

بررسی تأثیر کمای باربیتوراتی بر پیش آگهی بیماران ضربه مغزی

دکتر حسین مدینه^{*}، دکتر سعید ابریشم کار^{**}، دکتر محمود اخلاقی^{***}، دکتر پیمان فاضل

چکیده:

ضربه مغزی شدید یکی از علل عمدۀ از کار افتادگی طولانی مدت و مرگ، به خصوص در افراد کمتر از ۲۴ سال می باشد. هدف از مطالعه بررسی تأثیر کمای باربیتوراتی با انفوزیون مداوم تیوپنتال بر پیش آگهی بیماران ضربه مغزی با ارزیابی کمای گلاسکو (Glassco coma scale=GCS) کمتر از ۸ می باشد. این تحقیق یک مطالعه مداخله ای بالینی نیمه تجربی می باشد که روی ۳۲ بیمار ضربه مغزی با GCS کمتر از ۸ بستره در بخش مراقبت های ویژه بیمارستان آیت الله کاشانی شهرکرد صورت گرفت. پس از ثبیت وضع عمومی و کنترل علائم حیاتی بیماران آنها را به مدت ۴۸ ساعت با حمایت مکانیکی تنفسی تحت انفوزیون mg/kg/h ۲ تیوپنتال در بخش مراقبت های ویژه قرار می دادیم، سپس بیماران را بر حسب انجام عمل جراحی کرaniotomی یا عدم آن و بر اساس ارزیابی پیش آگهی گلاسکو (Glassco out coma scale=GOS) مورد ارزیابی قرار دادیم. میزان خطر نسبی پیش آگهی نامطلوب در بیماران کرaniotomی شده تیوپنتال گرفته به نظر فه ۵۹٪. و در بیماران کرaniotomی نشده ۶۹٪. به دست آمد. با توجه به اعشاری بودن میزان خطرنسبی در هر دو دسته از بیماران بنظر می رسد انفوزیون تیوپنتال در بهبود پیش آگهی بیماران ضربه مغزی مفید می باشد.

واژه های کلیدی: آسیب مغزی شدید، ضربه مغزی، باربیتورات، کمای باربیتوراتی، طبقه بندی کمای گلاسکو، طبقه بندی پیش آگهی گلاسکو.

مقدمه:

آسیب مغزی پس از هر ضربه مغزی به دو صورت منتشر و یا موضعی ایجاد می شود (۲۳). آسیب اولیه بیشتر به صورت له شدگی و آسیب آکسونی منتشر و یا به صورت ثانویه که ناشی از عوارض آسیب مغزی می باشد که شامل خونریزی داخل مغزی، ادم مغزی، افزایش فشار داخل جمجمه و آسیب های ناشی از هیپوکسی، افت فشار خون و عفونت ها می باشد (۲۳). مهم ترین یافته در این بیماران افزایش فشار داخل

آسیب مغزی ناشی از ضربه مغزی علت اصلی مرگ به خصوص در افراد کمتر از ۲۴ سال می باشد (۱۷،۳). با وجود مراقبت های شدید ناتوانی طولانی مدت در تعداد زیادی از این بیماران رخ می دهد (۱۱،۸،۹) تعیین کننده ترین عامل در پیش آگهی این بیماران نوع ضایعه مغزی حاصل از تصادف است و هر درمانی که باعث محدود شدن ضایعه مغزی شود باعث بهبود پیش آگهی می شود (۱۳).

*استادیار گروه بیهوشی و احیاء - دانشگاه علوم پزشکی: شهرکرد - بیمارستان آیت الله کاشانی - گروه بیهوشی - تلفن: ۰۳۸۱-۲۲۴۴۵ - (مؤلف مسئول).

**استادیار گروه جراحی اعصاب - دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد.
پزشک عمومی - دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد.

