

GEBELİKTE SOLUNUM FİZYOLOJİSİ*

**Elektronik
Cerrahpaşa
Tıp Dergisi**

Cüneyt TETİKKURT

- ▼ Giriş
- ▼ Metin
- ▼ Özeti
- ▼ Kaynaklar

Background.- Pregnancy causes significant consequences in respiratory physiology. To support fetal life normal parameters of laboratory tests undergo a dynamic and significant change during pregnancy. Evaluation of pulmonary disease states occurring during or that has been present before pregnancy requires a thorough comprehension of maternal respiratory physiology. In this review, the respiratory physiologic changes with consequences on pulmonary function have been discussed.

Tetikkurt C. Respiratory physiology in pregnancy. *Cerrahpaşa J Med* 2000; 31 (2): 118-122.

GİRİŞ ▲

Gebelik sırasında solunum sistemi fizyolojisinde önemli değişiklikler ortaya çıkar. Fetüse yaşam desteğinin sağlanabilmesi için normal laboratuar parametreleri dinamik ve anlamlı bir değişime uğrar. Gebelik sırasında gelişen veya daha önceden mevcut hastalıkların değerlendirilebilmesi ancak gebelikte annede meydana gelen respiratuvar fizyolojik değişikliklerin çok iyi bilinmesi ile mümkün olur.

Derlememizde gebeliğin solunum sistemi üzerinde yarattığı fizyolojik değişiklikler ile bunların solunum fonksyonları üzerindeki etkileri literatür bilgilerinin ışığında değerlendirilmiştir.

Anatomik Değişiklikler ▲

Havayolu mukozasında hiperemi, hipersekresyon, mukozal ödem ve frajilité gebeliğin başlangıcından itibaren mevcut olup özellikle üçüncü trimesterde maksimuma çıkar. Bu değişiklikler sıkılıkla nazal obstrüksiyon, epistaksis, öksürük nöbetleri ile ses tonunda değişikliğe yol açabilir ve özellikle birey sırtüstü yattığında daha belirgin hale geçer. Preeklampsi, üst solunum yolu infeksiyonları ve allerjik rinit bu değişiklikleri daha da arttırmır. Nazal sinüs mukozasında polipler siktir ve her gebelikde tekrarlayabilir.¹

Nazal mukoza membran değişikliklerinden östrojen sorumludur. Östrojenler, hyaluronik asid komponentini artırarak doku hidrasyonu ve ödemine yol açarlar. Ayrıca östrojen hiperplastik ve hipersekretuar mukus bezlerinin gelişimine yol açar.² Üst solunum yolundaki bu değişiklikler nedeniyle hastalar ağız solunumunu tercih ederler ve yüz maskesi ile nitrojen dioksid uygulanması çok zorlaşır. Ayrıca nazotrakeal entübasyon için küçük çaplı tüplerin (< 6,0 mm) kullanılması uygun olur.³

