

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۶/۲۵

تأثیر مکمل‌یاری پروپولیس بر پارامترهای تن‌سنجی، وضعیت استرس اکسیداتیو و التهابی و میزان مرگ و میر در بیماران مبتلا به پنومونی شدید

تاریخ تایید ثبت در مرکز: 17-09-2022, ۱۴۰۱/۰۶/۲۶
زمان‌بندی ثبت: prospective

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

بررسی تأثیر مکمل‌یاری پروپولیس بر پارامترهای تن‌سنجی، وضعیت استرس اکسیداتیو و التهابی و مرگ و میر در بیماران پنومونی شدید

طراحی

کارآزمایی بالینی دارای گروه کنترل، با گروه مداخله موازی، دوسویه کور، تصادفی شده، فاز 3 روی 42 بیمار، برای تصادفی شدن از نرم افزار تولید توالی تصادفی استفاده می شود.

نحوه و محل انجام مطالعه

تحقیق در بیمارستان امام خمینی ارومیه انجام خواهد شد. افراد گروه مداخله قرص حاوی مکمل پروپولیس تهیه شده از شرکت سورن تک توس (حاوی 100 mg عصاره پروپولیس به صورت 2 بار در روز) و افراد گروه کنترل، نیز به مقدار یکسان قرص دارونما را دریافت خواهند کرد. قرصهای حاوی مکمل پروپولیس و دارونما از لحاظ ظاهری کاملاً مشابه خواهند بود. تنها فرد مسئول بسته بندی قرصهای حاوی پروپولیس و دارونما از کدهای مربوطه اطلاع خواهد داشت

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

اگر بیمار علائم روبرو را داشته باشد وارد مطالعه خواهد شد: علائم بالینی پنومونی مانند سرفه ای که اخیراً شروع یا تشدید شده است، خلط چرک دارد، مشاهده علائم پنومونی در بررسی‌های قفسه سینه بیمار، دیسپنه یا تاکی پنه، تهویه مکانیکی، دو یا بیش از دو مورد از علائم سندروم پاسخ التهاب سیستمیک (SIRS) در 24 ساعت اخیر داشته باشیم. اگر بیمار علائم روبرو را داشته باشد از مطالعه خارج خواهد شد: آسم و آلرژی، فاز حاد نارسایی قلبی، فیبروز سیستمیک، بدخیمی، سابقه حساسیت به پروپولیس، بارداری و شیردهی

گروه‌های مداخله

افراد گروه مداخله قرص حاوی مکمل پروپولیس تهیه شده از شرکت سورن تک توس (حاوی 100 mg عصاره پروپولیس به صورت 2 بار در روز) و افراد گروه کنترل، نیز به مقدار یکسان قرص دارونما را دریافت خواهند کرد.

متغیرهای پیامد اصلی

تغییر پارامترهای استرس اکسیداتیو شامل MDA و TAC، پارامترهای التهابی شامل ESR و CRP و همچنین امتیازات qSOFA

آخرین بروز رسانی: 17-09-2022, ۱۴۰۱/۰۶/۲۶
تعداد بروز رسانی‌ها: 0
تاریخ تایید ثبت در مرکز
17-09-2022, ۱۴۰۱/۰۶/۲۶

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

پارسا سامعی

نام سازمان / نهاد

جمهوری اسلامی ایران

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

9215 3343 44 98+

آدرس ایمیل

parsa.sameei@gmail.com

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2022-09-23, ۱۴۰۱/۰۷/۰۱

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

2025-09-23, ۱۴۰۴/۰۷/۰۱

تاریخ شروع بیمارگيري تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگيري تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

تأثیر مکمل‌یاری پروپولیس بر پارامترهای تن‌سنجی، وضعیت استرس اکسیداتیو و التهابی و میزان مرگ و میر در بیماران مبتلا به پنومونی شدید

عنوان عمومی کارآزمایی

تأثیرات تجویز ماده پروپولیس بر بیماری پنومونی

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20220902055856N1

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

بیمار حداقل 18 سال سن داشته باشد و تشخیص ابتلا به پنومونی با نیاز به درمان در وی داشته باشیم. طی 72 ساعت از بدو بستری: علائم بالینی پنومونی مانند سرفه ای که اخیراً شروع یا تشدید شده است، خلط چرک دار یا تغییر در خلط کسانی که معمولاً خلط چرک دار دارند، مشاهده علائم پنومونی در بررسی‌های قفسه سینه بیمار، دیسپنه یا تاکی پنه (بیش از 20 تنفس در دقیقه) یا تهویه مکانیکی، دو یا بیش از دو مورد از علائم سندروم پاسخ التهاب سیستمیک (SIRS) در 24 ساعت اخیر که شامل: دمای بدن زیر 36 یا بالای 38 درجه سانتیگراد، ضربان قلب بیشتر از 90 ضربان در دقیقه، تعداد تنفس بیشتر از 20 بار در دقیقه و یا غلظت خونی CO2 کمتر از 4.2KPa، میزان $WBC > 12000/mm^3$ ، $OR < 4000/mm^3$ ، $OR > 10\%$ میزان $OR > 10\%$ ؛
شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:
آسم آلرژی بیماری‌های روماتولوژی شناخته شده فاز حاد نارسایی قلبی بدخیمی فیبروز سیستیک و نارسایی مزمن کلیه با GFR کمتر از 30 ml/min نارسایی کبدی یا Child score C سابقه حساسیت به پروپولیس مصرف سایر آنتی اکسیدانها بیماران پیوندی دریافت کننده داروهای مهارکننده سیستم ایمنی بارداری و شیردهی

