

مقایسه عمل پروینگ و تزریق هوا با پروینگ و تزریق سالین در مبتلایان به انسداد مادرزادی مجرای اشکی

دکتر بهروز حیدری^۱، دکتر محمد حسین داوری^۱، دکتر غلامحسین یعقوبی^۲، دکتر محمد رضا میری^۳،
حسن مسعودیان^۴

^۱ متخصص چشم پزشکی، عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی بیرجند

^۲ استادیار رشته چشم پزشکی دانشگاه علوم پزشکی بیرجند

^۳ استادیار رشته آموزش بهداشت دانشگاه علوم پزشکی بیرجند

^۴ دانشجوی رشته پزشکی دانشگاه علوم پزشکی بیرجند

نشانی نویسنده مسؤول: بیرجند، خیابان آیت... غفاری، بیمارستان ولی عصر (عج)، بخش چشم، دکتر بهروز حیدری
E-mail: Hb51958@yahoo.com

وصول: ۸۵/۱۲/۱۶، اصلاح: ۸۶/۳/۳۰، پذیرش: ۸۶/۵/۳۰

چکیده

زمینه و هدف: انسداد مادرزادی مجرای اشکی یکی از علل شایع اشک ریزش و دفع موکوئید یا موکوپرولانت در کودکان می‌باشد. شایع-ترین محل انسداد در محل دریچه هاسنر می‌باشد. در حدود ۲۰ درصد از شیرخواران اشکریزش دارند که در بیش از ۹۰ درصد، تا قبل از پایان سال اول زندگی خود به خود بھبود می‌یابد. این مطالعه با توجه به این که تزریق هوا خطر آسپیراسیون را ندارد، جهت مقایسه با روش تزریق سالین از تزریق هوا استفاده شد. مقایسه میزان موفقیت روش معمول (پروینگ و تزریق سالین) با روش پروینگ و تزریق هوا در کودکان زیر ۲ سال هدف این تحقیق بوده است.

مواد و روش‌ها: این مطالعه به صورت کارآزمایی بالینی انجام شد که در آن ۶۱ کودک (بین ۹ تا ۲۴ ماه) (۷۶ چشم) مبتلا به انسداد مادرزادی مجرای نازولوکریمال که به درمان‌های غیر جراحی پاسخ ندادند، به طور تصادفی در یکی از گروه‌ها تحت درمان قرار گرفتند. بیماران با استفاده از مقیاس اشک ریزش مانک (Munk) قبل و بعد از پروینگ ارزیابی شدند. در همه کودکان بعد از پروینگ، قطره آنتی‌بیوتیک و ماساژ کیسه اشکی توصیه گردید و در ۳ نوبت به ترتیب ۲ هفته، ۱ ماه و ۳ ماه بعد از عمل موفقیت هر دو روش ارزیابی شد. تعداد اندکی از بیماران به علت عدم مراجعته در پی گیری‌های منظم از مطالعه حذف شدند. برای تجزیه و تحلیل داده‌ها از آزمون آماری مجذور کای استفاده شد.

یافته‌ها: از تعداد ۳۴ چشم متعلق به جنس مذکور در پی گیری نهایی (۳ ماه بعد از عمل) ۳۳ چشم و از ۴۲ چشم جنس مؤنث، ۳۹ چشم (۹۲/۹ درصد) بهبود یافتند. از مجموع ۳۰ بیمار (۳۶ چشم) که تحت عمل پروینگ و تزریق سالین قرار گرفتند، ۲ هفته بعد از عمل ۳۱ چشم (۸۷/۱ درصد) ۱ ماه بعد از عمل، ۳۴ چشم (۹۴/۴ درصد) و ۳ ماه بعد از عمل ۳۴ چشم (۹۴/۴) بهبود یافتند. از ۳۱ بیماری (۴۰ چشم) که تحت عمل پروینگ و تزریق هوا قرار گرفتند، این نتایج بعد از عمل بدست آمد: ۲ هفته بعد از عمل ۳۳ چشم (۸۲/۵ درصد)، ۱ ماه بعد از عمل ۳۸ چشم (۹۵ درصد) و ۳ ماه بعد از عمل ۳۸ چشم (۹۵ درصد) بهبود یافتند.

