

تأثیر استفاده از مانیتورینگ شاخص دو طیفی (BIS) بر ریکاوری و عوارض بعد از عمل در بیماران تحت عمل جراحی سازارین

رجب ارباب پور^۱، محمود گنجی فرد^۲، شهناز طبیعی^۳، سید علیرضا سعاد التجو^۴

چکیده

زمینه و هدف: بیهوشی دارای عوارض متعددی است که این عوارض بر اساس نوع عمل جراحی، داروی مصرفی و عمق بیهوشی متفاوت است. هدف این مطالعه، تعیین تأثیر استفاده از مانیتورینگ شاخص دو طیفی (BIS) بر ریکاوری و عوارض بعد از عمل جراحی سازارین بود.

روش تحقیق: در این مطالعه کارآزمایی بالینی شاهدار دوسوکور، 68 بیمار کاندید عمل جراحی سازارین بهروش نمونه‌گیری در دسترس انتخاب و بهصورت تصادفی در دو گروه قرار گرفتند. برای گروه شاهد، داروی نگهدارنده بیهوشی بر اساس وزن بدن و وضعیت همودینامیک تجویز شد؛ در حالی که گروه مداخله، داروی نگهدارنده بیهوشی را بهصورت تیتره با حفظ شاخص دو طیفی بین 40 تا 60 دریافت کردند. ابزار جمع‌آوری داده‌ها، چک لیست پژوهشگر ساخته‌ای بود که زمان‌های خارج کردن لوله تراشه بعد از اتمام عمل، ترخیص از واحد ریکاوری (بر اساس معیار Alderet) و بروز عوارض در ریکاوری در آن ثبت گردید. داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS (ویرایش 16) و آزمون‌های آماری Independent t-test و Fisher Exact Test در سطح معنی‌داری $p \leq 0.05$ تجزیه و تحلیل شدند.

یافته‌ها: میانگین زمان خارج کردن لوله تراشه، در گروه شاهد $12/7 \pm 3/7$ و در گروه مداخله $1/04 \pm 3/59$ دقیقه ($p < 0.001$) و میانگین زمان ترخیص از ریکاوری در گروه شاهد $5/92 \pm 0/06$ و در گروه مداخله $4/39 \pm 5/11$ دقیقه بود ($p < 0.001$). میزان بروز عوارض ریکاوری پس از عمل در دو گروه نقاوت آماری معنی‌داری نداشت ($p > 0.05$).

نتیجه‌گیری: شاخص دو طیفی به عنوان مانیتورینگ عمق بیهوشی، در اعمال جراحی سازارین منجر به تسريع در زمان خارج کردن لوله تراشه، زمان ترخیص از ریکاوری و تسريع در هوشیاری مادر برای مراقبت از نوزاد می‌شود.

واژه‌های کلیدی: مانیتورینگ شاخص دو طیفی (BIS)؛ سازارین؛ عوارض بعد از عمل؛ ریکاوری

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی بیرجند. 1394؛ دوره 22 (2): 94-103.

دریافت: 1393/11/21

پذیرش: 1394/04/20

* کد ثبت کارآزمایی بالینی: IRCT2014080218643N1

¹ دانشجوی کارشناسی ارشد آموزش پرستاری، دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی بیرجند، بیرجند، ایران؛

² دانشیار، گروه بیهوشی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی بیرجند، بیرجند، ایران؛

³ نویسنده مسؤول؛ مریم، گروه پرستاری، دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی بیرجند، بیرجند، ایران.

آدرس: بیرجند - خیابان غفاری - دانشگاه علوم پزشکی - دانشکده پرستاری مامایی

تلفن: 05632381413 نامبر: 05632440550 پست الکترونیکی: shahnaztabiee@bums.ac.ir

⁴ مریم، گروه پرستاری، دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی بیرجند، بیرجند، ایران.

مقدمه

اورژانسی بودن عمل جراحی، بیماری‌های زمینه‌ای، مصرف سیگار، جنس مؤنث و سابقه مشکلات بعد از اعمال جراحی قبلی، مرتبط دانسته‌اند (10).

