

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۳/۲۰

بررسی اثر ضددردی متفورمین در بیماران مبتلا به فیبرومیالژی

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

تعیین اثر ضد دردی متفورمین در بیماران مبتلا فیبرومیالژی

طراحی

کارآزمایی بالینی دو سوپه کور تصادفی شده فاز 3 بر روی 30 بیمار مبتلا به فیبرومیالژی دارای یک گروه کنترل و دو گروه مداخله به صورت موازی. تصادفی سازی به روش بلوکی می باشد.

نحوه و محل انجام مطالعه

مطالعه در بیمارستان بوعلی تهران صورت می گیرد ولی بیمارایی محدود به مراکز درمانی دانشگاه آزاد نبوده و در صورت نیاز مراکز اضافه خواهد شد. بیماران در بدو مراجعه بوسیله ی دو پرسشنامه معتبر (پرسشنامه تجدیدنظر شده تاثیر فیبرومیالژی (FIQR) و سیستم امتیازدهی نوریاتی بالینی تورنتو (TCNS)) و یکسری معاینات و شمارش نقاط دردناک، از نظر وضعیت اولیه بیماری مورد بررسی قرار می گیرند. سپس بیماران به روش تصادفی در یکی از سه گروه قرار می گیرند. پس از یک دوره درمان 3 ماهه و بررسی مجدد بیماران، نتایج قبل و بعد از مداخلات، مورد مقایسه قرار خواهد گرفت. مطالعه به صورت دو سوپه کور بوده که مربوط به ارزیابی کننده پیامد و آنالیزکننده داده می باشد.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

معیار ورود: تشخیص بیماران مبتلا به فیبرومیالژی بر اساس American College of Rheumatology criteria for Fibromyalgia 2010-2011 - عدم مصرف هر گونه دارو برای بیماری فیبرومیالژی و متفورمین / معیار عدم ورود: بیماری های همراه شامل: سابقه ی بیماری عروق مغزی، آرتریت روماتوئید، اختلال درمان نشده ی اندوکراین (به غیر از دیابت)، بیماری های اتوایمیون، بیماری های عصبی عضلانی، بدخیمی فعال، نقص ایمنی، نارسایی پیشرفته کلیه - مصرف دارو های مرتبط با مقاومت به انسولین شامل: گلوکوکورتیکوئید، دیورتیک های تیازیدی، ضدچون های آنتیبیک، بتابلوکر، نیاسین، استاتین و NSAID - سوء مصرف الکل یا دارو - اعتیاد به مواد مخدر یا مصرف سیگار - مصرف هر گونه دارو برای بیماری فیبرومیالژی و متفورمین

گروه های مداخله

A. درمان استاندارد فیبرومیالژی شامل یکی از دو داروی مهار کننده ی بازجذب نوراپی نفرین و یا عوامل تثبیت کننده ی غشاء (گروه کنترل)
B. درمان با متفورمین به تنهایی C. درمان ترکیبی با هردوی این داروها

متغیرهای پیامد اصلی

شدت فیبرومیالژی، شدت درد، شدت نوریاتی، نقاط دردناک

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

با توجه به نحوه ی کورسازی و کور شدن ارزیابی کننده پیامد و آنالیز کننده داده، نوع کورسازی از یک سوپه کور به دو سوپه کور تغییر یافت.

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20210306050589N1
تاریخ تایید ثبت در مرکز: 28-04-2021, ۱۴۰۰/۰۲/۰۸
زمان بندی ثبت: prospective

آخرین بروز رسانی: 02-05-2021, ۱۴۰۰/۰۲/۱۲

تعداد بروز رسانی ها: 1

تاریخ تایید ثبت در مرکز

2021-04-28, ۱۴۰۰/۰۲/۰۸

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

اسماعیل شکاری

نام سازمان / نهاد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

4854 3660 21 98+

آدرس ایمیل

shekari.es.1973@gmail.com

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2021-06-22, ۱۴۰۰/۰۴/۰۱

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

2021-09-23, ۱۴۰۰/۰۷/۰۱

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خانمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