نتیجه‌گیری: با توجه به این که تزریق هوا خطر آسپیراسیون را ندارد و نتایج آن مشابه با روش معمول می‌باشد، پیشنهاد می‌گردد که به جای تزریق سالین از هوا استفاده شود. (مجله دانشکده علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی سبزوار، دوره ۱۴/شماره ۳/صص ۱۵۱-۱۵۴).

واژه‌های کلیدی: انسداد مادرزادی مجرای اشکی؛ تزریق هوا با تزریق سالین؛ جراحی.

مقدمه

گلوکوم مادرزادی، بلفاریت، اکتروپیون مادرزادی و پاتولوژی بینی حذف گردد. بیماران با استفاده از مقیاس اشک ریزش مانک (Munk) ارزیابی شدند و در پرسش-نامه‌ای که به این منظور تهیه شده بود، در کلاس مربوطه از I تا VII قرار گرفتند: (I: عدم اشک ریزش II: نیاز به پاک کردن اشک ۲-۴ بار در روز III: نیاز به پاک کردن اشک ۶-۷ بار در روز IV: نیاز به ۱۰ بار پاک کردن اشک در روز V: اشک ریزش مداوم).

هیچ‌کدام از بیماران دچار عوارض انسداد مجرماً نبودند، سابقه ترومما به چشم نداشتند و همگی برای اولین بار تحت عمل پروپینگ قرار می‌گرفتند. تمام بیماران قبل از عمل مدتی تحت درمان طبی با قطره آنتی‌بیوتیکی و ماساژ کیسه اشکی قرار داشتند. عمل پروپینگ تحت بیهوشی عمومی و همگی توسط یک چشم پزشک انجام شد. بیماران سنی بین ۹ تا ۲۴ ماه داشته و به صورت یک در میان و کاملاً تصادفی تحت عمل پروپینگ و تزریق سالین یا پروپینگ و تزریق هوا قرار گرفتند. جراح در انتخاب نوع عمل برای بیماران هیچ نقشی نداشت.

روش عمل به این صورت بود که زیر بیهوشی عمومی پس از شستشوی چشم با محلول بتادین پونکتوم فوقانی و تحتانی با دیلاتاتور کاملاً باز شد. سپس از پروب بومن شماره ۰ و ۰۰ برای باز کردن مجراء استفاده شد. ابتدا ۲ میلی‌متر به طرف داخل و احساس دیواره داخلی کیسه اشکی، پروب را به طور مستقیم به طرف پایین حرکت داده تا مرحله‌ای که پروب وارد حفره بینی شود، پس از خارج کردن پروب به میزان ۵ cc از سرم فیزیولوژیک برای شستشوی سیستم درناز اشکی استفاده شد و در روش جدید به جای سرم فیزیولوژیک (N.S) به میزان ۵ cc با کمک سرنگ، هوا تزریق شد به این صورت که هوا از طریق پونکتوم دیلاتور گرفته می‌شد. پونکتوم فوقانی با پونکتوم دیلاتور گرفته می‌شد. بعد از عمل، درمان آنتی‌بیوتیکی موضعی و قطره

انسداد مادرزادی مجرای اشکی اختلال شایعی است که با اشک ریزش و دفع موکوئید یا موکوپرولاست مشخص می‌شود. محل انسداد در هر جایی از سیستم درناز اشکی می‌تواند باشد اما معمولاً این انسداد در انتهای تحتانی مجرأاً بخصوص نزدیک دریچه هاسنر در جایی که مجرای نازولاکریمال به مثانوس تحتانی بینی باز می‌شود وجود دارد (۱).

