

طرح زمانی پاسخ نوروئهای کالیکولوس تحتانی به صوت خالص

دکتر علی نسیمی*، دکتر آدریان ریز**

چکیده:

با توجه به اینکه بین طرح زمانی پاسخ (Post-stimulus time histogram=PSTH) نوروئها و عملکرد فیزیولوژیک آنان ارتباط تنگاتنگی وجود دارد و طرح پاسخ نوروئها در کالیکولوس تحتانی (هسته بزرگ شنوایی در مغز میانی) به طور کامل مشخص نبود، این مطالعه در جهت شناسایی و تقسیم بندی دقیق طرحهای پاسخ به صوت خالص ورودی از گوش مقابل انجام گرفت. مطالعه بر روی خوکیچه هندی و با روش ثبت پتانسیل عمل خارج سلولی انجام پذیرفت. تعداد ۲۱۶ نرون مورد مطالعه قرار گرفت، که ۸۰ درصد آنان در هسته مرکزی کالیکولوس تحتانی قرار داشتند. طرحهای پاسخ اصلی شامل این موارد بودند: Chopper (که دارای یک وقفه در پاسخ اند)، On-sustained (که به شروع و دوام تحریک پاسخ می دهند)، Sustained (که فقط به دوام تحریک پاسخ می دهند)، Onset (که فقط به شروع تحریک پاسخ می دهند) و Off (که پاسخ مهاری کامل به تحریک صوتی می دهند). این گروههای اصلی خود به زیرگروههای متعددی تقسیم شده اند. همچنین مکانیسم پاسخها و نقش فیزیولوژیک محتمل آنان با توجه به مطالعات دیگر مورد کنکاش قرار گرفت.

واژه های کلیدی: PSTH، طرح پاسخ، ثبت خارج سلولی، کالیکولوس تحتانی

مقدمه:

حواس دیگر و ایجاد درکی چند جانبه، چند حسی، عاطفی و منطقی از شیء مورد توجه (۳، ۱۳). جهت آنالیز اطلاعات حسی، هر دسته از سلولهای حسی و مراکز و هسته های مغزی در ساقه مغز و بعضی مراکز اولیه کرتکس، به وجه یا جهت خاصی از محرک خارجی پاسخ می دهند. برای مثال در شبکه، بعضی سلولها به رنگ های اصلی سه گانه، عده ای دیگر به نور و روشنایی صحنه و بعضی به خطوط و مرزها و تعدادی به حرکات پاسخ می دهند (۱).

برای درک حسی پدیده ها، مراحل متعددی از اعمال عصبی انجام می گیرد از جمله:
- تبدیل محرک خارجی به سیگنال های عصبی توسط گیرنده های حسی
- تجزیه و تحلیل اطلاعات حسی از زوایای مختلف در مراکز میانه عصبی و کرتکس
- ترکیب و جمع بندی اطلاعات حسی در مراکز عالی کرتکس و ایجاد درک جامع حسی
- مرتبط کردن درک جامع حسی با حافظه، عواطف و

*استادیار گروه فیزیولوژی - دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد (مؤلف مسئول)

**دانشیار گروه فیزیولوژی - دانشگاه نیوکاسل انگلستان

عدم دقت کافی در تقسیم بندی جامع PSTH ها و همچنین اختلافاتی در تعاریف، این مطالعه انجام گرفت. طرحهای مختلف PSTH به طور وسیع بررسی و بر اساس معیارهای علمی تقسیم بندی و نامگذاری شده و برخی از عملکردهای فیزیولوژیک هر نوع PSTH نیز مورد بررسی قرار داده شد.

مواد و روشها:

آزمایشات بر روی خوکچه هندی بالغ از هر دو جنس انجام گرفت. حیوان توسط آلفا-کلرالوز (Sigma, ۷۵mg/kg, i.p.) بیهوش شده و در طول آزمایش نیز بیهوشی با همین دارو حفظ می شد. سولفات آتروپین (۰/۰۵mg/kg s.c.) برای کاهش ترشحات نای تزریق می شد. پس از باز کردن نای یک کانول در آن قرار می گرفت و این کانول به دستگاه تهویه کننده متصل و غلظت دی اکسید کربن بازدمی نیز توسط دستگاه آنالیز کننده دی اکسید کربن اندازه گیری می شد. دمای بدن حیوان توسط یک تشک الکتریکی (electric blanket) روی ۳۷ درجه سانتیگراد حفظ می شد. سپس سر حیوان را در دستگاه استرنوتاکس ثابت کرده و پوست سر و قسمت کوچکی از جمجمه در بالای کالیکولوس تحتانی برداشته می شد. پرده مننژ نیز از روی مغز کنار زده می شد.

