

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۳/۲۹

بررسی اثر بخشی عصاره برگ نخل خرما (Phoenix dactylifera) در بیماران مبتلا به کووید 19 مراجعه کننده به بیمارستان گنجویان دزفول در مراحل ضعیف تا متوسط؛ یک مطالعه کارآزمایی بالینی تصادفی سازی شده

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

بررسی اثر بخشی عصاره برگ نخل خرما (Phoenix dactylifera) در بیماران مبتلا به ویروس کرونای جدید (کووید - 19) در مراحل ضعیف تا متوسط.

طراحی

از بین بیماران مراجعه کننده به بیمارستان گنجویان که در ویزیت اولیه مبتلا بودن آنها به کووید-19 توسط پزشک معالج محرز میگردد و داوطلب شرکت در طرح باشند، تعداد 100 نفر که بطور کامل تصادفی به دو گروه 50 نفری (گروه مداخله و گروه کنترل) تخصیص داده خواهند شد، انتخاب میشوند.

نحوه و محل انجام مطالعه

این مطالعه بشکل کارآزمایی بالینی دوسوکور تصادفی کنترل شده انجام خواهد گرفت. در این روش تحقیق پزشک معالج، پرستار و نیز بیمار داوطلب از نوع داروی تجویز شده مطلع نیستند و داوطلبان تعداد یکصد نفر (مردان و زنان در رده سنی های مختلف) از بیماران مبتلا به COVID-19، مراجعه کننده به بیمارستان گنجویان دزفول هستند که در مرحله خفیف یا متوسط می باشند.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

معیار های ورود: 1- زنان و مردان بالاتر از 12 سال، با بیماری خفیف تا متوسط و دارای معیارهای کلینیکی (سرفه های خشک، تب و تنگی نفس) و شاخص های پاراکلینیکی شامل: PAO2، PCR، CT scan، CRP (CBS)، و امضا رضایت نامه توسط فرد یا قیم او معیار های خروج: 1- عدم رضایت بیماران یا قیم آنها 2- بروز واکنش های آلرژیک از مصرف داروی نخل خرما. 3- بیماران با بد حالی شدید. 4- پزشک معالج استفاده از این مداخله را برای آنها جایز نداند.

گروه های مداخله

بیماران گروه های مداخله، روزی 5 بار و هر بار 5 میلی لیتر از داروی فونیکس (محلول حاوی عصاره برگ درخت خرما) را مصرف مینمایند. بیماران گروه کنترل، روزی 5 بار و هر بار 5 میلی لیتر از داروی پلاسوی فونیکس (محلول فاقد عصاره برگ درخت خرما) را مصرف مینمایند.

متغیرهای پیامد اصلی

عصاره برگ نخل CT scan دمای بدن ESR PaO2 PCR CRP تعداد گلبولهای سفید

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20201015049036N1

تاریخ تایید ثبت در مرکز: 27-11-2020، 1399/09/07

زمان بندی ثبت: retrospective

آخرین بروز رسانی: 27-11-2020، 1399/09/07

تعداد بروز رسانی ها: 0

تاریخ تایید ثبت در مرکز

27-11-2020، 1399/09/07

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

محمد درچین

نام سازمان / نهاد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

6011 4255 61 98+

آدرس ایمیل

dr.dorchin@gmail.com

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2020-09-12، 1399/06/22

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

2020-11-12، 1399/08/22

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

2020-09-18، 1399/06/28

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

2020-11-16، 1399/08/26

تاریخ خاتمه کارآزمایی

2020-11-16، 1399/08/26

عنوان علمی کارآزمایی

بررسی اثر بخشی عصاره برگ نخل خرما (Phoenix dactylifera) در بیماران مبتلا به کووید-19 مراجعه کننده به بیمارستان گنجویان دزفول در مراحل ضعیف تا متوسط: یک مطالعه کارآزمایی بالینی تصادفی سازی شده

عنوان عمومی کارآزمایی

بررسی اثر بخشی عصاره برگ نخل خرما (Phoenix dactylifera) در بیماران مبتلا به کووید-19 مراجعه کننده به بیمارستان گنجویان دزفول

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

بیماران بالاتر از 12 سال سن (زن یا مرد) دارای بیماری خفیف تا متوسط، که با معیارهای کلینیکی (سرفه های خشک، تب و تنگی نفس) و شاخص های پاراکلینیکی (CBC، CRP، CT Scan، PCR، PaO2 مبتلا بودن آنها به کووید-19 محرز میگردد. امضا کردن رضایت نامه توسط افراد بالای 18 سال یا قیم بیماران پایین تر از 18 سال.

