

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۳/۲۰

ارزیابی بالینی فراورده نیوزومی ترانگزامیک اسید/نیاسین آمید در مقایسه با کرم متداول ترانگزامیک اسید/نیاسین آمید و هیدروکینون در درمان ملاسما

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

هدف از این مطالعه بررسی اثربخشی بالینی فراورده ی موضعی نیوزومی ترانگزامیک اسید/نیاسین آمید در بیماران مبتلا به ملاسما می باشد.

طراحی

کارآزمایی بالینی تصادفی شده دو سو کور، با گروه های موازی، دارای گروه کنترل، فاز 2-3 بر روی 102 بیمار و تصادفی سازی شده به روش بلوک (با اندازه بلوک 6) با استفاده از سایت Sealedenvelope.com

نحوه و محل انجام مطالعه

در این مطالعه افراد مبتلا به ملاسما مراجعه کننده به درمانگاه پوست مرکز درمانی بیمارستان شهید فقیهی شیراز وارد طرح میشوند. بیماران در سه گروه تقسیم خواهند شد و هر کدام درمان مربوطه را دریافت خواهند کرد. بیماران در ابتدای شروع درمان و ماهانه به مدت 3 ماه ویزیت خواهند شد. این مطالعه به صورت دو سوکور می باشد به این صورت که بیماران و پزشک بررسی کننده ی آنها از نوع داروی مصرفی بی اطلاع خواهند بود.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

شرایط ورود: مردان و زنان مبتلا به ملاسما در سنین 18 تا 50 سال، ابتلا به ملاسما بیش از 6 ماه، توانایی خواندن، فهمیدن و امضای فرم رضایت نامه، امکان شرکت در مطالعه و انجام ویزیت های دوره ای توسط پزشک شرایط خروج: مصرف داروهای ضد بارداری خوراکی، مصرف کورتیکواستروئید خوراکی یا موضعی روی ضایعات ملاسما در حین مطالعه، سابقه بیماری تیروئید، سابقه عدم تحمل و واکنش های ازدیاد حساسیت به داروهای ترانگزامیک اسید، نیاسین آمید و هیدروکینون، ابتلا به سایر اختلالات رنگدانه ای، بارداری و شیردهی

گروه های مداخله

گروه اول فراورده ی موضعی نیوزومال ترانگزامیک اسید/ نیاسین آمید، گروه دوم کرم معمول ترانگزامیک اسید/ نیاسین آمید و گروه سوم (گروه کنترل) کرم هیدروکینون 4 درصد را به صورت دو بار در شبانه روز و به مدت 3 ماه استفاده می کنند (غیر از گروه هیدروکینون که فقط شب ها از فراورده ی دارویی و صبح ها از کرم بدون دارو استفاده خواهند کرد).

متغیرهای پیامد اصلی

عکسبرداری از صورت بیمار و محاسبه ی "اندکس اصلاح شده ی مساحت و شدت ملاسما" و محتوای ملانین. بررسی کیفیت زندگی بیماران ملاسما با استفاده از پرسشنامه ی استاندارد "مقیاس کیفیت زندگی بیماران ملاسما" قبل و بعد از درمان.

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20220609055116N1

تاریخ تایید ثبت در مرکز: 23-07-2023, 1402/05/01

زمان بندی ثبت: prospective

آخرین بروز رسانی: 23-07-2023, 1402/05/01

تعداد بروز رسانی ها: 0

تاریخ تایید ثبت در مرکز

2023-07-23, 1402/05/01

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

سلیمان محمدی سامانی

نام سازمان / نهاد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

4128 3242 71 98+

آدرس ایمیل

smsamani@sums.ac.ir

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2023-08-06, 1402/05/15

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

2024-05-20, 1403/02/31

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

ارزیابی بالینی فراورده نیوزومی ترانگزامیک اسید/نیاسین آمید در مقایسه با کرم متداول ترانگزامیک اسید/نیاسین آمید و هیدروکینون در درمان ملاسما

عنوان عمومی کارآزمایی

ارزیابی بالینی فراورده ی پوستی نانوی ترانگزامیک اسید/نیاسین آمید برای درمان لک پوستی

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

مردان و زنان مبتلا به ملاسما در سنین ۱۸ تا ۵۰ سال مدت ابتلا به ملاسما بیش از ۶ ماه توانایی خواندن، فهمیدن و امضای فرم رضایت نامه امکان شرکت در مطالعه و انجام ویزیت های دوره ای توسط پزشک

