

فصلنامه علمی پژوهشی بیمه‌شی و درد، دهه ۷، شماره ۴، تابستان ۱۳۹۶



بررسی اثر ترانگزامیک اسید بر خونریزی حین عمل جراحی کرانیوتومی تومور مغزی عنوان کوتاه: ترانگزامیک اسید و خونریزی حین عمل

فرهاد سلطانی^۱، علی ویسی^۲، نوذر نساجیان^{*}، مهدی کیایی^۳، امیر سالاری^۴، فاطمه جواهر فروش^۵، رضا ایلیخچی^۶

۱. مرکز تحقیقات درد، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز، اهواز، ایران.

۲. دپارتمان جراحی مغز و اعصاب، بیمارستان گلستان، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز، اهواز، ایران.

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۶/۳/۱۰

تاریخ بازبینی: ۱۳۹۶/۲/۲۴

تاریخ دریافت: ۱۳۹۶/۱/۳۰

چکیده

زمینه و هدف: خونریزی حین عمل در جراحی مغز اغلب نیاز قابل توجهی به انتقال خون حین عمل دارد. ترانگزامیک اسید یک داروی آنتی فیبرینولیتیک است. هدف از این مطالعه بررسی اثر ترانگزامیک اسید در کاهش خونریزی حین عمل، در بیماران جراحی کرانیوتومی برداشت تومور مغزی بوده است.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه ۵۰ بیمار مبتلا به تومور مغزی تحت کرانیوتومی مورد مطالعه قرار گرفتند. سی دقیقه قبل از برش پوست، بیماران به صورت تصادفی در یکی از دو گروه کنترل (نرمال سالین) و مداخله ترانگزامیک اسید قرار داده شدند. گروه مداخله، ترانگزامیک اسید با دوز ۱۵ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن را در یک دوره سی دقیقه‌ای در ۵۰۰ میلی لیتر سرم نرمال سالین و گروه کنترل یک حجم مساوی از نرمال سالین را دریافت کرد. در حین جراحی میزان خون از دست رفته از طریق بطری‌های ساکشن جراحی، وزن کردن گازهای مورد استفاده در حین جراحی و خون موجود بر روی فیلد جراحی، برحسب تبدیل سطح فیلد به سطح گاز مصرفی و شمارش تعداد پنبه‌های دمدار تعیین شد. میزان از دست رفتن خون هر یک ساعت یک بار اندازه‌گیری و ثبت گردید.

یافته‌ها: در این مطالعه متوسط از دست دادن خون در گروه مداخله 858 ± 314 و در گروه کنترل 1050 ± 398 بود. اگرچه از دست دادن خون در گروه مداخله نسبت به گروه کنترل کاهش یافت اما این کاهش از لحاظ آماری معنی دار نبود ($P=0.76$). همچنین متوسط میزان خونریزی تخمینی در گروه مداخله 906 ± 378 و در گروه کنترل 798 ± 365 بود که از لحاظ آماری معنی دار نبود ($P=0.31$).

نتیجه‌گیری: مصرف ترانگزامیک اسید ممکن است باعث کاهش خونریزی شود ولی این کاهش از نظر آماری معنی دار نبوده است. تعداد کیسه خون مصرفی و متوسط میزان خونریزی تخمینی در دو گروه تفاوت معنی داری نداشت.

واژه‌های کلیدی: خونریزی، ترانگزامیک اسید، کرانیوتومی، تومور مغز

*نویسنده مسئول: نوذر نساجیان، دپارتمان جراحی مغز و اعصاب، بیمارستان گلستان، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز، اهواز، ایران.

پست الکترونیک: Nozar-dr@yahoo.com

مقدمه

می‌شود سه عامل که به صورت گستردہ مورد استفاده قرار می‌گیرند عبارتند از آپرتوئین، ترانگرامیک اسید و آمینو کاپروئیک اسید^(۱۳,۱۴). ترانگرامیک اسید با ممانعت از عملکرد پلاسمین مانع لیز شدن لخته‌های خونی می‌شود. ترانگرامیک اسید آنالوگ لیزین است و به پلاسمینوژن و پلاسمین باند می‌شود و توانایی آنها را برای باند شدن به باقی مانده لیزین در فیبرین مهار می‌کند و بنابراین مانع فیبرینولیز می‌شود. تهوع، اسهال، سردرد، علایم سینوس و بینی، درد پشت، درد شکم، درد عضلانی مفصلی، کرامپ‌های عضلانی، کم خونی و خستگی از عوارض آن می‌باشند. ترانگرامیک اسید یک داروی ارزان و با صرفه اقتصادی می‌باشد و در تمام کشورهای توسعه یافته و در حال توسعه قابل استفاده است^(۱۵,۱۶). هدف از این مطالعه بررسی اثر ترانگرامیک اسید در کاهش خونریزی حین عمل، در بیماران جراحی کرaniotomی برداشت تومور مغزی بوده است.

