

Comparing the mannitol and albumin in management of the severe ovarian hyperstimulation syndrome (OHSS), a randomized clinical trial, with cost-effectiveness analysis

ARTICLE INFO

Article Type
Original article

Authors

Abootaleb Saremi¹,  MD*
Maryam Mahmoudinia¹, PhD
Maryam Sanaye Naderi¹, B.S.
Leila Zand Azad¹, B.S.
Mohammad Reza Nateghi¹,  MD

¹ Sarem Fertility & Infertility Research Center (SAFIR) & Sarem Cell Research Center (SCRC), Sarem Women's Hospital, Iran University of Medical Sciences (IUMS), Tehran, Iran.

***Corresponding Author**

Address: Sarem Women Hospital, Basij Square, Phase 3, Ekbatan Town, Tehran, Iran.
Postal code: 1396956111
Phone: +98 (21) 44670888
Fax: +98 (21) 44670432
Dr.saremi@sarem.org

Article History

Received: September 05, 2020
Accepted: September 20, 2020
e Published: June 01, 2021

ABSTRACT

Background: Ovarian hyperstimulation syndrome (OHSS) is potentially life-threatening complication including pleural effusion, acute renal insufficiency, and venous thromboembolism associated with controlled ovarian stimulation during assisted reproductive technology. A number of clinical studies have reported on the use of plasma expanders such as albumin, hydroxyethyl starch (HES), mannitol, polygeline and dextran as a possible intervention for the prevention of OHSS.

Objective: The purpose of this study was to compare the efficacy and cost-effectiveness of mannitol rather than albumin for the treatment of severe OHSS.

Materials and Methods: We conducted a single-center and comparative randomized clinical trial with two parallel patient groups. 47 patients with severe OHSS were selected with inclusion criteria. In albumin group (n=26), patients received 100 g/day intravenous albumin. Mannitol therapy (n=21) started twice a day using 100 gr mannitol infusion over 4 hours. Patients were monitored according to the standard protocol. Statistical analysis will be performed to analyze and compare the data between two groups in order to determine the efficacy (based on vital sign, abdominal circumference, weight, intake/output of fluid, correction of hemoconcentration), side effects and cost of drug therapy between the two treatment modalities.

Results: The efficacy of drug therapy was evaluated by examining the results of daily urine output, serum biochemistry analytes, weight and abdominal circumference in both group. There were no significant differences between the two study groups in terms of patient age, clinical signs and symptoms, and laboratory findings such as hematocrit, creatinine, oliguria, weight, and abdominal size. Significant improvement of OHSS syndrome was observed in patients using mannitol which no patient was reported any side effects such as respiratory distress syndrome, renal failure, or thromboembolism. In the albumin group, 15.38 % of patients presented with acute respiratory distress syndrome (ARDS). Another outcome of this study was the significant economic difference between the two managements of severe ovarian hyperstimulation syndrome. Mannitol therapy was obviously cost-effective versus albumin therapy.

Conclusion: The use of mannitol is comparable and superior to albumin for the treatment of severe OHSS with regard to the protective effect against the occurrence of acute respiratory distress syndrome. Base on this study, its cost-effectiveness makes mannitol an ideal drug for OHSS treatment. This study suggests that mannitol can be first-line therapy for the treatment of severe OHSS, therefore, the addition of mannitol as a treatment of ovarian hyperstimulation syndrome is recommended in the drug pharmacopeia.

Keywords: Ovarian Hyperstimulation Syndrome (OHSS), Mannitol, Albumin, Efficacy, Side Effect, Cost-effectiveness.

مانیتول (۱۰۰ گرم انفوزیون وریدی طی ۴ ساعت، دوبار در روز) قرار گرفتند. بیماران طی مدت درمان، تحت مراقبت قرار داشتند و میزان اثربخشی (شامل عالیم حیاتی، اندازه دور شکم، وزن، میزان دریافت و دفع مایعات و پارامترهای بیوشیمیایی خون)، عوارض جانبی و در نهایت هزینه‌های درمان، در دو گروه مقایسه و مورد تجزیه و تحلیل آماری واقع گردید.

یافته‌ها: اثربخشی درمان‌ها، با بررسی نتایج میزان دریافت مایعات و دفع روزانه ادرار، آنالیزهای بیوشیمی سرم، وزن و اندازه دور شکم در هر دو گروه ارزیابی شد. از نظر سن بیمار و علائم و نشانه‌های بالینی و آزمایشگاهی از قبیل هماتوکریت، کراتینین، سدیم، الیگوری،^۱ وزن و اندازه شکم بین دو گروه، تفاوت معنی داری وجود نداشت. از لحاظ بالینی، بهبود قابل توجه در بیمارانی که از مانیتول استفاده کردند، مشاهده شد و در هیچ یک از بیماران عوارض جانبی مانند سندروم دیسترس تنفسی، نارسایی کلیه یا ترومبوآمبولی گزارش نگردید. در گروه آلبومین،^۲ درصد بیماران به سندروم دیسترس تنفسی حاد^۳ مبتلا شدند. نتیجه دیگر این مطالعه، تفاوت اقتصادی قابل توجه بین دو نوع مدیریت نوع شدید سندروم بیش تحریکی تخدمان بود. درمان با مانیتول در مقایسه با درمان با آلبومین به وضوح مقرن به سرفهتر بود.

نتیجه‌گیری: استفاده از مانیتول با توجه به اثر محافظتی در برابر بروز سندروم دیسترس تنفسی حاد، قابل مقایسه و برتر از آلبومین، برای درمان سندروم بیش تحریکی تخدمان شدید است. بر اساس این مطالعه، مقرن به صرفه بودن، مانیتول را به یک داروی ایده‌آل برای درمان سندروم بیش تحریکی تخدمان تبدیل می‌کند. این مطالعه نشان می‌دهد که مانیتول می‌تواند خط اول درمان برای مدیریت سندروم بیش تحریکی تخدمان باشد، بنابراین افزودن مانیتول به عنوان یک درمان برای سندروم بیش تحریکی تخدمان، در فارماکوپه دارویی^۴ پیشنهاد می‌شود.

کلید واژه‌ها: سندروم تحریک بیش از حد تخدمان، مانیتول، آلبومین، اثر بخشی، اثر جانبی، مقرن به صرفه بودن.

