

# Motorické aspekty poruch řeči u Parkinsonovy nemoci a jejich hodnocení

## Motor Aspects of Speech Impairment in Parkinson's Disease and their Assessment

### Souhrn

U pacientů s Parkinsonovou nemocí (PN) se zpravidla vyskytuje hypokinetická dysartrie (HD), projevující se v oblasti fonace, artikulace, prozodie a plynulosti řeči. Naše práce se zabývá parametry, které se využívají při hodnocení motorických aspektů řeči, a metodami, pomocí nichž je možné tyto parametry získat a analyzovat. Přehled specifických parametrů HD a metod jejich hodnocení může prakticky přispět k vytvoření diagnostického systému, který by byl schopen HD u PN jednak rozpoznávat a jednak sledovat vývoj její progresse.

### Abstract

Patients with Parkinson's disease (PD) often suffer from hypokinetic dysarthria (HD) involving impairment of phonation, articulation, prosody and speech fluency. Our paper focuses on parameters used to evaluate motor aspects of speech and on methods of relevant data collection and analysis. An overview of specific parameters of HD and methods used for its evaluation may facilitate development of a diagnostic system for HD and of suitable measures for the assessment of its progression.

J. Mekyska<sup>1</sup>, Z. Smékal<sup>1</sup>,  
M. Košťálová<sup>3,4</sup>,  
M. Mračková<sup>2,3</sup>, S. Skutilová<sup>4</sup>,  
I. Rektorová<sup>2,3</sup>

<sup>1</sup> SPLab, Ústav telekomunikací,  
FEKT VUT v Brně

<sup>2</sup> I. neurologická klinika LF MU  
a FN u sv. Anny v Brně

<sup>3</sup> CEITEC MU, Brno

<sup>4</sup> Neurologická klinika  
LF MU a FN Brno



doc. MUDr. Irena Rektorová, Ph.D.  
I. neurologická klinika LF MU  
a FN u sv. Anny v Brně  
Pekařská 53  
656 91 Brno  
e-mail: irena.rektorova@fnusa.cz

Přijato k recenzi: 22. 4. 2011

Přijato do tisku: 2. 5. 2011

### Klíčová slova

Parkinsonova nemoc – hypokinetická  
dysartrie – parametry řeči

### Key words

Parkinson's disease – hypokinetic dysar-  
thria – speech parameters

### Poděkování

Tato práce byla podpořena projektem  
KONTAKT ME 10123 (Výzkum  
algoritmů pro zpracování digitálních  
obrazů a obrazových sekvencí),  
projektem VG20102014033  
a výzkumnými záměry  
CZ.1.05/2.1.00/03.0072 a MŠM  
0021622404.

## Úvod

Parkinsonova nemoc byla poprvé popsána v roce 1817 Jamesem Parkinsonem v práci s názvem „An Essay on the Shaking Palsy“ [1]. Toto neurodegenerativní onemocnění mozku se vyznačuje zejména progresivním úbytkem dopaminergních neuronů, především v oblasti substantia nigra pars compacta, ale i v dalších oblastech mozku [2–5]. Kromě deficitu dopaminu dochází k progresivním deficitům i v dalších neurotransmitterových systémech. Parkinsonský syndrom je ovšem převážně, i když ne výlučně, zapříčiněn poruchou dopaminergní inervace striata, jež vede k poruše funkce zpětnovazebních okruhů zvaných extrapyramidový systém. Deficit dopaminu je tak příčinou hlavních parkinsonských symptomů a podkladem léčebného účinku dopaminergní medikace na motorické symptomy PN [3,6,7]. Několik studií dokázalo, že progres PN není lineární. Na počátku lze sledovat rychlý nástup zejména hybných symptomů, ale v dalších stádiích nejsou změny tak prudké [8,9].

Jedním z častých projevů PN je postižení motorických aspektů řeči, které lze shrnout pod označením hypokinetická dysartrie (HD) [10]. Naše práce shrnuje charakteristické projevy HD u PN a podává přehled parametrů, které by mohly sloužit k popisu a diagnostice HD a ke sledování její progresu.

## Řeč pacientů postižených PN

Přibližně 70 % pacientů postižených Parkinsonovou nemocí má problémy s řečí [11]. To je dáno především přítomností HD, která se projevuje v oblastech fonace, artikulace, prozodie, plynulosti řeči a faciokineze. [12–15]. Z hlediska zpracování řečových signálů se práce soustředí zejména na první čtyři zmíněné oblasti.

## Fonace

Fonace je zpravidla první oblast, ve které se HD projevuje. Z důvodu ztuhlosti svalstva nepracují hlasivky dokonale, např. nedochází k jejich úplnému uzavření. Navíc je turbulentní proudění z plic charakteristické výrazným kolísáním, což se ve výsledku projevuje hlasovým třesem [7,16,17]. U pacientů postižených PN je možné pozorovat zvýšenou střední hodnotu kmitočtu základního tónu  $F_0$ , a to jak u promluvy delších větných celků [18–20], tak u promluvy prodloužených vokálů [21].

Metter a Hanson [20] rovněž zjistili, že s prodlužující se dobou postižení tato střední hodnota roste, tudíž tento parametr lze využít k posuzování pokročilosti onemocnění. Kolísání a rozptyl  $F_0$ , většinou popisovaný pomocí směrodatné odchylky [21–23] nebo jitteru [23–26], nabývá u prodloužených vokálů vyšších hodnot, což je zapříčiněno neschopností udržet hrtanové svaly ve stabilní pozici po delší dobu.

Dále je možné u pacientů pozorovat hypofonii (sníženou intenzitu hlasu) [27] a dysfonii (degradace kvality hlasu – chraptivost, drsnost, které snižují srozumitelnost řeči) [28,29]. Úroveň intenzity řečového signálu je nízká [19,30,31] a v důsledku bradykineze a rigidity rovněž příliš nekolísá, tzn. odpovídající shimmer nabývá malých hodnot [17].

