

Disruption of the Brain Resting State Networks in Parkinsonism

Mahdieh Ghasemi*, Ali Foroutannia

Department of Electrical Engineering, University of Neyshabur, Neyshabur, Iran

Article Info:

Received: 30 Aug 2018

Revised: 16 Sep 2018

Accepted: 29 Sep 2018

ABSTRACT

Introduction: In the recent years, neuroimaging research on functional Magnetic Resonance Imaging (fMRI) is used in many pathological and mental conditions. The analysis of alterations in the resting state networks (RSN) is an important method for the scrupulous understanding of the function and connectivity changes of the disease in order to provide new diagnostic and therapeutic approaches. In this paper, we studied the resting-state functional MRI (Rs-fMRI) data in Parkinson's disease (PD) to explore the complex disruption in the RSNs and the functional interactions between them. **Materials and Methods:** A total Rs-fMRI data of 10 Parkinsonism and 10 healthy people in the 3T-MRI system were considered. Probabilistic independent component analysis (PICA) was used to extract network components. RSNs were identified using spatial correlation with a rest reference template network. Dual regression and randomize technique calculated individual differences between the groups. **Results:** Group component maps resulted in some main clusters of RSN that significantly overlapped with the reference network, such as the visual cortex, salience network, and supplementary motor area. Individual differences between RSN maps identified temporal, salience and cingulate networks as the main clusters. **Conclusion:** Most of the previous studies investigated the functional connectivity alterations in PD by seed-based analysis. Here, we employed the data-driven approach based on group PICA to extract and evaluate RSN changes in all related neural networks. Our finding indicates that changes of the functional architecture of the RSNs are associated with PD.

Key words:

1. Magnetic Resonance Imaging
2. Neurodegenerative Diseases
3. Diagnostic Imaging
4. Brain

*Corresponding Author: Mahdieh Ghasemi

E-mail: m.ghasemi@neyshabur.ac.ir

اختلالات شبکه استراحت مغز در بیماران پارکینسونی

مهدیه قاسمی*، علی فروتن نیا

گروه مهندسی برق، دانشگاه نیشابور، نیشابور، ایران

اطلاعات مقاله:

تاریخ پذیرش: ۷ مهر ۱۳۹۷

اصلاحیه: ۲۵ شهریور ۱۳۹۷

تاریخ دریافت: ۸ مرداد ۱۳۹۷

چکیده

مقدمه: در سال‌های اخیر تحقیقات تصویربرداری عصبی بر روی تصویربرداری تشديد مغناطیسی عملکردی در بسیاری از شرایط پاتولوژی و روانی استفاده شده است. تجزیه و تحلیل تغییرات در شبکه‌های استراحت یک روش مهم برای درک عمیق تغییرات عملکردی و ارتباطی از بیماری بهمنظور ارائه روش‌های جدید تشخیصی و درمانی است. در این مقاله تعاملات عملکردی و اختلالات ارتباطی بین شبکه‌های حالت استراحت در بیماری پارکینسون بر روی داده‌های تصویربرداری تشديد مغناطیسی عملکردی در حالت استراحت مورد مطالعه قرار گرفته است. **مواد و روش‌ها:** تمامی داده‌های ۱۰ فرد Rs-fMRI پارکینسونی و ۱۰ فرد سالم در سیستم MRI سه تسلال مورد بررسی قرار گرفت. برای استخراج شبکه‌های حالت استراحت، از تجزیه و تحلیل مؤلفه‌های مستقل احتمالی استفاده شده است. RSN‌ها با استفاده از همبستگی مکانی با الگوی شبکه مرجع حالت استراحت شناسایی شده‌اند. تفاوت‌های فردی بین گروه‌ها، با رگرسیون دوگانه و تکنیک تصادفی‌سازی محاسبه شده است. **یافته‌ها:** نقشه‌های مؤلفه‌های گروه که به طور معنی‌داری با شبکه مرجع همپوشانی داشتند، منجر به شناسایی برخی خوش‌های اصلی RSN‌ها از جمله قشر بینایی، شبکه حالت پیش فرض عقبی و قشر موتوری پشتیبان شدند. تفاوت‌های فردی بین نقشه‌های RSN شبکه‌های گیجگاهی، پیش فرض عقبی و برجسته به عنوان خوش‌های اصلی مشخص شده است. **نتیجه‌گیری:** اغلب مطالعات قبلی تغییرات ارتباطات عملکردی در بیماران پارکینسونی با استفاده از تجزیه و تحلیل مبتنی بر همبستگی سری زمانی ناحیه خاص با نواحی دیگر مغز را مورد بررسی قرار دادند. در اینجا ما رویکرد داده محور بر اساس گروه PICA برای استخراج و ارزیابی تغییرات RSN در تمام شبکه‌های عصبی مرتبط را به کار گرفتیم. یافته‌های ما نشان می‌دهد که تغییرات ارتباطی عملکردی RSN‌ها با بیماری پارکینسون مرتبط است.

کلید واژه‌ها:

۱. تصویربرداری رزونانسی مغناطیسی
۲. بیماری‌های تحلیل برنده عصبی
۳. تصویربرداری تشخیصی
۴. مغز

* نویسنده مسئول: مهدیه قاسمی

آدرس الکترونیکی: m.ghasemi@neyshabur.ac.ir

انحطاط مغزی تحت تأثیر قرار می‌گیرند، نقص حرکتی و نقص شناختی هستند. تحقیقات نشان می‌دهد که لازمهٔ تکمیل فرایند شناختی، همبستگی منفی بین SN و DMN است و از طرفی SN وظیفهٔ کنترل ارتباط بین نواحی DMN و نواحی حرکتی را بر عهده دارد (۱۳). بنابراین بررسی عملکرد و ارتباط این دو شبکه در بیماری‌های انحطاط عصبی حائز اهمیت است.

اغلب مطالعات قبلی در مورد تغییرات ارتباطات مغزی و استخراج شبکه‌های استراحت در بیماری پارکینسون با استفاده از تجزیه و تحلیل مبتنی بر همبستگی با ناحیه دانه (SBC)^۱ صورت پذیرفته است. در این روش یک ناحیه به عنوان ناحیه دانه در نظر گرفته می‌شود و همبستگی زمانی بین میانگین سری‌های زمانی ناحیه دانه با همهٔ واکسل‌های مغزی محاسبه می‌شود. با اعمال یک آستانه مشخص شبکه‌ای از نواحی با بیشترین میزان همبستگی با ناحیه دانه به عنوان RSN استخراج می‌شوند. در این روش، نتایج استخراج RSN‌ها به ناحیه دانه پیش فرض بستگی دارد (۱۴، ۱۵). تحلیل داده‌های Rs-fMRI^۲ با استفاده از روش تجزیه مؤلفه‌های مستقل (ICA)^۳ که در این مقاله مورد توجه قرار گرفته است، یک روش برگرفته از داده^۴ می‌باشد. این روش بدون در نظر گرفتن ناحیه پیش فرض، مجموعه دادگان fMRI را به نگاشتهای مکانی و سری‌های زمانی متناظر آن تجزیه می‌کند به گونه‌ای که مؤلفه‌های استخراج شده تا حد ممکن از هم مستقل باشند. از آنجا که در دادگان حالت استراحت، الگوی تحریک از پیش تعیین شده وجود ندارد، روش ICA برای تحلیل آن بسیار مورد توجه قرار گرفته است. نگاشتهای مکانی مستقل حاصل از آنالیز ICA دارای همبستگی‌های عملکردی در حوزه زمان هستند. بنابراین می‌تواند بیانگر شبکه ارتباطات عملکردی مغز باشند (۱۶، ۱۷).