تاریخ دریافت: ۹۹/۰۶/۱۵

تاریخ پذیرش: ۹۹/۰۶/۳۰

*نویسنده مسئول: ابوطالب صارمی

Polygeline^۷
Randomized Clinical Trial (RCT)^۸
Parallel Group^۹
Oliguria^{۱۰}
Acute Respiratory Distress Syndrome (ARDS)^{۱۱}
Drug Pharmacopeia^{۱۲}

مقایسه مانیتول و آلبومین در مدیریت نوع شدید سندروم بیش تحریکی تخدمان، یک کارآزمایی بالینی تصادفی و تحلیل هزینه-

اثربخشی

ابوطالب صارمی^{۱*}، مریم محمدی نیا^۱ مریم صنایع نادری^۱، لیلا زند آزاد^۱، محمد رضا ناطقی^۱

^۱ مرکز تحقیقات باروری و ناباروری صارم، مرکز تحقیقات سلوی و مولکولی صارم، بیمارستان فوق تخصصی صارم، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.

چکیده

زمینه و اهداف: سندروم تحریک بیش از حد تخدمان^۱ یک عارضه بالقوه تهدید کننده زندگی، شامل تجمع مایع در ریه^۲، نارسایی حاد کلیه و ترومبوآمبولی^۳، متعاقب تحریک کنترل شده تخدمان، در طی روش‌های کمک باروری^۴ است. تعدادی از مطالعات بالینی در مورد استفاده از افزایش دهنده‌های پلاسمای^۵ مانند آلبومین، نشاسته هیدروکسی اتیل^۶، مانیتول، پلی‌ژلین^۷ و دکستران به عنوان یک مداخله احتمالی برای پیشگیری از سندروم تحریک بیش از حد تخدمان نام برده‌اند. هدف از این مطالعه، مقایسه اثربخشی و مقرن به صرفه بودن مانیتول به جای آلبومین، در مدیریت نوع شدید سندروم بیش تحریکی تخدمان می‌باشد.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه کارآزمایی بالینی تصادفی^۸، تعداد ۴۷ بیمار مبتلا به نوع شدید سندروم بیش تحریکی تخدمان به صورت تصادفی در دو گروه درمانی مجزا تقسیم^۹ شدند. تعداد ۲۶ نفر از آنها تحت درمان با آلبومین (۱۰۰ گرم روزانه، تزریق وریدی) و تعداد ۲۱ نفر با دریافت

Ovarian Hyperstimulation Syndrome (OHSS)^۱
Pleural Effusion^۲
Thromboembolism^۳
Assisted Reproductive Techniques (ART)^۴
Plasma Expanders^۵
Hydroxyethyl Starch (HES)^۶

دانشنامه صارم در طب باروری

مقدمه

می‌شود^[۱۳]، اعمال اثر نماید. در حال حاضر آلبومین استفاده شده یک محصول مشتق شده حیوانی است و عرضه آن در سراسر جهان با محدودیت‌هایی از جمله فرآیند تولید دشوار، هزینه بالا و اکتشاهای آلرژیک و احتمال انتقال ویروس و بروون^[۷] روبرو است^[۱۴-۱۵].

مانیتول^[۸] یک الکل قندی^[۱۶-۱۷] است که به عنوان یک مدر اسمزی^[۲۹] عمل می‌کند^[۱۸]. مانیتول با افزایش فشار اسمزی در فیلتراسیون گلومرولی و گلوگیری از جذب مجدد آب و الکترولیت، باعث ادار اسمزی می‌شود. از تزریق مانیتول، برای کنترل افزایش فشار داخل جمجمه در ادم مغز، افزایش فشار داخل چشم و تحریک دفع ادراری برخی از سموم استفاده می‌شود^[۱۹]. علاوه بر این، مانیتول به نارسایی کلیوی هستند، مانند کسانی بهیمارانی که در معرض خطر ابتلا به نارسایی کلیوی و بیماران مبتلا به زردی و رابدومیولیز اقرار دارند، بکار گرفته می‌شود^[۱۸]. مقلالات پیشین از مزایای تجویز پیشگیری کننده مانیتول قبل و بلافصله پس از بازیابی تخمک در زنان در معرض خطر ابتلا به سندروم تحریک بیش از حد تخدمان شدید، خبر داده‌اند^[۱۶].

در این مطالعه جدید، ما اینمنی، اثربخشی و مقرن به صرفه بودن درمان با آلبومین و مانیتول، در مدیریت بیماران مبتلا به سندروم تحریک بیش از حد تخدمان شدید را باهم مقایسه کردیم.

مواد و روش‌ها

این مطالعه یک کارآزمایی بالینی کنترل شده^[۳] است، که در بیمارستان فوق تخصصی صارم انجام پذیرفت. در این مطالعه، ۴۷ بیمار (۴۰ تا ۴۰ ساله) بستری در بیمارستان فوق تخصصی صارم، با معیارهای تشخیصی سندروم تحریک بیش از حد تخدمان شدید، شامل افزایش سریع وزن، آسیت شدید^[۳]، بی‌شبایی همودینامیکی، دشواری تنفسی، الیگوری پیشرونده (کمتر از ۳۰ میلی لیتر در روز یا کمتر از ۳۰ میلی لیتر در ساعت)، و یافته‌های آزمایشگاهی از جمله هماتوکریت بیش از ۴۸٪، هیپوناترمی^[۳۴] (سدیم خون کمتر از ۱۳۵ میلی اکی‌والان در لیتر)، هایپرکالمی^[۳۵] (پتاسیم بیش از ۵ میلی اکی‌والان در لیتر) و افزایش کراتینین (بیش از ۱۰۲

سندروم تحریک بیش از حد تخدمان^[۱] یک عارضه نادر یاتروژنیک^[۳] در تکنیک‌های کمک باروری^[۴] است که می‌تواند به دنبال تحریک بیش از حد تخدمان و پس از تزریق گنادوتروپین جفتی انسانی^[۴] رخ دهد^[۱]. شیوع این سندروم بین ۰-۵٪ تا ۵ درصد گزارش شده است^[۲]. در این شرایط، به دلیل نشت مایع از طریق رگ‌های خونی مختلط شده، یک جابجایی عظیم مایع از بستر داخل رگی^[۵] به فضای سوم^[۶] وجود دارد که منجر به کاهش حجم داخل عروقی^[۷] همراه با ورم، تجمع مایع در شکم^[۸]، تجمع مایع در پرده جانب^[۹] یا تجمع مایع در پرده قلب^[۱۰] می‌گردد^[۱۲]. نوع شدید سندروم تحریک بیش از حد تخدمان، می‌تواند منجر به عوارض جدی و بالقوه کشندهای از جمله پلورال افیوژن^[۱۱]، نارسایی حاد کلیه و ترومبوآمبولی وریدی شود^[۱۲]. خروج مایع از عروق موجب اختلالات عملکرد کلیوی، ناشی از کاهش جریان، خون گردیده و منجر به الیگوری می‌شود. افزایش جذب مجدد سدیم و آب که در توبول پروگریمال اتفاق می‌افتد منجر به دفع کم سدیم در ادار می‌شود^[۱۳]. تبادل هیدروژن و پتاسیم با سدیم در توبول دیستال کاهش می‌یابد که منجر به افزایش پتاسیم خون^[۱۴] و نهایتاً ایجاد اسیدوز می‌شود. کاهش حجم داخل عروقی موجب افزایش غلظت خون گردیده و باعث حالت افزایش انعقادپذیری^[۱۵] می‌شود^[۱۶].

