

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۴/۰۷

بررسی تأثیر پنتوکسی فیلین در درمان بیماران مبتلا به بیماری کووید-19 بستری در بخش مراقبت‌های ویژه: یک کارآزمایی بالینی تصادفی شده

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

بررسی تأثیر پنتوکسی فیلین در درمان بیماران مبتلا به بیماری کووید-19 بستری در بخش مراقبت‌های ویژه

طراحی

یک کارآزمایی بالینی دارای گروه کنترل، دوسویه کور و تصادفی شده با گروه‌های موازی که شامل 20 بیمار میشود.

نحوه و محل انجام مطالعه

این مطالعه به صورت یک کارآزمایی بالینی در بیمارستان رازی رشت بر روی بیماران بدحال مبتلا به COVID-19 بستری در بخش مراقبت‌های ویژه انجام میشود. بیماران پس از کسب رضایت آگاهانه از بیمار یا همراه وی وارد مطالعه می‌شوند و با استفاده از روش تصادفی سازی بلوکی با نسبت 1:1 به دو گروه تقسیم می‌شوند. از وب سایت <https://www.sealedenvelope.com> جهت تصادفی سازی استفاده می‌شود. شرکت کنندگان و پزشکان درمانی مسئول مراقبت از سلامت بیماران، کور نخواهند شد، رادیولوژیست‌ها، محققان ارزیابی کننده تحقیق و متخصص آمار نسبت به گروه درمانی بیماران کور خواهند بود. طی 14 روز بیماران از نظر علائم حیاتی، الکترولیت‌ها، قند خون، تست‌های کبدی، تست‌های کلیوی، سلول‌های خونی، فاکتورهای انعقادی، LDH، فاکتورهای التهابی و رادیوگرافی قفسه سینه و عوارض گوارشی احتمالی به صورت روزانه تحت پایش قرار می‌گیرند. در نهایت دو گروه از نظر اثربخشی درمان و عوارض احتمالی درمان مقایسه میشوند.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

معیار ورود: بیمارانی که با تشخیص بالینی دیسترس تنفسی و تنگی نفس و SpO2 کمتر از 93% و یا تست مثبت PCR و رادیوگرافی در Chest X Ray یا CT SCANNING در بخش مراقبت‌های ویژه بستری شده‌اند. معیار خروج: بیماران باردار، بیمارانی که برای مدت زمان کمتر از 3 روز تحت درمان قرار می‌گیرند.

گروه‌های مداخله

گروه درمان: شامل 10 بیمار که رژیم استاندارد کشوری درمان بیماری COVID-19 به همراه پنتوکسی فیلین را به مدت 14 روز دریافت می‌کنند. گروه شاهد: شامل 10 بیمار، رژیم استاندارد درمان بیماری COVID-19 بر اساس پروتکل کشوری را به مدت 14 روز دریافت می‌کنند.

متغیرهای پیامد اصلی

علائم بالینی بیماری کووید-19، میزان بهبودی بیمار، عوارض احتمالی دارو، درصد اشباع اکسیژن بیمار

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20110425006280N11

تاریخ تایید ثبت در مرکز: 27-01-2021, ۱۳۹۹/۱۱/۰۸

زمان بندی ثبت: registered_while_recruiting

آخرین بروز رسانی: 27-01-2021, ۱۳۹۹/۱۱/۰۸

تعداد بروز رسانی‌ها: 0

تاریخ تایید ثبت در مرکز

2021-01-27, ۱۳۹۹/۱۱/۰۸

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

محمد حقیقی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی گیلان

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

1319 3211 13 98+

آدرس ایمیل

mohaghghi@gums.ac.ir

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2021-01-19, ۱۳۹۹/۱۰/۳۰

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

2021-03-20, ۱۳۹۹/۱۲/۳۰

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

بررسی تأثیر پنتوکسی فیلین در درمان بیماران مبتلا به بیماری کووید-19 بستری در بخش مراقبت‌های ویژه: یک کارآزمایی بالینی تصادفی شده