سن

از سن 18 ساله

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

3

گروه‌های کور شده در مطالعه

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

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش‌بینی شده: 42

بیش از یک نمونه در هر نفر شرکت کننده

تعداد نمونه در هر نفر شرکت کننده: 2

از هر بیمار دو بار نمونه خون گرفته خواهد شد

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

تخصیص افراد در هر یک از گروه‌های مطالعه (مکمل و دارونما) به وسیله نرم افزار "Software Random Allocation" و با استفاده از روش تقسیم تصادفی بلوکی (بلوک‌های 4 تایی) انجام خواهد شد. برای کاهش خطای سوگیری انتخاب، از روش پنهان سازی تخصیص استفاده خواهد شد. پس از بستری بیمار در بخش و کسب معیارهای لازم برای ورود به مطالعه، به افراد به صورت تصادفی پاکت‌های درب بسته ای که در داخل آن کدهای منحصر به فرد تولید شده توسط Random Allocation Software وجود دارد، تخصیص مییابد. کدها به همراه گروه‌های A و B (نشانگرهای گروه مکمل و دارونما) در ابتدای مطالعه توسط یکی از همکاران طرح که در هیچ یک از فازهای بالینی مداخله و نمونه‌گیری نقش ندارد، تولید شده و تا انتهای مطالعه نزد ایشان باقی خواهند ماند و سایر مجریان تا انتهای مطالعه از مفهوم کدها و گروه‌ها بی اطلاع باقی خواهند ماند. روی پاکت‌ها فقط کدهای A و B به منظور مشخص کردن دو گروه مجزا از هم درج میگردد. پس از تخصیص هر پاکت گروه A یا B به بیمار وارد شده به مطالعه، پاکت باز شده و کد داخل پاکت که شامل 4 عدد می باشد (به عنوان مثال 5372) که هیچ معنایی نداشته و نشانگر هیچ مفهومی نیست و کاملاً تصادفی به وجود آمده است، روی جعبه مکمل درج خواهد شد. بیماران فقط بر اساس کد A یا B تقسیم بندی و شماره‌های داخل پاکت ملاک طبقه بندی نبوده و این کدها فقط برای برچسب گذاری بر روی قوطی

های دارو و دارونما استفاده می شوند.

کور سازی (به نظر محقق)

دو سویه کور

توصیف نحوه کور سازی

بیماران و محقق هر دو در رابطه با نوع داروی دریافتی (دارو پروپولیس یا دارونما) بی اطلاع هستند. دارونما در سایز، شکل، و رنگ مانند داروی اصلی است. دارو و دارونما توسط اعداد رندوم سازی شده کامپیوتری توسط مسئول نظارت بر داده‌ها کدگذاری و سپس در اختیار محقق و بیماران قرار داده می شود.

دارو نما

دارد

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 دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

آدرس خیابان

ارومیه، بلوار رسالت، کوی اورژانس

شهر

ارومیه

استان

آذربایجان غربی

کد پستی

5714783734

تاریخ تایید

2022-08-24, 1401/06/02

کد کمیته اخلاق

IR.UMSU.REC.1401.217

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

پنومونی حاد

کد ICD-10

A40.3

توصیف کد ICD-10

Sepsis due to Streptococcus pneumoniae

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

اندازه گیری سرعت رسوب اریتروسیت‌ها

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای مطالعه و همچنین 7 روز بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

اندازه گیری ESR با روش دستی و با مشاهده انجام خواهد شد

شرح متغیر پیامد

اندازه گیری میزان پروتئین فعال C

مقاطع زمانی اندازه گیری

در ابتدای مطالعه و همچنین 7 روز بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه گیری متغیر

اندازه گیری CRP با کیت مخصوص انجام خواهد شد

متغیر پیامد ثانویه**شرح متغیر پیامد**

اندازه گیری سطح MDA (مالوندالدئید)

مقاطع زمانی اندازه گیری

در ابتدای مطالعه و همچنین 7 روز بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه گیری متغیر

به وسیله کیت اندازه گیری MDA خریداری شده از شرکت پادگین طب

شرح متغیر پیامد

اندازه گیری سطح TAC (ظرفیت تام آنتی اکسیدانی)

مقاطع زمانی اندازه گیری

در ابتدای مطالعه و همچنین 7 روز بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه گیری متغیر