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

بیماران مصرف کننده داروهای ضد بارداری خوراکی در حین یا سه ماه قبل از ورود به مطالعه بیماران مصرف کننده کورتیکواستروئید خوراکی و یا استفاده از کورتیکواستروئید موضعی روی ضایعات ملاسما در زمان مطالعه بیماران با سابقه بیماری تیروئید سابقه عدم تحمل، واکنش های ازدیاد حساسیت و ایجاد تحریک شدید به هیدروکینون، ترانگزامیک اسید و نیاسینامید ابتلا به سایر اختلالات رنگدانه ای بارداری یا شیردهی سابقه درمان دارویی یا مداخله ای جهت درمان ملاسما از ۲ ماه قبل از شروع مطالعه

سن

از سن 18 ساله تا سن 50 ساله

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

2-3

گروه های کور شده در مطالعه

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

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش بینی شده: 102

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

بیماران بر اساس روش تصادفی سازی بلوک به کمک نرم افزار Sealed Envelope (پاکت نامه ی مهر و موم شده) در 3 گروه مختلف درمانی وارد می شوند. این نرم افزار پاکت نامه ی مهر و موم شده جهت تصادفی سازی نمونه ها به روش بلوک مورد استفاده قرار می گیرد. به این ترتیب، ابتدا در این نرم افزار، حجم نمونه (102 نفر)، اندازه ی بلوک ها (بلوک های 6 تایی) و تعداد گروه های درمانی (3 گروه) مشخص می شوند و سپس بر اساس داده های ورودی، حجم نمونه 102 نفر به 17 بلوک 6 تایی که هر بلوک حاوی تعداد برابر از هر گروه درمانی می باشد تقسیم می شوند و به هر کدام از این 102 نفر یک کد اختصاصی تعلق می گیرد. پس از آماده سازی فراورده ها بر اساس الگوی بلوک 6 تایی، هر فراورده در یک پاکت قرار می گیرد و مهر و موم می شود و روی آن یک کد اختصاصی درج می شود و پاکت های مهر و موم شده ی حاوی کد اختصاصی مطابق نرم افزار در نهایت در بلوک های 6 تایی قرار می گیرند و به پزشک تحویل داده می شوند. پزشک به صورت تصادفی به هر بیمار وارد شده در مطالعه یک پاکت حاوی فراورده با کد اختصاصی را تحویل می دهد و به این ترتیب تصادفی سازی صورت می گیرد. به این ترتیب، در این روش ساخت توالی تصادفی به کمک نرم افزار Sealed Envelope انجام می گیرد و پنهان سازی به کمک کد های اختصاص داده شده توسط نرم افزار و قرار دادن هر فراورده در یک پاکت مهر و موم شده با کد اختصاصی که تنها محقق اصلی جمع آوری کننده اطلاعات و فردی که فراورده ها را

تهیه می کند از محتویات پاکت و کد ها اطلاع دارند و برای سایرین از جمله پزشک، فرد ارزیابی کننده بیماران و آنالیز کننده داده ها کورسازی انجام خواهد گرفت.

کور سازی (به نظر محقق)

دو سوپه کور

توصیف نحوه کور سازی

در این مطالعه بیماران شرکت کننده، پزشک معالج که نتایج و میزان پاسخ دهی بیماران به درمان را ارزیابی می کند، افرادی که داروها را به بیماران تحویل می دهند، فردی که آنالیز های آماری را انجام می دهد و فرد ارزیابی کننده پیامد کور نگه داشته خواهد شد. در این حین تنها فرد جمع آوری کننده ی داده ها که نویسنده ی پیش نویس مقاله نیز می باشد و کمیته ایمنی و نظارت بر داده ها و محقق تهیه کننده ی فراورده ها اطلاع خواهند داشت. لازم به ذکر است که تمام بیماران با اطلاع کامل از شرکت در مطالعه و امضای فرم رضایت آگاهانه در مطالعه وارد و سپس کورسازی انجام می شود. کورسازی با استفاده از کدهای اختصاصی ارایه شده توسط نرم افزار Sealed Envelope (پاکت های مهر و موم شده) انجام می شود. به این صورت که هر فراورده ی تولید شده در یک پاکت مهر و موم شده حاوی یک کد اختصاصی قرار می گیرد. در نهایت فراورده ها به صورت پاکت های مهر موم شده طبق الگوی نرم افزار در بلوک های 6 تایی قرار می گیرند و به پزشک تحویل داده می شوند. پزشک به صورت تصادفی به هر بیمار وارد شده در مطالعه یک پاکت مهر و موم شده ی حاوی فراورده تحویل می دهد. به این ترتیب پزشک، فرد ارزیابی کننده بیمار و فرد آنالیز کننده از محتوای پاکت ها و نوع فراورده ی هر کد اختصاصی اطلاعی نخواهند داشت و کورسازی می شوند. در این بین تنها فرد جمع آوری کننده ی داده ها، کمیته ایمنی و نظارت بر داده ها و محقق تهیه کننده ی فراورده ها از محتوای هر پاکت و نوع درمان هر کد اطلاع خواهند داشت.