صوت خالص توسط دستگاه مولد صوت (Hewlett-Packard 3325A Waveform Synthesizer) ایجاد شده و توسط گوشی های مخصوص (Sony MDR 464 earphone) به سوراخ گوش طرف مقابل محل ثبت حیوان عرضه می شد طول دوره هر صوت ۷۵ میلی ثانیه و به تعداد چهار بار در ثانیه تکرار می شد.

شدت صوت ایجاد شده ۲۰-۱۵ دسی بل بالای آستانه و فرکانس آن در بهترین فرکانس هر سلول بود. پتانسیل عملهای ایجاد شده توسط هر سلول، با

آنالیز اطلاعات شنوایی نیز از سطح حلزون گوش داخلی شروع می شود (که فرکانس اصوات تجزیه می گردد) و در تمام مراکز متعدد چندگانه مسیر شنوایی تا کرتکس ادامه پیدا می کند. در این مسیر مراکز مختلف، ویژگیهای متفاوت صوتی مانند شدت صوت، جهت صوت، طرحهای فرکانسی صوت و طرحهای شدتی صوت و امثالهم را از پیام عصبی استخراج می کنند. به تعبیر دیگر سلولها تا حدودی تخصص عمل یافته اند که به محرک حسی از جهت خاصی بنگرند و پس از دریافت آن ویژگی، آنرا به مراکز عالی تر حسی گزارش کنند (۱۴،۵).

یکی از روشهای بررسی نحوه آنالیز اطلاعات حسی، تقسیم بندی سلولها بر اساس طرح پاسخی است که به محرک می دهند. مثلاً سلولهایی ممکن است به شروع و یا خاتمه و یا دوام و یا شدت خاص و یا ویژگی خاص دیگر سیگنال حسی پاسخ دهند (۱۴). ساده ترین روش یافتن طرح پاسخ سلولهای شنوایی، ثبت پاسخ سلول به یک صوت با فرکانس واحد (Pure tone: تون خالص) است که با شدتی بالاتر از آستانه و در بهترین فرکانس عرضه می شود (بهترین فرکانس، فرکانسی است که سلول نسبت به آن با کمترین شدت صوت پاسخ می دهد). به این نوع طرح پاسخ سلولهای شنوایی که بر اساس زمان ترسیم می شود، PSTH (Post-stimulus time histogram) می گویند (۱۴).

نوع PSTH در سلولهای عصب شنوایی (۷) و در هسته های مختلف حلزونی (۲) به طور مبسوط بررسی شده است. در مراکز دیگر شنوایی چون هسته های lemniscus جانبی (۱۲) و کرتکس (۴) نیز تا حدودی شناخته شده است.

در هسته کالیکولوس تحتانی (Inferior colliculus) که یکی از هسته های بزرگ و مهم شنوایی است و در مغز میانی قرار دارد، نیز مطالعاتی در شناخت PSTH انجام گرفته است (۶)، اما به دلیل ناقص بودن این مطالعات و

یک نوع هیستوگرام بسیار دقیق به دست می آید که PSTH نامیده می شود. فاصله زمانی بین نقطه صفر و شروع پاسخ در محور X نشانگر تأخیر زمانی بین محرک و پاسخ است. PSTH به دو قسمت Onset (۱۰-۵ میلی ثانیه اول پاسخ) و Sustained (دوام پاسخ) تقسیم می شود.

نتایج:

۲۱۶ سلول مورد بررسی قرار گرفتند که ۱۷۴ سلول (۸۰٪) در هسته مرکزی کالیکولوس تحتانی، ۲۶ سلول در کرتکس تاجی، ۹ سلول در کرتکس پشتی و ۷ سلول در کرتکس جانبی قرار داشتند. محدوده بهترین فرکانس سلولها از ۱۴ تا ۲۲ کیلوهرتز بود.

نمودار شماره ۱ تقسیم بندی کلی PSTHها را همراه با درصد نوروهای زیر مجموعه Tonic نشان می دهد که در زیر توضیح داده می شود. ارقامی برای گروه Onset و Off ذکر نشده است چون در این مطالعه کلیه نوروهای Tonic مورد ثبت واقع می شدند ولی نوروهای Onset و Off به طور جنبی ثبت می شدند.

نوروها ابتدا به سه دسته کلی تقسیم شدند:

(۱) نوروهای Tonic که در تمام طول زمانی صوت، پاسخ می دهند (مثال نمودار شماره A-۲).

(۲) نوروهای Onset که فقط به شروع تحریک صوتی پاسخ می دهند و سپس پاسخشان متوقف می شود (مثال نمودار شماره L-۲).

