

DOI: <https://doi.org/10.17816/RA110790>

Особенности спинальной анестезии во время операции кесарева сечения у рожениц с гестационным сахарным диабетом: проспективное контролируемое нерандомизированное исследование

Е.Н. Дегтярёв¹, Е.М. Шифман², В.Д. Снежко³, И.В. Жуковец⁴, С.В. Ходус⁴¹ Городская клиническая больница им. Е.О. Мухина, Москва, Российская Федерация;² Московский областной научно-исследовательский клинический институт им. М.Ф. Владимирского, Москва, Российская Федерация;³ НМИЦ хирургии им. А.В. Вишневского, Москва, Российская Федерация;⁴ Амурская государственная медицинская академия, Благовещенск, Российская Федерация

АННОТАЦИЯ

Обоснование. Гестационный сахарный диабет (ГСД) увеличивает частоту выполнения операции кесарева сечения (КС) до 57,4%. Хронический высокий уровень глюкозы в плазме крови может влиять на опиоидные рецепторы и метаболизм нейромедиаторов. Беременные с ГСД нуждаются в большем количестве анальгетиков и демонстрируют более высокое потребление опиоидов в ближайшем послеоперационном периоде после КС, чем пациентки без ГСД. Таким образом, у рожениц с ГСД остаются не до конца изученными особенности течения спинальной анестезии (СА) во время операции, а также течение послеоперационного периода.

Цель. Изучить особенности проведения СА во время операции КС у рожениц с ГСД.

Материалы и методы. Проведено проспективное контролируемое исследование. Исследуемая группа включала 41 пациентку с компенсированным ГСД, не соответствующим критериям «манифестного» сахарного диабета. В контрольную группу вошли 109 пациенток без нарушений углеводного обмена. Критерии включения пациенток в исследование: СА, доношенная и одноплодная беременность, плановые операции КС, возраст от 15 до 25 лет включительно, нормальный уровень глюкозы в венозной крови утром перед операцией, паритет беременности и родов первый. Критерии исключения: физический статус пациенток по классификации ASA \geq IV, неадекватная СА, требующая введения препаратов для общей анестезии, тяжёлая экстрагенитальная патология, преэклампсия и эклампсия, инсулинотерапия и применение пероральных гипогликемических средств. После выполнения СА проводили оценку моторного (по шкале Bromage) и сенсорного блока (булавочный тест).

Результаты. Сенсорный блок через 3 мин был достигнут у 53%, через 4 мин — у 84%, через 5 мин — у всех пациенток контрольной группы. В группе пациенток с ГСД порог 50% был достигнут через 7 мин, у всех 100% пациенток сенсорный блок отмечен через 10 мин. Оценка моторного блока по Bromage через 5 мин показала, что в контрольной группе он развился у всех пациенток, в то время как в группе пациенток с ГСД — у 77,5% женщин.

Заключение. Полученные нами результаты позволяют утверждать, что при СА во время КС у пациенток с ГСД по сравнению с роженицами без нарушений углеводного обмена снижается скорость развития сенсорного и моторного блока. Нами показаны различия в оценке болевого синдрома в раннем послеоперационном периоде: значимые болевые ощущения в группе с ГСД проявляются в среднем на 60 мин раньше по сравнению с пациентками без него.

Ключевые слова: спинальная анестезия; гестационный сахарный диабет; кесарево сечение.

Как цитировать:

Дегтярёв Е.Н., Шифман Е.М., Снежко В.Д., Жуковец И.В., Ходус С.В. Особенности спинальной анестезии во время операции кесарева сечения у рожениц с гестационным сахарным диабетом: проспективное контролируемое нерандомизированное исследование // Регионарная анестезия и лечение острой боли. 2022. Т. 16, № 4. С. 303–312. DOI: <https://doi.org/10.17816/RA110790>

DOI: <https://doi.org/10.17816/RA110790>

Spinal anesthesia during caesarean section in parturients with gestational diabetes: prospective controlled non-randomized study

Evgeny N. Degtyaryov¹, Efim M. Shifman², Vera D. Snezhko³, Irina V. Zhukovets⁴, Sergey V. Khodus⁴

¹ Mukhin City Clinical Hospital, Moscow, Russia;

² Vladimirsky Moscow Regional Research Clinical Institute, Moscow, Russia;

³ Vishnevsky National Medical Research Center of Surgery, Moscow, Russia;

⁴ Amur State Medical Academy, Blagoveshchensk, Russia

ABSTRACT

BACKGROUND: Gestational diabetes mellitus (GDM) increases the incidence of cesarean section (CS) to 57.4%. Chronic high blood glucose levels can affect opioid receptors and neurotransmitter metabolism. Pregnant women with GDM require more analgesics and consumed more opioids in the immediate postoperative period after CS than patients without GDM. Thus, in parturients with GDM, the features of the spinal anesthesia (SA) course during CD surgery and the postoperative course remain not fully understood.

OBJECTIVE: To assess SA during CS in parturients with GDM.

METHODS AND METHODS: A prospective controlled study was conducted. The study group included patients with compensated GDM, excluding the criteria for “manifest” diabetes. The control group included patients without carbohydrate metabolism impairment. The inclusion criteria were as follows: SA, full-term and singleton pregnancy, elective CS, age 15–25 years, normal venous blood glucose levels in the morning before surgery, parity of pregnancy, and childbirth. The exclusion criteria were as follows: patients with American Society of Anesthesiologists class \geq IV, inadequate SA requiring the administration of drugs for general anesthesia, severe extragenital pathology, preeclampsia and eclampsia, insulin therapy, and use of oral hypoglycemic agents. After SA induction, Bromage motor block and sensory block were assessed.

RESULTS: Sensory block was achieved in 53% after 3 min, 84% after 4 min, and 100% of the patients in the control group after 5 min. In the GDM group, the threshold of 50% was reached after 7 min, and in all patients, sensory block was noted after 10 min. In the assessment of motor block by Bromage, all patients in the control group achieved motor block after 5 min, whereas in the GDM group, only 77.5% achieved motor block.

CONCLUSION: Our results suggest that with SA during CS in patients with GDM, compared with parturients without carbohydrate metabolism alteration, the rates of sensory and motor block development decreased. Differences in pain intensity were noted after the early postoperative period, and significant pain sensations in the GDM group are manifested on average 60 min earlier than that in the non-GDM group.

Keywords: spinal anesthesia; gestational diabetes mellitus; C-section.

