

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۳/۰۵

اثربخشی درمان ترکیبی توفاسیتینیب/رمدسیویر در مقایسه با درمان رمدسیویر بر وضعیت بالینی و یافته های آزمایشگاهی بیماران مبتلا به کووید-19 شدید: یک مطالعه کارآزمایی بالینی تصادفی شده دوسوکور

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

تعیین اثربخشی درمان ترکیبی توفاسیتینیب/رمدسیویر در مقایسه با درمان رمدسیویر بر وضعیت بالینی و یافته های آزمایشگاهی بیماران مبتلا به کووید-19 شدید

طراحی

کارآزمایی بالینی دارای گروه کنترل، با گروه های موازی، دو سویه کور، تصادفی شده بلوکی، فاز 3-2 بر روی 48 بیمار. زنجیره تصادفی و کدهای concealment توسط وب سایت www.sealedenvelope.com تولید شد.

نحوه و محل انجام مطالعه

این مطالعه تصادفی دو سویه کور در بیمارستان رازی اهواز انجام می شود. شرکت کنندگان و محققین در این تحقیق نسبت به اختصاصی سازی گروه های مطالعه کور خواهند شد. گروه 1 توفاسیتینیب را با دوز 10 میلی گرم دو بار در روز (به مدت 5 روز) در کنار دوره 5 روزه رمدسیویر دریافت می کند. گروه 2 نیز توفاسیتینیب را با دوز 10 میلی گرم دو بار در روز (به مدت 5 روز) در کنار دوره 10 روزه رمدسیویر خواهد گرفت.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

شرایط ورود: تمایل و رضایت کتبی آگاهانه برای شرکت در مطالعه؛ سن 18 سال یا بالاتر؛ بستری بودن در بیمارستان؛ شدید بودن بیماری؛ مثبت شدن تست واکنش زنجیره ای پلی مرز (PCR)؛ درگیر بودن ریه ها بر اساس سی تی اسکن

گروه های مداخله

گروه مداخله: گروه 1 توفاسیتینیب را با دوز 10 میلی گرم دو بار در روز (به مدت 5 روز) در کنار دوره 5 روزه رمدسیویر دریافت می کند. گروه 2 نیز توفاسیتینیب را با دوز 10 میلی گرم دو بار در روز (به مدت 5 روز) در کنار دوره 10 روزه رمدسیویر خواهد گرفت. گروه کنترل: گروه 3 دوره 5 روزه رمدسیویر را همراه با دارونما که به مدت 5 روز و روزانه دو بار داده خواهد شد، دریافت می نماید. گروه 4 نیز دوره 10 روزه رمدسیویر را همراه با دارونما که به مدت 5 روز و روزانه دو بار داده خواهد شد، دریافت می نمایند.

متغیرهای پیامد اصلی

تعداد تنفس؛ درصد اشباع اکسیژن؛ وضعیت عملکرد؛ وضعیت هوشیاری

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20200426047212N2

تاریخ تایید ثبت در مرکز: 11-11-2021, ۱۴۰۰/۰۸/۲۰

زمان بندی ثبت: registered_while_recruiting

آخرین بروز رسانی: 11-11-2021, ۱۴۰۰/۰۸/۲۰

تعداد بروز رسانی ها: 0

تاریخ تایید ثبت در مرکز

11-11-2021, ۱۴۰۰/۰۸/۲۰

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

علی حاتمی

نام سازمان / نهاد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

+98 31 3668 7153

آدرس ایمیل

hatami_a@shoushtarums.ac.ir

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

06-11-2021, ۱۴۰۰/۰۸/۱۵

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

06-03-2022, ۱۴۰۰/۱۲/۱۵

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

اثربخشی درمان ترکیبی توفاسیتینیب/رمدسیویر در مقایسه با درمان

رمدسویور بر وضعیت بالینی و یافته های آزمایشگاهی بیماران مبتلا به کووید-19 شدید: یک مطالعه کارآزمایی بالینی تصادفی شده دوسوکور

عنوان عمومی کارآزمایی

اثر توفاسیتینیب در درمان کووید-19

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

تمایل و رضایت کتبی آگاهانه برای شرکت در مطالعه سن 18 سال یا بالاتر بستری بودن در بیمارستان شدید بودن بیماری مثبت شدن تست واکنش زنجیره ای پلی مرز (PCR) درگیر بودن ریه ها بر اساس سی تی اسکن