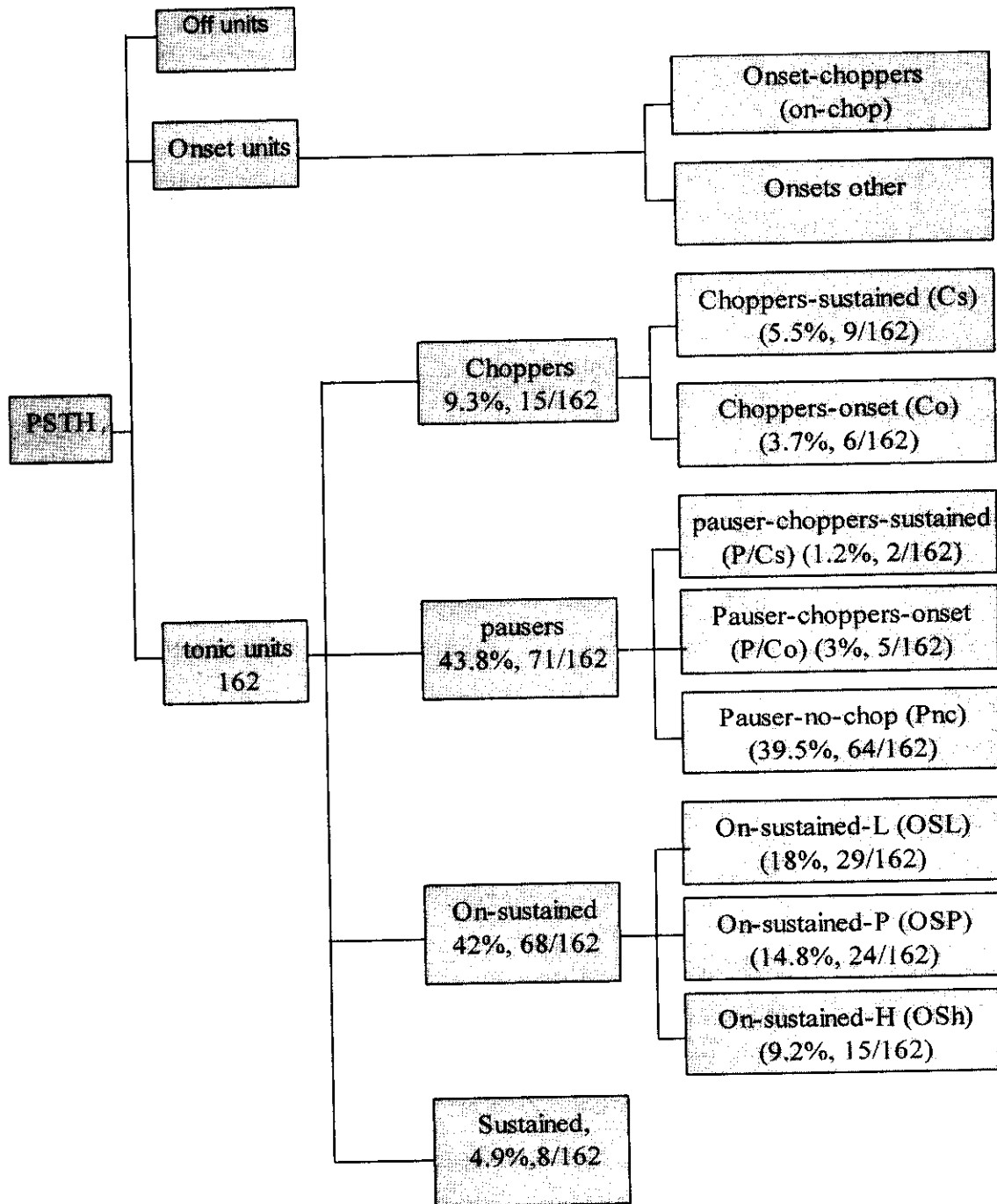
(۳) نوروهای Off که به تحریک صوتی پاسخ مهاری می دادند یعنی قبل و بعد از تحریک دارای پتانسیل های عمل خود بخودی اند اما در دوره تحریک، پاسخشان به صفر می رسد (نمودار شماره L-۲).

نوروهای Tonic خود به سه گروه عمده تقسیم شدند: گروه اول یا نوروهای Chopper (نمودار شماره ۲-A, B)، در این نوروها پتانسیل های عمل سلول به دلیل نظم زمانی بسیار زیاد، به صورت دسته های پشت

استفاده از یک میکروالکتروود تنگستن با پوشش شیشه ای ثبت و توسط یک آمپلی فایر (DAM 80, Pre-amplifier, WPI) تقویت ($\times 10^4$) شده سپس توسط دستگاه Window discriminator (WPI) پتانسیل های تک سلول تفکیک شده و به دستگاه CED-1401 (Cambridge Electronic Design) تغذیه می شد. این دستگاه زمان هر پتانسیل عمل را با دقت ۱۰ میکرو ثانیه تعیین و آنرا در فایللی ذخیره کرده و در زمان مناسب به کامپیوتر ارسال می نمود تا مورد پردازش بیشتر قرار گیرند. برای هر طرح زمانی، تحریک ادامه می یافت تا ۸۰۰۰ پتانسیل عمل ثبت شود و یا ۲۰۰۰ مرتبه تحریک تکرار شود.

پس از خاتمه آزمایش یک ضایعه الکترولیتی (با ارسال ۵ میکروآمپر الکتریسیته مستقیم به مدت ۵ ثانیه) در محل ثبت ایجاد کرده و حیوان را با دوز بالای داروی بیهوشی کشته و از طریق قلب مایع فیکس کننده (فرمالین) به عروق مغزی جاری می شد. پس از فیکس کامل، مغز را از مجموعه خارج و کالیکولوس تحتانی را جدا و توسط دستگاه میکروتوم یخ زننده (Freezing Microtome) برشهای ۶۰ میکرونی تهیه و توسط Crysel violet رنگ آمیزی و با مطالعه در زیر میکروسکوپ محل دقیق سلولهای مورد مطالعه تعیین می گردید. برای تقسیم بندی کالیکولوس تحتانی از مطالعه Malmierca و همکاران (۱۱) استفاده شد.

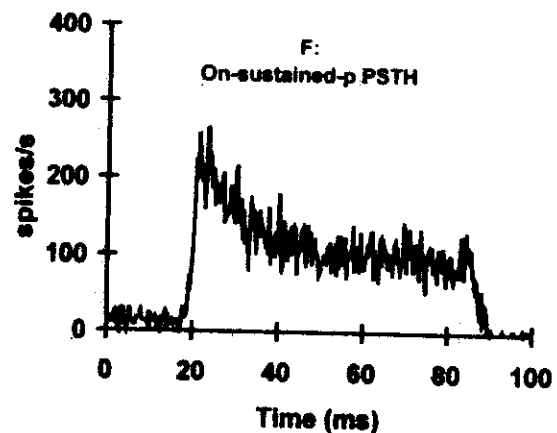
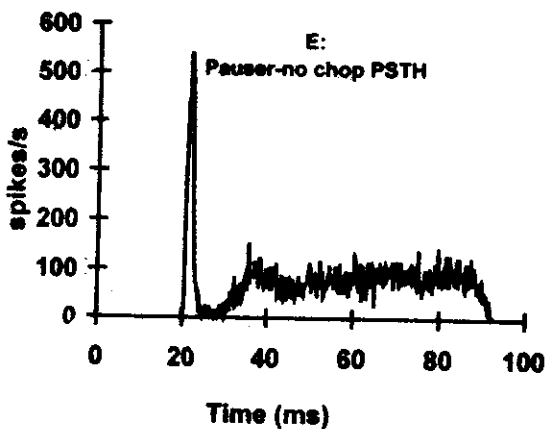
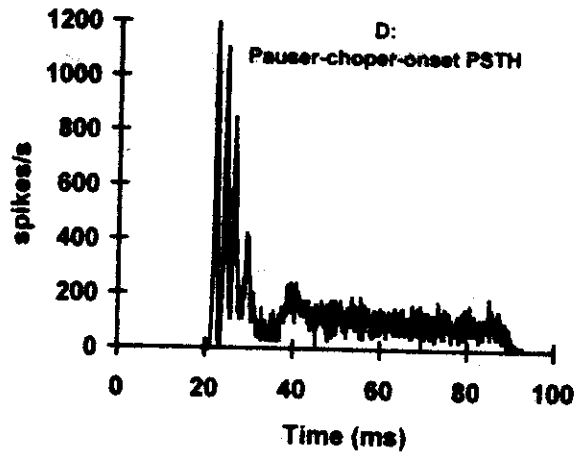
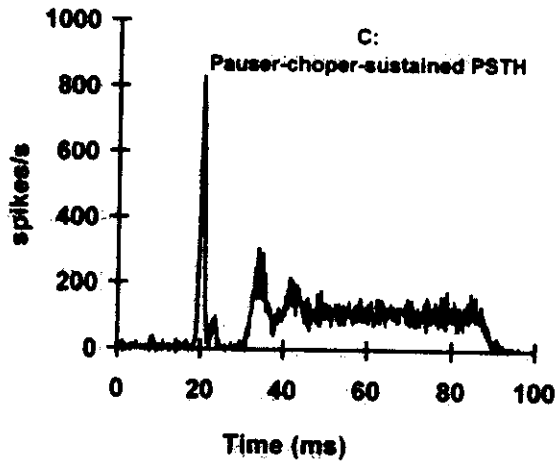
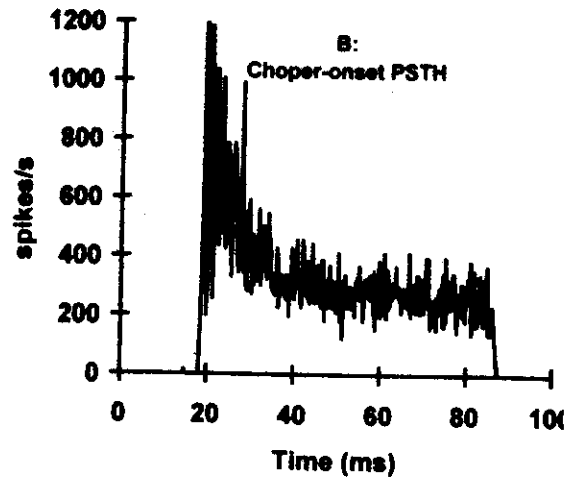
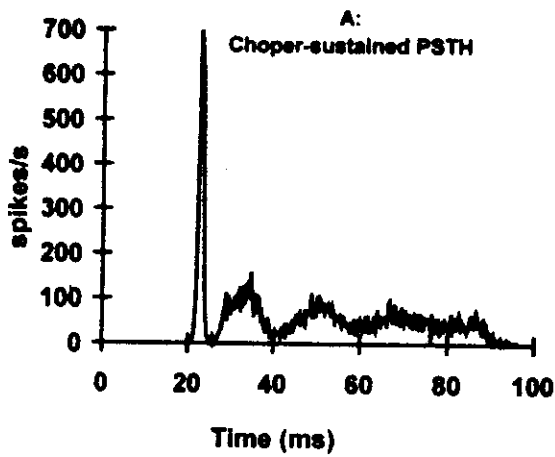
برای ترسیم PSTH با توجه به لحظه شروع محرک صوتی، پاسخهای هر نورون به محرک های زنجیره ای صوت، دقیقاً از نظر زمانی روی هم چیده می شد. بدین نحو که محور افقی (X) زمان را بر حسب میلی ثانیه و محور عمودی (Y) فرکانس پتانسیل عمل را نشان می دهد (مثال در نمودار شماره ۲). محور X به فاصله های ۱۰۰ میکرو ثانیه ای تقسیم شده و جایگاه هر پتانسیل عمل نسبت به شروع تحریک در هر کدام از این فواصل مشخص می شد. با تکرار این کار تا آخرین پتانسیل عمل،



نمودار شماره ۱: تقسیم بندی انواع PSTH در هسته مرکزی کالیکولوس تحتانی.

Chopper-sustained که نظم زمانی را در کل دوره پاسخ حفظ می‌کند (نمودار شماره ۲-A) و دسته دوم Chopper-onset است که خاصیت چاپر را در دوره Onset نشان می‌دهد (مثال نمودار شماره ۲-B).
گروه دوم از نورونهای Tonic نورونهای Pauser

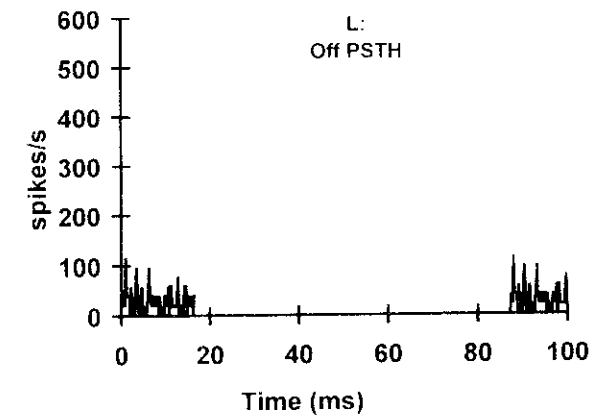
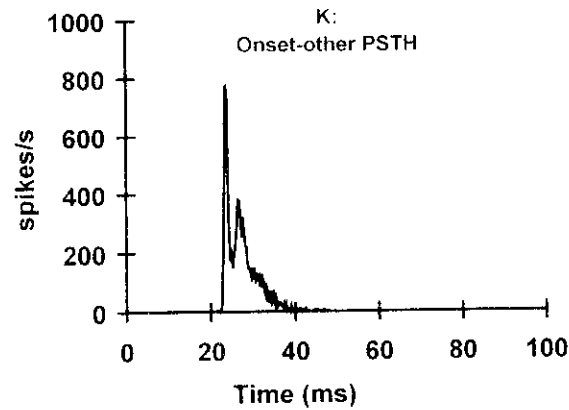
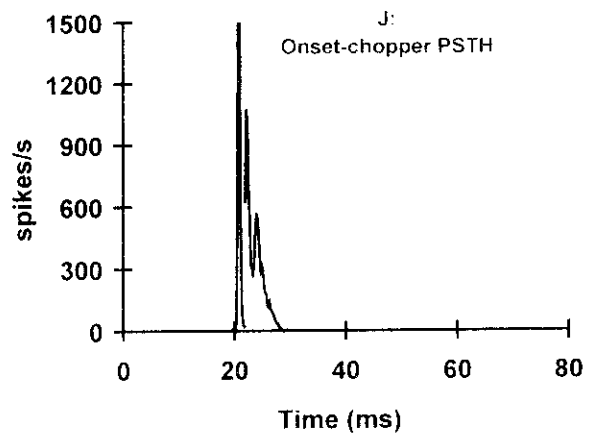
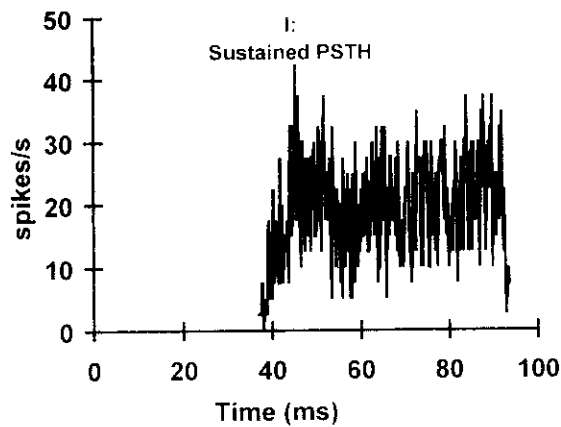
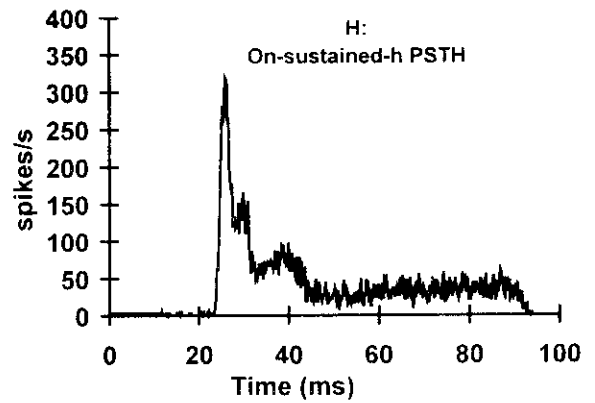
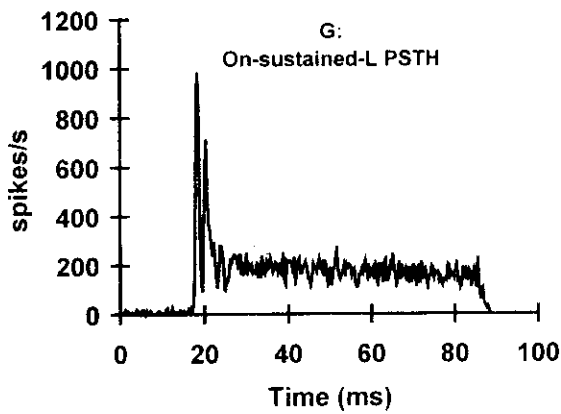
سر هم مشاهده می‌شوند که نشان دهنده آنست که از نظر زمانی پتانسیل‌های عمل هر پاسخ با پاسخ دیگر شباهت نزدیکی داشته‌اند و این نظم زمانی را به طور طولانی حفظ کرده‌اند.
پاسخ چاپر خود به دو دسته تقسیم گردید:



نمودار شماره ۲: انواع PSTHهای کالیکولوس تحتانی (A-L). نام هر نوع در عنوان نمودار ذکر شده است. ←

Onset است. Pauserها خود به سه دسته Pauser-chopper-sustained که در قسمت Sustained خاصیت

هستند (مثال نمودار شماره ۲-C). ویژگی کلی این نورونها وجود یک وقه نسبی یا کامل در پاسخ، پس از



→ ادامه نمودار شماره ۲

هستند (مثال نمودار شماره ۲-F). در این نوع، هم پاسخ به شروع تحریک (Onset) و هم پاسخ به دوام تحریک (Sustained) وجود دارد و خاصیت چاپر یا وقفه در آنان مشاهده نمی‌شود. این گروه خود به سه دسته تقسیم گردیدند شامل: On-sustained-P که فرکانس پتانسیل عمل از Onset به تدریج کاسته می‌شود (نمودار شماره

چاپر دارند (نمودار شماره ۲-C)، Pauser-chopper، Onset-که در قسمت Onset خاصیت چاپر دارند (نمودار شماره ۲-D) و Pauser-no-chop که خاصیت چاپر ندارند (نمودار شماره ۲-E) و نظم زمانی پتانسیل‌های عمل در آنان کمتر است، تقسیم شدند. گروه سوم از نورونهای تونیک، نورونهای On-sustained

تأخیری باشد. در مطالعات متعددی نیز مشاهده شده که با بلوک فیبرهای مهاریه مثل GABA، طرح PSTH تغییر می‌کند؛ از جمله طرح On-sustained به Chopper و Pauser به On-sustained تبدیل می‌شوند (۹، ۱۰) که نشان دهنده این است که توقف پاسخ در نورونهای Pauser توسط مهار تأخیری ایجاد می‌شود. در نورونهای Onset نیز احتمالاً به دلیل یک سیستم مهار تأخیری ممتد پاسخ به دوام محرک قطع می‌شود. در نورونهای Sustained که فاقد پاسخ Onset هستند احتمالاً یک سیستم مهاریه اولیه برای یک دوره کوتاه پاسخ را قطع می‌کند. نورونهای Off چون پیام مهاریه از هر دو گوش دریافت می‌کنند، تحریک صوتی را با قطع پاسخ جواب می‌دهند.