Z hlediska respirace řečníci neefektivně hospodaří s dechem [20,32,33]. Stává se, že pacienti náhle zvyšují či snižují tempo řeči, několikrát opakují počáteční slabiku slov, vytváří pauzy tam, kde by být neměly, na jeden nádech vysloví malý počet slabik atd. Při prudkém uvolnění dechového proudu přes nosní dutinu dochází k hypernazalitě [15,34], což se v modulovém spektru řeči projevuje zdůrazněním některých formantových kmitočtů.

## Artikulace

Druhou nejčastější narušenou oblastí je artikulace. Porucha je zřejmá zejména při vyslovení konsonant [22,35,36]. Největší problémy [36–38] nastávají zvláště při výslovnosti ploviv [p], [t], [k], [b], [d], [g]. Je to opět dáno nesprávnou prací svalstva účastnického se na tvorbě řeči, v tomto případě aktivních artikulačních orgánů (rtů, špičky jazyka, středu jazyka, kořene jazyka, hrtanové příklopky a hrtanu). Řeč pak zní nesrozumitelně, nedbale a nepřirozeně.

K hodnocení preciznosti artikulace se často využívají DDK (Diadochokinetic Tasks) úlohy [39–41]. Během těchto úloh vyslovují řečníci opakující se slabiky obsahující kombinaci ploviva – samohláska, např. „pa ta ka pa ta ka pa ta ka ...“ [42]. Při vyslovení této řady dochází k rychlým změnám v postavení artikulačních orgánů. V některých případech nejsou pacienti schopni tyto rychlé změny provádět, v jiných případech udržují kadenci na úkor snížené pohyblivosti mluvidel, a tudíž zvýšené nesrozumitelnosti. Správné vyslovení

vokálů se odvíjí od objemu hrtanu a dutiny ústní, ve kterých dochází k rezonancím. To je možné měřit pomocí formantových kmitočtů, jež s prostorem v dutinách úzce souvisí [14,16,29,43].

## Prozodie

Prozodie řečníka se částečně odvíjí od fonace, jelikož mezi tři základní supra-segmentální rysy patří kmitočet základního tónu, intenzita a tempo řeči. Kromě těchto základních parametrů patří mezi prozodické rysy také např. rytmus, intonace, přízvuk atd. Protože je většina těchto faktorů u pacientů narušena, hovoří se o tzv. dysprozodii [20,27,44–46]. Caekebeke et al [46] zjistili, že pacienti postižení PN přilíh v řeči nevyjadřují aktivní emoce, jako např. vztek.

## Plynulost řeči

Při HD může dojít k narušení plynulosti řeči. Řečníci mohou vytvářet neúmyslné pauzy (hezitace) nebo během řeči zrychleně opakují slova či jednotlivé slabiky (palilalie) [47–49]. Dále dochází během promluvy k náhlému zpomalení (bradyfemie) nebo zrychlení (tachyfemie) řeči [50].

## Parametry využívané při popisu HD u PN

Z hlediska analýzy HD pomocí zpracování řečových signálů se přistoupilo především k parametrům popisujícím prozodii a práci mluvidel (např. hrotu jazyka). Problémem některých prací publikovaných na dané téma je velmi malý počet zařazených subjektů, nesignifikantní výsledky, a tudíž i nejednoznačné a nekonzistentní závěry [49,51–53]. Stává se tak, že různé práce přiřazují stejným parametrům jinou váhu.

## Kmitočet základního tónu $F_0$

Jak bylo uvedeno v textu výše, patří mezi tři základní supra-segmentální rysy. Tohoto sledovaného parametru se při diagnostice PN hojně využívá, především pak jeho střední hodnoty mean ( $F_0$ ) a odchylky std ( $F_0$ ). V publikacích [54,55] nepozorovali autoři výrazné rozdíly střední hodnoty  $F_0$  mezi pacienty s PN a přibližně stejně starými kontrolními řečníky. Nicméně většina publikací se shoduje na tom, že tato hodnota u pacientů dosahuje výrazně vyšších hodnot [18–20,52,56].

K popisu variability  $F_0$  se nejčastěji využívá směrodatná odchylka a jitter. V li-

teraturě [21,22,24,52] bylo zjištěno, že při výslovnosti prodloužených vokálů nabývá směrodatná odchylka vyšších hodnot, nicméně z globálního hlediska, při sledování delších větných úseků, mluví pacienti velmi monotónně, a tudíž tato odchylka oproti zdravým řečníkům klesá [18,20,57–59].

Skodda et al [44] sledovali také parametr ( $F_0$  Variation Range), který odpovídá rozdílu maximálních a minimálních hodnot vyskytujících se v promluvě:

$$F_0VR = F_{0max} - F_{0min} \text{ [Hz]}$$

Normalizace tohoto parametru spolu se směrodatnou odchylkou vede na výpočet dalších parametrů: relativní kolísání a relativní směrodatnou odchylku. Tyto parametry lze vyjádřit pomocí rovnic:

$$relF_0SD = \frac{std(F_0)}{mean(F_0)} \times 100 \text{ [%]}$$

$$relF_0VR = \frac{F_0VR}{mean(F_0)} \times 100 \text{ [%]}$$

### Intenzita řečového signálu

Intenzita řeči pacientů postižených PN bývá nižší oproti zdravým řečníkům [30,31,60,61] a také příliš nekolísá [38,52,62]. Pokud jsou řečníci vyzváni k hlasité promluvě, tak jsou schopni na krátkou dobu hlas zesílit, avšak po uplynutí této doby intenzita jejich hlasu opět klesá [63].

Tuto intenzitu je možné z hlediska zpracování signálů vyjádřit pomocí krátkodobé energie nebo prostřednictvím Teagrova energetického operátoru TEO (Teager Energy Operator) [64,65]. Kolísání intenzity je možné vyjádřit využitím směrodatné odchylky nebo shimmeru, který sleduje změnu úrovně signálu v čase (výpočet je podobný jako v případě jitteru). Dále se dá sledovat rozdíl maximální a minimální hodnoty energie  $\Delta E$  či úrovně  $\Delta A$ .

