

بررسی اثرات مادری و نوزادی افزودن میدازولام به بوپیوکایین تحت بی‌حسی

توأم اسپینال-اپیدورال در سزارین انتخابی

چکیده

زمینه و هدف: بی‌حسی اپیدورال-اسپینال یکی از روش‌های جدیدی است که برای ایجاد بی‌حسی کافی در اعمال جراحی به کار می‌رود. به منظور کاهش اثرات جانبی این روش و افزودن طول مدت بی‌دردی و شروع سریع تر آن از افزودن داروهای گوناگونی استفاده می‌شود. هدف از این مطالعه، بررسی اثرات مادری و نوزادی افزودن میدازولام به بوپیوکایین به روش اسپینال-اپیدورال در زنان تحت عمل جراحی سزارین انتخابی می‌باشد.

روش بررسی: مطالعه حاضر به صورت یک آزمایی بالینی تصادفی شده دو سوکور طراحی و اجرا شد. ۹۰ بیمار زن متنطبق با معیارهای ورود و خروج که جهت انجام سزارین انتخابی به بیمارستان حضرت رسول اکرم ارجاع داده شده بودند، انتخاب و به طور تصادفی به سه گروه تقسیم شدند. روش ایجاد بی‌دردی اسپینال-اپیدورال با استفاده از بی‌حس کننده موضعی بوپیوکایین ۵٪ می‌باشد. در این بررسی، به یک گروه فقط ۲ میلی‌لتر بوپیوکایین و در دو گروه دیگر ۲/۵ و ۵ میلی‌گرم (mg) میدازولام به بوپیوکایین افزوده شد. زمان رسیدن به بلوك حسی و حرکتی، میزان آرامشکنی و زمان درخواست مسکن پس از عمل به همراه عوارض جانبی مادری و نوزادی مورد بررسی قرار گرفت. برای مقایسه داده‌های کیفی و کمی بین دو گروه در صورت تبعیت از توزیع نرمال، به ترتیب از آزمون کای دو و آزمون آنالیز واریانس یکطرفه (One Way ANOVA) استفاده شد. سطح معنی‌دار در این مطالعه در حد ۰/۰۵ در نظر گرفته شد. داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار آماری SPSS V. 13 مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

یافته‌ها: زمان رسیدن به حداقل بلوك حسی و حرکتی در گروه میدازولام به طور معنی‌داری کمتر از بوپیوکایین بود که این مساله در خصوص میدازولام ۵ میلی‌گرم کمترین میزان را به خود اختصاص داد. همچنین، میزان آرامبخشی بیشتر مربوط به میدازولام ۵ میلی‌گرم بود. افزودن میدازولام به طور معنی‌داری زمان درخواست مسکن را در مادران پس از عمل کاهش می‌دهد. شایع‌ترین عارضه جانبی گزارش شده، تهوع و استفراغ بود که در بیش از ۷۰٪ مادران گروه بوپیوکایین تنها را دربرمی‌گرفت. از نظر سایر عوارض جانبی، سه گروه هیچ اختلاف معنی‌داری با یکدیگر نداشتند.

نتیجه‌گیری: یافته‌های این مطالعه نشان داد که افزودن میدازولام به طور قابل ملاحظه‌ای موجب تسریع در بلوك حسی و حرکتی و افزایش میزان آرامبخشی می‌شود. همچنین، میدازولام می‌تواند تهوع و استفراغ ناشی از بوپیوکایین اپیدورال را به طور معنی‌داری کاهش دهد. از طرفی دیگر، عوارض مادری و نوزادی را نیز افزایش نمی‌دهد.

کلیدواژه‌ها: ۱- بی‌حسی اسپینال-اپیدورال-۲- میدازولام-۳- بوپیوکایین-۴- بلوك حسی- ۵- سزارین

*دکتر فرناد ایمانی I

دکتر محمدحسین میردهقان II

دکتر سعیدرضا انتظاری III

دکتر ابوالفضل مهدیزاده کاشی IV

مقدمه

بی‌حسی با بوپیوکایین وجود دارد می‌توان به شروع اثر تاخیری، احتمال بروز بی‌دردی ناکافی و غیره نام برد. افزودن داروهای گوناگونی به محلول بی‌حسی برای کاهش این اثرات ناخواسته مورد مطالعه قرار گرفته است. گیرنده‌های بنزوپیدیازپین در سراسر سیستم عصبی از جمله طناب نخاعی وجود دارند و اتصالاتی نیز با گیرنده‌های GABA نیز نشان می‌دهد^(۱). مطالعات نشان داده است که

بی‌حسی اپیدورال-اسپینال، یکی از روش‌های جدیدی است که برای ایجاد بی‌حسی کافی در سزارین به کار می‌رود. این روش، دارای مزایای بی‌حسی اسپینال (شروع اثر سریع) و اپیدورال (امکان گذاردن کاتر برای تزریق مداوم داروی بی‌حسی) می‌باشد^(۲). بوپیوکایین ۵٪ می‌کی از داروهای بی‌حس کننده موضعی بوده که برای این منظور از آن استفاده می‌شود. از معایبی که به دنبال روش‌های

این مقاله خلاصه‌ای است از پایان‌نامه دکتر محمدحسین میردهقان جهت دریافت درجه دکترای تخصصی بیهوشی با راهنمایی دکتر فرناد ایمانی، سال ۱۳۸۶.
(I) دانشیار و متخصص بیهوشی، بیمارستان حضرت رسول اکرم، خیابان ستارخان، خیابان نیایش، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی-درمانی ایران، تهران، ایران (مؤلف مسئول)

