

Research Article

Comparison of auditory event-related potential P300 in sighted and early blind individuals

Fatemeh Heidari¹, Saeed Farahani¹, Ghassem Mohammadkhani¹, Dr. Ebrahim Jafarzadepour², Dr. Shohre Jalaie³

¹- Department of Audiology, Faculty of Rehabilitation, Tehran University of Medical Sciences, Iran

²- Department of Optometry, Faculty of Rehabilitation Sciences, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

³- Department of Biostatistics, Faculty of Rehabilitation, Tehran University of Medical Sciences, Iran

Received: 1 November 2009, accepted: 11 July 2009

Abstract

Background and Aim: Following an early visual deprivation, the neural network involved in processing auditory spatial information undergoes a profound reorganization. In order to investigate this process, event-related potentials provide accurate information about time course neural activation as well as perception and cognitive processes. In this study, the latency and amplitude of auditory P300 were compared in sighted and early blind individuals in age range of 18-25 years old.

Methods: In this cross-sectional study, auditory P300 potential was measured in conventional oddball paradigm by using two tone burst stimuli (1000 and 2000 Hz) on 40 sighted subjects and 19 early blind subjects with mean age 20.94 years old.

Results: The mean latency of P300 in early blind subjects was significantly smaller than sighted subjects ($p=0.00$). There was no significant difference in amplitude between two groups ($p>0.05$).

Conclusion: Reduced latency of P300 in early blind subjects in comparison to sighted subjects probably indicates the rate of automatic processing and information categorization is faster in early blind subjects because of sensory compensation. It seems that neural plasticity increases the rate of auditory processing and attention in early blind subjects.

Keywords: Event-related potentials, P300, auditory stimulation, early blindness, neural plasticity

مقایسه پتانسیل وابسته به رخداد P300 شنوایی در افراد بینا و نابینای زودهنگام

فاطمه حیدری^۱، سعید فراهانی^۱، قاسم محمدخانی^۱، دکتر ابراهیم جعفرزاده پور^۲، دکتر شهره جلایی^۳

^۱- گروه شنوایی شناسی، دانشکده توانبخشی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران

^۲- گروه بینایی‌سنگی، دانشکده علوم توانبخشی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران

^۳- گروه آمار زیستی، دانشکده توانبخشی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران

چکیده

زمینه و هدف: متعاقب محرومیت زودهنگام بینایی، شبکه عصبی درگیر در پردازش اطلاعات فضایی شنوایی سازماندهی مجدد عمیقی را نشان می‌دهد. به‌منظور بررسی این فرایند، پتانسیل‌های وابسته به رخداد، اطلاعات دقیقی در زمینه الگوهای زمانی فعالیت عصبی همراه با فرایندهای درکی و شناختی فراهم می‌نمایند. در مطالعه حاضر مقایسه زمان نهفتگی و دامنه پتانسیل P300 شنوایی در افراد بینا و نابینای زودهنگام انجام گرفته است.

روش بررسی: در این مطالعه مقطعی، پتانسیل P300 شنوایی به‌روش تحریک متفاوت با استفاده از دو محرک تن‌برست ۱۰۰۰ و ۲۰۰۰ هرتز در ۴۰ نفر بینا و ۱۹ فرد نابینای زودهنگام در محدوده سنی ۱۸-۲۵ سال ثبت شد.

یافته‌ها: میانگین زمان نهفتگی پاسخ P300 افراد نابینای زودهنگام کمتر از افراد بینا به‌دست آمد که این اختلاف از نظر آماری معنی‌دار بود ($p=0.00$). اما میانگین دامنه پاسخ P300 در دو گروه تفاوتی نشان نداد ($p>0.05$).

نتیجه‌گیری: کاهش زمان نهفتگی پتانسیل P300 در افراد نابینای زودهنگام در مقایسه با افراد بینا نشان می‌دهد که احتمالاً پردازش خودکار و طبقه‌بندی اطلاعات در افراد نابینا به‌دبیال جبران حسی سریع‌تر است و به نظر می‌رسد به‌دلیل ساخت‌پذیری عصبی سرعت پردازش و توجه شنوایی در افراد نابینا بیش‌تر است.

