

ORIGINAL ARTICLE

The Effect of Lavender Scent on Satisfaction, Pain Intensity, and Physiological Indicators in Patients Undergoing Endoscopic Retrograde Cholangiopancreatography

Roya Rajabi¹,
Yasri Majidi²,
Faraz Mojab³,
Amir Sadeghi⁴,
Ruqia Ismaili⁵

¹ Nursing student, Student Research Committee, Faculty of Nursing and Midwifery, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

² MSc in Intensive Care Nursing, Semnan University of Medical Sciences, Semnan, Iran

³ Assistant Professor, Department of Pharmacognosy, Faculty of Pharmacy, Pharmaceutical Sciences Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

⁴ Associate Professor, Adult Liver and Gastroenterology Department, Digestive and Liver Diseases Research Center, Digestive and Liver Diseases Research Institute, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

⁵ Full-time professor, Department of Internal and Surgical Nursing, Faculty of Nursing and Midwifery, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

(Received December 1, 2024; Accepted June 10, 2025)

Abstract

Background and purpose: Undergoing endoscopic retrograde cholangiopancreatography (ERCP) is considered a stressful experience for patients. Lavender essential oil, known for its calming properties, may be effective in reducing stress and pain. Therefore, the present study was conducted within the framework of complementary medicine to determine the effect of lavender aromatherapy on patient satisfaction, pain levels, and physiological indicators during ERCP.

Materials and methods: This interventional study was conducted as a clinical trial. A total of 80 patients scheduled for ERCP and hospitalized in selected hospitals affiliated with Shahid Beheshti University of Medical Sciences were enrolled and randomly assigned to either the intervention or control group. In the intervention group, 4 drops of lavender essential oil were administered via inhalation, while in the control group, 4 drops of normal saline were inhaled for 30 minutes. In both groups, patient satisfaction after the intervention, pain levels, and vital signs were assessed at baseline (before the intervention), and at 15 minutes, 30 minutes, 1 hour, and 3 hours post-intervention.

Results: The mean pain intensity, vital signs, and patient satisfaction differed significantly between the control and intervention groups at various time points. Specifically, the mean pain intensity before the intervention was not significantly different between the two groups ($P = 0.301$), while 15 minutes after the intervention, the difference was statistically significant ($P = 0.019$). The arterial oxygen saturation in the experimental and control groups before the intervention showed no significant difference ($P = 0.588$), but a significant difference was observed 30 minutes after the intervention ($P = 0.006$). Regarding respiratory rate, no significant difference was observed before the intervention ($P = 0.652$), while a statistically significant difference was found 30 minutes after the intervention ($P = 0.025$). No statistically significant differences were observed in heart rate or blood pressure ($P > 0.05$). A significant increase in patient satisfaction was also observed in the intervention group ($P < 0.001$).

Conclusion: Complementary and alternative medicine is increasingly becoming an integral part of nursing care. Aromatherapy with lavender, due to its positive effects, may serve as an effective complementary intervention to enhance patient comfort and well-being.

(Clinical Trials Registry Number: IRCT2022122705694IN1)

Keywords: ERCP, pain, lavender, satisfaction, vital signs

J Mazandaran Univ Med Sci 2025; 35 (247): 61-73 (Persian).

Corresponding Author: Ruqia Ismaili - Faculty of Nursing and Midwifery, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran. (E-mail: r.esmaeli@sbmu.ac.ir)

بررسی تاثیر رایحه اسطوخودوس بر رضایتمندی، شدت درد و شاخص های فیزیولوژیک بیماران تحت کلائزیو پانکراتوگرافی رتروگراد آندوسکوپی

رویا رجبی^۱

سیرو مجیدی^۲

فراز مجاب^۳

امیر صادقی^۴

رقیه اسماعیلی^۵

چکیده

سابقه و هدف: یکی از موقعیت‌های استرس آور برای بیماران انجام کلائزیوپانکراتوگرافی رتروگراد آندوسکوپی (ERCP) است. اسطوخودوس به دلیل خواص آرام بخشی، ممکن است در بهبود استرس و درد بیماران موثر باشد. لذا پژوهش حاضر در راستای طب مکمل با هدف تعیین تاثیر رایحه درمانی با اسطوخودوس بر میزان رضایتمندی، درد و شاخص‌های فیزیولوژیک بیماران تحت ERCP انجام شد.

مواد و روش‌ها: پژوهش حاضر یک مطالعه مداخله‌ای است که به صورت کارآزمایی بالینی انجام گرفت. مشارکت کنندگان ۸۰ بیمار کاندید ERCP بستری در بیمارستان‌های منتخب داشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی بودند که به دو گروه کنترل و مداخله تقسیم شدند. در گروه مداخله ۴ قطره اسانس اسطوخودوس و در گروه کنترل ۴ قطره نرمال سالین به مدت ۳۰ دقیقه استنشاق شد. در هر دو گروه رضایتمندی بعد از مداخله، درد، علائم حیاتی در قبل از شروع مداخله، ۱۵، ۳۰ دقیقه، ۱ و ۳ ساعت بعد از مداخله بررسی شد.

یافته‌ها: میانگین شدت درد، علائم حیاتی و رضایتمندی بین گروه‌های کنترل و مداخله در زمان‌های مختلف با هم تفاوت معنی‌دار داشته‌اند بهطوری که میانگین شدت درد در دو گروه آزمون و کنترل قبل مداخله $p=0.30$ بوده و در ۱۵ دقیقه بعد از مداخله $P=0.19$ بوده است. میزان اشباع هموگلوبین خون از اکسیژن شریانی در هر دو گروه آزمون و کنترل قبل مداخله $P=0.588$ بود و در ۳۰ دقیقه بعد از مداخله $P=0.006$ بوده است. درخصوص تعداد تنفس قبل مداخله $P=0.652$ بود و در ۳۰ دقیقه بعد از مداخله $P=0.025$ بوده است. تفاوت آماری معنی‌داری در ضربان قلب و فشار خون مشاهده نشد ($P>0.05$). افزایش میزان رضایتمندی بیماران در گروه مداخله نیز مشاهده شد ($P<0.001$).

استنتاج: طب مکمل و جانشین به طور روز افزون قسمتی از مراقبت‌های پرستاری را به خود اختصاص داده است. رایحه درمانی با اسطوخودوس با تاثیر مثبت خود می‌تواند به عنوان یک اقدام مکمل مورد استفاده قرار بگیرد.

شماره ثبت کارآزمایی بالینی: IRCT2022122705694IN1

واژه‌های کلیدی:

ERCP، درد، اسطوخودوس، رضایتمندی، علائم حیاتی

E-mail: r.esmaeili@sbmu.ac.ir

مؤلف مسئول: رقیه اسماعیلی - دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

۱. کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

۲. کارشناسی ارشد پرستاری مراقبت‌های ویژه، معاونت درمان، دانشگاه علوم پزشکی سمنان، سمنان، ایران

۳. استادیار، گروه فارماکوگنوژی، دانشکده داروسازی و مرکز تحقیقات علوم دارویی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

۴. دانشیار، گروه کبد و گوارش بالغین، مرکز تحقیقات بیماری‌های گوارش و کبد، پژوهشکده بیماری‌های گوارش و کبد، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

۵. استاد تمام، گروه پرستاری داخلی و جراحی، دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

تاریخ دریافت: ۱۴۰۳/۹/۱۱ تاریخ ارجاع جهت اصلاحات: ۱۴۰۳/۹/۱۲ تاریخ تصویب: ۱۴۰۴/۳/۲۰

مقدمه

گیاه اسطوخودوس هستند. لینالول به عنوان یک گیرنده گاما آمینوبوتیریک اسید در سیستم عصبی مرکزی (CNS) عمل می‌کند. استنشاق رایحه اسطوخودوس با کاهش هورمون‌های غده فوق کلیوی و افزایش فعالیت سیستم پاراسپاتیک بیمار را آرام می‌کند و شاخص‌های فیزیولوژیکی را بهبود می‌بخشد.^(۸)

از طرفی بوهای خوشایند باعث افزایش حجم تنفس و کاهش فرکانس تنفس می‌شود و در نتیجه باعث ایجاد تنفس آهسته و عمیق می‌شود و احساس درد کاهش پیدا می‌کند. مطالعات متعددی در مورد اثرات رایحه درمانی بر جنبه‌های مختلف زندگی بیماران از جمله علائم حیاتی، درد، خستگی و کیفیت زندگی انجام شده است. نتایج مثبت و گاه متناقضی از تأثیرگذار بودن رایحه اسطوخودوس بر علائم مذکور گزارش شده است. در مطالعه‌ای حاکی از اثرگذاری و اثر مثبت رایحه اسطوخودوس در کاهش دردهای خفیف تا متوسط در بزرگسالان بوده است.^(۹)

در رابطه با رایحه درمانی با اسطوخودوس نشان می‌دهد که بیشتر این مطالعات روی بیمارانی انجام شده است که بیماری مزمن داشته و نیاز به مراقبت‌های طولانی داشته‌اند و در رابطه با اختلالات حاد، روش‌های تشخیصی مانند آندوسکوپی کمتر مورد بررسی قرار گرفته است.^(۱۰-۱۲). با توجه به اهمیت این موضوع در بیماران و نقش مؤثر پرستاران در پایش و مراقبت از بیماران و به کارگیری طب مکمل، پژوهش حاضر با هدف تعیین تأثیر استفاده از رایحه اسطوخودوس بر رضایتمندی، درد و شاخص‌های فیزیولوژیک بیماران تحت آندوسکوپی رتروگراد کلائزیو پانکراتوگرافی انجام شد.

مواد و روش‌ها

پژوهش حاضر یک مطالعه مداخله‌ای است که به صورت کارآزمایی بالینی با شماره ثبت IRCT20221227056941N1 و کد اخلاق شاهدار IR.SBMU.PHARMACY.REC.1401.228

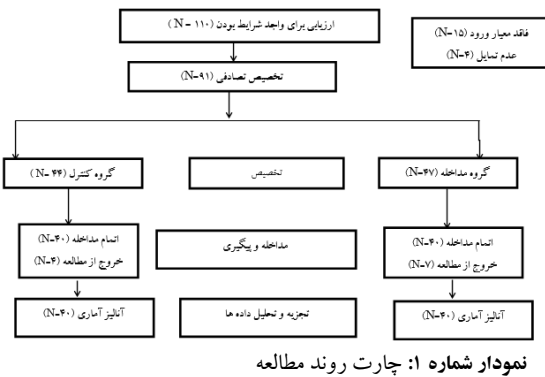
اختلالات سیستم صفوای و بیماری‌های مجاری پانکراس یکی از شایع‌ترین اختلالات گوارشی و علی‌بستره در بیمارستان و جراحی در جهان است که شیوع آن از ۳ تا ۴۲ درصد متغیر می‌باشد.^(۱). از سال (۱۹۶۸) رایج ترین روش تشخیصی و درمانی در مشکلات کبدی، رتروگراد کلائزیو پانکراتوگرافی آندوسکوپی (ERCP) است که روشی تهاجمی و ترکیبی از آندوسکوپی و فلوروسکوپی است.^(۲)

عوارض بعد از رویه ERCP شامل دردهای کولیکی و احشایی و در ۲۰ درصد موارد اضطراب و عدم رضایت می‌باشد به طوری که در ۱۵ تا ۲۰ درصد از بیماران مراجعه کننده به کلینیک‌های طبی دیده می‌شود که این حالت منجر به اختلالات سیستم همودینامیک شده و بر تشخیص، درمان و طولانی شدن زمان بستری بیمار موثر است.^(۳). امروزه ارائه دهنده‌گان مراقبت‌های سلامتی در تلاش جهت بهبود کیفیت برنامه‌های مراقبتی هستند که درد را کاهش داده و رضایتمندی بیماران را افزایش دهد.^(۴).

ارزیابی و مدیریت درد در مراقبت‌های پرستاری یک شاخص کیفیت مراقبت محسوب می‌شود لذا پرستاران باید دانش و نگرش کافی نسبت به ارزیابی و مدیریت درد داشته باشند. توجه به روش‌های پایدار نمودن شاخص‌های فیزیولوژیک و درد بیماران که شامل استفاده از روش‌های دارویی و غیر دارویی است امری مهم می‌باشد.^(۵). از مزایای درمان‌های تکمیلی می‌توان به ارزان بودن، سادگی اجرا، غیر تهاجمی و غیر دارویی بودن اشاره نمود.^(۶)

طب مکمل بیش از هر حرفه دیگری، پرستاری را تحت تأثیر قرار داده است، بنابراین ضروری است در عملکرد حرفه‌ای خود از این درمان‌ها بهره گیرند.^(۷) یکی از انسان‌های معطر گیاهی که در رایحه درمانی کاربرد زیادی دارد انسس گرفته شده از گیاه اسطوخودوس است. لینالول استاتو لینالول جزء فعال

در زمان هوشیاری کامل بیمار با استفاده از پرسشنامه سنجیده شد (نمودار شماره ۱).



نمودار شماره ۱: چارت روند مطالعه

در راستای تعیین حجم نمونه حداقل ۳۷ بیمار در هر گروه برای تحقیق به دست آمد و با در نظر گرفتن ۱۰ درصد ریزش نمونه ۴۰ نفر در هر گروه در نظر گرفته شد و در مجموع بر روی ۸۰ بیمار این مطالعه انجام شد. اندازه اثر از اختلاف میانگین نمره درد دو گروه مداخله و کنترل با استفاده از فرمول زیر به دست آمد (۱۳).

$$n \geq 2 \frac{(z_{\alpha/2} + z_{\beta})^2 \sigma^2}{(\mu_1 - \mu_2)^2}$$

اندازه اثر

$$(\mu_1 - \mu_2)/\sigma = 0.75$$

$$(37 = 2)(75/0 + 0/1)(2)(28/1 + 96/1) = N$$

برای اندازه‌گیری میزان درد بیماران از مقیاس دیداری- عددی درد استفاده شد. این مقیاس ابزاری استاندارد بوده و در پژوهش‌های گوناگون در ایران و جهان، دقت اندازه‌گیری شدت درد، روایی، پایایی و حساسیت این معیار در دردهای حاد، مزمن و سرطانی تایید شده است (۱۴). با توجه به معیار ورود، سنجش درد قبل از ERCP ۱ تا ۳ مدنظر بود و بعد از انجام رویه ERCP و اجرای مداخله درد ۱ تا ۱۰ سنجیده شد.

ابزار گردآوری داده‌ها در حیطه رضایتمندی بیماران از رایحه درمانی، یک پرسشنامه محقق ساخته می‌باشد که برگرفته از پرسشنامه انجمن گروه سلامت آمریکا

تصادفی، در سال ۱۴۰۲ در دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی انجام شد. افرادی با سن ۱۸ سال و بالاتر، داشتن درد صفوای خفیف ۱ تا ۳، عدم سابقه حساسیت به بویا هر ماده خاص، سلامت حس بویایی، عدم رخداد حادثه ناگوار طی یک ماه قبل از مداخله، داشتن همکاری لازم برای انجام مداخله، عدم استعمال سیگار و الکل، عدم دریافت داروی ضد درد قبل و بعد از مداخله، پرتوکل بیهوشی یکسان جهت آرامسازی وارد مطالعه شدند و افرادی با سابقه بیماری آسم، برونشیت، بیماری مزمن تنفسی از مطالعه خارج شدند. این مطالعه بر روی بیمارانی که در بخش‌های گوارش‌های بیمارستان‌های طالقانی و مدرس دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تحت ERCP بودند، انجام شد.

مداخله ۳۰ دقیقه قبل از ERCP آغاز گردید و نحوه انجام رایحه درمانی به این صورت بود که ابتدا برای تصادفی سازی و تخصیص افراد به گروه‌های مداخله و کنترل، از تابع اعداد تصادفی استفاده شد و بیماران از نوع قطره که اسطوخودوس است و یا نرمال سالین، بی‌اطلاع بودند. قطره اسانس اسطوخودوس از شرکت زربند و با توجه به عدم تعارض منافع با شرکت داروسازی تهیه شد. در گروه مداخله از ۴ قطره اسانس اسطوخودوس ۲ درصد (ظرف دارو) و در گروه کنترل، مقدار ۴ قطره نرمال سالین (ظرف دارو نما) که در چند مطالعه در گروه کنترل در رایحه درمانی به عنوان دارونما به کار برده شده بود را روی گاز تک لایه چکانده و بر قسمت بالای قفسه سینه بیماران سنجاق گردید از آن‌ها خواسته شد که ۳۰ دقیقه قبل از انجام رویه ERCP و به مدت ۳۰ دقیقه آن را استنشاق کنند. در هر دو گروه شرکت کننده در دو شاخص‌های فیزیولوژیک (فسارخون سیستولی و دیاستولی، تعداد ضربان قلب و تنفس، اکسیژن خون شریانی) قبل از شروع رویه، ۱۵ دقیقه، ۳۰ دقیقه، ۶۰ دقیقه و ۱۸۰ دقیقه بعد از انجام رویه ERCP ارزیابی و ثبت شد. رضایتمندی بیماران نیز فقط پس از انجام رویه ERCP

کنترل، انجام مداخله در اتاق‌های مجزا انجام شد. دوشیشه دارویی همسان با حجم یکسان از اسنس اسطوخودوس ۲ درصد و شیشه دارویی حاوی نرمال سالین تهیه شد و برچسب ۱ و ۲ بر روی آن‌ها قرار داده شد. به بیماران در تخت پوزیشن نیمه نشسته داده شد تا بتوانند به راحتی نفس بکشند. نحوه انجام رایحه درمانی به این صورت بود که در گروه مداخله از ۴ قطره اسنس اسطوخودوس ۲ درصد و در گروه کنترل، مقدار ۴ قطره نرمال سالین را روی گاز تک لایه چکانده و بر قسمت بالای قفسه سینه بیماران گذاشتند شد و از آن‌ها خواسته شد که به مدت ۳۰ دقیقه قبل از انجام پروسیجر آن را استنشاق کنند. در هردو گروه شرکت کننده درد و علائم حیاتی (فشارخون سیستولی و دیاستولی، تعداد ضربان قلب و تنفس، اکسیژن خون شریانی) قبل از شروع مداخله، ۱۵، ۳۰ دقیقه، ۱ و ۳ ساعت بعد از مداخله ارزیابی و ثبت شد. رضایتمندی بیماران نیز پس از هوشیاری کامل بیماران ارزیابی و ثبت شد (۱۵-۱۸).

ظرف دارو و دارونما ظاهری یکسان داشت و برای شرکت کننده و ارائه‌دهنده خدمت قابل تفکیک نبوده است و تنها شامل برچسب ۱ و ۲ بوده است. شرکت کنندگان، ارائه‌دهندگان خدمت و افرادی که نتایج را ارزیابی می‌کردند نسبت به نوع مداخله انجام شده آگاهی نداشتند. مقایسه آماری داده‌ها با استفاده از برنامه SPSS نسخه ۱۶ انجام شد. برای بررسی همسانی و مقایسه متغیرهای دموگرافیک در دو گروه، از آزمون تی مستقل برای متغیرهای کمی و نرمال، آزمون من ویتنی برای متغیرهای رتبه‌ای و غیرنرمال و آزمون کای دو برای متغیرهای کیفی و برای مقایسه نمرات قبل و بعد بین دو گروه از آزمون تی مستقل و آنالیز واریانس اندازه‌های تکراری استفاده شد.

یافته‌ها

بیشترین درصد واحدهای پژوهش شامل زن (۷۱/۲ درصد)، متاهل (۶۳/۷ درصد) و گروه سنی ۴۸

-GHAA) است. این پرسشنامه توسط جوامع آمریکایی جهت مناسب بودن کاربرد آن در سنجش رضایتمندی بیماران آندوسکوپی معتبر شده است. پرسشنامه حاوی ۸ سوال با مقیاس ۵ گرینهای عالی، خیلی خوب، خوب، قابل قبول و ضعیف می‌باشد. پاسخ‌ها براساس طیف لیکرت ۵ درجه‌ای ۱ تا ۵ بوده و دامنه مجموع نمرات بین ۸ تا ۴۰ می‌باشد که امتیاز ۸ کمترین میزان رضایت و نمره ۴۰ بیشترین میزان رضایت است. براساس مجموع امتیازهای کسب شده از پاسخ به سوالات پرسشنامه میانگین نمره رضایتمندی تعیین می‌گردد. روایی پرسشنامه توسط اعضای هیئت علمی دانشکده پرستاری دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی CVR انجام شد و در این راستا از روایی محتوایی استفاده گردید. برای پایابی این ابزار، مطالعه پایلوتی بر روی ۳۰ نفر از بیماران صورت گرفت و آلفای کرونباخ بین آن‌ها ۰/۹۷ محسوبه گردید.

برای اندازه‌گیری فشارخون بیماران از دستگاه فشارسنج بازویی عقربه‌ای ریستر آلمان و جهت اندازه‌گیری نبض و اشباع اکسیژن خون شریانی از دستگاه پالس اکسی متري انگشتی ROSSMAX مدل SB200 ساخت سوئیس استفاده گردید. تنفس بیماران در یک دقیقه کامل توسط پژوهشگر شمارش شد. برای تصادفی‌سازی و تخصیص افراد به گروه‌های مداخله و کنترل، از تابع اعداد تصادفی استفاده شد. به گروه مداخله حرف A و به گروه کنترل حرف B اختصاص داده شد. ابتدا در یک ستون گروه‌ها به صورت شماره اتاق زوج و فرد زیر هم وارد می‌شوند، در ستون مقابل نیز با استفاده از دستور RAND اعداد تصادفی تولید می‌شود. در مرحله بعد با استفاده از دستور sort اعداد تصادفی تولید شده از کوچک به بزرگ یا برعکس مرتب می‌گردد که باعث می‌شود ترتیب گروه‌ها یعنی اتاق‌های زوج و فرد عوض شود. با استفاده از ترتیب جدید، افراد به گروه‌های مختلف تخصیص داده می‌شوند. جهت کاهش ارتباط بین دو گروه آزمایش و

شناختی مشارکت کنندگان (سن، جنس، سطح تحصیلات، شغل، بیماری زمینه‌ای) با استفاده از آزمون‌های آماری کای دو، تی مستقل و فیشر مورد بررسی قرار گرفت و مشخص شد از توزیع یکسانی در دو گروه مداخله و کنترل برخوردار بودند و بین دو گروه تفاوت آماری معنی داری وجود نداشت و هر دو گروه کنترل و مداخله از نظر موارد فوق همگن بودند (جدول شماره ۱).

تا ۶۰ سال (۵۶/۲ درصد) بودند. در هر گروه تعداد شرکت کنندگان به صورت تصادفی در نظر گرفته شدند و مداخله مورد نظر را دریافت نموده‌اند و نتایج مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

قبل از مداخله با اسطوفودوس درد و شاخصهای فیزیولوژیک بیماران سنجیده شد و بعد از مداخله با اسطوفودوس درد، شاخصهای فیزیولوژیک و رضایتمندی بیماران سنجیده شد. مشخصات جمعیت

جدول شماره ۱: مقایسه مشخصات فردی شرکت کنندگان در مطالعه به تفکیک گروه

نوع آزمون	سطح معنی داری *	نرمال سالین (درصد) تعداد	رایجه اسطوفودوس (درصد) تعداد	گروه	متغیر
آزمون کای دو	۰,۱۲۱	۴ (۱۰) ۲۷ (۵۷/۵)	۸ (۲۰) ۱۸ (۴۵)	۲۰-۴۰ سال	سن (سال)
آزمون تی مستقل	۰,۹۲۰	۵۴/۱۵ ± ۹/۸۴	۵۳/۹۲ ± ۱۰/۷۵	انحراف میانگین	جنسیت
آزمون کای دو	۰,۶۴۲	۱۶ (۴۰) ۲۴ (۶۰)	۱۳ (۳۷/۵) ۲۷ (۵۷/۵)	مرد زن	
آزمون دقیق فیشر	۰,۳۰۸	۴ (۱۰) ۱۲ (۳۰)	۱ (۲/۵) ۹ (۲۲/۵)	بی ساد ابتدایی راهنما دیرستان دانشگاهی	سطح تحصیلات
آزمون کای دو	۰,۹۴۵	۹ (۲۲,۵) ۱۰ (۲۵/۹) ۸ (۲۰) ۷ (۱۷/۵)	۷ (۱۷/۵) ۱۲ (۳۰) ۷ (۱۷/۵) ۶ (۱۵)	خانه دار آزاد کارمند پیکار بازنشسته	شغل
آزمون دقیق فیشر	۰,۱۶	۱۸ (۴۵) ۲۲ (۵۵)	۱۱ (۲۷/۵) ۲۹ (۷۲/۵)	دیابت	بیماری زمینه‌ای
	۰,۸۱	۱۴ (۳۵) ۲۶ (۶۵)	۱۲ (۳۰) ۲۸ (۷۰)	بله خیر	فشار خون
	۰,۸۲	۱۵ (۳۷/۵) ۲۵ (۵۲/۵)	۱۷ (۴۲/۵) ۳۳ (۵۷/۵)	بله خیر	هاپر لیبدمی
	۰,۹۹۹	۳ (۷/۵) ۳۷ (۵۹/۲)	۲ (۵) ۳۸ (۹۵)	بله خیر	سکته قلبی
	۰,۹۹۹	۱ (۵/۲) ۳۹ (۵۹/۷)	۲ (۵) ۳۸ (۹۵)	بله خیر	سکته مغزی
*: نتایج آزمون بین گروهی					

جدول شماره ۲: مقایسه میانگین رضایتمندی بیماران تحت آندوسکوپی رتروگراد کلتزیو پانکراتوگرافی (ERCP) (بالاصله بعد از انجام مداخله

رضایتمندی بالاصله بعد از مداخله	میانگین ± انحراف معیار	نتیجه آزمون تی مستقل
۹/۰-۰=۱ ۷۸=df ۰P<۰,۰۱	۲/۲۷±۲۵/۶۲	رایجه اسطوفودوس
	۲/۷۹±۲۰/۵۰	نرمال سالین

اصولاً در این بیماران چون بروتکل بیهوشی برای همه آن‌ها یکسان است و با توجه به نیمه عمر داروهای استفاده شده، زمان هوشیاری کامل بیماران بین ۵ تا ۱۰ دقیقه پس از

شاخص رضایتمندی تنها یک نوبت و پس از انجام رویه ERCP در هوشیاری کامل بیمار ارزیابی شد. میانگین و انحراف معیار در گروه آزمون $\pm ۲/۲۷$ و در گروه کنترل $۲۰/۵۰ \pm ۲/۷۹$ بود که براساس آزمون تی مستقل تفاوت آماری معنی داری داشتند ($P<۰,۰۰۱$) که نشان دهنده افزایش میزان رضایتمندی بیماران در گروه مداخله (رایجه درمانی با اسطوفودوس پس از رویه ERCP) بود (جدول شماره ۲).

یافت که از نظر آماری تفاوت معنی داری نداشته است ($P = 0.007$)

در مقایسه میانگین تغییرات میزان شاخص های فیزیولوژیک در گروه مداخله و کنترل نشان داد که ۱۵ و ۳۰ دقیقه پس از شروع مداخله براساس آزمون تی مستقل تفاوت معنی داری از نظر تعداد تنفس در دو گروه وجود دارد و در گروه آزمون تنفس بهبود پیدا کرده بود. مقایسه اثر تعاملی زمان تعداد تنفس بین دو گروه نشان می دهد که تغییرات تعداد تنفس تحت تأثیر زمان بوده در طی زمان تغییرات معنی داری را بین دو گروه نشان داده است. لذا می توان چنین استنتاج نمود که مداخله بر تغییرات تعداد تنفس اثر داشته است. با مقایسه میانگین ها این تغییرات در گروه مداخله کمتر بوده است. ۳۰، ۶۰، ۱۸۰ دقیقه بعد از مداخله اشباع هموگلوبین خون شریانی از اکسیژن در دو گروه تفاوت معنی داری داشتند مقایسه اثر تعاملی زمان- اشباع هموگلوبین خون از اکسیژن شریانی بین دو گروه مداخله و کنترل نشان می دهد که این تغییرات تحت تأثیر زمان بوده است و در طی زمان معنی دار بود. میزان تغییرات اشباع هموگلوبین خون از اکسیژن شریانی در گروه مداخله بیشتر از گروه کنترل بود و لذا می توان چنین استنتاج نمود که مداخله بر تغییرات اشباع اکسیژن شریانی اثر داشته است. نتایج آنالیز واریانس داده های تکراری نشان داد که مداخله بر تغییرات تعداد تنفس و اشباع اکسیژن خون شریانی از اکسیژن اثر داشته، درصد اشباع اکسیژن شریانی ($P=0.027$) و میانگین تعداد تنفس ($P=0.020$) بیماران در فواصل زمانی پس از مداخله در دو گروه تفاوت آماری معنی داری داشت. تفاوت آماری معنی داری از نظر تعداد ضربان قلب و تغییرات فشار خون سیستولیک و دیاستولیک در فواصل زمانی قبل و بعد از مداخله مشاهده نشد. لذا می توان چنین استنتاج نمود که مداخله بر تغییرات فشار خون سیستول، دیاستول و تعداد ضربان قلب اثر نداشته است (جدول شماره ۴).

انجام ERCP است. بدین ترتیب شرایط ارزیابی شاخص ها بعد از مداخله برای همه بیماران یکسان بود.

مقایسه میانگین شدت درد بین دو گروه مداخله و کنترل در زمان قبل از انجام رویه ERCP و ۳۰، ۶۰، ۱۸۰ دقیقه بعد از انجام رویه ERCP نشان داد شدت درد در قبل از مداخله بین دو گروه تفاوت معنی داری نداشته ولی بعد از مداخله شدت درد ادراک شده در سنجه های زمانی مختلف در گروه مداخله به طور معنی داری کمتر از گروه کنترل بوده است و بر اساس معیار ورود به پژوهش، شرط داشتن ورود به مطالعه درد صفرای خفیف ۱ تا ۳ قبل از انجام رویه ERCP بوده است (جدول شماره ۳).

جدول شماره ۳: مقایسه میانگین شدت درد بیماران تحت آندوسکوبی رتروگراد کلائزیو پانکراتوگرافی (ERCP) در پنج زمان

نتیجه	شدت درد		گروه	
	میانگین ± آزمون تی مستقل	انحراف معیار		
$P=0.301$	۷۸=df	-۱/۰۰۲=t	۱/۹۴±۰۷۵	اسطrophidows زمال سالی
			قبل از مداخله	
			۱/۲۸±۰۰۵	اسطrophidows زمال سالی
$\alpha P<0.19$	۷۸=df	-۲/۰۱=t	۱/۱۸±۰۳۰	۱۵ دقیقه بعد از مداخله
			۱/۳۳±۰۹۵	اسطrophidows زمال سالی
$\alpha P<0.001$	۷۸=df	-۴/۰۱=t	۰/۹۴±۰۷۰	۳۰ دقیقه بعد از مداخله
			۱/۲۸±۰۰۷	اسطrophidows زمال سالی
$\alpha P<0.001$	۷۸=df	-۷/۰۷=t	۱/۰۹±۰۰۷	یک ساعت بعد از مداخله
			۱/۰۴±۰۵۶	اسطrophidows زمال سالی
$\alpha P<0.001$	۷۸=df	-۲/۰۳=t	۰/۹۱±۰۸۰	سه ساعت بعد از مداخله
			۱/۱۰±۰۳۶	اسطrophidows زمال سالی

برای بررسی تأثیر مداخله کاهش درد بین زمان های مختلف سنجش شدت درد (مقایسه دو به دو) از آزمون تعقیبی بونفرونی استفاده شد. نتایج آزمون تعقیبی (بونفرونی) نشان داد که در تمامی مراحل سنجش بعد از مداخله میزان شدت درد به طور معنی داری در گروه مداخله کمتر بوده است به طوری که در گروه اسطrophidows در پنج مرحله اندازه گیری به طور معنی داری از نمره هشت به یک کاهش یافته است ($P=0.001$). میانه شدت درد بیماران گروه کنترل در پنج مرحله اندازه گیری، از نمره هشت به پنج کاهش

جدول شماره ۴: مقایسه میانگین عالیم حیاتی در پنج زمان در گروه کنترل و مداخله

متغیر	گروه	رایجه اسطوfoxodos	نرمال سالین	سطح معنی داری
	میانگین ± انحراف معیار	میانگین ± انحراف معیار	آزمون تی مستقل	آزمون آنالیز واریانس
قبل از مداخله	۱۲۸/۲۵ ± ۱۳/۶۶	۱۲۶/۸۷ ± ۹/۳۱	۱۲۸/۰۱	
۱۵ دقیقه	۱۳۰/۰۷ ± ۱۲/۷۰۱	۱۲۸/۵۰ ± ۸/۷۱	۰/۳۳۳	
۳۰ دقیقه	۱۲۱/۰۰ ± ۱۰/۲۶۱۲	۱۲۵/۳۷ ± ۶/۵۴	۰/۰۲۶	
۶۰ دقیقه	۱۲۰/۶۲ ± ۹/۸۸۱۲	۱۲۴/۴۵ ± ۶/۷۵	۰/۰۶۰	
۱۸۰ دقیقه	۱۲۰/۰۵ ± ۹/۷۲۱۲	۱۲۳/۳۷ ± ۵/۷۰۲	۰/۱۱۲	
سطح معنی داری	آزمون درون گروهی ^۰	<۰/۰۰۱	۰/۰۰۹	
آزمون بین گروهی ^{۰۰}	آزمون زمان با گروه: ۰/۰۰۳	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	آزمون زمان: ۰/۰۰۱
تعامل زمان با گروه: ۰/۰۲۵	تعامل زمان با گروه: ۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱
فشار خون دیاستولیک (ملی متر جیوه)				
قبل از مداخله	۸۲/۱۲ ± ۱۲/۷۵	۸۱/۲۵ ± ۸/۹۶	۰/۷۲۴	
۱۵ دقیقه بعد از مداخله	۸۳/۰۰ ± ۱۲/۰۷	۸۱/۰۷ ± ۸/۸۹	۰/۹۳۷	
۳۰ دقیقه بعد از مداخله	۸۳/۰۵ ± ۱۱/۹۵	۸۲/۰۰ ± ۸/۸۷	۰/۵۵۵	
۶۰ دقیقه بعد از مداخله	۸۱/۰۷ ± ۱۱/۰۹	۸۱/۰۷ ± ۸/۸۳	۰/۰۲۰	
۱۸۰ دقیقه بعد از مداخله	۸۰/۱۲ ± ۱۰/۲۲۳	۷۹/۱۲ ± ۶/۹۶	۰/۰۱۱	
سطح معنی داری	آزمون درون گروهی ^۰	<۰/۰۰۶	۰/۰۰۹	
آزمون بین گروهی ^{۰۰}	آزمون زمان با گروه: ۰/۰۲۷	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱
تعامل زمان با گروه: ۰/۰۶۳	تعامل زمان با گروه: ۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱
فشار خون دیاستولیک (ملی متر جیوه)				
قبل از مداخله	۷۵/۰۵ ± ۱۲/۹۲	۷۸/۰۰ ± ۱۳/۱۱	۰/۲۷۹	
۱۵ دقیقه بعد از مداخله	۷۹/۰۷ ± ۱۲/۳۹	۷۸/۹۵ ± ۱۲/۳۵	۰/۰۳۰	
۳۰ دقیقه بعد از مداخله	۷۹/۰۲ ± ۱۲/۲۴	۷۹/۲۲ ± ۱۲/۰۵	۰/۰۲۵	
۶۰ دقیقه بعد از مداخله	۷۶/۰۸ ± ۱۰/۲۷	۷۷/۰۰ ± ۱۰/۰۳	۰/۰۲۴	
۱۸۰ دقیقه بعد از مداخله	۷۶/۰۱ ± ۱۰/۰۵۲۳۴	۷۷/۰۲ ± ۱۰/۲۸۳	۰/۰۳۶	
سطح معنی داری	آزمون درون گروهی ^۰	<۰/۰۱۰	۰/۰۱۷	
آزمون بین گروهی ^{۰۰}	آزمون زمان با گروه: ۰/۰۲۳	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱
تعامل زمان با گروه: ۰/۰۴۱	تعامل زمان با گروه: ۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱
تعداد نیش				
قبل از مداخله	۱۸/۰۱ ± ۱۲/۹۲	۱۸/۱۵ ± ۱۰/۰۳	۰/۰۵۲	
۱۵ دقیقه بعد از مداخله	۱۷/۰۷ ± ۱۲/۳۹	۱۸/۳۰ ± ۱۰/۸۹	۰/۰۳۶	
۳۰ دقیقه بعد از مداخله	۱۷/۰۳ ± ۱/۵۹	۱۸/۰۵ ± ۱/۷۲	۰/۰۲۵	
۶۰ دقیقه بعد از مداخله	۱۷/۰۰ ± ۱/۱۸	۱۷/۷۰ ± ۱/۳۲۲	۰/۰۷۹	
۱۸۰ دقیقه بعد از مداخله	۱۷/۱۵ ± ۱/۱۱	۱۷/۰۵ ± ۱/۱۷۷	۰/۰۰۴	
سطح معنی داری	آزمون درون گروهی ^۰	<۰/۰۱۰	۰/۱۳۵	
آزمون بین گروهی ^{۰۰}	آزمون زمان با گروه: ۰/۰۲۱۲	۰/۰۰۰۶	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱
تعامل زمان با گروه: ۰/۰۴۱	تعامل زمان با گروه: ۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱
تعداد تنفس				
قبل از مداخله	۱۸/۰۱ ± ۱۰/۰۹	۱۸/۱۵ ± ۱۰/۰۳	۰/۰۵۲	
۱۵ دقیقه بعد از مداخله	۱۷/۰۵ ± ۱/۴۱	۱۸/۳۰ ± ۱/۸۹	۰/۰۳۶	
۳۰ دقیقه بعد از مداخله	۱۷/۰۳ ± ۱/۵۹	۱۸/۰۵ ± ۱/۷۲	۰/۰۲۵	
۶۰ دقیقه بعد از مداخله	۱۷/۰۰ ± ۱/۱۸	۱۷/۷۰ ± ۱/۳۲۲	۰/۰۷۹	
۱۸۰ دقیقه بعد از مداخله	۱۷/۱۵ ± ۱/۱۱	۱۷/۰۵ ± ۱/۱۷۷	۰/۰۰۴	
سطح معنی داری	آزمون درون گروهی ^۰	<۰/۰۱۰	۰/۱۳۵	
آزمون بین گروهی ^{۰۰}	آزمون زمان با گروه: ۰/۰۲۱۲	۰/۰۰۰۶	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱
اشایع هموگلوبین خون از اکسیژن شریانی				
قبل از مداخله	۹۵/۰۲ ± ۱/۲۴	۹۵/۰۵ ± ۱/۲۱	۰/۰۵۸	
۱۵ دقیقه بعد از مداخله	۹۵/۳۰ ± ۱/۱۰	۹۵/۰۰ ± ۱/۱۸	۰/۰۷۹	•
۳۰ دقیقه بعد از مداخله	۹۶/۰۷۵ ± ۱/۰۵۱۲	۹۶/۰۷ ± ۱/۰۹۱۲	۰/۰۰۶	
۶۰ دقیقه بعد از مداخله	۹۷/۰۰ ± ۱/۱۰۱۲	۹۶/۱۱ ± ۱/۰۶۱۲	<۰/۰۱	
۱۸۰ دقیقه بعد از مداخله	۹۷/۰۷ ± ۱/۰۸۱۰۲۳۴	۹۶/۰۰ ± ۰/۸۲۱۰۲۳۴	۰/۰۳۰	
سطح معنی داری	آزمون درون گروهی ^۰	<۰/۰۰۱	<۰/۰۰۱	
آزمون بین گروهی ^{۰۰}	آزمون زمان با گروه: ۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱

* آزمون آنالیز واریانس اندازه های تکراری تکی

** آزمون آنالیز واریانس اندازه های تکراری کلی

قرار می گیرد. مطابق با ستون مربوط به مقدار P برای همه آمارهای آزمون اثرات درون گروهی، فرض صفر رد شده و تاثیرگذاری سطوح متغیر عامل (مداخله) روی متغیر وابسته (شدت درد) به خوبی مشخص است. با توجه به مطالب فوق می توان یافته کرد که رایجه درمانی اسطوfoxodos می تواند بر بهبود تعداد تنفس، بهبود تهווیه، افزایش اشایع هموگلوبین شریانی از اکسیژن، کاهش درد، افزایش رضایتمندی موثر باشد.

لازم به ذکر است ر این مطالعه براساس نتایج آزمون چند متغیره و مقادیر P که کمتر از ۰/۰۵ بوده است، می توان، فرض صفر (یعنی برابری میانگین طی تیم ها) را رد کرد. همه آمارهای آزمون شامل اثر پیلای (Pillai's Trace)، لاندابویلک (Landaboyilck)، اثر هوتلینگ (Hoteling's Trace) و بزرگترین ریشه Roy's Largest Root) نیز رای به رد فرض صفر دادند. با توجه به رد فرض کرویت در آزمون موچلی، آمار هگرینهاوس-گیسر (Greenhouse-Geisser) مورد توجه

بحث

وضعیتی STAI-I جمع آوری شد. در این مطالعه یک گاز استریل ۳ پوندی ۳ اینچی با ۴ قطره روغن اسطوخودوس روی سینه بیماران قرار داده شد. از بیماران خواسته شد که به مدت ۳۰ دقیقه قبل انجام ERCP روغن اسطوخودوس را استنشاق کنند. پس از ۳۰ دقیقه، فرم ثبت پس آزمون، VAS و مقیاس اضطراب وضعیتی پر شد. دوز دارو، مدت استفاده، نحوه استعمال و استفاده از پرسشنامه شدت درد در پژوهش حاضر همسو با این مطالعه بوده است، ولیکن پرسشنامه تعیین سطح اضطراب در دو پژوهش متفاوت بوده است. در پژوهش حاضر درد و علائم حیاتی در بازه زمانی مختلف بررسی شده است^(۱۳). در مطالعه کارآزمایی بالینی با عنوان تاثیر رایحه درمانی در کنترل اضطراب، تعداد تنفس، ضربان نبض و درد بر روی ۴۵ بیمار ریوی کاندید برونکوسکوپی، نتایج آزمون نشان داد که میانگین نمره درد و تعداد تنفس در بیماران گروه اسطوخودوس و پرتقال نسبت به گروه کنترل کاهش معنی داری داشت که با مطالعه حاضر همسو است. در این پژوهش بیان شد که رایحه درمانی با تاثیر بر روی آمیگدال، تالاموس و قشر مغز، سبب تحریک و فعل شدن غدد فوق کلیوی و تنظیم هورمون های آدرنالین و نورآدرنالین شده و از این طریق سبب کاهش تعداد تنفس در بیماران گردیده است^(۱۹). در مطالعه‌ای دریافتند که مداخله روغن اسطوخودوس در طول روش قرار دادن کاترپورت درد را در طول فرآیند کاهش داد. نتایج مطالعات نشان داد که استنشاق روغن اسطوخودوس باعث ایجاد یک اثر آرامش بخش می شود بر سطح سرمی کورتیزول تأثیر می گذارد نتایج همگی این تحقیقات همسو با نتایج این پژوهش بوده است^(۲۰).

در مقابل در مطالعه‌ای که با هدف تعیین تأثیر بیو وانیل بر پاسخ‌های فیزیولوژیک ناشی از خون‌گیری شریانی در نوزادان ترم انجام شد، نشان داد که بین سطح اشباع اکسیژن خون شریانی بعد از وارد کردن سوزن تفاوت آماری معنی داری بین گروه آزمون و کنترل

این پژوهش به منظور بررسی تاثیر رایحه درمانی با اسطوخودوس بر رضایتمندی، درد و شاخص های فیزیولوژیک بیماران تحت کلاتزیوپانکراتوگرافی رتروگراد آندوسکوپی بستری در بیمارستان انجام شد. نتایج این مطالعه بیانگر آن است که مقایسه میانگین شدت درد بین گروه‌های کنترل و مداخله معنی دار بوده است. این معنی داری در میانگین شدت درد در تمامی سنجه‌های زمانی (۱۵، ۳۰ دقیقه، ۱ و سه ساعت بعد از مداخله) بوده است. بر اساس نتایج، افزایش میزان رضایتمندی بیماران در گروه مداخله دیده شد. در مقایسه میانگین تغییرات میزان شاخص‌های فیزیولوژیک در گروه مداخله و کنترل نشان داد که ۱۵ دقیقه پس از شروع مداخله تفاوت معنی داری از نظر تعداد تنفس در دو گروه وجود دارد و ۳۰ دقیقه پس از مداخله، میزان اشباع هموگلوبین خون شریانی از اکسیژن، تنفس و فشار خون سیستول، ۱ و ۳ ساعت بعد از مداخله، اشباع هموگلوبین خون شریانی از اکسیژن در دو گروه تفاوت معنی داری داشتند. مداخله بر تغییرات تعداد تنفس و اشباع اکسیژن خون شریانی از اکسیژن اثر داشته است ولیکن تفاوت آماری معنی داری از نظر تعداد ضربان قلب و تغییرات فشار خون سیتوولیک و دیاستولیک در فواصل زمانی قبل و بعد از مداخله مشاهده نشد. نتایج این پژوهش با نتایج به دست آمده از برخی پژوهش‌ها همسو می‌باشد.

در مطالعه کارآزمایی بالینی با عنوان تأثیر مداخله روغن اسطوخودوس قبل از کلاتزیوپانکراتوگرافی رتروگراد آندوسکوپی بر علائم حیاتی، درد و اضطراب ۹۰ بیمار بستری در کلینیک گوارش بیمارستانی در شرق ترکیه نشان داد که ضربان قلب، فشار خون سیتوولیک دیاستولیک، درد و سطح اضطراب کاهش یافت و سطح اشباع اکسیژن آن‌ها افزایشی شد. در این مطالعه داده‌ها با استفاده از فرم اطلاعات بیمار، فرم ثبت قبل و بعد از آزمون، مقیاس آنالوگ بصری VAS و مقیاس اضطراب

حالی که در این مطالعه اندازه گیری میزان درد در طی ۴ مرحله و با تعداد قطرات بیشتر انجام گرفته است (۲۶).

در تحقیقاتی از روش استعمال متفاوت اسطو خودوس استفاده شد به طوری که در مطالعه‌ای از ماساژ اسطو خودوس در جهت کاهش درد در محل اپی زیوتومی استفاده گردید که موثر شناخته شد (۲۷).

در تحقیقاتی از دوز متفاوت اسطو خودوس استفاده شد به طوری که در مطالعه‌ای استنشاق سه قطره محلول اسانس اسطو خودوس و مقایسه آن با روغن دانه کنجد نشان داد میزان درد خیلی شدید، شدید و متوسط کاهش می‌یابد (۲۸). درد و اضطراب از جمله تشخیص‌هایی هستند که در محدوده پرستاری و در اولویت حرفة پرستاران قرار دارند. پرستاران مسئول ارزیابی، مدیریت و درمان علائم در دو اضطراب در بیماران بستری در بیمارستان هستند. این علائم ممکن است در طی انجام اعمال تشخیصی مانند آندوسکوپی برای بیماران رخ دهد که منجر به نارضایتی و افزایش طول درمان بیمار گردد. مطالعه حاضر نشان داد که رایحه اسطو خودوس در این موارد بسیار کمک کننده است.

از محدودیت‌های پژوهش حاضر می‌توان گفت، با توجه به این که مداخله نتایج معنی‌داری را روی فشارخون سیستولیک، دیاستولیک و نبض بیماران تحت ERCP نشان نداد شاید با حجم نمونه بالاتر و افزایش طول مدت درمان، نتایج معنی‌داری شد لذا با توجه به اثرات مثبت رایحه درمانی ذکر شده در پژوهش‌ها، اتفاق نظر در مورد طول مدت، غلظت موثر دارو و نحوه استعمال رایحه اتفاق نظر وجود ندارد و بنابر این نیاز به مطالعات بیشتر در زمینه یافتن کمترین مدت زمان رایحه درمانی و مقدار موثر دارو و شناسایی زمان اوج اثر دارو می‌باشد.

هم‌چنین یکی دیگر از محدودیت‌های پژوهش حاضر تفاوت در سطح درآمد و بیشینه خانوادگی و وجود بیماری زمینه‌ای است که می‌تواند بر رضایتمندی و حس خوب بیماران تأثیرگذار باشد.

وجود نداشت که همسو با مطالعه حاضر نمی‌باشد. چنین به نظر می‌رسد که متفاوت بودن جامعه پژوهش و رایحه استفاده شده از علل همسو نبودن نتایج باشد (۲۱).

در پژوهشی نیز به بررسی تأثیر اسانس اسطو خودوس بر درد پس از جراحی لوزه در کودکان ۶ تا ۱۲ سال پرداختند و نتیجه گرفتند که اسانس اسطو خودوس تأثیری بر درد بیماران این گروه ندارد (۲۲). می‌توان دلیل این امر را تفاوت در وضعیت بیماران، نوع عمل و سن بیمار دانست. در مطالعه‌ای که ۶۰ بیمار مبتلا به MI بررسی شدند و گروه مداخله اسانس اسطو خودوس را به مدت سه روز ۳۰-۳۰ دقیقه در روز و ۳ بار در روز استنشاق کردند، از نظر آماری کاهش معنی داری در فشار خون در پایان مداخله مشاهده شد که با مطالعه حاضر مطابقت نداشت که تفاوت را می‌توان در دوز مورد استفاده و نوع بیماران دانست (۲۳).

نتیجه مطالعه حاضر با نتایج مطالعاتی غیر همسو بود. در حالی که در مطالعه‌ای که با هدف تعیین تأثیر رایحه درمانی استنشاقی با اسانس اسطو خودوس بر عالیم حیاتی بیماران تحت جراحی با پس عروق کرونر انجام شد، نشان داد که بین تعداد تنفس بیماران گروه آزمون و کنترل بعد از مداخله تفاوت آماری معنی داری وجود نداشت (۲۴).

چنین به نظر می‌رسد که تفاوت در دوز مورد استفاده، نحوه استنشاق اسانس و تفاوت سن افراد مورد بررسی از علل تفاوت نتایج باشد. نتایج مطالعاتی دیگر نیز که با هدف تعیین تأثیر رایحه درمانی استنشاقی با اسانس اسطو خودوس بر علائم حیاتی بیماران بستری در بخش مراقبت‌های ویژه صورت گرفت، نشان داد که بین تعداد تنفس بیماران گروه آزمون و کنترل تفاوت آماری معنی داری وجود نداشت (۲۵). علت احتمالی این تفاوت را می‌توان به تفاوت در جامعه‌ی مورد بررسی نسبت داد. در مطالعه‌ای رایحه درمانی با اسطو خودوس بر درد بعد عمل با پس قلبی را بررسی نمودند که اندازه گیری درد فقط یک بار بعد از مداخله (دقیقه ۳۰) و انجام مداخله بلا فاصله بعد از خارج کردن لوله تراشه بوده است، در

این مقاله از پایان نامه مقطع کارشناسی ارشد مراقبت های ویژه پرستاری در دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی می باشد بدین وسیله از حمایت معنوی این دانشگاه در طرح پژوهشی قدردانی می گردد. همچنین از مدیریت بیمارستان های طالقانی و مدرس و تمامی بیمارانی که به نوعی ما را در به انجام رساندن این مهم یاری نموده اند نهایت تشکر و قدر دانی را داریم.

رایحه درمانی با اسطو خدوس به عنوان یک درمان مکمل ارزان قیمت با نرخ کم عوارض جانبی می باشد که با کاهش درد، رضایت بیمار را بهبود می بخشد و باعث اثر بخشی تهווیه می گردد بدین ترتیب استفاده از طب مکمل در ارائه مراقبت های سلامتی پیشنهاد می گردد.

سپاسگزاری

References

- Mulki R, Shah R, Qayed E. Early vs late endoscopic retrograde cholangiopancreatography in patients with acute cholangitis: A nationwide analysis. *World J Gastrointest Endosc* 2019; 11(1): 41-53 PMID: 30705731.
- Morales SJ, Sampath K, Gardner TB. A review of prevention of post-ERCP pancreatitis. *Gastroenterol Hepatol* 2018; 14(5): 286-292 PMID: 29991936.
- Lu Y, Wang F. Effect of Programmed Nursing Plan Based on Thinking Map Guidance Mode on Hemodynamics and Intestinal Function Recovery of Patients Undergoing Endoscopic Retrograde Cholangiopancreatography. *Emerg Med Int* 2022; 2022(1): 6555150.
- Fikre A, Egata G, Abdisa L, Yadeta E, Eyeberu A, Dheresa M. Perception of Caring Behaviors and Associated Factors Among Nurses Working in Harar Hospitals, Eastern Ethiopia. *SAGE Open Nurs* 2022; 8: 23779608221143909 PMID: 36569513.
- Veiskaramian A, Gholami M, Yarahmadi S, Baharvand PA, Birjandi M. Effect of aromatherapy with Melissa essential oil on stress and hemodynamic parameters in acute coronary syndrome patients: A clinical trial in the emergency department. *Complement Ther Clin Pract* 2021; 44: 101436 PMID: 34247027.
- Jirdehi MM, Monfared A, Ghanaei FM, Leyli EK. Effect of aromatherapy with lavender and damask rose extracts on anxiety in endoscopy patients: a randomised trial. *Gastrointestinal Nursing* 2022; 20(8): 24- 31.
- Tagharrobi Z, Kermanshahi SM, Mohammadi E. Clinical nurses' perceptions of the opportunities for using complementary therapies in Iranian clinical settings: A qualitative study. *Complement Ther Clin Pract* 2016; 24:11-18-18 PMID: 27502796.
- Otaghi M, Qavam S, Norozi S, Borji M, Moradi M. Investigating the effect of lavender essential oil on sleep quality in patients candidates for angiography. *Biomedical Pharmacol J* 2017; 1091): 473- 478.
- Hoseini Abforosh N, Asgari M R, Ghods A. Pain control with lavender essential oil. *Koomesh* 2017; 19(1): e151105.
- Jafari -Koulaee A, Khenehinezhad F, Sharifi Razavi A, Bagheri-Nesami M. The effects of aromatherapy with lavender essential oil on depression and headache disability in migraine patients: A randomized clinical trial. *Journal of Medicinal Plants* 2019, 2(70): 162-173.
- Masoumeh Bagheri Nesami, Seyed Afshin Shorofi, Attieh Nikkhah, Hossein Roohi Moghaddam, Ali Mahdavi. Effect of lavender aromatherapy on well-being among

- hemodialysis patients: A randomized clinical trial. *Pharm Biomed Res* 2018; 4(2): 18-22.
12. Bagheri-Nesam M, Espahbodi F, Nikkhah A, Shorofi SA, Charati JY. The effects of lavender aromatherapy on pain following needle insertion into a fistula in hemodialysis patients. *Complementary Therapies in Clinical Practice* 20(1), 2014:1-4 PMID: 24439636.
 13. Saritas SC, Buyukbayram Z, Serin EK, Bilgic Y. Effects of lavender oil intervention beforeendoscopic retrograde cholangiopancreatography on patients' vital signs, pain and anxiety: A randomized controlled study. *Explore* 2021; 17(5): 446- 450 PMID: 32798174.
 14. Nazari S, Ezati Arasteh F, Nazari S, Shobeiri F, Shayan A, Parsa P. Effect of Aloe Vera gel on perineal pain and wound healing after episiotomy among primiparous women: A randomized clinical trial. *The Iranian Journal of Obstetrics, Gynecology and Infertility* 2019; 21(11): 44- 51 (persian).
 15. Nasiri A, Fahimzade L. The effect of inhalation aromatherapy with lavender on sleep quality of the elderly in nursing care homes: A randomized clinical trial. *Modern Care Journal* 2017; 14(4).
 16. Moradi M, Niazi A, Mazloumi E, Mousavi SF, Lopez V. Effect of lavender on episiotomy wound healing and pain relief: a systematic review. *Evidence Based Care* 2020; 10(1): 61- 69.
 17. Bikmoradi A, Khaleghverdi M, Seddighi I, Moradkhani Sh, Soltanian A, Cheraghi F. The effect of inhalation aromatherapy with lavender essential oil on physiological indicators resulting from intravenous catheter placement in young children: A single-blind clinical trial study. *Complement Ther Clin Pract* 2017; 28:85-91 PMID: 28779942.
 18. Zarifnejad GH, Eshghi E, Mirhaghi A, Ghorbanzadeh H. The effect of aromatherapy with Lavender essential oil in treatment of headache due to Nitroglycerine infusion in patient admitted to cardiac emergency department 2015; 5(3):1248-1257(persian).
 19. Santang NA, Sutanto YS, Septiawan D. Aromatherapy Effectivity in Controlling Anxiety, Respiration Rate, Pulse Rate, and Pain in Bronchoscopy. *Respiratory Science* 2023; 4(1): 21- 33.
 20. Ilter SM, Ovayolu Ö, Ovayolu N. The effect of inhaler aromatherapy on invasive pain, procedure adherence, vital signs, and saturation during port catheterization in oncology patients. *Holistic Nursing Practice* 2019; 33(3): 146- 154 PMID: 30973434.
 21. Sadatossseini AS, Negarandeh R, Movahedi Z. The effect of a familiar scent on the behavioral and physiological pain responses in neonates. *Pain Manag Nurs* 2013; 14(4): 196- 203 PMID: 24315273.
 22. Soltani R, Soheilipour S, Hajhashemi V, Asghari G, Bagheri M, Molavi M. Evaluation of the effect of aromatherapy with lavender essential oil on post-tonsillectomy pain in pediatric patients: a randomized controlled trial. *Int J Pediatr Otorhinolaryngol* 2013; 77(9): 1579- 1581 1581 PMID: 23932834.
 23. Mirbastegan N, Ganjloo J, Rakhshani M. Effects of aromatherapy on anxiety and vital signs of myocardial infarction patients in intensive care units. *IIUMMedical Journal Malaysia* 2016; 15(2): 37-42.
 24. Bikmoradi A, Seifi Z, Poorolajal J, Araghchian M, Safiaryan R, Oshvandi K. Effect of inhalation aromatherapy with lavender essential oil on stress and vital signs in patients undergoing coronary artery bypass surgery: A single-blinded randomized

- clinical trial. *Complement Ther Med* 2015; 23(3):331-338 PMID: 26051567.
25. Lytle J, Mwatha C, Davis KK. Effect of lavender aromatherapy on vital signs and perceived quality of sleep in the intermediate care unit: a pilotstudy. *Am J Crit Care* 2014; 23(1): 24-29 PMID: 24382614 .
26. Salamati A, Mashouf S, Sahbaei F, Mojab F. Effects of inhalation of lavender essential oil on open-heart surgery pain. *Iran J Pharm Res* 2014; 13(4): 1257- 1261.
27. Attarha M, Vakilian K, Rozbahany N, Bekhradi R. Effect of perineal massage with lavender essence on episiotomy and laceration. *J Babol Univ Med Sci* 2009; 11(4): 25- 30 (persian).
28. Aliei M ,Khazaei F, Rahnama P, Rahimi Kian F, Modars M, Bakhridi R,et al. The effect of lavender scent on pain caused by IUD insertion. *J Babol Univ Med Sci* 2013; 15(4): 93- 99 (persian).