

# بررسی اثر استروئید درمانی قبل از تولد در نوزادان زودرس جهت پیشگیری از سندروم دیسترس تنفسی در بیمارستان دکتر شریعتی

دکتر اشرف جمال، استاد بارگروه زنان و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی-درمانی تهران

## THE EFFICACY OF ANTENATAL STEROID THERAPY IN PRETERM NEONATES IN SHARIATI HOSPITAL

### ABSTRACT

The newborn who is born before term is a candidate for the development of idiopathic respiratory distress syndrome.

The intense hypoxia and acidosis that ensue as the consequence of inadequate alveolar-capillary exchange of oxygen and carbon dioxide may prove fatal. Antenatal steroid therapy can affect RDS (Respiratory Distress Syndrome) and its complications.

The newborn before 34 weeks have a significantly lowered incidence of RDS and neonatal mortality from RDS with antenatal steroid therapy.

In a retrospective study we compared 37 preterm infants whose mothers had received corticosteroids to 29 similar but untreated infants.

The study showed that antenatal steroid therapy reduced neonatal mortality from RDS more than reducing the incidence of RDS and further it was concluded that this beneficial effect was more significant in female fetus than male fetus, but it was not significant statistically.

### مقدمه

سندروم دیسترس تنفسی هنوز علت اصلی مرگ و میر نوزادان زودرس میباشد<sup>(۱)</sup>. این سندروم هم‌زمان با کاهش دادن مرز قابل حیات جنین شایعتر و مشکل‌سازتر میشود.

تا چندی پیش مرز قابل حیات جنین ۲۸ هفته حاملگی بود که اخیراً به ۲۶ هفتگی تقلیل یافته است. یدین معنی که در مواردی که محیط داخل رحمی به دلیل بیماری‌های خاص مادر، مانند فشار خون بالا و غیره نامناسب جهت رشد جنین باشد و یا ادامه حاملگی به حال مادر مضر باشد ولی به دلایلی حیات جنین هم باید در نظر گرفته شود، متخصصین مامایی میتوانند در ۲۶ هفتگی حاملگی را خاتمه دهند<sup>(۲)</sup>. البته باید بر حسب شرایط و امکانات بخش نوزادان جهت نگهداری نوزادان خیلی کم وزن این تصمیم گرفته شود و لازم به ذکر است که در کشور ما به دلیل امکانات موجود این مرز حیات قابل قبول نمیباشد و باید تأکید شود که این مرز شامل «سازارین انتخابی» نمیشود و سازارین انتخابی باید در ترم انجام شود. از آنجایی که شروع سندروم دیسترس تنفسی نوزاد در ۳۹ هفته حاملگی

### چکیده

نوزادان زودرس بر حسب سن حاملگی در معرض پیدایش سندروم دیسترس تنفسی ناشناخته میباشند. این بیماری هنوز علت اصلی مرگ و میر نوزادان میباشد و علت مرگ و میر در نتیجه هیپوکسی اسیدوز ناشی از تبادل ناکافی گازها در سطح آلوئولها و عروق میباشد. استروئید درمانی مادر قبل از تولد (در مطالعات مختلف) اثرات جلوگیری کننده از این سندروم را داشته است. در این مطالعه جهت بررسی اثر کورتیکوستروئید روی سندروم دیسترس تنفسی ۳۷ نوزاد زودرس درمان شده با ۲۹ نوزاد زودرس مشابه از نظر سن حاملگی که درمان نشده بودند از نظر پیدایش بیماری و مرگ ناشی از آن مقایسه گردیدند و در نتیجه مشاهده شد که دارو کاهش خفیفی در پیشگیری از سندروم دیسترس تنفسی دارد ولی اثرش در پیشگیری از مرگ ناشی از بیماری بیشتر است و بعلاوه اثر مثبت آن در نوزادان دختر بیشتر از پسر میباشد.

۴- نوزادانی که آزمایش‌های لازم جهت رد سپتیسمی نداشته‌اند و یا آنالیز گازهای خون و رادیوگرافی ریه در موردشان انجام نشده بود بدلیل اینکه تشخیص بیماری دیسترس تنفسی را زیر سؤال می‌برد از مطالعه خارج شدند.

