

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۳/۲۰

بررسی تاثیر اسپری تشکیل دهنده فیلم حاوی داروی تربینافین (درماتوتریت) در درمان عفونت جلدی درماتوفیتوزیس : یک کارآزمایی بالینی تصادفی شده دوسوکور

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

کارآزمایی بالینی تصادفی شده دوسوکور، بررسی اثربخشی، تحمل و مقبولیت مصرف کننده اسپری موضعی ضدقارچ درماتوتریت (محصول شرکت دانش بنیان زیست فناوری پلیمر پارسا) در مقابل پماد تربینافین ۱٪ در درمان کچلی پا و کچلی بدن

طراحی

کارآزمایی بالینی دارای دو گروه مداخله و شاهد، با گروه های موازی، دو سوبه کور، تصادفی شده، فاز 3 بر روی 98 بیمار. تصادفی سازی با استفاده از بلوکهای تغییر یافته تصادفی ایجاد شده توسط نرم افزار (اندازه بلوک = 4) انجام می شود.

نحوه و محل انجام مطالعه

بیماران داوطلب وارد مطالعه شده، به طور تصادفی سیستماتیک تحت درمان با کرم تربینافین ۱٪ و اسپری درماتوتریت قرار خواهند گرفت. بیماران در ابتدا و ۱، ۲ و ۴ هفته پس از درمان مورد ارزیابی قرار میگیرند. محل اجرای مطالعه، بخش پوست بیمارستان شهید فقیهی و بخش فارچ شناسی پزشکی دانشکده پزشکی می باشد. این مطالعه یک کارآزمایی بالینی تصادفی دوسوکور (محقق و شرکت کنندگان) خواهد بود.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

شرایط ورود: بیماران دارای عفونت درماتوفیتوزیس بدن و یا پا که بر اساس علائم بالینی مشاهده شده توسط متخصص پوست مستقر و آزمایشات تشخیص فارچ شناسی (آزمایش مستقیم و کشت) تایید شده اند. شرایط عدم ورود: بیماران تینه آ پدیس از نوع موکاسین، تینه آ سر، تینه آ با وسعت بیش از ۲۰ درصد و مصرف کنندگان داروهای ضدقارچ خوراکی در دو هفته قبل یا طی مطالعه

گروه های مداخله

در این مطالعه دو گروه داریم: گروه یک (مداخله): درمان با اسپری درماتوتریت بیماران دارای تجربه اسپری درماتوتریت را برای درمان موضعی روزانه (دوبار) حداکثر به مدت ۴ هفته دریافت میکنند. گروه دوم (شاهد): درمان با داروی استاندارد کرم تربینافین ۱٪ بیماران کرم تربینافین ۱٪ را برای درمان موضعی روزانه (دوبار) حداکثر به مدت ۴ هفته دریافت میکنند.

متغیرهای پیامد اصلی

درمان موثر (درمان فارچی و حداقل علائم)

