

اثرات ضد درد محلول گلوکز انسولین-پتاسیم در انفارکتوس حاد قلبی

مریم هاشمیان^۱، علیرضا وکیلی^۲، آرش اکابری^{۳*}

IRCT:138804302210N1

^۱ پژوهش عمومی، مرکز تحقیقات بالیی، دانشگاه علوم پزشکی سبزوار، سبزوار، ایران

^۲ متخصص قلب و عروق، دانشگاه علوم پزشکی سبزوار، سبزوار، ایران

^۳ کارشناس ارشد آمار زیستی، دانشگاه علوم پزشکی خراسان شمالی، بجنورد، ایران

*نوبنده مسئول: بجنورد، دانشگاه علوم پزشکی خراسان شمالی، معاونت پژوهشی

پست الکترونیک: Arashdata@yahoo.com

وصول: ۱۳۹۰/۹/۱۳ اصلاح: ۱۳۹۰/۱۱/۴ پذیرش: ۱۳۹۰/۱۱/۶

چکیده

زمینه و هدف: کنترل درد قفسه سینه یکی از اجزا دستورالعمل های درمان انفارکتوس حاد میوکارد است. اثرات ضد درد محلول گلوکز انسولین-پتاسیم در چند مطالعه پیشنهاد شده است. لذا مطالعه حاضر به منظور بررسی اثرات این محلول بر شدت درد قفسه سینه در بیماران مبتلا به انفارکتوس حاد قلبی انجام شد.

مواد و روش کار: این مطالعه کارآزمایی بالینی، بر روی ۷۲ بیمار مبتلا به انفارکتوس حاد قلبی دریمارستان واسعی سبزوار در سال ۱۳۸۸-۱۳۸۷ صورت گرفت. بیماران با روش تصادفی سازی بلوکی به دو گروه تقسیم شدند. علاوه بر دریافت ترومبولیتیک به یک گروه گلوکز انسولین-پتاسیم با دوز بالا (۲۵٪ گلوکز، ۵۰ واحد انسولین در لیتر و ۱۰ میلی مول کلرید پتاسیم در لیتر) با سرعت ۱ میلی لیتر بر کیلوگرم در ساعت و به گروه دیگر نرمال سالین به عنوان دارونما تجویز شد. شدت درد بیماران در بد و ورود، هنگام اتمام استرپتوكیناز و یک ساعت بعد با استفاده از مقیاس درجه دار دیداری مورد بررسی قرار گرفت. آنالیز آماری با استفاده از SPSS 15 انجام شد. برای مقایسه متغیرها آزمونهای مرربع کای، تی مستقل و آنالیز واریانس اندازه گیری مکرر استفاده شد.

یافته ها: شدت درد در هر دو گروه هنگام اتمام استرپتوكیناز و یک ساعت پس از آن کاهش معنی داری داشت ($P < 0.001$) ولی تفاوت معنی دار آماری بین دو گروه مشاهده نگردید. ($P = 0.121$)

نتیجه گیری: تاثیر تجویز گلوکز انسولین پتاسیم بر شدت درد قفسه سینه در بیماران مبتلا به انفارکتوس حاد قلبی مشاهده نشد.

واژه های کلیدی: گلوکز، انسولین، پتاسیم، انفارکتوس میوکارد، درد و GIK

کلیه این دستورالعمل ها از نیتروگلیسیرین، دستورالعمل

مقدمه

های درمانی انفارکتوس میوکارد بوده است. آسپرین و مخدّر تزریقی برای کنترل درد بیماران استفاده شده است. محلول (GIK) (Glucose-insulin-potassium) متشکل از گلوکز، انسولین، پتاسیم و آب اولین بار در دهه ۱۹۶۰ مورد توجه قرار گرفت. GIK باعث افزایش گلوکز خون، افزایش ورود گلوکز به سلول ایسکمیک می شود و سلول میوکارد اسیدهای چرب آزاد را کمتر مورد استفاده قرار می دهد. همچنین انسولین تولید نیتریک اسید

