

فصلنامه علمی پژوهشی بیهودشی و درد، دوره ۵، شماره ۱، پاییز ۱۳۹۴

اثر پیش درمانی با ۳۰۰ میلی گرم پره گابالین خوراکی بر درد و مصرف مخدر پس از عمل در بیماران تحت اعمال جراحی الکتیو ارتپیدی

بهرام نادری نبی^۱، محمد حقیقی^{*}^۱، عباس صدیقی نژاد^۱، مریم پالیز کار^۱،
امیرحسین فتحی^۲، مریم پور رضا^۲، حمید بهزادنیا^۲



۱. دانشیار گروه بیهودشی دانشگاه علوم پزشکی گیلان، بیمارستان پورسینا رشت، مرکز تحقیقات بیهودشی و مراقبت‌های ویژه
۲. دستیار بیهودشی دانشگاه علوم پزشکی گیلان، بیمارستان پورسینا رشت، مرکز تحقیقات بیهودشی و مراقبت‌های ویژه
۳. متخصص داخلی، پزشک مشاور کلینیک بازتوانی بنسبرگ، آلمان
۴. متخصص جراحی اعصاب، بیمارستان آریا، رشت

تاریخ پذیرش: ۹۳/۶/۱۱

تاریخ بازبینی: ۹۳/۵/۲۰

تاریخ دریافت: ۹۳/۴/۲۰

چکیده

زمینه و هدف: روش اداره چند وجهی برای بهبود درد پس از عمل پیشنهاد می‌شود. پره‌گابالین به عنوان یک آنالوگ گاما آمینوبوتیریک اسید نشان داده شده است که اثرات تسکینی بر درد پس از عمل دارد. این مطالعه تصادفی شده دoso کور اثر پیش درمانی با پره‌گابالین را بر درد و مصرف مخدر پس از عمل در بیماران تحت اعمال جراحی الکتیو ارتپیدی مورد ارزیابی قرار داده است.

مواد و روش‌ها: ۶۰ بیمار با کلاس انجمن بیهودشی امریکا ۱ یا ۲ که کاندید اعمال جراحی الکتیو ارتپیدی تحت بی‌حسی نخاعی بودند، به صورت تصادفی در ۲ گروه قرار گرفتند. گروه اول، ۳۰۰ میلی گرم پره‌گابالین و گروه ۲ کپسول دارونما دریافت می‌کردند. پمپ کنترل کننده بی‌دردی با کنترل بیمار آمده شده با سوفنتانیل جهت درد پس از عمل به هر ۲ گروه متصل می‌شد. نمره‌بندی عددی درد، مصرف مخدر و عوارض جانبی نظیر تهوع به مدت ۱۲ ساعت پس از عمل ثبت گردید. $P < 0.05$ معنی‌دار تلقی می‌شد.

یافته‌ها: مقیاس دیداری درد در ریکاوری، ۶ و ۱۲ ساعت پس از عمل در گروه پره‌گابالین به میزان قابل ملاحظه‌ای کمتر از گروه دارونما بود. $P < 0.05$. مصرف پتیدین هم به شکل معنی‌داری در گروه پره‌گابالین کمتر بود ($P < 0.05$).

نتیجه‌گیری: تجویز تک دوز خوراکی ۳۰۰ میلی گرم پره‌گابالین یک ساعت قبل از اعمال جراحی انتخابی ارتپیدی تحت بی‌حسی نخاعی، درد و مصرف مخدر پس از عمل را کاهش می‌دهد.

واژه‌های کلیدی: بی‌حسی نخاعی، پره‌گابالین، جراحی ارتپیدی، درد پس از عمل

کننده درد پایدار پس از عمل شناخته می‌شود و ۵۰-۵٪
بیماران درد پایدار پس از عمل را پس از اعمال جراحی
مختلف گزارش می‌کنند^(۱-۲).

