

# Il disturbo del controllo degli impulsi nella malattia di Parkinson: influenza sui processi decisionali individuali e sociali

## *Impulsive-compulsive disorders in Parkinson's Disease: influence on individual and social decision-making processes*

GIORGIA PONSI<sup>1,2\*</sup>, MARIA SERENA PANASITI<sup>1,2</sup>

\*E-mail: giorgia.ponsi@uniroma1.it

<sup>1</sup>Dipartimento di Psicologia, Sapienza Università di Roma

<sup>2</sup>IRCCS Fondazione Santa Lucia, Roma

**RIASSUNTO. Scopo.** La malattia di Parkinson (MP) è stata considerata per lungo tempo una patologia neurodegenerativa che interessava prevalentemente le funzioni motorie, a causa dell'interessamento dei gangli della base. Recenti ricerche hanno dimostrato però come queste strutture cerebrali abbiano un ruolo cruciale anche nelle funzioni cognitive e sociali di più alto livello come quelle esecutive, del controllo degli impulsi e nel decision-making. **Metodo.** È stata condotta una ricerca della letteratura scientifica peer-reviewed per individuare articoli che affrontassero il tema delle disfunzioni nei processi decisionali individuali e sociali nella MP. **Risultati e discussione.** Questo lavoro fornisce al lettore una rassegna della letteratura sui processi decisionali individuali e sociali nella MP, in particolare mette in evidenza come la presenza di disturbi del controllo degli impulsi e gli associati comportamenti di reward-seeking possano spiegare i sintomi sociali della MP sia in termini di anormale propensione al rischio sia di eccessiva salienza della ricompensa.

**PAROLE CHIAVE:** malattia di Parkinson, decision-making, social decision-making, disturbo del controllo degli impulsi, ricompensa.

**SUMMARY. Aim.** Parkinson's Disease (PD) has been considered for a long time as a neurodegenerative disorder affecting mainly motor functions, because of the involvement of basal ganglia. Recent research has shown that these brain structures have a crucial role even in higher level cognitive and social functions, as executive ones, impulse control and decision-making. **Method.** A research of the peer-reviewed scientific literature was conducted in order to identify articles on the dysfunctions in individual and social decision-making in PD. **Results and discussion.** This work provides the reader with a literature review on individual and social decision-making processes in PD, highlighting how the existence of impulse control disorders and the associated reward-seeking behaviors might elucidate the social symptoms of PD, both in terms of abnormal risk proneness and/or reward salience.

**KEY WORDS:** Parkinson's Disease, decision-making, social decision-making, impulsive-compulsive disorders, reward.

## INTRODUZIONE

La malattia di Parkinson (MP) è la seconda malattia neurodegenerativa cronica e progressiva più comune che colpisce il 2-3% della popolazione con età maggiore di 65 anni. A causa del fenomeno dell'allungamento della vita media nei paesi occidentali, si prevede che il numero di persone affette dalla MP raddoppierà tra il 2005 e il 2030<sup>1</sup>.

La MP è caratterizzata dalla morte precoce dei neuroni dopaminergici nella substantia nigra pars compacta (SNpc) e dalla degenerazione delle terminazioni nervose nello striato (che esprime principalmente i recettori D1 eccitatori e D2 inibitori della dopamina). La risultante carenza dopaminergica che interessa i gangli della base, in particolare il putamen, causa disordini motori e del movimento come bradicinesia, acinesia, rigidità muscolare, tremore a riposo e invalidità posturale e difficoltà di deambulazione. Generalmente i

sintomi della MP compaiono quando il contenuto di dopamina striatale si riduce del 20-40% rispetto al quantitativo medio normale. Il sintomo legato alla deficienza di dopamina è l'ipocinesia, mentre rigidità e tremore implicano meccanismi neurochimici più complessi, che coinvolgono altri neurotrasmettitori in aggiunta alla dopamina (acetilcolina, GABA, serotonina e noradrenalina)<sup>2,3</sup>.

La MP è una sinucleinopatia caratterizzata dalla presenza di aggregati della proteina  $\alpha$ -sinucleina, detti corpi di Lewy e neuriti di Lewy. A oggi, l'associazione tra patologia di Lewy e la patogenesi della MP non è ancora pienamente compresa. Attualmente, il trattamento sintomatico della MP viene effettuato con medicinali che aumentano le concentrazioni di dopamina o che vanno a stimolarne i recettori. Trattamenti mirati alla riduzione dei processi neurodegenerativi non sono stati ancora sviluppati<sup>1,2</sup>.

Le caratteristiche invalidanti della MP comprendono sin-

tomi motori che non rispondono alla terapia dopaminergica o che si sviluppano come complicazioni causate dall'utilizzo a lungo termine di farmaci dopaminergici. La terapia farmacologica disponibile per i pazienti con MP è finalizzata al ripristino del livello della dopamina nel cervello. Secondo l'ipotesi da overdose di dopamina<sup>4,5</sup>, i farmaci dopaminergici hanno effetti benefici nelle aree cerebrali maggiormente colpite nei primi stadi della malattia – come lo striato dorsale – ma causano un'overdose di dopamina nelle aree meno colpite – come lo striato ventrale.

La MP è inoltre associata a una serie di sintomi non motori che includono: disfunzione olfattiva, disabilità cognitiva, demenza, sintomi psichiatrici (come disturbi dell'umore, apatia, ansia, psicosi, allucinazioni e confusione), disturbi del sonno, disfunzione vegetativa, dolore e fatica. Questi sintomi sono comuni nei primi stadi della MP e precedono frequentemente l'inizio dei classici sintomi motori, con una latenza media di 12-14 anni. Si presume che il processo patogeno che causa la MP sia attivo anche durante la fase premotoria (lo stadio che precede la comparsa dei disturbi del movimento), coinvolgendo regioni del sistema nervoso centrale e periferico, oltre ai neuroni dopaminergici della SNpc<sup>2,3,6</sup>.

#### **DISFUNZIONI COGNITIVE E DEL CONTROLLO DEGLI IMPULSI NELLA MALATTIA DI PARKINSON**

La disfunzione cognitiva nella MP può variare da una disabilità cognitiva lieve (nei primi stadi della malattia) alla demenza (negli stadi avanzati della malattia)<sup>7-9</sup> e questo influenza diverse abilità, tra cui il decision-making<sup>10-12</sup>. Inoltre, i farmaci dopaminergici sono efficaci nell'alleviare molti dei sintomi motori della MP, ma possono a loro volta influenzare anche le funzioni cognitive, sia migliorandole, sia rendendole deficitarie<sup>3</sup>. Per esempio, i farmaci dopaminergici migliorano la prestazione in compiti mediati dai circuiti motori o associativi (per es., in test che misurano la memoria di lavoro, cognitive-sequencing e task-switching)<sup>13</sup>, ma la peggiorano in compiti mediati da quelli limbici (striato ventrale – cingolo anteriore) od orbitofrontali (caudato – corteccia orbitofrontale), per esempio in test che misurano apprendimento associativo condizionale, apprendimento incrementale con feedback e apprendimento probabilistico inverso).

