

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۳/۲۹

بررسی اثر فاموتیدین بر بهبود سیر بیماری COVID-19

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

این مطالعه با هدف بررسی اثر فاموتیدین بر سیر بهبودی بیماران COVID-19 صورت می گیرد.

طراحی

کارآزمایی بالینی تصادفی فاز 3، با گروه بندی دو بازویی موازی بر روی 20 بیمار و استفاده از دارونما در گروه کنترل، یک سو کور و تخصیص تصادفی مخفی سازی شده به گروه های مطالعه.

نحوه و محل انجام مطالعه

این مطالعه در بیمارستان شهید محمدی شهر بندرعباس انجام خواهد شد. بیماران پس از کسب رضایت نامه کتبی وارد مطالعه می شوند. بیماران به صورت تصادفی در یکی از گروه های مداخله و یا کنترل با دارونما قرار می گیرند. همچنین بیماران از این که در کدام گروه قرار می گیرند اطلاعی نخواهند داشت. (یک سو کور)

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

کلیه بیماران COVID-19 بستری در بیمارستان شهید محمدی بندرعباس که نتایج آزمایش PCR آن ها برای SARS-Cov-2 مثبت باشد و رضایت نامه کتبی مطالعه را امضا کنند در وارد مطالعه شده و بیماران با نقص ایمنی، مرحله پایانی بیماری کلیوی، نارسایی کلیوی متوسط (کلیرانس کراتینین 30-50 میلی لیتر در دقیقه) یا مرحله 4 بیماری شدید مزمن کلیه یا نیاز به دیالیز (کلیرانس کراتینین >30 میلی لیتر در دقیقه)، سابقه بیماری کبدی، عفونت هپاتیت C یا الکلیسم، G-6-PD (کمبود گلوکز-6-فسفات دهیدروژناز)، نسبت آلانین ترانس آمیناز به آسپارتات ترانس آمیناز بیشتر از 5 برابر حد بالایی نرمال، سابقه یا شواهد قطعه QT طولانی در الکتروکاردیوگرام، پسوریازیس یا پورفیریا، بارداری، استفاده از قرص های ضد بارداری خوراکی، داساتانیب، سپونیمود، ریلیوپیرین، پازوپانیب، اوزانیمود، نراتینیب و/یا تیزانیدین و حساسیت به هر نوع داروی مطالعه از مطالعه خارج می شوند.

گروه های مداخله

بیماران به دو گروه تقسیم می شوند. در گروه A درمان استاندارد بیماران COVID-19 به همراه فاموتیدین تجویز می شود. در گروه B درمان استاندارد بیماران COVID-19 را به همراه دارونما دریافت می کنند.

متغیرهای پیامد اصلی

وضعیت علائم بالینی و بررسی های آزمایشگاهی بیماران.

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی
نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20200509047364N2
تاریخ تایید ثبت در مرکز: 17-08-2020, 1399/05/27
زمان بندی ثبت: registered_while_recruiting

آخرین بروز رسانی: 17-08-2020, 1399/05/27
تعداد بروز رسانی ها: 0
تاریخ تایید ثبت در مرکز
2020-08-17, 1399/05/27

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام
داریوش هوشیار
نام سازمان / نهاد
کشور
جمهوری اسلامی ایران
تلفن
3778 3670 71 98+
آدرس ایمیل
dariush.hooshyar@hums.ac.ir

وضعیت بیمار گیری
بیمار گیری تمام شده
منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار
2020-06-21, 1399/04/01

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار
2020-12-21, 1399/10/01

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته
خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته
خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی
خالی

عنوان علمی کارآزمایی
بررسی اثر فاموتیدین بر بهبود سیر بیماری COVID-19

عنوان عمومی کارآزمایی
فاموتیدین و COVID-19
هدف اصلی مطالعه
درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:
کلیه بیماران COVID-19 که بیماری آن ها با تست PCR برای SARS-COV-2 تایید شده باشد. امضا کردن رضایت نامه کتبی شرکت در مطالعه.

