

Level of serum indirect bilirubin in third day of birth of term newborns by using their nutrition index

M. Davoodabadi Farahani, MSc¹ K. Vakilian, MSc¹ R. Golestani Eraghi, MD²

Instructor, Department of Midwifery, Arak University of Medical Sciences¹ General Practitioner²

ABSTRACT

Introduction: The newborns who encounter the increasing of ISB (indirect serum bilirubinemia) thickness are 60%. The aim of this study is the determination of the range of indirect serum hyperbilirubinemia three days after birth of term newborn by using their nutrition indicator.

Methods: This study is a cross-section with all term newborns as statistical population (after 37 weeks till 42) who were born in Ghods hospital. The samples were selected randomly. Data gathering was done by interview, observation, physical (newborn weight) and biochemical (ISB & cord hemoglobin measurement). Check list, newborn card nutrition, weighting instrument were the other research tools. The methods were done by questionnaire performed for 118 newborns. The mothers were given registered card of nutrition specification during 3 days after birth. On the day, 85 newborns were brought to Ghods treatment center to sampling and determining ISB thickness. t statistical test was used for analysis and $P < 0.05$ was considered significant.

Results: In this study (61.1%), (69%) newborns in order had IB (inclusive breastfeeding) nutrition with the medium range of 5, 5-7 in 24 hours. Their ISB was more than 11 mg/dl in 3 days after birth, while 60% newborn had bilirubin less than 6 mg/dl with the range of IB nutrition of 7 period (40.3%), (80%), (69.2%) newborns with medium range of less than more than 11 mg/dl in 3rd day. t test showed that there is an indirect relationship between SW in 24 hours and ISB thickness 3 days after birth ($P < 0.05$).

Conclusion:

Key words: Hyperbilirubinemia – Newborn – Breast Feeding

تعیین میزان بیلیروبین غیرمستقیم سرم روز سوم بعد از تولد نوزادان ترم با استفاده از شاخص تغذیه نوزاد

معصومه داؤدآبادی فراهانی^۱ کتایون وکیلیان^۱ دکتر رضا گلستانی عراقی^۲

^۱ مریبی گروه مامایی دانشگاه علوم پزشکی اراک ^۲ پژوهش عمومی

مجله پژوهشی هرمزگان سال نهم شماره سوم پاییز ۸۴ صفحات ۲۱۷-۲۲۳

چکیده

مقدمه: بیش از ۶۰٪ نوزادان ترم در هفته نخست زندگی با افزایش غلظت بیلیروبین غیرمستقیم سرم مواجه هستند. مطالعه حاضر با هدف تعیین میزان هیپربیلیروبینی غیرمستقیم سرم روز سوم بعد از تولد نوزادان ترم با استفاده از شاخص تغذیه نوزاد انجام شده است.

روش کار: در این مطالعه تحلیلی، ۱۱۸ نوزاد ترم متولد شده در بیمارستان قدس اراک به روش نمونه‌گیری مورد بررسی قرار گرفته‌اند. گردآوری داده‌ها به روش مصاحبه، مشاهده، اندازه‌گیری فیزیکی و بیوشیمیایی انجام شده است. چکلیست مشتمل بر ۲۳ سوال مربوط به مادر و نوزاد، تکمیل شد و کارت مشخصات تغذیه نوزاد در ۳ روز اول بعد از تولد، در اختیار مادران قرار گرفت. برای تجزیه و تحلیل داده‌ها از آزمون آماری t استفاده شد و $P < 0.05$ معنی‌دار تلقی شد.

نتایج: در این مطالعه، به ترتیب ۱/۱٪ و ۶۹٪ نوزادان با متوسط دفعات کمتر از ۵ بار و ۷-۵ بار تغذیه انحصاری با شیر مادر در ۲۴ ساعت، بیلیروبین غیرمستقیم سرم روز سوم بعد از تولدشان، بیش از ۱۱ میلی‌گرم در دسی‌لیتر بوده است. در حالی که به ترتیب ۳/۴۰٪، ۸۰٪ و ۶۹٪ نوزادان با متوسط دفعات کمتر از ۲ بار و ۳-۲ بار و بیشتر از ۳ بار تغذیه با آب قند در ۲۴ ساعت، بیلیروبین غیرمستقیم سرم روز سومشان بیش از ۱۱ میلی‌گرم در دسی‌لیتر بوده است. بین متوسط دفعات تغذیه انحصاری با شیر مادر در ۲۴ ساعت و غلظت بیلیروبین غیرمستقیم سرم بعد از تولد ارتباط معکوس ($P < 0.01$) و بین متوسط دفعات تغذیه با آب قند در ۲۴ ساعت و غلظت بیلیروبین غیرمستقیم سرم روز سوم بعد از تولد، ارتباط مستقیم وجود ندارد ($P > 0.1$).

