

Comparison of sedative and analgesic effects of propofol-ketamine and sufentanil-ketamine combination during bone marrow aspiration and lumbar puncture in children with acute lymphoblastic leukemia

Hamidreza Shetabi¹, Amir Shafa¹, Mohamad Golparvar², Kimia Godarzi³

1. Assistant Professor, Department of Anesthesiology, School of Medicine, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran, Tel:031-37735509, Email:amir_shafa@med.mui.ac.ir

2. Professor, Department of Anesthesiology, School of Medicine, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran

3. Student of Medicine, Student Research Committee, School of Medicine, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran

ABSTRACT

Background and Aim: Children with hematologic malignancy during the course of illness require diagnostic and therapeutic interventions which are associated with pain and stress. The purpose of this study was to evaluate and compare the sedative and analgesic effects of propofol-ketamine and sufentanil-ketamine during diagnostic and therapeutic interventions in the children.

Material and Methods: This randomized, double-blind clinical trial included children with acute lymphoblastic leukemia, between 6 months and 14 years of age, who were candidate for lumbar puncture or bone marrow aspiration. Children were randomly assigned to two groups of 34, propofol-ketamine (PK) and sufentanil-ketamine (SK) groups. PK group received injections of propofol (1 mg/kg) and ketamine (0.7 mg/kg). SK group received injections of sufentanil (0.5 µg/kg) and ketamine (0.7 mg/kg) until the desired sedation level was reached. The two groups were compared with each other in regard to quality of sedation, analgesia and hemodynamic changes during the intervention and in the recovery room.

Results: There was no significant difference between the two groups in relation to demographic characteristics, ($P > 0.05$). The relative frequency of deep sedation levels in the SK group was greater than that in the PK group ($P = 0.09$). The mean pain severity in the SK group was significantly lower than that in the PK group ($P = 0.02$).

Conclusion: The results of this study showed that use of ketamine with propofol or sufentanil in painful procedures can provide sedation and analgesia. Sufentanil-ketamine is preferred to propofol- Ketamine because of inducing superior quality of sedation and analgesia and also stability of hemodynamic parameters, in children with acute lymphoblastic leukemia.

Keywords: Ketamine, propofol, Sufentanil, Bone marrow aspiration, Lumbar puncture.

Received: Jan 17, 2018

Accepted: July 29, 2018

How to cite the article:

Hamidreza Shetabi, Amir Shafa, Mohamad Golparvar, Kimia Godarzi. Comparison of sedative and analgesic effects of propofol-ketamine and sufentanil-ketamine combination during bone marrow aspiration and lumbar puncture in children with acute lymphoblastic leukemia. SJKU.2018;23(4):12-21. URL: <http://sjku.muk.ac.ir/article-1-3586-fa.html>

Copyright © 2018 the Author (s). Published by Kurdistan University of Medical Sciences. This is an open access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution-Non Commercial License 4.0 (CCBY-NC), where it is permissible to download, share, remix, transform, and buildup the work provided it is properly cited. The work cannot be used commercially without permission from the journal.

مقایسه تأثیر آرام‌بخشی و بی‌دردی ترکیب پروپوفول-کتامین و سوفنتانیل-کتامین حین انجام آسپیراسیون مغز استخوان و پونکسیون کمری در کودکان مبتلا به لوسمی لنفوبلاستیک حاد

حمیدرضا شتایی^۱، امیر شفا^۱، محمد گلپور^۲، کیمیا گودرزی^۳

۱. استادیار، گروه بیهوشی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران، تلفن ثابت: ۰۳۱-۳۷۷۳۵۵۰۹- amir_shafa@med.mui.ac.ir

۲. استاد، گروه بیهوشی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران.

۳. دانشجو پزشکی، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران.

چکیده

زمینه و هدف: کودکان با بدخیمی خونی در مدت بیماری نیاز به اقدامات تشخیصی درمانی دارند که با درد و استرس فراوان همراه می‌باشند. مطالعه حاضر به منظور بررسی و مقایسه اثربخشی پروپوفول-کتامین و سوفنتانیل-کتامین بر روی آرام‌بخشی و بی‌دردی این کودکان حین انجام پروسیجر انجام شد.

روش بررسی: در این مطالعه کار آزمایشی بالینی تصادفی شده و دوسویه کور، کودکان ۶ ماه تا ۱۴ سال مبتلا به لوسمی لنفوبلاستیک حاد کاندید پونکسیون کمری یا آسپیراسیون مغز استخوان مورد مطالعه قرار گرفتند. کودکان به طور تصادفی در دو گروه ۳۴ نفری دریافت‌کننده پروپوفول-کتامین (گروه PK) و سوفنتانیل-کتامین (گروه SK) وارد مطالعه شدند. در گروه PK پروپوفول 1mg/kg، کتامین 0.7mg/kg و در گروه SK سوفنتانیل 0.5µg/kg، کتامین 0.7mg/kg به آرامی تا رسیدن به سطح آرام‌بخشی مطلوب تزریق شد. بیماران دو گروه از لحاظ کیفیت آرام‌بخشی، بی‌دردی و تغییرات همودینامیک در حین مداخله و در ریکاوری با یکدیگر مقایسه شدند.