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 دانشگاه علوم پزشکی شیراز

آدرس خیابان

شیراز، خیابان زند، ساختمان مرکزی دانشگاه علوم پزشکی شیراز، طبقه هفتم، معاونت تحقیقات و فناوری، کمیته اخلاق در پژوهش

شهر

شیراز

استان

فارس

کد پستی

7134814336

تاریخ تایید

1402/02/04, 2023-04-24

کد کمیته اخلاق

IR.SUMS.REC.1402.050

بیماری های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

لک پوستی یا ملاسما

کد ICD-10

L81

توصیف کد ICD-10

Other disorders of pigmentation

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

در هر معاینه، از بیماران مورد مطالعه عکس برداری استاندارد توسط دستگاه Visioface ۱۰۰۰D از روبرو، سمت راست و چپ صورت بیمار انجام خواهد شد و "اندکس اصلاح شده ی مساحت و شدت ملاسما"، به عنوان اصلی ترین وسیله ارزیابی ملاسما، محاسبه خواهد شد.

مقاطع زمانی اندازه گیری

ارزیابی بالینی بیماران ملاسما از نظر پاسخ به درمان به صورت هر ۴ هفته یک بار تا 3 ماه انجام خواهد گرفت.

نحوه اندازه گیری متغیر

اندکس اصلاح شده ی مساحت و شدت ملاسما به کمک معادله ی زیر محاسبه می شود: Modified MASI score = 0.3 × Area (forehead) × Darkness (forehead) + 0.3 × Area (left malar) × Darkness (left malar) + 0.3 × Area (right malar) × Darkness (right malar) + 0.1 × Area (chin) × Darkness ((chin

متغیر پیامد ثانویه

1

شرح متغیر پیامد

کیفیت زندگی بیماران به کمک پرسشنامه ی استاندارد مقیاس کیفیت زندگی بیماران ملاسما بررسی خواهد شد.

مقاطع زمانی اندازه گیری

کیفیت زندگی بیماران قبل از شروع درمان و در انتهای مطالعه (پس از سه ماه دارو درمانی) بررسی خواهد شد.

نحوه اندازه گیری متغیر

کیفیت زندگی بیماران به کمک پرسشنامه ی فارسی شده ی مقیاس کیفیت زندگی بیماران ملاسما که روایی و پایایی آن تایید شده است بررسی خواهد شد.

گروه های مداخله

1

شرح مداخله

گروه مداخله اول: گروه دریافت کننده ی فراورده ی موضعی نیوزومی ترانگزامیک اسید 2 درصد/نیاسین آمید 2 درصد به صورت دو بار در روز به مدت 3 ماه

طبقه بندی

درمانی - داروها

2

شرح مداخله

گروه مداخله دوم: گروه دریافت کننده ی کرم موضعی متداول ترانگزامیک اسید 5 درصد/نیاسین آمید 4 درصد به صورت دو بار در روز به مدت 3 ماه

طبقه بندی

درمانی - داروها

3

شرح مداخله

گروه کنترل مثبت: گروه دریافت کننده ی کرم موضعی متداول هیدروکینون 4 درصد (شرکت بهوزان) در شب (و فرآورده ی کلد کرم در صبح جهت کورسازی مطالعه) به مدت 3 ماه

