



مقایسه اثر هیدراتاپسیون شدید و دگزامتاژون در کاهش تهوع و استفراغ بعد از عمل تونسیلکتومی

عبدالرضا نجفی انارکی^۱، کامران میرزاei^{۲*}، نیلوفر معتمد^۲

^۱ گروه بیهوشی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی بوشهر

^۲ گروه پزشکی اجتماعی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی بوشهر

(دریافت مقاله: ۹۱/۹/۱۲ - پذیرش مقاله: ۹۱/۱۱/۲)

چکیده

زمینه: تهوع و استفراغ پس از عمل هنوز هم یکی از مشکلات شایع و ناخوشایند برای بیماران پس از بیهوشی عمومی است و در ایجاد آن عوامل متعددی مانند سن و جنس و نوع عمل جراحی دخیل می‌باشند. هدف از مطالعه حاضر بررسی اثر مایع درمانی شدید و دگزامتاژون بر شیوع تهوع و استفراغ پس از عمل جراحی انتخابی لوزه می‌باشد.

مواد و روش‌ها: در یک کارآزمائی دو سوکور ۷۷ بیمار که به طور الکتیو کاندید عمل جراحی لوزه بودند وارد مطالعه شدند. در گروه شاهد و کنترل میزان ۲ سی سی بر حسب کیلوگرم وزن بدن به ازای هر ساعت گرسنگی سرم رینگر انفوزیون گردید. در گروه شاهد ۴ میلی‌گرم دگزامتاژون و در گروه تحت مطالعه به میزان ۲۰ سی سی بر حسب کیلوگرم وزن بدن سرم رینگر قبل از عمل به صورت وریدی تجویز شد. کلیه بیماران از نظر وجود استفراغ و تهوع پس از هوشیاری در ریکاوری و بخش مورد ارزیابی قرار گرفتند.

یافته‌ها: هیچ گونه تغییرات معنی‌داری از نظر فشار خون، ضربان قلب و تهوع و استفراغ بعد از عمل مشاهده نگردید. تهوع و استفراغ پس از عمل در گروه تحت مطالعه و شاهد به ترتیب ۲۵/۶ درصد و ۲۶/۷ درصد گزارش گردید ($P > 0.05$).

نتیجه‌گیری: مایع درمانی شدید می‌تواند یک جانشین مطمئن و در دسترس برای دگزامتاژون به منظور جلوگیری از تهوع و استفراغ پس از عمل جراحی لوزه باشد.

واژگان کلیدی: پیشگیری، تهوع و استفراغ، هیدراتاپسیون شدید، دگزامتاژون، تونسیلکتومی

* بوشهر، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر، دانشکده پزشکی، گروه پزشکی اجتماعی

مقدمه

مطالعات بر مفید بودن آن به عنوان یک روش ارزان و کم عارضه تأکید گردیده است (۱۲ و ۱۳). در جستجوی منابع هیچ مطالعه مستقلی که اثرات مایع درمانی و تجویز دگزامتازون قبل از القای بیهوشی را بررسی نماید، یافت نشد. هدف از این مطالعه مقایسه اثرات هیدراتاسیون شدید و دگزامتازون در کاهش تهوع و استفراغ به منظور یافتن یک روش مطمئن و بی عارضه پس از عمل جراحی انتخابی لوزه می باشد.

مواد و روش‌ها

پس از تأیید کمیته پژوهشی دانشکده پزشکی و تأثید کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی و ثبت تحقیق در پایگاه ثبت کارآزمائی بالینی به شماره IRCT201010141936N5 بیماران یا والدین، ۷۷ بیمار ۵ تا ۱۲ ساله به ظاهر سالم که کاندید عمل جراحی انتخابی لوزه بودند وارد مطالعه شده و براساس شماره پرونده و با استفاده از جدول اعداد تصادفی به دو گروه تقسیم شدند.