در تحقیقات پیشین نیز از آنالیز شبکه‌های استراحت جهت بررسی تغییرات شبکهٔ مغز در بیماری پارکینسون استفاده شده است. Tessitore و همکارانش کاهش ارتباطات شبکهٔ استراحت در نواحی DMN را در بیماران PD نشان دادند (۱۸). و همکارانش نشان دادند که تفاوت معنی‌داری بین شبکهٔ حرکتی حالت استراحت بین بیماران PD و افراد سالم وجود ندارد، در حالی که در شبکه DMN تفاوت بین گروهی معنی‌دار است (۱۹). Wu و همکارانش اثبات کردند که در بیماران PD ارتباطات عملکردی شبکه‌ها در نواحی پوتامن چپ، ناحیه حرکتی پشتیبان و قشر جلویی پیشین، کاهش و در مخچه، قشر موتوری اولیه و قشر پریتال چپ نسبت به افراد سالم

بیماری پارکینسون (PD)^۵ یک اختلال طولانی مدت اanhطاطی سیستم عصبی مرکزی است که باعث تغییر در فعالیت‌های عملکردی می‌گردد. این تغییرات عمدتاً شامل حرکت آرام، لرزش در هنگام راه رفتن و اختلالات در تعادل است (۶، ۷). دادگان تصویربرداری مغناطیسی عملکردی (fMRI)^۶ یک روش تصویربرداری عملکردی از مغز است که تغییرات مربوط به نوسانات سطح اکسیژن خون (BOLD)^۷ را در طی زمان ثبت می‌کند. تجزیه و تحلیل دادگان fMRI در حالت استراحت (Rs-fMRI)^۸ در سال‌های اخیر مورد توجه محققان علوم اعصاب شناختی قرار گرفته است و طیف وسیعی از مطالعات بر روی عملکرد مغز را به خود اختصاص داده است. حالت استراحت، حالتی است که مغز بدون تحریک بیرونی و در حداقل فعالیت قرار دارد (۳، ۴). آنالیز سیگنال Rs-fMRI، یک الگوهای یکپارچه عملکردی در بین افراد مختلف ایجاد می‌کند که به آن شبکهٔ حالت استراحت (RSN)^۹ گفته می‌شود. شبکهٔ حالت استراحت شامل چندین ناحیه مختلف مکانی در مغز است که به صورت عملکردی و نه لزوماً آناتومیکی، با هم ارتباط دارند (۵). با ثبت و دادگان Rs-fMRI و آنالیز نوسانات فرکانس پایین سیگنال فعالیت حالت استراحت، می‌تواند شناخت ارتباطات درونی مغز را با یک نگاشت و نقشهٔ مکانی به صورت شبکه‌ای از اتصالات بیان کرد (۶). بررسی ساختاری و عملکردی حالت استراحت مغز، می‌تواند شناخت دقیق‌تری نسبت به عملکرد بخش‌های مختلف مغز و ارتباطات بین نواحی مختلف ایجاد کند.

ساختار شبکهٔ حالت استراحت به طور عمده شامل دو شبکهٔ اصلی است: ۱- شبکهٔ برجسته (SN)^{۱۰} که یک شبکهٔ بزرگ مغزی حالت استراحت مربوط به عملکردهای سطح بالا و پیچیدهٔ مغز، از جمله ارتباطات و رفتار اجتماعی، خودآگاهی از طریق ترکیب اطلاعات حسی، احساسی و شناختی مغز می‌باشد. ۲- شبکهٔ حالت پیش فرض (DMN)^{۱۱} که مربوط به فعالیت شبکه‌ای از مناطق مغزی، در حالت بیداری است (۷). شبکهٔ حالت پیش فرض یک سیستم به هم پیوسته از مناطق مجرای آناتومیکی مغز انسان است که در انجام اعمالی از قبیل تصورات ذهنی، آینده‌نگری، مرور خاطرات و اندازه‌گیری دیدگاه‌های دیگران دخالت دارد (۵). این دو شبکه در عمدۀ بیماری‌های انحطاط عصبی^{۱۲} از جمله بیماری‌هایی که با بالا رفتن سن بروز پیدا می‌گیرند مانند آلزایمر، پارکینسون و... مورد بررسی قرار می‌گیرند (۸-۱۲). دو عملکرد اساسی که در بیماری‌های

¹ Parkinson's disease

² Functional magnetic resonance imaging

³ Blood oxygen level dependent

⁴ Resting state functional magnetic resonance imaging

⁵ Resting state network

⁶ Salience network

⁷ Default mode network

⁸ Neurodegenerative disorders

⁹ Seed based correlation

¹⁰ Independent component analysis

¹¹ Data driven

شناخت

مواد و روش‌ها مجموعه دادگان

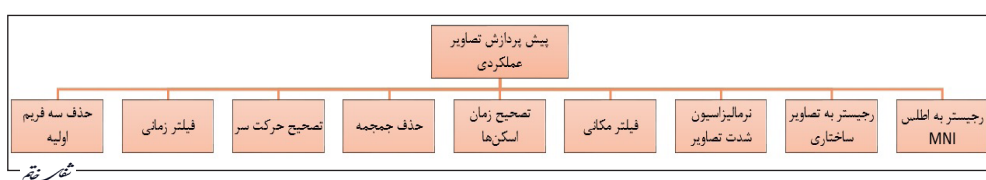
داده‌های fMRI شامل ۱۰ فرد پارکینسونیسم و ۱۰ فرد سالم می‌باشد همه بیماران بالینی با توجه به مقیاس هان و یا هار^{۱۶} در حال مصرف دارو مورد بررسی قرار گرفته‌اند (۲۷، ۲۸). تمام داده‌ها در بیمارستان جان راد کلیف دانشگاه آکسفورد ثبت شده است. رنج سنی گروه سالم ۴۶.۲ ± ۱۰.۴ و گروه بیمار ۶۱.۸ ± ۱۰.۸ بوده است. میانگین و انحراف معیار سن دو گروه به طور معنی‌داری با هم تفاوت نداشته و با هم مطابقت داشته‌اند.

پروتکل عکسبرداری

داده‌ها به وسیله دستگاه MRI ۱۳ کاناله شرکت زیمنس عکسبرداری شده است. از هر فرد هم تصویر عملکردی حالت استراحت و هم تصویر ساختاری رزو لوشن بالا ثبت شده است. تصاویر ساختار نیز با زاویه انحراف ۱۸ درجه و ابعاد تانسور $182 \times 182 \times 182$ دریافت شده‌اند. تصاویر عملکردی دارای رزو لوشن مکانی سه میلی‌متر، فواصل زمانی تکرار ۳ ثانیه و زمان اکوی ۳۰ میلی‌ثانیه هستند و ۱۲۰ حجم کامل مغز ثبت شده است. در هنگام انجام آزمایش از افراد خواسته شده که چشمان خود را بینندن و آرامش داشته باشند. افراد در حالت استراحت و هوشیار بوده‌اند.

پیش پردازش

همه پیش پردازش‌ها با استفاده از نرم‌افزار FSL (<http://www.fmrib.ox.ac.uk/fsl>) انجام شده است (۲۹). تصحیح زمان‌بندی اسکن‌ها، اصلاح حرکت سر، اعمال فیلتر گوسی با پنهانی کامل در نیمه پیشینه (FWHM)^{۱۷} به اندازه ۶ میلی‌متر، حذف بافت‌های غیرمغزی و ذخیره آن با BET انجام شد (۳۰). به دلیل عدم تعادل ممان‌های مغناطیسی اسکن‌ر سه فریم اولیه حذف شده‌اند و با استفاده از ابزار انتقال خطی، تصاویر با ۱۲ درجه آزادی به الگوی ۵۲ MNI^{۱۸} FMRIB^{۱۹} منطبق گردید (۳۱). همچنین با هدف بررسی نوسانات فرکانس پایین در دادگان BOLD سری‌های زمانی واکسل‌ها در بازه ۰/۰۱ تا ۰/۰۸ هرتز فیلتر شده‌اند. کلیه مراحل پیش پردازش تصاویر عملکردی در تصویر ۱ نشان داده شده است.



افزایش می‌یابد (۲۰). Amboni و همکارانش دریافتند که کاهش ارتباطات در شبکه حالت استراحت ناحیه پریتال جلویی مربوط به نقصان فرایندهای شناختی در بیماران PD است (۲۱). همچنین Onu و همکارانش در تحقیقات خود تغییرات ارتباطات شبکه‌های حالت استراحت DMN، شبکه موتوری حسی و شبکه مربوط به توجه را در بیماران PD بیان کردند (۲۲). با وجود آنکه در مورد تغییرات شبکه‌های حالت استراحت مغز در بیماران پارکینسونی تحقیقات اشاره شده وجود دارد اما به دلیل ارائه گزارشات متفاوت و ناسازگار از شبکه استراحت مغز در این بیماران، تحقیقات همچنان با به کارگیری روش‌های مختلف در این حیطه انجام می‌شود. در این مقاله برای استخراج شبکه‌ها حالت استراحت مجموعه دادگان از تجزیه و تحلیل مؤلفه‌های مستقل احتمالی (PICA)^{۱۰} استفاده شده است و RSN ها با محاسبه همپوشانی و همبستگی مکانی بین مؤلفه‌های مستقل و الگوی شبکه مرجع حالت استراحت شناسایی شده‌اند (۲۳).

بعد از استخراج شبکه‌های حالت استراحت کل مجموعه دادگان، بررسی تغییرات این شبکه‌ها ناشی از بیماری خاص اهمیت پیدا می‌کند. یکی از روش‌های سودمندی که می‌تواند جهت تحلیل تفاوت‌های بین گروهی به کار گرفته شود، روش رگرسیون دوگانه^{۱۱} است. این روش جهت تفسیر نتایج نگاشتهای مکانی مؤلفه‌های مستقل در آنالیزهای آماری درون گروهی و بین گروهی با مقادیر آستانه مختلف بسیار کاراست (۲۴). در این روش به منظور استنتاج‌های آماری مؤلفه‌های مستقل درون گروهی و مقایسه‌های آماری بین گروهی از روش تصادفی سازی^{۱۲} بهره گرفته شده است (۲۵).

مطالعات تصویربرداری عصبی نشان می‌دهد که آسیب‌های عملکردی و ارتباطی بسیاری در شبکه نورون‌های بیماران پارکینسونی نسبت به افراد سالم (NC)^{۱۳} وجود دارد (۲۶). هدف این مقاله بررسی تغییرات ارتباطات عملکردی در اتصالات شبکه حالت استراحت، در کل ساختار مغز بیماران پارکینسونی است. ما همه مؤلفه‌های مستقل مکانی و اختلافات ایجاد شده ناشی از بیماری پارکینسون را با استفاده از مجموعه داده‌های NC نسبت به گروه PD با رویکرد رگرسیون دوگانه به دست آورده‌ایم.

¹² Probabilistic ICA

¹³ Dual regression

¹⁴ Randomise

¹⁵ Normal control

¹⁶ Hoehn and Yahr

¹⁷ Full width half maximum

¹⁸ Montreal neurological institute

¹⁹ Functional magnetic resonance imaging of the brain

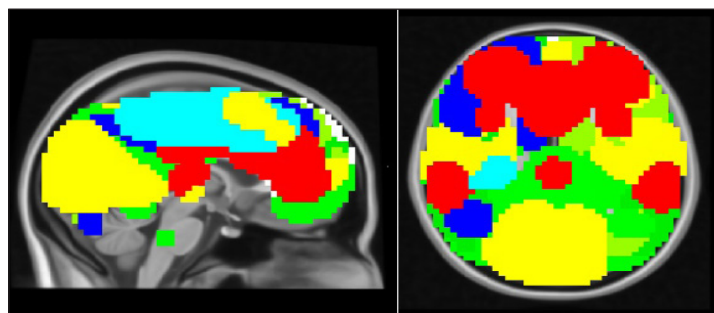
شبکه استراحت مرجع در تصویر ۲ با رنگ‌های متفاوت قابل مشاهده است. همبستگی مکانی با دستور fslcc محاسبه شده و سپس با اعمال آزمون z-state و سطح آستانه $P < 0.05$ نگاشتهای مستقل با بیش از سطح آستانه 0.204 همبستگی به عنوان شبکه‌های حالت استراحت انتخاب شده‌اند.

