

Comparative Analysis of the Predictive Values of Phalen's and Carpal Compression Tests in Diagnosis and Management of the Carpal Tunnel Syndrome Patients based on Electrodiagnostic Testing

Babaei A¹, Froughi F², *Sadeghian A.H³

1- Associate Professor, Physical Medicine and Rehabilitation, Neuromusculoskeletal Research Centre, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

2- General Physician, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

3- Specialized in Physical Medicine and Rehabilitation, Neuromusculoskeletal Research Centre, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran (**Corresponding Author**)

Email: sa.amirhossein@yahoo.com

Abstract

Introduction: Carpal tunnel syndrome (CTS) has been known as a common neuropathy leading to hand dysfunction. Although several diagnostic tools are available, but there is still a matter of debate on early diagnosis of CTS using Phalen's and carpal compression tests. Thus, the present study was conducted to comparatively examine the predictive values of the mentioned tests in diagnosis and management of the CTS patients based on the results of electrodiagnostic tests.

Methods: A number of 45 patients with confirmed CTS and 33 healthy subjects who referred to Hazrat Rasul Akram and Firouzgar hospitals in Tehran city were enrolled in this study. All the participants were underwent Phalen's and compression tests. Furthermore, the clinical history of the patients was retrieved from institutional databases. The sensitivity, specificity, positive predictive value (PPV) and negative predictive value (NPV) were determined for each test. Data analysis was done using SPSS version 24.

Results: Thirty-seven (82.2%) out of 45 CTS patients were females and 8 (17.8%) were males. The sensitivity, specificity, PPV and NPV for Phalen's test was determined 75.6, 72.7, 79.1 and 68.6%, and for carpal compression test was obtained to be 93.3, 87.9, 93.1 and 90.6 %. Moreover, the results showed that the median sensory nerve action potential delayed significantly ($P < 0.001$) in patients who identified as CTS by Phalen's and compression tests compared to non-CTS individuals.

Conclusions: According to the results, the carpal compression test has superior predictive values in diagnosis of CTS compared to Phalen's test. However, further studies should be adjusted for various confounders including the age, sex, comorbidities, grade of the CTS, and etc. to obtain clear and conclusive results.

Keywords: Carpal tunnel syndrome (CTS), Phalen's test, Carpal compression test, Electrodiagnostic test, Predictive value.

بررسی مقایسه‌ای ارزش اخباری تست‌های فالن و کارپال کامپرشن بر اساس یافته‌های الکترودیاگنوز در تشخیص و مدیریت بالینی بیماران مبتلا به سندروم تونل کارپال

آرش بابایی^۱، فرشته فروغی^{۲*}، *امیرحسین صادقیان^۳

۱- دانشیار طب فیزیکی و توانبخشی، مرکز تحقیقات نورموسکولواسکلتال، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.

۲- پژوهش عمومی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.

۳- متخصص طب فیزیکی و توانبخشی، مرکز تحقیقات نورموسکولواسکلتال، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران (نوبنده مسئول)
ایمیل: sa.amirhossein@yahoo.com

چکیده

مقدمه: سندروم تونل کارپال به عنوان یکی از شایعترین نوروپاتی‌ها محسوب می‌شود. آزمون‌های تحریکی از جمله کارپال کامپرشن و فالن بصورت گستردۀ برای تشخیص این بیماری استفاده می‌شود، با این حال بر روی ارزش اخباری این تست‌ها توافق نظر وجود ندارد. از این رو مطالعه حاضر قصد دارد تا ارزش اخباری این آزمون‌ها را بر اساس یافته‌های الکترودیاگنوز در تشخیص و مدیریت بیماران مبتلا به سندروم تونل کارپال به صورت مقایسه‌ای بررسی کند.
روش کار: تعداد ۴۵ نفر از بیماران مبتلا به سندروم تونل کارپال و ۳۳ نفر از افراد سالم (کنترل) مراجعه کننده به بیمارستان‌های حضرت رسول اکرم (ص) و فیروزگر وارد این مطالعه شدند. انتخاب نمونه‌ها با صورت تصادفی ساده بود. تشخیص قطعی بیماران با استفاده از علایم بالینی آنها به همراه آزمون الکترودیاگنوز انجام شد. اطلاعات بالینی و زمان دقیق ابتلاء افراد به بیماری به وسیله چک لیست‌هایی از پرونده‌های آنها در بیمارستان جمع آوری گردید. تحلیل‌های آماری بر روی داده‌های جمع آوری شده با استفاده از نرم افزار SPSS ورژن ۲۴ انجام گردید.

یافته‌ها: تعداد ۳۷ نفر (۸۲٪) از بیماران زن و ۸ نفر (۱۷٪) مرد بودند. حساسیت، ویژگی، ارزش اخباری مثبت و ارزش اخباری منفی برای تست فالن ۷۵٪، ۷۲٪، ۶۸٪ و ۶۱٪ و برای تست کارپال کامپرشن ۹۳٪، ۹۳٪، ۸۷٪ و ۶۱٪ محسبه گردید. همچنین نتایج ما نشان داد که میانگین تاخیر پتانسیل عمل عصب حسی در افرادی که تست فالن و کامپرشن آنها مثبت شده بود با افرادی که نتایج تست آنها منفی شده بود اختلاف معناداری وجود داشت.

