مقایسه میزان مایع درمانی جهت احیاء شوک خونریزی در رتهای سالم و رتهای هیپوترم مبتلا به قطع عصب کلیوی

حميد فراهاني ا*، ليلا برجيان

۱– مربی، کارشناس ارشد فیزیولوژی، گروه فیزیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اراک ۲– دانشیار، دکترای فیزیولوژی، گروه فیزیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان

تاریخ دریافت ۸٤/٤/۲۰ ، تاریخ پذیرش ۸٤/٨/۲٥

چکیدہ

مقدمه: اکثر مطالعات اخیر نشان داده اند که هیپوترمی پس از شوک خونریزی نیاز به مایع درمانی را کاهش داده و فشار شریانی را افزایش میدهد که درنتیجه شانس زنده ماندن را بالا می برد. اما مشخص نشده که هیپوترمی با چه مکانیسمی این اثرات را ایجاد میکند. این مطالعه به طور وسیعتری اثرات هیپوترمی را در این امر بررسی میکند. روش کار: این تحقیق یک مطالعه تجربی است که برای انجام آن ۲۴ عدد رت به ۴ گروه تقسیم شدند. در دوگروه ۱۹۳ پس از انجام بیهوشی با تزریق پنتو باربیتال، عصب سمپاتیک کلیوی دو طرف قطع شد ولی در دو گروه ۲و۴ عصب دست نخورده باقی ماند و فقط برش پهلو انجام شد تا شرایط همه گروهها یکسان شود. سپس رتها وارد مرحله شوک خونریزی شدند (مرحله یک) که ۹۰ دقیقه طول داشت و برای آن از حیوان ۴ تا۶ سی سی، خون به مدت ۱۰ دقیقه گرفته شد. بعد از ایجاد شوک فقط در گروههای ۱۹۲ دمای بدن در طول ۱۰ – ۵ دقیقه از حدود ۵/۳۳ به ۲۳ درجه سانتی گراد رسید. سپس در پایان مرحله یک، حیوان وارد مرحله احیا (مرحله دو) شد که برای آن، خون گرفته شده از حیوان و یا مایع اضافی رینگر به حیوان تزریق شد تا فشار به حد طبیعیاش برگردد. مرحله دو۶۶ دقیقه به طول انجامید. فشار شریانی و میوان و میان و یا مایع رسید. سپس در پایان مرحله یک، حیوان وارد مرحله احیا (مرحله دو) شد که برای آن، خون گرفته شده از حیوان و یا مایع رسید. میام در پایان مرحله یک، حیوان وارد مرحله احیا (مرحله دو) شد که برای آن، خون گرفته شده از حیوان و یا مایع

نتایج: درگروه های هیپوترمیک ۲و۲، نسبت به گروههای نورموترمیک ۳و ۴ برای احیاء شوک خونریزی به حجم کمتری از مایعات و یا خون نیاز بود (p < ۰/۰۵) . فشار شریانی قبل از شوک در بین ۴ گروه یکسان بود، اما در پایان مرحله دو (مرحله احیاء) در گروه های نورموترمیک بود (p < ۰/۰۵).

نتیجه گیری: به نظر میرسد که هیپوترمی ملایم اثرات مفیدی بر بقاء حیواناتی که دچار شوک خونریزی شدهاند دارد. با وجود این که کلیههای سالم نقش حیاتی در حفظ مایعات بدن در طول شوک دارند ولی ظاهراً در رتهایی که دچار قطع عصب کلیوی شدهاند در حضور هیپوترمی به مایع درمانی کمتری برای احیاء شوک خونریزی نیاز است و این یکی از اثرات مفید هیپو ترمی است. همچنان مطالعات گستردهتری برای تأیید این موضوع لازم است. **واژ گان کلیدی:** هیپوترمی، شوک خونریزی، عصب کلیوی، مایع درمانی

* نویسنده مسئول: اراک، سردشت، دانشگاه علوم پزشکی اراک، دانشکده پزشکی، گروه فیزیولوژی تلفن: ۴۱۷۳۵۰۲ – ۰۸۶۱ Email: <u>hamid_farahani2001@yahoo.com</u>