واژگان کلیدی: پتانسیل وابسته به رخداد، P300، تحریک شنوایی، نابینایی زودهنگام، ساخت‌پذیری عصبی

(وصول مقاله: ۸۸/۳/۲۸، پذیرش: ۸۸/۸/۱۰)

مقدمه

یابند. علاوه بر این دیده شده که قشر بینایی افراد نابینا غیرفعال نمانده و در پردازش ورودی‌های غیربینایی شرکت می‌کند^(۱)، بدین ترتیب نوعی جبران حسی (sensory compensation) صورت می‌پذیرد و افراد نابینا اطلاعات بینایی از دست داده را با افزایش استفاده از ورودی سیستم‌های سالم حسی دیگر چون شنوایی و حسی-پیکری جبران می‌نمایند^(۲). افزایش فعالیت قشر بینایی در افراد نابینایی زودهنگام در طی پردازش فضایی شنوایی در مطالعات تصویربرداری توسط Leclerc و همکاران^(۳)، Arno و همکاران^(۴)، Poirier و همکاران^(۵)، Voss و همکاران^(۶) و collignon و همکاران^(۷) گزارش شده

قابلیت سازماندهی مجدد عملکرد سیستم عصبی مرکزی در پاسخ به تغییرات ورودی‌های حسی مختلف در طول زندگی وجود دارد^(۸). این فرایند در دوره‌های مختلف زندگی با شدت و ضعف انجام می‌پذیرد و متأثر از عوامل مختلفی از جمله سن، بلوغ و یادگیری است^(۹).

متعاقب از دست دادن زودهنگام بینایی (افرادی که نابینا متولد شده‌اند یا بینایی خود را قبل از ۶ سالگی از دست داده‌اند)^(۱۰)، تعداد نورون‌ها در قشر بینایی کاهش و در مقابل نورون‌های شنوایی و حسی-پیکری در قشر اکتوسیلوین و آهیانه‌ای که به ترتیب به محرکات شنوایی و پیکری پاسخ می‌دهند افزایش می-

جمجمه‌ای خلفی تر هستند(۱۷و۱). هدف از مطالعه حاضر مقایسه میانگین زمان نهفتگی و دامنه پتانسیل وابسته به رخداد P300 شناوی در افراد بینا و نابینای زودهنگام به منظور آگاهی بیشتر از پدیده ساخت‌پذیری عصبی (neuralplasticity) است.

روش بررسی

در این مطالعه مقطعی- مقایسه‌ای و غیرمداخله‌ای، ۴۰ نفر بینا (۲۰ زن و ۲۰ مرد) و ۱۹ فرد نابینای زودهنگام (۹ زن و ۱۰ مرد) در محدوده سنی ۱۸-۲۵ سال بررسی شدند. ۱۷ نفر از نابینایان، نابینای مادرزاد بودند و ۲ نفر در ۵ سالگی دچار نابینایی شده بودند. علت نابینایی آن‌ها محیطی و نابینای مطلق بودند. افراد مورد مطالعه به روش نمونه‌گیری آسان با توجه به معیارهای ورود شامل دارا بودن حداقل دیپلم، فقدان سابقه اختلالات ادیولوژیک و اتولوژیک، عدم استفاده از داروهای مؤثر بر سیستم عصبی مرکزی، قرار نداشتن در سیکل‌های زمانی خاص، نداشتن سابقه تشنج، افسردگی و ضربه به سر و برخورداری از شناوی هنجار انتخاب شدند. پس از کسب رضایت و تکمیل پرسشنامه برای آن‌ها، ادیومتری تن خالص، تمپانومتری و رفلکس صوتی دگرسویی انجام شد و در صورت نداشتن مشکل شناوی آزمون P300 برای آن‌ها انجام گرفت.

آزمون P300 به روش oddball با استفاده از دستگاه پتانسیل برانگیخته EP Chartr ICS ساخت شرکت GN Otometric آمریکا از طریق ۵ الکترود با آرایش Cz و Fz به عنوان الکترودهای غیروازنگونگر و A1 و A2 الکترودهای وازنگونگر و Fpz الکترود زمین با توجه به امپدانس الکترودی کمتر از ۵ کیلو اهم با زمان پیش تحریک ۱۰۰ میلی ثانیه و پنجره زمانی ۵۰۰ میلی ثانیه در ۴ بلاک ثبت گردید(۱۰). به منظور یکسان‌سازی شرایط آزمون برای دو گروه و نیز کنترل آرتیفیکت‌های چشمی آزمایش P300 با چشمان بسته انجام شد(۱).

