

مقایسه سه پیش داروی خوراکی دکسترومتورفان، دیفن هیدرامین و میدازولام در معاینه چشم کودکان زیر بیهوده‌شی

زهرا تقی‌پور انوری^۱، شیما شبیانی^{۲*}، فرناد ایمانی^۳، شادی شبیانی^۴

۱. استادیار بیهوده‌شی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص)، بخش بیهوده‌شی
۲. استادیار بیهوده‌شی دانشگاه علوم پزشکی بیرجند، بیمارستان ولی‌عصر
۳. دانشیار بیهوده‌شی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص)، بخش بیهوده‌شی
۴. دستیار‌داخلی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد

چکیده

زمینه و هدف: روندهای قبل از جراحی و بیهوده‌شی و جداسازی کودک از والدین به منظور انجام اعمال بیهوده‌شی و جراحی از مشکلات مهم و رایج در بیهوده‌شی کودکان به شمار می‌رود. در این مطالعه سعی شده است اثر آرامبخشی سه پیش‌داروی خوراکی میدازولام، دکسترومتورفان و دیفن هیدرامین در کودکان در مقایسه با یکدیگر مورد بررسی قرار گیرد.

روش بررسی: ۹۰ کودک ۱ تا ۶ ساله کاندیدای معاینه چشم زیر بیهوده‌شی، بصورت تصادفی ساده در سه گروه شربت دکسترومتورفان، شربت دیفن هیدرامین و میدازولام قرار گرفته و طی یک کارازمایی بالینی دوسوکور موردمقایسه قرار گرفتند. پیش‌دارو ۲۰ الی ۳۰ دقیقه قبل از ورود به اتاق عمل داده شده و میزان آرامبخشی در کودکان در ۴ زمان: قبل از هرگونه مداخله، هنگام جداکردن از والدین، هنگام القای بیهوده‌شی و ۱۵ دقیقه بعداز ورود به ریکاوری با سیستم امتیازدهی آرامبخشی کودکان ویلتون اندازه‌گیری شد. مدت بیهوده‌شی و مدت ریکاوری بیماران نیز ثبت شد. به منظور مقایسه شدت آرامبخشی بین دو گروه با توجه به توزیع طبیعی از تحلیل متغیر یکطرفه و برای تاثیر عامل زمان و تداخل آن با مداخله از تحلیل متغیر اندازه‌گیری‌های مکرر استفاده شد.

یافته‌ها: میزان آرامبخشی قبل از هرگونه مداخله در گروه دکسترومتورفان به طور معنی داری بهتر بود ($0.04 = \text{مقدار پی}$). در زمان جداسازی کودکان از والدین سه گروه از نظر شدت آرامبخشی اختلاف معنی داری با یکدیگر نداشتند ($0.348 = \text{مقدار بی}$). با این حال شدت آرامبخشی طی ماسک‌گیری والقای بیهوده‌شی و طی پیگیری در اتاق ریکاوری در بیمارانی که دکسترومتورفان دریافت کرده بودند به طور قابل ملاحظه‌ای بهتر از دیفن هیدرامین و میدازولام خوراکی بود (به ترتیب $0.02 = \text{ارزش بی} \text{ و } 0.01 = \text{ارزش پی}$). مدت بیهوده‌شی و ریکاوری بین سه گروه اختلاف معنی داری نداشت (به ترتیب $0.651 = \text{ارزش پی} \text{ و } 0.153 = \text{ارزش بی}$).

نتیجه‌گیری: نتایج این مطالعه نشان داد که دکسترومتورفان در کودکان کاندیدای معاینه چشم زیر بیهوده‌شی، در مقایسه با دیفن هیدرامین و میدازولام به طور معنی داری کیفیت بهتری از آرامبخشی رابدون طولانی ترشدن ریکاوری ایجاد می‌کند.

