



评价前列地尔联合丹参川芎嗪注射液治疗后循环缺血性眩晕与单用丹参川芎嗪的疗效对比

李莉 (江苏苏州相城区中医医院心脑血管科 215155)

摘要: **目的** 研究前列地尔联合丹参川芎嗪注射液治疗眩晕的疗效。**方法** 选取我院2015年4月-2016年4月收治的后循环缺血性眩晕患者78例为研究对象,按照随机分配的原则分为对照组和实验组各39例,对照组给予丹参川芎嗪注射液治疗,实验组给予前列地尔联合丹参川芎嗪注射液治疗,对比分析两组患者的治疗效果。**结果** 实验组患者治疗总有效率为94.87%,显著高于对照组71.79% ($P < 0.05$)。**结论** 前列地尔联合丹参川芎嗪注射液对治疗眩晕有很好的疗效,能有效缓解患者眩晕症状,值得在临床上推广应用。

关键词: 前列地尔 丹参川芎嗪注射液 眩晕 疗效

中图分类号: R743 **文献标识码:** A **文章编号:** 1009-5187 (2017) 06-155-01

眩晕是一种临床上常见的脑血管疾病,也叫后循环缺血性眩晕,是由于患者椎基底动脉缺血导致的,该病多发于老年群体,主要的症状有:恶心呕吐、头晕和肢体麻木等^[1]。随着人们生活方式的改变,该病的发病率呈现出逐年上升的趋势,一些病人没有得到彻底的治疗,导致病情反复复发,同时引发其他一些危及生命的并发症^[2]。本文对患者进行前列地尔联合丹参川芎嗪注射液治疗和单用丹参川芎嗪治疗,通过对两组患者治疗效果比较,发现前列地尔联合丹参川芎嗪对眩晕有很好的治疗效果。详细内容如下。

1 资料与方法

1.1 临床资料

选取我院2015年4月-2016年4月收治的后循环缺血性眩晕患者78例为研究对象,按照随机分配的原则分为对照组和实验组各39例;对照组患者男23例,女16例,年龄64-80岁,平均年龄为(67.25±2.14)岁;实验组患者男27例,女12例,年龄63-82岁,平均年龄为(68.41±2.75)岁。患者均符合诊断标准:患者为3天之内发病,经过CT、MRI诊断、有恶心、呕吐、复视等病症^[3]。患者事前对本次研究已经知晓,并签订知情同意书,患者在临床资料比较无统计学意义 ($P > 0.05$),具有可比性。

1.2 治疗方法

对照组患者给予单用丹参川芎嗪注射液治疗,具体方法为:10ml丹

参川芎嗪注射液加上0.9%氯化钠溶液(或5%葡萄糖或木糖醇)250ml对患者进行静脉滴注,每天治疗一次;

实验组患者给予前列地尔联合丹参川芎嗪注射液治疗,在对照组治疗基础上用前列地尔10μg加上0.9%氯化钠溶液(或5%葡萄糖)100ml静脉滴注,每天一次,两组患者治疗时间均为9天。

1.3 评价标准

治疗过程结束后,对治疗效果进行评价分析,评价标准为:痊愈:临床症状眩晕、呕吐、恶心等症状完全消失,且经过神经系统检查没有发现阳性体征变化;显效:临床症状眩晕消失,但坐起或战立时会感到头昏,且有轻微不稳定感觉;有效:临床症状眩晕偶尔出现,但发作次数显著减少,病症减轻;无效是指临床症状和临床体征均无改善,甚至病情加重。

1.4 统计学方法

应用SPSS18.0统计分析软件对实验数据进行分析处理,如 $P < 0.05$ 时,则说明两组的差异性具有统计学意义。

2 结果

2.1 两组患者治疗效果比较

实验组患者治疗总有效率为94.87%,显著高于对照组71.79% ($P < 0.05$),详细内容见表1。

表1: 两组患者治疗效果比较 [例 (%)]

组别	例数	痊愈	显效	有效	无效	总有效率
对照组	39	12 (30.77)	6 (15.38)	10 (25.64)	11 (28.21)	28 (71.79)
实验组	39	27 (69.23)	7 (17.95)	3 (7.69)	2 (5.13)	37 (94.87)
χ^2	-	-	-	-	-	7.477
P	-	-	-	-	-	<0.01

2.2 两组患者治疗后不良反应发生情况比较

实验组有2例患者发生不良反应,发生率为5.13%,对照组有7例患者发生不良反应,发生率为17.59%,实验组不良反应发生率显著低于对照组 ($P < 0.05$)。

3 讨论

后循环眩晕又称为椎基底动脉缺血眩晕,是一种神经内科疾病^[4]。临床上经常从降低血液黏度、改善后脑组织循环入手,提高大脑的供血能力,改善恢复脑组织细胞的功能,随着医疗技术和科学研究的不断发展,有研究指出前列地尔联合丹参川芎嗪注射液治疗眩晕有很好的效果,前列地尔活性比较稳定,能在血管中充分散开,使其生物学功能得以充分体现;丹参川芎嗪注射液对血管内皮有一定的保护能力,能提高脑组织抗缺氧能力并缓解血管动力学水平,因此将前列地尔和丹参川芎嗪注射液联合在一起,对眩晕患者有很好的治疗血管^[5]。

本次研究将患者分为两组,分别进行丹参川芎嗪注射液治疗和前列地尔联合丹参川芎嗪注射液治疗,对比分析两组患者的治疗效果,研究结果为:实验组患者治疗总有效率为94.87%,显著高于对照组71.79% ($P < 0.05$);实验组患者不良反应发生率显著低于对照组

($P < 0.05$)。研究结果表明,丹参川芎嗪注射液对患者有一定的治疗效果,但是疗效没有前列地尔联合丹参川芎嗪注射液治疗效果好。

综上所述,前列地尔联合丹参川芎嗪注射液对眩晕患者有很好的治疗效果,能够有效患者并发症情况,降低不良反应的发生率,值得在临床上推广应用。

参考文献

- [1] 牛兴荣. 前列地尔联合丹参川芎嗪注射液治疗后循环缺血性眩晕[J]. 中国实用神经疾病杂志, 2015, 18(8):115-116.
- [2] 郑洪涛. 前列地尔注射液联合丹参川芎嗪注射液治疗早期糖尿病肾病的临床探讨[J]. 中国现代药物应用, 2015, 7(1):88-89.
- [3] 杨旭, 秦蕾, 唐晓彬. 前列地尔注射液联合丹参川芎嗪注射液治疗早期糖尿病肾病的临床探讨[J]. 中国继续医学教育, 2015, 7(23):173-174.
- [4] 王晓磊. 前列地尔联合丹参川芎嗪注射液治疗后循环缺血性眩晕疗效分析[J]. 亚太传统医药, 2016, 12(1):140-141.
- [5] 钟云华, 李天荣. 丁咯地尔联合丹参川芎嗪注射液治疗后循环缺血性眩晕的疗效[J]. 中日友好医院学报, 2012, 26(4):218-220.