(II) متخصص بیهوشی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی، تهران، ایران

(III) استادیار و متخصص بیهوشی، بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص)، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی-درمانی ایران، تهران، ایران

(IV) استاد و متخصص بیماری‌های زنان و زایمان، بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص)، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی-درمانی ایران، تهران، ایران

به عنوان یک داروی آرامبخش در قبل از عمل یا داروی خواب‌آور در طول عمل و نیز به عنوان آرامبخش در حین زایمان مورد استفاده قرار گرفته است. در این مطالعه سعی شده است تا در یک کارآزمایی بالینی تأثیر افزودن میدازولام به صورت اپیدورال در روش ایجاد بی‌دردی اسپینال-اپیدورال با بوپیوکایین، عوارض احتمالی مادری و نوزادی مورد بررسی قرار گیرد؛ چرا که به صورت نظری این احتمال وجود دارد که میدازولام سیستمیک موجود در مادر و یا نوزاد تأثیر بگذارد. در مطالعات مقدماتی در این خصوص، بی‌خطر بودن آن نشان داده شده است.

روش بررسی

مطالعه حاضر به صورت یک کارآزمایی بالینی (Double Blind Randomized Placebo-Controlled Clinical Trial) تصادفی شده دو سو کور طراحی و اجرا شد. پروپوپال طرح به تایید گروه و معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی ایران رسید. جمعیت مورد مطالعه شامل زنان بارداری بودند که جهت انجام سزارین انتخابی در بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص) طی سال‌های ۱۳۸۵ و ۱۳۸۶ پذیرش شدند. نمونه‌گیری در این مطالعه به صورت غیرتصادفی ساده بود. بدین معنی که مادرانی که منطبق با معیارهای ورود و خروج بودند در صورت تمایل و پس از کسب رضایت، وارد مطالعه شدند و به صورت تصادفی بلوکی (Block Randomization) به ترتیب در سه گروه مقایسه شامل گروه A، مادرانی که تحت بی‌حسی اسپینال-اپیدورال بوپیوکایین ۵٪/۰٪ تنها قرار می‌گرفتند؛ گروه B، مادرانی که تحت بی‌حسی اسپینال-اپیدورال بوپیوکایین ۵٪/۰٪ به همراه ۲/۵ میلی‌گرم میدازولام قرار می‌گرفتند و گروه C، مادرانی که تحت بی‌حسی اسپینال-اپیدورال بوپیوکایین به همراه ۵ میلی‌گرم میدازولام قرار می‌گرفتند؛ قرار داده شدند. معیارهای ورود به این مطالعه شامل مادران بین ۱۸ تا ۴۵ سال، اندیکاسیون انجام

بنزوپیازپین‌ها، با استفاده از مدولاسیون گیرندهای GABA، انتقال سیگنال‌های حسی درد در طناب نخاعی را تحت تأثیر قرار می‌دهد.^(۳) علاوه بر آن، برخی از ترکیبات داخلی مشابه با بنزوپیازپین‌ها، در مایع مغزی نخاعی به دست آمده است.^(۴)

میدازولام، یکی از ترکیبات گروه بنزوپیازپین‌ها بوده که به عنوان یک داروی آرامبخش در قبل از عمل یا داروی خواب‌آور در طول عمل و نیز به عنوان آرامبخش در حین زایمان مورد استفاده قرار گرفته است. بسیاری از مطالعات حیوانی نشان داده است که تجویز اینتراتکال بنزوپیازپین‌ها اثرات بی‌دردی از خود نشان می‌دهد^(۵). اولین گزارش انسانی در این خصوص با استفاده از یک ترکیب بنزوپیازپین^(۶) یعنی دیازپام بود که به طور اتفاقی در یک بیمار تجویز شد.^(۷) در این بیمار، پس از تزریق اتفاقی دیازپام، فلج حسی و حرکتی به همراه اثرات سداتیو قابل برگشتی مشاهده شد. با این وجود به دلیل محلول در چربی بودن این ترکیبات، می‌تواند موجب سمیت عصبی (نوروتوکسیسیتی) گردد.^(۸) اما تا به حال مطالعات در حیوانات و انسان، این عارضه را در دوزهای متداول معمول آشکار نکرده است.^(۹-۱۰)

در گروه ترکیبات بنزوپیازپینی که به طور بالینی در دسترس موجود است، میدازولام تنها ترکیب محلول در آب بوده که میزان تحریک‌پذیری بافتی آن قابل ملاحظه نمی‌باشد. بر اساس مطالعات اولیه، نشان داده شده است که تزریق اینتراتکال یا اپیدورال میدازولام موجب اثرات بی‌دردی در مردان گشته است^(۱۱). همچنین، در مطالعه بالینی دیگری نشان داده شده است که تزریق اپیدورال-میدازولام روی درد سوماتیک پس از عمل موثر می‌باشد، ولی هیچ اثری بر روی درد احشائی ندارد^(۱۲). بر اساس مطالعات انجام شده به نظر می‌رسد که ترزیق اپیدورال یا اینتراتکال میدازولام در ترکیب با یک بی‌حسکننده موضعی می‌تواند در بهبود کیفیت بی‌دردی در حین انجام اعمال جراحی تأثیر قابل ملاحظه‌ای گذارد، بدون اینکه خطراتی را برای بیمار به همراه داشته باشد. تاکنون از میدازولام