Roberts و همکاران به بررسی مکانیسم عمل ترانگرامیک اسید (Teranexamic Acid) بر خونریزی ناشی از ترومای پرداختن و نتایج مطالعه آنان نشان داد که مصرف ترانگرامیک اسید، بر مرگ‌هایی که در روز اول آسیب اتفاق می‌افتد بیشترین اثر را دارد^(۱۶).

Shapiro و همکاران طی عمل جراحی فیوژن اسپاینال خلفی، اثر ترانگرامیک اسید را بررسی کرده و مشخص کردند که ترانگرامیک اسید بطور معنی‌داری هم از دست رفتن خون در حین عمل وهم نیاز برای ترانسفیوژن خون کامل و کیسه خون‌های گلbul قرمز را کاهش می‌دهد^(۱۷).

روش مطالعه

برای اجرای این مطالعه پس از کسب مجوز از کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز (با کد اخلاق REC ۱۳۹۵.۵۱۰.IR.AJUMS.REC) مورد تصویب قرارداد. همچنین پرپوزال این طرح در مرکز ثبت کارآزمایی‌های بالینی ایران با کد IRCT2016122631573N1 به ثبت رسیده است.

تومورهای مغزی نشان دهنده‌ی گروهی ناهمگن از نئوپلاسم‌های خوش‌خیم یا بدخیم هستند که در سیستم عصبی مرکزی بوجود می‌آیند^(۱). در کشورهای پیشرفت‌ه، میزان شیوع کلی تومور مغزی ۱۸/۱ مورد در هر ۱۰۰,۰۰۰ نفر در سال با توجه به مطالعات جدید است^(۲). علائم شایع آن اغلب شامل سردرد، تشنج، اختلالات حسی، حرکتی یا زبانی، گیجی، تغییرات شخصیتی، از دست دادن حافظه و اختلالات بصری هستند^(۳). درمان اصلی تومورهای مغزی در اکثر بیماران، برداشت‌تن یا بیوپسی تومور مغزی است^(۴). به طور کلی، در تومورهای مغزی بدخیم شروع شیمی درمانی و یا پرتو درمانی بعد از عمل ضروری است. و هر نوع تومور با توجه به پروتکل درمانی خاص خود درمان می‌شود^(۵). هموستاز روندی که بدن جهت متوقف نمودن خونریزی انجام می‌دهد است و کنترل خونریزی بستگی به تعادل و انسجام مابین دیواره‌ی عروق، پلاکت‌ها و تشکیل فیبرین دارد. این مراحل به سه دسته تقسیم می‌شوند^(۶): اسپاسم عروقی، تجمع پلاکتی و انعقاد و فیبرینولیز. حداقل سیزده فاکتور برای تحقق انعقاد خون به طور طبیعی مورد نیاز هستند. کمبود یا ناکارا بودن هر یک از آنها می‌تواند به اختلال در لخته‌شدن طبیعی خون منجر شود. به عنوان مثال هموفیلی A و B که دو بیماری ارشی خونریزی دهنده هستند، به ترتیب به علت کمبود فاکتورهای هشت و نه رخ می‌دهند. هر چند مسیر واکنش‌های انعقاد خون پیچیده به نظر می‌رسد، ولی همین تعدد فاکتورهای دخیل در این فرآیند، امکان تنظیم و کنترل آن را در سطوح مختلف فراهم می‌کنند^(۷,۸).

عوامل آنتی فیبرینولیتیک با سیستم فیبرینولیز تداخل ایجاد کرده و آن را مهار می‌نماید، در نتیجه از بین رفتن زودرس لخته و خونریزی بیش از حد ممانعت می‌کند. از آن‌ها به طور گسترده در اعمال کلینیکی از جمله دندانپزشکی، جراحی پروستات، برداشت‌تن لوزه‌ها، جراحی چشم در بیماران هموفیلی و هایپرمنوره استفاده

داده‌های زمینه‌ای همچون سن، وزن و قد در نظر گرفته شد. بررسی‌های قبل از جراحی شامل هموگلوبین (HB)، زمان پروترومبین (PT) نسبت نرمالیزه شده بین‌المللی (INR)، شمارش پلاکتی و هماتوکریت (HTC) اندازه‌گیری شدند. در اتفاق عمل قبل از القای بیهوشی، بیماران به طور پیاپی با الکتروکار迪وگرافی، فشار سنج و پالس اکسی‌متری (SPO_2) پایش شدند.