La disfunzione esecutiva nella MP è caratterizzata da deficit nel controllo attenzionale, memoria di lavoro, pianificazione, problem-solving, controllo inibitorio, risoluzione del conflitto e ridotta abilità di eseguire due compiti contemporaneamente<sup>7</sup>.

Spesso in questi pazienti vi è una parziale sovrapposizione tra disfunzione esecutiva e deficit nel controllo inibitorio. Circa il 15% dei pazienti con MP mostrano comportamenti che possono essere dovuti a un disturbo del controllo degli impulsi (impulsive-compulsive disorders - ICD), come acquisto compulsivo, gioco d'azzardo patologico o ipersessualità<sup>14</sup>. Questi comportamenti sono più comuni nei pazienti che seguono una terapia dopaminergica<sup>15,16</sup> e sono associati a depressione maggiore, ansia, sintomi ossessivo-compulsivi, ricerca della novità e impulsività<sup>17</sup>. I disturbi del controllo degli impulsi rappresentano una categoria diagnostica riconosciuta solo recentemente, contraddistinta dalla presenza di azioni incontrollabili. Il DSM-IV-TR raccoglieva sotto l'espressione ombrello disturbo del controllo degli impulsi

quelle condizioni (gioco d'azzardo patologico, piromania, cleptomania e tricotillomania) caratterizzate dall'incapacità degli individui di resistere a un impulso o a una tentazione. Il DSM-5 ha invece inserito alcuni di questi disturbi (come piromania e cleptomania) tra quelli che compaiono la prima volta nell'infanzia e nell'adolescenza nel raggruppamento di disturbi dirompenti da controllo degli impulsi e della condotta e ha spostato altri (come il gioco d'azzardo patologico) tra i disturbi di dipendenza<sup>18</sup>. È importante sottolineare che i comportamenti patologici che rientrano nella categoria dei disturbi del controllo degli impulsi sono definiti anche reward-seeking behaviors, cioè comportamenti finalizzati all'ottenimento di una ricompensa, e che i circuiti dopaminergici che proiettano allo striato – e che sono danneggiati nella MP – sono coinvolti nei meccanismi di elaborazione della ricompensa. È importante notare che la presenza di un'alterata sensibilità alla ricompensa e alla punizione, così come maggiori livelli di impulsività, rappresentano: 1) fattori di rischio psicopatologico per persone che soffrono di gioco d'azzardo patologico e acquisto compulsivo<sup>19</sup>; 2) predittori di maggior utilizzo di droghe in pazienti con dipendenze da sostanze di abuso<sup>20</sup>.

Tradizionalmente, i gangli della base sono sempre stati considerati come strutture meramente motorie, importanti per la selezione e l'esecuzione del movimento. Il loro ruolo nelle funzioni cognitive è stato accertato solo recentemente in relazione alle connessioni dei gangli della base con aree della corteccia prefrontale che sono implicate nelle funzioni esecutive<sup>21,22</sup>. Le disfunzioni esecutive presenti nella MP potrebbero essere associate a disfunzioni nel circuito frontostriatale tra il nucleo caudato e la corteccia prefrontale dorsolaterale<sup>23,24</sup>.

Recenti studi hanno inoltre dimostrato che due strutture dei gangli della base (nucleo subtalamico e globo interno pallido) sono coinvolte nel controllo degli impulsi: infatti la loro stimolazione aumenta i comportamenti impulsivi sia nei roditori<sup>25,26</sup> sia negli umani<sup>27</sup>. La presenza di disturbi del controllo degli impulsi nei pazienti affetti da MP è associata ad alterazioni strutturali a livello cerebrale: a differenza dei pazienti con MP non ICD, i pazienti MP ICD mostrano un assottigliamento corticale a livello precentrale sinistro e superiore frontale e danni a tratti di sostanza bianca nelle aree motorie ed extramotorie<sup>28</sup>. Inoltre severità e durata dei disturbi del controllo degli impulsi modulano la connettività funzionale tra i circuiti sensorimotori, visivi e cognitivi in questi pazienti<sup>28</sup>.

#### **DISFUNZIONI DEI PROCESSI DECISIONALI INDIVIDUALI NELLA MALATTIA DI PARKINSON**

La capacità di controllo degli impulsi si riflette drasticamente sui processi decisionali in quanto influenza la capacità di riflettere sulle conseguenze delle proprie scelte<sup>29</sup>. È stato visto infatti che persone molto impulsive hanno difficoltà nell'apprendimento basato sui feedback<sup>30</sup> e danno più peso alle gratificazioni piccole ma immediate rispetto a quelle più grandi ma tardive<sup>31</sup>.

Il processo di decision-making comprende diversi stadi mediati da diverse strutture cerebrali e sistemi di neurotrasmettitori, tra cui i gangli della base svolgono un ruolo cruciale<sup>32,33</sup>. In particolare, il processo decisionale comprende:

### *Il disturbo del controllo degli impulsi nella malattia di Parkinson*

1. la rappresentazione e l'assegnamento di valori e probabilità alle diverse opzioni di scelta (ovvero la valutazione in termini di possibile reward di ognuna delle alternative), sostenuti da corteccia ventromediale prefrontale (VmPFC)<sup>34-37</sup>, striato<sup>38-40</sup> e corteccia cingolata anteriore<sup>41-44</sup>;
2. la selezione delle opzioni in base ai valori loro assegnati (ovvero la selezione di una delle alternative valutate nella fase precedente), sostenuta dalle cortecce prefrontale laterale e parietale – in particolare, area intraparietale laterale, collicolo superiore – e campi visivi frontali (FEF)<sup>45-47</sup>;
3. azione, esecuzione del movimento e monitoraggio dell'azione (ovvero il raggiungimento dell'alternativa selezionata nella fase precedente), sostenuti da corteccia premotoria e corteccia cingolata anteriore<sup>48</sup>;
4. valutazione dell'esito del processo decisionale e dell'azione (ovvero la valutazione, in termini di reward ottenuto, della scelta compiuta nella fase precedente), sostenuta da striato dorsale-ventrale<sup>49,50</sup>, corteccia cingolata anteriore<sup>51-54</sup> e amigdala<sup>55</sup>.

