

درمان و مدیریت درد در تعویض مفصل زانو و ران

خلاصه

در سال‌های اخیر مدیریت و درمان درد در اعمال جراحی بهویژه جراحی‌های دردناک تعویض مفاصل هیپ و زانو بسیار مورد توجه متخصصین درد و ارتوپدی قرار گرفته است، و لذا از اهمیت بسیار زیادی برخوردار می‌باشد. در چند سال اخیر اکثر منابع معتبر به جای مصرف یک یا دو دارو برای درمان درد روش چندگانه (مولتی مودال) را از این جهت معرفی و پیشنهاد کرده‌اند و حتی امروزه به شکل گایدلاین مورد استفاده جراحان مختلف بهویژه متخصصین ارتوپدی قرار گرفته است.

واژه‌های کلیدی: تعویض کامل مفصل، درمان درد، تعویض مفصل زانو، تعویض مفصل هیپ

دربیافت مقاله: ۸ ماه قبل از چاپ؛ مراحل اصلاح و بازنگری: ۳ بار؛ پذیرش مقاله: ۱ ماه قبل از چاپ

*دکتر کامران بدیع زاده

مقدمه

کنترل کافی و مناسب درد بعد از اعمال جراحی آرتروپلاستی مفصل ران و زانو می‌تواند یک چالش بزرگ باشد^(۱-۲). مطالعات نشان داده که بیشتر از ۵۰ درصد از بیماران که تحت این نوع جراحی قرار می‌گیرند از درد شدید و قابل توجه بعد از عمل شکایت دارند^(۳-۴) و توتال نی درد بیشتری نسبت به توتال هیپ دارد. درد بعد از عمل درصورتی که کنترل نشود ممکن است منجر به پیدایش عواقب و عوارض بسیاری شود: از قبیل ایسکمی میوکارد، اختلال در عمل ریه، ایلئوس پارالیتیک، رتانسیون ادراری، عوارض ترومبو آمبولی، عفونت در اثر نقص و اختلال سیستم ایمنی، تشویش و اضطراب و بالاخره مزمن شدن درد چنانچه درد بیشتر از سه ماه طول بکشد^(۵). بعلاوه کنترل نقص و ناکافی درد می‌تواند عدم رضایت بیمار از جراحی، اشکال در توانبخشی بیمار و بستره شدن طولانی را به همراه داشته باشد^(۳). تأثیر منفی درد در توانبخشی سبب تأخیر و اختلال در بازگشت فانکشن و قدرت عضلات و برگشت به فعالیت معمول بیمار می‌گردد. مطالعات زیادی نشان داده که در توتال نی در مقایسه با توتال هیپ به دلیل درد بیشتر زمان بهبودی و برگشت به فعالیت، طولانی‌تر بوده و حدود ۵۰ روز طول می‌کشد^(۶) لذا کنترل درد در آرتروپلاستی زانو بواسطه بهبود دامنه حرکتی و قدرت عضلات اهمیت بیشتری نسبت به آرتروپلاستی هیپ دارد^(۷).

* ارتوپد.

هیئت علمی سابق دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

نشانی نویسنده رابط:

تهران، بیمارستان پارس

Email:

Dr_k_badizadeh@yahoo.com

بحث

درمان ناکافی درد حاد بعنوان ریسک فاکتوری برای تبدیل شدن به درد مزمن می‌باشد. البته هنوز معلوم نیست که استفاده از داروهای مسکن بتواند سبب کاهش یا جلوگیری تبدیل درد حاد بر مزمن گردد^(۷).

تا قبل از سال‌های اخیر به منظور کنترل درد بیماران بعد از اعمال جراحی تعویض مفصل ران و زانو، از روش تک دارویی^(۳) یا

مواد و روش‌ها

این مقاله یک مطالعه مروری است که در آن کوشش شد تعداد حدود پنجاه مقاله معتبر و مبتنی بر شواهد و پایه علمی^۱ از سال ۱۹۸۸ تا ۲۰۱۷ میلادی در ارتباط با درمان و مدیریت درد در بیمارانی که تحت جراحی تعویض مفصل هیپ و زانو قرار می‌گیرند بررسی شوند و نتایج آنها از جهت روش‌های مختلف چندمنظوره درمان درد^۲، ارائه گردد.

1 Evidence Based

2 Multimodal Pain Management

آنالژیک (Iv.patient Control Analgesia) ۷- مسکن‌های خوراکی^(۹)

روش مولتی مدل در درمان درد^۸

این روش عبارت است از ترکیبی از چندداروی ضد درد همراه با مادالیته و تکنیک‌های مختلف که پیش از عمل شروع شده و در جریان عمل جراحی و بعد از آن نیز ادامه می‌یابد. این هدف توسط چندین دارو و شیوه مختلف مثل: داروهای ضدالتهابی غیراستروئیدی^۸ مهارکننده‌های سیکلواکسی زنان^۹ ۲ یا (Gyclooxygenase inhibitors)، آگونیست‌های آلفا^{۱۰} داروهای ضدتشنج^{۱۱} و ضد دردهای عمل کننده مرکزی مثل «استامینوفن»^{۱۲} اعمال می‌شود. بعلاوه همزمان از بلوک‌ها عصبی محیطی و تزریق بی‌حسی‌های موضعی در فضای اپیدورال و ساب آرکنوئید و اتفیلتراسیون چند دارو در اطراف مفصل تحت جراحی و به‌شکل مولتی مدل استفاده می‌گردد^(۱۰-۱۲). درواقع برای درک روش و چگونگی تأثیر ضد درد مولتی مدل لازم است به مکانیسم راههای عبور درد از مغز به راه اسپینو تalamیک^{۱۳} و گیرنده‌های درد بی‌برد. درد بعد از جراحی یک پی‌آمد آسیب بافتی و تحریک عصبی می‌یابشد که این تحریک نهایتاً در مغز درک و حس می‌شود. بعد از یک تحریک دردنگ، واسطه‌های شیمیائی مثل پروستاگلاندین ۲- (PGE2) و برادی کینین^{۱۴} در محل آسیب بافتی آزاد می‌شوند. این واسطه‌های شیمیائی سبب تحریک گیرنده‌های درد و رسپتورهای محیطی درد در اثر واردشدن ترومما و بالارفتن درجه حرارت محل می‌شوند.