پاسخ P300 با استفاده از دو محرک تن برست، یکی محرک استاندارد ۱۰۰۰ هرتز و دیگری محرک هدف ۲۰۰۰ هرتز (هر دو با زمان خیر/افت ۵ میلی ثانیه و پلاتو ۵۰ میلی ثانیه، سرعت

است(۵-۹)). به منظور کسب آگاهی از فرایند عملکرد قشری، تصویربرداری تشديد مغناطیسی عملکردی (functional magnetic resonance imaging: fMRI) الکتروэнسفالوگرافی (Electroencephalography: EEG) به ویژه Event-Related Potentials (ERPs) پتانسیل‌های وابسته به رخداد (ERPs) (Potentials بالای در زمینه اندازه‌گیری میزان مهارت یا توانایی در اجرای وظیفه محوله را دارند(۱)). از جمله شناخته شده‌ترین ERPs پاسخ P3 یا P300 است که تحت شرایط ویژه محرک به روش تحریک P3a یا P300 متفاوت (oddball) قابل ثبت است. این پاسخ شامل دو موج P3a که به صورت غیر فعال و دیگری موج P3b که نیازمند توجه فرد به محرك است می‌باشد. موج P3b به طور معمول P300 نامیده می‌شود(۱۰). مجموعه‌ای از پاسخ‌های شناختی ممکن است در تولید پاسخ P300 شرکت نماید که از میان آن‌ها تمايز خصوصیات صدا، پردازش زمانی، توجه و حافظه را می‌توان نام برد. به عبارتی این پاسخ فرایندهای توجه/حافظه مرتبط با تغییرات عصبی متاثر از محیط که از طریق ورودی‌های حسی جدید القاء می‌شود را منعکس می‌نماید(۱۱). مناطق مختلفی از مغز در تولید این پاسخ شرکت می‌کنند که شامل ساختارهای تحت قشری (برای مثال هیپوکامپوس و مراکز دیگری در سیستم لیمیک و تalamوس) و نواحی قشری شناوی و لوب فرونتمال است(۱۰-۱۳). جزء P300 را می‌توان علاوه بر تحریک شناوی به وسیله محرکات بینایی و حسی-پیکری استخراج نمود(۱۰).

Naveen Starlinger و Niemeyer (۱۹۸۱)، در مطالعات و همکاران (۱۹۹۷)(۱۵و۱۴)، محمدخانی، ملاصداقی و همکاران (۲۰۰۶)(۱۶) کاهش زمان نهفتگی و افزایش دامنه در برخی اجزای میانرس شناوی در افراد نابینای زودهنگام در مقایسه با افراد بینا گزارش شد. همچنین Kujula و همکاران (۱۹۹۵) و Roder و همکاران (۱۹۹۶) بیان کردند که برخی اجزای ERPs که با محرک شناوی و حسی-پیکری برانگیخته شدند در قشر مغز افراد نابینای زودهنگام دارای توزیع

جدول ۱- مقایسه زمان نهفتگی و دامنه قله موج P300 در افراد بینا و نابینای زودهنگام با استفاده از آزمون t مستقل (n=۵۹)

گروهها	زمان نهفتگی (میلی ثانیه)				تعداد	
	دامنه (میکروولت)		انحراف معیار			
	میانگین	انحراف معیار	میانگین	انحراف معیار		
بینا	۳۲۳/۱۸	۲۰/۱۳	۱۰/۸۲	۴/۵۶	۴۰	
نابینا	۲۹۰/۴۰	۱۹/۰۴	۹/۹۷	۴/۸۷	۱۹	

که این اختلاف از نظر آماری معنی دار نبود(p>0/05).