I compiti sperimentali utilizzati per studiare il decision-making possono essere suddivisi in due categorie: 1) decision-making in condizioni di rischio (per esempio, Game of Dice Task - GDT e Cambridge Gambling Task - CGT) e 2) decision-making in condizioni di incertezza<sup>7</sup> (per esempio Iowa Gambling Task - IGT; Probabilistic Classification Learning Task - PCL; Weather Prediction Task - WPT; Probabilistic Reversal Learning - PRL; Procedural Learning Transitive Inference Task - PLTIT; Chaining task)<sup>3</sup>. Questa distinzione si basa sul livello di conoscenza delle probabilità da parte dell'agente che si sottopone al compito sperimentale. Il decision-making in condizioni di rischio si riferisce a situazioni in cui le probabilità sono conosciute (o conoscibili), mentre le situazioni di incertezza sono quelle in cui le probabilità non sono logicamente deducibili o inferibili dall'informazione presentata nel compito<sup>55,56</sup>.

I risultati degli studi volti a esplorare le abilità di decision-making nella MP hanno portato a risultati inconsistenti. Alcuni studi hanno rivelato deficit nel decision-making in condizioni di rischio in pazienti con MP, i quali: 1) tendono a scegliere più spesso le opzioni più rischiose rispetto ai partecipanti di controllo<sup>10,57</sup>; 2) mostrano minor propensione al rischio in assenza di feedback immediato<sup>58</sup>; 3) tendono a fare scommesse più velocemente quando assumono farmaci dopaminergici (on medication) rispetto a quando non assumono farmaci dopaminergici (off medication) e rispetto al gruppo di controllo, suggerendo un pattern comportamentale indice di maggiore impulsività<sup>5</sup>. Al contrario, Delazer et al.<sup>59</sup> hanno mostrato che in una versione adattata del compito (Probability-Associated Gambling Task) i pazienti con MP on-medication hanno la stessa performance dei partecipanti di controllo. Anche per quanto riguarda il decision-making in condizioni di incertezza i risultati sono inconsistenti. Alcuni studi che hanno impiegato l'Iowa Gambling Task (IGT) mostrano come i pazienti con MP prendano decisioni simili a quelle dei partecipanti di controllo<sup>57,60-62</sup>, mentre altri studi evidenziano come tendano a prendere decisioni più svantaggiose rispetto ai controlli<sup>11,12,59,63-66</sup>. Per quanto riguarda i correlati neurali, studi di neuroimmagine<sup>67</sup> e studi di lesione<sup>68</sup> indicano che la prestazione all'IGT sia una misura della funzionalità della corteccia prefrontale orbitale e ventromediale<sup>69</sup>. Uno studio recente ha mostrato come il volume della

corteccia laterale orbitofrontale correli con la performance all'IGT in pazienti affetti da MP<sup>70</sup>. Recentemente Benussi et al.<sup>71</sup> hanno inoltre osservato che stimolare la corteccia prefrontale dorso laterale (dorsolateral prefrontal cortex - DLPFC) destra con stimolazione transcranica a corrente diretta continua (transcranial direct current stimulation - tDCS) catodica in pazienti affetti da MP migliora il loro punteggio all'IGT rispetto alla stimolazione sham, suggerendo un effetto di modulazione dell'impulsività.

Confrontando direttamente il decision-making in condizioni di rischio (GDT) e quello in condizioni di incertezza (IGT) in pazienti con MP on-medication, Euseigneur et al.<sup>57</sup> hanno rilevato un comportamento deficitario nel secondo ma non nel primo. Inoltre, il decision-making in condizioni di rischio sembra essere maggiormente deficitario nei pazienti con MP e demenza<sup>59</sup>.

La propensione al rischio nei pazienti affetti da MP potrebbe non essere la sola variabile che spiega il comportamento di questi pazienti. Gli studi sopra riportati, infatti, non prendono in considerazione la presenza di disturbi del controllo degli impulsi associati alla MP. Verificare la presenza di questi disturbi in studi futuri potrebbe contribuire a far diminuire il numero delle inconsistenze presenti in letteratura. Infatti, il disturbo del controllo degli impulsi e la presenza di reward-seeking behaviors associati alla MP potrebbero causare una diversa salienza della ricompensa nei compiti di decision-making a seconda della progressione della malattia o del grado di coinvolgimento dei circuiti dopaminergici che proiettano allo striato.

I compiti che esaminano sia rischio sia incertezza includono spesso una componente di apprendimento, quindi è necessario considerare che differenze nella prestazione possano essere attribuite sia a differenze nell'apprendimento sia a differenze individuali nella propensione al rischio. Spesso non è possibile separare le due componenti in compiti di decisione che comprendono anche una componente di apprendimento (per esempio quando i partecipanti tentano di inferire le probabilità sottostanti alle diverse opzioni di scelta)<sup>3</sup>. In letteratura ci sono evidenze che suggeriscono come la deficienza dopaminergica a livello dei gangli della base porti a un apprendimento procedurale deficitario<sup>72,73</sup>. Studi che hanno utilizzato compiti di apprendimento e classificazione probabilistica (Probabilistic Classification Learning Task - PCL) come il compito di predizione meteorologica (Weather Prediction Task - WPT) mostrano come i processi di apprendimento procedurale nei pazienti con MP on-medication siano deficitari<sup>66,74-77</sup>. In modo simile, in compiti di Probabilistic Reversal Learning (PRL), i pazienti con malattia di Parkinson on-medication tendono a continuare a fare la scelta iniziale (non più adattiva) più a lungo rispetto ai partecipanti di controllo<sup>78-81</sup>. Nel Procedural Learning Transitive Inference Task (PLTIT) i pazienti con MP on-medication sono maggiormente sensibili al feedback positivo rispetto che a quello negativo (e l'opposto è vero per pazienti con MP off-medication<sup>82</sup>). In un compito simile, il Chaining Task, i pazienti con MP hanno prestazioni paragonabili ai controlli (cioè sono in grado di apprendere la sequenza corretta alla stessa velocità dei controlli e con la medesima accuratezza<sup>83</sup>) quando sono on-medication. Al contrario, quando i pazienti con MP sono testati off-medication, la loro prestazione è significativamente inferiore a quella dei controlli<sup>83,84</sup>. Infine, altri studi che hanno impiegato compiti di decision-making dinamico<sup>85</sup>, in cui ai parteci-

panti viene richiesto di controllare un sistema dinamico per raggiungere un determinato obiettivo, hanno rilevato l'assenza di deficit in pazienti con MP on-medication<sup>86-88</sup>.