درد پس از عمل عوارضی نظیر تاکی کاردنی، افزایش فشار
خون، ایسکمی میوکارد، کاهش تهویه ریوی و بهبود

مقدمه
علی‌رغم پیشرفت‌های عمده در فهم فیزیولوژی درد
حاد در طی دهه گذشته، تقریباً ۸۰٪ بیمارانی که تحت
عمل جراحی قرار می‌گیرند، درد پس از عمل را تجربه
می‌کنند. درد حاد پس از عمل به عنوان یک پیش‌گویی

نویسنده مسئول: محمد حقیقی، دانشیار گروه بیهودشی دانشگاه علوم پزشکی گیلان، بیمارستان پورسینا رشت، مرکز تحقیقات بیهودشی و مراقبت‌های ویژه
ایمیل: manesthesist@yahoo.com

کنترل بیمار را بر درد حاد پس از عمل در بیماران تحت اعمال جراحی انتخابی ارتوپدی اندام تحتانی و نیز اثر آن بر کاهش تجویز مخدر در این بیماران را بررسی نماییم.

مواد و روش‌ها

در این مطالعه کارآزمایی بالینی دو سوکور پس از کسب اجازه و ثبت در کمیته اخلاق و تایید معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی گیلان، ۶۰ بیمار که کاندید عمل جراحی انتخابی ارتوپدی اندام تحتانی در بیمارستان پورسینای رشت بودند، وارد مطالعه شدند. معیارهای ورود به مطالعه شامل بیماران ۱۸-۶۵ ساله با ضریب توده بدنی کمتر از ۳۰ کلاس انجمن بیهوشی امریکا ۱ یا ۲ کاندید بی‌حسی نخاعی و معیارهای خروج از مطالعه شامل: عدم رضایت بیمار جهت بی‌حسی نخاعی، بیماری‌های کبدی، کلیوی و قلبی، ناپایداری شدید همودینامیک، اختلالات انعقادی، ضربه به سر، تشنج، عفونت پوستی در محل انجام بی‌حسی نخاعی، سابقه حساسیت دارویی به ویژه به بی‌حس کننده‌های موضعی و مخدراه و اعتیاد به مواد مخدر و الکل بود.

همه بیماران روز قبل از عمل تحت ارزیابی قرار می‌گرفتند و پس از توضیحات لازم در خصوص مطالعه و اخذ رضایت‌نامه کتبی بیماران به صورت تصادفی در دو گروه مطالعه^(۱) و گروه کنترل^(۲) قرار می‌گرفتند. برای اجرای تصادفی کردن، ۳۰ کارت که روی آن شماره ۱ و ۳۰ کارت دیگر که روی آن شماره ۲ درج شده بود را در یک جعبه ریخته و هر بیمار یک کارت بر می‌داشت و کارت برداشته شده از جعبه کارت‌ها حذف می‌شد.

یک ساعت قبل از عمل بیماران گروه ۱ یک عدد کپسول پره‌گابالین ۳۰۰ میلی‌گرمی (بانام تجاری لیریکا ساخت کارخانه فایزر) و بیماران گروه ۲ کپسولی با ظاهر مشابه ولی حاوی پودر نشاسته، دریافت می‌کردند. در بد و ورود به اتاق عمل یک کاتتر وریدی شماره ۱۸ برای بیمار تعییه می‌شد و بیماران تحت مونیتورینگ‌های استاندارد شامل پالس اکسیمتری، الکتروکاردیوگرافی و مونیتورینگ

ضعیف زخم‌ها را به دنبال دارد. درد حاد می‌تواند موجب افزایش حساسیت نورون‌ها و آزاد سازی مدیاتورهای التهابی شود^(۳-۵).

کنترل مناسب درد پس از جراحی همچنان یکی از موضوعات مهم در مراقبت‌های پس از عمل می‌باشد. گرچه مخدراها از درمان‌های عمدۀ درد پس از عمل هستند ولی استفاده وسیع از آنها خالی از عوارض نمی‌باشد. به همین دلیل تلاش‌های گسترده‌ای انجام شده است تا با تجویز سایر داروها یا استفاده از روش‌های دیگر نیاز به مخدر در بهبود درد پس از عمل کاهش یابد. از دیگر داروهایی که برای درمان درد پس از عمل مورد استفاده قرار می‌گیرد مسکن‌های ضد التهاب غیر استروییدی هستند که استفاده از آنها نیز با اثرات سوء بر کلیه و سیستم گوارشی همراه است. به همین دلیل به نظر می‌رسد استفاده از سایر داروها جهت کنترل درد پس از عمل مفید باشد^(۴-۶).