کلیه بیماران به مدت هشت ساعت از دریافت هر گونه مواد جامد یا مایعات منع گردیدند. شرایط حذف از تحقیق داشتن سابقه بیماری قلبی، کبدی، کلیوی و سابقه تهوع و استفراغ بوده است (۱۴). پس از ورود به اتفاق عمل برای کلیه بیماران با کاتتر وریدی شماره ۲۰ خط وریدی برقرار گردید. در کلیه بیماران به میزان دو میلی لیتر بهازای هر کیلوگرم وزن بدن سرم ریننگر تجویز شد. در گروه شاهد علاوه بر آن ۴ میلی گرم دگزامتازون وریدی قبل از القای بیهوشی تجویز گردید. در گروه تحت مطالعه علاوه بر مایع درمانی اولیه، میلی لیتر بهازای هر کیلوگرم وزن بدن سرم ریننگر در حین عمل و در ریکاوری تجویز شد. القای بیهوشی در هر دو گروه به طور مساوی با چهار میلی گرم سدیم

تهوع و استفراغ یکی از مشکلات شایع، استرس زا و ناخوشایند برای بیماران پس از بیهوشی عمومی است (۱).

شیوع تهوع و استفراغ پس از عمل از ۳۰ تا ۷۰ درصد گزارش شده است و در ایجاد آن عوامل متعددی مانند سن، جنس، نوع عمل جراحی، چاقی و سابقه تهوع و استفراغ دخیل می باشند (۲ و ۳). عوارض ناشی از تهوع و استفراغ پس از عمل از یک ناخوشی ساده تا اختلالات آب و الکترولیت، افزایش خونریزی، پارگی مری، آمفیزیم زیرجلدی، پنوموتوراکس، افزایش هزینه‌های بیمارستانی، افزایش طول مدت بستری ناخواسته تا مرگ بیمار متفاوت است (۴-۶). در شیوع تهوع و استفراغ پس از عمل سه عامل وابسته به بیمار، وابسته به نوع عمل جراحی و وابسته به نوع بیهوشی نقش دارند (۶ و ۷).

اگر چه در یک دهه اخیر استفاده از روش‌های کمتر تهاجمی جراحی، زمان کوتاه‌تر اعمال جراحی، روش‌های متعدد ضد تهوع و استفراغ اعم از استفاده از یک دارو یا روش‌های درمانی توأم و استفاده از تکنولوژی پیشرفته به منظور پیشگیری یا درمان تهوع و استفراغ صورت گرفته است (۸) و از شدت و شیوع آن کاسته شده است ولی همچنان یکی از مشکلات عمدۀ بیماران کاندید عمل جراحی بوده و در عمل جراحی لوزه بر میزان ناخوشی و عوارض پس از عمل می‌افزاید. اگر چه دگزامتازون به عنوان یک روش جلوگیری کننده از تهوع و استفراغ پس از عمل استفاده گردیده ولی گزارشات متنوعی از مفید تا بی‌اثر بودن آن منتشر گردیده است و تجویز آن بدون عارضه نمی‌باشد (۹-۱۱). مایع درمانی نیز به عنوان یک روش جلوگیری از تهوع و استفراغ مورد بررسی قرار گرفته و در برخی

بیمارستان به دلیل تهوع و استفراغ و یا عدم تحمل رژیم خوراکی بعد از ترخیص ثبت گردید. لرز بیماران توسط آنچه گروزلی (Crossley) شرح داده است (درجه ۰: بدون لرز، درجه ۱: لرز در یک گروه از عضلات، درجه ۲: لرز در بیشتر از یک گروه از عضلات، درجه ۳: لرز عمومی) ارزیابی و ثبت گردید (۱۵). لرز درجه ۱ و بالاتر به عنوان موارد مثبت لرز در ۲ گروه در نظر گرفته شد.

