

The Effect of Manipulation of Neural Activity of Dorsolateral Prefrontal Cortex on Cognitive Flexibility Deficit

Amin Rezanejad Asl*, Ali Issazadegan, Farzaneh Mikaeli Manei

Department of Psychology, Faculty of Educational Sciences, University of Urmia, Urmia, Iran

Article Info:

Received: 19 Aug 2015

Accepted: 17 Jan 2016

ABSTRACT

Introduction: Deficit in cognitive flexibility has been observed in several mental and brain disorders. The dorsolateral prefrontal cortex is the most important brain region involved in cognitive flexibility related tasks. Using a computer model of neuronal stimulation, the aim of this study was to investigate the effects of manipulating neural activity in this brain region on cognitive flexibility. **Materials and Methods:** A computer simulation approach was used. Simulation was in the context of Leabra cognitive architecture and by using PBWM model was implemented. **Results:** This study shows that increasing neural activity percent in the dorsal lateral prefrontal cortex linearly decreased cognitive flexibility. In addition, reduction of neural activity in this region of the brain decreased cognitive flexibility in a larger extent. **Conclusion:** These data indicate that hypo- or hyperactivity of inhibitory interneurons in the dorsal lateral prefrontal cortex can cause deficit in cognitive flexibility. Manipulation of neural activity in this region can distinguish two subgroups of patients with impaired cognitive flexibility.

Key words:

1. Interneurons
2. Pliability
3. Prefrontal Cortex

*Corresponding Author: Amin Rezanejad Asl

E-mail: a.rezanejadasl@gmail.com

تأثیر دستکاری فعالیت عصبی قشر پیش‌پیشانی جانبی - خلفی بر کمبود انعطاف‌پذیری شناختی

امین رضانژاد اصل^{*}، علی عیسی زادگان، فرزانه میکائیلی منبع

گروه روانشناسی، دانشکده علوم تربیتی، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران

تاریخ پذیرش: ۲۷ دی ۱۳۹۴

اطلاعات مقاله:

تاریخ دریافت: ۲۸ مرداد ۱۳۹۴

چکیده

مقدمه: کمبود انعطاف‌پذیری شناختی در چندین اختلال روانی و مغز مشاهده شده است. قشر پیش‌پیشانی جانبی - خلفی مهم‌ترین منطقه مغزی درگیر در وظایف مربوط به انعطاف‌پذیری شناختی است. با استفاده از یک مدل رایانه‌ای تحریک عصبی، هدف از این مطالعه بررسی تأثیرات دستکاری فعالیت عصبی در این منطقه از مغز بر انعطاف‌پذیری شناختی بود. **مواد و روش‌ها:** یک رویکرد شبیه‌سازی رایانه‌ای استفاده شد. شبیه‌سازی در ستر معماری شناختی Leabra و با استفاده از مدل حافظه کاری قشر پیش‌پیشانی - هسته‌های قاعده‌ای (PBWM) انجام شد. **یافته‌ها:** این مطالعه نشان می‌دهد که با افزایش فعالیت عصبی در قشر پیش‌پیشانی جانبی - خلفی، انعطاف‌پذیری شناختی به صورت خطی کاهش می‌یابد. علاوه بر این کاهش فعالیت عصبی در این منطقه از مغز، انعطاف‌پذیری شناختی در یک وسعت بزرگ‌تر را کاهش داده است. **نتیجه‌گیری:** این داده‌ها نشان می‌دهد که کم یا بیش فعالی اینترنورون‌های مهاری در قشر پیش‌پیشانی جانبی - خلفی می‌تواند موجب کمبود انعطاف‌پذیری شناختی گردد. دستکاری فعالیت عصبی در این منطقه می‌تواند دو زیر گروه از بیماران با اختلال انعطاف‌پذیری شناختی را مشخص کند.

کلید واژه‌ها:

۱. اینترنورون
۲. انعطاف‌پذیری
۳. قشر پیش‌پیشانی

^{*} نویسنده مسئول: امین رضانژاد اصل

آدرس الکترونیکی: a.rezanejadasl@gmail.com

مقدمه

در یک تکلیف انعطاف‌پذیری شناختی مانند WCST بیان کنند^(۶).

همچنین سازوکار عصبی دخیل در این فرایند نیز چندان مشخص نیست و حتی بخش مهمی از شناخت کنونی از این سازوکار از مدل‌های محاسباتی به دست آمده است^(۷).

WCST تنها تکلیف انعطاف‌پذیری شناختی است که به طور پیوسته کاستی‌هایی را در بیماران اوتیستیک نشان می‌دهد. با توجه به اینکه این تنها تکلیفی است که دارای ویژگی‌های قواعد مشخص محدود و نیاز به سطح بالایی از قابلیت رها کردن به هنگام جابجایی قاعده است، ممکن است کمبود انعطاف‌پذیری بیماران اوتیستیک در موقعیت‌هایی که دارای ویژگی‌های مشابه این تکلیف است آشکار شود^(۸).

کمبود انعطاف‌پذیری شناختی در اختلالات متعددی مورد توجه قرار گرفته است^(۹، ۱۰). از جمله می‌توان اختلالاتی همچون اسکیزوفرنی، وسواسی-جیری^(۱۱)، اوتیسم، بی‌اشتهاایی عصبی^(۱۲) و زیر مجموعه‌ای از مبتلایان به اختلال ADHD^(۱۳) را نام برد^(۹، ۱۰). هر کدام از این اختلالات، جنبه‌های متغیری از کمبود انعطاف‌پذیری شناختی را نشان می‌دهند. به عنوان مثال: بیماران وسواسی-جیری، دچار دشواری در جابجایی، تمرکز، توجه و بازداری پاسخ‌های حرکتی هستند^(۱۴).

کودکان دچار اوتیسم در مقایسه با کودکان سالم، اندکی نقصان در هماهنگ شدن با تکالیف با قاعده متغیر نشان می‌دهند در حالی که توانایی آن‌ها در برابر پاسخ‌های مختلف در حال رقابت، سالم باقی می‌ماند^(۱۴). نوجوانان دچار بی‌اشتهاایی عصبی، کاهش مشخصی در توانایی‌های جابجایی آمایه نشان می‌دهند که احتمالاً به دلیل بلوغ ناقص قشر پیش‌پیشانی در اثر سوء تغذیه است^(۱۵). همچنین افراد دچار اعتیاد را نیز می‌توان دچار کمبود در انعطاف‌پذیری شناختی در نظر گرفت، به طوری که آن‌ها قادر به انعطاف‌پذیری در پاسخ به محركی که قبل از مواد مخدر همراه بوده نیستند^(۱۶).