فرستاده می شدند، تا تحت مراقبت ویژه و حمایت تنفسی قرار گیرند. تمام بیماران به مدت ۴۸ ساعت تحت انفوژیون مداوم تیوپنتال به مقدار ۲ mg/kg/h و انفوژیون ۰/۱mg/kg مرفین هر ۶ ساعت قرار می گرفتند تمام بیماران به ونیلاتور Bear2 ساخت کارخانه Bear آمریکا با پارامترهای تنفسی؛ تعداد تنفس ۱۲ مرتبه در دقیقه، حجم جاری ۱۵ ml/kg، درصد اکسیژن ۵۰ درصد، تهویه کمکی متناوب هزمان و فشار مثبت انتهای بازدم برابر با سه سانتی متر آب وصل شدند.

بیماران تحت درمان توسط درجه بندی پیش آگهی گلاسکو (GOS) تا ۳ ماه پس از اتمام دوره درمانی توسط مجریان طرح از نظر پیش آگهی مطلوب (بهبودی کامل یا ناتوانی در حدی که وابستگی فیزیکی یا روحی ایجاد ننماید) و پیش آگهی نا مطلوب (ناتوانی شدید در حد ایجاد وابستگی و حیات نباتی) مورد بررسی قرار می گرفتند.

نتایج: نتایج حاصل از این تحقیق با نتایج مطالعه ای که قبلًا توسط مجریان طرح انجام گرفته بود (۱) که نتایج آن به پیوست می باشد و با مطالعات انجام شده دیگر مقایسه شدند (۱۱، ۱۲، ۱۳، ۱۴) و خطر نسی در هر مورد محاسبه شد.

در این تحقیق ۳۲ بیمار مطالعه شدند. میانگین سنی بیماران ۲۸ سال بود. ۷ نفر از بیماران زن و ۲۵ نفر مرد بودند.

۱۸ نفر از بیماران فقط کرانیوتومی شدند و ۱۴ نفر عمل نشدند. در گروهی که کرانیوتومی شده بودند ۵ نفر فوت کردند و ۱۴ نفر پیش آگهی نامطلوب پیدا کردند و ۹ نفر پیش آگهی مطلوب پیدا کردند (جدول شماره ۱). در گروهی که کرانیوتومی نشده بودند ۵ نفر فوت کردند ۴ نفر پیش آگهی نامطلوب پیدا کردند ۵ نفر

جمجمه است (۱۷، ۱۸).

باریستوراتها به دلیل داشتن ویژگی های خاص موجب کاهش فشار داخل جمجمه می گردند (۱۳). به این دلیل در بعضی از بخش های مراقبت های ویژه معتبر دنیا از باریستوراتها به عنوان یک روش درمانی استفاده می شود (۲، ۵، ۱۰) اما به دلیل تأثیر باریستوراتها روی همودینامیک و تغییرات الکترولیتی و اختلال در ارزیابی بیمار حین درمان استفاده از باریستوراتها را محدود نموده است (۱۸، ۱۹، ۲۰).

با وجود اینکه از انفوژیون تیوپنتال جهت کنترل تشنج مداوم استفاده گردیده است (۲۳) و با توجه به اینکه استفاده از باریستوراتها جهت کنترل عوارض مغزی پس از ضربه مغزی اتفاق نظر کلی از نظر انجام آن و انتخاب روش مناسب جهت ایجاد کمای باریستوراتی ارائه نشده است (۱، ۲، ۴، ۱۹). لذا این تحقیق بر آن است تا مطالعه ای در مورد اثربخشی آن با این روش انجام دهد.

مواد و روشها:

این تحقیق یک مطالعه مداخله ای بالینی نیمه تجربی می باشد (Qauazie Experimental Clinical Trail)، که طی ۹ ماه متوالی از اسفند ماه سال ۱۳۷۹ لغایت آذر ماه سال ۱۳۸۰ انجام شد. جمعیت مورد مطالعه بیماران با ضربه مغزی ۱۲-۵۰ ساله با ارزیابی کمای گلاسکو GCS کمتر از ۸ که به اورژانس بیمارستان آیت الله کاشانی شهر کرد آورده اند انجام گرفت. در این تحقیق بیماران ضربه مغزی بر اساس GCS طبقه بندی شدند (۷) و آن گروه که نمره کمتر از ۸ به دست آوردن لوله گذاری داخل نای شدند و بر حسب نوع ضایعه مغزی تصمیم گیری به انجام عمل می شد. آنهایی که نیاز به عمل نداشتند پس از پایدار کردن وضعیت عمومی و علائم حیاتی آنهایی که نیاز به عمل داشتند پس از انجام عمل جراحی مغزی مورد نیاز به بخش مراقبت های ویژه

جدول شماره ۱: مقایسه تأثیر انفوژیون تیوپنتال را بر بیماران کرانیوتومی شده.