درد و درمان آن، در اولین دسته از نیازهای اساسی بشر ذکر گردیده است. درد قفسه سینه از شایعترین علامتهای بیماران مبتلا به انفارکتوس حاد میوکارد است [۱]. درد شدید منجر به ایجاد ترس و اضطراب در بیماران و سبب افزایش پاسخهای استرس هیپوتابالموس از طریق تحریک کورتیکال می گردد. علاوه اضطراب و پاسخ های استرس مرتبط سبب افزایش ویسکوزیته خون و تجمع پلاکتی می گردد [۲]. لذا کنترل درد، همواره یکی از اجزا [۳،۴]

گرفته و اگر کنtra اندیکاسیونی وجود نداشت وارد مطالعه شدن [۳-۴]. معیارهای اصلی خروج از مطالعه عبارتند از: بیماران تحت درمان با گلوکوکورتیکوئید و عفونت سیستمیک، هیپوتانسیون، کراتینین^{>۲}، بیماران مبتلا به نارسایی احتقانی قلب و هموگلوبین کمتر از ۱۱ و تردید در مورد تشخیص و علت غیر قلبی درد قفسه سینه.

پس از بررسی معیارهای ورود و خروج و در صورت برقراری معیار و کسب رضایت نامه کتبی از بیمار (مورد تایید کمیته اخلاق دانشگاه)، افراد به صورت تصادفی به دو گروه مداخله و شاهد تشخیص یافتند. جهت تصادفی Block Randomization سازی از روش استفاده محدودیم. در این میان بیمار و مشاور آمار و نیز پرسشنگر اطلاع نداشتند که بیمار جزو گروه مداخله است یا شاهد (سه سو کور). تصادفی کردن و تجویز GIK فقط در مورد بیمارانی انجام گردید که درمان ترومبوالیتیک در همان مرکز شروع شده بود. حجم نمونه با توان ۸۰٪ و آلفای ۵٪ برابر با ۳۵ نفر در هر گروه بدست آمد. ۷۴ بیمار وارد مطالعه شدند. اطلاعات دو بیمار در گروه GIK ثبت نشده بود و نهایتاً ۷۲ نفر مورد بررسی قرار گرفته اند. GIK به صورت تجویز مداوم گلوکز ۲۵٪، ۵۰ واحد انسولین در لیتر و ۸۰ میلی مول کلرید پتاسیم در لیتر با سرعت یک سی بر کیلوگرم در ساعت به بیماران داده شد. محلول فوق توسط کمک پژوهشگر تهیه و همزمان با شروع درمان ترومبوالیتیک (۱/۵ میلیون واحد استرپتوکیناز در عرض ۳۰-۶۰ دقیقه) انفوژیون گردید. به گروه شاهد یک لیتر سرم نرمال سالین با سرعت ۶۰ سی در ساعت به عنوان دارو نما، علاوه بر درمان ترومبوالیتیک تجویز شد. کلیه داروها مطابق با دستورالعمل درمان انفارکتوس میوکارد مربوط به انجمن قلب امریکا (ACC / AHA guideline) تجویز شد [۳]. مخدمر تزریقی بر حسب میزان درد بیمار و با تجویز پزشک تجویز شد. در هر بیمار سطح آنزیمهای کراتینین کیناز (CK) و کراتینین کیناز MB در بدو ورود و ۱۶ و ۲۴ ساعت بعد اندازه گیری شد. در همه بیماران غلظت پلاسمایی گلوکز و پتاسیم قبل از شروع درمان و ۶ ساعت پس از آن اندازه گیری شد.