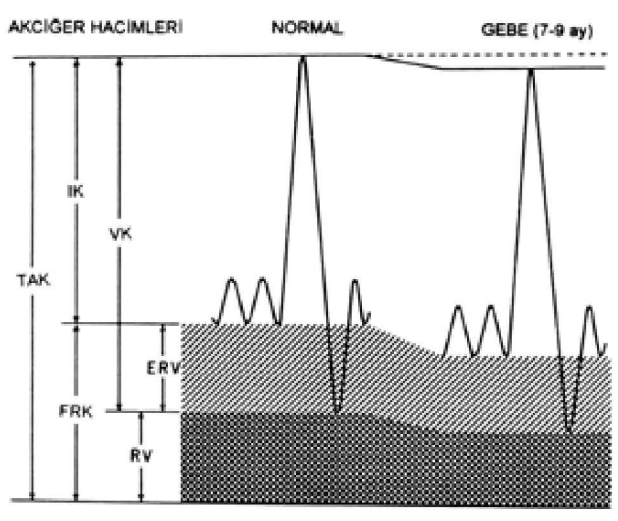
Solunum Kasları ve Göğüs Kafesi

Gebelik sırasında genişleyen uterus diafragma seviyesinde 4 cm yükselmeye neden olur. Diafragmanın yükselmesi herhangi bir fonksiyon bozukluğuna yol açmaz. Göğüs kafesinin anteroposterior ve transvers çaplarındaki 2 cm lik artış diafragma yüksekliğini kompanse eder. Karın kaslarındaki tonus ve aktivite azalması da gebe uterusun bu etkisini dengelemede yardımcı olur. Kosta ligamentlerindeki gevşeme de subkostal açıda yaklaşık %50 artışı yol açarak bu açının 68° den 103° ye çıkmasını sağlar. Sub-kostal açı genişlemesi dışındaki tüm değişiklikler gebelik sonrasında normale döner.⁴

Diafragma yükselmesi akciğerin radyolojik boyutlarında kısalma ve genişleme ile birlikte akciğer grafisinde kardiyak apeksin yukarı ve laterale doğru yer değiştirmesine yol açar.⁴ Kardiyak konfigürasyonda sol kalp sınırlının düzleşmesi, vasküler genişleme veya pulmoner damarlarda belirginleşme ve sağ atrial dilatasyon gebeliğe ait karakteristik radyolojik değişiklikler degildir. Turner 200 gebe kadında yaptığı bir araştırmada, lordotik veya rotasyonel pozisyon değişiklikleri ile açıklanamayan her radyolojik görünümün sıklıkla hastalık bulgusu olabileceğinden dikkatle araştırılması gerektiğini bildirmiştir.⁵

Solunum Fonksiyonları

Gebe kadın β -human koryonik gonado-tropin ve progesteron gibi hormonlardaki değişiklikler sonucunda hamilelige uyum sağlar. Böylece gebelerde birçok laboratuar testleri normale göre farklılıklar gösterir. Bu fizyolojik adaptasyon solunum sisteminde de son derece etkili olur. Büyüyen uterusun yol açtığı anatominik değişiklikler akciğer hacimlerinde farklılaşmaya neden olur (Şekil 1).¹



Şekil 1. Gebe kadınlarda (7-9 ay) akciğer hacimlerinin normale göre değişimi.

TAK : Total akciğer kapasitesi
IK : Inspiratuar kapasite
FRK : Fonksiyonel rezidüel kapasite
VK : Vital kapasite
RV : Rezidüel volüm
ERV : Ekspiratuar rezerv volüm

Gebelik sırasında ekspiratuar rezerv volüm %8-40 ve rezidüel volüm %7-22 arasında değişir. Sonuçta gebeliğin altıncı ayından itibaren fonksiyonel rezidüel kapasitede %10-25 azalma olur. Bunlar diafragmanın yukarı doğru

yer değiştirmesine bağlı olup sırt üstü durumda, obezite ve mitral kapak hastalığında daha da artar. Alt göğüs kafesinin genişlemesi, karm kaslarının gevşemesi ve diafragmanın normal fonksiyonunu sürdürmesi sonucunda vital kapasite ve total akciğer kapasitesi genellikle gebelik süresince değişimmemekle birlikte total akciğer kapasitesi üçüncü trimesterde hafif azalma gösterebilir.^{1,6,7}

Tidal volüm ise %30-35 artarak 450 ml'den 600 ml'ye yükselir. Bunun nedeni solunum uyarısındaki artış ile göğüs kafesindeki hacim değişikliğidir. Solunum hızı değişmediğinden ya da ikinci trimester ortasında hafifçe arttığından gebelik sırasında dakika ventilasyon artışı sağlayan ana mekanizma tidal volüm artışıdır. Bu gözlem gebelik sırasında meydana gelebilecek taşıpnenin araştırılması gereken önemli bir bulgu olduğunu gösterir. Maksimal istemli ventilasyon ise gebelikte pek fazla değişmez.^{6,8}

Gebelik sırasında zorlu vital kapasite, zamanlı vital kapasite, peak ekspiratuar akım hızı ile maksimal akım hızları istatistikî açıdan normale göre anlamlı bir fark göstermezler. Bununla beraber, teorik olarak maternal prostaglandin ve siklik nükleotid konsantrasyonlarının bronkomotor tonusu etkilediği sanılmaktadır. Gebeliğin 6. ayından itibaren havayolu iletişiminde progresif artış, rezistansın da ise azalma gözlenmektedir.¹

