

## بررسی ارتباط زمان ماندگاری کاتترهای وریدی محیطی در نوزادان و کودکان بستری با میزان بروز عوارض رگ‌گیری

لیدا نیک‌فرید\* خجسته نسیمه\*\* آرش قنبریان\*\*\*

### چکیده

زمینه و هدف: مطالعه حاضر به لیل احتمال بروز عفونت‌های سیستمیک و موضعی ناشی از ورود کاتتر به داخل وریدهای محیطی به منظور تعیین ارتباط زمان ماندگاری کاتترهای وریدی محیطی با میزان بروز عوارض رگ‌گیری در نوزادان و کودکان بستری انجام شد.

روش بررسی: برای این احتمال مطالعه توصیفی - مقطعی، تعداد ۱۰۸ نوزاد و کودک به روش نمونه‌گیری مبتنی بر هدف و در یک دوره دو ماهه انتخاب و از نوک کاتتر آنها (بعد از خارج کردن به هر لیل) کشت انجام شد. برای تمام نمونه‌ها یک پرسشنامه حاوی اطلاعات فردی و اطلاعات مرتبط با رگ‌گیری تکمیل گردید. شرایط رگ‌گیری برای تمام نمونه‌ها یکسان و شرط پذیرش، نبود کشت خون بعد از ۲۴ ساعت بود. وجود حتی یک کلنسی در نوک کاتتر مثبت فرض شد و یکی از نمونه‌ها به دلیل مثبت بودن کشت خون از مطالعه خارج گردید. نتایج با نرم‌افزار SPSS و آزمون آماری مجذور کای تحلیل شد.

یافته‌ها: نتایج مطالعه حاضر نشان داد میزان شیوع کلونیزاسیون نوک کاتتر ورید محیطی در کودکان و نوزادان بستری، ۶/۳۲٪ و شایع‌ترین ارگانیسم استافیلوکوک کوآگولاز منفی (۵۰٪ موارد مثبت) می‌باشد. از نظر بالینی به نظر رسید افزایش ماندگاری کاتتر با افزایش میزان کلونیزاسیون همراه است، اما به غیر از داروی مصرفی وریدی هیچ کدام از متغیرها شامل سن، جنس، زمان سپری شده از بستری، نوع بخش، محل کاتتر، زمان سپری شده از زمان رگ‌گیری، تغذیه کامل وریدی، ارتباط معنادار آماری با کلونیزاسیون سرکاتتر نشان ندادند. کلونیزاسیون در گروه دریافت‌کننده آنتی‌بیوتیک وریدی کمتر و در گروه دریافت‌کننده داروهای ضد تشنج بیشتر از بقیه گروه‌ها مشاهده شد. از طرف دیگر بین

کلونیزاسیون و بروز عوارض موضعی کاتتریزاسیون ارتباط معناداری به دست نیامد.

نتیجه‌گیری: یافته‌ها نشان داد افزایش زمان ماندگاری کاتتر وریدی محیطی در نوزادان و کودکان از ۸۴ ساعت به ۷۲ ساعت موجب افزایش خطر بروز عوارض کاتتریزاسیون مانند فلیبت و نشت زیرپوستی مایع نمی‌گردد.

نویسنده مسؤول: لیدا  
نیک‌فرید؛ ساوه -  
دانشگاه آزاد اسلامی -  
دانشکده پرستاری  
تلن - و نماینده:  
۰۲۵۵-۲۲۴۱۵۱۱  
e-mail:  
nikefarid@iau-savех.ac.ir

واژه‌های کلیدی: کلونیزاسیون، کاتتر وریدی محیطی، کودکان، نوزادان، پرستار بالینی

- دریافت مقاله: دی ماه ۱۳۸۴ - پذیرش مقاله: اردیبهشت ماه ۱۳۸۵

جهت کنترل وضعیت همودینامیک، مایع‌رسانی، انفوژیون داروها، شیمی درمانی و تغذیه وریدی استفاده می‌شوند. کاتترهای وریدی علی‌رغم کاربرد فراوان می‌توانند عوارض متعددی مانند عفونت موضعی یا التهاب وریدی (Phlebitis) و یا سیستمیک و به ندرت آندوکاردیت و دیگر عفونت‌های منتشر شونده ایجاد کنند (۲ و ۳).