از طریق این راه پیچیده عبور درد است که مغز بعد از جراحی درد را تجربه می‌کند و ایجاد بی‌دردی یا کمترشدن آن بعد از جراحی از طریق استفاده از مجموعه داروئی و یا روش مولتی مدل و قطع راههای عبور درد اعمال می‌گردد^(۱۳). (شکل ۱)

دو داروئی^۱ کمک گرفته می‌شد که اغلب منتج به عدم رضایت بیماران می‌گردید و در غالب موقع متکی به استفاده از مخدراها^۲ بود که معمولاً همراه با عوارضی مثل دپرسیون تنفسی، تهوع، استفراغ، بیوست، خواب آلودگی و خارش بود. از طرف دیگر همیشه بیماران و جراحان از اعتیاد به‌دلیل مصرف مخدراها نگران بودند. از سوی دیگر کاربرد داروهای ضدالتهابی غیراستروئیدی بخصوص در مقادیر بالا می‌تواند با عوارض متعددی همراه باشد، مثل گوارشی، زخم معده و خونریزی، اختلالات کلیوی و فشار خون بالا و مشکلات قلبی مثل انفارکتوس میوکارد (M.I) و عوارض کاردیوسکولار، بنابراین استفاده در این بیماران پیشنهاد نمی‌شود. استفاده از بیحس کننده‌های موضعی و بلوک عصبی هم اثرات کوتاه مدت داشته و دوزهای بالای این داروها نیز می‌تواند عوارض قلبی عروقی مثل کلپس عروقی و اختلالات دستگاه عصبی مرکزی و محیطی را به همراه داشته باشد.^(۴) تایینکه بالاخره در سال ۱۹۹۳ میلادی برای اولین بار، «کهلت» و «دل»^۳ روش مدیریت درمان درد را به شکل مولتی مدل مطرح کردند که در آن از چندین داروی آنالژیک با مکانیسم و راههای عبوری متفاوت استفاده شد که آنرا در جراحی کولون پیشنهاد کردند.^(۷) ارتباط بین مسکن‌ها و تأثیر آنها در پیش‌آگهی و موفقیت جراحی یک بحث تازه‌ای نمی‌باشد و ارزیابی در بعد از اعمال جراحی با استفاده از (VAS) و تقاضا برای مخدراها ازابتدا در مطالعات مختلف مطرح بوده است و این بحث دلیلی بود که از سال ۱۹۹۶ میلادی درد، توسط انجمن درد آمریکا (APS)، درد به عنوان پنجمین علامت حیاتی^۵ شناخته و نامیده شد^(۱۰). در سال ۲۰۱۲ میلادی و در کشور آمریکا یک هماندیشی در مورد مدیریت درد توسط انجمن متخصص بیهوشی آمریکا (ASA) انجام شد و نتیجه و اصول کلی آن به شکل یک گایدلاين^۶ پیشنهاد و منتشر شد که شامل اقدامات زیر می‌باشد^(۹):

- ۱- آموزش بیمار قبل از جراحی، ۲- استفاده از ضد دردها، یک تا دو ساعت قبل از جراحی، ۳- Neuraxial Anesthesia شامل اسپینال - اپیدورال و جنرال، ۴- بلوک عصبی محیطی (عصب فمورال و سیاتیک و هر دو هم‌زمان)، ۵- تزریق داروهای ضد درد اطراف مفصل بشکل مولتی مدل، ۶- تزریق وریدی چند داروی

7. Multimodal pain Management

8. NSAIDs

9. COx2

10. N-methy D-Asparat (NMDA)

11. Anti convulsants

12. Acetaminophen

13. Spinothalamic tract

14. Brady kinine

1. Bimodal

2. Opioids

3. Kehlet & Dahl

4. visual Analog scale

5. Fifth vital sign

6. Guide line

از دیدار مصرف آنها گردد و عبارت است از کم شدن آستانه درد^(۱۴). این عارضه را با محدود کردن مصرف مخدراها و استفاده از سایر داروهای غیرمخدرا می‌توان جلوگیری نمود و ضددردهای غیراستروئیدی می‌تواند این وظیفه را انجام دهد که به آن Opioid sparing effect گفته می‌شود^(۱۵).

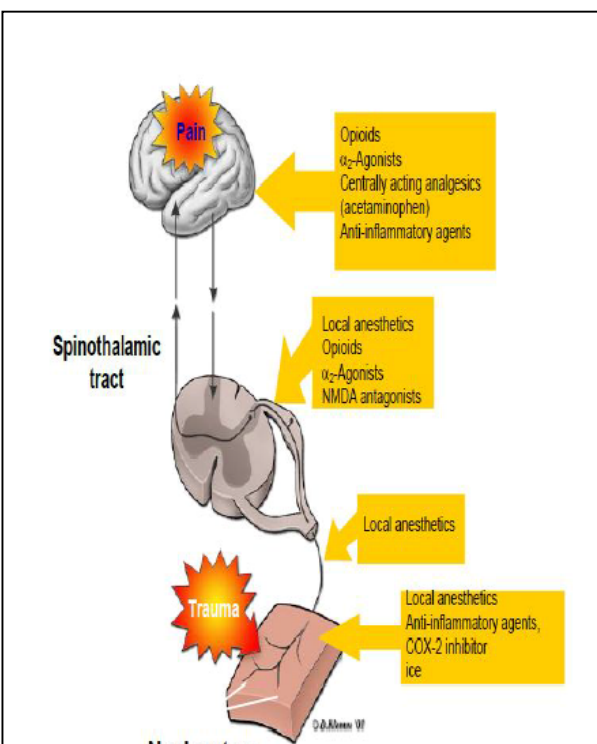
داروهای NSAIDS و COX-2 با مهار سنتزپروستاگلاندین و گیرندهای ضددرد سبب کاهش درد می‌شود^(۱۶-۱۷). بعضی از جراحان نگران بروز خونریزی بعد از عمل در اثر کاهش تجمع پلاکتی^۲ با مصرف NSAIDS هستند^(۱۷) و به این دلیل توصیه به قطع مصرف آنها ۷-۱۰ روز قبل از عمل می‌کنند، بعلاوه از بروز اولسرپیتیک و اختلال کار کلیه‌ها و تاخیر در بهبود زخم عمل جراحی و استخوان نیز نگرانند و براساس دلایل فوق مصرف داروهای (Selective cox-2inhibitors) مثل Celecoxib را که نسبت به ضدالتهابی‌های غیرانتخابی، عوارض کمتری دارند، و روی تجمع پلاکت‌ها تأثیر کمتری دارند، پیشنهاد می‌شود. یک مطالعه نشان داده که مصرف Cox2-inhibitors^(۱۸) یک ساعت قبل از جراحی آرتروسکوپی در مقایسه با پلاسبو به طور موثری باعث تسکین درد بیماران بعداز جراحی به مدت ۲۴ ساعت شده است^(۱۸). در مطالعه دیگری مهارکننده‌های Cox-2 یک ساعت قبل از جراحی آرتروپلاسی که تا ۱۴ روز بعد از عمل نیز ادامه یافته، بطور معنی‌داری از نظر تسکین درد تأثیر خوبی به دنبال داشته است^(۱۹). این بیماران هم نیاز کمتری به مخدر داشته و هم توانبخشی سریع‌تر و رضایت‌بیشتری از جراحی داشتند.

توصیه‌های دوز این داروها طی جدول ۱ آمده است.

Pregabalin ,Gabapentine: این داروها ضد نوروپاتی و درد حاصله از آن می‌باشد. در ابتدا برای درمان تشنج و سندروم‌های دردناک نوروپاتیک مصرف شده‌اند^(۲۰). مطالعات نشان داده که مصرف این داروها در کاهش درد بیماران بعداز آرتروپلاستی موثر بوده و سبب کاهش مصرف مخدراها نیز می‌شود بعلاوه از اضطراب بیماران نیز می‌کاهد^(۲۱-۲۲)، و لازم است یک ساعت قبل از عمل شروع شود^(۲۳). مصرف توان این داروها با^۵ NSAID اثر synergistic دارد. در یک بازبینی سیستماتیک این نتیجه گرفته شده که چنانچه بعداز جراحی آرتروپلاستی هیپ و زانو، درد ۲ ماه یا بیشتر طول بکشد، شیوع درد نوروپاتیک و مزمن^(۳)، حدود ۲۰ درصد می‌باشد^(۲۵).

2. Platelets aggregation

3. Chronic postsurgical pain



شکل ۱. راههای عبور درد و روش درمان مالتی مodal ضد درد (اقتباس شده از رفنس (۴))

استراتژی -پیشگیرانه در روش مولتی مodal^۱

این استراتژی مهم‌ترین و موثرترین شیوه مدیریت درد ناشی از اعمال جراحی است که لازم است قبل از شروع عمل اعمال گردد^(۴). همانطور که گفته شد تسکین درد تأثیر به سزاگی در موفقیت اعمال جراحی، بویژه آرتروپلاستی دارد و بنظر می‌آید که داشتن یک گایدلاین و اجرای آن از طرف تیم جراحی الزامی می‌باشد. و هدف اصلی آن ضمن تسکین درد، کاهش مصرف مخدراها و مرفین و عوارض آنهاست. البته ضروری است که گفته شود تاکنون هیچ پروتوكل ایده‌آلی پیشنهاد و ساخته نشده است و شاید به این دلیل هر جراحی از روش و تجربه خود به این منظور بهره می‌برد (نویسنده). استفاده از داروهای مسكن غیراستروئیدی ضمن کاهش درد بیمار، می‌تواند از مصرف زیاد مخدراها و عوارض واپسیه جلوگیری کند و همان‌طور که گفته شد این نکته هدف اصلی می‌باشد. یکی از مشکلات عمدۀ مصرف مخدراها، بوجود آمدن پدیدهای پیچیده بنام Opioid induced hyperalgesia است، که می‌تواند باعث

