



Original Article

The effects of pulsatile flushing on phlebitis and peripheral intravenous catheters patency

Seyed Javad Hosseini¹, Fereshteh Eidy², Mohammad Khoshbakht³,
Saman Khantaraj³, Mahbobe Firooz⁴

ABSTRACT

Background and Aim: Thrombophlebitis is considered as a major cause of peripheral intravenous catheters (PICs) failure. The flushing technique in the laboratory has been effective in clearing the catheter duct, but its effectiveness in the clinical setting is unknown, therefore, the aim of this study was to determine the effect of pulsatile flushing on phlebitis, type, and duration of PICs patency in patients.

Materials and Methods: In this double-blind clinical trial, 71 patients admitted to the inpatient and surgical wards of Imam Khomeini Esfarayen Hospital were randomly assigned to the intervention and control groups after sampling by available methods. In the intervention group, the flushing technique was performed by injecting 1 ml of the normal saline solution for one second, then interrupting less than one second and repeating the injection and interrupting until the end of 5 ml of the solution. The Consequences of this study were phlebitis, duration, and type of PICs patency, which were evaluated every 12 hours by using Jackson's phlebitis instrument and direct observation of the catheter.

Results: The incidence of phlebitis in the intervention group was lower than the control group ($P<0.001$). In addition, two groups had a statistically significant difference in the type of PICs ($P<0.001$). The median duration of PICs patency in the intervention group was significantly higher than the control group ($P<0.001$).

Conclusion: Pulsatile flushing is an effective technique to increase longevity of PICs and recommended as a practical method in clinical setting.

Key Words: Peripheral Catheter, Phlebitis, Pulsatile Flushing, Vascular Patency



Citation: Hosseini SJ, Eidy F, Khoshbakht M, Khantaraj S, Firooz M. [The Effects of pulsatile flushing on phlebitis and peripheral intravenous catheters patency]. J Birjand Univ Med Sci. 2020; 27(3): 231-240. [Persian].

DOI <http://doi.org/10.32592/JBirjandUnivMedSci.2020.27.3.102>

Received: June 21, 2020

Accepted: March 2, 2020

¹ Department of Nursing, Esfarayen Faculty of Medical Sciences, Esfarayen, Iran

² Department of Biostatistics, Esfarayen Faculty of Medical Sciences, Esfarayen, Iran

³ BSc in Nursing, Esfarayen Faculty of Medical Sciences, Esfarayen, Iran

⁴ Medical-Surgical Nursing, Department of Nursing, Esfarayen Faculty of Medical Sciences, Esfarayen, Iran

Corresponding author: Medical-Surgical Nursing, Department of Nursing, Esfarayen Faculty of Medical Sciences, Esfarayen, Iran
Tel: +985837232650 Email: mahbobe.firooz@gmail.com

بررسی تأثیر فلاشینگ وقفه‌ای بر فلبیت، نوع و مدت زمان بازماندن کاتتر ورید محیطی

سید جواد حسینی^۱, فرشته عیدی^۲, محمد خوشبخت^۳,
سامان خوان قاراج^۴, محبوبه فیروز^۴

چکیده

زمینه و هدف: ترومبوفلیبیت از علل مهم ناکارآمدی کاتتر ورید محیطی به شمار می‌آید. تکنیک فلاشینگ وقفه‌ای در محیط آزمایشگاه، بر پاکسازی مجرای کاتتر مؤثر بوده اما کارآیی آن در محیط بالین مشخص نیست؛ بنابراین مطالعه حاضر با هدف تعیین تأثیر فلاشینگ وقفه‌ای بر فلبیت، نوع و مدت زمان بازماندن کاتتر ورید محیطی بیماران انجام گرفت.

روش تحقیق: در این کارآزمایی بالینی دوسوکور، ۷۱ بیمار بستری شده در بخش داخلی و جراحی بیمارستان امام خمینی اسفراین پس از نمونه‌گیری به روش در دسترس، به صورت تخصیص تصادفی در دو گروه مداخله و کنترل قرار گرفتند. در گروه مداخله تکنیک فلاشینگ وقفه‌ای به صورت تزریق یک میلی‌لیتر از محلول نرمال سالین در عرض یک ثانیه، سپس وقفه کمتر از یک ثانیه و مجدداً تکرار تزریق و وقفه تا اتمام پنج میلی‌لیتر از محلول، انجام گرفت. پیامدهای این مطالعه فلبیت، مدت زمان و نوع بازماندن کاتتر بودند که هر ۱۲ ساعت با استفاده از ابزار فلبیت جکسون و مشاهده مستقیم کاتتر مورد ارزیابی قرار گرفتند.

یافه‌ها: میزان بروز فلبیت در گروه مداخله کمتر از گروه کنترل بود ($P < 0.001$)؛ در ضمن دو گروه از نظر نوع بازماندن کاتتر تفاوت آماری معنی‌داری داشتند ($P < 0.001$). میانه مدت زمان بازماندن کاتتر در گروه مداخله به طور معنی‌داری بیشتر از گروه کنترل بود ($P < 0.001$).

نتیجه‌گیری: تکنیک فلاشینگ وقفه‌ای می‌تواند موجب افزایش طول عمر کاتتر شود و به عنوان یک روش کاربردی در محیط بالین پیشنهاد می‌گردد.