نتیجه‌گیری: بر این اساس، آموزش به مادران به منظور حفظ و ادامه شیردهی انحصاری با شیر مادر و عدم تغذیه نوزاد با آب قند جهت کاهش هیپربیلیروبینی، پیشنهاد و تأکید می‌گردد.

کلیدواژه‌ها: هیپربیلیروبینی - نوزاد - تغذیه با شیر مادر

نویسنده مسئول:
مصطفی داؤدآبادی فراهانی
دانشکده پرستاری و مامایی
دانشگاه علوم پزشکی اراک
اراک - ایران
تلفن: +۹۸ ۸۶۱ ۲۷۷۷۰۱
فاکس: +۹۸ ۸۶۱ ۲۷۷۷۴۲۲
پست الکترونیکی:
ma_davoodi@hotmail.com

دریافت مقاله: ۸۳/۷/۶ اصلاح نهایی: ۸۴/۲/۲۵ پذیرش مقاله: ۸۴/۲/۲۵

مقدمه: تا چهاردهم به حد بالغین یعنی ۱ mg/dl می‌رسد. یرقان با چنین مشخصاتی، یرقان فیزیولوژیک است مگر آنکه غلظت بیلیروبین غیرمستقیم بیش از مقادیر یاد شده باشد که در این صورت هیپربیلیروبینی غیرمستقیم نامیده می‌شود. ۶-۷ درصد نوزادان ترم، ۷/۲ درصد نوزادان سفیدپوست و ۴/۵ درصد نوزادان سیاهپوست با وزن بیش از ۲۵۰۰ گرم، در روز سوم زندگی خود با غلظت بیش از ۱۲/۹ mg/dl بیلیروبین غیرمستقیم مواجه هستند و کمتر از ۳ درصد این نوزادان با مقادیر بالاتر از ۱۵ mg/dl روبرو خواهند شد. عامل ژنتیک و محیط با

بیش از ۶۰٪ نوزادان ترم و ۸۰٪ نوزادان نارس در هفته نخست زندگی، مبتلا به یرقان می‌شوند. رنگ زرد این نوزادان به علت تجمع رنگدانه بیلیروبین با واکنش مستقیم و غیرمستقیم است. در شرایط طبیعی، غلظت بیلیروبین غیرمستقیم (محلول در چربی و غیر کثروگه) در سرم بند ناف ۱/۸-۲/۸ mg/dl است و با سرعت کمتر از ۵ mg/dl در ۲۴ ساعت افزایش می‌یابد. بدین ترتیب یرقان در روز دوم و سوم بعد از تولد آشکار می‌شود. معمولاً بین روزهای ۵-۷ به کمتر از ۲ mg/dl کاهش یافته و در روزهای دهم

انعقادی به سبب کاهش فاکتورهای ۷ و ۲، کاهش عمر گلبولهای قرمز و افزایش همولیز، اختلال در کار گلبولهای قرمز، نکروز سلولهای جزایر لانگرهانس لوزالمعده و نکروز سلولهای بیضه میباشد (۱۰، ۱۱، ۱۲).

مطالعات گذشته، رابطه معکوس دفعات تغذیه با شیر مادر و غلظت بیلرورین سرم نوزاد را نشان داده‌اند و یافته‌های پژوهش *gourley* و همکارانش موید این ارتباط است (۹). ارتباط مستقیم دفعات تغذیه با آب قند و هیپریلروبینی غیر مستقیم سرم نوزاد نیز در مطالعات متعددی از جمله پژوهش *kelly* و همکارانش اثبات شده است (۱۲). اما هیچیک از مطالعات، این ارتباط را به صورت شاخص پیش‌بینی کننده هیپریلروبینی نوزاد مطرح نکرده‌اند. بنابراین در مطالعه حاضر سعی شده است با استفاده از شاخص تغذیه نوزاد، میزان هیپریلروبینی غیر مستقیم روز سوم بعد از تولد نوزادان ترم را پیش‌بینی کرد.