وازگان کلیدی: پیش دارو، بیهوده‌شی کودکان، میدازولام، دکسترومتورفان، دیفن هیدرامین

*آدرس نویسنده مسئول: شیما شبیانی، خراسان جنوبی، بیرجند، خیابان غفاری اتاق عمل بیمارستان ولی‌عصر

پست الکترونیک: shimasheibany@yahoo.com

توجه به نوع پروسه، معلوم است که فقط بی‌دردی مختصری لازم است. لذا پیش‌داروی مورد استفاده کافی است فقط اثر آرامبخش داشته باشد. از طرف دیگر پیش‌دارو می‌تواند از طریق خوراکی، بینی، وریدی و عضلانی یا مقعدی تجویز شود. مسلمًا روش خوراکی و بینی در اطفال مقبول‌تر و ساده‌تر است و با درد و اضطراب ناشی از تجویز عضلانی، وریدی یا مقعدی توام نیست. از بین داروهای خوراکی پرومتوازین هرچند در اغلب مراکز بعنوان پیش‌داروی شایع درکودکان مورد استفاده قرار می‌گیرد، ولی از طرف انجمن غذا و دارو به علت تشنج و واکنش‌های دیستونیک در کودکان زیر ۲ سال منع مصرف دارد. شایع‌ترین پیش‌داروی بکاررفته در اطفال در ایالات متحده و بسیاری از کشورهای اروپایی میدازولام خوراکی است. طی سالهای اخیر فراورده خوراکی میدازولام بصورت شربت Versed توسط کمپانی لا-روش ایالات متحده تولید شده است، ولی این محصول فقط در ایالات متحده در دسترس می‌باشد.^(۶) دکسترومتروفان در بعضی مطالعات از نظر کاهش نیاز به بی‌دردی از طریق آنتاگونیسم رسپتورهای ان-متیل دی آسپارتات بررسی شده است^(۷-۹) ولی اثر آرامبخشی آن در کودکان تا کنون بررسی نشده است. دیفن‌هیدرامین نیز به عنوان یک مهارکننده رسپتور H1 هیستامینی در طیف مختلفی ازیماری های آلرژیک تا روانپزشکی مورد استفاده قرار گرفته است. همچنین این دارو به عنوان ترکیبی کمکی برای رفع بی‌خوابی یا اختلالات خواب بکار رفته است. استفاده از دیفن‌هیدرامین در بیهوشی محدود می‌باشد.^(۱۰)

مقدمه

برای بسیاری از بیماران، بخصوص اطفال، ترس و اضطراب تجربه شده قبل از یک روند تشخیصی-درمانی یا قبل از بیهوشی و جراحی می‌تواند آسیب رسان‌تر از خود روند باشد^(۱-۲). براساس مطالعات انجام شده، در حالی که در بسیاری از موارد هیچ چیز نمی‌تواند جای حمایت و نوازش تکامل طبیعی کودک والدین را بگیرد، ولی این حمایت برای تخفیف ترس و هیجان قبل از جراحی موثر نیست و در عوض پیش‌دارو تاثیر بالینی قابل ملاحظه‌ای در کاهش میزان آسیب کودک از بیهوشی و جراحی دارد^(۳-۵). همچنین بعضی مطالعات نشان داده‌اند که تجویز داروی آرامبخش قبل از جراحی از واکنش‌های منفی پس از عمل جراحی مثل خیس‌کردن رختخواب و بی‌اشتهاای بیشگیری می‌کند. مطالعات متعدد و متنوع نشان داده اند که تقریباً همه داروهای آرامبخش، به درجه‌اتی به عنوان پیش‌دارو موثر هستند^(۴). اما منتخب پیش‌داروی مناسب باید با درنظر گرفتن میزان آرامبخشی موردنظر از یک طرف و میزان اثربخشی، عوارض و کنتراندیکاسیون‌های هر دارو از طرف دیگر انجام گیرد. میزان نیاز به پیش‌دارو بر حسب وضعیت بیمار، بیماری زمینه‌ای، نوع و مدت جراحی و یا پروسه موردنظر، روش القای موردنظر و ساختار روانی کودک و خانواده‌اش فرق می‌کند. کودکان زیر ۸ ماه بندرت نیاز به پیش‌دارو دارند، ولی پس از این سن تکامل طبیعی کودک موجب ترس از افراد و محیط ناآشنا می‌شود^(۳-۵).