یافته‌ها: با توجه به مشخصات دموگرافیک، اختلاف معنی‌داری بین دو گروه مورد مطالعه وجود نداشت ($P > 0.05$). فراوانی نسبی سطح آرام‌بخشی عمیق در گروه SK بیشتر از گروه PK بود ($P = 0.09$). میانگین شدت درد در گروه SK به‌طور معنی‌داری پایین‌تر از گروه PK بود ($P = 0.02$).

نتیجه‌گیری: یافته‌های این مطالعه گویای آنست که استفاده از کتامین همراه با پروپوفول یا سوفنتانیل در پروسیجرهای دردناک فراهم‌کننده آرام‌بخشی و بی‌دردی است در مقایسه دو ترکیب مورد مطالعه سوفنتانیل-کتامین با توجه به کیفیت بهتر آرام‌بخشی و بی‌دردی و پایداری پارامترهای همودینامیک، نسبت به ترکیب پروپوفول-کتامین در کودکان مبتلا به لوسمی لنفوبلاستیک حاد ارجح است.

کلید واژه‌ها: کتامین، پروپوفول، سوفنتانیل، آسپیراسیون مغز استخوان، پونکسیون کمری

و وصول مقاله: ۹۷/۱/۲۸ اصلاحیه نهایی: ۹۷/۷/۴ پذیرش: ۹۷/۷/۷

وریدی، عضلانی و اینتراتکال در اقدامات تشخیصی و درمانی کودکان استفاده نمود (۸).

سوفتتایل یک داروی مخدر آرام‌بخش و ضد درد قوی سنتتیک است که ۵ تا ۱۰ برابر قوی‌تر از فنتانیل و ۵۰۰ برابر قوی‌تر از مورفین می باشد که برای ایجاد بی‌دردی حین اقدامات تشخیصی و درمانی در کودکان می‌توان از آن به‌تنهایی یا همراه با سایر داروها از راه‌های خوراکی، وریدی، عضلانی و اینتراتکال و اینترانازال استفاده کرد (۹).

در مرور متون مطالعه‌ای که اثرات آرام‌بخشی و ضد‌دردی دو ترکیب پروپوفول-کتامین و کتامین-سوفتتایل را در کودکان مبتلا به لوسمی لنفوبلاستیک حاد که تحت Bone Marrow Aspiration (BMA) یا Lumbar Puncture (LP) قرار می‌گیرند، مقایسه کند، یافت نشد. لذا این مطالعه با هدف مقایسه تأثیر دو ترکیب دارویی فوق بر کیفیت آرام‌بخشی و بی‌دردی حین آسپیراسیون مغز استخوان و پونکسیون کمربندی انجام شده است.

روش بررسی

این مطالعه تصادفی شده دو سویه کور با کد کار آزمایشی بالینی IRCT20170809035601N6 در سال ۱۳۹۶-۱۳۹۵ در مرکز پزشکی امید اصفهان انجام شد به روش نمونه‌گیری در دسترس ۶۸ کودک ۶ ماه تا ۱۴ سال مبتلا به لوسمی لنفوبلاستیک حاد کاندید پونکسیون کمربندی یا آسپیراسیون مغز استخوان ارجاع شده به بخش انکولوژی بیمارستان، پس از کسب رضایت کتبی از والدین در دو گروه ۳۴ نفری وارد مطالعه شدند. والدین بیماراران، هماتولوژیست اطفال و همکار جمع‌آوری‌کننده اطلاعات از نوع داروی مورد استفاده آگاهی نداشتند.

معیارهای عدم ورود به مطالعه: سابقه حساسیت یا واکنش آلرژیک به هر کدام از داروهای رژیم درمانی، آسیب به سر، بالا بودن فشار داخل چشمی یا داخل جمجمه‌ای، بیماری قلبی-عروقی، بیماری تنفسی، بیماری کبدی، صرع

اقدامات تهاجمی نظیر بیوپسی آسپیراسیون مغز استخوان (Bone Marrow Aspiration) و پونکسیون کمربندی (Lumbar puncture) از اجزای اصلی تشخیص و درمان در کودکان مبتلا به بدخیمی‌های خونی به‌شمار می‌آید (۱ و ۲) و این اقدامات عمدتاً دردناک بوده به‌طوری‌که تحمل آن‌ها غالباً خارج از حد توان بیمار و حتی سخت‌تر از خود بیماری است و باعث ایجاد اضطراب و استرس فراوان در این گروه از کودکان و والدین آن‌ها می‌شود (۳ و ۲ و ۱) بخصوص وقتی این پروسیجرها در طول دوره تشخیص و درمان بارها تکرار شود می‌تواند منجر به بروز افسردگی و دیگر اختلالات شایع روانی شود (۳).

