

مقالهٔ پژوهشی

بررسی پاسخ‌های شنوایی ساقهٔ مغز در کودکان تحت درمان با خانوادهٔ دارویی سیس‌پلاتین

مهسا بخيت^۱، اکرم پوربخت^۱، معصومه روزبهانی^۱، شهلا انصاری^۲، محمد کمالی^۳

^۱- گروه شنوایی‌شناسی، دانشکدهٔ توانبخشی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران

^۲- بخش هماتولوژی و انکولوژی کودکان بیمارستان حضرت علی اصغر(ع)، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران

^۳- گروه مدیریت توانبخشی، دانشکدهٔ توانبخشی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران

چکیده

زمینه و هدف: نظر به افزایش تعداد کودکانی که از بیماری سرطان جان سالم به در می‌برند و با توجه به اهمیت شنوایی در رشد گفتار و زبان، این پژوهش اقدام به بررسی تأثیر خانوادهٔ دارویی سیس‌پلاتین بر شنوایی کودکان شش ماه تا دوازده سال مبتلا به سرطان نمود.

روش بررسی: در این پژوهش مقطعی، ۱۰ کودک تحت درمان با گروه دارویی سیس‌پلاتین که شرایط ورود به طرح را داشتند، توسط آزمون پاسخ‌های شنوایی ساقهٔ مغز با سه محرك کلیک، تنبرست ۴۰۰۰ و ۸۰۰۰ هرتز و طی دو مرحله، یکبار قبل از دریافت داروی شیمی‌درمانی و یکبار ۷۲ ساعت پس از دریافت آخرين دوز دارو، مورد بررسی قرار گرفتند. سپس نتایج با هم مقایسه شد.

یافته‌ها: تفاوت آستانه‌های شنوایی قبل و بعد از دریافت دارو براي کلیک، تنبرست ۴۰۰۰ و ۸۰۰۰ هرتز معنی دار بود($p < 0.05$). آستانه‌های گوش چپ و راست تفاوت معنی داری را نشان نداد.

نتیجه‌گیری: در این مطالعه تأثیر نامطلوب خانوادهٔ دارویی سیس‌پلاتین بر ایجاد افت شنوایی تأیید شد. تفاوت تغییرات آستانه گوش چپ و راست معنی دار نبود که می‌تواند به واسطهٔ تعداد کم نمونه‌ها باشد. به طور کلی نتایج این مطالعه تأیید کرد که پاسخ‌های شنوایی ساقهٔ مغز بهویژه با استفاده از ویژگی فرکانسی، ابزاری ارزشمند در بررسی مسمومیت گوشی ناشی از خانوادهٔ دارویی سیس‌پلاتین باشد.

وازگان کلیدی: سیس‌پلاتین، کربوپلاتین، مسمومیت گوش، کودکان، پاسخ‌های شنوایی ساقهٔ مغز

(دریافت مقاله: ۹۰/۲/۲۷، پذیرش: ۹۰/۸/۱۵)

مقدمه

بودن سیس‌پلاتین در سال ۱۹۷۲ شناسایی و گزارش شد و در بین ترکیبات پلاتینوم به عنوان مسمومیت‌زاگرین دارو معرفی شد(۱). مکانیسم اثر آن به این صورت است که سیس‌پلاتین به اتم N7 اسید نوکلئیک‌پورین در مولکول دئوكسی‌ریبونوکلئیک اسید (Deoxyribonucleic acid: DNA) متصل شده و این اتصال مانع همانندسازی و رونویسی مطلوب DNA و در نهایت تخریب سلولی می‌شود. البته ممکن است به مولکول‌های غیر DNA مانند پروتئین‌ها نیز متصل شده و باعث تولید رادیکال‌های آزاد و مهار