صورت بیماران گذاشته و بلوک حسی و حرکتی و سایر معیارها هر ۲ دقیقه تا ۱۵ دقیقه، و بعد از آن هر ۵ دقیقه تا نیم ساعت و سپس هر ۱۰ دقیقه تا پایان جراحی ارزیابی شدند. بلوک حسی با سوزن کند و بلوک حرکتی با خم کردن مفصل ران، زانو، و مج ارزیابی شد. زمان شروع بی‌حسی در سطح T6 (بالاترین سطح بی‌حسی در نظر گرفته می‌شود)، زمان پسرفت دو درماتوم، زمان رسیدن به بلوک کامل حرکتی، زمان رسیدن به حداقل نمره آرامبخشی، مدت زمان باقی ماندن در حداقل آرامبخشی در طول جراحی و در ریکاوری مورد ارزیابی قرار گرفت. نمره‌بندی بلوک حرکتی بدین شکل بود که: ۱) عدم توانایی در خم کردن مفصل مج پا؛ ۲) عدم توانایی در خم کردن مفصل زانو؛ ۳) عدم توانایی در خم کردن مفصل ران. همچنین نمره آرامبخشی به صورت زیر ارزیابی شد: صفر (بی‌قرار؛ ۱) بیدار؛ ۲) خواب آلود؛ ۳) آرامبخشی سطحی (خواب که با صدا کردن بیدار می‌شود)؛ ۴) آرامبخشی متوسط (خواب که با تحریک دردناک بیدار می‌شود)؛ ۵) آرامبخشی شدید (خواب که با هیچ‌گونه تحریک دردناک بیدار نمی‌شود). پس از خروج نوزاد، نمره آپگار در دقیقه اول و پنجم محاسبه و ثبت شد. علاوه بر آن، اکسیتوسین ۲۰ واحد انفوزیون می‌گردید. در صورت افت فشار خون قبل از خروج نوزاد، به میزان بیشتر از ۲۰٪ پایه، اقدام به جابجایی رحم به طرف چپ و افزایش سرعت تزریق مایعات کریستالوئید و تزریق ۱۰ میلی‌گرم افدرین صورت می‌گرفت. برای درمان تهوع و استقراغ، از متولوپرامید ۱۰ میلی‌گرم و برای افت ضربان قلب به کمتر از ۶۰ در دقیقه از آتروپین ۵٪ وریدی استفاده شد. در صورت بروز آپنه (بیشتر از ۲۰ ثانیه)، عدم توانایی در صحبت کردن، از دست دادن هوشیاری و عدم پاسخ به تحریکات اقدام به لوله‌گذاری تراشه و بیهوشی عمومی گردید. در صورت افت آپگار نوزاد به کمتر از ۷٪، اقدامات احیاء شامل اکسیژن با ماسک صورت و در صورت افت به کمتر از ۵٪، لوله‌گذاری تراشه در نوزاد انجام گرفت.

سازارین الکتیو، وضعیت ASA و تکمیل فرم رضایت‌نامه جهت ورود به مطالعه بود. در صورت انجام سازارین به صورت غیرالکتیو، وجود هرگونه بیماری زمینه‌ای برای مادر (افزایش فشار خون، دیابت، اختلالات انعقادی)، عوامل تهدیدکننده جنین (جفت جدا شده، اکلامپسی، زجر جنینی، نارس بودن جنین)، سابقه اعتیاد به موارد مخدر یا الكل، حساسیت به بی‌حس‌کننده‌های موضعی یا به بنزوپیازپین‌ها، اختلال در ستون فقرات و عدم امکان انجام روش اپیدورال و عفونت موضعی در محل تزریق، بیماران از مطالعه خارج می‌شدند.

در ابتدا پس از آگهی در زمینه روش کار و کسب رضایت از آنان، بیماران مورد مطالعه قرار گرفتند. پس از قرار گرفتن بیماران روی تخت اتاق عمل و گذاشتن آنتیوکوت شماره ۱۸ (سبز) در یکی از دسته‌های بیماران، ۵۰۰ سی‌سی رینگر داده شد. مانیتورینگ شامل الکتروکاردیوگرام، پالس اکسیمتری، اندازه‌گیری غیرتهاجمی فشارخون و ضربان قلب انجام شد. بیماران در وضعیت پهلوی چپ قرار گرفته و پس از پرپ و شیستشو با بتادین و الكل و تزریق بی‌حسی موضعی با ۴ میلی‌لیتر لیدوکایین ۲٪، به وسیله سوزن شماره ۱۷ اپیدورال از طریق فضای سوم و چهارم کمری با روش قطره‌ای وارد فضای اپیدورال شده و سپس با عبور سوزن اسپینال ۲۷ از آن، یکی از محلول‌ها اسپینال که توسط فرد دیگری آماده شده است به داخل فضای نخاعی و به آهستگی در مدت ۵ ثانیه تزریق گردید. این محلول‌ها در گروه شاهد A (بوپیوکایین تنها) شامل ۲ میلی‌لیتر بوپیوکایین ۵٪، در گروه دوم (B) میدازولام با دوز ۲/۵ میلی‌گرم (۵٪ میلی‌لیتر با استفاده از سرنگ انسولین) و در گروه سوم (C)، میدازولام با دوز ۵ میلی‌گرم (۱۱ میلی‌لیتر با استفاده از سرنگ انسولین) هم به آن‌ها افزوده شد. پس از خارج کردن سوزن اسپینال، کاتتر اپیدورال گذاشته شد. بلافارسله بیماران در وضعیت درازکش قرار داده شده و ماسک اکسیژن صورت با جریان ۶ لیتر در دقیقه روی