لذا منطقی به نظر می‌رسد که محققان به دنبال راهکار مؤثر جهت کاهش درد حین این مداخلات و پیشگیری از عوارض روانی پس از آن باشند. از جمله این راهکارها استفاده از داروهای آرام‌بخش و بیهوشی عمومی است استفاده از ترکیب داروهای آرام‌بخش و ضد درد در کودکان مبتلا به بدخیمی‌های خونی توسط سازمان بهداشت جهانی (WHO) و آکادمی اطفال آمریکا توصیه شده است (۴ و ۵).

پروپوفول عمدتاً برای القا و نگهداری بی‌هوشی در تمامی رده‌های سنی به کار برده می‌شود و یک داروی آرام‌بخش-هوشبر داخل وریدی کوتاه اثر است کاربرد پروپوفول در پروسه‌های تشخیصی و درمانی در کودکان مبتلا به بدخیمی‌های خونی به دلیل خواص فارماکوکینتیک مطلوب آن از جمله شروع و خاتمه اثر سریع در سال‌های اخیر گسترش یافته است. پروپوفول فاقد خاصیت بی‌دردی ذاتی بوده و معمولاً همراه با یک داروی ضد‌درد نظیر مخدر استفاده می‌شود (۶ و ۷). کتامین دارای خواص آرام‌بخشی، بی‌دردی و بیهوشی است. از این رو برای انواع مختلف پروسیجرهای سرپایی و بستری دارویی ایده آل است دپرسیون تنفسی ندارد و می‌توان به صورت خوراکی،

یا سابقه تشنج، اختلال عصبی، تومور یا متاستاز مغزی، استفاده از هرگونه داروی ضد درد و پیش‌داروی بی‌هوشی، وجود سندروم‌های درد مزمن معیارهای خروج از مطالعه: هرگونه عارضه حین انجام پروسیجر می‌باشد که موجب قطع پروسیجر یا تغییر برنامه بیهوشی گردد.

در اتاق عمل به شیوه تخصیص تصادفی بیماران در دو گروه دریافت‌کننده پروپوفول - کتامین (گروه PK) و سوفتانیل - کتامین (گروه SK) تقسیم شدند. توسط یک کارشناس هوشبری که در جمع‌آوری اطلاعات شرکت نداشت با ورود هر بیمار به اتاق عمل، عددی به تصادف از جدول اعداد تصادفی انتخاب و اگر رقم آخر عدد انتخاب شده فرد بود در گروه PK و اگر زوج بود در گروه SK قرار می‌گرفت. انتخاب تا رسیدن به دو گروه برابر ادامه یافت. اطلاعات دموگرافیک بیماران شامل سن، جنس، وزن بدن ثبت شد. مراقبت از کودکان قبل، حین و بعد از آرام‌بخشی با استفاده از توصیه‌های آکادمی اطفال آمریکا صورت گرفت.

روش آرام‌بخشی و بی‌دردی

بیماران تحت مونیتورینگ الکتروکاردیوگرام، فشارسنج غیرتهاجمی و پالس اکسیمتری قرار گرفتند. تعداد تنفس، ضربان قلب، فشارخون سیستولیک، دیاستولیک و متوسط فشارخون شریانی و اشباع اکسیژن در سه زمان مختلف (قبل و حین مداخله و در ریکاوری) ثبت شد. برای بیماران اکسیژن از راه بینی بافلوی ۴ لیتر در دقیقه قرار داده شد، داروهای مورد مطالعه بر اساس وزن هر بیمار توسط کارشناس هوشبری که عضو تیم مطالعه نبود درس رنگ‌های پوشیده با فویل آلومینیومی، به صورت کدگذاری شده در اختیار متخصص بیهوشی قرار می‌گرفت. هیچ شخص دیگری از ماهیت داروی مورد استفاده برای هر بیمار مطلع نبود

سرنگ ۱ حاوی 0/7mg/kg کتامین با غلظت 0/1mg/ml، سرنگ ۲ حاوی پروپوفول 1mg/kg با غلظت 0/5mg/ml سرنگ ۳ حاوی 0.5µg/kg سوفتانیل و سرنگ ۴ حاوی کتامین 7mg/kg با غلظت 0/1mg/ml و سرنگ ۵ حاوی پروپوفول با غلظت 0/1mg/ml بود. در گروه (p-k) به ترتیب سرنگ‌های ۱ و ۲ در گروه (S-K) سرنگ‌های ۳ به صورت تیره تزریق شد. در صورت اضطراب کودک در حین پروسیجر، در هر دو گروه سرنگ ۵ به صورت تیره تا رسیدن به وضعیت مطلوب تزریق و در پایان پروسیجر دوز کلی داروی تجویزی محاسبه و ثبت شد. اندازه‌گیری‌های دیگر از قبیل ضربان قلب، اشباع اکسیژن شریانی و متوسط فشارخون شریانی نیز قبل از تزریق دارو، حین پروسیجر هر ۵ دقیقه و بعد از انتقال به ریکاوری هر ۱۰ دقیقه تکرار و ثبت شد. در زمان انجام پروسیجر کیفیت آرام‌بخشی با معیار دانشگاه میشیگان University of Michigan Sedation Scale (UMSS) ارزیابی شد.