مقدمه

ب سیاری از مرک و میره ابعد از شوک خونریزی، یعنی در همان فاصله زمانی نیم تا یک ساعت بعد از وقوع صدمات یا به عبارتی قبل از انجام اقدامات احياء قلبي- ريوي روى ميدهد. صدمات، تصادف و جراحات علت مرگ و میر در طول سه دهـ ه اول زندگی می باشند (۳-۱). حفاظت از اندام های بدن در طول شوک خونریزی (HS') شانس زنده ماندن طولانی را بالا می برد. بسیاری از مرگ و میرها حتی بعد از احيا موفق اوليه با تزريـق خـون و سـرم، درنتيجـه اثرات مخرب HS روی میدهد. هیپوترمی ملایم در چنین شرایطی می تواند درجاتی از محافظت را ايجادكند وفشار متوسط شرياني(MAP') را بالا ببرد(٦- ۵). هيپوترمي بين ۳۵ –۳۲ درجه سانتي گراد به نام هيپوترمي ملايم يا هيپوترمي درماني خوانده مي شود(٦-٤). مکانیسم مزایای هیپوترمی درمانی در طول ایسکمی مغزی و صدمه مغزی بعد از HS مطالعه شده است(۱۰-٦. برخي از محققين به اين نتيجه رسيدهاند كه هيپو ترمي ملايم يک پاسخ فيزيولوژيک به روند خود شوک خونریزی است و منجر به افزایش شانس بقاء افراد می گردد و می تواند حین احیاء شوک خونریزی نیاز به مایع درمانی و تزریق خون را کاهش دهـد یـا مـانع از خون گیری بیشتر گردد(۱-٤). اما تا کنون مشخص نشده که هییوترمی از چه طریق منجر به افزایش شانس بقاء و ايجاد اين اثرات مفيد در طول مدت شوك خونريزي می گردد(٥-١). لذا هنوز این سوال باقی است که آیا هیپوترمی به تنهایی نیاز به مایع درمانی را کاهش میدهد یا به طور غیرمستقیم (به طور مثال در اثرافزایش انقباض عروق يا در اثر كمك به نقش كليهها) منجر به

ایجاد چنین اثرات مفیدی می گردد. در نتیجه هدف از این پژوهش بررسی این است که آیا در رتهای بدون عصب سمپاتیک کلیوی در طول مدت شوک خونریزی، هیپوترمی می تواند نیاز به مایع درمانی را کاهش دهد یا خیر؟

روش کار

این بررسی یک مطالعه تجربی است که برای انجام آن ۲٤ عدد رت نوزاد انتخاب شدند. رت ها از جنس نر و نژاد ویستار بودند. این رت ها در طبی دو تما سه ماه با رژیم معمولی رشد داده شدند تا به وزن حدود ۳۰۰-۳۰۰ گرم رسیدند. سپس رت ها به طور تصادفی به ٤ گروه شش تایی ۱، ۲، ۳ و ٤، تقسیم شدند. یس از انجام بیهوشی در دو گروه ۱و۳، عصب سمپاتیک كليوى دو طرف قطع شد بدين صورت كه با لمس كليه در زیر دنده ها به وسیله تیغ جراحی برشی در پهلوایجاد شد. سپس با پنس، بافت های زیر پوستی، عضلات وحالب را کنار زده، با استفاده ازذره بین های معمولی عصب سمپاتیک پیدا شد و با قیچی جراحی قطع گردید. اما در دو گروه ۲و ٤ عصب دست نخورده باقی ماند و فقط برش پهلو انجام شد تا شرایط همه گروهها یکسان شود. سپس در ورید و شریان فمور پای چپ کاتتریزاسیون انجام گردید. بدین صورت که با تيغ جراحي برشي در ناحيه فمور داده و با پنس بافت و عضلات اطراف عروق از عروق جدا شدند. سپس با قیچی چشم پزشکی عروق برش داده شد و بعـد کـاتتر ریز معمولی وارد عروق شد و با نخ جراحی محکم گردید. کاتتر وریدی جهت گرفتن یا تزریق خون بود وكاتتر شرياني به دستگاه فيزيو گراف ,MK-III-P NARCO, Bio-Systeme وصل مي شد تا فشار متوسط شریانی حیوان ثبت گردد. سیس ترمومتر در ناحیه آنال

سال هشتم/ شماره ۳ / پاییز ۱۳۸٤/ ۲

¹ - Hemorrhagic shock.

