

مقایسه اثر شیاف ایندومتاسین و پتیدین عضلانی در کنترل درد پس از سزارین

دکتر لادن آجری، دکتر فرزانه عربی، دکتر الهام نیسانی سامانی، اذن ... آذرگش، کبری ناخدا *

* گروه زنان و زایمان، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

چکیده

سابقه و هدف: کنترل درد پس از جراحی اگرچه با روش‌های موجود کنونی امکان‌پذیر شده است، لیکن بیماران همچنان از درد متعاقب اعمال جراحی رنج می‌برند. مطالعه حاضر به منظور بررسی اثر شیاف رکتال ایندومتاسین به عنوان یک آنالجزیک بعد از سزارین و مقایسه آن با پتیدین و پلاسبو انجام شده است.

روش بررسی: این مطالعه به صورت کارآزمایی بالینی شاهددار بر روی ۲۰۴ بیمار ۱۵-۴۵ ساله انجام شد که متعاقب سزارین الکتیو یا اورثانس با ۲۰۰ میلی‌گرم شیاف رکتال ایندومتاسین (۶۱ بیمار) یا پلاسبو (۶۱ بیمار) یا پلاسبو (۶۱ بیمار) یا پلاسبو (۶۱ بیمار) یا پلاسبو (۶۱ بیمار) درمان شدند. پاسخ آنها به درمان در طی ساعت اول و ۱ ساعت بعد از مصرف دوزهای اول و دوم با Visual Analog Scale (VAS) بررسی گردید.

یافته‌ها: نتایج نشان داد که مصرف دوزهای اول و دوم شیاف ایندومتاسین نسبت به گروه پلاسبو و پتیدین کاهش قابل ملاحظه‌ای در میانگین VAS ایجاد کرد ($P < 0.05$). کاهش در میانگین VAS در ۴ ساعت اول بعد از مصرف دوز اول و دوم پتیدین نسبت به پلاسبو بازتر بود، اما ۱ ساعت بعد از مصرف دوز اول و دوم پتیدین، کاهش بیشتری در میانگین VAS نسبت به پلاسبو مشاهده شد.

نتیجه‌گیری: مصرف شیاف رکتال ایندومتاسین منجر به کنترل قابل ملاحظه درد در ۲۴ ساعت اول بعد از سزارین، در مقایسه با پتیدین و پلاسبو شد.

وازگان کلیدی: شیاف ایندومتاسین، سزارین، پتیدین.

مقدمه

آگاهی ندارند. به طوری که ۷۰٪ بیماران، شدت درد پس از عمل را در حد انتظار می‌دانند، دوم آنکه پزشکان در مورد کنترل دردهای پس از عمل جراحی و نحوه استفاده از ضددردها آموزش رسمی نمی‌بینند. سوم آنکه به دلیل وجود سوء تفاهمات شایع این تفکر که استفاده از ضددرد و مخدراها سبب وابستگی به این مواد و اعتیاد می‌شود، پارچا مانده است (۱،۴).

دو گروه ضددرد اصلی آپیوئیدی و غیرآپیوئیدی شناخته شده‌اند. در گروه آپیوئیدی مورفين و در گروه غیر آپیوئیدها داروهای ضدالتهابی غیراستروئیدی (NSAID) نظری کتورو لاک به طور فرازبانده‌ای جهت درمان دردهای بعد از جراحی مورد استفاده قرار گرفته‌اند. مزیت NSAID‌ها بر آپیوئیدها عبارت است از: عدم ایجاد ضعف تنفسی، عدم وجود پتانسیل سوء

کنترل درد پس از جراحی اگرچه با روش‌های موجود کنونی امکان‌پذیر شده است، لیکن بیماران همچنان از درد متعاقب اعمال جراحی رنج می‌برند. سزارین، یکی از شایعترین اعمال جراحی می‌باشد که کنترل درد پس از آن از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. بررسی‌ها نشان می‌دهد که ۴۰-۳۰٪ بیماران در دوره بعد از عمل از درد متوسط تا شدید رنج می‌برند (۳-۱). دلایل متعددی برای عدم کفایت داروهای موجود در زمینه کنترل درد وجود دارد. نخست آنکه انتظارات بیماران از تسکین درد کم است و به طور عمده درباره میزان تسکین درد