### Tempo řeči

Jako třetí základní suprasegmentální rys se uvádí tempo řeči. Různé výzkumy se neshodují na tom, zda je tempo u pacientů zvýšené [32,38,66], snižené [67] či se oproti tempu řeči kontrolních řečníků nemění [18,20,68].

Tempo řeči je možné vyjádřit pomocí různých charakteristik zmíněných níže. Než budou popsány, je nutné definovat absolutní trvání řečového signálu TST (Total Speech Time), celkové trvání pauz

TPT (Total Pause Time) a trvání čistě řečového signálu NST (Net Speech Time). Uvažujeme, že TST je trvání řeči, která obsahuje i tiché, např. mezislovní, pauzy. TPT je celková délka pauz delší než 10 ms. NST pak odpovídá rozdílu TST – TPT [44,53].

- Absolutní tempo TSR (Total Speech Rate) [44] – poměr celkového počtu slabik vyskytujících se v řeči a TST (vyjádřeno ve slabikách za sekundu).
- Tempo čistě řečového signálu NSR (Net Speech Rate) [44,53] – poměr celkového počtu slabik vyskytujících se v řeči a NST (vyjádřeno ve slabikách za sekundu).
- Artikulační rychlost AR (Articulation Rate) [16,69] – podobné jako NSR, nicméně v tomto případě jsou pauzy delší než 50 ms.

### Tvorba pauz

Změny jako neúmyslné přerušování řeči či prodloužování pauz lze sledovat pomocí následujících parametrů:

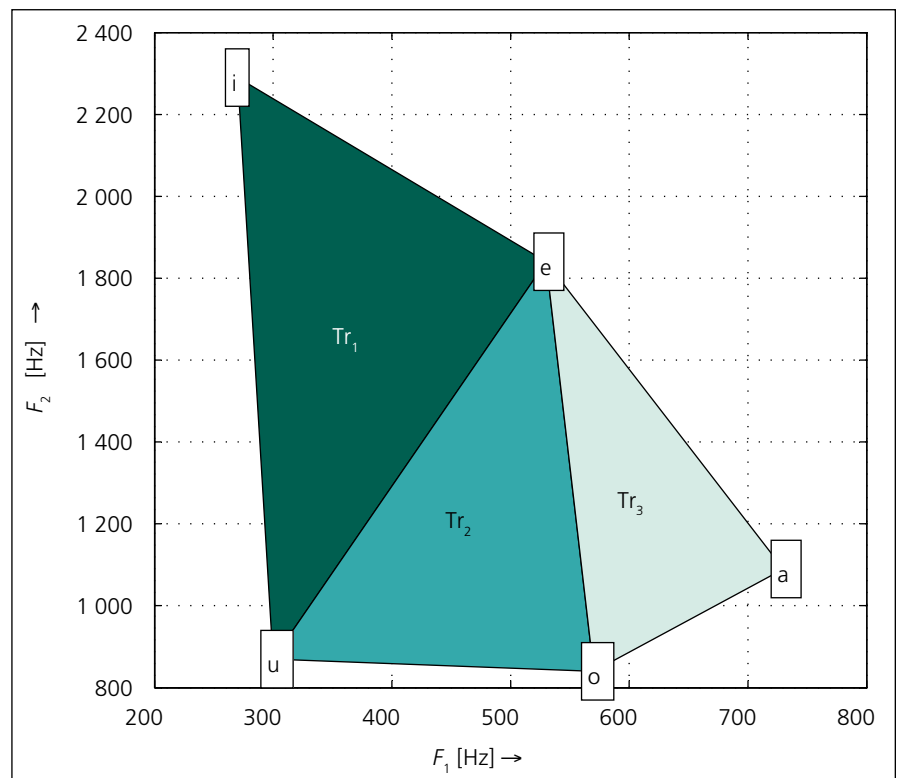
- Procentuální poměr pauz PPR (Percentual Pause Ratio) [16,44,53,69] – tento parametr lze vypočítat na základě vztahu  $PPR = TPT/TST \text{ [%]}$ .
- Procentuální poměr pauz nacházejících se uvnitř slov RIWP (Ratio of Intra-Word

Pauses) [44,53] – hodnota je rovna podílu TIPT/TPT (%), kde TIPT (Total Intra-Word Pause Time) udává celkovou délku pauz uvnitř víceslabičných slov. Tento parametr vyjadřuje preciznost artikulace ploziv.

- Doba mezi pauzami ISD (Interpause Speech Duration) [42] – vyjadřuje se v sekundách.
- Index rytmicity SPIR (Speech Index of Rhythmicity) [42] – v tomto parametru se jistým způsobem odráží rytmus řeči. Hodnota odpovídá počtu mezislovních pauz za minutu.

### Formantové kmitočty

Během průchodu turbulentního proudění hlasovým traktem dochází v hrtanu, dutině ústní a nosní k rezonancím. Kmitočty, na kterých k těmto rezonancím dochází, se nazývají formanty ( $F_1, F_2, F_3 \dots$ ). Hodnoty formantů a odpovídající prostor v dutinách ovlivňují svou polohou mluvidla. Díky tomu je pomocí formantu např. možné sledovat hybnost jazyka [70]. Hillenbrand et al [71] zjistili, že první dva formanty  $F_1$  a  $F_2$  jsou parametry, které nejvíce vypovídají o produkci vokálů. Proto se, spolu s charakteristikami z nich odvozenými, často používají k popisu řeči pacientů postižených PN.



Obr. 1. Vokální oblast mužského hlasového traktu.