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:
کلیه بیماران نقص ایمنی مرحله پایانی بیماری کلیوی نارسایی کلیوی متوسط (کلیرانس کراتینین 30-50 میلی لیتر در دقیقه) مرحله 4 بیماری شدید مزمن کلیه نیاز به دیالیز (کلیرانس کراتینین >30 میلی لیتر در دقیقه) سابقه بیماری کبدی سابقه عفونت هیپاتیت C سابقه الکلیسم G-6-PD (کمبود گلوکز-6-فسفات دهیدروژناز) >ALT / AST 5 برابر حد بالایی نرمال سابقه یا شواهد QT طولانی در آزمایش ECG سابقه پسروربازیس سابقه پورفیریا بارداری استفاده از قرص های ضد بارداری خوراکی (OCP) استفاده همزمان از داروی Dasatinib استفاده همزمان از داروی Neratinib استفاده همزمان از داروی Pazopanib استفاده همزمان از داروی Rilpivirine استفاده همزمان از داروی Sisonimod استفاده همزمان از داروی Tizanidine حساسیت به هر نوع داروی مطالعه.

سن

بدون محدودیت سنی

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

3

گروه های کور شده در مطالعه

• شرکت کننده

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش بینی شده: 20

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

قبل از تخصیص گروه ها به افراد واجد شرایط شرکت در مطالعه، رضایت نامه آگاهانه جهت گروه بندی افراد تکمیل می گردد. توالی تصادفی با استفاده از ابزار های آنلاین (<https://www.sealedenvelope.com/>) و با روش تصادفی سازی بلوک توسط فردی که در بیمار گیری و تخصیص افراد به کد های تصادفی نقشی ندارد تهیه می شود. تخصیص تصادفی فردی در بلوک های 2 و 4 تایی و بدون لایه بندی صورت می گیرد. شرایط ورود به مطالعه توسط مسئول بیمار گیری مطالعه کنترل می شود. کد های موجود در توالی تصادفی توسط تیم درمانی بدون اطلاع از اینکه هر کد در گروه مداخله یا دارونما قرار دارد به بیماران اختصاص داده می شود. سپس کد های بیماران برای انجام مداخلات با اطلاعات توالی تصادفی تولید شده مطابقت داده می شوند. (پنهان سازی تخصیص تصادفی توسط تیم درمان و بدون اطلاع مسئول بیمارگیری و فردی که توالی تصادفی را تهیه کرده است صورت می گیرد).

کور سازی (به نظر محقق)

یک سوبه کور

توصیف نحوه کور سازی

در این مطالعه تمامی شرکت کنندگان از شرکت در این مطالعه آگاهی داشته و با کسب رضایت از ایشان وارد مطالعه می شوند، کلیه شرکت کنندگان از اینکه در کدام گروه از این مطالعه قرار می گیرند بی اطلاع می باشند و پس از گروه بندی بیماران در گروه درمان بیماران فاموتیدین و در گروه کنترل بیماران دارو نما را دریافت می کنند. محقق اصلی، پرسنل بهداشتی درمانی، مسئولین جمع آوری داده ها و کسانی که پیامد را ارزیابی می کنند از گروه بندی بیماران اطلاع دارند. کسانی که پیش نویس مقاله را تهیه می کنند در صورتی که در موارد فوق همکاری نداشته باشند از گروه بندی ها بی اطلاع هستند.