### مقدمه

ولوهای وریدی محیطی (Peripherally intravenous catheters) بخش مهمی از مسیر درمان را در بیمارستان‌های کودکان فراهم می‌سازد (۱). این کاتترها برای دستیابی به ورید

\* مریض گروه آموزش پرستاری کودکان دانشکده پرستاری دانشگاه آزاد اسلامی ساوه

\*\* کارشناس پرستاری بیمارستان مرکز طبی کودکان دانشگاه علوم پزشکی تهران

\*\*\* پژوهش عمومی

سنی، تعویض کاتتر و ریدی محیطی تا زمان بروز عوارض یا اتمام درمان و ریدی انجام نشود (۳). در بیمارستان مرکز طبی کودکان دانشگاه علوم پزشکی تهران، کاتترهای و ریدی محیطی به صورت معمول هر ۴۸ ساعت تعویض می‌گردید. این امر بر اساس توصیه‌های قبلی «مرکز کنترل بیماری‌ها» مبنی بر افزایش خطر عفونت موضعی در صورت ماندگاری کاتتر بیش از ۴۸ ساعت در بزرگسالان مقرر گردیده بود (۴). کمیته آموزش پرستاری مرکز طبی کودکان با توجه به دستورالعمل‌های «مرکز کنترل بیماری‌ها» در سال ۲۰۰۲ که با استناد به تحقیقات Garland و همکارانش در سال‌های ۱۹۸۷ و ۱۹۹۲ مبنی بر عدم افزایش خطر عوارض کاتترهای محیطی کودکان در صورت ماندگاری بیشتر حتی با وجود کلونیزاسیون بیشتر در نوک کاتتر، با هماهنگی کمیته کنترل عفونت بیمارستان، زمان ماندگاری کاتترها را به صورت آزمایشی به ۷۲ ساعت افزایش داد (۴). کمیته آموزش پرستاری بیمارستان مرکز طبی کودکان بر آن بود در صورت مشاهده نتایج مشابه تحقیقات فوق، بر طبق دستورالعمل «مرکز کنترل بیماری‌ها» رویه «عدم تعویض دوره‌ای کاتترهای محیطی کودکان» را به صورت مرحله به مرحله مقرر نماید. به همین دلیل این تحقیق با هدف بررسی ارتباط بین بروز عوارض رگگیری با کلونیزاسیون نوک کاتتر انجام گردید.

### روش بررسی

برای انجام این مطالعه توصیفی مقطعی، ۱۰۸ نوزاد و کودک بسته در بخش

به دلیل میزان استفاده بالا، با وجود شیوع پایین عفونت‌های سیستمیک ناشی از کاتترهای و ریدی محیطی، عوارض جدی ناشی از آنها می‌تواند بیماری‌زایی قابل توجهی داشته باشد (۳). بر اساس آمار، سالانه دویست هزار عفونت ناشی از کاتتر و ریدی محیطی در کشور آمریکا رخ می‌دهد که مرگ و میر آن حدود ۱۵-۲۰٪ است (۲).

مهاجرت ارگانیسم‌های پوست در محل ورود کاتتر شایع‌ترین راه ورود عفونت کاتترهای و ریدی محیطی و کلونیزاسیون نوک کاتتر می‌باشد (۴). بر اساس مطالعات، عوامل متعددی مانند بیماری زمینه‌ای، سن، نوع کاتتر، جنس کاتتر، محل رگگیری، شرایط حین رگگیری (فوری یا غیرفوری بودن)، نوع داروهای تزریقی و نیز دستورالعمل‌های اجرا شده در حین رگگیری می‌توانند در بروز عفونت ناشی از کاتتر نقش داشته باشند (۱، ۲، ۴).

برای کاهش خطر عفونت، تعویض کاتترهای و ریدی محیطی به صورت دوره‌ای توصیه شده است (۳). مدت زمان ماندگاری کاتترهای و ریدی محیطی بر اساس تحقیقات قبلی ۴۸ ساعت تعیین شده بود. در نوامبر ۱۹۹۶، مرکز کنترل بیماری‌ها (Control of Disease Center (CDC)) با توجه به تحقیقات، زمان ماندگاری کاتترهای و ریدی محیطی در بزرگسالان را به ۷۲-۹۶ ساعت افزایش داد، اما در آن زمان برای کودکان توصیه روشنی داده نشد (۱). در سال ۲۰۰۲ این مرکز اعلام نمود به دلیل عدم افزایش خطر عفونت موضعی با افزوده شدن زمان ماندگاری کاتتر و ریدی محیطی در کودکان و نوزادان، و با توجه به اثرات نامطلوب درد رگگیری در این گروه‌های

نفر (۴۲/۱٪) دختر، بیشترین فراوانی در گروه سنی نوزاد ۴۲/۱٪ و کمترین فراوانی در گروه سنی ۳-۵ سال ۵/۶٪، نفر (۵۷/۹٪) در بخش عفونی کودکان و ۴۵ نفر (۴۲/۱٪) در بخش مراقبت‌های ویژه بستری بودند. بیشترین محل رگگیری، دست (۷۶/۶٪) و بیشترین فراوانی از نظر زمان ماندگاری کاتتر (۷۶/۶٪)، در گروه کمتر از ۴۸ ساعت و کمترین فراوانی (۲۳/۴٪) برای گروه بیشتر از ۴۸ ساعت بود (جدول شماره ۱).

