

Kurabiye

Sitemiz, deneyiminizi iyileş tirmek için çerezler kullanır. Çerez kullanımımız hakkında daha fazla bilgiyi, isterseniz çerezleri nasıl kapatacağ ınıza ilişkin talimatlar da dahil olmak üzere, Çerezler Hakkında bölümünde bulabilirsiniz. Bu siteye göz atmaya devam ederek, Çerezler Hakkında bölümünde açıklandığı gibi çerezleri kullanmamızı kabul etmiş olursunuz.

Kabul ediyorum



Yeni bir COVID-19 Hızlı İncelemesi okuyun.

## Cochrane Merkezi Kontrollü

### Denemeler Kaydı irritabl barsak sendromu - hü mik asit kullanımıyla klinik durumun iyileş tirilmesi

ICTRP

<http://www.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00005183>, 2013 | MERKEZ'e eklendi: 31 Mart 2019 | 2019 Sayı 3

DRKS00005183

Bağlantılar: WHO ICTRP

## Soyut

MÜDAHALE: Müdahale 1: Verum (doğal hü mik asit - Activomin®): 28 gün boyunca ağzından kapsül alımı (kapsül başına 400 mg) (1-10. gün: 3x2 kapsül, 11-28. gün: 3x1 kapsül) Müdahale 2: plasebo (sepya ile renklendirilmiş pirinç unu): 28 gün boyunca ağzından kapsül alımı (1-10. gün: 3x2 kapsül, 11-28. gün: 3x1 kapsül)

DURUM: K58 - İrritabl barsak sendromu

BİRİNCİ SONUÇ: IBS-Skorlarında değişikliklik (İrritabl Bağırsak Sendromu-Skoru, Francis 1997) ve dolayısıyla 0. günle kıyasla 28. günde gastrointestinal disfonksiyonları olan denek durumunda iyileşme (Temel değer)

İKİNCİ SONUÇ: Emniyet: - olumsuz olaylar; - hasta günlük üne göre kurtarma ilacı; - araştırmanın erken sonlandırıldığı hasta sayısı; etkinlik: öncesi ve sonrası karşılaştırması (0. gün ve 28. gün); - Bristol Tabure Formu

Öçek; - Yaşam kalitesinin belgelenmesi için IBS-QOL; - Yaşam kalitesi (SF-36); - daha fazla keşif noktası

DAHİL OLMA KRİTERLERİ: • irritabl barsak sendromu - ishalin baskın olduğu (RDS-D) -> ROM III kriterlerine göre (ishal / ağrı) • erkek ve kadın hastalar = 18 yıl • çalışmaya ziyaretlerini gerçekleştirmeye istekli ve muktedir olan hastalar (örneğin planlı tatil yok) • hasta günlük üne doldurmaya istekli ve bunu yapabilen hastalar • haftalarca süren (tarama aşaması) haftada en az iki kez şikayet (ağrı, rahatsızlık) • yasak ilaçlar listesindeki ilaçlardan vazgeçmeye istekli • Yazılı bilgilendirilmiş onam

## Bilgi

Veri tabanı:

Cochrane Merkezi Kontrollü Araş tirmalar Kaydı (CENTRAL)

MERKEZ'e Eklenme Tarihi:

31 Mart 2019

CENTRAL'a Eklenen Sayı:

2019 Sayı 3

Kaynak:

<http://www.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00005183> Yayın Yılı:

2013

Orijinal Baş lık:

hassas bağ ırsak sendromu – hü mik asit kullanımıyla klinik durumun iyileş tirilmesi - WH67® - hassas bağ ırsak sendromu

Eriş im numarası:

ICTRP DRKS00005183

Kimlik Numarası:

CN-01814812