

اثر افزودن مورفين بر روی بوپیواکایین ۵٪/۰

برای بی دردی داخل فضای جنبی بعد از اعمال جراحی کلیه

دکتر ابراهیم حسنی^۱، دکتر میر موسی آقداشی^۲، دکتر رحمن عباسی وش^۳، دکتر فرهاد حشمتی^۴

تاریخ دریافت ۸۴/۹/۱۵ - تاریخ پذیرش ۸۵/۸/۱۷

چکیده

پیش زمینه و هدف: بی دردی داخل فضای جنبی با استفاده از بی حس کننده های موسعی یکی از روش های کترول درد بعد از عمل می باشد، که در اعمال جراحی مربوط به قسمت فوقانی شکم، قفسه سینه یا ناحیه کلیه به کار می رود. در این مطالعه، ما اثر افزودن مورفين داخل فضای جنبی را در بهبود بی دردی با روش فوق بررسی کردیم.

مواد و روش ها: ۳۰ بیمار ASA I تا ۵۰ ساله که جهت اعمال جراحی کلیه مراجعه کرده بودند، به طور تصادفی به دو گروه شاهد و مطالعه تقسیم شدند. در گروه مطالعه برای بی دردی بعد از عمل بوپیواکایین ۵٪/۰ همراه با مورفين و در گروه شاهد بوپیواکایین، همراه با سالین نرمال داخل فضای جنبی تزریق شد. بی دردی بعد از عمل (با استفاده از روش ارزیابی کلامی شدت درد) و میزان مورفين داخل وریدی مصرف شده در طول روز اول بعد از عمل، در دو گروه با هم مقایسه گردید.

یافته ها: میانگین ارزیابی کلامی شدت درد در طی ۶ ساعت بعد از عمل در گروه شاهد و مطالعه به ترتیب ۲/۲۶ و ۱/۵۳ بود ($P<0.05$). نتایج حاصل در ۱۲ و ۲۴ ساعت بعد از عمل نیز اختلاف معنی داری را نشان می دهند. میانگین مصرف مورفين سیستمیک (بر حسب میلی گرم به ازای کیلوگرم وزن بدن)، در گروه شاهد و مطالعه در ۲۴ ساعت بعد از عمل به ترتیب $۰/۰۳۳ \pm ۰/۱۱۷$ و $۰/۰۲۴ \pm ۰/۰۹۶$ بود ($p>0.05$).

بحث و نتیجه گیری: افزودن مورفين به بوپیواکایین داخل فضای جنبی باعث بهبود کیفیت بی دردی در دوره ۲۴ ساعت اول بعد از عمل می گردد. اگر چه به نظر می رسد مصرف مورفين سیستمیک در طول ۲۴ ساعت اول بعد از عمل، تغییری نمی کند.

گل واژگان: درد بعد از عمل، بی دردی داخل فضای جنبی، بوپیواکایین، مورفين

مجله پژوهشی ارومیه، سال هجدهم، شماره اول، ص ۳۶۷-۳۷۲، بهار ۱۳۸۶

آدرس مکاتبه: ارومیه - بیمارستان امام خمینی - بخش بی هوشی - شماره تماس ۰۹۱۴۳۸۸۶۱۵۸

E-mail: ehassani@umsu.ac.ir

-
۱. استاد یار گروه بیهوشی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، مرکز آموزشی درمانی امام خمینی (ره) ارومیه (نوسنده مسئول)
 ۲. استاد یار گروه بیهوشی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، مرکز آموزشی درمانی شهید مطهری ارومیه
 ۳. استاد یار گروه بیهوشی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، مرکز آموزشی درمانی امام خمینی (ره) ارومیه
 - *دانشیار گروه بیهوشی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، مرکز آموزشی درمانی امام خمینی (ره) ارومیه

مقدمه

درد بعد از عمل یکی از مشکلات مهم در اداره و مراقبت بیماران جراحی می باشد. یکی از روش های کترل درد بعد از عمل استفاده از بی حسی داخل فضای جنبی^۱ می باشد استفاده از کاتر داخل فضای جنبی برای کترول درد بعد از عمل، اولین بار در سال ۱۹۸۶ توسط Stromskag Reiestad توصیف شد (۱). استفاده از این روش به صورت یک طرفه در کترول درد بعد از عمل جراحی کله سیستکتومی، ماستکتومی، نفرکتومی و دیگر اعمال جراحی مربوط به کلیه موقوفیت آمیز بوده است (۲).