در ۳۶ مورد (۳۶/۶٪) از کشت‌های نوک کاتتر، کلونیزاسیون وجود داشت و ۵۰٪ پاتوژن‌های مشاهده شده، استافیلوکوک کواگولاز منفی بود.

در بررسی ارتباط بین متغیر کلونیزاسیون با سایر مشخصات فردی شامل جنس و سن، و دیگر متغیرها شامل بخش بستری، محل رگگیری و نیز وجود یا نبود تغذیه کامل وریدی، ارتباط معنادار آماری وجود نداشت (جدول شماره ۲).

اما بین نوع داروی مصرفی وریدی و کلونیزاسیون ارتباط معنادار نشان داده شد. بدین ترتیب که تنها در ۸/۳۰٪ موارد که آنتی‌بیوتیک وریدی مصرف می‌شد کلونیزاسیون یافت شد در حالی که در گروه‌هایی که فقط مایعات وریدی برای باز نگه داشتن ورید و یا ترکیب آنتی‌بیوتیک و ضد تشنج می‌گرفتند به ترتیب در ۴۵/۵ و ۹/۵۸٪ موارد کلونیزاسیون یافت شد ( $p=0/031$ ). در گروهی که فقط ضد تشنج می‌گرفتند تنها دو نمونه قرار داشتند که هیچ کدام کلونیزاسیون نداشت.

مراقبت‌های ویژه نوزادان و عفونی کودکان به صورت نمونه‌برداری مبتنی بر هدف و طی یک دوره دو ماهه انتخاب و از نوک کاتترهای آنها پس از خارج کردن به هر دلیل (امام درمان، خرابی یا زمان تعویض) کشت انجام شد. دلیل انتخاب این دو بخش همکاری کارکنان پرستاری و معیار انتخاب نمونه، نبود کشت مثبت خون بعد از ۲۴ ساعت بود. شرایط رگگیری مشابه برای تمام نمونه‌ها به صورت استفاده از کاتتر استریل رنگ آبی و ساخت کارخانه سوپا و شرایط ضد عفونی کردن با پنبه آغشته به الكل ۷۰٪ رعایت گردیده بود. برای تمامی نمونه‌ها یک پرسشنامه اطلاعات فردی (جنس، سن، زمان بستری، بیماری) و اطلاعاتی راجع به محل کاتتر (سر، دست، پا، زیر بغل)، زمان سپری شده از رگگیری (کمتر از ۴۸ ساعت و بیشتر از ۴۸ ساعت) و شرایط حین انجام رگگیری، نوع داروهای مصرفی، وجود یا نبود تغذیه کامل وریدی و علت خارج کردن کاتتر (بروز عارضه، اتمام زمان ماندگاری کاتتر، اتمام درمان وریدی) تکمیل گردید. در این مطالعه وجود حتی یک کلنی در نوک کاتتر، کشت مثبت تلقی و ثبت شد. سپس اطلاعات جمع‌آوری شده با نرم‌افزار SPSS و آزمون مجذور کای مورد آنالیز قرار گرفت.

## یافته‌ها

از ۱۰۸ نمونه اولیه بررسی شده، یکی از نمونه‌ها به دلیل مثبت شدن کشت خون از تحقیق خارج شد. از بین ۱۰۷ نمونه مورد مطالعه، ۶۲ نفر (۵۷/۹٪) از نمونه‌ها پسر و ۴۵

وریدی با بروز عوارض رگگیری ارتباط معنادار نشان دادند ( $p < 0.001$ ). بدین ترتیب که ۷۴/۶٪ گروه سنی زیر یک سال دچار عارضه رگگیری (فلبیت ۶۱/۹٪ و نشت زیر پوستی مایع ۱۲/۷٪) شده بودند، در حالی که تنها ۱۶/۶٪ گروه سنی بالای یک سال عارضه رگگیری داشتند. همچنین ۹۰/۵٪ کودکان و نوزادانی که تغذیه کامل وریدی دریافت می‌کردند دچار عارضه رگگیری شده بودند که بروز آن برای گروهی که تغذیه کامل وریدی نداشتند ۴۰٪ بود (جدول شماره ۳).

