

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۳/۲۰

تأثیر انفوزیون حین عمل لیدوکائین در مقایسه با پلاسبو بر کیفیت خواب بعد از عمل در بیماران جراحی شده به دلیل کیست هیداتیک ریه راست

۱۴۰۳/۱۰/۰۳, 2024-12-23

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

تعیین تأثیر انفوزیون حین عمل لیدوکائین بر کیفیت خواب بعد از عمل در عمل جراحی کیست هیداتیک ریه راست

طراحی

کارآزمایی بالینی دارای گروه کنترل، با گروه های موازی، سه سوپه کور، تصادفی شده، فاز 3 بر روی 72 بیمار مبتلا به کیست هیداتیک. تصادفی سازی با استفاده سایت راندومیزاسیون انجام می شود.

نحوه و محل انجام مطالعه

این مطالعه در بیمارستان قائم در دانشگاه علوم پزشکی مشهد انجام می شود. گروه مداخله در حین عمل جراحی کیست هیداتیک ریه، انفوزیون لیدوکائین و گروه کنترل در حین عمل انفوزیون نرمال سالین دریافت می کنند. بیمار، محقق، دستیار طرح که پیامد را بررسی می کند و فردی که آنالیز نتایج را به عهده دارد، کورسازی می شوند.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

معیارهای ورود: بیماران مبتلا به کیست هیداتیک ریه؛ بیماران ۱۸-۵۰ سال. معیارهای عدم ورود: اختلال خواب قبل از ورود به مطالعه (در خوداظهاری بیمار یا بررسی دستیار بیهوشی)؛ مصرف داروهای خواب آور قبل از ورود به مطالعه؛ داشتن سابقه اعتیاد

گروه های مداخله

گروه مداخله: انفوزیون لیدوکائین در حین عمل جراحی. گروه کنترل: انفوزیون نرمال سالین در حین عمل جراحی.

متغیرهای پیامد اصلی

کیفیت خواب بعد از عمل جراحی بر اساس امتیاز پرسشنامه Pittsburgh Sleep Quality Index (PSQI) در 7 حیطه مختلف در روز اول و سوم پس از عمل جراحی

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

شبنم نیرومند

نام سازمان / نهاد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

2081 3841 51 98+

آدرس ایمیل

niroumandsh@mums.ac.ir

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

۱۴۰۳/۱۱/۰۱, 2025-01-20

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

۱۴۰۴/۱۱/۰۱, 2026-01-21

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

تأثیر انفوزیون حین عمل لیدوکائین در مقایسه با پلاسبو بر کیفیت خواب بعد از عمل در بیماران جراحی شده به دلیل کیست هیداتیک ریه راست

عنوان عمومی کارآزمایی

تأثیر لیدوکائین بر کیفیت خواب بعد از عمل

هدف اصلی مطالعه

حمایتی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

بیماران کاندید عمل جراحی کیست هیداتیک ریه بیماران ۱۸-۵۰ سال

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

اختلال خواب قبل از ورود به مطالعه مصرف داروهای خواب آور قبل از

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20241021063443N1

تاریخ تایید ثبت در مرکز: ۱۴۰۳/۱۰/۰۳, 23-12-2024

زمان بندی ثبت: prospective

آخرین بروز رسانی: ۱۴۰۳/۱۰/۰۳, 23-12-2024

تعداد بروز رسانی ها: 0

تاریخ تایید ثبت در مرکز

ورود به مطالعه داشتن سابقه اعتیاد

سن

از سن 18 ساله تا سن 50 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: 36

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

بیماران با استفاده از توالی تولید شده توسط سایت www.randomization.ir به صورت تصادفی و با نسبت 1:1 در یکی از دو گروه لیدوکائین یا نرمال سالین قرار خواهند گرفت. اعداد ترتیبی از 1 تا 70 در خارج هر پاکت برای هر فرد مشخص خواهد شد. 35 ورقه کاغذ با علامت L (گروه لیدوکائین) و 35 ورقه با علامت N (گروه نرمال سالین) در داخل پاکت‌ها مهر و موم خواهد شد. در زمان مطالعه تکنسین بیهوشی مسوول بیمار، پاکت را باز کرده و داروها را بر اساس گروه مشخص شده در برگه L یا N آماده می‌کند و جهت تزریق در اختیار استاد مسوول بیمار یا دستیار طرح قرار می‌دهد. نرمال سالین از نظر رنگ، بو، حجم و روش تجویز عیناً مطابق با لیدوکائین خواهد بود.

کور سازی (به نظر محقق)

سه سوپه کور

توصیف نحوه کور سازی

بیماران، متخصص بیهوشی که دارو را تزریق می‌کند و دستبازی که اطلاعات را جمع‌آوری می‌کند و همچنین فردی که داده‌ها را آنالیز خواهد کرد نسبت به گروه‌های مورد مطالعه کور خواهند بود. پروتوکول و اهداف مطالعه برای بیمار توضیح داده می‌شود و بعد از کسب رضایت جهت شرکت در مطالعه، کارشناس بیهوشی داروها را بر اساس ترتیب پاکت‌های تهیه شده بر اساس سایت رندومیزلسیون آماده می‌کند. لذا صرفاً کارشناس بیهوشی از دریافت لیدوکائین یا پلاسبو توسط بیمار اطلاع دارد. نرمال سالین به عنوان پلاسبو در نظر گرفته شده است که از نظر ظاهر و بو مشابه لیدوکائین است. بنابراین بیمار (به دلیل عدم هوشیاری)، متخصص بیهوشی و دستبازی که اطلاعات را بعد از عمل جمع‌آوری می‌کند و همچنین فردی که آنالیز می‌کند در خصوص دریافت لیدوکائین یا پلاسبو اطلاعاتی ندارند.