توسط اندوتلیوم را تحریک می کند [۵] و اثرات گشاد کنندگی عروقی دارد. مطالعات قبلی اکثرا بر روی اثرات GIK بر مرگ و میر انجام شده است و نتایج متناقضی نیز داشته اند. مطالعه متا آنالیز که در سال ۱۹۹۷ توسط فت اردویادی انجام شده، تعداد ۹ مطالعه کار آزمایی بالینی را از ۱۹۶۶-۱۹۹۶ بررسی کرده است. در این مطالعه بیان شده که GIK باعث کاهش مرگ و میر بیمارستانی در مبتلایان به انفارکتوس میوکارد می گردد [۶]. در حالیکه مطالعه کریت اکلا در سال ۲۰۰۵ تجویز GIK را بر مرگ و میر سی روزه و وقایع وخیم قلبی و بروز نارسایی قلبی بی تاثیر گزارش نمود [۷]. شایان ذکر است که مطالعه دیاگامی ۲ اثرات GIK را بر بیماران مبتلا به دیابت مورد بررسی قرار داد و باز هم اثر مفیدی از آن گزارش ننمود [۸]. ولی اثرات ضد درد آن تنها در چند مطالعه محدود بررسی شده است. مطالعه ای که توسط فال سلیمان و همکاران برای بررسی اثرات GIK بر سیر بستری و حوادث داخل بیمارستانی انجام شده آنژین صدری نیز بررسی شده و نشان داده است که تجویز GIK باعث کاهش اندک درد قلبی بیماران مبتلا به سکته قلبی شده است ولی اشاره ای به چگونگی بررسی شدت درد نشده است [۹]. مطالعه اندیشمند و همکاران نیز فقط بیماران مبتلا به آنژین صدری ناپایدار را مورد بررسی قرار داده و نشان داده تجویز GIK باعث کاهش درد و طول مدت بستری در بیماران مبتلا به آنژین صدری ناپایدار می گردد [۱۰]. مطالعه خارجی که تاثیر GIK بر درد بیماران را مورد بررسی قرار داده باشد یافت نشد. لذا این مطالعه با هدف بررسی اثرات GIK بر شدت درد بیماران مبتلا به انفارکتوس حاد میوکارد انجام شد.

روش کار

مطالعه کار آزمایی بالینی حاضر در مهر ماه ۱۳۸۷ آغاز و تا تیرماه ۱۳۸۸ ادامه یافت. کلیه بیماران مراجعه کننده به بیمارستان بیمارستان واسعی سبزوار که درد قفسه سینه را به مدت حداقل ۲۰ دقیقه داشتند و در حالی که از شروع علائم بیمار کمتر از ۱۲ ساعت گذشته بود ECG گرفته شد. کلیه کسانی که همزمان با درد در ECG قطعه ST بیش از ۱ میلی متر در حداقل ۲ اشتقاق مجاور بالا رفته بود، از نظر کنتراندیکاسیون استرپتوکیناز مورد بررسی قرار

($p=0.13$) میانگین حداکثر مقدار آنزیم CK MB در گروه مورد 119 ± 152 و در گروه شاهد 128 ± 138 واحد بر لیتر بود ($p=0.30$). با استفاده از آزمون اندازه های مکرر، تفاوت بین دو گروه از نظر سطح سرمی آنزیم های MB کراتینین کیناز ($p=0.13$) و کراتینین کیناز ($p=0.30$) در بدو ورود، ۲۴ ساعت بعد و مقدار آنها معنی دار نبود.

عوارض سرم GIK در بیماران به صورت دو مورد فلیبت شدید (0.6 درصد) مشاهده شد. موردی از هیپر کالمی مشاهده نشد. سطح گلوکز خون در بدو ورود در گروه مورد 83 ± 168 mg/dL بود ($P=0.25$) در حالیکه پس از ۶ ساعت گلوکز خون در گروه GIK (212 ± 13 mg/dL) از گروه شاهد (142 ± 46 mg/dL) به طور معناداری بیشتر بود ($P=0.06$).

