

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۴/۰۴

بررسی اثر داروی اپلرون (پلرون) در بیماران کوربورتینویاتی سرروز مرکزی مزم (CSCR)

زمان بندی ثبت: registered_while_recruiting

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

تعیین اثر داروی پلرون در بیماران کوربورتینویاتی سرروز مرکزی
مزم (CSCR)

طراحی

در این مطالعه بیماران بر روش تخصیص تصادفی در دو گروه ۱۷ تایی
درمان (تجویز داروی اپلرون) و کنترل (پلاسبو داروی خنثی)
قرار خواهند گرفت. برای بیماران گروه مداخله داروی اپلرون با دوز ۲۵
میلی گرم برای یک هفته و در ادامه با دوز ۵۰ برای سه هفته
تجویز خواهد شد. در گروه کنترل پلاسبو برای ۴ هفته تجویز خواهد شد.

نحوه و محل انجام مطالعه

بیمارستان امام خمینی در این مطالعه بیماران بر روش تخصیص
تصادفی در دو گروه ۱۷ تایی درمان (تجویز داروی اپلرون) و کنترل
(پلاسبو داروی خنثی) قرار گرفته و پس از این که بیماری افراد توسط
متخصص چشم پزشکی تشخیص داده شد شرکت کنندگان جهت
دریافت دارو یا پلاسبو به منشی ارجاع داده خواهند شد و ایشان (دارو
یا پلاسبو) را در دو گروه تحویل بیماران می دهد. برای بیماران گروه
مداخله داروی اپلرون با دوز ۲۵ میلی گرم برای یک هفته و در ادامه با
دوز ۵۰ برای سه هفته تجویز خواهد شد. در گروه کنترل پلاسبو برای ۴
هفته تجویز خواهد شد.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

شروع حاد بیماری (کمتر از ۳ ماه) عدم دریافت درمان قبلی، عدم وجود
هر نوع پاتولوژی، اختلال دید، آزمایشات کلیوی نرمال و معیارهای
خروج: اختلال عملکرد کلیه و کبد، یا آلرژی شناخته شده به هر یک از
اجزای داروی مورد بررسی

گروه های مداخله

بیماران گروه مداخله داروی اپلرون با دوز ۲۵ میلی گرم برای یک هفته
و در ادامه با دوز ۵۰ برای سه هفته تجویز خواهد شد. در گروه کنترل
پلاسبو برای ۴ هفته تجویز خواهد شد.

متغیرهای پیامد اصلی

بهترین دید اصلاح شده، ضخامت مرکزی ماکولا، حجم ماکولا، ضخامت
کوروئید

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20220122053792N1

تاریخ تایید ثبت در مرکز: ۱۴۰۵/۰۴/۰۴

آخرین بروز رسانی: 06-03-2022, ۱۴۰۵/۰۳/۱۵

تعداد بروز رسانی ها: 0

تاریخ تایید ثبت در مرکز

2022-03-06, ۱۴۰۵/۰۳/۱۵

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

فادر مترجمی زاده

نام سازمان / نهاد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

+98 44 3346 9931

آدرس ایمیل

motarjemizadeh.q@umsu.ac.ir

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2022-01-15, ۱۴۰۵/۰۱/۲۵

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

2022-07-16, ۱۴۰۵/۰۷/۱۶

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

بررسی اثر داروی اپلرون (پلرون) در بیماران کوربورتینویاتی سرروز
مرکزی مزم (CSCR)

عنوان عمومی کارآزمایی

بررسی اثر داروی اپلرون (پلرون) در بیماران کوربورتینویاتی سرروز
مرکزی مزم (CSCR)،

هدف اصلی مطالعه

استان
آذربایجان غربی
کد پستی
5715789397
تاریخ تایید
۲۵/۱۰/۱۴۰۰, 2022-01-15
کد کمیته اخلاق
IR.UMSU.REC.1400.407

درمانی
شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه
شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:
بیماران با کوریوریتینوپاتی سرروز مرکزی مزمن
شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:
افزایش مقادیر پتاسیم در بررسی خون قبل از معاینه، موارد منع
مصرفی در معاینه پزشکی جامع اختلال عملکرد کلیه اختلال عملکرد
شدید کبد یا آلرژی شناخته شده به هر یک از اجزای داروی مورد
بررسی

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1
شرح
کوریوریتینوپاتی سرروز مرکزی مزمن
کد ICD-10
H35.71
توصیف کد ICD-10
Central serous chorioretinopathy

سن
بدون محدودیت سنی
جنسیت
هر دو
فاز مطالعه
1-2
گروه‌های کور شده در مطالعه
• شرکت کننده
• مراقب بالینی

متغیر پیامد اولیه

1
شرح متغیر پیامد
بهترین دید اصلاح شده بیمار
مقاطع زمانی اندازه‌گیری
قبل و یک ماه پس از شروع مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
چارت اسنلن

متغیر پیامد ثانویه

خالی

گروه‌های مداخله

1
شرح مداخله
گروه مداخله: برای بیماران گروه مداخله داروی اپلرنون با دوز ۲۵ میلی
گرم برای یک هفته و در ادامه با دوز ۵۰ برای سه هفته تجویز خواهد شد
طبقه بندی
درمانی - داروها

