

بررسی علل تأخیر در مراجعه بیماران مبتلا به دررفتگی مادرزادی هیپ جهت درمان ارتوپدیک

دکتر فردین میرزا طلوعی^۱، آزاده میانده^۲

تاریخ دریافت: ۹۰/۰۹/۱۰ تاریخ پذیرش: ۹۰/۱۰/۲۸

چکیده

پیش زمینه و هدف: سیر بالینی DDH، اغلب به سمت کوتاهی عضو، لنگش، درد و در نهایت زمین گیر شدن بیمار در دهه‌ی پنجم زندگی است. عدم تشخیص زود هنگام DDH تغییرات تطبیقی به دنبال خواهد داشت که منجر به مشکل‌تر شدن روند درمانی و کاهش میزان نتایج خوب درمانی می‌گردد، لذا، ما در این مطالعه علل مراجعه دیر هنگام بیماران مبتلا به DDH جهت درمان را در بیمارستان امام خمینی تحت بررسی قرار دادیم.

مواد و روش کار: ۶۰ بیمار مبتلا به DDH که به صورت تأخیری به درمانگاه بیمارستان امام خمینی مراجعه کرده و جهت درمان مناسب بستره شده‌اند مورد بررسی قرار گرفتند. تشخیص قطعی برای این بیماران توسط x-ray و یا سونوگرافی گذارده شد با استفاده از پرسشنامه‌ای که طبق اهداف پایان نامه توسط مج瑞 طرح طراحی شده بود و با مراجعه به پرونده بیماران و یا مصاحبه حضوری، با والدین نسبت به تکمیل پرسشنامه اقدام و پس از جمع آوری داده‌ها، اطلاعات بدست آمده را وارد نرم افزار SPSS نمودیم و نتایج حاصله، به صورت جداول توصیفی و نمودار ارائه گردید.

یافته‌ها: از ۶۰ بیمار با تشخیص دیررس، ۴۵ کودک مراجعه تأخیری داشتند و ۱۵ مورد بلافلسه بعد از تشخیص به ارتوپد مراجعه کرده بودند. ۵۷ زایمان از ۶۰ بیمار مبتلا در بیمارستان انجام شده بود. شایع‌ترین تظاهر بیماری لنگش و شایع‌ترین علت برای مراجعه تأخیری، مشکلات اقتصادی ذکر شد. بالاترین درصد در میان افرادی که در درجه اول متوجه وجود مشکل در کودک شدند، به مادران اختصاص یافت.

نتیجه گیری: اولاً بیماران مبتلا به DDH علی‌رغم انجام معاینات بالینی در بیمارستان‌ها تشخیص داده نمی‌شوند. ثانیاً بعد از تشخیص اکثر آنان به علت ترس از مشکلات مادی به موقع مراجعه نمی‌کنند.

کلید واژه‌ها: درفتگی مادرزادی هیپ، تشخیص، جراحی

مجله پزشکی ارومیه، دوره بیست و دوم، شماره ششم، ص ۵۸۰-۵۷۶، بهمن و اسفند ۱۳۹۰

آدرس مکاتبه: ارومیه خیابان ارشاد بیمارستان امام خمینی، تلفن ۰۰۹۸۴۴۱ ۳۳۷۳۶۰۶

Email: fardin_tolouei@yahoo.com

هیپ می‌گردد. در این حال می‌بایستی از جراحی باز برای جا اندازی استفاده کرد (۳). در صورتی که تشخیص یا مراجعه بیمار بعد از ۱/۵ سالگی صورت گیرد علاوه بر جا اندازی باز عمل استئوتومی سال‌تر نیز اندیکاسیون می‌باشد. هر ساله تعداد زیادی بیمار مبتلا به CDH در بیمارستان‌های کشور تحت عمل جراحی استئوتومی سال‌تر قرار می‌گیرند. این به این معنی است که سن این بیماران حداقل ۱/۵ سال بوده است. بنابراین یک تعداد از بیماران مبتلا به CDH به موقع مراجعه

مقدمه

CDH شایع‌ترین آنومالی‌های مادرزادی مفصل هیپ است. سیر بالینی DDH، اغلب به سمت درفتگی کامل، کوتاهی عضو، لنگش، درد، استئوآرتربیت ستون فقرات و زمین گیر شدن بیماران در دهه پنجم زندگی است (۲،۱). اگر DDH زود تشخیص داده نشود تغییرات تطبیقی (Adaptive change) به وجود می‌آید و رشد و نمو مفصل ران دچار اختلال شده و پر شدن داخل حفره‌ی استabilum مانع جهت جا اندازی بسته‌ی

^۱ دانشیار ارتوپدی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

^۲ انترن بخش ارتوپدی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

مطلق - فراوانی نسبی - میانگین) در قالب جداول و نمودارهای مربوط به سوالات و فرضیات پاسخ داده شد.

یافته ها

از ۶۰ کودک مبتلا به DDH ۴۳ نفر (۷۱/۷ درصد) دختر و ۱۷ نفر (۲۸/۳ درصد) پسر بودند. میانگین سن جنینی $37/83 \pm 0/82$ هفته و وزن 2700 ± 192 گرم و سن هنگام مراجعه ۲۱/۰۲±۱۳/۰۲ ماه بود. از نظر رتبه زایمان ۳۹ نفر (۶۵ درصد) رتبه اول زایمان و ۲۱ نفر (۴۵ درصد) حاصل رتبه های بعدی زایمان بودند.

به لحاظ مرکز زایمان ۵۷ نفر (۹۵ درصد) در بیمارستان، یک نفر (۷ درصد) درمانگاه و دو نفر (۳/۳ درصد) در منزل متولد شدند. از این میان ۳۹ نفر (۶۵ درصد) به صورت طبیعی متولد شده و ۲۱ نفر (۳۵ درصد) حاصل زایمان سازاری بودند. همچنین سی نفر از بیماران توسط جراح، ۲۹ نفر توسط ماما و یک نفر توسط فرد آموزش نديده به دنيا آورده شده بودند. از نظر سطح تحصيلات پدر، ۸۰ درصد والدين تحصيلات راهنمایي يا پابين تر داشتند.

فرد تشخيص دهنده اينکه کودک ممکن است در اندام تحتاني دارای مشکل باشد، در ۳۲ مورد (۵۳/۳ درصد) مادر، ۱۸ مورد (۳۰ درصد) پزشك، ۵ مورد (۸/۳ درصد) مادربيزگ و پنج مورد (۳/۳ درصد) پدر کودک بوده است. در اين ۶۰ کودک ظاهر ظاهري که منجر به ارجاع به متخصص ارتوبدي گردید عبارتند از: در ۴۲ کودک (۷۰/۱ درصد) لگيش هنگام راه رفتن، هفت نفر (۱۱/۷ درصد) محدوديت حرکتی، پنج مورد (۸/۳۳ درصد) کوتاهي اندام، سه مورد (۵ درصد) چين هاي غير قرينه، يك مورد (۱/۱ درصد) درد پا و دو مورد (۳/۳۳ درصد) ساير علل جزو ظاهرات ظاهري بودند (جدول شماره ۱).

از کودکانی که دارای مشكلات فوق بودند ۴۵ نفر (۷۵ درصد) بعد از تشخيص پزشك جهت درمان نهايی با تأخير مراجعه نمودند. ۱۵ نفر (۲۵ درصد) به محض تشخيص DDH جهت درمان مراجعه کردند. علت تأخير در ۴۵ کودک عبارت بودند از: ۱۷ نفر (۳۷/۸ درصد) مشكلات مادي، ۱۲ نفر (۶۶/۲۶ درصد) سهيل انگاري والدين، هفت نفر (۱۵/۵۵ درصد) عدم ارجاع به موقع توسط پزشك اوليه، پنج نفر (۱۱/۱۱ درصد) داشتن بيماري همراه در کودک و چهار نفر (۸/۸۸ درصد) عدم اعتقاد به عمل، از عمده ترين علل در مراجعه دير هنگام جهت درمان نهايی کودکان مبتلا به DDH بود (جدول شماره ۲). از ۴۵ کودک که با تأخير مراجعه کرده بودند، ۲۹ نفر (۴۸/۳ درصد) ساكن روستا و ۱۶ نفر (۲۶/۷ درصد) شهرنشين بودند.

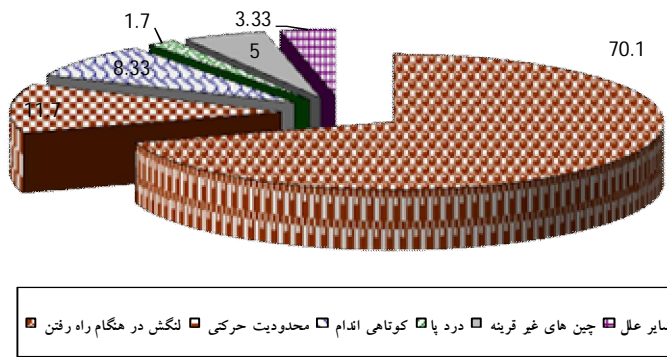
نمی کنند، ولی چرا؟ آيا در اين بيماران واقعاً تشخيص اوليه داده نمي شود؟ آيا سرويس هاي screening، اعم از ماما، متخصص زنان و اطفال قادر به تشخيص صحيح DDH نمي باشند؟ آيا بيماران مراجعه کننده برای درمان، دير هنگام از منطقه جغرافياني خاصی ارجاع می شوند؟ آيا بيماران به موقع ارجاع می شوند ولی مراجعه نمي کنند؟ او اگر مراجعه نمي کنند، به چه علت؟ آيا مسائل فرهنگي يا مالي در اين رابطه دخيل هستند؟ در كشورهای توسعه یافته با استفاده از روش‌های غربالگری مشکل تشخيص ديررس DDH تا حد زیادی برطرف شده ولی در كشور ما با توجه به پراکندگی توزيع سنی بيماران مراجعه کننده به نظر می‌رسد که در اين رابطه مشکل وجود دارد. ما طی يك مطالعه مقطعی -توصیفی بر آن شدیم که علل مراجعه دیرهنگام این بيماران را متوجه شويم.

مواد و روش کار

پس از تصويب طرح در كميته پژوهشي، بين سال هاي ۱۳۸۶ تا ۱۳۸۸ عدد ۶۰ بيمار که زير ۱۲ سال سن داشتند و تشخيص نهايی CDH برای آنها گذارده شده بود و با تأخير مراجعه کرده بودند تحت بررسی قرار گرفتند. تأخير در مراجعه به صورت تأخير در تشخيص برای مدت بيش از سه ماه از تولد و يا تأخير در ارجاع به ارتوپد برای بيش از گذشت سه ماه از تشخيص تعریف شد. بيماران بزرگ سال و نيز بيماراني که قبلًا تحت عمل جراحی قرار گرفته بودند از مطالعه حذف شدند. تشخيص قطعي برای اين بيماران توسط اشعه ايکس و يا سونوغرافي گذارده شد. پس از اطمینان از اينکه کرايتریاهای مطالعه در مورد بيماران صدق می کند، آنان توسط منشي درمانگاه و منشي بخش ارتوپدی به اطلاع مجری طرح رسانده شده و مجری طرح با اطمینان دادن به والدين کودکان، که هدف از اجرای اين طرح ايجاد آگاهي و جلوگيري از وقایع مشابه آينده وبا جلب رضایت و اعتماد والدين، پرسشنامه ای را که از قبل تدارک دیده با حضور بر بالين بيمار پر کرده و پس از جمع آوري دادهها، اطلاعات وارد کامپيوترمي شد. در اين پرسشنامه به موارد اطلاعات دموگرافيك سطح سواد والدين علامتی که توسط آن به وجود مشکل در اندام پي برده شد فردی که برای اولين بار متوجه مشکل شد علت تأخير در مراجعه پس از تشخيص و نژاد و محل زندگی والدين دقت شده است. پس از تكميل پرسشنامه در صورتی که کودک در بيمارستان به دنيا آمد و با تماس با بيمارستان مζبور از انجام و يا عدم انجام غربالگری CDH در بيمارستان اطمینان حاصل مي آمد. سپس با استفاده از نرم افزار SPSS و با استفاده از آمار توصیفی (فراوانی

۴۵ نفر از بیماران بعد از تشخیص با تأخیر زیاد مراجعه کرده بودند که از این بین، ۳۱ نفر (۸۸درصد) دارای DDH یک طرفه و ۱۴ نفر (۱۲درصد) DDH دو طرفه داشتند. از ۱۵ نفری که بلافضله پس از تشخیص مراجعه کرده بودند، ۱۱ نفر (۷۳/۳۳درصد) DDH یک طرفه و چهار نفر (۶۶/۲۶درصد) DDH دو طرفه داشتند. با توجه به آزمون آماری Chi-square تفاوت آماری معنی داری بین دو طرفه و یک طرفه بودن DDH با مراجعه تأخیری وجود داشت ($P=0.001$). به طوری که بیشترین میزان تأخیر، در کودکان با درگیری دو طرفه بوده است. (جدول شماره ۳)

میانگین سن در ۴۵ کودک با مراجعه تأخیری $22/51 \pm 13/28$ ماه و میانگین فاصله تأخیر بعد از تشخیص DDH $8/64 \pm 3/68$ ماه بود. از ۵۷ زایمان در بیمارستان هر ۵۷ مورد غربالگری شده ولی هر ۵۷ مورد (۱۰۰ درصد) از نظر DDH Missed شده بودند. یک مورد متولد در درمانگاه و دو مورد متولد در منزل غربالگری نشده و ۱۰۰ درصد هم از نظر تشخیص DDH منفی بودند از ۶۰ بیمار مبتلا به DDH، در ۴۲ نفر (۷۰ درصد) بیماری یک طرفه و در ۱۸ نفر (۳۰ درصد) دو طرفه بود.



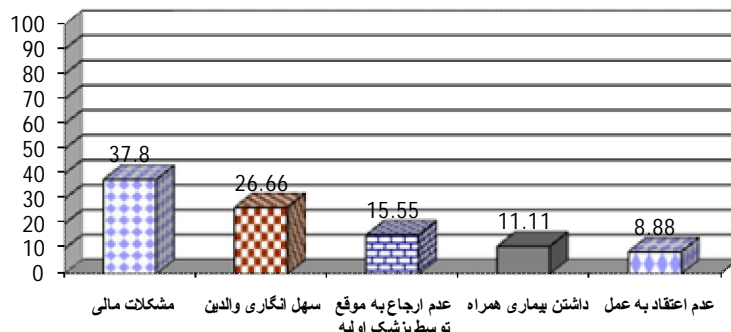
(۱) نمودار شماره (۱)

جدول شماره (۱): توزیع فراوانی مطلق و نسبی تظاهرات ظاهری منجر به مراجعه

تظاهرات ظاهری	نسبی	فراوانی مطلق	نسبی	فراوانی مطلق	نسبی
نگش در هنگام راه رفتن		۴۲		۷۰/۱	
محدودیت حرکتی		۷		۱۱/۷	
کوتاهی اندام		۵		۸/۳۳	
چین های غیر قرینه		۳		۵	
درد پا		۱		۱/۷	
سایر علل		۲		۳/۳۳	
جمع کل		۶۰		۱۰۰	

جدول شماره (۲): توزیع فراوانی مطلق و نسبی علت تأخیر در مراجعه

مراجعه	مشکلات مادی	والدین	توسط پزشک اولیه	عدم ارجاع به موقع	وجود بیماری	عدم اعتقاد به عمل	جمع
۱۷	۱۲	۷	۵	۴	۴	۴۵	۴۵
%۳۷/۸	(%۲۶/۶۶)	%۱۵/۵۵	%۱۱/۱۱	%۸/۸۸	%۱۰۰		



نمودار شماره (۲): توزیع فراوانی نسبی علت تأخیر در مراجعه

جدول شماره (۳)

جمع کل	DDH		زمان مراجعه بعد از تشخیص تأخیر داشتند
	دو طرفه	یک طرفه	
(%) ۴۵	(%) ۱۲/۳۱	(%) ۸۸/۶۸	تأخیر داشتند
(%) ۱۵	(%) ۶/۲۶	(%) ۳۳/۷۳	تأخیر نداشتند
(%) ۶۰	(%) ۱۸/۳۰	(%) ۴۲/۷۰	جمع کل

Chi – square P = .0001

بحث

باعث رفع نگرانی آن‌ها می‌گردد و به همین دلیل نیاز مبرمی مبنی بر نیاز به درمان حس نمی‌کند. شایع‌ترین نظاهر بالینی در این مطالعه، لنگش، با ۷۰درصد و سپس محدودیت حرکتی و کوتاهی اندام تحتانی است که با توجه به سن کودکان در هنگام مراجعه و تأخیری که از زمان تشخیص داشته‌اند قابل توجیه می‌باشد. معمولاً لنگشی که در DDH وجود دارد زیاد شدید نیست و به هیچ وجه دردناک نمی‌باشد لذا، غالباً بودن این علامت در تأخیر مراجعه بیماران نشان دهنده این واقعیت است که والدین نسبت به لنگش، حساسیت کمتری نسبت به سایر علایم مانند درد پا و کوتاهی اندام دارند. شایع‌ترین علت تأخیر در مراجعه به موقع والدین، مشکلات مالی با ۳۷درصد، سهل انگاری والدین ۲۶درصد، و عدم ارجاع به موقع توسط پژوهش معاينه کننده اولیه ۱۵درصد بوده است. با توجه به این که تمامی بیماران روستایی و نیز ۹۰درصد بیماران شهری به خوبی تحت پوشش بیمه‌ای هستند و عمل DDH تحت پوشش بیمه است به نظر می‌رسد که، والدین یا هنوز با سیستم درمانی به لحاظ مسائل مالی آشنا نیستند، یا این که خدماتی را که به آن‌ها ارائه می‌شود، باور ندارند، شاید هنوز باورهای سنتی مبنی بر لزوم پرداخت وجه زیاد به پژوهش جهت درمان باعث ایجاد این

در بررسی‌های ما در این مطالعه پراکندگی دیتای دموگرافیک بیماران شامل جنس و رتبه تولد مشابه با سایر مطالعات بود (۴). امروزه غربالگری درفتگی مادرزادی هیچ می‌باشی به صورت روتین در زایشگاه‌ها و نرسری‌ها انجام گیرد. در کشورهای پیشرفته‌تر این غربالگری با سونوگرافی انجام می‌شود (۵). اگر فرض بر این باشد که تمامی کودکان متولد شده در بیمارستان در این مطالعه، طی ۴۸ ساعت اول زندگی جهت بررسی DDH و غربالگری تحت سونوگرافی هیچ قرار گرفته باشند، از ۵۷ مورد متولد شده در بیمارستان، هیچ یک در بدتو تولد تشخیص مبنی بر وجود DDH یک یا دو طرفه نداشته‌اند، در عین حال سونوگرافی که می‌توانسته، ارزش بالایی برای غربالگری نوزادان مبتلا داشته باشد. در بیماران ما مشاهده نمی‌شود.

میانگین سنی کودکان در هنگام مراجعه ۲۲/۵ ماه و میانگین فاصله زمانی بین تشخیص و مراجعه، حدود ۸/۶ ماه بوده است که این امر حاکی از آن است که، علی‌رغم این که بیماران دیر تشخیص داده شده‌اند، ولی تشخیص دیر هنگام موجب نگرانی والدین نشده است. و به عبارت دیگر والدین معنی و مفهوم DDH را متوجه نیستند، شاید همین قدر که کودک آن‌ها راه می‌رود

تشخیص اولیه DDH در کودک دخیل بوده‌اند که در نهایت تمامی این موارد به مرکز تخصصی ارتوپدی ارجاع گردیده است. به طور کلی با توجه به نتایج بدست آمده در این مطالعه مبنی بر عدم تشخیص CDH در بیمارانی که در بیمارستان متولد شده‌اند می‌توان گفت که: غربالگری CDH در منطقه ما موفقیت‌آمیز نبوده و پزشکان ما در انجام تستها و معاینات cdh مشکل دارند و یا اصلاً انجام نمی‌دهند. همچنین مشخص شد که علی‌رغم اطلاع والدین از وجود cdh در فرزندشان باز هم به موقع مراجعه نمی‌کنند که این امر حاکی از عدم استنباط درست از بیماری فرزندشان بنابر درک سنتی آنان از مفهوم درفتگی است.

اشتباه در آن‌ها شده و شاید هم به لحاظ روانشناسی والدین تأخیر و اهمال خود را به این طریق توجیه می‌کنند.

شیوع بیماری در مناطق روستایی شهرهای ذکر شده بالاتر از مناطق شهری بوده است که با نتایج مطالعات قبلی هم خوانی دارد (۶). از نظر سطح تحصیلات، اکثر پدرهای بیماران، سطح سواد در حد راهنمایی و مادران سطح سواد در حد ابتدایی داشته‌اند. که شاید بتوان علت تأخیر در مراجعه‌ی درمانی را به پایین بودن تحصیلات و سطح فرهنگی ارتباط داد.

فردی که برای اولین بار متوجه وجود مشکل در کودک شده، ۵۵٪ درصد مادر (با توجه به اشکال در راه رفتن) و در ۳۰٪ درصد پرشک بوده است و مادر بزرگ و پدر هر کدام ۸/۳٪ درصد در

References

1. Barlow TG. Early diagnosis and treatment of congenital dislocation of hip. J Bone Joint Surg Br 1962; 44: 22.
2. Weinstein SL, Ponseti IV. Congenital dislocation of the hip. J Bone Joint Surg Am 1979; 61: 119.
3. Lennox LA, McLauchlan J, Murali R. Failures screening and management of congenital dislocation of the hip. J Bone Joint Surg Br 1993; 75: 72-5.
4. Hassbeek JF, Wright JG, Hedden DM. Is there a difference between the epidemiologic characteristics of hip dislocation. Can J Surg 1995; 437-8.
5. Dunn PM. Prenatal observation on the etiology of congenital dislocation of the hip. Clinorthop 1976; 119: 11.
6. Lehman EC, Street DG. Neonatal screen in Vancouver for congenital dislocation of the hip. Can Med Assoc J 1981; 124: 1003-8.