سیس-کلرودی‌آمینوپلاتین (سیس‌پلاتین) و پاراپلاتین (کربوپلاتین) از ترکیبات پلاتینوم بوده و جزء خانوادهٔ دارویی سیس‌پلاتین محسوب می‌شوند. این داروها به طور گسترده برای درمان سرطان‌های سر و گردن، استخوان، کبد، مثانه، تخمدان، بیضه، شش‌ها، نوروبلاستوما و برخی تومورهای سیستم عصبی مرکزی به کار می‌روند(۱). همچنین عوارض جانبی متعددی دارند که عمده‌ترین آنها تهوع، استفراغ، درگیری اعصاب محیطی، آسیب به کلیه و مسمومیت گوش (ototoxicity) است(۲). اتو توکسیک

نویسندهٔ مسئول: تهران، بلوار میرداماد، میدان مادر، خیابان شهید شاه نظری، کوچه نظام، دانشکدهٔ توانبخشی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، گروه شنوایی‌شناسی، کد پستی: ۱۴۴۵۹-۱۳۴۸۷، تلفن: ۰۲۲۲۸۰۵۱-۰۵۱، E-mail: pourbakht@tums.ac.ir

فرکانس‌های بالا، می‌تواند با از دست رفتن واج‌های صامت و به عبارتی واج‌های سایشی منجر به تأخیر در رشد گفتار و زبان و نیز عقب‌ماندگی‌های تحصیلی و اختلال در توانایی‌های ارتباطی کودک شود(۱۱و۱۰). با توجه به این که با پیشرفت علوم پزشکی، تعداد بیشتری از کودکان از سلطان‌های دوران کودکی جان سالم به در می‌برند، اهمیت حفاظت شنوایی و پیشگیری از اختلالات شنوایی صد چندان می‌گردد(۱۲). با این وجود، متأسفانه به ندرت پایش شنوایی کودکان حین مصرف این داروها به‌طور جدی اجرا می‌شود. بنابر آنچه گفته شد و نظر به عدم پیشینه انجام چنین مطالعه‌ای در ایران، در این پژوهش اثرات زودهنگام مصرف خانواده دارویی سیس‌پلاتین بر شنوایی کودکان مبتلا به سلطان با استفاده از آزمون ABR بررسی شد.

روش بررسی

پژوهش حاضر از نوع بررسی مقطعی بوده و در کلینیک شنوایی‌شناسی دانشکده توانبخشی دانشگاه علوم پزشکی تهران و با همکاری بیمارستان کودکان حضرت علی‌اصغر (ع) انجام شد. روش نمونه‌گیری به‌صورت غیرتصادفی تدریجی بود. جامعه مورد مطالعه، کودکان شش ماه تا ۱۲ ساله تحت درمان با گروه دارویی سیس‌پلاتین بودند که تحت نظارت پزشک متخصص سلطان‌شناسی، در فاصله زمانی زمستان ۱۳۸۸ تا تابستان ۱۳۸۹ از بخش شیمی‌درمانی بیمارستان کودکان حضرت علی‌اصغر (ع) ارجاع داده می‌شدند. از تعداد ۱۰ بیمار شرکت‌کننده در این پژوهش، شش نفر مبتلا به رتینوبلاستوما، سه نفر مبتلا به نوروبلاستوما و یک نفر مبتلا به تومور ژرم سل بودند. از این تعداد، چهار نفر کربوپلاتین و شش نفر سیس‌پلاتین دریافت می‌کردند. معیارهای ورود کودکان به مطالعه شامل مصرف سیس‌پلاتین یا کربوپلاتین به عنوان داروی شیمی‌درمانی از شروع دوره درمان، عدم مصرف دیگر داروهای اتونوکسیک به‌طور همزمان، نداشتن اختلالات و نارسایی‌های کلیوی، پاتولوژی گوش میانی، عدم سابقه قرار گرفتن طولانی مدت در معرض نویز بلند، عدم سابقه پرتو درمانی در سر و گردن قبل یا همزمان با دریافت دارو و مساعد