استفاده از داروهای هوش بر با میزان مشخص، ضد دردها و شلکنده‌های عضلانی، لازمه یک بیهوشی مناسب می‌باشد. چه بسا بیمار در حین بیهوشی به خواب می‌رود، اما درک حسی فرد در هنگام عمل، همچنان وجود دارد. در روش‌های معمول، متخصص بیهوشی با توجه به تجربه و مهارت خود، مقدار داروی بیهوشی را تجویز می‌کند و با مشاهده علایم بالینی و کلینیکی بیمار و تغییرات آن از جمله: تغییرات فشار خون، ضربان قلب، وضعیت مردمک‌ها، تعریق، اشک‌ریزش از چشم، حرکت اندام‌ها و ... تخمینی از میزان عمق بیهوشی بیمار به دست می‌آورد و تنظیم داروی بیهوشی را بر این اساس انجام می‌دهد (11). از آنجا که این روش همیشه قابل اعتماد نمی‌باشد، نیاز به روشی که بازگوکننده فعالیت سیستم اعصاب مرکزی باشد، وجود دارد. شاخص مختلف عمل از جمله در مراحل سه‌گانه بیهوشی شامل: مرحله القای بیهوشی¹، نگهداری، ریکاوری و بهویژه در مرحله ریکاوری که بعد از قطع داروهای بیهوشی شروع می‌شود، اتفاق می‌افتد (3، 6) ریکاوری، یکی از مراحل بحرانی بعد از عمل جراحی می‌باشد که ثبات فیزیولوژیکی بیماران در این مرحله مهم است. عوارض ریکاوری شامل: تهوع، استفراغ، درد، بی‌قراری و لرز از موارد شایع هستند که در این مرحله گزارش می‌شوند و برای بیماران، بسیار آزاردهنده می‌باشند (7). تأخیر در ریکاوری و ریکاوری همراه با عوارض ناشی از بیهوشی، می‌تواند تأثیر قابل توجهی در وضعیت همودینامیک، رضایت بیمار، هزینه‌های صرف شده برای مراقبت و منابع دارویی داشته باشد (8، 9). مطالعات انجام شده، عوارض ریکاوری را با عوامل خطرساز از جمله داشتن کلاس بالای بیهوشی را با عوامل خطرساز از جمله داشتن کلاس بالای (American Society of Anesthesiologist) ASA بیمار، مدت بیهوشی، میزان مصرف داروی بیهوشی،

عمل جراحی به عنوان یکی از روش‌های درمانی در بسیاری از بیماری‌ها محسوب می‌شود و بیهوشی نیز در اکثر اعمال جراحی مورد استفاده قرار می‌گیرد. سزارین یکی از مهم‌ترین و شایع‌ترین اعمال جراحی است. تعداد انجام زایمان بهروش سزارین در کشورهای مختلف جهان در نیمه دوم قرن بیستم میلادی افزایش یافته است (1، 2). آمار سزارین در ایران از 26% تا 60% گزارش شده است (3). انتخاب نوع بیهوشی برای سزارین، به عواملی مثل: درجه اورژانسی بودن، علت سزارین و تمایل خود بیمار و یا وجود کنترل اندیکاسیون برای بی‌حسی موضعی از قبیل: اختلال انقادی، عفونت، خونریزی، بیماری نورولوژیک پیشرفت‌ه و ... بستگی دارد. در کشورهای پیشرفت‌ه، در حدود 17% از سزارین‌ها با بیهوشی عمومی اداره می‌شود؛ اما میزان آن در ایران بیشتر گزارش شده است (4، 5). بیهوشی در سزارین مانند سایر اعمال جراحی دارای عوارض می‌باشد. این عوارض در طی مراحل مختلف عمل از جمله در مراحل سه‌گانه بیهوشی شامل: مرحله القای بیهوشی¹، نگهداری، ریکاوری و بهویژه در مرحله ریکاوری که بعد از قطع داروهای بیهوشی شروع می‌شود، اتفاق می‌افتد (3، 6) ریکاوری، یکی از مراحل بحرانی بعد از عمل جراحی می‌باشد که ثبات فیزیولوژیکی بیماران در این مرحله مهم است. عوارض ریکاوری شامل: تهوع، استفراغ، درد، بی‌قراری و لرز از موارد شایع هستند که در این مرحله گزارش می‌شوند و برای بیماران، بسیار آزاردهنده می‌باشند (7). تأخیر در ریکاوری و ریکاوری همراه با عوارض ناشی از بیهوشی، می‌تواند تأثیر قابل توجهی در وضعیت همودینامیک، رضایت بیمار، هزینه‌های صرف شده برای مراقبت و منابع دارویی داشته باشد (8، 9). مطالعات انجام شده، عوارض ریکاوری را با عوامل خطرساز از جمله داشتن کلاس بالای بیهوشی را با عوامل خطرساز از جمله داشتن کلاس بالای (American Society of Anesthesiologist) ASA بیمار، مدت بیهوشی، میزان مصرف داروی بیهوشی،

¹ Induction

معیارهای ورود به مطالعه عبارت بودند از: دارابودن کلاس ASA1، سزارین انتخابی، حاملگی به روش طبیعی، سن 20-35 سال، عدم مصرف دارو به جز آهن، اسیدوفولیک و مولتی ویتامین در 48 ساعت قبل از عمل و عدم ابتلا به بیماری زمینه‌ای تشخیص داده شده از جمله: دیابت، پرها کلامپسی، اکلامپسی، پرکاری تیروئید، کم کاری تیروئید، بیماری‌های قلبی، کلیوی، آسم و بیماری‌های اعصاب و روان و اعتیاد بود. طولانی شدن عمل سزارین بیش از 45 دقیقه، نیاز به تغییر شیوه بیهوشی و پیش‌آمدن شرایط اورژانسی برای مادر و نوزاد از جمله اختلال همودینامیک به عنوان معیارهای خروج از مطالعه در نظر گرفته شد که هیچ‌یک از این موارد در هیچ‌کدام از مادران مشاهده نشد.