Oltre al decision-making economico, i pazienti con MP mostrano deficit anche nel decision-making percettivo basato su informazioni precedentemente acquisite<sup>89,90</sup>: i pazienti con MP hanno difficoltà nel combinare l'informazione acquisita in precedenza con l'informazione sensoriale corrente nel guidare le decisioni percettive<sup>90</sup>.

Una recente meta-analisi<sup>3</sup> rivela che i pazienti affetti da MP riportano processi decisionali deficitari rispetto ai controlli sani nel 65% degli esperimenti analizzati. I predittori più forti della prestazione deficitaria in compiti di decisione in pazienti affetti da MP sono:

- la presenza di un feedback discreto nel compito, rispetto al feedback cumulativo o all'assenza di feedback. Molti studi indicano come la prestazione deficitaria dei pazienti con MP sia il frutto di un deficit nell'elaborazione del risultato che deriva dal feedback trial-by-trial causato a sua volta da danni allo striato ventrale<sup>91,92</sup>. Questi pazienti sono capaci di fare scelte vantaggiose in uno scenario di gioco d'azzardo quando tutta l'informazione necessaria viene loro fornita esplicitamente e nessun feedback sul risultato viene fornito<sup>93</sup>. Shohamy et al.<sup>94</sup> hanno comparato la prestazione al compito di predizione meteorologica con e senza feedback e hanno mostrato che pazienti con MP nella condizione no-feedback presentano una prestazione decisamente migliore rispetto a quelli nella condizione feedback. Gli stessi autori hanno interpretato questa evidenza come un deficitario apprendimento incrementale basato sul feedback nei pazienti con MP<sup>95</sup>. Lo stesso risultato è stato replicato da Schmitt-Eliassen et al.<sup>96</sup>. Al contrario, Wilkinson et al.<sup>76</sup> hanno riportato una prestazione deficitaria di questi pazienti in entrambe le versioni del compito (con e senza feedback);
- lo status medico dei pazienti (on- versus off-medication). Da una meta-analisi emerge come i pazienti on-medication abbiano una probabilità maggiore di mostrare una prestazione deficitaria in compiti decisionali rispetto ai pazienti off-medication<sup>3</sup>. Il sistema dopaminergico del mesencefalo è molto importante per i processi di apprendimento da feedback<sup>94</sup> e di elaborazione della ricompensa<sup>97,98</sup>. Quindi i pazienti con MP dovrebbero avere una prestazione peggiore in compiti decisionali rispetto ai controlli quando testati off medication (quando cioè i livelli di dopamina sono bassi) e una prestazione simile quando sono testati on-medication (quando cioè i farmaci ripristinano i normali livelli di dopamina nel cervello). Al contrario, l'evidenza suggerisce che i pazienti con MP tendono ad avere prestazione migliori quando sono testati off medication, piuttosto che on medication, in compiti come WPT, CGT, IGT, PRL<sup>4,78,79,81,99</sup>. Le ipotesi proposte per spiegare questo fenomeno sono due: Frank et al.<sup>82</sup> propongono che i farmaci dopaminergici inducano ridotta o assente capacità di imparare dal feedback negativo. In alternativa, la prestazione deficitaria nei compiti di decisione potrebbe derivare dall'overdose di dopamina a livello dei gangli della base come lo striato ventrale<sup>4</sup>.

Queste evidenze suggerirebbero che la MP, in particolare quando accompagnata a disturbi di controllo degli impulsi<sup>100</sup>,

potrebbe essere associata a deficit specifici legati all'abilità di prendere decisioni (fase di analisi di costi-benefici e di elaborazione del feedback), ma non a un deficit generale nella presa di decisione<sup>101</sup>.

## DISFUNZIONI DEI PROCESSI DECISIONALI SOCIALI NELLA MALATTIA DI PARKINSON

Le decisioni sociali sono descritte come scelte le cui conseguenze hanno un impatto non solo sul decisore (colui che prende le decisioni), ma anche su uno o più individui<sup>102</sup>. Queste decisioni sono di solito prese in contesti interpersonali che includono altri agenti sociali i cui stati mentali, intenzioni e comportamenti futuri sono incerti<sup>103</sup>. Le decisioni sociali vengono studiate in gran parte grazie all'impiego di paradigmi sperimentali utilizzati nell'ambito dell'economia comportamentale (Game Theory)<sup>104</sup>. In questi paradigmi sperimentali le decisioni dipendono da concomitanti decisioni altrui e pertanto richiedono l'inferenza e l'elaborazione delle motivazioni ed emozioni dell'altro individuo (o degli altri individui). Questi paradigmi possono essere sia di tipo one-shot sia multiple-round: nel primo caso le decisioni sociali sono prese all'interno di una singola interazione, mentre nel secondo caso le decisioni possono ripetersi diverse volte; pertanto le conseguenze delle proprie azioni e la conoscenza dell'altro individuo influenzano le scelte correnti tramite meccanismi di apprendimento di rinforzo<sup>105,106</sup>.

Tra i processi decisionali sociali si annoverano quelli che per esempio ci portano a fidarci o meno di un'altra persona<sup>106-108</sup>, a punire individui che infrangono le norme sociali andando incontro a un costo personale<sup>109</sup> (punizione altruistica) o quelli che ci portano a ingannare altre persone<sup>110-113</sup>.

Il controllo degli impulsi ricopre un ruolo fondamentale anche in questo tipo di decisioni: alti livelli di impulsività comportano elevati livelli di fiducia nei confronti di altri individui e una maggiore probabilità di non reciprocare la fiducia altrui<sup>114</sup>. La decisione di punire gli altri per aver violato una norma sociale può essere una scelta impulsiva<sup>115</sup> o deliberata, a seconda del fatto che sia guidata da un senso di competizione o cooperazione con il prossimo<sup>116</sup>. Anche la decisione di ingannare l'altro può essere più o meno impulsiva: è stato visto che un alto livello di impulsività porta a una maggiore probabilità di agire disonestamente<sup>117-119</sup>, ma anche che in alcune persone e in alcuni contesti l'onestà è la scelta più impulsiva, in quanto rappresenta una scelta automatica che non necessita di processi deliberativi<sup>120-123</sup>.

Strutture cerebrali come il sistema limbico, i gangli della base e la corteccia prefrontale sono reclutate per prendere decisioni sociali, in particolare quelle che riguardano la fiducia verso gli altri. Lo studio dei processi decisionali sociali nella MP è rilevante perché esiste una sovrapposizione tra le aree cerebrali rilevanti per la neurobiologia della fiducia e quelle il cui funzionamento viene maggiormente colpito nel corso della malattia<sup>124</sup>.