معاینه چشم زیر بیهوشی از جمله روندهای تشخیصی و گاهی درمانی است که در اتاق‌های عمل چشم به وفور روی اطفال انجام می‌شود. با

ارزیابی میزان آرامبخشی بیماران از سیستم امتیازدهی آرامبخشی ویلتون استفاده شد. این سیستم توسط ویلتون و همکارانش در یک مطالعه برای این منظور مورد استفاده قرار گرفت و در مطالعات دیگر از آن یا فرم تغییریافته آن استفاده شده است.^(۱۱-۱۲) جدول امتیازدهی مذکور در زیر آمده است. ستون اول برای نمره‌دهی آرامبخشی کودک قبل از هرگونه مداخله، یعنی هنگامی که بعد از دریافت پیش‌دارو و کمی قبل از جدا شدن از والدین در آغوش والدین قرارداد؛ بکار رفته است و ستون دوم برای نمره‌دهی در مراحل بعدی، یعنی در هنگام مداخلاتی نظیر جداکردن از والدین و القای بیهوشی بکار می‌رود. میزان آرامبخشی در ۴ زمان : ۱) ۲۰ دقیقه بعد از پیش‌دارو (قبل از هرگونه مداخله)، ۲) در زمان جدا شدن از والدین، ۳) حین ماسک‌گیری، رگ‌گیری و القای بیهوشی^(۱۳) ۱۵ دقیقه بعد از ورود به ریکاوری اندازه‌گیری شد.

در همه کودکان (در همه گروه‌ها) درابتدا با هالوتان و اکسیژن به همراه اکسیدنیتریک ۵٪ القای بیهوشی آغاز و بعد از رسیدن به تحمل کافی رگ‌گیری با آنزیوکت آبی انجام و بعد از دریافت تیوپنтал با دوز ۵-۳ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن و رسیدن به عمق بیهوشی کافی، ماسک لارنژیال با سایز مناسب تعییه و نگهداری بیهوشی با هالوتان ۷-۱٪ و اکسیژن ۱۰۰٪ ادامه یافت. برای یکسان شدن میزان هیدراتاسیون، همه کودکان سرم قندی-نمکی به میزان ۵ میلی لیتر به ازای هر کیلوگرم وزن طی ۱۵ دقیقه اول و سپس ۲ میلی لیتر به ازای هر کیلوگرم وزن به ازای هر نیم ساعت بعدی تا پایان بیهوشی دریافت کردند. در پایان بعداز قطع هالوتان و با عمق کافی بیهوشی، بعد از

در این مطالعه سعی شده است اثر آرامبخشی سه پیش‌داروی خوراکی دکسترومتروفان، دیفن هیدرامین و میدازولام در معاینه چشم کودکان یک الی شش ساله زیر بیهوشی مورد بررسی قرار گیرد.

روش مطالعه

مطالعه حاضر بصورت یک کارآزمایی بالینی تصادفی شده دو سو کور طراحی و اجرا شد. کودکان ۱ تا ۶ ساله کاندیدای معاینه چشم زیر بیهوشی براساس معیارهای ورود و خروج و اخذ رضایت از والدین وارد مطالعه شدند. معیارهای ورود در مطالعه شامل وضعیت فیزیکی کلاس ۱ و ۲ تقسیم‌بندی انجمن آمریکا، و معیارهای خروج شامل مصرف داروهای دارای تداخل با دکسترومتروفان و دیفن هیدرامین و داروهای آرامبخش و سابقه بیماریهای دارای منع مصرف دیفن هیدرامین بود. بیماران بصورت تصادفی ساده دریکی از ۳ گروه ۳۰ نفری قرار گرفتند. بیماران گروه ۱، ۱ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن شربت دکسترومتروفان نیم الی یک ساعت قبل از ورود به اتاق عمل و به گروه ۲، ۱ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن شربت دیفن هیدرامین ۲۰ الی ۳۰ دقیقه قبل از ورود به اتاق عمل و در گروه ۳، ۳/۳ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن شربت میدازولام (که با حل کردن هر آمپول ۵ میلی‌گرمی میدازولام در ۱۶ میلی لیتر شربت آلبالو تهیه می‌شد) نیم الی یک ساعت قبل از ورود به اتاق عمل داده شد. برای دوسوکورشدن مطالعه پیش‌دارو در خارج اتاق عمل توسط فرد جداگانه داده می‌شد و امتیاز آرامبخشی توسط فرد دیگراندازه‌گیری می‌شد. کودکانی که از بلعیدن پیش‌دارو خودداری می‌کردند از مطالعه حذف و جایگزین می‌شدند. برای