عنوان عمومی کارآزمایی

تأثیر پنتوکسی فیلین در درمان بیماری کووید-19

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

بیمارانی که با تشخیص بالینی شامل دیسترس تنفسی و تنگی نفس به همراه SpO2 کمتر از 93% و یا تست مثبت PCR و رادیوگرافی در Chest X Ray یا CT SCANNING در بخش مراقبت‌های ویژه بستری شده اند

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

بیماران باردار بیمارانی که برای مدت زمان کمتر از 3 روز تحت درمان قرار می‌گیرند

سن

از سن 18 ساله تا سن 75 ساله

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

2

گروه‌های کور شده در مطالعه

- ارزیابی کننده پیامد
- آنالیز کننده داده

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش‌بینی شده: 20

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

در این مطالعه بیماران با استفاده از روش تصادفی سازی بلوکی با نسبت 1:1 به صورت تصادفی وارد هر یک از 2 گروه درمانی خواهند شد. 20 نفر از بیماران بدحال کووید 19 به 2 گروه 10 نفره مداخله و کنترل تقسیم می‌شوند. گروه مورد به نام A و گروه شاهد به نام B نامگذاری می‌شوند. بلوک بندی تصادفی به این ترتیب خواهد بود که به واحد های پژوهش به ترتیب شماره های 1 تا 20 تخصیص داده می‌شود. سپس یک جدول که دارای 6 ردیف به نام بلوک و هر بلوک دارای 4 قسمت خواهد بود و هر قسمت با A و B نامگذاری می‌شود، در نظر گرفته خواهد شد. در مرحله بعد شماره ها به ترتیب در هر خانه قرار داده می‌شود. پس از اینکه تمام شماره ها در بلوک ها جاگذاری شدند، افرادی که دارای شماره در خانه A بودند، داروی مورد مداخله را دریافت خواهند کرد و افرادی که دارای شماره در خانه B بودند گروه شاهد در نظر گرفته می‌شوند. از وب سایت <https://www.sealedenvelope.com> جهت تصادفی سازی استفاده می‌شود.

کور سازی (به نظر محقق)

یک سوپه کور

توصیف نحوه کور سازی

گروه درمانی هر بیمار تنها بعد از تصادفی سازی مشخص خواهد شد. شرکت کنندگان و پزشکان درمانی مسئول مراقبت از سلامت بیماران، کور نخواهند شد و از گروه درمانی اطلاع خواهند داشت. رادیولوژیست ها، محققان ارزیابی کننده تحقیق و متخصص آمار نسبت به گروه درمانی بیماران کور خواهند بود. به منظور پنهان سازی تخصیص تصادفی از روش Sequentially numbered opaque, sealed envelopes: Envelopes استفاده می‌شود.

دارو نما

ندارد

اختصاص به گروه‌های مطالعه

موازی

سایر مشخصات طراحی مطالعه

کد ثبت در سایر مراکز ثبت بین‌المللی

خالی

تاییدیه کمیته‌های اخلاق

1

کمیته اخلاق

نام کمیته اخلاق

کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی گیلان

آدرس خیابان

خیابان نامجو، دفتر مرکزی دانشگاه علوم پزشکی گیلان رشت

گیلان ایران

شهر

رشت

استان

گیلان

کد پستی

4193713189

تاریخ تایید

2021-01-06, 1399/10/17

کد کمیته اخلاق

IR.GUMS.REC.1399.458

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

تأثیر پنتوکسی فیلین در درمان بیماری کووید-19

کد ICD-10

U07.1

توصیف کد ICD-10

COVID-19, virus identified

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

علائم بالینی بیماری COVID-19

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

بصورت روزانه در وبزیت صبحگاهی طی 14 روز مورد بررسی

نحوه اندازه‌گیری متغیر

مشاهده و اندازه‌گیری و ثبت تب، سرفه، تنگی نفس، اختلال بویایی و چشایی، سردرد، علائم گوارشی، لرز و ...