بیهوشی عمومی توسط فنتانیل 2 mcg/kg و تیوپنتال 5 mg/kg ارائه شد. جهت حصول ریلکسیشن عضلانی، از 0.5 mg/kg آتراکوریوم استفاده شد. به دنبال اینتوبه کردن بیمار، کربن دی‌اسید پایان حجم جاری (EtCO_2) و فشارخون به صورت تهاجمی با کانوله کردن شریان رادیال پایش شد و دمای بدن بین 36°C و 37°C درجه حفظ گردید. حدود 30 دقیقه قبل از برش پوست، بیماران به صورت تصادفی در یکی از دو گروه قرار داده شدند. گروه مداخله بولوس ترانگزامیک اسید 15 mg/kg (شرکت داروسازی رشت - ایران) را در یک دوره سی دقیقه‌ای در 500 سی سی سرم نرمال سالین و گروه کنترل یک حجم مساوی از سالین را دریافت کرد. متخصص جراح نسبت به داروی مورد مطالعه کور بودند. بیهوشی با ایزوفلوران حفظ شد. پارامترهای ونتیلاتور جهت حفظ کربن دی‌اسید پایان حجم جاری (EtCO_2) 30 تا 40 میلی‌متر جیوه‌ای تنظیم شد. ریلکسیشن عضلانی با دوزهای متنابع آتراکوریوم حفظ شد.

در حین جراحی میزان خون از دست رفته از طریق بطری‌های ساکشن جراحی، وزن کردن گازهای مورد استفاده در حین جراحی و خون موجود بر روی فیلد جراحی، بر حسب تبدیل سطح فیلد به سطح گاز مصرفی و شمارش تعداد پنهانه‌های دمدار تعیین شد. میزان از دست رفتن خون هر یک ساعت یک بار اندازه‌گیری و ثبت گردید. همچنین میزان خون از دست رفته تخمینی هر بیمار (EBL1) با متد تعادل هموگلوبین^(۱۹) و استفاده از حجم خون، هموگلوبین قبل از عمل و یک شبانه روز بعد از عمل (Hb POD1_2) محاسبه شد.

1. estimated blood loss

2. Hb Post-Operative day 1

بعد از حصول امضای رضایت‌نامه اگاهانه از بیمار و خانواده بیمار، تعداد 50 بیمار در محدوده سنی 18 تا 60 سال ASA کلاس 1 یا 2 کاندید جهت جراحی برداشت تومور مغزی به صورت الکتیو، وارد مطالعه شدند. کلیه مراحل این مطالعه در بیمارستان گلستان اهواز و در طول سال 1395 انجام شده است. برای تعیین حجم نمونه و با استناد به مطالعه Gross و همکاران^(۱۸) که میزان مقدار میانگین و انحراف معیار خون از دست رفته در گروه مداخله و کنترل به ترتیب 1944 ± 789 و 1795 ± 3382 می‌باشد و با $\alpha = 0.05$ و $\beta = 0.20$ حجم نمونه نهایی با استفاده از فرمول زیر 25 نفر در هر گروه مداخله و کنترل برآورد شد.

$$n = \frac{(z_{1-\alpha/2} + z_{1-\beta})^2 \times (s_1^2 + s_2^2)}{(\bar{x}_1 - \bar{x}_2)^2}$$

$$z_{1-\alpha/2} = 1.96$$

$$z_{1-\beta} = 0.84 \quad S1=S2 = 1795$$

$$X_1-X_2 = 3382-1944 = 1438$$

شایط ورود به مطالعه شامل سن 18 تا 60 سال ASA و کلاس 1 یا 2 کاندید جراحی برداشت تومور مغزی از طریق کرانیوتومی و همچنین شرایط خروج از مطالعه شامل موارد زیر بوده است:

- بیماران با اختلالات کلیوی، کبدی، خونی و یا ترومبوز دهنده قبلی
- بیماران با پارامترهای انعقادی غیر نرمال (زمان پروترومبین (PT) و تعداد پلاکت)
- فشارخون سیستول بالای 185 در روز عمل جراحی
- بیمارانی که یک هفته قبل از جراحی آسپرین با هرگونه ماده ضد انعقاد مصرف کرده‌اند.
- بیمارانی که تحت جراحی عروق اینترکرانیال قبلی قرار گرفته بودند.
- بیمارانی که طول عمل جراحی آنان خارج از 3 تا 6 ساعت بوده باشد.

امکان پذیر نبوده است. تنها بیماران از گروه‌های مطالعه اطلاع نداشتند. جهت انجام این مطالعه از چک لیستی که توسط محقق تهیه و تنظیم شده بود استفاده گردید که موارد ذکر شده در آن شامل: نام بیمار، سن، جنس و وزن قبل از عمل، میزان خونریزی، تعداد کیسه خون و مصرفی، هموگلوبین ۲۴ ساعت پس از عمل و محاسبه خون از دست رفته تخمینی (EBL) بوده است.

جهت تحلیل داده‌های توصیفی ابتدا با استفاده از روش‌های آمار توصیفی شامل جداول توزیع فراوانی، نمودارها و شاخص‌های تمایل مرکزی و پراکندگی به توصیف متغیرهای مورد مطالعه پرداخته شد. سپس بررسی نرمال بودن داده‌های کمی با آزمون کولموگروف اسمیرنوف انجام شد. جهت مقایسه میانگین درون گروهی از آزمون t زوج و مقایسه میانگین بین دو گروه از آزمون t مستقل یا معادل ناپارامتری آنها استفاده شد.