نمره 0: بیدار و هوشیار

نمره 1: حداقل آرام‌بخشی: خواب‌آلودگی / خواب، واکنش مناسب به مکالمه کلامی و / یا صدا

نمره 2: آرام‌بخشی متوسط: خواب‌آلودگی / خواب، به راحتی با تحریک لمسی سبک یا یک دستور ساده کلامی بیدار می‌شود.

نمره 3: آرام‌بخشی عمیق: خواب عمیق، فقط با تحریک فیزیکی قابل توجه بیدار می‌شود.

نمره 4: بی‌هوش

و کیفیت تسکین درد بیمار با ابزار ارزیابی درد (UPAT) Universal Pain Assessment Tool ارزیابی و ثبت شد.

نمره 0: بدون درد. نمره 1-3 (درد خفیف). نمره 4-6 (درد متوسط). نمره 7-10 (درد شدید)

درد در گروه SK به طور معنی داری پایین تر از گروه PK بود ($P=0/02$). فراوانی نسبی آرام بخشی عمیق در گروه SK به صورت غیر معنادار بیشتر از گروه PK بود. ($P=0/09$) نیاز به تکرار دارو و زمان القا بیهوشی در گروه PK در گروه PK به صورت معناداری بیشتر از SK بود ($P<0/05$).

اطلاعات مربوط به تغییرات همودینامیک بیماران قبل، حین و بعد از مداخله در جدول ۲ ارائه گردیده است. تعداد ضربان قلب در گروه کتامین سوفنتانیل در حین عمل، افزایش معناداری را نشان داد ($P=0/004$) که پس از گذشت زمان اختلاف دو گروه کاهش یافته و غیر معنادار شد ($P=0/89$). میانگین فشارخون سیستولیک و دیاستولیک در گروه SK در حین عمل و در ریکاوری، به طور معناداری بیشتر از گروه PK بود ($P<0/001$). در زمان های مختلف مطالعه بین دو گروه، فشارخون سیستولیک ($P<0/001$) پایدارتر از فشارخون دیاستولیک بود ($P=0/057$).

فشار متوسط شریانی نیز در ریکاوری در گروه سوفنتانیل-کتامین به طور معناداری بیشتر از گروه پروپوفول-کتامین گزارش شد ($P=0/001$) ولی در ارزیابی کل زمان ها بر اساس آزمون آنالیز واریانس با اندازه های مکرر ثبات خود را حفظ نمود ($P=0/37$). میانگین درصد اشباع اکسیژن در هر یک از مقاطع زمانی و در کل اختلاف معناداری را نشان نداد ($P>0/05$).

فراوانی نسبی عوارض SK PK: در اکثر موارد عوارض جانبی خاصی حین عمل ($P=0/51$) و در زمان حضور در ریکاوری ($P=0/18$) وجود نداشت و در آن دسته از بیمارانی که عوارض جانبی داشتند، تکیکاردی و هیپوتانسیون بیشترین شکایت را به خود اختصاص داد (جدول ۳).

در مورد هر بیمار، کل مدت زمان آرام بخشی و نیز طول مدت انجام پروسه و مدت زمان ریکاوری بیمار (فاصله زمانی از آخرین دوز تجویزی دارو تا زمان آمادگی بیمار جهت ترخیص)، عوارض احتمالی بیمار در طول انجام پروسه و نیز در زمان ریکاوری (شامل هایپوکسی، برادی کاردی، بی قراری، گیجی، تهوع، استفراغ، دوبینی، لرز، تومم و ...) ثبت شد و هم چنین بیماران از نظر بروز آپنه (فقدان تنفس بیش از ۱۰ ثانیه یا افت درصد اشباع اکسیژن به زیر ۹۰ درصد) مورد ارزیابی و درمان قرار گرفتند. زمانی که بیماران به Alderete Score ۹ یا ۱۰ رسیدند قابل ترخیص از ریکاوری اعلام شدند. همه بیماران تا ۲ ساعت بعد از آرام بخشی تحت مراقبت بودند. در پایان مطالعه کد داروها در اختیار تیم تحقیق قرار گرفت.

آنالیز آماری

اطلاعات جمع آوری شده به وسیله نرم افزار SPSS نسخه ۲۳ آنالیز شد. داده های کمی و کیفی به ترتیب به صورت میانگین (انحراف معیار) و تعداد (درصد) گزارش شد. مقایسه متغیرهای بررسی شده در دو گروه مورد مطالعه با استفاده از آزمون T برای داده های کمی و آزمون کای اسکور برای داده های کیفی انجام شد. مقدار P value کمتر از ۰/۰۵ معنی دار در نظر گرفته شد.

نتایج

در این مطالعه ۶۸ کودک با بدخیمی خونی در دو گروه ۳۴ نفره دریافت کننده کتامین-پروپوفول و دریافت کننده کتامین-سوفنتانیل مورد مطالعه قرار گرفتند. در تمام بیماران پروسیجر با موفقیت آمیز انجام شد و هیچ کدام از مطالعه خارج نشدند.