از جمیع آوری داده‌ها چک‌لیست پژوهشگر ساخته بود که روایی آن توسط ۵ نفر از متخصصان بیهوشی تأیید شد. در قسمت اول چک‌لیست، مشخصات دموگرافیک شامل: سن، سطح تحصیلات، سابقه حاملگی قبلی و تعداد زایمان‌های قبلی و در قسمت دوم، اطلاعات مربوط به اتاق عمل و ریکاوری شامل: علائم حیاتی، زمان خارج کردن لوله تراشه، انتقال به ریکاوری، مدت زمان ریکاوری و عوارض از جمله استفراغ، لرز و بی‌قراری ثبت شدند.

روش کار به این صورت بود که پس از انتخاب نمونه‌ها و قرارگیری آنها در گروه مداخله و شاهد، علایم حیاتی شامل: ضربان قلب، درجه حرارت به صورت زیربغلی، فشار خون و SpO₂ در زمان پذیرش و قبل از شروع بیهوشی، در اتاق عمل توسط دستگاه مانیتورینگ (سعادت، مدل 1800)، در کلیه افراد مورد مطالعه کنترل و ثبت شد؛ همچنین بیماران هر دو گروه، به مدت 3 تا 5 دقیقه با اکسیژن 100% از طریق ماسک صورت، پرها کسیزن‌هه شدند و سپس تحت القای بیهوشی با تیوپنتال سدیم ۱.۵ mg/kg سوکسنیل کولین تزریق داروی ساکسنیل کولین، لوله‌گذاری تراشه انجام و ونتیلاسیون با اکسیژن 50% و نیز O₂ 50% برقرار شد و

آگاهی حین عمل و کاهش میزان مصرف دارو می‌باشد (12-14)، اما بعضی مطالعات نیز تفاوت معنی‌داری در استفاده از این روش برای تجویز داروی بیهوشی، زمان بیداری و ترخیص از ریکاوری ذکر نکرده‌اند (15، 16). در خصوص استفاده معمول از BIS برای تمام اعمال جراحی اختلاف نظر وجود دارد؛ بنابراین کارگروه انجمان بیهوشی آمریکا (ASA) توافق نموده است که تصمیم‌گیری درباره استفاده از این روش، مورد به مورده، توسط متخصص بیهوشی انجام شود (17).

نظر به اهمیت عوارض بیهوشی که می‌تواند با ناراحتی بیمار، اختلال در تغذیه، کندشدن روند بیهوشی، افزایش مدت اقامت فرد در بیمارستان، تحمیل هزینه بالا به خانواده‌ها و دولت و افزایش خطر عفونت‌های بیمارستانی همراه باشد (10)، مطالعه حاضر به منظور تعیین تأثیر استفاده از مانیتورینگ BIS بر ریکاوری و عوارض بعد از عمل سزارین انجام شد.

روش تحقیق

در این مطالعه کارآزمایی بالینی دوسوکور، از بین کلیه بیماران کاندید سزارین انتخابی مراجعه کننده به اتاق عمل بیمارستان ولی‌عصر (عج)، طی سه ماه در پاییز و زمستان سال ۱۳۹۳، از 68 بیمار که معیارهای ورود به مطالعه را داشتند، انتخاب شدند. پس از توضیح اهداف و روش مطالعه برای بیماران، در صورت تمایل به همکاری و بعد از کسب رضایت آگاهانه از آنها، بیماران انتخاب شده، به روش تصادفی بلوک‌سازی شده در دو گروه شاهد و مداخله قرار گرفتند. حجم نمونه بر اساس فرمول یک و با توجه به نتایج حاصل از مطالعه Akali و همکاران که در آن $s_1=1/9$ ، $m_1=5/7$ و $m_2=3/7$ ، $s_2=3/1$ و $m_2=5/7$ ، سطح معنی‌داری 0.05 و توان آزمون 90% بود، 34 نفر به دست آمد (18).

فرمول 1:

$$n = (u+v)^2(s_1^2+s_2^2)^2/(m_1-m_2)^2$$

از اتمام بخیه محل عمل، داروهای بیهودی قطع و در زمان بازگشت تنفس خودبهخودی، نئوستیگمین $0/04\text{mg/kg}$ و آتروپین $0/02\text{mg/kg}$ تزریق شد. سپس زمان‌های خارج کردن لوله تراشه و انتقال به ریکاوری و نیز در بد و ورود به ریکاوری، عالیم حیاتی مانند: زمان پذیرش، زمان انتقال از ریکاوری به بخش و عوارض بعد از بیهودی (تهوع، استفراغ، بی‌قراری و لرز)، در ریکاوری در چکلیست مشاهده‌ای توسط همکار محقق که آموزش‌های لازم را دیده بود و نسبت به گروه مطالعه آگاهی نداشت، ارزیابی و ثبت شد. زمان خارج کردن لوله تراشه از پایان عمل جراحی و قطع داروهای بیهودی تا خارج کردن لوله تراشه بر حسب دقیقه محاسبه و در چکلیست ثبت گردید. معیارهای خروج لوله تراشه شامل: حفظ تنفس خودبهخودی، وجود حجم جاری بیش از 5ml/min بهازای هر کیلوگرم وزن بدن، حرکت اندامها و بازکردن چشم‌ها بودند. بعد از خروج لوله تراشه، بهمدت دو دقیقه از طریق ماسک صورت، اکسیژن 100% برای کلیه بیماران برقرار شد. در صورت عدم کاهش SpO_2 و اسپاسم و ادامه فعالیت تنفسی، انتقال بیمار به ریکاوری صورت گرفت. در ریکاوری، زمانی که نمره معیار Aldrete Score بیمار به 9 رسید، زمان انتقال به بخش در نظر گرفته شد. ولی بر طبق مقررات بیمارستان، بیماران می‌بایست حداقل 15 دقیقه در ریکاوری بمانند که این مورد اجرا شد. زمان ورود بیمار به ریکاوری تا زمان رسیدن به نمره 9 معیار Aldrete Score بر حسب دقیقه، به عنوان مدت زمان توقف در ریکاوری در نظر گرفته شد و در این مدت، بیماران از نظر بروز عوارض مانند: تهوع، استفراغ، بی‌قراری و لرز نیز کنترل شدند. مانیتورینگ معمول به صورت مداوم شامل: الکتروکاردیوگرام سه‌لیدی، پالس اکسیمتری و اندازه‌گیری فشار خون در هر دو گروه انجام شد.