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

فوت بیمار تشخیص پزشک مبنی بر عدم شرکت در مطالعه سابقه ترومبوز یا ترومبوز فعلی سرکوب سیستم ایمنی شناخته شده بارداری و شیردهی مصرف داروهای مهارکننده مبدل آنژیوتانسین نارسایی های شدید کلیوی، کبدی، تنفسی و قلبی - عروقی مصرف داروهای سیتوتوکسیک انتقال یافتن به بیمارستان دیگر

سن

از سن 18 ساله

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

2-3

گروه های کور شده در مطالعه

- شرکت کننده
- محقق

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش بینی شده: 60

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

تخصیص یافتن نمونه ها به هر یک از گروه های مداخله و کنترل با روش تصادفی بلوکی و با استفاده از بلوک های 4 تایی انجام خواهد شد. زنجیره تصادفی و کدهای concealment توسط وبسایت www.sealedenvelope.com تولید خواهد شد. برای پنهان سازی زنجیره تصادفی شده نیز از روش پاکت های در بسته غیرشفاف استفاده می گردد.

کور سازی (به نظر محقق)

دو سوبه کور

توصیف نحوه کور سازی

شرکت کنندگان و محققین در این تحقیق نسبت به اختصاصی سازی گروه های مطالعه کور می شوند و یک نفر مستقل از تیم پژوهش به همراه فلوشیپ مراقبت های ویژه، کدهای تخصیص یافته را به هر یک از بیماران برای آنها تجویز می نماید. جهت اطمینان از تشابه دارو و پلاسیبو، پلاسیبو توسط همان شرکت سازنده دارو ساخته می شود و داروهای مطالعه نیز در پاکت هایی شبیه به هم قرارداد خواهد شد.

دارو نما

دارد

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 دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز

آدرس خیابان

ایران، خوزستان، اهواز، خیابان گلستان، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز، معاونت تحقیقات و فناوری

شهر

اهواز

استان

خوزستان

کد پستی

61357-15794

تاریخ تایید

2021-10-09, 17/07/1400

کد کمیته اخلاق

IR.AJUMS.REC.1400.415

بیماری های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

کروناویروس

کد ICD-10

U07.1

توصیف کد ICD-10

COVID19, virus identified

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

لاکتات دهیدروژناز (LDH)

مقاطع زمانی اندازه گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله

نحوه اندازه گیری متغیر

آزمایش خون وریدی

2

شرح متغیر پیامد

نیتروژن اوره خون (BUN)

مقاطع زمانی اندازه گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله

نحوه اندازه گیری متغیر

آزمایش خون وریدی

3

شرح متغیر پیامد

کراتینین (Cr)

مقاطع زمانی اندازه گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله

نحوه اندازه گیری متغیر

آزمایش خون وریدی

4

شرح متغیر پیامد

آلانین آمینوترانسفراز (ALT)

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
آزمایش خون وریدی

5

شرح متغیر پیامد

آسیارات آمینوترانسفراز (AST)

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
آزمایش خون وریدی

6

شرح متغیر پیامد

آلکالین فسفاتاز (ALP)

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
آزمایش خون وریدی

7

شرح متغیر پیامد

پروتئین واکنشی سی (CRP)

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
آزمایش خون وریدی

8

شرح متغیر پیامد

شمارش گلبول‌های قرمز خون (WBC)

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
آزمایش خون وریدی

9

شرح متغیر پیامد

نوتروفیل

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
آزمایش خون وریدی

10

شرح متغیر پیامد

لنفوسیت

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
آزمایش خون وریدی

11

شرح متغیر پیامد

شمارش گلبول‌های قرمز خون (RBC)

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
آزمایش خون وریدی

12

شرح متغیر پیامد

سرعت رسوب گلبول قرمز (ESR)

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
آزمایش خون وریدی

متغیر پیامد ثانویه

1

شرح متغیر پیامد

تعداد تنفس (RR)

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
شمارش تعداد تنفس در دقیقه

2

شرح متغیر پیامد

درصد اشباع اکسیژن

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
پالس اکسی متر

3

شرح متغیر پیامد

تعداد ضربان قلب (HR)

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
شمارش تعداد دفعات پمپاژ قلب در یک دقیقه

4

شرح متغیر پیامد

فشار خون سیستولیک

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
محاسبه فشار هنگام منقبض شدن قلب

5

شرح متغیر پیامد

حرارت بدن

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
بر اساس دستگاه حرارت سنج

6

شرح متغیر پیامد

وضعیت عملکرد

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

مطابق با چکلیست PRIEST

7

شرح متغیر پیامد

وضعیت هوشیاری

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله و یک روز پس از پایان مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