² - Mean arterial pressure.

حیوان قرارگرفته و درجه حرارت رکتالی اندازه گیری می شد. تمام رت ها در محیط با درجه حرارت ۲۵ درجه سانتي گراد آزمايش شدند. جهت ايجاد هيپوترمي، كمتر از ده سی سی الکل بر روی پوست ناحیه شکم ریخته شد که در نتیجه اتساع عروق و خروج حرارت از خون، درجه حرارت کاهش یافت. در صورت نیاز، لامپ گرمایی به ناحیه شکم حیوان نزدیک می شد تا درجه حرارت از ۳۲ درجه سانتی گراد کمتر نگردد. در این زمان برای اولین بار MAP نمونه ها اندازه گیری شد. سپس حیوانات وارد مرحله شوک (مرحله یک) شدند که ۹۰ دقیقه طول داشت و برای ایجاد آن از حیوان ۲تا۲ سی سی، خون در مدت ۱۰ دقیقه گرفته شد. در یایان ۹۰دقیقه، برای دومین بار MAP نمونهها اندازه گیری و بعد حیوانات وارد مرحله احیاء (مرحله دو) شدند. یعنی با تزریق مایع، MAP از ٤٠ میلی متـر جیوه به ۱۰۰ میلی متر جیوه رسید که این مرحله ۲۰ دقيقه به طول مي انجاميد. سپس در پايان مرحله دو براي سومین بار نمونهها اندازه گیری شدند که شامل اندازه گیری MAP و حجم تزریق شده برای احیاء حیوان بود. برای تفسیر نتایج و مقایسه بین گروهها، آزمون

آنوا یک طرفه مورد استفاده قرار گرفت. این مطالعه با رعایت کردن اصول اخلاقی و حقوق حیوانات انجام شد.

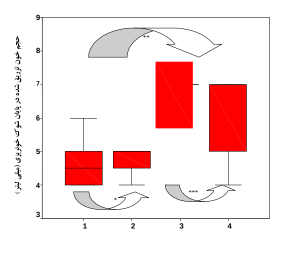
نتايج

در گروه های نورمو ترمیک ۲ و ۲ به طور معنی داری به گروه های نورمو ترمیک ۳ و ۲ به طور معنی داری به حجم کمتری از مایعات و یا خون برای احیا شوک خونریزی نیاز بود (۰،۰۰ > q)،(نمودار ۱). هم چنین در بین گروه های هیپو ترمیک ۱ و ۲ اختلاف معنی داری برای نیاز به مایع درمانی وجود نداشت ولی در بین گروه های نورمو ترمیک ۳ و ۲ اختلاف معنی داری برای نیاز به مایع درمانی وجود داشت(۰۰۰ > q)، (نمودار ۱). نتایج در مورد MAP نشان داد که قبل از مرحله شوک اختلاف معنی داری بین داده های گروه ها وجود نداشت. MAP بعد از احیاء بین دو گروه هیپو ترم نیز نواوت معنی داری نداشت اما بین دو گروه نورمو ترم دارای تفاوت معنی دار بود(۰۰۰ > q)، (جدول ۱). هم چنین بین MAP گروه های هیپو ترم و نورمو ترم اختلاف معنی دار وجود داشت(۰۰۰ > p)، (جدول ۱).