اطلاعات دموگرافیک بیماران، کیفیت آرام بخشی و بی دردی و نوع پروسیجر در جدول ۱ ارائه شده است. از نظر مشخصات دموگرافیک، دو گروه مورد مطالعه اختلاف معنی داری با یکدیگر نداشتند ($P>0/05$). میانگین شدت

جدول ۱: اطلاعات دموگرافیک، آرام بخشی و پروسیجر در دو گروه

P-value	گروه سوفتانیل-کتامین		گروه پروپوفول-کتامین		مشخصات
	۳۴		۳۴		
-					تعداد
*۰/۸۰	۲۲(۶۴/۷)	۲۱(۶۱/۸)	پسر	جنسیت	
	۱۲(۳۵/۳)	۱۳(۳۸/۲)	دختر		
۰/۴۰**	۶/۵۸ (۲/۷۹)	۶/۵۰ (۲/۳۴)	سن (میانگین±SD)(سال)		
۰/۱۳**	۲۲/۵۲±۹/۷۹	۲۱/۵۶±۷/۶۸	وزن (میانگین±SD)(کیلوگرم)		
۰/۰۹	۶(۱۷/۵۶)	۱۲(۳۵/۲۹)	۳	سطح آرام بخشی بر اساس UMSS	
	۲۸(۸۲/۳۵)	۲۲(۶۴/۷۱)	۴		
*۰/۰۲	۱/۷۳ (۱/۰۸)	۲/۴۴ (۱/۳۰)	شدت درد بر اساس معیار UPAT		
۰/۱۱	۷(۱۰/۳)	۱۳(۱۹/۱)	حرکت حین پروسیجر		
۰/۷۰	۳(۴/۴)	۵(۷/۴)	نیاز به تکرار دارو		
۰/۲	۱۳(۳۸/۲)	۱۲(۳۵/۳)	LP		پروسیجر
	۱۱(۳۲/۳۶)	۱۰(۲۸/۶)	BMA		
	۷(۲۰/۶)	۱۰(۲۸/۶)	BMA/LP		
	۳(۸/۲)	۲(۵/۹)	BMA/BMB		
۰/۰۰۲	۴/۱۴ (۱/۱۵)	۳/۴۹ (۰/۶۹)	شروع اثر		
۰/۲۳	۴/۴۶ (۰/۸۸)	۵/۲۰ (۱/۶۲)	طول مدت پروسیجر		
۰/۶۳	۶/۷۱ (۴/۳۶)	۵/۰۷ (۳/۷۶)	مدت زمان پایان پروسیجر تا بیداری بیمار		
۰/۹۲	۱۴/۷۱ (۶/۱۲)	۱۴/۲۰ (۵/۹۹)	ریکاوری		

*Chi Squire test, ** Independent t test, UMSS: University of Michigan Sedation Scale, UPAT: universal pain assessment tool.

جدول ۲: تغییرات همودینامیک حین و بعد از پروسیجر در دو گروه مورد مطالعه

متغیرها	گروه پروپوفول - کتامین	گروه سوفتانیل - کتامین	P value
ضربان قلب (میانگین ±SD) (در دقیقه)	قبل از مداخله	۱۰۵/۲۴ ± ۰۸/۹۵	۰/۶۸
	در حین مداخله	۱۰۳/۳۸ ± ۱۹/۹۲	۰/۰۰۴
	بعد از مداخله	۹۸/۹۰ ± ۱۳/۴۴	۰/۲۱
اشباع اکسیژن خون (میانگین ±SD) (درصد)	قبل از مداخله	۹۸/۰ ± ۶۵/۶۴	۰/۲۲
	در حین مداخله	۰/۹۹ ± ۶۵/۵۴	۰/۶۳
	بعد از مداخله	۹۹/۰ ± ۴۱/۶۵	۰/۷۶
فشارخون سیستولی (میانگین ±SD) (mmhg)	قبل از مداخله	۱۰۸/۱۴ ± ۱۷/۹۱	۰/۳۳
	در حین مداخله	۱۰۰/۱۴ ± ۱۱/۳۵	< ۰/۰۱
	بعد از مداخله	۹۸/۹۷ ± ۱۱/۹۶	< ۰/۰۱
فشارخون دیاستولی (میانگین ±SD) (mmhg)	قبل از مداخله	۷۲/۱۵ ± ۱۴/۰۵	۰/۳۴
	در حین مداخله	۶۲/۲۳ ± ۱۳/۰۱	< ۰/۰۱
	بعد از مداخله	۶۱/۶۴ ± ۱۲/۹۸	< ۰/۰۱
میانگین فشار شریانی (میانگین ±SD) (mmhg)	قبل از مداخله	۸۴/۱۳ ± ۱۳/۳۹	۰/۳۳
	در حین مداخله	۸۶/۴۱ ± ۱۲/۱۳	۰/۸۰
	بعد از مداخله	۷۴/۷۳ ± ۱۳/۱۸	۰/۰۰۱