بحث

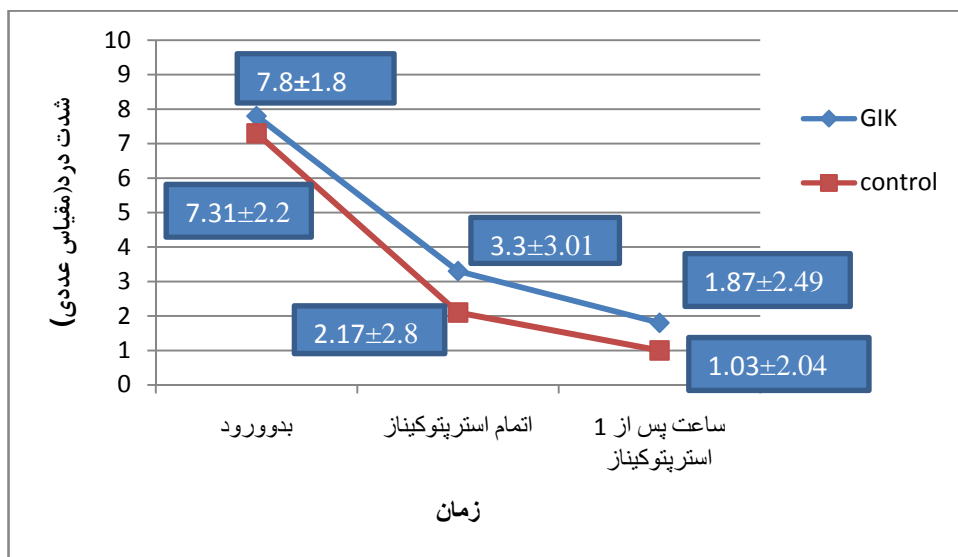
نتایج مطالعه نشان داد شدت درد در هر دو گروه به طور معناداری هنگام اتمام استرپتوکیناز و یکساعت پس از آن کاهش یافت ولی تفاوت معنی دار آماری بین دو گروه مشاهده نشد. همچنین از نظر میزان مصرف مخدر تزریقی تفاوت بین دو گروه معنی دار نبود. شدت درد از نظر جنسیت نیز در دو گروه تفاوت معنی داری نداشت که مطابق با یافته های مطالعات قبلی است [۱۱، ۱۲]. در مطالعه ای که توسط اندیشمند و همکاران بر روی بیماران مبتلا به آژین صدری ناپایدار انجام شده نشان داده تجویز GIK باعث کاهش درد و طول مدت بستره در بیماران مبتلا به آژین صدری ناپایدار می گردد [۱۰]. همچنین در مطالعه ای که توسط فال سلیمان و همکارانش برروی بیماران مبتلا به STEMI انجام شد بیماران به چهار گروه درمان با استرپتوکیناز به تنها یکی، GIK به تنها یکی، درمان با هر دو و هیچکدام تقسیم شده اند و بیمارانی که تجویز استرپتوکیناز داشته اند در گروه های بدون درمان با استرپتوکیناز قرار گرفته اند و نتیجه گرفته اند، GIK منجر به کاهش اندک در درد قفسه سینه شده است [۹]. البته کنtra اندیکاسیون اختلاف دو گروه از نظر آماری نزدیک به معنی دار بوده است. بنابراین می توان نتیجه گرفت در مطالعه ما که کلیه بیماران تحت درمان با

برای تعیین شدت درد از مقیاس درجه دار عددی (Numeric Rating Scale , NRS) استفاده شد. به این ترتیب که از بیماران خواسته شد که شدت درد خود را با اعداد صفر تا ده مشخص کنند، که صفر به معنای بی دردی و ده به معنای شدیدترین درد قابل تصور می باشد. شدت درد بیماران در بدو ورود، هنگام اتمام استرپتوکیناز و یک ساعت پس از اتمام استرپتوکیناز توسط پزشک که اطلاع از گروه بیمار نداشت ثبت شد. آنالیز آماری با استفاده از SPSS انجام شد. متغیرهای پیوسته به صورت (میانگین \pm انحراف معیار) بیان شده اند. برای مقایسه متغیرها از آزمونهای مربع کای، تی مستقل و آنالیز واریانس اندازه گیری مکرر استفاده شده است. $0.05 = \alpha$ به عنوان سطح معناداری در نظر گرفته شد. (مخدرهای تزریقی مورد استفاده شامل مورفین سولفات و پتیدین بود).

یافته ها

تفاوت قابل ملاحظه ای بین دو گروه از نظر متغیرهای دموگرافیک و پایه (سن، جنس، مصرف سیگار، پرفشاری خون، سلبقه بیماری کرونر، محل انفارکتوس و مصرف مواد مخدر) و مصرف مخدر قبل از مراجعه وجود نداشت و اختلاف بین دو گروه از نظر آماری معنی دار نبود. فاصله زمانی شروع درد قفسه سینه تا تجویز استرپتوکیناز $3/81 \pm 4/66$ ساعت بود و تفاوت بین دو گروه معنی دار نبود ($p=0.16$). شدت درد، در بدو ورود، پس از اتمام استرپتوکیناز و یک ساعت پس از اتمام استرپتوکیناز سنجیده شد. نتایج مطالعه نشان داد:

از نظر کنترل شدت درد تفاوت بین دو گروه معنی دار نیست (نمودار ۱). شدت درد در هر دو گروه هنگام اتمام استرپتوکیناز و یک ساعت پس از آن کاهش معنی داری داشت ($P < 0.001$) ولی تفاوت معنی دار آماری بین دو گروه مشاهده نگردید ($p=0.121$). میزان مصرف مخدر تزریقی و میزان مصرف پتیدین در دو گروه تفاوت معنی دار نداشت. شدت درد از نظر جنسیت نیز در دو گروه تفاوت معنی داری نداشت بود. میانگین حداکثر مقدار آنزیم کراتینین کیناز (CK) در گروه GIK 2165 ± 1495 واحد بر لیتر و در گروه شاهد 1830 ± 1524 U/L در ۱۶ ساعت پس از بستره بود.



نمودار ۱: نمودار شدت درد در ۷۲ بیمار شرکت کننده در مطالعه کارازمایی بالینی اثر گلوکز انسولین پتابسیم در انفارکتوس میوکارد

استرپتوكیناز وجود ندارد یا کنترل اندیکاسیونی وجود دارد درمان با GIK توانسته باعث کاهش درد بیماران گردد. مطالعات متعددی در زمینه اثرات GIK بر مرگ و میر انجام شده است. متأذیل انجام شده توسط فت اورDOBADI و بت تجویز GIK را سودمند دانسته است [۶]. مطالعاتی که در این متأذیل بررسی شده همگی قدیمی بوده و در دورانی انجام شده که هیچکدام از بیماران درمان، TROMBOLYTIC دریافت نکرده اند. در مطالعه DIAGAMI-II اثر سودمندی از GIK گزارش ننموده است [۸]. بنا بر این به نظر می رسد در شرایطی که برقراری مجدد جریان خون به میزان کافی توسط درمان ترومبوولیتیک صورت گرفته است، GIK نقش محدودی در نجات سلولهای میوکارد داشته است. به طوریکه نتایج مقایسه این مطالعات نیز با مقایسه مطالعات بررسی اثرات ضد درد مطابقت دارد و می توان نتیجه گرفت تجویز GIK در شرایطی که درمان با ترومبوولیتیک انجام نمی شود موثرتر از موقعي است که درمان با ترومبوولیتیک انجام می گيرد. البته در مطالعه CREAT-ECLA تجویز GIK در افراد دریافت کننده ترومبوولیتیک و کسانی که ترومبوولیتیک دریافت نکرده اند غیر موثر بوده است [۷]. بنابراین می توان گفت تجویز GIK حداقل در کنترل درد در افراد

استرپتوكیناز قرار گرفته اند استرپتوكیناز باعث حل لخته و کاهش درد بیماران شده است و GIK موثر نبوده است در حالیکه در مطالعه اندیشمند که جمعیت مورد مطالعه بیماران مبتلا به آژین صدری ناپایدار بوده اند و استرپتوكیناز تجویز نشده GIK موثر بوده است. به همین علت است که در مطالعه فال سلیمان که برخی از بیماران استرپتوكیناز دریافت نموده اند اختلاف از نظر آماری نزدیک به معنی دار بوده است. مطالعات قبلی نشان داده اند که انسولین تولید نیتریک اسید توسط اندوتلیوم را تحريك می کند [۵] و اثرات گشادکنندگی عروقی و ضد تجمع پلاکتی دارد [۵، ۱۳، ۱۴]. اثر مثبت انسولین در بهبود پروفیزیون قلبی در اثر خاصیت گشادکنندگی عروقی و ضد تجمع پلاکتی اسید نیتریک است [۱۵]. در شرایطی که بیماران همگی تحت درمان با نیتروگلیسرین و ریدی قرار می گيرند اثر انسولین کمرنگ تر می گردد و می تواند علت موثر نبودن گلوکز انسولین پتابسیم در مطالعه ما باشد. همچنان در شرایطی که تجویز استرپتوكیناز باعث برقراری مجدد جریان خون می شود درد بیماران به علت رفع علت ایسکمی برطرف می گردد و GIK نقش محدودی در این خصوص داشته است در حالیکه در شرایطی که اندیکاسیونی برای تجویز

نتیجه گیری

تاثیر تجویز گلوکز انسولین پتاسیم بر شدت درد قفسه سینه در بیماران مبتلا به انفارکتوس حاد قلبی مشاهده نشد.