To cite this article:

Degtyaryov EN, Shifman EM, Snezhko VD, Zhukovets IV, Khodus SV. Spinal anesthesia during caesarean section in parturients with gestational diabetes: prospective controlled non-randomized study. *Regional Anesthesia and Acute Pain Management*. 2022;16(4):304–312.

DOI: <https://doi.org/10.17816/RA110790>

ВВЕДЕНИЕ

Распространённость гипергликемии у беременных в 2019 году во всём мире составила около 15,8%, из них 83,6% случаев были связаны с гестационным сахарным диабетом (ГСД) [1, 2]. Частота ГСД с каждым годом увеличивается и отражает фоновую распространённость ожирения и сахарного диабета (СД) 2-го типа у населения в целом [3–6]. Результаты многоцентрового исследования HAPO (Hyperglycemia and Adverse Pregnancy Outcomes) продемонстрировали взаимосвязь между уровнем гликемии у матери и неблагоприятными исходами беременности как для матери, так и для плода [7]. У беременной с ГСД чаще, чем у женщин без нарушений углеводного обмена, развиваются преэклампсия и эклампсия, что нередко требует экстренного родоразрешения путём операции кесарева сечения (КС) [8, 9].

ГСД увеличивает частоту кесарева сечения до 57,4% и оказывает негативное влияние в случаях ожирения и/или КС в анамнезе [10–16]. В то же время хронический высокий уровень глюкозы в плазме крови может влиять на опиоидные рецепторы, тем самым изменяя фармакокинетику и фармакодинамику опиоидов [17]. Кроме того,

хронический высокий уровень глюкозы может воздействовать на метаболизм нейромедиаторов [18–21]. Исследования С. Yang и соавт. показали, что беременные с ГСД нуждаются в большем количестве анальгетиков и демонстрируют более высокое потребление опиоидов в ближайшем послеоперационном периоде после КС, чем пациентки без ГСД [22]. При родоразрешении путём КС рекомендованы как методы нейроаксиальной, так и общей анестезии, однако преобладание спинальной анестезии (СА) во время операции КС неоспоримо [23–26]. Таким образом, у рожениц с ГСД остаются не до конца изученными особенности течения СА во время операции КС, а также течение послеоперационного периода.

Цель исследования — изучить особенности проведения СА во время операции КС у рожениц с ГСД.

МАТЕРИАЛЫ И МЕТОДЫ

Дизайн исследования

Проведено проспективное контролируемое нерандомизированное исследование. Схема исследования представлена на рис. 1.

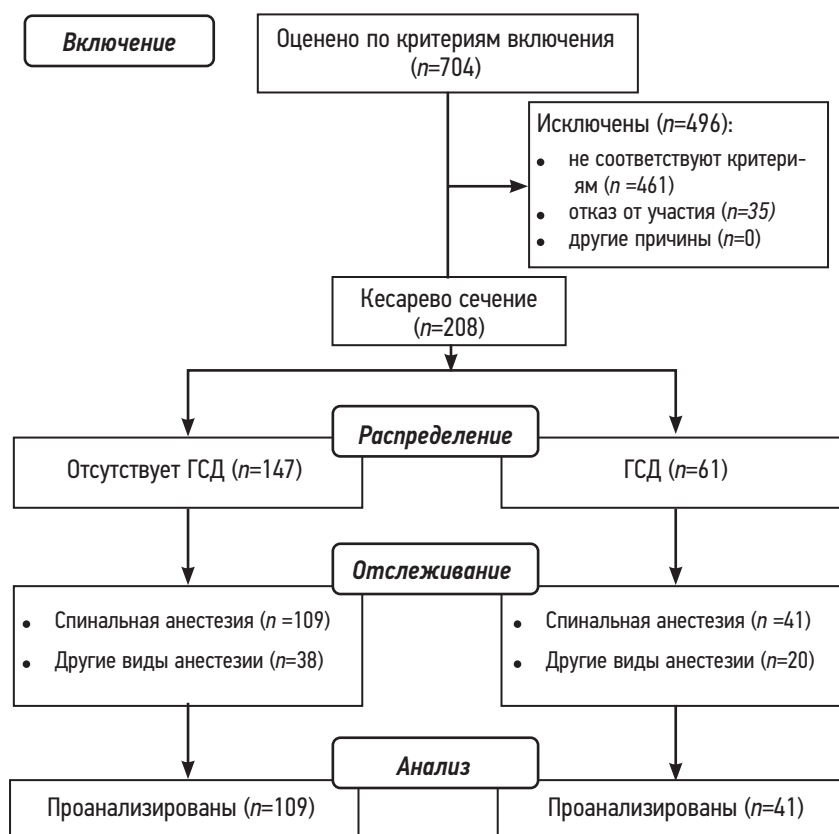


Рис. 1. Схема исследования.

Примечание. ГСД — гестационный сахарный диабет.

Fig. 1. Study scheme.

Note. ГСД — gestational diabetes mellitus.

Критерии соответствия

Критерии включения:

- СА;
- доношенная и одноплодная беременность;
- плановые операции КС;
- возраст от 15 до 25 лет включительно;
- нормальный уровень глюкозы в плазме венозной крови утром перед операцией;
- паритет беременности и родов первый.

Критерии исключения:

- физический статус пациенток по классификации Американского общества анестезиологов (ASA) \geq IV;
- неадекватная СА, требующая введения препаратов для общей анестезии;
- тяжёлая экстрагенитальная патология;
- преэклампсия и эклампсия;
- инсулинотерапия и применение пероральных гипогликемических средств.

Условия проведения и продолжительность исследования

Исследование проведено на базе областного перинатального центра ГАУЗ АО «Амурская областная клиническая больница» (Благовещенск) в период с февраля 2019 по ноябрь 2020 гг.

Описание медицинского вмешательства

Оперативное родоразрешение проводили в плановом порядке под СА по стандартной методике [23]. Доза изобарического бупивакаина была выбрана согласно инструкции по применению препарата (регистрационный № ЛП-002462 от 13.05.2014).

Анализ в подгруппах

Исследуемая группа (группа ГСД) включала 41 пациентку с компенсированным ГСД, не соответствующим критериям «манифестного» СД. В контрольную группу (группа К) вошли 109 пациенток без нарушений углеводного обмена.

