

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۷/۰۶

بررسی ترکیب میکروبیوم روده و پاسخ به مداخله پروبیوتیکی در بیماران مبتلا به فیبرومیالژیا با رویکرد تحلیلی زیستی-عصبی

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

بررسی تأثیر مصرف پروبیوتیک بر شدت درد، کیفیت خواب، و ترکیب میکروبیوم روده در مبتلایان به فیبرومیالژیا.

طراحی

مطالعه حاضر در دو فاز طراحی شده است:

نحوه و محل انجام مطالعه

مجتمع بیمارستانی امام خمینی (ره)

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

بیماران: زنان ۱۸-۵۵ سال مبتلا به فیبرومیالژیا (بر اساس معیار ACR-2016). کنترل (مورد-شاهدی): زنان سالم همسان‌سازی‌شده از نظر سن و BMI

گروه‌های مداخله

• دریافت روزانه یک کپسول پروبیوتیک حاوی: *Lactobacillus* (۱۰^۹ CFU) - *Bifidobacterium longum* (۱۰^۹ CFU) - *rhamnosus* (۱۰^۹ CFU)

• مدت زمان: ۸ هفته

متغیرهای پیامد اصلی

1- شدت درد. 2- کیفیت خواب. 3- ترکیب میکروبیوم روده. 4- سطوح نشانگرهای التهابی 5. CRP، TNF- α ، IL-6، متابولیت‌های روده‌ای (اسیدهای چرب زنجیره کوتاه)

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20260315068995N1

تاریخ تأیید ثبت در مرکز: ۱۴۰۵/۰۱/۲۴، 13-04-2026

زمان‌بندی ثبت: prospective

آخرین بروز رسانی: ۱۴۰۵/۰۱/۲۴، 13-04-2026

تعداد بروز رسانی‌ها: 0

تاریخ تأیید ثبت در مرکز

۱۴۰۵/۰۱/۲۴، 2026-04-13

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

سپیده خدا پرست

نام سازمان / نهاد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

1560 6658 21 98+

آدرس ایمیل

skhodaparast@sina.tums.ac.ir

وضعیت بیمار گیری

در حال بیمار گیری

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

۱۴۰۵/۰۳/۰۱، 2026-05-22

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

۱۴۰۶/۰۲/۳۱، 2027-05-21

تاریخ شروع بیمارگيري تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگيري تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

بررسی ترکیب میکروبیوم روده و پاسخ به مداخله پروبیوتیکی در بیماران مبتلا به فیبرومیالژیا با رویکرد تحلیلی زیستی-عصبی

عنوان عمومی کارآزمایی

بررسی ترکیب میکروبیوم روده و پاسخ به مداخله پروبیوتیکی در بیماران مبتلا به فیبرومیالژیا با رویکرد تحلیلی زیستی-عصبی

هدف اصلی مطالعه

تحقیقات در سیستم آرایه خدمات سلامت

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

تشخیص قطعی فیبرومیالژیا بر اساس ACR-2016. تمایل به مشارکت و امضای فرم رضایت‌نامه. عدم مصرف آنتی‌بیوتیک یا پروبیوتیک در ۴ هفته گذشته عدم ابتلا به بیماری‌های گوارشی التهابی یا روان‌پریشی شدید.

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

بارداری یا شیردهی. سابقه جراحی دستگاه گوارش. مصرف داروهای سرکوب‌کننده سیستم ایمنی. عدم پایبندی به مداخله یا انصراف در طول مطالعه.

سن

از سن 18 ساله تا سن 55 ساله
جنسیت
مونث

فاز مطالعه
مصادق ندارد
گروه‌های کور شده در مطالعه

- شرکت کننده
- محقق

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش‌بینی شده: 42
تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

1- جزئیات نحوه انجام تصادفی سازی: تصادفی سازی در این مطالعه از طریق تخصیص بیماران به گروه‌های مداخله و کنترل با استفاده از بلوک‌های تصادفی به نسبت ۱:۱ انجام می‌شود. این روش اطمینان می‌دهد که توزیع بیماران در هر گروه به صورت تصادفی و بدون جانبداری صورت می‌گیرد. 2- تغییرات زبانی در دو سمت: در طراحی و گزارش‌دهی این مطالعه، تمامی اصطلاحات و بیان‌ها در هر دو سمت به صورت یکسان و هماهنگ اعمال شده است تا اطمینان حاصل شود که هیچ‌گونه ابهامی در تفسیر نتایج وجود نداشته باشد. 3- نحوه تصادفی سازی: در این مطالعه، نحوه تصادفی سازی به صورت دقیق به وسیله تخصیص بیماران با بلوک‌های تصادفی و کورسازی دو سو (به‌طوری که بیماران و پژوهشگران از تخصیص گروه‌ها بی‌خبر باشند) تعیین شده است. همچنین، مکمل‌ها نیز توسط فرد مستقل کدگذاری و بسته‌بندی شده‌اند تا از هر گونه جانبداری جلوگیری شود.

