

The Effect of Transcranial Direct Current Stimulation on Dorsolateral Prefrontal Cortex: a Review of its Role on Cognitive Functions

Bakhtiar Moslemi, Masoumeh Azmodeh*, Seyed Mahmoud Tabatabaei, Marzieh Alivandi Vafa

Department of Psychology, Tabriz Branch, Islamic Azad University, Tabriz, Iran

Article Info:

Received: 25 Jun 2019

Revised: 18 Sep 2019

Accepted: 25 Sep 2019

ABSTRACT

Introduction: The dorsolateral prefrontal cortex (DLPFC) is often selected as an excitatory target in the brain. A wide range of cognitive functions that can be modulated by the stimulation of this area makes it difficult to predict precise stimulation effect. The stimulation of DLPFC by transcranial direct current stimulation (tDCS) can be effective in modifying a wide range of cognitive activities. From a relatively simple and low-level activity, such as the attention process, to the complex cognitive functions, such as decision making and working memory, can be affected by tDCS. The effects of tDCS are very diverse and dependent on stimulation parameters, which sometimes lead to conflicting results. The aim of the present study was to investigate and identify various cognitive domains resulting from the effect of tDCS on DLPFC.

Conclusion: Several complex cognitive activities are carried out by the DLPFC. The stimulation of this area by tDCS simultaneously activates multiple cognitive processes. This can lead to the facilitation and sometimes inhibition of cognitive function, which subsequently may promote some behavior dysfunctions. To improve our understanding of the neurobiological mechanisms of tDCS on cognitive functions modulated by DLPFC, further investigations are needed.

Key words:

1. Transcranial Direct Current Stimulation
2. Cognition
3. Brain

*Corresponding Author: Masoumeh Azmodeh

E-mail: Mas_azmod@yahoo.com

تأثیر تحریک الکتریکی مغزی بر ناحیه پیش‌پیشانی پشتی -جانبی: مروری بر نقش آن در عملکردهای شناختی

بختیار مسلمی^۱، معصومه آزموده^{*}، سید محمود طباطبایی، مرضیه علیوندی وفا

گروه روانشناسی، واحد تبریز، دانشگاه آزاد اسلامی، تبریز، ایران

اطلاعات مقاله:

پذیرش: ۳ مهر ۱۳۹۸

اصلاحیه: ۲۷ شهریور ۱۳۹۸

دریافت: ۴ تیر ۱۳۹۸

چکیده

مقدمه: قشر پیش‌پیشانی پشتی -جانبی اغلب به عنوان یک هدف تحریک‌کننده در مغز انتخاب می‌شود. طیف وسیعی از عملکردهای شناختی که می‌توان با تحریک این ناحیه تعديل نمود، پیش‌بینی اثر تحریک دقیق را دشوار می‌سازد. تحریک قشر پیش‌پیشانی پشتی -جانبی با تحریک الکتریکی مغزی می‌تواند در اصلاح دامنه وسیعی از فعالیت‌های شناختی مؤثر باشد. از یک فعالیت نسبتاً ساده و سطح پایین مانند فرایند توجه تا عملکردهای پیچیده شناختی مثل تصمیم‌گیری و حافظه کاری می‌توانند تحت تأثیر تحریک الکتریکی مغزی قرار بگیرند. اثرات تحریک الکتریکی مغزی بسیار متنوع و وابسته به پارامترهای تحریکی مختلفی است که گاهی اوقات منجر به نتایج متضاد می‌شود. هدف از این مطالعه بررسی و شناسایی نتایج حوزه‌های شناختی ناشی از تأثیر تحریک الکتریکی مغزی بر قشر پیش‌پیشانی پشتی -جانبی بود. **نتیجه‌گیری:** فعالیت‌های شناختی پیچیده متعددی در قشر پیش‌پیشانی پشتی -جانبی انجام می‌گیرد. تحریک این ناحیه با تحریک الکتریکی مغزی همزمان چندین عملکرد شناختی را فعال می‌کند. این می‌تواند منجر به تسهیل و گاه‌ها مهار عملکرد شناختی شود که متعاقباً ممکن است برخی اختلالات رفتاری را تقویت کند. برای بهبود درک ما از مکانیسم‌های عصبی تحریک الکتریکی مغزی بر عملکردهای شناختی تعديل شده توسط قشر پیش‌پیشانی پشتی -جانبی، تحقیقات بیشتری مورد نیاز است.

کلید واژه‌ها:

۱. تحریک الکتریکی
۲. مستقیم مغزی
۳. شناخت
۴. مغز

* نویسنده مسئول: معصومه آزموده

آدرس الکترونیکی: Mas_azmod@yahoo.com

مقدمه

همچنان سؤالات بسیاری درباره مکانیسم‌های پایه و نحوه استفاده از آن‌ها در موقعیت‌های مختلف باقی مانده است. در سال ۱۸۳۱ دانشمندی به نام فارادی فرایند القاء الکترومغناطیس را تشریح کرد که در آن تغییر میدان مغناطیسی، جریان الکتریکی را در مدارهای الکترونیکی القاء می‌کند. امروزه با اتصال یک هستهٔ فلزی به محرك مغناطیسی قرار دادن آن بر روی سر می‌توان جریان یونی و فعالسازی مدارهای عصبی را در مناطق مورد هدف از قشر مغز ایجاد کرد. در اواخر دههٔ نود میلادی نیز روش دیگری که با القاء جریان الکتریکی به بافت عصبی عمل می‌کرد معرفی شد و tDCS^۱ نام گرفت. در این روش الکترود آند بر روی موضع مورد نظر و الکترود کاتد به عنوان رفرنس بر روی محلی دور از موضع الکترود آند متصل می‌گردد. جریان الکتریکی از الکترود آند که تحریکی بوده به سمت الکترود کاتد که مهاری است هدایت می‌یابد (۵)–(تصویر ۱).

مطالعاتی که با استفاده از تصویربرداری مغزی صورت گرفته‌اند، فعالسازی نواحی مغزی را به عنوان مثال در قشر حرکتی^۲ و قشر پیش‌پیشانی^۳، پس از اعمال tDCS نشان داده‌اند. برای مثال، مطالعه‌ای با استفاده از تصویربرداری PET^۴ نشان داد که جریان خون مغزی پس از تحریک الکتریکی در قشر پیش‌پیشانی چپ افزایش می‌یابد (۴).

tDCS و مکانیسم عملکرد آن

تحریک الکتریکی مغزی از روش‌های درمانی مبتنی بر نورولاستیستی سیستم اعصاب مرکزی در درمان بیماری‌های مختلف روانپزشکی و نورولوژی می‌باشد. این روش درمانی، از جمله روش‌های غیر تهاجمی است که برای تحریک عملکرد نوروون‌ها در مغز بر پایه قابلیت جریان الکتریکی در عبور از جمجمه و پرده‌های مغزی و در نتیجه القای جریان الکتریکی در بافت مغز بنا نهاده شده است. tDCS یک ابزار ساده است که با

ایدهٔ مطالعهٔ مبتنی بر عصب‌شناسی فرایندهای شناختی، در سال ۱۸۶۵ به وسیلهٔ بروکا به روش همبستگی آناتومی معرفی شد (۱). بروکا با مطالعهٔ اثربخشی ضایعات مغزی در بیمار مشهور مونسیر تن^۵ که ضایعه در نیمکرهٔ چپ مغزش موجب اشکال در تولید صدا شده بود، به این نتیجه رسید که ممکن است بین نواحی خاصی از مغز و عملکردهای شناختی رابطهٔ علت و معلولی وجود داشته باشد (۲). این کشف در نهایت سبب ظهور علم نوروسایکولوژی شد که هدفش درک بهتر ارتباط بین رفتار و مغز می‌باشد. ظهور این علم منجر به علاقهٔ گسترده به مطالعهٔ بیماران با ضایعات مغزی شد. برای مثال طی جنگ جهانی دوم محققان به مطالعهٔ اثرات آسیب‌های مغزی ناشی از به کار بردن سلاح‌های جنگی مرتبط با عملکردهای شناختی پرداختند (۳).

على‌رغم مطالعات وسیع و متعدد روش‌های نوروسایکولوژی از طریق آسیب‌های مغزی و ارتباط آن با عملکرد شناختی، محققان هنوز هم به دنبال روش‌های بهتر برای تعیین ارتباط بین رفتار و بیماری‌های مغزی هستند. در ابتدا مطالعات اولیه، آسیب‌های معمولاً بزرگ که اغلب نواحی متعددی از مغز را در گیر می‌کرد مانند سکته‌های ایسکمیک مغزی و ترومایهای مغزی که متعاقب آن عملکردهای چندگانهٔ مغزی به طور همزمان دچار اختلال می‌شد مورد بررسی قرار گرفت. سرانجام با رشد و پیشرفت روش‌های غیر تهاجمی عصب‌شناسی در اویل ۱۹۸۰ بررسی ارتباط بین مغز و رفتار در افراد سالم با دقت بیشتری امکان پذیر گردید (۴).

در دو دههٔ گذشته از دو فناوری تحریک مغناطیسی مغزی (rTMS)^۶ و تحریک الکتریکی مغزی (tDCS)^۷ برای درمان اختلالات نورولوژی و روانپزشکی و همچنین برای ارتقاء عملکردهای حرکتی و شناختی استفاده شده است. با وجود کاربردهای شناخته شده این دو روش،



تصویر ۱- تصویر سمت راست تحریک الکتریکی مغزی و تصویر سمت چپ تحریک مغناطیسی مغزی.

^۱ Monsieur tan

^۲ Transcranial direct current stimulation

^۳ Transcranial magnetic stimulation

^۴ Motor cortex

^۵ Prefrontal cortex

^۶ Positron emission tomography

هم در اثرات اصلاحی و هم در انتخاب پارامترهای tDCS است که منجر به تعداد زیادی از نتایج متفاوت شده است. برای نمونه ناحیه قشر پیش‌پیشانی خلفی جانبی tDCS (DLPFC)^۸ که اغلب به عنوان ناحیه هدف برای انتخاب می‌شود به خاطر نقش متعدد آن در پردازش فرایندهای شناختی سطح بالا و پیچیده و ارتباط با هم در کاهش و افزایش عملکردهای اجرایی و هم تأثیر آن در حافظه فضایی، حافظه فعلی، سیالی کلامی، خطرپذیری و اعتیاد مطرح می‌باشد (۲۰-۲۶).