آدرس نویسنده مسئول: تهران، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، گروه زنان و زایمان، دکتر الهام نیسانی
(email: eneisanis@yahoo.com)

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۸۷/۶/۲۸
تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۸۷/۱۰/۲۸

ایندومتاسین، گروه دوم پتیدین داخل عضلانی و گروه سوم دارونما.

برای کلیه بیمارانی که به بیمارستان شهدای تجریش مراجعه می‌کردنده و کاندید عمل جراحی سزارین (چه به صورت انتخابی و چه به صورت اورژانس) بودند، پرونده پزشکی و فرم رضایت اخلاقی تکمیل شد. معاینات بالینی شامل معاینات ژنیکولوژیک و سایر معاینات از نظر بیماریهای سیستمیک انجام و نتایج حاصله در فرم مخصوص ثبت شد. روش بیهوشی برای عمل جراحی سزارین در بیمارستان به صورت روتین زیر برای تمام بیماران انجام شد:

روش بیهوشی عمومی:

Premedication: بیماران هیچ‌گونه پیش دارویی دریافت نکرده‌اند (کولین 1 mg/kg)

Induction: تیوبنتال 6 mg/kg - 5 mg/kg ، سوکسینیل‌کولین $1/5$ و آتروکوریوم

Maintenance: هالوتان و مخلوط گاز NO_2 و اکسیژن روش بیهوشی اسپاینان:

استفاده از محلول مارکایین $5/0\%$ به میزان $5\text{ mg}/5\text{ ml}$. در ریکاوری از هیچ‌گونه دارویی ضد درد استفاده نشد.

قبل از جراحی سزارین مقیاس VAS (visual analog scale) می‌گشتی که از صفر تا 10 cm می‌باشد به بیماران آموزش داده می‌شد. در این مقیاس 10 cm شدیدترین درد و صفر بیانگر فقدان درد می‌باشد. 20 cm پاکت از شماره $4-20$ کدگذاری شده و به طور تصادفی به سه گروه 68 تابی تقسیم شدند. در داخل پاکتها بر حسب گروه 3 عدد شیاف 100 ml/g ایندومتاسین، 3 عدد شیاف پلاسیو و یک برگه که روی آن پتیدین نوشته شده بود، قرار داده شد. بعد از اتمام جراحی سزارین و پس از انتقال بیمار به بخش طبق پاکت مربوطه روش‌های زیر در مورد هر گروه اعمال می‌شد:

گروه ایندومتاسین: به محض ورود به بخش دو عدد شیاف 100 ml/g ایندومتاسین رکتال تجویز می‌شد و 4 cm ساعت بعد مقیاس درجه‌بندی VAS اندازه‌گیری می‌شد. 12 cm ساعت بعد از دوز اول یک شیاف 100 ml/g دیگر استفاده می‌شد و سپس در 4 cm و 8 cm ساعت بعد از دوز دوم مقیاس درجه‌بندی VAS اندازه‌گیری می‌شد.

گروه پلاسیو: به محض ورود به بخش دو عدد شیاف پلاسیو رکتال دریافت می‌کردد. 4 cm و 8 cm ساعت بعد مقیاس درجه‌بندی VAS اندازه‌گیری می‌شد. 12 cm ساعت بعد از دوز اول یک شیاف پلاسیو دریافت می‌کردد و سپس در 4 cm و 8 cm ساعت بعد از دوز دوم مقیاس درجه‌بندی VAS اندازه‌گیری می‌شد.

