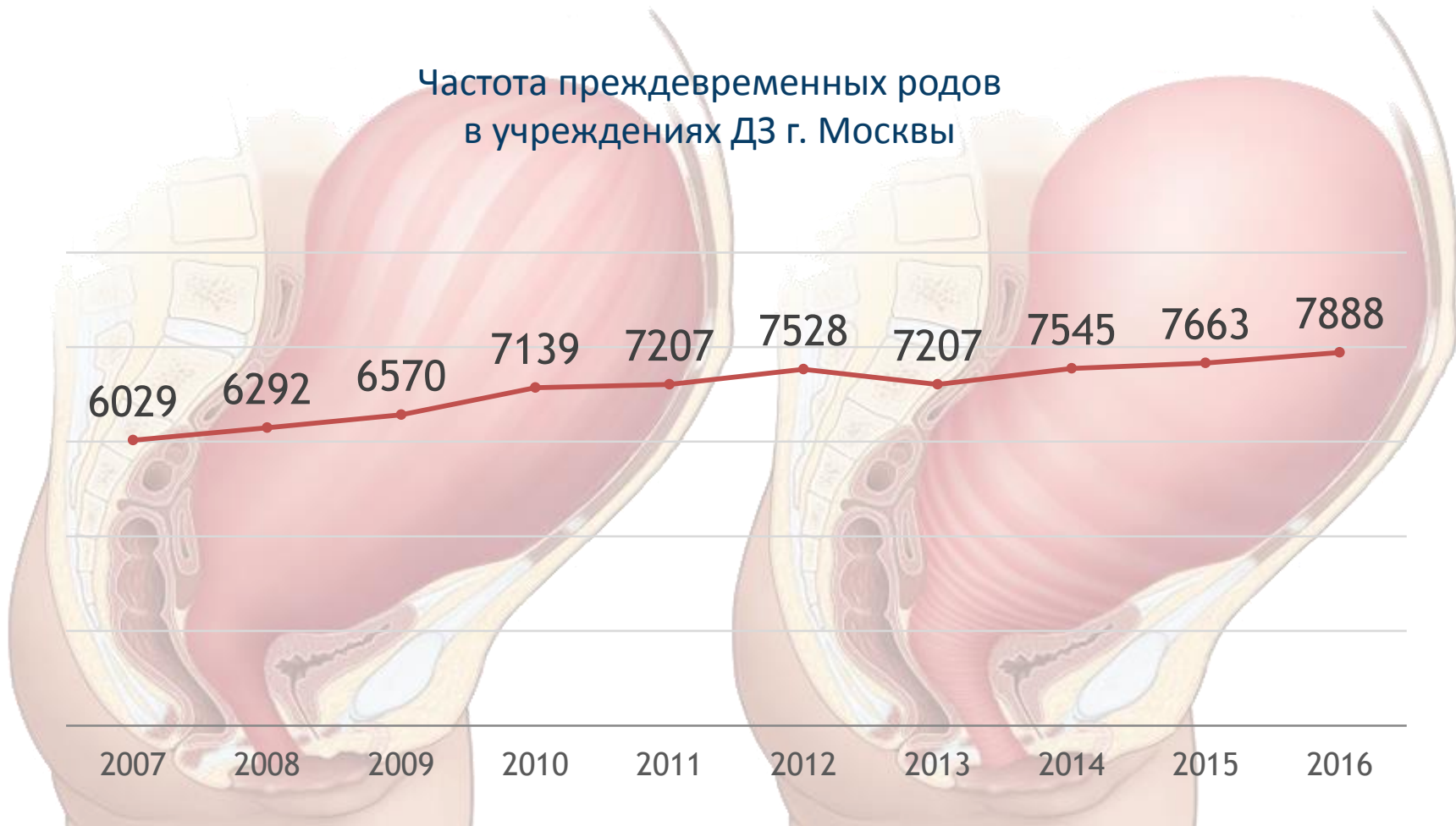


ТОКОЛИТИКИ: что должен знать анестезиолог?



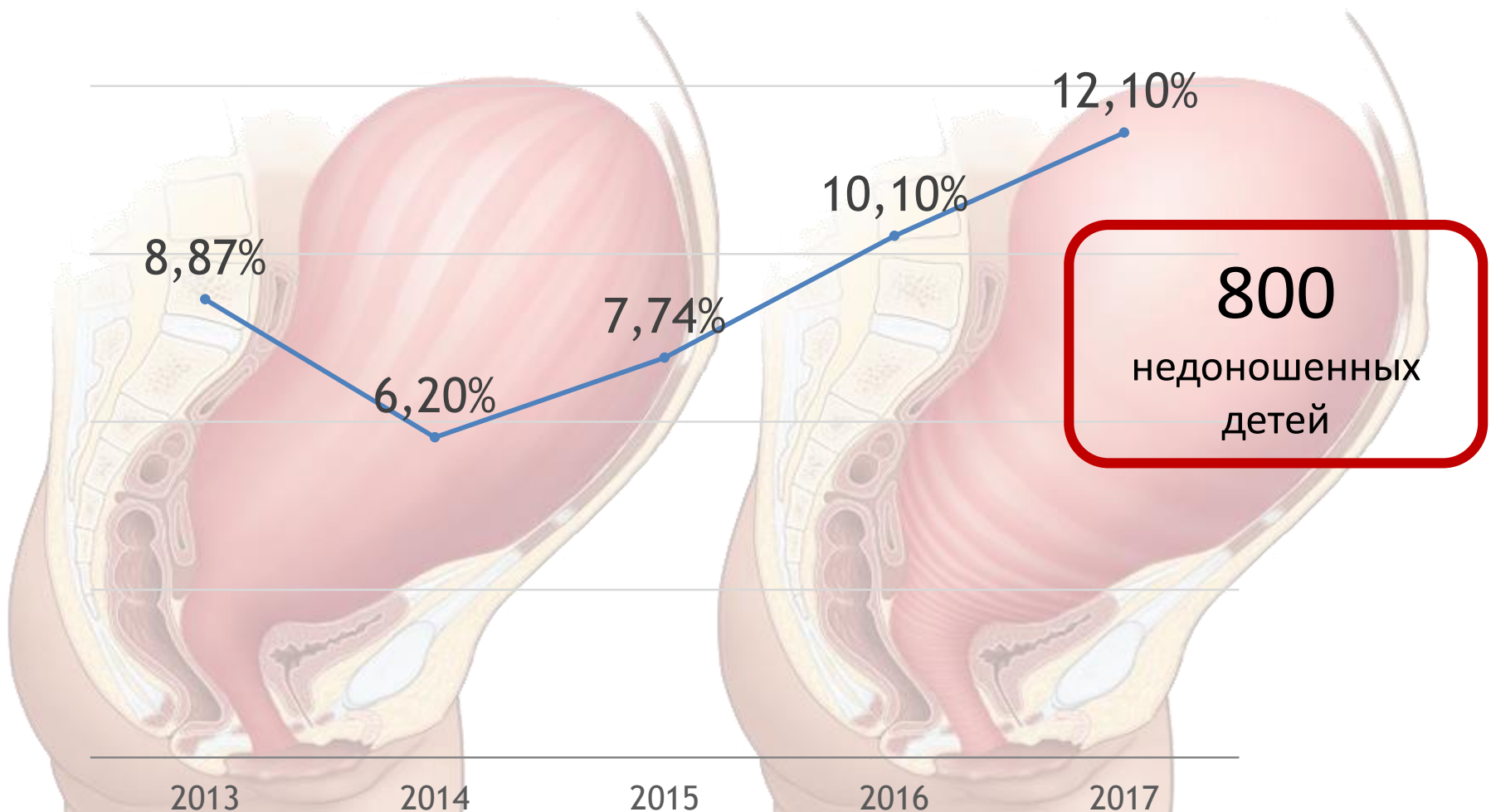
Частота преждевременных родов в мире

11% (8-15 %) (R.Romero; 2014)