تأثیر tDCS بر نواحی مختلف مغزی به فاکتورهای زیادی وابسته است که شامل: مونتاژ الکترود، سایز الکترودها، شدت جریان، مدت جریان القاء شده، شکل سر شرکت‌کنندگان، مقدار بافت چربی سر و خامت جمجمه است. بنابرین مقدار جریان القاء شده بر نواحی مغزی ممکن است در افراد متفاوت باشد، علاوه بر این نواحی مغزی و تجمع نورونی در زیر الکترود در عملکرد شناختی ویژه تأثیر دارد. سرانجام تحریک نواحی ویژه مغزی باعث ایجاد تغییرات گسترده در فعالیت مغز می‌گردد که می‌تواند تأثیر چندگانه بر عملکردهای شناختی به طور همزمان بگذارد. در این پژوهش، برای درک بهتر تأثیر tDCS بر قشر پیش‌پیشانی پشتی جانبی، مروی بر پژوهش‌های ۲۰ سال قبل تا اکنون انجام شد و مطالعاتی که این ناحیه را تحریک نموده‌اند جمع‌آوری و از لحاظ مونتاژ الکترود، شدت و مدت جریان مورد بررسی قرار گرفت و در نهایت نتایج آن‌ها با هم مقایسه گردید. نواحی تحریکی بر اساس سیستم بین‌المللی الکترود ۱۰-۲۰ (تصویر ۲)، نواحی F3، F4، انتخاب شدند. همچنین بیشترین ناحیه‌ای که در مطالعات tDCS انجام گرفته همان ناحیه DLPFC می‌باشد.

قشر پیش‌پیشانی پشتی - جانبی

قشر پیش‌پیشانی پشتی - جانبی به این دلیل که در اعمال شناختی^۹ به ویژه عملکردهای اجرایی مانند حافظه کاری، برنامه‌ریزی رفتار مبنی بر هدف^{۱۰}، تمرکز و کنترل مهاری^{۱۱} نقش مهمی دارد، مورد توجه بسیاری از محققان است. به نظر می‌رسد هدف قرار دادن این قشر از مغز، ظرفیت بالایی در ارتقاء عملکردهای شناختی و تداخل با رفتارهای بیمارگونه داشته باشد. اثرات مفید تحریک الکتریکی بر روی قشر پیش‌پیشانی پشتی - جانبی سمت چپ بر روی حافظه کاری، پردازش اطلاعات، تمرکز و توجه، پردازش هیجانی و حل مسئله گزارش شده است.

قشر پیش‌پیشانی در شبکه عصبی در گیر در پردازش خلق و هیجان نقش دارد. علاوه بر این بین دو نیمکره مغز نیز تفاوت‌هایی از نظر پردازش هیجان‌های مثبت و منفی وجود دارد. به طوری که نیمکره راست بیشتر هیجان‌های منفی و نیمکره چپ بیشتر در

استفاده از الکترودهای نسبتاً بزرگی که روی سر فرد قرار می‌گیرد، یک جریان الکتریکی پیوسته و خفیفی را از سر عبور می‌دهد. اثربخشی tDCS^{۱۲} بستگی به جهت جریان الکتریکی دارد؛ تحریک آندی میزان فعالیت و برانگیختگی مغز را افزایش می‌دهد و تحریک کاتدی بر عکس، فعالیت را کاهش می‌دهد (۶). این جریان توسط یک مولد جریان مستقیم ناشی از یک باطری^۹ ولئے ارائه می‌شود و با استفاده از آن، تغییرات بلندمدت در قطبیت قشر مغز به دنبال دیلاتریزاسیون و هیپرپلاریزاسیون نورون‌ها و تأثیر بر گیرندهای عصبی، ایجاد می‌شود. جریانی که به این ناحیه رسیده، نورون‌ها را دارای بار الکتریکی کرده و باعث ایجاد قطب مثبت و منفی می‌گردد که منجر به تغییر فعالیت آن ناحیه می‌شود. به عبارت دیگر، در این نوع تحریک الکتریکی نقاطی از سر با استفاده از جریان‌های ضعیف الکتریکی هدف قرار می‌گیرند (۷). تحریک پذیری مغز توسط tDCS که از طریق جریان ضعیف الکتریکی مستقیم اعمال می‌شود، وابسته به پلاریتی بوده و با تغییرات در پتانسیل غشا همراه است (۸). مطالعات مختلف نشان داد که تحریک آند باعث افزایش میزان تحریک پذیری نورون‌های قشر توسط دیلاتریزیشن غشا می‌شود و کاتد منجر به هایپرپلاریزیشن و در نتیجه کاهش تحریک پذیری آن‌ها می‌شود (۹) در مطالعات دیگر نشان داده شده است که ۱۰ دقیقه tDCS آندی به طور چشمگیری باعث کاهش گلاظت گابا می‌شود و تحریک کاتدی منجر به کاهش چشمگیری در تسهیل درون قشر می‌شود. همچنین با تحریک کاتدی گلاظت گلوتامات در قشر به طور چشمگیری کاهش می‌یابد. اثرات پس از تحریک tDCS توسط سروتونین، دوپامین و استیل کولین هم تنظیم می‌شود (۱۰-۱۲). از اثرات دیگر تحریک مغز می‌توان به افزایش جریان خون ناحیه‌ای در مغز^۷ اشاره کرد. اگر چه مکانیسم tDCS به طور کامل روشن نشده است ولی می‌توان نتیجه گرفت که tDCS نه تنها باعث تحریک پذیری خود به خودی نورون‌ها با تغییر پتانسیل غشا می‌شود بلکه با تغییر عملکرد سیناپس‌ها باعث ایجاد تغییرات نوروپلاستیک می‌شود (۱۳).

در ابتدا مقالات اولیه به مطالعه استفاده از tDCS بر قشر حرکتی به خاطر امکان اندازه‌گیری مستقیم افزایش و کاهش برانگیختگی قشر به کار برده شد. زمانی که اثربخشی آن نشان داده شد مطالعات وسیعی در مورد اثربخشی tDCS بر سایر عملکردهای مغزی از قبیل بینایی، زبان، حافظه و یادگیری شروع شد (۱۴-۱۶). همچنین پژوهش‌هایی بر روی اختلالات نورولوژی و روانپزشکی از قبیل افسردگی، سکته‌های مغزی و اسکیزوفرنیا افزایش پیدا کرد (۱۷-۱۹) در حقیقت بیش از دو هزار مقاله پژوهشی در مدت ۲۰ سال گذشته در مورد استفاده از tDCS و عملکردهای مغزی چاپ شده است، اگرچه این مطالعات به بررسی اثربخشی tDCS بر فعالیت‌های شناختی می‌پردازد اما فاقد پایداری نسبی و مشخص

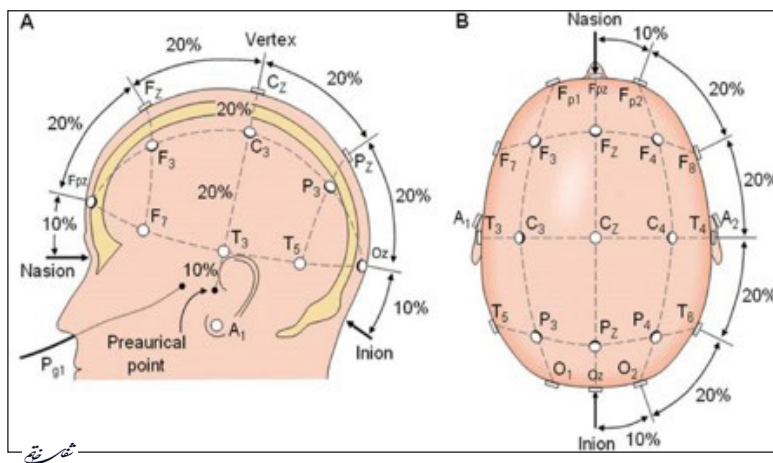
⁷ rCBF

⁸ Dorsolateral prefrontal cortex

⁹ Cognitive functions

¹⁰ Goal-directed behavior

¹¹ Inhibitory control



تصویر ۲- نواحی F4, F3 یا ناحیه قشر پیش‌پیشانی پشتی-جانبی (DLPFC) چپ و راست.

کاهش عملکرد حافظهٔ فعال با تحریک مهاری کاتد بر ناحیهٔ چپ DLPFC (۳۲) و تحریک آندی بر روی ناحیهٔ چپ DLPFC (۳۴) و تحریک دو طرفهٔ ناحیهٔ DLPFC (آندهٔ چپ و کاتد راست) اشاره کرد (۳۵). به طور کلی در مقالهٔ مروری حاضر پروتکل ویژهٔ tDCS tDCS tDCS دو نتیجهٔ به همراه دارد، موجب تسهیل دامنهٔ وسیع و متنوعی از عملکردهای شناختی شود و یا می‌تواند منجر به اثرات متضادی شود.

این پژوهش بر این واقعیت تاکید می‌کند که tDCS بر روی ناحیهٔ قشر پیش‌پیشانی پشتی-جانبی می‌تواند موجب اصلاح دامنهٔ وسیعی از رفتارها و عملکردهای شناختی باشد و این حقیقت که اثرات فیزیولوژی تأثیر tDCS بر مغز بسیار متنوع و به ویژگی‌های فردی واپسی است. اگرچه مکانیسم تأثیر tDCS بر عملکردهای شناختی پیچیده است اما به صورت تئوری تحریک آندی tDCS موجب افزایش برانگیختگی در نواحی زیر الکترود آند و برانگیختگی عملکرد آن ناحیه می‌شود، در حالی که اثرات متضاد آن وقتی رخ می‌دهد که الکترود کاتد بر روی ناحیهٔ مورد نظر، باعث کاهش برانگیختگی در این ناحیه می‌شود (۳۶).

قطبیت‌پذیری

گرچه اثرات کاتد در اغلب مطالعات مهاری بوده است اما در تعدادی از تحقیقات اثرات تحریک‌پذیری^{۱۲} را در ارتباط با الکترود کاتد تحریکی گزارش داده‌اند (۳۶). این نشان می‌دهد که این اثر ممکن است به دلیل کاهش رفتار را فراهم می‌کند. به طور متناوب، ممکن است که تحریکات کاتدی یک عملکرد خاص را مهار کند که در نتیجهٔ یک رفتار خاص را افزایش می‌دهد (۳۶). مطالعهٔ باتسی کدز^{۱۳} و همکاران نشان داد با تحریک کاتدی tDCS به مدت ۲۰ دقیقهٔ بر روی ناحیهٔ قشر حرکتی (الکترود رفرنس بر روی سوپر اوربیتال) وقتی

پردازش هیجانات مثبت در گیر می‌باشد. در مطالعات مختلف نشان داده شده است که قشر پشتی جانبی پیش‌پیشانی نیمکرهٔ چپ DLPFC در حضور محركهای هیجانی مثبت، بیشتر فعال می‌شود. همچنین آسیب DLPFC چپ در پسی سکتهٔ مغزی، ترومما یا صرع اغلب با افسردگی همراه است در حالی که آسیب DLPFC راست با خلق بالا همراه می‌باشد (۲۷). مشخص شده است که تحریک tDCS با استفاده از جریان مستقیم الکتریکی tDCS با تغییر خلق به حالت هیجانی مثبت همراه است (۲۸). مطالعات جدید با هدف تغییر فعالیت قشر پیش‌پیشانی و ایجاد تعادل بین فعالیت قشر پیش‌پیشانی نیمکرهٔ چپ و راست، اثرات معنی‌دار tDCS را بر کاهش علایم اختلال افسردگی اساسی نشان داده‌اند (۲۹).

تعدادی از مطالعات، تأثیرات الکتریکی مغزی را بر جنبه‌های گوناگون توجه (انتخابی، مدام و تجزیه شده)^{۱۰}، حافظهٔ فعال، حافظهٔ فعال کلامی و دیداری مورد ارزیابی قرار داده‌اند. عمدتاً مطالعاتی که به بررسی تأثیر الکتریکی مغزی بر کارکردهای شناختی می‌پردازند به صورت دو نوع تأثیر تحریکی و مهاری می‌باشد.

نتیجه‌گیری

به طور خلاصه tDCS با تحریک DLPFC می‌تواند طیف وسیعی از عملکردهای شناختی مانند: یک فعالیت نسبتاً ساده و سطح پایین مانند فرایند توجه تا عملکردهای سطح بالا و پیچیده شناختی مثل تصمیم‌گیری و حافظه کاری را تعدیل نماید. نتایج همچنین نشان می‌دهد که اثرات tDCS بسیار متنوع و وابسته به پارامترهای تحریک است، همانطور که در مطالعات حافظهٔ فعال توضیح داده شد برای نمونه می‌توان به افزایش حافظهٔ فعال با تحریک کاتدی بر روی ناحیهٔ چپ DLPFC (۳۰)، تحریک آندی بر روی ناحیهٔ چپ DLPFC (۳۱-۳۳) و با تحریک آندی بر روی ناحیهٔ راست DLPFC (۳۳) و همچنین

¹² Attention (selective, sustained, divided)

¹³ Polarity

¹⁴ Batsikadze

تحقیق

زیادی از پارامترهای تحریک وجود دارد که می‌توانند پاسخ فیزیولوژیکی به tDCS را تعدیل کنند. در میان آن‌ها بزرگترین اندازه الکترود، طول تحریک و شدت تحریک است. همانطور که در ضمیمه ۱ دیده می‌شود، پارامترهای مطالعات به صورت گسترهای متفاوت است و به طور قابل ملاحظه‌ای تعمیم دادن و مقایسه نتایج بین مطالعات را محدود می‌کند.

عوامل فردی

ویژگی‌های فردی شرکت‌کنندگان نیز جزو عوامل مهمی است که به تغییرات مشاهده شده در مطالعات اثر tDCS بر روی قشر پیش‌پیشانی کمک می‌کند. اندازه و شکل جمجمه شرکت‌کننده و همچنین مقدار بافت چربی آن به تأثیر فیزیولوژیکی tDCS تأثیر می‌گذارد. حضور همزمان این عوامل مختلف، نشان می‌دهد که میزان جریان القا شده در ناحیه خاص مغز می‌تواند به طور گسترهای متفاوت باشد.

بنابراین تعجب‌آور نیست که پاسخ رفتاری به tDCS در ناحیه DLPFC نیز به فاکتورهای متعددی بستگی دارد. تمام این عوامل به واسطه این واقعیت است که اندازه نمونه‌ها در مطالعات tDCS قشر پیش‌پیشانی نسبتاً کم است. بررسی اثر کاتدی و آندی بر تحریک‌پذیری قشر حرکتی نشان داد که بر اساس داده‌های به دست آمده در افراد سالم، حداقل ۸۷ نفر از هر گروه برای دستیابی به سطح معنی‌داری و اطمینان برای تعیین تفاوت معنی‌داری بین بیماران و افراد سالم ضروری هستند. لازم به ذکر است که میانگین اندازه نمونه برای مطالعات موجود در این بررسی تنها ۲۳ شرکت‌کننده بود (۴۲).

سخن آخر آنکه tDCS یکی از روش‌های غیر تهاجمی در تحریک مغز است که در متون علمی گزارشات متعددی از این روش برای تغییر دادن فعالیت‌های شناختی مغز وجود دارد. موقفيت‌های بسیاری در استفاده از این روش در درمان اختلالات شناختی و همچنین به دلیل ارتقاء و بالاتر بردن عملکردهای شناختی در افراد سالم و طبیعی به دست آمده است. برخی دیگر از کاربردهای آن و همچنین استفاده از برخی از این تکنولوژی‌ها فعلاً در شرایط آزمایشگاهی محدود مانده و نیاز به بررسی‌های آزمایشگاهی و بالینی بیشتر است. در مجموع از تحقیقاتی که اثرات tDCS را بر روی قشر پیش‌پیشانی پشتی-جانبی افراد سالم و همچنین افراد دچار بیماری‌های روانپزشکی به کار برده‌اند می‌توان دریافت که این روش یک روش مؤثر در ارتقاء کارکردهای شناختی از قبیل حافظه کاری، توجه، حل مسئله، پردازش هیجانی، تصمیم‌گیری و عملکردهای اجرایی می‌باشد. هنگام استفاده از tDCS بر روی DLPFC با مجموعه‌ای از پارامترهای خاص، می‌توان یک عملکرد شناختی ویژه

که شدت تحریک از یک میلی‌آمپر به دو میلی‌آمپر تغییر داده شد علی‌رغم انتظار این مناطق بجای مهار عملکرد، باعث افزایش تحریک‌پذیری قشر مغزی در این ناحیه شد (۳۷). این نشان می‌دهد که پارامترهای مختلف تحریک می‌تواند به طور مستقیم بر تغییرات ناشی از تحریک‌پذیری قشری ناشی از tDCS تأثیر بگذارد. در مطالعاتی که در این بررسی مرور شده‌اند، شدت تحریک از ۱ تا ۲ میلی‌آمپر متغیر بود، مدت زمان تحریک از ۳ دقیقه متغیر بود. این نوسانات در انتخاب پارامترها ممکن است باعث تغییرات متنوع در عملکردهای شناختی ناشی از تحریک ناحیه پیش‌پیشانی شود.

اصل وابسته به حالت

در این اصل، اثرات tDCS روی ناحیه DLPFC بسیار وابسته به وضعیت شبکه هدف اصلی است، یک اصل شناخته شده به عنوان "وابستگی - حالت" ^{۱۵} است tDCS ۳۹، ۲۶، ۳۸، به عبارت دیگر، هر فعالیت ناشی از tDCS در زمینه فعالیت عصبی پایه یا یک حالت خاص رخ می‌دهد (۴۰). از طرفی دیگر، به علت شدت میزان شلیک نورون‌های بهم پیوسته، جریان ایجاد شده توسط tDCS ممکن است به اندازه کافی قوی نباشد تا به طور قابل ملاحظه‌ای فعالیت شبکه را تعیین کند و تغییرات رفتاری را ایجاد نماید (۴۱). اگر تأثیر tDCS وابسته به وضعیت شبکه‌ها باشد، بنابراین باید وابسته به کار و عملکرد خاصی باشد که افراد در گیر آن هستند. در نتیجه، عملکرد شناختی هدف دارای احتمال بیشتری برای تغییر و تعديل است و انتظار می‌رود پروتکل tDCS منجر به نتایج متفاوت شود. به طور مشابه، دستورالعمل‌هایی که برای شرکت‌کنندگان در مطالعه قبل از tDCS ارائه می‌شود، پیش‌بینی می‌کند که اثرات قابل توجهی بر نتایج داشته باشند و بنابراین باید با برنامه‌ریزی دقیق کنترل شوند. تحقیق بیشتر و استفاده از اثر "وابسته به حالت" می‌تواند مطالعات tDCS بر روی قشر پیش‌پیشانی را برای تبیین تأثیرات تحریک یک شبکه یا عملکرد هدفمند ترجیح دهد. تا به امروز، مطالعات بسیار کمی این عامل مهم را مورد توجه قرار داده‌اند: در مقالات موجود در این بررسی تنها پنج مورد تأثیر وابستگی به حالت را ذکر کرده‌اند.

عوامل بین فردی

مطالعات اخیر در مقیاس بزرگ، تفاوت‌های بین دو عامل اثر tDCS را بر تحریک‌پذیری قشر مغزی ارزیابی کرده و تغییرات زیادی را در پاسخگویی به تحریکات شرکت‌کنندگان نشان داده است (۴۲، ۴۳). نتایج لوپز، آلونسو و همکارانش ^{۱۶} نشان داد که تنها ۴۵ درصد از شرکت‌کنندگان در مورد تحریک آندی tDCS پاسخ می‌دهند (۴۳). همانطور که قبلاً ذکر شد، تعداد

¹⁵ State-dependency

¹⁶ Lopez-alonso and colleagues

عملکردهای شناختی چندگانه از قبیل یک فعالیت نسبتاً ساده و سطح پایین تا عملکردهای سطح بالا و پیچیده مرتبط است. نتایج همچنین نشان می‌دهد که اثرات tDCS بسیار متنوع و وابسته به پارامترهای تحریک است. این به نوبه خود باعث می‌شود که یک اثر مشاهده شده بر روی یک عملکرد خاص به یک مکانیسم واحد، حداقل با پروتکلهای تحریک سنتی، مرتبط شود.

را تعديل کرد. با این حال، همانطور که در این بررسی مشخص شده است، با اجرای یک پروتکل تحریکی tDCS به طور همزمان می‌توان عملکردهای مختلف شناختی دیگر را در جهات مشابه یا مخالف (به عنوان مثال، تسهیل یا مهار) تعديل کرد. این بدین معنی است که هر اثر tDCS پیش‌پیشانی بر روی یک کار داده شده، احتمالاً با تعديل وسیع طیف گسترده‌ای از

ضمیمه ۱- خلاصه‌ای از نتایج مطالعات مختلف از تأثیر tDCS روی نواحی DLPFC راست همان ناحیه F4 و DLPFC چپ F3 می‌باشد.
ناحیه سوپر اوربیتال می‌باشد. نواحی F4, CZ, T6, FP2, F3 بر اساس سیستم الکترود EEG ۲۰-۱۰ مشخص و نامگذاری شده است که در تصویر ۲ نشان داده شده است.

نتایج	شدت جریان	شدت تحریک	مونتاز	ناحیه هدف	هدف	پژوهشگر
اقزایش عملکرد	۱ میلی‌آمپر	۱۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	حافظة کاری	قرگنی و همکاران (۲۰۰۵)-(۴۴)
اقزایش عملکرد	۲۶۰ میکرو‌آمپر	۱۵ دقیقه	F3 آند F4 کاند	DLPFC چپ/راست	حافظة کاری	مارشال و همکاران (۲۰۰۵)-(۳۵)
کاهش هیجانات منفی در اقدام افسرده	۱ میلی‌آمپر	۲۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	پردازش هیجانی	قرگنی و همکاران (۲۰۰۶)-(۳۴)
موثری ریسک‌پذیری	۲ میلی‌آمپر	۲۰ دقیقه	F4/F3 آند F3/F4 کاند	DLPFC چپ/راست	ریسک‌پذیری	قکتیو و همکاران (۲۰۰۷)-(۴۵)
اقزایش عملکرد	۲ میلی‌آمپر	۲۰ دقیقه	F3 آند F4 کاند	DLPFC چپ/راست	ولع غذایی	ناک و همکاران (۲۰۰۷)-(۴۶)
اقزایش عملکرد	۱/۵ میلی‌آمپر	۱۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ/راست	تصمیم‌گیری	پیغمور و همکاران (۲۰۰۷)-(۴۷)
کاهش رقتارهای ریسک‌پذیری	۱ میلی‌آمپر	۱۵ دقیقه	F4/F3 آند کاند ماستویند	DLPFC چپ/راست	ریسک‌پذیری	پیلی و همکاران (۲۰۰۸)-(۴۸)
پیغود عملکرد	۱/۵ میلی‌آمپر	۵ دقیقه	FC3 آند کاند ماستویند	DLPFC راست	عملکرد اجرایی (تکانش گری)	پیلی و همکاران (۲۰۰۸)-(۲۰)
کاهش ادراف درد	۲ میلی‌آمپر	۵ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	ادراف درد	پاگیو و همکاران (۲۰۰۸)-(۳۱)
اقزایش عملکرد	۱ میلی‌آمپر	۳۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	حافظة کاری کلامی	اوهن و همکاران (۲۰۰۸)-(۴۹)
کاهش هیجانات منفی	۲ میلی‌آمپر	۵ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	پردازش هیجانی	پاگیو و همکاران (۲۰۰۹)-(۷)
اقزایش حافظة کاری	۲ میلی‌آمپر	۲۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	حافظة کاری	جو جم و همکاران (۲۰۰۹)-(۵۰)
اقزایش توجه نسبت به گروه شاهد	۲ میلی‌آمپر	۲۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	توجه	کانگ و همکاران (۲۰۰۹)-(۵۱)
پیغود عملکرد	۱ میلی‌آمپر	۲۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	حل مسئله	سیروتی و همکاران (۲۰۰۹)-(۵۲)
اقزایش عملکرد	۱ میلی‌آمپر	۱۵ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	عملکرد اجرایی (طراحتی)	دوکری و همکاران (۲۰۰۹)-(۵۱)
اختلال عملکرد حافظة کلامی کوتاه‌مدت	۱/۵ میلی‌آمپر	۵ دقیقه	F4 آند F3 یا کاند ماستویند	DLPFC چپ/راست	یادگیری کلامی	البر و همکاران (۲۰۰۹)-(۵۳)
تسهیل عملکرد	۲ میلی‌آمپر	۱۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	زنان (اسمه‌پرینشی)	قرنوتانی و همکاران (۲۰۰۹)-(۵۴)
پیغود عملکرد	۲ میلی‌آمپر	۲۲ دقیقه	F4/F3 آند F3/F4 کاند	DLPFC چپ/راست	تصمیم‌گیری	دیج و همکاران (۲۰۱۰)-(۵۵)
پیغود عملکرد	۲ میلی‌آمپر	۱۵ دقیقه	F4/F3 آند کاند دلویند راست	DLPFC چپ/راست	تصمیم‌گیری	مامی و همکاران (۲۰۱۰)-(۵۶)
پیغود تصمیم‌گیری	۲ میلی‌آمپر	۱۰ دقیقه	F4/F3 آند F3/F4 کاند	DLPFC چپ	تصمیم‌گیری	پاگیو و همکاران (۲۰۱۰)-(۵۷)
کاهش عملکرد	۱ میلی‌آمپر	۱۰ دقیقه	F4/F3 آند CZ کاند	DLPFC چپ/راست	یادگیری طیقیندی شده	آمربیوس و همکاران (۲۰۱۱)-(۵۸)

مشترک

شناخت

اقرایش عملکرد	۱ میلی‌آمیر	۱۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	حافظة کاری	آندرز و همکاران (۲۰۱۱)-(۵۹)
پردازش کند هیجانات منفی و تنظیم هیجانی	۱ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F3 آند C4 کاند	DLPFC چپ	تنظیم هیجانی (پردازش هیجانات منفی)	پنه گومز و همکاران (۲۰۱۱)-(۶۰)
اقرایش عملکرد	۱ میلی‌آمیر	۳۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	حافظه	هامر و همکاران (۲۰۱۱)-(۶۱)
اقرایش عملکرد	۱ میلی‌آمیر	۱۵ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	عملکرد اجرایی	لیت و همکاران (۲۰۱۱)-(۶۲)
اقرایش عملکرد	۱ میلی‌آمیر	۱۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	حافظة کاری	مالکوینی و همکاران (۲۰۱۱)-(۶۳)
اقرایش تنظیم هیجانی	۱ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F3 آند F4 کاند	DLPFC چپ	پردازش هیجانی	پنه گومز و همکاران (۲۰۱۱)-(۶۴)
اقرایش عملکرد	۱ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	حافظة کاری	تدو و همکاران (۲۰۱۱)-(۶۵)
آنده: اقرایش عملکرد کاند: کاهش عملکرد	۱ میلی‌آمیر	۱۵ دقیقه	کاند ماستوید مخالف	DLPFC چپ	حافظة کاری	زادله و همکاران (۲۰۱۱)-(۶۶)
اقرایش پاسخ‌های مطمئن و قوری و قبول و رد آن	۲ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F4/F3 آند F3/F4 کاند	DLPFC چپ	تصمیم‌گیری پرخطر	میناتی و همکاران (۲۰۱۲)-(۶۷)
اقرایش عملکرد	۲ میلی‌آمیر	۱۵ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	پردازش یکارچکی معنایی	یالکونی و ویتالونی (۲۰۱۲)-(۶۸)
اقرایش عملکرد	۱ میلی‌آمیر	۱۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	حافظة کاری	گلادوین و همکاران (۲۰۱۲)-(۶۹)
اقرایش عملکرد	۲ میلی‌آمیر	۱۵ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	تنظیم هیجانی	هورتنسیوس و همکاران (۲۰۱۲)-(۷۰)
آنده: اقرایش عملکرد حافظه کاند: تخریب عملکرد حافظه	۱ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	حافظة آشکار	جوادی و ولش (۲۰۱۲)-(۷۱)
اقرایش عملکرد حافظه	۱/۵ میلی‌آمیر	۳ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	حافظة کلامی	جوادی و همکاران (۲۰۱۲)-(۷۲)
اقرایش عملکرد حافظه	۱ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ اراست	حافظة قابل، توجه، عملکرد اجرایی	جون و هان (۲۰۱۲)-(۷۳)
اقرایش عملکرد	۲ میلی‌آمیر	۳۰ دقیقه	F3 آند F4 کاند	DLPFC چپ اراست	عملکرد اجرایی	لیت و همکاران (۲۰۱۲)-(۷۴)
کاهش هیجانات منفی	۱ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	انعطاف‌پذیری ذهنی	ملیوکا و همکاران (۲۰۱۲)-(۷۵)
اقرایش عملکرد	۱ میلی‌آمیر	۱۱ دقیقه	F3 آند FP2 کاند	DLPFC چپ	پردازش هیجانی	متیوکی و همکاران (۲۰۱۲)-(۷۶)
اقرایش تحمل نسبت به درد	۲ میلی‌آمیر	۲ دقیقه	F4/F3 آند SO کاند	DLPFC چپ اراست	عملکرد اجرایی (حل مسئله)	میلیوس و همکاران (۲۰۱۲)-(۷۷)
اقرایش عملکرد	۲ میلی‌آمیر	۱۰-۲۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چپ	حافظة کاری و ادرار درد	نیجه و همکاران (۲۰۱۲)-(۷۸)

مشترک

افزایش عملکرد	۱/۵ میلی‌آمیر	۱۵ دقیقه	F3 آند F4 کاند	DLPFC چی‌اراست	پردازش هیجانی	سلا و همکاران (۲۰۱۲)- (۷۶)
افزایش عملکرد	۲ میلی‌آمیر	۳۰ دقیقه	F3 آند CZ کاند	DLPFC چی	ادراک زبان	وانورسال و همکاران (۲۰۱۲)- (۲۴)
کاهش تصمیم‌گیری ناسازگار	۱/۵ میلی‌آمیر	۱۰ دقیقه	F3 آند T3 کاند	DLPFC چی	روانی کلامی	خیو جی و همکاران (۲۰۱۲)- (۷۷)
کاهش تصمیمات خطرناک	۰/۴۵ میلی‌آمیر	۱۵ دقیقه	F4/F3 آند F3/F4 کاند	DLPFC چی‌اراست	تصمیم‌گیری ناسازگار	یریفل و همکاران (۲۰۱۳)- (۷۸)
افزایش عملکرد	۲ میلی‌آمیر	۱۲ دقیقه	F3 آند کاند ماستویند	DLPFC چی	تصمیم‌گیری مخاطره‌آمیز	آستنا و همکاران (۲۰۱۳)- (۲۳)
افزایش تجربیات خوشایند	۲ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F5 آند F3 و SO کاند	DLPFC چی	حافظة ترس	کاناندو و همکاران (۲۰۱۳)- (۷۹)
افزایش عملکرد	۲ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F4/F3 آند F3/F4 کاند	DLPFC چی‌اراست	پردازش هیجانی	فکتیو و همکاران (۲۰۱۳)- (۸۰)
پیشود تصمیم‌گیری	۱/۶ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F4/F3 آند F3/F4 کاند	DLPFC چی	تصمیم‌گیری	هیچ و همکاران (۲۰۱۳)- (۸۱)
افزایش عملکرد	۱/۵ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F4 آند SO کاند	DLPFC چی‌اراست	تصمیم‌گیری یا تأخر	قیشر و همکاران (۲۰۱۳)- (۸۲)
افزایش یادگیری حرکتی	۲ میلی‌آمیر	۱۳ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چی	تنظیم هیجانی	قرستر و همکاران (۲۰۱۳)- (۸۳)
افزایش عملکرد	۱/۲ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چی	یادگیری حرکتی	هوی و همکاران (۲۰۱۳)- (۸۴)
افزایش عملکرد حافظه	۱/۵ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چی	حافظة کاری	جوادی و چینگ (۲۰۱۳)- (۸۵)
افزایش عملکرد حافظه	۱/۵ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چی	حافظة کاری	جوادی و چینگ (۲۰۱۳)- (۸۶)
کاهش عملکرد و حدت اثر اولیه	۱ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F3 آند T6 کاند	DLPFC چی	حافظة یلندمدت	کنگ تونگ و همکاران (۲۰۱۳)- (۸۶)
افزایش عملکرد حافظه در موضوعات جدید	۱/۵ میلی‌آمیر	۶ دقیقه	F4 آند F3 یا SO کاند	DLPFC چی‌اراست	پردازش دیداری	ماننتی و همکاران (۲۰۱۳)- (۸۷)
پیشود عملکرد	۲ میلی‌آمیر	۱۵ دقیقه	F4 آند F3 یا CZ کاند	DLPFC چی‌اراست	حافظة دیداری	میرون و لوبیدور (۲۰۱۳)- (۸۸)
پیشود عملکرد	۲ میلی‌آمیر	۱۵ دقیقه	F3/SO آند SO/F4 کاند	DLPFC چی‌اراست	حافظة کاری	منگریای و همکاران (۲۰۱۳)- (۸۹)
مؤثر بر خلق	۱ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چی	تصمیم‌گیری	مونوهاشی و همکاران (۲۰۱۳)- (۹۰)
افزایش عملکرد	۱/۵ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F3 آند F4 کاند	DLPFC چی‌اراست	خلق	نوزری و همکاران (۲۰۱۳)- (۹۱)
کاهش نشخوار ذهنی و افکار خود ارجامی	۲ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چی	توجه	واندرهاسیلت و همکاران (۲۰۱۳)- (۹۲)
پیشود عملکرد	۱/۵ میلی‌آمیر	۱۰ دقیقه	F4 آند کاند گونه مخالف	DLPFC چی‌اراست	افکار خود ارجاعی و نشخوار ذهنی	تانو و همکاران (۲۰۱۳)- (۹۳)
افزایش کنترل شناختی برای محرك‌های مشیت	۲ میلی‌آمیر	۲۰ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چی	توجه	واندرهاسیلت و همکاران (۲۰۱۳)- (۹۳)
اصلاح عملکرد	۲ میلی‌آمیر	۱۵ دقیقه	F3 آند SO کاند	DLPFC چی	حافظة کاری و پردازش هیجانی	یالکونی و همکاران (۲۰۱۴)- (۹۴)

مشترک

شناخت

پیهود عملکرد	۱ میلی‌آمیر	دقیقه ۲۰	F4/F3 آند F3/F4 آند	DLPFC چی‌اراست	پردازش معنایی	فلسون و همکاران (۲۰۱۴)-(۹۵)
عدم تأثیر بر یادگیری میتی بر الگو	۲ میلی‌آمیر	دقیقه ۲۵	F4 آند ion کاند	DLPFC راست	توجه	سمیتر و همکاران (۲۰۱۴)-(۹۶)
تحریک آهانه بر درک قضا مؤثر و تحریک قرون‌تال بر درک زمان و مکان مؤثر	۱/۵ میلی‌آمیر	دقیقه ۲۰	CP4/F4 آند CP3/F3 کاند	DLPFC راست	یادگیری میتی بر الگو	وودس و همکاران (۲۰۱۴)-(۹۷)
تسهیل ارزیابی شناختی در دو جهت افزایش یا کاهش پاسخ‌های هیجانی متناسب	۲ میلی‌آمیر	دقیقه ۲۰	F3 آند SO کاند	DLPFC چی	درگ مکان و زمان	قیشر و همکاران (۲۰۱۴)-(۹۸)
پیهود در کارکردهای شناختی (حافظه قمال)	۲ میلی‌آمیر	دقیقه ۲۰	F3 آند SO کاند	DLPFC چی	ارزیابی شناختی	ساندرز و همکاران (۲۰۱۴)-(۹۹)
پیهود حافظه کاری	۱ میلی‌آمیر	دقیقه ۲۰	F3 آند SO کاند	DLPFC چی	کارکردهای شناختی	کاروالو و همکاران (۲۰۱۵)-(۱۰۰)
پیهود قضاوت اخلاقی	۲ میلی‌آمیر	دقیقه ۱۰	F3 آند P4 کاند	DLPFC چی	حافظه کاری	کوهن و همکاران (۲۰۱۵)-(۱۰۱)
کاهش اثرات منفی تصاویر منفی	۰/۴۵ میلی‌آمیر	دقیقه ۱۵	F4/F3 آند SO کاند	DLPFC چی‌اراست	قضاوت اخلاقی	پریفل و لام (۲۰۱۵)-(۱۰۲)
کاهش خطریندیزی	۲ میلی‌آمیر	دقیقه ۱۹	F4 آند F3 کاند	DLPFC راست	خودتنظیمی	چینگ ولی (۲۰۱۵)-(۱۰۳)
تأثیر بر کاهش خطاهای حرکتی و زمان واکنش بر نیمکره مخالف عضو	۲ میلی‌آمیر	دقیقه ۲۰	F4 آند SO کاند	DLPFC راست	تصمیم‌گیری مخاطره‌آمیز	لینوس و همکاران (۲۰۱۵)-(۱۰۴)
افزایش انتخاب تصادی طی یادگیری ایزاری	۲ میلی‌آمیر	دقیقه ۱۵	F3 آند F4 کاند	DLPFC راست	هماهنگی عملکرد اندام‌ها	توری و همکاران (۲۰۱۵)-(۱۰۵)
افزایش انتخاب تصادی طی یادگیری ایزاری	۲ میلی‌آمیر	دقیقه ۱۵	F3 آند F4 کاند	DLPFC راست	هماهنگی عملکرد اندام‌ها	توری و همکاران (۲۰۱۵)-(۱۰۵)
کاهش برانگیختی درد کاهش ادرارک درد، خشونت و ناراحتی	۲ میلی‌آمیر	دقیقه ۱۵	F4/F3 آند F3/F4 آند	DLPFC چی	یادگیری و سیله‌ای	ریگو و همکاران (۲۰۱۵)-(۱۰۶)
کاهش رقتارهای پرخاشگرانه	۱/۵ میلی‌آمیر	دقیقه ۲۰	F4 آند SO کاند	DLPFC راست	خودتنظیمی درد	ریوا و همکاران (۲۰۱۵)-(۱۰۷)
افزایش هیجانات منفی در تعاملات اجتماعی	۱/۵ میلی‌آمیر	دقیقه ۲۰	SO آند F4 کاند	DLPFC راست	تنظیم هیجانات منفی	ریوا و همکاران (۲۰۱۵)-(۱۰۸)
پیهود تنظیم هیجانی و تصمیم‌گیری	۲ میلی‌آمیر	دقیقه ۲۰	F3 آند F4 کاند	DLPFC چی	واکنش هیجانی منفی و رقتار اجتماعی	چوی و همکاران (۲۰۱۶)-(۱۰۹)
کاهش تکانش‌گری و افزایش قدرت تصمیم‌گیری	۱/۵ میلی‌آمیر	دقیقه ۲۰	F4/F3 آند F5/FC3/F1 کاند	DLPFC چی‌اراست	تنظیم هیجانی و تصمیم‌گیری	یه و همکاران (۲۰۱۶)-(۱۱۰)
پیهود حافظه کاری	۱ میلی‌آمیر	دقیقه ۱۰	F3 آند F4 کاند	DLPFC چی‌اراست	تکانش‌گری - توجه - تصمیم‌گیری	مانکوسو و همکاران (۲۰۱۶)-(۱۱۱)
افزایش ناقل‌های عصبی مقزی گلوتامات و آن استیل اسیراتیت	۲ میلی‌آمیر	دقیقه ۳۰	F3 آند F4 کاند	DLPFC چی‌اراست	حافظه کاری	هان، یلانچت و همکاران (۲۰۱۶)-(۱۱۲)
پیهود و تقویت در سویچ کردن نوتابلی‌ها	۲ میلی‌آمیر	دقیقه ۲۰	F3 آند SO کاند	DLPFC چی	متاولیسم ناقلین عصبی	تب و لاپیدور (۲۰۱۶)-(۱۱۳)

