

Comparative Study of Three Drug Combinations for Digital Nerve Blocks in Patients with Finger Injuries

Abstract

Background: Trauma of the finger, such as fracture, dislocation, and laceration of skin, nerves, vessels, or tendons, is one of the most frequent orthopedic traumas requiring proper pain relief. The objective of this study was to compare and assess three drug combinations lidocaine only, lidocaine plus dexamethasone, and lidocaine plus sodium bicarbonate for digital nerve blocks in patients with traumatic finger injuries. The investigation was modeled to determine the best combination of drugs to minimize pain, prolong the period of analgesia, and achieve maximum patient satisfaction.

Methods: This was a retrospective descriptive-analytical study of 90 hospitalized patients aged between 18 to 90 years, who were hospitalized in Imam Reza Hospital, Tehran, Iran, during the year 2018. The patients were divided into three groups: Group A (lidocaine single injection), Group B (lidocaine+dexamethasone), and Group C (lidocaine+sodium bicarbonate). Data gathered were gender, body mass index (BMI), time of onset of analgesia, duration of analgesia, patient satisfaction, and intensity of postoperative pain. Data were analyzed statistically by SPSS software and suitable statistical tests.

Results: The findings showed that Group B (lidocaine+dexamethasone) showed the maximum patient satisfaction rate (70%) and minimum severity of pain (76.7% with mild pain). The duration of analgesia was also maximum in the same group (96.71 minutes). However, Group C (lidocaine+sodium bicarbonate) presented with the fastest onset of analgesia (2.49 minutes) but with the shortest duration of analgesia (37.07 minutes). Group A (lidocaine) also presented with the least patient satisfaction (16.7%) and the greatest degree of pain (66.7% moderate pain). The comparison between the groups was statistically different ($P<0.001$).

Conclusion: The addition of dexamethasone to lidocaine was found to be a very effective way of digital nerve blocks, decreasing pain significantly, improving patient satisfaction, and even the duration of analgesia. The results can be applied to enhance pain management in traumatic finger injuries and even to validate the application of dexamethasone as an effective adjuvant in nerve blocks.

Keywords: Nerve block, finger injury, trauma, pain score, lidocaine, dexamethasone.

Mohammad Hossein Hajali¹, Hamidreza Karbalaei-Musa¹, Parisa Kianpour², Mohammad Saeed Veisy³, Jalil Tavakoli⁴, Babak Jahangirifard^{4*}

¹ Student Research Committee, AJA University of Medical Sciences, Tehran, Iran

² Anesthesia, Critical Care and Pain Management Research Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

³ Student Research Committee, Hamedan University of Medical Sciences, Hamedan, Iran

⁴ Department of Anesthesia and Intensive Care, School of Medicine, Aja University of Medical Sciences, Tehran, Iran

* Corresponding Author

Department of Anesthesia and Intensive Care, School of Medicine, Aja University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Email: babak.bjk349@gmail.com

Received: Feb 21 2025

Accepted: Jul 13 2025

Citation to this article

Hajali MH, Karbalaei-Musa HR, Kianpour P, Veisy MS, Tavakoli J, Jahangirifard B. Comparative Study of Three Drug Combinations for Digital Nerve Blocks in Patients with Finger Injuries. *J Med Counc Iran*. 2025;43(3):76-82.

بررسی مقایسه ای سه ترکیب دارویی جهت اعمال بلوك عصبی انگشت در بیماران با آسیب انگشتان دست

چکیده

محمدحسن حاجعلی، حمیدرضا کربلائی موسی، پریسا کیانپور، محمدسعید ویسی، جلیل توکلی، بابک چهانگیری فرد*

۱ کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی آجا، تهران، ایران
۲ مرکز تحقیقات بیهوشی، مراقبت‌های ویژه و مدیریت درد، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران
۳ کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران
۴ گروه بیهوشی و مراقبت‌های ویژه، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی آجا، تهران، ایران

* نشانی نویسنده مسئول:
گروه بیهوشی و مراقبت‌های ویژه، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی آجا، تهران، ایران
نشانی الکترونیک:
babak.bjk349@gmail.com

تاریخ دریافت: ۱۴۰۳/۱۲/۰۳
تاریخ پذیرش: ۱۴۰۴/۰۴/۲۳

زمینه: آسیب‌های انگشت از جمله شکستگی، درفتگی و پارگی در پوست، اعصاب، رگ‌های خونی و یا تاندون‌ها، از شایع‌ترین آسیب‌های ارتوپدی هستند که نیاز به مدیریت درد مؤثر دارند. هدف از این مطالعه، ارزیابی و مقایسه سه ترکیب دارویی مختلف شامل لیدوکائین

به تنهایی، لیدوکائین همراه با دگراماتازون و لیدوکائین همراه با بیکربنات‌سدیم در ایجاد بلوك عصبی انگشتان برای بیماران ترومایی بود. این مطالعه با هدف تعیین بهترین ترکیب آسیب‌های کاهش درد، افزایش مدت زمان بی‌دردی و بهبود رضایت بیماران انجام شد.

روش کار: این مطالعه توصیفی تحلیلی گذشته‌نگر بر روی ۹۰ بیمار بین سنین ۱۸ تا ۹۰ سال انجام شد که در سال ۱۳۹۷ به بیمارستان امام رضا (ع) تهران مراجعه کرده بودند. بیماران به سه گروه تقسیم شدند: گروه A (لیدوکائین به تنهایی)، گروه B (لیدوکائین+دگراماتازون)، و گروه C (لیدوکائین+بیکربنات سدیم). داده‌های جمع‌آوری شده شامل جنسیت، شاخص توده بدنی (BMI)، زمان شروع بی‌دردی، مدت زمان بی‌دردی، رضایت بیماران و شدت درد پس از عمل جراحی بود. تحلیل داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS و آزمون‌های آماری انجام شد.

یافته‌ها: نتایج نشان داد که گروه B (لیدوکائین+دگراماتازون) بیشترین رضایت بیماران (۷۰٪) و کمترین شدت درد (۷۶/۷٪ درد خفیف) را داشت. همچنین، این گروه طولانی‌ترین مدت زمان شروع بی‌دردی (۹۶/۷۱ دقیقه) را نشان داد. در مقابل، گروه C (لیدوکائین+بیکربنات سدیم) سریع‌ترین زمان شروع بی‌دردی (۴۹/۲ دقیقه) را داشت، اما مدت زمان بی‌دردی در این گروه کوتاه‌تر بود (۷۰/۷٪ درد خفیف). گروه A (لیدوکائین به تنهایی) کمترین رضایت بیماران (۷/۱۶٪) و بیشترین شدت درد (۷/۶۶٪ درد متوسط) را داشت. تفاوت‌ها بین گروه‌ها از نظر آماری معنی‌دار بود ($P < 0.001$).

نتیجه‌گیری: ترکیب لیدوکائین با دگراماتازون به عنوان یک روش مؤثر در بلوك عصبی انگشتان، نه تنها درد را به طور قابل توجهی کاهش داد، بلکه رضایت بیماران را نیز افزایش داد و مدت زمان بی‌دردی را به طور معنی‌داری طولانی‌تر کرد. این یافته‌ها می‌تواند به بهبود پروتکل‌های مدیریت درد در بیماران ترومایی کمک کرده و استفاده از دگراماتازون به عنوان یک مکمل مؤثر در بلوك‌های عصبی را توجیه کند.

کلمات کلیدی: بلوك عصبی، آسیب انگشت، ترومایی، نمره درد، لیدوکائین، دگراماتازون

مقدمه

داشتند و جراحی بیماران در اسرع وقت پس از آسیب (معمولًاً ظرف ۲۴–۴۸ ساعت) انجام شد. این بیماران برای اعمال بی‌حسی انگشتان با یکی از سه ترکیب دارویی لیدوکائین به تنها یی، لیدوکائین همراه با دگراماتازون و لیدوکائین همراه با بیکربنات سدیم مراجعه کرده بودند. پس از اخذ تأییدیه کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی ارتشن با شماره IR.AJAUMS.REC.۱۳۹۹.۰۱۴ ماده‌های مورد نیاز از پرونده‌های پزشکی بیماران استخراج و تحلیل شدند.

شرایط شرکت در مطالعه

معیارهای ورود به مطالعه شامل بیماران با یک یا چند انگشت آسیب دیده بود که نیاز به جراحی داشتند. بیماران باید در محدوده سنی ۱۸ تا ۹۰ ساله و دارای وضعیت جسمانی ASA کلاس I یا II قرار می‌گرفتند و نباید سابقه سوءصرف مواد، درد مزمن تحت درمان طولانی مدت، یا دیابت غیرکنترل ($\text{HbA1C} > 8/5$) می‌داشتند. معیارهای خروج شامل بیمارانی بود که اطلاعات ناقص در پرونده پزشکی داشتند یا از داروهای ضدالتهاب غیراستروئیدی (NSAIDs) یا کورتیکواستروئیدها در هفته قبل از جراحی استفاده کرده بودند.

روش اجرا

بیماران به سه گروه تقسیم شدند:

گروه A: دریافت ۳ میلی‌لیتر لیدوکائین ۲٪ به تنها یی.

گروه B: دریافت ۳ میلی‌لیتر لیدوکائین ۲٪ به همراه ۱ میلی‌لیتر دگراماتازون.

گروه C: دریافت ۳ میلی‌لیتر لیدوکائین ۲٪ به همراه ۱ میلی‌لیتر بیکربنات سدیم.

برای همه بیماران یک آرامبخش و ضددرد خفیف (مانند میدازولام و فنتانیل) قبل از بلوك تزریق شد و دسترسی وریدی برای همه بیماران برقرار گردید. کلیه بیماران با مانیتور استاندارد (ECG) و فشار خون غیرتهاجمی حداقل هر ۵ دقیقه و پالس اکسیمتری تحت نظارت بودند.

تزریق داروها در ناحیه پروگزیمال بین وب انگشتی به صورت لندرمارک (بدون راهنمایی سونوگرافی) در پایه‌ی انگشت با استفاده از سوزن (۲۵G) طول ۱/۵ اینچ انجام شد. لازم به ذکر است که اجرای بلوك‌ها توسط دو متخصص بیهوشی ثابت با تجربه و ثبت داده‌های بعد از عمل توسط یک کارشناس بیهوشی با تجربه و ثابت انجام گرفت.

پس از تزریق بیماران از نظر زمان شروع بی‌دردی، مدت زمان بی‌دردی، رضایت بیماران و شدت درد پس از عمل جراحی مورد ارزیابی قرار گرفتند. رضایت بیماران با استفاده از پرسشنامه‌های استاندارد و شدت درد با مقیاس آنالوگ دیداری (VAS) از ۰ تا ۱۰ اندازه‌گیری شد.

آسیب‌های انگشت از جمله شکستگی، دررفتگی و پارگی در پوست، اعصاب، رگ‌های خونی و یا تاندون‌ها، از شایع‌ترین آسیب‌های ارتوپدی هستند که بخش قابل توجهی از مراجعات اورژانسی را به خود اختصاص می‌دهند. مطالعات نشان می‌دهند که آسیب‌های دست ۶/۶ تا ۲۸/۶ درصد از کل آسیب‌های سیستم اسکلتی-عضلانی را تشکیل می‌دهند (۱،۲). میزان بروز آسیب‌های انگشت، دست و مچ به در مطالعه‌ای دیگر، پارگی انگشت به عنوان شایع‌ترین آسیب اندام فوقانی با میزان ۲۲۱ پارگی در هر ۱۰۰,۰۰۰ نفر معرفی شده است (۳). همچنین، یک مطالعه در هلند نشان داد که میزان آسیب‌های سطحی به انگشتان دست ۱۸,۳۳۰ و زخم‌های باز انگشتان ۱۸,۳۲۰ در هر ۱۰۰,۰۰۰ نفر است (۴).

برای مدیریت درد ناشی از آسیب‌های انگشت روش‌های مختلف بلوك عصبی دیجیتال استفاده می‌شود. یکی از این روش‌ها، بلوك حلقه سنتی است که شامل تزریق دو طرفه پشتی در پایه‌ی انگشت برای مسدود کردن عصب دیجیتال کف دست می‌شود (۵). روش‌های دیگر مانند بلوك فضای وب پشتی، بلوك ترانس پوستی، بلوك زیر جلدی ولار و بلوك محیطی (سه طرفه) نیز برای ایجاد بی‌حسی فوری در آسیب‌های مختلف از جمله شکستگی‌ها استفاده می‌شوند (۶).

لیدوکائین به عنوان یک بی‌حس‌کننده موضعی رایج، به طور گسترده‌ای در بلوك‌های عصبی استفاده می‌شود. با این حال، مطالعات نشان داده‌اند که افزودن داروهای کمکی مانند دگراماتازون یا بیکربنات سدیم می‌تواند اثربخشی لیدوکائین را افزایش دهد. به عنوان مثال، دگراماتازون به دلیل خواص ضدالتهابی قوی، مدت زمان بی‌دردی را افزایش می‌دهد و شدت درد پس از عمل را کاهش می‌دهد (۷–۸). از سوی دیگر، بیکربنات سدیم با افزایش pH محیط، شروع بی‌حسی را تسريع می‌کند، اما تأثیر کمی بر طول مدت بی‌دردی دارد (۹).

با توجه به شکاف موجود در اثربخشی نسبی روش‌های مختلف بلوك عصبی دیجیتال، این مطالعه با هدف مقایسه سه ترکیب دارویی لیدوکائین به تنها یی، لیدوکائین همراه با دگراماتازون و لیدوکائین همراه با بیکربنات سدیم انجام شد. روش بهینه برای مدیریت درد و بهبود نتایج بیهوشی در بیماران مبتلا به ترومای انگشت از دیگر اهداف این مطالعه بود.

روش کار

طراحی مطالعه

این مطالعه یک پژوهش توصیفی-تحلیلی گذشته‌نگر است که در سال ۱۳۹۷ در بیمارستان امام رضا (ع) تهران انجام شد، جامعه مورد مطالعه شامل ۹۰ بیمار بین سنین ۱۸ تا ۹۰ سال بود که به دلیل آسیب‌های تاندون‌ها، اعصاب و عضلات انگشتان نیاز به جراحی

جدول ۱. اطلاعات دموگرافیک بیماران شرکت کننده در مطالعه

p-value	C گروه (لیدوکائین+بیکربنات)	B گروه (لیدوکائین+دگزامتاژون)	A گروه (لیدوکائین)	متغیر
۰/۰۸۳	۴۵/۵۷±۱۱/۰۲	۳۴/۸۰±۱۰/۰۰	۳۶/۴۷±۹/۳۴	سن (سال)
۰/۵۶۱	۱۳(٪۱۴۳/۳)	۱۷(٪۵۶/۷)	۱۴(٪۴۶/۷)	جنسيت (مرد)
۰/۵۶۱	۱۷(٪۵۶/۷)	۱۳(٪۱۴۳/۳)	۱۶(٪۵۳/۳)	جنسيت (زن)
۰/۲۳۵	۲۶/۳۱±۲/۳۰	۲۷/۵۴±۲/۸۲	۲۷/۳۳±۲/۶۷	BMI
۰/۵۶۱	۱۸(٪۶۰/۰)	۱۴(٪۱۴۶/۷)	۱۵(٪۵۰/۰)	آسيب استخوانی
	۱۳(٪۱۴۰/۰)	۱۶(٪۵۳/۳)	۱۵(٪۵۰/۰)	آسيب تاندونی نوع تروما

یافته‌ها

اطلاعات دموگرافیک

در این مطالعه ۹۰ بیمار (۴۵ مرد و ۴۵ زن) با میانگین سنی ۳۷/۲۸ ± ۱۰/۱۲ سال مورد بررسی قرار گرفتند. میانگین سنی در گروه A (لیدوکائین به تنها یکی) ۳۶/۴۷±۹/۳۴ سال، در گروه B (لیدوکائین + دگزامتاژون) ۴/۸۰±۱۰/۰۰ سال و در گروه C (لیدوکائین + بیکربنات سدیم) ۴۰/۵۷±۱۱/۰۲ سال بود. توزیع جنسیتی و شاخص توده بدنی (BMI) بین گروه‌ها تفاوت معنی‌داری نداشت ($p>0/05$). جدول ۱

اطلاعات دموگرافیک بیماران را به تفکیک گروه‌ها نشان می‌دهد. در این مطالعه، نوع تروما در بیماران به دو دسته اصلی آسيب‌های استخوانی و آسيب‌های تاندونی تقسیم شد. نتایج نشان داد که ۵۰٪ از بیماران در گروه A، ۴۶/۷٪ در گروه B و ۶۰٪ در گروه C دچار آسيب‌های استخوانی بودند. در مورد آسيب‌های تاندونی، ۵۰٪ از بیماران در گروه A، ۴۶/۷٪ در گروه B و ۴۰٪ در گروه C اين نوع آسيب را داشتند. تفاوت بین گروه‌ها از نظر نوع تروما از نظر آماری معنی‌دار نبود ($p=0/561$). اين یافته‌ها نشان می‌دهد که توزیع نوع تروما در بین گروه‌های مطالعه به طور متقارن انجام شده است و اين عامل تأثیر معنی‌داری بر نتایج مطالعه نداشته است.

شدت درد بیماران با استفاده از مقیاس آنالوگ دیداری (VAS) ارزیابی شد. نتایج نشان داد که کمترین شدت درد در گروه B (لیدوکائین + دگزامتاژون) مشاهده شد، به طوری که ۷۶/۷٪ از بیماران اين گروه درد خفیف (۱-۴) را گزارش کردند. در مقابل، تنهایی ۱۳/۳٪ از بیماران گروه A و ۴۶/۷٪ از بیماران گروه C درد خفیف را تجربه کردند. بیشترین شدت درد در گروه A (لیدوکائین به تنها یکی) مشاهده شد، جایی که ۶۶٪ از بیماران درد متوسط (۵-۷) و ۲۰٪ درد شدید (۸-۱۰) را گزارش کردند. تفاوت بین گروه‌ها از نظر آماری معنی‌دار بود ($p<0/001$) (جدول ۲).

پیامدهای مطالعه

پیامدهای اصلی مطالعه شامل زمان شروع بی‌دردی، مدت زمان بی‌دردی، رضایت بیماران و شدت درد پس از عمل جراحی بود. زمان شروع بی‌دردی به عنوان مدت زمان از تزریق دارو تا اولین احساس کاهش درد توسط بیمار ثبت شد. مدت زمان بی‌دردی نیز به عنوان مدت زمان از شروع بی‌دردی تا بازگشت درد اندازه‌گیری شد. رضایت بیماران با استفاده از یک پرسشنامه استاندارد سه‌سطحی (کم، متوسط، خوب) ارزیابی شد. شدت درد با استفاده از مقیاس آنالوگ دیداری (VAS) از ۰ (بدون درد) تا ۱۰ (شدیدترین درد ممکن) اندازه‌گیری شد. لازم به ذکر است که امتیاز درد پیش از اعمال بی‌حسی به صورت منظم اندازه‌گیری نشده بود؛ لذا فقط درد پس از عمل گزارش شد.

محاسبه حجم نمونه

حجم نمونه با استفاده از یافته‌های Kour و همکارانش، که نشان دادند حداقل ۳۰ بیمار در هر گروه، با اندازه اثر ۰/۲۵، توان ۰/۸۰ و آستانه معنی‌داری ۵٪ مورد نیاز است، تعیین شد (۱۲). تمام بیماران به صورت پیوسته/تصادفی از پرونده‌های بیماران در سال ۱۳۹۷ استخراج شدند تا شرایط سنی و جنسیتی متوازن شود.

تحلیل آماری

داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS نسخه ۲۵ تحلیل شدند. برای توصیف داده‌ها از میانگین و انحراف معیار برای متغیرهای کمی و از فراوانی و درصد برای متغیرهای کیفی استفاده شد. برای بررسی نرمال بودن توزیع داده‌ها از آزمون کولموگروف-امسیرنوف استفاده شد. برای مقایسه متغیرهای کیفی بین گروه‌ها از آزمون کای دو و برای مقایسه متغیرهای کمی از آزمون ANOVA استفاده شد. سطح معنی‌داری کمتر از ۰/۰۵ در نظر گرفته شد.

جدول ۲. مقایسه شدت درد بیماران بر اساس معیار VAS

p-value	گروه C (لیدوکائین + بیکربنات)	گروه B (لیدوکائین + دگزامتاژون)	گروه A (لیدوکائین)	شدت درد
<0.001	۱۱۴(٪۴۶/۷)	۲۳(٪۷۶/۷)	۱۴(٪۱۳/۳)	(۱-۴) خفیف
<0.001	۱۱(٪۳۶/۷)	۱۴(٪۱۳/۳)	۲۰(٪۶۶/۷)	(۷-۵) متوسط
<0.001	۵(٪۱۶/۷)	۳(٪۱۰/۰)	۶(٪۲۰/۰)	(۱۰-۸) شدید

جدول ۳. مقایسه زمان شروع بی‌دردی در گروه‌های مختلف

p-value	زمان شروع بی‌دردی (دقیقه)	گروه
<0.001	۳/۱۳۰±۰/۴۰	گروه A (لیدوکائین)
<0.001	۳/۶۱±۰/۸۴	گروه B (لیدوکائین+دگزامتاژون)
<0.001	۲/۱۴۹±۰/۹۱	گروه C (لیدوکائین+بیکربنات)

جدول ۴. مقایسه مدت زمان بی‌دردی در گروه‌های مختلف

p-value	مدت زمان بی‌دردی (دقیقه)	گروه
<0.001	۵۷/۳۷±۵/۴۲	گروه A (لیدوکائین)
<0.001	۹۶/۷۱±۷/۶۱	گروه B (لیدوکائین+دگزامتاژون)
<0.001	۳۷/۵۷±۱۳/۶۹	گروه C (لیدوکائین+بیکربنات)

رضایت بیماران از درمان در اتفاق ریکاوری و در سه سطح کم، متوسط و خوب ارزیابی شد. بیشترین رضایت در گروه B (لیدوکائین + دگزامتاژون) مشاهده شد، جایی که ۷۰٪ از بیماران رضایت خوب را گزارش کردند. در مقابل، تنها ۱۶٪ از بیماران گروه A و ۲۶٪ را گزارش کردند. کمترین رضایت در گروه A از بیماران گروه C رضایت خوب داشتند. کمترین رضایت در گروه A (لیدوکائین به تنهایی) مشاهده شد، جایی که ۳۰٪ از بیماران رضایت کم را گزارش کردند. تفاوت بین گروه‌ها از نظر آماری معنی‌دار بود ($p<0.001$) (جدول ۵).

هیچ یک از بیماران عارضه جدی (عفونت، خونریزی، واکنش آلرژیک) نداشتند و تنها در خفیف محل تزریق گزارش شد که در همه گروه‌ها مشابه بود؛ تمام بیماران شرکت کننده در این مطالعه دیابت کنترل شده داشتند و در پایان جراحی دچار هایپرگلایسمی نشدند. همچنین، تمام بیماران در بستری معمول بیمارستان تحت جراحی قرار گرفتند و نیاز به بستری پس از عمل بیشتر از برنامه پیش‌بینی شده وجود نداشت.

بحث

یافته‌های این مطالعه نشان داد که ترکیب لیدوکائین با دگزامتاژون (گروه B) به طور معنی‌داری در کاهش درد، افزایش مدت زمان

زمان شروع بی‌دردی به عنوان مدت زمان از تزریق دارو تا اولین احساس کاهش درد توسط بیمار اندازه‌گیری شد. نتایج نشان داد که گروه C (لیدوکائین+بیکربنات‌سدیم) سریع‌ترین زمان شروع بی‌دردی را با میانگین $۲/۴۹±۰/۹۱$ دقیقه داشت. در مقابل، گروه B (لیدوکائین+دگزامتاژون) با میانگین $۳/۶۱±۰/۸۴$ دقیقه و گروه A (لیدوکائین به تنهایی) با میانگین $۳/۱۳۰±۰/۴۰$ دقیقه در رتبه‌های بعدی قرار گرفتند. تفاوت بین گروه‌ها از نظر آماری معنی‌دار بود ($p<0.001$). این یافته‌ها نشان می‌دهد که افزودن بیکربنات‌سدیم به لیدوکائین می‌تواند شروع بی‌دردی را تسريع کند، اگرچه مدت زمان بی‌دردی در این گروه کوتاه‌تر بود (جدول ۳).

مدت زمان بی‌دردی

مدت زمان بی‌دردی در گروه B (لیدوکائین+دگزامتاژون) به طور معنی‌داری بیشتر از سایر گروه‌ها بود ($۹۶/۷۱±۷/۶۱$ دقیقه). در مقابل، مدت زمان بی‌دردی در گروه A (لیدوکائین به تنهایی) $۵۷/۳۷±۵/۴۲$ دقیقه و در گروه C (لیدوکائین+بیکربنات سدیم) $۳۷/۵۷±۱۳/۶۹$ دقیقه بود. تفاوت بین گروه‌ها از نظر آماری معنی‌دار بود ($p<0.001$) (جدول ۴).

جدول ۵. مقایسه میزان رضایت بیماران

p-value	گروه C (لیدوکائین+بیکربنات)	گروه B (لیدوکائین+دگزامتاژون)	گروه A (لیدوکائین)	رضایت بیمار
<0.001	۵(٪۱۶/۷)	۲(٪۶/۷)	۹(٪۳۰/۵)	کم
<0.001	۱۷(٪۵۶/۷)	۷(٪۲۳/۳)	۱۶(٪۵۳/۳)	متوسط
<0.001	۸(٪۲۶/۷)	۲۱(٪۷۰/۵)	۵(٪۱۶/۷)	خوب

عوارض جانبی

Ghouchaei و همکاران نیز اثر مثبت دگزامتاژون را تأیید کردند. در مورد گروه C، مشاهده شد که بیکربنات سریع‌ترین شروع اثر را دارد اما مدت اثر را افزایش نمی‌دهد؛ این نتیجه با مطالعات فعلی مطابقت دارد که بیکربنات فقط شروع بلوك را تسريع می‌کند و بر طول مدت، تأثیر معنی‌داری ندارد (۱۳). مطالعه Kour و همکاران نشان داد افزودن بیکربنات به دگزامتاژون-روپیواکائین هر دو اثر شروع و مدت را افزایش می‌دهد (۱۲)؛ تفاوت با مطالعه حاضر ممکن است به تفاوت بی‌حس‌کننده (روپیواکائین طولانی‌اثر در مقابل لیدوکائین) مربوط باشد و نوآوری مطالعه حاضر در مقایسه سه ترکیب دارویی و بررسی رضایت بیمار است. باید به این نکته توجه کرد که بی‌حس‌کننده‌های موضعی از جمله لیدوکائین ممکن است منجر به آسیب نورون و عوارض عصبی شوند و داروهایی از جمله دگزامتاژون برای کاهش تجویز ضددردهای مخدوشی، کاهش آسیب سلولی، بهبود و طولانی‌تر کردن بی‌دردی استفاده می‌شوند. دگزامتاژون یک اثر ضد التهابی قوی دارد که بی‌دردی پس از عمل را فراهم می‌کند و عوارض پس از جراحی مانند تهوع، استفراغ و تب را کاهش می‌دهد و به عنوان یک روش ضددردی چندوجهی ایمن و موثر پس از اعمال جراحی به شمار می‌رود (۱۷-۱۹). نتایج نشان دهنده بی‌بهبود عوارض ناشی از داروهای بی‌حسی موضعی مختلف با استفاده از دگزامتاژون، پس از عمل جراحی می‌باشد.

نتیجه گیری

با توجه به یافته‌های این مطالعه و شواهد موجود، ترکیب لیدوکائین با دگزامتاژون می‌تواند به عنوان یک روش مؤثر و ایمن در بلوك‌های عصبی انگشتان مورد استفاده قرار گیرد. این ترکیب با کاهش قابل توجه درد رضایت بیماران را افزایش داده و مدت زمان بی‌دردی را طولانی‌تر می‌کند. این یافته‌ها می‌تواند به بی‌بهبود پروتکلهای مدیریت درد در بیماران ترومایی کمک کند و استفاده از دگزامتاژون به عنوان یک مکمل مؤثر در بلوك‌های عصبی را مورد توجه قرار دهد.

بی‌دردی و بهبود رضایت بیماران مؤثرتر از لیدوکائین به تنها یی (گروه A) و لیدوکائین همراه با بیکربنات سدیم (گروه C) بود. این نتایج با مطالعات قبلی که نشان داده‌اند دگزامتاژون به عنوان یک مکمل مؤثر در بلوك‌های عصبی عمل می‌کند، همسو بود. به عنوان مثال، مطالعه‌ای توسط Hazrati و همکاران نشان داد که افزودن دگزامتاژون به لیدوکائین مدت زمان بی‌دردی را افزایش می‌دهد و رضایت بیماران را بهبود می‌بخشد (۷).

لیدوکائین به عنوان یک بی‌حس‌کننده موضعی رایج، با مسدود کردن کانال‌های سدیمی در غشاء عصبی، انتقال پیام‌های درد را مهار می‌کند (۷). با این حال، استفاده از لیدوکائین به تنها ممکن است مدت زمان بی‌دردی کوتاه‌تری ایجاد کند. افزودن دگزامتاژون به لیدوکائین، به دلیل خواص ضدالتهابی قوی این دارو، نه تنها مدت زمان بی‌دردی را افزایش می‌دهد، بلکه شدت درد پس از عمل را نیز کاهش می‌دهد. این اثرات مثبت دگزامتاژون در مطالعات متعددی تأیید شده است. به عنوان مثال، مطالعه‌ای توسط Ghouchaei و همکاران نشان داد که افزودن دگزامتاژون به لیدوکائین، مدت زمان بی‌دردی را به طور معنی‌داری افزایش می‌دهد (۱۳)؛ در مطالعه دیگری نیز Desmet و همکاران نشان دادند که افزودن دگزامتاژون به روپیواکائین، مدت زمان بی‌دردی را تا ۱/۸ برابر افزایش می‌دهد (۱۴).

از سوی دیگر، ترکیب لیدوکائین با بیکربنات سدیم (گروه C) اگرچه شروع بی‌دردی را تسريع کرد، اما مدت زمان بی‌دردی کوتاه‌تری داشت. این یافته با مطالعه Bartfield و همکاران همخوانی دارد که نشان دادند بیکربنات‌سدیم شروع بی‌حسی را تسريع کرده، اما تأثیر کمی بر طول مدت بی‌دردی دارد (۱۵).

رضایت بیماران نیز در گروه B به طور معنی‌داری بیشتر بود. این موضوع می‌تواند ناشی از کاهش درد و افزایش مدت زمان بی‌دردی در این گروه باشد. مطالعه‌ای توسط Jarragh و همکاران نیز نشان داد که افزودن دگزامتاژون به لیدوکائین، رضایت بیماران را افزایش می‌دهد (۸)؛ این یافته‌ها با مطالعه YaDeau و همکارانش و همچنین مطالعه Hazrati و همکاران همخوانی داشته است (۷،۱۶).

منابع

1. Moellhoff N, Throner V, Frank K, Benne A, Coenen M, Giunta RE, et al. Epidemiology of hand injuries that presented to a tertiary care facility in Germany: a study including 435 patients. *Arch Orthop Trauma Surg.* 2023;143(3):1715-24.
2. Sandler AB, Scanaliato JP, Raiciulescu S, Nesti LJ, Dunn JC. The Epidemiology of Hand and Finger Lacerations in United States Emergency Departments. *J Emerg Med.* 2022;62(6):707-5.
3. Gordon AM, Malik AT, Goyal KS. Trends of hand injuries presenting to US emergency departments: A 10-year national analysis. *Am J Emerg Med.* 2021;50:466-71.
4. Larsen CF, Mulder S, Johansen AM, Stam C. The epidemiology of hand injuries in The Netherlands and Denmark. *Eur J Epidemiol.* 2004;19(4):323-7.
5. Sorock GS, Lombardi DA, Courtney TK, Cotnam JP, Mittleman MA. Epidemiology of occupational acute traumatic hand injuries: a literature review. *Safety Science.* 2001;38(3):241-56.
6. Gottlieb M, Penington A, Schraft E. Digital Nerve Blocks: A Comprehensive Review of Techniques. *J Emerg Med.* 2022;63(4):533-40.
7. Hazrati E, Afsahi M, Namazi M, Kheradmand B, Rafiei M. Effect on analgesia duration and pain intensity of adding dexamethasone to lidocaine in digital nerve block in patients with finger trauma. *Hand Surg Rehabil.* 2021;40(6):794-8.
8. Jarrahi A, Lari A, Burhamah W, Alherz M, Nouri A, Alshammari Y, et al. Comparison of pain and extent of anesthesia in digital blocks for isolated finger lacerations: A randomized controlled trial. *Turk J Emerg Med.* 2022;22(3):125-30.
9. Kaushik M, Mehra N, Sharma R, Moturi K, Podugu UK, George A. Comparing the Efficacy of Twin Mix and Lidocaine for Inferior Alveolar Nerve Blocks in Patients With Symptomatic Irreversible Pulpitis. *Anesth Prog.* 2020;67(4):207-13.
10. Selvi F, Bedel C, Akçimen M. Evaluation of vapocoolant spray effect on pain reduction during digital nerve block: A randomized clinical trial. *Am J Emerg Med.* 2021;50:260-3.
11. Jain TK, Jha R, Tiwari A, Agrawal N, Mali S, Sinha A, et al. A Comparative Study to Evaluate the Anesthetic Efficacy of Buffered Versus Non-buffered 2% Lidocaine During Inferior Alveolar Nerve Block. *Cureus.* 2022;14(11):e31855.
12. Kour L, Sharma G, Tantry SH. Evaluation of Addition of Sodium Bicarbonate to Dexamethasone and Ropivacaine in Supraventricular Brachial Plexus Block for Upper Limb Orthopedic Procedures. *Anesth Essays Res.* 2021;15(1):26-31.
13. Ghourchaei A, Koshki G, Alinaghimaddah SM. Effect of a Combination of Dexamethasone and Lidocaine on the Duration of Digital Nerve Block of Orthopedic Surgery. *Journal of Gorgan University of Medical Sciences.* 2023;25(3):62-7.
14. Desmet M, Braems H, Reynvoet M, Plasschaert S, Van Cauwelaert J, Pottel H, et al. I.V. and perineural dexamethasone are equivalent in increasing the analgesic duration of a single-shot interscalene block with ropivacaine for shoulder surgery: a prospective, randomized, placebo-controlled study. *Br J Anaesth.* 2013;111(3):445-52.
15. Bartfield JM, Ford DT, Homer PJ. Buffered versus plain lidocaine for digital nerve blocks. *Ann Emerg Med.* 1993;22(2):216-9.
16. YaDeau JT, Paroli L, Fields KG, Kahn RL, LaSala VR, Jules-Elysee KM, et al. Addition of Dexamethasone and Buprenorphine to Bupivacaine Sciatic Nerve Block: A Randomized Controlled Trial. *Reg Anesth Pain Med.* 2015;40(4):321-9.
17. Fredrickson Fanzca MJ, Danesh-Clough TK, White R. Adjuvant dexamethasone for bupivacaine sciatic and ankle blocks: results from 2 randomized placebo-controlled trials. *Reg Anesth Pain Med.* 2013;38(4):300-7.
18. Hong JY, Han SW, Kim WO, Kim EJ, Kil HK. Effect of dexamethasone in combination with caudal analgesia on postoperative pain control in day-case paediatric orchioepexy. *Br J Anaesth.* 2010;105(4):506-10.
19. De Oliveira GS Jr, Almeida MD, Benzon HT, McCarthy RJ. Perioperative single dose systemic dexamethasone for postoperative pain: a meta-analysis of randomized controlled trials. *Anesthesiology.* 2011;115(3):575-88.