مک‌ایون ویانگ شواهدی از درناز ناقص اشک را در ۲۰ درصد بچه‌های تحت بررسی تا قبل از یک سالگی مشاهده کردند (۲). شانس بهبود خود به خودی انسداد مجرای اشکی تا قبل از پایان سال اول زندگی بیش از ۹۰ درصد است (۳). متأسفانه سوندائز مجرای اشکی و شستشوی آن گاهی اوقات باعث عوارض ناخواسته‌ای چون آسپیراسیون و مشکلات ناشی از آن می‌گردد و کودک زمان طولانی‌تری در بیمارستان می‌ماند (۴). با توجه به این که تزریق هوا خطر آسپیراسیون را ندارد، بجای تزریق سالین از تزریق هوا استفاده شد. لذا مقایسه میزان موفقیت روش معمول (پروپینگ و تزریق سالین) با روش پروپینگ و تزریق هوا در کودکان زیر ۲ سال طی سال‌های ۱۳۸۳ و ۱۳۸۴ در بیمارستان ولی عصر (عج) بیرجند هدف اصلی این تحقیق بود.

مواد و روش‌ها

مطالعه حاضر به روش کار آزمایی بالینی جهت مقایسه میزان موفقیت دو روش (پروپینگ و تزریق هوا در برابر پروپینگ و تزریق سالین) بر روی ۶۱ بیمار (۷۶ چشم) که دچار انسداد مادرزادی مجرای نازولاکریمال بودند، به صورت تصادفی به دو گروه تقسیم شده و مورد ارزیابی قرار گرفتند. تشخیص بیماری با توجه به سابقه اشک ریزش و دفع موکوئید یا موکوپرولاست مطرح و با معاینه تأیید می‌شد. قبل از عمل بیماران به طور کامل معاینه چشم شدند تا اختلالاتی مانند آژنژی پونکتوم،

(۳ ماه بعد از عمل) ۴۵ چشم (۹۳/۸) بهبود یافتند. از مجموع ۳۴ چشم متعلق به جنس مذکور در پسی-گیری نهایی (۲ ماه بعد از عمل) ۳۳ چشم بهبودی نشان دادند و از ۴۲ چشم جنس مؤنث در پسی-گیری نهایی (۳ ماه بعد از عمل) ۳۹ چشم (۹۲/۹ درصد) بهبود یافتند. از مجموع ۳۰ بیمار (۳۶ چشم) که تحت عمل پروپینگ و تزریق سالین قرار گرفتند، طی پیگیری‌های بعد از عمل این نتایج به دست آمد: ۲ هفته بعد از عمل ۳۱ چشم (۸۶/۱ درصد)، ۱ ماه بعد از عمل ۳۴ چشم (۹۴/۴ درصد) و ۳ ماه بعد از عمل ۳۴ چشم (۹۴/۴) بهبود یافتند و از مجموع ۳۱ بیمار (۴۰ چشم) که تحت عمل پروپینگ و تزریق هوا قرار گرفتند. در طی پیگیری‌های بعد از عمل این نتایج به دست آمد: ۲ هفته بعد از عمل ۳۳ چشم (۸۲/۵ درصد) ۱ ماه بعد از عمل ۳۸ چشم (۹۵ درصد) و ۳ ماه بعد از عمل ۳۸ چشم (۹۵ درصد) بهبود یافتند. نتایج حاصل بعد از ۱ ماه و ۳ ماه از عمل در هر کدام از دو گروه مورد بررسی مشابه بودند. اختلاف معنی‌داری بین بهبودی دو گروه مشاهده نگردید (جدول ۲).

جدول ۲: مقایسه بهبودی در ویزیت سوم (۳ ماه بعد از عمل) بر حسب نوع عمل

	نوع عمل	ببودی			عدم ببودی			جمع		
		تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	
۱۰۰	گروه ۱: پروپینگ و تزریق سالین	۳۶	۵/۶	۲	۹۴/۴	۳۴	۹۴/۴	۷۶	۵/۳	جمع
۱۰۰	گروه ۲: پروپینگ و تزریق هوا	۴۰	۵	۲	۹۵	۳۸	۹۵	۷۶	۵/۳	
۱۰۰										