همچنین با این که از نظر بالینی به نظر می‌رسید افزایش ماندگاری کاتتر با افزایش میزان کلونیزاسیون همراه است (۲۰/۳٪ کلونیزه برای کاتترهای کمتر از ۴۸ ساعت و ۴۸٪ کلونیزه برای کاتترهای بیشتر از ۴۸ ساعت)، از نظر آماری این ارتباط معنادار نبود ( $p = 0.6$ ) (جدول شماره ۲).

بین بروز عوارض ناشی از رگگیری (فلبیت و نشت زیرپوستی مایع) با کلونیزاسیون نوک کاتتر ارتباط معناداری وجود نداشت، اما سن کودک و مصرف داروهای تغذیه کامل

**جدول ۱:** توزیع فراوانی ویژگی‌های فردی و مشخصات رگگیری وریدی محیطی در کودکان و نوزادان بستری در مرکز طبی کودکان سال ۱۳۸۴

متغیر	سطوح	تعداد	درصد
جنس	پسر	۶۲	۵۷/۹
	دختر	۴۰	۴۲/۱
سن	زیر ۱ ماه	۴۵	۴۲/۱
	۱ ماه تا ۱ سال	۲۶	۲۴/۳
	۱-۲ سال	۱۱	۱۰/۳
	۳-۵ سال	۶	۵/۶
	بالای ۶ سال	۱۹	۱۷/۸
بخش	عفونی	۶۲	۵۷/۹
	مراقبت‌های ویژه نوزادان	۴۰	۴۲/۱
محل رگگیری	دست	۸۲	۷۶/۶
	پا	۱۳	۱۲/۱
	سر	۱۱	۱۰/۳
	زیرینگ	۱	۰/۹
	آنتی‌بیوتیک	۶۵	۶۰/۷
داروهای وریدی	ضد تشنج	۲	۱/۹
	فقط سرم	۱۱	۱۰/۳
	آنتی‌بیوتیک و ضد تشنج	۱۷	۱۵/۹
	بلاعی ۴۸ ساعت	۸۲	۷۶/۶
ساعت ماندگاری کاتتر	بلاعی ۴۸ ساعت	۲۵	۲۳/۴
	بدون عارضه	۲۸	۴۴/۹
عارض	فلبیت	۵۰	۴۶/۷
	نشت زیر جلدی	۹	۸/۴
	نمی‌گیرند	۷۵	۷۰/۱
تغذیه کامل وریدی	نمی‌گیرند	۲۲	۲۹/۹

**جدول ۲:** توزیع فراوانی کلونیزاسیون نوک کاتتر به تفکیک مشخصات فردی و مشخصات رگگیری در کودکان و نوزادان  
بستری در مرکز طبی کودکان سال ۱۳۸۴

نتیجه آزمون مجدور کای	کلونیزاسیون						متغیر	فرابانی		
	جمع		وجود		عدم وجود					
	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد				
$p=0.29$	۱۰۰	۶۲	۳۰/۷	۱۹	۶۹/۳	۴۳	پسر			
$p=0.36$	۱۰۰	۴۵	۳۷/۸	۱۷	۶۲/۲	۲۸	دختر	سن		
	۱۰۰	۳۲	۲۵	۸	۷۵	۲۴	زیر ۱ ماه			
	۱۰۰	۱۴	۴۲/۹	۶	۵۷/۱	۸	۱ ماه تا ۱ سال			
	۱۰۰	۷	۲۸/۶	۲	۷۱/۴	۵	۱-۲ سال			
	۱۰۰	۲	۵۰	۱	۵۰	۱	۳-۵ سال			
$p=0.56$	۱۰۰	۷	۲۸/۶	۲	۷۱/۴	۵	بالای ۶ سال	بخش		
	۱۰۰	۶۲	۳۳/۹	۲۱	۶۶/۱	۴۱	عفونی			
$p=0.43$	۱۰۰	۴۵	۳۳/۴	۱۵	۶۶/۶	۳۰	مراقبت‌های ویژه نوزادان	محل رگگیری		
	۱۰۰	۸۲	۳۶/۱	۳۰	۶۲/۴	۵۲	دست			
	۱۰۰	۱۳	۱۵/۴	۲	۸۴/۶	۱۱	پا			
	۱۰۰	۱۱	۳۶/۴	۴	۶۳/۶	۷	سر			
$p=0.31$	۱۰۰	۱	۰	۰	۱۰۰	۱	زیربغل	داروهای وریدی		
	۱۰۰	۶۵	۳۰/۸	۲۰	۶۹/۲	۴۵	آنتی‌بیوتیک			
	۱۰۰	۲	۰	۰	۱۰۰	۲	ضد تشنج			
	۱۰۰	۱۱	۴۵/۵	۵	۵۴/۵	۶	فقط سرم			
$p=0.07$	۱۰۰	۱۷	۵۸/۹	۱۰	۴۱/۱	۷	آنتی‌بیوتیک و ضد تشنج	ساعت ماندگاری		
	۱۰۰	۸۲	۲۹/۳	۲۴	۷۰/۷	۵۸	زیر ۴۸ ساعت			
$p=0.43$	۱۰۰	۲۵	۴۸	۱۲	۵۲	۱۳	بالای ۴۸ ساعت	عوارض		
	۱۰۰	۴۸	۴۱/۷	۱۸	۵۸/۳	۳۰	بدون عارضه			
	۱۰۰	۹	۲۸	۱۴	۷۲	۳۶	فلبیت			
$p=0.46$	۱۰۰	۷۵	۶۵/۴	۴۹	۲۴/۶	۲۶	نشست زیر جلدی	تغذیه کامل وریدی		
	۱۰۰	۲۲	۳۱/۳	۱۰	۶۸/۷	۲۲	نفی گیرند			
	۱۰۰	۰	۰	۰	۰	۰	می گیرند			