کور سازی (به نظر محقق)

دو سوبه کور

توصیف نحوه کور سازی

توصیف نحوه انجام کورسازی: در این مطالعه، دو سو کورسازی به‌طور کامل اجرا می‌شود. به این صورت که بیماران و پژوهشگران از تخصیص گروه‌ها بی‌خبر خواهند بود. بیماران به‌طور تصادفی به دو گروه مداخله و کنترل تخصیص داده می‌شوند و تمامی اطلاعات مربوط به گروه‌ها به‌صورت کدگذاری شده توسط یک فرد مستقل مدیریت می‌شود. این فرد مسئول بسته‌بندی و توزیع مکمل‌ها است، به‌طوری که هیچ‌گونه اطلاعی از نوع مداخله‌ای که بیماران دریافت می‌کنند، نداشته باشد. این رویکرد اطمینان حاصل می‌کند که هیچ‌گونه جانبداری در ارزیابی نتایج وجود نداشته باشد. تغییرات زبانی در دو سمت: تمامی اصطلاحات و بیان‌ها در هر دو سمت (فارسی و انگلیسی) به صورت یکسان و هماهنگ به کار رفته‌اند تا اطمینان حاصل شود که هیچ‌گونه ابهامی در تفسیر یافته‌ها وجود نداشته باشد.

دارو نما

دارد

اختصاص به گروه‌های مطالعه
متقاطع

سایر مشخصات طراحی مطالعه

کد ثبت در سایر مراکز ثبت بین‌المللی

خالی

تأییدیه کمیته‌های اخلاق

1

کمیته اخلاق

نام کمیته اخلاق

کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی تهران

آدرس خیابان

بلوار کشاورز، تقاطع قدس، دانشگاه علوم پزشکی تهران

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

1419733141

تاریخ تأیید

2025-12-18, ۱۴۰۴/۰۹/۲۷

کد کمیته اخلاق

IR.TUMS.IKHC.REC.1404.398

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

فیبرومیالژیا

کد ICD-10

توصیف کد ICD-10

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

دریافت یا عدم دریافت کپسول پروپوتیک به عنوان مداخله

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

8 هفته

نحوه اندازه‌گیری متغیر

ثبت گروه مداخله یا کنترل (پلاسبو)

متغیر پیامد ثانویه

خالی

گروه‌های مداخله

1

شرح مداخله

گروه مداخله: در فاز مداخله‌ای، بیماران واجد شرایط با استفاده از بلوک‌های تصادفی با نسبت ۱:۱، در دو گروه مداخله و کنترل قرار می‌گیرند. کورسازی دوطرفه توسط کدگذاری مکمل‌ها و استفاده از فرد مستقل برای مدیریت تخصیص انجام می‌شود.

طبقه بندی

دارو نما

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

مجتمع بیمارستانی امام خمینی (ره)

نام کامل فرد مسوول

دکتر سپیده خدا پرست

آدرس خیابان

دانشگاه علوم پزشکی تهران-بلوار کشاورز

شهر

فارسی

استان

تهران
کد پستی
1419733141
تلفن
9600 593 912 98+
فکس
8885 6693 21 98+
ایمیل
skhodaparast@sina.tums.ac.ir

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی تهران
نام کامل فرد مسوول
مرکز تحقیقات پزشکی درد - پژوهشکده علوم اعصاب - دانشگاه
علوم پزشکی تهران
آدرس خیابان
دانشگاه علوم پزشکی تهران ، تهران ، ایران . بلوار کشاورز . تهران
، ایران . کد پستی : 1419733141 .
شهر
تهران
استان
تهران
کد پستی
1419733141
تلفن
9600 593 912 98+
فکس
6061 5815 66 98+
ایمیل
skhodaparast@sina.tums.ac.ir

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

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی تهران
نام کامل فرد مسوول
دکتر سپیده خدا پرست
موقعیت شغلی
استادیار مرکز تحقیقات آسیب مغزی و نخاعی ، موسسه علوم

اعصاب ، دانشگاه علوم پزشکی تهران ، تهران ، ایرا
آخرین مدرک تحصیلی
Ph.D
سایر حوزه های کاری/تخصص ها
علوم آزمایشگاهی
آدرس خیابان
دانشگاه علوم پزشکی تهران ، تهران ، ایران . بلوار کشاورز . تهران
، ایران . کد پستی : 1419733141 .
شهر
تهران
استان
تهران
کد پستی
1419733141
تلفن
6061 5815 66 98+
فکس
ایمیل
skhodaparast@sina.tums.ac.ir

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی تهران
نام کامل فرد مسوول
دکتر سپیده خدا پرست
موقعیت شغلی
استادیار مرکز تحقیقات آسیب مغزی و نخاعی ، موسسه علوم
اعصاب ، دانشگاه علوم پزشکی تهران ، تهران ، ایرا
آخرین مدرک تحصیلی
Ph.D
سایر حوزه های کاری/تخصص ها
علوم آزمایشگاهی
آدرس خیابان
دانشگاه علوم پزشکی تهران ، تهران ، ایران . بلوار کشاورز . تهران
، ایران . کد پستی : 1419733141 .
شهر
تهران
استان
تهران
کد پستی
1419733141
تلفن
6061 5815 66 98+
فکس
ایمیل
skhodaparast@sina.tums.ac.ir

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی تهران
نام کامل فرد مسوول
دکتر سپیده خدا پرست
موقعیت شغلی
استادیار مرکز تحقیقات آسیب مغزی و نخاعی ، موسسه علوم
اعصاب ، دانشگاه علوم پزشکی تهران ، تهران ، ایرا
آخرین مدرک تحصیلی
Ph.D
سایر حوزه های کاری/تخصص ها

علوم آزمایشگاهی

آدرس خیابان

دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران، بلوار کشاورز، تهران
، ایران، کد پستی: 1419733141.

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

1419733141

تلفن

6061 5815 66 98+

فکس

ایمیل

skhodaparast@sina.tums.ac.ir

برنامه انتشار

فایل داده شرکت کنندگان (IPD)

خیر - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود ندارد

توجیه/علت عدم تصمیم/عدم انتشار 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