بحث

در مطالعه حاضر نتیجه نهایی حاصل از پروپینگ و تزریق هوا (۹۵ درصد) در مقایسه با پروپینگ و تزریق سالین (۹۴/۴ درصد) از میزان موفقیت بیشتری برخوردار بود. البته اختلاف نتیجه دو روش فوق به لحاظ آماری معنی‌دار نبود. علی‌رغم بررسی‌های زیاد، مقاله‌ای در مورد روش پروپینگ و تزریق هوا پیدا نشد. ضمن این‌که در

بتماتازون به مدت یک هفته و ماساثر کیسه اشکی به مدت یک ماه توصیه شد. پسی-گیری بیماران ۳ بار به ترتیب ۲ هفته، ۱ ماه و ۳ ماه بعد از عمل انجام شد. تعداد ۳ نفر از بیماران به علت عدم مراجعه در پسی-گیری‌های منظم از مطالعه حذف شدند.

داده‌ها با استفاده از آزمون مجدد کای مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند و سطح معناداری ۰/۰۵ در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

از مجموع ۶۱ بیمار (۷۶ چشم) مورد بررسی، ۳۶ چشم از ۳۰ بیمار (۴۷/۴ درصد) تحت عمل پروپینگ و تزریق سالین و ۴۰ چشم از ۳۱ بیمار (۵۲/۶ درصد) تحت عمل پروپینگ و تزریق هوا قرار گرفتند. میزان موفقیت دو روش فوق طی پسی-گیری‌های ۲ هفته، ۱ ماه و ۳ ماه، بعد از عمل با هم مورد مقایسه قرار گرفت. علاوه بر این، ارتباط سن و جنس (جدول ۱) با موفقیت عمل پروپینگ مورد

جدول ۱: توزیع فراوانی چشم‌های مورد مطالعه بیماران بر حسب گروه سنی و جنسیت

سن	جنس	پسر			دختر			جمع		
		تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	
۹-۱۲	۱۰۰	۲۸	۴۶/۴	۱۳	۵۳/۶	۱۵	۹-۱۲			
۱۲-۲۴	۱۰۰	۴۸	۶۰/۴	۲۹	۳۹/۶	۱۹	۱۲-۲۴			
جمع	۱۰۰	۷۶	۵۶/۳	۴۲	۴۴/۷	۳۴				

بررسی قرار گرفت. رفع اشک ریزش و دفع موکوئید یا موکوپرولانت بعد از عمل طبق شرح حال بچه‌ها از طریق والدینشان و همچنین معاینه فیزیکی به عنوان بهبودی (موفقیت عمل) در نظر گرفته شد.

از مجموع ۲۸ چشم در بیماران گروه سنی ۹-۱۲ ماه بر حسب سن و جنس، طی پسی-گیری نهایی (۳ ماه بعد از عمل)، ۲۷ چشم (۹۶/۴ درصد) بهبود یافتند و از ۴۸ چشم بیماران گروه سنی ۱۳-۲۴ ماه طی پسی-گیری نهایی

بیماران در دو گروه ۹ تا ۱۲ ماهه و ۱۳ تا ۲۴ ماهه بررسی شد اگرچه میزان موفقیت در گروه ۹ تا ۱۲ ماهه بیشتر بود ولی این تفاوت از نظر آماری معنی دار نبود. نتایج مطالعه ماهشواری (۱۱) در این زمینه با این مطالعه همخوانی دارد. کشکولی و همکاران (۹) و هاناوار و همکاران (۱۰) و آقادوست و همکاران (۱۲) در مطالعاتشان به این نتیجه رسیدند که با افزایش سن احتمال شکست عمل پروینگ افزایش می‌یابد. رابطه بین جنسیت و بهبودی در پی گیری نهایی بیماران (۱) ماه بعد از عمل) به لحاظ آماری قابل توجه نبود. با توجه به این که مطالعه ما نشان دهنده نتایج موفقیت آمیز مشابه بین دو گروه پروینگ و تزریق هوا است، توصیه می‌کنیم جهت جلوگیری از عوارضی که تزریق سالین می‌تواند در پی داشته باشد بخصوص احتمال آسپیراسیون از بینی به مجاری هوایی، به جای تزریق سالین از تزریق هوا استفاده شود. البته مطالعات بیشتری لازم است تا دیگر عواملی که ممکن است به طور خاص روی میزان موفقیت این شیوه درمانی مؤثر باشند، شناسایی و بررسی شوند.