روش کار:

جامعه آماری در این مطالعه تحلیلی، تمام نوزادان متولد شده در طول یک ماه در بیمارستان قدس اراک است که دارای مشخصات واحد پژوهش بوده و به روش نمونه‌گیری آسان و با در نظر گرفتن ملاحظات اخلاقی مورد بررسی قرار گرفته‌اند. مشخصات واحدهای مورد پژوهش عبارتنداز: نژاد ایرانی، یک قلو، زایمان طبیعی واژینال با نمایش سر، بدون بی‌حسی اپیدورال و بیهوشی، زایمان بدون کاربرد واکیوم و فورسیس، گروه خونی مادران A B AB Rh مثبت، فاقد آنومالیهای واضح مادرزادی، نارسایی تنفسی و عفونت شناخته شده به تشخیص پزشک، سن جنینی ۳۷ تا ۴۲ هفته (بر اساس سونوگرافی یا LMP مطمئن) (۴)، عدم تزریق اکسی‌توسین و پرومتوازین به مادر در لیبر، وزن تولد ۲۵۰۰ تا ۴۰۰۰ گرم، ضریب آپگار دقایق اول و پنجم برابر ۷ یا بیشتر، فاقد یرقان در روز اول تولد، پارگی کیسه آب کمتر از ۶ ساعت، هموگلوبین بدنناف بین ۱۴ تا ۲۰ گرم در دسی‌لیتر (فاقد آنمی همولیتیک)، فاقد بیماری دیابت شناخته مادر.

گردآوری داده‌ها به روش مصاحبه، مشاهده، اندازه‌گیری فیزیکی (تعیین وزن نوزاد) و بیوشیمیایی

تغییر در میزان شکسته شدن هموگلوبین (۱)، تفاوت بین نژادها را از نظر اختلاف غلظت بیلرورین غیرمستقیم نشان می‌دهند. عوامل خطر برای ابتلا به هیپریلروبینی غیرمستقیم عبارتند از: دیابت مادر، نژاد ژاپنی، چینی، کره‌ای، تفقاری و سرخوست بیشتر به یرقان تشدید یافته مبتلا می‌شوند، وزن هنگام تولد کمتر از ۲۵۰۰ گرم، سن جنین کمتر از ۳۷ هفته، داروها مانند (اکسی توسین، پرومتوازین، بوپی واکائین) (۲) و تغذیه نوزاد با آب قند یا آب همراه شیر (۳، ۴).

وجود عواملی مانند آب، آب قند و کاهش دفعات شیردهی با شیر مادر، یرقان نوزاد در سه روز اول بعد از تولد را تشدید می‌کنند. از آنجا که تشنجی محرك اولیه و اصلی اشتها نوزاد است، با تغذیه تکمیلی، گیرنده‌های تشنجی سرکوب شده و اشتها کاهش می‌یابد. بنابراین نوزاد برای تغذیه از پستان مادر تمایلی نشان نمی‌دهد و همین امر سبب ادامه گرسنگی و تولید اسیدهای چرب آزاد خواهد شد. اسیدهای چرب آزاد در رقابت با پروتئین Z در کثوگه کردن بیلرورین اختلال ایجاد می‌کنند و هیپریلروبین غیرمستقیم بوجود می‌آورند (۶، ۲، ۵).

رسوب بیلرورین غیرمستقیم روی هر یک از سلولهای بدن بویژه سلولهای عصبی، دارای اثرات سمی است و مرگ سلول را به همراه دارد. عارضه رسوب این ماده سمی روی سلولهای عصبی مغز، کرنيکتروس نام دارد که در ۵ - ۲ روز اول تولد حادث می‌شود ولی در طول دوره نوزادی نیز احتمال وقوع آن وجود دارد. از جمله علائم اولیه کرنيکتروس، خواب آلودگی، شلی عضلات، کاهش رفلکس مورو، برآمدگی فونتانل، استفراغ و اختلال تنفسی می‌باشد. ۷۵ - ۵۰ درصد نوزادان با علائم فوق، در همان روزهای اول عمر می‌میرند و بقیه نیز دچار عوارض ماندگار از قبیل عقب ماندگی ذهنی، فلچ اندام‌ها، اختلالات حرکتی و کری خواهند شد. هنوز به درستی مشخص نیست که چه سطحی از بیلرورین غیرمستقیم کرنيکتروس را بدباند دارد، اما در نوزادان ترم با سطح سرمی بیلرورین غیرمستقیم کمتر از ۱۸-۲۰ mg/dl، ظهور این سندروم نادر است و این در حالیست که در نوزادان نارس با مقادیر بیش از ۸-۱۲ mg/dl نیز ممکن است کرنيکتروس بروز کند (۷، ۸، ۹). سایر عوارض رسوب بیلرورین غیر مستقیم، مهار سورفاکtant ریه، اختلال