اطلاعات خروجی جهت آنالیز بیشتر وارد نرم افزار spss نسخه ۲۲ شد.

به منظور رعایت مسائل اخلاقی در این پژوهش، در ابتدا فرم رضایت آگاهانه کتبی از بیماران اخذ شده و کلیه اطلاعات لازم در مورد نحوه انجام پژوهش، مزایا، خطرات، روش‌های جایگزین و نحوه استفاده از اطلاعات شخصی آنها برای ایشان توضیح داده شد. اطلاعات فردی بدست آمده از هر شرکت کننده شامل نام و نام خانوادگی، شماره تماس، آدرس و سایر مشخصات ایشان به صورت کاملاً محرمانه حفظ شده و در هیچ یک از قسمت‌های پایان نامه و یا مقاله ذکر نگردید. شرکت کنندگان اختیار کامل داشته‌اند که در هر یک از مراحل این طرح که مایل به خارج شدن از طرح بوده‌اند، خارج شده و فرآیند مداخله و بررسی کاملاً برای وی قطع می‌گردیده است.

نتایج

در این پژوهش به منظور بررسی اثر ترانگرامیک اسید در کاهش خونریزی حین عمل، در بیماران جراحی کرآنیوتومی برداشت تومور مغزی ۵۰ نفر بیمار وارد مطالعه

در محاسبات، یک واحد از کیسه خون بعنوان بسته‌های حاوی ۵ گرم هموگلوبین در نظر گرفته شد. از دست دادن هموگلوبین بر حسب گرم بر اساس فرمول زیر محاسبه شد.

$$\text{Hb loss} = [(\text{Hb pre-Hbe} \times \text{TBV}) + \text{Hbt}]$$

که در آن:

$\text{Hbpre} = \text{غلظت هموگلوبین قبل از عمل جراحی (گرم در لیتر)}$

$\text{Hbe} = \text{غلظت هموگلوبین در روز بعد از جراحی (گرم در لیتر)}$

$\text{Hbt} = \text{کل هموگلوبین آلوژنیک ترانسفیوز شده (۵۰ گرم)}$

$\text{TBV} = \text{حجم کل خون بدن (لیتر)}$

$\text{EBL} = \text{برآورد میزان از دست رفتن خون هر بیمار}$

استفاده از فرمول زیر محاسبه گردید:

$$\text{EBL (in ml)} = 1000 \times \text{Hb loss} / \text{Hb pre}$$

مایع درمانی با تجویز محلول‌های کریستالوئید مدیریت گردید. میزان خون ریزی حین عمل با حجم مساوی کیسه خون جبران شد. جایگزینی کافی و حفظ حجم داخل عروقی، با پایش فشار خون و برآون ده ادراری مدیریت شد. میزان کریستالوئید و کلولئید تجویز شده، هر یک ساعت یک بار ثبت شد. یک روند یکسان جهت ترانسفیوز خون و مایعات دنبال شد^(۱۶,۱۸). میزان خون ترانسفیوز شده برای هر بیمار ثبت شد.

در دوره بعد از عمل، پارامترهای حیاتی سریعاً یادداشت شد. بیماران بر اساس تصمیم متخصص بیهوشی مشاور، اکستوبه شدند یا اینکه تحت ونتیلاسیون قرار گرفتند. همه بیماران به بخش مراقبت‌های ویژه انتقال داده شدند و برای یک روز مورد پیگیری قرار گرفتند. در پایان شبانه روز اول بعد از عمل (POD_۱، اندازه‌گیری Hb و HCT انجام شد. بیماران جهت هر گونه عارضه‌ای همچون واکنش‌های آلرژیک به دارو و هرگونه شواهد بالینی مبنی بر ترمبوز ورید عمقی (DVT) یا عوارض دیگر پایش شدند. طراحی این مطالعه به صورت یکسو کور بوده است. در مطالعه حاضر به دلیل اینکه دستیار تخصصی بیهوشی از وضعیت بیماران و گروه‌های مطالعه مطلع بوده است، کورسازی از طرف متخصص بیهوشی

کرaniotomی مورد مطالعه قرار گرفتند. حدود سی دقیقه قبل از برش پوست، بیماران به صورت تصادفی در یکی از دو گروه کنترل (نرمال سالین) و مداخله (ترانگزامیک اسید) قرار داده شدند. گروه مداخله ترانگزامیک اسید با دوز/ mg ۱۵ را در یک دوره سی دقیقه ایی در ۵۰۰ سی سی سرمه نرمال سالین و گروه کنترل یک حجم مساوی از نرمال سالین را دریافت کرد. دو گروه از نظر مشخصات فردی اختلاف معنی داری نداشتند. اطلاعات دموگرافیک دو گروه تحت مطالعه قابل مقایسه بود. میانگین سن در گروه کنترل ۴۳/۹۲ سال و در گروه مداخله ۴۷/۲۸ سال بود ($P=0/38$).