هدف اصلی درمان در سندروم تحریک بیش از حد تخدمان، حفظ حجم گردش خون و تعادل الکترولیت‌ها است^[۱۷]. تلاش‌ها باید به سمت بازگرداندن حجم طبیعی داخل عروقی و حفظ عملکرد کافی کلیه باشد. این مهم، ممکن است با استفاده از افزایش دهنده‌های پلاسمای کلؤیدی حاصل شود^[۱۸]. تعدادی از مطالعات بالینی با نتایج متناقض در مورد استفاده از افزایش دهنده‌های پلاسمای مانند آلبومین، نشاسته هیدروکسی اتیل^[۶] و مانیتول به عنوان یک مداخله احتمالی برای درمان سندروم تحریک بیش از حد تخدمان گزارش شده است^[۱۹-۲۰]. ماده ایده‌آل کلؤیدی برای درمان بیماران با سندروم تحریک بیش از حد تخدمان شدید، هنوز ناشناخته است^[۱۰]. پروتئین آلبومین انسانی^[۲۱]، فیزیولوژیک‌ترین محلول برای این منظور در نظر گرفته می‌شود. گزارش شده است که آلبومین ممکن است با اتصال و غیر فعال کردن عوامل دخیل در پاتوژن سندروم تحریک بیش از حد تخدمان، مانند فاکتور رشد اندوتیال عروقی^[۲۲] و یا با افزایش فشار انکوتیک^[۲۳] کلؤیدی پلاسمای که موجب خروج مایع از فضای سوم

Iatrogenic	^{۱۳}
Human Chorionic Gonadotropin (HCG)	^{۱۴}
Intravascular Bed	^{۱۵}
Third Space	^{۱۶}
Intravascular Hypovolemia	^{۱۷}
Ascites	^{۱۸}
Hydrothorax	^{۱۹}
Hydropericardium	^{۲۰}
Pleural Effusion	^{۲۱}
Hyperkalemia	^{۲۲}
Hypercoagulable State	^{۲۳}
Human Albumin Protein	^{۲۴}

دانشنامه صارم در طب باروری

Vascular Endothelial Growth Factor (VEGF)	^{۲۵}
Oncotic Pressure	^{۲۶}
Prion	^{۲۷}
Mannitol	^{۲۸}
Osmotic Diuretic	^{۲۹}
Glomerular Filtration	^{۳۰}
Rhabdomyolysis	^{۳۱}
Controlled Clinical Trial	^{۳۲}
Tense Ascites	^{۳۳}
Hyponatremia	^{۳۴}
Hyperkalemia	^{۳۵}

علاوه بر این، عوارضی مانند نارسایی حاد کلیوی، سندروم دیسترس حاد تنفسی^{۴۳} و ترومبوآمبولی در دو گروه بررسی شد. همچنین، تجزیه و تحلیل مقرون به صرفه بودن^{۴۴} بین گروه های درمانی آلبومین و مانیتول نیز صورت پذیرفت.

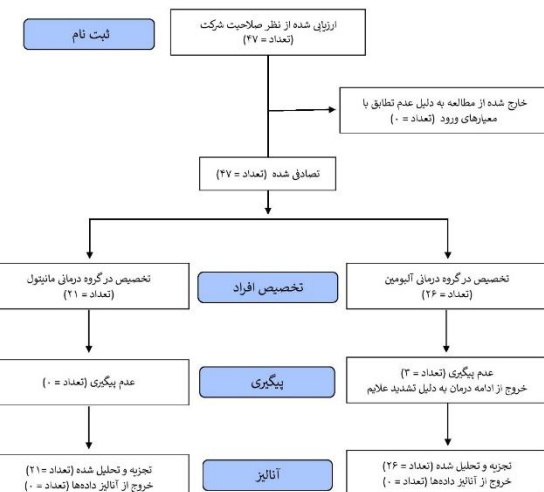
در نهایت، داده های تحقیق با استفاده از نرم افزار IBM SPSS^{۴۵} و با استفاده از شاخص های آمار توصیفی و تحلیلی مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. از آزمون آماری کولموگروف- اسمیرنوف^{۴۶} جهت تعیین توزیع نرمال آزاده های کمی استفاده گردید، که با توجه به توزیع غیر نرمال داده ها، برای مقایسه میانگین ها از آزمون ناپارامتری من- ویتنی یو^{۴۷} استفاده شد و همچنین برای داده های کیفی، آزمون دقیق فیشر^{۴۸} کار برد شد. در این مطالعه، آنالیز داده ها به روش تحلیل به قصد درمان^{۴۹} صورت پذیرفت.

نتایج

در این مطالعه، نتایج کلی درمان با مانیتول در مقایسه با درمان با آلبومین در موارد شدید سندروم تحریک بیش از حد تخدمان، شامل اثربخشی، عوارض جانی و هزینه ها، را مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. میانگین سنی بیماران در گروه آلبومین ۳۱/۶۹ سال و در گروه مانیتول ۳۲/۵۲ سال بود، که تفاوت معنی داری بین آنها وجود نداشت ($PV>0.05$). اثربخشی دارو درمانی با بررسی نتایج دفع روزانه ادرار، آنالیزهای بیوشیمی سرم، عالیم حیاتی، اندازه گیری وزن و اندازه دور شکم ارزیابی شد. در عالیم و نشانه های بالینی شامل تعداد ضربان قلب، تعداد تنفس، دمای بدن، وزن و اندازه دور شکم، بین دو گروه مطالعه تفاوت معنی داری وجود نداشت ($PV>0.05$). همچنین برخی از یافته های آزمیشگاهی شامل هموگلوبین، هماتوکریت، کراتینین، نیتروژن اوره خون^{۵۰}، قند خون و پتانسیم بین دو گروه مطالعه تفاوت معنی داری وجود نداشت ($PV>0.05$), این در حالی است که میزان سدیم و اسموالایتی خون بطور معنی داری در گروه مانیتول کمتر بود ($PV<0.05$) (جدول ۱). از طرفی بهبود آشکاری در حال عمومی بیمارانی که از مانیتول در مقابل آلبومین استفاده می کردند، مشاهده گردید. میانگین دفع ادرار روزانه در گروه درمانی مانیتول به طور معنی داری بیشتر از گروه آلبومین بود ($PV<0.05$). با این حال، از آنجا که میزان مصرف مایعات در گروه مانیتول بیشتر بود، تفاضل میزان دریافت مایع و دفع ادراری در گروه مانیتول نیز بالاتر بود، هرچند که از لحاظ آماری تفاوت معنی داری با گروه آلبومین نداشت ($PV>0.05$). اصلاح وضعیت اولیگوری^{۵۱} (یا آنوری)^{۵۲} و روند دفع ادرار، به عنوان شاخص عملکرد کلیه و بهبودی بیمار، در گروه