در تحقیقی میزان فعالیت مغزی بیماران دچار بی‌اشتهاایی عصبی با گروه کنترل مقایسه گردیده است. در این پژوهش که از WCST به عنوان تکلیف استفاده شده است، نتایج حاکی از این بوده است که میزان فعالیت عصبی در DLPFC گروه دچار بی‌اشتهاایی عصبی پایین‌تر از گروه کنترل است^(۱۷).

انعطاف‌پذیری شناختی^(۱) به عنوان قابلیت ذهنی سوئیچ کردن بین فکر کردن در مورد دو مفهوم متفاوت و فکر کردن در مورد چند مفهوم به طور همزمان توصیف شده است. به طور رایج انعطاف‌پذیری شناختی، به توانایی ذهنی در تنظیم تفکر یا توجه در واکنش به تغییرات اهداف و یا محرك‌های محیط اشاره دارد. اصطلاحات دیگری که برای انعطاف‌پذیری شناختی استفاده می‌شود شامل: انعطاف‌پذیری ذهنی، جابجایی^(۲) ذهنی، جابجایی آمایه ذهنی^(۳) یا شناختی، عوض کردن^(۴) جابجایی تکلیف و عوض کردن/جابجایی توجه است^(۱). یکی از پرکاربردترین ابزارها برای سنجش انعطاف‌پذیری شناختی، آزمون طبقه‌بندی کارت‌های ویسکانسین (WCST)^(۵) است که خطای در جاماندگی^(۶) در این آزمون به عنوان مقیاس سنجش انعطاف‌پذیری شناختی استفاده می‌شود^(۲).

آزمون طبقه‌بندی کارت‌های ویسکانسین شامل تعدادی کارت است که محتوای کارت‌ها از لحاظ رنگ، تعداد و شکل متفاوت هستند. این آزمون در حقیقت یک آزمون طبقه‌بندی پویا است که قاعده طبقه‌بندی در آن تغییر می‌کند و آزمودنی بایستی پاسخ خود را با شرایط جدید تطبیق دهد. نتایج این آزمون به صورت تعداد و درصد گزارش می‌شود که شامل: طبقات طی شده، تلاش‌ها، خطاهای و خطای در جاماندگی است. خطای در جاماندگی بهترین عامل در سنجش با استفاده از این آزمون است^(۲).

تحقیقات با استفاده از تصویربرداری تشید مغناطیسی کارکردی (FMRI)^(۷) نشان می‌دهند که به طور کلی هنگامی که یک شخص درگیر در یک تکلیف انعطاف‌پذیری شناختی است، نواحی خاصی از مغز وی فعال می‌شوند. این مناطق عبارتند از: قشر پیش‌پیشانی^(۸)، هسته‌های قاعده‌ای^(۹)، قشر سینگولیت قدامی^(۱۰) و قشر آهیانه‌ای خلفی^(۱۱).

پژوهش‌های تصویربرداری مغزی و بررسی آسیب‌های نواحی خاص مغزی نشان دهنده نقش کلیدی قشر پیش‌پیشانی جانبی-خلفی (DLPFC)^(۱۲) در فرایند جابجایی آمایه ذهنی که در این آزمون لازم است می‌باشد^(۴، ۵). تحقیقات تصویربرداری مغزی به طور کلی تنها می‌توانند همبسته‌های عصبی مرتبط با کارکرد شناختی مذکور را فراهم کنند و نمی‌توانند ارتباطی علی بین سطح فعالیت مشاهده شده و عملکرد

^۱ Cognitive flexibility

^۲ Shifting

^۳ Mental set shifting

^۴ Switching

^۵ Wisconsin card sorting test

^۶ Perseverative

^۷ Functional magnetic resonance imaging

^۸ Prefrontal cortex

^۹ Basal ganglia

^{۱۰} Anterior cingulate cortex

^{۱۱} Posterior parietal cortex

^{۱۲} Dorsolateral prefrontal cortex

^{۱۳} Attention deficit hyperactivity disorder

پیشرفت در رویکرد شبکه‌های عصبی در زمینه پیوندگرایی، در کنار پیشرفت در سایر زمینه‌های مرتبط، منجر به شکل‌گیری رویکرد جدید و یکپارچه‌های گردید^{۱۹} (CCN) که به علوم اعصاب شناختی محاسباتی معروف است. چهار اصل پایه در این رویکرد عبارتند از: عدم تعارض با علوم اعصاب، اصل سادگی، ثبات مدل برای عملکردهای متفاوت و در نهایت فراهم کردن پیش‌بینی‌های رفتاری و بیولوژیکی^(۲۰).

از پیشگامان در رویکرد CCN می‌توان از گروه اوریلی^(۲۱) و همکاران وی نام برد^(۲۰). اوریلی یک مدل شبکه عصبی جامع برای نئوکورتکس، به نام «محلى، خطا رانده شده و انجمنی، الگوريتم‌های بیولوژیکی واقعی»^(Leabra)^(۲۱) ارائه داد^(۳۰)، که از آن به عنوان پایه‌ای برای سایر پژوهش‌ها استفاده شده است^(۳۱).

این گروه در کارهای بعدی خود یک مدل CCN به نام "حافظة کاری قشر پیش‌بیشانی- هسته‌های قاعده‌ای (PBWM)^(۲۲)" شامل: قشر پیش‌بیشانی، بخش‌هایی از هسته‌های قاعده‌ای و تalamوس و بخش‌هایی که در پردازش سیگنال دوپامین نقش دارند ارائه داده^(۲۳) و آن را تکمیل کردن و گسترش دادند^(۲۴، ۳۲، ۳۳). در نهایت با ارائه مدل‌های دیگری برای سایر نواحی مغزی، پژوهش‌های خود را از سطح مدل‌سازی‌های محاسباتی کلاسیک فراتر برده و به توسعه یک معماری شناختی^(۲۳) با همان عنوان Leabra اقدام نمودند^(۷).

سیستم PBWM در معماری شناختی Leabra ورود، خروج و بروزرسانی اطلاعات در هر نوار^(۲۴) عصبی قشر پیش‌بیشانی (PFC) را به وسیله سیگنال ارسالی از نوار عصبی هسته‌های قاعده‌ای منتظر برای هر نوار PFC به هسته‌های منتظر در تalamos کنترل می‌کند. سیگنال دوپامین ورودی به جسم مخطط در هسته‌های قاعده‌ای نیز به سیستم این امکان را می‌دهد که دینامیک فعالیت این سیستم از طریق سیگنال دوپامین ناشی از تقویت یا تنبیه، کنترل شود.

معماری شبکه عصبی در PFC نیز مطابق با داده‌های بیولوژیکی، به سه طبقه مجزای ورودی، نگهداری و خروجی تقسیم شده است. همچنین هر طبقه به دو زیر طبقه سطحی و عمیق تقسیم‌بندی شده است. کنترل بروزرسانی در طبقه ورودی با مفهوم توجه انتخابی در ورود اطلاعات ادراکی و در طبقه خروجی با انتخاب پاسخ و در طبقه نگهداری با محتوا و بافت ذهنی، همراه با مفهومی دارد^(۳۳).

مطالعات بر روی کارکرد اجرایی، نقش کلیدی انعطاف‌پذیری شناختی و بازداری را در علایم و نشانه‌های اختلال وسوسی جبری نشان می‌دهند. بسیاری از آن‌ها نشان داده‌اند که کمبود در انعطاف‌پذیری شناختی و بازداری می‌تواند انعطاف‌ناپذیری و افکار و اعمال تکراری در تمامی زیرگروه‌های اختلال وسوسی جبری را توضیح دهد^(۱۸). در پژوهشی نشان دادند که کاهش توانایی در جابجایی شناختی بیماران وسوسی جبری، با سطح پایین فعالیت بازداری در لوب پیشانی ارتباط دارد^(۱۹).

WCST در تحقیقات تصویربرداری مغزی، به کار گرفته شده است. هماهنگ با پیش‌بینی‌های مربوط به تحقیقات آسیب‌های نواحی مختلف مغزی، مطالعات نشان داده‌اند که این تکلیف با فعالیت قابل توجهی در قشر پیش‌بیشانی جانبی- خلفی همراه است^(۲۰، ۲۱). تحقیقات نشان داده‌اند که قشر پیش‌بیشانی جانبی- خلفی به همراه هسته دمی^(۱۴) در هسته‌های قاعده‌ای ممکن است مهم‌ترین نواحی برای فرایند جابجایی آمایه که در این آزمون لازم است، باشند^(۲۲). این نواحی همچنین با کارکردهای مربوط به حافظه کاری نیز تداعی می‌شوند^(۲۳، ۲۴).

مدل‌سازی رایانه‌ای^(۱۵) ابزاری است که اغلب در روانشناسی ریاضی^(۱۶) و علوم اعصاب شناختی، جهت شبیه‌سازی یک رفتار خاص توسط رایانه استفاده می‌شود. مدل‌سازی این امکان را در اختیار روانشناسان قرار می‌دهد که بتوانند در رابطه با چگونگی عملکردهای و سازمان کارکردهای ذهنی (که به طور مستقیم قابل مشاهده نیستند) فرضیاتی را مطرح و مدل آن را مجسم و بررسی کنند^(۲۵).

پیوندگرایی^(۱۷) دسته‌ای از رویکردها در زمینه‌های روانشناسی شناختی، علوم اعصاب، علوم شناختی، هوش مصنوعی و فلسفه ذهن است که پدیده‌های ذهنی یا رفتاری را به صورت برایند^(۱۸) فرایندهای شبکه‌های به هم پیوسته از واحدهای ساده، مدل‌سازی می‌کند^(۲۶). انواع مختلفی از پیوندگرایی وجود دارد اما رایج‌ترین آن‌ها از مدل‌های شبکه‌های عصبی استفاده می‌کند. رویکرد شبکه عصبی از پیوندگرایی عقیده دارد که مطالعه فعالیت‌های ذهنی، در حقیقت مطالعه سیستم‌های عصبی است^(۲۷). حفظ سادگی و کارکرد بهتر در مدل‌سازی و حفظ جزئیات بیولوژیکی، دو مقوله‌ای هستند که در هر مدل‌سازی باقیستی بین آن‌ها مصالحه ایجاد کرد^(۲۸).

^{۱۴} Caudate nucleus

^{۱۵} Computer modeling

^{۱۶} Mathematical psychology

^{۱۷} Connectionism

^{۱۸} Emergent

^{۱۹} Computational cognitive neuroscience

^{۲۰} O'Reilly

^{۲۱} Local, error-driven and associative, biologically realistic algorithm

^{۲۲} Prefrontal cortex basal ganglia working memory

^{۲۳} Cognitive architecture

^{۲۴} Stripe

انجام واقعی این پژوهش، به جای اجرای آن در محیط واقعی و روی آزمودنی انسانی، از شبیه‌سازی رایانه‌ای در WCST به عنوان تکلیف برای سنجش انعطاف‌پذیری شناختی انتخاب شده که یک مدل رایانه‌ای از آن طراحی شده است. به عنوان جایگزین عملکرد مغزی آزمودنی واقعی که به این تکلیف پاسخ می‌دهد نیز از یک مدل مغزی رایانه‌ای بهره گرفته شده است و با استفاده از نرم‌افزار شبیه‌سازی، سطح فعالیت عصبی در DLPFC به صورت درصدی دستکاری می‌شود.

سپس به ازای هر سطح از فعالیت عصبی، یکبار WCST اجرا می‌شود و شبیه‌سازی به همین منوال برای سطح فعالیت عصبی مختلف از صفر تا ۱۰۰ درصد اجرا می‌شود و نتایج اجرای آن ثبت می‌گردد. در نهایت با نمایش نتایج به صورت ترسیمی می‌توان تأثیر این دستکاری‌ها در انعطاف‌پذیری شناختی را مشاهده و بررسی کرد. با استفاده از دستکاری نرم‌افزاری سطح فعالیت عصبی در DLPFC، می‌توان به اطلاعاتی در مورد ارتباط احتمالی میزان فعالیت عصبی در این نواحی مغزی با کمبود انعطاف‌پذیری شناختی در WCST و WCST این کمبود به طور کلی دست یافت.

مواد و روش‌ها

Emergent شبیه‌سازی سیستم‌های عصبی پیچیده: یک ابزار نرم‌افزاری قدرتمند برای شبیه‌سازی امکان‌پذیر هستند، می‌باشد که در سال ۲۰۰۷ عرضه گردیده است. این نرم‌افزار وارث چندین دهه تحقیق و تجربه در زمینه الگوریتم‌های شبکه و اصول مدل‌سازی از نیاکان قبلی خود^{۲۵} PDP و^{۲۶} PDP++ است. مدل‌های شبکه عصبی و تحقیقاتی متعددی که توسط گروه پدیدآورنده نرم‌افزار طراحی شده‌اند، در این نرم‌افزار در دسترس می‌باشند.^{۴۱} در این پژوهش از این نرم‌افزار برای پیاده‌سازی شبیه‌سازی رایانه‌ای استفاده شده است.