مطابق با چکلیست PRIEST

61965-14941

تلفن

9351 3335 61 98+

فکس

6513 3333 61 98+

ایمیل

reza.khedri.1996.ajums@gmail.com

آدرس صفحه وب

<https://hrazi.ajums.ac.ir/en-US/hrazi.ajums.ac/4856/page/Ahwaz-Razi-Hospital>

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی اهواز

نام کامل فرد مسوول

مهدی احمدی مقدم

آدرس خیابان

گلستان، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز، ساختمان معاونت تحقیقات و فناوری، طبقه همکف

شهر

اهواز

استان

خوزستان

کد پستی

61355-39345

تلفن

8383 3373 61 98+

فکس

1544 3336 61 98+

ایمیل

ahmadi-m@ajums.ac.ir

آدرس صفحه وب

<https://vchresearch.ajums.ac.ir/en-US/vchresearch.ajums.ac/5233/page/Deputy-of-Research-and-Technology-Development>

ردیف بودجه

کد بودجه

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

عنوان منبع مالی

دانشگاه علوم پزشکی اهواز

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 اهواز

گروه‌های مداخله

1

شرح مداخله

گروه مداخله: گروه 1 بسته به پاسخ دهی درمان، توفاسیتینیب را با دوز 10 میلی گرم دو بار در روز (به مدت 5 روز) در کنار دوره 5 روزه رمدسیویر (تجویز دوز 200 میلی گرم رمدسیویر در روز اول و سپس دوز 100 میلی گرمی آن بصورت وریدی در چهار روز بعد) دریافت خواهد کرد. گروه 2 نیز بسته به نوع پاسخ دهی به درمان، توفاسیتینیب را با دوز 10 میلی گرم دو بار در روز (به مدت 5 روز) در کنار دوره 10 روزه رمدسیویر (تجویز دوز 200 میلی گرم رمدسیویر در روز اول و سپس دوز 100 میلی گرمی آن بصورت وریدی در نه روز بعد) خواهد گرفت.

طبقه بندی

درمانی - داروها

2

شرح مداخله

گروه کنترل: گروه 3 بسته به پاسخ دهی درمان، دوره 5 روزه رمدسیویر (تجویز دوز 200 میلی گرم رمدسیویر در روز اول و سپس دوز 100 میلی گرمی آن بصورت وریدی در چهار روز بعد) را همراه با دارونما که به مدت 5 روز و روزانه دو بار داده خواهد شد، دریافت می نماید. گروه 4 نیز دوره 10 روزه رمدسیویر (تجویز دوز 200 میلی گرم رمدسیویر در روز اول و سپس دوز 100 میلی گرمی آن بصورت وریدی در نه روز بعد) را همراه با دارونما که به مدت 5 روز و روزانه دو بار داده خواهد شد، دریافت خواهد کرد.

طبقه بندی

درمانی - داروها

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بیمارستان رازی

نام کامل فرد مسوول

رضا خدری

آدرس خیابان

امانیه، خیابان فلسطین، بیمارستان رازی

شهر

اهواز

استان

خوزستان

کد پستی

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی اصفهان
نام کامل فرد مسوول
علی حاتمی
موقعیت شغلی
دانشجو
آخرین مدرک تحصیلی
لیسانس
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
پرستاری
آدرس خیابان
خیابان هزار جریب، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، دانشکده
پرستاری و مامایی
شهر
اصفهان
استان
اصفهان
کد پستی
81746-73461
تلفن
7153 3668 31 98+
فکس
7153 3668 31 98+
ایمیل
alihatami97@yahoo.com
آدرس صفحه وب
<https://mui.ac.ir/en>

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)
خیر - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود ندارد

نام کامل فرد مسوول
مهرداد درگاهی مال امیر
موقعیت شغلی
استادیار
آخرین مدرک تحصیلی
فوق تخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
بیماری های ریه
آدرس خیابان
امانیه، خیابان فلسطین، بیمارستان رازی
شهر
اهواز
استان
خوزستان
کد پستی
61965-14941
تلفن
3050 3333 61 98+
ایمیل
Dargahi-m@ajums.ac.ir

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی اهواز
نام کامل فرد مسوول
ماندانا پولادزاده
موقعیت شغلی
استادیار
آخرین مدرک تحصیلی
متخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
طب اورژانس
آدرس خیابان
امانیه، خیابان فلسطین، بیمارستان رازی
شهر
اهواز
استان
خوزستان
کد پستی
61965-14941
تلفن
3050 3333 61 98+
ایمیل
mandanapouladzadeh@gmail.com