Методы регистрации исходов

После выполнения СА осуществляли оценку моторного блока по шкале Bromage (B) от 0 до 3 баллов [24] через 1, 2, 3, 4 и 5 мин. При оценке сенсорного блока (булавочный тест) фиксировали время развития блока на уровне дерматомов Th_{IV}–Th_V. В послеоперационном периоде в течение 5 ч каждые 30 мин оценивали интенсивность болевого синдрома по визуальной аналоговой шкале (ВАШ) в баллах от 0 до 10 [25].

Этическая экспертиза

Проведение исследования одобрено Этическим комитетом ФГБОУ ВО «Амурская ГМА» (протокол № 1 от 04.02.2019). На каждую пациентку была заполнена карта формы 096/у. Все беременные были обследованы

в соответствии с приказом Минздрава Российской Федерации (РФ) № 572н от 1 ноября 2012 года «Об утверждении Порядка оказания медицинской помощи по профилю “акушерство и гинекология (за исключением использования вспомогательных репродуктивных технологий)”» (с изменениями и дополнениями от 17 января 2014, 11 июня 2015, 12 января 2016 года). Исследование проводили с учётом требований Хельсинкской декларации Всемирной медицинской ассоциации «Этические принципы проведения научных исследований с участием человека» с поправками в РФ, утверждёнными приказом Минздрава РФ № 266 от 19 июня 2003 года. Все пациентки, включая несовершеннолетних, самостоятельно дали письменное информированное добровольное согласие на участие в исследовании (Федеральный закон № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» с изменениями, вступившими в силу с 07 марта 2018 года).

Статистический анализ

Статистический анализ полученных результатов проводили с помощью функций пакета Statistica v. 10 (StatSoft Inc., США), а также в среде программирования R (Posit PBC, США). Для построения некоторых графиков также использовали веб-приложение StatTools v. 1.0 (ИнтелТекЛаб, Россия). Статистическая обработка данных включала методы описательной статистики. Частота исследуемых событий в группе представлена в формате абсолютной (*n*) и относительной частоты (%). Проверку гипотезы о статистической значимости различия средних между двумя группами осуществляли при помощи *t*-критерия Стьюдента, отсутствие значимого различия тестируемых выборочных распределений с нормальным законом распределения вероятностей было получено по критерию Шапиро–Уилка. Для сравнения выборок малого объёма, представленных медианой и интерквартильным размахом, использовали *U*-критерий Манна–Уитни. Уровень значимости *p* для всех статистических процедур был принят равным 0,05.

РЕЗУЛЬТАТЫ

Участники исследования

В исследовании приняли участие 150 первородящих пациенток в возрасте от 15 до 25 лет. При сравнении групп пациенток статистически значимые различия получены при сравнении средних значений и стандартных отклонений (СО) следующих критериев: возраст, масса тела и индекс массы тела. Такие критерии, как рост и срок гестации, оказались сопоставимыми (табл. 1).

При сравнении скорости развития моторного блока при СА между роженицами с ГСД и без него в различные временные точки получены статистически значимые различия (табл. 2).

Таблица 1. Сравнительная характеристика пациенток с с гестационным сахарным диабетом и женщин контрольной группы
Table 1. Comparative characteristics of patients with gestational diabetes mellitus and control group

Показатели	Группа ГСД		Группа К		p
	n	Среднее (СО)	n	Среднее (СО)	
Возраст	41	17,9 (2,7)	109	21,2 (3,4)	0,0000
Рост	41	155,8 (6,9)	109	157,4 (6,3)	0,1660
Масса тела	41	73,9 (13,1)	109	64,3 (8,4)	0,0000
ИМТ	41	25,2 (3,6)	109	21,1 (2,3)	0,0000
Срок гестации	41	38,0 (2,0)	109	37,9 (2,3)	0,7811

Примечание (здесь и в табл. 2–5). ГСД — группа с гестационным сахарным диабетом, К — контрольная группа, СО — стандартное отклонение, ИМТ — индекс массы тела.

Note (here and in Tables 2–5). ГСД — gestational diabetes mellitus, К — control group, СО — standard deviation, ИМТ — body mass index.

Таблица 2. Сравнительный анализ моторного блока в исследуемых группах через 1 мин после интратекального введения анестетика
Table 2. Comparative analysis of motor block in the study groups, 1 min after intrathecal anesthetic administration

Время на 1-й мин	Группа ГСД, n (%)	Группа К, n (%)	p
0	41 (100,0)	14 (12,8)	<0,0001
1	0	61 (56,0)	
2	0	34 (31,2)	

Через 1 мин после интратекального введения анестетика моторный блок в группе с ГСД не развился ни у одной пациентки, в то время как в контрольной группе такой результат отмечался у 12,8% исследуемых. Больше 1/2 (56%) пациенток исследуемой группы продемонстрировали

оценку моторного блока V_1 , у каждой третьей (31,2%) зафиксирована оценка V_2 (рис. 2).

Через 2 мин после интратекального введения анестетика у 50% пациенток группы с ГСД моторный блок не развился, у второй половины получена оценка V_1 .

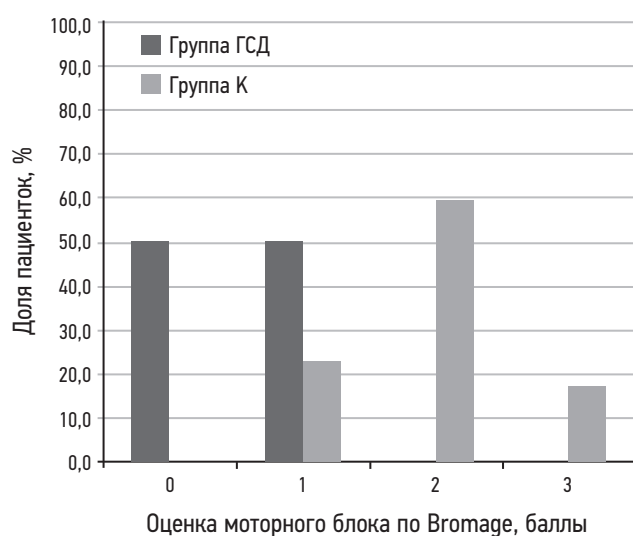


Рис. 2. Оценка моторного блока в исследуемых группах через 2 мин после интратекального введения анестетика ($p < 0,0001$).

Примечание (здесь и на рис. 3–7). ГСД — группа с гестационным сахарным диабетом, К — контрольная группа.