پره‌گابالین یک آنالوگ صناعی گاما امینو بوتیریک اسید است که به طور اولیه به عنوان داروی ضد تشنج مورد استفاده قرار می‌گیرد. این دارو ورود کلسیم به پایانه‌های سیستم اعصاب مرکزی و محیطی را کاهش می‌دهد و سطوح ماده پی، گلوتامات و نورا‌درنالین را که نقش عمدۀ ای در ایجاد حس درد دارند، پایین می‌آورد. امروزه پره‌گابالین برای کاهش دردهای نوروپاتیک و حتی التهابی، تحریک بافتی، نورولوژی و فیبرومیالژی مورد استفاده قرار می‌گیرد^(۷-۱۰).

پره‌گابالین فراهمی زیستی بالایی (۹۰٪) دارد و سریعاً از راه خوراکی جذب شده و در عرض ۳۰ دقیقه تا ۲ ساعت به پیک پلاسمایی خود می‌رسد. پره‌گابالین متabolیسم کبدی ندارد، به پروتئین‌های پلاسمایی باند نمی‌شود و موجب مهار یا تحریک آنزیم‌های کبدی از قبیل سیتوکروم پی ۴۵۰ نمی‌گردد. بنابراین برروی فارماکوکنیتیک داروها اثر نداشته و تداخلات دارویی ایجاد نمی‌کند^(۱۱-۱۳). با توجه به اثرات پره‌گابالین در کاهش درد پس از عمل در برخی اعمال جراحی در مطالعات قبلی، بر آن شدید تا اثر ضددردی تک دوز ۳۰۰ میلی‌گرم پره‌گابالین خوراکی در ترکیب با مخدر در قالب پمپ کنترل کننده درد با

مطالعه شدند. بین دو گروه مورد مطالعه از نظر میانگین سن و جنس تفاوتی وجود نداشتند (جدول ۱).

جدول شماره ۱: مقایسه دو گروه مورد مطالعه از نظر میانگین سنی و جنس

معنی داری	گروه کنترل	گروه پره گابالین	
۰/۲۲	۴۰/۸۶ ± ۱۵/۱۶	۳۵/۶۶ ± ۱۵/۸۸	میانگین سنی (سال)
۰/۴۸	(٪۸۰)۲۴	(٪۸۶/۷)۲۶	مرد
	(٪۲۰)۶	(٪۱۳/۳)۴	زن

بررسی میانگین درد بیماران براساس نمره‌دهی عینی درد نشان داد که بین دو گروه اختلاف آماری معنی داری در سه مقطع زمانی ریکاوری، ۶ و ۱۲ ساعت پس از عمل مشاهده می‌شود ($P < 0.05$) (جدول ۲).

جدول شماره ۲: مقایسه میانگین درد براساس سیستم نمره‌دهی عددی در مقاطع مختلف بین دو گروه

معنی داری	گروه کنترل	گروه پره گابالین	
۰/۰۰۰۱	۱/۵ ± ۱/۱	۰/۲۳ ± ۰/۷۲	ریکاوری
۰/۰۲	۴/۵ ± ۱/۴۷	۳ ± ۳/۰۷	ساعت ۶
۰/۰۲۴	۳/۵۳ ± ۱/۱۳	۲/۲۳ ± ۲/۷۲	ساعت ۱۲

فرافوایی دریافت پتیدین پس از عمل در گروه پره گابالین ۰/۳٪ در گروه دارونما ۰/۶۶٪ بود که تفاوت معنی دار بین دو گروه مشاهده شد ($P = 0.009$).

همین طور مقدار پتیدین دریافتی نیز در گروه پره گابالین به شکل معنی داری کمتر از گروه کنترل بود ($P = 0.001$) (جدول ۳).

غیر تهاجمی فشار خون قرار گرفته و همه بیماران ۷ میلی لیتر بر کیلوگرم نرمال سالین قبل از شروع بی‌حسی دریافت می‌کردند. پس از اطمینان از پایداری همودینامیک، بیماران در وضعیت نشسته تحت بی‌حسی نخاعی با سوزن شماره ۲۵ از فضای بین مهره‌ای چهارم و پنجم کمری و با تجویز ۱۵ میلی گرم بوپیواکاین/۵ درصد قرار می‌گرفتند و پس از ایجاد سطح بی‌حسی مناسب اجازه شروع عمل جراحی داده می‌شد.