Uno studio recente in cui è stato impiegato il Trust Game<sup>107</sup> dimostra come pazienti con MP che giocano nel ruolo di investitori si fidino meno degli altri rispetto ai controlli<sup>125</sup>. Questi risultati non sono spiegati da bassa propensione al rischio, status medico, durata della malattia o gravità dei sintomi motori<sup>125</sup>. Inoltre, pazienti con MP si fidano più di controparti rappresentate tramite volti avatar rispetto a quelle

### *Il disturbo del controllo degli impulsi nella malattia di Parkinson*

rappresentate da volti umani durante il Trust Game<sup>124</sup>. Questi risultati sono in linea con quelli che esaminano la propensione a fidarsi delle persone con alti livelli di impulsività<sup>114</sup> e dei pazienti neuropsicologici con lesioni della corteccia prefrontale ventromediale (VMPFC)<sup>126</sup>. Per quanto riguarda il Trust Game, i pazienti con lesioni della VMPFC tendono infatti a: 1) fidarsi significativamente meno degli altri rispetto ai controlli quando giocano nel ruolo di investitori e 2) a reciprocare la fiducia altrui significativamente meno rispetto ai controlli quando giocano nel ruolo di fiduciari. Anche nell'Ultimatum Game e nel Dictator Game i pazienti con lesioni della VMPFC tendono a donare meno denaro agli altri individui e a mostrare profili comportamentali meno prosociali<sup>126</sup>. Una possibile spiegazione avanzata da Krajbich et al.<sup>126</sup> riguarda l'elaborazione delle emozioni sociali e il ruolo della VMPFC nella previsione delle conseguenze delle proprie azioni e delle ricompense future. Questi pazienti presenterebbero quindi un'insensibilità al senso di colpa, che a sua volta produrrebbe deficit nella valutazione dei benefici futuri derivanti dal fidarsi di un altro individuo, come guadagnare una somma più alta o crearsi una reputazione positiva.

Uno studio recente ha testato pazienti con MP con e senza comportamenti impulsivo-compulsivi (impulsive-compulsive behaviors - ICB), on e off-medication in una versione del Trust Game che comprendeva una fase di punizione altruistica (da impiegare nel caso in cui la controparte non avesse ricambiato la fiducia del paziente)<sup>127</sup>. I pazienti con MP senza ICB, sia on sia off-medication, decidevano di punire più frequentemente rispetto ai controlli, mentre i pazienti con MP con ICB decidevano di punire di più rispetto ai controlli quando erano on-medication, ma in modo non significativamente diverso rispetto ai controlli quando erano off-medication<sup>127</sup>. Questi risultati sembrano suggerire un ruolo della dopamina nel guidare le decisioni di punire altri individui e sono in accordo con studi che mostrano come la somministrazione di L-DOPA renda gli individui più egoisti in assenza della possibilità di essere puniti (probabilmente a causa di un incremento nel processo di reward-seeking), ma non influenzi il comportamento sociale quando questo è potenzialmente sanzionabile<sup>128</sup>.

Infine, è stato visto che i pazienti affetti da MP con ICB non differiscono dai pazienti con MP senza ICB in un compito che esamina l'influenza delle emozioni in un compito di categorizzazione di volti (Probabilistic Face Decision Task). La categorizzazione di volti è infatti normalmente influenzata da stimoli emozionali consci o inconsci<sup>129,130</sup>. In particolare, i pazienti on-medication erano meno influenzati dagli stimoli emozionali (come i pazienti con deficit di regolazione emozionale)<sup>131</sup> rispetto ai pazienti off medication, il che potrebbe spiegare in parte la loro ridotta capacità di seguire le norme sociali<sup>132</sup>.

Uno studio recente suggerisce inoltre che i pazienti con MP affetti da problemi di gioco d'azzardo (gambling) patologico presentino specifiche caratteristiche di personalità<sup>133</sup>. In particolare i pazienti gamblers on medication sono maggiormente propensi alla menzogna e presentano un profilo di personalità in linea con il cluster A di tipo paranoide dei disturbi di personalità in Asse 2 (DSM-IV-TR)<sup>133</sup>. La relazione tra propensione alla menzogna e MP non è ancora stata chiarita: uno studio di caso singolo su un paziente con MP testato on-medication mostra come questo paziente presentasse una maggiore tendenza a mentire<sup>134</sup>, mentre altri studi sug-

geriscono che i pazienti con MP e tremore essenziale mostrino un pattern comportamentale di iper-onestà<sup>135,136</sup>. Abe et al.<sup>135</sup> mostrano come la difficoltà a mentire sia associata a una disfunzione a livello della corteccia prefrontale. Questi risultati suggeriscono che il deficit nell'abilità di mentire sia una specifica caratteristica di pazienti con disturbi del movimento con disfunzione dei circuiti fronto-subcorticali come MP e tremore essenziale<sup>136</sup>.

Pochi studi hanno affrontato la relazione tra MP e prosocialità. Recentemente Arshad et al.<sup>137</sup> hanno scoperto che i sintomi motori lateralizzati indurrebbero dei bias sistematici nella lateralizzazione della cognizione numerica e di conseguenza nel decision-making. I risultati di Arshad et al. mostrano come i pazienti con sintomi motori localizzati prevalentemente a destra esibiscano un bias patologico verso le quantità numeriche più piccole e quindi compiano scelte meno prosociali (invio di somme monetarie più basse) durante il Dictator Game, mentre i pazienti con sintomi motori localizzati a sinistra mostrino un bias verso le quantità numeriche più grandi e prendano decisioni più sociali (invio di somme monetarie più alte) nel Dictator Game.

Infine, è importante notare come questi pazienti mostrino delle problematiche anche in altri processi socio-emozionali, che possono a loro volta influenzare il decision-making sociale, come deficit nel riconoscimento delle espressioni emozionali altrui<sup>138-140</sup>. Recenti meta-analisi evidenziano come questi pazienti abbiano anche delle anomalie a carico della teoria della mente (l'abilità di inferire gli stati mentali e affettivi di altri individui)<sup>141-147</sup>, che sono presenti già nei primi stadi della malattia<sup>148-150</sup> e che potrebbero essere mediate da disfunzioni cerebrali nel sistema dei neuroni specchio<sup>151,152</sup>, ma non nelle vie dopaminergiche<sup>148</sup>. Alcuni studi evidenziano come sia la teoria della mente cognitiva sia quella affettiva siano deficitarie nella MP<sup>153-155</sup>, mentre altri riportano una prevalenza di deficit maggiore nella teoria della mente cognitiva<sup>148,149,156</sup>. I deficit nella teoria della mente sono spesso associati a fenomeni di deterioramento cognitivo e deficit nelle funzioni esecutive<sup>142</sup>.