میلی گرم در دسی لیتر، به صورت تصادفی در دو گروه موازنی، وارد مطالعه شده و تحت درمان با آلبومین و یا مانیتول قرار گرفتند. معیارهای خروج از مطالعه عبارت بودند از، عدم تمایل و همکاری بیمار، عدم تحمل درمان و یا تشید عالیم بیماری (نمودار شماره ۱).

در گروه درمانی آلبومین، ۲۶ بیمار، ۱۰۰ گرم آلبومین^{۵۳} ۲۴ روز به صورت انفوژیون وریدی طی مدت ۴ ساعت دریافت کردند. در گروه درمانی مانیتول، ۲۱ بیمار ۱۰۰ گرم مانیتول را به صورت انفوژیون وریدی طی مدت ۴ ساعت، دو بار در روز دریافت کردند. هیدراتاسیون سریع، توسط ۵۰۰ میلی لیتر محلول نرمال سالین^{۵۴} و سپس ۳۰ میلی لیتر در کیلوگرم در روز، به صورت تزریق وریدی، برای هر دو گروه انجام شد. همچنین نظارت دقیق بالینی و ارزیابی دوز دارو در هنگام تزریق، کنترل و اصلاح الکتروولیتها (در صورت لزوم) و حفظ اسموالایتی سرم کمتر از ۳۰۰- ۳۲۰ میلی اسمول بر کیلوگرم نیز برای به حداقل رساندن عوارض جانبی داروها در نظر گرفته شد. بیماران در هر دو گروه درمانی و تحلیلگران آماری از نوع دریافت دارو مطلع نبودند (مطالعه دوسو کور^{۵۵}).



نمودار شماره ۱: جریان روند مطالعه (کنسرت ۲۰۱۰) ^{۵۶} با روش تحلیل به قصد درمان^{۴۷}

اثربخشی رژیمهای درمانی مورد مطالعه، از نظر علائم حیاتی، معایبات شکم، سمع ریوی، اندازه گیری دور شکم، وزن بیمار، پارامترهای بیوشیمی سرم و میزان دریافتی و خروجی مایعات (میزان ادرار) بین دو گروه مقایسه شد.

Kolmogorov-Smirnov Test	^{۴۳}	Albumin, OCTAPHARMA AG, Switzerland	^{۴۶}
Normal Distribution	^{۴۴}	Normal Saline 0.9%	^{۴۷}
Mann-Whitney U Test	^{۴۵}	Double-Blind Study	^{۴۸}
Fisher's Exact Test	^{۴۶}	CONSORT Flow Diagram of RCT	^{۴۹}
Intention-To-Treat Analysis (ITT)	^{۴۷}	Acute Respiratory Distress Syndrome (ARDS)	^{۴۰}
Blood Urea Nitrogen (BUN)	^{۴۸}	Cost-Effectiveness Analysis	^{۴۱}
Anuria	^{۴۹}	IBM SPSS Statistics for Windows, Version 25 (IBM Corp., Armonk, N.Y., USA)	^{۴۲}

دانشنامه صارم در طبع برآوری

در تحلیل هزینه-اثربخشی، میانگین هزینه دارو برای درمان با آلبومین در حدود ۳۷ میلیون ریال بود، این هزینه برای مانیتول، در حدود یک میلیون ریال بود، که از لحاظ آماری تفاوت معنی دار بود ($PV < 0.05$) (جدول شماره ۳). از طرفی مدت زمان بستره در بیمارستان در گروههای درمانی تفاوت معنی داری نداشت ($PV > 0.05$) (جدول شماره ۳)

جدول شماره ۲ مقایسه میانگین هزینه دارو و روزهای بستره در گروه درمانی آلبومین با گروه درمانی مانیتول (بر حسب آزمون من ونتی بو)

سطح معنی داری ($P\text{-Value}$)	قطر مطلق میانگینها	گروه درمانی مانیتول (تعداد = ۲۱)	گروه درمانی آلبومین (تعداد = ۲۶)	پارامتر
		میانگین ± انحراف معیار	میانگین ± انحراف معیار	
۰.۰۰	۳۶۱۶۸۶۴۱.۱۰	۱۰۵۰۰۰.۳۴ ± ۴۶۴۶.۸	۳۷۷۱۸۶۴۱.۵۴ ± ۵۵۰۰.۵۳	هزینه دارو (ریال) ^۱
۰.۴۱	۰.۷۲	۴.۷۶ ± ۱.۵	۴.۰۴ ± ۱.۳	مدت زمان بستره در بیمارستان (روز)

^۱ تفاوت معنی دار آماری ($PV < 0.05$) دیده شد.

بحث

سندرم تحریک بیش از حد تخدمان^{۵۲} عارضه شناخته شده تحریک کنترل شده تخدمان طی فرآیند تکنیکهای کمک بازوری^۳ است، که در صورت عدم پیشگیری یا درمان به موقع در موارد شدید، بالقوه کشنه می‌باشد^{۱۲}. در حالت ایده‌آل، زنان در معرض این اختلال باید قبل از تحریک تخدمان شناسایی شوند و پروتکلهای انتخاب گردند که خطر این بیماری را به حداقل برسانند.