آنتی‌اکسیدان‌های داخلی شود. بنابراین براساس تحقیقات Rybak و همکاران (۲۰۰۷) در مسمومیت گوشی ناشی از سیس‌پلاتین تخریب ناشی از تولید رادیکال‌های آزاد مطرح است(۳). در مطالعه دیگری که توسط Truong و همکاران (۲۰۰۷) صورت گرفت، نتایج حاکی از این بود که سلول‌های حاشیه‌ای، نوار عروقی و سلول‌های موبی خارجی به‌دلیل فعالیت سلوکی و تعذیه عروقی بالا، نسبت به اثرات مسمومیت گوشی مستعدترند و بیشتر آسیب می‌بینند(۴). مطالعه Toral-Martíñón و همکاران (۲۰۰۳) نشان داد که کودکان نسبت به مسمومیت گوشی این دارو، به‌ویژه دوزهای بالای آن (۰-۴۰۰ میلی گرم) حساس‌ترند و شیوع افت شنوایی ناشی از سیس‌پلاتین در کودکان، ۵۰ تا ۸۸ درصد گزارش شده است(۵). نتایج حاصل از مطالعه Fausti و همکاران در سال ۲۰۰۷ نشان داد که علائم مسمومیت گوشی ممکن است بعد از ارائه یک دوز دارو مشاهده شوند و یا برای روزها و ماهها تأخیر داشته باشند. علائم معمولاً پیش‌رونده و دائمی هستند و خطر افت شنوایی معمولاً مرتبط با دوز تجمعی دارو است(۶). با در نظر گرفتن حال عمومی کودکان سلطانی، انجام آزمون‌های رفتاری دشوار است و امروزه برای پایش وضعیت شنوایی این کودکان به‌دبال آزمون‌های عینی (آبجکتیوی) هستند. گسیل‌های صوتی گوش (OAE) و پاسخ‌های شنوایی Auditory Brainstem Responses: ABR نمونه‌هایی از این آزمون‌های عینی هستند. آزمون OAE هرچند نیازمند پاسخ‌های رفتاری کودک نیست، اما وجود اویتیت میانی و گریه احتمالی کودک می‌تواند ثبت پاسخ را با اشکال رو به رو سازد(۷).

یکی از پتانسیل‌های برانگیخته شنوایی ABR است که مستقل از هوشیاری فرد بوده و در تخمین حساسیت شنوایی و نیز در ارزیابی‌های اوتونورولوژیک با هدف تشخیص ضایعات عصب شنوایی و مسیرهای شنوایی در ساقهٔ مغز اعتبار و کاربرد بالایی دارد(۸و۹). در سنین کودکی، حفظ شنوایی اهمیتی چند برابر می‌باشد، چرا که کودکان در حال دریافت اطلاعات شنوایی و یادگیری زبان و گفتار بوده و افت شنوایی در آنان، به‌خصوص در

به کار می‌رفت. آزمون از سطح شدتی ۱۰۰ دسی‌بل SPL شروع می‌شد و در صورتی که در این سطح پاسخی مشاهده نمی‌شد، سطح شدت در گام‌های ۱۰ دسی‌بلی تا مشخص شدن موج V افزایش می‌یافتد، و چنانچه در سطح ۱۰۰ دسی‌بل SPL موج V مشاهده می‌شد، سطح شدت به تدریج تا کمترین حدی که موج V قابل دریابی بود کاهش داده می‌شد و سطح شدت مذکور به عنوان آستانه موج V در آن فرکانس خاص تعیین می‌شد. پس از انجام آزمون در هر دو مرحله، نتایج با استفاده از نرم‌افزار SPSS نسخه ۱۷ بررسی شد. به این منظور، ابتدا با استفاده از آزمون آماری کولموگروف-آسمیرنوف وجود توزیع هنجار در داده‌ها بررسی شد که با توجه به تأیید وجود توزیع هنجار، آزمون‌های آماری t زوج و t مستقل به ترتیب برای بررسی معنی‌دار بودن تغییرات آستانه و تفاوت بین دو گوش و قبل و بعد از دریافت دارو به کار رفت.