WCST: یک آزمون روانشناسی عصب‌شناختی از جایایی‌آمایه است. این آزمون توسط گرنت و برگ^{۲۷} طراحی شد و راهنمای حرفه‌ای برای این آزمون توسط هیتون، چلون، تالی، کی و کورتیس^{۲۸} نوشته شده است.^(۴۲)

شبیه‌سازی آزمون WCST: در شبیه‌سازی این آزمون، ایده‌آل این است که دقیقاً شرایط واقعی اجرا و ویژگی‌های این آزمون پیاده‌سازی شود. اما در هر پژوهش شبیه‌سازی، موانع بسیاری هستند که فاصله بین آنچه شبیه‌سازی شده است و آنچه در واقعیت است را بیشتر می‌کنند. محدودیت سخت‌افزاری، عمومی‌ترین

پژوهش‌های متعددی آزمون WCST را مورد شبیه‌سازی رایانه‌ای قرار داده و عملکرد یک مدل رایانه‌ای در این آزمون را بررسی کرده‌اند.^(۳۴) بسیاری از این پژوهش‌ها از مدل‌هایی برای انجام این تکلیف استفاده کرده‌اند که متغیرها و مفاهیم به کار رفته در آن مدل، به راحتی قابل انتقال به مفاهیم بیولوژیکی یا روانشناسی واقعی دخیل در انجام این تکلیف نیستند.^(۳۵، ۳۶) در پژوهش‌هایی نیز سعی شده است که از مدل‌هایی که از لحاظ بیولوژیکی قابل پذیرش تر باشند استفاده شود. اغلب پژوهش‌ها تأثیر آسیب در قشر پیش‌پیشانی مغز در انعطاف‌پذیری شناختی را مورد بررسی قرار داده‌اند که نتایج نشان دهنده کاهش انعطاف‌پذیری با افزایش آسیب به قشر پیش‌پیشانی بوده است.^(۳۷-۳۹)

تحقیقات بسیاری، افزایش فعالیت عصبی در PFC به‌ویژه در هنگام مواجهه با تکالیف مرتبط با انعطاف‌پذیری شناختی مانند WCST را گزارش داده‌اند.^(۴۰) با توجه به داده‌های عصب‌شناختی، DLPFC نقش برجسته‌ای در انعطاف‌پذیری شناختی دارد. داده‌های بسیاری از آسیب مغزی این ناحیه و تأثیر این تخریب در انعطاف‌پذیری شناختی در دست است، این در حالی است که کمبود انعطاف‌پذیری شناختی، محدود به آسیب مغزی نیست و در اختلالات روانشناسی متعددی نیز حضور دارد. اینکه چه اختلال کارکردی در این ناحیه ممکن است در این کمبود شناختی دخیل باشد چندان مشخص نیست.

عوامل مختلفی از جمله متابولیسم سلولی، عامل بازداری و غیره می‌توانند در کارکرد مغز نقش ایفاء کنند. براین‌دین این عوامل در بررسی‌های تصویربرداری مغزی به صورت تغییر در سطح فعالیت عصبی در نواحی خاصی از مغز نمود پیدا می‌کند. ارتباط بین سطح فعالیت عصبی در این ناحیه با میزان کمبود انعطاف‌پذیری شناختی، پرشی است که به دلیل دخالت متغیرهای متعدد در سطح فعالیت عصبی، به راحتی قابل بررسی نمی‌باشد. بر این اساس با توجه به کنترل بالایی که در مدل‌های رایانه‌ای بر روی متغیرهای مختلف وجود دارد، می‌توان به صورت مستقیم سطح فعالیت عصبی در یک ناحیه را تغییر داد و سایر متغیرهای مدل ثابت باقی بمانند.

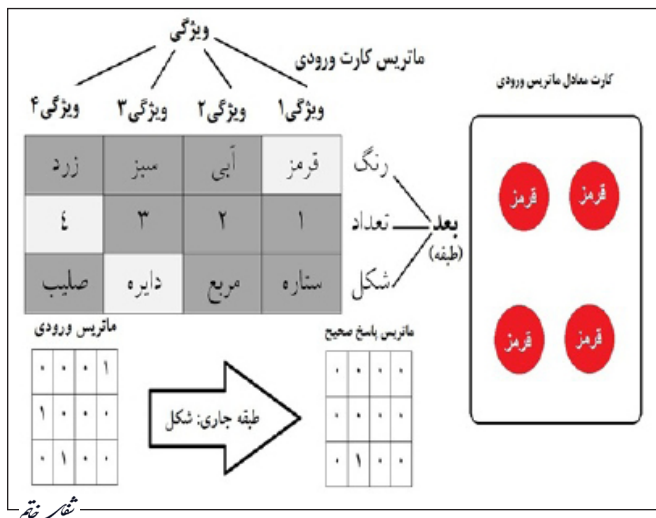
مدل PBWM که شامل DLPFC نیز می‌باشد، این پایه پژوهشی را فراهم می‌کند که با تغییر سطح فعالیت عصبی در این ناحیه و سنجش تأثیر آن در عملکرد مدل روی مدل شبیه‌سازی شده WCST، پاسخی برای پرسش مطرح شده فراهم آورد. هدف این پژوهش، بررسی تأثیر دستکاری سطح فعالیت عصبی در DLPFC روی انعطاف‌پذیری شناختی است. با توجه به محدودیت در

²⁵ Parallel distributed processing

²⁶ Grant and Berg

²⁷ Heaton, Chelune, Talley, Kay and Curtiss

شناخت



تصویر ۲- تکلیف نامیدن دینامیک. مثالی از ماتریس ورودی، خروجی و کارت معادل در آزمون اصلی. در این مثال طبقه جاری، طبقه «شکل» فرض شده است.

نیز نمی‌تواند به صورت همزمان فعال شود.

در این تکلیف از نگاه کلی، یک محرك به آزمودنی ارائه می‌شود و سپس یک پاسخ از طرف آزمودنی به آن محرك داده می‌شود و در نهایت آزمونگر نیز واکنشی به پاسخ آزمودنی ارائه می‌دهد. مطابق الگوی راجیر و همکاران، محرك ورودی که یک کارت است به صورت یک ماتریس که به تعداد ابعاد^{۳۰} انواع محرك‌های موجود در کارت‌ها، دارای ردیف و به تعداد ویژگی‌های^{۳۱} متغیر درون هر بعد ستون دارد نمایش داده می‌شود. به عنوان مثال، در نسخه اصلی WCST، سه بُعد وجود دارد (شکل، رنگ و تعداد) که هر بُعد دارای چهار ویژگی است (به طور مثال برای بُعد شکل: دایره، مثلث، ستاره و صلیب).

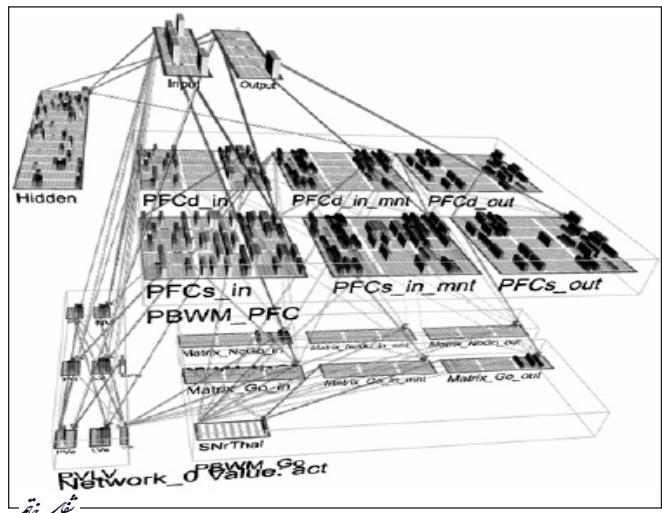
در چنین حالتی با توجه به اینکه تغییر تعداد ابعاد یا ویژگی‌ها با تغییر تعداد سطرها یا ستون‌های ماتریس ورودی قابل تغییر است، می‌توان از آن به عنوان متغیری برای تنظیم دشواری تکلیف استفاده کرد که در آزمون استاندارد قابل تغییر نیست (سه بُعد، چهار ویژگی ثابت).

در آزمون استاندارد، کارت ورودی از بالای ردیف کارت‌هایی که به صورت تصادفی چیده شده‌اند برداشته می‌شود. برای حفظ این ویژگی تصادفی بودن کارت ورودی، کافیست در هر کدام از سطرهای ماتریس محرك، یکی از ستون‌ها را به صورت تصادفی ۱ قرار داده و باقی ستون‌ها در آن سطر^{۳۰} شوند.

خطای در جاماندگی: پس از طبقه اول در آزمون WCST، در طبقات بعدی تعداد پاسخ خطای که بر اساس ویژگی طبقه قبلی ارائه شده باشد، تعداد خطای در جاماندگی در نظر گرفته می‌شود. مقدار این متغیر در پایان هر طبقه به صورت‌های مطلق، تراکمی، نسبی مطلق، نسبی

عامل در این زمینه است. بستر نرم‌افزاری که الگوریتم‌ها در آن طراحی و پیاده‌سازی خواهند شد، عامل دیگری است که به طرق مختلف در محدودسازی شبیه‌سازی دخیل است. هنگامی که از معماری‌های شناختی به عنوان مدل استفاده می‌شود، شبیه‌سازی بایستی در قالب آن معماری و با استفاده از امکاناتی صورت بگیرد که در اختیار پژوهشگر قرار می‌دهد.

هر تکلیف با هر ویژگی و مستلزمات آن قابل پیاده‌سازی در قالب هر معماری شناختی نمی‌باشد. برای شبیه‌سازی آزمون WCST در پژوهش‌های مختلف از رویکردهای متفاوتی استفاده شده است. در این پژوهش از ایده شبیه‌سازی که راجیر^{۲۸} و اوریلی در سال ۲۰۰۲ و پس از آن راجیر و همکاران در سال ۲۰۰۵ استفاده کرده‌اند بهره گرفته شده است. در این پژوهش‌ها تغییر اندکی در WCST اعمال شده است که به شرح زیر است: (تصویر ۱ مثالی از این نسخه از آزمون WCST را نشان می‌دهد).



تصویر ۱- نمایی از مدل شبکه عصبی به کار رفته در معماری شناختی Leabra در نرم‌افزار Emergent Network^{۲۹} که در حال کار است.

آزمودنی به جای اینکه کارت جاری را در زیر یکی از چهار کارت کلید قرار دهد نام بُعدی را که فکر می‌کند درست است بیان می‌کند. به عنوان مثال (تصویر ۲)، اگر کارت جاری چهار دایره قرمز باشد و بُعد صحیح «شکل» باشد، پاسخ درست ویژگی فعال در بعد فعلی است، یعنی در این مثال "دایره" پاسخ صحیح است. با توجه به اینکه بُعد جاری نیز به صورتی دینامیک تغییر می‌کند و ثابت نیست، این شکل از این آزمون را تکلیف نامیدن دینامیک^{۳۰} می‌نامند (۲۴). در این شکل آزمون، مشکل پاسخ‌های مبهم (پاسخ‌هایی که بیش از یک بُعد مشترک دارند و آزمون گیرنده هیچ راهی ندارد که تشخیص دهد کدام بُعد مدنظر اصلی آزمودنی بوده است) نیز وجود ندارد، چون مدل مستقیماً بُعد و ویژگی فعال در آن بُعد را می‌نامد و بیش از یک ویژگی

²⁸ Rougier

²⁹ Dynamic naming task

³⁰ Dimensions

³¹ Features

است که از صفر تا ۱۰۰ درصد قابل تغییر است. صفر درصد، به این معنی است که بازداری که نورون‌ها به یکدیگر اعمال می‌کنند آنقدر بالا است که همگی بازداری شده و هیچ نورونی از آستانه فعالسازی نمی‌تواند عبور کند. صد درصد نیز به این معنی است که سطح بازداری آنقدر پایین است که تمامی نورون‌ها در یک گروه می‌توانند از آستانه فعالسازی عبور کرده و پتانسیل فعالیت از خود گسیل کنند.

یافته‌ها

با اجرای شبیه‌سازی، عمرکرد مدل نشان می‌دهد که مدل قادر به یادگیری این آزمون می‌باشد به این صورت که در مراحل اولیه، مدل بیشتر به پیدا کردن و سپس حفظ الگو تمایل دارد که پس از موفقیت در این امر، در مراحل بعدی با جابجایی سریع الگوی قبلی با جدید، انعطاف‌پذیرتر عمل می‌کند و در برخی از منحنی‌ها تعداد خطای حقیقتی را کاهش می‌دهد. این نوع عملکرد با نحوه عملکرد آزمودنی انسانی مشابه است. پس از مشاهده اینکه مدل قادر به یادگیری تکلیف بوده است، دستکاری در مدل صورت گرفته و نتایج دستکاری ثبت شده‌اند.

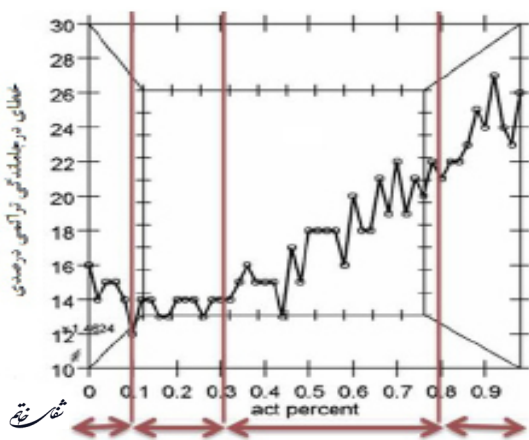
نتایج اجرای شبیه‌سازی به صورت نمودارهای دوبعدی و سه‌بعدی و بر اساس متغیرهای مختلف قابل ارائه است که برای تشخیص در ارائه نتایج، تنها به ارائه دو نمودار موجود در نمودار ۱ اکتفا شده است (نمودار سمت راست (تراکمی) تعداد کل خطای در جاماندگی در پایان اجرای WCST، به ازای درصد فعالیت عصبی مربوطه؛ و نمودار سمت چپ (تراکمی درصدی) درصد خطای در جاماندگی نسبت به کل پاسخ، در پایان اجرای WCST به ازای درصد فعالیت عصبی مربوطه). با مشاهده شکل ظاهری منحنی در نمودارهای مبتنی

تراکمی (هم نسبت به تعداد کل پاسخ‌ها و هم نسبت به تعداد کل پاسخ‌های نادرست) محاسبه می‌شود.

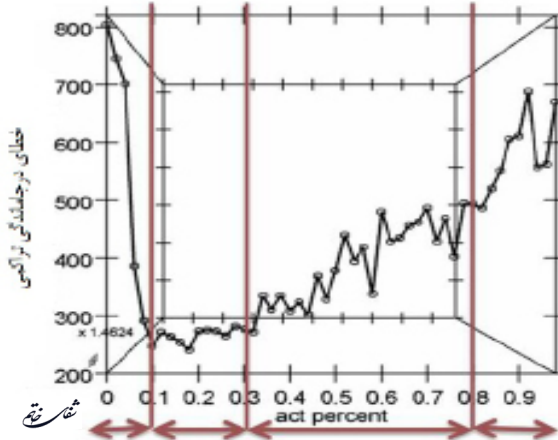
میزان فعالیت عصبی: میزان فعالیت عصبی در یک گروه از نورون‌ها توسط میزان بازداری تنظیم می‌شود. بازداری به دو صورت پیش‌خور^{۳۲} و پس‌خور^{۳۳} انجام می‌گیرد. ترکیب این دو نوع دینامیک بازداری، موجب تنظیم سطح فعالیت عصبی در یک گروه از نورون‌ها به صورتی مقاوم و انعطاف‌پذیر می‌گردد (۳۱). از لحاظ عصب‌شناختی، این دینامیک بازداری به طور کلی توسط اینترنورون مهاری، ایجاد می‌گردد. اینترنورون‌ها انواع بسیاری دارند، عمده‌ترین اینترنورون‌ها به طور کلی در PFC، اینترنورون‌های PV، CCK و VIP هستند. اینترنورون‌های مهاری اغلب دارای پیک عصبی گاما می‌باشند. در PFC این نورون‌ها میزان فعالیت عصبی نورون‌های هرمی را تنظیم می‌کنند.

درصد فعالیت عصبی: در معماری شناختی Leabra، از تابع KWTA برای پیاده‌سازی رقابت بازداری در میان گروهی از نورون‌ها استفاده می‌شود (۳۱). تعداد نورون فعال به صورت همزمان در یک ناحیه مغزی که به صورت درصد یا تعداد قابل نمایش است. برای تنظیم این متغیر از تابع KWTA که از توابع Leabra می‌باشد استفاده می‌شود. با تنظیم مقدار متغیر k در این تابع به صورت عددی یا درصدی، مقدار بازداری کل در یک گروه عصبی به گونه‌ای محاسبه می‌شود که تنها، پتانسیل غشاء k نورون بتواند از مقدار آستانه عبور کرده و پتانسیل فعالیت ارسال کند. در نتیجه تعداد k نورون در رقابت برای بازداری، برنده شده و فعال می‌شوند و سایر نورون‌ها توسط نورون‌های برنده، بازداری شده و از فعالیت باز می‌مانند.

در این پژوهش از مقدار درصدی متغیر k استفاده شده



نمودار ۱- نمودارهای تراکمی (راست) و تراکمی درصدی (چپ) خطای در جاماندگی (محور عمودی) (محور افقی)- خروجی نرم افزار Emergent نسخه ۶.



³² Feedforward

³³ Feedback

تحقیق

تعداد نورون‌های بیشتری برای نگهداری یک الگو فعال شوند نورون‌های کمتری برای نگهداری سایر الگوها باقی خواهند ماند و سیستم عصبی مجبور به یادگیری و حفظ الگوی جدید به بهای از دست دادن الگوهای قبلی خواهد بود. همچنین غلبه نگهداری به جابجایی در سطوح بالای فعالیت عصبی نیز با همین توجیه قابل تبیین است.

با توجه به نتایج می‌توان یک نتیجه‌گیری سودمند داشت و آن اینکه دو زیرگروه از افراد دچار کمبود انعطاف‌پذیری شناختی را ز هم متمایز ساخت. زیرگروه اول افرادی هستند که میزان فعالیت عصبی پایین‌تر از حد طبیعی را دارند و با توجه به نتایج، احتمالاً نقص انعطاف‌پذیری شناختی بیشتری نیز نشان می‌دهند و از لحاظ میزان نقص نیز به دلیل باریک بودن این ناحیه (ناحیه ۰ تا ۱۰ درصد)، طیف چندان وسیعی را تشکیل نمی‌دهند. همچنین ممکن است به طور کلی دچار کمبودهای شناختی دیگر و کلی تر نیز باشند. به عنوان مثال، در پژوهشی میزان فعالیت عصبی در DLPFC گروه دچار بی‌اشتهايی عصبی پایین‌تر از گروه کنترل گزارش شده است که در نوجوانان احتمالاً به دلیل بلوغ ناقص PFC در اثر سوء تغذیه است (۱۷). زیرگروه دوم افرادی هستند که میزان فعالیت عصبی بیشتری دارند و با توجه به نتایج (ناحیه ۳۰ تا ۸۰ درصد)، می‌توانند طیف گسترده‌تری را از نظر میزان کمبود انعطاف‌پذیری شناختی تشکیل دهنند.

به عنوان نمونه، در پژوهشی نشان دادند که کاهش توانایی در جابجایی شناختی بیماران وسوسی-جبری، با سطح پایین فعالیت بازداری (سطح پایین فعالیت بازداری، معادل سطح بالای فعالیت عصبی می‌باشد) در لوب پیشانی ارتباط دارد (۱۹). با در نظر گرفتن همین دو نمونه پژوهش، شاید بتوان با استفاده از متغیر میزان فعالیت عصبی (یا بر عکس میزان فعالیت بازداری)، دو اختلال وسوسی-جبری و بی‌اشتهايی عصبی را ز هم متمایز ساخت.

بر اساس نتایج این پژوهش میزان فعالیت عصبی در ناحیه DLPFC که توسط فعالیت اینترنورون‌های مهاری در این ناحیه تنظیم می‌شود، به عنوان یک هدف بالقوه برای دستکاری درمانی می‌تواند مورد توجه قرار گیرد. به عنوان نمونه می‌توان از درمان‌های دارویی که میزان فعالیت این نورون‌ها را تغییر می‌دهند بسته به کمبود یا فزونی فعالیت نورون‌ها استفاده کرد. برای پژوهش‌های آتی پیشنهاد می‌شود شبیه‌سازی WCST، ویژگی‌ها و جزئیات بیشتری را در بر داشته باشد و به نسخه واقعی نزدیک‌تر شود.

بر نتیجه‌نهایی برای بررسی راحت‌تر نتایج، می‌توان چهار ناحیه را به صورت تقریبی از هم متمایز کرد (خطوط عمودی قرمز): ناحیه با درصد فعالیت عصبی زیر ۱۰ درصد، بین ۱۰ تا ۳۰ درصد، ۳۰ تا ۸۰ درصد و ۸۰ تا ۱۰۰ درصد.

ناحیه زیر ۱۰ درصد: بر این اساس می‌توان نتیجه گرفت که در این ناحیه به طور کلی عملکرد مدل نامطلوب است و هم در نگهداری و هم در جابجایی بسیار ضعیف است (مدل تا آخرین مرحله، درگیر مسئله نگهداری بوده است و به جابجایی منعطف نرسیده است).

ناحیه بین ۱۰ تا ۳۰ درصد: بر این اساس این ناحیه را می‌توان بهترین ناحیه از لحاظ عملکرد و نتیجه‌نهایی دانست.

ناحیه بین ۳۰ تا ۸۰ درصد: در این ناحیه که نیمی از طول کل منحنی‌ها نیز می‌باشد با افزایش درصد فعالیت عصبی، خطای در جاماندگی افزایش می‌یابد که این امر این مفهوم را می‌رساند که با افزایش درصد فعالیت عصبی، قابلیت جابجایی آمایه کاهش یافته و از انعطاف‌پذیری نیز کاسته می‌شود.

ناحیه بین ۸۰ تا ۱۰۰ درصد: در این ناحیه قابلیت نگهداری بیشتر شده است اما این امر تا آن اندازه افزایش یافته است (خطاهای تقریباً همگی خطای در جاماندگی هستند) که قابلیت جابجایی آمایه را بهشت تضعیف کرده و در کل عملکرد مدل تخریب شده و انعطاف‌پذیری کمتر شده است.

بحث و نتیجه‌گیری

در این پژوهش به صورت کلی، تغییر در متغیر مستقل میزان فعالیت عصبی در ناحیه DLPFC، موجب بروز الگوی تغییرات نسبتاً منظم در میزان خطای در جاماندگی گردید. نتایج به دست آمده با اصول کلی عملکرد سیستم عصبی به ویژه اقتصاد نورونی هماهنگ است.

هماهنگ با این اصل، این مدل نیز بهینه‌ترین عملکرد را در یک سطح پایین از میزان فعالیت عصبی ارائه می‌دهد و کاهش شدید عملکرد در سطوح بسیار پایین نیز به صورت بدیهی قابل درک است (برای فعالیت سیستم عصبی، حداقل تعدادی نورون باید فعال باقی بماند و در سطح صفر فعالیت عصبی هیچ عملکردی از مغز نیز مورد انتظار نیست).

بالا رفتن خطای در جاماندگی با افزایش سطح فعالیت عصبی نیز با این فرایند قابل توجیه است که هر چه