متوسط زمان انجام سزارین به دست نیامد. بی حسی به سطح T6 در گروه بوپیوکایین در ترکیب با میدازولام ۵ میلی گرم (گروه C) در کمترین زمان یعنی ۲ دقیقه حاصل شد و تمامی بیماران در این زمان به این سطح بی حسی دست یافتند. این در حالی است که در گروه بیماران بوپیوکایین و میدازولام ۲/۵ میلی گرم (گروه B) این زمان به طور متوسط $2/6 \pm 0/9$ دقیقه و در گروه بوپیوکایین تنها (گروه A) به طور متوسط $6/3 \pm 0/9$ دقیقه به دست آمد ($p < 0/00$) (جدول شماره ۱). دیرترین زمان پسربت در گروه بیماران بوپیوکایین و میدازولام ۵ میلی گرم (گروه C) بود که به طور متوسط برابر با $96/6 \pm 12/4$ دقیقه پس از شروع تزریق به دست آمد. این در حالی است که کمترین زمان مربوط به گروه بوپیوکایین تنها (گروه A) تعلق داشت ($p < 0/00$).

همان‌گونه که در جدول شماره ۱ مشاهده می‌شود در گروهی که در آن‌ها از بوپیوکایین به همراه میدازولام ۵ میلی گرم (گروه C) استفاده شده است، تمامی مادران طی ۲ دقیقه پس از تزریق به بلوک کامل حرکتی رسیدند. سریع‌ترین برگشت نیز مربوط به گروهی بود که در آن‌ها تنها از بوپیوکایین (گروه A) استفاده شده بود (جدول شماره ۲). این مسئله نیز در خصوص برگشت بلوک حرکتی به یک نمره کمتر (زمان شروع برگشت بلوک حرکتی) نیز به دست آمد. بدین شکل که مادرانی که در آن‌ها بوپیوکایین تنها (گروه A) استفاده شده بود به طور متوسط تنها پس از 39 ± 8 دقیقه از تزریق، بلوک حرکتی آن‌ها به یک نمره کمتر کاهش یافت. این در حالی است که در دو گروه میدازولام (C و B) این زمان به طور قابل ملاحظه‌ای افزایش یافت (جدول شماره ۲).

نتایج به دست آمده از زمان رسیدن به حداقل امتیاز آرامبخشی در سه گروه در جدول شماره ۱ آورده شده است. کوتاه‌ترین زمان مربوط به مادرانی بود که در آن‌ها بوپیوکایین به همراه میدازولام ۵ میلی گرم استفاده شد. این در حالی است که دیرترین زمان رسیدن به حداقل

بروز عوارضی همچون تهوع و استقراغ، کاهش ضربان قلب (کمتر از ۶۰ بار در دقیقه)، افت فشار خون (بیش از ۲۰٪ پایه)، کاهش تعداد تنفس (کمتر از ۶ بار در دقیقه) و کاهش سطح هوشیاری موارد در پرونده بیمار ثبت شد. در صورت بی‌دردی ناکافی در طول جراحی و تایک ساعت در ریکاوری، ابتدا از طریق کاتتر اپیدورال ۱۰ میلی لیتر بوپیوکایین تزریق گردید و در صورت عدم ایجاد بی‌دردی کافی در مدت ۱۰ دقیقه، ۵ میکرو گرم سوفتانیل وریدی تزریق گشت. پس از پایان جراحی، بیماران به ریکاوری منتقل و برای یک ساعت تحت مراقبت قرار گرفتند. سپس بیماران به بخش منتقل شده و علائم و عوارض هر ۲ ساعت تا ۱۲ ساعت بعد توسط دستیار بیهوشی بررسی شد. در صورت وجود درد در بخش، از طریق کاتتر اپیدورال ۱۰ میلی لیتر بوپیوکایین 25% تزریق گردید. همچنین، زمان درخواست مسکن و میزان بوپیوکایین اپیدورال مصرفی تا ۱۲ ساعت بعد هم ثبت گردید.

داده‌های به دست آمده با استفاده از نرم افزار آماری SPSS V. 13 مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. داده‌های کمی، به صورت میانگین و انحراف معیار و داده‌های کیفی به صورت فراوانی نمایش داده شده است. برای مقایسه داده‌های کیفی و کمی بین دو گروه در صورت تبعیت از توزیع نرمال، به ترتیب از آزمون کای دو و آزمون آنالیز واریانس یک‌طرفه (One Way ANOVA) استفاده شد. سطح معنی‌داری در این مطالعه در حد $0/05$ در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

در این مطالعه، سه گروه ۳۰ نفری (در مجموع ۹۰ نفر) در سه گروه تحت درمان بوپیوکایین، بوپیوکایین در ترکیب با $2/5$ میلی گرم میدازولام و بوپیوکایین در ترکیب با 5 میلی گرم میدازولام مورد بررسی قرار گرفتند. همان‌گونه که در جدول شماره ۱ مشاهده می‌شود اختلاف معنی‌داری بین سه گروه از لحاظ توزیع سنی و

جدول شماره ۱. مشخصات بیماران و اثربخشی افزودن میدازولام در سه گروه مورد مقایسه. تمامی موارد به صورت میانگین ± انحراف معیار نمایش داده شده است.