از تمامی والدین رضایت‌نامه کتبی برای مشارکت فرزندشان در پژوهش دریافت شد و والدین در تداوم یا قطع همکاری با پژوهش اختیار تام داشتند. شرایط حاد بیماران شرکت‌کننده در طرح و معیارهای ورود و خروج و نیز عدم امکان اجرای آزمون‌ها در محیط بیمارستان و عدم همکاری برخی از بیماران در مراجعته به کلینیک شناوی‌شناسی، از جمله مسائلی بود که باعث کاهش تعداد نمونه‌ها شد. این پژوهش، منطبق بر معاهده هلسینکی و توکیو بوده و مورد تأیید کمیته اخلاق پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران قرار گرفت.

یافته‌ها

به‌منظور بررسی اثرات زودهنگام خاتواده داروبی سیس‌پلاتین، نتایج حاصل از آزمون ABR قبل و بعد از دریافت دارو با یکدیگر مقایسه شد. در این یافته‌ها، میانگین آستانه‌های موج V با استفاده از محرک کلیک قبل از دریافت دارو، در گوش راست ۴۰/۵۰ با انحراف معیار ۱۰/۶ دسی‌بل SPL بوده و این مقدار پس از دریافت دارو (حداکثر به فاصله سه روز از خاتمه دریافت دارو) به ۵۲/۵۰ با انحراف معیار ۱۵/۱۴ دسی‌بل SPL

بودن حال عمومی کودک بود.

میانگین دوز داروی دریافتی برای سیس‌پلاتین ۱۱۳/۶۷ میلی گرم بر هر متر مربع سطح بدن با انحراف معیار ۱۴/۷۹۱ و برای داروی کربوپلاتین ۲۱۰/۰۰ میلی گرم بر هر متر مربع سطح بدن با انحراف معیار ۵۳/۴۵۲ بود. لازم به ذکر است که رژیم‌های شیمی‌درمانی معمولاً به شکل دوره‌ای تجویز می‌شوند. رژیم درمانی در رابطه با داروی سیس‌پلاتین، میزان ۲۰ میلی گرم بر متر مربع سطح بدن در هر روز به صورت تزریق وریدی برای مدت پنج روز یا ۷۰-۵۰ میلی گرم بر متر مربع سطح بدن به عنوان یک تک دوز و هر سه هفته یکبار بوده و این مقدار برای داروی کربوپلاتین ۳۶۰ میلی گرم بر متر مربع سطح بدن به صورت تزریق وریدی و هر چهار هفته یکبار است(۱۳). بیمار طی چندین دوره و در فواصل سه یا چهار هفته‌ای برای دریافت داروی خود به بیمارستان مراجعه می‌کند. از تعداد ۱۰ کودک شرکت‌کننده در این پژوهش، هشت کودک در هنگام مراجعة اولیه به کلینیک شناوی‌شناسی در ابتدای دریافت دوره دوم شیمی‌درمانی و دو کودک در ابتدای دریافت دوره اول شیمی‌درمانی خود بودند و سطح شناوی‌آنها طی دو مرحله، یکبار قبل از دریافت دارو و یکبار پس از آن (حداکثر به فاصله ۷۲ ساعت پس از اتمام دریافت دارو) با استفاده از ABR با محرک‌های کلیک و تنبرست ۴۰۰۰ و ۸۰۰۰ هرتز مورد ارزیابی قرار گرفت.