در مورد عملکرد فیزیولوژیک احتمالی نورونهای مذکور، فرضیات متعددی ارائه شده و مطالعاتی نیز انجام گرفته است (۱۴). نورونهای Onset احتمالاً به طور اختصاصی شروع تحریک را و نورونهای Sustained به طور اختصاصی دوام تحریک را به مغز گزارش می‌کنند. نورونهای Pauser، احتمالاً مجال تفکیک دقیق بین شروع و دوام تحریک را برای مغز فراهم می‌آورند. نورونهای Off، احتمالاً در هنگام عدم تحریک، نبود ورودی صوتی را به مغز اعلام می‌کنند و در هنگام وجود صوت، شروع، دوام و خاتمه محرک صوتی را تعیین می‌کنند (۶). نورونهای Off در سیستم بینایی هم مشاهده شده‌اند (۱).

در مورد نورونهایی که دارای نظم زمانی پتانسیل عمل هستند مثل Chopper ها و عده‌ای از On-sustained ها مطالعات بیشتری انجام گرفته که نشان داده‌اند که بین نورونهای منظم و نامنظم در پاسخ به اصوات پیچیده (مثل اصوات با دامنه متغیر که در مکالمات به کار می‌روند) تفاوت آشکار وجود دارد که احتمالاً نقش ویژه هر کدام را در آنالیز بخشی از اطلاعات صوتی پیچیده نشان می‌دهد (۱۶، ۱۷، ۱۸، ۲۰).

F-۲). به دلیل تشابه این پاسخ با PSTH سلولهای عصب حلزونی (Primary-like)، این نام را گرفتند. دسته دوم این گروه On-sustained-Lها هستند که پس از Onset پاسخ به شدت و سرعت کاسته شده و پس از آن تقریباً ثابت می‌ماند (نمودار شماره G-۲). چون این طرح شباهت به حرف "L" دارد، این نام را گرفته است. دسته سوم این گروه On-sustained-hها هستند که پس از پاسخ Onset یک افزایش مجدد در پاسخ سلولی به صورت یک برآمدگی (hump) در آنان مشاهده می‌شود (نمودار شماره H-۲).

گروه چهارم از سلولهای Tonic نورونهای Sustained هستند (نمودار شماره I-۲). این نورونها فاقد پاسخ به شروع محرک (Onset) هستند و فقط به دوام محرک پاسخ می‌دهند.

نورونهای Onset خود به دو دسته Onset-chopper (نمودار شماره J-۲) و Onset-other که فاقد نظم زمانی اند (نمودار شماره K-۲) تقسیم شدند. یک نمونه پاسخ Off هم در نمودار شماره L-۲ مشاهده می‌شود.

بحث:

تقسیم کامل طرح پاسخ نورونهای کالیکولوس تحتانی در این مطالعه انجام گرفت (نمودار شماره ۱). طرحهای کلی PSTH در کالیکولوس تحتانی شامل On-sustained (۸، ۱۹)، Chopper (۱۵، ۲۱، ۲۲) و Onset (۲۲) در تحقیقات قبلی شناخته شده بود اما از نظر نامگذاری تفاوتی با نتایج این تحقیق دارند. همچنین تقسیم بندی‌های ثانوی جزئی هر گروه نیز در کارهای قبلی مشاهده نمی‌شود.

پاسخ شدید نورونهای شنوائی به شروع محرک صوتی و کاهش تدریجی پاسخ، در سطوح مختلف مراکز شنوائی از عصب حلزونی تا کرتکس مشاهده می‌شود (۲، ۴، ۷، ۱۲) که می‌تواند ناشی از تطابق (accomodation) و یا خستگی سیناپسی و یا مهار

تشکر و قدردانی:

با تشکر از وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی که هزینه این تحقیق را فراهم کرده و با تشکر از استاد گرانقدر دکتر آدریان ریز که این تحقیق در آزمایشگاه ایشان در نیوکاسل انگلیس انجام گرفت.

به طور خلاصه در این مطالعه تقسیم بندی دقیق طرح زمانی پاسخ نوروئهای کالیکولوس تحتانی انجام گرفت که پایه ای برای مطالعات پیچیده تر بعدی است.