	بوپیوکایین + نرمال سالین	بوپیوکایین + میدازولام (اسپینال-اپیدورال)	بوپیوکایین + میدازولام (اسپینال-اپیدورال)	p-value
سن (سال)	۲۸/۱ ± ۶/۲	۲۸/۴ ± ۵/۶	۲۶/۷ ± ۵/۴	P=۰/۴۸۷
مدت انجام سازارین (ساعت)	۲/۶ ± ۱/۲۸	۶/۵ ± ۴/۲۸	۷/۲۶ ± ۴/۵	
زمان رسیدن به سطح T6 (دقیقه)	۹/۰ ± ۳/۶	۹/۰ ± ۶/۲	۲ ± ۰	< ۰/۰۰۱
زمان پسرفت دو درماتوم (دقیقه)	۸/۳۳ ± ۱/۶	۹/۸ ± ۲/۶۰	۶/۹۶ ± ۴/۱۲	< ۰/۰۰۱
زمان رسیدن به بلوك کامل حرکتی (دقیقه)	۹/۰ ± ۲/۶	۶/۲ ± ۲/۱	۲ ± ۰	< ۰/۰۰۱
زمان شروع برگشت از بلوك کامل حرکتی (دقیقه)	۸ ± ۳۹	۳/۱۶ ± ۵/۱۱۱	۳/۱۹۲ ± ۱/۱۸	< ۰/۰۰۱
زمان رسیدن به حداکثر نمره آرامبخشی (دقیقه)	۴/۵ ± ۲/۱۲	۲/۲ ± ۱/۱	۲/۰ ± ۲	< ۰/۰۰۱
مدت زمان باقی ماندن در حداکثر نمره آرامبخشی (دقیقه)	۶/۱ ± ۵/۳۵	۸/۷ ± ۲/۵۸	۵/۱۲ ± ۲/۸۲	< ۰/۰۰۱
زمان درخواست اولین مسکن پس از عمل (ساعت: دقیقه)	۲/۴۲ ± ۰/۲۵	۷/۲۱ ± ۰/۴۹	۱۰/۰۱ ± ۰/۳۹	< ۰/۰۰۱

جدول شماره ۲. توزیع عوارض مادری و نوزادی در سه گروه مورد مقایسه

	بوپیوکایین + نرمال سالین	بوپیوکایین + میدازولام (اسپینال-اپیدورال)	بوپیوکایین + میدازولام (اسپینال-اپیدورال)	p-value
تهوع و استفراغ (درصد)	۲۲/٪۳/۷۲	۳ (٪۱۰)	۱ (٪۳/۳)	p< ۰/۰۰۱
هیپوتانسیون (درصد)	۳ (٪۱۰)	۳ (٪۱۰)	۲ (٪۷/۶)	p= ۰/۸۷۲
برادری کاردی (درصد)	۱ (٪۲/۳)	۲ (٪۷/۶)	۲ (٪۷/۶)	p= ۰/۸۰۹
کاهش سطح هوشیاری (درصد)	۱ (٪۲/۳)	۱ (٪۲/۳)	۱ (٪۲/۳)	p= ۰/۹۹۸
وضعیت آپکار دقیقه اول نوزاد	۱۰	—	—	
	۹	۱	—	۱
	۸	۲۶	۲۷	۲۶
	۷	—	—	۱
	۶	۳	۲	۱
	۵	—	۱	۱
وضعیت آپکار دقیقه پنجم نوزاد	۱۰	—	—	۲
	۹	۲۷	۲۹	۲۶
	۸	۳	۱	۲
افت آپکار نوزاد (درصد)	۴ (٪۳/۱۲)	۳ (٪۱۰)	۳ (٪۱۰)	p= ۰/۸۹۴

دیگر شامل افت فشار خون، برادی کاردی و کاهش سطح هوشیاری بود که میزان به دست آمده بین سه گروه کاملاً مشابه بود. از نظر نوزادی نیز مهم‌ترین مساله، افت آپگار نوزاد بود. در مجموع، ۱۰ نوزاد در سه گروه دچار کاهش آپگار شدند که توزیع آن بین سه گروه کاملاً مشابه بود. در گروه بوپیوکایین، در چهار مورد آپگار پنجم ۳ نمره نسبت به آپگار اول کاهش داشت. در گروه میدازولام ۲/۵ میلی‌گرم، در سه مورد آپگار پنجم دو نمره نسبت به آپگار اول کاهش داشت و در گروه میدازولام ۵ میلی‌گرم در سه مورد آپگار پنجم دو نمره نسبت به آپگار اول کاهش داشت.

بحث

نتایج این مطالعه نشان داد که افزودن میدازولام در هر دو دوز مذکور، از بوپیوکایین تنها، بلوک حسی و حرکتی سریع‌تری ایجاد کرده است. این تأثیر میدازولام در دوز ۵ میلی‌گرم بیش از ۲/۵ میلی‌گرم بوده است، اگر چه آثار کلینیکی آن محدود به ۱۲ ساعت بعد از عمل بود مطالعات پیش‌باليٽي، نقش رسپتورهای بنزوپیازپینی نخاع را در فعالیت ضدگیرنده درد میدازولام اینتراتکال نشان داده است^(۱۴ و ۱۵). در مطالعه دیگری که روی انسان صورت گرفت، نشان داده شد که تزریق میدازولام اینتراتکال اثرات ضد درد سوماتیک پس از عمل جراحی دارد، ولی هیچ اثری روی درد احساسی ندارد^(۱۶ و ۱۷) همچنین، اثرات موثر درمانی میدازولام در بهبود دردهای مزمن کمر نشان داده شده است^(۸) و نیز این اثر بی‌دردی اپیدورال و کودال میدازولام در بزرگسالان و کودکان در ترکیب با بی‌حس‌کننده‌های موضعی نشان داده شده است^(۱۶). اگر چه مطالعات تصادفی کمی در خصوص استفاده از اینتراتکال میدازولام برای کنترل دردهای بعد از عمل وجود دارد، Valentine و همکارانشان بی‌دردی سودمند با ۱ میلی‌گرم میدازولام اینتراتکال با بوپیوکایین بعد از

