

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۳/۲۰

بررسی مقایسه ای اثر ونلافاکسین و اکسی بوتینین در کنترل گر گرفتگی در بیماران مبتلا به کانسر برست

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20210822052256N1
تاریخ تایید ثبت در مرکز: 27-10-2021, ۱۴۰۰/۰۸/۰۵
زمان بندی ثبت: prospective

آخرین بروز رسانی: 27-10-2021, ۱۴۰۰/۰۸/۰۵
تعداد بروز رسانی ها: 0
تاریخ تایید ثبت در مرکز
27-10-2021, ۱۴۰۰/۰۸/۰۵

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام
علی اخوان
نام سازمان / نهاد
کشور
جمهوری اسلامی ایران
تلفن
0210 3235 31 98+
آدرس ایمیل
aliakhavan@med.mui.ac.ir

وضعیت بیمار گیری
بیمار گیری تمام شده
منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار
۱۴۰۰/۰۸/۲۰, 2021-11-11

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار
۱۴۰۰/۱۲/۲۰, 2022-03-11

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته
خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته
خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی
خالی

عنوان علمی کارآزمایی

بررسی مقایسه ای اثر ونلافاکسین و اکسی بوتینین در کنترل گر گرفتگی در بیماران مبتلا به کانسر برست

عنوان عمومی کارآزمایی

مقایسه اثر ونلافاکسین و اکسی بوتینین در درمان گر گرفتگی

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

بررسی مقایسه ای اثر ونلافاکسین و اکسی بوتینین در کنترل حملات هات فلاش در بیماران مبتلا به کانسر برست.

طراحی

کارآزمایی بالینی با دو گروه مداخله موازی، دو سوپه کور، تصادفی شده، فاز 2، بر روی 64 بیمار

نحوه و محل انجام مطالعه

در این مطالعه بیماران پره منوپوز مبتلا به کانسر برست مراجعه کننده به بیمارستان امید اصفهان با شکایت حملات گر گرفتگی بصورت تصادفی در دو گروه دریافت قرص ونلافاکسین 37.5 میلی گرم روزانه یک عدد یا دریافت قرص اکسی بوتینین 10 میلی گرم روزانه یک عدد و به مدت هشت هفته قرار خواهند گرفت. قبل از شروع مداخله بیماران تحت ویزیت قرار خواهند گرفت و شدت گر گرفتگی آنها ارزیابی و ثبت خواهد شد. به این صورت که احساس گرما بدون تعریق (امتیاز 1)، احساس گرما همراه تعریق به گونه ای که بیمار قادر به ادامه فعالیت روزانه می باشد (امتیاز 2)، احساس گرمای شدید همراه با تعریق به گونه ای که بیمار قادر به ادامه فعالیت عادی نمی باشد (امتیاز 3)، حملات گر گرفتگی که بیمار را از خواب بیدار می کند (امتیاز 4) را دریافت خواهد کرد. بعد از هشت هفته مصرف دارو، بیماران مجدد تحت بررسی خواهند گرفت و شدت حملات مجددا ارزیابی و بین دو گروه مقایسه خواهد شد. در این مطالعه، بیماران شرکت کننده، محقق اصلی و تحلیل گر آماری از چگونگی فرارگیری شرکت کنندگان در گروه های مداخله اطلاع نخواهند داشت.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

بیماران پره منوپوز مبتلا به کانسر برست و با شکایت از حملات گر گرفتگی

گروه های مداخله

گروه مداخله 1: بیماران این گروه روزانه یک عدد قرص ونلافاکسین 37.5 میلی گرم دریافت خواهند کرد. گروه مداخله 2: بیماران این گروه روزانه یک عدد قرص اکسی بوتینین 10 میلی گرم دریافت خواهند کرد.

متغیرهای پیامد اصلی
شدت حملات گرگرفتگی

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

سن 18 سال یا بیشتر پره منوپوز حداقل 6 ماه از آخرین عادت ماهیانه گذشته باشد. وجود حملات هات فلاش تمایل به شرکت در مطالعه

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

فشار خون کنترل نشده نارسایی قلبی مزمن بیماری کلیوی مزمن نارسایی ربوی مزمن نارسایی کبدی مزمن حاملگی شیردهی مصرف داروهای ضد افسردگی مصرف داروهای دیگر جهت کنترل گر گرفتگی طی دو هفته گذشته

سن

از سن 18 ساله

جنسیت

مونث

فاز مطالعه

2

گروه‌های کور شده در مطالعه

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

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش‌بینی شده: 64

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

بیماران شرکت کننده در مطالعه، با استفاده از جدول اعداد تصادفی، به دو گروه دریافت اکسی بوتینین یا ونلافاکسین تقسیم خواهند شد.