بعد از جمع‌آوری داده‌ها از نرم‌افزار SPSS (USA, Il, Chicago, SPSS Inc) ویرایش ۱۸ تجزیه و تحلیل داده‌ها استفاده شد. به منظور توصیف داده‌ها از آمار توصیفی (میانگین و انحراف معیار) و برای مقایسه متغیرهای کمی شامل سن، فشار خون سیستولیک و دیاستولیک و ضربان قلب بین گروه کنترل و مداخله از آزمون تی مستقل و جهت مقایسه فشار خون سیستولیک و دیاستولیک و ضربان قلب در هر گروه در مراحل مختلف، از آزمون آنالیز واریانس با اندازه‌های تکراری استفاده شد. بررسی متغیرهای کیفی بین دو گروه به وسیله آزمون مریع کای و آزمون دقیق فیشر انجام شد. برای مقایسه میانگین رتبه تهوع بین دو گروه از آزمون من ویتنی بو استفاده گردید. در همه آزمون‌ها سطح معنی‌داری $p < 0.05$ در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

در این مطالعه، ۳۹ نفر در گروه کنترل (دگزامتاژون) و ۳۸ نفر در گروه مداخله (هیدراتاسیون شدید) مورد بررسی قرار گرفتند. بین دو گروه از نظر سن، جنس، وزن، فشار خون سیستولیک و دیاستولیک و تعداد ضربان قلب قبل از عمل تفاوت معناداری وجود نداشت ($p > 0.05$) (جدول ۱).

تیوپتال بر حسب کیلوگرم وزن بدن، پانزده صدم میلی‌گرم آتراکوربیوم بهزای هر کیلوگرم وزن بدن و یک میکروگرم فنتانیل بر حسب کیلوگرم وزن بدن بوده است. کلیه بیماران پس از تهويه مقدماتی با ماسک انتوبه گردیدند. ادامه بیهوشی در هر دو گروه با ايزوفلوران نیم درصد و اکسیژن خالص انجام شد. کلیه بیماران با پالس اکسی‌متری و اندازه‌گیری فشار خون به طریق غیر تهاجمی (NIBP) در اتاق عمل و ریکاوری مونیتورینگ شدند. پس از اتمام عمل جراحی برگه بیهوشی که حاوی اطلاعات نحوه اداره بیهوشی و گروه‌بندی بیماران بود از پرونده خارج گردید (به منظور محروم‌نگه‌داشتن گروه‌ها) و در برگه دستورات پرشک صرفاً اطلاعات لازم مورد نیاز بخش و ریکاوری ثبت گردید.

پس از عمل جراحی، بیماران توسط کادر جراحی و بیهوشی به ریکاوری منتقل شدند. مونیتورینگ و مراقبت‌های ریکاوری به طور روین همانند سایر بیماران بوده است. کلیه پرسنل ریکاوری و بخش، نسبت به تقسیم‌بندی بیماران در گروه‌ها و میزان مایعات دریافتی بی اطلاع بودند. اطلاعات مربوط به استفراغ از طریق مشاهده و ثبت پرسشنامه از بیماران (بلی - خیر) ثبت گردید. وضعیت تهوع بنا به گزارشات پرستاری و اظهارات بیماران (تهوع خفیف: تهوع بدون نیاز به درمان، تهوع متوسط: تهوع نیازمند به درمان، تهوع شدید: تهوع مقاوم به درمان) (۹) تعیین گردید. متوكلوبپرامید تزریقی در موارد وجود استفراغ و یا تهوع نیازمند به درمان در دو گروه مورد استفاده قرار گرفت (۷). بیماران با استفراغ و تهوع متوسط و شدید به عنوان موارد مثبت استفراغ پس از عمل در نظر گرفته شدند. تأخیر در ترخیص (عدم امکان ترخیص پس از ۸ ساعت) و بازگشت به

