

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۳/۱۵

اثربخشی توسیلیزوماب در بیماران بستری مبتلا به COVID-19: یک مطالعه بالینی برچسب باز کنترل شده با دارونما

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

این مطالعه به منظور تعیین میزان اثربخشی توسیلیزوماب و رژیم درمانی استاندارد در مقابل دارونما و رژیم درمانی استاندارد بر حسب دستورالعمل کشوری در درمان بیماران بستری مبتلا به کووید-19 انجام خواهد گرفت.

طراحی

کارآزمایی بالینی دو بازویی دارای گروه کنترل، با گروه های موازی، برچسب باز، تصادفی شده، بر روی 60 بیمار بستری COVID-19. برای تصادفی سازی از بلوک های تصادفی استفاده خواهد شد.

نحوه و محل انجام مطالعه

این مطالعه بر روی بیماران بستری مبتلا به COVID-19 در بیمارستان آیت الله روحانی تحت نظر متخصصان عفونی، ریه و بیهوشی انجام خواهد شد. پس از تایید بیماری افراد با تست RT-PCR و در صورت دارا بودن شرایط ورود به مطالعه، به صورت تصادفی بین یکی از دو گروه موجود تقسیم می شوند. همچنین قابل ذکر است که این مطالعه به صورت برچسب باز طراحی شده است.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

خلاصه معیارهای ورود: هر دو جنس، با سن < 18 سال، تأیید ابتلا به عفونت COVID-19 با RT-PCR، نیاز به بستری شدن وجود داشته باشد، نیاز به تهویه مکانیکی نباشد، میزان جریان مکمل اکسیژن توسط هر دستگاهی بیشتر از 10 لیتر در دقیقه نباشد، شواهدی از قرار داشتن در فاز شدید COVID-19، دارا بودن حداقل یکی از موارد زیر: $CRP >$ معیارهای خروج: سل فعال، هرگونه سابقه دیورتیکولیت یا سوراخ شدن روده، زنان باردار و یا شیرده، سابقه آلرژی به توسیلیزوماب، تست های عملکردی کبد < 5 حد بالاب نرمال، مصرف همزمان هر نوع داروی سرکوب کننده سیستم ایمنی، هرگونه سابقه بیماری های عصبی عضلانی پیشرونده.

گروه های مداخله

به گروه کنترل دارونما و درمان استاندارد کشوری و به گروه مداخله علاوه بر داروهای استاندارد، داروی توسیلیزوماب با دوز 8 mg/kg، به صورت دو انفوزیون متوالی با فاصله 12 ساعت داده خواهد شد.

متغیرهای پیامد اصلی

زمان سپری شده از تجویز عامل مورد پژوهش یا دارونما تا نیاز به تهویه مکانیکی و انتوبه شدن یا مرگ برای افرادی است که قبل از انتوبه شدن فوت می کنند (در طول 28 روز).

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20201024049134N2

تاریخ تایید ثبت در مرکز: 04-06-2021, 1400/03/14

زمان بندی ثبت: prospective

آخرین بروز رسانی: 04-06-2021, 1400/03/14

تعداد بروز رسانی ها: 0

تاریخ تایید ثبت در مرکز

2021-06-04, 1400/03/14

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

محمد براری

نام سازمان / نهاد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

0124 3236 11 98+

آدرس ایمیل

m.barary@mubabol.ac.ir

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2021-06-22, 1400/04/01

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

2021-09-23, 1400/07/01

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

اثر بخشی توسیلیزوماب در بیماران بستری مبتلا به COVID-19: یک مطالعه بالینی برجسب باز کنترل شده با دارونما

عنوان عمومی کارآزمایی

اثر توسیلیزوماب در درمان بیماران بستری با عفونت کرونا و بروس ۲۰۱۹

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

زنان و مردانی با حداقل 18 سال سن و قادر به ارائه رضایت آگاهانه تأیید ابتلا به عفونت COVID-19 با RT-PCR نیاز به بستری شدن وجود داشته باشد. نیاز به تهویه مکانیکی نباشد. میزان جریان مکمل اکسیژن توسط هر دستگاهی بیشتر از 10 لیتر در دقیقه نباشد. شواهدی از قرار داشتن در فاز شدید COVID-19 (حداقل 2 مورد از موارد زیر): تب < 38 درجه سانتی گراد در 72 ساعت اخیر، شواهدی از درگیری ریوی در گرافی قفسه سینه (پیشرفت 50 درصد در 48 ساعت)، وابسته بودن به جریان کمکی اکسیژن جهت حفظ درصد اشباع خونی اکسیژن < 90% دارا بودن حداقل یکی از موارد زیر: $LDH > 50 \text{ mg/L}$, $CRP > 350 \text{ U/L}$, $D-Dimer > 1000 \text{ ng/mL}$