طبقه بندی

درمانی - داروها

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

درمانگاه پوست بیمارستان شهید فقیهی

نام کامل فرد مسوول

دکتر سلیمان محمدی سامانی

آدرس خیابان

شیراز، بلوار کریم خان زند، بیمارستان شهید فقیهی، درمانگاه پوست

شهر

شیراز

استان

فارس

کد پستی

7134846114

تلفن

1087 3235 71 98+

ایمیل

FaghihiHsp@sums.ac.ir

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی شیراز

نام کامل فرد مسوول

دکتر سلیمان محمدی سامانی

آدرس خیابان

شیراز، بلوار کریم خان زند، ساختمان مرکزی دانشگاه علوم پزشکی شیراز، معاونت تحقیقات و فناوری

شهر

شیراز

استان

فارس

کد پستی

7134814336

تلفن

2430 3212 71 98+

ایمیل

vcrdep@sums.ac.ir

ردیف بودجه

27787

کد بودجه

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

بلی

عنوان منبع مالی

دانشگاه علوم پزشکی شیراز
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
کشور
طبقه بندی موسسه تامین کننده اعتبار
دانشگاهی

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی شیراز
نام کامل فرد مسوول
دکتر سلیمان محمدی سامانی
موقعیت شغلی
استاد
آخرین مدرک تحصیلی
Ph.D

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

داروسازی
آدرس خیابان
شیراز، کیلومتر ۵ اتوبان شیراز-اصفهان، خیابان کارآفرین، دانشکده
داروسازی

شهر

شیراز

استان

فارس

کد پستی

7146864685

تلفن

4128 3242 71 98+

ایمیل

smsamani@sums.ac.ir

آدرس صفحه وب

<https://pharmacy.sums.ac.ir/page-pharmacy/fa/79/form/pld10626>

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی شیراز
نام کامل فرد مسوول
دکتر سلیمان محمدی سامانی
موقعیت شغلی
استاد
آخرین مدرک تحصیلی
Ph.D

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

Pharmaceutics

آدرس خیابان

شیراز، کیلومتر ۵ اتوبان شیراز-اصفهان، خیابان کارآفرین، دانشکده
ی داروسازی

شهر

شیراز

استان

فارس
کد پستی
7146864685
تلفن
4128 3242 71 98+
ایمیل
smsamani@sums.ac.ir

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی شیراز
نام کامل فرد مسوول
دکتر سلیمان محمدی سامانی
موقعیت شغلی
استاد
آخرین مدرک تحصیلی
Ph.D

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

داروسازی
آدرس خیابان
شیراز، کیلومتر ۵ اتوبان شیراز-اصفهان، خیابان کارآفرین، دانشکده
داروسازی

شهر

شیراز

استان

فارس

کد پستی

7146864685

تلفن

4128 3242 71 98+

ایمیل

smsamani@sums.ac.ir

برنامه انتشار

فایل داده شرکت کنندگان (IPD)

بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد

پروتکل مطالعه

بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد

نقشه آنالیز آماری

بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد

فرم رضایتنامه آگاهانه

خیر - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود ندارد

گزارش مطالعه بالینی

بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد

کدهای استفاده شده در آنالیز

خیر - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود ندارد

نظام دسته‌بندی داده (دیکشنری داده)

هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست

عنوان و جزئیات بیشتر در مورد داده/مستند

کل داده‌ها بالقوه پس از غیر قابل شناسایی کردن افراد در صورت
لزوم به اشتراک گذاشته خواهد شد.

بازه زمانی امکان دسترسی به داده/مستند

امکان دسترسی به داده‌ها بعد از جمع‌آوری همه‌ی اطلاعات لازم از
تمامی شرکت کنندگان در این مطالعه و یا در صورت بروز هرگونه
عوارض جانبی جدی وجود خواهد داشت. این اطلاعات حداقل تا 5 سال
پس از اتمام این مطالعه در دسترس خواهند بود.

کسانی که اجازه دارند به داده/مستند دسترسی پیدا کنند

اطلاعات برای کادر درمان و سیاست‌گذاران سلامت در دسترس
خواهد بود.

به چه منظور و تحت چه شرایطی داده/مستند قابل استفاده است
داده ها و مستندات این مطالعه، به درخواست در دسترس قرار خواهند گرفت.
برای دریافت داده/مستند به چه کسی یا کجا مراجعه شود
از طریق ارتباط مستقیم با مدیر پروژه می توان به داده ها دست

یافت.
یک درخواست برای داده/مستند چه فرایندی را طی می کند
از طریق ارتباط مستقیم با مدیر پروژه می توان به داده ها دست
یافت. (آدرس ایمیل: smsamani@sums.ac.ir)
سایر توضیحات