جدول ۳: عوارض حین و پس از عمل

P value	کتامین - سوفتانیل (درصد) تعداد	کتامین - پروپوفول (درصد) تعداد	پارامتر مورد بررسی
۰/۵۱	۲۸ (۴۱/۲٪)	۲۶ (۳۸/۲)	ندارد
	۲ (۲/۹)	۴ (۵/۹)	تاکیکاردی *
	۲ (۲/۹)	۴ (۵/۹)	هیپوتانسیون **
۰/۱۸	۲ (۱/۵)	۰ (۰/۰)	تاکیکاردی و هیپوتانسیون
	۲۸ (۴۱/۲)	۳۱ (۴۵/۶)	ندارد
	۱ (۱/۵)	۳ (۴/۴)	تاکیکاردی
	۳ (۴/۴)	۰ (۰/۰)	هیپوتانسیون
	۱ (۱/۵)	۰ (۰/۰)	هیپوتانسیون ***
	۱ (۱/۵)	۰ (۰/۰)	تاکیکاردی و هیپوتانسیون
	۱ (۱/۵)	۰ (۰/۰)	تهوع و استفراغ بعد از عمل

* تاکیکاردی: افزایش تعداد ضربان قلب حداقل ۲۰ بیشتر از حد پایه (قبل از تزریق داروی بیهوشی).

** هیپوتانسیون: کاهش فشار متوسط فشارخون شریانی حداقل ۲۰ نسبت به فشار پایه (قبل از تزریق داروی بیهوشی).

*** هیپوتانسیون: افزایش فشارخون متوسط شریانی حداقل ۲۰ نسبت به فشار پایه (قبل از تزریق داروی بیهوشی).

بحث

در این مطالعه کار آزمایشی بالینی، تأثیر دو ترکیب دارویی PK و SK بر کیفیت آرام بخشی و بی‌دردی حین پروسیجرهای کوتاه مدت در کودکان با لوسمی لنفوبلاستیک حاد مورد بررسی قرار گرفت. یافته‌ها حاکی از تأثیر معنادار SK بر کاهش درد حین عمل و کیفیت بهتر آرام بخشی به صورت غیر معنی‌دار با SK نسبت به PK بود. تعداد ضربان قلب در گروه کتامین سوفتانیل در حین عمل، افزایش معناداری را نشان داد ($P=0/004$) که پس از گذشت زمان اختلاف دو گروه کاهش یافته و غیر معنادار شد ($P=0/89$). میانگین فشارخون سیستولیک و دیاستولیک در گروه SK در حین عمل و در ریکاوری، به‌طور معناداری بیشتر از گروه PK بود ($P<0/001$). زمان ریکاوری در گروه SK طولانی‌تر از گروه PK بود اما تفاوت معنی‌دار نبود.

Hala و همکاران در مقایسه تأثیر کتامین فتانیل و کتامین پروپوفول در کودکان تحت کاتتریزاسیون قلب نتیجه گرفتند علیرغم طولانی شدن زمان ریکاوری با کتامین فتانیل به علت پایداری همودینامیکی و پارامترهای اکسیژن‌رسانی این ترکیب نسبت به کتامین پروپوفول امن‌تر و مؤثرتر است (۱۰). یافته‌های مطالعه حاضر از نظر زمان ریکاوری و متغیرهای همودینامیک در راستای مطالعه Hala است

Nielsen به بررسی تأثیر اسپری نازال کتامین - سوفتانیل حین پروسیجرهای دردناک در کودکان پرداخت. این ترکیب دارای اثر ضد درد در ۷۸٪ موارد بود. وضعیت همودینامیک بیماران از نظر درصد اشباع اکسیژن و تعداد ضربان قلب و آرام بخشی کودکان بدون تغییر و مطلوب گزارش شد (۱۱). نتایج مطالعه ما از نظر اثر تأثیر بی‌دردی و پایداری درصد اشباع اکسیژن شریانی با SK همسوبا مطالعه Nielsen است.

ترکیب کتامین - سوفتانیل در کودکان با آرام بخشی و بی‌دردی بهتری نسبت به کتامین میدازولام و پروپوفول - رمی فتانیل همراه بوده است (۱۳ و ۱۲) Krishnamurthy و همکاران در بیماران تحت لاوزبرونکیال توسط برونکوسکوپي انعطاف پذیر، به بررسی مقایسه‌ای تأثیر پروپوفول - کتامین و پروپوفول - فتانیل پرداختند در این مطالعه سطح آرام بخشی، تغییرات همودینامیکی، عوارض جانبی و نیاز به دوز مجدد دارو در هر دو گروه دارویی مشابه گزارش شد تنها تفاوت زمان ریکاوری بیشتر در گروه پروپوفول - کتامین ذکر شد (۱۴). یافته‌های مطالعه ما علیرغم تفاوت در نوع هوشبر مشترک در دو مطالعه هم راستا با مطالعه فوق است. ریکاوری طولانی‌تر در مطالعه ما احتمالاً به ترکیب سوفتانیل - کتامین مربوط می‌شود.