آزمون دراتاک ضد صدا و با استفاده از دستگاه ERA 2250 ساخت شرکت Madsen دانمارک و گوشی ER3A انجام می‌شد. بیمار در وضعیت راحت قرار می‌گرفت، امواج تولید شده از ساقه مغز توسط الکترودهای مستقر بر پیشانی (الکترود مثبت)، بر ماستوئید گوش آزمایشی (الکترود منفی) و بر ماستوئید گوش غیرآزمایشی (الکترود مشترک) ثبت شده و آستانه موج V در امواج مذکور مورد بررسی قرار می‌گرفت. برای ثبت ABR، ۲۰ محرک در هر ثانیه با قطبیت متناوب و دیرش ۱/۰ ثانیه برای کلیک Blackman تنبرست از الگوی ۲۰ میلی ثانیه و از پالایشگر استفاده می‌شد(۹). زمان تحلیل آزمون ۲۰ میلی ثانیه و از پالایشگر ۱۵۰ تا ۲۵۰۰ هرتز بود. تعداد ۲۰۰۰ محرک در هر بار ثبت امواج

جدول ۱- میانگین و انحراف معیار آستانه موج V با استفاده از محرک‌های مختلف قبل و بعد از معرف سیس‌پلاتین در کودکان مورد مطالعه

میانگین (انحراف معیار) آستانه موج V (دسى‌بل SPL)					
p	قبل از دریافت دارو	بعد از دریافت دارو	تعداد	گوش	نوع محرک
+/+.1	۵۲/۵۰ (۱۵/۱۴)	۴۰/۵۰ (۱۰/۶۶)	۱۰	راست	کلیک
+/+.1	۵۶/۵۰ (۱۳/۵۵)	۴۵ (۹/۴۳)	۱۰	چپ	تنبرست (۴۰۰۰ هرتز)
+/+.1	۶۰/۵۰ (۱۴/۹۹)	۴۰/۵۰ (۹/۵۶)	۱۰	راست	
+/+.1	۶۵/۵۰ (۱۵/۱۷)	۴۶/۵۰ (۷/۴۷)	۱۰	چپ	تنبرست (۸۰۰۰ هرتز)
+/+.1	۷۰/۵۰ (۱۲/۷۹)	۵/۶۰ (۱۴/۱۵)	۱۰	راست	
+/+.1	۷۸/۵۰ (۱۷/۳۳)	۵۷/۵۰ (۱۲/۷۵)	۱۰	چپ	

SPL با انحراف معیار ۱۲/۷۲۲ به دست آمد. تغییرات آستانه، قبل و بعد از دریافت دارو برای هر سه محرک کلیک و محرک تنبرست ۴۰۰۰ و ۸۰۰۰ هرتز معنی دار بود(p<0/001) که در جدول ۱ نشان داده شده است.

مقایسه میزان تغییر آستانه موج V در گوش چپ و راست با استفاده از آزمون t مستقل بیانگر عدم تفاوت معنی‌دار بین دو گوش در محرک‌های کلیک و تنبرست ۴۰۰۰ و ۸۰۰۰ هرتز بود(p>0/05). مقدار شاخص p به دست آمده برای تفاوت بین دو گوش با محرک کلیک ۰/۵۴، برای محرک تنبرست ۰/۰۰۰ هرتز، ۰/۶۸ و با محرک کلیک ۰/۰۰۰ هرتز، ۰/۶۸ بود.

بحث

براساس نتایج حاصل از این پژوهش، تأثیرات نامطلوب خانواده دارویی سیس‌پلاتین بر شنوایی و ایجاد افت شنوایی تأیید شد و این مسئله اهمیت پایش دقیق شنوایی افراد تحت درمان با این خانواده دارویی بهویژه کودکان را نشان می‌دهد. شیوه اثرگذاری این داروها عمدتاً بر فرکانس‌های بالای شنوایی بود که

رسید. این مقادیر برای گوش چپ به ترتیب ۴۵ با انحراف معیار ۹/۴۳ دسی‌بل SPL و ۵۶/۵۰ با انحراف معیار ۱۳/۵۵ دسی‌بل SPL بود.