بحث

هدف از مطالعه حاضر آگاهی بیشتر از پدیده ساخت-پذیری عصبی و عملکرد قشری با استفاده از پتانسیل شناختی P300 بوده است. در این مطالعه بین میانگین زمان نهفتگی موج P300 در افراد بینا و نابینای زودهنگام تفاوت معنی داری مشاهده شد، بدین ترتیب که میانگین زمان نهفتگی موج P300 افراد نابینا کمتر از افراد بینا به دست آمد. کاهش زمان نهفتگی موج P300 در افراد نابینا، افزایش سرعت هدایت عصبی و تسهیل شناخت را در این گروه نشان می دهد که ممکن است به دلیل سازماندهی مجدد مناطق مولد پتانسیل شناختی P300 یا ساختارهای چند حسی و یا ایجاد ارتباطات عملکردی بین آنها و توجه بیشتر به محركها و به طور کلی ناشی از ساخت پذیری عصبی به منظور جبران حسی باشد. از آنجاکه افراد نابینا متعاقب محرومیت بینایی محیطی یکی از اساسی ترین و مهم ترین ورودی حسی را از دست می دهند، برای جبران اطلاعات از دست رفته بینایی و ایجاد ارتباط و تعامل مؤثر با جهان پیرامون مجبور به استفاده از ورودی های حسی سالم دیگر از جمله شنوایی می گردد. افزایش استفاده از ورودی های حسی سالم، مناطق قشری مربوط به آن را افزایش می دهد هم چنین مناطق دیگری که به طور معمول بدان منظور استفاده نمی شود نظیر قشر بینایی در پردازش این ورودی ها وارد عمل می گردد. پس دلیل افزایش اندازه مناطق نماینده قشری درک آن ورودی،

تکرار ۰/۹ بر ثانیه، شدت ۷۵ دسی بل (nHL) با فیلتر باند گذر ۱/۰- تا ۳۰ هرتز و ارائه دو گوشی با استفاده از گوشی داخلی ER-3A انجام شد. محرك هدف به صورت شبیه تصادفی با احتمال وقوع ۲۰ درصد و در مجموع ۲۰۰ تحریک (۱۶۰ محرك استاندارد و ۴۰ محرك هدف) ارائه شد وظیفه فرد، توجه به محرك هدف و همزمان با شنیدن آن فشار شاسی که در اختیار وی قرار داشت، بود(۱۸).

در این پژوهش افراد به طور داوطلبانه در پژوهش شرکت کردند و توضیحات کامل درباره روند اجرای آزمون به آنان داده شد و از آن ها رضایت نامه گرفته شد. تجزیه و تحلیل داده ها با استفاده از آزمون t مستقل و نرم افزار SPSS نسخه ۱۱/۵ انجام گرفت.

یافته ها

با توجه به قوی تر بودن پاسخ P300 از طریق الکترود کف سر (vertex) مرکزی نتایج حاصل از این الکترود در این قسمت آمده است. در بررسی حاصل از نتایج افراد مورد مطالعه، میانگین زمان نهفتگی قله موج P300 افراد بینا ۳۲۳/۱۸ میلی ثانیه با انحراف معیار ۲۰/۱۳ و افراد نابینا ۲۹۰/۴۰ میلی ثانیه با انحراف معیار ۱۹/۰۴ به دست آمد(جدول ۱). به این ترتیب، میانگین زمان نهفتگی نابینایان کمتر از افراد بینا به دست آمد و این اختلاف از لحاظ آماری معنی دار بود(p=0/00). همچنین میانگین دامنه موج P300 افراد بینا ۱۰/۸۲ میکروولت با انحراف معیار ۴/۵۶ و افراد نابینا ۹/۹۷ میکروولت با انحراف معیار ۴/۸۷ به دست آمد(جدول ۱)

تعداد نورون‌های مشارکت‌کننده و در نتیجه افزایش لحظات دوقطبی را در بر داشته باشد. افزایش سرعت هدایت عصبی در تعداد بیشتر نورون‌های حاصل از ساخت‌پذیری عصبی را می‌توان مربوط به کاهش مقاومت دانست. زیرا از یک نظر افزایش تعداد نورون‌ها می‌تواند تعداد سیناپس‌های مرتبط با تعداد نورون کمتر را در بین تعداد نورون‌های بیشتر تقسیم نماید که این کاهش تعداد سیناپس نورون‌ها سبب کاهش مقاومت می‌گردد. این عامل افزایش سرعت هدایت عصبی را به دنبال دارد. از نظر دیگر، اتصال الکتریکی تعداد زیادی از نورون‌های کوچک در مقایسه با یک نورون بزرگ، انتقال الکتریکی سریع‌تر و هم‌زمانی بیشتر را در سیناپس‌های الکتریکی سبب می‌گردد. زیرا اتصال الکتریکی بین نورون‌های کوچک، باعث کاهش مقاومت مؤثر شبکه متصل نورون‌ها نسبت به یک سلول بزرگ می‌گردد و می‌تواند سرعت هدایت عصبی را افزایش دهد(۲۱). این مکانیسم‌ها می‌توانند به‌طور مستقل وجود داشته باشند یا در برخی موارد با یکدیگر هم‌پوشانی نمایند(۲۰).