2

شرح متغیر پیامد

درصد اشباع اکسیژن

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

بصورت روزانه در وبزیت صبحگاهی طی 14 روز مورد بررسی

نحوه اندازه‌گیری متغیر

بر اساس اندازه‌گیری با پالس اکسی متری

متغیر پیامد ثانویه

1

شرح متغیر پیامد
بهبودی بیمار

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

بصورت روزانه در وبزیت صبحگاهی طی 14 روز مورد بررسی

نحوه اندازه‌گیری متغیر

عدم نیاز به اکسیژن مکمل یا ونتیلاسیون مکانیکی و ترخیص از ICU

مقایسه قرار می‌گیرند.
طبقه بندی
غیره

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بیمارستان رازی

نام کامل فرد مسوول

دکتر محمد حقیقی

آدرس خیابان

رشت، خیابان سردار جنگل، بیمارستان رازی

شهر

رشت

استان

گیلان

کد پستی

95655 41448

تلفن

0028 3355 13 98+

ایمیل

razi.hospital@yahoo.com

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی گیلان

نام کامل فرد مسوول

دکتر محمدرضا نقی پور

آدرس خیابان

رشت، خیابان نامجو، خیابان شهید سیدتی، معاونت تحقیقات و

فناوری

شهر

رشت

استان

گیلان

کد پستی

6694941446

تلفن

5821 3333 13 98+

ایمیل

naghi@gums.ac.ir

ردیف بودجه

کد بودجه

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

بلی

عنوان منبع مالی

معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی گیلان

درصد تامین مالی مطالعه توسط این منبع

100

بخش عمومی یا خصوصی

عمومی

مبدأ اعتبار از داخل یا خارج کشور

داخلی

طبقه بندی منابع اعتبار خارجی

خالی

گروه‌های مداخله

1

شرح مداخله

گروه مداخله: این مطالعه در بیماران بدحال مبتلا به COVID-19 بستری در بیمارستان رازی پس از کسب رضایت آگاهانه از بیمار یا همراه وی انجام میشود. 10 بیمار واجد شرایط که به روش تصادفی انتخاب شده اند، رژیم استاندارد کشوری درمان بیماری COVID-19 به همراه پنتوکسی فیلین را دریافت می‌کنند. روش درمانی استاندارد فعلی شامل داروی آنتی ویروس رمُدسیویر Remdesivir با دوز 200 میلی گرم در روز اول و سپس 100 میلی گرم برای 5 روز که مدت درمان با توجه به شرایط بالین قابل گسترش تا 10 روز نیز می‌باشد. داروی بعدی ReciGen می‌باشد که یک داروی اینترفرون بتا 1 میباشد. این دارو با دوز 44 میکروگرم زیرجلدی به مدت 5 روز (یک روز در میان) جهت بیمار تجویز میشود. داروی بعدی دگزامتازون بوده که از دسته گلوکوکورتیکوئیدها بوده و با دوز 8 میلی گرم در روز به مدت 10 روز برای بیمار در نظر گرفته میشود. هپارین با دوز 5000 واحد زیرجلدی 3 بار در روز، پنتوپرازول با دوز 40 میلی گرم یک بار در روز و ویتامین C یک گرم دو بار در روز جهت بیماران در نظر گرفته خواهد شد. دوز پنتوکسی فیلین 400 میلی گرم می‌باشد که بر اساس کلیرانس کراتینین به شرح زیر میزان مصرف آن تعیین میگردد: کلیرانس کراتینین بالای 50 میلی لیتر در دقیقه: سه بار در روز، کلیرانس کراتینین 10 تا 50 میلی لیتر در دقیقه: دو بار در روز، کلیرانس کراتینین کمتر از 10 میلی لیتر در دقیقه: یک بار در روز. دوره درمان بیماران 14 روز می‌باشد. طی 14 روز بیماران از نظر علائم حیاتی، الکترولیت ها، قند خون، تست های کبدی، تست های کلیوی، سلول های خونی، فاکتورهای انعقادی، LDH، فاکتورهای التهابی و رادیوگرافی قفسه سینه و عوارض گوارشی احتمالی به صورت روزانه تحت پایش قرار می‌گیرند. در نهایت دو گروه از نظر اثربخشی درمان و عوارض احتمالی درمان مورد مقایسه قرار می‌گیرند.