نتیجه گیری: با توجه به نتایج حاصل از این مطالعه، آزمون کارپال کامپرشن به مراتب حساس‌تر از آزمون فالن بود و دقت بیشتری در تشخیص سندروم کارپال تونل دارد. لذا ارزش اخباری آزمون کارپال کامپرشن بیشتر از آزمون فالن است. با این حال با توجه به اینکه عوامل مخدوشگر بسیاری از جمله سن، جنس، درجه بیماری، بیماری زمینه‌ای و ... در این مطالعه و مطالعات مشابه قبلی همسان نشده‌اند، مطالعات بیشتری باید انجام شوند تا میزان دقت و صحت هر یک از این آزمون‌ها را در افراد و شرایط مختلف بسنجند.

کلیدواژه‌ها: سندروم تونل کارپال، ارزش اخباری، آزمون فالن، آزمون کارپال کامپرشن، الکترودیاگنوز.

و التهاب روماتوئیدی اشاره کرد (۳،۴). علام سندروم تونل کارپال در بین بیماران مختلف ممکن است متفاوت باشد و بر اساس شدت علایم بیماران به دسته‌های خفیف، متوسط و شدید تقسیم بندی می‌شوند (۵). علایم ذکر شده برای این بیماری شامل کرتی و مور شدن ممکن است در انگشت شست، انگشت اشاره، انگشت وسط و قسمت‌های انتهایی انگشت‌های دیگر نیز احساس شود (۵). درد ناشی از این بیماری می‌تواند باعث کاهش قدرت گرفتن و یا عملکرد دست شود (۶). همچنین در بلندت مدت

مقدمه

سندروم تونل کارپال، به عنوان یکی از شایعترین نوروپاتی‌های اندام فوقانی شناخته می‌شود که منجر به درد، کرختی و مور شدن دست و بازوی فرد بیمار می‌گردد (۱). علت اصلی بوجود آمدن این سندروم گیرافتادن یا تحت فشار قرار گرفتن عصب میان در ناحیه مچ دست است (۱،۲). از جمله عواملی که به عنوان فاکتور خطر در بروز این بیماری دخیل هستند می‌توان به چاقی، فالیت یکنواخت مچ دست، بارداری، وراحت ژنتیکی

تحریکی اشاره کرد (۱۵). این آزمون‌ها در مقایسه با نوع الکترودیاگنوستیک به راحتی قابل اجراء بوده و برای شرایط سرپایی نیز مناسب تر هستند (۱۲). اما ارزش اخباری این نوع تست‌ها در تشخیص عارضه سندرم تونل کارپال مورد اختلاف است (۱۶). از جمله مهمترین تست‌های فیزیکی و سرپایی شناخته شده برای تشخیص سندرم تونل کارپال، می‌توان به تست فالن، تست دور کان کامپرسن، تست تینل، تست سمس-واین اشتاین اشاره کرد (۱). در مطالعات گذشته حساسیت و اختصاصیت تست فالن به ترتیب بین ۷۵-۲۵ درصد، و ۹۰-۷۰ درصد گزارش شده است (۱۷). ارقام مختلف و متفاوتی نیز برای حساسیت و اختصاصیت آزمون کامپرسن بیان شده است. با این حال هنوز قطعیتی وجود ندارد که کدام یک از این تست‌ها ارزش بیشتری در تشخیص زود هنگام سندرم تونل کارپال دارد. با توجه به دانش ما، تعداد مطالعاتی که تاکنون به بررسی این موضوع پرداخته اند بسیار کم و انگشت شمار است. لذا ما در این مطالعه قصد داریم ارزش اخباری هر یک از تست‌های فالن و کامپرسن در تشخیص سندرم تونل کارپال را با توجه با نتایج حاصل از الکترودیاگنوز مورد بررسی و واکاوی قرار دهیم. نتایج حاصل از این مطالعه می‌تواند دید روشنتری را به پزشکان و متخصصان در استفاده از تست‌های نامبرده برای تشخیص سریع و درست سندرم تونل کارپال ارائه دهد.

روش کار جمعیت مورد مطالعه

مطالعه حاضر یک مطالعه بررسی-مقطعی است که در بین سالهای ۱۳۹۵-۱۳۹۴ و بر روی ۴۵ بیمار مبتلا به عارضه سندرم تونل کارپال مراجعه کننده به درمانگاه طب فیزیکی و توانبخشی بیمارستان‌های حضرت رسول اکرم و فیروزگر انجام شد. همچنین ۳۵ نفر از افراد سالم مراجعه کننده به این درمانگاه‌ها نیز به عنوان گروه کنترل در این مطالعه وارد شدند. روش نمونه‌گیری در این مطالعه تصادفی ساده بود و معیار بیمار یا غیر بیمار بودن افراد شرکت کننده مثبت و منفی شدن آزمون الکترودیاگنوز است. همچنین همه شرکت کنندگان در این مطالعه در مورد روش اجراء و متدولوژی مطالعه آگاهی کامل داشته و بصورت داوطلبانه وارد این مطالعه شدند. لازم به ذکر است که مطالعه حاضر بر اساس دستورالعمل‌های اخلاقی تصویب شده در دانشگاه

