

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۴/۱۲/۰۴

ارزیابی پاسخ سرولوژیک دوز بوستر واکسن بیماری کووید-۱۹ هومولوگ در مقابل واکسن هترولوگ در بیماران دریافت کننده پیوند اتولوگ سلول های بنیادی خونساز

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

مقایسه ایمنی و پاسخ سرولوژیک دوز بوستر واکسن بیماری کووید-۱۹ هومولوگ در مقابل واکسن هترولوگ در بیماران دریافت کننده پیوند اتولوگ

طراحی

این مطالعه یک کارآزمایی بالینی شاهددار تصادفی دو سو کور فاز 2-3 است که برای مقایسه پاسخ سرولوژیک دوز بوستر واکسن بیماری کووید-۱۹ هومولوگ در مقابل واکسن هترولوگ در 90 بیمار بزرگسال دریافت کننده پیوند اتولوگ انجام خواهد شد. برای تصادفی سازی از یک لیست تصادفی سازی بلوک متعادل تولید شده با استفاده از نرم افزار تحت وب پژوهشکده، بعد از ورود تعداد حجم نمونه و اندازه هر بلوک، استفاده خواهد شد.

نحوه و محل انجام مطالعه

بیماران بزرگسال دریافت کننده پیوند اتولوگ در پژوهشکده انکولوژی، هماتولوژی و سل ترابی دانشگاه علوم پزشکی تهران که واجد شرایط هستند، 4 هفته (± 7 روز) پس از دوز دوم دعوت خواهند شد. پس از اخذ رضایت نامه کتبی و قبل از انجام واکسیناسیون با استفاده از تست سریع آنتی ژن کرونا ویروس از عدم ابتلا به بیماری اطمینان حاصل می شود، سپس نمونه خون بیمار جهت اندازه گیری تیتر آنتی بادی آزمایش می شود. کد ملی وی وارد سیستم مرکز شده و کد واکسن وی اعلام خواهد شد. واکسن تزریق می شود. 4 هفته (± 7 روز) بعد از تلقیح واکسن نیز تیتر آنتی بادی و عوارض ارزیابی می شود.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

معیار های ورود: سن 18 تا 70 سال فاصله زمانی 6 تا 12 ماه پس از پیوند اتولوگ دریافت دو دوز اولیه واکسن پاستوکوک معیار عدم ورود: عود بیماری زمینه

گروه های مداخله

گروه A به عنوان گروه مداخله واکسن هومولوگ (پاستو کووک) و گروه B به عنوان گروه مداخله واکسن هترولوگ (سینوفارم) می باشد. در هر دو گروه ابتدا ریبید تست کووید-19 انجام خواهد شد و سپس نمونه خون جهت اندازه گیری تیتر آنتی بادی آزمایش خواهد شد سپس به طور تصادفی بیمار واکسن دریافت می کند و بعد از 4 هفته (± 7 روز) مجدداً نمونه خون بیمار جهت اندازه گیری تیتر آنتی بادی آزمایش خواهد شد و عوارض واکسن ثبت خواهد شد.

متغیرهای پیامد اصلی

تیتر SARS-CoV-2 Anti SPIKE IgG سه هفته (± 7 روز) بعد از تلقیح واکسن دوز بوستر هومولوگ در مقایسه با دوز بوستر هترولوگ

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

بیمارگیری کامل شده است. مطالعه کامل شده است.

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20140818018842N24

تاریخ تایید ثبت در مرکز: 22-07-2022, ۱۴۰۱/۰۴/۳۱

زمان بندی ثبت: registered_while_recruiting

آخرین بروز رسانی: 09-08-2023, ۱۴۰۲/۰۵/۱۸

تعداد بروز رسانی ها: 2

تاریخ تایید ثبت در مرکز

2022-07-22, ۱۴۰۱/۰۴/۳۱

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

لیلا شریفی علی ابادی

نام سازمان / نهاد

مرکز تحقیقات هماتولوژی، انکولوژی و پیوند سلول بنیادی دانشگاه

علوم پزشکی تهران

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

+98 21 8490 3691

آدرس ایمیل

ctu@sina.tums.ac.ir

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2022-07-22, ۱۴۰۱/۰۴/۳۱

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

2022-12-22, ۱۴۰۱/۱۰/۰۱

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

2022-07-22, ۱۴۰۱/۰۴/۳۱

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

2023-01-21, ۱۴۰۱/۱۱/۰۱

تاریخ خاتمه کارآزمایی

عنوان علمی کارآزمایی

ارزیابی پاسخ سرولوژیک دوز بوستر واکسن بیماری کووید-۱۹ هومولوگ در مقابل واکسن هترولوگ در بیماران دریافت کننده پیوند اتولوگ سلول های بنیادی خونساز