کور سازی (به نظر محقق)

دو سوپه کور

توصیف نحوه کور سازی

شرکت کنندگان در این مطالعه به دو گروه دریافت داروی اکسی بوتینین یا ونلافاکسین تقسیم خواهند شد و بیماران هر گروه روزانه یک عدد قرص که داخل ظروف یکسان و بدون اسم و مشخصات دارو خواهد بود را بدون اطلاع از نوع داروی دریافتی، دریافت خواهند کرد. شرکت کنندگان در مطالعه، محقق اصلی، فرد ارزیابی کننده ی بالینی و تحلیل گر آماری مطالعه از چگونگی قرارگیری بیماران در گروه های دریافت ونلافاکسین یا اکسی بوتینین اطلاع نخواهند داشت.

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 در پژوهش دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی

اصفهان

آدرس خیابان

خیابان هزارجریب، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان

شهر

اصفهان

استان

اصفهان

کد پستی

8184917911

تاریخ تایید

2021-09-10, 19/06/1400

کد کمیته اخلاق

IR.MUI.MED.REC.1400.466

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

کانسر برست

کد ICD-10

C50

توصیف کد ICD-10

Malignant neoplasm of breast

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

شدت گر گرفتگی

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

ابتدای مطالعه و 8 هفته پس از مصرف ونلافاکسین یا اکسی بوتینین

نحوه اندازه‌گیری متغیر

چک لیست

متغیر پیامد ثانویه

خالی

گروه‌های مداخله

1

شرح مداخله

گروه مداخله: قرص ونلافاکسین 37.5 میلی گرم یک قرص در روز به

مدت 8 هفته محصول شرکت داروسازی لقمان

طبقه بندی

درمانی - داروها

2

شرح مداخله

گروه مداخله: قرص اکسی بوتینین 10 میلی گرم یک قرص در روز به

مدت 8 هفته محصول شرکت داروسازی اکسیر

طبقه بندی

درمانی - داروها

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بیمارستان امید

استادیار
آخرین مدرک تحصیلی
متخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
رادیوتراپی
آدرس خیابان
خیابان مطهری، بیمارستان سیدالشهدا (امید)، گروه رادیوانکولوژی
شهر
اصفهان
استان
اصفهان
کد پستی
8184917911
تلفن
0210 3235 31 98+
فکس
ایمیل
aliakhavan@med.mui.ac.ir

نام کامل فرد مسوول
علی اخوان
آدرس خیابان
خیابان مطهری، بیمارستان امید
شهر
اصفهان
استان
اصفهان
کد پستی
8184917911
تلفن
0214 3235 31 98+
ایمیل
aliakhavan@med.mui.ac.ir

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی اصفهان
نام کامل فرد مسوول
علی اخوان
موقعیت شغلی
استادیار
آخرین مدرک تحصیلی
متخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
رادیوتراپی
آدرس خیابان
خیابان مطهری، بیمارستان سیدالشهدا (امید)، گروه رادیوانکولوژی
شهر
اصفهان
استان
اصفهان
کد پستی
8184917911
تلفن
0210 3235 31 98+
فکس
ایمیل
aliakhavan@med.mui.ac.ir

حمایت کننده مالی
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی اصفهان
نام کامل فرد مسوول
شقایق حق جوی جوانمرد
آدرس خیابان
خیابان هزارجریب، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان
شهر
اصفهان
استان
اصفهان
کد پستی
8174673461
تلفن
8138 3668 31 98+
ایمیل
sh_haghjoo@med.mui.ac.ir

ردیف بودجه
کد بودجه
آیا منبع مالی همان سازمان یا نهاد حمایت کننده مالی است؟
بلی

عنوان منبع مالی
دانشگاه علوم پزشکی اصفهان
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 اصفهان
نام کامل فرد مسوول
علی اخوان
موقعیت شغلی
استادیار
آخرین مدرک تحصیلی
متخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
رادیوتراپی
آدرس خیابان
خیابان مطهری، بیمارستان سیدالشهدا (امید)، گروه رادیوانکولوژی
شهر

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی اصفهان
نام کامل فرد مسوول
علی اخوان
موقعیت شغلی

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

اصفهان
استان
اصفهان
کد پستی

8184917911

تلفن

0210 3235 31 98+

فکس

ایمیل

aliakhavan@med.mui.ac.ir

برنامه انتشار