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20230816059161N1

تاریخ تایید ثبت در مرکز: 25-12-2023، ۱۴۰۲/۱۰/۰۴

زمان بندی ثبت: registered_while_recruiting

آخرین بروز رسانی: 25-12-2023، ۱۴۰۲/۱۰/۰۴

تعداد بروز رسانی ها: 0

تاریخ تایید ثبت در مرکز

2023-12-25، ۱۴۰۲/۱۰/۰۴

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

کامیار زمردیان

نام سازمان / نهاد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

+98 71 3234 9411

آدرس ایمیل

zomorodian@sums.ac.ir

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2023-11-06، ۱۴۰۲/۰۸/۱۵

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

2024-11-05، ۱۴۰۳/۰۸/۱۵

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

بررسی تاثیر اسپری تشکیل دهنده فیلم حاوی داروی تربینافین

(درماتوتریت) در درمان عفونت جلدی درماتوفیتوزیس : یک کارآزمایی

بالینی تصادفی شده دوسوکور

عنوان عمومی کارآزمایی

بررسی تاثیر اسپری درماتوتربت در درمان درماتوفیتوزیس

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

کلیه بیماران درماتوفیتوزیس تشخیص داده شده با استفاده از معاینه و بررسی توسط پزشک متخصص پوست یا با استفاده از روش های روتین فارچ شناسی در دسترس بودن برای مدت مطالعه (۶ هفته) مرد یا زن، ۱۸ سال یا بالاتر تمایل به رعایت پروتکل مطالعه عدم مصرف داروهای ضدفارچ سیستمیک در یک ماه اخیر عدم مصرف داروهای ضد فارچ موضعی و یا شامپوی ضدفارچ در ۲ هفته قبل از درمان عدم حساسیت به تریینافین رضایت آگاهانه

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

تینه آ پدیس از نوع موکاسین تینه آ سر، تینه آ یا وسعت بیش از ۲۰ درصد بدن تینه آ مقاوم به درمانهای قبلی از جمله درمان خوراکی و تینه آ اینکوگنیو خیس بودن شدید فضاهای بین انگشتی شکاف شدید تجویز یا مصرف داروی ضد فارچ خوراکی در دو هفته قبل یا در طی مطالعه سابقه خشکی یا، ترک خوردن، شقاق اونیکومیکوزیس همزمان ترشح سروز یا چرک درمان همزمان سرکوب کننده ایمنی یا ضد میکروبی عدم پاسخ به درمان حساسیت به دارو عدم همکاری با پزشک زنان حامله و شیرده

سن

از سن 18 ساله

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

3

گروه های کور شده در مطالعه

- شرکت کننده
- مراقب بالینی
- محقق

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش بینی شده: 98

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

یک محقق مستقل، که مستقیماً در کارآزمایی شرکت ندارد، تصادفی سازی را با استفاده از بلوکهای تغییر یافته تصادفی ایجاد شده توسط نرم افزار (اندازه بلوک = ۴) انجام میدهد. پنهان سازی تخصیص نیز توسط یک محقق مستقل با استفاده از پاکت های مهر و موم شده و مات با شماره گذاری متوالی انجام خواهد شد.

کور سازی (به نظر محقق)

دو سوپه کور

توصیف نحوه کور سازی

بیماران و پزشکان در طول مطالعه نسبت به انتساب گروه های درمانی کور خواهند بود. بیماران گروه درمانی با یک اسپری موثر و یک پماد غیر موثر و بیماران گروه کنترل با یک پماد موثر و یک اسپری غیر موثر درمان خواهند شد. ظاهر، اندازه، رنگ و بوی پمادها و اسپری ها در هر دو گروه کاملاً مشابه خواهد بود.

دارو نما

دارد

اختصاص به گروه های مطالعه

موازی

سایر مشخصات طراحی مطالعه

کد ثبت در سایر مراکز ثبت بین المللی

خالی

تأییدیه کمیته های اخلاق

1

کمیته اخلاق

نام کمیته اخلاق

کمیته ملی اخلاق در پژوهش های زیستی

آدرس خیابان

خیابان کریم خان زند، ساختمان مرکزی دانشگاه علوم پزشکی

شیراز

شهر

شیراز

استان

فارس

کد پستی

71348-14336

تاریخ تأیید

1402/06/07, 2023-08-29

کد کمیته اخلاق

IR.SUMS.REC.1402.261

بیماری های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

درماتوفیتوزیس

کد ICD-10

B35

توصیف کد ICD-10

Dermatophytosis

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

درمان موثر (درمان فارچی و حداقل علائم)

مقاطع زمانی اندازه گیری

ابتدای مطالعه، 1، 2 و 4 هفته پس از شروع درمان

نحوه اندازه گیری متغیر

آزمایش میکروسکوپی فارچ شناسی (مستقیم) و ارزیابی بالینی بر اساس مجموع ۶ علامت (پوست پوست، وریکولاسیون، اریتم، شقاق، خیساندن و خارش) است که توسط پزشک ثبت میگردد.