تشکر و قدردانی

بدین وسیله از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی سبزوار که هزینه انجام این طرح تحقیقاتی را متقبل شدند و سرکار خانم لادن نجار، عضو محترم هیات علمی دانشگاه علوم پزشکی سبزوار، کلیه پرستاران بخش سی سی یو بیمارستان واسعی سبزوار و جناب آفای آذرشب و سرکار خانم پژمان و کلیه کسانی که ما را در انجام این پژوهش یاری نمودند، تشکر و قدردانی می‌گردد.

دربافت کننده ترومبوლیتیک بی تاثیر است. چاده‌های نیز اثرات ضد التهابی انسولین را نشان داده است [۱۶] ولی در شرایطی که GIK متشکل از گلوکز، انسولین و پتاسیم است به نظر می‌رسد اثرات التهابی گلوکز بالا، اثرات ضد التهابی انسولین را تحت پوشش قرار دهد. در مطالعه ما متوسط سطح گلوکز پس از ۶ ساعت در گروه GIK به طور قابل ملاحظه‌ای از گروه شاهد بیشتر بود. بنابراین اثرات سوء هیپرگلیسمی می‌تواند اثرات مفید انسولین را بپوشاند و باعث بی اثر شدن GIK گردد. از جمله محدودیت‌های این مطالعه مراجعه دیر هنگام بیماران به بیمارستان است که می‌تواند اثرات مثبت درمان را کاهش دهد. لذا توصیه می‌شود مطالعات بعدی بر روی زمان شروع درمان با محلول GIK با تأکید به نزدیک ترین زمان بعد از شروع درد تمرکز نمایند.