آرامبخشی مربوط به گروه بوپیوکایین بود (۰/۰۰۱ <p>). بین دو گروه میدازولام ۲/۵ میلی‌گرم و میدازولام ۵ میلی‌گرم از نظر زمان شروع حداکثر آرامبخشی هیچ اختلاف معنی‌داری به دست نیامد (P=۰/۹۶). همچنین مادرانی که در آن‌ها تنها از بوپیوکایین استفاده شد، به طور متوسط ۵/۳۵ ± ۰/۱۰ دقیقه حداکثر آرامبخشی آن‌ها به طول انجامید که در مقایسه با دو گروه دیگر کمترین زمان بود. در حالی که بیشتر زمان باقی ماندن در حداکثر آرامبخشی مربوط به گروه میدازولام ۵ میلی‌گرم و در سپس در گروه میدازولام ۲/۵ میلی‌گرم بود (۰/۰۰۱ <p>). متوسط زمان درخواست مسکن پس از عمل سازاری زمان تجویز بوپیوکایین اپیدورال بعد از عمل) در گروه بوپیوکایین تنها ۳:۴۲ ساعت با انحراف معیار ۲۵ دقیقه به دست آمد. در حالی که در گروه‌های میدازولام ۲/۵ و ۵ میلی‌گرم به ترتیب این زمان ۷:۲۱ ساعت و ۱۰:۵۱ ساعت به دست آمد؛ که به لحاظ آماری دو گروه میدازولام اختلاف معنی‌داری با گروه مادران بوپیوکایین تنها داشتند (۰/۰۰۱ <p>). در ضمن در تمام بیماران دو گروه بوپیوکایین تنها و بوپیوکایین به همراه میدازولام ۲/۵ میلی‌گرم، بوپیوکایین اپیدورال تجویز شده است ولی در گروه میدازولام ۵ میلی‌گرم (گروه C)، برای ۹ بیمار درخواستی برای تجویز مسکن صورت نگرفت.

وضعیت آپگار نوزادان در دقیقه اول و پنجم در جدول شماره ۲ آورده شده است. به لحاظ آماری هیچ اختلاف معنی‌داری از نظر وضعیت آپگار دقیقه اول و پنجم نوزادان بین سه گروه مورد مطالعه به دست نیامد. همچنین، وضعیت عوارض جانبی گزارش شده در مادران نیز در جدول شماره ۲ آورده شده است. شایع‌ترین عارضه جانبی گزارش شده توسط مادران، بروز تهوع و استقراغ بوده است که این میزان به طور قابل ملاحظه‌ای در گروه مادرانی که در آن‌ها تنها از بوپیوکایین استفاده شده بود، بیش از دو گروه میدازولام بود (۰/۰۰۱ <p>). عوارض جانبی گزارش شده

تحقیقات بر روی مدل‌های انسانی و حیوانی نشان داده است که میدازولام اینتراتکال در دوزهای معمول باعث آسیب بافتی نشده است^(۲۳، ۲۴). ولی به هر حال استفاده از میدازولام، با توجه به اثر گزارش شده نوروتوکسیک برگشت‌پذیر روی یک خرگوش باید با احتیاط همراه باشد. ولی تا امروز هیچ علائم کلینیکی نوروتوکسیسیتی ناشی از میدازولام در انسان گزارش نشده است^(۵، ۲۵). در مطالعه حاضر بیماران از نظر علائم نوروتوکسیسیتی و علائم اورولوژیک تا یک هفته بعد از عمل پیگیری شدند که علائمی در هیچ‌کدام از بیماران مشاهده نشد. از نظر عوارض مادری و نوزادی و وضعیت آپگار نوزادان اختلاف معنی‌داری بین سه گروه به دست نیامد.

محدویت‌هایی در این مطالعه وجود داشت. از جمله این مطالعه نمی‌تواند عارضه نوروتوکسیسیتی را بحث کند؛ چون بیماران فقط تا یک هفته کنترل شدند و از هیچ‌کدام از نوزادان نمونه‌گیری از گازهای خون بند ناف به عمل نیامد. درنتیجه لازم است مطالعات بیشتری انجام شود.

نتیجه‌گیری

مطالعه حاضر که به صورت یک کارآزمایی بالینی تصادفی شده دو سوکور انجام شده است، نشان داد که افزودن میدازولام ۲/۵ و ۵ میلی‌گرم) به بوپیوکایین در مقایسه با بوپیوکایین تنها (که به صورت اسپینال برای بی‌دردی مادرانی که تحت سازارین انتخابی قرار می‌گیرند) بلوك حسی و حرکتی سریع‌تری ایجاد کرده است. این تاثیر میدازولام در دوز ۵ میلی‌گرم بیش از ۲/۵ میلی‌گرم بوده است. همچنین، اثر مشابهی بر افزایش مدت آرامبخشی در مادرانی که میدازولام دریافت کرده بودند، به دست آمد. از نظر عوارض مادری و نوزادی و وضعیت آپگار نوزادان، اختلاف معنی‌داری بین سه گروه به دست نیامد و حتی بروز تهوع و استفراغ را کاهش می‌داد.