**جدول ۳:** توزیع فراوانی عوارض کاتتر وریدی محیطی به تفکیک سن، تغذیه کامل وریدی و کلونیزاسیون در کودکان و نوزادان بستری در مرکز طبی کودکان سال ۱۳۸۴

نتیجه آزمون	عوارض کاتتریزاسیون								متغیر	فرابانی		
	جمع		نشست زیرپوستی مایع		فلبیت		بدون عارضه					
	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد				
$p<0.001$	۱۰۰	۷۱	۱۲/۷	۹	۶۱/۹	۴۴	۲۵/۴	۱۸	زیر ۱ سال بالای ۱ سال	سن		
	۱۰۰	۳۶	۰	۰	۱۶/۶	۶	۸۳/۴	۳۰				
$p<0.001$	۱۰۰	۷۵	۴	۳	۳۶	۲۷	۶۰	۴۵	نفی گیرند می گیرند	تغذیه تام وریدی		
	۱۰۰	۲۲	۱۸/۷	۶	۷۱/۸	۲۲	۹/۴	۳				
$p=0.66$	۱۰۰	۷۱	۷/۸	۵	۵۰/۷	۳۶	۴۲/۲	۳۰	منفی ثبت	کلونیزاسیون		
	۱۰۰	۳۶	۱۱/۲	۴	۳۸/۸	۱۴	۵۰	۱۸				

## بحث

در مطالعه حاضر میزان شیوع کلونیزاسیون نسبت به تحقیقات مشابه بالاتر میباشد. بر خلاف مطالعه حاضر که بر روی کاتترهای وریدی محیطی بررسی شد Fuchs در بررسی خود بر روی ۵۰۰ کودک بستری در بیمارستان Oregon از کاتترهای محیطی و مرکزی با شمارهای مختلف کشت تهیه نمود که میزان شیوع ۳/۸٪ به دست آمد. میزان شیوع کلونیزاسیون نوک کاتتر وریدی محیطی کودکان، در تحقیق Garland و همکارانش در سال ۱۹۸۷ بر روی ۱۱ کودک بستری در بخش‌های عمومی، ۱۱/۸٪ و در مطالعه همان محققین در سال ۱۹۹۲ بر روی ۴۵۹ کودک بستری در بخش مراقبت‌های ویژه کودکان، ۱۱/۰٪ گزارش گردید (۱۶). همچنین Schlager و همکارانش در تحقیق خود در سال ۱۹۸۸ بر روی ۱۲۴ کودک بستری در بخش مراقبت‌های ویژه کودکان میزان شیوع را ۱۷٪ و Shimandle نیز در مطالعه خود روی ۳۴۸ کودک این میزان را ۱۸/۲٪ اعلام نمود (۱۷). در تمامی این تحقیقات میزان کلنهای بالای ۱۵ عدد مثبت تلقی گردیده بود. از طرف دیگر در تحقیق Schlager و همکارانش در سال ۱۹۹۷ بر روی ۱۱۰ کودک پذیرفته شده در بخش مراقبت‌های ویژه، ۲۰٪ کاتترها کلونیزاسیون داشتند (تعداد ۱۵ کلنه با مثبت تلقی شده بود). محققین میزان بالای کلونیزاسیون را احتمالاً ناشی از دو عامل دانستند، اول نبود یک پروتکل استاندارد رگگیری در بخش مربوطه و دوم، رگگیری کودکان در شرایط بحرانی و نیاز به مداخلات فوری و سریع که میتواند بر کیفیت مراقبت حین رگگیری مؤثر باشد (۱۸).