برآورد بصری از دست دادن خون همچنان ساده ترین، کم هزینه ترین، قابل حصول ترین و عملی ترین روش برآورد از دست دادن خون است و در تعداد زیادی از مطالعات به عنوان یک وسیله اندازه گیری از دست دادن خون و ارزیابی نیاز برای انتقال خون استفاده می شود^(۳۶-۳۷). در حین جراحی میزان خون از دست رفته از طریق بطری های ساکشن جراحی، وزن کردن گازهای مورد استفاده در حین جراحی و خون موجود بر روی فیلد جراحی، برحسب تبدیل سطح فیلد به سطح گاز مصرفی و شمارش تعداد پنهان های دمدار تعیین شد. میزان از دست رفتن خون هر یک ساعت یک بار اندازه گیری و ثبت گردید.

در این مطالعه متوسط از دست دادن خون در گروه مداخله 858 ± 314 و در گروه کنترل 1050 ± 398 بود. اگرچه از دست دادن خون در گروه مداخله نسبت به گروه نرمال سالین، کاهش یافت اما این کاهش از لحاظ آماری معنی دار نبود ($P=0/076$). در این مطالعه همچنین متوسط EBL در گروه مداخله 798 ± 365 و در گروه کنترل 906 ± 378 بود که از لحاظ آماری معنی دار نبود ($P=0/31$). یافته های بدست آمده از این مطالعه نشان داد که تفاوت معنی داری بین میزان P.cell مصرفی در گروه مداخله ($1/8 \pm 0/8$) و گروه کنترل ($2 \pm 0/8$) وجود نداشت ($P=0/52$). علت اینکه کاهش خونریزی از نظر آماری معنادار نبود

شده و به طور تصادفی به دو گروه مداخله و گروه کنترل تقسیم شدند.

اطلاعات دموگرافیک دو گروه تحت مطالعه در جدول ۱ آورده شده است. میانگین سن در گروه کنترل ۴۳/۹۲ سال و در گروه مداخله ۴۷/۲۸ سال بوده است ($P=0/38$). با توجه به نتایج ارائه شده در جدول شماره ۲، میزان خونریزی بیماران با استفاده از آزمون من ویتنی ویژگی های دو گروه مورد مقایسه قرار گرفتند. نتایج نشان داد که هیچ کدام از متغیرهای مورد بررسی تفاوت معناداری بین دو گروه مطالعه نداشتند.

حجم خونریزی در گروه کنترل و مداخله به ترتیب 1050 ± 398 و 858 ± 314 بوده است و میزان خونریزی بین دو گروه اختلاف معناداری نشان نداد. همچنین مقادیر EBL و کیسه خون (P.cell) بین دو گروه کنترل و مداخله اختلاف معناداری نداشت.

بحث

مطالعه حاضر با هدف بررسی اثر ترانگزامیک اسید در کاهش خونریزی حین عمل، در بیماران جراحی کرaniotomی برداشت تومور مغزی انجام شد. خونریزی حین عمل در جراحی مغز و اعصاب اغلب نیاز قابل توجهی به انتقال خون حین عمل دارد. انتقال خون و فرآوردهای خونی همولوگ افراد خطراتی از جمله انتقال بیماری های عفونی، واکنش انتقال خون، و سرکوب سیستم ایمنی را در پی دارد^(۳۸). علاوه بر این، جایگزینی خونریزی شدید حین عمل TBV با کریستالوئید و کیسه خون در طول عمل جراحی می تواند رقیق شدن فاکتورهای انعقادی و افزایش خونریزی جراحی را در پی داشته باشد. چند استراتژی برای کاهش از دست دادن خون و نیاز به تزریق بررسی شده است^(۳۹). با این حال، هیچ یک از این روش ها بدون عوارض نمی باشد و به نظر می رسد مهم ترین عامل در دسترس بودن و مقرن به صرفه بودن استفاده از این استراتژی ها باشد. در این مطالعه ۵۰ بیمار مبتلا به تومور مغزی تحت

جدول ۱: مقایسه ویژگی‌های دموگرافیک افراد شرکت‌کننده بین دو گروه مطالعه

P-value	گروه مداخله تعداد ۲۵ نفر	گروه کنترل تعداد ۲۵ نفر	مشخصات فردی
(دامنه) انحراف معیار \pm میانگین			
۰/۳۸	۴۷/۲۸ \pm ۱۱/۲۴ (۲۰-۶۰)	۴۳/۹۲ \pm ۱۳/۸۲ (۱۸-۶۰)	سن
۰/۷۷			جنس
	۱۴(۵۶٪)	۱۲(۴۸٪)	مونث
	۱۱(۴۴٪)	۱۳(۵۲٪)	ذکر

جدول ۲. میزان خونریزی و تعداد کیسه خون مصرفی و متوسط میزان خونریزی تخمینی مصرفی در گروه کنترل و گروه مداخله