در حال حاضر پروتکلهای کوتاه مدت با استفاده از آنتاگونیستهای هورمون آزاد کننده گنادوتropی^۴ به منظور جلوگیری از آزاد شدن زودرس هورمون لوئینین کننده^۵ به طور روتین صورت می‌پذیرد. سپس جهت بلوغ نهایی تخمک و آزادسازی آن، از آگونیست هورمون آزاد کننده گنادوتropی استفاده می‌شود، که در برخی موارد دوز کم هورمون گنادوتropین جفتی انسان،^۶ نیز همراه می‌گردد^{۱۹}. اگر استراتژی‌های پیشگیری از سندرم تحریک بیش از حد تخدمان، موثر نباشد و بیمار با شرایط شدید و بحرانی مواجه شود، مراقبت‌های حمایتی، پاراسنتر^۷ و استفاده از محلول‌های افزایش دهنده حجم^۸ توصیه می‌شود^{۱۵}. در این بیماری یافته‌های بالینی را می‌توان در ارگان‌های مختلف مشاهده کرد، که با شدت یافتن بیماری، ارگان‌های بیشتری نیز درگیر می‌شوند^{۲۰}. پاتوفیزیولوژی این سندرم با افزایش نفوذ پذیری مویرگی مشخص می‌شود، که منجر به نشت مایع از عروق، تجمع مایع در فضای سوم و کاهش حجم داخل عروقی می‌شود^{۲۱}. فاکتور رشد اندوتیال عروقی^۹ که به عنوان عامل نفوذ پذیری عروقی نیز

مانیتول قابل توجه بود. (جدول شماره ۱)

جدول شماره ۱ مقایسه میانگین مشخصه‌های گروه درمانی آلبومین با گروه درمانی مانیتول (بر حسب آزمون من ونتی بو)

پارامتر	سن (سال)	علاءم حیاتی	پارامتر	سن (سال)
ضریبان قلب (تعداد در دقیقه)	۸۴.۵۷ ± ۸.۵	ضریبان قلب (تعداد در دقیقه)	۸۴.۵۷ ± ۸.۵	ضریبان قلب (تعداد در دقیقه)
تنفس (تعداد در دقیقه)	۱۹.۸۰ ± ۱.۵	دماهی بدن (سانتی گراد)	۳۶۸۸ ± ۰.۳	دماهی بدن (سانتی گراد)
وزن (کیلوگرم)	۶۹.۷۲ ± ۱۱.۸	دور شکم (سانتی متر)	۹۵.۱۵ ± ۱۱.۵	دور شکم (سانتی متر)
بیوشیمی خون		هماتوکریت (درصد)	۳۵.۰۷ ± ۵.۰	هماتوکریت (درصد)
هموگلوبین (گرم در دیسی‌لیتر)	۱۱.۶۰ ± ۱.۹	کراتینین (میلی‌گرم در دیسی‌لیتر)	۰.۸۴ ± ۰.۳	کراتینین (میلی‌گرم در دیسی‌لیتر)
نیتروزن اوره خون (میلی‌گرم در دیسی‌لیتر)	۱۱۰.۸ ± ۴.۳	قدن خون (میلی‌گرم در دیسی‌لیتر)	۹۴.۴۲ ± ۳۱.۵	قدن خون (میلی‌گرم در دیسی‌لیتر)
سدیم (میلی‌اکیوالان در لیتر)	۱۳۶.۴۰ ± ۲.۳	پتاسیم (میلی‌اکیوالان در لیتر)	۱۳۲.۱۴ ± ۲.۸	پتاسیم (میلی‌اکیوالان در لیتر)
امسولانه (میلی‌اسمول در کیلوگرم) ^{۱۰}	۷۸۹.۳۹ ± ۵.۳	دفع ادرار روزانه (میلی‌لیتر)	۱۹۰.۵۷۶ ± ۹۹.۵	دفع ادرار روزانه (میلی‌لیتر)
تفاصل در رفاقت و غفع روزانه مانعات (میلی‌لیتر) ^{۱۱}	-۱۴۱.۸۱ ± ۲۷.۹	تفاصل در رفاقت و غفع روزانه مانعات (میلی‌لیتر) ^{۱۱}	-۱۹۴.۲۵ ± ۴۷.۸	تفاصل در رفاقت و غفع روزانه مانعات (میلی‌لیتر) ^{۱۱}

^۱ تفاوت معنی دار آماری ($P < 0.05$) دیده شد.^۲ مقادیر منفی بدین معنی است که میزان دفع مایع از میزان دریافت آن بیشتر بوده است.

هفت مورد (۲۶/۹۲ درصد) در گروه آلبومین با سندرم دیسترس تنفسی حاد مواجه شدند، در حالی که هیچ موردی در گروه مانیتول مشاهده نشد، که این تفاوت از لحاظ آماری معنی دار بود ($PV < 0.05$). همچنین در هیچ‌کدام از گروههای عارضه نارسایی کلیه و ترومبوامبولی ایده نشد (جدول شماره ۲).

عارضه	گروه درمانی آلبومین (تعداد = ۲۶)	گروه درمانی مانیتول (تعداد = ۲۱)	سطح معنی داری ($P\text{-Value}$)
	تعداد (درصد)	تعداد (درصد)	
سندرم دیسترس حاد تنفسی ^۱	۷ (۲۶.۹٪)	۰ (۰٪)	۰.۰۱
نارسایی کلیه	۰ (۰٪)	۰ (۰٪)	۱
تروموامبولی	۰ (۰٪)	۰ (۰٪)	۱

^۱ تفاوت معنی دار آماری ($PV < 0.05$) دیده شد.

Acute Respiratory Distress Syndrome (ARDS) ^{۰۱}	Thromboembolism ^{۰۲}
Ovarian Hyperstimulation Syndrome (OHSS) ^{۰۲}	Assisted Reproductive Technology (ART) ^{۰۳}
Gonadotropin-Releasing Hormone (GnRH) ^{۰۴}	

دانشنامه صارم در طب بازوری

Luteinizing Hormone (LH)^{۰۰}
Low-Dose Human Chorionic Gonadotropin (hCG)^{۰۱}
Paracentesis^{۰۷}
Volume Expander Solutions^{۰۸}
Vascular Endothelial Growth Factor (VEGF)^{۰۹}

ما در مقالات گذشته، اثربخشی درمانی و نقش پیشگیرانه مانیتول در سندروم تحریک بیش از حد تخدمان را نشان دادیم [۱۱، ۱۳، ۲۱]. مطالعه حاضر جهت مقایسه میزان اثربخشی و عوارض جانبی درمان با مانیتول در مقایسه با درمان متداول با آلبومین، در قالب یک مطالعه کارآزمایی بالینی کنترل شده، انجام پذیرفت. همچنین در این مطالعه هزینه دارویی و مدت زمان بسترسی در هر دو روش درمانی با هم مقایسه شدند.

این مطالعه نشان داد که استفاده از مانیتول در مدیریت موارد شدید سندروم تحریک بیش از حد تخدمان، نقشی کارآمد داشته و از لحاظ اثربخشی و عملکرد بالینی و بیوشیمیایی، همتای استفاده از درمان رایج با آلبومین می‌باشد. مانیتول توانست جریان ادرار را، به عنوان شاخصی از عملکرد کلیه، به خوبی برقرار کرده و الیگوری و یا آنوری را در این بیماران برطرف نماید. همچنین مانیتول پارامترهای بیوشیمیایی خون شامل هماتوکریت، هموگلوبین، کراتینین، نیتروژن اوره، قند، سدیم، پتانسیم و اسموالیتیه را در حد قابل قبولی اصلاح نمود و علایم و نشانه‌های بالینی از قبیل علایم حیاتی، وزن و اندازه دور شکم در بیماران به طور مشخصی بهبود یافت.

در این مطالعه، حدود ۲۶ درصد از بیمارانی که تحت درمان با آلبومین قرار داشتند، پاسخ درمانی کاملی نشان نداده و دچار عارضه دیسترس تنفسی گردیدند، این در حالی است که تمامی بیماران تحت درمان با مانیتول بدون هیچگونه عارضه خاصی طول درمان را طی کرده و با حال عمومی خوب مرخص گردیدند.

از طرفی مدت زمان بسترسی بیماران در هر دو روش درمانی مشابه هم بود، اما هزینه دارویی در گروه درمانی با آلبومین به مراتب بیشتر از گروه درمانی مانیتول بود که این نسبت به بیش از ۳۵ برابر می‌رسد.

بنابر یافته‌های این پژوهش، با توجه به اثربخشی مشابه به هم، در هر دو رژیم درمانی و عوارض کمتر در درمان با مانیتول نسبت به آلبومین، استفاده از مانیتول در مدیریت موارد شدید سندروم تحریک بیش از حد تخدمان، از لحاظ هزینه-اثربخشی،^۷ بسیار قابل توجه و چشمگیر می‌باشد.

نتیجه گیری

هزینه-اثربخشی یکی از عوامل مهم در انتخاب و بکارگیری یک رژیم درمانی است. این مطالعه نشان داد که استفاده از مانیتول در مدیریت موارد شدید سندروم تحریک بیش از حد تخدمان، نه تنها به اندازه درمان رایج و متداول با آلبومین موثر می‌باشد، بلکه عوارض ناشی از عدم پاسخ درمانی در آن به طور قابل توجهی کمتر است. از طرفی هزینه ۳۵ برابری استفاده از آلبومین

شناخته می‌شود، به عنوان یکی از واسطه‌های ایجاد سندروم تحریک بیش از حد تخدمان شناخته شده است.^[۲۱-۲۳] یافته‌های ریوی شامل تجمع مایه در پرده جنبه،^۸ بیماری محدود کننده ریه ناشی از تجمع مایع در شکم^۹ یا ایلنوس فلجي^{۱۰} و همچنین سندروم دیسترس تنفسی حاد^{۱۱} می‌باشد. یافته‌های قلب و عروق شامل، کاهش حجم داخل عروقی، افت فشار خون، کاهش جریان خون و ریدی مرکزی و افزایش ضربان قلب و واکنش جریان قلبی با گشاد شدن عروق شریانی است. مشکلات انعقادی شامل، افزایش غلظت خون (عمدتاً به دلیل کاهش حجم پلاسمای) و افزایش سطح استروژن است که منجر به افزایش انعقادپذیری خون^{۱۰} و ترمبوز^{۱۲} می‌شود.^[۲۴-۲۶] بیشترین یافته‌های غیر طبیعی کتروولیت‌های پلاسمای این بیماری، هیپوناترمی^{۱۳} و هایپرکالمی^{۱۴} ناشی از کاهش حجم مایعات بدن و عدم تعادل کتروولیت‌ها در ادار است.^[۲۷، ۲۸]

تاکنون، آلبومین به طور گسترده‌ای در درمان و پیشگیری سندروم تحریک بیش از حد تخدمان در بیماران پر خطر مورد استفاده قرار گرفته است.^[۲۹-۳۱] اما در مورد مزایای استفاده از آن و چگونگی عملکرد و مکانیسم پیشگیرانه آن اجماع نظر وجود ندارد.^[۲۱] علاوه بر این، برخی از نگرانی‌ها در مورد انتقال احتمالی پریون‌ها^{۱۵} و عفونت‌های ویروسی، مانند بیماری کروتوفلد جاکوب^{۱۶} هپاتیت B و C و سندروم اکتسابی کمبود ایمنی^{۱۷} ناشی از ویروس نقص ایمنی انسانی^{۱۸} وجود دارد.^[۲۲]

از مانیتول به عنوان یک عامل محافظت کننده کلیه در بیمارانی که در معرض خطر ابتلا به نارسایی کلیوی هستند، مانند افرادی که تحت عمل جراحی قلب و عروق و یا پیوند کلیه قرار می‌گیرند و در بیماران مبتلا به زردی و رابdomیلیز^{۱۹}،^{۲۰} استفاده می‌شود.^[۲۲-۲۶] مانیتول یک الکل قندی آب دوست است که از گلومرول فیلتر می‌شود، اما از توبول کلیه باز جذب نمی‌گردد، که این خاصیت ادرارآوری اسمرزی^{۲۱} و خواص آنتی اکسیدانی مفروض بر مانیتول، موجب شده است که برای کاهش فشار داخل جمجمه و داخل چشم نیز بطور وسیعی استفاده شود.^[۲۷] این فعالیت اسمرزی در داخل لوله پیچیده نزدیک^{۲۲} و شاخه نزوی قوس هنله^{۲۳} اعمال می‌شود، و باز جذب لوله‌ای غیرفعال^{۲۴} آب را محدود می‌کند.^[۲۸] مانیتول همچنین باعث ترشح پروستاگلاندین‌های^{۲۵} کلیوی می‌شود، که منجر به گشاد شدن عروق کلیه و افزایش جریان ادرار می‌شود.^[۲۹] مانیتول از جذب مجدد سدیم در توبول کلیه جلوگیری کرده و منجر به کاهش سدیم می‌شود، که می‌تواند باعث هایپرناترمی^{۲۷} و هایپرکالمی^{۲۸} شود.^[۴۰] این عوارض جانبی می‌تواند در درمان سندروم تحریک بیش از حد تخدمان که با هیپوناترمی و هایپرکالمی همراه می‌باشد، مفید واقع گردد.^[۴۱]

Human Immunodeficiency Virus (HIV)	۷۰
Rhabdomyolysis	۷۱
Osmotic Diuretic	۷۲
Proximal Convoluted Tubule	۷۳
Descending Limb Of Henle's Loop	۷۴
Passive Tubular Reabsorption	۷۵
Prostaglandin	۷۶
Hypernatraemia	۷۷
Hypokalaemia	۷۸
Cost-Effectiveness	۷۹

Pleural Effusion	۶۰
Ascites	۶۱
Paralytic Ileus	۶۲
Hypercoagulability	۶۳
Thrombosis	۶۴
Hyponatremia	۶۵
Hyperkalemia	۶۶
Prions	۶۷
Creutzfeldt-Jakob Disease (CJD)	۶۸
Acquired Immunodeficiency Syndrome (AIDS)	۶۹

منابع

1. Aboulghar M. Symposium: Update on prediction and management of OHSS - Prevention of OHSS. In: *Reproductive BioMedicine Online*. Vol 19. Reproductive Healthcare Ltd; 2009:33-42. doi:10.1016/S1472-6483(10)60043-0
2. Delvigne A, Rozenberg S. Epidemiology and prevention of ovarian hyperstimulation syndrome (OHSS): a review. *Hum Reprod Update*. 2002;8(6):559-577. Accessed April 6, 2021. <https://academic.oup.com/humupd/article/8/6/559/718653>
3. Prakash A, Mathur R. Ovarian hyperstimulation syndrome. *Obstet Gynaecol*. 2013;15(1):31-35. doi:10.1111/j.1744-4667.2012.00153.x
4. Aboulghar MA, Mansour RT, Serour GI, Rizk B. Ovarian hyperstimulation syndrome: Modern concepts in pathophysiology and management. *Middle East Fertil Soc J*. 1996;1:3-16.
5. Tollar A, Holst N, Forsdahl F, Fadnes HO, Øian P, Maltau JM. Transcapillary fluid dynamics during ovarian stimulation for in vitro fertilization. *Am J Obstet Gynecol*. 1990;162(2):554-558. doi:10.1016/0002-9378(90)90428-A
6. McClure N, Healy DL, Rogers PAW, et al. Vascular endothelial growth factor as capillary permeability agent in ovarian hyperstimulation syndrome. *Lancet*. 1994;344(8917):235-236. doi:10.1016/S0140-6736(94)93001-5
7. Matorras R, Andrés M, Mendoza R, Prieto B, Pijoan JI, Expósito A. Prevention of ovarian hyperstimulation syndrome in GnRH agonist IVF cycles in moderate risk patients: Randomized study comparing hydroxyethyl starch versus cabergoline and hydroxyethyl starch. *Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol*. 2013;170(2):439-443. doi:10.1016/j.ejogrb.2013.07.010
8. Youssef MA, Al-Inany HG, Evers JL, Aboulghar M. Intra-venous fluids for the prevention of severe ovarian hyperstimulation syndrome. In: *Cochrane Database of Systematic Reviews*. John Wiley & Sons, Ltd; 2011. doi:10.1002/14651858.cd001302.pub2
9. Asch RH, Ivery G, Goldsman M, Frederick JL, Stone SC, Balmaceda JP. The use of intravenous albumin in patients at high risk for severe ovarian hyperstimulation syndrome. *Hum Reprod*.

نسبت به مانیتول، به وضوح استفاده از مانیتول بجای آلبومین در پیشگیری و درمان سندرم تحریک بیش از حد تخدمان را منطقی و توصیه پذیر می‌نماید.

پیشنهادات

این مطالعه نشان می‌دهد که مانیتول می‌تواند خط اول درمان برای مدیریت سندرم بیش تحریکی تخدمان باشد، بنابراین افزودن مانیتول به عنوان یک درمان برای سندرم بیش تحریکی تخدمان، در فارماکوپه دارویی پیشنهاد می‌شود.

تشکر و قدردانی

از لطف بی‌دریغ کارکنان محترم بیمارستان تخصصی صارم و مرکز تحقیقات باروری و ناباروری صارم و همچنین شرکت کنندگان کمال تشکر را دارد.

تاییدیه اخلاقی

کلیه داده‌های این مطالعه محرمانه بوده و بیماران از مراحل درمان آغاز گردیده و پس از اخذ رضایت نامه کتبی از آنها، وارد مطالعه شدند. پروتکل پژوهش توسط "کمیته تحقیق و اخلاق" مرکز تحقیقات باروری و ناباروری صارم تأیید شد. همچنین تأیید اخلاقی این کارآزمایی بالینی از کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی ایران (IRCT20180305038953N1) اخذ شد.

تعارض منافع

در این مطالعه تعارض منافع وجود نداشت.

منابع مالی

هزینه‌های پژوهش توسط مرکز تحقیقات باروری و ناباروری صارم تامین شده است.

- Genet.* 2010;27(2-3):121-128. doi:10.1007/s10815-010-9387-6
20. Schenker JG, Weinstein D. Ovarian hyperstimulation syndrome: A current survey. *Fertil Steril.* 1978;30(3):255-268. doi:10.1016/s0015-0282(16)43508-9
 21. Chen C-D, Wu M-Y, Chao K-H, Lien Y-R, Chen S-U, Yang Y-S. Update on management of ovarian hyperstimulation syndrome. *Taiwan J Obstet Gynecol.* 2011;50(1):2-10. doi:10.1016/j.tjog.2011.01.014
 22. Rizk B, Aboulghar M, Smitz J, Ron-El R. The role of vascular endothelial growth factor and interleukins in the pathogenesis of severe ovarian hyperstimulation syndrome. *Hum Reprod Update.* 1997;3(3):255-266. doi:10.1093/humupd/3.3.255
 23. Agrawal R, Conway GS, Sladkevicius P, et al. Serum vascular endothelial growth factor (VEGF) in the normal menstrual cycle: association with changes in ovarian and uterine Doppler blood flow. *Clin Endocrinol (Oxf).* 1999;50(1):101-106. doi:10.1046/j.1365-2265.1999.00618.x
 24. Aboulghar M. Treatment of ovarian hyperstimulation syndrome. *Semin Reprod Med.* 2010;28(6):532-539. doi:10.1055/s-0030-1265681
 25. Practice Committee of American Society for Reproductive Medicine. Ovarian hyperstimulation syndrome. *Fertil Steril.* 2008;90(5 SUPPL.). doi:10.1016/j.fertnstert.2008.08.034
 26. Brinsden PR. *A Textbook of In Vitro Fertilization and Assisted Reproduction: The Bourn Hall Guide to Clinical and Laboratory Practice.* Taylor & Francis; 2005.
<https://books.google.com/books?id=AAYuHnPrupUC>
 27. Navot D, Relou A, Margalioth EJ. Direct correlation between plasma renin activity and severity of the ovarian hyperstimulation syndrome. *Fertil Steril.* 1987;48(1):57-61. doi:10.1016/S0015-0282(16)59290-5
 28. Guo JL, Zhang DD, Zhao Y, et al. Pharmacologic Interventions in Preventing Ovarian Hyperstimulation Syndrome: A Systematic Review and Network Meta-Analysis. *Sci Rep.* 2016;6. doi:10.1038/srep19093
 29. Abramov Y, Fatum M, Abrahamov D, Schenker JG. Hydroxyethylstarch versus human albumin for the treatment of severe ovarian hyperstimulation syndrome: A preliminary report. *Fertil Steril.* 2001;75(6):1228-1230. doi:10.1016/S0015-0282(01)01784-8
 30. Youssef MA, Mourad S. Volume expanders for the prevention of ovarian hyperstimulation 1993;8(7):1015-1020. doi:10.1093/oxfordjournals.humrep.a138185
 10. Kissler S, Neidhardt B, Siebzehnrübl E, Schmitt H, Tschaikowsky K, Wildt L. The detrimental role of colloidal volume substitutes in severe ovarian hyperstimulation syndrome: A case report. *Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol.* 2001;99(1):131-134. doi:10.1016/S0301-2115(01)00364-5
 11. Saremi AT, Namdar Khanzadeh M, Shami M, Mohammad Aliha F, Pooladi A. The Efficacy of Mannitol Therapy in the Management of Moderate and Severe Forms of Ovarian Hyperstimulation Syndrome: A New Application. *Sarem J Reprod Med.* 2016;1(4):145-152. doi:10.29252/sjrm.1.4.145
 12. Shalev E, Giladi Y, Matlsky M, Ben-ami M. Decreased incidence of severe ovarian hyperstimulation syndrome in high risk in-vitro fertilization patients receiving intravenous albumin: A prospective study. *Hum Reprod.* 1995;10(6):1373-1386. doi:10.1093/HUMREP/10.6.1373
 13. Gao MZ, Zhao XM, Sun ZG, Hong Y, Zhao LW, Zhang HQ. Endocrine gland-derived vascular endothelial growth factor concentrations in follicular fluid and serum may predict ovarian hyperstimulation syndrome in women undergoing controlled ovarian hyperstimulation. *Fertil Steril.* 2011;95(2):673-678. doi:10.1016/j.fertnstert.2010.09.044
 14. Levin ER, Rosen GF, Cassidenti DL, et al. Role of vascular endothelial cell growth factor in ovarian hyperstimulation syndrome. *J Clin Invest.* 1998;102(11):1978-1985. doi:10.1172/JCI4814
 15. Venetis CA, Kolibianakis EM, Toulis KA, Gouli D, Papadimas I, Tarlatzis BC. Intravenous albumin administration for the prevention of severe ovarian hyperstimulation syndrome: A systematic review and metaanalysis. *Fertil Steril.* 2011;95(1). doi:10.1016/j.fertnstert.2010.05.026
 16. Saremi A, Alam M, Motaghi M. Administration of mannitol to prevent severe ovarian hyperstimulation syndrome: A randomized controlled trial. *Middle East Fertil Soc J.* 2003;8(2):159-163.
 17. O'Donnell K, Kearsley MW. *Sweeteners and Sugar Alternatives in Food Technology.* Wiley-Blackwell; 2012. doi:10.1002/9781118373941
 18. Lexi-Comp Inc. *Drug Information Handbook: A Comprehensive Resource for All Clinicians and Healthcare Professionals.* 22nd ed. Lexi-Comp; 2013.
 19. Nastri CO, Ferriani RA, Rocha IA, Martins WP. Ovarian hyperstimulation syndrome: Pathophysiology and prevention. *J Assist Reprod*

Hyperstimulation Syndrome (OHSS) Management.
Med J Obs Gynecol. 2017;5(1):1093.

syndrome. *Cochrane Database Syst Rev.* 2016;2016(8).
doi:10.1002/14651858.CD001302.pub3

31. Bellver JA, Mun A Oz EA, An Ballesteros A, et al. Intravenous albumin does not prevent moderate-severe ovarian hyperstimulation syndrome in high-risk IVF patients: a randomized controlled study. doi:10.1093/humrep/deg451

32. Isik AZ, Gokmen O, Zeyneloglu HB, Kara S, Keles G, Gulekli B. Intravenous albumin prevents moderate-severe ovarian hyperstimulation in in-vitro fertilization patients: A prospective, randomized and controlled study. *Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol.* 1996;70(2):179-183. doi:10.1016/S0301-2115(95)02603-7

33. Plusa SM, Clark NW. Prevention of postoperative renal dysfunction in patients with obstructive jaundice: A comparison of mannitol-induced diuresis and oral sodium taurocholate. *J R Coll Surg Edinb.* 1991;36(5):303-305.

34. Tiggeler RGWL, Berden JHM, Hoitsma AJ, Koene RAP. Prevention of acute tubular necrosis in cadaveric kidney transplantation by the combined use of mannitol and moderate hydration. *Ann Surg.* 1985;201(2):246-251. doi:10.1097/00000658-198502000-00020

35. Waskowski J, Pfortmueller CA, Erdoes G, et al. Mannitol for the Prevention of Peri-Operative Acute Kidney Injury: A Systematic Review. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 2019;58(1):130-140. doi:10.1016/j.ejvs.2019.02.003

36. Somagutta MR, Pagad S, Sridharan S, et al. Role of Bicarbonates and Mannitol in Rhabdomyolysis: A Comprehensive Review. *Cureus.* 2020;12(8). doi:10.7759/cureus.9742

37. Nomani AZ, Nabi Z, Rashid H, et al. Osmotic nephrosis with mannitol: review article. *Ren Fail.* 2014;36(7):1169-1176.

doi:10.3109/0886022X.2014.926758

38. Waller DG, Sampson AP. Diuretics. In: *Medical Pharmacology and Therapeutics*. Elsevier; 2018:219-229. doi:10.1016/B978-0-7020-7167-6.00014-2

39. Shawkat H, Westwood MM, Mortimer A. Mannitol: A review of its clinical uses. *Contin Educ Anaesthesia, Crit Care Pain.* 2012;12(2):82-85. doi:10.1093/bjaceaccp/mkr063

40. Hinson HE, Stein D, Sheth KN. Hypertonic saline and mannitol therapy in critical care neurology. *J Intensive Care Med.* 2013;28(1):3-11. doi:10.1177/0885066611400688

41. Saremi AT, Khanzadeh MN, Shami M, Aliha FM, Pooladi A. Use of Mannitol Therapy for Ovarian