### Normalizované formantové kmitočty

Nevýhodou formantových kmitočtů je, že jsou silně závislé na věku a pohlaví. Sapir et al [72] používali poměr:

$$\frac{F_{2i}}{F_{2u}}$$

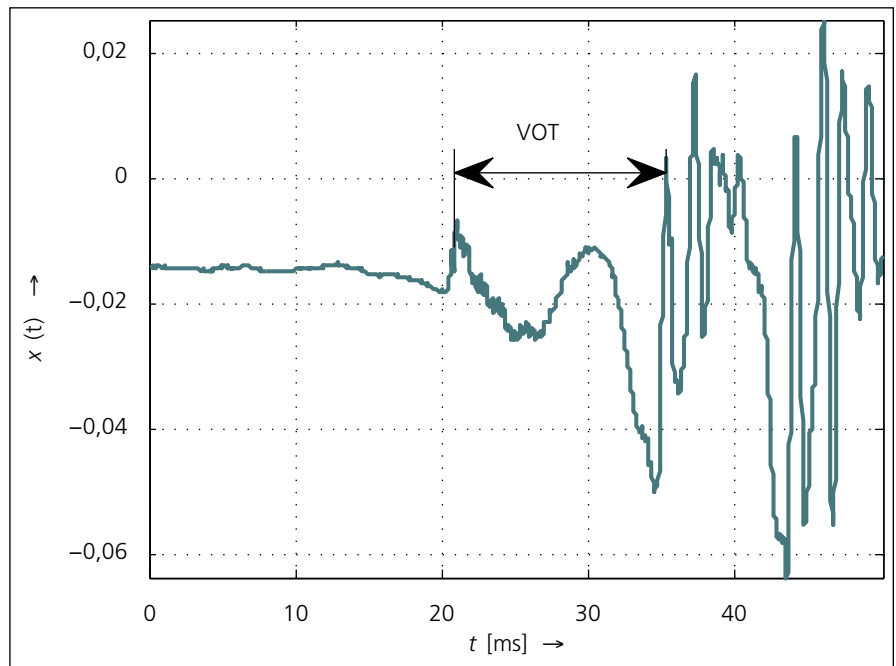
(odpovídající hláskám [i] a [u]), u kterého dokázali, že je schopen robustně odlišit zdravou řeč od řeči postižené HD, a navíc bez závislosti na pohlaví.

### Vokální oblast hlasového traktu

Pomocí formantových kmitočtů je možné vyjádřit míru pohybu jazyka. Na tomto principu je založen příznak VSA (Vowel Space Area) [43,69,73,74]. Postup výpočtu znázorňuje obr. 1. Nejdříve se z řeči extrahují vokály [a], [e], [i], [o], [u] a následně se odhadnou jejich první dva formanty  $F_1$ ,  $F_2$ . Hodnoty se zanesou do grafu, což vytvoří pětiúhelník, jehož obsah odpovídá parametru VSA. Někdy je možné použít také příznak InVSA, který se počítá podobně jako VSA, nicméně hodnoty všech formantů se před výpočtem zlogaritmují [43]. U pacientů postižených PN se předpokládá snížená hybnost jazyka, tudíž i VSA či InVSA by mělo oproti kontrolním řečníkům dosahovat nižších hodnot [52,69].

### Artikulační index samohlásek a centralizační poměr formantů

Pomocí VSA jsme sice schopni dobře sledovat pohyb jazyka, avšak tato oblast je opět velmi závislá na věku a pohlaví [43]. K vytvoření robustního příznaku je nutné znovu zavést určitou normalizaci, která by tyto rozdíly potlačila. Z tohoto důvodu navrhli Skodda et al [53] artikulační index samohlásek VAI (Vowel Articulation Index) a Sapir et al [43] centralizační poměr for-



Obr. 2. VOT při kombinaci hlásek [p] – [a] ( $f_{vz} = 48$  kHz).

mantů FCR (Formant Centralization Ratio). FCR je možné vyjádřit podílem:

$$FCR = \frac{F_{2u} + F_{2a} + F_{1i} + F_{1u}}{F_{2i} + F_{1a}}$$

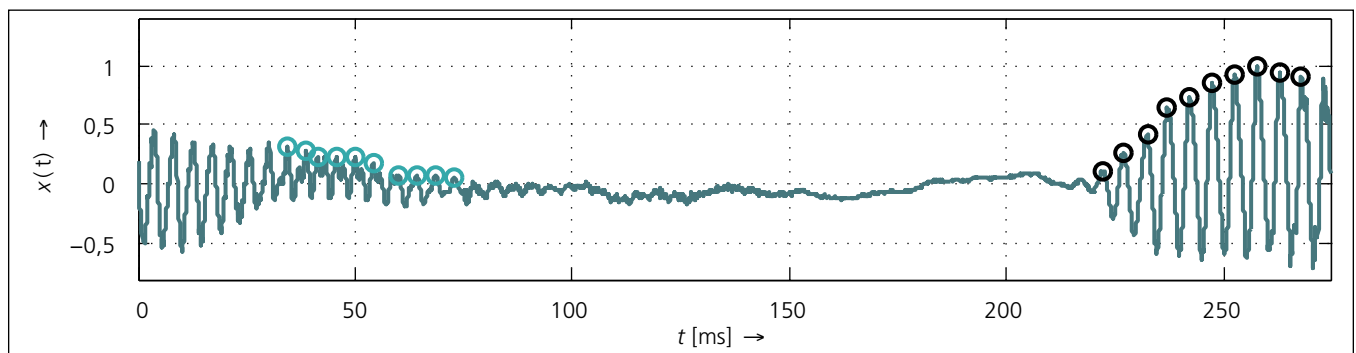
Jak je z rovnice patrné, normalizace je zde provedena dělením součtem formantů  $F_{2i}$  a  $F_{1a}$ . V případě příznaku VAI se jedná pouze o převrácenou hodnotu FCR [53].

### Doba navození řeči

Doba navození řeči VOT (Voice Onset Time) je příznak, který je v [75,76] definován jako doba mezi prvním zákmitem plozivy a začátkem vokálu (obr. 2). Tato doba se liší v závislosti na druhu této plozivy. Autor [76] uvádí, že v případě bila-

biálních souhlásek ([b], [p] – rty se před uvolněním dechového proudu dotýkají) je VOT nejkratší (okolo 25 ms), v případě alveolárních ([d], [t] – hrot jazyka se dotýká přední části dásňového výstupku) středně dlouhé a v případě velárních souhlásek ([g], [k] – kontakt hřbetu jazyka s měkkým patrem) dosahuje VOT nejvyšších hodnot (až 100 ms).

VOT se rovněž nabízí k popisu řeči postižené HD, nicméně publikace se různí v tom, jaké hodnoty by mělo VOT, vzhledem ke kontrolním řečníkům, dosahovat. Např. autoři Flint et al a Weismer [59,77] zjistili, že u pacientů lze očekávat snížené VOT. Naopak Forrest et al a Ozsancak et al [78,79] se shodují na tom, že by VOT mělo být vyšší.



Obr. 3. Ukázka hlasivkových pulzů v oblasti ukončení (zelené kruhy) a navození (černé kruhy) fonace ( $f_{vz} = 48$  kHz, část věty „...trpělivý, než...“).

Tab. 1. Přehled parametrů používaných k popisu Parkinsonovy nemoci.

Příznak	Popis	Literatura
mean ( $F_0$ )	střední hodnota $F_0$	[19,56]
std ( $F_0$ )	směrodatná odchylka $F_0$	[52,57]
jitter	kolísání $F_0$	[24,25]
$F_0$ VR	rozdíl maximálních a minimálních hodnot $F_0$	[44]
rel $F_0$ VR	relativní kolísání $F_0$	[44]
rel $F_0$ SD	relativní odchylka $F_0$	[44]
TEO	Teagrův energetický operátor	[64,65]
shimmer	kolísání $E$ či $A$	[17]
$\Delta E$	rozdíl maximální a minimální hodnoty $E$	
$\Delta A$	rozdíl maximální a minimální hodnoty $A$	
TSR	absolutní tempo řeči	[44]
NSR	tempo čistě řečového signálu	[44,53]
AR	artikulační rychlost	[16,69]
PPR	procentuální poměr pauz	[16,44]
RIWP	procentuální poměr pauz nacházejících se uvnitř slov	[44,53]
ISD	doba mezi pauzami	[42]
SPIR	index rytmicity	[42]
$F_1, F_2$	první a druhý formantový kmitočet	[70,71]
$\frac{F_{2i}}{F_{2u}}$	podíl druhých formantových kmitočtů hlásek [i] a [u]	[43,72]
VSA	vokální oblast hlasového traktu	[69,73]
lnVSA	logaritmický případ VSA	[43]
FCR	centralizační poměr formantů	[43]
VAI	artikulační index samohlásek	[53]
VOT	doba navození řeči	[75,76]
nVOT	normalizovaný VOT	[51]
POPO	dynamika ukončení a navození fonace	[84]

Nakonec Bunton et al [80] udávají, že HD nemá na VOT vliv. V dalších publikacích [81,82] byla tato inkonzistence vysvětlována závislostí VOT na tempu. Proto Fischer a Goberman [51] navrhli normalizovaný VOT jako podíl absolutního VOT a doby trvání slova, u kterého se VOT měří. V práci však přišli na to, že spíše než na tempu je VOT závislé na vertikální poloze jazyka.

### Ukončení a navození fonace

Tato poslední charakteristika popisuje změnu kmitočtu základního tónu  $F_0$  na konci a začátku znělého úseku řeči POPO (Phonatory Offset and Phonatory Onset). Bylo zjištěno [36,56,83,84], že pacienti mají problémy znělý úsek náhle ukončit. Naopak započítí znělý úsek není příliš odlišné od kontrolních řečníků [84]. Oblast ukončení fonace [84] se označuje jako oblast čítající posledních 10 hlasivkových pulzů ve znělém úseku (obr. 3). Jestliže se perioda mezi

prvním a druhým zákmitem označí jako  $T_0^1$ , pak její převrácená hodnota odpovídá  $F_0^1$ . Podobně pak lze vyjádřit  $F_0^2$  (odpovídá periodě mezi druhým a třetím pulzem),...,  $F_0^9$ . Stejným způsobem se pak analyzuje 10 hlasivkových pulzů na začátku znělého úseku (v tomto případě se pouze jako první pulz označuje ten, který je poslední v řadě).

Aby se mohly sledovat změny mezi těmito kmitočty, vyjádří se  $F_0^2 - F_0^9$  pomocí půltónů ST (Semitone) na základě vztahu:

$$ST = 12 \times \log_2 \left( \frac{F_0^2}{F_0^9} \right).$$

Během analýzy se potom sleduje dynamika změny těchto kmitočetů.

### Přehled používaných parametrů

Pro lepší přehled jsou v tab. 1 uvedeny všechny sledované parametry, kterými se tato práce zabývala. Podrobnější informace o těchto parametrech je možné dohledat v citované literatuře, doporuču-

jeme zejména článek Alexandra M. Gobermana [7].

### Závěr

Tato práce se zabývá charakteristikami, které se používají k popisu postižení řeči HD. Jsou zde uvedeny oblasti, v nichž se HD projevuje a dále parametry, pomocí kterých je možné míru postižení určitým způsobem kvantifikovat.

Řečové parametry je možné rozdělit na dvě třídy, a sice na parametry, které by bylo možné použít k diagnóze HD, a parametry, které by sloužily ke sledování míry progresu tohoto postižení. K účelům diagnózy se v této práci doporučuje používat parametry, jež jsou schopny signifikantně diferencovat skupinu zdravých a nemocných řečníků. Na základě studované literatury to jsou parametry popisující tvorbu pauz (např. PPR, RIWP či SPIR) a parametry odvozené z formantových kmitočetů ( $\frac{F_{2i}}{F_{2u}}$  lnVSA, FCR).

Z hlediska pozorování progresu doporučujeme využívat parametry založené na změně kmitočtu základního tónu (std( $F_0$ ), jitter, rel $F_0$ SD), na tempu řeči (NSR, AR) a popř. na dynamice ukončení a navození fonace (POPO).