داده‌ها در نرم‌افزار SPSS (ویرایش 16) وارد شد و برای مقایسه فراوانی متغیرهای کیفی در دو گروه، از آزمون Fisher Exact Test و برای مقایسه متغیرهای کمی با توجه

زمان برگشت تنفس آتراکوریوم $0/2\text{mg/kg}$ و دوز تکرارشونده آتراکوریوم $0/2\text{mg/kg}$ بعد از 25 دقیقه در صورت ادامه عمل تزریق شد. در هر دو گروه، پس از خروج نوزاد، 2 میکروگرم فنتانیل به‌ازای هر کیلوگرم وزن بدن و 10 واحد اکسیتوسین‌بلوس به صورت وریدی تزریق و 30 واحد اکسیتوسین در 500 سی‌سی سرمه به‌مدت 10 دقیقه انفوژیون شد. در گروه مداخله، حسگرهای دستگاه ASPECT 2000 در گروه مداخله، حسگرهای دستگاه ASPECT 2000 قبل از شروع بیهودی، به ناحیه پیشانی و گیجگاهی وصل و مقادیر BIS از زمان قبل از القای بیهودی تا پایان عمل به‌طور مداوم مانیتور شد. در گروه مداخله، میزان داروی BIS پروپوفول به صورت تیتره بر اساس مانیتورینگ BIS به صورتی که واحد مانیتورینگ بین 40 تا 60 نگهداشت شود، انفوژیون شد. اما در گروه شاهد برای نگهداری بیهودی، پروپوفول 100g/kg/min انفوژیون شد و طبق روش معمول بر اساس وضعیت همودینامیک بیمار، میزان تزریق داروی پروپوفول تنظیم شد. در صورتی که ضربان قلب بیشتر از 100 و یا فشار خون متوسط به بیش از 20% پایه می‌رسید، عمق بیهودی، ناکافی در نظر گرفته شده و 30 میلی‌گرم پروپوفول تزریق می‌شد و میزان انفوژیون داروی بیهودی از 100 به 120g/kg/min افزایش می‌یافت. افزایش یافته و سپس 5 دقیقه بعد، به‌طور مجدد در صورت وجود شرایط ذکر شده، 30 میلی‌گرم پروپوفول تزریق و میزان انفوژیون از 120 به 140g/kg/min افزایش می‌یافت. در صورت افت فشار خون متوسط به کمتر از 20% پایه، میزان انفوژیون پروپوفول از 100 به 80g/kg/min کاهش می‌یافت و 100 سی‌سی سرمه رینگر در عرض 5 دقیقه انفوژیون می‌شد. پس از گذشت 5 دقیقه، در صورت ادامه افت فشار خون، میزان انفوژیون پروپوفول از 80 به 70g/kg/min کاهش می‌یافت و 100 سی‌سی سرمه رینگر به‌مدت 5 دقیقه تزریق می‌شد. در گروه مداخله، در زمان بخیه‌زدن زیر پوست، میزان BIS 60 تا 75 نگه داشته شد. تمام اعمال جراحی، توسط یک نفر تکنسین بیهودی و یک جراح انجام شد. در هر دو گروه پس

آزمون Independent t-Test نشان داد که میانگین درجه حرارت بیماران در اتاق عمل در افراد گروه شاهد و مداخله، تفاوت معنی داری داشت ($p=0.01$)، ولی سایر علائم حیاتی، هم در اتاق عمل و هم در ریکاوری در دو گروه تفاوت معنی داری نداشت ($p>0.05$) (جدول 2). هیچ بیماری نیاز به تزریق دوز تکرار شونده اتر اکوربیوم نداشت.

نتایج این پژوهش نشان داد که میانگین زمان های خارج کردن لوله تراشه و توقف در ریکاوری، در گروه مداخله کمتر از گروه شاهد بود ($p<0.001$) (جدول 3).

همچنین در این مطالعه، فراوانی نسبی بروز تهوع در ریکاوری، در بیماران گروه مداخله 5 (14/7%) و در گروه شاهد 5 (14%) بود. در هیچ کدام از دو گروه، استفراغ رخ نداد. در گروه مداخله، فراوانی بروز بی قراری 3 (%8/8) و در گروه شاهد 6 (%17/6) بود که از نظر آماری تفاوت معنی داری نداشت ($p=0.47$): همچنین در گروه شاهد، یک نفر لرز داشت ولی در گروه مداخله، هیچ فردی دچار لرز نشد.