صرف دارویی، کم بودن اثرات تخدیری، تهوع کمتر، بازگشت زودرس عملکرد روده و ریکاوری سریع‌تر به دلیل این امتیازات بالقوه، بسیاری از پزشکان NSAID‌ها را به اپیوئیدها ترجیح می‌دهند ($5,6$). در مطالعه‌ای که توسط Ambrose و همکاران در 2001 به صورت گذشته‌نگر با هدف بررسی اثر نیاز به شیاف رکتال ایندومتاسین علاوه بر نارکوتیک پس از سزارین بر روی 297 بیمار انجام شد، مصرف نارکوتیک به میزان قابل توجهی در گروه دریافت‌کننده ایندومتاسین کاهش یافت. در این مطالعه، ایندومتاسین در طی 60 دقیقه بعد از دریافت مورفین به صورت شیاف 50 ml/g هر 6 ساعت یا طبق دلخواه بیمار تجویز شد. در این کارآزمایی بالینی غیرکنترل شده، شیاف رکتال ایندومتاسین منجر به کاهش معنی‌دار در مصرف نارکوتیک پس از عمل جراحی سزارین شد (7). مطالعه Alwaili و همکاران در سال 2000 به صورت دوسوکور به منظور بررسی کارایی و ایمنی تجویز مکرر دیکلوفناک سدیم در درمان درد پس از عمل سزارین در امارات متحده عربی انجام شد. در این مطالعه، دیکلوفناک سدیم به میزان 75 mg بلافضله بعد از عمل جراحی سزارین به 60 ml بیمار داده شد و با 60 ml بیمار دریافت‌کننده پلاسیو، مقایسه گردید. شدت درد بر اساس 10 cm analog scale تعیین شد. یافته‌های حاصل از این مطالعه نشان داد که ترریقات عضلانی مکرر 75 ml/g دیکلوفناک سدیم (حداکثر 2 تزریق در روز) می‌تواند در بعد از سزارین را کاهش دهد و به طور معنی‌داری باعث کاهش نیاز به دریافت اپیوئید شود.

این مطالعه، به منظور مقایسه اثر شیاف ایندومتاسین، پتیدین و دارونما در کاهش درد بعد از عمل جراحی سزارین در مراجعه‌کنندگان به مرکز آموزشی پزشکی - درمانی شهدای تجریش در سال $1384-86$ انجام شد.

مواد و روشها

این مطالعه یک کارآزمایی بالینی شاهددار است که روی 204 بیماری که تحت عمل جراحی سزارین قرار گرفتند، انجام شد. معیارهای خروج از مطالعه عبارت بودند از: اعتیاد به اپیوئیدها، ابتلا به پروکتیت یا هموروئید، bleeding tendency، آتروپی و آسم برونکیال، دیابت، بیماری کلیوی یا کبدی، سوء مصرف داروها یا الکل، هیپرتانسیون حاملگی یا پرهاکلایپسی و بیماری زخم پیتیک.

بیماران در سه گروه 68 نفری به صورت تصادفی و به شرح زیر تقسیم شدند: گروه اول تحت درمان با شیاف

نیاز به آنالژزی کمکی در گروه پلاسبو (۶۳ نفر، ۹۲/۶٪) بیشتر از گروه ایندومتاسین (۸ نفر، ۱۱/۸٪) و پتیدین (۴ نفر، ۵/۹٪) بود ($p < 0.05$) ولی بین دو گروه ایندومتاسین و پتیدین تفاوت آماری معنی دار وجود نداشت.

در ۴ ساعت بعد از دریافت اولین دوز آنالژزیک‌ها میانگین VAS در گروه ایندومتاسین کمتر از گروه پتیدین و در گروه ایندومتاسین و پتیدین کمتر از گروه پلاسبو بود که این تفاوتها از نظر آماری معنی دار بودند ($p < 0.05$).^(P)

در ۸ ساعت بعد از دریافت اولین دوز آنالژزیک میانگین VAS در گروه ایندومتاسین کمتر از پتیدین و پلاسبو بود که از نظر آماری معنی دار بود ($p < 0.05$) و در گروه پلاسبو و پتیدین تفاوت آماری معنی دار وجود نداشت (NS).