زایمان را نشان دادند. اگرچه این از نظر آماری قابل توجه بود، ولی از نظر بالینی اثرش نامشخص بود. به همراه اثرات بی‌دردی اینتراتکال میدازولام ۲ میلی‌گرم به همراه بوپیوکایین، باعث بهبود کیفیت و مدت بی‌دردی از عمل شد^(۱۷). همچنین، در مطالعه دیگری افزایش مدت بی‌دردی بعد از عمل میدازولام اینتراتکال با بوپیوکایین در بیماران تحت جراحی آرتروسکوپی نشان داده شد^(۱۸). نتایج مطالعه حاضر اثرات وابسته به دوز ترکیب اینتراتکال میدازولام و بوپیوکایین را مشخص نمود. ضمن آنکه این مطالعه در بیماران تحت سازارین صورت گرفت که در مقایسه با سایر عمل‌ها، هم وسیع‌تر و هم دردناکتر است و این اختلاف می‌تواند مدت بی‌دردی را بین عمل‌های متعدد توجیه نماید. در این مطالعه، اثرات میدازولام اینتراتکال ۵ میلی‌گرم به مراتب بهتر از ۲/۵ میلی‌گرم بود، اگرچه هر دو نسبت به بوپیوکایین تنها نتایج آماری قابل توجه داشتند.

مطالعه دیگری اثرات ضد استفراغ و تهوع میدازولام ۲ میلی‌گرم و لیدوکائین ۵/۰٪ اینتراتکال در بیماران سازارینی را نشان داد^(۱۹). این اثر در این مطالعه به طور قابل توجهی در گروه‌های میدازولام با بوپیوکایین نسبت به بوپیوکایین تنها بیشتر بود، درحالی‌که در مطالعه دیگری این اثر میدازولام اینتراتکال کاملاً مشهود نبود که شاید به علت پوشانده شدن این اثر توسط مورفین مصرفی در PCA بیماران بعد از عمل بوده است^(۵).

یکی از خطرات جدی تجویز اینتراتکال هر داروئی، نوروتوکسیسیتی است. با توجه به این موضوع یافته‌های مربوط به میدازولام غیر قابل استنتاج است و مطالعات در حیوانات هیچ اثر نوروتوکسیسیتی را نشان نداد^(۲۰، ۲۱). در این مطالعه از دوزهایی استفاده شد که قبل از دوز بالاتر از آن استفاده شده بود و اثرات نوروتوکسیسیتی با این دوزها در هیچ رفرانسی نیامده است. همچنین در مطالعه‌ای استفاده ۴ میلی‌گرم در روز در سه بیمار برای بهبود دردهای مقاوم مزمن گزارش شده است^(۲۱).

فهرست منابع

- 1- Schnittger T. Regional anaesthesia in developing countries. *Anaesthesia* 2007;62 S1:44-7.
- 2- Olkkola KT, Ahonen J. Midazolam and other benzodiazepines. *Handb Exp Pharmacol* 2008; (182): 335-60.
- 3- Kuriyama K, Yoneda Y. Morphine induced alterations of gaminobutyric acid and taurine contents and L-glutamate decarboxylase activity in rat spinal cord and thalamus: possible correlates with analgesic action of morphine. *Brain Res* 1978; 148: 163-179.
- 4- Möhler H, Okada T. The benzodiazepine receptor in normal and pathological human brain. *Br J Psychiatry* 1987; 133: 261-268.
- 5- Niv D, Whitwam JG, Loh L. Depression of nociceptive sympathetic reflexes by the intrathecal administration of midazolam. *Br J Anaesth* 1983; 55: 541-547.
- 6- Boulter N, Serrao JM, Gent JP, Goodchild CS. Spinally mediated antinociception following intrathecal chlordiazepoxide further evidence for a benzodiazepine spinal analgesic effect. *Eur J Anaesthesiol* 1991; 8: 407-411.
- 7- Lin D, Becker K, Shapiro HM. Neurologic changes following epidural injection of potassium chloride and diazepam: A case report with laboratory correlations. *Anesthesiology* 1986; 65: 210-212.
- 8- Serrao JM, Marks RL, Morley SJ, Goodchild CS. Intrathecal midazolam for the treatment of chronic mechanical low back pain: a controlled comparison with epidural steroid in a pilot study. *Pain* 1992; 48: 5-12.
- 9- Shah FR, Halbe AR, Panchal ID, Goodchild CS. Improvement in postoperative pain relief by the addition of midazolam to an intrathecal injection of buprenorphine and bupivacaine. *Eur J Anesthesiol* 2003; 20: 904-910.
- 10- Bahar M, Cohen ML, Grinshpon Y, Chanimov M. Spinal anaesthesia with midazolam in the rat. *Can J Anesth* 1998; 44: 208-215
- 11- Goodchild CS, Noble J. The effects of intrathecal midazolam on sympathetic nervous system reflexes in man – a pilot study. *Br J Clin Pharmacol* 1987; 23: 279-285.
- 12- Nishiyama T. The post-operative analgesic action of midazolam following epidural administration. *Eur J Anesthesiol* 1995; 12:369-74.
- 13- Hammond DL, Drower EJ. Effects of intrathecally administered THIP, baclofen and muscimol on nociceptive threshold. *Eur J Pharmacol* 1984; 103: 121-125.
- 14- Nishiyama T, Hanaoka K. Midazolam can potentiate the analgesic effects of intrathecal bupivacaine on acute thermal- or inflammatory-induced pain. *Anesth Analg* 2003;96:1386-1391.
- 15- Serrao JM, Stubbs SC, Goodchild CS, Gent JP. Intrathecal midazolam and fentanyl in the rat: Evidence for different spinal antinociceptive effects. *Anesthesiol* 1989; 70: 780-786.
- 16- Naguib M, Gammal EL, Elhattah YS, Seraj M. Midazolam for caudal analgesia in children: comparison with caudal bupivacaine. *Can J Anaesth* 1995; 42:758-764.
- 17- Valentine JMJ, Lyons G, Bellamy MC. The effect of intrathecal midazolam on postoperative pain. *Eur J Anaesthesiol* 1996; 13: 589-593.
- 18- Batra YK, Jain K, Chari P, Dhillon MS, Shaheen B, Reddy GM. Addition of intrathecal midazolam to bupivacaine produces better postoperative analgesia without prolonging recovery. *Int J Clin Pharmacol Ther* 1999;37:519-523.
- 19- Sen A, Rudra A, Sarkar SK, Biswas B. Intrathecal midazolam for postoperative pain relief in Cesarean section delivery. *J Indian Med Assoc* 2001; 99:683-686.
- 20- Johansen MJ, Gradert TL, Satterfield WC, Baze WB, Hildebrand K, Trissel L, Hassenbusch SJ. Safety of continuous intrathecal midazolam in the sheep model. *Anesth Analg* 2004;98:1528-1535.
- 21- Malinowsky JM, Cozian A, Lepage JY, Mussini JM, Pinaud M, Souron R. Ketamine and midazolam neurotoxicity in the rabbit. *Anesthesiology* 1991; 75:91-97.
- 22- Yaksh TL, Allen JW. Preclinical insights into the implementation of intrathecal midazolam: A cautionary tale. *Anesth Analg* 2004; 98:1509-1511.
- 23- Yaksh TL, Allen JW. The use of intrathecal midazolam in humans: A case study of process. *Anesth Analg* 2004; 98:1536-1545.