منابع

1. Scott WA. Cognitive complexity and cognitive flexibility. American Sociological Association (ASA). 1962; 25(4): 405-14.
2. Greve KW, Stickle TR, Love JM, Bianchini KJ, Stanford MS. Latent structure of the wisconsin card sorting test: a confirmatory factor analytic study. *Arch Clin Neuropsychol.* 2005; 20(3): 355-64.
3. Leber AB, Turk-Browne NB, Chun MM. Neural predictors of moment-to-moment fluctuations in cognitive flexibility. *Proc Natl Acad Sci U S A.* 2008; 105(36): 13592-7.
4. Loose R, Kaufmann C, Tucha O, Auer DP, Lange KW. Neural networks of response shifting: influence of task speed and stimulus material. *Brain Res.* 2006; 1090(1): 146-55.
5. Mentzel HJ, Gaser C, Volz HP, Rzanny R, Hager F, Sauer H, et al. Cognitive stimulation with the wisconsin card sorting test: functional MR imaging at 1.5 T. *Radiology.* 1998; 207(2): 399-404.
6. Ko JH, Monchi O, Ptito A, Bloomfield P, Houle S, Strafella AP. Theta burst stimulation-induced inhibition of dorsolateral prefrontal cortex reveals hemispheric asymmetry in striatal dopamine release during a set-shifting task-a TMS-[11C]raclopride PET study. *Eur J Neurosci.* 2008(10); 28: 2147-55.
7. O'Reilly RC, Hazy TE, Herd SA. The leabra cognitive architecture: how to play 20 principles with nature and win. Oxford: Oxford University Press. 2012.
8. Eylen LV, Boets B, Steyaert J, Evers K, Wagemans J, Noens I. Cognitive flexibility in autism spectrum disorder: explaining the inconsistencies? *Res Autism Spectr Disord.* 2011; 5(4): 1390-401.
9. Steinglass JE, Walsh BT, Stern Y. Set shifting deficit in anorexia nervosa. *J Int Neuropsychol Soc.* 2006; 12(3): 431-5.
10. Etchepareborda MC, Mulas F. Cognitive flexibility, an additional symptom of attention deficit hyperactivity disorder. Is it a therapeutically predictive element. *Rev Neurol.* 2004; 38: 97-102.
11. Demeter G, Racsmány M, Csigo K, Harsányi A, Nemeth A, Dome L. Intact short-term memory and impaired executive functions in obsessive compulsive disorder. *Idegggyogy Sz.* 2013; 66(1-2): 35-41.
12. Tchanturia K, Davies H, Roberts M, Harrison A, Nakazato M, Schmidt U, et al. Poor cognitive flexibility in eating disorders: examining the evidence using the wisconsin card sorting task. *plos one.* 2012;7(1): e28331. doi: 10.1371/journal.pone.0028331.
13. Chamberlain SR, Blackwell AD, Fineberg NA, Robbins TW, Sahakian BJ. The neuropsychology of obsessive compulsive disorder: the importance of failures in cognitive and behavioural inhibition as candidate endophenotypic markers. *Neurosci Biobehav Rev.* 2005; 29(3): 399-419.
14. Kriete T, Noelle DC. Impaired cognitive flexibility and intact cognitive control in autism: a computational cognitive neuroscience approach. *Top Cogn Sci.* 2005; 1: 1190-5.
15. Buhren K, Mainz V, Herpertz-Dahlmann B, Schafer K, Kahraman-Lanzerath B, Lente C, et al. Cognitive flexibility in juvenile anorexia nervosa patients before and after weight recovery. *J Neural Transm (Vienna).* 2012; 119(9): 1047-57.
16. Stalnaker TA, Takahashi Y, Roesch MR, Schoenbaum G. Neural substrates of cognitive inflexibility after chronic cocaine exposure. *Neuropharmacology.* 2009; 56(1): 63-72.
17. Sato Y, Saito N, Utsumi A, et al. Neural basis of impaired cognitive flexibility in patients with anorexia nervosa. *plos one.* 2013; 8(5): e61108. doi: 10.1371/journal.pone.0061108.
18. Dupuy M, Rouillon F, Bungener C. The role of inhibition in obsessional-compulsive disorders. *Encep.* 2013; 39(1): 44-50.
19. Sanz M, Molina V, Martin-Loeches M, Calcedo A, Rubia FJ. Auditory p300 event related potential and serotonin reuptake inhibitor treatment in obsessive-compulsive disorder patients. *Psychiatry Res.* 2001; 101(1): 75-81.
20. Berman KF, Ostrem JL, Randolph C, Gold J, Goldberg TE, Coppola R, et al. Physiological activation of a cortical network during performance of the wisconsin card sorting test: a positron emission tomography study. *Neuropsychologia.* 1995; 33(8): 1027-46.
21. Cabeza R, Nyberg L. Imaging cognition II: an empirical review of 275 PET and fMRI studies. *J Cogn Neurosci.* 2000; 12(1): 1-47.

22. Monchi O, Petrides M, Petre V, Worsley K, Dagher A. Wisconsin card sorting revisited: distinct neural circuits participating in different stages of the task identified by event-related functional magnetic resonance imaging. *J Neurosci*. 2001; 21(19): 7733-41.
23. Frank M, Loughry B, O'Reilly R. Interactions between frontal cortex and basal ganglia in working memory: a computational model. *Cogn Affect Behav Neurosci*. 2001; 1(2): 137-60.
24. O'Reilly RC, Frank MJ. Making working memory work: a computational model of learning in the prefrontal cortex and basal ganglia. *Neural Comput*. 2006; 18(2): 283-328.
25. Ron S. The cambridge handbook of computational psychology. New York: Cambridge University Press; 2008.
26. Rumelhart DE, McClelland JL, Group tPR. Parallel distributed processing: explorations in the microstructure of cognition. Cambridge: MIT Press; 1986.
27. Marcus GF. The algebraic mind: integrating connectionism and cognitive science (learning, development, and conceptual change). Cambridge: MIT Press; 2003.
28. McClelland JL. The place of modeling in cognitive science. *Top Cogn Sci*. 2009; 1: 11-38.
29. Ashby FG, Helie S. A tutorial on computational cognitive neuroscience: modeling the neurodynamics of cognition. *J Math Psychol*. 2011; 55(4): 273-89.
30. O'Reilly RC. Six principles for computational cognitive neuroscience models. *Trends Cogn Sci*. 1998; 11: 1241-8.
31. O'Reilly RC, Munakata Y. Computational explorations in cognitive neuroscience: understanding the mind by simulating the brain. Cambridge: MIT Press; 2000.
32. Hazy TE, Frank MJ, O'Reilly RC. Neural mechanisms supporting acquired phasic dopamine responses in learning: an integrative synthesis. *Neurosci Biobehav Rev*. 2010; 34(5): 701-20.
33. Frank MJ, Munakata Y, Hazy T, O'Reilly R. Computational Cognitive Neuroscience. Kindle Store: wikibook; 2012.
34. Stemme A, Deco G, Busch A. The neuronal dynamics underlying cognitive flexibility in set shifting tasks. *J Comput Neurosci*. 2007; 23: 313-31.
35. Kaplan GB, Genc I, Guzelis C. Simple neural network system for wisconsin card sorting test. *Conf Proc IEEE Eng Med Biol Soc*. 2001; 1: 1094-687.
36. Kaplan G, Sengor N, Gurvit H, Genc I, Guzelis C. A composite neural network model for perseveration and distractibility in the Wisconsin card sorting test. *Neural Netw*. 2006; 19(4): 375-87.
37. Rougier NP, O'Reilly RC. Learning representations in a gated prefrontal cortex model of dynamic task switching. *Cognitive Science*. 2002; 26(4): 504-20.
38. O'Reilly RC, Noelle DC, Braver TS, Cohen JD. Prefrontal cortex and dynamic categorization tasks: representational organization and neuromodulatory control. *Cereb Cortex*. 2002; 12(3): 246-57.
39. Rougier NP, Noelle DC, Braver TS, Cohen JD, O'Reilly RC. Prefrontal cortex and flexible cognitive control: rules without symbols. *PNAS*. 2005; 102(20): 7338-43.
40. Nyhust E, Barcelo F. The wisconsin card sorting test and the cognitive assessment of prefrontal executive functions: a critical update. *Brain Cogn*. 2009; 71(3): 437-51.
41. Aisa b, Mingus B, O'Reilly r. The emergent neural modeling system. *Neural Netw*. 2008; 21(8): 1146-52.
42. Berg EA. A simple objective technique for measuring flexibility in thinking. *J Gen Psychol*. 1948; 39: 15-22.