جدول ۱) اطلاعات دموگرافیک گروه کنترل و تحت مطالعه قبل از عمل

P value	مدخله(میانگین \pm انحراف معیار)	کنترل(میانگین \pm انحراف معیار)	متغیر
	۳۸	۳۹	تعداد
.۰۳۶	۶/۸۶ \pm ۱/۹۷	۷/۳۳ \pm ۲/۵۴	سن (سال)
.۰۸۵	۱۹/۲۵ \pm ۴/۱	۱۹/۴۵ \pm ۵/۴۴	وزن (کیلوگرم)
.۰۹۴	۹۷/۲۸ \pm ۱۲/۲۹	۹۷/۴۸ \pm ۱۲/۲۲	فشار خون سیستولیک قبل از عمل (میلی متر جیوه)
.۰۲۵	۵۳/۳۶ \pm ۱۳/۴۹	۵۷/۱۲ \pm ۱۵/۲۴	فشار خون دیاستولیک قبل از عمل (میلی متر جیوه)
.۰۵۵	۱۰۵/۷۸ \pm ۱۳/۸۷	۱۰۷/۶۷ \pm ۱۴/۱۴	تعداد ضربان قلب قبل از عمل (در دقیقه)
*.۰۸۸	۱۴/۲۴	۱۷/۲۲	جنس (زن / مرد)

*آزمون دقیق فیشر

دیاستولیک و از نظر ضربان قلب تفاوت معناداری نداشتند ($p > 0.05$) (جدول ۲).

همچنین دو گروه در دقایق ۵، ۱۰ و ۲۰ پس از شروع عمل و دقایق ۳۰، ۴۵ و ۶۰ پس از پایان جراحی در بخش ریکاوری از لحاظ فشارخون سیستولیک و

جدول ۲) مقایسه گروه کنترل و مداخله از نظر متغیرهای همودینامیک حین جراحی و در ریکاوری

P value	مدخله(میانگین \pm انحراف معیار)	کنترل(میانگین \pm انحراف معیار)	متغیر
.۰۹۸	۹۸/۵۸ \pm ۱۱/۱۰	۹۸/۶۴ \pm ۱۲/۳۸	فشار خون سیستولیک دقیقه ۵
.۰۹۴	۱۰۱/۴۴ \pm ۱۳/۲۳	۱۰۲/۳۴ \pm ۱۱/۴۷	فشار خون سیستولیک دقیقه ۲۰
.۰۳۳	۱۰۱/۸۸ \pm ۱۱/۶۴	۹۹/۲۱ \pm ۱۲/۳	فشار خون سیستولیک بخش ریکاوری دقیقه ۴۵
.۰۴۲	۵۴/۵۶ \pm ۱۲/۲۱	۵۷/۱۹ \pm ۱۴/۴۷	فشار خون دیاستولیک دقیقه ۵
.۰۴۴	۵۵/۸۵ \pm ۱۳/۳۱	۵۹/۱۹ \pm ۱۳/۸۷	فشار خون دیاستولیک دقیقه ۲۰
.۰۵۲	۵۸/۰۸ \pm ۱۵/۷۵	۵۵/۸۸ \pm ۱۴/۷۲	فشار خون دیاستولیک بخش ریکاوری دقیقه ۴۵
.۰۶۸	۱۰۶/۹۷ \pm ۱۲/۸۲	۱۰۵/۸۳ \pm ۱۲/۱۹	تعداد ضربان قلب دقیقه ۵

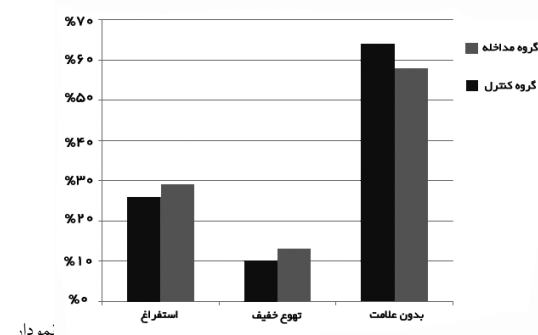
۴ نفر (۱۰/۲۶ درصد) در گروه کنترل و ۵ نفر (۱۳/۱۵) درصد) در گروه مداخله چهار تهوع خفیف شدند. اما نسبت افراد دارای تهوع در دو گروه از نظر آماری تفاوت معنی داری نداشت ($P > 0.05$) (جدول ۳) (نمودار ۱).