۱۵ دقیقه قبل از اتمام عمل برای تمام بیماران یک پمپ وریدی ضد درد با کنترل بیمار به حجم ۳۰۰ میلی لیتر و حاوی ۲۰۰ میکروگرم سوفنتانیل تعبیه و با سرعت انفوزیون ۵ میلی لیتر در ساعت برقرار گردید. پس از اتمام عمل بیماران به ریکاوری انتقال یافتند. ۱۵ دقیقه پس از ورود به ریکاوری بیمار توسط دستیار بیهوشی که اطلاعی از گروه بیمار و نوع داروی تجویز شده نداشت، از نظر شدت درد و میزان تهوع مورد ارزیابی قرار گرفت. علاوه بر این بیمار ۶ و ۱۲ ساعت پس از عمل نیز توسط همان دستیار از نظر شدت درد و میزان تهوع ارزیابی شد. در هر مرحله از ارزیابی، بیمار در صورت درد با مقیاس نمره‌دهی عددی بالاتر از ۴، پتیدین وریدی با دوز ۰/۵ میلی گرم بر کیلوگرم و در صورت تهوع با مقیاس نمره‌دهی عددی تهوع بالاتر از ۴، ۱ میلی گرم اندانسترون وریدی دریافت می‌کرد.

در پایان مطالعه اطلاعات به دست آمده با استفاده از نرم افزار اس‌پی‌اس اس ۱۹ مورد آنالیز قرار گرفتند. برای مقایسه متغیرهای کمی در صورت توزیع نرمال آنها از آزمون آنوانو و جهت مقایسه متغیرهای کیفی از مجذور کای استفاده شد و در صورت تهوع بالاتر از ۰/۰۵ P تفاوت معنی دار به حساب آمد.

یافته‌ها

در این مطالعه ۶۰ بیمار ۱۸-۶۵ ساله با کلاس انجمن بیهوشی امریکا ۱ یا ۲ که کاندید اعمال جراحی انتخابی ارتپیدی اندام تحتانی تحت بی‌حسی نخاعی بودند، وارد

پایدار را گزارش می‌کنند. درد با عوارضی نظیر تاکی کاردی، افزایش فشار خون، ایسکمی میوکارد و کاهش تهویه ریوی همراه است همچنین می‌تواند موجب افزایش حساسیت نورون‌ها و آزادسازی واسطه‌های التهابی شود. مخدراها و نیز مسکن‌های ضدالتهاب غیر استروییدی از درمان‌های عمده درد پس از عمل هستند ولی به دلیل عوارض همراه، تلاش‌های گستردگی برای جایگزینی روش‌های دیگر و کاهش استفاده از آنها انجام شده است^(۹-۶-۳-۱۰).

پره‌گابالین یک آنالوگ صناعی گاما امینو بوتیریک اسید محسوب می‌شود. این دارو ورود کلسیم به پایانه‌های سیستم عصبی را کاهش داده و سطوح ماده پی، گلوتامات و نورادرنالین را که نقش عمده‌ای در ایجاد حس درد دارند را پایین می‌آورد^(۱۲-۱۰).

در مطالعه‌ای که توسط گای و همکارانش بر روی ۹۰ بیمار کاندید هیسترکتومی انجام شد، تجویز ۳۰۰ میلی‌گرم پره‌گابالین موجب کاهش نمره آنالوگ عینی درد و کاهش مصرف مسکن (دیکلوفناک) گردید که مشابه نتایج مطالعه ما می‌باشد^(۱۴). در مطالعه ما تجویز ۳۰۰ میلی‌گرم پره‌گابالین قبل از عمل موجب کاهش مصرف مخدر (پتیدین) شد که مشابه نتایج مطالعه هگانتی و همکارانش است^(۱۵) که تجویز این میزان پره‌گابالین مصرف مورفین را در بیماران پس از عمل دیسکتومی کاهش داد ولی برخلاف مطالعه ما، در این مطالعه تفاوت آماری بین مقیاس نمره‌دهی عددی درد در گروه پره‌گابالین و گروه دارونما وجود نداشت که می‌تواند به علت حجم کم تعداد نمونه‌ها (۳۲ نفر) در آن مطالعه باشد. همچنین در مطالعه‌ای که حسنی و همکارانش به بررسی اثرات تجویز ۳۰۰ میلی‌گرم پره‌گابالین در مقایسه با گاباپنتین در اعمال جراحی لایراسکوپیک پرداخته بودند، نتایجی مشابه مطالعه ما حاصل شد و پره‌گابالین موجب کاهش مقیاس نمره‌دهی عددی درد گردید^(۱۶).