Частота преждевременных родов

ГКБ им. С.С.Юдина



«Организация медицинской эвакуации беременных женщин, рожениц и родильниц при преждевременных родах»

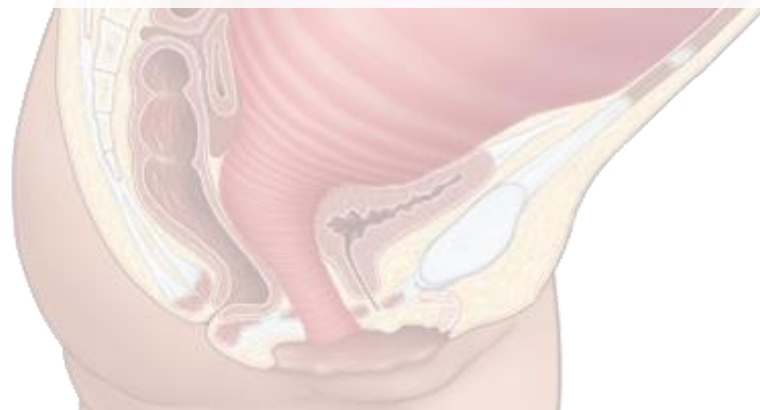
 <p>МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ (МИНЗДРАВ РОССИИ)</p> <p>ПЕРВЫЙ ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА</p> <p>Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4, Москва, ГСП-4, 127994 тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58 02 ОКТ 2015 № 15-4102-503 На № от</p>	<p>Руководителям органов управления здравоохранением субъектов Российской Федерации</p> <p>Ректорам государственных бюджетных образовательных учреждений высшего профессионального образования</p> <p>Директорам федеральных государственных учреждений науки</p>	<p>СОГЛАСОВАНО Главный вищтатный специалист, Минздрава России по акушерству и гинекологии академик РАН Л.В. Адамин от 2015 г.</p>  	<p>УТВЕРЖДАЮ Президент общества акушеров- гинекологов академик РАН В.Н. Серов 21.10.2015 РОАГ УТВЕРЖДАЮ Президент общества акушеров- гинекологов академик РАН В.Н. Серов 21.10.2015 РОАГ</p>  
<p>МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ направляет клинические рекомендации (протокол лечения) «Организация медицинской эвакуации беременных женщин, рожениц и родильниц при преждевременных родах», разработанные в соответствии со статьей 76 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», для использования в работе руководителями органов управления здравоохранением субъектов Российской Федерации при подготовке нормативных правовых актов, главными врачами перинатальных центров и родильных домов (отделений), при организации медицинской помощи женщинам во время родов и в послеродовом периоде, а также для использования в учебном процессе.</p> <p>Приложение: 16 л. в 1 экз.</p> <p>И.Н. Каграманян</p>  <p>Терехова Ю.Е. 627-24-00*1544</p>			
<p>Организация медицинской эвакуации беременных женщин, рожениц и родильниц при преждевременных родах</p> <p>Клинические рекомендации (протокол лечения)</p> <p>2015</p> 			

Клинические рекомендации (протокол лечения)

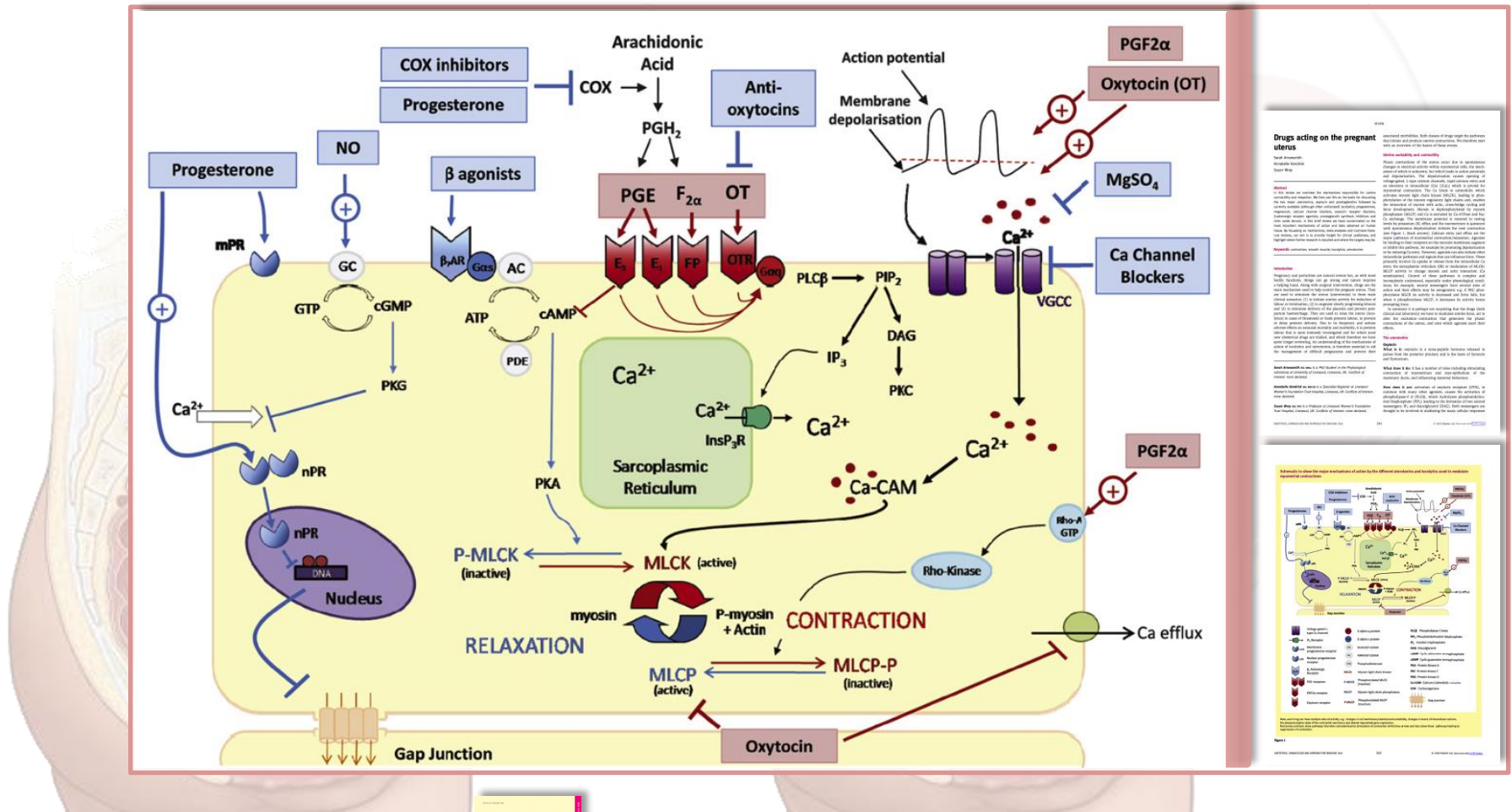
Токолиз

- Токолиз – интервенция, которая может отсрочить преждевременные роды **до 48 часов** для транспортировки пациентки в стационар III уровня и профилактики РДС.

Токолитическая терапия любыми токолитиками не может проводиться **более 48 часов**. Поддерживающая терапия для профилактики преждевременных родов не обоснована, поскольку неэффективна и дает ряд побочных эффектов.



Механизм сокращения матки и место в этом процессе окситоцина



Sarah Arrowsmith, Annabelle Kendrick, Susan Wray. Drugs acting on the pregnant uterus.
Obstetrics, Gynaecology & Reproductive Medicine, Vol. 20, Issue 8, 2010, P. 241-247.