Fig. 2. Evaluation of motor block in the study groups, 2 min after intrathecal administration of anesthetic ($p < 0.0001$).

Note (here and in Fig. 3–7). ГСД — gestational diabetes mellitus, К — control group.

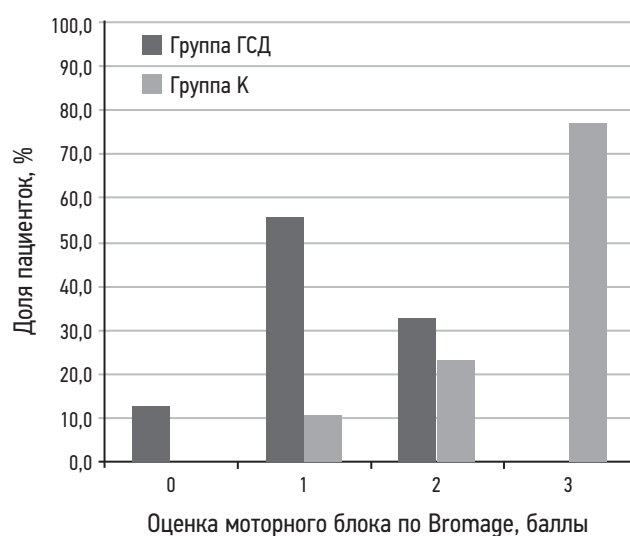


Рис. 3. Оценка моторного блока в исследуемых группах через 3 мин после интратекального введения анестетика ($p < 0,0001$).

Fig. 3. Evaluation of motor block in the study groups, 3 min after intrathecal administration of anesthetic ($p < 0.0001$).

В контрольной группе: B_1 — у 22,9%, B_2 — у 59,6%, B_3 — у 17,4% наблюдаемых.

Спустя 3 мин после интратекального введения анестетика у 5 (12,5%) пациенток с ГСД моторный блок не развился, у остальных пациенток этой группы оценка моторного блока распределилась следующим образом: B_1 — 55%, B_2 — 32,5%. В контрольной группе: B_2 — 22,9%, B_3 — 76,1% (рис. 3).

Через 4 мин после интратекального введения анестетика у всех пациенток с ГСД развился моторный блок, оценки распределились следующим образом: B_1 — 22,5%,

B_2 — 60%, B_3 — 17,5%. В контрольной группе моторный блок, соответствующий B_3 , достигнут у всех пациенток (рис. 4).

Оценка моторного блока через 5 мин (табл. 3) показала, что уровень B_2 в группе женщин с ГСД зафиксирован у 9 (22,5%) пациенток (рис. 5).

В табл. 4 и на рис. 6 представлены результаты оценки сенсорного блока в исследуемых группах. Полученные результаты показывают, что адекватный сенсорный блок на уровне $Th_{IV}-Th_V$ в контрольной группе был достигнут через 3 мин после интратекального введения

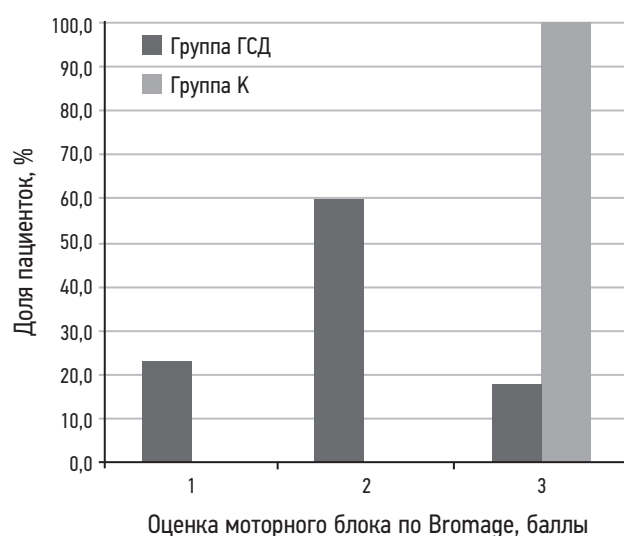


Рис. 4. Оценка моторного блока в исследуемых группах через 4 мин после интратекального введения анестетика ($p < 0,0001$).

Fig. 4. Evaluation of motor block in the study groups, 4 min after intrathecal administration of anesthetic ($p < 0,0001$).

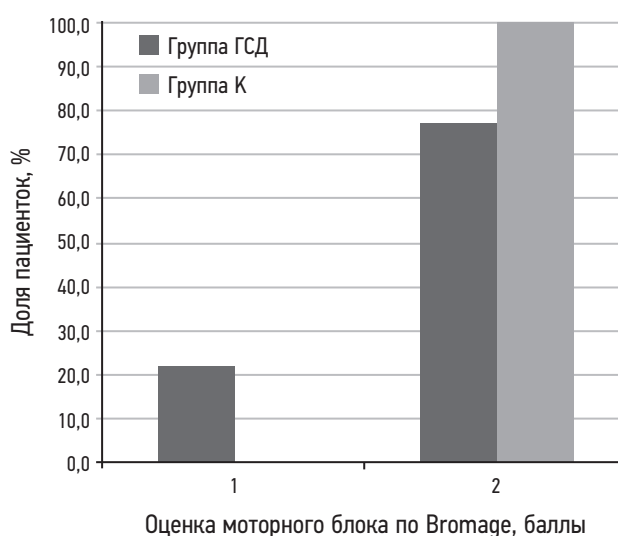


Рис. 5. Оценка моторного блока в исследуемых группах через 5 мин после интратекального введения анестетика ($p < 0,0001$).

Fig. 5. Evaluation of motor block in the study groups, 5 min after intrathecal administration of anesthetic ($p < 0,0001$).

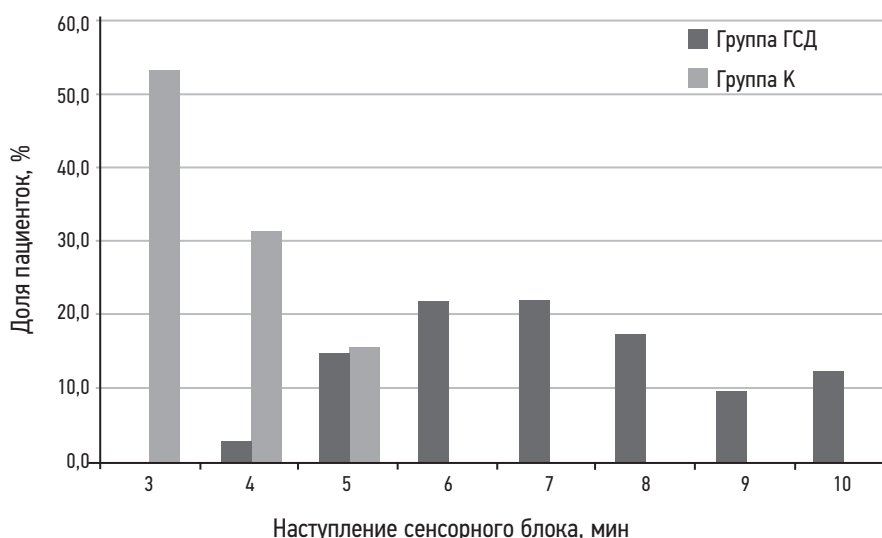


Рис. 6. Время регистрации сенсорного блока на уровне $Th_{IV}-Th_V$ в группах с гестационным сахарным диабетом и без него ($p < 0,0001$).

Fig. 6. The time of sensory block registration at the level of $Th_{IV}-Th_V$ with and without gestational diabetes mellitus ($p < 0,0001$).

Таблица 3. Сравнительный анализ моторного блока в исследуемых группах через 5 мин после интратекального введения анестетика

Table 3. Comparative analysis of motor block in the study groups, 5 min after intrathecal administration of anesthetic

Вромате на 5-й мин	Группа ГСД, n (%)	Группа К, n (%)	p
2	9 (22,5)	0,0	<0,0001
3	31 (77,5)	109 (100,0)	

Таблица 4. Сравнение временных точек достижения адекватного сенсорного блока между группами с гестационным сахарным диабетом и без него

Table 4. Comparison of time points for achieving adequate sensory block between groups with and without gestational diabetes mellitus

Сенсорный блок, мин	Группа ГСД, n (%)	Группа К, n (%)	p
3	0,0	58 (53,2)	<0,0001
4	1 (2,4)	34 (31,2)	
5	6 (14,6)	17 (15,6)	
6	9 (22,0)	0,0	
7	9 (22,0)	0,0	
8	7 (17,1)	0,0	
9	4 (9,8)	0,0	
10	5 (12,2)	0,0	

анестетика у 53,2%, через 4 мин — у 84,4%, через 5 мин — у всех пациенток. В группе пациенток с ГСД порог 50% был преодолен через 7 мин, у всех 100% женщин этой группы сенсорный блок был зафиксирован через 10 мин.

Оценка по ВАШ через 30 мин после операции оказалась равной 0 в обеих группах. Значимые болевые ощущения (>5 баллов) в группе с ГСД определялись через 90 мин, в то время как такую оценку в группе без ГСД получили через 150 мин (рис. 7).

Статистически значимого различия оценок по ВАШ между двумя исследуемыми группами не получено и на 210-й мин послеоперационного периода. Средние значения оценки по ВАШ к этому времени составили 7,3 балла в группе с ГСД и 7,2 — в контрольной группе. В последующие 90 мин (до 300 мин после операции КС) отмечалось увеличение оценок боли по ВАШ в обеих группах, однако в группе с ГСД боль достигала 7,9 баллов, а в группе без ГСД максимальный уровень среднего значения оценки по ВАШ был равен 7,4 балла (табл. 5).

ОБСУЖДЕНИЕ

При оценке моторного блока по шкале Bromage полученные данные показали существенное снижение скорости развития последнего. Известно, что при СД объем распределения для липофильных препаратов увеличен [10], следовательно, эффект слабее и менее продолжительный. Этим же объясняется и статистически значимая разница во времени наступления

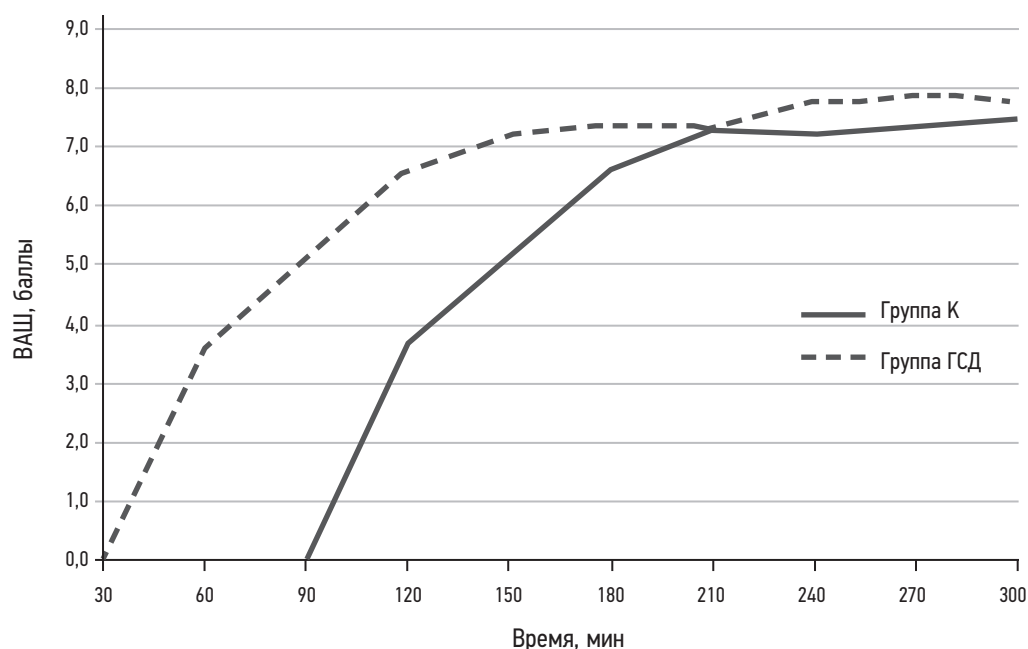


Рис. 7. Оценка по визуальной аналоговой шкале в послеоперационном периоде ($p < 0,0001$).

Fig. 7. Visual analog Scale assessment in the postoperative period ($p < 0.0001$).

Таблица 5. Сравнение оценок по визуальной аналоговой шкале в послеоперационном периоде у пациенток с гестационным сахарным диабетом и без него

Table 5. Comparison of Visual Analog Scale scores in the postoperative period in patients with and without gestational diabetes mellitus

ВАШ, мин	Группа ГСД	Группа К	p
	Среднее (СО)	Среднее (СО)	
30	0,0	0,0	—
60	3,6 (1,2)	0,0	0,0000
90	5,1 (0,9)	0,0	0,0000
120	6,6 (0,7)	3,7 (1,2)	0,0000
150	7,2 (0,7)	5,2 (0,8)	0,0000
180	7,4 (0,9)	6,6 (0,6)	0,0000
210	7,3 (0,7)	7,2 (0,6)	0,5873
240	7,7 (1,1)	7,2 (0,6)	0,0006
270	7,9 (0,7)	7,3 (0,7)	0,0000
300	7,8 (0,6)	7,4 (0,9)	0,0174

Примечание. ВАШ — визуальная аналоговая шкала.

Note. ВАШ — visual analog scale.

сенсорного блока (уровень $Th_{IV}-Th_V$) в исследуемых группах. Сенсорный блок в контрольной в группе развился через 5 мин у всех пациенток, в то время как в группе с ГСД этот показатель был зарегистрирован лишь спустя 10 мин.

Оценка интенсивности болевого синдрома по ВАШ >5 баллов в группе с ГСД определялась через 90 мин, в контрольной группе — через 150 мин. К 210-й мин после операции КС уровень боли по ВАШ достигал одного уровня в обеих исследуемых группах (7,3 в группе с ГСД и 7,2 — в контрольной). В последующие 90 мин (до 300 мин после операции КС) мы регистрировали увеличение оценок интенсивности боли по ВАШ в обеих группах, однако в группе с ГСД они достигали 7,9 баллов, тогда как в группе без ГСД максимальный уровень среднего значения оценки по ВАШ был равен 7,4. Наши данные не расходятся с выводами китайских исследователей, подтверждающих более частое применение опиоидов после операции КС у родильниц с ГСД [22].

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Полученные нами результаты позволяют утверждать, что при СА во время КС у пациенток с ГСД по сравнению с роженицами без нарушений углеводного обмена снижается скорость развития сенсорного и моторного блока. Нами показаны различия в оценке болевого синдрома в раннем послеоперационном периоде: значимые (>5 баллов по ВАШ) болевые ощущения в группе с ГСД проявляются в среднем на 60 мин раньше по сравнению с пациентками без него.

Необходимо дальнейшее изучение особенностей анестезиологического обеспечения и ведения послеоперационного периода у пациенток с ГСД.

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Источник финансирования. Не указан.

Конфликт интересов. Авторы декларируют отсутствие явных и потенциальных конфликтов интересов, связанных с проведённым исследованием и публикацией настоящей статьи.

Вклад авторов. Е.Н. Дегтярёв — сбор материала, анализ источников литературы, обработка результатов, написание текста статьи; Е.М. Шифман — разработка дизайна исследования, анализ источников литературы, обработка результатов, подготовка финальной версии статьи; В.Д. Снежко — обработка результатов; И.В. Жуковец — анализ источников литературы, подготовка финальной версии статьи; С.В. Ходус — обработка результатов исследования.

ADDITIONAL INFO

Funding source. Not specified.

Competing interests. The authors declare that they have no competing interests.

Author's contribution. E.N. Degtyarev — collection of material, analysis of literature sources, processing of results, writing an article; E.M. Shifman — development of research design, analysis of literature sources, processing of results, preparation of the final version of the article; V.D. Snezhko — processing of results; I.V. Zhukovets — analysis of literature sources, preparation of the final version of the article; S.V. Khodus — processing of research results.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. Клинические рекомендации. Гестационный сахарный диабет. Диагностика, лечение, акушерская тактика, послеродовое наблюдение. Москва, 2020. Режим доступа: <http://niiomm.ru/attachments/article/523>. Дата обращения: 07.02.2023.
2. IDF Diabetes Atlas. 10th ed. Brussels, Belgium: International Diabetes Federation, 2019. Available from: <https://diabetesatlas.org/en/>. Accessed: 07.02.2023.
3. Valsamakis G., Papatheodorou D.C., Chalarakis N., et al. In pregnancy increased maternal STAI trait stress score shows decreased insulin sensitivity and increased stress hormones // *Psychoneuroendocrinology*. 2017. N 84. P. 11–16. doi: 10.1016/j.psyneuen.2017.06.008
4. Albrecht S.S., Kuklina E.V., Bansil P., et al. Diabetes trends among delivery hospitalizations in the U.S., 1994–2004 // *Diabetes Care*. 2010. Vol. 33, N 4. P. 768–773. doi: 10.2337/dc09-1801
5. DeSisto C.L., Kim S.Y., Sharma A.J. Prevalence estimates of gestational diabetes mellitus in the United States, Pregnancy Risk Assessment Monitoring System (PRAMS), 2007–2010 // *Prev Chronic Dis*. 2014. N 11. P. E104. doi: 10.5888/pcd11.130415
6. Kaplan W., Sunehag A.L., Dao H., Haymond M.W. Short-term effects of recombinant human growth hormone and feeding on gluconeogenesis in humans // *Metabolism*. 2008. Vol. 57, N 6. P. 725–723. doi: 10.1016/j.metabol.2008.01.009
7. HAPO Study Cooperative Research Group; Metzger B.E., Lowe L.P., et al. Hyperglycemia and adverse pregnancy outcomes // *N Engl J Med*. 2008. Vol. 358, N 19. P. 1991–2002. doi: 10.1056/NEJMoa0707943
8. Fetita L.S., Sobngwi E., Serradas P., et al. Consequences of fetal exposure to maternal diabetes in offspring // *J Clin Endocrinol Metab*. 2006. Vol. 91, N 10. P. 3718–3724. doi: 10.1210/jc.2006-0624
9. Scholtens D.M., Kuang A., Lowe L.P., et al. Hyperglycemia and adverse pregnancy outcome follow-up study (HAPO FUS): maternal gestational diabetes mellitus and childhood glucose metabolism // *Diabetes Care*. 2019. Vol. 42, N 3. P. 381–392. doi: 10.2337/dc18-2021
10. Naylor C.D., Sermer M., Chen E., Sykora K. Cesarean delivery in relation to birth weight and gestational glucose tolerance: pathophysiology or practice style? // *JAMA*. 1996. Vol. 275, N 15. P. 1165–1170.
11. Yogev Y., Ben-Haroush A., Chen R., et al. Active induction management of labor for diabetic pregnancies at term; mode of delivery and fetal outcome — a single center experience // *Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol*. 2004. Vol. 114, N 2. P. 166–170. doi: 10.1016/j.ejogrb.2003.10.017
12. Saxena P., Tyagi S., Prakash A., et al. Pregnancy outcome of women with gestational diabetes in a tertiary level hospital of north India // *Indian J Community Med*. 2011. Vol. 36, N 2. P. 120–123. doi: 10.4103/0970-0218.84130
13. Gascho C.L., Leandro D.M., Ribeiro E Silva T., Silva J.C. Predictors of cesarean delivery in pregnant women with gestational diabetes mellitus // *Rev Bras Ginecol Obstet*. 2017. Vol. 39, N 2. P. 60–65. doi: 10.1055/s-0037-1598644
14. Abu-Heija A.T., Al-Bash M., Mathew M. Gestational and pregestational diabetes mellitus in Omani women: comparison of obstetric and perinatal outcomes // *Sultan Qaboos University Med J*. 2015. Vol. 15, N 4. P. e496. doi: 10.18295/squmj.2015.15.04.009
15. McMahon M.J., Ananth C.V., Liston R.M. Gestational diabetes mellitus. Risk factors, obstetric complications and infant outcomes // *J Reprod Med*. 1998. Vol. 43, N 4. P. 372–378.
16. Gasim T. Gestational diabetes mellitus: maternal and perinatal outcomes in 220 Saudi women // *Oman Med J*. 2012. Vol. 27, N 2. P. 140. doi: 10.5001/omj.2012.29
17. Courteix C., Bourget P., Caussade F., et al. Is the reduced efficacy of morphine in diabetic rats caused by alterations of opiate receptors or of morphine pharmacokinetics? // *J Pharmacol Exp Ther*. 1998. Vol. 285, N 1. P. 63–70.
18. Das U.N. Hypothesis: Intensive insulin therapy-induced mortality is due to excessive serotonin autoinhibition and autonomic dysregulation // *World J Diabetes*. 2010. Vol. 1, N 4. P. 101–108. doi: 10.4239/wjd.v1.i4.101
19. Todorovic S.M. Is Diabetic Nerve Pain Caused by Dysregulated Ion Channels in Sensory Neurons? // *Diabetes*. 2015. Vol. 64, N 12. P. 3987–3989. doi: 10.2337/dbi15-0006
20. Zhang H.H., Hu J., Zhou Y.L., et al. Promoted interaction of nuclear factor-κB with Demethylated Purinergic P2X3 receptor gene contributes to neuropathic pain in rats with diabetes // *Diabetes*. 2015. Vol. 64, N 12. P. 4272–4284. doi: 10.2337/db15-0138
21. Park S.H., Bahk J.H., Oh A.Y., et al. Gender difference and change of α(1)-adrenoceptors in the distal mesenteric arteries of streptozotocin-induced diabetic rats // *Korean J Anesthesiol*. 2011. Vol. 61, N 5. P. 419–427. doi: 10.4097/kjae.2011.61.5.419
22. Yang C., Geng W.L., Hu J., Huang S. The effect of gestational diabetes mellitus on sufentanil consumption after cesarean section: a prospective cohort study // *BMC Anesthesiol*. 2020. Vol. 20, N 1. P. 14. doi: 10.1186/s12871-019-0925-1
23. Анестезия при операции кесарева сечения. В кн.: Анестезия, интенсивная терапия и реанимация в акушерстве и гинекологии. Клинические рекомендации. Протоколы лечения / под ред. А.В. Куликова, Е.М. Шифмана. Москва: Медицина, 2020. С. 348–382.
24. Bromage P.R., editor. Epidural Analgesia. Philadelphia: WB Saunders, 1978. P. 144.
25. Scott J., Huskisson E.C. Graphic representation of pain // *Pain*. 1976;2(2):175–184.
26. Клинические рекомендации. Роды одноплодные, родоразрешение путем кесарева сечения. Москва, 2021. Режим доступа: http://minzdravrm.ru/wp-content/uploads/2021/07/Rodi_odnoplodtii_rodorazrechenie_putem_kesareva.pdf. Дата обращения: 07.02.2023.

REFERENCES

1. *Klinicheskie rekomendatsii. Gestatsionnyi sakharnyi diabet. Diagnostika, lechenie, akusherskaya taktika, poslerodovoe nablyudenie*. Moscow; 2020. Available from: <http://niiomm.ru/attachments/article/523>. Accessed: 07.02.2023. (In Russ).
2. *IDF Diabetes Atlas. 10th ed*. Brussels, Belgium: International Diabetes Federation; 2019. Available from: <https://diabetesatlas.org/en/>. Accessed: 07.02.2023.
3. Valsamakis G, Papatheodorou DC, Chalarakis N, et al. In pregnancy increased maternal STAI trait stress score shows decreased insulin sensitivity and increased stress hormones. *Psychoneuroendocrinology*. 2017;84:11–16. doi: 10.1016/j.psyneuen.2017.06.008
4. Albrecht SS, Kuklina EV, Bansil P, et al. Diabetes trends among delivery hospitalizations in the U.S., 1994–2004. *Diabetes Care*. 2010;33(4):768–773. doi: 10.2337/dc09-1801

5. DeSisto CL, Kim SY, Sharma AJ. Prevalence estimates of gestational diabetes mellitus in the United States, Pregnancy Risk Assessment Monitoring System (PRAMS), 2007–2010. *Prev Chronic Dis*. 2014;11:E104. doi: 10.5888/pcd11.130415
6. Kaplan W, Sunehag AL, Dao H, Haymond MW. Short-term effects of recombinant human growth hormone and feeding on gluconeogenesis in humans. *Metabolism*. 2008;57(6):725–723. doi: 10.1016/j.metabol.2008.01.009
7. HAPO Study Cooperative Research Group; Metzger BE, Lowe LP, et al. Hyperglycemia and adverse pregnancy outcomes. *N Engl J Med*. 2008;358(19):1991–2002. doi: 10.1056/NEJMoa0707943
8. Fetita LS, Sobngwi E, Serradas P, et al. Consequences of fetal exposure to maternal diabetes in offspring. *J Clin Endocrinol Metab*. 2006;91(10):3718–3724. doi: 10.1210/jc.2006-0624
9. Scholtens DM, Kuang A, Lowe LP, et al. Hyperglycemia and adverse pregnancy outcome follow-up study (HAPO FUS): maternal gestational diabetes mellitus and childhood glucose metabolism. *Diabetes Care*. 2019;42(3):381–392. doi: 10.2337/dc18-2021
10. Naylor CD, Sermer M, Chen E, Sykora K. Cesarean delivery in relation to birth weight and gestational glucose tolerance: pathophysiology or practice style? *JAMA*. 1996;275(15):1165–1170.
11. Yogev Y, Ben-Haroush A, Chen R, et al. Active induction management of labor for diabetic pregnancies at term; mode of delivery and fetal outcome — a single center experience. *Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol*. 2004;114(2):166–170. doi: 10.1016/j.ejogrb.2003.10.017
12. Saxena P, Tyagi S, Prakash A, et al. Pregnancy outcome of women with gestational diabetes in a tertiary level hospital of north India. *Indian J Community Med*. 2011;36(2):120–123. doi: 10.4103/0970-0218.84130
13. Gascho CL, Leandro DM, Ribeiro E Silva T, Silva JC. Predictors of cesarean delivery in pregnant women with gestational diabetes mellitus. *Rev Bras Ginecol Obstet*. 2017;39(2):60–65. doi: 10.1055/s-0037-1598644
14. Abu-Heija AT, Al-Bash M, Mathew M. Gestational and pregestational diabetes mellitus in Omani women: comparison of obstetric and perinatal outcomes. *Sultan Qaboos University Med J*. 2015;15(4):e496. doi: 10.18295/squmj.2015.15.04.009
15. McMahon MJ, Ananth CV, Liston RM. Gestational diabetes mellitus. Risk factors, obstetric complications and infant outcomes. *J Reprod Med*. 1998;43(4):372–378.
16. Gasim T. Gestational diabetes mellitus: maternal and perinatal outcomes in 220 Saudi women. *Oman Med J*. 2012;27(2):140. doi: 10.5001/omj.2012.29
17. Courteix C, Bourget P, Caussade F, et al. Is the reduced efficacy of morphine in diabetic rats caused by alterations of opiate receptors or of morphine pharmacokinetics? *J Pharmacol Exp Ther*. 1998;285(1):63–70.
18. Das UN. Hypothesis: Intensive insulin therapy-induced mortality is due to excessive serotonin autoinhibition and autonomic dysregulation. *World J Diabetes*. 2010;1(4):101–108. doi: 10.4239/wjd.v1.i4.101
19. Todorovic SM. Is Diabetic Nerve Pain Caused by Dysregulated Ion Channels in Sensory Neurons? *Diabetes*. 2015;64(12):3987–3989. doi: 10.2337/dbi15-0006
20. Zhang HH, Hu J, Zhou YL, et al. Promoted interaction of nuclear factor- κ B with Demethylated Purinergic P2X3 receptor gene contributes to neuropathic pain in rats with diabetes. *Diabetes*. 2015;64(12):4272–4284. doi: 10.2337/db15-0138
21. Park SH, Bahk JH, Oh AY, et al. Gender difference and change of $\alpha(1)$ -adrenoceptors in the distal mesenteric arteries of streptozotocin-induced diabetic rats. *Korean J Anesthesiol*. 2011;61(5):419–427. doi: 10.4097/kjae.2011.61.5.419
22. Yang C, Geng WL, Hu J, Huang S. The effect of gestational diabetes mellitus on sufentanil consumption after cesarean section: a prospective cohort study. *BMC Anesthesiol*. 2020;20(1):14. doi: 10.1186/s12871-019-0925-1
23. Kulikov AV, Shifman EM, editors. Anesteziya pri operatsii kesareva secheniya. In: *Anesteziya, intensivnaya terapiya i reanimatsiya v akusherstve i ginekologii. Klinicheskie rekomendatsii. Protokoly lecheniya*. Moscow: Meditsina; 2020. P. 348–382. (In Russ).
24. Bromage PR, editor. *Epidural Analgesia*. Philadelphia: WB Saunders; 1978. P. 144.
25. Scott J, Huskisson EC. Graphic representation of pain. *Pain*. 1976;2(2):175–184.
26. *Klinicheskie rekomendatsii. Rody odnoplodnye, rodorazreshenie putem kesareva secheniya*. Moscow; 2021. Available from: http://minzdravrm.ru/wp-content/uploads/2021/07/Rodi_odnoplodtii_rodorazrechenie_putem_kesareva.pdf. Accessed: 07.02.2023. (In Russ).

ОБ АВТОРАХ

* **Дегтярёв Евгений Николаевич**, к.м.н.;

адрес: Россия, 111399, Москва, Федеративный пр-т, д. 17;

ORCID: <http://orcid.org/0000-0002-7472-3733>;

e-library SPIN: 4926-0550; e-mail: dormicumtrade@gmail.com

Шифман Ефим Мунович, д.м.н., профессор;

ORCID: <http://orcid.org/0000-0002-6113-8498>;

e-library SPIN: 4582-8494

Снежко Вера Дмитриевна, врач анестезиолог-реаниматолог;

ORCID: <http://orcid.org/0000-0001-6623-9637>

Жуковец Ирина Валентиновна, д.м.н., доцент;

ORCID: <http://orcid.org/0000-0002-0555-848X>;

e-library SPIN: 5924-3146

Ходус Сергей Васильевич, к.м.н., доцент;

ORCID: <http://orcid.org/0000-0001-5138-3791>;

e-library SPIN: 9345-3196

AUTHORS INFO

* **Evgeny N. Degtyaryov**, MD, Cand. Sci. (Med.);

address: 17 Federal Ave., 111399, Moscow, Russia;

ORCID: <http://orcid.org/0000-0002-7472-3733>;

e-library SPIN: 4926-0550; e-mail: dormicumtrade@gmail.com

Efim M. Shifman, MD, Dr. Sci. (Med.), Professor;

ORCID: <http://orcid.org/0000-0002-6113-8498>;

e-library SPIN: 4582-8494

Vera D. Snezhko, anesthesiologist-resuscitator;

ORCID: <http://orcid.org/0000-0001-6623-9637>

Irina V. Zhukovets, MD, Dr. Sci. (Med.), associate professor;

ORCID: <http://orcid.org/0000-0002-0555-848X>;

e-library SPIN: 5924-3146

Sergey V. Khodus, MD, Cand. Sci. (Med.); associate professor;

ORCID: <http://orcid.org/0000-0001-5138-3791>;

e-library SPIN: 9345-3196

* Автор, ответственный за переписку / Corresponding author