در مطالعه‌ای نیز که در سال ۲۰۱۳ توسط اسکندر در مصر انجام شد با تجویز ۳۰۰ میلی‌گرم پره‌گابالین در بیماران تحت آرتروسکوپی شانه مشخص شد که پره‌گابالین درد و میزان نیاز به مسکن‌ها پس از عمل را کاهش می‌دهد

جدول شماره ۳: مقایسه میانگین پتیدین دریافتی در دو گروه

معنی داری	میانگین پتیدین دریافتی میلی‌گرم	
۰/۰۱	۱۵ ± ۲۴/۶	گروه پره‌گابالین
	۳۳ ± ۲۷/۶	گروه کنترل

مقایسه میانگین شدت تهوع براساس مقیاس نمره‌دهی عددی تهوع در بیماران نشان داد که این میزان در ۲ مقطع زمانی ریکاوری و ۱۲ ساعت پس از عمل در گروه پره‌گابالین به مقدار قابل ملاحظه‌ای کمتر از گروه کنترل بوده است ($P < 0.05$) ولی در ساعت ۶ پس از عمل با وجودی که میزان تهوع در گروه پره‌گابالین کمتر بود ولی این تفاوت از لحاظ آماری معنی دار نبود ($P > 0.05$). (جدول ۴).

جدول شماره ۴: مقایسه میانگین شدت تهوع براساس سیستم نمره‌دهی عددی تهوع در مقاطع مختلف بین دو گروه

معنی داری	گروه کنترل	گروه پره‌گابالین	
۰/۰۰۰۱	۱/۳۳ ± ۱/۴۴	۱ ± ۰/۴	ریکاوری
۰/۱۵	۱/۳۶ ± ۱/۷۱	۰/۷۶ ± ۱/۵	ساعت ۶
۰/۰۰۴	۰/۹۶ ± ۱/۰۶	۰/۲۶ ± ۰/۶۹	ساعت ۱۲

بحث

در این مطالعه تجویز ۳۰۰ میلی‌گرم پره‌گابالین یک ساعت قبل از اعمال جراحی ارتوپدی تحت بی‌حسی نخاعی موجب کاهش مقیاس نمره‌دهی عددی درد و همین‌طور مقیاس نمره‌دهی عددی تهوع در بیماران گردید. تقریباً ۸۰٪ بیماران درد پس از عمل را تجربه می‌کنند که درد حداد پس از عمل به عنوان یک پیشگویی کننده درد پایدار پس از عمل شناخته شده و ۵-۵٪ بیماران درد

متفاوت آن و عوارض آنها با هم مقایسه گردد و همچنین با توجه به اینکه در این مطالعه درد بیماران تا ۱۲ ساعت پس از عمل مورد بررسی قرار گرفت، توصیه می شود که به تاثیرات طولانی مدت پره گابالین بر روی درد بیماران و در صورت نیاز تکرار دوز آن نیز پرداخته شود.

نتیجه گیری

در نتیجه با توجه به یافته ها مشاهده شد که تجویز ۳۰۰ میلی گرم پره گابالین خوراکی ۱ ساعت قبل از انجام اعمال جراحی ارتقیبی تحت بی حسی نخاعی موجب کاهش میانگین شدت درد بیماران براساس سیستم نمره دهی عددی درد و نیز کاهش مصرف پتیدین می شود. همچنین این دارو میزان تهوع پس از عمل را نیز کاهش می دهد.

