

## مقاله پژوهشی

## مقایسه معیارهای ارزیابی بالینی با یافته‌های نوروفیزیولوژیک عصب سورال در تشخیص نوروپاتی بیماران مبتلا به دیابت

سید پژمان مدنی<sup>\*</sup>، باقر لاریجانی<sup>۱</sup>، محمد‌هاشم عرفانی<sup>۲</sup>، رامین حشمت<sup>\*</sup>

### چکیده

**مقدمه:** نوروپاتی یک عارضه بسیار شایع و خطرناک دیابت است که به مرگ و میر و صرف هزینه مراقبتی بسیار زیاد منجر می‌گردد. تشخیص زودهنگام نوروپاتی دورین (distal neuropathy)، حسی و حرکتی قرینه اندامها با افزایش امکان مداخله درمانی مؤثر می‌تواند عوارض را کاهش دهد.

**روشها:** در این مطالعه ۶۸ بیمار مبتلا به دیابت نوع ۱ یا ۲ پس از انجام ارزیابی‌های غربالگری بریتانیا (UK) و میشیگان، از نظر متغیرهای قابل اندازه‌گیری عصب سورال در هر دو اندام پایینی شامل سرعت هدایت عصبی، ارتفاع موج و تأخیر زمانی مورد بررسی قرار گرفتند.

**یافته‌ها:** شیوع نوروپاتی برپایه یافته‌های الکتروفیزیولوژیک عصب سورال ۶۳/۲٪ بود. ۵۴/۴٪ اعصاب سورال سمت راست و ۵۰٪ اعصاب سورال سمت چپ دارای متغیرهای غیرطبیعی بودند و اختلال دوطرفه همزمان در ۳۵/۳٪ موارد دیده شد. همخوانی معنی داری بین تغییرات الکتروفیزیولوژیک و یافته‌های بالینی میشیگان موجود بود ( $P < 0.003$ ) اما یافته‌های الکتروفیزیولوژیک با معیار UK همخوانی معنی داری نداشتند ( $P > 0.3$ ). شایعترین پارامتر تغییر یافته در بیماران دیابتی مورد مطالعه، ارتفاع موج سورال بود.

**نتیجه‌گیری:** ارزیابی هدایتی عصب سورال به عنوان یکی از ساده‌ترین و شاخص‌ترین و حساس‌ترین اعصاب حسی درگیر شده در نوروپاتی محیطی دیابت در تمامی بیماران دیابتی بدون توجه به علایم بیمار، برای یافتن موارد فربالینی (subclinical) پیشنهاد می‌شود. در این نوع ارزیابی‌ها برای افزایش حساسیت آزمون اندازه‌گیری ارتفاع امواج حسی سورال نیز مهم است.

**کلیدواژه‌ها:** دیابت قندی، نوروپاتی محیطی، تشخیص، عصب سورال

- ۱- متخصص طب فیزیکی و توانبخشی، استادیار دانشگاه علوم پزشکی ایران، بیمارستان شفا یحیائیان
- ۲- استاد دانشگاه علوم پزشکی تهران، بیمارستان دکتر شریعتی، مرکز تحقیقات غدد درون‌ریز و متابولیسم
- ۳- متخصص طب فیزیکی و توانبخشی، استادیار دانشگاه علوم پزشکی گیلان
- ۴- دستیار اپیدمیولوژی، مرکز تحقیقات غدد درون‌ریز و متابولیسم دانشگاه علوم پزشکی تهران

\* نشانی: تهران، خیابان کارگر شمالی، بیمارستان دکتر شریعتی، طبقه پنجم، مرکز تحقیقات غدد درون‌ریز و متابولیسم، تلفن: ۰۹۱۲۱۹۶۱۰۸۲؛ پست الکترونیک: pejman599@yahoo.com

## مقدمه

حاصل از این عصب مشکلتر شود، هر چند که مطالعات کنترل شده اندکی این امر را تأیید کردند [۱۲، ۱۳]. در این مطالعه با بررسی متغیرهای هدایتی عصب سورال بیماران دیابتی و مقایسه آن با مقادیر طبیعی، چگونگی شروع و شیوع تغییرات نوروپاتیک بیماران دیابتی و چگونگی تأثیر نوروپاتی بر متغیرهای هدایتی عصب سورال ارزیابی شده است.

## روشها

در ۶۸ بیمار مبتلا به دیابت نوع ۱ یا ۲، از مراجعان متوالی درمانگاه دیابت مرکز تحقیقات غدد و متابولیسم، این مطالعه مقطعی (cross-sectional) انجام گرفت. تنها معیار مورد نظر برای ورود بیماران به مطالعه ابتلای ثابت شده به دیابت نوع ۱ و یا ۲ بود. بیماران دچار انواع دیگر دیابت یا بیماریهای ایجاد کننده نوروپاتی محیطی، همچون نوروپاتی ارشی، اختلالات شدید کلیوی، انواع بیماریهای روماتیسمی یا بیماران با سابقه استفاده طولانی مدت از داروهای ایجاد کننده نوروپاتی محیطی مثل فنی توین یا داروهای سرکوبگر دستگاه ایمنی، بهدلیل ایجاد اختلال در تفسیر نتایج، از مطالعه حذف شدند. پیشنهاده (proposal) طرح در کیته تحقیق مرکز تحقیقات غدد و متابولیسم دانشگاه علوم پزشکی تهران به تصویب رسید و پیش از آغاز مطالعه از همه بیماران رضایت‌نامه اخذ شد. تمامی بیماران ابتدا از نظر سابقه اختلالات حسی و حرکتی و وضعیت بالینی نوروپاتی برپایه معیارهای غربالگری بریتانیا و میشیگان مورد بررسی قرار گرفتند. براساس معیار UK برای نوع احساس غیرطبیعی، محل، زمان بروز و چگونگی رفع آن هر کدام بین صفر تا دو امتیاز و در مجموع حداقل ۹ امتیاز در نظر گرفته می‌شد. برپایه معیار میشیگان ظاهر پا از نظر وجود کالوس، عفونت، تغییر شکل یا زخم و وضعیت رفلکس آشیل و حسن ارتعاش با دیاپاژون ۱۲۸HZ ارزیابی می‌شد و هر معیار بین صفر تا دو امتیاز و حداقل ۸ امتیاز می‌گرفت. در کلیه بیماران قد و وزن اندازه‌گیری و ثبت می‌شد. اطلاعات پروندهای شامل مدت

بیماری دیابت از بیماریهای مزمن نسبتاً شایع در جهان است که به طور متفاوتی تمام نژادها را گرفتار می‌سازد. برپایه مطالعات همه‌گیر شناختی در ایران، تعداد مبتلایان به دیابت ۱/۵ میلیون نفر برآورد شده است و شیوع دیابت نوع ۲ در نواحی مختلف شهری به طور متوسط ۷-۸٪ بوده است [۱]. بیماری دیابت با عوارض طولانی مدت نوروپاتی محیطی، عفونت و بیماری عروق محیطی همراه است [۲] که این سه، فرد را مستعد مشکلات پا و واقعی ناگهانی شامل گانگرن و قطع عضو می‌نمایند [۳].

نوروپاتی یک عارضه شایع و خطرناک دیابت است که بیشترین مرگ و میر و هزینه مراقبتی را در این گونه بیماران ایجاد می‌نماید [۴، ۵]. نوروپاتی در این بیماران غالباً به صورت یک نوروپاتی حسی دورین (distal) که ابتدا اندامهای پایینی را درگیر می‌کند ظاهر می‌شود [۶]. تنها با پیشرفت نوروپاتی است که قسمتهای نزدین (proximal) و اعصاب حرکتی نیز درگیر می‌شوند [۷]. نوروپاتی یکی از عوارض شایع دیابت است و در یک مطالعه آینده‌نگر نزدیک به ۱۰٪ بیماران در بدین تشخیص دیابت مبتلا به این عارضه بودند [۸]. از آنجا که شواهد متعددی وجود دارند که نوروپاتی در دیابت به پای دیابتی منجر می‌شود [۹]، تشخیص زودرس و دقیق آن بسیار حائز اهمیت است. تا کنون روشهای غربالگری متعددی برای ارزیابی و تشخیص زودهنگام نوروپاتی دیابتی پیشنهاد شده‌اند که از همه رایج تر روش غربالگری بریتانیا (UK) برپایه اظهارات بیمار درباره نشانه‌های حسی نوروپاتی در بخش دورین اندامها و روش غربالگری میشیگان براساس یافته‌های بالینی حین معاينه اندامها می‌باشند [۸، ۹]. ارزیابی الکتروفیزیولوژیک موج حسی عصب سورال ساده‌ترین مطالعه حسی اندام پایین است و فقدان موج قابل ثبت از این عصب همیشه نشانه وجود ضایعه نوروولوژیک می‌باشد [۱۱، ۱۲]. از طرف دیگر این عصب به ندرت حین گیرافتادگی‌های اعصاب محیطی درگیر می‌شود [۱۲] تنها با افزایش سن ممکن است ثبت موج

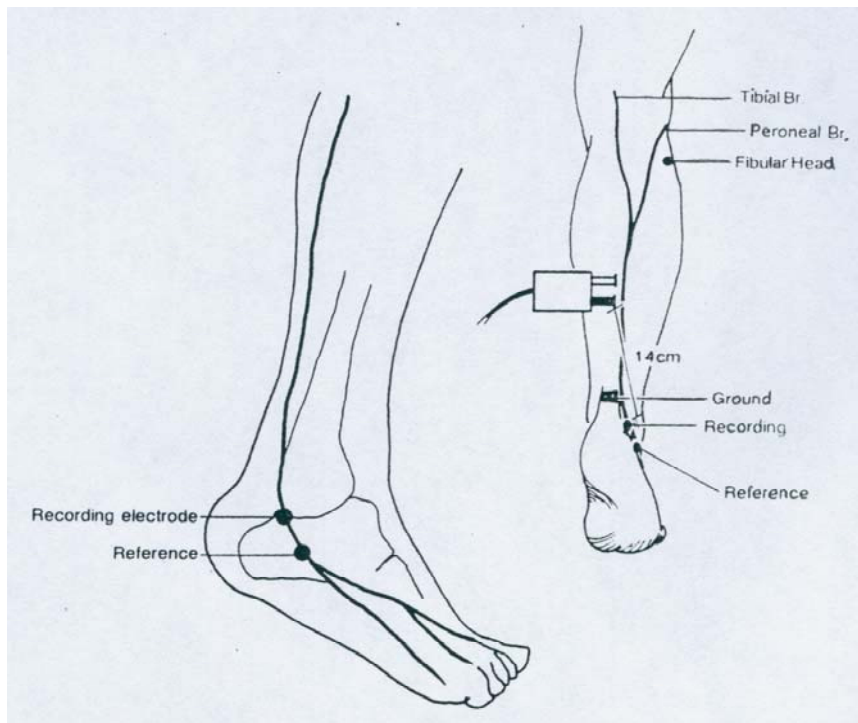
### یافته‌ها

از ۶۸ بیمار مورد مطالعه ۳۱ نفر (۴۵/۶٪) مرد و ۳۷ نفر (۵۵/۴٪) زن بودند. میانگین سنی  $59/8 \pm 10/1$  سال و مدت ابتلا  $10/3 \pm 6/7$  سال بود. (۳۰ - ۷۷ سال) (۵۲٪) نفر (۱۶ نفر) مبتلا به دیابت نوع ۱ و باقیمانده افراد (۷۶/۴٪) نفر مبتلا به دیابت نوع ۲ بودند. برپایه معیار غربالگری بریتانیا، ۷۶/۵٪ افراد نمره بالای ۲ داشتند و از عالیم نوروپاتی شکایت می‌کردند و ۴۰ نفر (۵۸/۸٪) دارای امتیاز بالای ۲ براساس ارزیابی میشیگان بودند و عالیم بالینی به نفع نوروپاتی محیطی داشتند. شیوع نوروپاتی برپایه یافته‌های الکتروفیزیولوژیک عصب سورال  $63/2\%$  بود. در ۳۷ مورد (۵۴/۴٪) در سمت راست و ۳۴ مورد (۵۰٪) در سمت چپ یافته‌های الکتروفیزیولوژیک عصب سورال غیرطبیعی بود که در این میان ۱۱ مورد (۱۶/۲٪) در راست و ۱۴ مورد (۲۰/۶٪) در چپ امواج سورال غیرقابل ثبت و در بقیه موارد حداقل یکی از متغیرهای ارتفاع، تأخیر زمانی یا سرعت هدایت عصبی غیرطبیعی بودند (جدول ۱). در ۳۵/۳٪ افراد مورد مطالعه (۲۴ نفر) یافته‌های الکتروفیزیولوژیک عصب سورال در هر دو انداز پایینی غیرطبیعی بود که ۱۰ مورد (۱۴/۷٪) از این افراد دارای امواج سورال غیرقابل ثبت دوطرفه بودند.

ابتلا، سطح سرمی هموگلوبین گلیکوزیله و تری‌گلیسرید و کلسترول و LDL و HDL وضعیت ابتلا به رتینوپاتی برپایه محتویات پروونده درمانگاهی ثبت می‌گردید. پس از مراحل فوق در تمامی بیماران ارزیابی هدایتی عصب سورال دو انداز پایینی در یک اتاق آرام دارای تهویه با یک دستگاه Medelec, Synergy, Electromyography, Oxford, England انجام می‌گرفت. تمامی مراحل اخذ پرسشنامه، معاینه بالینی، جمع‌آوری داده‌های پرووندهای و انجام بررسیهای الکتروفیزیولوژیک توسط یک نفر متخصص مسلط به نوروفیزیولوژی محیطی صورت می‌گرفت. در بررسی الکتروفیزیولوژیک، عصب سورال برپایه شیوه‌های استاندارد [۸، ۹] در  $\frac{1}{3}$  پایینی سطح پشتی ساق کمی خارج نسبت به خط وسط در دو نقطه تحریک می‌شد و موج حاصل از روی قوزک خارجی ثبت می‌گردید (شکل ۱). فاصله الکترود ثبات تا الکترود تحریک ۱۴ سانتی‌متر در نقطه اول و ۲۲ سانتی‌متر در نقطه دوم بود. شدت تحریک ۰ - ۳۰۰ ولت تا زمانی که بیشترین ارتفاع موج حاصل می‌شد و پهنهای تحریک ۱۰ میلی‌ثانیه و فیلترهای دستگاه بین  $10\text{Hz-}3\text{KHz}$  بود. در تمامی امواج بدست آمده ارتفاع موج از پایه تا رأس، تأخیر زمانی دورین و سرعت هدایت عصبی اندازه‌گیری شد و با مقادیر طبیعی آزمایشگاه مورد مقایسه قرار گرفت.

جدول ۱- فراوانی یافته‌های الکتروفیزیولوژیک غیر طبیعی عصب سورال بر حسب نوع پارامتر غیرطبیعی

متغیر	عصب مورد بررسی	ارتفاع ( $<10\mu\text{V}$ )	تأخر زمانی ( $3.7\text{ms}$ )	سرعت هدایت عصبی ( $>40\text{m/s}$ )	هر سه	غيرقابل ثبت	جمع
سورال راست	۱۷ (۴۵/۹٪)	.۰ (۰)	.۰ (۰)	.۵/۴ (۲)	.۱۸/۹۱ (۱۱)	.۲۹/۷ (۱۱)	۳۷
سورال چپ	۱۶ (۴۷/۱٪)	.۱ (۱)	.۹/۲ (۱)	.۰ (۰)	.۸/۸ (۳)	.۴۱/۲ (۱۴)	۳۴
جمع	۳۳ (۴۶/۵٪)	.۱/۴ (۱)	.۱/۴ (۱)	.۲/۸ (۲)	.۱۴/۱ (۱۰)	.۳۵/۲ (۲۵)	۷۱



شکل ۱- محل تحریک و دریافت موج عصب سورال

مبلا به نوروپاتی دیابتی بودند و این یافته همبستگی یکطرفه معنی‌داری را بین این دو عارضه دیابت نشان می‌داد ( $P=0.046$ ). شایعترین متغیر غیرطبیعی در اعصاب سورال بررسی شده، ارتفاع از پایه تا رأس ( $46/5\%$ ) و پس از آن غیرقابل ثبت بودن موج ( $35/2\%$ ) بود.

### بحث

نوروپاتی دیابتی یک عارضه شایع دیررس است و شایعترین اختلال حاصل از آن در اندامهای پایینی به صورت درد، کاهش حس و در نهایت اشکال در راه رفتن نمود می‌کند [۱۲]. ارزیابی الکتروفیزیولوژیک مکرراً برای تشخیص زودرس نوروپاتی دیابتی پیشنهاد شده است [۱۳، ۱۴]. تنها در یک مطالعه بر روی یافته‌های بالینی و الکتروفیزیولوژیک اکتفا به معاینات بالینی جهت ارزیابی احتمال ابتلا به نوروپاتی محیطی پیشنهاد شده است [۱۵]. به نظر می‌رسد عدم استفاده از معیارهای استاندارد شده ارزیابیهای بالینی و الکتروفیزیولوژیک و عدم توجه به اهمیت ارائه روشی عملی

داده‌های به دست آمده با آزمونهای آماری Chi-Square, Fisher, pearson kappa و ضریب همبستگی kappa با استفاده از نرم‌افزار SPSS 10.0 قرار گرفتند. در بررسی ضریب همبستگی kappa اختلاف معنی‌داری بین شیوه یافته‌های غیرطبیعی الکتروفیزیولوژیک در اعصاب سورال دوطرف مشاهده نشد ( $P>0.01$ ) و این یافته‌ها در ارتباط نزدیک با یافته‌های بالینی میشیگان بودند ( $P<0.003$ ) اما با یافته‌های معیار بریتانیا همبستگی نداشتند ( $P>0.003$ ). هر چند در مقایسه میانگین‌ها برپایه آزمون آماری Independent t-test اختلاف معنی‌داری بین میانگین سطح  $HbA_{1c}$  در دو گروه مبتلا به نوروپاتی و فاقد نوروپاتی موجود نبود، با در نظر گرفتن رقم ۷ به عنوان حداکثر میزان طبیعی  $HbA_{1c}$  در آزمون آماری Chi-square، شیوه  $HbA_{1c}$  بالای ۷ در مبتلایان به نوروپاتی به طور معنی‌داری بیشتر از افراد فاقد نوروپاتی بود ( $P=0.029$ ). تنها متغیر سرمی که همبستگی نسبی با یافته‌های نوروپاتی دیابتی داشت، سطح سرمی هموگلوبین گلیکوزیله بود ( $P=0.03$ ). از بیماران دچار رتینوپاتی، ۱۳ نفر (۱۹/۷%)

سورال سطح هموگلوبین گلیکوزیله بود که این یافته مشابه نتایج پژوهش‌های قبلی است [۱۴، ۲].

در بررسی شیوع رتینوپاتی و نوروپاتی همزمان، ارتباط معنی‌دار یک‌طرفه‌ای بدست آمد ( $P=0.046$ ) به‌گونه‌ای که تمام افراد مبتلا به رتینوپاتی به نوروپاتی دیابتی نیز مبتلا بودند که خود حاکی از آن است که در اغلب موارد رتینوپاتی نسبت به نوروپاتی محیطی یک پدیده دیررس‌تر می‌باشد.

این مشاهده تأییدی است بر این نکته که بررسی الکتروفیزیولوژیک عصب سورال نقش مهمی در تشخیص زودهنگام نوروپاتی دارد و باید در کلیه مطالعات الکتروفیزیولوژیک انجام پذیرد. مهمترین متغیر مورد بررسی ارتفاع موج است که همواره باید حین بررسی الکتروفیزیولوژیک مورد توجه قرار گیرد. معیار UK برای تصمیم‌گیری قابل اعتماد نیست و معیار میشیگان به تنها یی شدت ضایعه را دقیقاً معلوم نمی‌کند. انجام مطالعات وسیع‌تر به کمک سایر ارزیابی‌های الکتروفیزیولوژیک در راستای یافتن روشی مطمئن و اسان برای تشخیص زودرس و بخصوص طبقه بندی نوروپاتی دیابت از نظر نوع و شدت و پیش‌گوئی چگونگی پاسخ به درمان پیشنهاد می‌شود.

### سپاسگزاری

از آقایان دکتر صداقت و دکتر نورایی که در تجزیه و تحلیل آماری این طرح همکاری نمودند و آقای دکتر جلیلی که در کلیه مراحل اجرایی راهنمای و همیار مجریان طرح بودند، سپاسگزاریم.

در جهت تعیین شدت نوروپاتی در این نتیجه گیری موثر بوده است.

در این مطالعه یافته‌های الکتروفیزیولوژیک عصب سورال با یافته‌های بالینی مقایسه شده‌اند تا قابلیت اعتماد این روش‌ها در پیش‌گوئی نوروپاتی بیمار و همچنین چگونگی اثر نوروپاتی بر متغیرهای الکتروفیزیولوژیک عصب سورال معلوم گردد.

در مطالعات قبلی بروی بیماران بستری، شیوع ۶۳٪ برای نوروپاتی دیابت پیدا شده بود [۱۶] و در این مطالعه شیوع ۶۲٪ در بیماران سرپایی، که این نشانگر تکرار پذیری قابل قبول یافته‌هاست.

آنالیز ارتباط بین یافته‌های نوروفیزیولوژیک و معیارهای بریتانیا و میشیگان نشان داد که بین یافته‌های الکتروفیزیولوژیک با معیار UK همبستگی معنی‌داری وجود ندارد ( $P=0.03$ ) که این امر احتمالاً به دلیل اثربازی شدید معیار UK از شرایط روحی و فرهنگی بیمار می‌باشد و قابلیت اعتماد این معیار برای استفاده در تشخیص و تصمیم‌گیری برای نوروپاتی بیماران دیابتی را کاهش می‌دهد. انجام مطالعات وسیع‌تر در این زمینه ضروری است. از سوی دیگر همبستگی معنی‌داری بین یافته‌های بالینی میشیگان و پیش‌گوئی چگونگی عصب سورال موجود بود ( $P=0.003$ ) که نشانه اهمیت ارزیابی‌های بالینی در تشخیص نوروپاتی و ارجحیت آن به روش‌های مبتنی بر اظهارات بیمار می‌باشد. این قابلیت مکرراً در مطالعات قبلی مشاهده شده است [۱۷ و ۱۸].

از میان متغیرهای عصب سورال شایع‌ترین متغیر تغییر یافته، کاهش ارتفاع موج از پایه تا رأس بود که این نشانه یک ضایعه آکسونی است. پس از آن شایع‌ترین یافته فقدان موج بود که خود یانگر نوع شدیدتری از ضایعه آکسون است به‌گونه‌ای که موج حاصل به دلیل کاهش شدید ارتفاع، قابل ثبت نبوده است [۱۱]. اختلاف معنی‌داری بین یافته‌های الکتروفیزیولوژیک سمت غالب و غیر غالب وجود نداشت که خود تأییدی بر درگیری قرینه اعصاب محیطی در نوروپاتی دیابتی است و در سایر مطالعات نیز مشاهده شده است [۲۰-۲۱]. تنها متغیر سرمی مرتبط با یافته‌های نوروپاتیک عصب