عنوان عمومی کارآزمایی

ارزیابی پاسخ سرولوژیک دوز بوستر واکسن بیماری کووید-۱۹ در بیماران دریافت کننده پیوند اتولوگ سلول های بنیادی خونساز

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه**شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:**

بیمارانی که تحت پیوند سلول های بنیادی خونساز اتولوگ قرار گرفته اند بین ۶ ماه تا ۱۲ ماه از پیوندشان گذشته باشد دو دوز اولیه ی واکسن پاستوکوک دریافت کرده اند حداقل یک ماه از دریافت دوز دوم گذشته باشد

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

سابقه مصرف داروی ریتوکسیمب در طی ۶ ماه گذشته عود بیماری زمینه ای ریید تست کووید-۱۹ مثبت قبل از دوز بوستر بیمارانیکه جهت دریافت واکسن رضایت نداشته باشند

سن

از سن ۱۸ ساله تا سن ۶۵ ساله

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

۲-۳

گروه های کور شده در مطالعه

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

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش بینی شده: ۹۰

حجم نمونه تحقق یافته: ۶۱

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

نحوه اختصاص به گروه های مطالعه به صورت طراحی موازی می باشد، گروه A به عنوان گروه مداخله واکسن هومولوگ (واکسن پاستوکوک) و گروه B به عنوان گروه مداخله واکسن هترولوگ (واکسن سینوفارم) در نظر گرفته می شوند. لیست تصادفی سازی بلوک متعادل، از طریق نرم افزار تحت وب پژوهشکده انکولوژی هماتولوژی و سل تراپی، بعد از ورود عدد ۹۰ به عنوان حجم نمونه و در نظر گرفتن بلوکهای ۴ تایی تولید خواهد شد، بر حسب این لیست تصادفی سازی بلوک متعادل، یک توالی اعداد ایجاد شده و در سیستم این توالی اعداد تعریف می شود بیماران در صورت داشتن معیارهای ورود به مطالعه و پس از اخذ رضایت آگاهانه کتبی، کد ملی شان در سیستم وارد می شود و نرم افزار کد هر بیمار را اعلام می کنند. بیماران به صورت تصادفی یکی از دو واکسن را دریافت می کنند.

کور سازی (به نظر محقق)

دو سوبه کور

توصیف نحوه کور سازی

به دلیل ملاحظات اخلاقی از بازوی پلاسبو استفاده نخواهد شد. ویال واکسن پاستوکوک و واکسن سینوفارم ۱۰ دوزی است که جهت استفاده در این پژوهش در اختیار یک فرد خارج از تیم مطالعه قرار خواهد گرفت. این فرد دقیقاً در زمانی که از بیماران خواسته شده تا برای دریافت بوستر در درمانگاه حضور داشته باشند، یک ویال واکسن سینوفارم و یک ویال واکسن پاستوکوک را با رعایت زنجیره سرما در

سرنگ های انسولین می کشند و به صورت توالی اعداد بر حسب یک لیست تصادفی سازی بلوک متعادل، برچسب زده و کدگذاری می نماید. از قبل برچسب کدها آماده شده است و در اختیار آن فرد قرار می گیرد. سرنگ های واکسن های کدگذاری شده در یخچال مخصوص، با دمای ۲ الی ۴ درجه تا زمان تزریق که نهایتاً باید نیم ساعت باشد قرار خواهند گرفت. غیر از فرد فوق همه افراد تیم پژوهش شامل پزشک درمان گر، مسئول تزریق واکسن، مسئول جمع آوری کننده اطلاعات، تحلیل کننده و خود بیمار از نوع واکسن آگاه نیستند.

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 مرکز تحقیقات هماتولوژی، انکولوژی و پیوند سلول بنیادی دانشگاه علوم پزشکی تهران