Gebelik süresince akciğer kompliansı da anlamlı bir farklılık göstermez. Buna karşılık total pulmoner rezistans yaklaşık %50 oranında azalır. Gebeliğin ileri döneminde büyüyen uterus diafragmaya yaklaştıkça göğüs duvarı kompliyansı ve dolayısıyla total respiratuar kompliyans azalır. Fonksiyonel rezidüel kapasite, rezidüel volüm ve ekspiratuar rezerv volümdeki düşüşe bağlı olarak azalır. Bu azalma ayakta daha belirgindir. Difüzyon kapasitesinde ise genellikle değişme olmaz ya da çok hafif bir artış gözlenir. Sonradan gebelik sırasında giderek hafifçe azalan difüzyon kapasitesi normale döner ya da hafifçe normal değerin altına iner. Gebelik sırasında solunum fonksiyon değişiklikleri Tablo I'de gösterilmiştir.⁹

Tablo I. Gebelikte Solunum Fonksiyon Değişiklikleri⁹

<i>Normal Değerden % Değişim</i>	
<i>Akciğer Hacim ve Kapasiteleri</i>	
TAK	0 ile -5
FRK	-20
RV	-20
<i>Akciğer Mekanığı</i>	
DV	+50
TV	+40
SS	+15

(TAK: total akciğer kapasitesi, FRK: fonksiyonel rezidüel kapasite, RV: rezidüel volüm, DV: dakika ventilasyonu, TV: tidal volüm, SS: solunum sayısı)

Birinci trimestrin sonunda dakika ventilasyonunda (VE) belirgin (%20-50) artış ortaya çıkar ve gebeligin geri kalan döneminde sabit kalır. VE artışı, CO₂'e karşı duyarlık artışı nedeniyle ortaya çıkar. Gebelikde CO₂'e karşı hassasiyet artışı azalmış plazma osmolalitesi, azalmış serebrospinal sıvı ile dolaşımında yükselmiş olan progesteron, anjotensin II ve arginin vazopresin seviyelerine bağlıdır.¹⁰

Progesteronun ayrıca hem solunumu direkt uyarıcı etkisi hem de ventilasyon cevap eğrisinin eğimini arttırıcı etkisi vardır.¹¹ Böylece gebeligin normal hiperven-tilasyonu hafif bir respiratuar alkaloz ile kompensatuar metabolik bir asidoza yol açar. Gebe bir kadında normal kan gazi değerleri pH: 7,40-7,47 ve PCO₂: 30-32 mm Hg şeklidindedir. PCO₂ azaldıkça PO₂ genellikle artmasına rağmen gebelik sırasında PO₂ ve (A-a)O₂ gradyantını etkileyen değişiklikler olabilir. Birinci trimesterde 106-108 mm Hg olan ortalama PO₂ üçüncü trimesterde 101-104 mm Hg'ya düşer. Bu dönemde arteriel ve venöz kan oksijen içeriği (15,96 ve 11,97 ml/dl) postpartum döneme (18,00 ve 13,54 ml/dl) göre anlamlı derecede daha düşüktür.¹² Oturur durumda (A-a)O₂ gradyantında (ortalama 14,3) ise doğuma yakın küçük bir artış gözlenir. Bu durum, normal tidal volüm hacmi ile azalmış FRK'nın havayolu kapanmasına katkıda bulunabileceğini düşündürmektedir.¹ Ang ve arkadaşları oturur durumdan ayağa kalkıldığındaki kapiller PO₂'da 13 mm Hg azalma saptarken Awe ve arkadaşları ortalama (A-a)O₂ gradyantında 14,3'den 20 mm Hg'ya ulaşan bir artış olduğunu göstermişlerdir.^{13,14}

Değişikliğin muhtemel nedeni ayakta iken yükselmiş durumda olan diafragmanın yer değişikliğidir.

Daha önce de belirtildiği gibi gebeler hamilelik, travay boyunca ve doğum sırasında hiperventilasyon yaparlar. pH değerini 7,40-7,45 arasında tutabilmek için gebeliğin kronik respiratuar alkalozu bikarbonatların renal yolla atılımının artırılması ile kompanse edilir. Böylece serum HCO_3 seviyesi 18 ile 21 mEq/L (baz defisiti 3-4 mEq/L) arasında tutulur. Diğer taraftan travay ve doğum sırasında kronik hiperventilasyon üzerine eklenen akut hiperventilasyon ise hemen kompanse edilemez ve pH tehlikeli seviyelere (7,60 ve üzeri) yükselebilir.¹ Egzersize karşı respiratuar ve metabolik cevap açısından ise gebe ve postpartum kadınlar arasında anlamlı bir fark gözlenmemiştir. 40 dakika %70-75 VO_2 'de yapılan egzersiz testini gebe ve postpartum kadınlar eşit kapasite ile tamamlamışlardır. Böylece egzersize karşı fizyolojik cevabin gestasyondan bağımsız olduğu bildirilmiştir.¹⁵

Fetal kan akımı umbilikal ven ile sağlanır. Umbilikal vendeki PO_2 : 26-32 mm Hg, PCO_2 : 38-42 mm Hg ve pH: 7,30-7,35 arasındadır. Umbilikal vendeki düşük PO_2 'na rağmen fetal kalbe dönen oksijen içeriği (16,2 ml/dl) oldukça yüksektir. Bu durum fetal oksijen eğrisinin sola kaymasına ve fetal hemoglobinin yüksek konsantrasyonuna bağlıdır.¹ Fetüsün oksijen rezervi 42 ml civarında olup oksijen tüketimi 20 ml/dakika'dır. Böylece fetüsün hipoksiye ancak 2 dakika dayanabileceği düşünülebilir. Buna karşılık fetüs hipoksi durumunda oksijen kullanımını azaltarak ve kan akımını hayatı organlara yönlendirerek 10 dakika kadar yaşamını rahatça südürebilir. Fetal oksijen konsantrasyonu 10 dakikadan fazla süre ile %30'un altına düşmedikçe pH'da 0,05'den fazla bir azalma görülmez. Doğum sırasında fetüs için %30 oksijen saturasyonu kritik sınır olarak belirlenmiştir. İntrapartum pulse oksimetre ile fetal asidozun önlenmesi mümkün olabilmektedir.¹⁶ Solunan oksijen konsantrasyon fraksiyonu ise fetal PO_2 'ni pek etkilemez (Tablo II).¹⁷

Tablo II. Anne PO_2 'nın fetüs PO_2 'sına etkisi¹⁷

	FIO_2	
	0,21	1,0
Anne Arter PO_2	90	583
Fetal Umbilikal Ven PO_2	32	40

FIO_2 : oksijen konsantrasyon fraksiyonu

Mitral ve aort kapak hastalarında gebeliğin son haftalarında dakika ventilasyonu ve oksijen tüketiminde artış meydana gelir. Mitral kapak hastalarında difüzyon kapasitesinde belirli bir azalma olur. Obstrüktif akciğer

hastalıklarında ise akciğer hacimleri ile akım hızlarında azalma izlenir. Hafif restriktif hastalıklarda gebelikle ilgili önemli bir fonksiyonel bozukluk gelişmez. Hafif derecede kalp veya akciğer hastalığı olanlar gebeliği tolere edebilir.^{18,19}

ÖZET ▲

Gebelik döneminde ortaya çıkan fizyolojik ve anatominik değişiklikler solunum fizyolojisinde belirgin farklılıklara neden olur. En önemli etki ise solunum fonksiyon testlerinde görüldür. Tamamen fizyolojik olan bu değişikliklerin bilinmesi gebelik sırasında ortaya çıkabilecek patolojik olayların değerlendirilmesinde büyük önem taşır. Ayrıca tamamen normal olan solunum fizyolojisi değişiklikleri hastalık bulgusu olarak algalandığında birçok gereksiz tanısal işlemin uygulanmasına yol açabilir. Ek olarak gebelik fizyolojisi ile gebeligin yarattığı anatominik değişikliklerin bazı hastalıkları daha da alevlendirebileceği göz ardı edilmemelidir.