References

1. Peter Libby ROB, Dougias L Mann,Dougias P Zipes, ed, Braunwald's Heart Disease, Philadelphia: Saunders 2008.
2. Nasiunpur SH, Pain,Nashr Tabib, TEHRAN 2004.1st edition.[persian]
3. Kushner FG, Hand M, Smith SC, Jr , King SB, 3rd, Anderson JL, Antman EM, "et al", 2009 Focused Updates: ACC/AHA Guidelines for the Management of Patients With ST-Elevation Myocardial Infarction (updating the 2004 Guideline and 2007 Focused Update) and ACC/AHA/SCAI Guidelines on Percutaneous Coronary Intervention (updating the 2005 Guideline and 2007 Focused Update): a report of the American College of Cardiology Foundation/American Heart Association Task Force on Practice Guidelines, Circulation 2009 Dec 1;120(22):2271-306.
4. Van de Werf F, Bax J, Betriu A, Blomstrom-Lundqvist C, Crea F, Falk V, "et al", Management of acute myocardial infarction in patients presenting with persistent ST-segment elevation: the Task Force on the Management of ST-Segment Elevation Acute Myocardial Infarction of the European Society of Cardiology. European heart journal 2008 Dec;29(23):2909-45.
5. Cardillo C, Nambi SS, Kilcoyne CM, Choucair WK, Katz A, Quon MJ, "et al", Insulin stimulates both endothelin and nitric oxide activity in the human forearm, Circulation 1999 Aug 24;100(8):820-
6. Fath-Ordoubadi F, Beatt KJ, Glucose-insulin-potassium therapy for treatment of acute myocardial infarction: an overview of randomized placebo-controlled trials,Circulation 1997 Aug 19;96(4):1152-
7. Mehta SR, Yusuf S, Diaz R, Zhu J, Pais P, Xavier D," et al", Effect of glucose-insulin-potassium infusion on mortality in patients with acute ST-segment elevation myocardial infarction: the CREATE-ECLA randomized controlled trial, Jama 2005 Jan 26;293(4):437-46.
8. Malmberg K, Ryden L, Wedel H, Birkeland K, Bootsma A, Dickstein K," et al",Intense metabolic control by means of insulin in patients with diabetes mellitus and acute myocardial infarction (DIGAMI 2): effects on mortality and morbidity,European heart journal 2005 Apr;26(7):650-61.
9. Fal soleyman h ,dehghani m.,shakeri m.t.,valizadeh g, Effect of gik serum on hospital course of patients with st elevation myocardial infarction , Medical journal of mashhad university of medical sciences fall 2006; 49(93):261-266[Persian]
10. Andishmand a ,sadr bafghi s.m ,motefaker mostafa,azimi m.r.,azimi a, effect of glucose- insulin -potassium (gik) solution onshort termprognosis of unstable angina , Journal of shahid Sadoughi University of medical sciences and health services fall 2007; 15(3):14-19[Persian]
11. Sabzevari s*,mohammad alizadeh s ,bagherian ,mirzaei fatemeh , comparison of signs and symptoms of myocardial infarction and unstable angina in male and female hospitalized patients in coronary care units of kerman medical university hospital 2004-2005, Journal of mazandaran university of medical sciences april-may 2007; 17(57):42-49[Persian]
12. Ashton K.C, How men and women with heart disease seek care: The delay experience, Prog, Cardiovascular Nurs 1999 spring; 14(2): 53-60.
13. Steinberg HO, Brechtel G, Johnson A, Fineberg N, Baron AD, Insulin mediated skeletal muscle vasodilatation is nitric oxide dependent: a novel action of insulin to increase nitric oxide release,J Clin Invest 1994;94:1172–1179.
14. Trovati M, Massacco P, Mattiello L, Mularoni E, Cavalot F, Anfossi G, Insulin increases guanosine-3=, 5=cyclic monophosphate in human platelets: a mechanism involved in the insulin anti-aggregating effect,Diabetes 1994;43:1015–1019.
15. Pinelli A, Triyulzio S, Tomasoni L, Bertolini B, Brenna S, Bonacina E. Cardiac necrosis markers associated with low nitric oxide levels in the plasma of rabbits after treatment with vasopressin: protective effects of nitroglycerin administration, Pharmacol Res 2002;45:427–434.
16. Chaudhuri A, Janicke D, Wilson MF, Tripathy D, Garg R, Bandyopadhyay A, "et al", Anti-inflammatory and profibrinolytic effect of insulin in acute ST-segment-elevation myocardial infarction, Circulation 2004 Feb 24;109(7):849-54.

Archive of SID

Original Article

Evaluation of analgesic effect of glucose - insulin - potassium in acute myocardial infarction

IRCT:138804302210N1

Hashemian M¹, Vakili AR¹, Akaberi A^{*2}

¹MD, Sabzevar University of Medical Sciences, Sabzevar,Iran

²M.Sc of Biostatistic, North Khorasan University of Medical Sciences, Bojnurd, Iran

***Corresponding Author:**

Norh Khorasan University of
Medical Sciences

E mail: Arashdata@yahoo.com

Abstract

Background & Objectives: chest pain control is one of the most important components of guidelines for acute myocardial infarction. An analgesic effect of glucose, insulin potassium solution has been suggested in a few studies. Hence this study was performed to evaluate the effect of this solution on the intensity of chest pain in patients with myocardial infarction.

Materials & Methods: This randomized clinical trial enrolled 72 patients who had myocardial infarction that was treated with 25% glucose, 50 unit of soluble insulin per liter, and 80 mille mol of potassium chloride per liter at 'ml/kg/hour (case group) or normal saline (control group) as adjunct to thrombolytic therapy. We evaluated pain intensity at baseline, after receiving thrombolytic therapy and 1 hour later, in both groups by a Numeric Rating Scale. Statistical analysis was performed using SPSS 15. Variables were compared using independent t tests and repeated measure ANOVA or chi-square test.

Results: In both groups pain intensity after receiving streptokinase and an hour later dropped, but there was no significant differences between two groups ($P = 0.121$). Difference between intravenous drug consumption in the two groups was not significant ($P = 0.93$).

Conclusion: The administration of potassium, glucose, insulin has no effect on chest pain in patients with myocardial infarction.

Key words: glucose, insulin, potassium, myocardial infarction, pain, GIK

Submitted: 2012 Jan 3

Revised: 2012 Jan 24

Accepted: 2012 Jan 26