با کیت اندازه گیری TCA خریداری شده از شرکت پادگین طب

شرح متغیر پیامد

روند تغییر WBC (گلوبول های سفید خونی)

مقاطع زمانی اندازه گیری

در ابتدای مطالعه و همچنین 7 روز بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه گیری متغیر

با دستگاه Cell counter

شرح متغیر پیامد

کاهش مدت زمان بستری شدن

مقاطع زمانی اندازه گیری

از زمان بستری شدن تا زمان مرخص شدن

نحوه اندازه گیری متغیر

بر اساس تاریخ پذیرش و ترخیص ثبت شده در پرونده بیمار

گروه های مداخله**شرح مداخله**

گروه مداخله: این گروه به مدت 7 روز و روزی دوبار قرص 100 میلی گرم از داروی پروپولیس تهیه شده از شرکت سورن تک توس را دریافت خواهند کرد. وضعیت بیمار و مصرف مکمل ها به صورت روزانه توسط محقق پیگیری خواهد شد. تمام بیماران درمان استاندارد پنومونی شدید که شامل آنتی بیوتیک های تزریقی و در موارد خاص کورتیکواستروئید می باشد را دریافت خواهند کرد. در صورت عدم تحمل مکمل توسط بیمار یا بروز عارضه غیر قابل تحمل، بیمار از مطالعه خارج خواهد شد.

طبقه بندی

درمانی - داروها

شرح مداخله

گروه کنترل: این گروه قرص دارونما با ویژگی های ظاهری مشابه با قرص اصلی را دریافت خواهند کرد. مدت زمان تجویز دارونما همانند مداخله اصلی مطالعه، 7 روز خواهد بود.

طبقه بندی

دارو نما

مراکز بیمار گیری**مرکز بیمار گیری**

نام مرکز بیمار گیری

بیمارستان امام خمینی

نام کامل فرد مسؤول

پارسا سامعی

آدرس خیابان

ارومیه، بلوار آیت الله مدرس، خیابان ارشاد

شهر

ارومیه

استان

آذربایجان غربی

کد پستی

8135157157

تلفن

9931 3346 44 98+

ایمیل

parsa.sameei@gmail.com

حمایت کنندگان / منابع مالی**حمایت کننده مالی**

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

نام کامل فرد مسؤول

صابر قلی زاده

آدرس خیابان

ارومیه، بلوار رسالت، کوی اورژانس

شهر

ارومیه

استان

آذربایجان غربی

کد پستی

5714783734

تلفن

4897 3223 44 98+

ایمیل

parsa.sameei@gmail.com

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

مبدأ اعتبار از داخل یا خارج کشور
داخلی
طبقه بندی منابع اعتبار خارجی
خالی
کشور مبدأ
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
پارسا سامعی
موقعیت شغلی
دانشجو
آخرین مدرک تحصیلی
دیپلم یا کمتر
سایر حوزه های کاری/تخصص ها
داروسازی
آدرس خیابان
ارومیه، پل قویون، خیابان بوعلی، کوی 3، پلاک 66 واحد 5
شهر
ارومیه
استان
آذربایجان غربی
کد پستی
5716616567
تلفن
9215 3343 44 98+
ایمیل
parsa.sameei@gmail.com

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی ارومیه
نام کامل فرد مسوول
آیدا اسماعیلی
موقعیت شغلی
استادیار گروه داروسازی بالینی
آخرین مدرک تحصیلی
Ph.D
سایر حوزه های کاری/تخصص ها
داروسازی
آدرس خیابان
ارومیه، بلوار رسالت، کوی اورژانس
شهر
ارومیه

استان
آذربایجان غربی
کد پستی
5714783734
تلفن
4897 3223 44 98+
ایمیل
ph.a.esmaeili@gmail.com

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی ارومیه
نام کامل فرد مسوول
پارسا سامعی
موقعیت شغلی
دانشجو
آخرین مدرک تحصیلی
دیپلم یا کمتر
سایر حوزه های کاری/تخصص ها
داروسازی
آدرس خیابان
ارومیه، پل قویون، خیابان بوعلی 3، پلاک 66، واحد 5
شهر
ارومیه
استان
آذربایجان غربی
کد پستی
5716616567
تلفن
9215 3343 44 98+
فکس
ایمیل
parsa.sameei@gmail.com

برنامه انتشار

فایل داده شرکت کنندگان (IPD)
هنوز تصمیم نگرفته ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست
پروتکل مطالعه
هنوز تصمیم نگرفته ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست
نقشه آنالیز آماری
هنوز تصمیم نگرفته ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست
فرم رضایتنامه آگاهانه
هنوز تصمیم نگرفته ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست
گزارش مطالعه بالینی
هنوز تصمیم نگرفته ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست
کدهای استفاده شده در آنالیز
هنوز تصمیم نگرفته ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست
نظام دسته بندی داده (دیکشنری داده)
هنوز تصمیم نگرفته ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست