

بررسی تکرارپذیری معاینات بالینی و شاخص‌های رادیوگرافی در ارزیابی ناپایداری قطعه‌ای فقرات کمری

*دکتر محمد تقی پوردرزی^۱، دکتر اسماعیل ابراهیمی^۲، دکتر بهرام مبینی^۳، دکتر هاجر ذکاوت^۴، محمد علی سنجری^۵

چکیده

هدف: تعیین تکرارپذیری اندازه‌گیری‌های یک آزمونگر برای معاینات بالینی و شاخص‌های رادیوگرافی که جهت تشخیص بیماران دچار ناپایداری قطعه‌ای فقرات کمری استفاده می‌شوند هدف این مطالعه می‌باشد.

روش بررسی: در این مطالعه توصیفی و متدلوزیک، ۱۵ بیمار مبتلا به کمردرد مزمن غیراختصاصی در محدوده سنی ۲۲-۴۳ سال بانتخاب غیراحتمالی و ساده شرکت داشتند. معاینات بالینی شامل سنجش شدت درد، دامنه حرکتی فلکسیون و اکستانسیون به روش شوبر، الگوهای حرکتی نابجا، آزمون تحمل فلکسوری و اکستانسوری به روش ایتو (Ito) و فلکسور جانی با آزمون Sid Support و Prone Instability و شاخص بلند کردن مستقیم پا (SLR) دوطرفه و Sit-Up، آزمون Oswestry بودند. متغیرهای رادیوگرافی شامل متغیرهای کمیت حرکت (جابجایی و چرخش مهره‌ها در سطح ساجیتال)، به دوروش دو پوئیس و پنجابی و متغیرهای کیفیت حرکت (فاکتور ناپایداری، مرکز چرخش و طول سنتروئید) بودند. از روش Putto برای اخذ رادیوگرافی فلکسیون - اکستانسیون استفاده شد. پنج کلیشه در وضعیت‌های نوتال، فلکسیون و اکستانسیون کامل و دامنه میانی فلکسیون و اکستانسیون از بیماران اخذ شد. برای تکرارپذیری متغیرهای کمی از ضربه همبستگی آی-سی-سی و در متغیرهای اسمی از آماره کاپا استفاده شد.

یافته‌ها: نتایج حاکی از تکرارپذیری بالا در شدت درد (ICC=۰/۸۹)، دامنه حرکتی فلکسیون (ICC=۰/۹۳) و اکستانسیون (ICC=۰/۷۴)، آزمون Sid support (ICC=۰/۸۵-۰/۸۶)، تحمل اکستانسوری (ICC=۰/۹۷) و فلکسوری (ICC=۰/۸۲) و شاخص Oswestry (ICC=۰/۸۶) است. ارزش کاپا برای الگوهای حرکتی نابجا (K=۰/۶۶)، SLR دوطرفه و Sit-Up (K=۰/۶۵) و آزمون Prone Instability (K=۰/۶۶)، نشاندهنده میزان توافق خوب می‌باشد. مختصات مرکز چرخش روی محور X (ICC=۰/۹۹) و Y (ICC=۰/۹۶)، چرخش به روشن دو پوئیس (ICC=۰/۸۳) و پنجابی (ICC=۰/۸۸) دارای تکرارپذیری بسیار بالا و طول سنتروئید با ۳ کلیشه (ICC=۰/۶۰) و ۵ کلیشه (ICC=۰/۶۴)، فاکتور ناپایداری با ۳ کلیشه (ICC=۰/۶۱) و ۵ کلیشه (ICC=۰/۷۲)، جابجایی به روشن دو پوئیس (ICC=۰/۶۹) و پنجابی (ICC=۰/۷۶) از تکرارپذیری متوسط به بالا برخوردارند. نتیجه‌گیری: آزمون‌های بالینی شامل شدت درد، دامنه حرکتی فلکسیون و اکستانسیون، آزمون تحمل اکستانسوری و فلکسوری و شاخص Oswestry از تکرارپذیری بالا تا بسیار بالا برخوردارند. الگوهای حرکتی نابجا، SLR دوطرفه و Sit-Up و آزمون Prone Instability از میزان توافق خوب برخوردارند. شاخص‌های رادیوگرافی دارای تکرارپذیری متوسط تا بسیار بالا هستند. کلید واژه‌ها: ناپایداری قطعه‌ای فقرات کمری / تکرارپذیری / آزمون‌های بالینی / رادیوگرافی / کمردرد

- ۱- دکترای فیزیوتراپی، استادیار دانشگاه علوم پزشکی بابل
- ۲- دکترای فیزیوتراپی، استاد دانشگاه علوم پزشکی ایران
- ۳- دکترای فیزیوتراپی، دانشیار دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی
- ۴- متخصص ارتوپدی، استادیار دانشگاه علوم پزشکی ایران
- ۵- متخصص رادیولوژی، استادیار دانشگاه علوم پزشکی ایران
- ۶- کارشناس ارشد بیومکانیک، عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی ایران

تاریخ دریافت مقاله: ۸۵/۸/۲۵

تاریخ پذیرش مقاله: ۸۵/۱۰/۲۸

* آدرس نویسنده مسئول:
بابل، خیابان گنج افروز، دانشگاه علوم پزشکی بابل، گروه فیزیوتراپی
تلفن: ۰۱۱-۲۲۲۹۵۹۱-۵

* E-mail: taghipourm@yahoo.com



تاریخچه‌ای از کمر درد تکراری و مزمن که با ناتوانی عملکردی همراه است، الگوهای حرکتی نابجا^۱ و آزمونهای اختصاصی همانند Prone Instability تأکید دارند (۱۵-۱۹، ۲، ۶، ۱۰، ۱۵) و برخی دیگر از شاخصهای کینماتیکی رادیوگرافی فلکسیون-اکستنسیون از جمله میزان جابجایی و میزان چرخش مهره‌ها (۲۰-۳۶) فاکتوری ثباتی (۳۷، ۳۸) و مرکز لحظه‌ای چرخش و طول مسیر آن (۴۴-۳۹) استفاده می‌کنند.

اطلاعات کمی راجع به تکرارپذیری هر کدام از موارد یاد شده در تشخیص ناپایداری فقرات کمری وجود دارد. از آنجا که در روند تشخیص، بررسی تکرارپذیری جهت تعیین اعتبار آزمون، خصوصاً زمانیکه از آزمون برای تعیین استراتژی درمانی بیماران استفاده می‌شود، بسیار مهم می‌باشد (۲)، هدف از مطالعه حاضر بررسی تکرارپذیری آزمون‌های تشخیصی بالینی و شاخص‌های رادیوگرافی است که غالباً برای ارزیابی بیماران مشکوک به ناپایداری فقرات کمری از آنها استفاده می‌شود.

روش بررسی

در این مطالعه توصیفی و متدلوزیک، ۱۵ بیمار مرد مبتلا به کمر درد غیراختصاصی مزمن مراجعت کننده به درمانگاه ارتوپدی و بخش فیزیوتراپی بیمارستان شفا یحیاییان تهران شرکت داشتند که دامنه سنی آنها بین ۲۲ تا ۴۳ سال بوده است. نمونه‌گیری بهروش غیراحتمالی^۲ از نوع نمونه‌گیری ساده^۳ صورت گرفت. ازین بیماران پس از مشاوره متخصص ارتوپدی، معایینات بالینی و اعلام رضایت کتبی، بیماران کمر دردی که حداقل به مدت ۳ ماه بصورت متناوب یادداشت از کمر درد رنج می‌برندن (۴۴) یا اینکه حداقل یکسال از اولین حمله کمر درد آنها گذشته و در این مدت حداقل دوبار حمله کمر درد کمایش ناتوان کننده‌ای را تجربه کرده بودند (۴۵) وارد مطالعه شدند. بعلاوه بیماران با مشکلات شکستگی مهره‌ای و اندام تحتانی، فقی دیسک بین مهره‌ای حاد کمری، کمر درد حاد ناشی از ضربه، بدخیمی‌ها، آرتربیت روماتوئید و دیگر بیماریهای سیستمیک و متابولیک همانند بیماران دیابتی بهمراه نوروپاتی، ناهنجاری‌های ساختاری آناتومیک، عفونت‌ها، سرگیجه وضعیتی، بیماریهای نورولوژیک، دفورمیتی‌های ساختاری، ضایعات ژنتیکی فقرات، سابقه جراحی ستون فقرات، کمر بند لگنی و مفصل ران، زنان باردار، اسپوندیلویزیس، اسپوندیلویستزیس، مشکلات روانشناختی، بیماران معتقد به الكل و مواد مخدوش استئوپروز بهمراه شکستگی فشاری (۲، ۳۲، ۳۵، ۴۶) وارد روند مطالعه نمی‌شدند.

مقدمه

کمردرد یکی از شایع ترین مشکلات عضلانی - اسکلتی است که جوامع بشری امروزه با آن دست به گریبان بوده و هزینه بهداشتی زیادی را بر جوامع تحمل می‌نماید (۱). طبق مدل پزشکی رایج جهت تشخیص بیماران کمردردی باید مکانیسم پاتولوژیک دخیل در آن بخوبی شناخته شود که در اکثر موارد متخصصین و محققان در تشخیص ناقص ساختاری و اختصاصی از موفقیت‌اندکی برخوردارند (۲). درنتیجه، چه برای تشخیص و چه برای درمان، اکثر بیماران کمردردی در یک گروه بزرگ به نام کمردرد غیراختصاصی جای می‌گیرند. حال آنکه پژوهشگران زیادی بر این باورند که جمعیت بیماران کمردرد غیراختصاصی یک گروه بزرگ همگن نبوده و باید آنها را به زیرگروههای تقسیم‌بندی نموده که دارای مشخصات، اختلالات و ناقص‌عملکردی مشابهی باشند (۳، ۴). چنین تقسیم‌بندی می‌تواند به تشخیص و درمان کمک نموده و روند کلی تصمیم‌گیری بالینی را در درمان این بیماران داخل هر گروه بهبود بخشد (۵). پژوهشگران زیادی ناپایداری قطعه‌ای فقرات کمری را یکی از مکانیسم‌های پاتومکانیکی دخیل در بروز کمردرد دانسته (۶-۹) که ادعا می‌شود علت حدود ۲۰-۳۰٪ کمردردهای مزمن باشد (۱۰). بعلاوه محققان زیادی بر این عقیده‌اند که بیماران دچار ناپایداری قطعه‌ای فقرات کمری ممکن است به برنامه توانبخشی خاصی پاسخ درمانی مناسبی دهند و از اینرو تشخیص دقیق این بیماران می‌تواند به بهبودی نتیجه درمان کمک نماید (۲).

تعاریف متعددی از ناپایداری سکم‌گنال کمری پیشنهاد شده (۱۰-۱۴) که آخرين تعريف از جانب پنجابي ارائه شده است. پنجابي دامنه حرکتی فقرات را به دو بخش ناحيه ختنی^۱ و ناحيه الاستيك تقسيم‌بندی می‌کند که ناحيه ختنی بخش منعطف دامنه حرکتی است و در اين دامنه مقاومت حداقلی از جانب ساختارهای غیرفعال وجود دارد. در ناحيه الاستيك که نزدیک به انتهای دامنه حرکتی است، مقاومت قابل توجهی نسبت به حرکت از جانب ساختارهای غیرفعال وجود دارد. بدین ترتیب ناپایداری فقرات کمری بعنوان کاهش قابل توجه در ظرفیت سیستم ثبات دهنده فقرات جهت حفظ ناحیه ختنی بین مهره‌ای داخل محدوده‌های فیزیولوژیک تعریف می‌شود، بگونه‌ای که هیچگونه نقص عملکرد عصبی، تغییر شکل وسیع و درد ناتوان کننده‌ای وجود ندارد (۱۳، ۱۴).

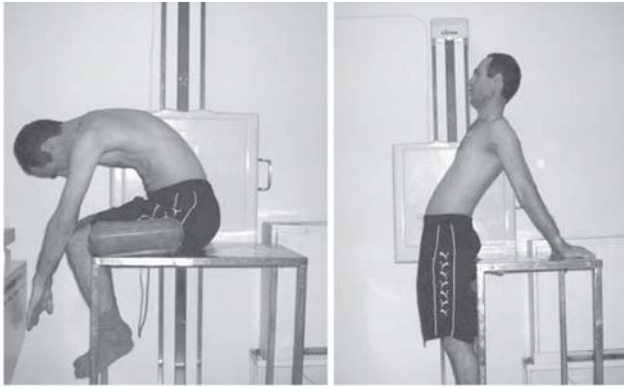
گرچه امروزه ناپایداری فقرات کمری را بعنوان یک زیر گروه مهم از بیماران کمر دردی می‌شناسند، اما هنوز تشخیص آن بعنوان چالش مطرح بوده و ابزارهای تشخیصی بالینی تکرار پذیر و معتبری برای آن بعنوان یک استاندارد طلایی تعریف نشده است (۲). جهت تشخیص ناپایداری فقرات کمری برخی مؤلفان بر یافته‌های بالینی همچون

1- Neutral zone
3- Non Probability Sampling

2- Aberrant Movement Patterns
4- Sample of Convenience

نتیجه برای هر دو روش دوپوئس^۵ و پنجابی^۶ قابل دسترس می‌باشد. برای محاسبه شاخص‌های کیفیت حرکت، با انتخاب کلیشه‌های مربوطه شاخص‌های کیفیت حرکت استخراج می‌شوند.

تصویر۱- روش اخذ رادیوگرافی



تصویر۲- محیط نرم افزار CARA



برای بررسی تکرارپذیری متغیرهای بالینی، معاینه بالینی بیماران در دو جلسه به فاصله ۲ روز توسط معاینه کننده انجام شد و جهت بررسی تکرارپذیری اندازه‌گیری شاخص‌های کیمیاتیکی رادیوگرافی، این اندازه‌گیری‌ها در دو جلسه به فاصله یک هفته‌ای انجام شد. برای تجزیه و تحلیل آماری از نرم افزار آماری اس.پی.اس.اس. نسخه ۱۱/۵ استفاده شد. از آزمون آماری^۷ ICC برای بیان تکرارپذیری نسبی متغیرهای کمی و از آزمون خطای معیار اندازه‌گیری^۸ جهت بررسی تکرارپذیری مطلق استفاده شد (۵۰، ۴۹، ۴۷). هر چه مقدار خطای معیار اندازه‌گیری کمتر باشد، نشاندهنده این است که متغیر از تکرارپذیری بیشتری برخوردار است (۵۱، ۴۹، ۴۷). برای ارزیابی

1-Modified Schober

3-Gower Sign

5-Dupuis

7-Interclass Correlation Coefficient

8-Standard Error of Measurement (SEM)

2-Visual Analog Scale

4-Centroid

6-Panjabi

قبل از شروع، روند مطالعه به تأیید کمیته اخلاق در پژوهش دانشگاه علوم پزشکی ایران رسید. در روند مطالعه هر نمونه ابتدا فرم موافقت آگاهانه را پر کرده و سپس فرم اطلاعات زمینه‌ای پر می‌شد. پس از این مراحل، معاینه بالینی و درنهایت رادیوگرافی از بیماران بعمل می‌آمد. معاینه بالینی بیماران شامل اندازه‌گیری دامنه حرکتی فقرات کمری به روش شوبر اصلاح شده^۱ (۴۷)، اندازه‌گیری شدت درد با معیار دیداری درد^۲ (۴۸)، ارزیابی الگوهای حرکتی نابجا در فقرات کمری طی حرکت فعال شامل قوس دردنک طی فلکسیون، قوس دردنک طی برگشت از فلکسیون، Instability Catch؛ نشانه گاور^۳ (۱۰، ۱۵، ۷، ۶، ۲)، آزمونهای تحمل عضلات فلکسور و اکستنسور تنہ با روش ایتو (Ito)^۴ و عضلات فلکسور جانبی با آزمون Sid Support، آزمونهای بلند کردن مستقیم پا (SLR) دوطرفه و اکستنسور تنہ با روش ایتو (Ito)^۵ (۱۷) و آزمون Prone Instability (۱۸) بوده است.

برای رادیوگرافی از دستگاه LITEM ساخت کشور کره جنوبی استفاده شد. فاصله تیوب اشعه تا فیلم برای همه بیماران یکسان و به میزان ۱۰۰ سانتی متر بوده است. اخذ رادیوگرافی در این مطالعه به روش Knutsson^۶ (۲۱) با اصلاحاتی که پوتو و همکاران (۲۲) در آن داده‌اند، انجام شد. به گونه‌ای که جهت محاسبه متغیرها، پنج کلیشه رادیوگرافی در وضعیت‌های نوترال، اکستنسیون کامل و دامنه میانی اکستنسیون در وضعیت ایستاده، فلکسیون کامل و دامنه میانی فلکسیون در وضعیت نشسته از بیمار اخذ شد (تصویر۱). این کلیشه‌ها توسط دستگاه اسکنر کان مدل CARA Canoscan Lite 60 اسکن و سپس اسکن‌ها وارد محیط نرم افزار (طراحی شده توسط شرکت پایارستاک کوش او همکاری مرکز تحقیقات توانبخشی و آزمایشگاه بیومکانیک دانشکده علوم توانبخشی دانشگاه علوم پزشکی ایران) شده و در نهایت شاخص‌های مورد نظر از آن استخراج شد (تصویر۲). شاخص‌های کینماتیکی مورد ارزیابی در رادیوگرافی شامل شاخص‌های کمیت حرکت از جمله میزان جابجایی و چرخش مهره‌ها در سطح ساقیتال (۲۰-۳۶) و شاخص‌های کیفیت حرکت از جمله مرکز لحظه‌ای چرخش و طول آن طی حرکت از اکستنسیون به فلکسیون به نام سنتروئید^۷ (۳۹-۴۴) و فاکتور ناپایداری (۳۷، ۳۸) بوده‌اند. در کارکرد با نرم افزار، اسکن کلیشه مربوطه وارد محیط نرم افزار شده، اندازه سطحی از یک مهره روی نگاتسکوب و مونیتور به میلی متر اندازه‌گیری و در محل مربوطه وارد می‌شود تا اندازه‌ای که نرم افزار می‌دهد واقعی باشد. در مرحله بعدی چهارگوشه مهره‌های مورد نظر انتخاب و این نقاط به هم وصل شده و یک چهار ضلعی از مهره‌ها می‌دهد که به نام VBD آن کلیشه شناخته می‌شود و می‌توان آنرا ذخیره نمود. برای محاسبه شاخص‌های کمیت حرکت، با باز کردن هر VBD



نتایج حاصله معتبر نبودند، به گونه‌ای که برای گاور ساین قابل محاسبه نبود. به همین لحاظ جهت غلبه بر این مشکل، هر چهار متغیر در یک گروه بزرگتر به نام الگوهای حرکتی نابجا جای گرفته و بعنوان یک متغیر مورد آزمون آماری قرار گرفت که مقدار کاپا برای آن ۶۶٪ شده است. نتایج حاصله در جدول شماره ۳ به نمایش در آمده است. همچنین در مورد آزمونهای SLR دو طرفه و Sit-Up نیز به همان دلیل، به روش فوق هر دو باهم مورد آزمون قرار گرفت که ارزش کاپا برابر ۶۵٪ شده است. بعلاوه، ارزش کاپا برای آزمون Prone Instability برابر با ۶۶٪ بدست آمده است (حداکثر ۳).

جدول ۳- مقادیر آماره کایا برای متغیرهای بالینی اسمی با فاصله اطمینان ۹۵٪

متغير	مقدار كاپا (ميزان توافق)
اللگوی حرکتی نابجا	٠/٦٦
آزمون Pron Instability	٠/٦٦
SLR & Sit-Up	٠/٦٥

در خصوص متغیرهای کینماتیکی رادیوگرافی، بدلیل تعدد متغیرها و محاسبه هر یک از آنها برای پنج سطح قطعات فقرات کمری که میزان داده ها را بسیار زیاد می نمود و از طرف دیگر بخاطر یکسان بودن روش محاسبه هر متغیر برای همه سطوح، داده های مربوط به پنج سطح هر متغیر با هم در یک گروه و بعنوان یک متغیر در نظر گرفته شد که نتایج در جدول شماره ۴ ارائه شده است. البته لازم به توضیح است که قبل از اینکار، در مورد هر متغیر برای همه سطوح ضریب همبستگی محاسبه و مشاهده شد که این ضرایب قرابت زیادی با هم دارند و این دلیل دیگری بود تا داده های پنج سطح مربوط به هر متغیر در یک گروه جای گیرد، طوریکه در نهایت تعداد متغیرها به ده مورد تقاضا بسیار کم شود.

جدول ۴- ضریب همبستگی و خطای معیار اندازه‌گیری متغیرهای رادیوگرافی

متغیر	با فاصله اطمینان ۹۵٪	انحراف	ضریب	خطای معیار
		معیار	همبستگی	اندازه گیری
محور X	مرکز لحظه‌ای چرخش	۴۲/۰۹	۰/۹۹	۴/۲۶
محور Y	مرکز لحظه‌ای چرخش	۳۸/۳۶	۰/۹۶	۷/۶۷
طول سترونید سه کلیشه‌ای	کلیشه‌ای	۸۲/۰۳	۰/۶۰	۵۱/۸۸
طول سترونید پنج کلیشه‌ای	کلیشه‌ای	۳۶۲/۲۱	۰/۶۴	۲۱۷/۹۲
فاکتور ناپایداری سه کلیشه‌ای	کلیشه‌ای	۱۲/۰۸	۰/۶۱	۷/۸۵
فاکتور ناپایداری پنج کلیشه‌ای	کلیشه‌ای	۲۳/۹۱	۰/۷۲	۱۲/۶۵
چابچایی به روش دوپوئیس	دوپوئیس	۱/۱۳	۰/۶۹	۰/۶۳
چرخش به روش دوپوئیس	دوپوئیس	۴/۸۷	۰/۸۳	۲/۰۰
چابچایی به روش پنجابی	پنجابی	۱/۳۷	۰/۷۶	۰/۶۷
چرخش به روش پنجابی	پنجابی	۴/۴۴	۰/۸۸	۱/۵۳

تکرارپذیری متغیرهای کیفی مربوط به آزمونهای بالینی که پاسخ آنها اسمی - بصورت مثبت و منفی - است از آزمون آماری کاپا استفاده شد. کاپا (Kappa) ضریب تکرارپذیری است که برای اطلاعات اسمی طراحی شده است و بیانگر توافق بین دو یا چند اندازه‌گیری بوده، بنابراین آماره مناسبی برای بررسی تکرارپذیری است (۵۲، ۴۹، ۲). تمام محاسبات بالا با فاصله اطمینان ۹۵٪ انجام شده است.

یافته‌ها

در این مطالعه ۱۵ بیمار مبتلا به کمر درد غیر اختصاصی شرکت داشتند که مشخصات عمومی آنها در جدول شماره ۱ آورده شده است. نتایج آزمون ضربه همبستگی حاکی از اینست که متغیرهای کمی حاصل از معاینه بالینی شامل درد، دامنه حرکتی فلکسیون و اکستنسیون، آزمون Side support، تتحمل اکستانسوری و فلکسوری و شاخص اغلب از ICC بالای برخوردارند. نتایج بهمراه مقادیر خطای Oswestry، معیار اندازه‌گیری جهت بررسی تکرار پذیری مطلق در جدول شماره ۲ ارائه شده است.

جدول ١- مشخصات عمومی افراد

جدول ١- مشخصات عمومی افراد			
مشخصه	میانگین	انحراف معیار	دامنه
سن(سال)	٣١/٤٠	٧/٢٠	٤٣-٢٢
وزن(کیلو گرم)	٧٠/٥٣	١٣/٢٧	٩٢-٥٢
قد(سانتی متر)	١٧٢/٢٧	٨/١٥	٨٦-١٥٧

جدول ۲- ضریب همبستگی و خطای معیار اندازه‌گیری متغیرهای بالینی عددی
با فاصله اطمینان ۹۵٪

متغیر	انحراف	ضریب	خطای معیار
	معیار	همبستگی	اندازه گیری
درد	۱۰/۷۶	۰/۸۹	۳/۵۶
دامنه حرکتی فلکسیون	۱/۲۸	۰/۹۳	۰/۳۳
دامنه حرکتی اکستانسیون	۰/۴۴	۰/۷۴	۰/۲۲
سمت راست Side support	۲۲/۹۲	۰/۸۶	۸/۵۷
سمت چپ Side support	۲۱/۸۲	۰/۸۵	۸/۴۵
تحمّل اکستانسوری	۴۸/۳۰	۰/۸۶	۱۸/۰۷
تحمّل فلکسوری	۲۴/۶۴	۰/۸۲	۱۰/۴۵
شالخص Oswestry	۹/۷۲	۰/۹۷	۱/۶۸

در خصوص متغیرهای کیفی، بدلیل کم بودن میزان وقوع آزمونها از جمله قوس دردناک طی فلکسیون، قوس دردناک طی برگشت از فلکسیون، Instability Catch و گاور سایین، استفاده از آماره کاپا با مشکل مواجه می شد، به نحوی که برخی خانه های مریبوط به آن صفر می شدند و از این روشی



بحث

تکرارپذیری نسبی بدان معناست که نمره هر اندازه‌گیری داخل یک گروه وضعیت خود را در اندازه‌گیریهای مکرر داخل همان گروه حفظ نماید (۴۹). برای بیان درجه تکرارپذیری از تعریف مونرو در تفسیر ضریب همبستگی به شرح زیر استفاده شد:

ضریب همبستگی صفر تا ۰/۲۵، بعنوان ارتباط اندک، ۰/۲۶ تا ۰/۴۹، بعنوان ارتباط ضعیف، ۰/۵۰ تا ۰/۶۹، بعنوان ارتباط متوسط، ۰/۷۰ تا ۰/۸۹، بعنوان ارتباط بالا و ۰/۹۰ تا ۱/۰۰، بعنوان ارتباط بسیار بالا (۴۷).

بر این اساس از متغیرهای مربوط به معاینه بالینی، دامنه حرکتی فلکسیون و شاخص Oswestery از تکرارپذیری بسیار بالا و متغیرهای دیگر از جمله شدت درد، دامنه حرکتی اکستانسیون، آزمون Support و Sid Support تحمل اکستانسوری و تحمل فلکسوری از تکرارپذیری بالای برخوردارند. نتایج مطالعات قبلی نیز نشان می‌دهد که روش شبوراصلاح شده از تکرارپذیری بالا و بسیار بالا در اندازه‌گیریهای مکرر یک آزمونگر و بین دو آزمونگر برخوردار است (۵۳، ۵۴). همانطور که نتایج نشان می‌دهد، تکرارپذیری دامنه حرکتی اکستانسیون نسبت به فلکسیون کمتر می‌باشد که بدلیل اینست که دامنه حرکتی اکستانسیون نسبت به فلکسیون کمتر بوده و اغلب افراد در حرکت اکستانسیون از حرکات جبرانی لگن و ران استفاده می‌کنند که می‌تواند منع خطر اندازه‌گیریهای مکرر باشد (۵۵).

نتایج مطالعه صلوانی و همکاران نیز مؤید تکرارپذیری بالا برای تحمل اکستانسوری (ICC = ۰/۸۵) و فلکسوری (ICC = ۰/۷۷) و تکرارپذیری بسیار بالا برای شاخص Oswestery (ICC = ۰/۹۸) است (۵۶). اما مطالعه مریلند و همکاران بیانگر تکرارپذیری متوسط (ICC = ۰/۵۱-۰/۵۹) می‌باشد. به نظر این مؤلفان بالا بودن واریانس این آزمونها می‌تواند ناشی از عدم ثبات قابلیت اجرایی فرد و معاینه کننده و خطاهای تصادفی باشد (۴۸). البته به نظر می‌رسد که در مورد آزمونهای بالینی همچون تحمل فلکسوری و اکستانسوری و آزمون Sid Support، عدمه منع خطا از عدم ثبات قابلیت اجرایی فرد آزمون شونده باشد و تغییر شرایط بیمار چه از نظر فیزیکی و چه از نظر روانی خصوصاً تغییر شدت درد در دو جلسه اندازه‌گیری می‌تواند نمره آزمون را بسیار تغییر دهد. بر همین اساس بر خلاف اغلب مطالعات قبلی که دو جلسه ارزیابی به فاصله یک هفته انجام می‌شد و طی این زمان ممکن بود تغییرات زیادی در شرایط بیمار ایجاد شود، در این مطالعه این فاصله زمانی به ۲ روز کاهش یافت تالاقل تغییرات زیادی در شرایط فیزیکی ایجاد نشد.

برای دیگر آزمون‌های بالینی که پاسخ آنها بصورت اسمی بود از آماره کاپا استفاده شد که از پیشنهاد لاندیس و کخ برای ارزش‌گذاری نمره حاصله

به شرح زیر استفاده شد (۴۹، ۲):

کمتر از صفر بعنوان ناچیز^۱، بین صفر تا ۰/۲۰، بعنوان اندک^۲، بین ۰/۲۱ تا ۰/۴۰، بعنوان ضعیف^۳، بین ۰/۴۱ تا ۰/۶۰، بعنوان متوسط^۴، بین ۰/۶۱ تا ۰/۸۰، بعنوان خوب^۵ و بین ۰/۸۱ تا ۱/۰۰، بعنوان عالی. همانطور که قبل از عنوان شد چهار مشاهده مربوط به الگوهای حرکتی نابجا بدلیل شیوع کم وقوع آنها در یک گروه جای داده شد. ارزش کاپا برای قوس حرکت طی فلکسیون ۰/۷۶، برای قوس حرکت طی برگشت از فلکسیون برابر ۰/۵۹، برای Instability Catch معادل ۰/۵۸ و برای گاورساین بدلیل اینکه در هر دو جلسه ارزیابی در هیچ یک از بیماران مشاهده نشد، قابل محاسبه نبود. بر همین اساس و با توجه به اینکه حداقل تغییر در پاسخ آزمون (تصویر مثبت و منفی) منجر به تغییر زیادی در درصد شناسن توافق بین ارزیابی‌ها و ارزش کاپا خواهد شد، هر چهار مشاهده در گروه الگوهای حرکتی نابجا جای گرفت که ارزش حاصله برابر ۰/۶۶ شده است. این عمل باعث غلبه بر مشکلات ناشی از شیوع اندک برخی یافته‌ها خواهد شد. به عقیده هیکس و همکاران (۲۰۰۳) این عمل را می‌توان شیوه‌ای قابل قبول دانست، چراکه هرگونه تغییر در دامنه حرکتی تنها می‌تواند بیانگر عدم توانایی فرد در کنترل مناسب دامنه حرکتی فقرات کمری باشد (۲). از منظر بالینی نیز مشاهده هر کدام از این حرکات نابجا ممکن است منجر به اتخاذ تصمیم مشابهی برای جای دادن بیمار در زیرگروه ناپایداری قطعه‌ای فقرات کمری و در نظر گرفتن برنامه تمرينات استوارسازی و تثبیت^۶ پرای وی شود. بعلاوه، در حال حاضر هیچ مدرکی دال بر آن وجود ندارد تا بیانگر ارجحیت هر کدام از این مشاهدهات بر دیگری در تشخیص باشد، اما اگر چنین شواهدی بدست آید، در آن صورت تجزیه و تحلیل جداگانه هر کدام لازم می‌نماید.

در بررسی تکرارپذیری آزمون Prone Instability ارزش کاپا معادل ۰/۶۶ بدست آمده که بیانگر تکرارپذیری خوب می‌باشد. در مطالعه هیکس تکرارپذیری بین چند آزمونگر این آزمون تقریباً عالی (K = ۰/۸۷) بدست آمده است (۲). هرچند شاید مقایسه تکرارپذیری بدست آمده برای یک آزمونگر با تکرارپذیری بین دو یا چند آزمونگر صحیح نباشد، ولی پایین بودن تکرارپذیری این آزمون در این مطالعه را می‌توان به کم بودن تعداد نمونه نسبت داد. این آزمون بر اساس این فرضیه تفسیر می‌شود که اگر طی حرکت غیرفعال مهره، در وجود داشته باشد و با نقباض فعل عضلات اکستانسور فقرات، درد کاهش یافته یا از بین بود، می‌توان اینگونه ادعا نمود که فعالیت عضلانی باید قادر به تأمین ثبات مؤثر قطعه باشد و بهمین دلیل این آزمون می‌تواند بیانگر وجود ناپایداری قطعه‌ای فقرات کمری باشد.

1 - Poor

3 - Fair

5 - Substantial

2 - Slight

4 - Moderate

6 - Stabilization



خطاهای اندازه‌گیری مکرر خود را زیاد نشان نخواهد داد. ولی برای محاسبه طول سنتروئید نیاز به این است تا حرکت کامل فقرات کمری را به دو قوس (برای روش سه کلیشه‌ای) و چهار قوس (برای روش پنج کلیشه‌ای) تقسیم و با محاسبه مرکز چرخش هر قوس، آنها را به هم وصل کرده تا این طول بدست آید. از آنجاکه به عقیده پژوهشگران در هر یک از این قوسهای حرکت هر مهره چرخش اندکی را متحمل می‌شود، میزان تغییرپذیری در اندازه‌گیری‌ها نیز افزایش خواهد یافت و این می‌تواند منجر به کاهش سطح تکرارپذیری شود (۱۶).

نتیجه‌گیری

در این مطالعه متغیرهایی مورد ارزیابی قرار گرفته‌ند که به ادعای مؤلفان هر یک اطلاعاتی راجع به وجود یا عدم ناپایداری قطعه‌ای فقرات کمری در خود دارند. نتایج حاکی از تکرارپذیری متوسط تا بسیار بالا برای آنهاست، بدین ترتیب این مطالعه و دیگر مطالعات از این دست، اولین گام در ارزیابی کفايت آنها برای تشخیص این عارضه خواهد بود. زمانی که از یک آزمون برای تشخیص استفاده می‌شود، تعیین تکرارپذیری آن، خصوصاً زمانیکه از آزمون برای تعیین استراتژی درمان بیماران استفاده شود، مرحله‌ای مهم از اعتبار بخشی آزمون می‌باشد. با دانستن تکرارپذیری این متغیرهای بالینی و رادیوگرافی، گام بعدی بررسی اعتبار آنها خصوصاً اعتبار ساختاری در تشخیص ناپایداری قطعه‌ای فقرات کمری خواهد بود.

تشکر و قدردانی

بدینوسیله از مسئولین، همکاران و کارمندان بخش‌های فیزیوتراپی و رادیولوژی بیمارستان شفا یحییان بخاطر همکاری صمیمانه شان کمال سپاس و تشکر را داریم.

در خصوص آزمونهای SLR دو طرفه و Up-Sit نیز با توجه به کم بودن میزان شیوع آنها در مثبت شدن، از روش فوق استفاده شد که نتایج حاکی از سطح تکرارپذیری خوب ($k=65/0$) آنهاست.

نتایج نشان می‌دهد که از متغیرهای رادیوگرافی، مختصات مرکز چرخش روی هر دو محور X و Y دارای تکرارپذیری نسبی بسیار بالایی است. متغیرهای چرخش به هر دو روش دو پوئیس و پنجابی از تکرارپذیری نسبی بالایی برخوردارند. بقیه متغیرها شامل طول سنتروئید سه کلیشه‌ای، طول سنتروئید پنج کلیشه‌ای، فاکتور ناپایداری سه کلیشه و پنج کلیشه‌ای، جابجایی به روش دو پوئیس و پنجابی از سطح تکرارپذیری متوسطی برخوردارند. در مطالعه ایگوچی و همکاران (۲۰۰۴) که از روش پنجابی استفاده شده، نتایج بیانگر ارتباط بالا تا بسیار بالا برای جابجایی تکرارپذیری اندازه‌گیریهای یک آزمونگر و چند آزمونگر می‌باشد. بدین ترتیب که ICC متغیر جابجایی برای اندازه‌گیریهای یک آزمونگر بین ۸۶/۰ تا ۹۱/۰ و اندازه‌گیریهای چند آزمونگر بین ۸۸/۰ تا ۸۱/۰ و برای متغیر چرخش به ترتیب بین ۹۴/۰ تا ۹۰/۰ و ۹۵/۰ تا ۹۰/۰ بوده است (۳۲).

در مطالعه ما از روش ICC برای جابجایی نسبت به مطالعه ایگوچی کمتر است. از جمله دلایلی که می‌توان برای آن برشمرد، یکی سطح تجربه آزمونگر در تعیین سطوح مهره‌ای می‌باشد چنان‌که به عقیده مریلن و همکاران، تکرارپذیری ممکن است تحت تأثیر سطح تجربه آزمونگر قرار بگیرد و هرچه میزان تجربه بیشتر باشد تکرارپذیری نیز بالاتر خواهد رفت (۴۸). از دلایل دیگری که می‌توان ذکر نمود، به خصوصیت نرم افزار بکار رفته بر مبنی گردد که فقط با یک نقطه بسیار کوچک، گوشه مهره‌ها را تعیین می‌کند و از آنجاکه معمولاً هر گوشه‌ای از مهره سطح وسیعتری را در بر می‌گیرد و به اضافه اینکه محاسبه جابجایی بسیار وابسته به تعیین گوشه‌های مهره می‌باشد، بنابراین در اندازه‌گیریهای مکرر ممکن است تعیین آنها با تغییراتی همراه باشد که خود می‌تواند تکرارپذیری را دستخوش تغییر نماید. ولی محاسبه چرخش دارای وابستگی زیادی به تعیین دقیق گوشه‌های مهره نمی‌باشد و از این‌رو است که تکرارپذیری آن نیز بالاتر است. در خصوص فاکتور بی ثباتی نیز می‌توان همین ادله را اقامه کرد، چراکه برای محاسبه آن باید مجموع جابجایی مهره (به میلیمتر) را به مجموع چرخش مهره (به رادیان) تقسیم کرد.

همانگونه که نتایج نشان می‌دهد محاسبه مرکز چرخش دارای تکرارپذیری بسیار بالایی است، ولی محاسبه طول سنتروئید چه با سه کلیشه و چه با پنج کلیشه از تکرارپذیری متوسطی برخوردار است. برای محاسبه مرکز چرخش از دو کلیشه وضعیت‌های اکستنسیون کامل و فلکسیون کامل استفاده می‌شود و بدلیل اینکه در این فاصله هر مهره چرخش زیادی را انجام داده و قوس حرکت بزرگی را طی می‌کند،

منابع:

- Richardson C. The time to move forward In Therapeutic Exercise for Lumbopelvic Stabilization. 2nd ed. Edinburgh. Churchill Livingstone. 2004. PP: 3-8
- Hicks GE, Fritz JM, Delitto A. Interrater reliability of clinical examination measures for identification of lumbar segmental instability. Arch Phys Med Rehabil. 2003; 84: 1858-1864.
- Delitto A, Erhard RE, Bowling RW. A treatment based classification approach to low back syndrome: identifying and staging patients for conservative treatment. Phys Ther. 1995; 75:470-89
- McKenzie RA. The lumbar spine: mechanical diagnosis and therapy. Waikanae (New Zealand): Spinal Publications; 1989
- Borkan JM, Koes B, Reis S, Cherklin DC. A report from the second international forum for primary care research on low back pain: reexamination priorities. Spine 1998; 23: 1992-6
- Fritz JM, Erhard RE, Hagen BF. Segmental instability of the lumbar spine. Phys Ther. 1998; 78: 889-896.
- O'Sullivan PB. Lumbar segmental instability: clinical presentation and specific stabilization exercise management. Manual Therapy 2000; 5(1): 2-12
- Panjabi MM. The stabilizing system of the spine. Part 2. Function, dysfunction, adaptation, and enhancement. Journal of Spinal Disorders 1992; 5(4): 383-389



- 9- Taylor JR, O'Sullivan P. Lumbar segmental instability: pathology, diagnosis, and conservative treatment In Twomey LT, Taylor JR: *Physical Therapy of The Low Back*. 3rd ed. New York. Churchill Livingston. 2000. PP: 201-247
- 10- Kirkaldy-Willis WH, Farfan HF. Instability of the lumbar spine. *Clinical Orthopaedics and Related Research* 1982; 165: 110-124
- 11- Frymoyer JW, Pope MH. Segmental instability. *Seminars in Spine Surgery* 1991; 3(2): 109-118
- 12- Bogduk N. *Clinical Anatomy of the Lumbar Spine and Sacrum*. 3rd ed. New York. Churchill Livingston. 1997
- 13- Panjabi MM. Clinical spinal instability and low back pain. *Journal of Electromyography and Kinesiology* 2003; 13: 371-379
- 14- Panjabi MM. The stabilizing system of the spine. Part 2. Neutral zone and instability hypothesis. *Journal of Spinal Disorders* 1992; 5(4): 390-397
- 15- Mirkovic S, Garfin SR. Segmental spinal instability as related to the degenerative disc. *Seminars in Spine Surgery* 1991; 3(2): 119-123
- 16- Schneider G. Lumbar instability In Boyling JD, Palastanga N. *Grieve's Modern Manual Therapy*. 2nd ed. Edinburgh. Churchill Livingston. 1994; PP: 441-451
- 17- Magee DJ. *Orthopedic Physical Assessment*. 4th ed. Philadelphia. Saunders. 2002; PP: 521-524
- 18- Hicks GE, Fritze JM, Delitto A, McGill SM. Preliminary development of a clinical prediction rule for determining which patients with low back pain will respond to a stabilization exercise program. *Arch Phys Med Rehabil.* 2005; 86: 1753-62
- 19- Fritze JM, Piva SR, Childs JD. Accuracy of the clinical examination to predict radiographic instability of the lumbar spine. *Eur spine J.* 2005; 14: 743-50
- 20- Dupuis DR, Yong-Hing K, Cassidy JD, Kirkaldy-Willis WH. Radiologic diagnosis of degenerative lumbar spinal instability. *Spine* 1985; 10(3): 262-76
- 21- Knutsson F. The instability associated with disc herniation in the lumbar spine. *Acta Radiol* 1944; 25: 593-609
- 22- Putto E, Tallroth K. Extension-flexion radiographs for motion studies of the lumbar spine. *Spine* 1990; 15(2): 107-110
- 23- Dvorak J, Panjabi MM, Chang DG, Theiler R, Grob D. Functional radiographic diagnosis of the lumbar spine. *Spine* 1991; 16(5): 562-571
- 24- Posner I, White AA, Edwards WT, Hayes WC. A biomechanical analysis of the clinical stability of the lumbar and lumbosacral spine. *Spine* 1982; 7(4): 374-389
- 25- Hayes MA, Howard TC, Gruel CR, Kopta JA. Roentgenographic evaluation of lumbar spine flexion-extent in asymptomatic individuals. *Spine* 1989; 14(3): 327-331
- 26- Wood KB, Popp CA, Transfeldt EE, Geissele M.A. Radiographic evaluation of instability in spondylolisthesis. *Spine* 1994; 19(15): 1697-1703
- 27- Pitkanen M, Manninen HI, Lindgren KA, Turunen M, Airaksinen O. Limited usefulness of traction-compression films in the radiographic diagnosis of lumbar spinal instability. *Spine* 1997; 22(2): 193-197
- 28- Boden S, Wiesel SW. Lumbosacral segmental motion in normal individuals. *Spine* 1990; 15(6): 571-575
- 29- Dvorak J, Panjabi MM, Novotny JE, Chang DG, Grob D. Clinical validation of functional flexion-extension roentgenograms of the lumbar spine. *Spine* 1991; 16(8): 942-951
- 30- Pitkanen MT, Manninen HI, Lindgren KAJ, Sihvonen TA. Segmental lumbar spine instability at flexion-extension radiography can be predicted by conventional radiography. *Clinical Radiology* 2002; 57: 632-639
- 31- Stokes IAF, Frymoyer JW. Segmental motion and instability. *Spine* 1987; 12(7): 688-691
- 32- Iguchi T, Kanemura A, Kasahara K, Sato K, Kurihara A, et al. Lumbar instability and clinical symptoms which is the more critical factor for symptoms: sagittal translation or segmental angulation? *J Spinal Disord Tech.* 2004; 17(4): 284-290
- 33- Axelsson P, Johnsson R, Stromquist B. Is there increased intervertebral mobility in isthmic adult spondylolisthesis? *Spine* 2000; 25(13): 1701-1703
- 34- Soini J, Antti-Poika I, Tallroth K, Kontinen YT, Honkanen V, et al. Disc degeneration and angular movement of the lumbar spine: comparative study using plain and flexion-extension radiography and discography. *Journal of Spinal Disorders* 1991; 4(2): 183-187
- 35- Frobin W, Brinckmann P, Leivseth G, Biggemann M, Reikeras O: Precision measurement of segmental motion from flexion-extension radiographs of the lumbar spine. *Clin Biomech* 1996; 11(8): 457-465
- 36- Fujiwara A, Tamai K, An HS, Kurihashi A, Lim TH, et al. The relationship between disc degeneration, facet joint osteoarthritis, and stability of the degenerative lumbar spine. *Journal of Spinal Disorders* 2000; 13(5): 444-450
- 37- Weiler PJ, King GJ, Gertzbein SD. Analysis of sagittal plane instability of the lumbar spine in vivo. *Spine* 1990; 15(12): 1300-1306
- 38- Gertzbein Sd. Segmental instability of the lumbar spine: in vitro and in vivo studies. *Seminars in Spine Surgery* 1991; 3(2): 130-135
- 39- Gertzbein SD, Holtby R, Tile M, Kapasouri A, Chan KW, et al. Determination of a locus of instantaneous centers of rotation of the lumbar disc by moire fringes. A new technique. *Spine* 1984; 9(4): 409-413
- 40- Gertzbein SD, Seligman J, Holtby R, Chan KH, Kapasouri A, et al. Centrode patterns and segmental instability in degenerative disc disease. *Spine* 1985; 10(3): 257-261
- 41- Ogston NG, King GJ, Gertzbein Sd, Tile M, Kapasouri A, et al. Centrode patterns in the lumbar spine. Baseline studies in normal subjects. *Spine* 1986; 11(6): 591-595
- 42- Gertzbein SD, Seligman J, Holtby R, Chan KH, Ogston NG, et al. Centrode characteristics of lumbar spine as a function of segmental instability. *Clin Orthop* 1986; 208: 48-51
- 43- Pearcey MJ, Bogduk N. Instantaneous axes of rotation of the lumbar intervertebral joints. *Spine* 1988; 13(9): 1033-1041
- 44- Yoshioka T, Tsuji H, Hirano N, Sainoh S. Motion characteristic of the normal lumbar spine in young adults: instantaneous axis of rotation and vertebral center motion analyses. *J Spinal Disord* 1990; 3(2): 103-113
- 45- Newcomer KL, Jacobson TD, Gabriel DA, Larson DR, Brey RH, An K. Muscle activation pattern in subjects with & without low back pain. *Arch Phys Med Rehabil* 2002; 83: 816-821.
- 46- Leboeuf C, Klougart N, Lauritzen A. How common is low back pain in the nordic population? *Spine* 1996; 21: 1518-1526
- 47- Mathur S, Eng JJ, MacIntyre DL. Reliability of surface EMG during sustained contractions of the quadriceps. *Journal of Electromyography and Kinesiology* 2005; 15: 102-110
- 48- Moreland J, Finch E, Stratford P, Balsor B, Gill C. Interrater reliability of six tests of trunk muscle function and endurance. *JOSPT*, 1997; 26(4): 200-208
- 49- Domhold E. Measurment theory In *Rehabilitation Research*. 3rd ed. USA. Elsevier Inc.2005
- 50- Winn JL. Standard error of measurment. Bureau of Exceptional Education and Student Services 1996; pp:1-3. www.tempset.coedu.usf.edu
- 51- Petersen T, Olsen S, Laslett M, et al. Inter-tester reliability of a new diagnostic classification system for patients with non-specific low back pain. *Australian Journal of Physiotherapy* 2004; 50: 85-94
- 52- Cohen J. A coefficient of agreement for nominal scales. *Educational and Psychological Measurement* 1960; 20: 37-46.
- 53- Norkin CC, White DJ. *Measurment of Joint Motion*. 2nd ed. India. Jaypee Brothers Medical Publishers. 1998. PP:203-205
- 54- Petty NJ, Moor AP. *Neuromusculoskeletal Examination and Assessment*. 1st ed. Edinburgh. Churchill Livingstone. 1998. pp: 12-13
- 55- Norkin CC, White DJ. *Measurment of Joint Motion: A Guide to Goniometry*. 2nd ed. Jaypee. Jaypee Brothers Medical Publishers. 1998. pp: 206-209
- ۵۶- صلوانی، م. بررسی اختلالات کنترل ثبات پاسجرال در بیماران مبتلا به کمردرد مزمن و تأثیر تمرینات فعال ثبات دهنده ستون فقرات بر آن. پایان نامه دکترای فیزیوتراپی، دانشکده پر شکی دانشگاه تربیت مدرس؛ تابستان ۱۳۸۱