1. Pre-emptive use of Multimodal approach

| نام دارو NSAIDs | دوز دارو COX-2 سلکوکسیب | راه تجویز | زمان قبل از جراحی | زمان بعد از جراحی | جدول ۱. دوز و مقدار توصیه شده داروهای ضددرد غیر مخدر در روش درمان مولتی مودال |
|--------------------|-------------------------------|-----------|-------------------|-------------------|---|
| کتوروولاک | ۱۵-۳۰ mg | PO/IV | ۱-۲ ساعت | ۱-۲ ساعت | |
| ابپورفن | ۸۰۰ Mg | PO | | | |
| مهار | ۲۰۰ mg*۱ | PO | ۱ ساعت | ۱ ساعت | |
| های | (۲ ساعت بعداز جراحی) | PO | | | |
| | Bid | | | | |
| | | | | | |
| آنتم نوروپاتیک | ۱۲۰۰ mg*۱ | PO | ۱-۲ ساعت | ۱-۲ ساعت | |
| گاباپنتین | (۲ ساعت بعداز جراحی) | PO | | | |
| پره گابلین | ۱۵۰ mg*۱ | | | | |
| | (۲ ساعت بعداز جراحی) | | | | |
| پاراستامول | ۱۵ دقیقه | PO/IV | ۲g | | |
| استامینوفن | ۱g هر ۴ ساعت | PO/IV | ۱g | | |

استفراغ که در بیهوشی عمومی اغلب وجود دارد در آن کمتر می‌باشد، عوارض قلبی عروقی را کاهش می‌دهند، خطر بروز عوارض ترومبوآمبولی را کم می‌کند و خطر بروز مرگ و میر در بیماران پر خطر نیز تنزل می‌یابد^(۲۸-۳۰).

آنستزی رژیونال شامل روش‌های زیر می‌باشد:
۱-بی‌حسی نخاعی^۱-۲-اپیدورال، ۳-اسپینال و اپی‌دورال
باهم، ۴-بلوک عصبی محیطی^۵

معمولأً برای جراحی آرتروپلاستی هیپ و زانو از بی‌حسی اسپینال استفاده می‌شود. البته آنستزی رژیونال بدون عارضه نیز نمی‌باشد و ممکن است با عوارضی مثل سر درد، دردپشت و کمر و صدمات عصبی و هماتومای ساب آرکلنوئیدیا اپیدورال همراه باشد که اکثراً خوشبختانه زودگذر می‌باشد. در بی‌حسی رژیونال از داروهای متعددی و بهشکل مولتی مدار می‌توان استفاده کرد. نگرانی از آنستزی رژیونال در بیمارانی که آنتی کواگولان دریافت می‌کنند، همواره وجود داشته به این دلیل پیشنهاد می‌شود، آنتی کواگولان قبل از آن به مدت ۱۰ روز (ده روز) قطع گردد بهخصوص اگر بیمار قبل از آن داروهای ترومبوولیتیک مصرف نماید، که عارضه آن می‌تواند به شکل اختلال نورولوژیک ناشی از خونریزی موضعی باشد. این خطر زمانی بیشتر می‌شود که آنستزی از نوع اپیدورال باشد و از کاتتر استفاده گردد^(۳۱).

4. Spinal Anesthesia
5. Peripheral Never Block

در یک متآلایز دیگر اثر «پری گابلین»^۱ در مدیریت درد بعد از عمل نشان داد که با مصرف این دارو ۴۸ تا ۲۴ ساعت بعد از جراحی آرتروپلاستی زانو درد بیماران بهخصوص در استراحت کاهش میابد و نیاز به مصرف مرفین هم کاهش یافته و دامنه حرکتی و فانکشن زانو نیز بهتر بوده است^(۲۶).

مقدار تجویز داروهای پیشگیری کننده از درد در جدول ۲ مشخص گردیده است.

| جدول ۲. دوز داروهای پیشگیری کننده درد | |
|---------------------------------------|-----------------------------|
| دارو | میزان مصرف (دوز) - میلی گرم |
| اکسیکودن | ۱۰ |
| سلکوکسیب | ۴۰۰ |
| گاباپنتین | ۶۰۰ |
| ترامadol | ۵۰ |
| پچ کلندین | ۰.۱ |

مرحله اولیه حین عمل جراحی^۲

به طورکلی بی‌حسی موضعی^۳ به بیهوشی عمومی یا جنراں ترجیح داده می‌شود. آنستزی رژیونال مزایای بسیاری دارد و می‌تواند شرایط مناسبی را جهت ادامه جراحی و بعد از آن تأمین نماید، با پایین نگه داشتن فشارخون شریانی به کاهش خونریزی حین جراحی کمک می‌کند، عوارضی مثل تهوع و

1. Pregabalin
2. Primary Intraoperative period
3. Regional Anesthesia

شدید بیمار می‌تواند در زمان محدود مقدار بیشتری از دارو را وارد بدن نماید. قابل ذکر است که بهدلیل عوارض بالقوه داروهای فوق در بیماران مسن باید با احتیاط زیاد مصرف شوند. جهت کاستن از مصرف مخدر و مرفین در این روش، می‌توان از سایر آنالژیک‌ها و به صورت مولتی مdal همراه پمپ PCA کمک گرفت (شکل ۲).



شکل ۲. تصویر پمپ

انفیلتراسیون و تزریق موضعی آنالژیک داخل و اطراف مفصل^{*} مفصل^{*}

در سال‌های اخیر تمایل فراوانی برای استفاده از انفیلتراسیون موضعی آنالژیک‌ها به عنوان یک روش کنترل درد بیماران بعد از جراحی آرتروپلاستی هیپ و زانو بوجود آمده است. RCT متعددی نیز در رابطه با این روش چاپ شده است. در این تکنیک بالاستفاده از روش مولتی مdal، ترکیب چند داروئی و به صورت محلول داخل مفصل در حین جراحی و اطراف محل جراحی تزریق می‌شود. این روش می‌تواند در تسکین درد بیماران در ۲۴ ساعت اول بعد از عمل موثر باشد^(۴۲-۴۵).