جدول ۱:مقایسه فشار متوسط شریانی قبل از شوک و نیزدر پایان احیاء در بین گروههای رت مورد مطالعه

	فشار متوسط شرياني		
گروه	قبل از ایجاد شوک	بعد از احیاء	
۱ – گروه هیپوترم، با قطع عصب و دچار شوک	$99/\Delta \pm 1/22$	a 9.1/27 $1/77$	
۲- گروه هیپوترم، بدون قطع عصب و دچار شوک	ヽ・ ∀/・・±∀/ \ ٣	$b \hspace{0.1 in} 1 \cdot 1 / \cdot \cdot \pm / at$	
۳- گروه نورموتوم، با قطع عصب و دچار شوک	$99/88\pm80$	a 94/88 \pm 1/81	c
۴– گروه نورموترم، بدون قطع عصب و دچار شوک	Λ/Λ $\pi\pm$ π/γ	b v•/rr±1/rr	c

حروف مشابه نشان دهنده وجود اختلاف معنىدار مىباشد.



نمودار ۱. مقایسه حجم خون تزریق شده در پایان شوک خونریزی در گروههای ۱، ۲، ۳، ٤ *بدون اختلاف معنی دار، ** ، ***۰۰ p<

بحث

ابن مطالعه بر روی بک مدل شوک خونریزی دهنده بدون عصب کلیوی انجام گرفت. به نظر میرسد که هیپوترمی علی رغم قطع عصب سمپاتیک، می تواند اثرات مفیدی ایجاد کند که این اثرات مي تواند به اثرات فشار خوني آن يا به ديگر اثرات مفید هییو ترمی مربوط باشد (٥-١). گان و دیگران ذكر كردند كه رنال سمپاتكتومي باز جذب سديم و آب را مهار مي کند، به طوري که مي تواند يک ديورز ٤ برابر و یک دفع دو برابر سدیمی را ایجاد کند(١٦،١٥). ولى نتايج ما نشان داد كه اگر رنال سمپاتكتومي همراه با هیپوترمی ملایم باشد دفع کلیوی رت های سالم و هیپوترم اختلاف معنیداری ندارد. این امر بیان گر بخشی از اثرات مفید و ناشناخته هیپوترمی است که به طور خود به خودی در طول شوک خونریزی روی مي دهد. يک نتيجه جالب، بالاتر بودن مداوم فشار خون در گروههای هیپوترمیک نیسبت به گروههای نورموترمیک بود که بسیاری از محققین نیز به این نتیجه

رسیده اند. هر چند که در این تحقیق اثرات مفید جدیدی از هیپوترمی مشاهده شد اما این یافته های جدید در عین حال یافته های اکثر مطالعات قبلی انجام شده در مدل شوک هموراژیکی غیر کنترل شده را نیز تایید کرد(۱۰ ۷). در مطالعات مذکور MAP و نیزبقا تحت اثر هیپوترمی در طول شوک افزایش یافت ولی آن مطالعات بدون در نظر گیری عملکرد حداقل سمپاتیک کلیوی بود. اهمیت این امر در این است که پاسخ فوری عصب سمپاتیک کلیوی در جواب به شوک هموراژی به طور مستقیم یا غیر مستقیم (با آزاد کردن هورمونها) بر تنظیم حفظ مایعات و الکترولیت های بدن اثر مهمی دارد(۲–۲۰).

مهم ترین نتیجه ای که از این آزمایش به دست آمد در مورد حجم مایع یا خون مورد نیاز برای احیا شوک خونریزی بود. نتایج نشان داد که حجم خون مورد نیاز در هر یک از گروههای هیپوترمیک کمتر از هر یک از گروه های نورموترمیک بوده است . پوروکر و همکارانش نشان دادند که هیپوترمی حجم خون مورد نیاز برای شوک خونریزی را در سطح کمتری (نسبت به نورمو ترمی) نگاه می دارد(۲). دیگران نیز بیان کردند که پائین تر بودن حجم خون مورد نیاز در گروههای هیپوترمیک میتواند ناشی از افزایش انقباض عروقی باشد، ولی تحقیقات آنها بدون در نظر گیری نق_ش ح_داقل س_مپاتيك كليوى ب_ه هم_راه هیپوترمیبود(۱۳-۵). نتایج ما نشان داد که در گروه ۳ (كه نورموترمي به همراه قطع عصب سمپاتيك را دریافت کرده بود) و گروه٤(که نورموترم بودند ولی قطع عصب نداشتند) حجم خون متفاوتي براي احيا شوک مورد نیاز بود. این امر نشان میدهـد کـه کلیـه بـا عصب سالم مانع از دست رفتن حجم خون از طريق کلیه ها می گردد و رت های نورموترمی که عصب