به برخورداری از توزیع نرمال از آزمون آماری Independent t-Test استفاده شد. سطح معنی داری $p\leq 0.05$ در نظر گرفته شد.

این مطالعه، پس از کسب مجوز از کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی بیرون گردید با کد 1393-04-03، در مرکز ثبت کارآزمایی بالینی با کد IRCT2014080218643N1 به ثبت رسید.

یافته ها

از 68 بیمار مورد مطالعه، 34 نفر در گروه شاهد و 34 نفر در گروه مداخله بودند. میانگین سنی افراد مورد مطالعه در گروه مداخله $30/12\pm 3/74$ و در گروه شاهد $28/50\pm 3/38$ بود که تفاوت معنی داری بین دو گروه وجود نداشت. 30 نفر از بیماران (%88/2) در هر گروه، دارای سابقه حاملگی قبلی بودند. سایر مشخصات در جدول یک ذکر شده است. بیماران دو گروه، از نظر میانگین سن، فراوانی نسبی حاملگی قبلی، نوع زایمان، سابقه عمل جراحی و تحصیلات، تفاوت معنی داری نداشتند. از نظر وضعیت علائم حیاتی نیز نتیجه

جدول 1- مقایسه مشخصات جمعیت شناختی در دو گروه مورد مطالعه

متغیر	مداخله (n=34)	شاهد (n=34)	سطح معنی داری
سن (میانگین ± انحراف استاندارد)	28/50±3/38	30/12±3/74	0/07
وزن (میانگین ± انحراف استاندارد)	73/24±11/30	68/59±10/73	0/09
سابقه حاملگی قبلی فراوانی (درصد)	(88/2)30 (11/8)4	(88/2)30 (11/8)4	1
بدون زایمان یک زایمان دو زایمان و بیشتر	(14/7)5 (52/9)18 (32/4)11	(14/7)5 (58/8)20 (26/5)9	0/94
بی سواد دیپلم فوق دیپلم و لیسانس	(58/8)20 (11/8)4 (29/4)10	(41/2)14 (32/4)11 (26/5)9	0/11

جدول 2- مقایسه میانگین عالیم حیاتی بیماران در اتاق عمل و ریکاوری در دو گروه مورد مطالعه

متغیر	مدخله	شاهد	سطح معنی‌داری
درجه حرارت	اتاق عمل ریکاوری	36/14±0/49 36/03 ±0/46	0/01 0/06
	اتاق عمل ریکاوری	119/91±11/31 128/50±10/74	0/08 1
فشار خون سیستولیک	اتاق عمل ریکاوری	124/91±11/49 128/50±8/49	0/14 0/11
	اتاق عمل ریکاوری	77/26±9/76 74/53±8/79	0/96 0/61
تعداد نبض	اتاق عمل ریکاوری	93±10/14 101/21±13/22	0/73 0/07
	اتاق عمل ریکاوری	96/71±0/91 96/56±1/52	SPO2

جدول 3- میانگین زمان خارج کردن لوله تراشه و توقف در ریکاوری در دو گروه مطالعه

متغیر	مدخله	شاهد	سطح معنی‌داری
زمان خارج کردن لوله تراشه (دقیقه)	3/59±1/04	7/76±3/12	0/001
مدت زمان توقف در ریکاوری (دقیقه)	11/55±4/39	18/06±5/92	0/001

حاضر مطابقت دارد (14). در مطالعه‌ای که توسط اسدی فخر و همکاران نیز بر روی 68 بیمار بالای 68 سال کاندید عمل جراحی شکمی در دو گروه تحت بیهوشی با فنتانیل- میدازولام- پروپوفول انجام شده بود، زمان خارج کردن لوله تراشه و ترخیص از ریکاوری در گروه تحت پایش با BIS سریع‌تر بود که با پژوهش حاضر مطابقت دارد (12). اما در مطالعه ماهوری و همکاران در بررسی شاخص دو طیفی بر میزان مصرف پروپوفول و زمان خارج کردن لوله تراشه در 40 بیمار تحت اعمال جراحی با پس عروق کرونر در دو گروه تحت بیهوشی، زمان خارج کردن لوله تراشه در دو گروه، تفاوت معنی‌داری نداشت (15). در مطالعه Forestier نیز که با استفاده از مانیتورینگ BIS و تجویز پروپوفول و رمی‌فتانیل در بیماران تحت عمل جراحی قلب انجام شد، تفاوت معنی‌داری از نظر زمان خارج کردن لوله تراشه در افراد مورد مطالعه وجود نداشت. این مغایرت را شاید بتوان به نوع عمل جراحی، طول مدت عمل، استفاده از پمپ قلبی- ریوی