Механизм сокращения матки и место в процессе окситоцина

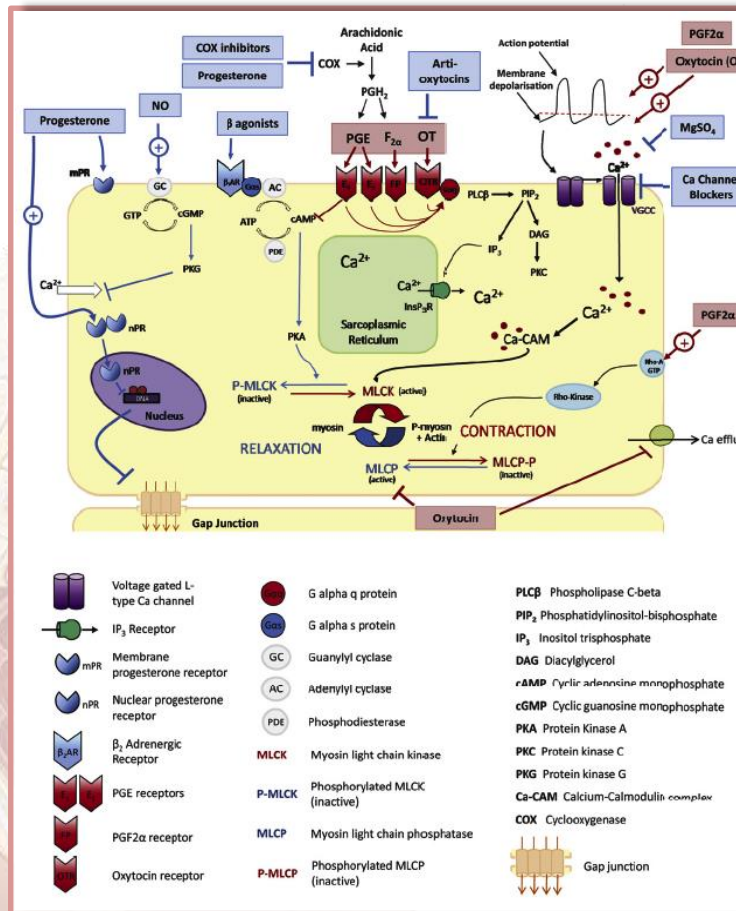


Схема линий Московского метрополитена
Moscow Metro Map

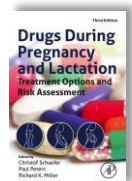
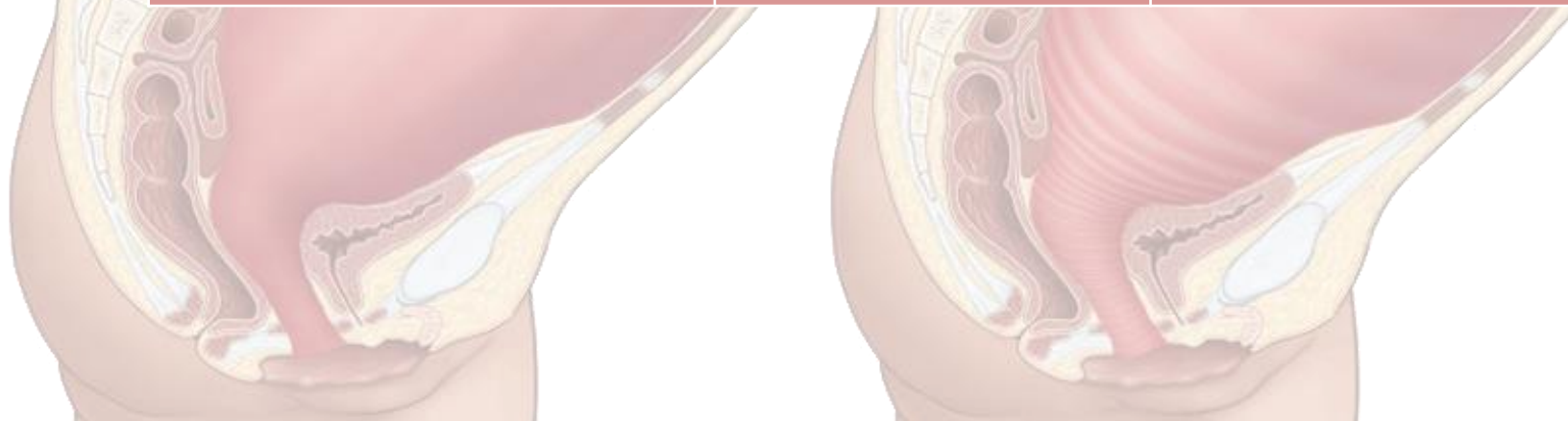


Sarah Arrowsmith, Annabelle Kendrick, Susan Wray. Drugs acting on the pregnant uterus.

Obstetrics, Gynaecology & Reproductive Medicine, Vol. 20, Issue 8, 2010, P. 241-247.

Побочные эффекты

	<i>Побочные эффекты</i>	<i>Токолитические эффекты</i>
Индометацин	++++	++++
Бета-агонисты	+++	++
Блокаторы кальциевых каналов	++	++
Антагонисты окситоцина	+	++



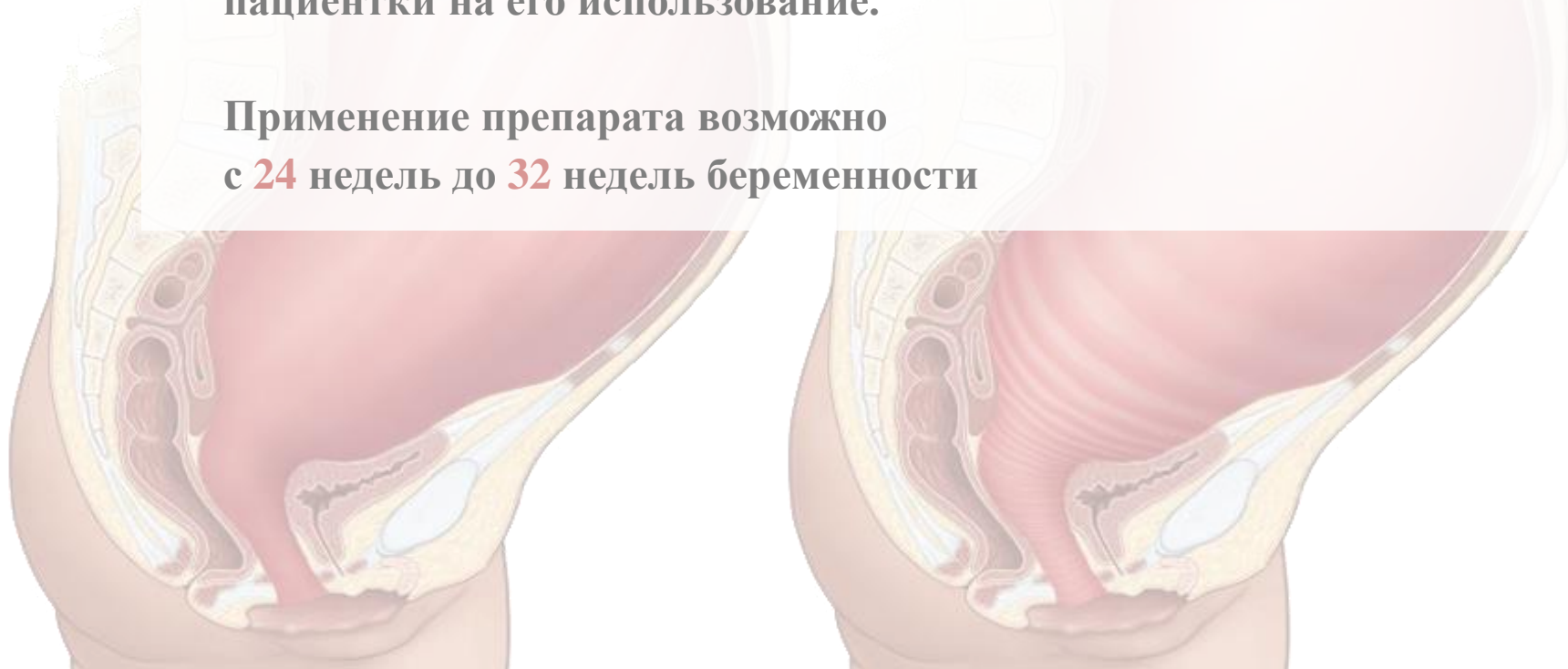
Haas, 2009, 2012, RCOG 2011

Индометацин



- В России **индометацин** не зарегистрирован в качестве токолитического средства, поэтому перед его применением необходимо получить письменное информированное согласие пациентки на его использование.