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 بیمارستان امام رضا (ع) دانشگاه علوم پزشکی مشهد

آدرس خیابان

خراسان رضوی، مشهد، میدان آزادی، درب شرقی پردیس دانشگاه

شهر

مشهد

استان

خراسان رضوی

کد پستی

9177948564

تاریخ تایید

1403/05/15, 2024-08-05

کد کمیته اخلاق

IR.MUMS.IRH.REC.1403.102

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

کیست هیداتید ریه راست

کد ICD-10

B67

توصیف کد ICD-10

Echinococcosis

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

کیفیت خواب بعد از عمل جراحی بر اساس نمره پرسشنامه

(Pittsburgh Sleep Quality Index (PSQI

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

بررسی کیفیت خواب قبل از عمل جراحی و روز 1 و 3 بعد از عمل

جراحی

نحوه اندازه‌گیری متغیر

با استفاده از پرسشنامه (Pittsburgh Sleep Quality Index (PSQI

متغیر پیامد ثانویه

1

شرح متغیر پیامد

میزان مصرف رمی فنتانیل حین عمل

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

بلافاصله بعد از عمل جراحی

نحوه اندازه‌گیری متغیر

اندازه‌گیری دوز رمی فنتانیل مصرفی در طی بیهوشی

2

شرح متغیر پیامد

وجود سرفه در طی 5 دقیقه بعد از خروج لوله و نمرات سرفه

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

بلافاصله بعد از عمل جراحی

نحوه اندازه‌گیری متغیر

شدت سرفه بعد از عمل بر اساس مقیاس 4 نقطه ای مینوگ

3

شرح متغیر پیامد

میزان درد بعد از عمل

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

بلافاصله بعد از عمل جراحی

نحوه اندازه‌گیری متغیر

شدت درد بعد از عمل بر اساس Visual Analog Scale

4

شرح متغیر پیامد

بروز تهوع و استفراغ بعد از عمل

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

بلافاصله بعد از عمل جراحی

نحوه اندازه‌گیری متغیر

وجود تهوع استفراغ بعد از عمل بر اساس پرسش از بیمار و معاینه

گروه‌های مداخله

1

شرح مداخله

گروه مداخله: انفوزیون مداوم 2 میلی گرم در کیلوگرم در ساعت آپیول لیدوکائین 2% (100 mg در 5 سی سی) ساخت شرکت کاسپین در حین عمل جراحی با استفاده از JMS Syringe pump SP-500

طبقه بندی

توانبخشی

2

شرح مداخله

گروه کنترل: انفوزیون مداوم 2 میلی گرم در کیلوگرم در ساعت نورمال سالین در حین عمل جراحی با استفاده از پمپ انفوزیون model- SP500-JMS

طبقه بندی

توانبخشی

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بیمارستان قائم- دانشگاه علوم پزشکی مشهد

نام کامل فرد مسوول

علیرضا شریفیان عطار

آدرس خیابان

خراسان رضوی، مشهد، خیابان احمدآباد، بیمارستان قائم

شهر

مشهد

استان

خراسان رضوی

کد پستی

9176699199

تلفن

0001 3840 51 98+

ایمیل

sharifiana@mums.ac.ir

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی مشهد

نام کامل فرد مسوول

علیرضا شریفیان عطار

آدرس خیابان

خراسان رضوی، مشهد، خیابان دانشگاه

شهر

مشهد

استان

خراسان رضوی

کد پستی

9138813944

تلفن

2081 3841 51 98+

ایمیل

sharifiana@mums.ac.ir

ردیف بودجه

کد بودجه

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

بلی

عنوان منبع مالی

دانشگاه علوم پزشکی مشهد

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 مشهد

نام کامل فرد مسوول

شبنم نیرومند

موقعیت شغلی

دانشیار

آخرین مدرک تحصیلی

متخصص

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

پزشک خانواده

آدرس خیابان

بلوار سجاد، بزرگمهر جنوبی 13، پلاک 22

شهر

مشهد

استان

خراسان رضوی

کد پستی

918661865

تلفن

2081 3841 51 98+

فکس

ایمیل

niroumandsh@mums.ac.ir

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس

آخرین مدرک تحصیلی
متخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
پزشک خانواده
آدرس خیابان
بلوار سجاد، بزرگمهر جنوبی 13، پلاک 22
شهر
مشهد
استان
خراسان رضوی
کد پستی
918661365
تلفن
2081 3841 51 98+
فکس
ایمیل
niroumandsh@mums.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
مصادق ندارد
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

نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی مشهد
نام کامل فرد مسوول
شبنم نیرومند
موقعیت شغلی
دانشیار
آخرین مدرک تحصیلی
متخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
پزشک خانواده
آدرس خیابان
بلوار سجاد، بزرگمهر جنوبی 13، پلاک 22
شهر
مشهد
استان
خراسان رضوی
کد پستی
918661365
تلفن
2081 3841 51 98+
فکس
ایمیل
niroumandsh@mums.ac.ir

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی مشهد
نام کامل فرد مسوول
شبنم نیرومند
موقعیت شغلی
دانشیار