بررسی اثر ضددردی متفورمین در بیماران مبتلا به فیبرومیالژی

عنوان عمومی کارآزمایی

بررسی اثر متفورمین در فیبرومیالژی

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

تشخیص بیماران مبتلا به فیبرومیالژی بر اساس American College of Rheumatology criteria for Fibromyalgia 2010-2011
مصرف هر گونه دارو برای بیماری فیبرومیالژی و متفورمین

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

بیماری های همراه شامل: سابقه ی بیماری عروق مغزی، آرتريت روماتوئید، اختلال درمان نشده ی اندوکراین (به غیر از دیابت)، بیماری های اتوایمیون، بیماری های عصبی عضلانی، بدخیمی فعال، نقص ایمنی، نارسایی پیشرفته کلیه مصرف دارو های مرتبط با مقاومت به انسولین شامل: گلوکوکورتیکوئید، دیورتیک های تیازیدی، ضدجنون های آنتیپیک، بتالوکر، نیاسین، استاتین و NSAID سوء مصرف الکل یا دارو اعتیاد به مواد مخدر یا مصرف سیگار مصرف هر گونه دارو برای بیماری فیبرومیالژی و متفورمین

سن

بدون محدودیت سنی

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

3

گروه های کور شده در مطالعه

- مراقب بالینی
- محقق
- ارزیابی کننده پیامد
- آنالیز کننده داده

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش بینی شده: 30

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

تصادفی سازی به روش بلوکی و با اندازه بلوک 3 تایی صورت می گیرد. برای هر کدام از 6 حالت ممکن اعداد به صورت زیر اختصاص داده می شود: (6),(5), CAB(4), BCA(3), BAC(2), ABC(1), CBA سپس با استفاده از جدول اعداد تصادفی، اعداد بین 1 تا 6 برای هر بلوک انتخاب می شوند و بر اساس آن گروه درمانی برای هر شرکت کننده مشخص می شود.

کور سازی (به نظر محقق)

دو سوبه کور

توصیف نحوه کور سازی

فردی غیر از محقق اصلی پروژه گروه های مداخله و کنترل A,B,C را تعیین کرده و داروها را در جعبه هایی با این اسامی و به شرط مهر و موم در اختیار محقق قرار می دهد. در واقع محقق اصلی پروژه که نقش مراقب بالینی، ارزیابی کننده پیامد و آنالیزکننده داده را به عهده دارد تا انتهای پروژه از اختصاص بیماران به گروه های کنترل و مداخله بی اطلاع می ماند و تنها با اسامی گروه های A,B,C سر و کار خواهد داشت و در طی مراقبت بالینی نیز از اسامی بیماران آگاه نمی شود تا از سو گیری احتمالی در طی پروژه توسط او جلوگیری شود.

دارو نما

ندارد

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 در پژوهش دانشکده پزشکی-دانشگاه علوم پزشکی آزاد اسلامی تهران

آدرس خیابان

خیابان شریعتی، خیابان خاقانی، دانشگاه علوم پزشکی آزاد اسلامی واحد تهران

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

1916893813

تاریخ تایید

1399/10/29, 2021-01-18

کد کمیته اخلاق

IR.IAU.TMU.REC.1399.459

بیماری های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

فیبرومیالژی

کد ICD-10

M79.7

توصیف کد ICD-10

Fibromyalgia

2

شرح

نوروپاتی محیطی و اتونومیک ایدیوپاتیک

کد ICD-10

G90.0

توصیف کد ICD-10

Idiopathic peripheral autonomic neuropathy

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

شدت درد

مقاطع زمانی اندازه گیری

در هنگام مراجعه اولیه و 3 ماه بعد از شروع مداخلات

نحوه اندازه گیری متغیر

مقیاس رتبه بندی عددی

2

شرح متغیر پیامد

شدت فیبرومیالژی

مقاطع زمانی اندازه گیری

در هنگام مراجعه اولیه و ۳ ماه بعد از شروع مداخلات
نحوه اندازه‌گیری متغیر
پرسشنامه تجدیدنظر شده تأثیر فیبرومیالژی