طبقه بندی

درمانی - داروها

2

شرح مداخله

گروه شاهد: 10 بیمار، رژیم استاندارد درمان بیماری COVID-19 بر اساس پروتکل کشوری را دریافت می‌کنند. روش درمانی استاندارد فعلی شامل داروی آنتی ویروس رمُدسیویر Remdesivir با دوز 200 میلی گرم در روز اول و سپس 100 میلی گرم برای 5 روز که مدت درمان با توجه به شرایط بالین قابل گسترش تا 10 روز نیز می‌باشد. داروی بعدی ReciGen می‌باشد که یک داروی اینترفرون بتا 1 میباشد. این دارو با دوز 44 میکروگرم زیرجلدی به مدت 5 روز (یک روز در میان) جهت بیمار تجویز میشود. داروی بعدی دگزامتازون بوده که از دسته گلوکوکورتیکوئیدها بوده و با دوز 8 میلی گرم در روز به مدت 10 روز برای بیمار در نظر گرفته میشود. هپارین با دوز 5000 واحد زیرجلدی 3 بار در روز، پنتوپرازول با دوز 40 میلی گرم یک بار در روز و ویتامین C یک گرم دو بار در روز جهت بیماران در نظر گرفته خواهد شد. طی 14 روز بیماران از نظر علائم حیاتی، الکترولیت ها، قند خون، تست های کبدی، تست های کلیوی، سلول های خونی، فاکتورهای انعقادی، LDH، فاکتورهای التهابی و رادیوگرافی قفسه سینه و عوارض گوارشی احتمالی به صورت روزانه تحت پایش قرار می‌گیرند. در نهایت دو گروه از نظر اثربخشی درمان و عوارض احتمالی درمان مورد

کشور مبدا
طبقه بندی موسسه تامین کننده اعتبار
دانشگاهی

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی گیلان
نام کامل فرد مسوول
محمد حقیقی

موقعیت شغلی
استاد مراقبت‌های ویژه پزشکی
آخرین مدرک تحصیلی
فوق تخصص

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
بیهوشی
آدرس خیابان

رشت، خیابان سردار جنگل، بیمارستان رازی
شهر

رشت

استان

گیلان

کد پستی

4193713194

تلفن

3970 1322 13 98+

فکس

9842 1323 13 98+

ایمیل

manesthesist@gmail.com

آدرس صفحه وب

https://isid.research.ac.ir/Mohammad_Haghighi2

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی گیلان
نام کامل فرد مسوول
محمد حقیقی

موقعیت شغلی
استاد مراقبت‌های ویژه پزشکی
آخرین مدرک تحصیلی
فوق تخصص

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
بیهوشی
آدرس خیابان

رشت، خیابان سردار جنگل، بیمارستان رازی
شهر

رشت

استان

گیلان

کد پستی
4193713194

تلفن
3970 1322 13 98+

فکس
9842 1323 13 98+

ایمیل
manesthesist@gmail.com

آدرس صفحه وب
https://isid.research.ac.ir/Mohammad_Haghighi2

فرد مسوول به‌روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی رشت
نام کامل فرد مسوول
محدثه احمدی

موقعیت شغلی
کارشناس امور پژوهشی/ ارشد زبان انگلیسی
آخرین مدرک تحصیلی
فوق لیسانس

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
کارشناس امور پژوهشی
آدرس خیابان

خیابان نامجو، بیمارستان الزهرا، مرکز تحقیقات بیهوشی
شهر

رشت

استان

گیلان

کد پستی

4144654839

تلفن

9328 3336 13 98+

ایمیل

p.ahmadi2311@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