۱۰ نفر (۲۵/۳۸ درصد) در گروه کنترل و ۱۱ نفر (۲۶/۲۵ درصد) در گروه مداخله دچار استفراغ (تهوع متوسط و شدید و استفراغ) شدند که نسبت افراد دارای استفراغ در دو گروه از نظر آماری تفاوت معنی داری نداشت ($P > 0.05$) (نمودار ۱).

جدول ۳) مقایسه گروه کنترل و مداخله از نظر عوارض و پیامدهای جراحی

P value	گروه مدخله	گروه کنترل	متغیر
	تعداد (%)	تعداد (%)	
*.۰۷۵	(۲۶/۲۵)۱۱	(۲۵/۳۸)۱۰	تهوع (متوسط و شدید)
**.۰۵۹	(۱۳/۱۵)۵	(۱۰/۲۶)۴	بروز استفراغ (بلی / خیر)
**.۱	(۱۵/۷۹)۶	(۱۵/۳۸)۶	لرز پس از عمل
**>.۰۵	(۲/۶)۱	(۷/۶)۳	مراجعة مجدد پس از ترخیص

آزمون من وینی بو آزمون دقیق فیشر



(۱) شیوع تهوع و استفراغ در گروه تحت مطالعه و شاهد (%)

ترخیص از بیمارستان تهوع و استفراغ با شیوع بیشتر در گروه کترل مشاهده شد و بازگشت به رژیم خوراکی نیز در این گروه با تأخیر همراه بود. این تحقیق نشان داد که در گروهی که دگزامتاژون دریافت نموده بودند شیوع تهوع و استفراغ در ۲۴ ساعت با تفاوت معنی‌داری کمتر مشاهده شده و بازگشت به شرایط عادی نیز در این گروه با سهولت بیشتری انجام گردیده است. در این تحقیق علیرغم ریسک بالای تهوع و استفراغ پس از عمل جراحی لوزه در گروه شاهد هیچ رژیم ضد استفراغ در نظر گرفته نشده است. این مطالعه از نظر سن جمعیت مورد مطالعه و نوع رژیم هوشبری با مطالعه حاضر هم خوانی دارد.

در تحقیق حاضر درمان مجدد در گروه تحت مطالعه با شیوع بیشتری مشاهده گردید اگر چه بهدلیل حجم کم نمونه از نظر آماری معنی‌دار نبود. نتایج حاصله در گروه دگزامتاژون در بخش و ریکاوری نتایج این تحقیق را تأیید می‌کنند. در یک مطالعه دوسوکور بالینی است که به طور مستقل اثر هیدراتاسیون شدید و دگزامتاژون را در پیشگیری از تهوع و استفراغ بعد از عمل بررسی می‌نماید. نتایج این تحقیق نشان می‌دهد که هیدراتاسیون شدید نیز می‌تواند همانند دگزامتاژون در پیشگیری از تهوع و استفراغ پس از عمل مؤثر باشد و از نظر شیوع و شدت تهوع و استفراغ بعد از عمل بین دگزامتاژون و هیدراتاسیون شدید تفاوتی دیده نمی‌شود.

این اولین مطالعه دوسوکور بالینی است که به طور مستقل اثر هیدراتاسیون شدید و دگزامتاژون را در پیشگیری از تهوع و استفراغ بعد از عمل بررسی می‌نماید. نتایج این تحقیق نشان می‌دهد که هیدراتاسیون شدید نیز می‌تواند همانند دگزامتاژون در پیشگیری از تهوع و استفراغ و شدت تهوع و استفراغ بعد از عمل بین دگزامتاژون و هیدراتاسیون شدید تفاوتی دیده نمی‌شود.