2

شرح مداخله
گروه کنترل: در گروه کنترل پلاسبو برای ۴ هفته تجویز خواهد شد.
طبقه بندی
دارو نما

مراکز بیمار گیری

1
مرکز بیمار گیری
نام مرکز بیمار گیری
دانشگاه علوم پزشکی ارومیه بیمارستان امام خمینی
نام کامل فرد مسوول
دکتر قادر مترجمی زاده
آدرس خیابان

حجم نمونه کل
حجم نمونه پیش‌بینی شده: 34
تصادفی سازی (نظر محقق)
اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل
توصیف نحوه تصادفی سازی
در این مطالعه بیماران بصورت تصادفی با نرم افزار تخصیص تصادفی
(Random Allocation software) در دو گروه درمان (تجویز داروی
اپلرنون) و کنترل (پلاسبو داروی خشی) قرار خواهند گرفت.
کور سازی (به نظر محقق)
دو سوبه کور
توصیف نحوه کور سازی
در مطالعه حاضر بیماران و تیم درمان کننده (پزشکان) از اینکه هر
بیمار در گروه درمان یا گروه پلاسبو قرار می‌گیرد هیچ اطلاعی
نداشتند. بیماران پس از اینکه بیماریشان تشخیص داده شد بر اساس
رندوم سازی در دو گروه درمان و یا پلاسبو قرار خواهند گرفت. سپس
بدون اینکه محقق بدانند هر بیمار در کدامین گروه قرار دارد بیمار را
وارد مطالعه کرده و درمان مربوطه شروع و جهت پیگیری در آینده
ویزیت خواهند شد. هم چنین بیماران نیز تا آخر دوره ی مطالعه از اینکه
در کدامین گروه قرار دارند اطلاعی ندارند. پس از این که بیماری افراد
توسط متخصص چشم پزشکی تشخیص داده شد شرکت کنندگان جهت
دریافت دارو یا پلاسبو به منشی ارجاع داده می‌شوند

دارو نما

دارو
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
دانشگاه علوم پزشکی ارومیه
آدرس خیابان
ارومیه بلوار آیت .. مدرس- خیابان ارشاد
شهر
ارومیه

ارومیه بلوار آیت ا... مدرس- خیابان ارشاد
شهر
ارومیه
استان
آذربایجان غربی
کد پستی
5715789397
تلفن
9931 3346 44 98+
فکس
7277 3345 44 98+
ایمیل
Motarjemizadeh.q@umsu.ac.ir
آدرس صفحه وب
http://Imam.Umsu.ac.ir

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی ارومیه
نام کامل فرد مسوول
دکتر صابر قلی زاده
آدرس خیابان
ارومیه ، بلوار رسالت ، کوی اورژانس ، دانشگاه علوم پزشکی
استان آذربایجان غربی
شهر
ارومیه
استان
آذربایجان غربی
کد پستی
5714783734
تلفن
9931 3346 44 98+
ایمیل
saber@umsu.ac.ir
آدرس صفحه وب
http://Imam.umsu.ac.ir

ردیف بودجه

کد بودجه

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

عنوان منبع مالی

دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

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 ارومیه
نام کامل فرد مسوول
دکتر قادر مترجمی زاده
موقعیت شغلی
دانشیار
آخرین مدرک تحصیلی
فوق تخصص
سایر حوزه های کاری/تخصص ها
جراحی چشم
آدرس خیابان
ارومیه بلوار آیت ا... مدرس- خیابان ارشاد
شهر
ارومیه
استان
آذربایجان غربی
کد پستی
5715789397
تلفن
0984433469931
ایمیل
Motarjemizadeh.q@umsu.ac.ir
آدرس صفحه وب
http://Imam.umsu.ac.ir

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

نام کامل فرد مسوول

دکتر قادر مترجمی زاده

موقعیت شغلی

دانشیار

آخرین مدرک تحصیلی

فوق تخصص

سایر حوزه های کاری/تخصص ها

جراحی چشم

آدرس خیابان

ارومیه بلوار آیت ا... مدرس- خیابان ارشاد

شهر

ارومیه

استان

آذربایجان غربی

کد پستی

5715789397

تلفن

9931 3346 44 98+

ایمیل

Motarjemizadeh.q@umsu.ac.ir

آدرس صفحه وب

http://Imam.Umsu.ac.ir

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

نام کامل فرد مسوول

دکتر قادر مترجمی زاده

موقعیت شغلی

دانشیار

آخرین مدرک تحصیلی

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

فوق تخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
جراحی چشم
آدرس خیابان
ارومیه بلوار آیت ا... مدرس- خیابان ارشاد
شهر
ارومیه
استان
آذربایجان غربی
کد پستی
5715789397
تلفن
+98 44 3346 9931
ایمیل
Motarjemizadeh.q@umsu.ac.ir
آدرس صفحه وب
<http://Imam.Umsu.ac.ir>