3

شرح متغیر پیامد
نقاط دردناک

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در هنگام مراجعه اولیه و ۳ ماه بعد از شروع مداخلات

نحوه اندازه‌گیری متغیر
شمارش

متغیر پیامد ثانویه

1

شرح متغیر پیامد
شدت نوروپاتی

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در هنگام مراجعه اولیه و ۳ ماه بعد از شروع مداخلات

نحوه اندازه‌گیری متغیر
سیستم امتیازدهی نوروپاتی بالینی تورنتو

گروه‌های مداخله

1

شرح مداخله

گروه کنترل (گروه A): گروه کنترل تحت درمان استاندارد فیبرومیالژی (بر اساس آخرین گایدلاین‌های موجود) شامل یکی از دو داروی مهار کننده ی بازجذب نوراپی نفرین (Amitriptyline, Duloxetine or Milnacipran) و یا عوامل تثبیت کننده ی غشاء (Pregabalin or Gabapentin) قرار می گیرد. طول دوره ی درمان 3 ماه می باشد. (برای اغلب بیماران Amitriptyline (با دوز ابتدایی 10-5 میلی گرم در روز، 3 ساعت قبل از خواب و افزایش تدریجی دوز تا 50-25 میلی گرم در روز در صورت نیاز و تحمل) تجویز می شود. در صورتی که علائم شدید خستگی و افسردگی در بیماران وجود داشته باشد از یکی از دو داروی Duloxetine (با دوز ابتدایی 20-30 میلی گرم در روز، صبح هنگام و افزایش تدریجی دوز تا 60 میلی گرم در روز) یا Milnacipran (با دوز ابتدایی 12.5 میلی گرم در روز، صبح هنگام و افزایش تدریجی دوز تا 50-100 میلی گرم 2 بار در روز در صورت نیاز و تحمل) استفاده می شود و در نهایت در صورت وجود اختلال در خواب شدید از یکی از دو داروی Pregabalin (با دوز ابتدایی 25-50 میلی گرم در روز، هنگام خواب و افزایش تدریجی دوز تا 300-450 میلی گرم در روز در صورت نیاز و تحمل) یا Gabapentin (با دوز ابتدایی 100 میلی گرم در روز، هنگام خواب و افزایش تدریجی دوز تا 1200-2400 میلی گرم در روز، در دوز های منقسم، در صورت نیاز و تحمل) استفاده خواهیم کرد. شرکت های داروسازی پیش بینی شده: Amitriptyline: پارس دارو، Duloxetine: دکتر عبیدی، Pregabalin: سبحان دارو، Gabapentin: رازک. به دلیل اینکه Milnacipran در کمپانی های ایرانی ساخته نمی شود به جای آن از Duloxetine استفاده می کنیم.

طبقه بندی

درمانی - داروها

2

شرح مداخله

گروه مداخله اول (گروه B): گروه مداخله اول تحت درمان با داروی Metformin به تنهایی قرار می گیرد. طول دوره ی درمان 3 ماه می باشد. (Metformin در ابتدا با دوز 500 میلی گرم روزانه تجویز شده و

به تدریج افزایش یافته تا در صورت تحمل به دوز 1500 میلی گرم روزانه (effective dose) برسد. شرکت دارویی پیش بینی شده: Metformin: رازک

طبقه بندی

درمانی - داروها

3

شرح مداخله

گروه مداخله دوم (گروه C): گروه مداخله دوم تحت درمان ترکیبی با درمان استاندارد فیبرومیالژی و متفورمین به صورت توأم مطابق دستور این دو گروه قرار می گیرد. طول دوره ی درمان 3 ماه می باشد. شرکت های داروسازی پیش بینی شده: Amitriptyline: پارس دارو، Duloxetine: عبیدی، Pregabalin: سبحان، Gabapentin: رازک، Metformin: رازک.