در یک مطالعه که توسط پاپاس (Pappas) و همکاران بر روی ۱۳۰ بیمار ۲ تا ۱۲ ساله کاندید جراحی انتخابی لوزه انجام شد بیماران در گروه تحت مطالعه ۱ میلی‌گرم دگزامتاژون به ازای هر کیلوگرم وزن بدن تا حداقل ۲۵ میلی‌گرم قبل از عمل دریافت نمودند (۱۶). در گروه شاهد کلیه بیماران دارونما دریافت نمودند. کلیه بیماران از نظر تهوع و استفراغ و بازگشت به شرایط عادی تا ۲۴ ساعت مورد ارزیابی قرار گرفتند. پیش داروی بیهوشی در کلیه بیماران میدازولام وریدی و رژیم هوشبری شامل القای بیهوشی باهالوتان و N_2O و ادامه آن با ایزووفلوران بوده است. فنتانیل، استامینوفن کدئین به عنوان رژیم بی‌دردی پس از عمل در هر دو گروه استفاده گردیده است. شیوع تهوع و استفراغ در دو گروه قبل از ترخیص بیماران تفاوت معنی‌داری نداشت. اما پس از

بحث

عمل بررسی گردید (۲۰). بیماران به دو دسته‌ی مساوی ۴۰ نفری تقسیم شدند. در گروه تحت مطالعه به میزان ۲ سی سی بهازای هر کیلوگرم وزن بدن بهازای هر ساعت گرسنگی سرم رینگر بیست دقیقه قبل از عمل تجویز شد. در گروه شاهد مایع به میزان کم (۳ سی سی بهازای هر کیلوگرم) قبل از عمل انفوژیون گردید. رژیم هوشبری در هر دو گروه یکسان بود. شدت و شیوع تهوع و استفراغ، میزان نیاز به داروهای ضد تهوع زودرس و دیررس ثبت گردید. شیوع تهوع و استفراغ پس از عمل در گروهی که به خوبی هیدراته شده بودند ۵۹ درصد و در گروه دهیدراته ۸۷ درصد گزارش گردید. نتیجه‌ی تحقیق اثرات مثبت مایع درمانی شدید را در تحقیق حاضر تأیید می‌کند. در تحقیق حاضر سه محدودیت وجود داشت. اول: به دلیل ملاحظات اخلاقی و ریسک بالای تهوع و استفراغ در عمل جراحی لوزه امکان دادن صرفاً دارونما (گروه کنترل حقیقی) در این تحقیق میسر نگردید. در صورت وجود سه گروه (کنترل- دگزامتاژون- هیدراتاسیون شدید) امکان تجربه و تحلیل دقیق‌تری از اطلاعات حاصل می‌گشت و بحث قابل فهم‌تری قابل ارائه بود. دوم: به دلیل عدم وجود اکوکاردیوگرام امکان بررسی حجم ضربه‌ای میسر نبود و این مسئله در دادن مایعات با حجم بیشتر محدودیت ایجاد می‌نمود و بایستی با احتیاط عمل می‌شد. سوم: همچنین انجام مطالعه با حجم نمونه بیشتر می‌توانست اطلاعات دقیق‌تری در رابطه با این طرح تحقیقاتی آشکار سازد و بر دقت مطالعه بیافزاید.

اگر چه دگزامتاژون علیرغم وجود عوارض ناخواسته به طور ستی جهت جلوگیری از تهوع و استفراغ تجویز می‌گردد اما هیدراتاسیون شدید هم در صورت اثبات مفید بودن در تحقیقات آتی با حجم نمونه بیشتر می‌تواند به عنوان یک جانشین ارزان و کم خطر مورد توجه قرار گیرد.

گردید اگر چه به دلیل حجم کم نمونه از نظر آماری معنی‌دار نبود نتایج حاصله از این تحقیق با نتایج تحقیق حاضر در گروه تحت مطالعه مشابه دارد. در یک تحقیق که توسط هرمانس (Hermans) و همکاران در سال ۲۰۱۲ انجام شد، اثر دگزامتاژون با دوزهای مختلف بر شیوع تهوع و استفراغ در ۱۴۷ کودک ۲ تا ۸ ساله کاندید جراحی انتخابی لوزه با دارونما بررسی گردید (۱۸). رژیم هوشبری و تکنیک جراحی در دو گروه مشابه بود. این مطالعه نشان داد که تجویز دگزامتاژون قبل از عمل جراحی به طور معنی‌داری شیوع تهوع و استفراغ زودرس (قبل از ترخیص بیمار) و دیررس (پس از ترخیص بیمار از بیمارستان) و درد پس از عمل را نسبت به پلاسیو (نرمال سالین) می‌کاهد و این اثر وابسته به دوز دارو نمی‌باشد.

در یک مطالعه که توسط اپفل (Apfel) و همکاران در سال ۲۰۱۲ بر روی ۱۵ مطالعه‌ی منتشر شده انجام گردید اثرات هیدراتاسیون بر روی تهوع و استفراغ پس از عمل بررسی گردید (۱۹). این تحقیق نشان داد که هیدراتاسیون به صورت مایعات کریستالوئید یا سایر مایعات از شیوع تهوع ذورس (ریکاوری) و تهوع دیررس (۲۴ ساعت اول) می‌کاهد. در این مطالعه که بر روی پرونده پزشکی ۱۵۷ بیمار انجام شده است مایع درمانی به عنوان یک راه پیشگیری از بروز تهوع و استفراغ مورد تأیید قرار گرفته است. نتایج این مطالعه گذشته‌نگر می‌تواند وجود تهوع و استفراغ با شیوع غیر معنی‌دار در بیماران تحت مطالعه (تحت هیدراتاسیون شدید) نسبت به گروه شاهد (دگزامتاژون) را تأیید نماید.

در یک مطالعه که توسط مهاراج (Maharaj) و همکاران بر روی ۸۰ بیمار کاندید عمل لاپاراسکوپی انجام شد. اثرات مایع درمانی شدید بر روی تهوع و استفراغ بعد از

References:

- 1.Bolton CM, Myles PS, Nolan T, et al. Prophylaxis of postoperative vomiting in children undergoing tonsillectomy: a systematic review and meta-analysis. *Br J Anaesth* 2006; 97: 593-604.
- 2.Thompson HJ. The management of post-operative nausea and vomiting. *J Adv Nurs* 1999; 29: 1130-6.
- 3.Carroll NV, Miederhoff P, Cox FM, et al. Postoperative nausea and vomiting after discharge from outpatient surgery centers. *Anesth Analg* 1995; 80: 903-9.
- 4.Kranke P, Schuster F, Eberhart LH. Recent advances, trends and economic considerations in the risk assessment, prevention and treatment of postoperative nausea and vomiting. *Expert Opin Pharmacother* 2007; 8: 3217-35.
- 5.Kranke P, Eberhart LHJ. Possibilities and limitations in the pharmacological management of postoperative nausea and vomiting. *Eur J Anaesthesiol* 2011; 28: 758-65.
- 6.Thompson HJ. The management of post-operative nausea and vomiting. *J Adv Nurs* 1999; 29: 1130-6.
- 7.Fero KE, Jalota L, Hornuss C, et al. Pharmacologic management of postoperative nausea and vomiting. *Expert Opin Pharmacother* 2011; 12: 2283-96.
- 8.Splinter WM, MacNeill HB, Menard EA, et al. Midazolam reduces vomiting after tonsillectomy in children. *Can J Anaesth* 1995; 42: 201-3.
9. Najafi Anaraki A. The effect of fluid therapy on postoperative nausea and vomiting (PONV) after Shirodkar's operation. *ISMJ* 2010; 13:52-8.
- 10.Phend C. Dexamethasone Carries Unexpected Bleeding Risk in Tonsillectomy. *MedPage Today*. (Accessed in Jan 30, 2013 at <http://www.medpagetoday.com/Surgery/Otolaryngology/12089>).
- 11.Robb PJ. Re: Dexamethasone and risk of PONV and postoperative bleeding after tonsillectomy in children. *Clin Otolaryngol* 2009; 34: 582-4.
- 12.Monti S, Pokorny ME. Preop Fluid Bolus Reduces Risk Of Post Op Nausea And Vomiting: A Pilot Study. *Internet J Adv Nurs Pract* 2000; 4: XVII-XVIII.
- 13.Ohara S, Takagi S, Higuchi H, et al. Effects of a preoperative carbohydrate-rich drink on postoperative nausea and vomiting after mastectomy. *Eur J Anaesthesiol* 2012; 29: 12-3.
- 14.Henzi I, Walder B, Tramèr MR. Dexamethasone for the Prevention of Postoperative Nausea and Vomiting: A Quantitative Systematic Review. *Anesth Analg* 2000; 90: 186-94.
- 15.Crossley AW, Mahajan RP. The intensity of postoperative shivering is unrelated to axillary temperature. *Anesthesia* 1994; 49: 205-7.
- 16.Pappas AL, Sukhani R, Hotaling AJ, et al. The effect of preoperative dexamethasone on the immediate and delayed postoperative morbidity in children undergoing adenotonsillectomy. *Anesth Analg* 1998; 87: 57-61.
- 17.Aouad MT, Siddik SS, Rizk LB, et al. The Effect of Dexamethasone on Postoperative Vomiting After Tonsillectomy. *Anesth Analg* 2001; 92: 636-40.
- 18.Hermans V, De Pootter F, De Groote F, et al. Effect of dexamethasone on nausea, vomiting, and pain in paediatric tonsillectomy. *Br J Anaesth* 2012; 109: 427-31.
- 19.Apfel CC, Meyer A, Orhan-Sungur M, et al. Supplemental intravenous crystalloids for the prevention of postoperative nausea and vomiting: quantitative review. *Br J Anaesth* 2012; 108: 893-902.
- 20.Maharaj CH, Kallam SR, Malik A, et al. Preoperative Intravenous Fluid Therapy Decreases Postoperative Nausea and Pain in High Risk Patients. *Anesth Analg* 2005; 100: 675-82.

Original Article

Comparison of Dexamethasone and Severe Hydration on Post-Operative Nausea and Vomiting in tonsillectomy

AR. Najafi Anaraki¹, K. Mirzaei^{2*}, N. Motamed²

¹Department of Anesthesiology and Intensive Care Unit, School of Medicine, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, IRAN

²Department of Community Medicine, School of Medicine, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, IRAN

(Received 2 Dec, 2012 Accepted 21 Jun, 2013)

Abstract

Background: Post-operative nausea and vomiting (PONV) still is a common and undesired problem after general surgery and is depended by several factor such as age, sex and type of surgery. The aim of this study is to compare effect of dexamethasone with severe hydration on PONV after elective tonsillectomy.

Material and Methods: Seventy-seven patients scheduled for non-emergency tonsillectomy enrolled in a prospective double blind randomized clinical trials. All the patients received two milliliters per kilograms body weight ringer solution for every hour fasting. Control group received four milligrams dexamethasone and the case group received twenty milliliters per kilogram body weight ringer solution before surgery. PONV was noted and recorded in recovery and surgery units.

Results: There was no difference between groups regards to blood pressure, heart rate, and PONV. The incidence of PONV in case group and control group was 25.6% and 26.7% respectively (P value>0.05).

Conclusion: Severe hydration can be a safe and available alternative for dexamethasone in prevention of PONV after tonsillectomy.

Keywords: prevention, severe hydration, nausea and vomiting, dexamethasone, tonsillectomy.

*Address for correspondence: Department of Community Medicine, School of Medicine, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, IRAN; E-mail: k.mirzaei@bpums.ac.ir