در ۴ ساعت بعد از دریافت دومین دوز آنالژزیک‌ها میانگین VAS در گروه ایندومتاسین کمتر از گروه پتیدین و پلاسبو و در گروه پتیدین کمتر از گروه پلاسبو بود. این تفاوتها از نظر آماری معنی دار بودند ($p < 0.05$).^(P)

در ۸ ساعت بعد از دریافت دومین دوز آنالژزیک در گروه ایندومتاسین کمتر از گروه پتیدین و گروه پلاسبو بود که از نظر آماری معنی دار است ($p < 0.05$) ولی در گروه پلاسبو و پتیدین این تفاوت از نظر آماری معنی دار نبود (NS).

بحث

این مطالعه نشان داد که مصرف شیاف رکتال ایندومتاسین منجر به کنترل ملاحظه درد در ۲۴ ساعت اول بعد از سزارین، در مقایسه با پتیدین و پلاسبو می‌شود. ایندومتاسین برای آرتربیت روماتوئید متوسط تا شدید، استئوآرتربیت و حالات مشابه مؤثر است. در دهه اخیر، گزارشاتی مثبت از مصرف آن به عنوان ضد درد بعد از عمل، هم در جراحی عمومی و هم در جراحی‌های زنان و زایمان ارائه شده است. علیرغم این یافته‌ها، ایندومتاسین با استقبال عمومی مواجه نشده است.^(۳-۷)

در این مطالعه، قصد ما تمرکز روی عوارض جانبی ایندومتاسین نبود (اگر چه در هر سه گروه عارضه جانبی دیده نشد) اما عدم وجود هرگونه عوارض دارویی در طی مدت اقامت در بیمارستان در گروه تحت درمان با ایندومتاسین در این مطالعه، خود باعث اطمینان است. در جستجو در مقالات پژوهشی نیز فقط یک مقاله به صورت اختصاصی عوارض ایندومتاسین را روی مادر و نوزاد در مادری که تحت جراحی سزارین قرار می‌گیرد، بررسی کرده بود. در این مقاله عارضه‌ای

گروه پتیدین: در این گروه به محض ورود به بخش ۵۰ mg پتیدین به صورت داخل عضلانی تزریق شد و سپس ۴ و ۸ ساعت بعد مقیاس درجه‌بندی VAS اندازه‌گیری می‌شد. ۸ ساعت بعد از دریافت دوز اول، دوز دوم به میزان دوز قبلی تجویز می‌شد و دوباره ۴ و ۸ ساعت بعد از دریافت دوزها مقیاس درجه‌بندی VAS اندازه‌گیری شد. در هر کدام از سه گروه در صورتی که درد بیمار بر اساس VAS بیشتر از ۵ می‌شد، یکی دوز ۵۰ mg پتیدین تزریق عضلانی می‌شد.

داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. جهت مقایسه متغیرهای کمی از آزمون t و جهت مقایسه متغیرهای کیفی از کای دو استفاده شد.

یافته‌ها

میانگین سنی بیماران $26/4 \pm 5/1$ سال و میانگین وزنی آنها $57/2 \pm 5/4$ kg بود. سن و وزن بیماران در سه گروه با هم تفاوت آماری معنی دار نداشت. در سه گروه از نظر پاریتی، سابقه قلبی سزارین، نوع سزارین، نوع برش سزارین، طول عمل جراحی و نوع بیهوشی اختلاف آماری معنی دار وجود نداشت (NS) (جدول ۱).