بقیه نوزادان واجد شرایط از نظر بروز سندروم دیسترس تنفسی و مرگ و میر ناشی از آن به تفکیک سن حاملگی و جنس نوزاد با هم مقایسه گردیدند.

سندروم دیسترس تنفسی براساس علائم زیر تشخیص داده شد.<sup>(۱)</sup>

الف- علائم بالینی شامل تنفس سریع و سطحی و ناله و رتراسیون بین دنده‌ای که پس از ۶ ساعت اولیه تولد ادامه یابد.

ب- رایفته‌های رادیولوژیک بصورت تصاویر رتیکولر و گرانولر طریف در پارانشیم ریه همراه برنکوگرام هوایی.

ج- آنالیز گازهای خون

دیسترس تنفسی نوزاد توسط متخصصین نوزاد تشخیص داده شده بود و مرگ ناشی از سندروم هم به تأیید اساتید بخش رسیده بود. شرایط بخش نوزادان برای کلیه نوزادان یکسان و همه از اقدامات نگهدارنده، حمایت اکسیژن، تنظیم و کنترل درجه حرارت، تنظیم مایعات، بالانس اسید و باز، استفاده از آنتی بیوتیک و انجام کشت‌های لازم بطور یکسان بهره‌مند شده بودند.

در مورد تشخیص افتراقی بیماری، سپتیسمیها با انجام نشست خون و ادرار و کشت مایع مغزی نخاعی رد شدند. بیماریهای سیانوژیک قلب که در تشخیص افتراقی این بیمار مطرح می‌شوند با آنالیز گازهای خون رد شدند و پنوموتوراکس و پلورال افیوژن و هرنی دیافراگم و سایر ناهنجاریها هم با رادیوگرافی ریه کنار گذاشته شدند و بالاخره تاکی پنه موقتی نوزادان هم با توجه به سیر بالینی خفیف و کوتاه مدت رد شده بودند.

### نتیجه

۳۷ نوزاد درمان شده با استروژید قبل از تولد با ۲۹ نوزاد درمان نشده مشابه از نظر سن حاملگی مقایسه شدند که نتایج آن در جداول آمده است جهت تعیین ارتباط‌های آماری از آزمون کای دو و فیشر استفاده شده است.

جدول شماره ۱ فراوانی نسبی سندروم دیسترس تنفسی نوزاد را بر حسب استروژید درمانی مادر نشان میدهد. ۳۷/۸ درصد نوزادان درمان شده‌اند و ۴۴/۸ درصد نوزادان درمان نشده‌اند و مبتلا به RDS شده‌اند. این اختلاف از نظر آماری معنی دار نیست.

جدول شماره (۱): فراوانی مطلق و نسبی سندروم دیسترس تنفسی نوزادان بر حسب درمان مادر.

بیمارستان دکتر شریعتی (۱۳۷۱)، ۷۷-۷۸.

نرده‌یک صفر میرسد بنا براین کلیه نوزادان قبل از ۳۸ هفته (ترم) بر حسب من حاصلگی به درجاتی در معرض پیدایش این سندروم می‌باشد بطوریکه شیوع آن در ۳۳ هفته ۳۱ درصد و در ۳۴ هفته ۳۵ هفته تاترم حدود ۶ درصد می‌باشد.<sup>(۲)</sup>

علیرغم کاهش مرگ و میر ناشی از این سندروم با استفاده از درمانهای جدید مثل سورفتکات هنوز تغییری در جهت کاهش عوارض دیگر زودرسی نوزاد مانند بیماریهای مزمن ریوی، آنتروکولیت نکروز دهنده و رتینوپاتی داده نشده است.<sup>(۳)</sup>

یکی از استراتژیهای درمانی جهت پیشگیری از سندروم دیسترس تنفسی نوزاد تجویز کورتیکوستروئید به مادر است از آنجاییکه شیوع این سندروم پس از ۳۴ هفته حاملگی کم می‌شود بنا براین قبل از این سن حاملگی از اثرات مثبت این دارو استفاده می‌شود و لازم است جهت اثر بخشی دارو، زایمان حداقل ۲۴ ساعت پس از آخرین دوز دارو به تأخیر افتد. در این مطالعه دو ساله اثر کورتیکوستروئید قبل از تولد در سندروم دیسترس تنفسی نوزادان بیمارستان دکتر شریعتی مورد بررسی قرار گرفت.

### روش کار

این مطالعه گذشته نگر با مراجعه به بخش نوزادان و اطاق زایمان بیمارستان دکتر شریعتی انجام گرفت بدین ترتیب که در مقطع زمانی ۱۳۷۲/۱/۱ الی ۱۳۷۳/۲/۲۹ کلیه نوزادان زودرس متولد شده مشخص شدند.

نوزاد زودرس بر طبق تعریف نوزادیست که قبل از هفته ۳۷ حاملگی متولد شود<sup>(۲)</sup> پس این نوزادان زودرس از نظر سابقه استروژید درمانی به دو گروه تقسیم شدند. توضیح اینکه کلیه موارد زایمانهای زودرس قبل از ۳۴ هفته حاملگی که فرست کافی مصرف کورتیکوستروئید نداشته جهت پیشگیری از سندروم دیسترس تنفسی نوزاد پادگامتاژون ۵ میلی گرم هر ۱۲ ساعت تا ۴ دوز درمان می‌شوند و در صورت عدم وقوع زایمان تا یک هفته، دارو تکرار می‌شود.

گروه نوزادان درمان نشده آنها برای بودند که یا بطور اورژانس زایمان کردند و یا فرست کافی برای تجویز دارو نداشته‌اند مثلاً دیلاتاسیون بیش از ۴ سانتیمتر داشته و یا منع مصرف کورتیکوستروئید داشته‌اند. با مطالعه دقیق پرونده‌های زایمانی مادران و نوزادان موارد زیر از مطالعه حذف شدند:

۱- نوزادانی که مادرانشان دچار پارگی زودرس کیسه آب شده بودند به جهت اینکه پارگی کیسه آب هم می‌تواند سبب تسریع رسیدگی ریه شود و هم نوزاد را مستعد عفونت کند از مطالعه خارج شدند.

۲- نوزادان مادران مبتلا به فشار خون، کم خونی شدید، چند قلویی و تاخیر رشد داخل رحمی بعلت اینکه در این موارد احتمال تسریع رسیدگی ریه جنین وجود دارد و ممکنست اثر بخشی کورتیکوستروئید را محدودش کند از مطالعه خارج شدند.

۳- نوزادانی که سن حاملگی مطمئن با توجه به آخرین قاعدگی و با سونوگرافی قابل اطمینان از نظر تعیین سن جنین نداشتند بدلیل اینکه سن حاملگی معیار مهمی برای ما بود از مطالعه حذف شدند.

جمع		ناراده		داروه		RDS
درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درمان شده
۳۷	۲۷	۶۲/۲	۲۲	۳۷/۸	۱۶	بلی
۴۴	۲۹	۵۵/۲	۱۹	۴۴/۸	۱۳	غیر
۱۰۰	۶۶	۵۹/۱	۲۹	۴۰/۹	۲۷	جمع

جدول شماره ۲ اثر استروتیپ درمانی مادر را بر حسب سن شده ۷۷۵ درصد در مقابل ۶۵ درصد میباشد. این اختلاف از نظر حاملگی نشان میدهد. در گروه سنی ۳۰-۲۸-۲۰ هفتگی در گروه درمان آماری معنی دارنیست.

جدول شماره (۲) : فراوانی مطلق دنسی RDS بر حسب درمان و سن حاملگی - بیمارستان دکتر شریعتی (۱۳۷۱-۷۲).

۳۴-۳۶				۳۱-۳۳				۲۸-۳۰				سن حاملگی استروتیپ	
خبر		بلی		خبر		بلی		خبر		بلی			
درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد		
۷/۱	۱	۰	۰	۵۰	۳	۵۷/۱	۸	۱۰۰	۹	۷۵	۶	دارد	
۹۲/۹	۲۸	۱۰۰	۰	۵۰	۲	۴۲/۸	۶	۰	۰	۲۵	۲	ندارد	
۱۰۰	۲۹	۱۰۰	۰	۱۰۰	۶	۱۰۰	۱۴	۱۰۰	۹	۱۰۰	۸	جمع	

جدول شماره ۳ میزان مرگ ناشی از دیستریس تنفسی را در مقابل ۶۴/۸ درصد در گروه درمان نشده میباشد ( $P=0/05 <$ ).

بر حسب درمان نشان میدهد. در گروه درمان شده ۴۲/۹ درصد مرگ

جدول شماره (۳) : فراوانی مطلق و نسبی سندروم دیستریس تنفسی بر حسب سابقه درمان مادر - بیمارستان دکتر شریعتی (۱۳۷۱-۷۲).

جمع				خبر				بلی				درمان وضعیت جاتی
درصد	تعداد											
۳۷	۶۰	۱۵/۲	۲	۵۷/۱	۸	۰	۰	۰	۰	۰	۰	نژاد
۶۳	۱۷	۸۴/۶	۱۱	۴۲/۹	۹	۰	۰	۰	۰	۰	۰	مرد
۱۰۰	۲۷	۱۰۰	۱۳	۱۰۰	۱۹	۰	۰	۰	۰	۰	۰	جمع

جدول شماره ۴ فراوانی نسبی مرگ ناشی از دیستریس تنفسی را سنی ۳۰-۲۸-۲۰ هفتگی نسبت مرگ به طور معنی داری در گروه درمان بر حسب سن حاملگی و سابقه درمان نشان میدهد. در گروه نشده بیشتر بوده است ( $P=0/038$ ).

جدول شماره (۴) : فراوانی مطلق و نسبی مرگ ناشی از دیستریس تنفسی بر حسب سن حاملگی و سابقه استروتیپ درمانی مادر - بیمارستان دکتر شریعتی (۱۳۷۱-۷۲).

جمع	۳۱-۳۳						۲۸-۳۰						سن حاملگی استروتیپ درمانی
	خبر		بلی		خبر		بلی		خبر		بلی		
درصد	تعداد	درصد											
۷۶/۹	۲۰	۶۶/۷	۴	۸۵/۷	۱۲	۰	۰	۵۰	۴	۰	۰	۰	نژاد
۲۲/۱	۱۶	۳۳/۳	۲	۱۶/۳	۲	۱۰۰	۸	۵۰	۴	۰	۰	۰	مرد
۱۰۰	۲۶	۱۰۰	۶	۱۰۰	۱۴	۱۰۰	۸	۱۰۰	۸	۰	۰	۰	جمع

جدول شماره ۵ فراوانی نسبی سندروم دیستریس تنفسی را به بیماری در دختران نصف میزان بروز آن در پسران میباشد تفکیک جنس نوزاد و سابقه درمان نشان میدهد. میزان ابتلاء به

جدول شماره (۵) : فراوانی مطلق و نسبی سندروم دیستریس تنفسی به تفکیک جنس نوزاد و سابقه درمان مادر - بیمارستان دکتر شریعتی (۱۳۷۱-۷۲).

جمع	دختر						پسر						جنس استروتیپ درمانی
	خبر		بلی		خبر		بلی		خبر		بلی		
درصد	تعداد	درصد											
۴۰/۹	۲۷	۳۱/۳	۵	۲۶/۷	۴	۶۱/۰	۸	۴۵/۴	۱۰	۰	۰	۰	دارد
۲۹/۱	۲۹	۸۸/۷	۱۱	۷۳/۳	۱۱	۳۸/۵	۵	۵۶/۲	۱۲	۰	۰	۰	ندارد
۱۰۰	۵۶	۱۰۰	۱۶	۱۰۰	۱۵	۱۰۰	۱۳	۱۰۰	۲۲	۰	۰	۰	جمع

جدول شماره ۶ فراوانی نسبی مرگ ناشی از سندرم دیسترس تنفسی نوزاد را بر حسب جنس و درمان نشان میدهد. میزان مرگ در در پسران درمان شده میباشد.

جدول شماره ۶: نوزاد، مطلة، و نسیم مرگ ناشی از RDS بر حسب جنس، نوزاد، سایه درمان نادر - بیمارستان دکتر شریعتی (۷۷-۱۳۷۱)

جمع	دختر						پسر						جنس استروپیدرماتی وضعیت حیاتی	
	خیر			بلی			خیر			بلی				
	درصد	تعداد												
۴۰/۷	۱۱	۲۰	۱	۱۰۰	۴	۱۲/۵	۱	۶۰	۶	۷۷	۶	۶	زنده	
۵۹/۳	۱۶	-۸۰	۴	۰	۰	۸۷/۵	۷	۴۰	۴	۷۷	۴	۴	مرده	
۱۰۰	۲۷	۱۰۰	۵	۱۰۰	۴	۱۰۰	۸	۱۰۰	۱۰	۱۰۰	۱۰	۱۰	جمع	

شیوع RDS در گروه درمان شده کمتر است ( $P=0.008$ ). همینطور شیوه خونریزی داخل مغزی و شیوع مرگ ناشی از بیماری در گروه درمان شده بطئر مشخصی کمتر بود. در مطالعه ما فقط یک مورد خونریزی داخل مغزی وجود داشت که غیرقابل بررسی بود. پس بدنبال نتایج فوق می توان نتیجه گرفت که اثرات مثبت دارو شامل گروه نوزادان خیلی کم وزن هم میشود.

در مورود اثر دارو بر حسب جنس نوزاد Anery و همکارانش در سال ۱۹۸۶ فقط اثر مفید دارو را در مورد دختران گزارش نمودند<sup>(۲)</sup> که ابته در مطالعه ما میزان ابتلاء RDS نصف میزان ابتلاء در پسران میباشد و همینطور مرگ ناشی از آن در دختران کمتر از پسران بودست آمد که بدلیل تعداد کم بودن موارد نمیتوان اظهار نظر قطعی نمود.

مطالعه J. Croall نشان داد که اثر خوب دارو محدود به جنس، نژاد و سن حاملگی نمیباشد بنابراین پیشنهاد مادر در مورد کلیه مادران در رسک زایمان زودرس قبل از ۳۴ هفته حاملگی که سابقه زایمان زودرس دارند یا سابقه نوزاد مبتلا به RDS یا عوارض آن را ذکر میکنند یا تهدید به زایمان زودرس میباشند و یا به دلایل دیگر از نظر سابقه ماما بی پرخطر بوده و منع مصرف کورتیکوستروئید را ندارند استروئید درمانی، انجام شود. متاسفانه نوزادان درمان شده ما تمايلی به پیگیری ندارند و همکاری لازم را نمیکنند اما پیگیریهای تا ۱۲ ساله نوزادان درمان شده اختلاف یا اثر سویی در تکامل هوشی، حرکتی، حسی، روانی، تطبیق اجتماعی، پیشرفت در مدرسه را نشان نمیدهد<sup>(۲)</sup>. فقط بعضی مطالعات میزان موارد بستری شدن به دلیل بیماریهای عفونی در اوایل طفولیت را پیشتر نشان میدهد.

امید است با مطالعاتی در مقایس وسیعتر و نتایج قاطعتر با پیگیری طولانی راهگشای این مهم باشیم.

## مراجع

1. Behrman RE. textbook of pediatrics 463 14th Edition 1992; USA. Saunders Company .

این مطالعه (در بیمارستان دکتر شریعتی) که در مدت دو سال ۳۷ نوزاد زودرس درمان شده با استروئید قبل از تولد را با ۲۹ نوزاد درمان نشده مشابه از نظر سن حاملگی مورد مقایسه قرار داده است نتایج آن با گزارش‌های منتشر شده از کشورهای خارجی تفاوت عمده‌ای ندارد.

اویلین بار در سال ۱۹۷۴ Liggins اثر گلوکورتیکوئیدها را روی نوزادان زودرس بررسی نمود و میزان ابتلاء به سندرم دیسترس تنفسی و مرگ و میر کمتری را گزارش نمود. اما Quirk و همکارانش در سال ۱۹۷۹ هیچ اختلافی در عاقبت نوزادان درمان نشده و درمان شده پیدا نکردند<sup>(۲)</sup> شیوع RDS را ۱۱ درصد و میزان بقای نوزاد را ۸۸٪ درصد در گروه نوزادان یکسان گزارش نمودند.

مطالعه وسیعتری توسط انتیتیوی بین المللی یهادشت در سال ۱۹۷۶ شروع شد و نتایج آن در سال ۱۹۸۱ بر روی ۷۷ نوزاد بین ۲۶ تا ۳۷ هفتگی انجام گرفت و مشخص گردید که شیوع RDS در نوزادان درمان شده ۱۳ درصد در مقابل ۱۸ درصد در گروه درمان نشده بوده است که مشابه مطالعه ما میباشد شیوع RDS در مطالعه ما در گروه درمان شده (۳۷/۸ درصد در مقابل ۴۴/۸ درصد در گروه درمان نشده) است که بمنظور میرسد به دلیل کم بودن موارد اختلاف معنی داری نباشد اما میزان مرگ ناشی از بیماری در گروه درمان شده بطور معنی داری کمتر بوده است ( $P=0.05$ ) که مشابه نتیجه Liggins در سال ۱۹۷۴ است.<sup>(۲)</sup>

در این مطالعه (اگر اثر مثبت دارو را بر حسب سن حاملگی بررسی کنیم) میزان RDS در نوزادان ۳۰-۲۸ هفته‌گی ۷۵ درصد در گروه درمان شده در مقابل ۱۰۰ درصد در گروه درمان نشده است. این نتایج مشابه بررسی J. Maher میباشد<sup>(۲)</sup>. وی ۶۷ نوزاد با وزن خیلی کم را با ۳۶۵ نوزاد مشابه درمان نشده از نظر میزان RDS و مرگ ناشی از آن و خونریزی مغزی مقایسه نمود<sup>(۲)</sup> و نتیجه گرفت

2. Wittle FR, Louis G. Textbook of prematurity 185. First Edition 1993; USA, Little, Brown .

3. Cunningham F, Mac Donald P, Gant N, Leveno K, Gilstrap L. *Williams obstetrics* 864, 19th Edition 1993; New Jersey Appleton & Lange.
4. Maher J, Goldenberg R. Outcome of very - low - birth weight infants after maternal corticosteroid therapy. *Am.J. Obstet-Gynecol* 1993; 169[5] : 1363.
5. Croll J; there a lower limit for birth weight/GA and antenatal steroid therapy. *Aust. N.Z.J. Obstet. Gynecol* 1993; 33 : 103, 1993.
6. Davis DJ. Plea for continuation of antenatal steroid at 24-28 week gestation. *Am. J. obstet-Gynecol* 1993; 168 :280 .
7. Fanaroff AA, Martin RJ. *Neonatal Perinatal Medicine Disease of fetus and infant* 1174 5th Edition 1992; St.Louis mosby.
8. Gradzinski J, Halliday H, Sobczeski B. Evaluation of surfactant administration in neonates with RDS *Ginekol-pol* 1993; 64:74.
9. Grenough A, Chan V, Emery EF, Gamsu H, Respiratory status and duirests following treatment with dexamethasone. *Early Hum Dev* 1993; 32:87.
10. Obladen M, Maier R,Respiratory disorders of the neonates. *Curr. Opin. Pediatr.* 1993; 5[2] : 159.
11. Robertson B. Corticosteroids and surfactant for prevention of neonatal RDS . *Ann. Med* 1993; 25[3] : 285.
12. Silver RK, MacGregor Sn, Fassell EE, Shall GS, Antenatal steroid therapy before 33 weeks. *Int. J. Gynecol-Obstet* 1993; 41[1] : 23.
13. Thompson PJ, Greenough J. Steroid usage in pregnancies complicated by PROM. *J.Perinat-Med* 1993; 21[3] : 219.