Применение препарата возможно
с **24** недель до **32** недель беременности



Подавление простагландинов и анестезия

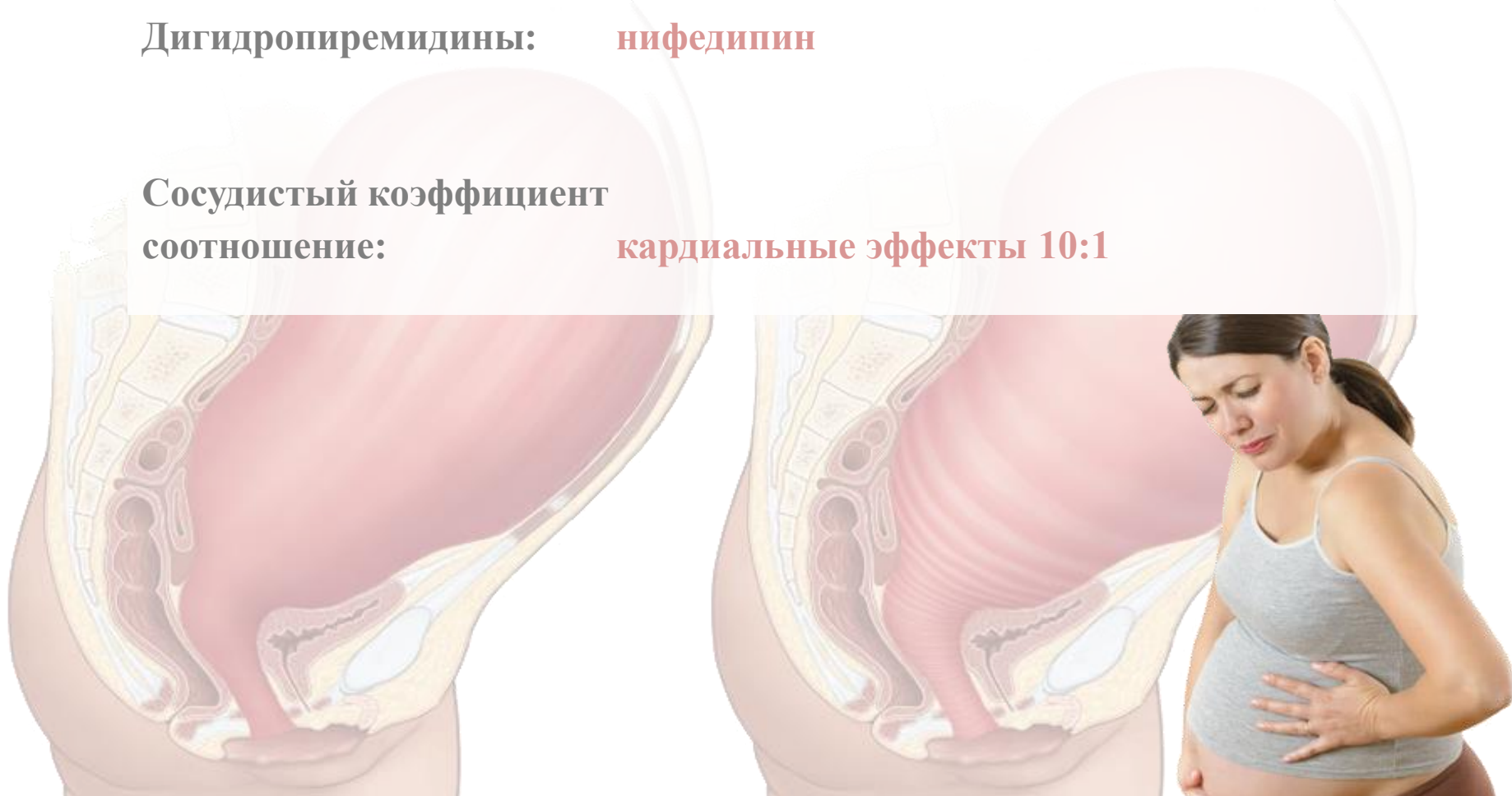
- Отсутствуют побочные эффекты
- Антипиретическое действие:
возможно маскирование инфекционного процесса
- Тошнота и изжога
- Обратимое угнетение функции тромбоцитов



Блокаторы кальциевых каналов

Дигидропиремидины: **нифедипин**

Сосудистый коэффициент
соотношение: **кардиальные эффекты 10:1**

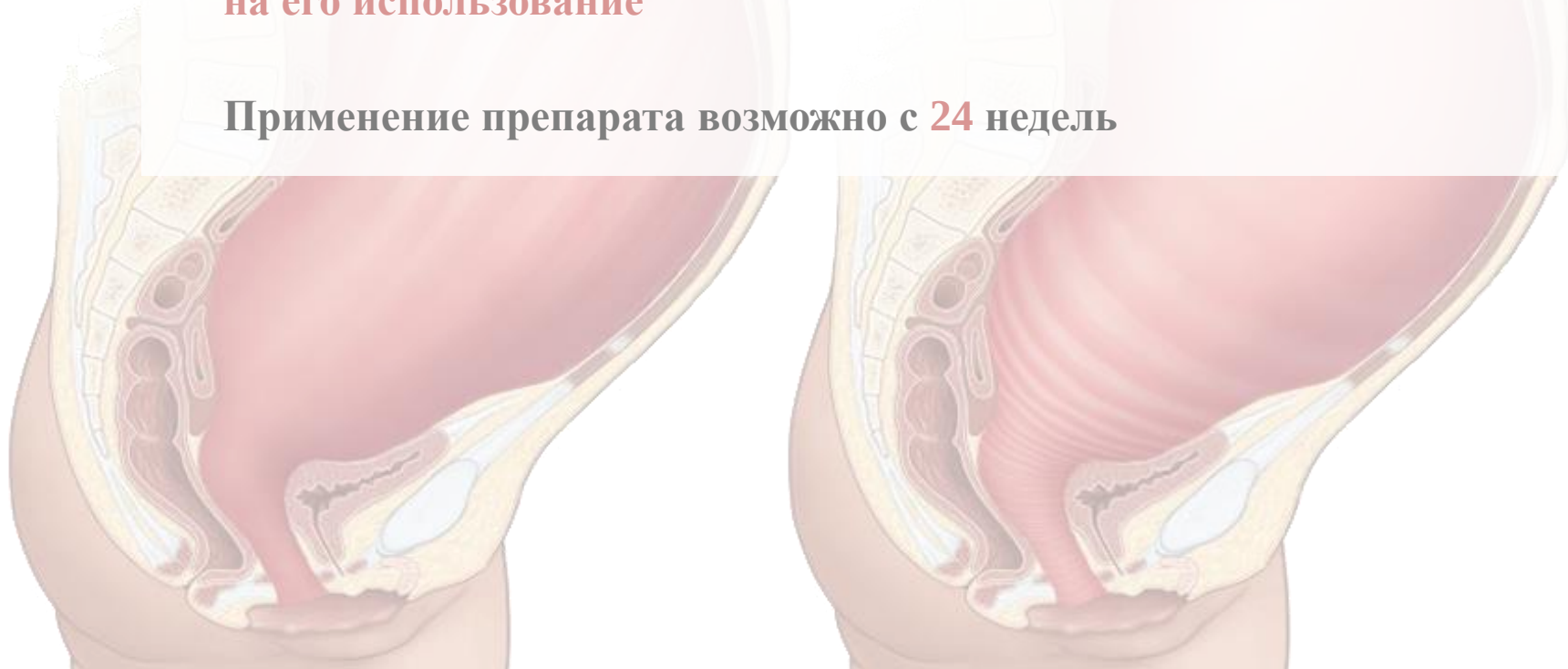


Нифедипин



- В России нифедипин не зарегистрирован в качестве токолитического средства, поэтому перед его применением **необходимо** получить письменное информированное **согласие** пациентки на его использование

Применение препарата возможно с **24** недель



Блокаторы кальциевых каналов и анестезия

Общая анестезия

- Ингаляционная анестезия:
 - ✓ Уменьшение МАК
 - ✓ Артериальная гипотония и депрессия миокарда
- Мышечные релаксанты:
 - ✓ Потенцирующий эффект + Магнезия?



Регионарная анестезия

Потенцирование токсичности местных анестетиков
Скомпрометированная гемодинамика



Блокаторы кальциевых каналов

Блокирование кальциевых каналов → Токолиз

Повышение симпатического тонуса за счёт барорецепторов

Повышение ЧСС

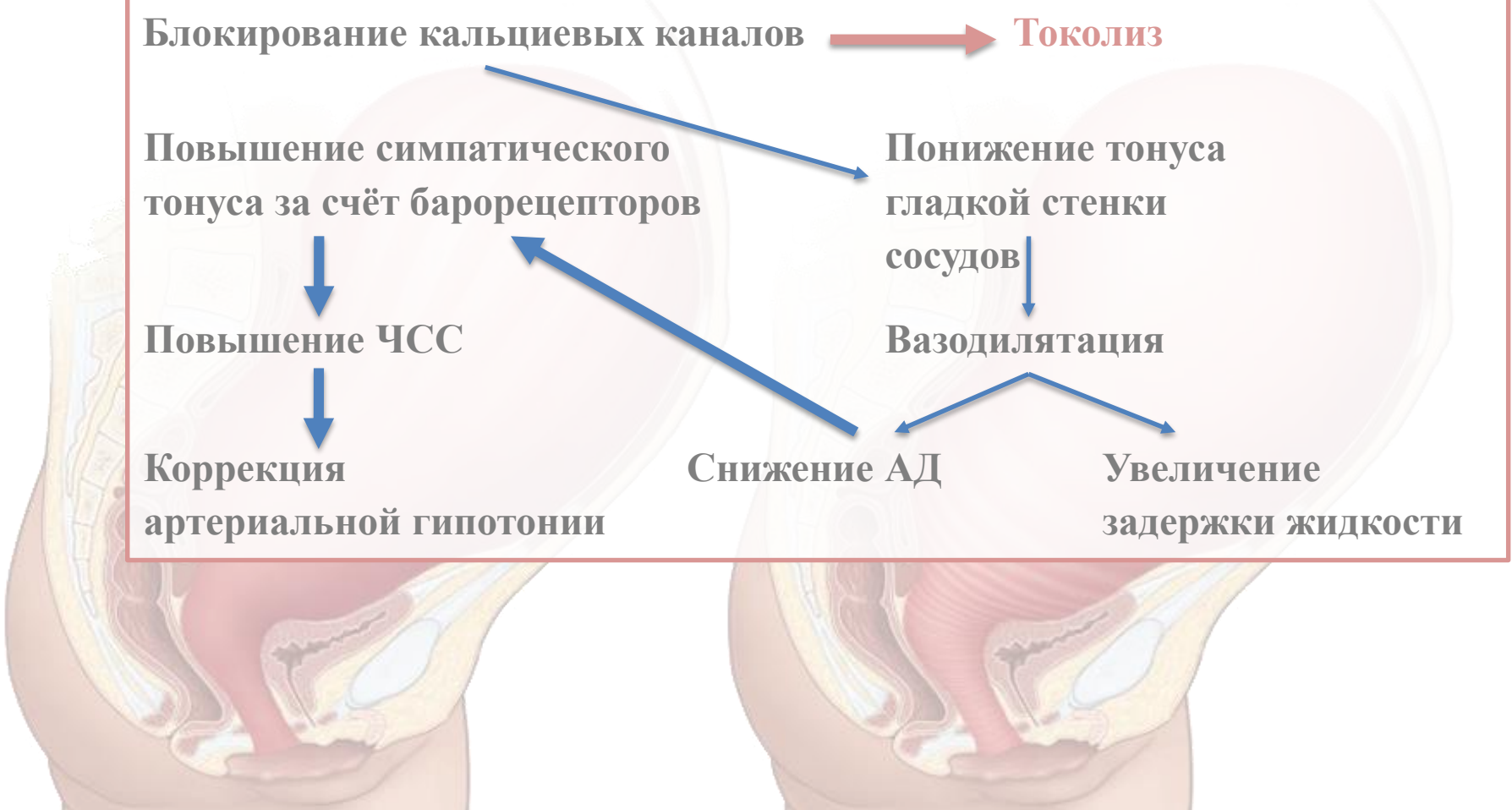
Коррекция артериальной гипотонии

Понижение тонуса гладкой стенки сосудов

Вазодилатация

Снижение АД

Увеличение задержки жидкости



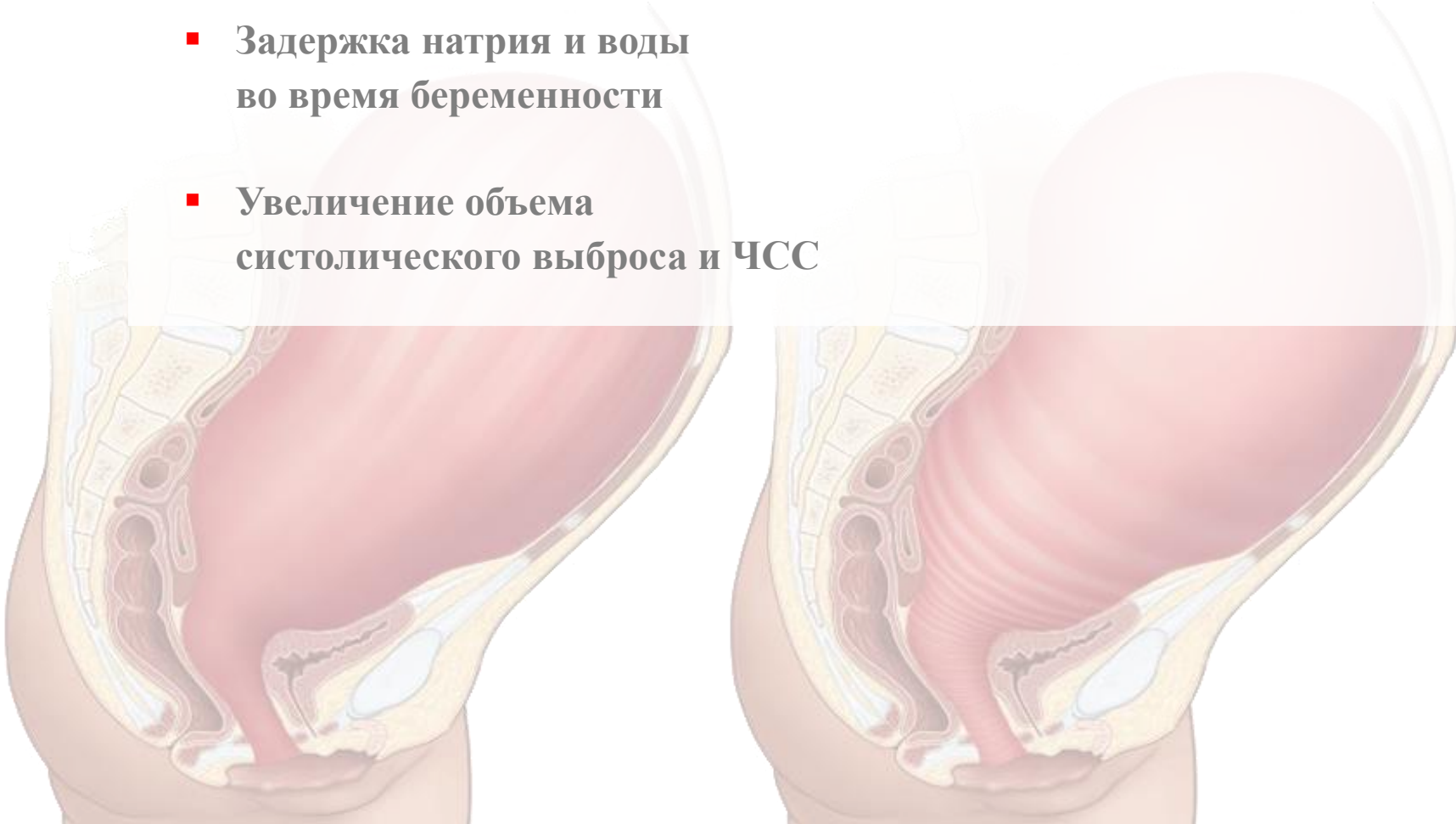
Блокаторы кальциевых каналов

- Головная боль и гиперемия
- Головокружение и тошнота
- Гипотензия
- Легкая тахикардия
- Устойчивая послеродовая атония матки
(послеродовые кровотечения)
- Отек легких



Отек легких во время беременности

- Задержка натрия и воды во время беременности
- Увеличение объема систолического выброса и ЧСС



Токолитики и отек легких

- Беременность двойней
- Инфекция
- Комбинация различных токолитиков
- Имеющиеся, неизвестные ранее и вновь развившиеся во время беременности заболевания сердца
- Артериальная гипертония
- Анемия

Anaesthesiological considerations on tocolytic and uterotonic therapy in obstetrics

M. VERAUTEREN¹, S. PAUL², F. SOETEN², Y. JACQUEMIN² and S. ALAHED³
¹Department of Anaesthesia and Intensive Care, University Hospital, Antwerp, ²Department of Anaesthesia, Elizabeth Zichroombosch, Turnhout, Belgium, ³Department of Obstetrics and Gynaecology, Ghent University Hospital and University Hospital, Antwerp, Belgium

Aim. Significant side effects of tocolytic and uterotonic substances may be of concern to the anaesthesiologist. Regarding tocolysis, the main concern is the occurrence of side effects for both the mother and the neonate.

Methods. A literature search was performed, mainly focusing on meta-analyses, to review the possible side effects of tocolytic agents. In addition, a case report suggests which precautions should be considered to prevent the occurrence of significant interactions with anaesthetics.

Results. Magnesium sulphate has a proven benefit in labour management. It is also known to reduce the occurrence of tachycardia, but not as a tocolytic. β -adrenergic agonists are considered to be the most effective tocolytic agents causing less side effects. Calcium channel blockers are considered to be safe to use during labour, but they have been associated with maternal cardiovascular complications. Nitroglycerin seems to be appropriate as an acute tocolytic agent. Cyclooxygenase-2 inhibitors are still under investigation.

Conclusion. Tocolytic and uterotonic drugs are administered to relieve the contractility of the uterus. For this effect the most important factor is the amount of uterine muscle mass. The mechanism is triggered by influx from the extracellular compartment or release/reuptake from the sarcoplasmatic reticulum. The main mechanism of uterine relaxation is through a direct effect on the enzyme that interferes with phosphorylation of myosin. The side effects of tocolytic and uterotonic substances in use and their reported interaction with anaesthetic procedures.

Tocolytic substances
These are given to prevent pre-term delivery or to enable some manipulations. Pre-term birth rates are not declining but are in fact slowly increasing.¹ Pre-term birth is a major contributor to perinatal mortality and morbidity.²

One question that can be asked is whether it is wise to keep the focus in a possibly hostile intrauterine environment with the risk of infection, haemorrhage and/or uterine rupture, instead of a more favourable environment with intact membranes and with a gestational age of <34 weeks, the focus may benefit from tocolytic agents. In addition, the use of corticosteroids for lung maturation and/or transportation to a neonatal care centre.³ Administration of tocolytic agents in the first trimester of pregnancy is associated with improved neonatal outcome. To date, tocolysis has not been convincingly shown to improve neonatal outcome, especially when combined with the administration of corticosteroids alone.⁴

Accepted for publication 27 December 2008
© 2009 The Authors
Journal compilation © 2009 The Acta Anaesthesiologica Scandinavica Foundation

Accepted for publication 27 December 2008
© 2009 The Authors
Journal compilation © 2009 The Acta Anaesthesiologica Scandinavica Foundation

701

Acta Anaesthet Scand 2009; 53: 701–709
Journal compilation © 2009 The Acta Anaesthesiologica Scandinavica Foundation

M. Verauteren et al.

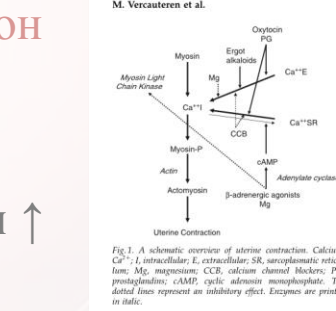
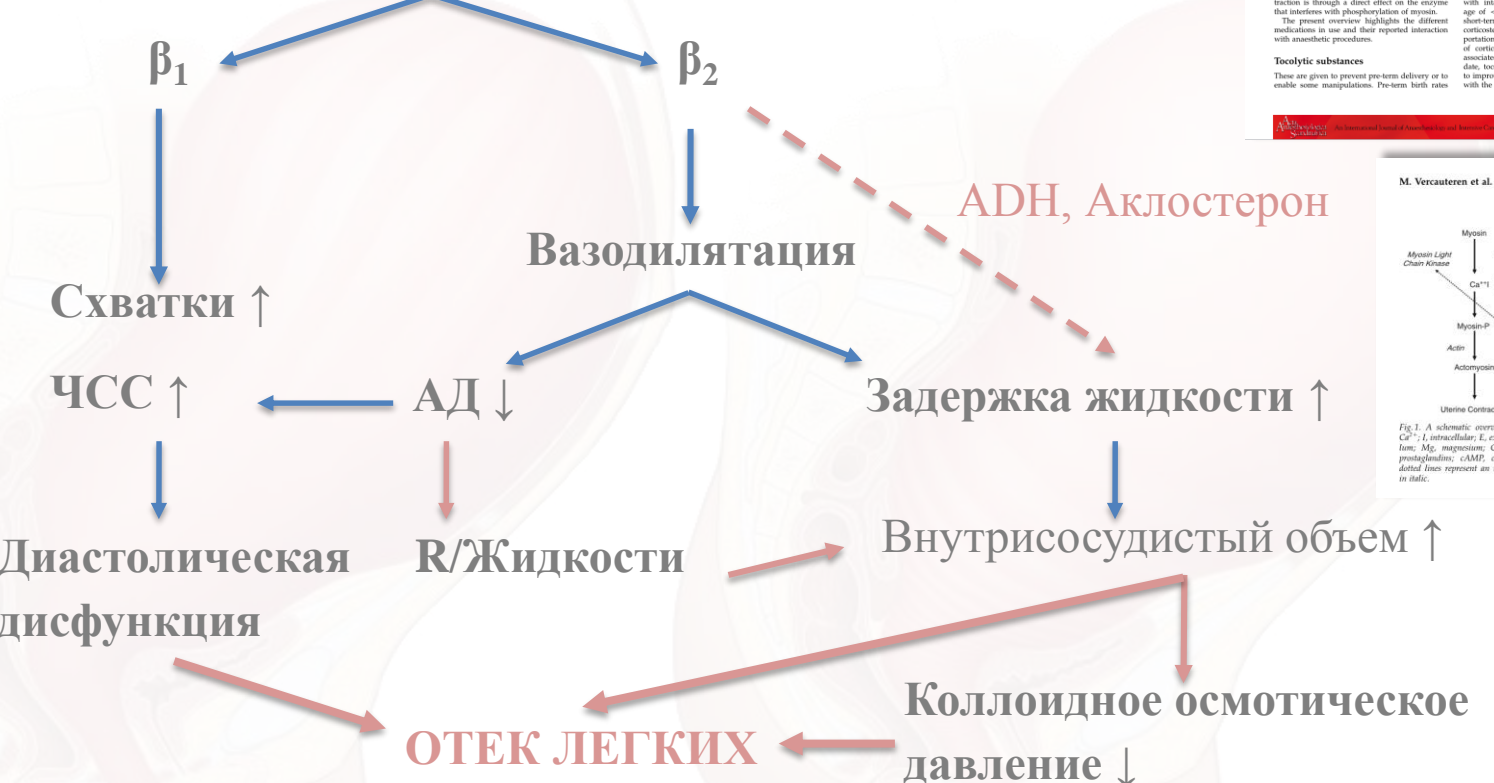


Fig. 1. A schematic overview of uterine contraction. Calcium, Ca⁺⁺; I, intracellular; E, extracellular; SR, sarcoplasmatic reticulum; Mg, magnesium; CCB, calcium channel blockers; PG, prostaglandin; cAMP, cyclic adenosine monophosphate. The dotted lines represent an inhibitory effect. Enzymes are printed in italic.

702

Отек легких, индуцированный β_2 -адренергетиками

Агонисты β_2 -адренергетиков



Агонисты β_2 -адренергических рецепторов: метаболическое действие



Acta Anaesthesiologica
Scandinavica

AN INTERNATIONAL JOURNAL OF ANAESTHESIOLOGY AND INTENSIVE CARE, PAIN AND EMERGENCY MEDICINE



Взаимодействие агонистов β_2 адренергетиков и анестезии

Регионарная анестезия:

- Тахикардия
- Гидратация
- Фенилэфрин

Общая анестезия:

- После индукции
- Не вводить суксаметоний
- Болюс фентамила

После родов:

- Гипогликемия у новорожденного
- Гиперкалиемия (рикошетная)

Сернокислая магнезия



International Journal of
Obstetric Anesthesia



Нитроглицерин

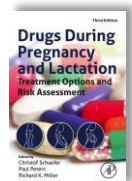
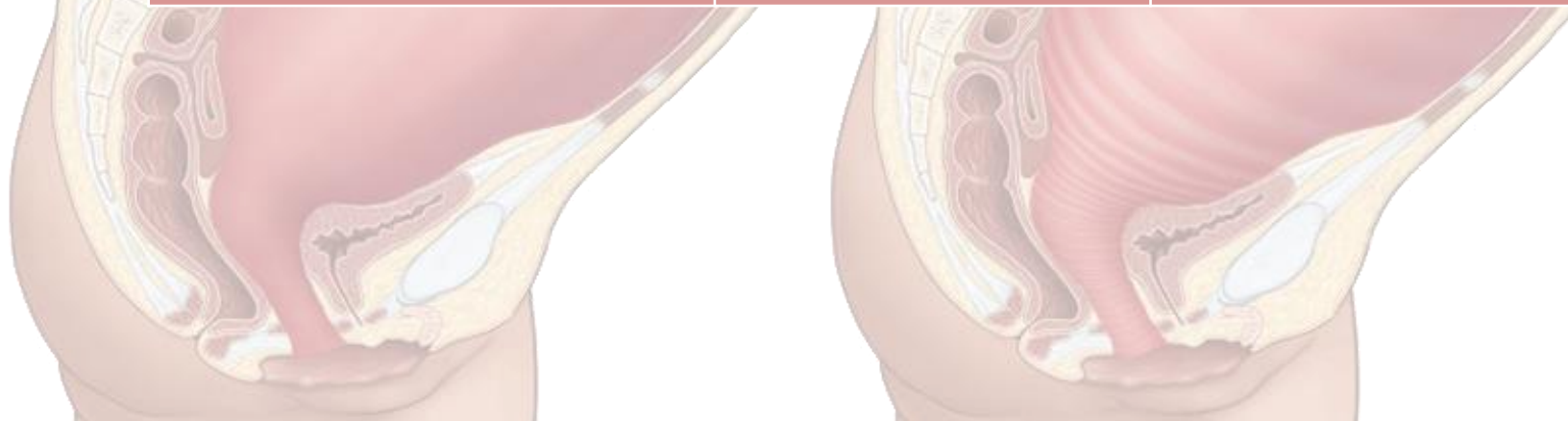
Болюс 100–200 мкг

- начинает работать через **90 сек.**
- работает **1–2 мин.**
- можно повторить введение
- эффект легко обратим всеми утеротониками



Побочные эффекты

	<i>Побочные эффекты</i>	<i>Токолитические эффекты</i>
Индометацин	++++	++++
Бета-агонисты	+++	++
Блокаторы кальциевых каналов	++	++
Антагонисты окситоцина	+	++



Haas, 2009, 2012, RCOG 2011

Антагонисты окситоцина

Атозибан: трактоцил

Побочные эффекты:

- Редко тошнота, рвота и головная боль
- Не влияет на сердечно-сосудистую, дыхательную, нервную систему
- Не отмечено влияния на диурез у матери и плода
- Ограничена доступность: **дороговизна**



Пациентка Б.

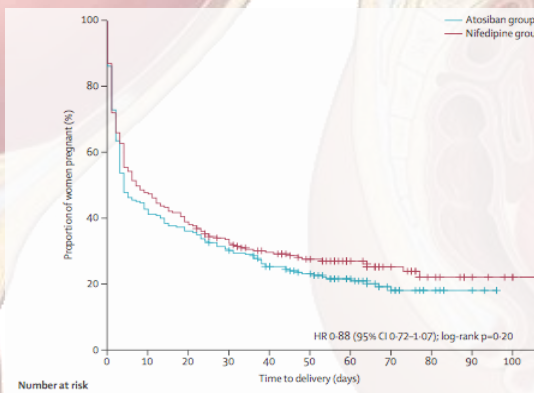
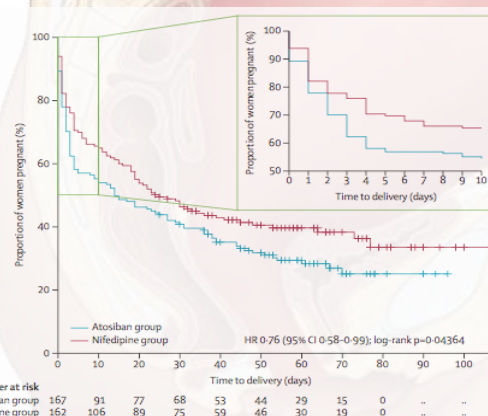
- Беременность **2**, роды **1, 26** нед. беременности.
Начались преждевременные роды. Атозибан.
- Добавлен индометацин, схватки прекратились.
Прекращен атосибан через 48 часов. **АД 115/75** мм рт. ст.
- Спустя **5** часов схватки возобновились: присоединен нифедипин
- Нифедипин **10 мг 2×**, **АД 73/30** мм рт. ст.
- Мать без особенностей. У плода – брадикардия и смерть.
- Инфузия коллоидов: через **6** часов нормализация АД



Nifedipine versus atosiban for threatened preterm birth (*APOSTEL III*): a multicentre, randomised controlled trial

	Nifedipine group (n=249)	Atsobasan group (n=256)
Age (years)	30·7 (26·2–34·0)	30·2 (27·2–33·0)
Body-mass index (kg/m^2)*	23·1 (20·8–25·8)	22·8 (20·6–25·6)
White race	180/220 (82%)	184/227 (81%)
Nulliparous	160/248 (65%)	170/255 (67%)
Previous preterm birth	33 (13%)	30 (12%)
Gestational age at study entry (weeks)	30·3 (28·4–32·1)	30·3 (28·1–31·7)
Multiple pregnancy		
Twin	49 (20%)	37 (14%)
Triplet	0	1 (1%)
PPROM at study entry	85/248 (34%)	88/255 (35%)
Previous tocolytic treatment	47/244 (19%)	61/255 (24%)
Vaginal examination at study entry	114/245 (47%)	122/256 (48%)
Dilatation (cm)†	1 (1–2)	1 (1–2)
Cervical length (mm)‡	15 (9–22)	14 (8–23)

Data are median (IQR), n (%), or n/N (%). PPROM=preterm premature rupture of membranes. *n=198 for nifedipine group and n=207 for atosiban group. †n=112 for nifedipine group and n=121 for atosiban group. ‡n=159 for nifedipine group and n=153 for atosiban group.



Nifedipine versus atosiban for threatened preterm birth (APOSTEL III): a multicentre, randomised controlled trial

Elvira O G van Vliet, Tobias A J Nijman, Ewoud Schuit, Karst Y Heida, Brent C Opmeer, Marjolein Kok, Wilfried Gyselaers, Martina M Pora, Linda Wölski, Caroline J Box, Kitty W M Bloeemberg, Hubertina C J Schepers, Veer Jacquemyn, Erik van Beek, Johannes J Duvékot, Maureen T M Franssen, Dimitri N Romantsev, Inka U Kok, Indra A M van der Put, Arja Enyon, René M Wel, Martina C Oostveld

Summary
Background In women with threatened preterm birth, delay of delivery by 48 h allows antenatal corticosteroids to improve neonatal outcomes. For this reason, tocolytics are often administered for 48 h; however, there is no consensus about which drug results in the best maternal and neonatal outcomes. In the APOSTOL III trial we aimed to assess the effectiveness and safety of the calcium-channel blocker nifedipine and the oxytocin inhibitor atosiban in women with threatened preterm birth.

Methods We did this multicentre, randomised controlled trial in ten tertiary and nine teaching hospitals in Netherlands and Belgium. Women with threatened preterm birth (gestational age 25–34 weeks) were randomised assigned (1:1) to either oral nifedipine or intravenous atosiban for 48 h. An independent data manager used blinded computer programme to randomly assign women in permuted block sizes of four, with groups stratified by composite. Clinicians, outcome assessors, and women were blinded to treatment group. The primary outcome was composite of adverse perinatal outcomes, which included perinatal mortality, bronchopulmonary dysplasia, intraventricular haemorrhage, periventricular leukomalacia, and necrotising enterocolitis. Analysis was done intention-to-treat in women and babies with follow-up data. The study is registered at the Dutch Clinical Trial Registry, number NTR4000.

Findings: Between July 6, 2001, and July 7, 2004, we randomly assigned 254 women to nifedipine and 256 to atenolol. Primary outcome data were available for 248 women and 207 babies in the nifedipine group and 255 women and 294 babies in the atenolol group. The relative outcome occurred in 42 babies (14%) in the nifedipine group and 45 (15%) in the atenolol group (relative risk [RR] 0.91; 95% CI 0.61-1.37; 16.5% babies in the nifedipine group and seven (2%) died in the atenolol group (RR 2.20; 95% CI 0.91-5.33); all deaths were deemed unlikely related to the study drug. Maternal adverse events did not differ between groups.

Interpretation In women with threatened preterm birth, 48 h of tocolysis with nifedipine or atosiban results in similar perinatal outcomes. Future clinical research should focus on large placebo-controlled trials, powered for perinatal outcomes.

Funding ZonMw (the Netherlands Organisation for Health Research and Development)

Introduction

Preterm birth is associated with 50% of neonatal mortality and 50-75% of neonatal morbidity,¹ and affects 5-13% of all pregnancies in high-income countries.² The long-term consequences of preterm birth include developmental impairment and thereby have a substantial impact on infant, parents, families and health-care costs.³ To improve outcomes in preterm babies, women in labour before 34 weeks of gestation receive antenatal corticosteroids to enhance fetal lung maturation.⁴ However, despite the availability of this intervention, most perinatal centres attempt to delay delivery by administering tocolytic drugs for 48 h. Previous meta-analyses have shown that tocolytic drugs are effective in delaying delivery by about 4 and 7 days.^{5,6} Several types of tocolytic drugs are available as oral or parenteral agents, including β -adrenoreceptor agonists, cyclooxygenase (COX) antagonists, magnesium sulphate, calcium-channel blockers and oxytocin receptor antagonists. Uncertainty remains over which tocolytic should be drug of choice.

www.thebmcnot.com | Vol 387 | May 21, 2013

卷之三

¹⁰From tobacco, to sugar, to formula milk, the most vulnerable suffer when commercial interests collide with public health. Robust advertising laws that prevent commercial interests from manipulating children's health are essential.

Антагонисты окситоцина



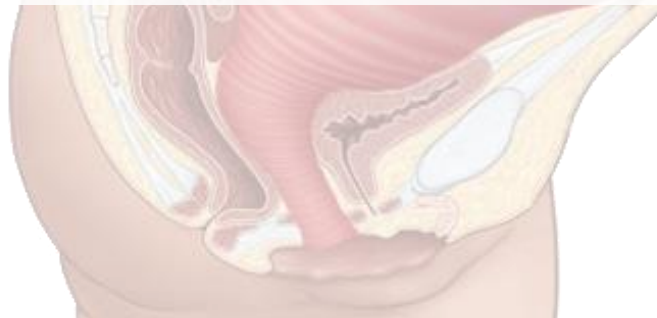
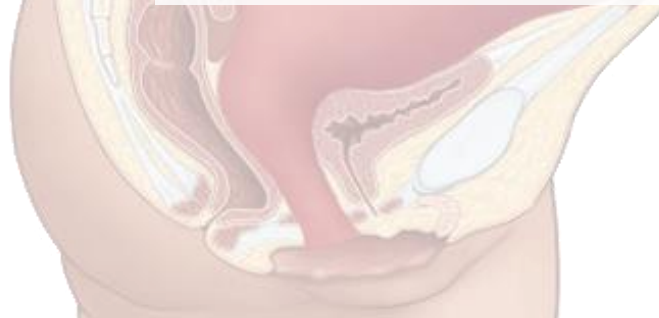
Атозибан: трактоцил

Атозибан
800 евро

Фенотерол
20 евро

Нифедипин
2 евро

Препарат выбора: преждевременные роды с кровотечением, внутриматочной инфекцией у пациенток с компрометированной сердечно-сосудистой системой. Заболевания сердца.



Интенсивная терапия плода и ожидание КС

- Прекратить введение утеротоников
- Изменить положение матери
- Кислород через лицевую маску
 - Внутривенные растворы
 - Терапия для плода (**Балоство**)

β_2 агонисты ???

Выводы

- Знать, какие токолитики использовались
- Осторожно с в/в инфузиями растворов
- После введения бета-2 агонистов
отложить начало операции **> 15 мин.**
- Атозибан

Спасибо за внимание!