P-value	گروه مداخله تعداد ۲۵ نفر	گروه کنترل تعداد ۲۵ نفر	متغیر
میانگین (انحراف معیار)			
P= ۰/۰۷۶	۸۵۸ \pm ۳۱۴ (۴۵۰-۱۴۵۰)	۱۰۵۰ \pm ۳۹۸ (۵۰۰-۱۶۵۰)	خونریزی
P= ۰/۳۱	۷۹۸ \pm ۳۶۵ (۳۰۰-۱۵۰۰)	۹۰۶ \pm ۳۷۸ (۴۰۰-۱۶۰۰)	EBL (cc)
P= ۵۲/۰	۱/۸ \pm ۰/۸ (۱-۳)	۲ \pm ۰/۸ (۱-۳)	P.cell

که البته در مطالعه ما دوز کمتر مورد استفاده قرار گرفت. میزان EBL در دو گروه تفاوت معنی‌داری با هم نداشت. در مطالعات Vel و همکاران هم همین نتایج به دست آمد که ترانگرامیک اسید در دوز کم در جراحی اعصاب بررسی شده است^(۲۴). در مطالعات Cardenase و همکاران که در آن ترانگرامیک اسید و پلاسبو در جراحی فیوژن اسپاینال مقایسه شده بود هم نتایج مشابه بود^(۲۵). دلیل این موضوع هم ممکن است مقدار مصرف مایعات کریستالوئید قبل و حین و بعد از جراحی، وضعیت بیماران از نظر مایعات بدن قبل از عمل، شیفت مایعات به فضای سوم و برون ده اداری حین و بعد از عمل و مصرف داروهای موثر بر مایعات بدن باشد که بر غلظت خون و Hb بعد از عمل و EBL اثر دارد.

در این مطالعه میزان مصرف P.cells در دو گروه کنترل

احتمالاً این است که میزان خونریزی در جراحی تومور مغزی به عواملی از جمله نوع، اندازه و محل تومور و مجاورت آن با عروق مغزی، سطی یا عمقی بودن تومور، تیم جراحی و تکنیک عمل بستگی دارد. Matuev و همکارانش در سال ۲۰۱۳ نشان دادند که مهمترین عامل خونریزی در جراحی مذکور در گروه سنی اطفال، تکنیک جراحی است^(۲۶). البته دوز مصرف ترانگرامیک اسید هم احتمالاً در مقدار خونریزی موثر است. در مطالعه Shapiro و همکاران، ترانگرامیک اسید در کاهش خونریزی جراحی اسکولیوز موثر بوده است. در مطالعه حاضر تمامی بیماران با مشخصات کاملاً یکسان از نظر نوع اسکولیوز و درجه اسکولیوز انتخاب شده بودند و از دوز بیشتر ترانگرامیک اسید برای گروه مورد، دوز اولیه ترانگرامیک اسید ۱۰۰ mg/kg و ۱۰۰ mg/kg در طول عمل استفاده شده است^(۱۷).

درمانی و دارو درمانی پس از عمل، قابل انجام نبوده است.

پیشنهادات برای مطالعات آینده

جهت مطالعات آینده پیشنهاد می‌شود که حجم نمونه بزرگتری انتخاب شود و همچنین تدبیری اتخاذ شود که دسته‌بندی تومورهای مغزی از نظر اندازه، محل و نوع تومور صورت گیرد.

نتیجه گیری

صرف ترانگرامیک اسید در گروه مداخله گرچه نسبت به گروه کنترل باعث کاهش خونریزی می‌شود ولی این کاهش از نظر آماری معنی دار نبود همچنین کاهش تعداد کیسه خون مصرفی و متوسط میزان خونریزی تخمینی در دو گروه تفاوت معنی داری نداشت.

تقدیر و تشکر

از دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز برای تهیه هزینه‌های این مطالعه و همچنین بیماران و پرسنل بیمارستان که ما را در انجام این طرح تحقیقاتی یاری کردند، کمال تشکر را داریم.

و مداخله تفاوت معنی داری با هم نداشت. که دلیل آن هم عدم وجود تفاوت معنی دار در میزان خونریزی دو گروه بود. در مطالعه Vel و همکاران نیز اثر معنی داری بین دو گروه مشاهده نشد^(۲۴). در مطالعه Wong و همکاران که در آن بیماران تحت فیوژن اسپاینال قرار گرفتند و دو گروه کنترل و مداخله با مصرف ترانگرامیک اسید بودند تفاوت معنی دار مشاهده نشد^(۲۵). ولی در مطالعه Goobie و همکاران که دوز بالای ترانگرامیک اسید را در جراحی اسکولیوز اطفال با دوز ۵ mg/kg/h و ۵۰ mg/kg/stat تجویز شد کاهش معنی دار مصرف P.Cells دیده شد^(۳۱).