Parametry odvozené z energie řečového signálu nedoporučujeme používat k diagnóze ani sledování progresu, jelikož jsou velmi závislé na kalibraci použitého mikrofonu. V případě žádné či nepřesné kalibrace jsou řečové parametry z intenzitního hlediska zkresleny. Také není zatím zcela jasné, zda je výhodné použít parametr VOT, protože se literatura v názoru na očekávanou hodnotu u pacientů různí. Tyto nekonzistentní názory jsou však většinou zapříčiněny testovací množinou čítající nízký počet řečníků.

### Literatura

1. Parkinson J. An essay on the shaking palsy. *J Neuro-psychiatry Clin Neurosci* 2002; 14(2): 223–236.
2. Hornykiewicz O. Biochemical aspects of Parkinson's disease. *Neurology* 1998; 51 (Suppl 2): S2–S9.
3. Brodal P. *The Central Nervous System: Structure and Function*. 3rd ed. New York: Oxford University Press 2003.
4. Kent RD, Kent JF, Duffy J, Weismer G. The dysarthrias: speech-voice profiles, related dysfunctions, and neuropathology. *J Med Speech Lang Pathol* 1998; 6(4): 165–211.
5. Lang AE, Lozano AM. Parkinson's disease. First of two parts. *N Engl J Med* 1998; 339(15): 1044–1053.