جدول ۱- خصوصیات سنی، وزن، پاریتی(٪)، سابقه قلبی سزارین(٪)، مدت عمل جراحی(٪)، نوع بیهوشی(٪) و نیاز به آنالژزی کمکی (٪)

نیاز به آنالژزی کمکی (%)	نوع سزارین	نوع برش سزارین	سابقه قلبی سزارین	گروه	
				ایندومتاسین پتیدین	درونما
				سن (سال) $25/29 \pm 4/186$ (۱۹-۳۶)	سن (سال) $27/15 \pm 5/27$ (۱۸-۳۸)
				وزن (kg) $57/9 \pm 5/66$	وزن (kg) $57/75 \pm 5/92$
پاریتی	انتحالی	اورژانس	مولتی پار	۳۴/۲	۳۸/۳
	نوع سزارین	عمودی	پریمی پار	۳۲/۱	۲۶/۲
		فلاشیل	بله	۲۳/۳	۳۴/۹
			خیر	۳۶	۳۲/۹
سابقه قلبی سزارین	انتخابی	اوژانس	مولتی پار	۲۸/۶	۳۲/۹
	نوع برش سزارین	عمودی	پریمی پار	۳۵/۸	۳۳/۶
		فلاشیل	بله	۱۸/۹	۳۵/۱
طول عمل جراحی (ساعت)	< ۱	اوژانس	بله	۳۶/۵	۳۲/۹
	> ۱	عمودی	مولتی پار	۳۴/۴	۳۸/۷
نوع بیهوشی	فلاشیل	اوژانس	بله	۳۲/۴	۲۸/۸
نیاز به آنالژزی کمکی	جنجال	عمودی	بله	۳۳/۳	۳۷/۹
		اوژانس	خیر	۵/۳	۱۱/۷
		فلاشیل	خیر	۴۹/۶	۴۶/۵

دیده نشد، در یک بررسی بر روی بیمارانی که هر ۴ ساعت مپریدین هیدروکلرايد (Demerol) عضلانی دریافت کرده بودند، نشان داده شد که حداکثر غلظت داروی مخدر و نیز زمان رسیدن به این حداکثر، در هر بیمار و همچنین در میان بیماران مختلف، متغیر بوده است. در نتیجه به طور متوسط تنها در ۳۵٪ موارد، در هر تزریق که به فواصل ۴ ساعته انجام شده بود، غلظت سرمی دارو به بیش از حداقل غلظت مؤثر داروی ضد درد رسیده است (۱۱). حداقل غلظت مؤثر داروی Minimal effective analgesic concentration (MEZC) عبارت است از غلظت سرمی که اثر ضد درد در غلظت پایین‌تر از آن بسیار کم خواهد بود (۱،۲).

در این مطالعه، وزن بیماران در سه گروه تفاوت آماری معنی داری نداشت و همه بیماران در هر سه گروه دوز ثابت و یکسانی از داروها، دریافت می‌کردند، لذا وزن بیمار نمی‌توانست روی نتایج اثرات بی‌دردی داروها تأثیرگذار باشد. نقطه قوت مطالعه حاضر نسبت به مطالعات دیگر این است که در مطالعات دیگر جهت کنترل درد بعد از جراحی سزارین از داروهای مخدر به عنوان baseline استفاده شده و مصرف NSAID را جهت کاهش نیاز به داروی مخدر مورد بررسی قرار داده‌اند ولی در این مطالعه ایندومتاسین به عنوان داروی آنتالزیک خط اول جهت کنترل درد بعد از عمل جراحی سزارین با پتیدین و پلاسبو مقایسه شده است.

با توجه با اینکه مصرف شیاف رکتال ایندومتاسین می‌تواند منجر به کنترل قابل ملاحظه درد در ۲۴ ساعت اول بعد از سزارین، در مقایسه با پتیدین و پلاسبو شود و نیاز به ضددردهای اپیوئیدی را کاهش دهد، لذا با تکیه بر نتایج حاصل از این مطالعه، می‌توان NSAID‌هایی نظیر ایندومتاسین را با طیب خاطر پیشنهاد نمود.