## ماخذ

۱. لاریجانی، باقر؛ زاهدی، فرزانه. همه‌گیر شناختی دیابت در ایران. مجله دیابت و لیپید ایران ۱۳۸۰؛ دوره ۱ (شماره ۱): ۱-۸.
۲. DCCT research group: The effect of intensive treatment of diabetes on the development and progression of long term complication in insulin dependent diabetes mellitus. *New England Journal of Medicine* 1993; 329: 986-97.
۳. لاریجانی، باقر؛ پژوهی، محمد؛ افشاری، مژگان؛ خانی، منصوره؛ شجریان معصومه. بررسی شیوع آمپوتاسیون عضو در بیماران مبتلا به زخم پای دیابتی بستری شده در بیمارستانهای شریعتی و امام خمینی تهران از سال ۱۳۵۸ تا ۱۳۷۳. مجله دیابت و لیپید ایران ۱۳۸۰؛ دوره ۱ (شماره ۱): ۸۳-۸۵.
۴. Holzer SE, Camerota A, Martens L, Cuerdon T, Crystal-Peters J, Zagari M. Costs and duration of care for lower extremity ulcers in patients with diabetes. *Clinical Therapy* 1998; 20: 169-181.
۵. Vinik AI, park TS, Stansberry KB, Pittenger Gl. Diabetic neuropathies. *Diabetologia* 2000; 43: 957-73.
۶. Dyck PJ, Kratz KM, Karnes JL, Litchy WJ, Klein R, Pach JM, Wilson DM, et al. The prevalence by staged severity of various types of diabetic neuropathy study. *Neurology* 1993; 43: 2345.
۷. Franse LV, Valk GD, Dekker JH, Heine RJ, van Eijk JT. Numbness of the feet is a poor indicator for poly neuropathy in type 2 diabetic patients. *Diabetic Medicine* 2000; 17: 105.
۸. Feldman EL, Stevens MJ, Thomas PK, Brown MB, Canal N, Green DA. A practical two-step quantitative clinical and electrophysiological assessment for the diagnosis and staging of diabetic neuropathy. *Diabetes Care* 1994; 17: 1281-9.
۹. Manes CH, Papazoglou N., Sossidou E, Soulis K, Milarakis D, Satsoglou A, et al: Prevalence of Diabetic neuropathy and foot ulceration. Identification of potential risk factors. A population – Based study. *Wounds* 2002; 14: 11-5.
۱۰. Young MJ, Boulton AJ, MacLeod AF, Williams DR, Sonksen PH. A multicenter study of the prevalence of diabetic peripheral neuropathy in the united kingdom hospital clinical population. *Diabetologia* 1993; 36: 150.
۱۱. Dumitru D., 2 warts MJ, Amato AA. Nerve conduction studies In: Dumitru D, Amato AA, Zwarta MJ. *Electrodiagnostic Medicine*. Philadelphia: Henley & Belfus; 2002. p 853.
۱۲. Dumitru D, Zwarts MJ, Lumbarosacral plexopathies and proximal mononeuropathies In: Dumitru D, AmatoAA, Zwarts MJ. *Electrodiagnostic Medicine*. 2<sup>nd</sup> edition. Philadelphia: Henley & Belfus; 2002. p 853.
۱۳. Herrmann, DN, Griffin JW, Haner PBS, Hauer P, Cornblath D, McArthur JC. Epidermal nerve fiber density and sural nerve morphometry in peripheral neuropathies. *Neurology* 1999; 53: 1634- 40.
۱۴. اشرافی، نورالله؛ پژشکی، مدرس مهدی. (استاد راهنمای: باستان حق). بررسی شیوع پایی نوروپاتی دیابتی در بیماران دیابتی مراجعه کننده به درمانگاه دیابت بیمارستان شریعتی براساس معیارهای میشیگان و بریتانیا و عوامل مؤثر برآن در سال ۱۳۷۹. پایان نامه دکترای پژشکی عمومی. تهران- دانشگاه علوم پزشکی تهران، سال تحصیلی ۷۸-۷۹.
۱۵. سوید، محمود؛ قوانینی؛ محمدرضا؛ شیردل، الهه؛ عمرانی، غلامحسین. بررسی بالینی و الکترونوروگرافیک درگیری اعصاب محیطی در بیماران دیابتی ساکن شیراز. مجله دیابت و لیپید ایران ۱۳۸۲؛ دوره ۳ (شماره ۱): ۵۸-۵۳.
۱۶. پارسا مجتبی؛ سروی عباس؛ لاریجانی باقر. «بررسی خصوصیات بالینی دیابت قندی در ۱۰۰ بیمار بستری در بیمارستان شریعتی. پایان نامه دکترای عمومی، دانشگاه علوم پزشکی تهران (۱۳۷۳-۷۴).
۱۷. Padua L, Saponara C, Ghirfanda G, Padua R, Aprile I, Caliandro P, et al. Lower limb nerve impairment in diabetic patients: multiperspective assessment. *European Journal of Neurology* 2002; 9: 69-73.
۱۸. Beghi E, Treviso M, Ferri P, Di Mascio R. Diagnosis of diabetic polyneuropathy correlation between clinical and instrumental findings and assessment of simple diagnostic criteria. *Italian Journal of Neurological Sciences* 1988; 9: 577-87.
۱۹. Baba M, Ozaki I. Electrophysiological changes in diabetic neuropathy: from subclinical alteration to disabling abnormalities. *Archives of Physiology and Biochemistry* 2001; 109: 234-40.
۲۰. Perkins BA, Ngo M, Bril V. Symmetry of nerve conduction studies in different stages of diabetic Polyneuropathy. *Muscle Nerve* 2002; 25: 212-7.