مشترک

پیشود یادآوری و افزایش حافظه و رمزگذاری	۱/۵ میلی‌آمیر	۱/۵ دقیقه	F3 کاند یازوی راست	DLPFC چپ	سروچ کردن عملکرد و توانایی‌ها	لیشکار و همکاران (۲۰۱۷)-(۱۱۹)
افزایش عزت نفس، کاهش سرگیجه و نشخوار ذهنی	۱/۵ میلی‌آمیر	۱/۵ دقیقه	F3 کاند SO	DLPFC چپ	رمزگذاری و یازنایی حافظه	دریدت و همکاران (۲۰۱۷)-(۱۱۵)
سهم مؤثری در ترشح دویامین از قشر مغز	۲ میلی‌آمیر	۲ دقیقه	F3 کاند F4	DLPFC چپ	عزت نفس	قاتنیو و همکاران (۲۰۱۷)-(۱۱۶)
افزایش توجه و حافظه کاری، تنظیم هیجانی	۱/۵ میلی‌آمیر	۱/۵ دقیقه	F4 کاند SO	DLPFC چپ	ترشح دویامین	آنکری و همکاران (۲۰۱۷)-(۱۱۷)
افزایش پیشود در توجه و قاعیت‌های شناختی	۱/۵ میلی‌آمیر	۱/۵ دقیقه	F3 کاند Fp2	DLPFC چپ	توجه و حافظه کاری	چاروت و همکاران (۲۰۱۸)-(۱۱۸)
افزایش پیشود در سیالی و روانی کلامی و تکرار کلمات	۱ میلی‌آمیر	۱ دقیقه	F3 کاند SO	DLPFC چپ	توجه	پستالیزی و همکاران (۲۰۱۸)-(۱۱۹)
پیشود در تکلم و سیالی کلامی	۲ میلی‌آمیر	۵ دقیقه	T3/P4/F3 کاند دلتوبیض	DLPFC چپ	آنالیز واژگان در آغازیا	قناوتنی و همکاران (۲۰۱۹)-(۱۲۰)
پیشود یارداش شناختی و عملکرد اجرایی و سیالی کلامی	۱/۵ میلی‌آمیر	۱/۵ دقیقه	F3 کاند F4	DLPFC چپ	روانی کلامی	واسنی و همکاران (۲۰۱۹)-(۱۲۱)

منابع

- Cubelli R, De Bastiani P. 150 years after leborgne: why is paul broca so important in the history of neuropsychology? Cortex. 2011; 2(47): 146-7.
- Broca P. Sur le siège de la faculté du langage articulé (15 juin). Bulletins de la Société Anthropologique de Paris. 1865; 6: 377-93.
- Newcombe F. Missile wounds of the brain: a study of psychological deficits. Oxford University Press. 1969.
- Koenigs M, Tranel D, Damasio AR. The lesion method in cognitive neuroscience. The handbook of psychophysiology. 2007; 139-58.
- Dayan E, Censor N, Buch ER, Sandrini M, Cohen LG. Noninvasive brain stimulation: from physiology to network dynamics and back. Nat Neurosci. 2013; 16(7): 838-44.
- Nitsche MA, Liebetanz D, Antal A, Lang N, Tergau F, Paulus W. Modulation of cortical excitability by weak direct current stimulation—technical, safety and functional aspects. Supplements to Clinical Neurophysiology. 2003; 56: 255-76.
- Boggio PS, Zaghi S, Fregni F. Modulation of emotions associated with images of human pain using anodal transcranial direct current stimulation (tDCS). Neuropsychologia. 2009; 47(1): 212-7.
- Schlaug G, Renga V, Nair D. Transcranial direct current stimulation in stroke recovery. Archives of Neurology. 2008; 65(12): 1571-6.
- Gomez Palacio Schjetnan A, Faraji J, Metz GA, Tatsuno M, Luczak A. Transcranial direct current stimulation in stroke rehabilitation: a review of recent advancements. Stroke Research and Treatment. 2013; 2013.
- Kessler SK, Minhas P, Woods AJ, Rosen A, Gorman C, Bikson M. Dosage considerations for transcranial direct current stimulation in children: a computational modeling study. PloS One. 2013; 8(9): e76112.
- Kuo MF, Paulus W, Nitsche MA. Therapeutic effects of non-invasive brain stimulation with direct currents (tDCS) in neuropsychiatric diseases. Neuroimage. 2014; 85: 948-60.
- Nitsche MA, Boggio PS, Fregni F, Pascual-Leone A. Treatment of depression with transcranial direct current stimulation (tDCS): a review. Experimental Neurology. 2009; 219(1): 14-9.
- Madhavan S, Shah B. Enhancing motor skill learning with transcranial direct current stimulation—a concise review with applications to stroke. Frontiers in Psychiatry. 2012; 3: 66.
- Antal A, Kincses TZ, Nitsche MA, Paulus W.

Modulation of moving phosphene thresholds by transcranial direct current stimulation of V1 in human. *Neuropsychologia*. 2003; 41(13): 1802-7.

15. Flöel A, Rösler N, Michka O, Knecht S, Breitenstein C. Noninvasive brain stimulation improves language learning. *Journal of Cognitive Neuroscience*. 2008; 20(8): 1415-22.

16. Kincses TZ, Antal A, Nitsche MA, Bártfai O, Paulus W. Facilitation of probabilistic classification learning by transcranial direct current stimulation of the prefrontal cortex in the human. *Neuropsychologia*. 2004; 42(1): 113-7.

17. Nitsche MA. Transcranial direct current stimulation: a new treatment for depression? *Bipolar Disorders*. 2002; 4: 98-9.

18. Fregni F, Boggio PS, Mansur CG, Wagner T, Ferreira MJ, Lima MC, et al. Transcranial direct current stimulation of the unaffected hemisphere in stroke patients. *Neuroreport*. 2005; 16(14): 1551-5.

19. Tranulis C, Sepehry AA, Galinowski A, Stip E. Should we treat auditory hallucinations with repetitive transcranial magnetic stimulation? A metaanalysis. *The Canadian Journal of Psychiatry*. 2008; 53(9): 577-86.

20. Beeli G, Casutt G, Baumgartner T, Jäncke L. Modulating presence and impulsiveness by external stimulation of the brain. *Behavioral and Brain Functions*. 2008; 4(1): 33.

21. Dockery CA, Hueckel-Weng R, Birbaumer N, Plewnia C. Enhancement of planning ability by transcranial direct current stimulation. *Journal of Neuroscience*. 2009; 29(22): 7271-7.

22. Leite J, Carvalho S, Fregni F, Boggio PS, Gonçalves ÓF. The effects of cross-hemispheric dorsolateral prefrontal cortex transcranial direct current stimulation (tDCS) on task switching. *Brain Stimulation*. 2013; 6(4): 660-7.

23. Asthana M, Nueckel K, Mühlberger A, Neueder D, Polak T, Domschke K, et al. Effects of transcranial direct current stimulation on consolidation of fear memory. *Frontiers in Psychiatry*. 2013; 4: 107.

24. Vannorsdall TD, Schretlen DJ, Andrejezuk M, Ledoux K, Bosley LV, Weaver JR, et al. Altering automatic verbal processes with transcranial direct current stimulation. *Frontiers in Psychiatry*. 2012; 3: 73.

25. Fecteau S, Knoch D, Fregni F, Sultani N, Boggio P, Pascual-Leone A. Diminishing risk-taking behavior by modulating activity in the prefrontal cortex: a direct

current stimulation study. *Journal of Neuroscience*. 2007; 27(46): 12500-5.

26. Fregni F, Orsati F, Pedrosa W, Fecteau S, Tome FA, Nitsche MA, et al. Transcranial direct current stimulation of the prefrontal cortex modulates the desire for specific foods. *Appetite*. 2008; 51(1): 34-41.

27. Fregni F, Boggio PS, Nitsche MA, Rigonatti SP, Pascual-Leone A. Cognitive effects of repeated sessions of transcranial direct current stimulation in patients with depression. *Depression and Anxiety*. 2006; 23(8): 482-4.

28. Boggio PS, Ferrucci R, Rigonatti SP, Covre P, Nitsche M, Pascual-Leone A, et al. Effects of transcranial direct current stimulation on working memory in patients with Parkinson's disease. *Journal of the Neurological Sciences*. 2006; 249(1): 31-8.

29. Nitsche MA, Cohen LG, Wassermann EM, Priori A, Lang N, Antal A, et al. Transcranial direct current stimulation: state of the art 2008. *Brain Stimulation*. 2008; 1(3): 206-23.

30. Javadi AH, Walsh V. Transcranial direct current stimulation (tDCS) of the left dorsolateral prefrontal cortex modulates declarative memory. *Brain Stimulation*. 2012; 5(3): 231-41.

31. Boggio PS, Zaghi S, Lopes M, Fregni F. Modulatory effects of anodal transcranial direct current stimulation on perception and pain thresholds in healthy volunteers. *European Journal of Neurology*. 2008; 15(10): 1124-30.

32. Teo F, Hoy KE, Daskalakis ZJ, Fitzgerald PB. Investigating the role of current strength in tDCS modulation of working memory performance in healthy controls. *Frontiers in Psychiatry*. 2011; 2: 45.

33. Tanoue RT, Jones KT, Peterson DJ, Berryhill ME. Differential frontal involvement in shifts of internal and perceptual attention. *Brain Stimulation*. 2013; 6(4): 675-82.

34. Fregni F, Boggio PS, Nitsche M, Bermpohl F, Antal A, Feredoes E, et al. Anodal transcranial direct current stimulation of prefrontal cortex enhances working memory. *Experimental Brain Research*. 2006; 166(1): 23-30.

35. Marshall L, Mölle M, Siebner HR, Born J. Bifrontal transcranial direct current stimulation slows reaction time in a working memory task. *BMC Neuroscience*. 2005; 6(1): 23.