نتيجه گيري

نتایج نشان داد که حتی در حضور کلیه های بدون عصب ، هیپوترمی درمانی ملایم می تواند اثرات مفیدی را بر شانس زنده ماندن رت هایی که دچار شوک خونریزی دهنده شده اند، داشته باشد. این اثرات نه تنها مربوط به اثرات هیپرتانسیونی هیپوترمی در طول شوک هموراژی می باشد بلکه مربوط به اثرات حجم خون مورد نیاز برای احیا شوک خونریزی نیز است.

منابع

1. Kim S, Stezoski W, Safar P, et al. After spontaneous hypothermia during hemorrhagic shock, continuing mild hypothermia (34 degrees C) improves early but not late survival in rats. J Trauma 2003 Aug;55(2):308-16

2. Pruecker, S, Safar P, Kenter R, Stezosk: J, Tisherman A. Mild hypothermia

increases survival from sever pressure Controlled Hemorrhagic shock in Rats. J Trauma 2001; 50(2). 253-262.

3. Child EW, Udobi KF .Hypothermia reduces microvascular permeability and reactive oxygen species expression after hemorrhagic shock.J Trauma 2005; 58(2): 271-7.

4. Hachimi-Idrissi, Yang X.Combination of therapeutic mild hypothermia and delayed fluid resuscitation improved survival after uncontrolled haemorrhagic shock in mechanically ventilated rats. Resuscitation 2004;62(3):303-10.

5. Wu x,Stezoski J,Safar P,Baur. A.mild hypothermia during hemorrhagic shock in rats improves survival without significant effects on inflammatory responses. Crit Care Med 2003 Jan;31(1):195-202.

6. Effect of induced and spontaneous hypothermia on survival time of uncontrolled hemorrhagic shock rat model.Yonsei Med J 2002; 43(4):511-17.

7. Pope A, French G, Longnecker BE. Fluid resuscitation. State of the Sequence for treating combat casulties and Civilian injuries. کلیوی قطع شده دارند به حجم مایعات بیشتری برای احیاء نیاز دارند. به علاوه نتایج ما نشان داد که در گروه ۱ (که هیپوترمی به همراه قطع عصب سمپاتیک را دریافت کرده بود) و گروه ۲ (که قطع عصب نداشت) حجم خون تقريباً يكساني براي احيا شوك مورد نياز بود. به نظر می رسد هیپوترمی علاوه بر تاثیر بر بالا بردن فشار خون، توانسته نقش عصب سمياتيك كليوي را نیز ایفا کند و این بدین مفهوم است که ظاهراً هيپوترمي مي تواند عروق را شديداً منقبض كند ومانع از دست رفتن حجم در گردش خون شود و احتمالاً به طور غیرمستقیم با رها شدن کاتکول آمین ها و یا به طور مستقیم با باز کردن کانال های کلسیمی موجود در عضله صاف عروق، آنها را منقبض کرده و با کاهش قطر عروق اولاً فشار را بالا می برد و ثانیاً منجر به کاهش نیاز به مایع درمانی برای احیا شوک خونریزی می گردد. از طرفی ممکن است هیپو ترمی از طریق تقويت ترشح عوامل هورموني مثل هورمون آنژیو تانسین نیاز به مایع درمانی را کاهش دهد.

البته مدل استفاده شده در مطالعه جاری دارای محدودیتهایی بود، از جمله این که مدلهای حیوانی به دلیل نیاز به داروی ضد درد، کمبود رزرو خون و اختلاف بین حیوانات و انسانها در پاسخ به شوک، نمی تواند مشابه روند بالینی در انسان باشند. تفاوت دیگر کمبود بافت صدمه دیده در مدلهای حیوانی می باشد (مثل گروههای ۲ و ٤ این مطالعه که نیاز به جراحی نداشتند). از طرفی مراقبت از مدلهای حیوانی در مطالعه طولانی مدت مشکل می باشد.

