

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۵/۰۵

مقایسه اثربخشی لاکوزامید در برابر والپروات در درمان مانیا حاد اختلال دوقطبی

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

مقایسه اثربخشی لاکوزامید در مقایسه با داروی سدیم والپروات در بیماران مبتلا به اختلال دوقطبی در فاز حاد مانیا

طراحی

کارآزمایی بالینی تصادفی سازی شده، دوسوکور، کنترل شده با دارونما، باگروه های موازی، فاز 3، بر روی 80 بیمار؛ تصادفی سازی به صورت صورت بلوک های متوازن با اندازه بلوک 4 و 6 طراحی شده است. 8 بلوک 4 تایی و 8 بلوک 6 تایی جهت تقسیم بندی بیماران در نظر گرفته شده است

نحوه و محل انجام مطالعه

مطالعه در بیمارستان روانپزشکی ابن سینا در شهر مشهد انجام می شود؛ ارزیابی ها در آغاز، روز 3، 7 و 14 انجام خواهد گرفت بیماران و مراقبان بالینی نسبت به تخصیص درمان کور خواهند بود

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

معیار های ورود: تشخیص قطعی اختلال دوقطبی نوع 1 در فاز حاد (بر اساس DSM-5) سن 18-75 سال (هر دو جنس) نمره YMRS ≥ 20 در ارزیابی اولیه توانایی انجام ارزیابی های بالینی رضایت آگاهانه برای مشارکت معیارهای عدم ورود: بارداری یا شیردهی عقب ماندگی ذهنی یا ناتوانی های شدید اختلالات روان پزشکی همزمان غالب نارسایی کبدی ($ALT/AST > 3 \times ULN$) ترومبوسیتوپنی (سطح پلاکت < 100 هزار) مصرف مواد شبه آمفتامینی بلاک قلبی درجه 2 یا 3 سابقه حساسیت دارویی به لاکوزامید یا والپروات

گروه های مداخله

گروه لاکوزامید: درمان با دوز اولیه 50 میلی گرم در روز شروع شده و به تدریج تا 300-200 میلی گرم در روز افزایش می یابد. گروه والپروات: درمان با دوز 200 میلی گرم سه بار در روز شروع شده و طی 2 هفته به دوز 20 میلی گرم بر کیلوگرم می رسد. هر دو گروه درمان استاندارد فاز مانیا حاد را دریافت می کنند.

متغیرهای پیامد اصلی

میزان پاسخ بالینی با پرسش نامه مقیاس CGI و YMRS بعد از دو هفته درمان

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20251208068253N4

تاریخ تایید ثبت در مرکز: 01-07-2026, ۱۴۰۵/۰۴/۱۰

زمان بندی ثبت: prospective

آخرین بروز رسانی: 01-07-2026, ۱۴۰۵/۰۴/۱۰

تعداد بروز رسانی ها: 0

تاریخ تایید ثبت در مرکز

2026-07-01, ۱۴۰۵/۰۴/۱۰

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

فرشاد عابدی

نام سازمان / نهاد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

1589 3180 51 98+

آدرس ایمیل

abeditf@mums.ac.ir

وضعیت بیمار گیری

در حال بیمار گیری

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2026-07-23, ۱۴۰۵/۰۵/۰۱

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

2027-10-22, ۱۴۰۶/۰۷/۳۰

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

مقایسه اثربخشی لاکوزامید در برابر والپروات در درمان مانیا حاد اختلال دوقطبی

عنوان عمومی کارآزمایی

بررسی اثر لاکوزامید در مانیا

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

تشخیص قطعی اختلال دوقطبی نوع 1 در فاز مانیا حاد (بر اساس DSM-5) سن 18-75 سال (هر دو جنس) نمره YMRS ≥ 20 در

آدرس خیابان
میدان آزادی، درب شرقی پردیس دانشگاه، دانشکده پزشکی
شهر
مشهد
استان
خراسان رضوی
کد پستی
۹۱۷۷۹۴۸۵۶۴

تاریخ تایید
2026-04-25, ۱۴۰۵/۰۲/۰۵
کد کمیته اخلاق
IR.MUMS.REC.1405.048

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح
بیماری دوقطبی
کد ICD-10
F30
توصیف کد ICD-10
Manic episode

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد
تغییرات نمره مقیاس یانگ
مقاطع زمانی اندازه‌گیری
ابتدای مطالعه و روز 3، 7 و 14
نحوه اندازه‌گیری متغیر
مصاحبه بالینی ساختاریافته

2

شرح متغیر پیامد
تغییرات نمره مقیاس جهانی سنجش بالینی شدت بیماری
مقاطع زمانی اندازه‌گیری
ابتدای مطالعه و روز 3، 7 و 14
نحوه اندازه‌گیری متغیر
مصاحبه بالینی ساختاریافته