سندرم تونل کارپال ممکن است باعث دیستروفی و از بین رفتن ماهیچه انتهای انگشت شست شود (۷). تخمین زده می‌شود که ۵-۵-۴ درصد مردم در سراسر جهان از سندرم تونل کارپال رنج می‌برند (۸). بیشترین میزان بروز این بیماری در بین افراد ۴۰-۶۰ ساله است (۸). همچنین شیوع این بیماری در زنان بیشتر از مردان است. به عنوان مثال طبق داده‌های پایگاه اطلاعاتی تحقیقات عمومی انگلیس در سال ۲۰۰۰، میزان بروز این بیماری در مردان ۸۸ در ۱۰۰۰۰ است در حالی که در میان زنان میزان بروز حدوداً ۱۹۳ از هر ۱۰۰۰۰ نفر است (۵). نتایج مطالعات بیشتر نشان می‌دهد که بیشترین میزان شیوع این بیماری در زنان در سن ۴۵-۵۴ است در حالی که مردان در سنین بالاتر و ما بین ۷۵-۸۴ بیشتر دچار این نوروپاتی می‌شوند (۹). سندرم تونل کارپال یک بیماری ماهیچه‌ای حرکتی است که با میزان و نوع کار افراد نیز مرتبط است، به این صورت که معمولاً کارگرانی که به صورت مداوم و کارهای یدی تکراری انجام می‌دهند در معرض این عارضه هستند (۱۰، ۱۴). از همین رو، این بیماری می‌تواند با غیبت از کار و همچنین مخاطرات سلامتی بیشتری نیز همراه باشد.

همانند بسیاری از بیماری‌های دیگر تشخیص زود هنگام سندرم تونل کارپال نقش سزاگی را در مدیریت بیماری بدون استفاده از جراحی و همچنین شناسایی افرادی که به جراحی نیاز دارند ایفا می‌کند. اگرچه راهکارهای متفاوتی برای تشخیص سریع این عارضه ارایه شده ولی با این حال اختلاف نظرهایی در این باره وجود دارد (۱۱). تست‌های الکترودیاگنوسیک توسط بسیاری از متخصصین به عنوان روش استاندارد طلایی برای تشخیص این بیماری در نظر گرفته می‌شود، اما متخصصین دیگری نیز عقیده دارند که مشت بودن تست‌های الکترودیاگنوستیک بدون آشکار بودن علایم بیماری نمیتواند منجر به تشخیص سندرم تونل کارپال منجر شود (۱۲). همچنین عوامل مخدوشگر زیادی از جمله تعریق و خیس بودن سطح پوست در هنگام آزمون، دمای دست، و سن بیمار و مهمتر از همه مهارت پزشکی که تست را روی بیمار انجام می‌دهد میتواند در تعییر و تفسیر نتایج تاثیرگذار باشد (۱۳، ۱۴).

از جمله روش‌های دیگر تشخیصی که به صورت گستردۀ استفاده می‌شوند می‌توان به تاریخچه بالینی بیمار و همچنین معاینات فیزیکی با استفاده از آزمون‌های

مطالعه این نسبت ۲,۷ درصد در نظر گرفته شده است. P1 مربوط به حساسیت تست فالن یا کامپرسن است و P2 حساسیت تست الکترودیاگنوز است. مقدار P1 و P2 در این مطالعه با توجه به داشتن حاصل از مطالعات قبلی به ترتیب ۸۴,۴ و ۸۹ درصد در نظر گرفته شد.

تعیین حساسیت، ویژگی، ارزش اخباری مثبت و منفی آزمون های فالن و کامپرسن

با توجه به نتایج بدست آمده از هر یک از آزمون های فالن، کامپرسن و الکترودیاگنوز در تشخیص سندروم کارپال میزان حساسیت، ویژگی، ارزش اخباری مثبت و ارزش اخباری منفی برای تست های فالن و کامپرسن بدست آمد. محاسبه هر یک از موارد ذکر شده طبق فرمول های زیر صورت گرفت.

تعاریف مورد استفاده در این قسمت از مطالعه به شکل زیر هستند:

بیمار: فردی که دچار سندروم تونل کارپال است.

سالم: فردی که دچار سندروم تونل کارپال نیست.

مثبت حقیقی: مواردی که به وسیله تست به درستی بیمار تشخیص داده شده اند.

متبت کاذب: مواردی که به وسیله تست به اشتباه بیمار تشخیص داده شده اند.

منفی حقیقی: مواردی که به وسیله تست به درستی سالم تشخیص داده شده اند.

منفی کاذب: مواردی که به وسیله تست به اشتباه سالم تشخیص داده شده اند.

ارزش اخباری مثبت: ارزش اخباری مثبت بخشی از مواردی است که تست آنها مثبت گزارش شده و واقعاً دچار بیماری هستند. این شاخص در واقع نسبت افرادی است که واقعاً دچار بیماری هستند به کل مواردی که تست مثبت گزارش کرده است (شامل مواردی که سالم هستند و به اشتباه بیمار تشخیص داده شده اند). این ویژگی قادر به پیشگویی این نکته می باشد که اگر یک تست در یک فرد مثبت گزارش گردد، چقدر احتمال دارد که آن فرد واقعاً بیمار باشد. ارزش اخباری منفی: ارزش اخباری منفی بخشی از مواردی است که تست آنها منفی گزارش شده و این افراد واقعاً سالم هستند. این شاخص در واقع نسبت افرادی است که واقعاً سالم هستند به کل مواردی که تست منفی گزارش کرده است (شامل مواردی که بیمار هستند و به اشتباه

علوم پزشکی ایران انجام شد و هر یک از افراد شرکت کننده رضایت نامه شرکت در مطالعه را امضاء کردند. یافته های بالینی، زمان دقیق مشیت شدن تست و اطلاعات دموگرافیک افراد مورد مطالعه نیز از پرونده های بیماران در مراکز اطلاعاتی بیمارستان های مذکور بدست آمد.

انجام تست های فالن، کامپرسن و الکترودیاگنوز

تست فالن: به منظور انجام تست فالن، بیمار ساعدهش را به طور افقی در هوانگه داشته و از پشت دو دست را بهم می چسباند به گونه ای که مچ در فلکسیون کامل قرار بگیرد. این وضعیت به صورت ۶۰ ثانیه ادامه می یابد، اگر بیمار احساس کرختی یا گزگز (پاراستزیا) در دست خود داشت، تست او مثبت است.

تست کامپرسن: نحوه انجام تست دورکان کامپرسن به این گونه است، که به صورت فیزیکی به ناحیه کارپال فشار وارد می شود. فشار وارد به مدت ۳۰ ثانیه حفظ می شود. اگر بیمار تجربه گزگز و درد در دست خود داشت، تست او مثبت است.

تست الکترودیاگنوز: در این نوع تست میزان پاسخ عصبی اندام ها به تحريكات الکتریکی خارجی ثبت می شود که از جمله این نوع تست ها مطالعه سرعت هدایت عصبی و الکترومیوگرافی است. در این مطالعه میزان تاخیر پتانسیل عمل عصب حسی بیش از ۳,۷ ثانیه به عنوان معیار ابتلاء به سندروم تونل کارپال در نظر گرفته شد.

اندازه گیری حجم نمونه

محاسبه حجم نمونه در این مطالعه طبق معادله زیر صورت گرفت:

$$\log(LR^+) = \log \frac{\hat{P}_1}{\hat{P}_2} \pm Z_{\frac{\alpha}{2}} \sqrt{\frac{1 - \hat{P}_1}{n_1 \hat{P}_1} + \frac{1 - \hat{P}_2}{n_2 \hat{P}_2}}$$

در این فرمول، α خطای نوع اول بوده و مقدار آن ثابت و برابر $0,05$ است. $Z_{\frac{\alpha}{2}}$ افرادی را نشان می دهد که مبتلا گرفته می شود. N1 افرادی را نشان می دهد که مبتلا به عارضه سندروم تونل کارپال هستند در حالی که N2 تعداد کنترل ها را نشان می دهد. با توجه به میزان شیوع سندروم تونل کارپال در جامعه به جای N1 یا N2 نسبت یکی به دیگری را در این فرمول قرار می دهیم. در این

اطلاعات بدست آمده در این مطالعه با استفاده از نرم افزار SPSS version ۲۶ مورد تحلیل و بررسی قرار گرفت. در آنالیز توصیفی، از فراوانی، درصد فراوانی، شاخص های مرکزی میانه و میانگین، و شاخص پراکندگی انحراف معیار و Range استفاده گردید. همچنین ارزش اخباری آزمون های فالن، کامپرسن و الکترودیاگنوز نیز با استفاده از تست های ANOVA با یکدیگر مقایسه شد.

سالم گزارش شده اند). این ویژگی قادر به پیشگویی این نکته می باشد که اگر یک تست در یک فرد منفی گزارش گردد، چقدر احتمال دارد که آن فرد واقعا سالم باشد.

تعیین میزان حساسیت

$$sensitivity = \frac{TP}{TP + FN}$$

تعیین میزان ویژگی

$$specificity = \frac{TN}{TN + FP}$$

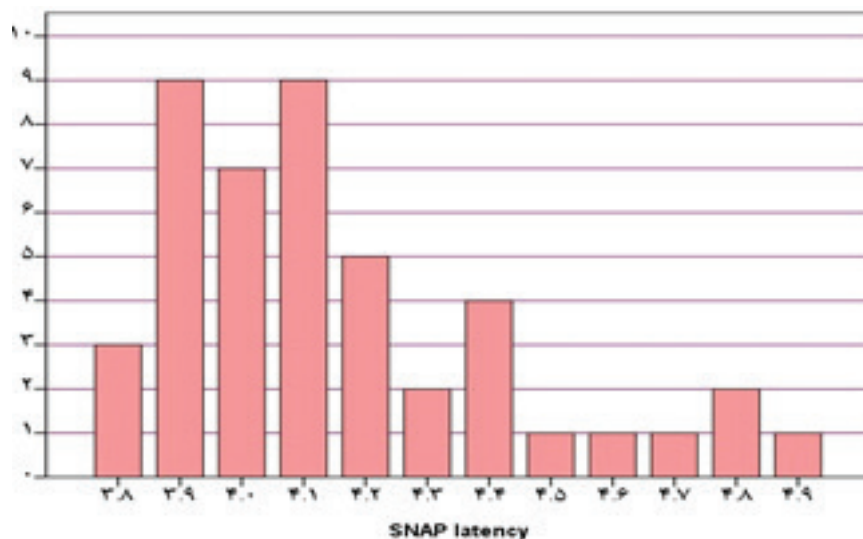
اندازه ارزش اخباری مثبت

$$PPV = \frac{TP}{TP + FP}$$

اندازه ارزش اخباری منفی

$$NPV = \frac{TN}{TN + FN}$$

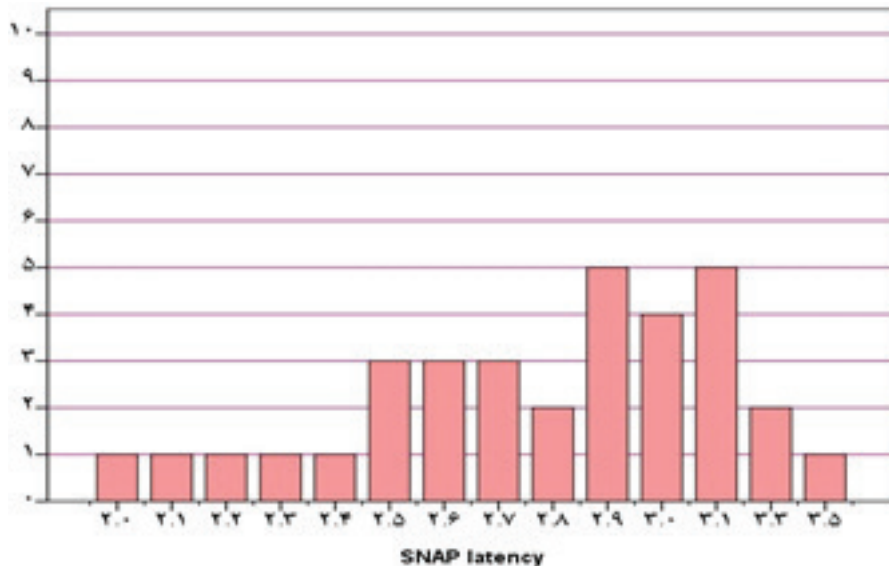
تجزه و تحلیل داده ها



نمودار ۱: فراوانی تاخیر پتانسیل عمل عصب حسی در گروه بیمار

عمل عصب حسی ۳,۵ و در کمترین حالت ۲,۰ ثانیه بود. توزیع فراوانی میزان تاخیر پتانسیل عمل عصب حسی در

همچنین میزان تاخیر پتانسیل عمل عصب حسی برای افراد گروه کنترل نیز اندازه گیری شد. طبق نتایج حاصل گروه غیر بیمار در بیشترین حالت میزان تاخیر پتانسیل



نمودار ۲: فراوانی تاخیر پتانسیل عمل عصب حسی در گروه کنترل (غیر بیمار)

بحث و نتیجه گیری

قدرت تست های بالینی در تشخیص موارد حقیقی سندروم تونل کارپال، به عنوان یکی از شایعترین نوروپاتی های شناخته شده، در افتراق افراد مبتلا به این عارضه از افراد غیر بیمار اهمیت بسیار زیادی دارد. اگرچه آزمون های مختلفی برای تشخیص این بیماری طراحی شده است، با این حال هنوز بر سر استفاده از این تست ها اختلاف نظر وجود دارد (۱۱). از این رو در مطالعه حاضر ما تلاش کردیم با استفاده از موارد قطعی ابتلاء به سندروم تونل کارپال (که با عالیم بیماری و آزمون الکترودیاگنوز تشخیص داده شدند)، حساسیت، ویژگی، ارزش اخباری مثبت و ارزش اخباری منفی دو نوع از تست های تحریکی بسیار مهم شامل تست فالن ۴۵ و تست کارپال کامپرسن را با هم مقایسه کیم. تعداد ۹۳ نفر فرد مبتلا به این بیماری و ۳۳ نفر کنترل وارد این مطالعه شدند. تست های کامپرسن و فالن بر روی افراد مورد مطالعه انجام شد و نتایج حاصل تحلیل گردیده و ارایه شد.

با توجه به یافته های این مطالعه، حساسیت، ویژگی و ارزش اخباری مثبت و منفی برای تست فالن به ترتیب ۶۸،۶، ۷۹،۱، ۷۲،۷، ۷۵،۶ درصد محاسبه گردید. همچنین میزان اندازه های ذکر شده برای تست کامپرسن به ترتیب ۹۳،۳، ۸۷،۹، ۹۰،۶، ۹۳،۱ محسوبه گردید. با توجه به نتایج حاصل از الکترودیاگنوز، در افرادی که آزمون فالن آنها مثبت شده بود، میانگین تاخیر پتانسیل عمل عصب حسی ۳،۸ ثانیه بود. همچنین میانگین تاخیر پتانسیل عمل عصب حسی در افرادی که تست فالن آنها منفی بود ۳،۲ ثانیه بود. نتایج حاصل از تست های آماری ANOVA نشان می دهد که اختلاف میانگین تاخیر پتانسیل عمل عصب حسی بین گروه های فالن مثبت و منفی معنادار است ($P < 0.001$). همچنین میانگین تاخیر پتانسیل عمل عصب حسی برای افرادی که تست کامپرسن آنها مثبت و منفی بود به ترتیب ۴.۰ و ۲.۹ ثانیه بود. اگرچه مقداری متفاوت در این تولید کارپال است، اگرچه مقادیر بدهست آمده در این

اندازه گیری حساسیت، ویژگی، ارزش اخباری

مثبت و منفی آزمون های فالن و کامپرسن از میان ۴۵ نفری که با استفاده از تست الکترودیاگنوز و عالیم بالینی به عنوان گروه بیمار و ۳۳ نفری که به عنوان گروه کنترل وارد این مطالعه شده بودند، آزمون فالن ۴۳ نفر مثبت و ۳۵ نفر منفی شد. همچنین از مجموع افراد مورد مطالعه نتیجه آزمون کامپرسن ۴۶ نفر مثبت و ۳۲ نفر منفی شد. با توجه به تعاریف ذکر شده در قسمت روشها، میزان میزان حساسیت، ویژگی، ارزش اخباری مثبت و ارزش اخباری منفی برای تست فالن به ترتیب ۶۸،۶، ۷۹،۱، ۷۲،۷، ۷۵،۶ محسوبه گردید. با توجه به نتایج حاصل از اختلاف میانگین تاخیر پتانسیل عمل عصب حسی در افرادی که تست فالن آنها منفی بود ۳،۲ ثانیه بود. نتایج حاصل از تست های آماری ANOVA نشان می دهد که اختلاف میانگین تاخیر پتانسیل عمل عصب حسی بین گروه های فالن مثبت و منفی معنادار است ($P < 0.001$). همچنین میانگین تاخیر پتانسیل عمل عصب حسی برای افرادی که تست کامپرسن آنها مثبت و منفی بود به ترتیب ۴.۰ و ۲.۹ ثانیه بود. اگرچه مقداری متفاوت در این تولید کارپال است، اگرچه مقادیر بدهست آمده در این چشمگیر اختلاف داشتند ($P < 0.001$).

دیابت کارآمد نیستند (۲۲). این در حالی است که در بسیاری از مطالعات گذشته تاریخچه کامل افراد مبتلاء به سندروم کارپال و بیماری های زمینه ای آنها در تعیین حساسیت و ویژگی تست های استفاده شده اعمال نشده است. از طرف دیگر عوامل مخدوش گر دیگری نیز همچون جنسیت و سن و نوع کار افراد نیز میتواند در نتایج این نوع از مطالعات اثرگذار باشد. علاوه بر این، درجه یا گردید بیماری نیز در مطالعات گذشته همسان سازی نشده است (۲۳). لذا برای بدست آوردن نتایج منطقی تر و اینکه کدام یک از این تست ها برای تشخیص سندروم تونل کارپال کارابی بیشتری دارد حتماً در مطالعات آینده باید همه این عوامل در نظر گرفته شده و همسان سازی شوند.

علاوه بر مواد ذکر شده، به عنوان مثال اندازه فشار وارده در آزمون کارپال کامپرسن نیز میتواند در نتیجه کلی تست تاثیر گذار باشد به همین دلیل استفاده از تست های جدیدتر بر پایه همین تست ها، همانند آزمون کامپرسن ابزار محور می تواند مفیدتر باشد (۲۴). همچنین مطالعاتی وجود دارند که نشان می دهند استفاده همزمان از این تست ها میتواند در حصول نتیجه بهتر و تشخیص درست ر به جای استفاده تنها یکی از این آزمون ها موثر تر باشد. همچنین در این مطالعه ما نشان دادیم که تاخیر پتانسیل عمل عصب حسی در افرادی که تست فالن و کامپرسن آنها مثبت بود نسبت به افرادی که تست آنها منفی بود تفاوت معناداری داشت (۰۰۰۱) $< P$. میانگین تاخیر پتانسیل عمل عصب حسی که تست فالن آنها مثبت شده بود ۳,۸ ثانیه و این مقدار برای افرادی که تست کامپرسن آنها مثبت شده بود ۴,۰ ثانیه بدست آمد. اگرچه مطالعات دیگری نیز ارتباط بین نتایج حاصل از آزمون های نامبرده شده با نتایج حاصل از الکترودیگنور بررسی کرده اند ولی بسیاری از این مطالعات ارتباط معناداری را نشان نداده اند (۲۵). با این حال همانند نتایج مطالعه حاضر، Ansari و همکاران در سال ۲۰۰۹ نشان دادند که بین تاخیر پتانسیل عمل عصب حسی و حرکتی و آزمون فالن ۳۰ ثانیه ای ارتباط قوی وجود دارد (۲۵). همگونه که در بالا ذکر شد، مطالعات بیشتری با حذف عوامل مخدوشگر و همسان سازی افراد مورد مطالعه می توانند در روشنتر کردن این موضوع کمک کننده باشند. به طور کلی نتایج این مطالعه نشان داد که آزمون کارپال کامپرسن از ویژگی، حساسیت، ارزش اخباری منفی و مثبت

مطالعه با موارد گزارش شده در متون علمی متفاوت است (۱۱) ولی اکثربت این مطالعات نشان داده اند که تست کامپرسن در برای تشخیص سندروم تونل کارپال حساس تر و اختصاصی تر از تست فالن عمل می کند. در همین راسته، در طی مطالعه ای Hupalo و همکاران در سال ۲۰۱۸، عملکرد آزمون اگزینوروگرافی را با تست های تحریکی بالینی مقایسه کردند (۱۸). در این مطالعه حساسیت و اختصاصیت تست های فالن و کامپرسن به ترتیب ۹۴,۹۴٪ و ۷۲,۳۲٪، ۹۱,۵۷٪ و ۴۵,۲۰٪ گزارش شد. در مطالعه دیگری که توسط Almasi-Doghaee و همکاران در سال ۲۰۱۶ بر روی ۸۹ بیمار سندروم تونل کارپال انجام شد، نتایج نشان داد که حساسیت و اختصاصیت تست کارپال کامپرسن برابر با ۸۰,۸۰٪ و ۵۲,۹٪ است، درحالی که این مقادیر برای تست فالن ۵۹,۷٪ و ۳۵,۳٪ بودند (۱۹). Williams و همکاران نیز در سال ۱۹۹۲ نشان دادند که حساسیت تست کامپرسن بیشتر از مقدار بدست آمده برای تست فالن در تشخیص سندروم کارپال تونل است. به این ترتیب که در این مطالعه حساسیت تست کامپرسن ۱۰۰٪ و حساسیت آزمون فالن ۸۸٪ بدست آمد (۲۰). در مطالعه دیگری که در سال ۲۰۱۲ توسط Ma و همکاران بر روی ۳۸ بیمار انجام شد، نتایج نشان دادند که میزان حساسیت و اختصاصیت آزمون فالن برای تشخیص سندروم کارپال تونل ۸۴,۴٪ و ۸۶,۷٪ است. مقادیر ۸۴,۴٪ و ۸۲,۲٪ نیز برای آزمون کارپال کامپرسن بدست آمد (۲۱). برخلاف نتایج بدست آمده در مطالعه ما و مطالعات ذکر شده، نتایج مطالعه Ma حاکی از آن بود که آزمون فالن از حساسیت و اختصاصیت بالاتری نسبت به آزمون کارپال کامپرسن برخوردار است. نتایج متناقض دیگری نیز در مطالعات قبلتر گزارش شده است. اما به صورت کلی همانند نتایج حال از مطالعه ما، یافته های حاصل از اکثر مطالعات گذشته نشان می دهد که آزمون کامپرسن در مقایسه با آزمون فالن از حساسیت و اختصاصیت بالاتری برای تشخیص این بیماری برخوردار است.

با توجه به نتایج حاصل از این مطالعه و مطالعات گذشته ذکر این نکته حائز اهمیت است که عوامل و دلایل مختلفی میتوانند باعث به وجود آمدن این نتایج متناقض و مقادیر متفاوت گردند. به عنوان مثال مطالعات گذشته حاکی از این است که تست های تحریکی مخصوصاً تست فالن برای تشخیص سندروم تونل کارپال در بیماران مبتلاء به

تضاد منافع

هیچکدام از نویسندها با یکدیگر یا با موسسه‌ای در رابطه با این کار تضاد منافع ندارند.

تشکر و قدردانی

نویسندها این مقاله بر خود لازم می‌دانند تاز از دانشگاه علوم پزشکی ایران، کادر درمانی بیمارستان‌های حضرت رسول اکرم (ص) و فیروزگر، بیماران و افرادی که در این پژوهش مشارکت داشتند نهایت قدردانی و سپاس را بعمل بیاورند.

References

1. Szabo RM, Slater Jr RR, Farver TB, Stanton DB, Sharman WK. The value of diagnostic testing in carpal tunnel syndrome. *The Journal of hand surgery*. 1999; 24 (4):704-14.
2. Lewis C, Mauffrey C, Newman S, Lambert A, Hull P. Current concepts in carpal tunnel syndrome: a review of the literature. *European Journal of Orthopaedic Surgery & Traumatology*. 2010; 20 (6):445-52.
3. Skandalakis LJ, Skandalakis JE. Carpal Tunnel. Surgical Anatomy and Technique: Springer; 2014. p. 703-14.
4. Geoghegan J, Clark D, Bainbridge L, Smith C, Hubbard R. Risk factors in carpal tunnel syndrome. *Journal of Hand Surgery*. 2004;29 (4):315-20.
5. Burton C, Chesterton LS, Davenport G. Diagnosing and managing carpal tunnel syndrome in primary care. *Br J Gen Pract*. 2014; 64(622):262-3.
6. Chammas M, Boretto J, Burmann LM, Ramos RM, Santos Neto FCd, Silva JB. Carpal tunnel syndrome-Part I (anatomy, physiology, etiology and diagnosis). *Revista brasileira de ortopedia*. 2014; 49 (5):429-36.
7. Hepinstall MS, Yang SS. Indirect decompression of the carpal tunnel during basal joint arthroplasty of the thumb. *The Journal of hand surgery*. 2008; 33 (7):1057-62.
8. Genova A, Dix O, Saefan A, Thakur M, Hassan A. Carpal Tunnel Syndrome: A Review of Literature. *Cureus*. 2020;12(3):e7333-e.
9. Blumenthal S, Herskovitz S, Verghese J. Carpal tunnel syndrome in older adults. *Muscle & Nerve*: Official Journal of the American Association of Electrodiagnostic Medicine. 2006; 34 (1):78-83.
10. Biernawska J, Niemczyk A, Pierzchała K. Contribution of occupational and non-occupational factors in the pathogenesis of carpaltunnel syndrome. *Medycyna pracy*. 2005; 56 (2):131-7.
11. Massy-Westropp N, Grimmer K, Bain G. A systematic review of the clinical diagnostic tests for carpal tunnel syndrome. *The Journal of hand surgery*. 2000; 25 (1):120-7.
12. MacDermid JC, Doherty T. Clinical and electrodiagnostic testing of carpal tunnel syndrome: a narrative review. *Journal of Orthopaedic & Sports Physical Therapy*. 2004; 34 (10):565-88.
13. Atroshi I, Gummesson C, Johnsson R, Ornstein E. Diagnostic properties of nerve conduction tests in population-based carpal tunnel syndrome. *BMC musculoskeletal disorders*. 2003;4 (1):9.
14. Redmond MD, Rivner MH. False positive electrodiagnostic tests in carpal tunnel syndrome. *Muscle & Nerve*: Official Journal of the American Association of Electrodiagnostic Medicine. 1988; 11 (5):511-8.
15. Arab AA, Elmaghrabi MM, Eltantawy MH. Carpal tunnel syndrome: evaluation of its provocative clinical tests. *Egyptian Journal of Neurosurgery*. 2018; 33 (1): 1-4.
16. Zhang D, Chruscielski CM, Blazar P, Earp BE. Accuracy of Provocative Tests for Carpal Tunnel Syndrome. *Journal of Hand Surgery Global Online*. 2020.
17. Al-Dabbagh KA, Mohamad SA. Sensitivity and specificity of phalen's test and tinel's test in patients with carpal tunnel syndrome. *Diyala Journal of Medicine*. 2013; 5 (1):1-14.

بیشتری نسبت به آزمون فالن برخودار است. این نتایج نشان میدهد که آزمون کامپرسن حساستر بوده و دقت بیشتر در تشخیص بیماران مبتلا به سندرم توبل کاریال دارد. با این حال با توجه به اینکه عوامل مخدوشگر بسیاری از جمله سن، جنس، درجه بیماری، بیماری زمینه ای و ... در این مطالعه و مطالعات مشابه قبلی همسان سازی نشده اند، مطالعات بیشتری باید انجام شوند تا میزان دقت و صحت هر یک از این آزمون ها را در افراد و شرایط مختلف سنجید.

18. Hupalo M, Smigelski J, Fortuniak J, Jaskolski DJ. Value of oxyneurography, based on near infrared spectroscopy, in the diagnosis of carpal tunnel syndrome in comparison to provocative clinical diagnostic tests and nerve conduction studies. *Clinical Neurophysiology*. 2018; 129 (1):327-32.
19. Almasi-Doghaee M, Boostani R, Saeedi M, Ebrahimzadeh S, Moghadam-Ahmadi A, Saeedi-Borjeni MJ. Carpal compression, Phalen's and Tinel's test: Which one is more suitable for carpal tunnel syndrome? *Iranian journal of neurology*. 2016; 15 (3):173.
20. Williams TM, Mackinnon SE, Novak CB, McCabe S, Kelly L. Verification of the pressure provocative test in carpal tunnel syndrome. *Annals of plastic surgery*. 1992; 29 (1):8-11.
21. Ma H, Kim I. The diagnostic assessment of hand elevation test in carpal tunnel syndrome. *Journal of Korean Neurosurgical Society*. 2012; 52 (5):472.
22. Edwards A. Phalen's test with carpal compression: testing in diabetics for the diagnosis of carpal tunnel syndrome. *Orthopedics*. 2002; 25 (5):519-20.
23. Izadi S, Kardeh B, Hooshiar SSH, Neydavoodi M, Borhani-Haghghi A. Correlation of clinical grading, physical tests and nerve conduction study in carpal tunnel syndrome. *Scandinavian journal of pain*. 2018; 18 (3): 345-50.
24. Durkan J. The carpal-compression test. An instrumented device for diagnosing carpal tunnel syndrome. *Orthopaedic review*. 1994; 23 (6):522-5.
25. Ansari NN, Adelmanesh F, Naghdi S, Mousavi S. The relationship between symptoms, clinical tests and nerve conduction study findings in carpal tunnel syndrome. *Electromyography & Clinical Neurophysiology*. 2009; 49 (1):53.