جمع		پیش آگهی نامطلوب		پیش آگهی مطلوب		فوت		نتیجه عمل		گروه
درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	
۱۰۰	۱۸	%۴۷/۳	۹	%۲۱	۴	%۲۶/۳	۵			با انفوژیون تیوپنتال
۱۰۰	۱۷	%۳۵/۳	۶	%۳۵/۳	۶	%۲۹/۴	۵			بدون انفوژیون تیوپنتال

تأثیر انفوژیون تیوپنتال بر پیش آگهی بیماران ضربه مغزی شدید کرانیوتومی شده خطر نسبی فوت ۰/۱۹، خطر نسبی پیش آگهی نامطلوب ۰/۵۹، خطر نسبی پیش آگهی مطلوب ۱/۳۳.

آنها یی که تیوپنتال نگرفته بودند ۱/۳۳ به دست آمد که نشانه افزایش پیش آگهی مطلوب است.

در بیمارانی که کرانیوتومی نشده بودند و فقط تیوپنتال دریافت کرده بودند نسبت به آنها یی که تیوپنتال دریافت نکرده بودند خطر نسبی فوت ۰/۷۵ و خطر نسبی پیش آگهی نامطلوب ۰/۶۹ به دست آمد که نوید اثر مطلوب تیوپنتال در کاهش مرگ و ناتوانی است. احتمال پیش آگهی مطلوب در این دسته از بیماران با انفوژیون تیوپنتال ۳/۳ به دست آمد.

پیش آگهی مطلوب پیدا کردند (جدول شماره ۲).

بحث:

خطر نسبی فوت در بیمارانی که کرانیوتومی شده بودند و تحت انفوژیون تیوپنتال قرار گرفته بودند نسبت به بیمارانی که تیوپنتال نگرفته بودند ۰/۸۹ و خطر نسبی پیش آگهی نامطلوب ۰/۵۹ به دست آمد که این نشان دهنده کاهش فوت و ناتوانی با انفوژیون تیوپنتال است، اما احتمال پیش آگهی مطلوب با انفوژیون تیوپنتال نسبت به

جدول شماره ۲: تأثیر انفوژیون تیوپنتال بر بیماران عمل نشده

جمع		پیش آگهی نامطلوب		پیش آگهی مطلوب		فوت		نتیجه عمل		گروه
درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	
۱۰۰	۱۴	%۳۵/۷	۵	%۲۸/۵	۴	%۳۵/۷	۵			با انفوژیون تیوپنتال
۱۰۰	۱۷	%۱۰/۸	۲	%۴۱/۲	۷	%۴۷	۸			بدون انفوژیون تیوپنتال

تأثیر انفوژیون تیوپنتال بر پیش آگهی بیماران ضربه مغزی شدید کرانیوتومی نشده خطر نسبی فوت ۰/۷۵، خطر نسبی پیش آگهی نامطلوب ۰/۷۹، خطر نسبی پیش آگهی مطلوب ۳/۳.

تیوپنتال موجب پایدار نمودن غشاء لیزوژم ها و مانع از آزاد شدن آنزیم های (۶،۹) داخل آنان می گردد و با این کار از ایجاد نکروز و تخریب شیمیایی جلوگیری می کند. این امر موجب کاهش ناتوانی پس از بهبود می شود (۳،۲۰).

تیوپنتال موجب کاهش نزوترانسیترها (۱۷) و کلسیم داخل مغزی و تجمع کلسیم داخل سلولی می گردد که این امر مانع از اثرات مخرب کلسیم روی غشاء نرونها می شود (۹،۲۳).