میانگین آستانه‌های موج V برای محرک تنبرست ۴۰۰۰ هرتز قبل از دریافت دارو، در گوش راست ۴۰/۵۰ با انحراف معیار ۹/۵۵ دسی‌بل SPL بود که پس از دریافت دارو، به ۶۰/۵۰ با انحراف معیار ۱۴/۹۹ دسی‌بل SPL رسید. مقادیر مذکور برای گوش چپ، به ترتیب ۴۶/۵۰ و ۶۵/۵۰ با انحراف معیار ۷/۴۷ و ۱۵/۱۷ دسی‌بل SPL بود. میانگین آستانه‌های موج V برای محرک تنبرست ۸۰۰۰ هرتز قبل از دریافت دارو، در گوش راست ۵۶/۵۰ با انحراف معیار ۱۴/۱۵ دسی‌بل SPL و پس از دریافت دارو ۷۰/۵۰ با انحراف معیار ۱۲/۷۹۱ دسی‌بل SPL بود. مقادیر مذکور برای گوش چپ به ترتیب ۵۷/۵۰ و ۷۸/۵۰ با انحراف معیار ۱۲/۷۵ و ۱۷/۳۳ دسی‌بل SPL بود. میانگین تغییرات آستانه موج V برای محرک‌های کلیک، تنبرست ۴۰۰۰ هرتز و ۸۰۰۰ هرتز، به ترتیب ۱۱/۷۵ دسی‌بل SPL با انحراف معیار ۹/۶۳۵ و ۱۹/۵ دسی‌بل SPL با انحراف معیار ۱۳/۶۵۹ و ۱۷/۵ دسی‌بل

Hatzopoulos و همکاران (۲۰۰۳) مطابقت داشت. مشاهده تغییرات بارز در شنوایی در فاصله زمانی ۷۲ ساعت، حاکی از اثر زودهنگام این خانواده دارویی، حتی پس از یک یا دو سیکل از دریافت دارو، بر شنوایی بود که یافته‌های سایر محققان نیز مؤید آن است.

Knight و همکاران (۲۰۰۵) در تحقیقی به بررسی اثرات مسمومیت گوشی (اتوتوكسیسیتی) مشتقات پلاتینیوم پرداختند. در این تحقیق که روی ۶۷ بیمار در محدوده سنی هشت ماه تا ۲۳ سال صورت گرفت، ادیومتری دوره‌ای مناسب با سن بیماران انجام شد. نتایج حاکی از کاهش شنوایی دوطرفه در ۶۱ درصد از بیماران بود(۱۲). نظر به محدودیت سنی و حال عمومی بیماران شرکت‌کننده در این پژوهش، انجام ABR در اولویت قرار داشت. در پژوهش حاضر، تمامی بیماران افت شنوایی دوطرفه را حداقل در یک نوع محرک نشان دادند که مطابق با الگوی مسمومیت گوشی اکثر داروها بود.

در پژوهش حاضر تغییرات آستانه در رابطه با تفاوت بین گوش راست و چپ معنی‌دار نبود. Schmidts و همکاران (۲۰۰۸) در تحقیقی به بررسی تفاوت دو گوشی در تأثیرات سیس‌پلاتین بر شنوایی پرداختند. در این تحقیق، از ادیومتری تن خالص، TEOAE و DPOAE قبل و بعد از شیمی‌درمانی استفاده شد. از ۵۵ کودک شرکت‌کننده در این تحقیق (۴۳ مرد و ۲۱ زن) میانگین آستانه شنوایی در تمامی ۵۵ کودک در فرکانس‌های ۲۰۰۰ تا ۸۰۰۰ هرتز در گوش چپ اندازی بالاتر بود. این تفاوت بین گوش راست و چپ در فرکانس‌های ۴۰۰۰، ۶۰۰۰ و ۸۰۰۰ هرتز بارز بود(۱۵). نتایج حاصل از پژوهش حاضر با تحقیق Schmidts و همکاران (۲۰۰۸) تطابق نداشت که می‌تواند به دلیل تعداد کم نمونه باشد.