بحث یافته‌های مطالعه نشان داد که بیماران گروه مداخله با میانگین زمانی 3/59±1/04 دقیقه بعد از اتمام عمل، قابلیت خارج کردن لوله تراشه را داشتند اما در بیماران گروه شاهد این میانگین 7/76±3/12 دقیقه بود. در مطالعه گل‌محمدی و همکاران که زمان خارج کردن لوله تراشه در عمل جراحی کوله‌سیستکتومی را بررسی کردند، زمان خارج کردن لوله تراشه در گروه 7/7±1/7 BIS و در گروه کنترل 2/5±3/5 دقیقه گزارش شد (13). در مطالعه‌ای که توسط Gan و همکاران بر روی 302 بیمار، در دو گروه تحت بیهوشی با پروپوفول در اعمال جراحی قلب باز انجام شد، زمان خارج کردن لوله تراشه در گروه 7/25 BIS و در گروه کنترل 11/22 دقیقه بود ($p<0/003$) و مشخص شد که از مانیتور BIS منجر به اکستوباسیون¹ سریع و ترخیص زودتر بیماران شده است که با یافته‌های پژوهش

¹ Extubation

استفراغ، بی‌قراری و لرز) در دو گروه، تفاوت معنی‌داری نداشت. سلطانی و همکاران نیز میزان عمق بیهشی در جراحی استرایسم² در نوجوانان با داروی پروپوفول را بر میزان بروز تهوع و استفراغ مورد بررسی قرار دادند. میزان بروز این عوارض در گروه با عمق بیهشی 40، معادل 12% در گروه با عمق بیهشی 50 معادل 23% و در گروه با عمق بیهشی 60 معادل 12% گزارش شد که در سه گروه، تفاوت معنی‌داری وجود نداشت ($p=0/1$). در مطالعه Fritz و همکاران، میزان بروز تهوع و استفراغ در گروه BIS تفاوت معنی‌داری با گروه شاهد نداشت ($p=0/97$). در مطالعه Liao و همکاران، میزان بروز تهوع در گروه BIS، 10% و در گروه شاهد 12% ($p=0/95$) و میزان بروز استفراغ در گروه BIS و در گروه کنترل 5% ($p=0/88$) گزارش شد (24). اما در مطالعه Leslie و همکاران، میزان بروز تهوع و استفراغ در گروه BIS در گروه شاهد 12% و در گروه شاهد 18% بود که نشان از کاهش بروز تهوع و استفراغ در گروه BIS داشت ($p=0/01$). این تفاوت با نتیجه مطالعه حاضر را می‌توان به روش مداخله در استفاده از داروی نگهدارنده بیهشی نیتروس اکساید و تبخیر کننده مرتبط دانست (25).

با توجه به نتایج این مطالعه، استفاده از روش پایش عمق بیهشی (BIS)، سبب تیترهشدن دارو، خارج کردن سریع‌تر لوله تراشه و نیز تسریع ریکاوری بیماران شد که یکی از اثرات آن می‌تواند تسریع هوشیاری مادر برای شیردهی و مراقبت از نوزاد باشد؛ بنابراین ممکن است بتوان به عنوان یک روش کم‌هزینه و در عین حال قابل اعتماد در اعمال جراحی از آن استفاده کرد.

نتیجه‌گیری

نتایج این مطالعه نشان داد که استفاده از مانیتورینگ BIS، بر زمان خارج کردن لوله تراشه و توقف در ریکاوری بیماران تحت عمل جراحی سازارین مؤثر است؛ البته لازم

و ایجاد هیپوتمی نسبت داد (16).

نتایج این مطالعه همچنین نشان داد که میانگین مدت زمان توقف در ریکاوری برای بیماران گروه مداخله 4/39±11/55 دقیقه بود؛ اما در بیماران گروه شاهد این میانگین 92/06±5/92 دقیقه بود که خود نشان از تسريع در ریکاوری گروه مداخله داشت. گل‌محمدی، زمان توقف بیماران گروه BIS در ریکاوری را 42/8±0/5 و در گروه کنترل 1/55±5/1 دقیقه گزارش کرد (13). در مطالعه‌ای که توسط Gan و همکاران انجام شده بود، زمان ترخیص بیماران از ریکاوری در گروه 31/7 BIS و در گروه شاهد 77/33 دقیقه گزارش شد ($p<0/003$) (14)؛ اسدی فخر و همکاران نیز مدت زمان ترخیص بیماران از ریکاوری در گروه تحت پایش Wong با BIS را سریع‌تر گزارش کردند (12). در مطالعه Wong و همکاران در کشور کانادا که با هدف مقایسه تجویز داروی بیهشی تحت پایش BIS نسبت به روش معمول در بیماران تحت عمل جراحی ارتودپی انجام شد، محققین گزارش کردند، بیماران گروه شاهد در زمان کمتری از بخش ریکاوری ترخیص گردیدند (19). Schneider و همکاران در آمریکا، تجویز دو روش ترکیبی به صورت رمی‌فتانیل و پروپوفول با رمی‌فتانیل و ایزو‌فلوران، تحت پایش BIS در 80 بیمار را مورد مطالعه قرار دادند. در این مطالعه، هر دو گروه بیمارانی که تحت راهنمایی BIS، دارو دریافت داشتند، از ریکاوری سریعی نیز برخوردار بودند که با مطالعه حاضر مطابقت می‌نماید (20). اما Zohar و همکاران در بررسی اثر استفاده از مانیتورینگ BIS بر ریکاوری بیماران تحت اعمال جراحی اورولوژی، تفاوت معنی‌داری در ریکاوری سریع‌تر بیماران گروه مداخله و شاهد گزارش نکردند (21). این مغایرت را شاید بتوان به تفاوت روش بیهشی یعنی عدم استفاده از شل‌کننده عضلانی و استفاده از گاز بیهشی سووفلوران¹ برای نگهداری بیهشی نسبت داد.