با مقایسه این روش و تزریق مرفین و بلوك اپی‌دورال نتایج ضددردی مشابه و حتی بهترگزارش شده است. در مقایسه این روش با بلوك عصبی فمورال و اپیدورال و اپیدورال با تزریق مرفین نیز اثر ضددردی بهتری ایجاد شده است.

نکته قابل توجه نیز این بود که تکنیک LIA با روش مولتی مdal بعد از جراحی TKA، تأثیر کاهش درد بسیار بهتری در مقایسه با THA داشته و این موضوع در بیشتر RCT‌ها تایید شده است^(۴۶).
(شکل ۳) (جدول ۳):

6. Intra and Periarticular Local Infiltration Analgesia(LIA)
Analgesia(LIA)

بلوک عصبی محیطی^۱

این روش طی سال‌های اخیر برای جراحی آرتروپلاستی هیپ و زانو از محبوبیت فزاینده‌ای برخوردار بوده است. بعضی از پزشکان متخصص بیهوشی و جراحان این روش را بویژه در بیمارانی که آنتی کواگولان دریافت کرده‌اند، به آنسٹری نخاعی و اپیدورال ترجیح می‌دهند. در ضمن عوارضی مثل رتانسیون ادراری و افت فشارخون شریانی راکه در آنسٹری اسپینال و اپیدورال وجود دارد، در بلوک عصبی دیده نمی‌شود. این نوع آنسٹری در آرترو پلاستی زانو، نیاز به بلوک هردو شبکه عصبی کمری (عصب فمورال و پسوواس) و شبکه عصبی لومبوسکرال (عصب سیاتیک) دارد، ولی اغلب با بلوک عصبی شبکه کمری به تنهایی، بی‌حسی و بی‌دردی کافی و مناسب به دست می‌آید. بلوک عصبی هم به شکل تک تزریقی^۲ و یا به کمک کاتتر^۳ انجام پذیراست^(۳۲-۳۳). بلوک عصبی ممکن است نسبت به بلوک اپیدورال ارجحیت داشته باشد^(۳۴-۳۶).

بعضی مطالعات هم برای آرتروپلاستی زانو از روش بلوک عصب فمورال و سیاتیک و با کمک کاتتر را توصیه می‌کنند^(۳۷-۳۸).

البته بلوک عصبی بدون عارضه نیز نمی‌تواند باشد، عوارض احتمالی ممکن است به صورت عفونت موضعی و آسیب عصبی و فلچ عضلانی، به خصوص وقتی که از کاتتر استفاده می‌شود، باشد. عارضه فلچ عضلانی در بیماران ممکن به صورت زمین خوردن بروز نماید که عارضه‌ای پرخطر می‌باشد که خوشبختانه اغلب موقت است^(۳۹-۴۰).

تزریق وریدی آنالژیک برای کنترل درد بعداز آرتروپلاستی^۴

این روش تقریباً رایج ترین وسیله در مدیریت درد بیماران بعد از جراحی آرتروپلاستی زانو و هیپ می‌باشد^(۴۱). در روش PCA از یک پمپ جهت تزریق و انتقال چند داروی مختلف به صورت مولتی مdal و از طریق وریدی برای تسکین درد بعد از عمل استفاده می‌شود و می‌تواند در روزهای اول بعد از عمل به عنوان تسکین درد اعمال گردد. ضروری است گفته شود که از ترکیبات اصلی داروهای مورد استفاده، مخدراها^۵ و به خصوص مرفین و Fentanyl می‌باشند که می‌تواند عوارض مخصوص خود را داشته باشد. دوز و مقدار تجویز داروها ابتدا توسط پزشک و مراقبین بهداشتی تعیین و مشخص و محدود می‌شود و در صورت درد

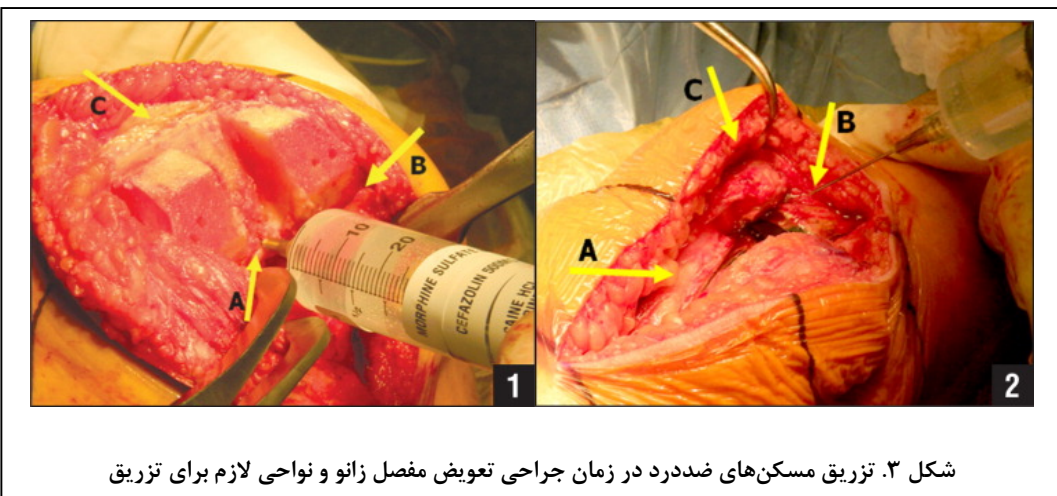
1. Peripheral Nerve Block

2. Single Injection

3. Continuous

4. Intravenous patient controlled Analgesia(Iv-pca)

5. Pregabalin



شکل ۳. تزریق مسکن‌های ضد درد در زمان جراحی تعویض مفصل زانو و نواحی لازم برای تزریق