بنابراین بالا بودن شیوع کلونیزاسیون در بین کودکان و نوزادان بستری در مرکز طبی کودکان میتواند ناشی از آن باشد که حتی وجود یک کلنی در سر کاتتر، مثبت تلقی شده است. علت آن محدودیت محققین به دلیل پروتکل کشت‌برداری رایج در بیمارستان مرکز طبی کودکان بود. همچنین نبود یک پروتکل استاندارد آماده‌سازی پوست برای رگگیری در مرکز طبی کودکان میتواند علت دیگر شیوع بالای کلونیزاسیون در این مطالعه باشد.

شایع‌ترین پاتوژن عامل کلونیزاسیون، استافیلوکوک کوآگولاز منفی گزارش شد که مشابه تحقیقات قبلی در این زمینه و گزارش اپیدمیولوژیکی «مرکز کنترل بیماری‌ها» میباشد (۳-۵).

نتایج به دست آمده ارتباط معناداری بین کلونیزاسیون نوک کاتتر وریدی محیطی با متغیرهای سن و جنس و محل رگگیری نشان نداد که از نتایج تعدادی از تحقیقات مشابه حمایت میکند (۱۶-۱۷). اما در تحقیق Garland و همکارانش در سال ۱۹۹۲، بین سن کودک و کلونیزاسیون ارتباط معناداری یافت شد که محققین آن را احتمالاً ناشی از بد رگ بودن کودکان کوچک‌تر پذیرفته شده در وضعیت‌های فوری و در نتیجه تعداد تلاش‌های بیشتر برای کاتتریزاسیون دانستند (۱۷). مرکز کنترل بیماری‌ها در دستورالعمل خود اعلام میکند که محل رگگیری به علت تقاضت در تراکم فلور پوستی بر میزان کلونیزاسیون نوک کاتتر مؤثر است (۱۸). تحقیقات مشابه در گروه سنی بزرگسالان ارتباط معناداری بین محل رگگیری با کلونیزاسیون نوک کاتتر را نشان می‌دهند،

مورد کاترها و ریدی محیطی کودکان و نوزادان مشاهده نشده است. بروز عوارض فلیبت و نشت زیرپوستی مایع با سن و تغذیه کامل و ریدی ارتباط معنادار نشان داد، نتایج تحقیقات Garland و همکارانش در سال‌های ۱۹۸۷ و ۱۹۹۲ نیز نشان داد که کودکان کوچکتر و نیز در گروهی که برای آنها تغذیه کامل و ریدی تجویز شده است، بروز عوارض بیشتر است (۶۰). نتایج تحقیقات دیگر نیز قویاً بر ارتباط بین مصرف مایعات تغذیه‌ای خصوصاً امولسیون‌های چربی با بروز فلیبت تأکید نموده‌اند (۱۹-۱۶). لازم به ذکر است پروتکل تغذیه کامل و ریدی در کودکان و نوزادان بسترهای در مرکز طبی کودکان شامل استفاده یک روز در میان آمینوفیژن ( محلول حاوی اسیدهای آمینه) و اینترالیپید ( محلول حاوی اسیدهای چرب) به همراه ویتامین‌های ب، آ و سولفات منیزیوم می‌باشد که همگی از طریق و ریدهای محیطی تزریق می‌شوند.

### نتیجه‌گیری

در بسیاری از بخش‌های کودکان و نوزادان طبق روال قبلی کاترها و ریدی محیطی، هر ۴۸ ساعت حتی علی‌رغم راحتی بیمار و کارآیی آن تعویض می‌گردد. این سیاست رایج، زمان و انرژی زیادی را در حیطه کاری پرستاری بالینی کودکان و نوزادان به خود اختصاص می‌دهد، باعث تحمل رنج و تنش فراوانی توسط کودک و خانواده وی شده و از طرف دیگر هزینه مالی نسبتاً قابل توجهی را موجب می‌گردد. مطالعات اخیر در این زمینه نشان می‌دهند که در مورد نوزادان و

بدين ترتیب که کلونیزاسیون نوک کاترها اندام‌های فوقانی بیشتر از اندام‌های تحتانی است، و ریدهای پشت دست نیز با کلونیزاسیون نوک کاتر کمتری نسبت به ریدهای مج و بازو همراه می‌باشد (۱۴-۱۰). Schinabeck و همکارانش این امر را ناشی از تعداد پایین نمونه‌های انجام شده بر روی کودکان دانسته‌اند (۲).