رگرسیون دوگانه

برای تشخیص شبکه متفاوت ارتباطات بین افراد سالم و بیمار بین دو گروه از روش رگرسیون دوگانه استفاده شده است (۳۸). رگرسیون دوگانه به دو صورت رگرسیون مکانی و رگرسیون زمانی است که در این مقاله رگرسیون مکانی برای بیان تفاوت‌های عملکردی در نگاشتهای شبکه‌های استراحت به کار گرفته شده است. اولین گام در پیاده‌سازی این روش، تعریف ماتریس GLM جهت تغییک دادگان سالم و بیمار به عنوان یک رگرسور در محاسبات است. تجزیه و تحلیل تفاوت‌های بین گروهی با استفاده از روش رگرسیون دوگانه با دستور dual regression در FSL 5.0.9 انجام شده است. در این ابزار امکان مقایسه واکسل‌ها در fMRI با کمک روش تصادفی‌سازی وجود دارد (۴۱-۴۲). بدین منظور کل نگاشتهای مؤلفه‌های مستقل استراحت شده گروهی، به عنوان ورودی این روش در نظر گرفته می‌شوند و با قرار دادن ماتریس GLM فرایند مقایسه آماری دو به دوی نگاشتها آغاز می‌شود. بعد از تعداد معینی دور تکرار که در اینجا ۱۰۰۰ جایگشت آماری در نظر گرفته شده است، تفاوت‌های مهم نگاشتهای مکانی بین گروهی به دست می‌آید. نگاشتهای متفاوت بین گروهی در ICAs با استفاده از کتابخانه fslview به صورت سه شکل سهمی^{۲۱}، تاجی^{۲۲} و عرضی^{۲۳} قابل مشاهده است. خوشبتهای مربوط به نواحی متفاوت در قشر خاکستری^{۲۴} مغز با استفاده از قالب MNI152 به دست آمده و بر مبنای اطلس هاروارد اکسفورد اطلاعات آناتومیکی تشریح شده است. در انتها از دستورات fslmaths و fslstats^{۲۵} برای استخراج اطلاعات مکانی و اندازه خوشبتهای و سایر مشخصه‌های آماری (میانگین، انحراف معیار و ...) در نقشه‌های رگرسیون دوگانه مورد استفاده قرار گرفته است. فرایند آنالیز داده‌ها برای مرور کلی در تصویر ۳ نمایش داده شده است.

استخراج مؤلفه‌های مستقل

الگوریتم ICA می‌تواند منابعی را که به صورت خطی با هم ترکیب شده‌اند، با مفروض دانستن شرط استقلال در مورد منابع اولیه از هم تفکیک کند. از آنجا که در فعالیت مغز نواحی مختلفی که با هم مرتبط هستند، با توزیع‌های مختلف فعال می‌شوند و از سوی دیگر آنچه در اسکنتر دریافت می‌شود، ترکیب خطی و برآیند این منابع است، الگوریتم ICA می‌تواند به نحو مؤثری نواحی اولیه را از هم تفکیک کند. استخراج مؤلفه‌های مستقل یک روش مدل‌سازی است که در سال‌های اخیر برای به دست آوردن شبکه‌های حالت استراحت مورد استفاده قرار گرفته است (۳۲). با استفاده از مدل تجزیه خطی داده‌های fMRI می‌توان نقشه‌های نگاشت مکانی مؤلفه‌های مستقل و توصیف‌های سری زمانی را برای برآورد، توسعه Beckmann و همکارانش معرفی شده است و آنالیز مؤلفه‌های مستقل احتمالی نام دارد. این الگوریتم یک روش بهینه برای استخراج شبکه‌های حالت استراحت بدون مدل است که در ابزار MELODIC در FSL پیاده‌سازی شده است (۳۳). تعداد داده ورودی ICA گروهی، ۲۰ نفر مجموعاً ۱۰ فرد سالم و ۱۰ فرد مبتلا به بیماری پارکینسون می‌باشد. تعداد مؤلفه‌های مستقل بهینه توسط تخمینگر لایاسین محاسبه می‌شود و هدف آن است که ماکزیمم واریانس دادگان توسط این تعداد مؤلفه بیان شود. مؤلفه‌های مستقل بر مبنای مدل مخلوط گاما و گوسین مربوط به توزیع اندازه شدت فعالیت واکسل‌ها و الگوریتم نقطه-ثابت^{۲۶} محاسبه می‌شوند (۳۳، ۳۴). از مجموعه دادگان مربوط به دو گروه و با تنظیم احتمال ۷۰ درصد در هیستوگرام شدت، نگاشتهای مکانی مؤلفه‌های مستقل استخراج شده است. جهت شناسایی شبکه‌های حالت استراحت، از همبستگی مکانی بین الگوی شبکه مرتع حالت استراحت و مؤلفه‌های مستقل استفاده شده است. الگوی شبکه حالت استراحت مرجع شامل ۱۳ ناحیه مربوط به شبکه حالت استراحت است که در تحقیقات قبلی منتشر شده است (۳۵-۳۷). نواحی مختلف آناتومیکی



تصویر ۲- نواحی آناتومیکی الگوی شبکه مرتع حالت استراحت (نواحی مختلف با رنگ‌های متفاوت نشان داده شده‌اند). (۳۵-۳۷).

²⁰ Fixed-point

²¹ Sagittal

²² Vertical

²³ Frontal

²⁴ Gray matter

شاعر خاتم



تمویل-۳- فرایند کلی آنالیز داده‌ها: دیاگرام آنالیز گروهی بیماران با رکینسونی و افراد سالم با استفاده از ICA گروهی و رگرسیون دوگانه. پس از استخراج مؤلفه‌های مستقل ($n=101$) بدین شکر می‌شود. ۱- همبستگی مکانی با الگوی مرجع جهت استخراج RSN ها، ۲- اعمال رگرسیون دوگانه و مقایسه آماری $10/000$ t-test و مقدار $P<0.05$ جهت تعیین نواحی عملکردی متفاوت گروهی.

یافته‌ها

شبکه‌های حالت استراحت

آنالیز گروهی مؤلفه‌های مستقل در بیماران و افراد سالم با استفاده از ابزار Melodic، استخراج شده و با مقایسه میزان همپوشانی مکانی با الگوی شبکه حالت استراحت مرجع، شبکه‌های حالت استراحت استخراج شده‌اند. در این مطالعه روش ICA گروهی، بر مبنای حداکثر واریانس داده‌ها منجر به استخراج ۱۰۱ عدد نگاشت مؤلفه مستقل از زیر مجموعه ۲۰ نفر داده fMRI شد. سپس بر روی مقادیر خام مؤلفه یک تبدیل Z اعمال شده و به‌منظور دستیابی به نگاشت مکانی، نواحی با فعالیت بالاتر برای هر مؤلفه یک مدل ترکیبی از چگالی‌های احتمالاتی بر روی نگاشتهای مکانی مقادیر Z به کار گرفته می‌شود. با برآریزش کردن ترکیبی از توزیع‌های گوسین و گاما بر ھیستوگرام نگاشت مکانی هر یک از مؤلفه‌ها، نگاشت احتمالاتی توزیع‌های ترکیبی محاسبه می‌شود. نهایتاً با اعمال سطح آستانه ۰/۰۷، نگاشت مکانی مربوط به هر مؤلفه به دست می‌آید.