24- Serrao J, Marks RL, Morley SJ, Goodchild CS. Intrathecal midazolam for the treatment of chronic mechanical low back pain: A controlled comparison with epidural steroid in a pilot study. Pain 1992;48:5-12.

25- Kim MH, Lee YM. Intrathecal midazolam increases the analgesic effects of spinal blockade with bupivacaine in patients undergoing haemorrhoidectomy. Br J Anaesth 2001;86:77-79.

Archive of SID

Evaluation of Maternal and Neonatal Effects of Adding Midazolam to Bupivacaine under Combined Spinal-Epidural Anesthesia in Elective Cesarean Section

*F. Imani, MD^I M.H. MirDehghan, MD^{II} S.R. Entezary, MD^{III}
 A. Mehdizadeh Kashi, MD^{IV}

Abstract

Background and Aim: Epidural-spinal anesthesia is one of the modern methods used to establish adequate anesthesia in cesarean section. In order to reduce these adverse effects different drugs are added to the anesthetic solution. The main aim of this article is evaluation of maternal and neonatal effects of adding Midazolam to Bupivacaine under combined spinal-epidural anesthesia in elective cesarean section

Patients and Methods: This study has been designed as a double blind randomized clinical trial. Study population included pregnant females who were admitted to Hazrat Rasool Akram hospital to undergo elective cesarean section. Sampling was simple and nonrandomized. After considering the inclusion and exclusion criteria, and obtaining an informed consent, 90 pregnant women were divided by block randomization into 3 groups. Epidural-spinal anesthesia was achieved by using 2cc of 0.5% Bupivacaine. Based on their groups, group one (A) received only 0.5% Bupivacaine; group two 2.5 mg of Midazolam along with 0.5% Bupivacaine and group 3, (C) 5 mg Midazolam with 0.5% Bupivacaine. Time duration of complete motor block, time duration of the highest score of sedation, time duration of required analgesia after surgery as well as, maternal and neonatal side effects were evaluated. To compare the qualitative and quantitatitive data between the two groups, Chi square test was used for normal distribution and for quantization variables, One Way ANOVA analysis of variance was used. Level of significance in this study was considered as 0.05. SPSS V. 13 was used for statistical analysis.

Results: Time of sensory motor block in Midazolam group was significantly less than Bupivacaine group; this time for 5 mg Midazolam group was in the minimal range. The most sedative effects belonged to the midazolam 5 mg group. Adding Midazolam decreased significantly the time of requiring additional analgesia in mothers after surgery. The most prevalent complications that was reported by the mothers was nausea and vomiting; more than 70% of mothers who received Bupivacaine alone complained of it.

Conclusion: In this study it was shown that addition of Midazolam was associated with rapid onset of motor and sensory blocks along with maximum sedation. It also decreased the incidence of nausea and vomiting due to Bupivacaine. In addition maternal and neonatal side effects are not increased.

Key words: 1) Epidural-spinal anesthesia 2)Midazolam 3) Bupivacaine
 4) Sensory-motor block 5) Cesarean section

This article is a summary of the thesis by M.H. Mir Dehghan, MD for the degree of speciality in Anesthesiology under supervision of F. Imani, MD (2007).

I) Associate Professor of Anesthesiology, Niayesh St., Sattarkhan Ave., Hazrat-e-Rasool Akram Hospital, Iran University of Medical Sciences and Health Services, Tehran, Iran (* Corresponding Author)

II) Anesthesiologist, Tehran University of Medical Sciences and Health Services, Tehran, Iran

III) Assistant Professor of Anesthesiology, Hazrat-e-Rasool Akram Hospital, Tehran, Iran

IV) Professor of Obstetrics and Gynecology, Hazrat-e-Rasool Akram Hospital, Tehran, Iran