در این مطالعه میزان بروز عوارض ریکاوری (تهوع،

² Strabismus

¹ Sevoflurane

کارکنان حوزه معاونت محترم تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی، مرکز تحقیقات پرستاری و مامایی، بیماران مراجعه کننده به اتاق عمل زنان بیمارستان ولیعصر (عج)، کلیه استایید محترم و کارکنان اتاق عمل و نیز همکارانی که در انجام این پژوهش مشارکت داشته‌اند، تشکر و قدردانی می‌شود.

است مطالعات بیشتری در مورد تأثیر این روش بر انواع اعمال جراحی و نیز عوارض بلندمدت ناشی از بیهوشی انجام شود.

تقدیر و تشکر

این مقاله بخشی از پایان‌نامه مقطع کارشناسی ارشد پرستاری دانشکده پرستاری و مامایی دانشگاه علوم پزشکی بیرجند با کد 9305 می‌باشد. بدین‌وسیله از مسئولین و

منابع:

- 1- Maracy MR, Farajzadeghan Z, Peirdehghan A, Kazemaini H. Burden of cesarean section and vaginal delivery in Isfahan, Iran. *Iranian Journal of Epidemiology*. 2011; 7(3): 13-19. [Persian]
- 2- Adewuya AO, Fatoye FO, Ola BA, Ijaodola OR, Ibigbami SM. Sociodemographic and obstetric risk factors for postpartum depressive symptoms in Nigerian women. *J Psychiatr Pract*. 2005; 11(5): 353-8.
- 3- Miri Farahani L, Abbasi Shavazi MJ. Caesarean section change trends in Iran and some demographic factors associated with them in the past three decades. *J Fasa Univ Med Sci*. 2012; 2(3): 127-34. [Persian]
- 4- Gelb AW, Leslie K, Stanski DR, Shafer SL. Measuring Depth Of Anesthesia. In: Miller RonaldR (eds). *Miller's Anesthesia*: Elsevier; 2010. pp: 1229-67.
- 5- Hawkins JL, Gibbs CP, Orleans M, Martin-Salvaj G, Beaty B. Obstetric anesthesia work force survey, 1981 versus 1992. *Anesthesiology*. 1997; 87(1): 135-43.
- 6- Koivuranta M, Laara E, Snare L, Alahuhta S. A survey of postoperative nausea and vomiting. *Anesthesia*. 1997; 52(5): 443-9.
- 7- Kehlet H, Dahl JB. Anaesthesia, surgery, and challenges in postoperative recovery. *Lancet*. 2003; 362(9399): 1921-8.
- 8- Dexter F, Macario A, Manberg PJ, Lubarsky DA. Computer simulation to determine how rapid anesthetic recovery protocols to decrease the time for emergence or increase the phase I postanesthesia care unit bypass rate affect staffing of an ambulatory surgery center. *Anesth Analg*. 1999; 88(5): 1053-63.
- 9- Leslie K, Myles PS, Forbes A, Chan MT, Short TG, Swallow SK. Recovery from bispectral index-guided anaesthesia in a large randomized controlled trial of patients at high risk of awareness. *Anaesth intensive care*. 2005; 33(4): 443-51.
- 10- Kiaie P, Ouladi B, Taleghani A. Surveying the efficacy of early post operative alimentation after cesarean section on GI complications and prognosis. *Pejouhandeh*. 2001; 6(1): 31-6. [Persian]
- 11- Punjasawadwong Y, Boonjeungmonkol N, Phongchiewboon A. Bispectral index for improving anesthetic delivery and postoperative recovery *Cochrane Database Syst Rev*. 2007; (4): CD003843.
- 12- Asadi Fakhr A, Salehi I, Emani B, Mozaffari H. Evaluation of continuous electroencephalogram recording for assessing and control of depth of anesthesia in elderly patients. *The Scientific Journal of Zanjan University of Medical Sciences*. 2012; 20(82): 73-82. [Persian]
- 13- Golmohammadi M, Abasgholizadeh M. Bispectral index monitoring in isoflurane anesthesia in laparoscopic cholecystectomy of morbid obese patients. *Tehran University Medical Journal*. 2014;72(7): 471-9. [Persian]
- 14- Gan TJ, Glass PS, Windsor A, Payne F, Rosow C, Sebel P, et al. Bispectral index monitoring allows faster emergence and improved recovery from propofol, alfentanil, and nitrous oxide anesthesia. *BIS Utility Study Group*. *Anesthesiology*. 1997; 87(4): 808-15.
- 15- Mahori A, Heshmati F, Abbasivash R, Norozinia H, Hassani E, Nasiri AA. The effect of bispectral index monitoring on propofol consumption in patients undergoing coronary artery bypass graft. *Urmia Medical Journal*. 2011; 22(3): 249-54. [Persian]