نتیجه‌گیری

مشاهده تغییرات زودهنگام در آستانه شنوایی بیماران، به‌ویژه در فرکانس‌های بالا، نشان‌دهنده اثر نامطلوب داروهای شیمی‌درمانی خانواده سیس‌پلاتین بر شنوایی و اهمیت پایش

در اکثر بیماران پژوهش حاضر نیز مشاهده شد. برخی بیماران در ABR با محرک کلیک از شنوایی نسبتاً مطلوبی برخوردار بودند، در حالی که نتایج حاصل از ABR با محرک تنبرست ۸۰۰۰ هرتز افت شنوایی را نشان می‌داد. البته این مسئله به معنای نادیده گرفتن سایر فرکانس‌های شنوایی نیست. یادآوری می‌شود که تغییرات آستانه‌ای مشاهده شده در این پژوهش، بیانگر تأثیرات زودهنگام این داروها بوده و نباید از اثرات تأخیری احتمالی غافل بود. همان‌گونه که پیش‌تر مطرح شد، پژوهش حاضر تأثیرات دریافت دارو را به صورت زودهنگام و حداقل طی ۷۲ ساعت پس از دریافت دارو بررسی کرده است و از این رو احتمال افزایش افت شنوایی بیماران با گذر زمان را منتفي نمی‌داند.

نتایج پژوهش حاضر، بیانگر تغییرات قابل ملاحظه در آستانه‌های شنوایی در فرکانس‌های بالا بود. البته از جمله محدودیت‌های اصلی این تحقیق عدم دسترسی به ABR با محرک تنبرست در فرکانس‌های بالاتر از ۸۰۰۰ هرتز بود. با این وجود، تغییرات مشاهده شده در نتایج آزمون تنبرست با فرکانس ۸۰۰۰ هرتز معنی‌دار بوده و در برخی از بیماران علی‌رغم وجود نتایج طبیعی در محرک کلیک، نتایج با تنبرست ۸۰۰۰ هرتز، حاکی از وجود افت شنوایی بود. از این رو، استفاده از تنبرست در ABR برای تشخیص تغییرات زودهنگام مسمومیت گوشی در اولویت است.

Hatzopoulos و همکاران (۲۰۰۲) با به‌کارگیری ABR و OAE به بررسی تأثیر سیس‌پلاتین بر شنوایی در نوعی رت پرداختند. در آن تحقیق از تن‌پیپ در فرکانس‌های ۸۰۰۰، ۱۰۰۰۰، ۱۲۰۰۰، ۱۶۰۰۰، ۲۰۰۰۰ و ۳۰۰۰۰ هرتز استفاده شد و تعداد ۲۰ رت مورد ارزیابی قرار گرفت که ۱۶ رت تحت درمان با سیس‌پلاتین بوده و چهار رت به عنوان گروه شاهد در نظر گرفته شدند. نتایج حاکی از تغییرات بارز در شاخص‌های ABR و OAE در ۷۲ ساعت پس از دریافت دارو بود(۱۶). در پژوهش حاضر، مراجعة بیماران برای ارزیابی شنوایی، حداقل ۷۲ ساعت پس از خاتمه دوره درمان با سیس‌پلاتین یا کربوپلاتین بود و نتایج به دست آمده، با یافته‌های تحقیق صورت گرفته توسط

پزشکی تهران به شماره ۱۶۶۹۸۰۶ مورخ ۱۳۸۹/۲/۲۹ است.
دست‌اندرکاران این پژوهش مراتب سپاس خود را نسبت به پرسنل
محترم بیمارستان فوق تخصصی کودکان حضرت علی‌اصغر (ع)
به‌ویژه جناب آقای دکتر سلیمی و سرکار خانم صانعی سرپرستار
بخش خون و نیز والدین و کودکان بیمار شرکت‌کننده در این
تحقیق اعلام می‌نمایند.