پروینگ و تزریق هوا که به عنوان روشی جایگزین معرفی می‌شود، در برابر روش معمول (پروپینگ و تزریق سالین) مورد بررسی قرار گرفت. میزان موفقیت دو روش فوق در این بررسی نسبت به موفقیت پروینگ و تزریق مایع در مطالعه بیندر و بیندر در دهی نو (۹/۸/۱ درصد) (۵) و مطالعه برنز و کپیوتو در انگلستان (۶/۶ درصد) (۶) کمتر بود اما موفقیت به دست آمده در این مطالعه نسبت به میزان موفقیت به دست آمده در مطالعات باجیو و همکاران (۷)، داپزو و همکاران (۸)، کشکولی و همکاران (۹) و هاناوار و همکاران (۱۰) بیشتر بود. در هر صورت آمار موفقیت این مطالعه و دیگر مطالعات انجام شده به نظر می‌رسد اختلاف قابل توجهی ندارد. طی ویزیت دوم و سوم (بین ترتیب ۱ ماه و ۳ ماه بعد از عمل) میزان موفقیت پروینگ کاملاً مشابه بود و تغییری در میزان موفقیت طی این مدت مشاهده نشد. این موضوع نشان دهنده این است که موفقیت عمل پروینگ یک ماه بعد از عمل شاخص مهمی در پیشگویی نتیجه نهایی عمل پروینگ است. در مطالعه حاضر ارتباط بین میزان موفقیت پروینگ و سن

References

1. Kanski, Jack J. Clinical ophthalmology. 4th ed.. London: Elsevier; 1999, pp. 49-51
2. Mac Even CJ, Young JDH. Epiphora during the first year of life. Eye. 1991;5(Pt 5):596-600
3. Yanoff M and Jay S. Duker ophthalmology. 2 nd ed. New York : Thieme Medical Publishers , 2004. pp. 761-67
4. Nahtoni-Shick O, Wygnannski-Jaffe T, Spierer A, Keidan A , Keidan I. How to perform anesthesia for lacrimal duct surgery in young children? Anesthesiology. 2006;105(5):959-960
5. Singh Bhinder G, singh Bhinder H. repeated probing results in the treatment of congenital nasolacrimal duct obstruction. Eur J Ophthalmol. 2004;14(3):185-92
6. Burns SJ, Kipioti A. follow up after probing for congenital nasolacrimal duct obstruction. J Pediatr Ophthalmol Strabismus. 2001;38(3):163-5
7. Baggio E, Ruben JM, Sandon K. Analysis of the efficacy of early probing in the treatment of symptomatic congenital nasolacrimal duct obstruction in infants A propos of 92 cases. J Fr Ophtalmol. 2000;23(7):655-62
8. Da Pozzo S, Pensiero S, Perissutti P. management of congenital nasolacrimal duct obstruction timing of probing Minerva Minerva Pediatr. 1995;47(6):209-13
9. Kashkouli MB, Beigi B, Parvaresh MM, Kassaei A, Tabatabaei Z. late and very late initial probing for congenital nasolacrimal duct obstruction: that is the cause of failure? Br J Ophthalmol. 2003;87(9):1151-3
10. Hanavar SG, Prakash VE, Rao GN. Out come of probing for congenital nasolacrimal duct obstruction in older children. Am J Ophthalmol. 2000;130(1):42-8.

11. Maheshwari R. Results of probing for congenital nasolacrimal duct obstruction in children older than 13 months of age. Indian J Ophthalmol. 2005;53(1):49-51

۱۲- داود آقادوست، محمد زارع. بررسی میزان موفقیت اولین پروپینگ در کودکان کمتر از ۵ سال. فصلنامه علمی چیزوهشی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی کاشان (فیض)، ۱۳۸۲: دوره ۷، شماره ۲۶، ص ۳۷-۴۲.