پیشنهاد می شود که با به کار گیری و تزریق آهسته یک وازو دیلاتور یا یک مهار کننده سنتز آلدوسترون- آنژیوتانسین مزایای مفید هیپوترمی در مطالعات بعدی روشن ترگردد. Washington DC: National Academy press; 1999. p.123.

8. Hachimi-Idrissi, Huagene S. Resuscitative mild hypothermia as a protective tool in brain damage: is there evidence? Eur J Emerg Med 2004;11(6):335-42.

9. Voolckel WG ,Von Godecke A, Fries D ,Kirimer AC.[Treatment of hemorrhagic shock. New therapy options].Anaesthesist 2004;53(12):1151-67.

10. Leonov Y, Sterz F, Safar P, Ralovsky A, Oku K, Tisherman S, Stezoshi. Mild hypothermia during and after cardic arrest improves neurologic outcome in dogs. J Cereb blood flow Metab 1990;10:57-70.

11. Globus M, Bustro R, Lin B, et al. Detection of free radical activity during transient global ischemia and resuscitation : effect of intraischemic brain temperature modulation. J Neurochem 1995;65:1250-1256.

12.Capone A, Safar P, Stezoski SW, et al. Improved outcome with fluid restriction in treatment of uncontrolled hemorrhagic shock. J Am Coll Surg 1995; 180: 49-56.

13.Kim S, Stezoski W, Safar P, et al. Hypothermia and minimal fluid resuscitation increase survival after uncotrolled hemorrhagic shock in rats. J Trauma 1997; 42: 213- 222.

14.Takasu A, Carrillo P, Stezoski SW, et al. Mild or moderate hypothermia, but not increased oxygen breathing, prolongs survival during lethal uncontrolled hemorrhagic shock in rats with monitoring of visceral dysoxia. Crit Care Med1999; 27: 1557–1564.

15.Gann DS, Carsoln DE, Byrnes GJ. Role of Solute in the early restitution of blood volume after hemorrhage . Surgery 1993;94-493.

16. Szenasi G, Kollra G, Bencsath P, Takacs L. Effect of renal denervation on free flow proximal tubular potential differences in the rat. Acta physiol Acard Sci Hung 1998; 57(2): 131-5.

Comparison of fluid therapy for resuscitation of hemorrhagic shock in intact rat and hypothermic kidney denervated rats

Farahani H³, Borjian L⁴

Abstract

Introduction: Recent studies have demonstrated that hypothermia after hemorrhagic shock (HS) can decrease need of fluid therapy and increase arterial pressure that results in increase the survival rate. But it has not been determined how hypothermia causes these beneficial effects. This study reviews hypothermia effects in this area.

Materials and Methods: This is an experiential study in which 24 rats were divided into four groups. Rats were anesthetized by pentobarbital. In groups 1and3, bilateral renal sympathectomy was done and in the groups 2 and 4 renal nerves remained intact and only lateral incisions were done to preserve similar conditions. Then rats underwent HS phase (phase I) for 90 minutes, by withdrawing 4-6 ml of blood during 10 mines. After shock induction, only in groups 1 and 2, body temperature was lowered to 32°C. At the end of phase I, rats underwent resuscitation phase (phase II) by reinfusion of blood & additional Ringer Lactate to retain normal arterial pressure. Stage II lasted 60 minutes.

Results: In hypothermic groups (1 and 2) in comparison to normothermic groups (3 and 4) there was less blood or fluids needed for resuscitation (p<0.05). Arterial pressure before shock was the same in all groups but at the end of phaseII was higher in hypothermic ones (p<0.05).

Conclusion: It seems that mild hypothermia has beneficial effects on survival of animals with HS. Although it is obvious that intact kidneys have vital role in maintaining body fluid balance during HS, but it seems hypothermic rats requires lesser fluid therapy even without nerve of kidney. More studies could be probably required to confirm this.

Key words: Hypothermia, hemorrhagic shock, kidney nerve dissection, fluid therapy

³ -Instructor, MSc. in physiology, Department of physiology, Arak university of medical sciences.

⁴ - Associate professor in physiology, Department of physiology, Isfahan university of medical sciences.