36. Jacobson L, Koslowsky M, Lavidor M. tDCS polarity

- effects in motor and cognitive domains: a meta-analytical review. *Experimental Brain Research.* 2012; 216(1):1-10.
37. Batsikadze G, Moliadze V, Paulus W, Kuo MF, Nitsche MA. Partially non-linear stimulation intensity-dependent effects of direct current stimulation on motor cortex excitability in humans. *The Journal of Physiology.* 2013; 591(7): 1987-2000.
38. Miniussi C, Harris JA, Ruzzoli M. Modelling non-invasive brain stimulation in cognitive neuroscience. *Neuroscience & Biobehavioral Reviews.* 2013; 37(8): 1702-12.
39. Silvanto J, Muggleton N, Walsh V. State-dependency in brain stimulation studies of perception and cognition. *Trends in Cognitive Sciences.* 2008; 12(12): 447-54.
40. Silvanto J, Pascual-Leone A. State-dependency of transcranial magnetic stimulation. *Brain Topography.* 2008; 21(1): 1.
41. Quararone A, Morgante F, Bagnato S, Rizzo V, Sant'Angelo A, Aiello E, et al. Long lasting effects of transcranial direct current stimulation on motor imagery. *Neuroreport.* 2004; 15(8): 1287-91.
42. Wiethoff S, Hamada M, Rothwell JC. Variability in response to transcranial direct current stimulation of the motor cortex. *Brain Stimulation.* 2014; 7(3): 468-75.
43. López-Alonso V, Cheiran B, Río-Rodríguez D, Fernández-del-Olmo M. Inter-individual variability in response to non-invasive brain stimulation paradigms. *Brain Stimulation.* 2014; 7(3): 372-80.
44. Fregni F, Boggio PS, Nitsche MA, Marcolin MA, Rigonatti SP, Pascual-Leone A. Treatment of major depression with transcranial direct current stimulation. *Bipolar Disorders.* 2006; 8(2): 203-4.
45. Fecteau S, Pascual-Leone A, Zald DH, Liguori P, Théoret H, Boggio PS, et al. Activation of prefrontal cortex by transcranial direct current stimulation reduces appetite for risk during ambiguous decision making. *Journal of Neuroscience.* 2007; 27(23): 6212-8.
46. Knoch D, Nitsche MA, Fischbacher U, Eisenegger C, Pascual-Leone A, Fehr E. Studying the neurobiology of social interaction with transcranial direct current stimulation-the example of punishing unfairness. *Cerebral Cortex.* 2007; 18(9): 1987-90.
47. Priori A, Mameli F, Cogiamanian F, Marceglia SA, Triticco M, Mrakic-Sposta S, et al. Lie-specific involvement of dorsolateral prefrontal cortex in deception. *Cerebral Cortex.* 2007; 18(2): 451-5.
48. Beeli G, Koeneke S, Gasser K, Jancke L. Brain stimulation modulates driving behavior. *Behavioral and Brain Functions.* 2008; 4(1): 34.
49. Ohn SH, Park CI, Yoo WK, Ko MH, Choi KP, Kim GM, et al. Time-dependent effect of transcranial direct current stimulation on the enhancement of working memory. *Neuroreport.* 2008; 19(1): 43-7.
50. Jo JM, Kim YH, Ko MH, Ohn SH, Joen B, Lee KH. Enhancing the working memory of stroke patients using tDCS. *American Journal of Physical Medicine & Rehabilitation.* 2009; 88(5): 404-9.
51. Kang EK, Baek MJ, Kim S, Paik NJ. Non-invasive cortical stimulation improves post-stroke attention decline. *Restorative Neurology and Neuroscience.* 2009; 27(6): 647-52.
52. Cerruti C, Schlaug G. Anodal transcranial direct current stimulation of the prefrontal cortex enhances complex verbal associative thought. *Journal of Cognitive Neuroscience.* 2009; 21(10): 1980-7.
53. Elmer S, Burkard M, Renz B, Meyer M, Jäncke L. Direct current induced shortterm modulation of the left dorsolateral prefrontal cortex while learning auditory presented nouns. *Behav Brain Funct.* 2009; 5: 29.
54. Fertonani A, Rosini S, Cotelli M, Rossini PM, Miniussi C. Naming facilitation induced by transcranial direct current stimulation. *Behavioural Brain Research.* 2010; 208(2): 311-8.
55. Hecht D, Walsh V, Lavidor M. Transcranial direct current stimulation facilitates decision making in a probabilistic guessing task. *Journal of Neuroscience.* 2010; 30(12): 4241-5.
56. Mameli F, Mrakic-Sposta S, Vergari M, Fumagalli M, Macis M, Ferrucci R, et al. Dorsolateral prefrontal cortex specifically processes general—but not personal—knowledge deception: multiple brain networks for lying. *Behavioural Brain Research.* 2010; 211(2): 164-8.
57. Boggio PS, Campanhã C, Valasek CA, Fecteau S, Pascual-Leone A, Fregni F. Modulation of decision-making in a gambling task in older adults with transcranial direct current stimulation. *European Journal of Neuroscience.* 2010; 31(3): 593-7.
58. Ambrus GZG, Zimmer M, Kincses ZT, Harza I, Kovács G, Paulus W, et al. The enhancement of cortical excitability over the DLPFC before and during training impairs categorization in the prototype distortion task. *Neuropsychologia.* 2011; 49(7): 1974-80. Andrews

SC, Hoy KE, Enticott PG, Daskalakis ZJ, Fitzgerald PB. Improving working memory: the effect of combining cognitive activity and anodal transcranial direct current stimulation to the left dorsolateral prefrontal cortex. *Brain Stimulation*. 2011; 4(2): 84-9.

60. Peña-Gómez C, Vidal-Pineiro D, Clemente IC, Pascual-Leone Á, Bartres-Faz D. Down-regulation of negative emotional processing by transcranial direct current stimulation: effects of personality characteristics. *PLoS One*. 2011; 6(7): e22812.

61. Hammer A, Mohammadi B, Schmicker M, Saliger S, Münte TF. Errorless and errorful learning modulated by transcranial direct current stimulation. *BMC Neuroscience*. 2011; 12(1): 72.

62. Leite J, Carvalho S, Fregni F, Gonçalves OF. Task-specific effects of tDCS-induced cortical excitability changes on cognitive and motor sequence set shifting performance. *PLoS One*. 2011; 6(9): e24140.

63. Mulquiney PG, Hoy KE, Daskalakis ZJ, Fitzgerald PB. Improving working memory: exploring the effect of transcranial random noise stimulation and transcranial direct current stimulation on the dorsolateral prefrontal cortex. *Clinical Neurophysiology*. 2011; 122(12): 2384-9.

64. Peña-Gómez C, Vidal-Pineiro D, Clemente IC, Pascual-Leone Á, Bartres-Faz D. Down-regulation of negative emotional processing by transcranial direct current stimulation: effects of personality characteristics. *PLoS One*. 2011; 6(7): e22812.

65. Zaehle T, Sandmann P, Thorne JD, Jäncke L, Herrmann CS. Transcranial direct current stimulation of the prefrontal cortex modulates working memory performance: combined behavioural and electrophysiological evidence. *BMC Neuroscience*. 2011; 12(1): 2.

66. Minati L, Campanhã C, Critchley HD, Boggio PS. Effects of transcranial direct-current stimulation (tDCS) of the dorsolateral prefrontal cortex (DLPFC) during a mixed-gambling risky decision-making task. *Cognitive Neuroscience*. 2012; 3(2): 80-8.

67. Balconi M, Vitaloni S. The tDCS effect on alpha brain oscillation for correct vs. incorrect object use. The contribution of the left DLPFC. *Neuroscience Letters*. 2012; 517(1): 25-9.

68. Gladwin TE, den Uyl TE, Wiers RW. Anodal tDCS of dorsolateral prefrontal cortex during an Implicit Association Test. *Neuroscience Letters*. 2012; 517(2): 82-6.

69. Hortensius R, Schutter DJ, Harmon-Jones E. When

anger leads to aggression: Induction of relative left frontal cortical activity with transcranial direct current stimulation increases the anger-aggression relationship. *Social Cognitive and Affective Neuroscience*. 2011; 7(3): 342-7.

70. Javadi AH, Cheng P, Walsh V. Short duration transcranial direct current stimulation (tDCS) modulates verbal memory. *Brain Stimulation*. 2012; 5(4): 468-74.

71. Jeon SY, Han SJ. Improvement of the working memory and naming by transcranial direct current stimulation. *Ann Rehabil Med*. 2012; 36(5): 585-95.

72. Maeoka H, Matsuo A, Hiyamizu M, Morioka S, Ando H. Influence of transcranial direct current stimulation of the dorsolateral prefrontal cortex on pain related emotions: a study using electroencephalographic power spectrum analysis. *Neuroscience Letters*. 2012; 512(1): 12-6.

73. Metuki N, Sela T, Lavidor M. Enhancing cognitive control components of insight problems solving by anodal tDCS of the left dorsolateral prefrontal cortex. *Brain Stimulation*. 2012; 5(2): 110-5.

74. Mylius V, Jung M, Menzler K, Haag A, Khader PH, Oertel WH, et al. Effects of transcranial direct current stimulation on pain perception and working memory. *European Journal of Pain*. 2012; 16(7): 974-82.

75. Nitsche MA, Koschack J, Pohlers H, Hullemann S, Paulus W, Happe S. Effects of frontal transcranial direct current stimulation on emotional state and processing in healthy humans. *Frontiers in Psychiatry*. 2012; 3: 58.

76. Sela T, Ivry RB, Lavidor M. Prefrontal control during a semantic decision task that involves idiom comprehension: a transcranial direct current stimulation study. *Neuropsychologia*. 2012; 50(9): 2271-80.

77. Xue G, Juan CH, Chang CF, Lu ZL, Dong Q. Lateral prefrontal cortex contributes to maladaptive decisions. *Proceedings of the National Academy of Sciences*. 2012; 109(12): 4401-6.

78. Pripfl J, Neumann R, Köhler U, Lamm C. Effects of transcranial direct current stimulation on risky decision making are mediated by 'hot'and 'cold'decisions, personality, and hemisphere. *European Journal of Neuroscience*. 2013; 38(12): 3778-85.