جدول ۲. جدول داروهای مورد نیاز و مقدار تجویز جهت تزریق اطراف مفصل در حین جراحی THA و TKH

| دارو | میزان مصرف (دوز) |
|-----------------------------|-------------------------|
| مارکایین نیم درصد | ۰/۵ |
| ۲۰۰-۴۰۰ Mg | |
| مورفین (۸mg) | |
| ۰/۸CC | |
| آدنالین (۳۰۰ µg) ۱/۱۰۰۰ | |
| ۰/۳CC | |
| ۷۵۰ Mg | |
| ۴۰ Mg | |
| ۲۲CC | |
| سالین نرمال | |
| حداکثر میزان مصرفی مارکایین | ۴۰۰ mg/d در روز می باشد |

شود. مدیریت درد بعد از این اعمال جراحی که اکثراً نیز بسیار شدید می‌باشند، یک چالش بزرگ برای جراح و بیمار می‌باشد. از گذشته و حتی تاکنون همواره مخدراها به عنوان یک عامل مهم در برنامه‌ریزی تسکین درد این بیماران مطرح بوده است، ولی با توجه به عوارض مصرف مخدراها بویژه در بیماران مسن، جهت کاهش مصرف و نیاز بیماران به مخدراها لازم است برنامه‌ای طراحی شود تا ضمن رضایت و تسکین درد و بهبود کیفیت زندگی بیمار، از عوارض سوء مصرف آنها جلوگیری شود. به این منظور در سال‌های اخیر استفاده از داروهای آنالجیک با تکنیک‌های مختلفی به شکل مولتی مدل مطرح و مصرف آنها رواج پیدا کرده است. انتخاب رژیم‌های مولتی مدل نیاز به آگاهی از شرایط بیمار و شناخت خوب و کامل از این روش‌ها دارد تا اجرای آن به شکل مناسبی و با هدف رضایتمندی بیماران بعد از جراحی‌های دردناک آرتروپلاستی، اعمال گردد. این هدف یک مسئولیت بزرگ اخلاقی برای پزشکان و مراکز درمانی مربوطه به حساب می‌آید.

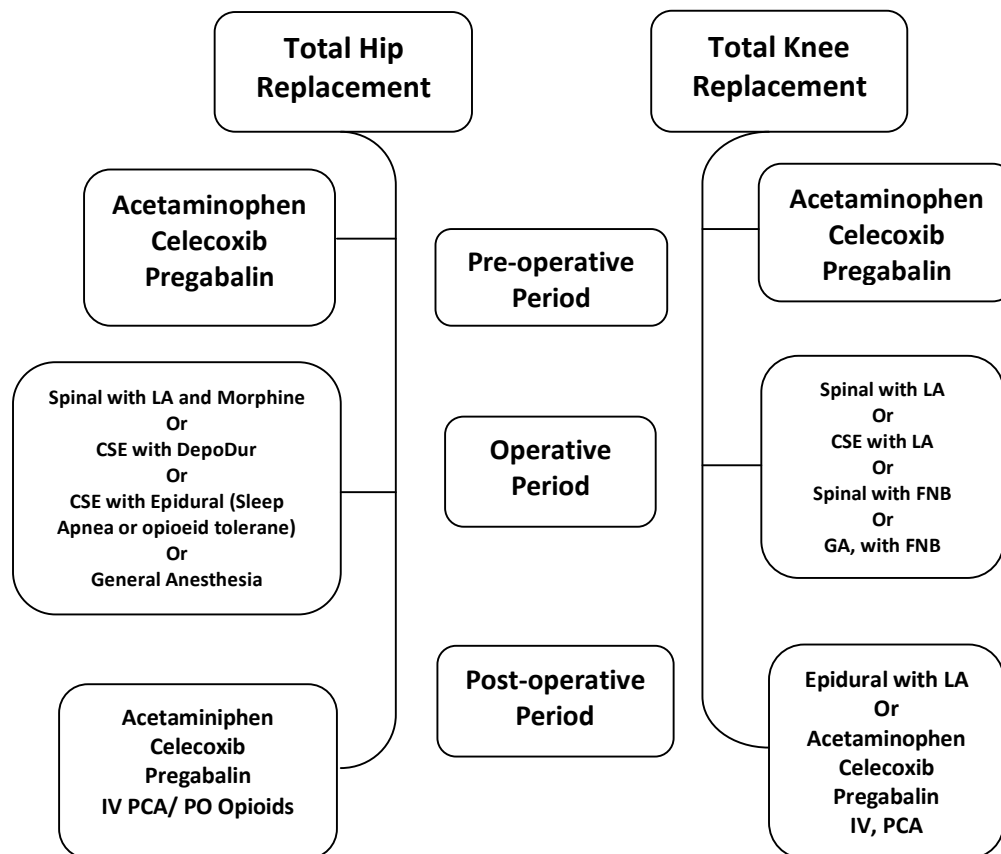
استامینوفن و پاراستامول^۱

استامینوفن یک داروی مورد اعتماد و نسبتاً کم خطر در درمان درد بیماران آرتروپلاستی می‌باشد و می‌تواند جایگزین مناسب برای مخدراها و ضددردهای التهابی غیراستروئیدی باشد. البته می‌تواند همراه با ضدالتهابی‌های غیراستروئیدی هم در روش مولتی مدل مصرف شود تا باعث حذف عوارض مخدراها گردد. عوارض استامینوفن نظیر خونریزی و گوارشی نسبت به داروهای التهابی غیراستروئیدی بسیار کمتر بوده و به این دلیل توسط بیمار بهتر تحمل می‌شود. تزریق وریدی آن امروزه در آمریکا و اکثر کشورها بسیار رواج دارد^(۴۷-۴۹) (شکل ۴).