آدرس خیابان

خ کارگر شمالی، بیمارستان شریعتی

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

1411713135

تاریخ تایید

1401/04/13, 2022-07-04

کد کمیته اخلاق

IR.TUMS.HORCSCT.REC.1401.005

بیماری های (موضوعات) مورد مطالعه**1****شرح**

مولتیپل میلوما

کد ICD-10

C90

توصیف کد ICD-10

Multiple myeloma and malignant plasma cell neoplasms

2**شرح**

لنفوم غیر هوچکین

کد ICD-10

C81

توصیف کد ICD-10

Hodgkin Lymphoma

3**شرح**

مراکز بیمار گیری

لنفوم هوچکین

کد ICD-10

C81

توصیف کد ICD-10

Hodgkin Lymphoma

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

پژوهشکده انکولوژی، هماتولوژی و سلول درمانی، دانشگاه علوم

پزشکی تهران

نام کامل فرد مسوول

مریم برخوردار

آدرس خیابان

خ کارگر شمالی، بیمارستان شریعتی

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

1411713135

تلفن

2635 8490 21 98+

ایمیل

barkhordarm.n@gmail.com

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی تهران

نام کامل فرد مسوول

محمد واعظی

آدرس خیابان

خیابان کارگر شمالی، بیمارستان شریعتی

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

1411713135

تلفن

2635 8490 21 98+

ایمیل

vaezi.mohammad@yahoo.com

ردیف بودجه

کد بودجه

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

بلی

عنوان منبع مالی

دانشگاه علوم پزشکی تهران

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

4

شرح

سندرم میلودیسپلاستیک

کد ICD-10

D46

توصیف کد ICD-10

Myelodysplastic syndromes

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

تیترا آنتی بادی SARS-CoV-2

مقاطع زمانی اندازه گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از شروع مداخله) و 4 هفته (± 7 روز) پس از

تزریق واکسن دوز بوستر

نحوه اندازه گیری متغیر

با استفاده از کیت ChemoBind SARS-CoV-2 IgG Test

متغیر پیامد ثانویه

1

شرح متغیر پیامد

عوارض احتمالی: درد موضعی، تب، بی حالی، سردرد و گلودرد

مقاطع زمانی اندازه گیری

یک هفته بعد از واکسیناسیون

نحوه اندازه گیری متغیر

چک لیست بررسی عوارض واکسن

گروه های مداخله

1

شرح مداخله

گروه مداخله اول: تزریق یک دوز واکسن پاستوکوک به عنوان دوز

بوستر هومولوگ، 4 هفته (± 7 روز) بعد از دریافت دو دوز اولیه واکسن

پاستوکوک، که به مقدار 0.5 میلی لیتر بصورت عضلانی در عضله

دلتوئید تزریق می شود.

طبقه بندی

درمانی - غیره

2

شرح مداخله

گروه مداخله دوم: تزریق یک دوز واکسن سینوفارم به عنوان دوز

بوستر هتروولوگ، 4 هفته (± 7 روز) بعد از دریافت دو دوز اولیه واکسن

پاستوکوک، که به مقدار 0.5 میلی لیتر بصورت عضلانی در عضله

دلتوئید تزریق می شود.

طبقه بندی

درمانی - غیره

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

تلفن
2040 2243 21 98+
ایمیل
man.karami@yahoo.com

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی تهران
نام کامل فرد مسوول
لیلا شریفی علی آبادی
موقعیت شغلی
کارشناس پژوهش
آخرین مدرک تحصیلی
فوق لیسانس
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
اپیدمیولوژی
آدرس خیابان
تهران، خیابان کارگر شمالی، بیمارستان شریعتی
شهر
تهران
استان
تهران
کد پستی
1411713135
تلفن
2635 8490 21 98+
فکس
4140 8800 21 98+
ایمیل
ctu@sina.tums.ac.ir

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

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی تهران
نام کامل فرد مسوول
لیلا شریفی علی آبادی
موقعیت شغلی
کارشناس پژوهش
آخرین مدرک تحصیلی
فوق لیسانس
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
اپیدمیولوژی
آدرس خیابان
تهران، خیابان کارگر شمالی، بیمارستان شریعتی
شهر
تهران
استان
تهران
کد پستی
1411713135
تلفن
2635 8490 21 98+
فکس
4140 8800 21 98+
ایمیل
ctu@sina.tums.ac.ir

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی
نام کامل فرد مسوول
منوچهر کرمی
موقعیت شغلی
استاد
آخرین مدرک تحصیلی
Ph.D
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
اپیدمیولوژی
آدرس خیابان
تهران-بزرگراه شهید چمران-میدان شهید شهبازی-بلوار دانشجو-
دانشکده بهداشت و ایمنی
شهر
تهران
استان
تهران
کد پستی
1983535511

نتایج مطالعه کارآزمایی

لطفا در صورتی که نتایج منتشر شده است تیک بزنید.
بلی
تاریخ اضافه کردن خلاصه نتایج
۱۴۰۲/۰۵/۱۸, 2023-08-09
جدول مقایسه اطلاعات پایه در گروه‌ها
دیباگرام مراحل وارد شدن شرکت کنندگان به مطالعه
جدول نتایج متغیرهای پیامد
جدول رخدادهای نامطلوب