متغیر پیامد ثانویه

1

شرح متغیر پیامد

میزان عوارض جانبی

مقاطع زمانی اندازه گیری

ابتدای مطالعه، 1، 2 و 4 هفته پس از شروع درمان

نحوه اندازه گیری متغیر

برای بررسی ایمنی درمان، میزان عوارض جانبی و همچنین عوارض جانبی جدی را محاسبه کرده و آنها را بین دو بازوی مطالعه با استفاده از آزمون های کای اسکوئر مقایسه میکنیم تا بررسی کنیم که آیا تفاوت آماری معنی داری وجود دارد یا خیر.

2

شرح متغیر پیامد

درمان موثر (درمان فارچی و حداقل علائم)

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

۴ هفته پس از شروع درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

آزمایش میکروسکوپی قارچ شناسی (مستقیم) منفی و ارزیابی بالینی بر اساس مجموع ۶ علامت (پوست پوست، وزیکولاسیون، اریتم، شقاق، خیساندن و خارش) است که توسط پزشک ثبت میگردد.

3

شرح متغیر پیامد

امتیاز رضایت بیمار

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در انتهای دوره درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

بیماران یک نظرسنجی کوتاه در قالب پرسشنامه، در مورد برداشت خود از تحمل پذیری، اثربخشی و راحتی درمان را در مقیاس پنج درجه ای تکمیل می کنند، که در آن ۱ = ضعیف، ۲ = منصفانه، ۳ = خوب، ۴ = بسیار خوب، ۵ = عالی است، یا ممکن است با "جوابی نیست/ ترجیح می دهند نگویند" پاسخ دهند. نمرات برای هر یک از درمان ها محاسبه و مقایسه خواهند شد.

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بخش پوست بیمارستان شهید فقیهی

نام کامل فرد مسوول

دکتر مهدی قهارتیرس

آدرس خیابان

خیابان کریم خان زند، بیمارستان شهید فقیهی

شهر

شیراز

استان

فارس

کد پستی

۷۱۳۴۸۴۶۱۱۴

تلفن

1087 3235 21 98+

فکس

ایمیل

FaghihiHsp@Sums.ac.ir

آدرس صفحه وب

/https://faghihi.sums.ac.ir

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی شیراز

نام کامل فرد مسوول

دکتر محمدهاشم هاشم پور

آدرس خیابان

خیابان کریم خان زند، دانشگاه علوم پزشکی شیراز

شهر

شیراز

استان

فارس

کد پستی

71348-14336

تلفن

5410 3230 71 98+

ایمیل

info@sums.ac.ir

آدرس صفحه وب

/https://sums.ac.ir

ردیف بودجه

دانشگاه علوم پزشکی شیراز

کد بودجه

28330

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

50

بخش عمومی یا خصوصی

عمومی

مبدا اعتبار از داخل یا خارج کشور

داخلی

طبقه بندی منابع اعتبار خارجی

خالی

کشور مبدا

4

شرح متغیر پیامد

انطباق بیمار خود گزارش شده

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در انتهای دوره درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

در پرسشنامه از بیماران خواسته می شود تا تخمین بزنند که چند دوز درمانی را فراموش کرده اند. پاسخ های ممکن شامل ، هیچ ، ۱-۲ ، ۳-۴ ، ۵-۶ ، ۷-۸ ، یا ۹ یا بیشتر خواهد بود. این نشان می دهد که آیا تفاوت قابل توجهی در احتمال پایبندی بیماران به یک رژیم درمانی وجود دارد یا خیر.

گروه‌های مداخله

1

شرح مداخله

گروه مداخله: درمان با اسپری درماتوتربت. بیماران داروی تجربی اسپری درماتوتربت حاوی 1% تربینافین هیدروکلراید توسعه داده شده توسط شرکت دانش بنیان زیست فناوری پلیمر پارسا را برای درمان موضعی روزانه (دو بار در روز) به مدت ۴ هفته دریافت میکنند.