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

بیماران بیش از 70 سالی که در طی شش ماه اخیر سابقه هر کدام از موارد زیر را داشته باشند: نارسایی قلبی کلاس III/IV بر اساس تقسیم بندی (NYHA) (New York Heart Association)، یابت وابسته به انسولین، آنژین صدری، هرگونه بدخیمی عفونت باکتریایی، فارچی یا ویروسی (غیر COVID-19) کنترل نشده. سل فعال سابقه ابتلا به بیماری عصبی عضلانی پیشرونده. هرگونه سابقه پیشین درمان با داروهای سرکوب کننده سیستم ایمنی در طی 28 روز اخیر. مصرف همزمان هرگونه داروی سرکوب کننده سیستم ایمنی به طوریکه بیمار را در معرض خطر بیشتری از لحاظ بالینی قرار دهد. سابقه حساسیت به Tocilizumab. سابقه دریافت پلاسما گرفته شده از افراد بهبود یافته از COVID-19 سابقه دیورتیکولیت یا پرفوراسیون روده تعداد مطلق نوتروفیلها $(ANC) < 500$ یا پلاکت $(AST) > 50,000$ یا ALT < پنج برابر حد بالای دامنه طبیعی (ULN) زنان باردار و یا با قصد بارداری در 90 روز آینده زنان شیرده

سن

از سن 18 ساله

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

3

گروه‌های کور شده در مطالعه

اطلاعات موجود نیست

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش‌بینی شده: 60

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

تصادفی سازی واحد به روش بلوکی با اندازه بلوک 4 تایی انجام می‌گیرد. برای هر کدام از 6 حالت ممکن برای بلوک چهارتایی، اعداد بصورت زیر اختصاص می‌یابد، $ABBA(3)$, $ABAB(2)$, $AABB(1)$, $BBAA(4)$, $BABA(5)$, $BAAB(6)$ بین 1 تا 6 انتخاب می‌شود و مطابق با هر عدد لیست تخصیص درمان مشخص می‌گردد. برای اجرای توالی تصادفی تولید شده از روش پنهان سازی جعبه یا قوطی‌های کدبندی شده استفاده می‌گردد. در این روش قوطی‌ها براساس توالی تصادفی شماره گذاری می‌شوند و در داخل جعبه‌ها مداخله مورد نظر (دارو) یا برگه‌ای که تخصیص تصادفی روی آن نوشته شده، با شرط مهر و موم بودن کامل جعبه‌ها در اختیار مجری قرار می‌گیرد و محقق براساس ترتیب ورود بیماران، به تخصیص آنها در گروه مداخله و درمان استاندارد می‌پردازد. ابزار: ایجاد توالی تصادفی بلوک‌های تصادفی 4 تایی پنهان سازی جهت اجرای توالی تصادفی بر روی شرکت کنندگان در مطالعه انجام خواهد شد.

نحوه ساخت: انتخاب تصادفی بلوک و خواندن حروف از راست به چپ پنهان سازی به روش قوطی‌هایی که بر اساس توالی تصادفی شماره گذاری شده اند، انجام خواهد شد. قوطی‌ها وزن و شکل یکسان داشته و توسط یک محقق مستقل آماده خواهند شد.

کور سازی (به نظر محقق)

کور نشده است

توصیف نحوه کور سازی

دارو نما

دارد

اختصاص به گروه‌های مطالعه

موازی

سایر مشخصات طراحی مطالعه

کد ثبت در سایر مراکز ثبت بین‌المللی

خالی

تائیدیه کمیته‌های اخلاق

1

کمیته اخلاق

نام کمیته اخلاق

کمیته اخلاق پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی بابل

آدرس خیابان

بلوار گنج افروز

شهر

بابل

استان

مازندران

کد پستی

4717647745

تاریخ تائید

2021-05-31, 1400/03/10

کد کمیته اخلاق

IR.MUBABOL.REC.1400.144

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

کووید-19

کد ICD-10

U07.1

توصیف کد ICD-10

COVID-19, virus identified

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

زمان سپری شده از تجویز عامل مورد پژوهش یا دارونما تا نیاز به تهویه مکانیکی و انتوبه شدن یا مرگ برای افرادی است که قبل از انتوبه شدن فوت می‌کنند (در طول 28 روز).

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

4, 7, 14, 21 و 28 روز پس از تجویز Tocilizumab یا دارونما

نحوه اندازه‌گیری متغیر

معاینه بیماران توسط اعضای تیم تحقیقاتی

متغیر پیامد ثانویه

مازندران
کد پستی
4717647745

تلفن
8301 3223 11 98+

ایمیل
mjavanian@gmail.com

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی بابل

نام کامل فرد مسوول

رضا قدیمی

آدرس خیابان

بلوار گنج افروز

شهر

بابل

استان

مازندران

کد پستی

4717647745

تلفن

7667 3219 11 98+

فکس

7667 3219 11 98+

ایمیل

rezaghadimi@yahoo.com

آدرس صفحه وب

<http://research.mubabol.ac.ir/about?id=350>

ردیف بودجه

کد بودجه

724133634

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

بلی

عنوان منبع مالی

دانشگاه علوم پزشکی بابل

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

طبقه بندی موسسه تامین کننده اعتبار

دانشگاهی

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی بابل

نام کامل فرد مسوول

محمد براری

موقعیت شغلی

دانشجوی دکترای پزشکی عمومی

آخرین مدرک تحصیلی

1

شرح متغیر پیامد

زمان سپری شده از تجویز عامل مورد پژوهش یا دارونما تا بدتر شدن یک درجه ای (برای بیمارانی که امتیاز ≤ 3 در مقیاس بهبود بالینی در بدو ورود به مطالعه داشته باشند) یا دو درجه ای (برای بیمارانی که امتیاز = 2 در مقیاس بهبود بالینی در بدو ورود به مطالعه داشته باشند) وضعیت بیمار