طبقه بندی

درمانی - داروها

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بیمارستان بوعلی

نام کامل فرد مسوول

سارا حلاجی

آدرس خیابان

میدان امام حسین، ابتدای خیابان دماوند

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

1711734353

تلفن

+98 21 3334 8036

فکس

+98 21 3378 6182

ایمیل

sahano1997@gmail.com

آدرس صفحه وب

http://bouali.iautmu.ac.ir

2

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بیمارستان امیرالمومنین

نام کامل فرد مسوول

سارا حلاجی

آدرس خیابان

نازی آباد، خیابان شیرمحمدی، روبروی پارک سردار جنگل

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

1811694784

تلفن

+98 21 5534 6550

فکس

پزشکی عمومی
آدرس خیابان
اتوبان ارتش، خیابان سوهانک، کوچه شهید یزدانفر، پلاک ۹، واحد ۲
شهر
تهران
استان
تهران
کد پستی
1955816453
تلفن
0179 2246 21 98+
ایمیل
sahano1997@gmail.com

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه آزاد اسلامی
نام کامل فرد مسوول
سارا حلاجی
موقعیت شغلی
دانشجوی پزشکی
آخرین مدرک تحصیلی
دیپلم یا کمتر
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
پزشکی عمومی
آدرس خیابان
اتوبان ارتش، خیابان سوهانک، کوچه شهید یزدانفر، پلاک ۹، واحد ۲
شهر
تهران
استان
تهران
کد پستی
1955816453
تلفن
0179 2246 21 98+
ایمیل
sahano1997@gmail.com

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه آزاد اسلامی
نام کامل فرد مسوول
سارا حلاجی
موقعیت شغلی
دانشجوی پزشکی
آخرین مدرک تحصیلی
دیپلم یا کمتر
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
پزشکی عمومی
آدرس خیابان
اتوبان ارتش، خیابان سوهانک، کوچه شهید یزدانفر، پلاک ۹، واحد ۲
شهر
تهران
استان
تهران
کد پستی
1955816453
تلفن

6301 5534 21 98+
ایمیل
sahano1997@gmail.com
آدرس صفحه وب
http://amhos.iautmu.ac.ir

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی
نام سازمان / نهاد
دانشگاه آزاد اسلامی
نام کامل فرد مسوول
فرشاد هاشمیان
آدرس خیابان
خیابان شریعتی، خیابان خاقانی، دانشگاه علوم پزشکی آزاد
اسلامی تهران
شهر
تهران
استان
تهران
کد پستی
1916893813
تلفن
6660 2200 21 98+
فکس
4781 2200 21 98+
ایمیل
chancellor@iautmu.ac.ir
آدرس صفحه وب
http://www.iautmu.ac.ir
ردیف بودجه
کد بودجه
آیا منبع مالی همان سازمان یا نهاد حمایت کننده مالی است؟
بلی
عنوان منبع مالی
دانشگاه آزاد اسلامی
درصد تامین مالی مطالعه توسط این منبع
100
بخش عمومی یا خصوصی
خصوصی
مبدا اعتبار از داخل یا خارج کشور
داخلی
طبقه بندی منابع اعتبار خارجی
خالی
کشور مبدا
طبقه بندی موسسه تامین کننده اعتبار
دانشگاهی

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه آزاد اسلامی
نام کامل فرد مسوول
سارا حلاجی
موقعیت شغلی
دانشجوی پزشکی
آخرین مدرک تحصیلی
دیپلم یا کمتر
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

0179 2246 21 98+

ایمیل

sahano1997@gmail.com

برنامه انتشار

فایل داده شرکت کنندگان (IPD)

خیر - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود ندارد

توجه/علت عدم تصمیم/عدم انتشار IPD

برنامه‌ای برای انتشار آن وجود ندارد.

پروتکل مطالعه

خیر - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود ندارد

نقشه آنالیز آماری

خیر - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود ندارد

فرم رضایتنامه آگاهانه

خیر - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود ندارد

گزارش مطالعه بالینی

خیر - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود ندارد

کدهای استفاده شده در آنالیز

مصادق ندارد

نظام دسته‌بندی داده (دیکشنری داده)

مصادق ندارد