جدول شماره ۱ نشان می‌دهد که بیشترین فراوانی (۴۲/۴٪) مربوط به متوسط دفعات تغذیه با شیر مادر کمتر از ۵ بار در روز و کمترین فراوانی (۲۲/۵٪) مربوط به متوسط دفعات تغذیه بیشتر از ۷ بار در روز است. میانگین دفعات تغذیه با شیر مادر $5/8$ بار و انحراف معیار $2/64$ بار می‌باشد.

جدول شماره ۲ نشان می‌دهد که متوسط دفعات تغذیه با آب قند کمتر از ۲ بار در روز، بیشترین فراوانی (۶۱/۲٪) را دارد و کمترین فراوانی (۱۵/۳٪) مربوط به متوسط دفعات تغذیه با آب قند بیش از ۳ بار در روز است. میانگین دفعات تغذیه با آب قند $1/7$ بار و انحراف معیار $1/4$ می‌باشد. بر اساس نتایج حاصله $1/1$ ٪ و $61/1$ ٪ نوزادان با متوسط دفعات کمتر از ۵ و $5-7$ بار تغذیه با شیر مادر در ۲۴ ساعت، دارای بیلریوبین غیرمستقیم بیش از 11 میلی‌گرم در دسی‌لیتر هستند در حالیکه $6/6$ ٪ نوزادان با متوسط دفعات بیش از ۷ بار تغذیه با شیر مادر در ۲۴ ساعت دارای بیلریوبین غیرمستقیم کمتر از 6 میلی‌گرم در دسی‌لیتر در روز سوم هستند (جدول ۲). جدول شماره ۴ نشان می‌دهد که به ترتیب $40/3$ ٪، $80/8$ ٪ و $69/2$ ٪ نوزادان با متوسط دفعات کمتر از $2-3$ و بیشتر از ۳ بار تغذیه با آب قند در ۲۴ ساعت، دارای بیلریوبین غیرمستقیم بیش از 11 میلی‌گرم در دسی‌لیتر در روز سوم هستند. اگررسیون خطی نشان می‌دهد که به ازای هر بار شیردهی انحصاری با شیر مادر، میزان بیلریوبین غیرمستقیم سرم روز سوم $98/0$ میلی‌گرم در دسی‌لیتر کاهش و به ازای هر بار تغذیه با آب قند، این میزان $1/16$ میلی‌گرم در دسی‌لیتر افزایش می‌یابد.

جدول شماره ۱- توزیع فراوانی مطلق و نسبی متوسط دفعات تغذیه نوزادان ترم با شیر مادر در ۲۴ ساعت

درصد	تعداد	متوسط دفعات تغذیه با شیر مادر در ۲۴ ساعت
۴۲/۴	۲۶	کمتر از ۵
۲۴/۱	۲۹	$5-7$
۲۲/۵	۲۰	بیش از ۷
۱۰۰	۸۵	جمع
	$5/8$	میانگین
	$2/64$	انحراف معیار

(سنجهش غلظت بیلریوبین غیرمستقیم خون بدناف) انجام شده است. چکلیست کارت تغذیه نوزاد، ترازوی نوزاد، دستگاه بیلی‌متر موشیدا مدل ۳۲۲ با حساسیت $0/5$ میلی‌گرم در دسی‌لیتر ($8/5$ میکرومول در لیتر) بیلریوبین غیرمستقیم نیز، ابزار پژوهش بوده‌اند.

چکلیست مورد استفاده شامل ۲ بخش بود. بخش اول ۱۱ سؤال مشتمل بر مشخصات دموگرافیک مادر و بخش دوم ۱۳ سؤال مربوط به نوزاد که ۶ سؤال اول آن در دقایق اول تولد و بقیه در پایان روز سوم تولد تکمیل شد. ۴ سؤال آخر چکلیست همان سؤال‌هایی بود که در کارت تغذیه نوزاد گنجانده شد تا در ۳ روز اول تولد، توسط مادر پاسخ داده شوند.

بعد از زایمان وزن و جنس نوزاد ثبت شده و خون بدناف جهت تعیین هموگلوبین و بیلریوبین غیرمستقیم سرم، داخل شیشه سیتراته و لوله آزمایش جمع‌آوری و تا زمان تحویل به آزمایشگاه که روزانه انجام می‌شده، در یخچال نگهداری می‌گردید. در طی ۳ روز اول بعد از تولد، نوع و دفعات تغذیه و بیماری احتمالی نوزاد توسط مادر در کارت تغذیه یادداشت و در مراجعه بعدی که تاریخ آن بالای کارت ذکر شده بود (تاریخ مراجعه بعدی، 48 تا 72 ساعت بعد از تولد بود) کارت تغذیه و نوزاد را به مرکز درمانی آورده تا یک نمونه خون سیاه‌رگی از دست نوزاد توسط تکنسین آزمایشگاه گرفته شود.

تاریخ نمونه‌گیری نیز توسط تکنسین در کارت تغذیه یادداشت می‌شود. بدین ترتیب بیلریوبین روز سوم اندازه‌گیری و در صورت غیرطبیعی بودن، پژوهشگر طی تماس تلفنی به خانواده نوزاد اطلاع می‌داد و راهنمایی لازم جهت پیگیری و درمان صورت می‌گرفت. به 118 نوزاد کارت تغذیه داده شد که از آن تعداد، 8 مورد به علت آنمی همولیتیک و 19 مورد به علت عدم مراجعه و 6 مورد به علت تأخیر در مراجعه حذف شدند. ضمناً هیچ یک از نوزادان تغذیه با شیر خشک نداشتند. بدین ترتیب اطلاعات مربوط به 85 نوزاد با استفاده از آزمون آماری Z و معادله خط همبستگی مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

نتایج:

۱۵/۳	۱۳	بیش از ۳
۱۰۰	۸۵	جمع
	۱/۷	میانگین
	۱/۴	انحراف معیار

**جدول شماره ۲- توزیع فراوانی مطلق و نسبی متوسط
دفعات تغذیه نوزادان ترم با آب قند در ۲۴ ساعت**

درصد	تعداد	متوسط دفعات تغذیه با شیر مادر در ۲۴ ساعت
۶۱/۲	۵۲	۲
۲۳/۵	۲۰	۲-۳

**جدول شماره ۳- توزیع فراوانی مطلق و نسبی غلظت بیلیروبین غیرمستقیم سرم روز سوم نوزادان ترم و متوسط دفعات
تغذیه با شیر مادر در ۲۴ ساعت**

نتیجه آزمون	جمع		بیش از ۷		۵-۷		کمتر از ۵		متوسط دفعات تغذیه با شیر مادر در ۲۴ ساعت	بیلیروبین غیرمستقیم سرم روز (mg/dl) سوم
	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد		
Z = ۵/۱۲	۲۵/۹	۲۲	۶۰	۱۲	۲۷/۶	۸	۵/۶	۲	<۶	
T = ۰/۵۱	۲۰	۱۷	۲۵	۵	۳/۴	۱	۳۳/۳	۱۲	۶-۱۱	
P < ۰/۰۱	۵۴/۱	۴۶	۱۵	۳	۶۹	۲۰	۶۱/۱	۲۲	>۱۱	
معنی دار است	۱۰۰	۸۵	۱۰۰	۲۰	۱۰۰	۲۹	۱۰۰	۳۶	جمع	

جدول شماره ۴- توزیع فراوانی مطلق و نسبی غلظت بیلیروبین غیرمستقیم سرم روز سوم نوزادان ترم و متوسط دفعات تغذیه با آب قند در ۲۴ ساعت

نتیجه آزمون	جمع		بیش از ۷		۵-۷		کمتر از ۵		متوسط دفعات تغذیه با آب قند در ۲۴ ساعت	بیلیروبین غیرمستقیم سرم روز سوم (mg/dl)
	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد		
Z = ۲/۲۲	۲۵/۹	۲۲	۰	۰	۱۰	۲	۳۸/۵	۲۰	>۶	
T = ۲۰	۲۰	۱۷	۳۰/۸	۴	۱۰	۲	۲۱/۲	۱۱	۶-۱۱	
P < ۰/۰۵	۵۴/۱	۴۶	۶۹/۲	۹	۸۰	۱۶	۴۰/۳	۲۱	>۱۱	
معنی دار است	۱۰۰	۸۵	۱۰۰	۱۲	۱۰۰	۲۰	۱۰۰	۵۲	جمع	

بیلیروبین سرمشان بیش از ۱۰ میلی‌گرم در دسی‌لیتر می‌باشد (۱۴، ۶).

در پژوهش حاضر، متوسط دفعات تغذیه نوزاد با آب قند در ۲۴ ساعت و غلظت بیلیروبین غیرمستقیم سرم روز سوم ارتباط مستقیم دارند. بنابراین، افزایش دفعات تغذیه با آب قند، غلظت بیلیروبین سرم را بالا خواهد برده P < ۰/۰۵. معادله رگرسیون نشانگر آنست که به ازای یکبار افزایش تغذیه نوزاد با آب قند، مقدار بیلیروبین غیرمستقیم سرم روز سوم ۱/۱۶ میلی‌گرم در دسی‌لیتر افزایش می‌یابد.

در نتایج تحقیق هانسن (۱۹۹۵) آمده است: نوزادانی که کمتر از ۸ بار در روز با شیر مادر تغذیه می‌شوند و در فواصل تغذیه با پستان مادر، از آب یا آب قند استفاده می‌کنند، در روز سوم بعد از تولد به یرقانی با غلظت بیلیروبین غیرمستقیم بیش از ۱۲ میلی‌گرم در دسی‌لیتر مبتلا خواهند شد (۱۵).

گورلی (۲۰۰۲) و ریوردن (۱۹۹۳) (۵) در تأیید این مطلب می‌نویسند: کاهش کالری دریافتی نوزاد به علت تغذیه با آب، آب قند، شیر خشک و کاهش دفعات شیردهی با شیر مادر، منجر به تشديد یرقان نوزاد در ۳ روز اوپ تولد می‌شوند. کاهش کالری با آزاد شدن اسیدهای چرب و رقبات آنها در کنزوگه کردن بیلیروبین همراه است و از تبدیل بیلیروبین غیرمستقیم به بیلیروبین مستقیم جلوگیری می‌کند و غلظت بیلیروبین غیرمستقیم سرم را افزایش می‌دهد (۹، ۱۶). ریوردن در ادامه می‌نویسد: ۷/۳۵٪ نوزادانی که هر ۴ ساعت یکبار با شیر مادر تغذیه می‌شوند و حداقل یکبار در شبانه‌روز، تغذیه با شیرخشک یا آب قند نیز دارند، به هیپریلیروبینی غیرمستقیم روز

بحث و نتیجه‌گیری:

نتایج پژوهش حاضر، ارتباط غیرمستقیم بین متوسط دفعات تغذیه انحصاری با شیر مادر و غلظت بیلیروبین غیرمستقیم سرم روز سوم بعد از تولد نوزادان ترم را نشان می‌دهد. بنابراین می‌توان احتمال داد که افزایش دفعات تغذیه با شیر مادر، غلظت بیلیروبین روز سوم را کاهش دهد (P < ۰/۰۱) (P) با استفاده از معادله رگرسیون می‌توان پیش‌بینی کرد که به ازای افزایش هر بار شیردهی انحصاری با شیر مادر، مقدار بیلیروبین غیرمستقیم سرم روز سوم ۰/۹۸ میلی‌گرم در دسی‌لیتر کاهش یابد. نتایج بدست آمده از تحقیق کلی (۱۹۹۵) نشان داد که افزایش دفعات تغذیه انحصاری با شیر مادر به علت افزایش حرکات روده و دفع مکونیوم، منجر به کاهش بیلیروبین روزهای اول تولد می‌شود (P < ۰/۰۱). در واقع مکیدن مکرر سینه مادر توسط نوزاد ترم و نارس، زمان انتقال و جلو بردن مدفوع در روده‌ها را کوتاه می‌کند و به موازات افزایش دفع مدفوع، مقدار بیلیروبین تخلیه شده در مدفوع نیز افزایش می‌یابد و به توبه خود غلظت سرمی بیلیروبین را کاهش می‌دهد. بنابراین تحریک زودرس حرکات روده نوزاد، می‌تواند هیپریلیروبینی را کاهش دهد. بدین ترتیب اهمیت تغذیه زودرس و تکرار شیردهی از پستان، در نوزاد تازه متولد شده مشخص می‌شود (۱۳). گارتner (۲۰۰۱) و چن (۱۹۹۵) (۳) هم اظهار می‌دارند که تکرار شیردهی، با افزایش حرکات روده و افزایش دفع بیلیروبین همراه خواهد بود، بطوریکه مقدار بیلیروبین دفع شده در مدفوع نوزادانی با بیلیروبین سرم کمتر از ۵ میلی‌گرم در دسی‌لیتر، تقریباً ۲ برابر نوزادانی است که غلظت

آنچه که تغذیه نوزاد با محلول ترنجین برای کاهش یرقان در روزهای اول بعد از تولد در اغلب خانواده‌های ایرانی مرسوم است، پیشنهاد می‌شود مطالعه‌ای جهت بررسی تأثیر این ماده بر غلظت بیلیروبین نوزاد و تعیین مقدار مؤثر آن انجام شود. همچنین انجام تحقیق در مورد ارتباط نوع تغذیه و خاتمه دفع مکونیوم و شروع مدفوع transitional و میزان بیلیروبین سرم نوزاد نیز از جمله طرحهای پیشنهادی می‌باشد.

سوم با غلظت ۱۲/۵ میلی‌گرم در دسی‌لیتر مبتلا می‌شوند. در حالیکه این رقم در نوزادانی که هر ۳ ساعت از پستان مادر تغذیه شده و حداقل یکبار تغذیه یا آب قند با شیر خشک را دارند، ۳۱/۶٪ است (۱۶).

بر اساس نتایج بدست آمده از تحقیق حاضر، به منظور حفظ و ادامه تغذیه انحصاری با شیر مادر در ۶ ماه اول تولد و عدم استفاده از آب، آب قند و شیرخشک، بويژه در روزهای اول تولد که در تداوم شیردهی و کاهش خطر هیپر بیلیروبینمی نوزاد تأثیر بسزایی دارند، آموزش مادران یک ضرورت غیرقابل انکار است. اما از

Reference

منابع

1. Klaus MH, Fanaroff AA. Care of the high-risk neonate. 5th ed, WB Saunders; 2001.
2. Johnson CA, Liese BS, Hassainein RE. Epidemiology of neonatal Jaundice. *Fam-Med.* 1989;21 (4): 283-287
3. Reiser DJ. Neonatal jaundice: physiologic variation or pathologic process. *Crit Care Nurs Clin North Am.* 2004;16(2): 257-269.
4. Cunningham GF, Leveno KJ, Gilstrap LC, Hauth JC, Weinstrom KD. Williams obstetrics. 21st ed. McGraw-Hill; 2001.
5. Rofta DJ, Michel VJ, Rigby AS. Nutrition and jaundice. *Arch Pediatr Adolesc Med.* 1999; 88(9): 969-974
6. Gartner LM, Herschel M. Jaundice and Breastfeeding. *Pediatr Clin North AM.* 2001;48(2):389-399
7. Behrman RE, Kliegman RM, Jenson HB. Nelson textbook of pediatrics. 17th ed. Philadelphia WB Saunders; 2004.
8. Dennery PA, Rhine WD, Stevenson DK. Neonatal jaundice what now? *Clin Pediatr (Phila).* 1995;34(2):103-107.
9. Gourley GR. Breast-feeding, neonatal jaundice and kernicterus. *Semin Neonatol.* 2002;7(2):135-141.
10. Bhutani VK, Johnson LH. Newborn Jaundice and kernicterus-- health and societal perspectives. *Indian J Pediatr.* 2003;70(5):407-416.
11. Tan KL. Phototherapy for neonatal jaundice. *Acta Paediatr.* 1996;85(3):277-279.
12. Fanaroff AA. Neonatal-perinatal medicine: Diseases of the fetus and infant. Mosby- Year book Inc; 1997.
13. Kelly DA, Stanton A. Jaundice in babies implications for community screening for biliary atresia. *BMJ.* 1995; 6.310(6988):1172-1173.
14. Chen JY, Ling UP, Chen JH. Early meconium evacuation: effect on neonatal hyperbilirubinemia. *Am J Perinatol.* 1995;12(4):232-234.
15. Hansen TW. Kernicterus in a full-term infant. *Pediatrics.* 1995;95(5):798-799.
16. Riordan J, Auerbach KG. Breast-feeding and human lactation. Boston: Jones and Bartlett Publishers Int; 1993.