متغیر پیامد ثانویه

1

شرح متغیر پیامد
عوارض جانبی: روش اندازه‌گیری: چک لیست عوارض جانبی و بررسی
آزمایشگاهی عملکرد کلیه، کبد و سلول‌های خونی
مقاطع زمانی اندازه‌گیری
ابتدای مطالعه و روز 14
نحوه اندازه‌گیری متغیر
براساس مونیوگراف دارویی اپتودیت و توسط نیروی آموزش دیده
(داروساز بالینی / پرستار)

گروه‌های مداخله

ارزیابی اولیه توانایی انجام ارزیابی‌های بالینی رضایت آگاهانه برای
مشارکت
شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:
بارداری یا شیردهی عقب‌ماندگی ذهنی یا ناتوانی‌های شدید اختلالات
روان‌پزشکی همزمان غالب نارسایی کبدی ($ALT/AST > 3 \times ULN$)
ترومبوسیتوپنی (سطح پلاکت > 100 هزار) مصرف مواد شبه
آمفتامینی بلاک قلبی درجه 2 یا 3 سابقه حساسیت دارویی به
لاکوزاماید یا والپروات

سن
از سن 18 ساله تا سن 75 ساله
جنسیت
هر دو

فاز مطالعه
3

گروه‌های کور شده در مطالعه

- شرکت کننده
- مراقب بالینی
- ارزیابی کننده پیامد

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش‌بینی شده: 80
تصادفی سازی (نظر محقق)
اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل
توصیف نحوه تصادفی سازی

روش تصادفی‌سازی به صورت بلوک‌های متوازن با اندازه بلوک 4 و 6
طراحی شده است. 8 بلوک 4 تایی و 8 بلوک 6 تایی جهت تقسیم بندی
بیماران در نظر گرفته شده است تصادفی سازی به روش بلوکی و با
بلوک‌های متغیر برای تخصیص شرکت کنندگان به دو گروه مداخله و
کنترل انجام خواهد شد. به منظور تضمین تخصیص پنهان، فرایند
تصادفی سازی با استفاده از نرم افزار Random Allocation
Software نسخه 2.0 انجام می پذیرد. بصورتی که پس از اخذ رضایت
آگاهانه و تایید معیارهای ورود، پژوهشگر با استفاده از این نرم افزار
اطلاعات شناسایی اولیه بیمار را ثبت خواهد کرد و گروه درمانی
بصورت آبی و خودکار به بیمار اختصاص داده می شود. این روش
احتمال هرگونه پیش بینی در گروه بندی بیماران را از بین می برد و
بالاترین سطح کورسازی برای مطالعه را فراهم می کند.

کور سازی (به نظر محقق)

دو سوپه کور

توصیف نحوه کور سازی

این مطالعه به صورت دوسوکور (double-blind) طراحی شده است،
به این معنا که افراد تحت مطالعه از نوع درمان و تخصیص دهنده دارو
به گروه‌ها بی‌اطلاع خواهند بود. برای حفظ این کورسازی، داروها در
بسته‌بندی‌های یکسان و کدگذاری شده (A/B) توسط پرستاران مستقل
از مطالعه تهیه و تحویل بیماران می‌شوند.

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 مشهد

1

شرح مداخله

گروه کنترل: درمان با والپروات با دوز 200 میلی گرم سه بار در روز شروع شده و طی 2 هفته به دوز 20 میلی گرم بر کیلوگرم می رسد. ارزیابی بیماران در ابتدای بستری، روز 3 و بعد از یک هفته و دو هفته با استفاده از مقیاس YMRS و پرسشنامه CGI توسط دانشجوی تخصص بصورت پرسش از بیمار انجام می شود. همچنین درمان استاندارد با ریسپریدون دریافت می کنند.

طبقه بندی

درمانی - داروها

2

شرح مداخله

گروه مداخله: درمان با دوز اولیه 50 میلی گرم در روز شروع شده و به تدریج تا 200-300 میلی گرم در روز افزایش می یابد. ارزیابی بیماران در ابتدای بستری، روز 3 و بعد از یک هفته و دو هفته با استفاده از مقیاس YMRS و پرسشنامه CGI توسط دانشجوی تخصص بصورت پرسش از بیمار انجام می شود. همچنین درمان استاندارد با ریسپریدون دریافت می کنند.

طبقه بندی

درمانی - داروها

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بیمارستان روانپزشکی ابن سینا

نام کامل فرد مسوول

علی اخوندپور منطقی

آدرس خیابان

بلوار حر عاملی

شهر

مشهد

استان

خراسان رضوی

کد پستی

919583134

تلفن

7017 3712 51 98+

ایمیل

Sina@mums.ac.ir

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی مشهد

نام کامل فرد مسوول

محسن تفتدی

آدرس خیابان

خیابان دانشگاه، جنب سینما هوپزه، دانشگاه علوم پزشکی، طبقه سوم، معاونت پژوهش و فناوری دانشگاه

شهر

مشهد

استان

خراسان رضوی

کد پستی

9138813944

تلفن

8805 3142 51 98+

ایمیل

TafaghodiM@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

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 مشهد

نام کامل فرد مسوول

فرشاد عابدی تربتی

موقعیت شغلی

استادیار

آخرین مدرک تحصیلی

فوق تخصص

سایر حوزه های کاری/تخصص ها

داروسازی

آدرس خیابان

مشهد، میدان آزادی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، دانشکده داروسازی