از کل ۱۰۱ نگاشت مؤلفه مستقل، ۸۹ مورد مربوط به نویز، مایع غذی نخاعی و حرکت سر بود و ۱۹ نگاشت مستقل، که به طور معنی داری، ساگوی شیکه‌های مرجع

25 Visual cortex

²⁶ Posterior default mode network

Posterior default mode network 27 Anterior cingulate/precune cortex

²⁸ Parietal association cortex

²⁹ Supplementary motor area

³⁰ Auditory cortex

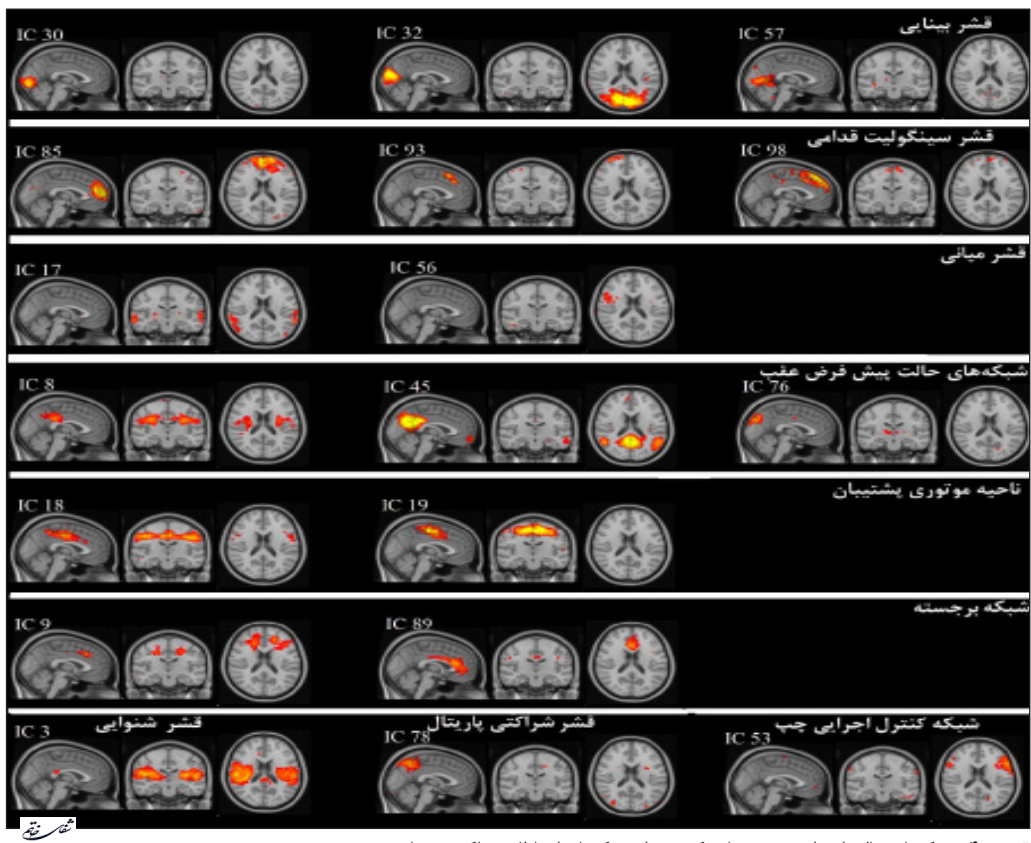
³¹ Auditory cortex

³² Left executive control network

³³ Salience network

انحراف معیار است. نواحی فعال مؤلفه‌ها و بزرگترین خوشها در فضای MNI داده شده و اطلاعات آناتومیکی بر اساس اطلس هاروارد-آکسفورد در FSLview به دست آمده است.

نگاشت‌های مؤلفه‌های مستقل که به عنوان شبکه‌های استراحت شناخته می‌شوند. این اطلاعات شامل مختصات حداکثر شدت در خوش، اندازه خوش بر حسب تعداد واکسل، میانگین و



تصویر ۴- شبکه‌های حالت استراحت. RNS هایی که به عنوان شبکه‌های ارتباطات عملکردی شناخته می‌شوند.

جدول ۱- مختصات مربوط به RSN های استخراج شده که مختصات ماکریسم حداکثر شدت، اندازه خوش، میانگین و انحراف معیار را نشان می‌دهد. نواحی فعال در فضای MNI داده شده و اطلاعات آناتومیکی بر اساس اطلس هاروارد-آکسفورد به دست آمده است.

انحراف معیار	میانگین	مختصات مکانی			حداکثر شدت	حداکثر شدت	واکسل‌ها	شبکه‌های حالت استراحت	IC
		X	Y	Z					
-/-601	-/+77	23	55	42	9/78	8570		قشر عمیق مرکزی، قشر راست مغز	۳
-/629	-/+84	58	46	53	11/2	17125		چین سینکوولت مغز، پخش خلفی، قشر راست مغز	۸
-/677	-/+89	35	72	54	11/4	16621		چین سینکوولت مغز، پخش قدامی، قشر چپ مغز	۹
-/672	-/+70	19	42	29	13/5	7066		چین گیجگاهی تحتانی، ناحیه پس‌سری گیجگاهی مغز	۱۷
-/570	-/+73	39	54	56	9/36	15566		چین سینکوولت مغز، پخش خلفی، قشر چپ مغز	۱۸
-/785	-/+91	53	58	63	12/8	16440		چین سینتوسی پیش مرکزی مغز، قشر چپ مغز	۱۹
-/679	-/+76	36	16	34	15/2	12736		چین سینتوسی زبانی مغز، قشر چپ مغز	۲۰
-/624	-/+62	50	22	47	13/7	10889		قشر فوق کالکارین ^{۳۴} ، قشر چپ مغز	۳۲
-/731	-/+81	66	32	59	19/9	11754		قشر پریکوپونس ^{۳۵} ، قشر چپ مغز	۴۵
-/445	-/+40	72	75	38	10/8	7164		چین جلویی تحتانی، زیربخش ابرکولاریس، قشر چپ مغز	۵۳
-/492	-/+38	20	72	36	12/9	4746		قشر عملکردی جلویی، قشر راست مغز	۵۶
-/554	-/+51	23	35	38	10/8	9519		قشر زبانی	۵۷
-/383	-/+34	37	25	58	11/3	57910		قشر پریکوپونس، قشر راست مغز	۷۶
-/504	-/+58	24	32	64	9/76	11282		قشر پریکوپونس، قشر چپ مغز	۷۸
-/461	-/+41	24	92	41	13/9	6854		چین پاراسینکوولت مغز، قشر چپ مغز	۸۵
-/282	-/+20	24	78	43	8/14	2841		چین سینکوولت، قشر چپ مغز	۸۹
-/524	-/+43	28	73	61	13/5	7599		چین پاراسینکوولت مغز، قشر چپ مغز	۹۳
-/503	-/+42	42	85	60	15/8	6816		چین جلویی فوقانی، قطب جلویی	۹۸

.....