مطالعه حاضر دارای تعدادی نقاط ضعف است که اشاره به آنها می‌تواند راهگشای مطالعات آینده باشد. در این پژوهش دسته‌بندی تومورهای مغزی از نظر اندازه، محل و نوع تومور انجام نشده بود که این موضوع ممکن است بر میزان خونریزی اثر مستقیم گذاشته باشد. همچنین برآورد دقیق میزان خونریزی در سطح محوطه جراحی قابل اندازه‌گیری نیست و نیز میزان مصرف مایعات و برخی داروهای وریدی بعد از عمل جراحی بر روی هموگلوبین ۲۴ ساعت پس از عمل موثر است. این امر به دلیل کمبود زمان مطالعه و عدم نظارت کامل بر مایع

References

1. Arita H, Kinoshita M, Kagawa N, Fujimoto Y, Kishima H, Hashimoto N, et al. *11C-methionine uptake and intraoperative 5-aminolevulinic acid-induced fluorescence as separate index markers of cell density in glioma.* *Cancer.* 2012;118(6):1619-27.
2. Bekelis K, Valdés PA, Erkmen K, LEbLond F, Kim A, Wilson BC, et al. Quantitative and qualitative 5-aminolevulinic acid – induced protoporphyrin IX fluorescence in skull base meningiomas. *Neurosurgical focus.* 2011; 30(5):E8.
3. Duffau H. Surgery of low-grade gliomas: towards a ‘functional neurooncology’. *Current opinion in oncology.* 2009;21(6):543-9.
4. Eljamal MS. Which intracranial lesions would be suitable for 5-aminolevulenic acid-induced fluorescence-guided identification, localization, or resection? A prospective study of 114 consecutive intracranial lesions. *Clin Neurosurg.* 2009;56:93-7.
5. Nimsky C, von Keller B, Schlaffer S, Kuhnt D, Weigel D, Ganslandt O, et al. Updating navigation with intraoperative image data. *Topics in Magnetic Resonance Imaging.* 2008; 19(4):197-204.
6. Paulus W, Peiffer J. Intratumoral histologic heterogeneity of gliomas. A quantitative study. *Cancer.* 1989; 64(2):442-7.
7. Pötzi C, Becherer A, Marosi C, Karanikas G, Szabo M, Dudeczak R, et al. Methionine and Fluorodeoxyglucose PET in the follow-up of glioblastoma multiforme. *Journal of neuro-oncology.* 2007;84(3):305-14.
8. Preusser M, de Ribaupierre S, Wöhrer A, Erridge SC, Hegi M, Weller M, et al. Current concepts and management of glioblastoma. *Annals of neurology.* 2011;70(1):9-21.
9. Jansen A, Andreica S, Claeys M, D’Haese J, Camu F, Jochmans K. Use of tranexamic acid for an effective blood conservation strategy after total knee arthroplasty. *British journal of anaesthesia.* 1999; 83(4): 596-601.
10. De Bonis M, Cavaliere F, Alessandrini F, Lapenna E, Santarelli F, Moscato U, et al. Topical use of tranexamic acid in coronary artery bypass operations: a double-blind, prospective, randomized, placebo-controlled study. *The Journal of Thoracic and Cardiovascular Surgery.* 2000; 119(3):575-80.
11. Zohar E, Fredman B, Ellis MH, Ifrach N, Stern A, Jedeikin R. A comparative study of the postoperative allogeneicblood-sparing effects of tranexamic acid and of desmopressin after total knee replacement. *Transfusion.* 2001; 41(10):1285-9.
12. Benoni G, Lethagen S, Fredin H. The effect of tranexamic acid on local and plasma fibrinolysis during total knee arthroplasty. *Thrombosis research.* 1997; 85(3):195-206.
13. Benoni G, Fredin H. Fibrinolytic inhibition with tranexamic acid reduces blood loss and blood transfusion after knee arthroplasty. *Bone & Joint Journal.* 1996; 78(3): 434-40.
14. Ballinger A. *Essentials of Kumar and Clark’s Clinical Medicine:* Elsevier Health Sciences; 2011.
15. Guerriero C, Cairns J, Perel P, Shakur H, Roberts I, Collaborators CT. Cost-effectiveness analysis of administering tranexamic acid to bleeding trauma patients using evidence from the CRASH-2 trial.
16. Roberts I, Prieto-Merino D, Manno D. Mechanism of action of tranexamic acid in bleeding trauma patients: an exploratory analysis of data from the CRASH-2 trial. *Critical Care.* 2014; 18(6):685.
17. Shapiro F, Zurakowski D, Sethna NF. Tranexamic acid diminishes intraoperative blood loss and transfusion in spinal fusions for duchenne muscular dystrophy scoliosis. *Spine.* 2007; 32(20):2278-83.
18. Gross J. Practice guidelines for the perioperative management of patients with obstructive sleep apnea: a report by the American Society of Anesthesiologists Task Force on Perioperative Management of Patients