واژه‌های کلیدی: کاتتر محیطی، فلبیت، فلاشینگ وقفه‌ای، بازماندن عروق

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی پیرجند. ۱۳۹۹؛ ۳۷(۳): ۲۳۰-۲۴۰.

دربافت: ۱۳۹۸/۱۲/۱۲ پذیرش: ۱۳۹۹/۰۴/۰۱

^۱ گروه پرستاری، دانشکده علوم پزشکی اسفراین، اسفراین، ایران

^۲ گروه آمار زیستی، دانشکده علوم پزشکی اسفراین، اسفراین، ایران

^۳ کارشناس پرستاری، دانشکده علوم پزشکی اسفراین، اسفراین، ایران

^۴ پرستاری داخلی- جراحی، دانشکده علوم پزشکی اسفراین، اسفراین، ایران

نویسنده مسؤول؛ پرستاری داخلی- جراحی، دانشکده علوم پزشکی اسفراین، اسفراین، ایران

آدرس: اسفراین- خیابان طالقانی- ساختمان مرکزی- دانشکده علوم پزشکی اسفراین

تلفن: ۰۵۸۳۷۳۳۶۵۰- ۹۱۵۳۷۲۷۴۲۷ پست الکترونیکی: mahbobehfirooz@gmail.com همراه: ۰۹۱۵۳۷۲۷۴۲۷

مقدمه

(۸). امروزه تکنیک فلاشینگ بیشتر مورد توجه محققین می‌باشد و هر یک در مطالعات خود اصول متفاوتی را بهمنظور دریافت بهترین نتیجه با کمترین هزینه و زمان به کار می‌برند. این تکنیک به دو صورت پیوسته و وقفه‌ای به کار می‌رود (۹). در یک مطالعه در محیط آزمایشگاه بر روی کاترهای آغشته با فیبرونکتین- آلبومین سرم نشان داد که رشد کلونی استافیلولوک در داخل کاتر در فلاشینگ پیوسته دو برابر فلاشینگ وقفه‌ای است (۱۰). فلاشینگ وقفه‌ای به صورت تزریق‌های مکرر همراه با وقفه محلول به داخل کاتر طی بازه زمانی مشخص است. مبنای پاکسازی کاتر در هنگام استفاده از فلاشینگ وقفه‌ای، ایجاد جریان گردابی است. در جریان گردابی، سرعت جریان در قسمت دیواره کاتر بیشتر از قسمت میانی آن می‌باشد و بنابراین امکان رسوب دارو در دیواره کاتر و ورید کاهش می‌یابد (۱۱). نتایج مطالعه دیگری در محیط آزمایشگاه نشان داد که در وقفه $0/4$ ثانیه بین دو تزریق در فلاشینگ وقفه‌ای، بیشترین میزان پاکسازی کاتر مشاهده می‌شود (۱۲).

همان‌طور که بیان گردید در مطالعات انجام‌شده قبلی در محیط آزمایشگاه، فلاشینگ وقفه‌ای بهخوبی توانسته است امکان پاکسازی مجرای کاتر را فراهم آورد؛ با این حال مطالعه‌ای که بتواند کارآیی این روش را قبل و بعد از هر بار تزریق دارو در محیط بالینی بستجد یافت نشد؛ بنابراین این مطالعه با هدف بررسی تأثیر فلاشینگ وقفه‌ای بر میزان فلیبت، نوع و مدت زمان بازماندن کاتر ورید محیطی طراحی و اجرا گردید.

روش تحقیق

این مطالعه، یک کارآزمایی بالینی دوگروههای دوسوکور می‌باشد که مجوز انجام آن توسط کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی سبزوار با کد اخلاق IR.MEDSAB.REC.1395.112 تأیید مطالعه در مرکز IRCT ایران

کاتر داخل ورید محیطی، از شایع‌ترین روش‌های مورد استفاده توسط پرستاران برای مراقبت از میلیون‌ها بیمار بستری‌شده در بیمارستان است که از آن برای تزریق دارو، مایعات و انفوزیون خون استفاده می‌شود (۱). بر اساس گزارش تحقیقات، کاترها محیطی در 80 درصد از موارد، دچار ترومبوفلیتی می‌شوند (۲)؛ بنابراین توصیه می‌شود تا کاترها محیطی حداقل یکبار در طول 24 ساعت از نظر قرمزی، درد و تندرنس^۱ کنترل شوند تا کاترها ناکارآمد تعویض و از بروز عوارضی از جمله باکتریمی جلوگیری شود (۳).