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

عدم رضایت بیماران یا قیم بیماران بروز هر گونه واکنش های آلرژیک در اثر مصرف داروی نخل خرما بیماران بسیار بدحال یا مواردی که ممکن است پزشک معالج استفاده از این مداخله را برای بعضی بیماران بستری جایز نداند.

سن

از سن 12 ساله تا سن 80 ساله

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

2

گروه های کور شده در مطالعه

- شرکت کننده
- مراقب بالینی
- محقق
- ارزیابی کننده پیامد

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش بینی شده: 100

حجم نمونه تحقق یافته: 100

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

بیماران با داشتن شرایط ورود به طرح و با توجه به جنسیت از بین مراجعه کنندگان انتخاب و پس از ارزیابی کلینیکی اولیه به صورت کاملا تصادفی به گروه های دریافت کننده دارو و دریافت کننده دارو نما تخصیص می یابند. بیماران در طول طرح با کد های مشخص و بدون توجه به نام آنها شناخته می شوند و بجز تیم داروسازی هیچکدام از پزشکان معالج، پرستاران و بیماران از دریافت دارو یا دارونما مطلع نیستند

کور سازی (به نظر محقق)

دو سوبه کور

توصیف نحوه کور سازی

بیماران از دارو و دارو نمائی که در ظروف و برجسب های کاملا مشابه ولی دارای کد های متفاوت هستند استفاده میکنند و بجز تیم داروسازی هیچکدام از پزشکان معالج، پرستاران و بیماران از آن کد ها اطلاعی ندارند

دارو نما

دارد

اختصاص به گروه های مطالعه

موازی

سایر مشخصات طراحی مطالعه

مطالعه با همکاران متخصصین عفونی و داخلی و فوق تخصص ریه

انجام میشود

کد ثبت در سایر مراکز ثبت بین المللی

خالی

تاییدیه کمیته های اخلاق

1

کمیته اخلاق

نام کمیته اخلاق

کمیته اخلاق در پژوهش دانشگاه علوم پزشکی دزفول

آدرس خیابان

جاده اندیمشک دزفول، کوی آزادگان، معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی دزفول

شهر

دزفول

استان

خوزستان

کد پستی

6461643993

تاریخ تایید

2020-10-06, 1399/07/15

کد کمیته اخلاق

IR.DUMS.REC.1399.037

بیماری های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

کرونا ویروس (کووید 19)

کد ICD-10

U07.1

توصیف کد ICD-10

Corona virus infection, unspecified

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

درگیری ریه

مقاطع زمانی اندازه گیری

در ابتدای ورود به طرح، انتهای هفته اول درمان و در انتهای هفته دوم درمان

نحوه اندازه گیری متغیر

سی تی اسکن

2

شرح متغیر پیامد

تشخیص ویروس

مقاطع زمانی اندازه گیری

در ابتدای ورود به طرح، انتهای هفته اول درمان و در انتهای هفته دوم درمان

نحوه اندازه گیری متغیر

پی سی آر

3

شرح متغیر پیامد

تب

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای ورود به طرح ، انتهای هفته اول درمان و در انتهای هفته دوم درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

تب سنج

4

شرح متغیر پیامد

فشار اکسیژن خون شریانی

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای ورود به طرح ، انتهای هفته اول درمان و در انتهای هفته دوم درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

ثابت درجه فشار اکسیژن

5

شرح متغیر پیامد

پروتئین C ، نشانگر التهابی در خون

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای ورود به طرح ، انتهای هفته اول درمان و در انتهای هفته دوم درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

مقایسه با دامنه استاندارد طبیعی در آزمایش خون

6

شرح متغیر پیامد

میزان رسوب گلبولهای قرمز، نشانگر وجود بیماری التهابی

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای ورود به طرح ، انتهای هفته اول درمان و در انتهای هفته دوم درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

مقایسه با دامنه استاندارد طبیعی در آزمایش خون

7

شرح متغیر پیامد

گلبول سفید خون

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای ورود به طرح ، انتهای هفته اول درمان و در انتهای هفته دوم درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

مقایسه با دامنه استاندارد طبیعی در آزمایش خون

متغیر پیامد ثانویه

خالی

گروه‌های مداخله

1

شرح مداخله

گروه مداخله: درمانی - دارو ؛ دریافت کننده داروی برگ خرما (حاوی محلول هیدروالکلی، عصاره برگ درخت خرما ، ویتامین C و عطر و طعم دهنده توت فرنگی) بصورت 5 بار در روز و هر بار 5 میلی لیتر.