دارو نما

دارد

اختصاص به گروه های مطالعه

موازی

سایر مشخصات طراحی مطالعه

کد ثبت در سایر مراکز ثبت بین المللی

خالی

تاییدیه کمیته های اخلاق

1

کمیته اخلاق

نام کمیته اخلاق

کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی هرمزگان

آدرس خیابان

ایران، هرمزگان، بندرعباس، بلوار شهید چمران، دانشگاه علوم پزشکی هرمزگان، معاونت تحقیقات و فناوری

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

7916613885

تاریخ تایید

2020-08-02, 1399/05/12

کد کمیته اخلاق

IR.HUMS.REC.1399.255

بیماری های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

کووید-19 با تشخیص قطعی آزمایشگاهی

کد ICD-10

U07.1

توصیف کد ICD-10

COVID-19, virus identified

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

سرعت تنفس

مقاطع زمانی اندازه گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله) و روز 14 پس از مداخله یا روز

ترخیص بیمار.

نحوه اندازه گیری متغیر

دستگاه پالس اکسی متر

2

شرح متغیر پیامد

وضعیت اشباع اکسیژن

مقاطع زمانی اندازه گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله) و روز 14 پس از مداخله یا روز

ترخیص بیمار.

نحوه اندازه گیری متغیر

دستگاه پالس اکسی متر

3

شرح متغیر پیامد

وضعیت انفیتراسیون ربه

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله) و روز 14 پس از مداخله یا روز ترخیص بیمار.

نحوه اندازه‌گیری متغیر

گرافی اشعه ایکس سینه

2

شرح متغیر پیامد

مدت بستری در بیمارستان

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله)، روز 1 تا 14 مداخله یا زمان ترخیص بیماران

نحوه اندازه‌گیری متغیر

ثبت اطلاعات بیمار

4

شرح متغیر پیامد

میزان لاکتات دهیدروژناز

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله) و روز 14 پس از مداخله یا روز ترخیص بیمار.

نحوه اندازه‌گیری متغیر

آزمایشگاه پاتوبیولوژی

3

شرح متغیر پیامد

مدت زمان بستری در بخش مراقبت های ویژه

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله)، روز 1 تا 14 مداخله یا زمان ترخیص بیماران

نحوه اندازه‌گیری متغیر

ثبت اطلاعات بیمار

5

شرح متغیر پیامد

میزان پروتئین واکنش دهنده C

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله) و روز 14 پس از مداخله یا روز ترخیص بیمار.

نحوه اندازه‌گیری متغیر

آزمایشگاه پاتوبیولوژی

1

شرح مداخله

گروه مداخله: گروه A درمان دارویی استاندارد را بر اساس پروتکل های درمانی کمیته ملی COVID-19 و فاموتیدین خوراکی 160 میلی گرم (ساخت شرکت دارویی کیمیدارو) را چهار بار در روز تا روز ترخیص، حداکثر به مدت چهارده روز دریافت می کنند. همچنین علائم حیاتی بیماران با فواصل منظم و به صورت مکرر چک میشود. درمان دارویی استاندارد طبق پروتکل های درمان کمیته ملی COVID-19 شامل: هیدروکسی کلروکین/کلروکین فسفات: قرص هیدروکسی کلروکین سولفات 200 میلی گرم یا قرص کلروکین فسفات 250 میلی گرم (معادل 150 میلی گرم مقدار پایه) روز اول هر 12 ساعت 2 قرص و در ادامه هر 12 ساعت یک قرص بمدت حداقل 7 روز و حداکثر تا 14 روز. یکی از دارو های زیر به صلاحدید و تشخیص پزشک معالج: قرص کلترا (لوپیناوبر/ریتوناوبر) 200/50 میلی گرم هر 12 ساعت 2 عدد بعد از غذا حداقل 7 روز و حداکثر 14 روز. قرص (آتازاناوبر/ریتوناوبر) 300/100 یک قرص روزانه همراه غذا یا آتازاناوبر 400 میلی گرم روزانه حداقل 7 روز و حداکثر 14 روز می باشد.

طبقه بندی

درمانی - داروها

6

شرح متغیر پیامد

میزان لنفوسیت

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله) و روز 14 پس از مداخله یا روز ترخیص بیمار.

نحوه اندازه‌گیری متغیر

آزمایشگاه پاتوبیولوژی

7

شرح متغیر پیامد

میزان پلاکت

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله) و روز 14 پس از مداخله یا روز ترخیص بیمار.