مقاطع زمانی اندازه گیری

4 ، 7 ، 14 ، 21 و 28 روز پس از تجویز توسیلیزوماب یا دارونما

نحوه اندازه گیری متغیر

معاینه بیماران توسط اعضای تیم تحقیقاتی

2

شرح متغیر پیامد

زمان سپری شده از تجویز عامل مورد پژوهش یا دارونما تا عدم نیاز بیماران با امتیاز ≤ 3 در مقیاس بهبود بالینی در بدو ورود به مطالعه به جریان مکمل اکسیژن (در طول 28 روز).

مقاطع زمانی اندازه گیری

4 ، 7 ، 14 ، 21 و 28 روز پس از تجویز توسیلیزوماب یا دارونما

نحوه اندازه گیری متغیر

معاینه بیماران توسط اعضای تیم تحقیقاتی

گروه های مداخله

1

شرح مداخله

گروه کنترل: بیماران این گروه دارونما را با دوز 8 میلی گرم در کیلوگرم (حداکثر دوز 800 میلی گرم در کیلوگرم) با دو بار تزریق داخل وریدی متوالی با فاصله 12 ساعت علاوه بر درمان استاندارد بر اساس دستورالعمل های ملی درمان و مدیریت COVID-19 دریافت می کنند.

طبقه بندی

دارو نما

2

شرح مداخله

گروه مداخله: بیماران این گروه توسیلیزوماب را با دوز 8 میلی گرم در کیلوگرم (حداکثر دوز 800 میلی گرم در کیلوگرم) با دو بار تزریق داخل وریدی متوالی با فاصله 12 ساعت علاوه بر درمان استاندارد بر اساس دستورالعمل های ملی درمان و مدیریت COVID-19 دریافت می کنند.

طبقه بندی

درمانی - داروها

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بیمارستان آیت الله روحانی

نام کامل فرد مسوول

مصطفی جوانیان

آدرس خیابان

بلوار گنج افروز

شهر

بابل

استان

دانشجوی دکترای پزشکی عمومی
آخرین مدرک تحصیلی
دیپلم یا کمتر
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
پزشکی عمومی
آدرس خیابان
خیابان شریعتی - معلم 12 - کوچه خسروان 10 - پلاک 88
شهر
بابل
استان
مازندران
کد پستی
4714743568
تلفن
0124 3236 11 98+
فکس
ایمیل
m.barary@mubabol.ac.ir

دیپلم یا کمتر
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
پزشکی عمومی
آدرس خیابان
خیابان شریعتی - معلم 12 - کوچه خسروان 10 - پلاک 88
شهر
بابل
استان
مازندران
کد پستی
4714743568
تلفن
0124 3236 11 98+
فکس
ایمیل
m.barary@mubabol.ac.ir

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی بابل
نام کامل فرد مسوول
مصطفی جوانیان
موقعیت شغلی
دانشیار
آخرین مدرک تحصیلی
متخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
عقونی
آدرس خیابان
خیابان شهید مدرس - معاونت بهداشتی دانشگاه علوم پزشکی بابل
شهر
بابل
استان
مازندران
کد پستی
4714934937
تلفن
6875 3233 11 98+
فکس
3875 3236 11 98+
ایمیل
mjavanian@gmail.com

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی بابل
نام کامل فرد مسوول
محمد براری
موقعیت شغلی

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)
بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد
عنوان و جزئیات بیشتر در مورد داده/مستند
اطلاعات شخصی همه شرکت کنندگان می‌تواند پس از ناشناس ماندن افراد به اشتراک گذاشته شود.
بازه زمانی امکان دسترسی به داده/مستند
شش ماه پس از پایان مطالعه و چاپ مقاله مورد نظر
کسانی که اجازه دارند به داده/مستند دسترسی پیدا کنند
داده‌های این مطالعه فقط برای محققین شاغل در موسسات دانشگاهی و علمی در دسترس خواهد بود.
به چه منظور و تحت چه شرایطی داده/مستند قابل استفاده است
هیچگونه پیش شرط خاصی وجود ندارد.
برای دریافت داده/مستند به چه کسی یا کجا مراجعه شود
می‌بایست به فرد مسئول علمی مطالعه، دکتر مصطفی جوانیان، به آدرس ایمیل mjavanian@gmail.com درخواست خود را ارسال نمایند.
یک درخواست برای داده/مستند چه فرایندی را طی می‌کند
به طور متوسط، دو هفته طول خواهد کشید تا درخواست مربوطه پردازش شود.
سایر توضیحات