- 16- Forestier F, Hirschi M, Rouget P, Rigal JC, Videcoq M, Girardet P, et al. Propofol and sufentanil titration with the bispectral index to provide anesthesia for coronary artery surgery. *Anesthesiology*. 2003; 99(2): 334-46.
- 17- American Society of Anesthesiologists Task Force on Intraoperative Awareness. Practice advisory for intraoperative awareness and brain function monitoring: a report by the American society of anesthesiologists task force on intraoperative awareness. *Anesthesiology* 2006; 104(4): 847-64.
- 18- Akcali DT, ? zk?se Z, Yardim S. Do we need bispectral index monitoring during total intravenous anesthesia for lumbar discectomies? *Turk Neurosurg*. 2008; 18(2): 125-33.
- 19- Wong J, Song D, Blanshard H, Grady D, Chung F. Titration of isoflurane using BIS index improveearly recovery of elderly patient undergoing orthopedic surgery .*Can J Anaesth*. 2002; 49(1): 13-8.
- 20- Schneider G, Elidrissi C, Sebel PS. Bispectral index-guided administration of anaesthesia: comparison between remifentanil/propofol and remifentanil/isoflurane. *Eur J Anaesthesiol*. 2003; 20(8): 624-30.
- 21- Zohar E, Luban I, White PF, Ramati E, Shabat S, Fredman B. Bispectral index monitoring does not improve early recovery of geriatric outpatients undergoing brief surgical procedures.*Can J Anaesth*. 2006 Jan; 53(1): 20-5.
- 22- Soltani HA, Jafari A. Influence of the anesthetic depth on the inhibition of the oculocardiac reflex during propofol anesthesia for pediatrics strabismus surgery. *Journal of Isfahan Medical School*. 2011; 29(152): 1148-54. [Persian]
- 23- Fritz BA, Rao P, Mashour GA, Abdallah AB, Burnside BA, Jacobsohn E, et al. Postoperative recovery with bispectral index versus anesthetic concentration-guided protocols. *Anesthesiology*. 2013; 118(5): 1113-22.
- 24- Liao WW, Wang JJ, Wu GJ, Kuo CD. The effect of cerebral monitoring on recovery after sevoflurane anesthesia in ambulatory setting in children: A comparison among bispectral index, A-line autoregressive index, and standard practice. *J Chin Med Assoc*. 2011; 74(1): 28-36.
- 25- Leslie K, Myles PS, Chan MT, Paech MJ, Peyton P, Forbes A, et al. Risk factors for severe postoperative nausea and vomiting in a randomized trial of nitrous oxide-based vs nitrous oxide-free anaesthesia. *Br J Anaesth*. 2008; 101(4): 498-505.

*Abstract**Original Article*

Effect of Bi-Spectral Index on Recovery and Postoperative Complications in Patients Undergoing Caesarean section

Rajab Arbabiour¹, Mahmoud Ganji Fard², Shahnaz Tabiee³, Seyyed Alireza Saadatjoo⁴

Background and Aim: Anesthesia has several side effects which are different based on the type of surgery, medication, and depth of anesthesia. The present study aimed at identifying the effect of bi-spectral index monitoring on recovery and postoperative complications in caesarean.

Materials and Methods: In this double-blinded clinical trial study with control group, 68 women who were candidates for caesarean were selected using available sampling method and were then randomly assigned in to two groups. For the control group, anesthetic maintenance drug was prescribed based on every body's weight and hemodynamic conditions while intervention group received titrated dose of anesthetic maintenance drug as needed for maintaining bi-spectral index between 40 and 60. Data collection tool included a researcher-designed checklist in which the time of extubation after surgery, discharge from the recovery unit (based on Aldert benchmark), and complications during recovery were recorded in addition to demographic data. The obtained data was analyzed by SPSSsoftware (V:16) using statistical independent T test, as well as Fisher Exact test. at the significant level of P<0.05.

Results: Mean time of extubation was 7.76 ± 3.12 in the control group and 3.59 ± 1.04 minutes in the intervention group ($P < 0.001$). Mean time of discharge from recovery ward was 18.06 ± 5.92 in the control and 11.55 ± 4.39 minutes in the intervention group ($P < 0.001$). The incidence of postoperative recovery complications didn't show any significant difference in the two groups ($P > 0.05$).

Conclusion: Bi-spectral indicator, as a monitoring of the depth of anesthesia in caesarean section, speeds up the extubation time, discharge from recovery, and mothers' consciousness to care their babies.

Key Words: Bi-spectral index monitoring (BIS); Caesarean; Postoperative complications; Recovery

Journal of Birjand University of Medical Sciences. 2015; 22 (2): 94-103.

Received: February 10, 2015

Accepted: July 11, 2015

¹ MSc Student of Nursing, Faculty of Nursing and Midwifery, Birjand University of Medical Sciences, Birjand, Iran;

² Associated Professor, Faculty of Medicine, Birjand University of Medical Sciences, Birjand, Iran;

³ Corresponding Author; Instructor, Department of Nursing and Member of Nursing-Midwifery Research Center, Birjand University of Medical Sciences, Birjand, Iran shahnaztabiee@bums.ac.ir

⁴ Instructor, Department of Nursing, Faculty of Nursing and Midwifery, Birjand University of Medical Sciences, Birjand, Iran.