نتیجه‌گیری

آرتروپلاستی مفصل ران و زانو^۲ امروزه درمانی رایج در بیماران مسن می‌باشد. این جراحی به شکل معنی‌داری می‌تواند باعث بهبود درد، اصلاح فانکشن مفصل و بهبود کیفیت زندگی

1. Acetaminophen and Paracetamol
2. TKA, THA



شکل ۴. الگوریتم روش درمان مالتی مودال خد درد برای آرتروپلاستی مفاصل هیپ و زانو – پیشنهاد شده در بیمارستان دانشگاهی توماس جفرسون و انسیتیو ارتوبدی راتمن^(۴).

منابع

- 1.Apfelbaum JL,Chen C, Mehta SS,Gan TJ, postoperative pain Experience: Results From a National Survey Suggest Postoperative Pain Continues to be Undermanaged.*Anesthesia & Analgesia*, 2003;97:534-40
- 2-Warfield C,Kahn CH,Acute Pain Management: Programs in U.S. Adults.*Anesthesiology* , 1995;83:1090-1094
- 3-Joshi GP,Ogunnaiki BO, Consequences of Inadequate postoperative pain Relief and chronic persistent postoperative pain. *Anesthesiology Clinics of North America* 2005;23:P.21-36
- 4-Kishor Gandhi MD,MPH and Eugen Viscusi MD,Multimodal pain Management Technique in Hip and Knee Arthroplasty, Thomas Jefferson University, Philadelphia, PA. the Journal of New York School of Regional Anesthesia July 2009 VOL.13
- 5-Chou R,Shekelle P, JAMA,2010;303(13):P:1295-1302.
- 6-Shoji H, Solomonow M , Yoshino S, et-al Factors affecting post-OP Flexion in Total Knee Arthroplasty, *Orthopedics*,1990;13:P.643-9
- 7-Kehlet H,Dahl JB,the value of Multimodal or Balanced Analgesia in Postoperative Pain Treatment. *Anesthesia&Analgesia*,1993;77:P1048-56.
- 8-Merskey H.,Bogduk N. Classification of Chronic Pain,2 nd. Seattle, Wash.USA:IASP Press:1994. Part111: Pain terms, a Current list With definitions and notes on Usage:P:204-2014,(Task force on-acute pain management and Taxonomy).
- 9-Knee surg.and. related research Dec.2012 Am.society of Anesthesiolog.(ASA) Task force on acute pain management. *Anesthesiology*. 2012;116(2):248-273
- 10-Davies A.F,Segar E.P.,Wright D.E,Wilson I.H Epidural infusion or Combined Femoral and sciatic nerve blocks as Perioperative analgesia for Knee Arthroplasty.the British J.of Anesthesia.2004;93(3):368-74
- 11-Long W.T,Ward S.R, etal. Postop. Pain management following TKA:a randomized Comparison Of Continuous epidural Versus femoral nerve infusion. *The Journal of Knee Surg.*2006;19(2):137-143
- 12-Nikolajsen L., Brandsborg B. Kehlet H. Chronic Pain Following THA:nationwide-questionnaire Study-*Acta Anesthesiologica Scandinavica* 2006;50(4):495-500
- 13-White J.:the changing role of Non-Opioid Analgesia Technique in the management of Postoperative Pain *Anesthesia and Analgesia*,2005;101:P 5-22
- 14-WU C.L.,Raja S.N. Treatment of acute Postop. |*Pain*. *The lancet*.2011;377
- 15-Samad TA,Moore KA,etal.Interleukin-1 beta-mediated induction of Cox-2 in the CNS Contributes to inflammatory pain Hyper sensitivity. *Nature*, 2001;410:P.471-475