- with Obstructive Sleep Apnea. *Anesthesiology* 2006; 104 (5): 1081-93.
19. Ker K, Edwards P, Perel P, Shakur H, Roberts I. Effect of tranexamic acid on surgical bleeding: systematic review and cumulative meta-analysis. *Bmj*. 2012; 344:e3054.
 20. Johansson T, Engquist M, Pettersson L-G, Lisander B. Blood loss after total hip replacement: a prospective randomized study between wound compression and drainage. *The Journal of arthroplasty*. 2005; 20(8):967-71.
 21. Goobie SM, Meier PM, Pereira LM, McGowan FX, Prescilla RP, Scharp LA, et al. Efficacy of tranexamic acid in pediatric craniosynostosis surgery: A double-blind, placebo-controlled trial. *Anesthesiology*. 2011; 114:862-71.
 22. Marcucci C, Madjdpor C, Spahn DR. Allogeneic blood transfusions: benefit, risks and clinical indications in countries with a low or high human development index. *British medical bulletin*. 2004; 70(1):15-28.
 23. Matuev K, Gorelyshev S, Lubnin A, Lemeneva N, Sorokin V. Blood loss in surgery of brain tumors in infants. *Zhurnal voprosy neirokhirurgii imeni NN Burdenko*. 2012;77(4):3-15; discussion
 24. Vel R, Udupi BP, Prakash MVSS, Adinarayanan S, Mishra S, Babu L. Effect of low dose tranexamic acid on intra-operative blood loss in neurosurgical patients. *Saudi journal of anaesthesia*. 2015; 9(1):42.
 25. Cardenas R, Wadhwa R, Haydel J, Nanda A, Rao A, Caldito G. Pre-operative amicar (epsilon-aminocaproic acid): Does it reduce total blood loss in lumbar pedicle screw spinal fusion? *Internet J Neurosurg*. 2009; 7 (1).
 26. Wong J, El Beheiry H, Rampersaud YR, Lewis S, Ahn H, De Silva Y, et al. Tranexamic acid reduces perioperative blood loss in adult patients having spinal fusion surgery. *Anesth Analg*. 2008;107:1479-86.

Assessment of the effect of Tranexamic acid on intraoperative blood loss in patients undergoing craniotomy for tumor excision

Farhad Soltani¹, Nozar Nasajian^{1*}, Mehdi Kiaei¹, Amir Salari¹, Fatemeh Javaher Forush¹, Reza Bahrami Ilikhchi², Ali Veisi³

1. Anesthesiologist, Pain Research Center; Ahvaz Jundishapur University Of Medical Sciences, Ahvaz, Iran, Anesthesiologist, Golestan Hospital, Ahvaz Jundishapur University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran
2. Neurosurgeon, Neurosurgery department, Golestan Hospital, Ahvaz Jundishapur University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran.
3. Physiologist, Behbahan Faculty of Medical Sciences, Behbahan, Iran.

ABSTRACT

Aims and background: Intraoperative blood loss during craniotomy for brain tumor excision needs blood transfer in most of the cases. Tranexamic acid is an anti-fibrin lytic drug. The aim of this study was to evaluate the effect of Tranexamic acid on intraoperative blood loss in patients undergoing craniotomy for brain tumor excision.

Materials and Methods: Fifty patients suffering from brain tumor underwent craniotomy. Thirty minutes before incision, patients were randomly allocated into two groups of intervention (Tranexamic acid) or control group (normal saline). Fifteen mg/kg Tranexamic acid in combination with 500 cc normal saline in a 30 minutes period was injected in the form of bolus in the intervention group. In control group, patients received normal saline in same amounts. Intraoperative blood loss was estimated by observing Suction bottles, weighting the used medical gauzes and the remained blood on the surgery field during the surgery. This was done by counting small cotton and converting the surgery field to used medical gauzes. Blood loss was measured every one hour.

Findings: The mean blood loss during surgery in the intervention group was 858 ± 314 and 1050 ± 398 in the control group. Although this amount was less in intervention group, the trend was not significant ($P= 0.076$). Also the mean amount of estimated blood loss in intervention group was 798 ± 365 and 906 ± 378 in the control group ($P=0.31$).

Conclusion: Tranexamic acid administration may decrease the blood loss but this study could not observe any significant trend. The number of blood pack cells and estimated blood loss were not significantly different in two groups of intervention and control.

Keywords: Bleeding, Teranexamic Acid, craniotomy, Brain tumor

► Please cite this paper as:

Soltani F, Veisi A, Nassajian N, Kiaei M, Salari A, javaherforosh F, Bahrami ilikhchi R. [Assessment of the effect of Tranexamic acid on intraoperative blood loss in patients undergoing craniotomy for tumor excision (Persian)]. J Anesth Pain 2017; 7(4):61-70.

Corresponding Author: Nozar Nasajian, Neurosurgeon, Neurosurgery department, Golestan Hospital, Ahvaz Jundishapur University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran.

Email: Nozar-dr@yahoo.com