شنوایی افراد تحت درمان با این گروه دارویی با آزمون‌هایی با
ویژگی فرکانسی است. نتایج این پژوهش در رابطه با تفاوت بین
دو گوش، با توجه به تعداد کم نمونه‌ها، قابل تعمیم نیست.

سپاسگزاری

این مقاله نتیجهٔ طرح تحقیقاتی مصوب دانشگاه علوم

REFERENCES

- Rossof AH, Slayton RE, Perlia CP. Preliminary clinical experience with cis-diamminedichloroplatinum (II) (NSC 119875, CACP). *Cancer*. 1972;30(6):1451-6.
- Schaefer SD, Post JD, Close LG, Wright CG. Ototoxicity of low- and moderate-dose cisplatin. *Cancer*. 1985;56(8):1934-9.
- Rybak LP, Whitworth CA, Mukherjea D, Ramkumar V. Mechanisms of cisplatin-induced ototoxicity and prevention. *Hear Res*. 2007;226(1-2):157-67.
- Truong MT, Winzelberg J, Chang KW. Recovery from cisplatin-induced ototoxicity: a case report and review. *Int J Pediatr Otorhinolaryngol*. 2007;71(10):1631-8.
- Toral-Martíñon R, Shkurovich-Bialik P, Collado-Corona MA, Mora-Magaña I, Goldgrub-Listopad S, Shkurovich-Zaslavsky M. Distortion product otoacoustic emissions test is useful in children undergoing cisplatin treatment. *Arch Med Res*. 2003;34(3):205-8.
- Fausti SA, Reavis KM, Helt WJ, Gordon JS, Philips DS, Konrad-Martin DL. Audiologic monitoring for ototoxicity and patient management. In: Campbell KCM, editor. *Pharmacology and ototoxicity for audiologists*. 1st ed. New York: Thomson-Delmar Learning; 2007. p. 231.
- Stavroulaki P, Apostolopoulos N, Segas J, Tsakanikos M, Adamopoulos G. Evoked otoacoustic emissions--an approach for monitoring cisplatin induced ototoxicity in children. *Int J Pediatr Otorhinolaryngol*. 2001;59(1):47-57.
- Hall J. *New Handbook of auditory evoked responses*. 1st ed. Boston: Allyn & Bacon Education; 2007.
- Roeser RJ, Valente M, Hosford DH. *Audiology diagnosis*. 2nd ed. New York: Thieme Medical Publishers; 2007.
- Stelmachowicz PG, Pittman AL, Hoover BM, Lewis DE, Moeller MP. The importance of high-frequency audibility in the speech and language development of children with hearing loss. *Arch Otolaryngol Head Neck Surg*. 2004;130(5):556-62.
- Kampbell KCM. Audiologic monitoring for Ototoxicity. In: Roland PS, Rutka JA, editors. *Ototoxicity*. 1st ed. Hamilton: BC Decker Inc; 2004. p. 153-60.
- Knight KR, Kraemer DF, Neuwelt EA. Ototoxicity in children receiving platinum chemotherapy: underestimating a commonly occurring toxicity that may influence academic and social development. *J Clin Oncol*. 2005;23(34):8588-96.
- Katzung BG. *Basic and clinical pharmacology*. 8th ed. New York: McGraw-Hill; 2001.
- Hatzopoulos S, Petruccelli J, Laurell G, Avan P, Finesso M, Martini A. Ototoxic effects of cisplatin in a Sprague-Dawley rat animal model as revealed by ABR and transiently evoked otoacoustic emission measurements.

- Hear Res. 2002;170(1-2):70-82.
15. Schmidt CM, Knief A, Lagosch AK, Deuster D, am Zehnhoff-Dinnesen A. Left-right asymmetry in hearing loss following cisplatin

therapy in children--the left ear is slightly but significantly more affected. Ear Hear. 2008;29(6):830-7.

Archive of SID