داروسازی

شهر

مشهد

استان

خراسان رضوی

کد پستی

9177948954

تلفن

00985131801191

ایمیل

Abeditf@mums.ac.ir

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی مشهد

نام کامل فرد مسوول

فرشاد عابدی

موقعیت شغلی

استادیار

آخرین مدرک تحصیلی

متخصص

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

داروسازی

آدرس خیابان

مشهد، میدان آزادی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، دانشکده

داروسازی

شهر

مشهد

استان

خراسان رضوی

کد پستی

9177948954

تلفن

+98 51 3180 1589

فکس

ایمیل

Abeditf@mums.ac.ir

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی مشهد

نام کامل فرد مسوول

فرشاد عابدی

موقعیت شغلی

استادیار

آخرین مدرک تحصیلی

متخصص

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

داروسازی

آدرس خیابان

مشهد، میدان آزادی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، دانشکده

داروسازی

شهر

مشهد

استان

خراسان رضوی

کد پستی

9177948954

تلفن

+98 51 3180 1589

فکس

ایمیل

Abeditf@mums.ac.ir

برنامه انتشار

فایل داده شرکت کنندگان (IPD)

بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد

پروتکل مطالعه

هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست

نقشه آنالیز آماری

خیر - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود ندارد

فرم رضایتنامه آگاهانه

هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست

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)

بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد

عنوان و جزییات بیشتر در مورد داده/مستند

مجموعه داده‌های فردی غیر قابل شناسایی مربوط به شرکت کنندگان

مطالعه شامل اطلاعات جمعیت شناختی، نمرات عملکرد شناختی،

نمرات علائم رفتاری و روانپزشکی، و عوارض جانبی ثبت شده در طول

مطالعه پس از حذف هرگونه شناسه شخصی. داده‌های خام شامل

فقط همان متغیرهایی است که برای تحلیل پیامدهای اولیه و ثانویه

استفاده شده‌اند و هیچ اطلاعاتی که امکان شناسایی مجدد افراد را

فراهم کند در آن باقی نمی‌ماند. فایل داده به صورت رمز گذاری شده

و با ساختار استاندارد ارائه خواهد شد.

بازه زمانی امکان دسترسی به داده/مستند

دسترسی به داده‌های غیر قابل شناسایی از شش ماه پس از انتشار

نتایج اصلی مطالعه آغاز میشود و برای مدت حداقل پنج سال پس از

تاریخ انتشار در دسترس خواهد بود.

کسانی که اجازه دارند به داده/مستند دسترسی پیدا کنند

پژوهشگران شاغل در دانشگاه‌ها، مراکز تحقیقات علوم پزشکی و

مؤسسات علمی معتبر که دارای طرح پژوهشی مرتبط و مصوب

هستند می‌توانند برای دریافت داده‌ها درخواست ارائه دهند. درخواست

کنندگان باید سابقه پژوهشی مرتبط داشته باشند.

به چه منظور و تحت چه شرایطی داده/مستند قابل استفاده

است

داده‌ها فقط برای اهداف پژوهشی، تحلیل‌های علمی ثانویه یا باز تولید

نتایج قابل استفاده هستند. استفاده از داده‌ها برای اهداف تجاری یا

هرگونه فعالیتی که منجر به شناسایی مجدد شرکت کنندگان شود

ممنوع است. دریافت کنندگان باید یک طرح پژوهشی مشخص، موافقت

نامه احترام به محرمانگی داده‌ها و تعهدنامه عدم تلاش برای شناسایی

افراد را ارائه کنند. انتشار نتایج تحلیل‌های ثانویه باید با ذکر منبع انجام

شود.

برای دریافت داده/مستند به چه کسی یا کجا مراجعه شود

متقاضیان میتوانند درخواست خود را به زبان فارسی یا انگلیسی، همراه

با پروپوزال مختصر، از طریق پست الکترونیک رسمی محقق اصلی به

آدرس [ManteghiA@mums.ac.ir] ارسال کنند. نام و وابستگی

سازمانی درخواست دهنده باید به وضوح قید شود.

یک درخواست برای داده/مستند چه فرایندی را طی می‌کند

پس از دریافت درخواست، طی پنج روز کاری بررسی اولیه انجام می

شود. در صورت تایید موضوع پژوهش، از متقاضی درخواست می‌شود

طرح پژوهشی، موافقت نامه محرمانگی داده‌ها و تعهدنامه عدم

شناسایی مجدد افراد را ارسال کند. پس از دریافت و تایید این مدارک

مجموعه داده طی ۱۰ تا ۱۵ روز کاری در قالب رمز گذاری شده در

اختیار متقاضی قرار خواهد گرفت. کل فرایند معمولاً بین دو تا چهار

هفته طول می‌کشد.

سایر توضیحات