تیوپنتال با داشتن خاصیت منحصر به فرد از بین بردن رادیکال های آزاد مانع از اثر اکسیداسیون آنها بر سلول های مغزی می گردد (۶،۹).

تیوپنتال با ایجاد پدیده Inversestead موجب تنگ شدن عروق در نواحی سالم مغز و انتقال خون به نواحی بیمار می شود که موجب کاهش اثرات اسکیمی روی مغز می شود (۲،۱۳).

تیوپنتال موجب به خواب رفتن بیمار و جلوگیری از تشنج و مقاومت به تهويه مکانیکی در زمانی که بیشترین احتمال از نظر بروز تشنج و هیپوکسی و باعث افزایش اکسیژناسیون و عدم افزایش ICP در اثر مقاومت به تهويه مکانیکی می شود (۱۹،۶).

تشکر و قدردانی:

بدینوسیله از معاونت محترم پژوهشی که زمینه انجام این تحقیق را فراهم نمودند و از جناب آقای دکتر خدیوی که زحمت محاسبات آماری این مطالعه را کشیدند و پرسنل محترم بخش مراقبت های ویژه بیمارستان آیت الله کاشانی شهر کرد کمال تشکر و سپاسگزاری را داریم.

در مقایسه با گزارش Kelly و همکارانش و بانک اطلاعاتی کمای تروماتیک خطر نسبی فوت در بیماران مورد مطالعه کاهش نشان می دهد (۱۰،۱۴).

بحث در مورد اثرات مفید تیوپنتال در کاهش فوت و ناتوانی مربوط می شود به خواص متعدد آن از جمله: تیوپنتال موجب کاهش حجم خون مغزی CBV (۷) و جریان خون CBF (۸) و کاهش فشار داخل جمجمه ICP (۹) و مانع از عوارض سوء افزایش می گردد (۶،۱۷،۱۳).

کاهش متابولیسم مغزی در نواحی که به دنبال ضربه افزایش متابولیسم پیدا کرده اند که احتمالاً به دلیل مهار تبادلات تحریکی با کاهش اکسید نیتریک و CGMP (۱۰) و N متیل و D آسپارتات و کاهش ترشح AMP (۱۱) می باشد (۲۴،۱۹).

کاهش میزان متابولیسم مغزی (CMR) (۱۱) و مصرف اکسیژن در نواحی مغزی با فعالیت طبیعی به دلیل کاهش عبور سیناپسی با اثر روی عبور گاما آمینوبوتیریک اسید (GABA) (۴،۱۸،۱۹).

تیوپنتال موجب کاهش غلظت لاکتات (۱۴)، پیروات (۱۵)، فسفوکراتینی (۱۶) و آدنوزین تری فسفات (۶) در نواحی آسیب دیده مغز و بهبود متابولیسم گلوکز در آنجا می گردد (۳،۶،۲۲). تیوپنتال مانع ایجاد ادم مغزی و کاهش ادم می گردد که این امر موجب کاهش ICP و بهبود خون رسانی به نواحی آسیب دیده مغز می شود (۵،۶،۹).

تیوپنتال با کاهش دمای بدن (هیپوترمی) (۴) موجب کاهش نیاز مغز به اکسیژن می گردد و در زمانی که پرفیوژن مغزی مختل شده است مانع از اسکیمی مغز می شود.

منابع:

۱. یدالهی آناهیتا. بررسی ایتولوزیک، فراوانی، شیوع جنسی و عوارض ناشی از ضربه های وارد به سر در بیماران پذیرش شده طی ۶ ماه متوالی از اول دی ماه ۱۳۷۸ تا پایان خرداد ماه ۱۳۷۹ در بیمارستان آیت الله کاشانی شهرکرد. پایان نامه جهت اخذ دکترای حرفه ای. دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد، ۱۳۷۹.
2. Cormino M.; Gopinath SP.; Valka A. Cerebral hemodynamic effect of phenobarbital coma in head injury patient. *J Neuro Trauma*, 16(110): 927-36, 1999.
3. Daivid IG.; Hume AJ.; Thomas AG. Pathology of brain damage in head. In: Geroge TT. The practice of neurosurgery: From Williams & Wilkins. Baltimor: USA, Vol.2. 1385-97, 1996.
4. Dnummmond JC.; Shapiro HM. Cereloval phtsiology. In: Miller RD. Anesthesia: From Churchill Livingstone. Philadelphia: USA, 15thed. Vol.1. 723-4, 2000.
5. Finfer SR.; Ferch R.; Morgan MK. Barbiturate coma for sever refractory vasospasm following subarachnoid haemorrhage. *Intensive Care Med*, 25(4): 406-9, 1999.
6. Fragen RJ.; Avram MJ. Barbiturates. In: Miller RD. Anesthesia: From Churchill Livingstone Company. Baltimor: USA, 223, 2000.
7. Greenberg G. Handbook of head and spine trauma: From Williams & Wilkins. Baltimor: USA, 230-3, 1993.
8. Gremmelt A.; Braun U. Analgesia and sedation inpatients with head brain trauma. *Anesthesist*, 44: 556-59, 1995.
9. John C. Neurosurgical anesthesia. In: Miller RD. Anesthesia: From Churchill Livingstone. NewYork: USA, 5thed. 1895-925, 2000.
10. Kelly FD.; Nikas FD.; Becker FD. Diagnosis and treatment of moderate and sever head injuries in adult. In: Youmans RJ. Neurological surgery: From WB Sounders Company. Philadelphia: USA, 14th ed. Vol.3. 1702-918, 1995.
11. Lee RK.; Hoff TG. Intracranial pressure. In: Youmans RJ. Neurological surgery: From WB Sounders Company. Philadelphia: USA, 14th ed. Vol.1. 512, 1996.
12. Levin HS. Neurobehavioral sequelae of closed head injury. In: Cooper PR. Head injury: From Williams & Wilkins. Baltimor: USA, 525-51, 1993.
13. Marino DW. Treatment of cerebral is chemia improves out come following server traumatic brain injury. In: Lea F. ICU book: From Williams & Wilkins. Philadelphia: USA, 197, 1993.
14. Marshal LF. The outcome of severe closed head injury. *J Neurosurg*, 15:28-36, 1991.
15. Miller RD.; Stoling in RK. Local of anesthetics. In: Basics of anesthesia: From Churchill Livigstone Company. NewYork: USA, 3th ed. 76: 59-71, 1994.
16. Randall M. Evaluation and management of severe closed head injury. In: George TT. The practice of neurosurgery: From Williams & Wilkins. Baltimore: USA, Vol.2. 1401-16, 1992.
17. Rosner MJ.; Daghton S. Cerebral perfusion pressure managemant in head injury. *J Trauma*, 30: 933-41, 1990.
18. Stover JF.; Pleines UE.; Morganti KC. Thiopental attenuates enrgetic impairment but fails to normalize cerebrospinal fluid glutamate in brain-injured patients. *Crit Care Med*, 27(7): 1351-7, 1992.
19. Takeko T. Barbitorate coma anesthesia and critical care. *J Trauma*, 86: 87-94, 2000.
20. Terasko K. Barbiturates inhibit endothelium dependent and independent relaxation mediated bycyclic GMP. *Anesth Analg*, 78: 823-31, 1994.

21. Vukic M.; Vegovetic L.; Kovac D. The effect of implentation of guide lines for the management of head injury on patient treatment and outcom. *Acta Neurochir Wien*, 141(11): 1203–8, 1999.
22. Ward J. Risks of barbiturte come vs benefit in head injury. *J Neurosurgery*, 62: 383–8, 1985.
23. Willatts S. Physiology of the wervous system. In: Aitkenhead R.; Rowwpotham J. *Textbook of Anaesthesia: From Churchill Livingstone Company*. NewYork: USA, 137, 2001.
24. Zhu H. The effect of thiopental and propofol on NMDA and AMPA mediated L-glutamate encitotoxicity. *Anesthesicology*, 87: 944-50, 1997.