References:

- 1- Barlow HB. Physiology of the retina, In: Barlow HB.; Mollon JD. (eds.). The senses: From Cambridge University Press. Cambridge: UK, 102-13, 1989.
- 2- Blackburn CC.; Sachs MB. Classification of unit types in the anteroventral cochlear nucleus, PST histograms and regularity analysis. J Neurophysiol, 62(6): 1303-29, 1989.
- 3- Brown AC. Introduction to sensory mechanisms. In: Patton HD.; Fuchs AF.; Hille B.; Scher AM.; Steiner R(eds.). Textbook of physiology: From WB Saunders Company. Philadelphia: USA, Vol 2, 285-98, 1989.
- 4- Brugge JF.; Merzenich MM. Patterns of activity of single neurones of the auditory cortex of monkey. In: Moller AR (ed.). Basic mechanisms in hearing: From New York Academic. New York: USA, 745-72, 1973.
- 5- Carpenter RHS.; Hearing. In: Carpenter RHS. Neurophysiology: From Arnold. London: UK, 101-17, 1996.
- 6- Irvine DR. Physiology of the auditory brainstem. In: Popper NA.; Fay RR (eds.). The mammalian auditory pathway. Neurophysiology: From Springer. New York: USA, 153-231, 1992.
- 7- Kiang NYS.; Watanabe T.; Thomas EC.; Clark LF. Discharge patterns of single fibres in the cat's auditory nerve: From MIT Press. Cambridge: UK, 1965.
- 8- Kuwada S.; Yin TCT.; Syka J.; Bunnell T.J.F.; et al. Binaural interactions in low frequency neurones in inferior colliculus of the cat. IV. Comparison of monaural and binaural properties. J Neurophysiol, 51: 1306-25, 1984.
- 9- Le Beau FEN.; Malmierca MS.; Rees A. The role of inhibition in determining neuronal response properties in the inferior colliculus. In: Manley GA.; Klump G.; Koppl C.; Fastl H.; Oekinghaus H (eds.). Advances in hearing research: From World Scientific. Singapore, 1995.
- 10- Le Beau FEN.; Rees A.; Malmierca MS. Contribution of GABA- and glycin-mediated inhibition to the monaural temporal response properties of neurons in the inferior colliculus. J Neurophysiol, 75: 902-19, 1996.
- 11- Malmierca MS.; Rees A.; Le Beau FEN.; Bjaalie JG. Laminar organisation of frequency-defined local axons within and between the inferior colliculi of the guinea pig. J Comp Neurol, 357: 124-44, 1995.
- 12- Markovitz NS.; Pollak GD. The dorsal nucleus of the lateral lemniscus in the mustache bat: Monaural properties. Hear Res, 71: 51-63, 1993.
- 13- Martin JH.; Jessell TM. Modality coding in the sensory system, In: Kandel ER.; Schwartz JH.; Jessell TM. Principles of neural science: From Prentice-Hall International Inc. NewYork: USA, 341-52, 1991.
- 14- Moore BCJ. The nature of sound and the structure and function of the auditory system. In: Moore BCJ (ed.). An introduction to the psychology of hearing: From Academic Press. London: UK, 1-45, 1989.

- 15- Popelar J.; Syka J. Response properties of neurons in the inferior colliculus of the guinea pig. *Acta Neurobiol Exp*, 42: 299-310, 1982.
- 16- Rees A.; Sarbaz A.; Malmierca MS.; Le Beau FBN. Regularity of firing of neurons in the inferior colliculus. *J Neurophysiol*, 77: 2945-65, 1997.
- 17- Rees A.; Sarbaz A.; Malmierca MS.; Le Beau FBN. Regularity of neurons in the inferior colliculus. *Br J Audiol*, 30: 105, 1996.
- 18- Rees A.; Sarbaz A. The influence of intrinsic oscillations on the encoding of amplitude modulation by neurons in the inferior colliculus. In: Syka J (ed.). *Acoustical signal processing in the central auditory system: From Plenum Press*. London: UK, (In press).
- 19- Rose JE.; Greenwood DD.; Goldberg JM.; Hind JE. Some discharge characteristics of single neurones in the inferior colliculus of the cat. I. Tonotopical organisation, relation of spike counts to tone intensity and firing patterns of single elements. *J Neurophysiol*, 26: 294-320, 1963.
- 20- Sarbaz A.; Rees A. Amplitude modulation encoding and regularity in the inferior colliculus. *Br J Audiol*, 30: 105-6, 1996.
- 21- Vater M.; Schlegel P. Comparative auditory neurophysiology of the inferior colliculus of two molossid bats, *Molossus ater* and *Molossus molossus*. *J Comp Physiol*, 131: 147-60, 1979.
- 22- Willott JF.; Urban GP. Response properties of neurones in nuclei of the mouse inferior colliculus. *J Comp Physiol*, 127: 175-84, 1978.