بر اساس مطالعات انجام‌شده قبلی، فلیبت و انسداد کاتر به دلیل تشکیل ترومبوز، از علل مهم تعویض کاتر به شمار می‌رود. از علل ایجاد فلیبت در کاترها محیطی می‌توان به مصرف آنتی‌بیوتیک، جنسیت و محل تعییه کاتر اشاره نمود (۴)؛ همچنین ترومبوز در مجرای خروجی کاتر می‌تواند به دلیل عدم دریافت مداوم سرم رخ دهد. بهمنظور بازنگه‌داشتن کاتر وریدی، تکنیک‌هایی همچون: قفل‌سالین یا نرمال‌سالین هپارینه و شستشوی مداوم با سرم نرمال‌سالین یا نرمال‌سالین هپارینه استفاده می‌شود (۵). در یک مطالعه، تزریق 3 میلی‌لیتر نرمال‌سالین (قفل‌سالین) در داخل کاتر پس از انمام داروهای بیمار، بر کاهش فلیبت کاتر ورید محیطی به طور معناداری تأثیرگذار بود (۶). مقالات زیادی به بررسی کارآیی و مقایسه محلول نرمال‌سالین با نرمال‌سالین هپارینه برای جلوگیری از تشکیل ترومبوز و بازماندن کاتر پرداخته‌اند که تفاوتی بین استفاده از آن‌ها دیده نشده است (۷).

نتایج یک مطالعه مقطعی، با هدف بررسی تکنیک‌های به کاربرده شده توسط پرستاران بهمنظور بازنگه‌داشتن کاتر ورید محیطی نشان داد که بیشتر آن‌ها از تکنیک فلاشینگ با محلول نرمال‌سالین به میزان 10 میلی‌لیتر استفاده می‌نمایند

^۱ Tenderness

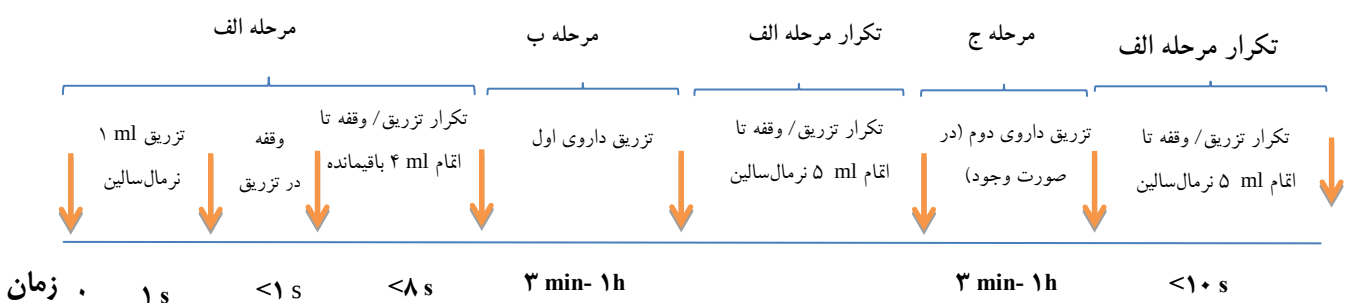
اطمینان ۹۵ درصد و توان آزمون ۸۰ درصد، حجم نمونه ۳۳ نفر در هر گروه تعیین گردید که درنهایت با در نظر گرفتن احتمال ریزش، تعداد نمونه در هر گروه ۳۶ نفر تعیین شد. در ابتدای مطالعه، از بین بیماران مراجعه‌کننده ۲ نفر بهدلیل عدم تطابق با معیارهای ورود و یک نفر بهدلیل عدم رضایت برای ورود به مطالعه، در مطالعه وارد نگردیدند؛ همچنین در طول مطالعه، یک نفر در گروه فلاشینگ وقفه‌ای، با رضایت شخصی از ادامه مطالعه انصراف داد. لازم به ذکر است هر بیمار فقط یکبار در گروه مداخله یا کنترل قرار می‌گرفت و پس از خارج کردن کاتتر، از مطالعه خارج می‌گردید.

به منظور انجام مداخله در گروه فلاشینگ وقفه‌ای، ابتدا قبل از تزریق داروی اول از قسمت بالای کاتتر که مجرای یک طرفه دارد، ۵ میلی‌لیتر نرمال‌سالین با استفاده از سرنگ ۵ میلی‌لیتری طی تزریق‌های مکرر ۱ میلی‌لیتر در عرض ۱ ثانیه و وقفه کمتر از ۱ ثانیه بین تزریق‌ها تا اتمام ۵ میلی‌لیتر پزشک تزریق گردید. قبل از تزریق داروی دوم، مجدد پروتکل فلاشینگ وقفه‌ای اجرا گردید. در صورت وجود داروی دوم، تزریق انجام و مجدد مداخله اجرا گردید (شکل ۱).

(IRCT20141222020394N4)، به بخش‌های داخلی و جراحی بیمارستان امام خمینی اسفراین مراجعه شد. بیمارانی که به صورت مستقیم برای بستری در بخش‌های داخلی یا جراحی، از مطب و یا درمانگاه مراجعه می‌کردند، پس از ارائه توضیح در مورد پروتکل مطالعه و با اخذ رضایت کتبی، بر اساس جدول اعداد تصادفی در دو گروه کنترل و فلاشینگ وقفه‌ای قرار گرفتند.