تفاوت بین گروه‌ها از تست تعقیب LSD استفاده شد. همچنین برای ارزیابی تغییرات صورت گرفته طی اندازه‌گیری‌های مکرر از تحلیل متغیر تکرار شده استفاده شد. سطح معنی‌داری در این مطالعه در حد ۰/۵۰ در نظر گرفته شد. هیچ یک از داروهای آرامبخش به کاررفته در این مطالعه عارضه قابل ملاحظه‌ای در مقایسه با سایر داروهای آرامبخش به کاررفته در متون و مقالات پزشکی ندارند و همه داروها بی خطر بوده و در بیهوشی یا در کلینیک‌های اطفال تجویز می‌شوند^(۱۵). ترکیبات همه شربت‌ها بر اساس کتاب داروهای ژنریک مضر نیست^(۱۵). والدین همه کودکان در جریان مطالعه قراردادشته و رضایت آنها برای ورود کودکشان به مطالعه اخذ شد.

ساکشن، ماسک لارنژیال خارج و تا بیداری کافی با اکسیژن ۱۰۰٪ تهویه شده و بعد از بیداری و طبیعی شدن رفلکس‌ها به ریکاوری منتقل شدند. بیمارانی که به تکرار دوز تیوپنیتال یا هر داروی دیگری که موجب افزایش خواب‌آوری و طولانی شدن ریکاوری شود، نیازداشتند نیز از مطالعه حذف شدند. مدت زمان بیهوشی ثبت شد. همه کودکان تا احراز شرایط ترخیص از ریکاوری یعنی بیداری یا گریه خودبخود و رفلکس‌های طبیعی در ریکاوری نگه داشته شدند و مدت زمان لازم تا بیداری کامل و رسیدن به وضعیت قابل ترخیص از ریکاوری نیز به عنوان زمان ریکاوری یادداشت شد. برای مقایسه داده‌های کمی بین سه گروه در صورت تبعیت از توزیع طبیعی از آزمون تحلیل متغیر یکطرفه و

جدول ۱: سیستم امتیازدهی آرامبخشی ویلتون

TABLE I Sedation score (adapted from Wilton and colleagues)^۸

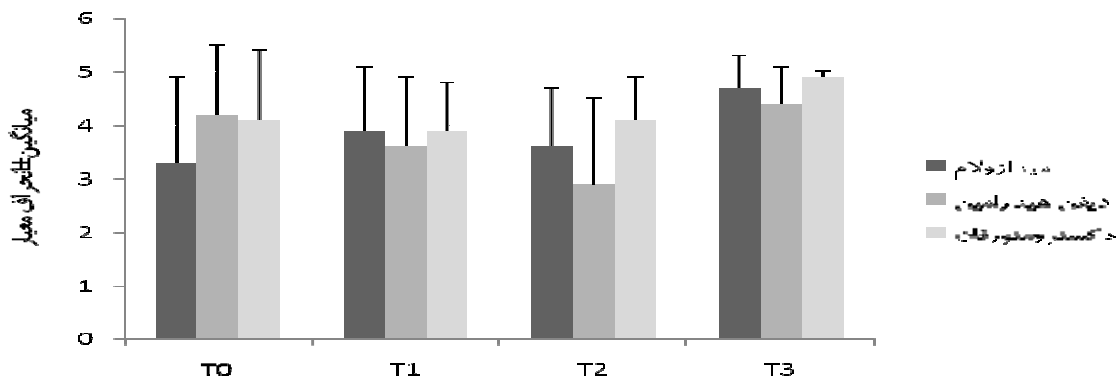
Sedation level	Child untouched	Additional assessment of cooperation
1 (Agitated)	Clinging to parent and /or crying	Criteria score 1 and / or vigorous refusal
2 (Alert)	Awake but: not clinging to parents, may whimper but not cry loudly	Criteria score 1 and / or initial refusal; but accepts with persuasion
3 (Calm)	Sitting or lying comfortably with eyes spontaneously open	Criteria score 1 and helps to perform the manipulation
4 (Drowsy)	Lying comfortably with eyes spontaneously closing, responds to minor stimulation	Criteria score 1 and accepts the manipulation
5 (Asleep)	Eyes closed, rousable but does not respond to minor stimulation	Criteria score 1 and accepts the manipulation