نتایج این تحقیق مشابه تحقیقات دیگر نشان داد که مصرف آنتی‌بیوتیک و ریدی با شیوع کمتر کلونیزاسیون کاتر همراه است (۱۵-۱۶). همچنین همانند تحقیقات دیگر ارتباط مثبت بین مصرف ضد تشنج و ریدی با کلونیزاسیون تأیید گردید. Garland و همکارانش این امر را احتمالاً ناشی از رگ‌گیری در شرایط فوری برای کودکان مبتلا به تشنج دانستند (۸).

در حالی که در تمام تحقیقات مشابه بین کلونیزاسیون و میزان ماندگاری کاتر ارتباط معنادار یافت شده است (۶-۳) در مطالعه حاضر احتمالاً به دلیل حجم پایین نمونه‌هایی که مدت زمان ماندگاری کاتر آنها بیشتر از ۴۸ ساعت است، بین این دو متغیر ارتباط معناداری یافت نشد.

در این مطالعه از نتایج تحقیقات مشابه مبنی بر عدم ارتباط بین بروز عوارض رگ‌گیری و کلونیزاسیون کاتر حمایت می‌شود (۱۶-۱۵) عوارضی مانند فلیبت و نشت زیرپوستی مایع علی‌رغم آن که در جمعیت بزرگسالان با میزان کلونیزاسیون نوک کاترها و ریدی محیطی ارتباط معناداری نشان می‌دهد (۱۵-۶۴) اما چنین ارتباطی در

زمان اتمام درمان یا خرابی آن و نیز بروز ناراحتی در کودک تعویض نگردد.

حجم پایین نمونه‌ها از محدودیتهای این مطالعه بود. پیشنهاد می‌شود تحقیقات بیشتری در این زمینه با حجم نمونه بالاتر و همچنین با توجه به عوامل دیگری مانند نوع بیماری و مدت زمان بسترهای و نیز رعایت یا عدم رعایت پروتکل استاندارد ضدغوفونی برای رگ‌گیری بر میزان کلونیزاسیون و عوارض رگ‌گیری انجام گردد. همچنین پیشنهاد می‌شود تحقیقاتی نیز در زمینه ارتباط تعویض دوره‌ای سنتها و سرم‌های متصل به بیمار با میزان بروز کلونیزاسیون و عوارض رگ‌گیری صورت گیرد. نتایج این تحقیقات می‌تواند پرستاران بالینی را در انجام مداخلات مؤثرتر و در عین حال مقرن به صرفه‌تر یاری نماید.

## تشکر و قدردانی

بدین وسیله در انجام بررسی حاضر از همکاری خانم خامنه سوپر وایزر کنترل عفونت، کارکنان آزمایشگاه و خانم حامد پرستار بخش عفونی کودکان و بقیه پرستاران ساعی شاغل در مرکز طبی کودکان تقدير و تشکر به عمل می‌آید.

کودکان بروز عوارض رگ‌گیری با افزایش زمان ماندگاری کاتتر وریدی محیطی افزوده نمی‌شود. این در حالی است که طبق توصیه مرکز کنترل بیماری‌ها با رعایت کامل استانداردهای ضدغوفونی کردن و آماده‌سازی محل رگ‌گیری، می‌توان کاتتر نوزادان و کودکان را تا زمان قطع نیاز به آن یا خرابی، در محل باقی گذاشت. نتایج مطالعه حاضر نیز نشان می‌دهد که افزایش زمان ماندگاری کاتتر ورید محیطی تا ۷۲ ساعت، اگر چه می‌تواند با افزایش کلونیزاسیون نوک کاتتر همراه باشد اما این عامل به خودی خود خطر بروز عوارضی مانند فلیبت را نمی‌افزاید. باید توجه داشت که در این مطالعه آماده‌سازی محل رگ‌گیری و شرایط ضدغوفونی کردن مطابق با پروتکل توصیه شده مرکز کنترل بیماری‌ها نیز نبوده است. بنابراین در بخش‌های نوزادان و کودکان در صورتی که مواردی مانند شستشوی دست‌ها با محلول ضدغوفونی کننده و آب یا فوم حاوی الکل، استفاده از پنبه استریل آنگشت به محلول ضدغوفونی کننده الکل٪/٪۰ یا کلرهگزیدین٪/٪۰ (در کودکان بالای ۲ ماه توصیه شده است)، پاک نمودن دورانی پوست با محلول و خشک شدن آن در معرض جریان هوا و سپس رگ‌گیری و پاکسازی با گازهای استریل رعایت شود (۲۱، ۳، ۴، ۲۰) می‌توان با اطمینان بیشتری توصیه نمود که کاتتر وریدی محیطی تا