اما عوارضی از جمله تهوع و استفراغ مشاهده نشد^(۱۷). همین طور در مطالعه قبلی که توسط نادری و همکاران در این مرکز و با ۱۵۰ میلی گرم پره گابالین انجام شده درد پس از عمل و مصرف مخدر کاهش یافته بود که مشابه نتایج مطالعه حاضر می باشد به علاوه اینکه میزان تهوع و استفراغ نیز در گروه پره گابالین کمتر بود که احتمالاً به علت کاهش پتیدین دریافتی است. همچنین علی رغم افزایش دوز پره گابالین از ۱۵۰ میلی گرم به ۳۰۰ میلی گرم عوارض جانبی قابل ذکری مشاهده نشد^(۱۸). محدودیت این مطالعه آن است که تنها به بررسی یکی از عوارض پره گابالین یعنی تهوع و استفراغ پرداخت و بنابراین بررسی سایر عوارض این دارو در مطالعات آینده توصیه می شود. با توجه به نتایج این مطالعه پیشنهاد می شود که اثرات پره گابالین با دوزهای بالاتر بر درد پس از عمل و عوارض جانبی آن بررسی و تاثیرات دوزهای

References

- Zhang J, Ho KY, Wang Y. Efficacy of pregabalin in acute postoperative pain: a meta-analysis. Br J Anaesth. 2011 Apr;106(4):454-62.
- Koyuncu T, Oguz G, Akben S, Nas S, Unver S. The effects of pregabalin on postoperative pain and opioid consumption used perioperatively in patients undergoing modified radical mastectomy. Agri. 2013;25(4):169-78.
- Kehlet H, Jensen TS, Woolf CJ. Persistent postsurgical pain: risk factors and prevention. Lancet. 2006 May;367(9522):1618-25.
- Alimian M, Imani F, Hassani V, Rahimzadeh P, Sharifian M, Safari S. Effects of single-dose pregabalin on postoperative pain in dacryocystorhinostomy surgery. Anesth Pain Med. 2012 Fall;2(2):72-6.
- Akhavanakbari G, Entezariasl M, Isazadehfar K, Mirzarahimi T. The effects of oral pregabalin on post-operative pain of lower limb orthopedic surgery: A double-blind, placebo-controlled trial. Perspect Clin Res 2013 Jul;4(3):165-8.
- Pandey CK, Priye S, Singh S, Singh U, Singh RB, Singh PK. Preemptive use of gabapentin significantly decreases postoperative pain and rescue analgesic requirements in laparoscopic cholecystectomy. Can J Anaesth. 2004 Apr;51(4):358-63.
- Durkin B, Page C, Glass P. Pregabalin for the treatment of postsurgical pain. Expert Opin Pharmacother. 2010 Nov;11(16):2751-8.
- Jokela R, Ahonen J, Tallgren M, Haanpaa M, Korttila K. Premedication with pregabalin 75 or 150 mg

- with ibuprofen to control pain after day-case gynaecological laparoscopic surgery. *Br J Anaesth.* 2008 Jun;100(6):834-40.
9. Buvanendran A, Kroin JS, Kari M, Tuman KJ. Can a single dose of 300 mg of pregabalin reach acute antihyperalgesic levels in the central nervous system? *Reg Anesth Pain Med.* 2010 Nov-Dec;35(6):535-8.
 10. White PF, Tufanogullari B, Taylor J, Klein K. The effect of pregabalin on preoperative anxiety and sedation levels: a dose-ranging study. *Anesth Analg.* 2009 Apr;108(4):1140-5.
 11. Paech MJ, Goy R, Chua S, Scott K, Christmas T, Doherty DA. A randomized, placebo-controlled trial of preoperative oral pregabalin for postoperative pain relief after minor gynecological surgery. *Anesth Analg.* 2007 Nov;105(5):1449-53.
 12. Gilron I. Gabapentin and pregabalin for chronic neuropathic and early postsurgical pain: current evidence and future directions. *Curr Opin Anaesthesiol.* 2007 Oct;20(5):456-72.
 13. Mathiesen O, Rasmussen ML, Dierking G, Lech K, Hilsted KL, Fomsgaard JS, et al. Pregabalin and dexamethasone in combination with paracetamol for postoperative pain control after abdominal hysterectomy. A randomized clinical trial. *Acta Anaesthesiol Scand.* 2009 Feb;53(2):227-35.
 14. Ghai A, Gupta M, Hooda S, Singla D, Wadhera R. A randomized controlled trial to compare pregabalin with gabapentin for postoperative pain in abdominal hysterectomy. *Saudi J Anaesth.* 2011 Jul;5(3):252-7.
 15. Hegarty D, Shorten G. A Randomized, Placebo-controlled Trial of the Effects of Preoperative Pregabalin on Pain Intensity and Opioid Consumption following Lumbar Discectomy. *Korean J Pain* 2011 March;24(1): 22-30.
 16. Hassani V, imani F, Alimian M, Abdolalizadeh M. [Comparing the analgesic effect Pregabalin and Gabapentin as premedication in laparoscopic procedures(Persian)]. *JAP* 2012;2(6):30-7.
 17. Eskandar A. Effect of pregabalin on postoperative pain after shoulder arthroscopy. *Eg J A.* 2013;29(4):363-367.
 18. Naderi Nabi B, Sedighinejad A, Haghghi M, Sedigh Karami M, Fathi A H, Pourreza M.[Evaluating the effect of single dose oral pregabalin on acute pain control after orthopaedic surgery (Persian)]. *JAP* 2014;4(3):62-68.