Sedation and anxiolysis were evaluated in untouched patients. For additional evaluation of cooperation (placement of the pulse oximetry sensor, electrocardiogram electrodes and mask induction of anesthesia) the score was modified.

یافته‌ها

بیهوشی (۰/۶۵۱ = ارزش پی) و مدت زمان ریکاوری نیز در سه گروه به لحاظ آماری اختلاف معنی داری با یکدیگر نداشتند (۰/۱۵۳ = ارزش پی) (آنووا یکطرفه). (جدول شماره ۲)

سه گروه مورد مقایسه به لحاظ آماری از نظر توزیع جنسی، سنی، وزن، با یکدیگر تفاوت معنی‌داری نداشتند (به ترتیب ۰/۲۵۷ = ارزش پی، ۰/۲۶۳ = ارزش پی، ۰/۴۶۱ = ارزش پی) متوسط مدت زمان



نمودار ۱- شدت آرامبخشی بین گروههای مقایسه طی زمانهای مختلف قبل و پس از عمل جراحی
T0: قبل ازورود به اتاق عمل (۲۰ دقیقه پس از پیش دارو)
T1: حین جدا کردن از والدین
T2: حین ماسک گیری
T3: ۱۵ دقیقه پس از ورود به ریکاوری

جدول ۲- توزیع مشخصات اولیه کودکان و مشخصات بیهوشی در سه گروه مورد بررسی

مقدار بی	دکسترومتروفان (= ۳۰)	دیفن هیدرامین (= ۳۰)	میدازولام (= ۳۰)	
۰/۲۵۷	(٪/۶۰) ۱۸	(٪/۶۳/۳) ۱۹	(٪/۷۳/۳) ۲۲	جنس پسر، فراوانی (%)
۰/۲۶۳	۳/۷±۱/۷	۳/۷±۱/۷	۲/۵±۱/۳	سن، سال، (میانگین ± انحراف معیار)
۰/۴۶۱	۱۴±۳/۴	۱۲/۸±۵/۴	۱۲/۹±۴/۴	وزن کودکان، کیلوگرم ، (میانگین ± انحراف معیار)
۰/۶۵۱	۱۶/۷±۷/۴	۱۸/۸±۲۰/۱	۱۹/۱±۵/۸	توزیع زمان بیهوشی، (دقیقه)، (میانگین ± انحراف معیار)
۰/۱۵۳	۲۴/۳±۹/۷	۲۱/۱±۹/۶	۲۷/۱±۱۰/۳	مدت زمان ریکاوری، (دقیقه)، (میانگین ± انحراف معیار)

گیری بیشترین آرامبخشی در گروه دکسترومتروفان و کمترین آن در گروه دیفن-هیدرامین مشاهده شده که به لحاظ آماری معنی دار بود (۰/۰۰۲ = ارزش پی). ۱۵ دقیقه بعداز ورود به اطاق ریکاوری میزان آرامبخشی اندازه گیری شد که باز هم بین گروه دکسترومتروفان و دیفن-هیدرامین تفاوت معنی داری وجود داشت (۰/۰۰۱ = ارزش پی). اما بین دو گروه دیفن-هیدرامین و میدازولام اختلاف معنی داری مشاهده نشد (جدول شماره ۳).