معیارهای ورود بیماران به مطالعه: دارا بودن سن ۱۸-۶۰ سال، تعییه کاتتر وریدی محیطی به شماره ۲۰ (صورتی‌رنگ با مارک Mais India) در محل ساعد (پنج سانتی‌متر دورتر از فلکسورهای مج و آرنج)، دریافت دارو از طریق کاتتر محیطی برای حداقل شش ساعت و حداقل دوازده ساعت در مدت زمان حداقل ۹۶ ساعت، عدم دریافت داروهای ضد انعقاد، نرمال بودن آزمایش‌های انعقادی (PTT، PT)، عدم دریافت انفوژیون مداوم سرم از طریق کاتتر محیطی و دریافت دو یا سه نوع داروی تزریقی در طول ۲۴ ساعت بودند. معیارهای خروج از مطالعه نیز شامل: عدم رضایت بیمار به ادامه مطالعه، دریافت محلول هایپراسموЛАR از طریق کاتتر محیطی، تزریق بیش از دو دارو در یک ساعت مشخص از طریق کاتتر، قرار گرفتن تحت CPR و ترخیص بیمار از بیمارستان قبل از تعویض کاتتر بود (۱۳).

در این مطالعه به منظور تعیین حجم نمونه، از فرمول مقایسه میانگین‌ها استفاده گردید. بر همین اساس ابتدا مطالعه پایلوت (ده نفر در هر گروه) انجام شد؛ سپس بر مبنای فاصله



شکل ۱- مراحل انجام مداخله فلاشینگ وقفه‌ای

مطالعه خارج می‌گردید. همه کاتترها برای حداکثر زمان ۹۶ ساعت (برحسب روتین بخش) در صورت عدم انسداد یا فلبیت در محل خود ثابت ماندند.

به جز انجام مداخله فلاشینگ وقفهای، تمام موارد ذکر شده برای گروه مداخله برای گروه کنترل نیز رعایت و اجرا شد؛ بدین صورت که کاتتر شماره ۲۰ در محل ساعد بیماران تعییه و با چسب مخصوص کاتتر در محل ثابت گردید، داروهای بیمار بر اساس دستور پزشک، رأس زمان مشخص تزریق شد و کاتتر تا اجرای داروی بعدی بیمار که حداقل شش ساعت فاصله از آخرین تزریق داشت، لاک و دستنخورده باقی ماند. هر بیمار در گروه مداخله و کنترل فقط یکبار در مطالعه شرکت داده شد.

به منظور تعیین روایی چکلیست بازماندن کاتتر و ابزار دیداری فلبیت، از روایی محتوا (ده نفر از اعضای هیئت‌علمی) استفاده شد. به منظور سنجش پایایی این دو ابزار از روش توافق بین ارزیابان (دو نفر کارشناسی ارشد پرستاری) استفاده گردید. عدد کاپا برای ابزار چکلیست بازماندن و ابزار دیداری فلبیت به ترتیب ۸۷ و ۸۵ درصد تعیین گردید. برای جمع‌آوری اطلاعات بیماران شرکت‌کننده در مطالعه، از پرسشنامه اطلاعات دموگرافیک که شامل ۹ آیتم بود استفاده شد.

اطلاعات درنهاشت در نرم‌افزار آماری ver. 3.5.1 R وارد گردید و با استفاده از آزمون‌های آماری کای‌دو، دقیق فیشر و من‌ویتنی با در نظر گرفتن سطح معنی‌داری ۰/۰۵ تجزیه و تحلیل شد.

یافته‌ها

در مجموع ۷۱ بیمار در دو گروه فلاشینگ وقفهای (۳۵ نفر) و گروه کنترل (۳۶ نفر) قرار گرفتند. میانگین سنی در دو گروه فلاشینگ وقفهای و کنترل به ترتیب: $۴۷/۹۷ \pm ۱۲/۷۷$ و $۴۱/۸۰ \pm ۱۳/۱۴$ سال بود. نتایج آزمون دقیق فیشر نشان داد که بیماران دو گروه بر اساس سن، تفاوت آماری معناداری با یکدیگر نداشتند و همگن بودند ($P=0/418$)؛ همچنین دو

لازم به ذکر است کاتتر بیمار تا تزریق داروی بعدی که حداقل شش ساعت فاصله از آخرین تزریق داشت، لاک و دستنخورده باقی ماند. همچنین در برخی از زمان‌ها در طول ۲۴ ساعت بیمار ممکن بود دو داروی تزریقی به صورت همزمان داشته باشد؛ در این شرایط، ابتدا دارویی که زمان انفوژیون آن کمتر به طول می‌انجامید و سپس دارو با زمان انفوژیون طولانی‌تر، تزریق می‌گردید؛ بدین ترتیب همان‌طور که در بالاتر ذکر شد، بیمار سه نوع داروی تزریقی را در زمان‌های متفاوت و نه همزمان دریافت می‌کرد. انجام مداخله برای همه بیماران توسط یک کارشناس پرستاری آموزش‌دیده انجام می‌گرفت.

در نهایت مشخصات فردی بیماران بر روی برگهای جداگانه ثبت و پژوهشگر دیگری که از نوع گروه بیمار اطلاعی نداشت، هر ۱۲ ساعت (همزمان با انفوژیون داروی تزریقی در همان ساعت) با استفاده از چکلیست بازماندن کاتتر و ابزار دیداری فلبیت Jackson که ترجمه و نحوه استفاده آن در مقاله پورمحمدی و همکاران بیان شده است (۱۴)، به صورت مشاهده مستقیم، کاتتر وریدی را مورد بررسی قرار می‌داد. به منظور بررسی، ابزار دیداری فلبیت دارای پنج درجه‌بندی است که درجه‌بندی آن از صفر (عدم داشتن فلبیت) تا چهار (مرحله پیشرفته ترومیوفلبیت) می‌باشد؛ بیماری که نمره یک (مرحله اولیه فلبیت) یا بالاتر را کسب می‌نمود، درجه فلبیت، تاریخ و زمان آن ثبت گردید و انجام پروتکل مطالعه برای وی خاتمه می‌یافت. برای بررسی باز بودن کاتتر، گاز استریل در محل ورودی کاتتر گذاشته می‌شد؛ سپس با استفاده از سرنگ ۲ میلی‌لیتر، برگشت یا عدم برگشت خون مورد ارزیابی قرار می‌گرفت. برگشت خون به داخل سرنگ با کشیدن پیستون آن به عقب، بیانگر بازبودن کامل کاتتر بود؛ همچنین عدم برگشت خون در داخل سرنگ ۲ میلی‌لیتری بیانگر باز بودن نسبی و یا انسداد کامل کاتتر تلقی می‌گردید. در صورت عدم بازماندن کامل کاتتر، تاریخ و زمان تعییه کاتتر در چکلیست مخصوص ثبت و بیمار از

گروه تفاوت آماری معناداری بعد از انجام مداخله با یکدیگر داشتند ($P<0.001$). در گروه مداخله تعداد ۱۹ (۵۴/۳٪) کاتتر و در گروه کنترل تنها ۴ (۱۱/۱٪) کاتتر پس از انجام مداخله همچنان باز بودند. سایر اطلاعات مربوط به نوع باز یا بسته بودن کاتتر به تفکیک گروه کنترل و مداخله در جدول ۲ آورده شده است.

گروه از نظر جنسیت، نوع بخش و سابقه بیماری مزمن (COPD)، دیابت، عمل جراحی ارتوپدی) طبق آزمون کای دو و نیز از نظر نوع آنتی‌بیوتیک دریافتی و BMI بر اساس آزمون دقیق فیشر تفاوت آماری معناداری با یکدیگر نداشتند و همگن بودند ($P>0.05$) (جدول ۱).

به منظور مقایسه نوع بازبودن (باز، نسبی) یا بسته بودن کاتتر، از آزمون کای دو استفاده شد که نتایج آن نشان داد دو

جدول ۱- مقایسه واحدهای پژوهش بر حسب متغیرهای دموگرافیک و اطلاعات بالینی در دو گروه

متغیر	دسته‌بندی	تعداد (درصد)	گروه کنترل	گروه وقهه‌ای	سطح معنی‌داری
جنسیت	مرد	۱۵ (۴۱/۷)	۱۹ (۵۴/۳)	۰/۲۸*	
	زن	۲۱ (۵۸/۳)	۱۶ (۴۵/۷)		
بخش	داخلی	۲۴ (۶۶/۷)	۲۹ (۸۲/۹)	۰/۱۱*	
	جراحی	۱۲ (۳۳/۳)	۶ (۱۷/۱)		
نوع آنتی‌بیوتیک	سفتریاکسون	۲۰ (۵۰/۰)	۲۷ (۷۷/۱)	۰/۰۶۵**	
	سفازوولین	۸ (۲۲.۲)	۴ (۱۱.۴)		
	جنتامايسین	۶ (۱۶/۷)	۲ (۵/۷)		
BMI	سپرروفلوكاساسین	۲ (۵/۶)	۲ (۵/۷)	۰/۰۸**	
	نرمال	۳۱ (۸۶/۱)	۲۴ (۶۸/۶)		
	اضافه‌وزن و چاق	۵ (۱۳/۹)	۱۱ (۳۱/۴)		
سابقه بیماری مزمن	بلی	۱۵ (۴۱/۷)	۱۱ (۳۱/۴)	۰/۲۷*	
	خیر	۲۱ (۵۸/۳)	۲۴ (۶۸/۶)		

* آزمون کای دو ** آزمون دقیق فیشر

جدول ۲- مقایسه نوع بازماندن کاتتر در مجموع زمان‌های مختلف در دو گروه

نوع بازماندن کاتتر	تعداد (درصد)	گروه کنترل	گروه فلاشینگ وقهه‌ای	سطح معنی‌داری آزمون کای دو
باز	۴(۱۱/۱)	۱۹(۵۴/۳)		<0.001
نسبی	۲۳(۶۳/۹)	۱۲(۳۷/۱)		
بسته	۹(۲۵/۰)	۳(۸/۸)		

داشت که با نتایج مطالعه حاضر همخوانی دارد. در این مطالعه تزریق یک میلی لیتر از نرمال سالین در عرض ۱۰ ثانیه و وقفه ۰/۹ ثانیه تا اتمام ۱۰ میلی لیتر انجام شد (۱۰). در مطالعه ذکر شده تزریق و وقفه با استفاده از پمپ انفوزیون انجام شد، در حالی که در مطالعه حاضر، این عمل با استفاده از حرکات دست پرستار تنظیم گردید. اگر چه استفاده از پمپ انفوزیون به علت تنظیم دقیق زمان تزریق و وقفه و ارتقای کیفیت ایجاد جریان گردابی، موجبات پاک سازی بستر کاتتر و عروق را فراهم می آورد، ولی در محیط بالین فراهم نمودن یک پمپ برای هر بیمار به دلیل هزینه بالای آن و همچنین وقت گیر بودن برای پرستاران مشکل می باشد.

در مطالعه Bertolino و همکاران، مقایسه تزریق ۳ میلی لیتر از محلول نرمال سالین هیارینه با نرمال سالین به تنهایی بعد از هر بار تزریق دارو بر روی فلیبت و بازماندن کاتتر محیطی نشان داد که نرمال سالین هیارینه تأثیرگذاری بهتری بر مدت زمان بازماندن کاتتر و کاهش فلیبت دارد (۱۵). در این مطالعه تکنیک به کار رفته از نوع قفل سازی بود، که همانند مداخله مطالعه حاضر موجب افزایش طول عمر کاتتر گردید. در تکنیک قفل سازی برخلاف تکنیک فلاشینگ به کار رفته در مطالعه حاضر که تزریق محلول نرمال سالین قبل و بعد از هر بار تزریق دارو به کار رفت، تنها بعد از تزریق آخرین دارو محلول نرمال سالین یا نرمال سالین هیارینه در داخل کاتتر تزریق گردید. در جستجوی انجام شده، مطالعه ای که این دو تکنیک را با هم مقایسه نماید، یافت نشد. همچنین محل تعییه کاتتر در مطالعه ذکر شده در بالا، در قسمت های مختلف دست (مج، ساعد و حفره آرنج) بود ولی در این مطالعه فقط در قسمت ساعد کاتتر تعییه گردید تا امکان خروج کاتتر به دلیل تعییه آن در قسمت های مختلف دست کاهش یابد. محل تعییه کاتتر نیز از جمله عوامل مؤثر بر طول عمر کاتتر به شمار می رود؛ هنوز نیز قطعیتی در مورد محل مناسب تعییه کاتتر وجود ندارد. در مطالعه حاضر کاتتر در تمام بیماران دو

از سویی دیگر، نتایج آزمون کای دو نشان داد که پس از انجام مداخله، میزان بروز فلیبت در دو گروه تفاوت آماری معناداری داشت ($P<0.001$)؛ به طوری که میزان فلیبت (درجه یک تا چهار) در گروه مداخله کمتر از گروه کنترل بود (جدول ۳).

جدول ۳- مقایسه درجه فلیبت در مجموع زمان های مختلف در دو گروه

درجه فلیبت	آزمون کای دو	تعداد (درصد)	وقفه ای	سطح معنی داری	گروه فلاشینگ	سطح	درجه فلیبت
<۰/۰۰۱	۲۵(۷۱/۴)	۳(۸/۳)	صفر				
	۱۰(۲۸/۶)	۳۳(۹۱/۷)	یک تا چهار				

بعد از انجام مداخله، در گروه فلاشینگ وقفه ای، میانه مدت زمان بازبودن کاتتر بیشتر از گروه کنترل بود که این تفاوت با استفاده از آزمون من ویتنی از نظر آماری معنادار بود. (جدول ۴).

جدول ۴- مقایسه مدت زمان استفاده از کاتتر بر اساس بازماندن کامل

آزمون یومن ویتنی	آزمون معنی داری	وقفه ای	سطح معنی داری	گروه فلاشینگ	گروه کنترل	Med (IQR)
<۰/۰۰۱	۹۶	۴۸				(۹۶-۹۶)

بحث

نتایج این مطالعه نشان داد که فلاشینگ وقفه ای به طور معناداری موجب کاهش فلیبت و انسداد کاتتر ورید محیطی می گردد. در مجموع مطالعات محدودی به بررسی تأثیر فلاشینگ وقفه ای بر روی فلیبت و بازماندن کاتتر ورید محیطی پرداخته اند. بیشتر مطالعات انجام شده پیرامون این تکنیک در محیط آزمایشگاه بوده است. در مطالعه Ferroni و همکاران، تکنیک فلاشینگ وقفه ای در محیط آزمایشگاه بر روی کاتترهای ورید مرکزی نشان داد که میزان کلونیزاسیون باکتریایی به طور معناداری به نسبت گروه کنترل کاهش

تأثیر زمان انجام فلاشینگ بر کارآیی کاتتر نیز مورد بررسی قرار گیرد.

از جمله محدودیت‌های این مطالعه می‌توان به تنظیم ناکافی زمان تزریق و وقفه با توجه به اینکه توسط حرکت دست پرستار انجام می‌گردید، اشاره کرد که با به کار بردن یک پرستار برای انجام این پروتکل سعی شد تا این مورد به حداقل برسد. البته قبل از انجام مداخله، جلسات تمرينی به منظور افزایش سرعت انجام تکنیک برای پرستار برگزار شد. همچنین عدم به کار بردن پروتکل بر روی بیمارانی که بیش از سه نوع داروی تزریقی داشتند، نیز از دیگر محدودیت‌های بود که پیشنهاد می‌گردد در مطالعات بعدی به بررسی کارآیی این مداخله بر روی بیماران با داروی تزریقی بیشتر پرداخته شود. این پژوهش بر روی بیماران دو بخش مختلف انجام شد که البته دو گروه از نظر نوع بخش همگن بودند؛ در صورت انجام مطالعه بر روی بیماران یک بخش و با تشخیص یکسان، امکان تعمیم‌پذیری افزایش می‌یابد.

نتیجه‌گیری

در مجموع، نتایج این مطالعه نشان داد که انجام فلاشینگ وقفه‌ای (تزریق نرم‌مال‌سالین طی یک ثانیه و وقفه‌های کمتر از یک ثانیه تا اتمام کامل پنج میلی‌لیتر از محلول) قبل و بعد از هر بار تزریق دارو، بر طولانی‌نمودن عمر کاتتر ورید محیطی (با کاهش فلیبیت و افزایش مدت زمان باز نگه‌داشتن) مؤثر است. به نظر می‌رسد که صرف زمان برای انجام این تکنیک نه تنها برای پرستاران وقت‌گیر نیست بلکه از تعویض‌های مکرر کاتتر توسط پرستار جلوگیری کرده و باعث کاهش درد به علت تعویض‌های مکرر کاتتر و تحمیل هزینه به بیماران می‌شود. پیشنهاد می‌شود که در مطالعات آتی نیز این روش با سایر روش‌های بازنگه‌داشتن کاتتر محیطی از جمله قفل‌سالین مقایسه شود و در قسمت پیامدها هم میزان کلونیزاسیون باکتریال به عنوان یک پیامد در نظر گرفته شود.

گروه مداخله و کنترل در محل ساعد^۱ تعبیه شد که بر اساس مطالعات قبلی همانند حفره آنته کوبیتال محل مناسب برای کاهش فلیبیت به شمار می‌رود (۱۶)؛ اگر چه در یک مطالعه مروری سیستماتیک در سال ۲۰۱۷، وریدهای حفره آنته کوبیتال محل مناسب برای تعبیه کاتتر به منظور کاهش فلیبیت پیشنهاد شد (۱۷). همچنین در مطالعه Bertolino اندازه کاتترها نیز متغیر (۱۸، ۲۰ و ۲۲) بودند، درحالی که در مطالعه حاضر اندازه کاتتر استفاده شده برای تعبیه، شماره ۲۰ (کاتتر صورتی‌رنگ) بود. در مطالعات انجام‌شده قبلی، اندازه و محل تعبیه کاتتر، دو عامل تأثیرگذار بر افزایش طول عمر کاتتر بوده‌اند (۱۸).

در مطالعه اقبالی بابادی و همکاران، قبل و بعد از هر بار تزریق، دارو به بیماران بستری در CCU، سه میلی‌لیتر از داروی نرم‌مال‌سالین تزریق شد که نتایج آن بیانگر کاهش میزان فلیبیت کاتتر ورید محیطی بود که با نتایج مطالعه حاضر همخوانی دارد (۶). اگرچه میزان محلول مورد استفاده برای پاک‌سازی بستر کاتتر در مطالعات، متفاوت بوده است اما در یک مطالعه مروری میزان محلول پیشنهادشده برای به کار بردن تکنیک فلاشینگ در کاتتر ورید محیطی، پنج میلی‌لیتر بود که در مطالعه حاضر نیز همین میزان به کار رفت (۹). مدت زمان مانیتورینگ کاتتر در مطالعه فوق ۷۲ ساعت بود، در حالی که در مطالعه حاضر ۹۶ ساعت کاتترها مورد ارزیابی قرار گرفتند. در مطالعات انجام‌شده قبلی نیز زمان تعویض کاتتر مورد بحث بوده است (۱۹).

توالی استفاده از فلاشینگ وقفه‌ای در طول ۲۴ ساعت در مطالعه‌ای مورد بررسی قرار نگرفته است. در یک مطالعه، فلاشینگ پیوسته (عدم وجود وقفه در هنگام تزریق محلول به داخل کاتتر) با نرم‌مال‌سالین هر ۶ و ۲۴ ساعت، تفاوتی در طول عمر کاتتر محیطی ایجاد نکرد (۲۰). در مطالعه حاضر نیز، حداقل هر ۶ ساعت و حداقل هر ۱۲ ساعت پروتکل فلاشینگ وقفه‌ای انجام شد که در مطالعات بعدی می‌بایستی

^۱ Forearm

جراحی بیمارستان اسفراین که نهایت همکاری را با مجریان طرح داشتند، تقدير و تشکر می‌کنند.

تضاد منافع
نویسنده‌گان مقاله اعلام می‌دارند که هیچ‌گونه تضاد منافعی در پژوهش حاضر وجود ندارد.

تقدیر و تشکر

این مقاله برگرفته از طرح تحقیقاتی مصوب دانشکده علوم پزشکی اسفراین می‌باشد که در مرکز آموزشی- درمانی بیمارستان امام خمینی این شهر اجرا گردید. بدین‌وسیله پژوهشگران از تمام مسئولین مربوطه، به خصوص واحد توسعه تحقیقات بالینی و بیماران بستری در بخش‌های داخلی و

منابع:

- Alexandrou E, Ramjan L, Murphy J, Hunt L, Betihavas V, Frost SA. Training of Undergraduate Clinicians in Vascular Access: An Integrative Review. *Journal of the Association for Vascular Access*. 2012; 17(3): 146-58. doi: 10.1016/j.java.2012.07.001.
- Weiss D, Yaakobovitch H, Tal S, Nyska A, Rotman OM. Novel Short Peripheral Catheter Design for Prevention of Thrombophlebitis. *J Thromb Haemost*. 2019; 17(1): 39-51. doi: 10.1111/jth.14350.
- Capdevila-Reniu A, Capdevila JA. Peripheral venous catheter, a dangerous weapon. Key points to improve its use. *Rev Clin Esp*. 2017; 217(8): 464-7. doi: 10.1016/j.rce.2017.04.001.
- Pasalioglu KB, Kaya H. Catheter indwell time and phlebitis development during peripheral intravenous catheter administration. *Pak J Med Sci*. 2014; 30(4): 725-30.
- Lopez-Briz E, Ruiz Garcia V, Cabello JB, Bort-Marti S, Carbonell Sanchis R, Burls A. Heparin versus 0.9% sodium chloride intermittent flushing for prevention of occlusion in central venous catheters in adults. *Cochrane Database Syst Rev*. 2018; (7):Cd008462. doi: 10.1002/14651858.CD008462.pub3.
- Eghbali-Babadi M, Ghadirian R, Hosseini SM. The effect of saline lock on phlebitis rates of patients in cardiac care units. *Iran J Nurs Midwifery Res*. 2015; 20(4): 496-501. doi: 10.4103/1735-9066.161006.
- Xu L, Hu Y, Huang X, Fu J, Zhang J. Heparinized saline versus normal saline for maintaining peripheral venous catheter patency in China: An open-label, randomized controlled study. *J Int Med Res*. 2017; 45(2): 471-80. doi: 10.1177/0300060516685203.
- Keogh S, Flynn J, Marsh N, Higgins N, Davies K, Rickard CM. Nursing and midwifery practice for maintenance of vascular access device patency. A cross-sectional survey. *Int J Nurs Stud*. 2015; 52(11): 1678-85. doi: 10.1016/j.ijnurstu.2015.07.001.
- Goossens GA. Flushing and Locking of Venous Catheters: Available Evidence and Evidence Deficit. *Nurs Res Pract*. 2015; 2015: 985686. doi: 10.1155/2015/985686.
- Ferroni A, Gaudin F, Guiffant G, Flaud P, Durussel JJ, Descamps P, et al. Pulsatile flushing as a strategy to prevent bacterial colonization of vascular access devices. *Med Devices (Auckl)*. 2014; 7: 379-83. doi: 10.2147/MDER.S71217.
- Koeppen BM, Stanton BA. Berne & Levy Physiology. 7th ed. New Jersey Elsevier Health Sciences; 2017.
- Guiffant G, Durussel JJ, Merckx J, Flaud P, Vigier JP, Mousset P. Flushing of intravascular access devices (IVADs) - efficacy of pulsed and continuous infusions. *J Vasc Access*. 2012; 13(1): 75-8. doi: 10.5301/JVA.2011.8487.
- Heidari Gorji MA, Rezaei F, Jafari H, Yazdani Cherati J. Comparison of the effects of heparin and 0.9% sodium chloride solutions in maintenance of patency of central venous catheters. *Anesth Pain Med*. 2015; 5(2): e22595. doi: 10.5812/aapm.22595.
- Poormohamadi M, Farsi Z, Rajai N. The Effect of 2% Chlorhexidine Gluconate Solution on Prevention of Phlebitis Related to Peripheral Venous Catheter in Patients Hospitalized in Cardiac Care Units of a Military Hospital. *Military Caring Sciences*. 2017; 4(1): 19-29. doi: 10.29252/mcs.4.1.19. [Persian]
- Bertolino G, Pitassi A, Tinelli C, Staniscia A, Guglielmana B, Scudeller L, et al. Intermittent flushing with heparin versus saline for maintenance of peripheral intravenous catheters in a medical department: a pragmatic cluster-

- randomized controlled study. *Worldviews Evid Based Nurs.* 2012; 9(4): 221-6. doi: 10.1111/j.1741-6787.2012.00244.x.
- 16- Cicolini G, Manzoli L, Simonetti V, Flacco ME, Compascini D, Capasso L, et al. Phlebitis risk varies by peripheral venous catheter site and increases after 96 hours: a large multi-centre prospective study. *J Adv Nurs.* 2014; 70(11): 2539-49. doi: 10.1111/jan.12403
- 17- Compascini D, Simonetti V, Blot S, Tomietto M, Cicolini G. Relationship between peripheral insertion site and catheter-related phlebitis in adult hospitalized patients: a systematic review. *Prof Inferm.* 2017; 70(1): 51-60. doi: 10.7429/pi.2017.701051.
- 18- Mandal A, Raghu K. Study on incidence of phlebitis following the use of pheripheral intravenous catheter. *J Family Med Prim Care.* 2019;8(9):2827-31.
- 19- Darvishi Khezri H, Emami Zeydi A, Mahmoodi G. How long can peripheral venous catheter remain in situ? A short literature review. *J Health Spec.* 2014; 2(1): 37-8. doi: 10.4103/1658-600X.126070.
- 20- Keogh S, Flynn J, Marsh N, Mihala G, Davies K, Rickard C. Varied flushing frequency and volume to prevent peripheral intravenous catheter failure: a pilot, factorial randomised controlled trial in adult medical-surgical hospital patients. *Trials.* 2016; 17: 348. doi: 10.1186/s13063-016-1470-6.