- 16-Comfort VK, Code Wf,Rooney ME,YIP RW. Naproxen Premedication reduces Postoperative Tubal ligation Pain. *Canadian J. of Anesthesiology* 1992;4:p.349-52
- 17-Souter AJ,Fredman B, White PF, Controversies in the Perioperative use of nonsteroidal anti-inflammatory drugs, *Anesthesia and Analgesia*,1994;79(6):P.1178-80
- 18-Reuben SS,Bhopatkar S.,Maciolek H,Joshi W. Sklar J. The Preemptive Analgesic Effect of Rofecoxib after Ambulatory Arthroscopic Knee surgery. *Ambulatory Anesthesia*,2002;94:P.55-59
- 19-Buvanendran A, Krin JS,etal. Effed of Perioperative Administration of a Selective Cyclooxygenase 2 Inhibitor- On Pain Management and Recovery of Function after Knee Replacement. A RCT *JAMA*,2003;290(18):P.2411-2418
- 20-Rose MS,Kam PC. Gabapentin: Pharmacology and its Use in Pain Management. *Anesthesia* 2002 ;57:P.451-462
- 21-Turan A, Karamanlioglu B, Memis D,et al,Analgesia effect of gabapentine after spinal Surgery.*Anesthesiology*,2004;100:P.935-938
- 22-Turan A,Karamanlioglu,Menis etal, The effect of gabapentin after Total Abdominal hysterectomy, *Anesthesia and Analgesia*,2004;98:P.1370-1373
- 23-Dierking G,Duedahl TH,et al, Effect of gabapentin on Postop. Morphine Consumption and Pain after abdominal hystrectomy a RCT *Acta. Anesth. Scand.*2004;48:322-7
- 24-Mathiesen O.,Jacobsen L et al,Pregabalin and dexamethasone for Postop.Pain Control: A randomized Control study in Hip arthroplasty . *Brilish J of Anesthesia*.2008;101(4):535-541
- 25-Haroutiunian etal, *Pain*:2013;154(1) P.95-102
- 26-Feili,Jianxiong Ma,et al, the efficacy of pregabalin for management of postoperative Pain in Primary TKA and THA:a meta-analysis, *J. orthop. Surg.Res.*2017, March PMID;5366132
- 27-Modig J,Borg T,etal.Thromboembolism after THA: Role of epidural and general anesthesia. *Anesthesia and Analgesia*,1983;62::P174
- 28-Christopherson R, Beattie C, et al, Perioperative morbidity in Patients randomized To epidural or general anesthesia for lower extremity vascular surgery . *Anesthesiology*,1993;79:P.422
- 29-Kehlet,The stress response to surgery: Release mechanism and modifying effect of pain relief . *Acta. Chir. Scand.* 1988; 550: P.22
- 30-Yeager M,Glass D,et al. Epidural anesthesia and analgesia in high-risk surgical Patients. *Anesthesiology*, 1987;66:P.729
- 31-Horlocher TT,Wedel DJ et al. Regional anesthesia in the Patients receiving antithrombotic or thrombolytic therapy: Am.society of regional Anesthesia and Pain Medicine.Evidence-Based Guidelines (3 rd edition).Reg.Anesth. Pain Med.2010;35(1):4-7

32-Sigelgn FJ,Ferrant T,Maliss M,Joris D,Effects of intravenous Patient Controlled Analgesia With Morphine,Continuous Epidural Analgesia and Continuous Fem. Nerve block on Rehabilitation after Unilateral THA.Regional Anesthesia and pain Medicine2005;30(5):P.452

33-Dang Cp etal, The value of Adding Sciatic N.Block to Continuoou Femoral Block for Analgesia after T.H.R. Regional Anesthesia and pain Medicine,2005.30(2):P128

34-Ganapathy S.,Wasser man R.A. Watson J.T. et al. Modified continuous Femoral three in one block for Postop.Pain after TKA. Anesthesia and Analgesia. 1999;89(5):1197-1202

35-Capdevila X., Barthelet Y., etal. Effects of Perioperative analgesia Technique on the Surgical outcome and duration of rehabilitation after major knee surgery Anesthesiology.1999;91(1):8-15

36-Singelyn F.J.,Deyaert M.,Jorisd.,Effect of intravenous. Patient Controlled analgesia With morphine,Continuous.epidural analgesia, and Continuous block on postop. Pain and knee rehabilitation after-unilateral TKA. Anesthesia & Analgesia. 1998;87(1):88-92

37-Weber A.,Fournier R.,Van Gesse E. Sciatic nerve block and the improvement of femoral nerve block analgesia after TKR. European Journal of Anesthesiologg. 2002;19(11):834-836

38-Dang C.P.,Gautheron E., etal the value of adding sciatic block to continuous Fem.block for analgesia after TKR Regional Anesthesia and Pam Medicine. 2005;30(2):128-133

39-Ilfeld B., Duke K.B., Donohue M., the association between lower extremity Continuous Peripheral nerve block, and Patient Falls after Knee and HIP arthroplasty. Anesthesia&Analgesia.2010;111(6):1552-1554

40-Long W.T., Ward SR., et al. Postop pain management following TKA. A randomized comparison. Of continuous

epidural versus Fem .N. infusion .the Journal of Knee Surgery.2006;19(2):137-143

41-Grass,Patient-Controlled Analgesia.Anesthesia and Analgesia,2005.101:P.44-61

42-Kerr D.R., Kohan L. Local infiltration analgesia, a Technique for the Control of acute Postop. Pain Following Knee and H.P Surgery- a case study of 325 Patients. Acta Orthopaedica. 2008;72(2):174-183

43-Maueshan D.R., Campbell M., et al. Intra-articular morphine and/or bupivacaine in the management of pain after THA. Journal of Arthroplasty.1997;12(5):546-552

44-Rasmussen S.,Kram hoft M.,et al Increased Flexion and reduced hospital stay With Continuos intraarticular morphine and bupivacaine after Primary TKA:Open intervention study of efficacy and safety in 154 patients. Acta Orthopaedica Scand. 2004.,75(5):606-6-9

45-Kehlet.,Anderson L., Local infiltration analgesia in joint replacement: The evidence And recommendation for Clinical Practice. Acta Anaesthesiologica Scand., 2011;55(7):778-70

46-Anderson L.D., Kehlet H. Analgesic efficacy of local infiltration analgesia in hip and Knee Arthroplasty: a systematic review. British J. of Anaesthesia.2014

47-Denisa Madalina, Simona Cionac F., Ana Maria Traian Ursu, and Cristian Loan S., Analgesic Technique. in Hip and |Knee Arthroplasty:From the Daily Practice to evidence Based Medicine. Anesthesiology Research. And Practice .2014. Nov.

48-Parvizi, Millar AG, Gandhi . Current Concepts review: Multimodal pain management after Total Joint Arthroplasty. J. Bone Joint surg. Am.2011;93:1075-1084

49-Sinatra RS,Jahr JS, Reynolds LW. et al. Efficacy and Safety of single and repeated-administration of 1gr. intravenous Acetaminophen injection (Paracetamol) for Pain Management after major Orthopedic surgery. Anesthesiology.2005;102:822-831