مقایسه شدت آرامبخشی در سه گروه نشان داد که قبل از ورود به اتاق عمل (۲۰ دقیقه پس از پیش دارو) و قبل از هرگونه مداخله ، شدت آرامبخشی در گروه دکسترومتروفان به طور معنی داری بیشتر از گروه بیمارانی است که میدازولام دریافت کرده بودند (۰/۴ = ارزش پی) که شاید به علت تاثیر دکسترومتروفان بر رسپتورهای ان-متیل دی آسپارتات باشد.

متوسط شدت آرامبخشی کودکان در هنگام جدا کردن آنها از والدین، در سه گروه مشابه بوده و اختلاف معنی داری نداشت ولیکن در حین ماسک

جدول 3- توزیع شدت آرمابخشی بین گروههای مقایسه طی زمانهای مختلف قبل و پس از عمل جراحی

P-value	دکسترومتورفان (=۳۰)	دیفن هیدارمین (=۳۰)	میدازولام (=۳۰)	گروههای مورد مقایسه	زمانهای مختلف قبل و پس از عمل جراحی
۰/۰۴	۴/۱±۱/۳*	۴/۲±۱/۳	۳/۳±۱/۶ *	قبل از ورود به اتاق عمل (۰-۲۰ دقیقه پس از پیش دارو)	
۰/۳۴۸	۳/۹±۰/۹	۳/۸±۱/۳	۳/۹±۱/۲	هین جدا کردن از والدین	
۰/۰۰۲	۴/۱±۰/۸*	۲/۹±۱/۶ *	۳/۶±۱/۱	هین ماسک گیری	
۰/۰۰۱	۴/۹±۰/۱*	۴/۴±۰/۷ *	۴/۷±۰/۶	۱۵ دقیقه پس از ورود به ریکاوری	

* تست تعقیب LSD تفاوت بین گروهها را نشان می‌دهد.

ارزش پی). اما پس از ۶۰ دقیقه بین میدازولام با دکسترومتورفان - میدازولام با دیفن-هیدرامین و دیفن-هیدرامین با دکسترومتورفان تفاوت معنی‌داری وجود داشت (۰/۰۱ = ارزش پی).

براساس تحلیل متغیر تکرار شده، میزان آرانبخشی در اطاق ریکاوری در هر کدام از گروهها در دقایق ۱۵ و ۳۰ اندازه گیری و نشان داده شد که پس از گذشت ۳۰ دقیقه بین دکسترومتروفان با میدازولام تفاوت معنی‌داری وجود داشت

جدول ۴: میزان آرامبخشی در اطاق ریکاوری در گروههای مورد مقایسه

P-value	دکسترومتوروفان	دیفن هیدرامین	میدازولام	گروههای مورد مقایسه
	(تعداد = ۳۰)	(تعداد = ۳۰)	(تعداد = ۳۰)	زمانهای مختلف
۰/۰۰۱	۴/۹ ± ۰/۱ *	۴/۴ ± ۰/۷ *	۴/۷ ± ۰/۶	در اطاق ریکاوری ۱۵ دقیقه
۰/۰۰۱	۵/۱ ± ۰/۲*	۴/۸ ± ۰/۴	۴/۵ ± ۰/۲ *	۳ دقیقه
۰/۰۰۱	۲۴/۳۳ ± ۹*	۲۱/۱۸ ± ۱۸ *	۲۷/۱۹ ± ۱۰ *	۶ دقیقه

* تست تعقیب LSD تفاوت بین گروهها را نشان می دهد.

آنچه که در تجویز پیش‌دارو در کودکان از اهمیت بسزایی برخوردار است استفاده از روشی مطمئن بوده که دوز مناسب برای رسیدن به آرامبخشی کافی بدست آید^(۱۱-۱۳). مشکل عمدۀ استفاده از میدازولام، طعم تلخ آن است که موجب عدم تمایل

دحث

نتایج این مطالعه نشان داد که دکسترومتورفان در مقایسه با دیفن هیدرامین و میدازولام به طور معنی‌داری کیفیت بهتری از آرامبخشی را بدست می‌دهد.