6. Hoehn MM, Yahr MD. Parkinsonism: onset, progression, and mortality. *Neurology* 1967; 17 (Suppl 3): 427–442.
7. Goberman AM, Coelho C. Acoustic analysis of parkinsonian speech I: speech characteristics and L-Dopa therapy. *NeuroRehabilitation* 2002; 17(3): 237–246.
8. Jankovic J, Kapadia AS. Functional decline in Parkinson disease. *Arch Neurol* 2001; 58(10): 1611–1615.
9. Hilker R, Schweitzer K, Coburger S, Ghaemi M, Weisenbach S, Jacobs A et al. Nonlinear progression of Parkinson disease as determined by serial positron emission tomographic imaging of striatal fluorodopa F 18 activity. *Arch Neurol* 2005; 62(3): 378–382.
10. Rektorová I. Současné možnosti diagnostiky a terapie Parkinsonovy nemoci. *Neurol. prax* 2009; 10 (Suppl 2): 5–36.
11. Hartelius L, Svensson P. Speech and swallowing symptoms associated with Parkinson's disease and multiple sclerosis: a survey. *Folia Phoniatri Logop* 1994; 46(1): 9–17.
12. Hammen VL, Yorkston KM. Speech and pause characteristics following speech rate reduction in hypokinetic dysarthria. *J Commun Disord* 1996; 29(6): 429–445.
13. Goberman AM, McMillan J. Relative speech timing in Parkinson's disease. *Commun Science Disord* 2005; 32: 22–29.
14. Sapir S, Ramig L, Fox C. Speech, swallowing disorders in Parkinson disease. *Curr Opin Otolaryngol Head Neck Surg* 2008; 16(3): 205–210.
15. Spencer KA, Rogers MA. Speech motor programming in hypokinetic and ataxic dysarthria. *Brain Lang* 2005; 94(3): 347–366.
16. Goberman AM. Correlation between acoustic speech characteristics and non-speech motor performance in Parkinson disease. *Med Sci Monit* 2005; 11(3): 109–116.
17. Shao J, Maccallum JK, Zhang Y, Sprecher A, Jiang JJ. Acoustic analysis of the tremulous voice: assessing the utility of the correlation dimension and perturbation parameters. *J Commun Disord* 2010; 43(1): 35–44.
18. Canter GJ. Speech characteristics of patients with Parkinson's disease: I. intensity, pitch, and duration. *J Speech Hear Disord* 1963; 28(3): 221–29.
19. Holmes RJ, Oates JM, Phyladon DJ, Hughes AJ. Voice characteristics in the progression of Parkinson's disease. *Int J Lang Commun Disord* 2000; 35(3): 407–418.
20. Metter EJ, Hanson WR. Clinical and acoustical variability in hypokinetic dysarthria. *J Commun Disord* 1986; 19(5): 347–366.
21. Doyle P, Raade A, Pierre AS, Desai S. Fundamental frequency and acoustic variability associated with production of sustained vowels by speakers with hypokinetic dysarthria. *J Med Speech Lang Pathol* 1995; 3: 41–50.
22. Zwirner P, Barnes GJ. Vocal tract steadiness: a measure of phonatory and upper airway motor control during phonation in dysarthria. *J Speech Hear Res* 1992; 35(4): 761–768.
23. Rusz J, Cmejla R, Ruzickova H, Ruzicka E. Quantitative acoustic measurements for characterization of speech and voice disorders in early untreated Parkinson's disease. *J Acoust Soc Am* 2011; 129(1): 350–367.
24. Hertrich I, Ackermann H. Gender-specific vocal dysfunctions in Parkinson's disease: electroglottographic and acoustic analyses. *Ann Otol Rhinol Laryngol* 1995; 104(3): 197–202.
25. Jiménez-Jiménez FJ, Gamboa J, Nieto A, Guerrero J, Orti-Pareja M, Molina JA et al. Acoustic voice analysis in untreated patients with Parkinson's disease. *Parkinsonism Relat Disord* 1997; 3(2): 111–116.
26. Kent R, Kim H, Weismer G, Kent J, Rosenbek J, Brooks B et al. Laryngeal dysfunction in neurological disease: amyotrophic lateral sclerosis, Parkinson disease, and stroke. *J Med Speech Lang Pathol* 1994; 2: 157–175.
27. Baker KK, Ramig LO, Luschei ES, Smith ME. Thyroarytenoid muscle activity associated with hypophonia in Parkinson disease and aging. *Neurology* 1998; 51(6): 1592–1598.
28. Colton RH, Casper JK, Leonard R. Understanding voice problems: a physiological perspective for diagnosis and treatment. 3rd ed. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins 2005.
29. Roy N, Nissen SL, Dromey C, Sapir S. Articulatory changes in muscle tension dysphonia: evidence of vowel space expansion following manual circumlaryngeal therapy. *J Commun Disord* 2009; 42(2): 124–135.
30. Countryman S, Ramig L. Effects of intensive voice therapy on voice deficits associated with bilateral thalamotomy in Parkinson disease: a case study. *J Med Speech Lang Pathol* 1993; 1(4): 233–250.
31. Ramig LO, Sapir S, Fox C, Countryman S. Changes in vocal loudness following intensive voice treatment (LSVT) in individuals with Parkinson's disease: a comparison with untreated patients and normal age-matched controls. *Mov Disord* 2001; 16(1): 79–83.
32. Solomon NP, Hixon TJ. Speech breathing in Parkinson's disease. *J Speech Hear Res* 1993; 36(2): 294–310.
33. De Letter M, Santens P, De Bodt M, Van Maele G, Van Borsel J, Boon P. The effect of levodopa on respiration and word intelligibility in people with advanced Parkinson's disease. *Clin Neurol Neurosurg* 2007; 109(6): 495–500.
34. Adler CH, Ahlsgog JE. Parkinson's disease and movement disorders: diagnosis and treatment guidelines for the practicing physician. 1st ed. Totowa (NJ): Humana Press 2000.
35. Logemann JA, Fisher HB, Boshes B, Blonsky ER. Frequency and cooccurrence of vocal tract dysfunctions in the speech of a large sample of Parkinson patients. *J Speech Hear Disord* 1978; 43(1): 47–57.
36. McNeil MR, Rosenbeck JC, Aronson AE. The dysarthrias: physiology, acoustics, perception, management. San Diego: College Hill Press 1984.
37. Logemann JA, Fisher HB. Vocal tract control in Parkinson's disease: phonetic feature analysis of misarticulations. *J Speech Hear Disord* 1981; 46(4): 348–352.
38. Canter GJ. Speech characteristics of patients with Parkinson's disease: III. articulation, diadochokinesis, and over-all speech adequacy. *J Speech Hear Disord* 1965; 30(3): 217–224.
39. Ackermann H, Konczak J, Hertrich I. The temporal control of repetitive articulatory movements in Parkinson's disease. *Brain Lang* 1997; 56(2): 312–319.
40. Rosen KM, Kent RD, Delaney AL, Duffy JR. Parametric quantitative acoustic analysis of conversation produced by speakers with dysarthria and healthy speakers. *J Speech Lang Hear Res* 2006; 49(2): 395–411.
41. Tjaden K, Watling E. Characteristics of diadochokinesis in multiple sclerosis and Parkinson's disease. *Folia Phoniatri Logop* 2003; 55(5): 241–259.
42. Fletcher SG. Time-by-count measurement of diadochokinetic syllable rate. *J Speech Hear Res* 1972; 15(4): 763–770.
43. Sapir S, Ramig LO, Spielman JL, Fox C. Formant centralization ratio (FCR): a proposal for a new acoustic measure of dysarthric speech. *J Speech Lang Hear Res* 2010; 53(1): 1–20.
44. Skodda S, Rinsche H, Schlegel U. Progression of dysprosody in Parkinson's disease over time – a longitudinal study. *Mov Disord* 2009; 24(5): 716–722.
45. Viallet F, Teston B, Ludovic J. Effects of pharmacological versus electrophysiological treatments in Parkinsonian dysprosodie. *Curr Opin Otolaryngol Head Neck Surg* 2008; 13(3): 205–210.
46. Caekebeke JF, Jennekens-Schinkel A, van der Linden ME, Buruma OJ, Roos RA. The interpretation of dysprosody in patients with Parkinson's disease. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 1991; 54(2): 145–148.
47. Moretti R, Torre P, Antonello RM, Capus L, Gioulis M, Zambito Marsala S et al. Speech initiation hesitation following subthalamic nucleus stimulation in a patient with Parkinson's disease. *Eur Neurol* 2003; 49(4): 251–253.
48. Stracciari A, Guarino M, Cirignotta F, Pazzaglia P. Development of palilalia after stereotaxic thalamotomy in Parkinson's disease. *Eur Neurol* 1993; 33(3): 275–276.
49. Cantiniaux S, Vaugoyeau M, Robert D, Horrelou-Pitek C, Mancini J, Witjas T et al. Comparative analysis of gait and speech in Parkinson's disease: hypokinetic or dysrhythmic disorders? *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 2010; 81(2): 177–184.
50. Gentil M, Pollak P, Perret J. Parkinsonian dysarthria. *Rev Neurol* 1995; 151(2): 105–112.
51. Fischer E, Goberman AM. Voice onset time in Parkinson disease. *J Commun Disord* 2010; 43(1): 21–34.
52. Goberman AM, Coelho C, Robb M. Phonatory characteristics of parkinsonian speech before and after morning medication: the ON and OFF states. *J Commun Disord* 2002; 35(3): 217–239.
53. Skodda S, Visser W, Schlegel U. Short- and long-term dopaminergic effects on dysarthria in early Parkinson's disease. *J Neural Transm* 2010; 117(2): 197–205.
54. Le Dorze G, Ryalls J, Brassard C, Boulanger N, Ratte D. A comparison of the prosodic characteristics of the speech of people with Parkinson's disease and Friedrich's ataxia with neurologically normal speakers. *Folia Phoniatri Logop* 1998; 50(1): 1–9.
55. Rektorova I, Barrett J, Mikl M, Rektor I, Paus T. Functional abnormalities in the primary orofacial sensorimotor cortex during speech in Parkinson's disease. *Mov Disord* 2007; 22(14): 2043–2051.
56. Duffy JR, Clinch M. Motor speech disorders: substrates, differential diagnosis, and management. 2nd ed. St. Louis: Mosby 2005.
57. Harel B, Cannizzaro M, Snyder PJ. Variability in fundamental frequency during speech in prodromal and incipient Parkinson's disease: a longitudinal case study. *Brain Cogn* 2004; 56(1): 24–29.
58. Kegl J, Cohen H, Poizner H. Articulatory consequences of Parkinson's disease: perspectives from two modalities. *Brain Cogn* 1999; 40(2): 355–386.
59. Flint AJ, Black SE, Campbell-Taylor I, Gailey GF, Levinton C. Acoustic analysis in the differentiation between Parkinson's disease and major depression. *J Psycholinguist Res* 1992; 21(5): 383–399.
60. Ho AK, Iansek R, Bradshaw JL. Regulation of parkinsonian speech volume: the effect of interlocuter distance. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 1999; 67(2): 199–202.
61. Ho AK, Bradshaw JL, Iansek R, Alfrederon R. Speech volume regulation in Parkinson's disease: effects of implicit cues and explicit instructions. *Neuropsychologia* 1999; 37(13): 1453–1460.
62. Sanabria J, Ruiz PG, Gutierrez R, Marquez F, Escobar P, Gentil M et al. The effect of levodopa on vocal function in Parkinson's disease. *Clin Neuropharmacol* 2001; 24(2): 99–102.