طبقه بندی

درمانی - داروها

2

شرح مداخله

گروه کنترل: درمان با داروی استاندارد کرم تربینافین 1%. بیماران پماد تربینافین 1% (تحت نام تجاری بینافین 1%) ساخت کارخانه تهران شیمی را برای درمان موضعی روزانه (دو بار) به مدت ۴ هفته دریافت میکنند.

طبقه بندی

درمانی - داروها

مراکز بیمار گیری

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی شیراز
نام کامل فرد مسوول
کامیار زمردیان
موقعیت شغلی
استاد
آخرین مدرک تحصیلی
Ph.D
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
فارچ شناسی
آدرس خیابان
خیابان کریم خان زند، میدان امام حسین، دانشکده پزشکی
شهر
شیراز
استان
فارس
کد پستی
7134845794
تلفن
5887 3230 71 98+
ایمیل
zomorodian@sums.ac.ir

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی شیراز
نام کامل فرد مسوول
کامیار زمردیان
موقعیت شغلی
استاد
آخرین مدرک تحصیلی
Ph.D
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
فارچ شناسی
آدرس خیابان
خیابان کریم خان زند، میدان امام حسین، دانشکده پزشکی
شهر
شیراز
استان
فارس
کد پستی
7134845794
تلفن
5887 3230 71 98+
ایمیل
zomorodian@sums.ac.ir

برنامه انتشار

فایل داده شرکت کنندگان (IPD)
بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد
پروتکل مطالعه

حمایت کننده مالی
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی مازندران
نام کامل فرد مسوول
دکتر پدرام ابراهیم نژاد
آدرس خیابان
سه راه جویبار، ابتدای بزرگراه ولی عصر(عج)، ستاد مرکزی
دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی مازندران
شهر
ساری
استان
مازندران
کد پستی
4815733971
تلفن
4000 3304 11 98+
ایمیل
ravabetoomoomi@mazums.ac.ir
ردیف بودجه
کد بودجه
آیا منبع مالی همان سازمان یا نهاد حمایت کننده مالی است؟
بلی
عنوان منبع مالی
دانشگاه علوم پزشکی مازندران
درصد تامین مالی مطالعه توسط این منبع
50
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 شیراز
نام کامل فرد مسوول
کامیار زمردیان
موقعیت شغلی
استاد
آخرین مدرک تحصیلی
Ph.D
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
فارچ شناسی
آدرس خیابان
خیابان کریم خان زند، میدان امام حسین، دانشکده پزشکی
شهر
شیراز
استان
فارس
کد پستی
7134845794

هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست
نقشه آنالیز آماری
بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد
فرم رضایتنامه آگاهانه
بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد
گزارش مطالعه بالینی
بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد
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
عنوان و جزئیات بیشتر در مورد داده/مستند
نتایج به دست آمده در قالب مقاله و کنگره‌های تخصصی انتشار خواهد یافت.
بازه زمانی امکان دسترسی به داده/مستند

یکسال پس از چاپ نتایج
کسانی که اجازه دارند به داده/مستند دسترسی پیدا کنند
محققین شاغل در موسسات دانشگاهی و علمی
به چه منظور و تحت چه شرایطی داده/مستند قابل استفاده است
داده‌ها به منظور ارتقا سلامت و پس از ارسال درخواست کتبی محقق اصلی قابل دریافت است.
برای دریافت داده/مستند به چه کسی یا کجا مراجعه شود
درخواست کتبی دسترسی به اطلاعات به ایمیل نویسنده مسئول یا محقق اصلی ارسال گردد. (دکتر کامیار زمردیان zomorodian@sums.ac.ir)
یک درخواست برای داده/مستند چه فرایندی را طی می‌کند
درخواست ارسال شده توسط محقق اصلی بررسی و در صورت تایید، جهت متقاضی ارسال خواهد شد.
سایر توضیحات