79. Cattaneo Z, Lega C, Flexas A, Nadal M, Munar E, Cela-Conde CJ. The world can look better: enhancing beauty experience with brain stimulation. *Social Cognitive and Affective Neuroscience*. 2013; 9(11): 1713-21.

80. Fecteau S, Boggio PS, Fregni F, Pascual-Leone A. Modulation of untruthful responses with non-invasive brain stimulation. *Frontiers in Psychiatry*. 2013; 3: 97.
81. Hecht D, Walsh V, Lavidor M. Bi-frontal direct current stimulation affects delay discounting choices. *Cognitive Neuroscience*. 2013; 4(1): 7-11.
82. Feeser M, Prehn K, Kazzer P, Mungee A, Bajbouj M. Transcranial direct current stimulation enhances cognitive control during emotion regulation. *Brain Stimulation*. 2014; 7(1): 105-12.
83. Foerster Á, Rocha S, Wiesolek C, Chagas AP, Machado G, Silva E, et al. Site-specific effects of mental practice combined with transcranial direct current stimulation on motor learning. *European Journal of Neuroscience*. 2013; 37(5): 786-94.
84. Hoy KE, Emonson MR, Arnold SL, Thomson RH, Daskalakis ZJ, Fitzgerald PB. Testing the limits: investigating the effect of tDCS dose on working memory enhancement in healthy controls. *Neuropsychologia*. 2013; 51(9): 1777-84.
85. Javadi AH, Cheng P. Transcranial direct current stimulation (tDCS) enhances reconsolidation of long-term memory. *Brain Stimulation*. 2013; 6(4): 668-74.
86. Kongthong N, Minami T, Nakuchi S. Semantic processing in subliminal face stimuli: an EEG and tDCS study. *Neuroscience Letters*. 2013; 544: 141-6.
87. Manenti R, Brambilla M, Petesi M, Ferrari C, Cotelli M. Enhancing verbal episodic memory in older and young subjects after non-invasive brain stimulation. *Frontiers in Aging Neuroscience*. 2013; 5: 49.
88. Meiron O, Lavidor M. Unilateral prefrontal direct current stimulation effects are modulated by working memory load and gender. *Brain Stimulation*. 2013; 6(3): 440-7.
89. Mengarelli F, Spoglianti S, Avenanti A, Di Pellegrino G. Cathodal tDCS over the left prefrontal cortex diminishes choice-induced preference change. *Cerebral Cortex*. 2013; 25(5): 1219-27.
90. Motohashi N, Yamaguchi M, Fujii T, Kitahara Y. Mood and cognitive function following repeated transcranial direct current stimulation in healthy volunteers: a preliminary report. *Neuroscience Research*. 2013; 77(1-2): 64-9.
91. Nozari N, Thompson-Schill SL. More attention when speaking: Does it help or does it hurt? *Neuropsychologia*. 2013; 51(13): 2770-80.
92. Vanderhasselt MA, Brunoni AR, Loeyts T, Boggio PS, De Raedt R. Nosce te ipsum—Socrates revisited? Controlling momentary ruminative self-referent thoughts by neuromodulation of emotional working memory. *Neuropsychologia*. 2013; 51(13): 2581-9.
93. Vanderhasselt MA, De Raedt R, Brunoni AR, Campanhã C, Baeken C, Remue J, et al. tDCS over the left prefrontal cortex enhances cognitive control for positive affective stimuli. *PloS One*. 2013; 8(5): e62219.
94. Balconi M, Vitaloni S. Dorsolateral pFC and the representation of the incorrect use of an object: the transcranial direct current stimulation effect on N400 for visual and linguistic stimuli. *Journal of Cognitive Neuroscience*. 2014; 26(2): 305-18.
95. Nelson JT, McKinley RA, Golob EJ, Warm JS, Parasuraman R. Enhancing vigilance in operators with prefrontal cortex transcranial direct current stimulation (tDCS). *Neuroimage*. 2014; 85: 909-17.
96. Smittenaar P, Prichard G, Fitzgerald TH, Diedrichsen J, Dolan RJ. Transcranial direct current stimulation of right dorsolateral prefrontal cortex does not affect model-based or model-free reinforcement learning in humans. *PloS One*. 2014; 9(1): e86850.
97. Woods AJ, Hamilton RH, Kranjec A, Minhaus P, Bikson M, Yu J, et al. Space, time, and causality in the human brain. *Neuroimage*. 2014; 92: 285-97.
98. Feeser M, Prehn K, Kazzer P, Mungee A, Bajbouj M. Transcranial direct current stimulation enhances cognitive control during emotion regulation. *Brain Stimulation*. 2014; 7(1): 105-12.
99. Sanders T, Liu Y, Buchner V, Tchounwou PB. Neurotoxic effects and biomarkers of lead exposure: a review. *Reviews on Environmental Health*. 2009; 24(1): 15-46.
100. Carvalho S, Boggio PS, Gonçalves ÓF, Vigário AR, Faria M, Silva S, et al. Transcranial direct current stimulation based metaplasticity protocols in working memory. *Brain Stimulation*. 2015; 8(2): 289-94.
101. Kuehne M, Heimrath K, Heinze HJ, Zaele T. Transcranial direct current stimulation of the left dorsolateral prefrontal cortex shifts preference of moral judgments. *PloS One*. 2015; 10(5): e0127061.
102. Pripfl J, Lamm C. Focused transcranial direct current stimulation (tDCS) over the dorsolateral prefrontal cortex modulates specific domains of self-regulation. *Neurosci Res*. 2015; 91: 41-7.
103. Cheng GL, Lee TM. Altering risky decision-making:

Influence of impulsivity on the neuromodulation of prefrontal cortex. *Social Neuroscience*. 2016; 11(4): 353-64.

104. Leenus DJF, Cuypers K, Vanvlijmen D, Meesen RLJ. The effect of anodal transcranial direct current stimulation on multi-limb coordination performance. *Neuroscience*. 2015; 290: 11-7.

105. Turi Z, Mittner M, Opitz A, Popkes M, Paulus W, Antal A. Transcranial direct current stimulation over the left prefrontal cortex increases randomness of choice in instrumental learning. *Cortex*. 2015; 63: 145-54.

106. Rêgo GG, Lapenta OM, Marques LM, Costa TL, Leite J, Carvalho S, et al. Hemispheric dorsolateral prefrontal cortex lateralization in the regulation of empathy for pain. *Neuroscience Letters*. 2015; 594: 12-6.

107. Riva P, Romero Lauro LJ, DeWall CN, Chester DS, Bushman BJ. Reducing aggressive responses to social exclusion using transcranial direct current stimulation. *Social Cognitive and Affective Neuroscience*. 2014; 10(3): 352-6.

108. Riva P, Romero Lauro LJ, Vergallito A, DeWall CN, Bushman BJ. Electrified emotions: Modulatory effects of transcranial direct stimulation on negative emotional reactions to social exclusion. *Social Neuroscience*. 2015; 10(1): 46-54.

109. Choi KM, Scott DT, Lim SL. The modulating effects of brain stimulation on emotion regulation and decision-making. *Neuropsychiatric Electrophysiology*. 2016; 2(1): 4.

110. Ye H, Chen S, Huang D, Wang S, Jia Y, Luo J. Transcranial direct current stimulation over prefrontal cortex diminishes degree of risk aversion. *Neuroscience Letters*. 2015; 598: 18-22.

111. Mancuso LE, Ilieva IP, Hamilton RH, Farah MJ. Does transcranial direct current stimulation improve healthy working memory? a meta-analytic review. *Journal of Cognitive Neuroscience*. 2016; 28(8): 1063-89.

112. Hone-Blanchet A, Edden RA, Fecteau S. Online effects of transcranial direct current stimulation in real time on human prefrontal and striatal metabolites. *Biological Psychiatry*. 2016; 80(6): 432-8.

113. Tayeb Y, Lavidor M. Enhancing switching abilities:

Improving practice effect by stimulating the dorsolateral pre frontal cortex. *Neuroscience*. 2016; 313: 92-8.

114. Leshikar ED, Leach RC, McCurdy MP, Trumbo MC, Sklenar AM, Frankenstein AN, et al. Transcranial direct current stimulation of dorsolateral prefrontal cortex during encoding improves recall but not recognition memory. *Neuropsychologia*. 2017; 106: 390-7.

115. De Raedt R, Remue J, Loeys T, Hooley JM, Baeken C. The effect of transcranial direct current stimulation of the prefrontal cortex on implicit self-esteem is mediated by rumination after criticism. *Behaviour Research and Therapy*. 2017; 99: 138-46.

116. Fonteneau C, Haesebaert F, Redoute J, Le Bars D, Costes N, Brunelin J, et al. Online transcranial direct current stimulation of the frontal cortex induces dopamine release in the striatum-a spatial and temporal analysis in healthy humans. *Brain Stimulation: Basic, Translational, and Clinical Research in Neuromodulation*. 2017; 10(2): 516-7.

117. Ankri Y, Meiron O, Braw Y. Executive attention enhancement under stress: A TDCS randomized controlled trial. *Brain Stimulation: Basic, Translational, and Clinical Research in Neuromodulation*. 2017; 10(2): 350.

118. Charvet L, Shaw M, Dobbs B, Frontario A, Sherman K, Bikson M, et al. Remotely supervised transcranial direct current stimulation increases the benefit of at-home cognitive training in multiple sclerosis. *Neuromodulation: Technology at the Neural Interface*. 2018; 21(4): 383-9.

119. Pestalozzi MI, Di Pietro M, Martins Gaytanidis C, Spierer L, Schnider A, Chouiter L, et al. Effects of prefrontal transcranial direct current stimulation on lexical access in chronic poststroke aphasia. *Neurorehabilitation and Neural Repair*. 2018; 32(10): 913-23.

120. Ghanavati E, Salehinejad MA, Nejati V, Nitsche MA. Differential role of prefrontal, temporal and parietal cortices in verbal and figural fluency: Implications for the supramodal contribution of executive functions. *Scientific Reports*. 2019; 9(1): 3700.

121. Vaseghi B, Zoghi M, Jaberzadeh S. Unihemispheric concurrent dual-site cathodal transcranial direct current stimulation: the effects on corticospinal excitability. *European Journal of Neuroscience*. 2016; 43(9): 1161-72.