³⁴ Calcarine

³⁵ Precuneous

شناخت

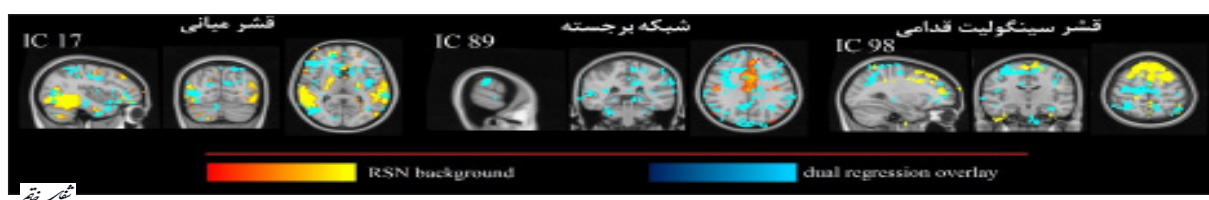
اشاره شد روش‌هایی که برای استخراج RSN‌ها مورد استفاده قرار گرفته در دو دسته همبستگی با ناحیه دانه و تجزیه و تحلیل مؤلفه‌های مستقل است (۴۲، ۳۴). در این تحقیق، روش ICA برای استخراج شبکه‌های مغزی در حالت استراحت در بیماری پارکینسون مورد توجه قرار داده شده است. پس از استخراج نگاشتهای مکانی مستقل بایستی مؤلفه‌های مربوط به نویز از مؤلفه‌های مربوط به RSN‌ها تفکیک شده و RSN‌ها شناسایی شوند. در کار ما برونداد روش ۱۰۱ PICA مؤلفه مستقل بوده که برای شناسایی RSN‌ها از روش همپوشانی با الگوی مرجع حالت استراحت بهره گرفته شده است. الگوریتم FIX در FSL در حالتی که ICA رو هر فرد جداگانه اعمال شود، نیز می‌تواند با روش‌های تکرار شونده بر مبنای شبکه‌های عصبی نگاشته‌های مربوط به نویز را تفکیک کند (۴۳). در برخی مقالات با توجه به توزیع مکانی نواحی فعال در نگاشت و طیف فرکانسی مربوط به سری زمانی مؤلفه، نگاشتهای نویزی حذف شده‌اند. توزیع‌های مکانی یکنواخت و طیف فوریه‌ای که در فرکانس‌های بالا دامنه بیشتری داشته باشد، بیانگر فعالیت نویز در آن مؤلفه هستند (۴۴، ۴۵). در سال‌های اخیر چندین محقق از جمله Beckmann (۳۴)، Smith (۲۳) و Laird (۴۶) و همکارانشان الگوهای مرجعی از شبکه‌های حالت استراحت ارائه داده‌اند. در این مقاله از الگوی معروفی شده توسط Laird و همکارانش استفاده شده و با محاسبه میزان همپوشانی مکانی، ۱۹ مؤلفه از مجموعه ۱۰۱ مؤلفه مستقل به عنوان نواحی RSN‌های نهایی شناسایی شده‌اند. این نواحی عبارتند از: قشر بینایی، شبکه قشتار میانی، شبکه بر جسته، قشر سینگولیت قدامی، قشر شراتکتی پریتال، قشر سنوایی و شبکه کنترلی اجرایی چپ. شبکه‌های RSN دارای یک توزیع مکانی هستند که دارای همبستگی های عملکردی در زمان می‌باشند. در چندین مطالعه دیگر جهت شناسایی RSN‌ها از روش مقایسه با الگوی مرجع استفاده شده

رگرسیون دوگانه

در مرحله دوم تحقیق، RSN‌های به دست آمده در تجزیه و تحلیل رگرسیون دوگانه به کار گرفته شده‌اند تا نگاشتهای نواحی مکانی متفاوت بین دو گروه تولید شوند. تجزیه و تحلیل رگرسیون دوگانه می‌تواند به ما نشان دهد که چه نواحی در RSN‌ها بین گروه‌های NC و PD متفاوت هستند. نتایج رگرسیون دوگانه در تصویر ۵ نشان داده شده است. پس زمینه نگاشتهای آماری دو به دوی نگاشتهای IC بعد از ۱۰۰۰۰ MNI152-0.5mm به رنگ خاکستری می‌باشد. مقایسه نشان از تغییرات ارتباطات عملکردی بیماری پارکینسون نسبت به سالم در سه شبکه قشر سینگولیت قدامی (IC ۹۸)، قشر میانی (IC ۱۷)، شبکه بر جسته (IC ۸۹) نواحی با نوار رنگی زرد تا قرمز بر حسب میزان تفاوت در دو گروه در تصویر آورده شده‌اند. همچنین نگاشتهای خروجی رگرسیون دوگانه که نشان‌دهنده نواحی است که ارتباطات عملکردی آن‌ها با نواحی دیگر در دو گروه متفاوت بوده است به رنگ آبی قرار داده شده است. در جدول ۲ نیز، اطلاعات آناتومیکی مربوط به خوش‌های به دست آمده حاصل از تجزیه و تحلیل رگرسیون دوگانه آمده است. این اطلاعات شامل RSN شناسایی شده، مختصات حداقل شدت، میانگین و انحراف معیار اندازه مقادیر فعالیت در خوش‌ه است.

بحث و نتیجه‌گیری

مهمنترین ویژگی پاتولوژیکی بیماری پارکینسون، کاهش ارتباطات عملکردی نواحی در گیر مغزی است. با توجه به آنکه که آنالیزهای حالت استراحت وضعیت عملکردی پایه مغز را بررسی می‌کنند، می‌توانند ارتباطات و عملکردی‌های غیرصحیح مغز بدون تأثیرپذیری از تحریک خاصی، نشان دهند و به همین دلیل تعداد زیادی از تحقیقات به بررسی شبکه ارتباطات دادگان fMRI حالت استراحت اختصاص یافته است. همان‌گونه که پیشتر



تصویر ۵- تجزیه و تحلیل رگرسیون دوگانه و RSNs به رنگ خاکستری می‌باشد. نتیجه رگرسیون دوگانه آبی است MNI152-0.5mm می‌باشد. نشان دهنده گسترش RSN به منطقه بر جسته می‌باشد.

جدول ۲- مناطق ارتباطی عملکردی متفاوت بین دو گروه در رگرسیون دوگانه را نشان می‌دهد.

IC	شبکه‌های حالت استراحت	حداکثر شدت	حداکثر فعالیت مکان			میانگین	انحراف معیار	سطح معنی داری
			X	Y	Z			
۱۷	قشر میانی	۰/۹۵۷	۲۷	۴۰	۲۵	-۰/۰۱۵۱	-۰/۰۱۷۱	-۰/۰۲۸
۸۹	شبکه بر جسته	۰/۹۲	۶۴	۵۵	۴۷	-۰/۰۰۷۷	-۰/۰۴۹۹	-۰/۰۳۵
۹۸	قشر سینگولیت قدامی	۰/۹۵۲	۵۵	۶۴	۳۰	-۰/۰۰۱۵	-۰/۰۰۴۶۹	-۰/۰۴۸۲

حال استراحت در افراد مبتلا به بیماری پارکینسون دارد. علی‌رغم تحقیقاتی که تاکنون به بررسی تغییرات شبکه‌های ارتباطات در بیماری پارکینسون پرداخته شده است، اما سازگاری بین نتایج و جمع‌بندی جهت حصول به نتیجه واحد کمتر مورد توجه قرار گرفته است. از موارد محدود در این زمینه می‌توان به مقاله دکتر تهماسیان و همکارانشان اشاره کرد که با استفاده از روش متانالیز نشان دادند که غالباً در بیماری پارکینسون ارتباطات بین نواحی در شبکه DMN و ارتباط بین پریتال جلویی و شکنج فوق کناری تغییر می‌کند (۵۱). موارد این تحقیق گام‌هایی در زمینه بررسی تغییرات شبکه ارتباطی حالت استراحت بر مبنای نوسانات پایه مغز در دادگان fMRI بوده است و ادامه کار با مجموعه دادگان بزرگتر، بررسی ماتریس شبکه‌های حالت استراحت و روش‌های ارتباطدهی نواحی و همچنین اعمال تغییرات آتروفی مغز در بیماران پارکینسونی انجام خواهد شد.

تشکر و قدردانی

بدینوسیله از جناب آقای پروفسور مجتبی زارعی به جهت در اختیار قرار دادن مجموعه دادگان مقاله تقدیر و تشکر می‌شود.

1. Jankovic J. Parkinson's disease: clinical features and diagnosis. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. 2008; 79(4): 368-76.
2. Sveinbjornsdottir S. The clinical symptoms of Parkinson's disease. *J Neurochem*. 2016; 139(1): 318-24.
3. Biswal BB. Resting state fMRI: a personal history. *Neuroimage*. 2012; 62(2): 938-44.
4. Buckner RL, Krienen FM, Yeo BT. Opportunities and limitations of intrinsic functional connectivity MRI. *Nat Neurosci*. 2013; 16(7): 832-7.
5. Greicius MD, Krasnow B, Reiss AL, Menon V. Functional connectivity in the resting brain: a network analysis of the default mode hypothesis. *Proc Natl Acad Sci U S A*. 2003; 100(1): 253-8.
6. Fox MD, Raichle ME. Spontaneous fluctuations in brain activity observed with functional magnetic resonance imaging. *Nat Rev Neurosci*. 2007; 8(9): 700-11.
7. Raichle ME. The brain's default mode network. *Annu Rev Neurosci*. 2015; 38: 433-47.
8. Agosta F, Pievani M, Geroldi C, Copetti M, Frisoni GB, Filippi M. Resting state fMRI in Alzheimer's disease: beyond the default mode network. *Neurobiol Aging*. 2012; 33(8): 1564-78.

است. Baggio و همکارانش، RSN ۲۵ را با مقایسه با الگوی Smith شناسایی کرده‌اند (۴۷). همچنین Griffanti و همکارانش شش الگوی مرجع را در مقاله خود به کار گرفته‌اند (۴۸)، برخی مقالات الگوی شبکه‌های نواحی خاص مثلاً هسته‌های قاعده‌ای (۴۹) و یا DMN (۵۰) را مد نظر قرار داده‌اند. در ادامه رویکرد رگرسیون دوگانه، ICA ها را با هدف مقایسه عملکردی گروهی RSN ها و تفاوت‌های مکانی بین گروهی آن‌ها در افراد سالم و پارکینسونیسم مورد استفاده قرار گرفته است. استفاده از رگرسیون دوگانه به همراه روش تصادفی‌سازی یک روش آماری مناسب برای مقایسه واکسل به واکسل بین همه مؤلفه‌های مکانی همه افراد در گروه سالم و همه مؤلفه‌های مکانی همه افراد در گروه بیمار است که بر روی ارتباطات درون شبکه RSN و هم بین شبکه‌های RSN به کار گرفته شده است (۴۵، ۵۰). یافته‌های ما نشان می‌دهد، که تغییرات جنبه‌های عملکرد مغز در حالت استراحت در بیماران پارکینسونی می‌تواند مدنظر قرار گیرد. تغییرات ارتباطات عملکردی بیماری پارکینسون نسبت به افراد سالم در سه شبکه قشر سینه‌گولیت قدامی (IC 98)، قشر میانی (IC 17)، شبکه بر جسته (IC 89) مشاهده شده است. این یافته‌ها نشان از اختلالات جنبه‌های عملکردی و ارتباطی شبکه مغز در

منابع

9. Buckner RL, Andrews-Hanna JR, Schacter DL. The brain's default network: anatomy, function, and relevance to disease. *Ann N Y Acad Sci*. 2008; 1124(1): 1-38.
10. Greicius MD, Srivastava G, Reiss AL, Menon V. Default-mode network activity distinguishes Alzheimer's disease from healthy aging: evidence from functional MRI. *Proc Natl Acad Sci U S A*. 2004; 101(13): 4637-42.
11. Rombouts SA, Barkhof F, Goekkoop R, Stam CJ, Scheltens P. Altered resting state networks in mild cognitive impairment and mild Alzheimer's disease: an fMRI study. *Hum Brain Mapp*. 2005; 26(4): 231-9.
12. van Eimeren T, Monchi O, Ballanger B, Strafella AP. Dysfunction of the default mode network in Parkinson disease: a functional magnetic resonance imaging study. *Arch Neurol*. 2009; 66(7): 877-83.
13. Putcha D, Ross RS, Cronin-Golomb A, Janes AC, Stern CE. Salience and default mode network coupling predicts cognition in aging and Parkinson's Disease. *J Int Neuropsychol Soc*. 2016; 22(2): 205-15.
14. Gorges M, Müller H-P, Lulé D, Pinkhardt EH, Ludolph AC, Kassubek J, et al. To rise and to fall: functional connectivity in cognitively normal and cognitively impaired patients with Parkinson's disease. *Neurobiol Aging*. 2015; 36(4): 1727-35.

15. Tahmasian M, Pasquini L, Scherr M, Meng C, Förster S, Bratec SM, et al. The lower hippocampus global connectivity, the higher its local metabolism in Alzheimer disease. *Neurology*. 2015; 84(19): 1956-63.
16. Whitwell JL, Przybelski SA, Weigand SD, Ivnik RJ, Vemuri P, Gunter JL, et al. Distinct anatomical subtypes of the behavioural variant of frontotemporal dementia: a cluster analysis study. *Brain*. 2009; 132(11): 2932-46.
17. Zhou J, Greicius MD, Gennatas ED, Growdon ME, Jang JY, Rabinovici GD, et al. Divergent network connectivity changes in behavioural variant frontotemporal dementia and Alzheimer's disease. *Brain*. 2010; 133(5): 1352-67.
18. Tessitore A, Esposito F, Vitale C, Santangelo G, Amboni M, Russo A, et al. Default-mode network connectivity in cognitively unimpaired patients with Parkinson disease. *Neurology*. 2012; 79(23): 2226-32.
19. Disbrow E, Carmichael O, He J, Lanni K, Dressler E, Zhang L, et al. Resting state functional connectivity is associated with cognitive dysfunction in non-demented people with Parkinson's disease. *J Parkinsons Dis*. 2014; 4(3): 453-65.
20. Wu T, Wang L, Chen Y, Zhao C, Li K, Chan P. Changes of functional connectivity of the motor network in the resting state in Parkinson's disease. *Neurosci Lett*. 2009; 460(1): 6-10.
21. Amboni M, Tessitore A, Esposito F, Santangelo G, Picillo M, Vitale C, et al. Resting-state functional connectivity associated with mild cognitive impairment in Parkinson's disease. *J Neurol*. 2015; 262(2): 425-34.
22. Onu M, Badea L, Roceanu A, Tivarus M, Bajenaru O. Increased connectivity between sensorimotor and attentional areas in Parkinson's disease. *Neuroradiology*. 2015; 57(9): 957-68.
23. Smith SM, Fox PT, Miller KL, Glahn DC, Fox PM, Mackay CE, et al. Correspondence of the brain's functional architecture during activation and rest. *Proc Natl Acad Sci U S A*. 2009; 106(31): 13040-5.
24. Filippini N, MacIntosh BJ, Hough MG, Goodwin GM, Frisoni GB, Smith SM, et al. Distinct patterns of brain activity in young carriers of the APOE-ε4 allele. *Proc Natl Acad Sci U S A*. 2009; 106(17): 7209-14.
25. Zuo X-N, Kelly C, Adelstein JS, Klein DF, Castellanos FX, Milham MP. Reliable intrinsic connectivity networks: test-retest evaluation using ICA and dual regression approach. *Neuroimage*. 2010; 49(3): 2163-77.
26. Jubault T, Brambati SM, Degroot C, Kullmann B, Strafella AP, Lafontaine A-L, et al. Regional brain stem atrophy in idiopathic Parkinson's disease detected by anatomical MRI. *PLoS one*. 2009; 4(12): e8247.
27. Goetz CG, Poewe W, Rascol O, Sampaio C, Stebbins GT, Counsell C, et al. Movement disorder society task force report on the hoehn and yahr staging scale: status and recommendations the movement disorder society task force on rating scales for Parkinson's disease. *Mov Disord*. 2004; 19(9): 1020-8.
28. Hoehn MM, Melvin D, Yahr M. Parkinson: onset, progression, and mortality. *Neurology*. 1967; 17: 427-42.
29. Helmich RC, Derikx LC, Bakker M, Scheeringa R, Bloem BR, Toni I. Spatial remapping of cortico-striatal connectivity in Parkinson's disease. *Cerebral Cortex*. 2009; 20(5): 1175-86.
30. Smith SM. Fast robust automated brain extraction. *Hum Brain Mapp*. 2002; 17(3): 143-55.
31. Rueckert D, Sonoda LI, Hayes C, Hill DL, Leach MO, Hawkes DJ. Nonrigid registration using free-form deformations: application to breast MR images. *IEEE Transactions on Medical Imaging*. 1999; 18(8): 712-21.
32. Abou Elseoud A, Littow H, Remes J, Starck T, Nikkinen J, Nissilä J, et al. Group-ICA model order highlights patterns of functional brain connectivity. *Front Syst Neurosci*. 2011; 5: 37. doi.org/10.3389/fnsys.2011.00037.
33. Beckmann CF, Smith SM. Probabilistic independent component analysis for functional magnetic resonance imaging. *IEEE Transactions on Medical Imaging*. 2004; 23(2): 137-52.
34. Beckmann CF, DeLuca M, Devlin JT, Smith SM. Investigations into resting-state connectivity using independent component analysis. *Philosophical Transactions of the Royal Society B: Biological Sciences*. 2005; 360(1457): 1001-13.
35. Calhoun VD, Adali T, Pearson GD, Pekar J. A method for making group inferences from functional MRI data using independent component analysis. *Hum Brain Mapp*. 2001; 14(3): 140-51.
36. Chang C, Glover GH. Effects of model-based physiological noise correction on default mode network anti-correlations and correlations. *Neuroimage*. 2009; 47(4): 1448-59.
37. Thomason ME, Dennis EL, Joshi AA, Joshi SH, Dinov ID, Chang C, et al. Resting-state fMRI can

- reliably map neural networks in children. *Neuroimage*. 2011; 55(1): 165-75.
38. Kiviniemi V, Starck T, Remes J, Long X, Nikkinen J, Haapea M, et al. Functional segmentation of the brain cortex using high model order group PICA. *Hum Brain Mapp*. 2009; 30(12): 3865-86.
39. Abou-Elseoud A, Starck T, Remes J, Nikkinen J, Tervonen O, Kiviniemi V. The effect of model order selection in group PICA. *Hum Brain Mapp*. 2010; 31(8): 1207-16.
40. Littow H, Abou Elseoud A, Haapea M, Isohanni M, Moilanen I, Mankinen K, et al. Age-related differences in functional nodes of the brain cortex—a high model order group ICA study. *Front Syst Neurosci*. 2010; 4: 32. doi: 10.3389/fnsys.2010.00032.
41. Veer IM, Beckmann C, Van Tol M-J, Ferrarini L, Milles J, Veltman D, et al. Whole brain resting-state analysis reveals decreased functional connectivity in major depression. *Front Syst Neurosci*. 2010; 4: 41. doi: 10.3389/fnsys.2010.00041.
42. Smith DV, Utevsky AV, Bland AR, Clement N, Clithero JA, Harsch AE, et al. Characterizing individual differences in functional connectivity using dual-regression and seed-based approaches. *Neuroimage*. 2014; 95: 1-12.
43. Salimi-Khorshidi G, Douaud G, Beckmann CF, Glasser MF, Griffanti L, Smith SM. Automatic denoising of functional MRI data: combining independent component analysis and hierarchical fusion of classifiers. *Neuroimage*. 2014; 90: 449-68.
44. Griffanti L, Douaud G, Bijsterbosch J, Evangelisti S, Alfaro-Almagro F, Glasser MF, et al. Hand classification of fMRI ICA noise components. *Neuroimage*. 2017; 154: 188-205.
45. Peraza LR, Nesbitt D, Lawson RA, Duncan GW, Yarnall AJ, Khoo TK, et al. Intra-and inter-network functional alterations in Parkinson's disease with mild cognitive impairment. *Hum Brain Mapp*. 2017; 38(3): 1702-15.
46. Laird AR, Fox PM, Eickhoff SB, Turner JA, Ray KL, McKay DR, et al. Behavioral interpretations of intrinsic connectivity networks. *J Cogn Neurosci*. 2011; 23(12): 4022-37.
47. Baggio HC, Segura B, Sala-Llonch R, Martí MJ, Valldeoriola F, Compta Y, et al. Cognitive impairment and resting-state network connectivity in Parkinson's disease. *Hum Brain Mapp*. 2015; 36(1): 199-212.
48. Griffanti L, Rolinski M, Szewczyk-Krolkowski K, Menke RA, Filippini N, Zamboni G, et al. Challenges in the reproducibility of clinical studies with resting state fMRI: An example in early Parkinson's disease. *Neuroimage*. 2016; 124: 704-13.
49. Rolinski M, Griffanti L, Szewczyk-Krolkowski K, Menke RA, Wilcock GK, Filippini N, et al. Aberrant functional connectivity within the basal ganglia of patients with Parkinson's disease. *Neuroimage Clin*. 2015; 8: 126-32.
50. Yao N, Shek-Kwan Chang R, Cheung C, Pang S, Lau KK, Suckling J, et al. The default mode network is disrupted in Parkinson's disease with visual hallucinations. *Hum Brain Mapp*. 2014; 35(11): 5658-66.
51. Tahmasian M, Eickhoff SB, Giehl K, Schwartz F, Herz DM, Drzezga A, et al. Resting-state functional reorganization in Parkinson's disease: An activation likelihood estimation meta-analysis. *Cortex*. 2017; 92: 119-38.