The effect of Premedication with 300 mg Pregabalin on Postoperative Pain and opioid consumption in Patients undergoing elective orthopedic surgery

Bahram Naderi Nabi¹, Mohammad Haghghi^{*1}, Abbas Sedighinejad¹, Maryam Palizkar², Amirhossein Fathi², Maryam Pourreza³, Hamid Behzadnia⁴

1. Associate Professor of Anesthesiology, Guilan University of Medical Sciences, Poursina Hospital, Anesthesiology Research Center, Rasht
2. Resident of Anesthesiology, Guilan University of Medical Sciences, Poursina Hospital, Anesthesiology Research Center, Rasht
3. Internist, Consultant Doctor at Bensberg Rehabilitation Clinic, Germany.
4. Neurosurgeon, Arya Hospital, Rasht

ABSTRACT

Aims and Background: Nowadays, multimodal approach is used to control post-operative pain. Pregabalin has been shown to have analgesic effects on postoperative pain as a Gaba-Amino-Buteric (GABA) analogue. This prospective, randomized, double-blind, controlled study has evaluated the beneficial effect of Pregabalin pretreatment on postoperative pain and opioid consumption in patients undergoing orthopedic elective surgery.

Materials and methods: Sixty ASA 1-2 patients, scheduled for orthopedic elective surgery under spinal anesthesia, were randomly divided into two groups. Group 1 received 300 mg Pregabalin one hour before the operation and Group 2 was given Placebo capsule. Patient-controlled intravenous analgesia (PCIA) device, prepared with Sufentanil, was connected to both groups for postoperative analgesia. Postoperative pain scores according to visual analogue scale (VAS), opioid consumption, and side-effects like nausea were recorded for 12 hours after surgery. P value<0.05 was considered significant.

Findings: According to visual analogue scale (VAS), pain scores were significantly lower in Pregabalin group at post anesthesia care unit (PACU), 6 hours and 12 hours post-operatively($p<0.05$). Also pethidine consumption was significantly less than the placebo group in Pregabalin group ($p<0.05$).

Conclusions: Administering a single dose of 300 mg Pregabalin orally, and 1 hour before elective orthopedic surgery under spinal anesthesia, significantly reduces postoperative pain and opioid consumption.

Keyword: Orthopedic surgery, spinal anesthesia, Pregabalin, post-operative pain

► Please cite this Paper as:

Naderi Nabi B, Haghghi M, Sedighinejad A, Palizkar M, Fathi A, PourrezaM, et al. [The effect of Premedication with 300 mg Pregabalin on Postoperative Pain and opioid consumption in Patients undergoing elective orthopedic surgery (Persian)]. JAP 2014;5(1):29-35.

Corresponding Author: Mohammad Haghghi, Associate Professor of Anesthesiology, Guilan University of Medical Sciences, Poursina Hospital, Anesthesiology Research Center, Rasht

Email: manesthetist@yahoo.com