## **CONCLUSIONI**

La presente rassegna ha messo in luce il ruolo dei deficit del controllo degli impulsi nell'influenzare i processi decisionali individuali e sociali in pazienti affetti da MP. Lo studio dei reward-seeking behaviors associati alla MP potrebbe rivelarsi utile nel chiarire ulteriormente il ruolo della salienza della ricompensa nei processi decisionali di questi pazienti e per chiarire le inconsistenze presenti attualmente in letteratura.

La MP è stata a lungo considerata una patologia neurodegenerativa che interessava prevalentemente le funzioni motorie, a causa dell'interessamento dei gangli della base come substantia nigra e striato. Negli ultimi anni però molteplici ricerche hanno dimostrato come i gangli della base abbiano un ruolo anche nelle funzioni cognitive e sociali<sup>157</sup> di più alto livello, come quelle esecutive<sup>21,22</sup>, di decision-making<sup>32,33</sup> e di controllo degli impulsi<sup>25-27</sup>.

Le funzioni cognitive e sociali di alto livello, essendo essenziali per interagire e comprendere gli altri, sono risultate essere un importante fattore protettivo, migliorando la qualità della vita e, in generale, il benessere biopsicosociale dei

pazienti<sup>157</sup>. Questa rassegna ha evidenziato come la co-presenza del disturbo del controllo degli impulsi nella MP sembri essere un fattore chiave nello sviluppo di deficit non-motori, come per esempio deficit nei processi decisionali in condizioni di rischio<sup>5,10,57</sup> e nelle decisioni che riguardano la fiducia<sup>124,125</sup>. Prendere in considerazione la presenza del disturbo del controllo degli impulsi nella MP potrebbe aiutare a sotto-tipizzare i pazienti e questo potrebbe, a sua volta, non solo contribuire a diminuire le inconsistenze attualmente presenti in letteratura, ma anche migliorare la personalizzazione del trattamento, affiancando per esempio al trattamento farmacologico un trattamento cognitivo comportamentale che sembra essere particolarmente efficace nel trattamento dei disturbi impulsivi<sup>158-160</sup>.

Ricerche future dovranno stabilire inoltre qual è il ruolo delle differenze individuali nel predisporre solo determinati individui (come quelli con variazioni genetiche al gene DRD4 che codifica per il recettore della dopamina DA)<sup>161</sup> allo sviluppo di questi comportamenti patologici in seguito a somministrazione di farmaci dopaminergici.

*Conflitto di interessi:* gli autori dichiarano l'assenza di conflitto di interessi.

*Finanziamento:* questa pubblicazione scientifica è stata sovvenzionata da un finanziamento ottenuto dalla Fondazione BIAL (BIAL Foundation Grant for Scientific Research, No. 276/18).

## BIBLIOGRAFIA

1. Poewe W, Seppi K, Tanner CM, et al. Parkinson's Disease. *Nat Rev Dis Prim* 2017; 3: 1-21.
2. Kalia L V., Lang AE. Parkinson's Disease. *Lancet* 2015; 386: 896-912.
3. Ryterska A, Jahanshahi M, Osman M. What are people with Parkinson's Disease really impaired on when it comes to making decisions? A meta-analysis of the evidence. *Neurosci Biobehav Rev* 2013; 37: 2836-46.
4. Cools R, Barker RA, Sahakian BJ, Robbins TW. L-Dopa medication remediates cognitive inflexibility, but increases impulsivity in patients with Parkinson's Disease. *Neuropsychologia* 2003; 41: 1431-41.
5. Gotham AM, Brown RG, Marsden CD. Frontal cognitive function in patients with Parkinson's Disease on and off Levodopa. *Brain* 1988; 111: 299-321.
6. Davie CA. A review of Parkinson's Disease. *Br Med Bull* 2008; 86: 109-27.
7. Dirnberger G, Jahanshahi M. Executive dysfunction in Parkinson's Disease: a review. *J Neuropsychol* 2013; 7: 193-224.
8. Kehagia AA, Barker RA, Robbins TW. Neuropsychological and clinical heterogeneity of cognitive impairment and dementia in patients with Parkinson's Disease. *Lancet Neurol* 2010; 9: 1200-13.
9. Litvan I, Goldman JG, Tröster AI, et al. Diagnostic criteria for mild cognitive impairment in Parkinson's disease: movement disorder society task force guidelines. *Mov Disord* 2012; 27: 349-56.
10. Brand M, Kalbe E, Labudda K, et al. Decision-making impairments in patients with pathological gambling. *Psychiatry Res* 2005; 133: 91-99.
11. Mimura M, Oeda R, Kawamura M. Neuroscience: impaired decision-making in Parkinson's Disease. *Parkinsonism Relat Disord* 2006; 12: 169-75.
12. Pagonabarraga J, García-Sánchez C, Llebaria G, et al. Controlled study of decision-making and cognitive impairment in Parkinson's Disease. *Mov Disord* 2007; 22: 1430-35.
13. MacDonald PA, Monchi O. Differential effects of dopaminergic therapies on dorsal and ventral striatum in Parkinson's Disease: implications for cognitive function. *Parkinsons Dis* 2011; 2011: 1-18.
14. Rossi PJ, Shute JB, Opri E, et al. Impulsivity in Parkinson's Disease is associated with altered subthalamic but not globus pallidus internus activity. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 2017; 88: 968-70.
15. Kon T, Ueno T, Haga R, et al. The factors associated with impulse control behaviors in Parkinson's Disease: a 2-year longitudinal retrospective cohort study. *Brain Behav* 2018; e01036.
16. Weintraub D, Koester J, Potenza MN, et al. Impulse control disorders in Parkinson Disease: a cross-sectional study of 3090 patients. *Arch Neurol* 2010; 67: 589-95.
17. Voon V, Sohr M, Lang AE, et al. Impulse control disorders in Parkinson disease: a multicenter case-control study. *Ann Neurol* 2011; 69: 986-96.
18. American Psychiatric Association. Diagnostic and statistical manual of mental disorders: DSM-V. Washington, DC: American Psychiatric Publishing, 2013.
19. Mestre-Bach G, Granero R, Steward T, et al. Reward and punishment sensitivity in women with gambling disorder or compulsive buying: implications in treatment outcome. *J Behav Addict* 2016; 5: 658-65.
20. Nuijten M, Blanken P, Van Den Brink W, et al. Impulsivity and attentional bias as predictors of modafinil treatment outcome for retention and drug use in crack-cocaine dependent patients: results of a randomised controlled trial. *J Psychopharmacol* 2016; 30: 616-26.
21. Brown P, Marsden C. What do the basal ganglia do? *Lancet* 1998; 351: 1801-4.
22. Middleton FA, Strick PL. Basal ganglia output and cognition: evidence from anatomical, behavioral, and clinical studies. *Brain Cogn* 2000; 42: 183-200.
23. Cools R, Clark L, Owen AM, et al. Defining the neural mechanisms of probabilistic reversal learning using event-related functional magnetic resonance imaging. *J Neurosci* 2002; 22: 4563-67.
24. Marié RM, Barré L, Dupuy B, et al. Relationships between striatal dopamine denervation and frontal executive tests in Parkinson's Disease. *Neurosci Lett* 1999; 260: 77-80.
25. Aleksandrova LR, Creed MC, Fletcher PJ, et al. Deep brain stimulation of the subthalamic nucleus increases premature responding in a rat gambling task. *Behav Brain Res* 2013; 245: 76-82.
26. Summerson SR, Aazhang B, Kemere CT. Characterizing motor and cognitive effects associated with deep brain stimulation in the GPi of hemi-parkinsonian rats. *IEEE Trans Neural Syst Rehabil Eng* 2014; 22: 1218-27.
27. Moun SJ, Price CC, Limotai N, et al. Effects of STN and GPi deep brain stimulation on impulse control disorders and dopamine dysregulation syndrome. *PLoS One* 2012; 7: e29768.
28. Imperiale F, Agosta F, Canu E, et al. Brain structural and functional signatures of impulsive-compulsive behaviours in Parkinson's Disease. *Mol Psychiatry* 2018; 23: 459-66.
29. Bechara A. Decision making, impulse control and loss of willpower to resist drugs: a neurocognitive perspective. *Nat Neurosci* 2005; 8: 1458-63.
30. Franken IHA, van Strien JW, Nijs I, et al. Impulsivity is associated with behavioral decision-making deficits. *Psychiatry Res* 2008; 158: 155-63.
31. Grecucci A, Giorgetta C, Rattin A, et al. Time devours things: how impulsivity and time affect temporal decisions in pathological gamblers. *PLoS One* 2014; 9: e109197.
32. Kable JW, Glimcher PW. The neurobiology of decision: consensus and controversy. *Neuron* 2009; 63: 733-45.
33. Rangel A, Camerer C, Montague PR. A framework for studying the neurobiology of value-based decision making. *Nat Rev Neurosci* 2008; 9: 545-56.

*Il disturbo del controllo degli impulsi nella malattia di Parkinson*

34. Chib VS, Rangel A, Shimojo S, et al. Evidence for a common representation of decision values for dissimilar goods in human ventromedial prefrontal cortex. *J Neurosci* 2009; 29: 12315-20.
35. Fellows LK, Farah MJ. The role of ventromedial prefrontal cortex in decision making: judgment under uncertainty or judgment per se? *Cereb Cortex* 2007; 17: 2669-74.
36. Gläscher J, Hampton AN, O'Doherty JP. Determining a role for ventromedial prefrontal cortex in encoding action-based value signals during reward-related decision making. *Cereb Cortex* 2009; 19: 483-95.
37. Lebreton M, Jorge S, Michel V, et al. An automatic valuation system in the human brain: evidence from functional neuroimaging. *Neuron* 2009; 64: 431-39.
38. Lau B, Glimcher PW. Value representations in the primate striatum during matching behavior. *Neuron* 2008; 58: 451-63.
39. Litt A, Plassmann H, Shiv B, et al. Dissociating valuation and saliency signals during decision-making. *Cereb Cortex* 2011; 21: 95-102.
40. O'Doherty JP, Buchanan TW, Seymour B, et al. Predictive neural coding of reward preference involves dissociable responses in human ventral midbrain and ventral striatum. *Neuron* 2006; 49: 157-66.
41. Croxson PL, Walton ME, O'Reilly JX, et al. Effort-based cost-benefit valuation and the human brain. *J Neurosci* 2009; 29: 4531-41.
42. Kennerley SW, Walton ME, Behrens TEJ, et al. Optimal decision making and the anterior cingulate cortex. *Nat Neurosci* 2006; 9: 940-47.
43. Rushworth MFS, Behrens TEJ. Choice, uncertainty and value in prefrontal and cingulate cortex. *Nat Neurosci* 2008; 11: 389-97.
44. Walton ME, Croxson PL, Behrens TEJ, et al. Adaptive decision making and value in the anterior cingulate cortex. *Neuroimage* 2007; 36: T142-54.
45. Gottlieb J. From thought to action: the parietal cortex as a bridge between perception, action, and cognition. *Neuron* 2007; 53: 9-16.
46. Kiani R, Hanks TD, Shadlen MN. Bounded integration in parietal cortex underlies decisions even when viewing duration is dictated by the environment. *J Neurosci* 2008; 28: 3017-29.
47. Shadlen MN, Newsome W. Neural basis of a perceptual decision in the parietal cortex (area LIP) of the rhesus monkey. *J Neurophysiol* 2001; 86: 1916-36.
48. Ernst M, Paulus MP. Neurobiology of decision making: a selective review from a neurocognitive and clinical perspective. *Biol Psychiatry* 2005; 58: 597-604.
49. Kurniawan IT, Guitart-Masip M, Dayan P, et al. Effort and valuation in the brain: the effects of anticipation and execution. *J Neurosci* 2013; 33: 6160-69.
50. Yamada H, Inokawa H, Matsumoto N, et al. Neuronal basis for evaluating selected action in the primate striatum. *Eur J Neurosci* 2011; 34: 489-506.
51. Cai X, Padoa-Schioppa C. Neuronal encoding of subjective value in dorsal and ventral anterior cingulate cortex. *J Neurosci* 2012; 32: 3791-808.
52. Kennerley SW, Wallis JD. Evaluating choices by single neurons in the frontal lobe: outcome value encoded across multiple decision variables. *Eur J Neurosci* 2009; 29: 2061-73.
53. Seo H, Lee D. Temporal filtering of reward signals in the dorsal anterior cingulate cortex during a mixed-strategy game. *J Neurosci* 2007; 27: 8366-77.
54. Walton ME, Mars RB. Probing human and monkey anterior cingulate cortex in variable environments. *Cogn Affect Behav Neurosci* 2007; 7: 413-22.
55. Trepel C, Fox CR, Poldrack RA. Prospect theory on the brain? Toward a cognitive neuroscience of decision under risk. *Cogn Brain Res* 2005; 23: 34-50.
56. Meder B, Le Lec F, Osman M. Decision making in uncertain times: what can cognitive and decision sciences say about or learn from economic crises? *Trends Cogn Sci* 2013; 17: 257-60.
57. Euteneuer F, Schaefer F, Stuermer R, et al. Dissociation of decision-making under ambiguity and decision-making under risk in patients with Parkinson's Disease: a neuropsychological and psychophysiological study. *Neuropsychologia* 2009; 47: 2882-90.
58. Labudda K, Brand M, Mertens M, et al. Decision making under risk condition in patients with Parkinson's Disease: a behavioural and fMRI study. *Behav Neurol* 2010; 23: 131-143.
59. Delazer M, Sinz H, Zamarian L, et al. Decision making under risk and under ambiguity in Parkinson's Disease. *Neuropsychologia* 2009; 47: 1901-8.
60. Poletti M, Frosini D, Lucetti C, et al. Decision making in de novo Parkinson's Disease. *Mov Disord* 2010; 25: 1432-36.
61. Stout JC, Rodawalt WC, Siemers ER. Risky decision making in Huntington's Disease. *J Int Neuropsychol Soc* 2001; 7: 92-101.