برای این منظور، شکل خوراکی آن بطور وسیع در دسترس نیست و میزان جذب شربت تهیه شده از فرم تزریقی با آبمیوه های مختلف قابل اعتماد نیست^(۱۱)، نتیجه مطالعه حاضر می‌تواند دکسترومتورفان را بعنوان جایگزین مناسبی برای آن، حداقل در مورد کودکان کاندیدای پروسیجرهای مشابه پیشنهاد نماید.

نتیجه گیری

در این مطالعه کارآزمایی بالینی تصادفی شده دو سوکور نشان داده شد که دکسترومتورفان در کودکان کاندید معاینه چشم زیر بیهوشی، در مقایسه با دیفن‌هیدرامین و میدازولام به طور معنی‌داری کیفیت بهتری از آرامبخشی را بدون طولانی‌تر شدن ریکاوری بدست می‌دهد. با توجه به بی‌خطر بودن این دارو می‌توان به راحتی در بخش‌های جراحی کودکان مورد استفاده قرار داد. با این حال پیشنهاد می‌گردد که به منظور تعیین دقیق میزان اثر مطالعات تکمیلی با حجم نمونه بیشتر و روش‌های سنجش دقیق‌تر انجام گیرد.

منابع

1. Krauss B, Green SM. Procedural sedation and analgesia in children. Lancet 2006; 367:766–780.
2. Shavit I, Keidan I, Augarten A. The practice of pediatric procedural sedation and analgesia in the emergency department. Eur J Emerg Med 2006; 13:270–275.
3. American Society of Anesthesiologists. Practice guidelines for sedation and analgesia by nonanesthesiologists: a report by the American Society of Anesthesiologists Task Force on sedation and analgesia by nonanesthesiologists. Anesthesiology 2002; 96:1004–1017.

کودکان به خوردن آن می‌شود. دسترسی حیاتی میدازولام خوراکی در حدود ۳۶٪ است (۷۱٪)^(۱۴). این تنوع زیاد بیشتر درباره روش‌های خوراکی میدازولام گزارش شده است که ممکن است افزودن میدازولام به آبمیوه یا تجویز شربت آن (به منظور بهبود مزه و مصرف بهتر توسط کودکان) موجب این تفاوت شده و اثر دارو را کاهش دهد. طی سال‌های اخیر فراورده جدیدی از میدازولام بصورت شربت با نام تجاری Versed و با طعم گیلاس توسط کمپانی لا-روش آمریکا تولید شده، ولی فقط بطور محدود در ایالات متحده در دسترس است.

مطالعات انجام گرفته در خصوص استفاده از دیفن هیدرامین به منظور استفاده به صورت پیش‌دارو قبل از جراحی در کودکان محدود می‌باشد^(۱۰). از دکسترومتورفان به منظور کاهش درد بعد از عمل جراحی استفاده شده است^(۷-۹). این مطالعات نشان می‌دهند که دکسترومتورفان به صورت خوراکی یا تزریقی در مقادیر مختلف (بین ۳۰ تا ۲۰۰ میلی‌گرم) و در زمان‌های مختلف موجب کاهش شدت درد پس از عمل جراحی در مقایسه با دارونما می‌شود. با این حال هنوز تاثیر آن به صورت پیش‌دارو و به منظور القاء اثرات آرامبخش در کودکان مشخص نشده است. با توجه به مطلوب‌تر بودن راه خوراکی برای تجویز پیش‌دارو به کودکان و با توجه به اینکه علیرغم اثبات تأثیر قابل قبول میدازولام