در مطالعه‌ای Aminidashi به مقایسه تأثیر دو ترکیب پروپوفول - فتانیل و پروپوفول - کتامین در بیماران ترومایی پرداخت. در نتایج گزارش به بی‌دردی بهتر و آرام بخشی عمیق‌تر با پروپوفول - فتانیل بدون عوارض جانبی قابل توجه و تأثیر بر زمان ریکاوری اشاره شده است (۱۵). مطالعه حاضر در زمینه بی‌دردی، آرام بخشی بهتر و نداشتن عارضه جانی قابل توجه با مطالعه فوق همسو است.

Elshammaa در کودکان تحت تانسلیکتومی برای بی‌دردی بعد از عمل، تأثیر کتامین (0.5mg/kg) و فتانیل ($1\mu\text{g/kg}$) را مورد بررسی قرارداد. این مطالعه بهبود کنترل درد پس از عمل بدون تأخیر در ترخیص از ریکاوری را نشان داد (۱۶). در مطالعه ما از نظر تأثیر کتامین - سوفتانیل بر تسکین درد هم‌راستایی با مطالعه Elshammaa وجود دارد.

در مطالعه حاضر که با دو گروه دارویی PK و SK انجام شد. کتامین هوشبر وریدی مشترک در هر دو گروه بود و تفاوت نتایج مطالعه ما می‌تواند مربوط به دارویی باشد که همراه با کتامین به کار برده شد. خواص اینوتروپ منفی و

are lipophilic, small molecules that are freely soluble in

برتری مطالعه حاضر این بود که تاکنون مطالعه مشابهی جهت بررسی ترکیبات دارویی فوق و در گروه سنی کودکان انجام نشده است.

نتیجه گیری

به طور کلی به نظر می‌رسد، استفاده از کتامین با اپیوئیدها نظیر فنتانیل یا سوفنتانیل و پروپوفول می‌تواند با آرام بخشی ویی دردی مناسب، پایداری همودینامیک و عوارض کمتری همراه است. نتایج مطالعه حاضر گویای آن است که ترکیب سوفنتانیل-کتامین با توجه به معیارهای شدت درد، سطح آرام بخشی و تغییرات کمتر همودینامیکی، نسبت به ترکیب پروپوفول-کتامین در پروسیجرهای کوتاه مدت در کودکان مبتلا به لوسمی لنفوبلاستیک حاد ترجیح داده می‌شود.

تشکر و قدردانی

مقاله حاضر حاصل پایان نامه دکترای حرفه ای است که با کد کار آزمایشی بالینی IRCT20170809035601N6 در سال ۱۳۹۶-۱۳۹۵ در مرکز پزشکی امید اصفهان و با حمایت‌های معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی اصفهان به انجام رسید. لذا نویسندگان مقاله از زحمات ایشان تقدیر و تشکر می‌نمایند.

Reference

1. Harila-Saari AH, Lahteenmaki PM, Pukkala E, Kyyronen P, Lanning M, Sankila R. Scholastic achievements of childhood leukemia patients: a nationwide, register-based study. *J Clin Oncol* 2007; 25: 3518-24.
2. Bhatnagar S, Mishra S, Gupta M, Srikanti M, Mondol A, Diwedi A. Efficacy and safety of a mixture of ketamine, midazolam and atropine for procedural sedation in pediatric oncology: a randomized study of oral versus intramuscular route. *J Pediatr Child Health* 2008; 44: 201-4.
3. Hockenberry MJ, McCarthy K, Taylor O, Scarberry M, Franklin Q, Louis CU, et al. Managing painful procedures in children with cancer. *J Pediatr Hematol Oncol* 2011; 33: 119-27.

وازدیلاتوری پروپوفول موجب کاهش فشارخون می‌شود (۱۷) که می‌تواند توجیهی برای پایین تر بودن میانگین فشارخون سیستولیک و دیاستولیک در گروه PK باشد. اثرات سمپاتومیمتیک کتامین تا حدودی موجب تعدیل اثرات اینوتروپ منفی و واژودیلاتوری پروپوفول شده است؛ که باید در نظر داشت

کتامین دارای مکانیسم‌های متعدد ضد درد از جمله مهار NMDA، آگونیسم رسپتورهای دلتا و μ است (۱۸) کتامین ممکن است با تأثیر بر گیرنده‌های اپیوئیدی μ موجب تقویت اثر ضد دردی آن در فرایندهای بالینی شود (۱۹). در مطالعه حاضر آرام بخشی ویی دردی بهتر و همودینامیک پایدارتری با ترکیب SK نسبت به PK داشتیم که مکانیسم اثر کتامین و تأثیر تقویتی کتامین بر گیرنده‌های مخدری رامی توان توجیهی برای آن دانست.