KAYNAKLAR ▲

1. Elkus R, Popovich J. Respiratory physiology in pregnancy. *Clin Chest Med* 1992; 13: 555-565.
2. Paparella MM, Shumrick BA, Gluckman JL ve ark. *Otolaryngology*. Philadelphia, WB Saunders 1991; 1892-1893.
3. Camann WR, Ostheimer GW. Physiological adaptations during pregnancy. *Int Anesthesiol Clin* 1990; 28: 2-10.
4. Contreras WR, Guitierrez M, Beroiza T ve ark. Ventilatory drive and respiratory muscle function in pregnancy. *Am Rev Respir Dis* 1991; 144: 837-841.
5. Turner AF. The chest radiograph in pregnancy. *Clin Obstet Gynecol* 1975; 18: 65-74.
6. Edwards MJ, Metcalfe J, Dunham MJ ve ark. Accelerated respiratory response to moderate exercise in late pregnancy. *Respir Physiol* 1981; 45: 229-241.
7. Weinberger SE, Weiss ST, Cohen WR. Pregnancy and the lung. *Am Rev Respir Dis* 1980; 121: 559-581.
8. Gilroy RJ, Mangura BT, Lavietes MH. Rib cage and abdominal displacements during breathing in pregnancy. *Am Rev Respir Dis* 1988; 137: 668-672.
9. Chesnutt AN, Matthay MA, DiFredico EM. Critical illness in pregnancy. *Clin Pul Med* 1998; 5: 240-249.
10. Wolfe LA, Kemp JG, Heenan AP, Preston RJ, Ohtake PJ. Acid-base regulation and control of ventilation in human pregnancy. *Can J Physiol Pharmacol* 1998; 76: 815-827.
11. Crapo RO. Normal cardiopulmonary physiology during pregnancy. *Clin Obstet Gynecol* 1996; 39: 3-15.
12. Hankins GD, Clark SL, Uckan E, Van Hook JW. Maternal oxygen transport variables during the third trimester of normal pregnancy. *Am J Obstet Gynecol* 1999; 180: 406-409.
13. Ang CK, Tan TH, Walters WAW ve ark. Pulmonary ventilation in pregnancy. *Br J Obstet Gynaecol* 1969; 4: 201-203.
14. Awe RJ, Brooke NM, Newsom TD ve ark. Arterial oxygenation and alveolar-arterial gradients in term pregnancy. *Obstet Gynaecol* 1979; 53: 182-185.
15. Lotgering FK, Spinnewijn WE, Struijk PC, Boomsma F, Wallenburg HC. Respiratory and metabolic responses to endurance cycle exercise in pregnant and postpartum women. *Int J Sports Med* 1998; 19: 193-198.
16. Seelbach-Gobel B, Heupel M, Kuhnert M, Butterwegge M. The prediction of fetal acidosis by means of intrapartum fetal pulse oximetry. *Am J Obstet Gynecol* 1999; 180: 73-81.
17. Hollingsworth HM, Irwin RS. Acute respiratory failure in pregnancy. *Clin Chest Med* 1992; 13: 723-740.

18. Gazioglu K. Akciğer Hastalıkları. İstanbul, Nobel Tıp Kitabevi, 1978; 94-95.
19. Gazioglu K, Kaltreider NL, Rosen M ve ark. Pulmonary function during normal pregnancy in normal women and in patients with cardiopulmonary disease. Thorax 1970; 25: 445-450.

■ **Anahtar Kelimeler:** Gebelik, Astma; **Key Words:** Pregnancy, Asthma; **Aldındığı Tarih:** 15 Eylül 1999; **Doy. Dr. Cüneyt Tetikurt:** İÜ Akciğer Hastalıkları ve Tüberküloz Enstitüsü. **Yanıuma Adresi (Address):** Doç. C. Tetikurt, Tanrımet Sok. Serkan Apt No 8/16, Caddebostan 81060, İstanbul.