4. American Academy of Pediatrics Committee on Drugs. Guidelines for maintaining and management of pediatric patients during and after sedation for diagnostic and therapeutic procedures: an update. *Pediatrics* 2006; 118:2587–2602.
5. Anderson K, Weismann S. Non pharmacologic methods of analgesia and sedation. *Clin Pediatr Emerg Med* 2007; 8:24–28.
6. Cote CJ, Cohen IT, Suresh S, Rabb M, Rose JB, Weldon B, et al. A comparison of three doses of commercially prepared oral midazolam syrup in children. *Anesth Analg* 2002; 94:1–3.
7. Siu A, Drachtman R. Dextromethorphan: a review of N-methyl-d-aspartate receptor antagonist in the management of pain. *CNS Drug Rev*. 2007; 13(1):96-106.
8. Weinbroum AA, Rudick V, Paret G, Ben-Abraham R. The role of dextromethorphan in pain control. *Can J Anaesth*. 2000; 47(6):585-96.
9. Bem JL, Peck R. Dextromethorphan. An overview of safety issues. *Drug Saf*. 1992; 7(3):190-9.
10. Green SM. What is the role of diphenhydramine in local anesthesia? *Acad Emerg Med*. 1996; 3(3):198-200.
11. Romino SL, Keatley VM, Secrest J, Good K. Parental presence during anesthesia induction in children. *AORN J*. 2005; 81(4):780-3, 785-9, 792; quiz 793-6.
12. Shields L. Family-centered care in the perioperative area: an international perspective. *AORN J*. 2007 May; 85(5):893-4, 896-902.
13. Hannallah RS. Pediatric ambulatory anesthesia: role of parents. *J Clin Anesth*. 1995 Nov; 7(7):597-9.
14. Kain ZN, Caldwell-Andrews AA, Krivutza DM, Hofstadter, MB. Trends in the practice of parental presence during induction of anesthesia and the use of preoperative sedation premedication in the United States, 1995–2000: results of a follow-up national survey. *Anesth Analg* 2004; 98:1252–1259.
15. Khodam R, Iranian Generic drugs 2006. Dibaj press. P574

Comparison of three Oral Premedication Dextromethorphan, Diphenhydramine and Midazolam in Pediatric Eye Exam under Anesthesia

Zahra Taghiporanvari¹, Shima Sheibani^{2*}, Farnad Imani³, Shadi Sheibani⁴

1. Assistant Professor of Anesthesiology, Tehran University of Medical Sciences

2. Assistant Professor of Anesthesiology, Birjand University of Medical Sciences

3. Associate Professor of Anesthesiology, Tehran University of Medical Sciences

4. Resident of Internal Medicine, Mashhad University of Medical Sciences

Abstract

Background: The pre anesthetic management and separation anxiety of infants and children can be a challenge for the anesthesiologist. In this study we compared the effects of dextromethorphan, diphenhydramine and midazolam for this purpose.

Methods: Ninety 1-6 year old patient candidate for Eye Examination Under Anesthesia (EUA) were randomly assigned into one of 3 groups receiving Diphenhydramine syrup(1mg/kg) , Dextromethorphan syrup (1mg/kg) or oral Midazolam (0.3mg/kg) 20 to 30 minutes before entering into the operating room, and were evaluated in a randomized clinical trial. Sedation score was evaluated 1)at 20 minutes after premedication and with the child untouched, 2)on separation from parents, 3)during mask induction and IV line insertion and 4)15 minutes from the beginning of recovery. Duration of anesthesia and recovery were considered too. One way ANOVA and repeated measurement of analysis was used for data analysis.

Results: sedation scores before the child getting touched were significantly better for group dextromethorphan ($p = 0.04$). There was no statistically significant difference among groups on separation from parents ($p=0.348$). Sedation scores were significantly better in Dextromethorphan group during induction of anesthesia and in the recovery too ($p=0.002$ and $p=0.001$ respectively). There were no significant differences among groups in duration of anesthesia and recovery.

Conclusions: Our finding showed that dextromethorphan can provide an acceptable level of sedation and anxiolysis in children without increasing the recovery time and is comparable to midazolam, as a routine premedication in this setting.

Keywords: Premedication, pediatric anesthesia, midazolam, dextromethorphan HBr, diphenhydramine HCl

*Corresponding Author: Shima Sheibani, Vali-asr hospital, Ghafari Ave- Birjand, Iran

E-mail: shimasheibany@yahoo.com