ترکیبی از کتامین- سوفنتانیل به نظر می‌رسد فاقد عوارض جانبی کتامین تنها (ناشی از تحریک سمپاتیک آن) است. این ترکیب همچنین با شروع سریع آرام بخشی عمیق و کمترین تأثیر بر همودینامیک و تنفس همراه است

Both sufentanil and ketamine are lipophilic, small molecules that are freely soluble in
Both sufentanil and ketamine are lipophilic, small molecules that are freely soluble in
Both sufentanil and ketamine

4. Shetabi H, Golparvar M, Ghanbardezfoli S, Torfenejad M. Sedative and Analgesic efficacy of Propofol-Ketamine and Propofol-Remifentanyl During Painful Procedures in Children with Acute Lymphoblastic Leukemia. *Iran J Ped Hematol Oncol* 2018; 8: 87-96
5. Work Group on Sedation Guidelines for monitoring and management of pediatric patients during and after sedation for diagnostic and therapeutic procedures: an update. Guidelines for monitoring and management of pediatric patients during and after sedation for diagnostic and therapeutic procedures: an update. *Pediatrics* 2006; 118: 2587-602.
6. Hashemi A, Ayatollahi V, Ghilian R, GhadamiYazdi A, Fadavi N, Yadegari Y, et al. Ketofol for bone marrow aspiration and lumbar puncture in Children with ALL. *Iran J Ped Hematol Oncol* 2011; 1: 126-32.
7. Khutia SK, Mandal MC, Das S, Basu SR. Intravenous infusion of ketamine-propofol can be an alternative to intravenous infusion of fentanyl-propofol for deep sedation and analgesia in paediatric patients undergoing emergency short surgical procedures. *Indian J Anaesth* 2012; 56: 145-50.
8. Aouad MT, Moussa AR, Dagher CM. Addition of ketamine to propofol for initiation of procedural anesthesia in children reduces propofol consumption and preserves hemodynamic stability. *Acta Anaesthesiol Scand* 2008; 52: 561-5.
9. Xue FS, Xu YC, Liu Y, et al: Different small-dose sufentanil blunting cardiovascular responses to laryngoscopy and intubation in children: a randomized, double-blind comparison. *Br J Anaesth* 2008; 100: 717-23.
10. El Deen HMS, El Deeb A. Ketamine-propofol versus ketamine fentanyl for anesthesia in pediatric patients undergoing cardiac catheterization: A prospective randomized study. *Egypt J Anaesth* 2012; 28: 49-53.
11. Nielsen BN, Friis SM, Rømsing J, Schmiegelow K, Anderson BJ, Ferreirós N, et al. Intranasal sufentanil/ketamine analgesia in children. *Paediatr Anaesth* 2014; 24: 170-80.
12. Akin A, Guler G, Esmaoglu A, et al. A comparison of fentanyl-propofol with a ketamine-propofol combination for sedation during endometrial biopsy. *J Clin Anesth* 2005; 17: 187-90.
12. Shetabi H, Shafa A, Zare M. Effect of Ketamine-Sufentanil and Ketamine-Midazolam to induce sedation and analgesia in Pediatric with Lumbar Puncture or Bone Marrow Aspiration. *AACC* 2018. 4: 497-500. [In Persian]
13. Shetabi H, Asadi N, Golparvar M, Shafa A. The Comparison of the Effect of Ketamine-Sufentanil Combination and Propofol-Remifentanyl Combination on the Quality of Sedation during Painful Procedures in Children with Hematological Malignancies. *J Isfahan Med Sch* 2018; 36: 548-56.
14. Krishnamurthy A, Sudhakar SR. Total intravenous anaesthesia using propofol and ketamine combination versus propofol and fentanyl combination in patients undergoing bronchoalveolar lavage. *J Evolution Med Dent Sci* 2018; 7: 1567-71.
15. Aminiahidashti H, Shafiee S, Hosseininejad SM, Firouzian A, Barzegarnejad A, Kiasari AZ, et al. Propofol-fentanyl versus propofol-ketamine for procedural sedation and analgesia in patients with trauma. *Am J Emerg Med* 2018; 36: 1766-70.
16. Elshammaa N , Chidambaran V , Housny W , Thomas J, Zhang X. Ketamine as an adjunct to fentanyl improves postoperative analgesia and hastens discharge in children following tonsillectomy – a prospective, double-blinded, randomized study. *Pediatr Anesth* 2011; 21: 1009-14.

17. Kassam SI, Lu C, Buckley N, Lee RM. The mechanisms of propofol-induced vascular relaxation and modulation by perivascular adipose tissue and endothelium. *Anesth Analg* 2011; 112: 1339–45.
18. Gupta A, Devi LA, Gomes I. Potentiation of μ -opioid receptor-mediated signaling by ketamine *J Neurochem* 2011; 119: 294–302.
19. Tucker AP, Kim YI, Nadeson R, Goodchild CS. Investigation of the potentiation of the analgesic effects of fentanyl by ketamine in humans: a double-blinded, randomised, placebo controlled, crossover study of experimental pain. *BMC Anesthesiol* 2005; 5: 2.