برای مادر و نوزاد ایجاد نشده بود (۹). در مطالعاتی که از ایندومتاسین در حیطه جراحی عمومی و زنان استفاده شده است، تفاوت معنی دار آماری در عوارض جانبی بالقوه به جز تمایل به عوارض خونریزی دهنده، سوءهاضمه، سردرد و اسهال یافت نشده بود (۱۰، ۱۱). همچنین در مطالعه Ambrose ایندومتاسین در ۱۷۹ بیمار در طی اقامت در بیمارستان مشاهده نشده است (۷). شیر زنانی که با NSAID درمان شده‌اند، تنها حاوی مقادیر اندکی از داروها بوده است و احتمال اینکه آسیب برای نوزادان داشته باشد، کم است (۸).

به نظر می‌رسد تاثیر ایندومتاسین در کاهش نمرات درد بعد از سزارین در بی‌حسی اسپانیال معنی دارتر از بی‌حسی اپیدورال است (۷). در مطالعه حاضر، در هر سه گروه هیچ کدام از بیماران بی‌حسی اپیدورال دریافت نکرده بودند و از نظر دریافت بی‌حسی اسپانیال یا عمومی تفاوت معنی دار آماری نداشتند.

صرف NSAID قبل از زایمان می‌تواند باعث بسته شدن زودرس Patent ductus arteiosus شود اما مصرف قبل از جراحی آن باعث می‌شود که تسکین در طی دوره ریکاوری زودتر ایجاد شود (۸). بنابراین در مطالعه حاضر، ایندومتاسین بعد از جراحی استفاده شد تا از ایجاد عوارض جانبی احتمالی جلوگیری شود.

به طور روتین، جهت کنترل درد بعد از جراحی، تمایل به استفاده از داروهای نارکوتیک وجود دارد. این داروها عوارض جانبی نامطلوب، به خصوص تهوع، استفراغ، سرگیجه، خستگی و دپرسیون تنفسی، اعتیاد، خارش، تأخیر در ترانزیت روده‌ای، افزایش نفخ روده‌ها و اختلال عملکرد مثانه دارند. اگر چه در مطالعه حاضر در هیچ کدام از گروهها، عارضه جانبی معنی دار

REFERENCES

1. Sridhar G. Post caesarean delivery pain management. Int J Obstet Anesth 2007;16(2):186-89.
2. Faboya A, Uncles D. Post caesarean delivery pain management: multimodal approach. Int J Obstet Anesth 2007;16(2):185-6.
3. Gadsden J, Hart S, Santos AC. Post-caesarean delivery analgesia. Anesth Analg 2005;101(5 Suppl):S62-9.
4. Halpern SH, Walsh VL. Multimodal therapy for post-caesarean delivery pain. Reg Anesth Pain Med 2001;26(4):298-300.
5. Ribeiro I, Nunes F, Ghira M. Evaluation of analgesia after caesarean section. Acta Med Port 2001;14(4):395-8.
6. Rashid M, Jaruidi HM. The use of rectal diclofenac for post-caesarean analgesia. Saudi Med J 2000;21(2):145-9.
7. Ambrose FP. A retrospective study of the effect of postoperative administration rectal suppositories on the need for narcotic analgesia in patients who had a caesarean delivery while they were under regional anesthesia. Am J Obstet Gynecol 2001;184(7):1544-7.

8. Al-Waili NS. Efficacy and safety of repeated postoperative administration of intramuscular diclofenac sodium in the treatment of post caesarean section pain: a double-blind study. Arch Med Res 2001;32(2):148-54.
9. Hua Lim NLS, Lo WK, Chong JL, Pan AX. Single dose diclofenac suppository reduces post-caesarean PCEA requirements. Can J Anesth 2001;48(4):383-6.
10. Murrell GC, Leake T, Hughes PJ. A comparison of the efficacy of ketorloac and indomethacin for postoperative analgesia following laparoscopic surgery in day patients. Anaesth Intensive Care 1996;24(2):237-40.
11. Sahar MS, Aouad MT, Jalbout MI. Diclofenac and / or proacetamol for postoperative pain management after analgesia morphine. Regional Anaesth Pain Med 2001;26(4):310-15.

Archive of SID