از مزایای این روش می توان به سهولت انجام تکنیک و تهاجمی بودن کمتر آن نسبت به برخی از روش های دیگر بی دردی بعد از عمل (مثل روش بی دردی داخل فضای اپیدورال و بلوك اعصاب بین دنده ای) (۳،۴)، عدم وجود تغییرات همودینامیک (۵،۶)، بهبود ظرفیت ها و معیارهای تنفسی (خصوصی نسبت به روش تزریق داروهای اوپیوییدی) (۷،۵) و کاهش پاسخ های آندوکرینی (۸) اشاره کرد.

علی رغم وجود مطالعات زیاد در خصوص روش بی دردی داخل فضای جنبی با استفاده از بی حس کننده های موضعی، تحقیقات در مورد اثر افزودن مورفين محدود می باشد. فرضیه ای که در ابتدا برای ما ایجاد شد این بود که، اولاً با توجه به جذب تدریجی بی حس کننده موضعی به داخل سیستم عروقی در فضای جنب، انتظار می رود مور芬 نیز در اثر برداشت خونی آن، به تدریج از فضای داخل جنبی وارد سیستم عروقی شده و از طریق سیستمیک بی دردی حاصل از اثر بیحس کننده موضعی را افزایش دهد. ثانیاً از آنجا که برخی از مطالعات نشان می دهد، قسمتی از اثرات بی دردی داروهای اوپیوییدی از جمله مورفین، از طریق مکانیسم های محیطی اعمال می شوند (۹)، و از سوی دیگر اوپیوییدها اثرات شبیه بی حس کننده موضعی از خود نشان می دهند (۱۰)، شاید این دو اثر باعث تشدید اثرات بی دردی حاصل از وجود بی حس کننده موضعی در داخل فضای جنبی گردد. از سوی دیگر وجود مقالات متعدد در خصوص بی دردی ناشی از تزریق داخل مفصلی مورفین (۱۱، ۱۲) فرضیه ما را تقویت می کند.

مواد و روش

پس از تایید کمیته پژوهشی و کمیته اخلاقی دانشگاه، این مطالعه به صورت یک کارآزمایی بالینی دو سوکور بر روی ۳۰ بیمار ۲۰ تا ۵۰ سال در کلاس I ASA که کاندیدای اعمال جراحی کلیه (نفرکتومی، نفوولیتوسومی، پیلولتیتوسومی و ...) بودند، طراحی و انجام شد. اساس انتخاب حجم نمونه ۳۰ نفری برای این مطالعه، مراجعه به مطالعات مشابه در این زمینه بود. این ۳۰ نفر با روش نمونه گیری غیر احتمالی آسان^۲ وارد مطالعه شده و بیماران پس از اخذ رضایت با استفاده از جدول اعداد تصادفی به دو گروه مساوی ۱۵ نفری شاهد و مطالعه تقسیم شدند. البته بیماران از تعلق خود به گروه شاهد یا مطالعه آگاه نبودند و نیز فرد ارزیابی کننده عالیم حیاتی، شدت درد و میزان مصرف سیستمیک مورفین هم از تعلق بیمار به گروه شاهد یا مطالعه اطلاعی نداشت.

معیارهای خروج از مطالعه عبارت بودند از: وجود زمینه اختلال انعقادی، سابقه جراحی قفسه سینه، سابقه بیماری پرده جنب، طولانی شدن مدت عمل (بیشتر از ۳ ساعت)، معیار توده بدن^۳ بیشتر از ۲۸ در مردان و بیشتر از ۲۷ در زنان، اعتیاد به مواد مخدر، بیماران شدیداً مضطرب و بیماران دارای سابقة مصرف داروهای ضد اضطراب و آرامبخش.

تمام بیماران پیش دارو (۲mg میدازولام و ۱/۵ µg/kg فتانیل داخل وریدی) دریافت کردند. همچنین روش القای بی هوشی (تیوپیتال سدیم ۴-۵mg/kg و سوکسینیل کولین با دوز ۱/۵mg/kg داخل وریدی) و نگهداری بی هوشی (مخلوط گازهای O₂/N₂O با نسبت ۱:۱ و با جریان گاز تازه ۶ لیتر در دقیقه همراه با هوشبر استنشاقی هالوتان با غلظت نسبی حدود ۰،۴٪ تا ۰،۷٪) در تمام بیماران یکسان بود.

در انتهای عمل بعد از پانسمان محل برش جراحی و پیش از اصلاح وضعیت بیمار از حالت خوابیده به پهلو به حالت خوابیده به پشت، تحت شرایط استریل با استفاده از سوزن (Mini Tray For Epidural Anesthesia; Tuohy VYGON) و از طریق فضای بین دنده ای هفتمن (با فاصله ۸-۱۰cm از خط وسط و از لبه فوقانی دنده تحتانی)، کاتر داخل فضای جنبی برای بیمار تعییه شد. پس از خارج

² Convenience

³ body mass index

^۱ Interpleural analgesia

میانگین شدت درد در ۶ ساعت بعد از عمل در گروه شاهد عدد ۲/۲۷ و در گروه مطالعه عدد ۱/۵۳، بود که این اختلاف از لحاظ آماری معنی دار می باشد ($p<0.05$).

در ساعات ۱۲ و ۲۴ بعد از عمل نیز نتایج مشابهی به دست آمد. به طوری که در ۱۲ ساعت بعد از عمل میانگین شدت درد در گروه شاهد عدد ۲/۰۷ و در گروه مطالعه عدد ۱/۱۳، و در ۲۴ ساعت بعد از عمل این میانگین در گروه های شاهد و مطالعه به ترتیب اعداد ۱/۵۳ و ۰/۸۷ بود ($p<0.05$) (جدول ۲). در این مطالعه، مقایسه و آنالیز آماری میزان مصرف مورفین سیستمیک در دوره پیرامون عمل در بین دو گروه حاکی از معنی دار نبودن اختلاف در بین دو گروه است. میانگین مصرف مورفین سیستمیک (داخل وریدی) در ۶ ساعت بعد از عمل در گروه شاهد و مطالعه به ترتیب، ۰/۰۳۱ و ۰/۰۲۱ میلی گرم به ازای گیلوگرم وزن بدن؛ در ۱۲ ساعت بعد از عمل، به ترتیب ۰/۰۶۷ و ۰/۰۴۹ میلی گرم به ازای گیلوگرم وزن بدن؛ و در نهایت در ۲۴ ساعت بعد از عمل به ترتیب ۰/۱۱۷ و ۰/۰۹۶ میلی گرم به ازای گیلوگرم وزن بدن بود ($p>0.05$) (جدول ۳).

جدول شماره ۱: مقایسه میانگین سن، وزن و معیار توده بدن (BMI^{\dagger}) و توزیع جنسی بیماران در بین دو گروه

[‡] BMI* (kg/cm ²)	وزن [†] (کیلو گرم)	جنس		سن [†] (سال)	
		زن (نفر)	مرد (نفر)		
۲۵/۲۷	۶۹/۸	۷	۸	۳۴/۶	گروه شاهد
۲۵/۱۴	۷۱/۳	۶	۹	۳۶/۵	گروه مطالعه

†. با استفاده از آزمون Student T test و $p>0.05$

‡. با استفاده از آزمون Mann-Whitney U و $p>0.05$

* Body mass index .

کردن لوله داخل تراشه و اصلاح وضعیت بیمار، محلول بی حسن کننده در گروه مطالعه [بوپیواکایین (Bucain[®]) ۰/۰۵%] با حجم ۲۰ ml به اضافه ساخت شرکت Curasan (Curasan) با حجم ۲۰ ml به اضافه مورفین (۱ mg/ml) ۰/۰۵ml/kg از محلول (۰/۰۵ml/kg) (Bucain[®]) و در گروه شاهد (بوپیواکایین ۰/۰۵ml/kg) با حجم ۲۰ ml به اضافه ۰/۰۵ml/kg محلول سالین نرمال) را از طریق کاتر به داخل فضای جنبی تجویز کردیم. سپس بیماران به ریکاوری منتقل شده و بعد از تثیت علایم حیاتی و عدم وجود عارضه خاص، پس از ۳۰ دقیقه به بخش انتقال یافتند. در بخش نیز بر اساس در خواست بیمار در هنگام درد ۰/۰۵mg/kg مورفین داخل وریدی به بیمار تجویز می شد. فرد ارزیابی کننده متغیرها، در زمان های ۶، ۱۲ و ۲۴ ساعت بعد از عمل، بر بالین بیمار حاضر شده، پس از ارزیابی و ثبت شدت درد بیمار و میزان مصرف شده در بخش، دوز دوم (۶ ساعت) و سوم (۱۲ ساعت بعد از عمل) محلول بی حسن کننده را با همان ترکیب و مقدار قبلی برای بیماران هر گروه (بدون آن که از محتوای سرنگ مطلع باشد)، از طریق کاتر فضای داخل جنبی، به بیماران تجویز می کرد. ما در مطالعه خود برای ارزیابی شدت درد از روش درجه بندی کلامی درد^۱، بر اساس پاسخ کلامی بیمار، استفاده کردیم. به طوری که برای پاسخ بدون درد (None)، عدد ۰؛ درد خفیف (Mild)، عدد ۱؛ درد متوسط (Moderate)، عدد ۲؛ درد شدید (Severe)، عدد ۳؛ درد خیلی شدید (Very Severe)، عدد ۴، در نظر گرفتیم.

در نهایت، اطلاعات به دست آمده با استفاده از نرم افزار SPSS تحت آنالیز آماری (در مورد متغیرهای با توزیع نرمال، آزمون Student's t-test و در مورد متغیرهای بدون توزیع نرمال، آزمون Mann-Whitney U) قرار گرفت.

یافته ها

میانگین سن، وزن، معیار توده بدن (Body Mass Index) و توزیع جنسی بیماران در بین دو گروه اختلاف معنی داری نداشتند (جدول ۱). مدت زمان عمل هم در تمام بیماران کمتر از ۳ ساعت بود.

¹ Verbal pain score - VPS

نظر اثر افزایش سن روی سیتولوژی غیر طبیعی سرویکس ارتباط آماری معنی دار به دست نیامد. از نظر تاثیر پاریتی، مصرف سیگار، دفعات ازدواج، ازدواج در سن کمتر از ۱۷ سال و مصرف متناوب یا متواالی OCP بر روی سیتولوژی غیر طبیعی سرویکس در هیچ یک از دو گروه تفاوت آماری معنی دار به دست نیامد (p<0.05).

برای بررسی تاثیر سن در نتایج سیتولوژی افراد هر گروه به دو رده سنی ۴۰ سال یا بالاتر و زیر ۴۰ سال تقسیم شدند. در افراد بالای ۴۰ سال گروه مصرف کننده OCP ۵۷ مورد (۹۱%) سیتولوژی طبیعی و ۵ مورد (۱۱%) سیتولوژی غیر طبیعی گزارش شد. طبق آزمون کای اسکوئر تفاوت معنی دار بین سن بالای ۴۰ سال و درصد فراوانی سیتولوژی غیر طبیعی مشاهده گردید (p<0.05). (جدول شماره ۲). در بررسی گروه شاهد از

جدول شماره ۲: مقایسه میانگین عددی شدت درد در زمان های مختلف بعد از عمل در بین دو گروه شاهد و مطالعه

p value	SE	SD	میانگین عددی شدت درد	گروه شاهد	۶ ساعت بعد از عمل
0.015 [†]	.015	.059	۲/۲۷	گروه شاهد	۶ ساعت بعد از عمل
	.019	.074	۱/۵۳	گروه مطالعه	
0.001 [‡]	.018	.070	۲/۰۷	گروه شاهد	۱۲ ساعت بعد از عمل
	.017	.064	۱/۱۳	گروه مطالعه	
0.009 [‡]	.013	.052	۱/۵۳	گروه شاهد	۲۴ ساعت بعد از عمل
	.019	.074	.0/۸۷	گروه مطالعه	

†. با استفاده از آزمون U Mann-Whitney

‡. با استفاده از آزمون Student T test

جدول شماره ۳: میانگین مورفین سیستمیک مصرف شده (mg/Kg) در زمان های مختلف بعد از عمل در بین دو گروه

p value	SE	SD	میانگین مورفین سیستمیک صرف شده (mg/kg)	گروه شاهد	۶ ساعت بعد از عمل
0.352 [†]	.0006	.0024	.0/۰۳۱	گروه شاهد	۶ ساعت بعد از عمل
	.0006	.0023	.0/۰۲۱	گروه مطالعه	
0.107 [‡]	.0008	.0034	.0/۰۶۷	گروه شاهد	۱۲ ساعت بعد از عمل
	.0006	.0022	.0/۰۴۹	گروه مطالعه	
0.051 [‡]	.0008	.0033	.0/۱۱۷	گروه شاهد	۲۴ ساعت بعد از عمل
	.0006	.0024	.0/۰۹۶	گروه مطالعه	

†. با استفاده از آزمون U Mann-Whitney

‡. با استفاده از آزمون Student T test

با این وجود در هر ۳ مرحله (۶، ۱۲ و ۲۴ ساعت بعد از عمل) که در بیماران بررسی شده است، شدت درد بیماران گروه مطالعه در مقایسه با گروه شاهد کمتر بود. در سال ۲۰۰۳، Demian و همکارانش در مصر در تحقیق مشابهی اثرات بیدردی بعد از عمل مخلوط دارویی بیوپیوکایین با مورفین در روش دو طرفه داخل فضای جنبی را با روش ثابت شده بی دردی اپیدورال مقایسه کردند (۱۳). آنها که

بحث و نتیجه گیری

این مطالعه نشان داد که افزودن مورفین با دوز ۰/۰۵mg/kg به محلول بیوپیوکایین در بی دردی داخل فضای جنبی، باعث بهبود کیفیت بی دردی بعد از عمل در جراحی های مربوط به کلیه می شود. البته در این مطالعه بیماران تنها در یک دوره ۲۴ ساعت بعد از عمل مورد ارزیابی قرار گرفته اند و در روزهای دوم و سوم بعد از عمل شدت درد بیماران بررسی نشده است.

اگر چه ما در مطالعه خود قصد نداشتیم اثر مورفین داخل فضای جنبی را با مورفین سیستمیک مقایسه کنیم، اما بیان یک مسئله در خصوص مطالعات فوق را ضروری می‌دانیم. کاربرد بی‌دردی بعد از عمل با روش داخل فضای جنبی، در اعمال جراحی قفسه سینه (توراکوتومی ها) اغلب با موفقیت همراه نبوده است (۲). علل احتمالی در این زمینه وجود مایع در داخل فضای جنب (ثانویه به بیماری زمینه ای یا تکنیک جراحی) و رقیق شدن ماده بی‌حس کننده، و نیز وجود لوله قفسه سینه^۲ و خروج ماده بی‌حس کننده از طریق این لوله از درون فضای داخل جنبی است (۱۸). بنابراین، اگر در اعمال توراکوتومی، اثر مورفین داخل فضای جنبی تقریباً مشابه مورفین سیستمیک است، شاید اثر مورفین داخل فضای جنبی در اعمال جراحی کلیه بیشتر از مورفین سیستمیک تظاهر کند.

در مطالعه حاضر میزان مصرف مورفین سیستمیک در بین دو گروه اختلاف معنی داری را نشان نداد. به نظر می‌رسد علت آن این است که، اغلب در چنین مطالعاتی میزان مصرف ضد درد سیستمیک بر حسب مصرف آن از طریق روش بی‌دردی تحت کنترل بیمار PCA^۳ سنجیده می‌شود، و ما در مطالعه خود از این روش استفاده نکرده ایم. ما میزان مصرف ضد درد سیستمیک (دوزهای 0.05 mg/kg) مورفین داخل وریدی - تزریق آهسته را بر اساس درخواست بیمار و از سوی دیگر، دخالت پرستار قرار داده بودیم. این روش در مقایسه با روش تجویز با PCA، از

دقت و حساسیت کمتری برخوردار است. بنابراین، به نظر می‌رسد نتایج حاصل از این مطالعه در رابطه با میزان مصرف اوپیوپید سیستمیک قابل تعیین نبوده و نیاز به مطالعات بیشتر و دقیق تری است. از طرف دیگر، شاید حجم نمونه مطالعه حاضر کم بوده است و احتمالاً مطالعات دیگر با حجم نمونه بزرگتر می‌توانند نتایج دیگری را نشان دهند. به نظر می‌رسد هنوز نیاز به طراحی و انجام تحقیقاتی دیگری در خصوص اثر افروند داروهای اوپیوپیدی دیگر (نظیر فنتانیل، سوفنتانیل و پتیدین) به رژیم بی‌دردی داخل فضای جنبی می‌باشد. همچنین، توصیه می‌کنیم برای بررسی اثر اوپیوپید داخل فضای

مطالعه خود را در اعمال جراحی فوقانی شکم طراحی کرده بودند، دریافتند که، در روش بی‌دردی داخل فضای جنبی دو طرفه نیز، مخلوط دارویی مورفین و بوپیوکایین منجر به بی‌دردی قابل قبولی همانند روش اپیدورال می‌شود. آنها نتیجه گرفتند که، در اعمال جراحی فوقانی شکم، زمانی که روش های دیگر بی‌دردی، منع مصرف داشته باشد، این روش می‌تواند بی‌دردی مناسبی ایجاد بکند.

Erolcay و همکارانش نیز در ترکیه از مورفین داخل فضای جنبی (0.03 mg/kg) به عنوان بی‌دردی Preemptive استفاده کردند (۱۴).

از سوی دیگر، Schulte-Steinberg H و همکارانش مطالعه دو سوکوری بر روی ۱۱۰ بیماری که تحت عمل جراحی کوله سیستکتومی با روش لپاراسکوپی قرار گرفته بودند، انجام دادند. آنها که در مطالعه خود از مورفین 0.05 mg/kg داخل 30 ml سالین استفاده کرده بودند، نتوانستند اثرات بی‌دردی قابل توجه مورفین داخل فضای جنبی را نشان دهند. به گمان محققین فوق، علت عدم تأثیر مورفین داخل فضای جنبی، وجود پرده جنب جداری سالم و بدون التهاب می‌باشد که به عنوان یک سدی در برابر مولکول های مورفین عمل کرده و مانع رسیدن مولکول های اوپیوپیدی به گیرنده های محیطی اوپیوپیدی می‌گردد (۱۵). شاید دوز و غلاظت کم مورفین در مطالعه مذکور از علل عدم بروز اثرات بی‌دردی داخل فضای جنبی مورفین بوده است. در صورتی که مطالعه ما با دوزی تقریباً 2 mg/kg مطالعه فوق، اثرات بهبود بی‌دردی با مورفین داخل فضای جنبی را نشان می‌دهد.

در سال ۱۹۹۵ Stobie و همکارانش در یک مطالعه حیوانی بر روی ۱۸ سگ، اثرات بی‌دردی مورفین عضلانی، داخل فضای جنبی و بوپیوکایین داخل فضای جنبی، به دنبال توراکوتومی را مورد بررسی قرار دادند. آنها نشان دادند که، از لحظه درجه بندی درد^۱، ۳ گروه مشابه بوده و از سوی دیگر، تجویز داخل فضای جنبی مورفین از لحظه ایجاد بی‌دردی یا عملکرد ریوی، مزیتی نسبت به روش داخل عضلانی ندارد (۱۶). در سال ۱۹۹۲ Welte M و همکارانش نیز در یک مطالعه مشابه انسانی بر روی بیماران توراکوتومی شده، اثرات بی‌دردی مورفین داخل وریدی و داخل فضای جنبی را مشابه یافته بودند (۱۷).

² Chest tube

³ Patient Control Analgesia

¹ Pain score

بعد از عمل با تکنولوژی PCA استفاده شود.

جنی برو میزان مصرف ضد درد سیستمیک، از روش کنترل درد

References:

01. Wedel DJ, Horlocker TT. Nerve blocks. In: Miller R, Editor. *Miller's Anesthesia*. 6th Ed. Philadelphia: Churchill Livingstone; 2005. P. 1686-1717.
02. Strichartz GR, Brede CB. Local Anesthetics. In: Miller R, Editor. *Miller's Anesthesia*. 6th Ed. Philadelphia: Churchill Livingstone; 2005. P. 573-603.
03. Ohlmer A, Leger R, Scheiderer U, Elfeldt R, Wulf H. Pain therapy after thoracotomies-systemic patient-controlled analgesia (PCA) with opioid versus intercostal block and interpleural analgesia. *Anaesth Reanim* 1997; 22:159-63.
04. Main A. Interpleural analgesia in the management of esophageal perforation. *Reg Anesth* 1997; 22:185-7.
05. Orlaguet G, Carli P. Intrapleural analgesia. *Ann Fr Anesth Reanim* 1994; 13:233-47.
06. Stromskag KE, Pillgram-Larsen J, Reiestad F, Steen PA. Hemodynamic effects of interpleural analgesia in pigs. *Acta Anaesth Scand* 1990; 34:342-5.
07. VadeBoncouer TR, Riegler FX, Gaut RS, Weinberg GL. A randomized, double-blind comparison of the effects of interpleural bupivacaine and saline on morphine requirements and pulmonary function after cholecystectomy. *J Anesth* 1989; 71:339-43.
08. Rademaker BM, Sih IL, Kalkman CJ, Henny CP, Filedt Kok JC, Endert E, et al. Effects of interpleurally administered bupivacaine 0.5% on opioid analgesic requirements and endocrine response during and after cholecystectomy: A randomized double-blind controlled study. *Acta Anaesth Scand* 1991; 35:108-12.
09. Stein C. The control of pain in peripheral tissue by opioids. *N Engl J Med* 1995; 332: 1685.
10. Frank GB. Stereospecific opioid drug receptors on excitable cell membranes. *Can J Physiol Pharmacol* 1985; 63:1023.
11. Reuben SS, Connelly NR. Postarthroscopic meniscus repair analgesia with intraarticular ketorolac or morphine. *Anesth-Analg* 1996; 82: 1036-9.
12. Jaureguito JW, Wilcox JF, Cohn SJ. A comparison of intraarticular morphine and bupivacaine for pain control after outpatient knee arthroscopy. A prospective, randomized, double-blinded study. *Am J Sports Med* 1995; 23: 350-3.
13. Demian AD, Wahba AM, Atia EM. Bilateral interpleural versus lumbar epidural bupivacaine-morphine analgesia for upper abdominal surgery. *M E J Anesth* 2003; 17:347-58.
14. Erolcay H, Yuceyar L. Intravenous patient-controlled analgesia after thoracotomy: a comparison of morphine with tramadol. *Eur J Anaesth.* 2003; 20:141-6.
15. Schulte-Steinberg H, Weninger E, Jokisch D, Hofstetter B, Misera A, Lange V, et al. Intraperitoneal versus interpleural morphine or bupivacaine for pain after laparoscopic cholecystectomy. *J Anesth* 1995; 82:634-40.
16. Stobie D, Caywood DD, Rozanski EA, Bing DR, Dhokarikar P, Raffe MR et al. Evaluation of pulmonary function and analgesia in dogs after intercostals thoracotomy and use of morphine administered intramuscularly or intrapleurally and bupivacaine administered intrapleurally. *Am J Vet Res* 1995; 56:1098-109.
17. Welte M, Haimerl E, Groh J, Briegel J, Sunder-Plassmann L, Herz A, et al. Effect of interpleural morphine on postoperative pain and pulmonary function after thoracotomy. *Br J Anaesth* 1992; 69:637-9.
18. Wilson WC, Benumof JL. Anesthesia for thoracic surgery. In: Miller R, Editor. *Miller's Anesthesia*. 6th Ed. Philadelphia: Churchill Livingstone; 2005. P. 1847-1939.