طبقه بندی

درمانی - داروها

2

شرح مداخله

گروه کنترل: دریافت کننده دارونما (حاوی محلول هیدروالکلی، ویتامین C و عطر و طعم دهنده توت فرنگی، فاقد عصاره برگ درخت خرما)، بصورت 5 بار در روز و هر بار 5 میلی لیتر.

طبقه بندی

دارو نما

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بیمارستان گنجویان

نام کامل فرد مسوول

محمد درچین

آدرس خیابان

جاده اندیمشک دزفول، بیمارستان دکتر گنجویان

شهر

دزفول

استان

خوزستان

کد پستی

6461643981

تلفن

2040 4242 61 98+

فکس

7159 4242 61 98+

ایمیل

bbd@dums.ac.ir

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

دانشکده علوم پزشکی دزفول

نام کامل فرد مسوول

دکتر میثم مرد سلطانی

آدرس خیابان

معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی دزفول جاده اندیمشک به

دزفول

شهر

دزفول

استان

خوزستان

کد پستی

6461643993

تلفن

6011 4255 61 98+

فکس

7160 4242 61 98+

ایمیل

research@dums.ac.ir

ردیف بودجه

کد بودجه

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

کد پستی
6461896973
تلفن
6011 4255 61 98+
فکس
7160 4242 61 98+
ایمیل
dr.dorchin@gmail.com

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشکده علوم پزشکی دزفول
نام کامل فرد مسوول
محمد درچین
موقعیت شغلی
استادیار
آخرین مدرک تحصیلی
متخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
رادیوتراپی
آدرس خیابان
خیابان فرهنگ ۲ غربی (نیش فرهنگ ۷ غربی) پلاک 440
شهر
دزفول
استان
خوزستان
کد پستی
6461896973
تلفن
6011 4255 61 98+
فکس
7160 4242 61 98+
ایمیل
dr.dorchin@gmail.com

برنامه انتشار

فایل داده شرکت کنندگان (IPD)
بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد
پروتکل مطالعه
بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد
نقشه آنالیز آماری
بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد
فرم رضایتنامه آگاهانه
بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد
گزارش مطالعه بالینی
بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد
کدهای استفاده شده در آنالیز
بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد
نظام دسته‌بندی داده (دیکشنری داده)
هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست
عنوان و جزئیات بیشتر در مورد داده/مستند
داده‌ها پس از جمع‌آوری توسط همکار اپیدمیولوژیست جمع‌آوری
میگردد
بازه زمانی امکان دسترسی به داده/مستند
دو ماه
کسانی که اجازه دارند به داده/مستند دسترسی پیدا کنند
دکتر غلامرضا امین؛ مهندس قاسم تکدهقان؛ دکتر محمد درچین
به چه منظور و تحت چه شرایطی داده/مستند قابل استفاده
است

خیر
عنوان منبع مالی
دانشگاهی
درصد تامین مالی مطالعه توسط این منبع
100
بخش عمومی یا خصوصی
عمومی
مبدا اعتبار از داخل یا خارج کشور
داخلی
طبقه بندی منابع اعتبار خارجی
خالی
کشور مبدا
کشور مبدا
طبقه بندی موسسه تامین کننده اعتبار
اشخاص

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشکده علوم پزشکی دزفول
نام کامل فرد مسوول
محمد درچین
موقعیت شغلی
پزشک
آخرین مدرک تحصیلی
متخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
رادیوتراپی
آدرس خیابان
خیابان فرهنگ 2 غربی نیش فرهنگ 7 پلاک 440
شهر
دزفول
استان
خوزستان
کد پستی
6461896973
تلفن
6011 4255 61 98+
فکس
7160 4242 61 98+
ایمیل
dr.dorchin@gmail.com

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشکده علوم پزشکی دزفول
نام کامل فرد مسوول
محمد درچین
موقعیت شغلی
پزشک
آخرین مدرک تحصیلی
متخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
رادیوتراپی
آدرس خیابان
خیابان فرهنگ 2 غربی پلاک 440
شهر
دزفول
استان
خوزستان

درخواست کتبی و موافقت مجری طرح و همکاران اصلی طرح (دکتر
غلامرضا امین و مهندس قاسم تکهقان)
سایر توضیحات

فقط جهت جمع اوری و آنالیز داده ها
برای دریافت داده/مستند به چه کسی یا کجا مراجعه شود
دکتر محمد درچین
یک درخواست برای داده/مستند چه فرایندی را طی می کند