## References

- 1 - Oishi LA. The necessity of routinely replacing peripheral intravenous catheters in hospitalized children. A review of the literature. J Intraven Nurs. 2001; 24(3): 174-9.
- 2 - Schinabeck MK, Ghannoum MA. Catheter-related Infection: diagnosis, treatment and prevention. Clinic Microbiology Newsletter. 2003; 25(15): 113-18.
- 3 - Pearson M. Guidelines for prevention of intravascular device related infections. Infect Control Hosp Epidemiol. 1996; 17: 445.
- 4 - CDC. Guidelines for the prevention of intravascular catheter related infections, United States, MMUR; 2002.
- 5 - Fuchs P. Indwelling intravenous polyethylene catheters. JAMA. 1971; 216(9): 1447-50.

- 6 - Garland JS, Nelson DB, Cheah TE, Hennes HH, Johnson TM. Infectious complications during peripheral intravenous therapy with Teflon catheters: a prospective study. *Pediatr Infect Dis J.* 1987; 6: 918-21.
- 7 - Garland JS, Dunne WM JR, Havens P, et al. Peripheral intravenous catheter complications in critically ill children: a prospective study. *Pediatrics.* 1992; 89: 1145-50.
- 8 - Schlager T, Hidde M, Rodger P, et al., Intravascular catheter colonization in critically ill children. *Infect Control Hosp Epidemiol.* 1997; 18(5): 347-8.
- 9 - Shimandle R, Johnson D, Baker M, et al. Safety of peripheral intravenous catheters in children. *Infect Control Hosp Epidemiol.* 1999; 20(11): 736-40.
- 10 - Bansmer G, Keith D, Tesluk H. Complications following use of indwelling catheters of inferior vena cava. *JAMA.* 1958; 167: 1606-11.
- 11 - Crane C. Venous interruption of septic thrombophlebitis. *N Engl J Med.* 1960; 262: 947-51.
- 12 - Indar R. The dangers of indwelling polyethylene cannulae in deep veins. *Lancet.* 1959; 1: 284-6.
- 13 - Maki DG, Mermel LA. Infections due to infusion therapy. In: Bennett JV, Brachman PS, eds. *Hospital Infections.* 4th ed. Philadelphia: Lippincott-Raven; 1998. P. 689-724.
- 14 - Jackson D. Infection control principles and practices in the care and management of vascular access devices in alternative care setting. *J Intravas Nurs.* 2001; 24(3): 28-34.
- 15 - Maki DG, Weise CE, Sarafin HW. A semiquantitative culture method for identifying intravenous - catheter - related infection. *N Engl J Med.* 1977; 296: 1305-9.
- 16 - Hanna HA, Raad II. Blood products: a significant risk factor for long-term catheter-related bloodstream infections in cancer patients. *Infect Control Hosp Epidemiol.* 2001; 22: 165-6.
- 17 - Raad II, Hanna HA, Awad A, et al. Optimal frequency of changing intravenous administration sets: is it safe to prolong use beyond 72 hours? *Infect Control Hosp Epidemiol.* 2001; 22: 136-9.
- 18 - Saiman L, Ludington E, Dawson JD, et al. Risk factors for Candida species colonization of neonatal intensive care unit patients. *Pediatr Infect Dis J.* 2001; 20: 1119-24.
- 19 - Avila-Figueroa C, Goldmann DA, Richardson DK, Gray JE, Ferrari A, Freeman J. Intravenous lipid emulsions are the major determinant of coagulase-negative staphylococcal bacteremia in very low birth weight newborns. *Pediatr Infect Dis J.* 1998; 17: 10-7.
- 20 - Humar A, Ostromecki A, Direnfeld J, et al. Prospective randomized trial of 10% povidone-iodine versus 0.5% tincture of chlorhexidine as cutaneous antisepsis for prevention of central venous catheter infection. *Clin Infect Dis.* 2000; 31: 1001-7.
- 21 - Garland JS, Buck RK, Maloney P, et al. Comparison of 10% povidone-iodine and 0.5% chlorhexidine gluconate for the prevention of peripheral intravenous catheter colonization in neonates: a prospective trial. *Pediatr Infect Dis J.* 1995; 14: 510-6.