نحوه اندازه‌گیری متغیر

آزمایشگاه پاتوبیولوژی

متغیر پیامد ثانویه

1

شرح متغیر پیامد

وضعیت دمای بیمار

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله)، روز 1 تا 14 مداخله یا زمان ترخیص بیماران

نحوه اندازه‌گیری متغیر

دماسنج دیجیتال

طبقه بندی

دارو نما

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بیمارستان شهید محمدی

نام کامل فرد مسوول

دکتر مهدی حسنی آزاد

آدرس خیابان

بندرعباس-بلوار جمهوری اسلامی ایران

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

7916613885

تلفن

7000 3334 76 98+

فکس

5003 3334 76 98+

ایمیل

shmh@hums.ac.ir

آدرس صفحه وب

/https://shmh.hums.ac.ir

مبدأ اعتبار از داخل یا خارج کشور

داخلی

طبقه بندی منابع اعتبار خارجی

خالی

کشور مبدأ

طبقه بندی موسسه تامین کننده اعتبار

دانشگاهی

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی بندرعباس

نام کامل فرد مسوول

داریوش هوشیار

موقعیت شغلی

دانشجوی پزشکی

آخرین مدرک تحصیلی

دکترای پزشکی

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

پزشکی عمومی

آدرس خیابان

ایران، بندرعباس، انتهای بلوار امام حسین، پردیس دانشگاه علوم

پزشکی هرمزگان، دانشکده پزشکی

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

7919693116

تلفن

7226 038 990 98+

ایمیل

dariush.hooshyar@gmail.com

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی بندرعباس

نام کامل فرد مسوول

دکتر میترا کاظمی جهرمی

موقعیت شغلی

استادیار

آخرین مدرک تحصیلی

فوق تخصص

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

داخلی

آدرس خیابان

بندرعباس، بلوار جمهوری اسلامی ایران، بیمارستان شهید محمدی،

دفتر گروه داخلی فوق تخصصی

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

7916613885

تلفن

2820 791 917 98+

ایمیل

mitra.kazemijahromi@gmail.com

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی بندرعباس

نام کامل فرد مسوول

دکتر تیمور آقاملائی

آدرس خیابان

ایران، هرمزگان، بندرعباس، بلوار شهید چمران، دانشگاه علوم

پزشکی هرمزگان، معاونت تحقیقات و فناوری

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

7916613885

تلفن

7192 3333 76 98+

فکس

7192 3333 76 98+

ایمیل

research@hums.ac.ir

آدرس صفحه وب

/https://resv.hums.ac.ir

ردیف بودجه

کد بودجه

آیا منبع مالی همان سازمان یا نهاد حمایت کننده مالی است؟

بلی

عنوان منبع مالی

دانشگاه علوم پزشکی بندرعباس

درصد تامین مالی مطالعه توسط این منبع

100

بخش عمومی یا خصوصی

عمومی

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی بندرعباس

نام کامل فرد مسوول

دکتر میترا کاظمی جهرمی

موقعیت شغلی

استادیار

آخرین مدرک تحصیلی

فوق تخصص

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

داخلی

آدرس خیابان

بندرعباس، بلوار جمهوری اسلامی ایران، بیمارستان شهید محمدی،

دفتر گروه داخلی فوق تخصصی

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

7916613885

تلفن

2820 791 917 98+

ایمیل

mitra.kazemijahromi@gmail.com

برنامه انتشار

فایل داده شرکت کنندگان (IPD)

هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست

پروتکل مطالعه

هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست

نقشه آنالیز آماری

هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست

فرم رضایتنامه آگاهانه

هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست

گزارش مطالعه بالینی

هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست

کدهای استفاده شده در آنالیز

هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست

نظام دسته‌بندی داده (دیکشنری داده)

هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست