

مقایسه تاثیر تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A در عضلات هامسترنگ و کاف با و بدون گج گیری سریال مج پا در بهبود توانایی راه رفتن کودکان فلج مغزی

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۰/۰۴/۲۰ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۰/۰۵/۳۰

چکیده

زمینه و هدف: امروزه، از بوتولینیوم توکسین به طور وسیعی در اختلالات حرکتی کودکان فلج مغزی استفاده می‌شود. مطالعه حاضر به مقایسه تاثیر تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A در عضلات هامسترنگ و کاف با و بدون گج گیری سریال مج پا در بهبود توانایی راه رفتن کودکان فلح مغزی می‌پردازد. روش بررسی: مطالعه حاضر از نوع کارآزمایی بالینی تصادفی دوسویه کور بود، که جامعه هدف آن کودکان فلح مغزی همی‌پژیک و دای‌پژیک ۲-۸ ساله شهر تهران بودند که از میان آن‌ها، ۲۵ کودک که شرایط ورود به مطالعه را داشتند، با در نظر گرفتن شرایط همگنی به صورت ساده و هدفمند انتخاب و به روش تصادفی ساده به دو گروه ۱۳ و ۱۲ نفره تقسیم شده و به ترتیب مداخلات درمانی تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A به تهایی و بوتولینیوم توکسین نوع A همراه با گج گیری سریال مج پا بر روی آن‌ها صورت گرفت. یافته‌ها: مقایسه بین دو گروه از نظر عملکرد حرکتی درشت، میزان اسپاستیسیتی زانوی راست و چپ و میزان دامنه حرکتی پاسیو زانوی راست و چپ در بازه‌های زمانی قبل، یکماه، سه ماه، شش ماه و ۱۲ ماه بعد از مداخله تفاوت معنی داری نشان نداد ($P > 0.1$). در مقایسه بین دو گروه از نظر میزان اسپاستیسیتی مج پای راست و چپ و دامنه حرکتی پاسیو مج پای راست و چپ، در مقاطع زمانی قبل، یکماه و سه ماه تفاوت معنی داری دیده نشد ($P < 0.1$) ولی در بازه‌های زمانی شش ماه و دوازده ماه تفاوت معنی دار دیده شد ($P < 0.05$). نتیجه‌گیری: درمان ترکیبی بوتولینیوم توکسین A همراه با گج گیری سریال مج پا نسبت به بوتولینیوم توکسین A به تهایی بر کاهش میزان اسپاستیسیتی و افزایش دامنه حرکتی مج پای کودکان فلح مغزی موثرتر می‌باشد.

کلمات کلیدی: فلح مغزی، بوتولینیوم توکسین نوع A، گج گیری سریال.

سوزان امیر سالاری^۱
حیمید دالوند،^۲ لیلا دهقان^۲
آوات فیضی،^۳ سید علی حسینی^۴
علیرضا شمس الدینی^۴

۱- گروه اعصاب اطفال، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران. ۲- گروه کاردیانی، مرکز تحقیقات توانبخشی اعصاب اطفال و گروه آموزشی کاردیانی، دانشگاه علوم پزشکی و توانبخشی، اصفهان، ایران. ۳- گروه آموزشی آمار زیستی و اپیمیولوژی دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران. ۴- گروه فیزیولوژی ورزش، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران. مرکز تحقیقات فیزیولوژی ورزش، تهران، ایران.

* نویسنده مسئول: تهران، اوین، بلوار دانشجو، بنیست کودکار، دانشگاه علوم پزشکی و توانبخشی، گروه آموزش کاردیانی، کد پستی: ۱۹۸۵۷۱۳۸۳۴
تلفن: ۰۲۱-۲۲۱۸۰۰۳۷
E-mail: h.dalvand@uswr.ac.ir

مقدمه

قرار می‌گیرند. در این وضعیت واکنش طبیعی بافت عضله، کاهش تعداد سارکومرها و کوتاهی فیبرهای عضله و در نهایت کتراچکر است. در بیماران فلح مغزی اسپاستیک (Spastic)، در عضلات ادکتور و کاف هایپرتونی اسپاستیک وجود دارد که تکامل حرکتی در کودکان را مهار و باعث راه رفتن قیچیوار و پای اسبی (Equines) می‌شود. مداخلات درمانی متعددی به صورت غیرتهاجمی و جراحی وجود دارد که برای کاهش هایپرتونی اسپاستیک در اندام تحتانی به کار می‌رند. یکی از روش‌های غیرتهاجمی روش گج گیری سریال می‌باشد که در مهار سفتی عضلات کاف به کار می‌رود. در یک بررسی سیستماتیک تاثیر این روش در افزایش دامنه حرکتی غیرفعاله

فلج مغزی (Cerebral palsy) گروهی از اختلالات پایدار تکاملی در حرکت و حالت بدن (Posture) است که باعث محدودیت در فعالیت‌ها می‌شود. فلح مغزی یک ضایعه غیرریش‌رونده به مغز در حال رشد قبل، حین و یا بعد از تولد است، اختلالات حرکتی در فلح مغزی اغلب با اختلالات حسی، درکی، شناختی، ارتباطی و رفتاری و هم‌چنین صرع و مشکلات عضلانی اسکلتی ثانویه همراه است.^۱ یکی از انواع شایع فلح مغزی نوع هایپرتونی اسپاستیک است که در آن عضلات درگیر در وضعیت کوتاه شده‌ای نسبت به طول طبیعی خود

هدف مقایسه تاثیر تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A در عضلات هامسترنگ و کاف با و بدون گچ گیری سریال مج پا در بهبود توانایی راه رفتن کودکان فلج مغزی انجام گرفت.

روش بررسی

مطالعه حاضر از نوع کارآزمایی بالینی تصادفی دوسویه کور بود و جامعه هدف کودکان فلح مغزی ۲-۸ ساله (همی پلژیک و دای پلژیک) شهر تهران بود که از جامعه مورد مطالعه یعنی کودکان مراجعه کننده به موسسه توانبخشی ولیعصر (عج) ۲۵ کودک دختر و پسر فلح مغزی اسپاستیک همی پلژیک (Hemiplegic) و دای پلژیک (Diplegic) با رعایت شرایط ورود به صورت نمونه گیری در دسترس انتخاب شدند. معیارهای ورود به مطالعه عبارت بودند از: کودکان فلح مغزی دای پلژیک که توسط فوق تخصص منغ و اعصاب کودکان، تشخیص داده شدند، وجود اسپاستیستی داینامیک مثبت یک و بالاتر در عضلات کاف و هامسترنگ، دفورمیتی اکوئیتوس داینامیک، توانایی ایستادن (با یا بدون وسایل کمکی)، سن بین ۲-۸ سال. همچنین معیارهای خروج از مطالعه عبارت بودند از، اعمال جراحی بر روی عضلات اندام تحتانی (هامسترنگها و کاف)، سایقه استفاده از اسکالپر Selective dorsal rhizotomy، سابقه تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A و B حداقل در ۹ ماه گذشته، وجود کنترکچر ثابت یا حرکات آتونید در اندام تحتانی مورد نظر، وجود تفاوت محسوس در طول پای راست و چپ (بیشتر از پنج سانتی‌متر)، ضعف یا آتروفی محسوس عضلات ساق پا یا ران، استفاده از داروهای ضد اسپاستیستی یا پمپ باکلوفن. مطالعه حاضر، حاصل از طرح تحقیقاتی مصوب دانشگاه علوم پزشکی بقیه ا.. به شماره ۳۵۵ مورخه ۱۳۸۹/۲/۲۲ کمیته اخلاق پزشکی دانشگاه طی صورت جلسه شماره ۲۳ مورخه ۹۶ کودک فلح مغزی از بخش سرپایی موسسه توانبخشی ولیعصر (عج) در شهر تهران، ۳۲ کودک اسپاستیک همی پلژیک و دای پلژیک از طرف فوق تخصص منغ و اعصاب کودکان کاندید تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A شدند. پس از توضیحات لازم در مورد نحوه اجرای طرح، هفت نفر از خانواده‌ها حاضر به مشارکت در مطالعه نشدند و

(Passive) مج پا در جهت دورسی فلکشن به اثبات رسید.^۳ همچنین در تحقیقات متعدد دیگری اثرات گچ گیری سریال در کاهش اسپاستیستی و افزایش دامنه حرکتی پاسیو در دورسی فلکشن نشان داده شده است.^{۴-۵} گچ گیری سریال عضله را در مدت طولانی در طول کشیده شده‌ای قرار می‌دهد. بنابراین به تدریج انعطاف‌پذیری عضله و بافت‌های نرم اطراف افزایش می‌یابد. مکانیزم این فرایند شاید افزایش طول و تعداد سارکومرها باشد.^۶ روش دیگر، تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A در عضلات هایپرتون به‌ویژه عضلات هامسترنگ، اداکتور و کاف است. در مطالعات انجام شده بر روی تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A در اندام تحتانی کودکان فلح مغزی، هیچ گونه اثر سو سیستماتیک و هیچ مورد مسمومیت در اثر تزریق این سم گزارش نشده است.^۷ تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A در عضلات اداکتور سبب کاهش درد و اسپاسم عضله شده است.^{۸-۱۰} همچنین در بررسی تاثیر استفاده همزمان این مداخلات درمانی، افزایش دامنه حرکتی پاسیو، کاهش اسپاستیستی و بهبود پارامترهای راه رفتن در تحقیقات نسبتاً جدیدی مشاهده شده است.^{۱۱-۱۲} از آنجایی که کودکان فلح مغزی اغلب از اسپاستیستی در عضلات هامسترنگ و اسپاستیستی و کنترکچر در عضلات کاف رنج می‌برند و همچنین وجود اثرات مثبت در روش‌های تزریق بوتولینیوم توکسین استفاده از تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A در عضلات هامسترنگ و کاف به همراه گچ گیری سریال مج پا همراه با استفاده از اسپلینت و انجام تمرینات کاردرومی منظم، به عنوان گرینهای برای کاهش زمان قرارگیری کودک در گچ، افزایش و بهبود اثرات عملکردی، کوتاه کردن روند درمان، استفاده از زمان طلایی نورولاستیستی مغز، کاهش هزینه‌های درمانی و کم کردن سطح استرس و امیدوار کردن والدین به نتیجه موثرتر درمان، می‌تواند مطرح شود. با توجه به این که که تاکنون تحقیق ثبت شده‌ای در بانک‌های اطلاعاتی ایران در این زمینه وجود ندارد و امروزه از این دو روش به صورت ترکیبی استفاده می‌شود ولی تاکنون مطالعه‌ای که به صورت یک پروتکل مشخص، از بوتولینیوم توکسین نوع A همراه با گچ گیری سریال مج پا، به علاوه اسپلینت (Splint) و تمرینات کاردرومی منظم استفاده کرده باشد و در مقاطع زمانی یک‌ماه، سه ماه، شش ماه، و یک‌سال بعد را نسبت به قبل از مطالعه مقایسه کرده باشند وجود ندارد لذا مطالعه حاضر، با

در صورت هرگونه عارضه به راحتی می‌توانستند با پزشک مربوطه تماس برقرار کنند. در گروه تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A همراه با گچ‌گیری سریال، گچ‌گیری از زیر متاتارس‌ها تا ۲/۳ طول ساق پا، ۷-۱۰ روز بعد از تزریق، توسط کارشناس ارشد کاردرمانی که در مطالعه دخالت نداشت انجام شد و بیماران به مدت ۳۰ دقیقه تحت مراقبت قرار گرفتند و آموزش‌های لازم به خانواده در مورد ملاحظات گچ‌گیری داده شد و توصیه شد که در صورت بروز هرگونه عارضه احتمالی تماس برقرار نمایند. زمان قرار گرفتن پا در گچ تا زمانی بود که دورسی فلکشن پاسیو مج پا به ۵-۱۰ درجه بررسد که به صورت یک هفته گچ‌گیری، یک روز استراحت و تا رسیدن به دامنه حرکتی پاسیو مورد نظر ادامه پیدا می‌کرد. در اولین گچ‌گیری سعی می‌شد مج پا به وضعیت طبیعی (۹۰ درجه) نزدیک شود و در گچ‌گیری بعدی کششی در حدود ۵-۱۰ درجه در جهت دورسی فلکشن داده می‌شد. البته در حین اعمال کشش، زانوها در اکستنشن قرار داشتند. بعد از خارج کردن گچ، ارتز مج پا (Ankle Foot Orthosis) برای بیمار تجویز شد که در طول شب (حداقل شش ساعت) پیوشد. در گروه تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A به تنهایی نیز، بلا فاصله بعد از تزریق AFO تجویز و در طول شب (حداقل شش ساعت) آن را می‌پوشید. در گروه تزریق بوتولینیوم به تنهایی، تمرینات کاردرمانی یک هفته بعد از تزریق و در گروه تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A به همراه گچ‌گیری سریال مج پا، تمرینات کاردرمانی بعد از خارج کردن گچ، دو بار در هفته توسط کاردرمان گران انجام می‌شد. در گروه تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A به تنهایی سه نفر و در گروه تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A همراه با گچ‌گیری سریال، دو نفر به علت عدم همکاری از مطالعه خارج گردیدند و در نهایت در هر گروه ۱۰ نفر تا پایان مطالعه همکاری داشتند (فلوچارت مطالعه). مقایسه‌های درون-گروهی با آزمون غیرپارامتری ویلکاکسون (Wilcoxon signed-rank test) با تعدیل سطح معنی‌داری بر اساس تعداد مقایسه‌ها انجام گردید و در تحلیل مقایسه‌های بین گروهی از آزمون غیرپارامتری Mann-Whitney استفاده شد.

یافته‌ها

در جدول ۱ ویژگی‌های توصیفی نمونه‌های مورد مطالعه مثل

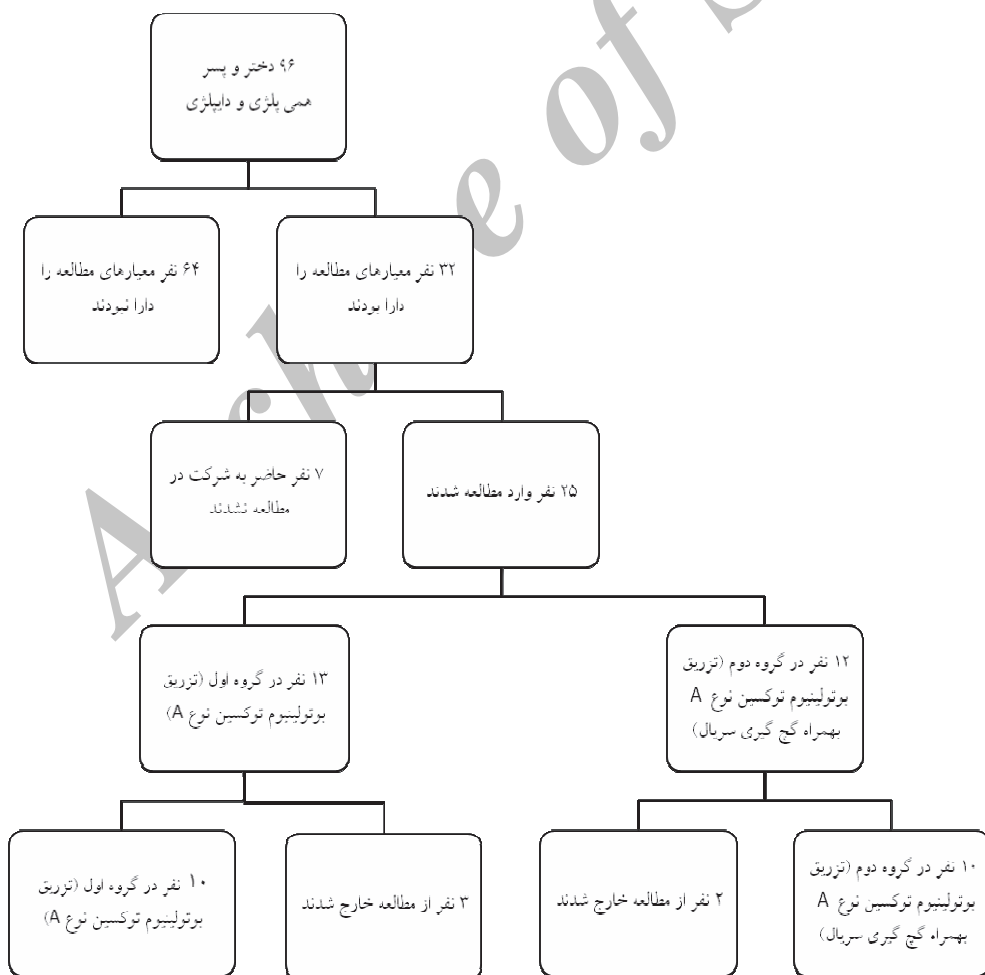
از مطالعه خارج گردیدند. پس از جلب رضایت والدین و گرفتن رضایت‌نامه کتبی از آن‌ها، ۲۵ کودک فلچ مغزی که شرایط ورود به مطالعه را دارا بودند با استفاده از نمونه‌گیری تصادفی، ۱۳ نفر در گروه اول (تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A در عضلات هامسترینگ و کاف) و ۱۲ نفر در گروه دوم (تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A در عضلات هامسترینگ و کاف به همراه گچ‌گیری سریال) قرار گرفتند. سپس توسط کارشناس ارشد کاردرمانی که در مطالعه دخالت نداشت، دامنه حرکتی پاسیو اکستنشن زانو و دورسی فلکشن پاسیو مج پا، اسپاستیسیتی زانو و مج پا و سطح عملکرد حرکتی درشت کودکان در هر دو گروه مورد ارزیابی قرار گرفتند. دامنه حرکتی پاسیو اکستنشن زانو و دورسی فلکشن پاسیو مج پا به سیله گونیامتر دستی اندازه‌گیری شد به طوری که در هر بازه زمانی دوبار دامنه حرکتی اندازه‌گیری و میانگین آن محاسبه و درج گردید. میزان اسپاستیسیتی زانو و مج پا توسط مقیاس اصلاح شده اشورث (Modified Ashworth Scale) ارزیابی شد. سطح عملکرد حرکتی درشت نیز با استفاده از مقیاس GMFM-66 ارزیابی گردید. GMFM-66 ابزاری کلینیکی است که تغییرات عملکرد حرکتی درشت کودکان فلچ مغزی را در پنج بعد ارزیابی می‌کند: ۱) طاقباز و غلظیدن ۲) چهار دست و پا (۳ نشستن) ۴) ایستادن ۵) راه رفتن، دویلن، پریدن (جمعاً ۶۶ مورد مهارت حرکتی درشت در این ابزار ارزیابی می‌شود). نمره‌دهی به هر مهارت براساس یک مقیاس چهار گزینه‌ای طبق دستور کار در کتاب راهنمای صورت می‌گیرد و سپس نمرات با استفاده از برنامه کامپیوتتری GMAE (Gross Motor Ability Estimator) رایانه‌ای جمع و خطای استاندارد، فاصله اطمینان ۹۵ درصد و نمودار قبل و بعد آن مشخص می‌شود.^{۱۳} این ابزار برای کودکان پنج ماهه تا ۱۶ ساله مناسب و روایی و پایایی آن نیز به اثبات رسیده است.^{۱۴} این ارزیابی‌ها در هر دو گروه، قبل، یک ماه، سه ماه، شش ماه و یک سال بعد از تزریق انجام شدند. در هر دو گروه، تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A (Dysport, IpsenLtd, UK) توسط فوق تخصص مغز و اعصاب اطفال انجام شد. در زمان تزریق بوتولینیوم نوع A برای کاهش درد بیمار، به طور خوراکی، ۱۵ دقیقه قبل از تزریق استفاده شد و بیماران تا یک ساعت پس از تزریق تحت مراقبت پزشکی قرار داشتند و پس از ترخیص به مدت ۲۴ ساعت تحت نظارت در منزل قرار داشتند و

ماه بعد به صورت دو به دو از نظر عملکرد حرکتی درشت، میزان اسپاستیستی و دامنه حرکتی پاسیو از آزمون غیرپارامتریک ویلکاکسون با تغییل سطح معنی‌داری به روش با نفروندی استفاده شد، که نتایج معنی‌دار در سطوح مختلف با علامت ستاره مشخص شده‌اند.

هم‌چنین برای مقایسه عملکرد حرکتی درشت، میزان اسپاستیستی و دامنه حرکتی پاسیو، بین دو گروه تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A و گروه تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A همراه با گچ‌گیری سریال پا، در هر یک از مقاطع زمانی قبل و یک‌ماه، سه، شش و دوازده ماه بعد از مداخله از آزمون غیرپارامتری Mann-Whitney استفاده شد، که نتایج در جدول ۲ آورده شده است.

سن، جنس، نوع فلنج مغزی و سطح GMFCS E&R آورده شده است. بین دو گروه از نظر سن و تشخیص نوع فلنج مغزی و سامانه طبقه‌بندی حرکات درشت تفاوت معنی‌داری وجود نداشت ($P>0.05$). میانگین و انحراف‌معیار عملکرد حرکتی درشت، میزان اسپاستیستی و دامنه حرکتی در دو گروه تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A و تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A همراه با گچ‌گیری سریال قبل از مداخله و یک‌ماه، سه ماه، شش ماه و دوازده ماه بعد از مداخله در هر یک از دو گروه مورد مطالعه در جدول ۲ آورده شده است. برای ارزیابی تاثیر درمان در گروه تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A به تنها یک گروه تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A همراه با گچ‌گیری در هر یک از مقاطع زمانی قبل با، یک‌ماه، سه ماه، شش ماه و دوازده

فلوچارت مطالعه



جدول-۱: ویژگی‌های جمعیت‌شناختی و بالینی نمونه‌ها (تعداد = ۲۰)

تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A همراه با گچ‌گیری		تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A		تعداد	دموگرافیک
				سن (سال)	
				میانگین ± انحراف معیار	جنس
دختر	پسر	دختر	پسر		
۲(٪/۱۰)	۸(٪/۴۰)	۴(٪/۲۰)	۶(٪/۳۰)		
۶(٪/۳۰)		۵(٪/۲۵)		همی‌پلازی اسپاستیک	تشخیص نوع فلنج مغزی
۴(٪/۲۰)		۵(٪/۲۵)		دای‌پلازی اسپاستیک	
۱		۲		I	سیستم طبقه‌بندی حرکات درشت
۶		۴		II	
۳		۴		III	

بحث

توکسین نوع A با و بدون گچ‌گیری افزایش و در گروه تزریق همراه با گچ‌گیری این افزایش تا چهارماه و ۱۲ ماه بعد از تزریق ادامه و پیشرفت معنی‌داری را خصوصاً در وضعیت ایستادن و راه رفتن ایجاد می‌کند و ارزیابی دامنه حرکتی پاسیو دورسی فلکشن مچ پا در بازه‌های زمانی یک، چهار و ۱۲ ماه بعد از تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A به‌همراه گچ‌گیری، افزایش قابل ملاحظه‌ای در دامنه حرکتی و میزان دامنه پلاتر فلکشن مچ پا نشان داد.^{۱۵} مطالعه Tedroff نشان داد که تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A باعث کاهش تonusیته عضلانی فقط به مدت کوتاه (یک ماه) می‌گردد و اثر آن تا تزریق بعدی باقی نمی‌ماند و باعث از بین رفتن کوتاهی در عضلات دارای اسپاستیسیتی در طولانی‌مدت نمی‌گردد و به تدریج دامنه حرکتی به حالت اولیه بر می‌گردد و کوتاهی اندام تحتانی هم‌چنان ادامه می‌یابد.^{۱۷}

اسپاستیسیتی و جمع‌شدگی عضله در یک زمان و به‌همراه یکدیگر وجود دارند.^{۱۸} پس اگر جز اسپاستیک از طریق فارماکولوژی کاسته شود، احتمالاً گچ‌گیری روی کتراکچرهای اولیه تاثیر می‌گذارد.^{۱۹} در واقع وقتی کشش طولانی می‌شود، بازتاب کششی استفاده از درمان ترکیبی بوتولینیوم توکسین A در عضلات کاف و گچ‌گیری سریال ممکن است مانع دفورمیتی ثابت شود و در نتیجه با گذشت زمان نیاز به جراحی در فرد فلنج مغزی کم می‌شود و از سوی دیگر توان و قدرت عضله گاستروکنیوس کاهش نمی‌یابد. در این مطالعه تزریق هم‌زمان بوتولینیوم هم‌زمان روی هامسترینگ در دو گروه وجود داشته است و تفاوتی بین دو گروه بعد از مداخله روی

یکی از عمده‌ترین مشکلات در کودکان مبتلا به فلنج مغزی، وجود اسپاستیسیتی است و درمان آن ممکن است در سطح اعصاب محیطی عمده‌تاً روی اعصاب حرکتی به صورت شیمیایی و یا قطع آن انجام شود که از آن جمله می‌توان به تزریق بوتولینیوم توکسین اشاره کرد. در مطالعه حاضر، مقایسه بین دو گروه از نظر وضعیت عملکرد حرکتی درشت، میزان اسپاستیسیتی زانوی راست و چپ و میزان دامنه حرکتی درشت، میزان اسپاستیسیتی زانوی قبل، یک‌ماه، سه‌ماه، شش‌ماه و دوازده‌ماه بعد از مداخله تفاوت معنی‌داری نشان نمی‌دهد. در مقایسه بین دو گروه از نظر میزان اسپاستیسیتی مچ پای راست و چپ و دامنه حرکتی پاسیو مچ پای راست و چپ، در مقاطع زمانی قبل، یک‌ماه و سه‌ماه بعد از مداخله تفاوت معنی‌داری دیده نمی‌شود ولی در بازه‌های زمانی شش‌ماه و دوازده‌ماه بعد از مداخله تفاوت معنی‌دار در سطح ۵٪ دیده می‌شود. در واقع نتایج این مطالعه نشان داد استفاده از درمان ترکیبی بوتولینیوم توکسین A در عضلات کاف همراه با گچ‌گیری سریال نسبت به بوتولینیوم توکسین A به تنها‌ی از عضلات کاف روی اسپاستیسیتی و دامنه حرکتی مچ پا موثر است اما تزریق بوتولینیوم توکسین A در عضله هامسترینگ در کاهش میزان اسپاستیسیتی زانو و افزایش میزان دامنه حرکتی زانو بین دو گروه تفاوتی وجود ندارد. این یافته‌ها با نتایج چند مطالعه مطابقت دارد.^{۱۵} Bottos نشان داد که نمرات مقیاس عملکرد حرکتی درشت بر اساس (GMFM) در یک‌ماه اول در هر دو گروه تزریق بوتولینیوم

جدول-۲: عملکردهای مختلف، حرکات درشت، میزان اسپاستیستی و دامنه حرکتی در دو گروه تزریق بوتولینیوم توکسین A به تنها ی و همراه با گجگیری قبل از مداخله و زمان‌های بعد از مداخله

Mann Whitney	آزمون آماری	تزریق بوتولینیوم A با گجگیری (میانگین ± انحراف معیار)	تزریق بوتولینیوم A (میانگین ± انحراف معیار)	مقاطع زمانی	گروه و مقاطع زمانی	متغیر
P	Z					
.۰/۸۵	.۰/۱۸۹	۵۴/۵۷±۲/۳۲	۵۳/۳۶±۱/۹۴	قبل از مداخله	عملکرد حرکتی درشت	
.۰/۳۴	-۰/۹۴۶	**۵۸/۶۰±۲/۱۴	**۵۵/۱۹±۲/۰۲	یک ماه بعد از مداخله		
.۰/۹۴	-۰/۰۷۶	**۵۶/۳۴±۲/۳۰	*۵۴/۹۳±۲/۰۷	سه ماه بعد از مداخله		
.۰/۹۴	-۰/۰۷۶	**۵۵/۵۸±۲/۳۶	*۵۴/۶۸±۱/۹۶	شش ماه بعد از مداخله		
.۰/۸۸	-۰/۱۵۱	*۵۵/۳۴±۲/۳۱	۵۴/۱۸±۱/۹۷	دوازده ماه بعد از مداخله		
.۰/۶۹	-۰/۰۴۰	۲/۵۰±۰/۷۰	۲/۴۰±۰/۶۹	قبل از مداخله	میزان اسپاستیستی زانوی راست	
.۰/۲۶	-۱/۱۲۸	***۱/۵۰±۰/۷۰	*۱/۸۰±۰/۶۳	یک ماه بعد از مداخله		
.۰/۰۶	-۱/۹۱۲	**۱/۷۰±۰/۶۷	*۱/۷۰±۰/۶۷	سه ماه بعد از مداخله		
.۰/۱۸	-۱/۳۴۶	**۱/۸۰±۰/۶۳	۲/۱۰±۰/۳۱	شش ماه بعد از مداخله		
.۰/۳۳	-۰/۹۷۵	*۱/۹۰±۰/۵۷	۲/۱۰±۰/۳۱	دوازده ماه بعد از مداخله		
.۰/۷	-۰/۳۸۲	۲/۸۰±۰/۶۳	۲/۷۰±۰/۶۷	قبل از مداخله	میزان اسپاستیستی زانوی چپ	
.۰/۷	-۰/۳۷۶	***۱/۷۰±۰/۶۷	**۱/۶۰±۰/۷۰	یک ماه بعد از مداخله		
.۰/۴	-۰/۷۸۱	**۱/۹۰±۰/۵۷	**۱/۷۰±۰/۶۷	سه ماه بعد از مداخله		
.۰/۶	-۰/۰۴۰	**۱/۹۰±۰/۵۷	**۱/۸۰±۰/۶۳	شش ماه بعد از مداخله		
.۰/۳	-۱	*۲/۱۰±۰/۳۲	*۲±۰	دوازده ماه بعد از مداخله		
.۰/۸	-۰/۲۱۳	۲/۴۰±۰/۷۰	۲/۵۰±۰/۵۲	قبل از مداخله	میزان اسپاستیستی مج پای راست	
.۰/۶	-۰/۴۵۷	**۱/۶۰±۰/۵۱	**۱/۷۰±۰/۴۸	یک ماه بعد از مداخله		
.۰/۶	-۰/۴۵۷	**۱/۶۵±۰/۵۴	**۱/۹۰±۰/۴۸	سه ماه بعد از مداخله		
.۰/۰۳	-۲/۱۳۶	**۱/۷۰±۰/۵۸	۲/۵۰±۰/۵۲	شش ماه بعد از مداخله		
.۰/۰۲	-۲/۳۱۷	*۱/۸۰±۰/۶۳	۲/۵۰±۰/۵۲	دوازده ماه بعد از مداخله		
.۰/۸	-۰/۲۱۳	۲/۵۰±۰/۷۰	۲/۵۰±۰/۵۳	قبل از مداخله	میزان اسپاستیستی مج پای چپ	
.۰/۹	-۰/۴۵۷	**۱/۷۰±۰/۶۷	**۱/۷۰±۰/۴۸	یک ماه بعد از مداخله		
.۰/۹	-۰/۴۵۷	**۱/۷۰±۰/۶۷	**۱/۷۰±۰/۴۸	سه ماه بعد از مداخله		
.۰/۰۱	-۲/۱۳۶	**۱/۷۰±۰/۶۷	**۲/۵۰±۰/۵۳	شش ماه بعد از مداخله		
.۰/۰۳	-۲/۳۱۷	*۱/۹۰±۰/۵۷	۲/۵۰±۰/۵۳	دوازده ماه بعد از مداخله		
.۰/۲۴	-۱/۱۷۶	۶۲/۱۰±۳۰/۶۷	۷۷/۶۰±۱۷/۵۷	قبل از مداخله	دامنه حرکتی پاسیو زانوی راست	
.۰/۰۶	-۱/۸۲	**۷۶/۱۰±۳۰/۷۴	**۱۰۰/۹۰±۲۳/۶۴	یک ماه بعد از مداخله		
.۰/۰۷	-۰/۰۵۸	**۹۰/۸۰±۳۷/۰۷	**۱۰۱/۴۰±۱۷/۰۳	سه ماه بعد از مداخله		
.۰/۶۷	-۰/۴۱۷	**۷۷/۵۰±۲۸/۴۱	۷۷/۸۰±۱۷/۰۳	شش ماه بعد از مداخله		
.۰/۲۴	-۱/۱۷۶	۶۲/۱۰±۳۰/۶۷	۷۷/۸۰±۱۷/۰۳	دوازده ماه بعد از مداخله		
.۰/۲۲	-۱/۲۱۴	۶۳/۹۰±۲۹/۲۶	۷۹/۲۰±۱۹/۴۸	قبل از مداخله	دامنه حرکتی پاسیو زانوی چپ	
.۰/۰۵	-۱/۹۳۱	**۷۶/۲۰±۲۹/۹۵	**۱۰۱/۲۰±۲۳/۵۸	یک ماه بعد از مداخله		
.۰/۳۶	-۰/۹۱۰	**۹۰/۳۰±۳۴/۷۸	**۱۰۲±۲۴/۵۸	سه ماه بعد از مداخله		
.۰/۴۷	-۰/۷۲۱	**۷۵/۹۰±۲۷/۲۳	۷۹/۴۰±۱۸/۹۸	شش ماه بعد از مداخله		
.۰/۱۹	-۱/۲۸۸	۶۳/۴۰±۲۹/۲۶	۷۹/۴۰±۱۸/۹۸	دوازده ماه بعد از مداخله		

* آزمون غیر پارامتریک ویلکاکسون با تعدیل سطح معنی داری به روش بالغرونی، **P<۰/۰۱ معنی دار، ***P<۰/۰۵ معنی دار

ادامه جدول ۲: عملکردهای مختلف، حرکات درشت، میزان اسپاستیسیتی و دامنه حرکتی در دو گروه تزریق بوتولینیوم توکسین A به تنها و همراه با گچ‌گیری قبل از مداخله و زمان‌های بعد از مداخله

متغیر	گروه و مقاطع زمانی		مقاطع زمانی	تزریق بوتولینیوم A (میانگین ± انحراف معیار)	تزریق بوتولینیوم A (میانگین ± انحراف معیار)	آزمون آماری	Mann Whitney P	Z		
	قبل از مداخله	یک ماه بعد از مداخله	سه ماه بعد از مداخله	شش ماه بعد از مداخله	دوازده ماه بعد از مداخله	قبل از مداخله	یک ماه بعد از مداخله	سه ماه بعد از مداخله	شش ماه بعد از مداخله	دوازده ماه بعد از مداخله
راست	دامنه حرکتی پاسیو مج پای	دامنه حرکتی پاسیو مج پای	دامنه حرکتی پاسیو مج پای	دامنه حرکتی پاسیو مج پای	دامنه حرکتی پاسیو مج پای	دامنه حرکتی پاسیو مج پای	دامنه حرکتی پاسیو مج پای			
چپ	قبل از مداخله	یک ماه بعد از مداخله	سه ماه بعد از مداخله	شش ماه بعد از مداخله	دوازده ماه بعد از مداخله	قبل از مداخله	یک ماه بعد از مداخله	سه ماه بعد از مداخله	شش ماه بعد از مداخله	دوازده ماه بعد از مداخله
	۰/۱۸	-۱/۳۳۹	۸/۱۰±۴/۹۰	۵/۴۰±۱/۶۴	۵/۴۰±۱/۶۴	۰/۱۵	**۱۱/۳۰±۶/۴۶	**۷/۷۰±۱/۷۰	**۷/۷۰±۱/۷۰	**۷/۷۰±۱/۷۰
	۰/۰۰۶	-۲/۷۵۲	**۱۲/۵۰±۵/۵۲	**۷/۹۰±۱/۹۱	**۷/۹۰±۱/۹۱	۰/۰۰۱	**۱۱/۱۰±۵/۴۴	۵/۶۰±۱/۴۲	۵/۶۰±۱/۴۲	۵/۶۰±۱/۴۲
	**۰/۰۰۱	-۳/۴۲۹	**۱۱/۱۰±۵/۴۴	۵/۶۰±۱/۴۲	۵/۶۰±۱/۴۲	*۰/۰۱	-۲/۴۵۶	۸/۸۰±۴/۳۴	۵/۶۰±۱/۴۲	۵/۶۰±۱/۴۲
	۰/۱	-۱/۶۲۵	۸/۹۰±۵/۴۴	۵/۳۰±۱/۶۳	۵/۳۰±۱/۶۳	۰/۰۹۰	-۱/۶۹۱	**۹/۵۰±۴/۹۷	**۷/۷۰±۱/۷۰	**۷/۷۰±۱/۷۰
	۰/۰۰۸	-۲/۶۶۴	**۱۱/۵۰±۶/۲۹	**۱۱/۹۰±۱/۹۱	**۱۱/۹۰±۱/۹۱	۰/۰۰۱	-۳/۴۴۵	۱۲/۶۰±۵/۵۴	۵/۶۰±۱/۴۲	۵/۶۰±۱/۴۲
	۰/۰۰۲	-۲/۲۳۵	۱۱/۱۰±۵/۳۸	۵/۶۰±۱/۴۲	۵/۶۰±۱/۴۲	Mann-Whitney آزمون	*	۰/۰۰۱	**۰/۰۰۱	**۰/۰۰۱

* آزمون غیر پارامتریک ویلکاکسون با تعديل سطح معنی‌داری به روش بالغرونی، **۰/۰۰۱ P<۰/۰۰۱ معنی‌دار، *** ۰/۰۰۵ P<۰/۰۰۵ معنی‌دار

یا بدون وسائل کمکی) دارند ممکن است باعث کاهش اسپاستیسیتی مج پا و افزایش دامنه حرکتی مج پا در جهت دورسی فلکشن گردد. در این تحقیق کودکان شرکت کننده در مطالعه به جهت عوارض جانبی مانند تب، تشنج، بی‌اختیاری ادرار، ضعف عضلانی، آسم، التهاب حنجره، التهاب برونش‌ها، عفونت مجاري تنفسی، مورد پی‌کیری قرار گرفتند که هیچ‌گونه عوارض جانبی خاصی دیده نشد. ۲۱ و ۲۲ که با نتایج بدست آمده از مطالعات متعدد دیگر یکسان است. از جمله محدودیت‌های این مطالعه می‌توان به فقدان گروه کترل اشاره کرد که توصیه می‌شود مطالعات بعدی با نمونه‌های بیشتر، گروه کترل، تزریق در عضلات اداکتور و تیبیالیس خلفی و استفاده از آزمون‌های دیگر صورت گیرد. سپاسگزاری: لازم می‌دانیم مرتب قدردانی و تشکر خود را از خانواده‌های مددجویان شرکت کننده در این طرح اعلام نماییم.

اسپاستیسیتی و دامنه حرکتی زانو دیده نشد و تاثیر کوتاه‌مدتی در کودکان فلج مغزی مشاهده گردید. این یافته با مطالعه van der Houwen مطابقت دارد. در این مطالعه اثرات تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A روی الگوهای فعالیتی عضلات رکتوس فموریس، هامسترنینگ داخلي و گاستروکنمیوس در طی راه رفتن بر روی ۲۲ کودک فلح مغزی ۴-۱۱ ساله بررسی شد و مشخص گردید تزریق بوتولینیوم توکسین نوع A منجر به اصلاح الگوی فعالیت عضلانی در طی راه رفتن نمی‌شود. ۲۰ پس می‌توان نتیجه گرفت که استفاده از سه بوتولینیوم توکسین نوع A در عضلات هامسترنینگ در کودکان فلح مغزی که توانایی ایستادن (با یا بدون وسائل کمکی) دارند، شاید اثری در کاهش اسپاستیسیتی و یا افزایش دامنه حرکتی در زانو این بیماران نداشته باشد. اما تزریق بوتولینیوم در عضلات کاف به همراه گچ‌گیری سریال در کودکان فلح مغزی که توانایی ایستادن (با

References

1. Gage JR. Gait Analysis in Cerebral Palsy. Clinics in Developmental Medicine. NO. 121. London: Mac Keith Press with Blackwell Scientific; 1991.
2. Kay RM, Rethlefsen SA, Fern-Bunao A, Wren TA, Skaggs DL. Botulinum toxin as an adjunct to serial casting treatment in children with cerebral palsy. *J Bone Joint Surg Am* 2004;86-A(11):2377-84.
3. Brouwer B, Wheeldon RK, Stradiotto-Parker N, Allum J. Reflex excitability and isometric force production in cerebral palsy: the effect of serial casting. *Dev Med Child Neurol* 1998;40(3):168-75.
4. Brouwer B, Davidson LK, Olney SJ. Serial casting in idiopathic toe-walkers and children with spastic cerebral palsy. *J Pediatr Orthop* 2000;20(2):221-5.

5. Koman LA, Mooney JF 3rd, Smith B, Goodman A, Mulvaney T. Management of cerebral palsy with botulinum-A toxin: preliminary investigation. *J Pediatr Orthop* 1993;13(4):489-95.
6. Cottalorda J, Gautheron V, Metton G, Charmet E, Chavrier Y. Toe-walking in children younger than six years with cerebral palsy. The contribution of serial corrective casts. *J Bone Joint Surg Br* 2000;82(4):541-4.
7. Calderón-González R, Calderón-Sepúlveda RF. Treatment of spasticity in cerebral palsy with botulinum toxin. *Rev Neurol* 2002;34(1):52-9.
8. Mall V, Heinen F, Siebel A, Bertram C, Hafkemeyer U, Wissel J, et al. Treatment of adductor spasticity with BTX-A in children with CP: a randomized, double-blind, placebo-controlled study. *Dev Med Child Neurol* 2006;48(1):10-3.
9. Deleplanque B, Lagueny A, Flurin V, Arnaud C, Pedespan JM, Fontan D, et al. Botulinum toxin in the management of spastic hip adductors in non-ambulatory cerebral palsy children. *Rev Chir Orthop Reparatrice Appar Mot* 2002;88(3):279-85.
10. Glanzman AM, Kim H, Swaminathan K, Beck T. Efficacy of botulinum toxin A, serial casting, and combined treatment for spastic equinus: a retrospective analysis. *Dev Med Child Neurol* 2004;46(12):807-11.
11. Ackman JD, Russman BS, Thomas SS, Buckon CE, Sussman MD, Masso P, et al. Comparing botulinum toxin A with casting for treatment of dynamic equinus in children with cerebral palsy. *Dev Med Child Neurol* 2005;47(9):620-7.
12. Booth MY, Yates CC, Edgar TS, Bandy WD. Serial casting vs combined intervention with botulinum toxin A and serial casting in the treatment of spastic equinus in children. *Pediatr Phys Ther* 2003;15(4):216-20.
13. Russell DJ, Rosenbaum PL, Avery LM, Lane M. Gross Motor Function Measure (GMFM-66 and GMFM-88) User's Manual. London, England: McKeith Press; 2002.
14. Russell DJ, Rosenbaum PL, Cadman DT, Gowland C, Hardy S, Jarvis S. The gross motor function measure: a means to evaluate the effects of physical therapy. *Dev Med Child Neurol* 1989;31(3):341-52.
15. Bottos M, Benedetti MG, Salucci P, Gasparroni V, Giannini S. Botulinum toxin with and without casting in ambulant children with spastic diplegia: a clinical and functional assessment. *Dev Med Child Neurol* 2003;45:758-62.
16. Kelly B, MacKay-Lyons MJ, Berryman S, Hyndman J, Wood E. Assessment protocol for serial casting after botulinum toxin a injections to treat equinus gait. *Pediatr Phys Ther* 2008;20(3):233-41.
17. Tedroff K, Granath F, Forssberg H, Haglund-Akerlind Y. Long-term effects of botulinum toxin A in children with cerebral palsy. *Dev Med Child Neurol* 2009;51(2):120-7.
18. Graham HK. Botulinum toxin type A management of spasticity in the context of orthopaedic surgery for children with spastic cerebral palsy. *Eur J Neurol* 2001;8 Suppl 5:30-9.
19. Desloovere K, Molenaers G, Jonkers I, De Cat J, De Borre L, Nijs J, et al. A randomized study of combined botulinum toxin type a and casting in the ambulant child with cerebral palsy using objective outcome measures. *Eur J Neurol* 2001;8 Suppl 5:75-87.
20. van der Houwen LE, Scholtes VA, Becher JG, Harlaar J. Botulinum toxin A injections do not improve surface EMG patterns during gait in children with cerebral palsy: a randomized controlled study. *Gait Posture* 2011;33(2):147-51.
21. Kim K, Shin HI, Kwon BS, Kim SJ, Jung IY, Bang MS. Neuronox versus BOTOX for spastic equinus gait in children with cerebral palsy: a randomized, double-blinded, controlled multicentre clinical trial. *Dev Med Child Neurol* 2011;53(3):239-44.
22. Wong AM, Chen CL, Chen CP, Chou SW, Chung CY, Chen MJ. Clinical effects of botulinum toxin A and phenol block on gait in children with cerebral palsy. *Am J Phys Med Rehabil* 2004;83(4):284-91.

Archive

The efficacy of botulinum toxin type A injection in the hamstring and calf muscles with and without serial foot casting in gait improvement in children with cerebral palsy

Susan Amirsalari M.D.¹
Hamid Dalvand Ph.D. Student^{2*}
Leila Dehghan Ph.D. Student²
Awat Feizy Ph.D.³
Sayed Ali Hosseini Ph.D.²
Alireza Shamsodini Ph.D.
Student⁴

1- Department of Pediatric Neurology, Faculty of Medicine, Baqiyatallah University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

2- Department of Occupational Therapy, Pediatric Neurorehabilitation Research Center, University of Social Welfare & Rehabilitation Sciences, Tehran, Iran.

3- Department of Biostatistics and Epidemiology, School of Public Health, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran.

4- Department of Exercise Physiology, Exercise Physiology Research Center, Baqiyatallah University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

Abstract

Received: July 11, 2011 Accepted: August 21, 2011

Background: The goal of this study was to compare the efficacy of botulinum toxin type A (BTX-A) injection in the hamstring and calf muscles with and without ankle serial casting in the improvement of gait in children with cerebral palsy (CP).

Methods: This double-blind prospective clinical trial was performed on 25, 2 to 8-year-old children with hemiplegic or diplegic CP in Tehran, Iran in 2010. The participants were chosen by simple randomized sampling and were matched for age, gross motor function classification system (GMFCS) and type of CP and were randomly divided into two groups: children in the first group (13) only received BTX-A injection, but the second group (12) received BTX-A and serial foot casting starting one week after the injection.

Results: Comparison of the gross motor function, right and left knee spasticities and passive ROM of both knees between the two groups before and 1, 3, 6 and 12 months after the injections were not statistically significant ($P>0.1$). Furthermore, comparison of the right and left ankle spasticities and passive ROM before the injections and in 1 and 3-month follow-ups did not show a statistically significant difference ($P>0.1$), but the differences were significant in 6 and 12-month follow-ups ($P<0.05$).

Conclusion: BTX-A injection with serial foot casting vs. BTX-A alone was more effective in decreasing spasticity and improving passive ROM in the ankle of children with CP, but such injections in the hamstrings were not useful in these regards.

Keywords: Botulinum toxin type A, casting, cerebral palsy.

* Corresponding author: Kodakyar Ave, Daneshjo Blvd., Evin, Department of Occupational Therapy, University of Social Welfare and Rehabilitation Sciences, Tehran, Iran, Postal code : 1985713834
Tel: +98- 21- 22180037
E-mail: h.dalvand@uswr.ac.ir