در مطالعه حاضر بین مقادیر دامنه موج P300 در دو گروه تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد. در مطالعاتی که فعالیت الکتریکی به‌طور هم‌زمان از الکترودهای سطحی و درون جمجمه‌ای ثبت شده نشان می‌دهد که مثبت بودن نسبی در EEG در مقایسه با منفی بودن نسبی دارای وضوح کمتری است بدین معنی که امواج دیررس منفی افزایش پتانسیل بیشتری نسبت به امواج دیررس مثبت در EEG نشان می‌دهند و از آن‌جاکه موج P300 از اجزای مثبت پتانسیل دیررس می‌باشد از این قاعده تعیت می‌کند. به نظر می‌رسد که امواج مثبت آهسته مهار نسبی سلول‌های قشری را منعکس می‌کنند. زیرا پاسخ P300، شناختی است و توجه و حافظه بهنگام از عوامل اساسی برای ثبت مطلوب این پتانسیل است که فرایند مهاری ناشی از حالت عملکردی P300 می‌تواند محتوای پراکندگی مولدهای (۱۳-۱۰)P300 که هنوز به‌طور دقیق شناخته نشده است و تعداد محدود الکترودهای ثبت در این مطالعه و از سوی دیگر، این موضوع که P300 علاوه بر پارامترهای ثبت به-

وابستگی رفتاری به ورودی آوران است تا میزان تحریک وارد(۲۰)، بدین معنی که نابینایان بیشتر از افراد بینا شناوی دریافت نمی‌کنند ولی وابستگی رفتاری و توجه به عنوان منبع سازماندهی مجدد وابسته به استفاده، این امکان را به وجود می‌آورد که گسترش مناطق قشری و تحت قشری در بهبود برخی عملکردهای فرد به دنبال محرومیت حسی مؤثر باشد. وسعت نقشه تونوتوپیک قشر شناوی در افراد نابینا ظرفیت تمیز و توجه آنان را بالا می‌برد. زیرا گسترش شبکه عصبی یا به عبارتی بزرگ‌تر شدن شبکه عصبی منجر به ظرفیت بالاتر می‌شود و در نتیجه سرعت پیشتر در تمیز زمانی شناوی ایجاد می‌کند. این عامل می‌تواند یکی از دلایل کاهش زمان نهفتگی قله موج P300 در افراد نابینای زودهنگام در این پژوهش باشد. زیرا موج P300 یک پاسخ سابجکتیو و وابسته به توجه فرد به محرک هدف و قدرت تمیز و بازشناسی آن از محرک استاندارد می‌باشد و توجه بیشتر سبب کاهش زمان نهفتگی این موج می‌گردد.

تغییرات ساخت‌پذیری عصبی و متعاقب آن وسعت یافتن قشر شناوی در افراد نابینای زودهنگام می‌تواند با چند مکانیسم احتمالی بیان شود. اساس نوروفیزیولوژی ساخت‌پذیری عصبی نشان می‌دهد که پس از وقوع یک ضایعه، هیچ نورون جدیدی به وجود نمی‌آید، اما تکامل در حین رشد و تکامل از دستگاه عصبی شدن بیانگر امکان ایجاد تغییرات ساختمانی در دستگاه عصبی مرکزی است. افزایش میلینه شدن دستگاه عصبی مرکزی، باعث بالا رفتن سرعت هدایت عصبی در طول نورون می‌شود. فرضیه‌های دیگری هم در جهت چگونگی گسترش نقشه تونوتوپیک قشر شناوی در افراد نابینا وجود دارند(۲۰) که عبارتند از:

- منحنی کوک فرکانسی نورون‌ها ممکن است دارای ویژگی فرکانسی بیشتر شود، نتیجه این‌که یک تن با یک فرکانس ویژه می‌تواند مجموعه کوچک‌تری از نورون‌ها را فعال نماید.

- کاهش مرگ سلولی در قلمرو قشری ورودی‌های دیگر از جمله قشر شناوی یا ایجاد ارتباطات آنی (گذران)
- گسترش منطقه قشری شناوی که ممکن است افزایش

پیشرفت کرده است اما مکانیسم‌های این سازماندهی مجدد کمتر از ساخت‌پذیری سیستم‌های حسی درک شده است.

نتیجه‌گیری

به طور کلی نتیجه پژوهش حاضر نشان می‌دهد که احتمالاً سرعت پردازش خودکار و طبقه‌بندی اطلاعات در شبکه عصبی مغزی افراد نابینا به دنبال جبران حسی بیشتر است و اطلاعات شنوایی در نابینایان کارآمدتر و سریع‌تر پردازش می‌شوند. بنابراین پژوهش و مطالعات قبلی، می‌توان نتیجه گرفت که با محرومیت از یک حس با گذشت زمان حواس دیگر برای جبران عملکرد آن حس و رساندن مغز به حداقل ظرفیت پردازش خود عمل کند. از طرفی بررسی‌ها نشان داده که بازبودن فرایند ساخت‌پذیری عصبی علاوه بر محرومیت حسی به شدت متأثر از توجه فرد می‌باشد. این یافته نشان می‌دهد که تربیت حسی مناسب می‌تواند نقشه‌های قشری حسی را تعديل نماید و ارتباطات عصبی جدید در قشر مغز به وجود آورد و تغییر ساختار عملکردی مغز را تسهیل و تسريع نماید.

سپاسگزاری

بدین وسیله از همکاری‌های صمیمانه مراکز عصای سفید، انجمن علمی- فرهنگی دانشجویان و دانش‌آموختگان نابینا، کانون نابینایان فرهنگسرای سالموند و دیبرستان مجتمع آموزشی نابینایان شهید مجتبی تشكر و قدردانی می‌گردد.

REFERENCES

- Röder B, Rösler F, Hennighausen E, Näcker F. Event-related potentials during auditory and somatosensory discrimination in sighted and blind human subjects. *Brain Res Cogn Brain Res.* 1996;4(2):77-93.
- Büchel C, Price C, Frackowiak RS, Friston K. Different activation patterns in the visual cortex of late and congenitally blind subjects. *Brain.* 1998;121 (Pt 3):409-19.
- Burton H. Visual cortex activity in early and late blind people. *J Neurosci.* 2003;23(10):4005-11.
- Röder B, Rösler F, Neville HJ. Effects of interstimulus interval on auditory event-related potentials in congenitally blind and normally sighted humans. *Neurosci Lett.* 1999;264(1-3):53-6.
- Leclerc C, Saint-Amour D, Lavoie ME,

شدت متأثر از عوامل فردی است(۱۰) و همین باعث می‌شود تغییرپذیری بین فردی این پتانسیل بالا باشد، که می‌تواند بر عدم مشاهده تفاوت معنی‌دار بین مقادیر دامنه افراد بینا و نابینا مؤثر باشد.

در بررسی‌های متون تنها پژوهش مشابه از جهت نوع پتانسیل برانگیخته و افراد مورد بررسی با مطالعه حاضر، مطالعه P300 (Röder ۱۹۹۶) بود. یافته مطالعه حاضر در مورد دامنه موج با نتیجه مطالعه یاد شده هم‌خوانی دارد در حالی که مقادیر زمان نهفته‌گی این دو مطالعه با هم هم‌خوانی ندارد. دلیل این ناهم‌خوانی احتمالاً می‌تواند تفاوت در محل ثبت این پتانسیل از لحاظ توزیع جمجمه‌ای و نیز تفاوت در پارامترهای ثبت باشد.