63. Ho AK, Iansek R, Bradshaw JL. Motor instability in Parkinsonian speech intensity. *Neuropsychiatry Neuropsychol Behav Neurol* 2001; 14(2): 109–116.
64. Teager H. Some observations on oral air flow during phonation. *Acoustics, Speech, Signal Processing, IEEE Transactions on* 1980; 28(5): 599–601.
65. Kaiser JF. On a simple algorithm to calculate the "energy" of a signal. *International Conference on Acoustics, Speech, and Signal Processing*; 1990 Apr 3–6; Albuquerque, New Mexico: 381–384.
66. Hirose H. Pathophysiology of motor speech disorders (dysarthria). *Folia Phoniatri (Basel)* 1986; 38(2–4): 61–88.
67. Ludlow CL, Connor NP, Bassich CJ. Speech timing in Parkinson's and Huntington's disease. *Brain Lang* 1987; 32(2): 195–214.
68. Goberman AM, Coelho CA, Robb MP. Prosodic characteristics of parkinsonian speech: the effect of levodopa-based medication. *J Med Speech Lang Pathol* 2005; 13(1): 51–68.
69. Goberman AM, Elmer LW. Acoustic analysis of clear versus conversational speech in individuals with Parkinson disease. *J Commun Disord* 2005; 38(3): 215–230.
70. Weismer G, Jeng JY, Laures JS, Kent RD, Kent JF. Acoustic and intelligibility characteristics of sentence production in neurogenic speech disorders. *Folia Phoniatri Logop* 2001; 53(1): 1–18.
71. Hillenbrand J, Getty LA, Clark MJ, Wheeler K. Acoustic characteristics of American English vowels. *J Acoust Soc Am* 1995; 97(5): 3099–3111.
72. Sapir S, Spielman JL, Ramig LO, Story BH, Fox C. Effects of intensive voice treatment (the Lee Silverman voice treatment [LSVT]) on vowel articulation in dysarthric individuals with idiopathic Parkinson disease: acoustic and perceptual findings. *J Speech Lang Hear Res* 2007; 50(4): 899–912.
73. Kent RD, Kim YJ. Toward an acoustic typology of motor speech disorders. *Clin Linguist Phon* 2003; 17(6): 427–445.
74. Liu H, Tsao F, Kuhl PK. The effect of reduced vowel working space on speech intelligibility in Mandarin-speaking young adults with cerebral palsy. *J Acoust Soc Am* 2005; 117(6): 3879–3889.
75. Lisker L, Abramson A. A cross-language study of voicing in initial stops: acoustical measurements. *Word* 1964; 20(3): 384–422.
76. Kent RD. *Acoustic analysis of speech*. 2nd ed. San Diego: Singular 2001.
77. Weismer G. Articulatory characteristics of parkinsonian dysarthria: segmental and phrase-level timing, spirantization, and glottal-supraglottal coordination. San Diego: College-Hill 1984.
78. Forrest K, Weismer G, Turner G. Kinematic, acoustic and perceptual analyses of connected speech produced by parkinsonian and normal geriatric males. *J Acoust Soc Am* 1989; 85(8): 2608–2622.
79. Ozsancak C, Auzou P, Jan M, Leonardo MG, Hannequin D. Pseudobulbar and parkinsonian dysarthria: an acoustical analysis. *J Neurol* 1997; 244: 244–253.
80. Bunton K, Weismer G. Segmental level analysis of laryngeal function in persons with motor speech disorders. *Folia Phoniatri Logop* 2002; 54(5): 223–239.
81. Miller JL, Green KP, Reeves A. Speaking rate and segments: a look at the relation between speech production and speech perception for the voicing contrast. *Phonetica* 1986; 43: 106–115.
82. Summerfield Q. Articulatory rate, perceptual constancy in phonetic perception. *J Exp Psychol Hum Percept Perform* 1981; 7(5): 1074–1095.
83. Berry W. *Clinical Dysarthria*. San Diego: College-Hill 1983.
84. Goberman AM, Blomgren M. Fundamental frequency change during offset and onset of voicing in individuals with Parkinson disease. *J Voice* 2008; 22(2): 178–191.

[www.epilepsy-brain-mind2012.eu](http://www.epilepsy-brain-mind2012.eu)

**2<sup>nd</sup> International Congress  
on Epilepsy, Brain and Mind**

Prague, Czech Republic  
Congress Centre U Hájků  
March 28–31, 2012

**CONGRESS SECRETARIAT**  
**GUARANT International spol. s r.o.,**  
Opletalova 22, 110 00 Praha 1,  
Tel.: +420 284 001 444, Fax: +420 284 001 448  
E-mail: [ebm2012@guarant.cz](mailto:ebm2012@guarant.cz)

**EPILEPSY,  
BRAIN &  
MIND**  
2012  
PRAGUE

**escnp**

**European  
Society of Clinical  
Neuropharmacology**

**12<sup>th</sup> Congress  
of European  
Society of Clinical  
Neuropharmacology**  
together with  
2<sup>nd</sup> International  
Congress Epilepsy Brain  
& Mind; **March 27–28,  
2012**; Congress Centre  
U Hájků, Prague,  
Czech Republic

[www.escnp.org](http://www.escnp.org)