به نظر می‌رسد که فعالیت چند حسی (cross-modal) منطقه مغزی محروم از ورودی حسی طبیعی وابسته به فرایند توجه به محرك است. هر مطالعه‌ای که در زمینه این فعالیت در مغز انسان گزارش شده از وظایفی برای فرد استفاده کرده است که نیازمند توجه به محرك‌ها بوده است. به بیان دیگر اگر فرد مستقیماً به محرك توجه نداشته باشد، فعالیت چند حسی با این محرك‌ها استخراج نمی‌شود(۲۲). بسیاری از مطالعات اخیر نشان داده است که منطقه قشری محروم از ورودی طبیعی می‌تواند نقش عملکردی در پردازش اطلاعات دریافتی از حواس دیگر داشته باشد. چنان که نورون‌های قشر پس سری در پردازش اطلاعات شنوایی و حسی- پیکری دخالت دارد. با این که آگاهی از سازماندهی مجدد چندحسی عملکردهای مغزی در سال‌های اخیر

- Lassonde M, Lepore F. Brain functional reorganization in early blind humans revealed by auditory event-related potentials. *Neuroreport*. 2000;11(3):545-50.
6. Arno P, De Volder AG, Vanlierde A, Wanet-Defalque MC, Strelc E, Robert A, et al. Occipital activation by pattern recognition in the early blind using auditory substitution for vision. *Neuroimage*. 2001;13(4):632-45.
 7. Poirier C, Collignon O, Scheiber C, Renier L, Vanlierde A, Tranduy D, et al. Auditory motion perception activates visual motion areas in early blind subjects. *Neuroimage*. 2006;31(1):279-85.
 8. Voss P, Gougoux F, Zatorre RJ, Lassonde M, Lepore F. Differential occipital responses in early- and late-blind individuals during a sound-source discrimination task. *Neuroimage*. 2008;40(2):746-58.
 9. Collignon O, Davare M, Olivier E, De Volder AG. Reorganization of the right occipito-parietal stream for auditory spatial processing in early blind humans. A transcranial magnetic stimulation study. *Brain Topogr*. 2009;21(3-4):232-40.
 10. Hall JW. New handbook of auditory evoked responses. Boston: Allyn and Bacon; 2007.
 11. Linden DE. The p300: where in the brain is it produced and what does it tell us? *Neuroscientist*. 2005;11(6):563-76.
 12. Patel SH, Azzam PN. Characterization of N200 and P300: selected studies of the Event-Related Potential. *Int J Med Sci*. 2005;2(4):147-54.
 13. Volpe U, Mucci A, Bucci P, Merlotti E, Galderisi S, Maj M. The cortical generators of P3a and P3b: a LORETA study. *Brain Res Bull*. 2007;73(4-6):220-30.
 14. Niemeyer W, Starlinger I. Do the blind hear better? Investigations on auditory processing in congenital or early acquired blindness. II. Central functions. *Audiology*. 1981;20(6):510-5.
 15. Naveen KV, Srinivas RS, Nirmala KS, Nagendra HR, Telles S. Middle latency auditory evoked potentials in congenitally blind and normal sighted subjects. *Int J Neurosci*. 1997;90(1-2):105-11.
 16. Mohamad-khani Gh, Molasadeghi A, Majidi H, Jafari Z, Asadmalayeri S, Jalaie Sh. Comparison of amplitude and latency of auditory middle latency responses in congenitally blind and normally sighted subjects in range of 14-20 yrs. *TUMJ*. 2006;64(1):49-55. Persian.
 17. Kujala T, Alho K, Kekoni J, Hämäläinen H, Reinikainen K, Salonen O, et al. Auditory and somatosensory event-related brain potentials in early blind humans. *Exp Brain Res*. 1995;104(3):519-26.
 18. Schiff S, Valenti P, Andrea P, Lot M, Bisiacchi P, Gatta A, et al. The effect of aging on auditory components of event-related brain potentials. *Clin Neurophysiol*. 2008;119(8):1795-802.
 19. Liu Y, Yu C, Liang M, Li J, Tian L, Zhou Y, et al. Whole brain functional connectivity in the early blind. *Brain*. 2007;130(Pt 8):2085-96.
 20. Elbert T, Sterr A, Rockstroh B, Pantev C, Müller MM, Taub E. Expansion of the tonotopic area in the auditory cortex of the blind. *Neurosci*. 2002;22(22):9941-4.
 21. Kandel ER, Siegelbaum SA. Overview of synaptic transmission. In: Kandel ER, Schwartz J, Jessel T. Principles of neural science. 4th ed. New York: McGraw-Hill; 2000. p. 175-86.
 22. Kujala T, Palva MJ, Salonen O, Alku P, Huotilainen M, Järvinen A, et al. The role of blind humans' visual cortex in auditory change detection. *Neurosci Lett*. 2005;379(2):127-31.