62. Thiel A, Hilker R, Kessler J, et al. Activation of basal ganglia loops in idiopathic Parkinson's Disease: a pet study. *J Neural Transm* 2003; 110: 1289-301.
63. Czernecki V, Pillon B, Houeto JL, et al. Motivation, reward, and Parkinson's Disease: influence of dopatherapy. *Neuropsychologia* 2002; 40: 2257-67.
64. Ibarretxe-Bilbao N, Junque C, Tolosa E, et al. Neuroanatomical correlates of impaired decision-making and facial emotion recognition in early Parkinson's Disease. *Eur J Neurosci* 2009; 30: 1162-71.
65. Kobayakawa M, Koyama S, Mimura M, et al. Decision making in Parkinson's Disease: analysis of behavioral and physiological patterns in the Iowa Gambling Task. *Mov Disord* 2008; 23: 547-52.
66. Perretta JG, Pari G, Beninger RJ. Effects of Parkinson Disease on two putative nondeclarative learning tasks: probabilistic classification and gambling. *Cogn Behav Neurol* 2005; 18: 185-92.
67. Li X, Lu ZL, D'Argembeau A, et al. The Iowa Gambling Task in fMRI images. *Hum Brain Mapp* 2010; 31: 410-23.
68. Bechara A, Tranel D, Damasio H. Characterization of the decision-making deficit of patients with ventromedial prefrontal cortex lesions. *Brain* 2000; 123: 2189-202.
69. Poletti M, Bonuccelli U. Orbital and ventromedial prefrontal cortex functioning in Parkinson's Disease: neuropsychological evidence. *Brain Cogn* 2012; 79: 23-33.
70. Kobayakawa M, Tsuruya N, Kawamura M. Decision-making performance in Parkinson's Disease correlates with lateral orbitofrontal volume. *J Neurol Sci* 2017; 372: 232-8.
71. Benussi A, Alberici A, Cantoni V, et al. Modulating risky decision-making in Parkinson's Disease by transcranial direct current stimulation. *Eur J Neurol* 2017; 24: 751-4.
72. Faure A, Haberland U, Condé F, et al. Lesion to the nigrostriatal dopamine system disrupts stimulus-response habit formation. *J Neurosci* 2005; 25: 2771-80.
73. Wilkinson L, Jahanshahi M. The striatum and probabilistic implicit sequence learning. *Brain Res* 2007; 1137: 117-30.
74. Mattox ST, Valle-Inclán F, Hackley SA. Psychophysiological evidence for impaired reward anticipation in Parkinson's Disease. *Clin Neurophysiol* 2006; 117: 2144-53.
75. Sage JR, Anagnostaras SG, Mitchell S, et al. Analysis of probabilistic classification learning in patients with Parkinson's Disease before and after pallidotomy surgery. *Learn Mem* 2003; 10: 226-36.
76. Wilkinson L, Lagnado DA, Quallo M, et al. The effect of feedback on non-motor probabilistic classification learning in Parkinson's Disease. *Neuropsychologia* 2008; 46: 2683-95.
77. Witt K, Nuhsmann A, Deuschl G. Dissociation of habit-learning in Parkinson's and Cerebellar Disease. *J Cogn Neurosci* 2002; 14: 493-9.

*Ponsi G, Panasiti MS*

78. Cools R. Enhanced or impaired cognitive function in Parkinson's Disease as a function of dopaminergic medication and task demands. *Cereb Cortex* 2001; 11: 1136-43.
79. Cools R, Altamirano L, D'Esposito M. Reversal learning in Parkinson's Disease depends on medication status and outcome valence. *Neuropsychologia* 2006; 44: 1663-73.
80. Peterson DA, Elliott C, Song DD, et al. Probabilistic reversal learning is impaired in Parkinson's Disease. *Neuroscience* 2009; 163: 1092-101.
81. Swainson R, Rogers RD, Sahakian BJ, et al. Probabilistic learning and reversal deficits in patients with Parkinson's disease or frontal or temporal lobe lesions: possible adverse effects of dopaminergic medication. *Neuropsychologia* 2000; 38: 596-612.
82. Frank MJ, Seeberger LC, Reilly RCO. By carrot or by stick: cognitive reinforcement learning in parkinsonism. *Science* 2004; 306: 1940-3.
83. Shohamy D, Myers CE, Grossman S, et al. The role of dopamine in cognitive sequence learning: evidence from Parkinson's Disease. *Behav Brain Res* 2005; 156: 191-9.
84. Nagy H, Kéri S, Myers CE, et al. Cognitive sequence learning in Parkinson's Disease and amnesic mild cognitive impairment: dissociation between sequential and non-sequential learning of associations. *Neuropsychologia* 2007; 45: 1386-92.
85. Berry DC, Broadbent DE. On the relationship between task performance and associated verbalizable knowledge. *Q J Exp Psychol Sect A* 1984; 36: 209-31.
86. Osman M, Wilkinson L, Beigi M, et al. Patients with Parkinson's Disease learn to control complex systems via procedural as well as non-procedural learning. *Neuropsychologia* 2008; 46: 2355-63.
87. Witt K, Daniels C, Daniel V, et al. Patients with Parkinson's Disease learn to control complex systems-an indication for intact implicit cognitive skill learning. *Neuropsychologia* 2006; 44: 2445-51.
88. Rutledge RB, Lazzaro SC, Lau B, et al. Dopaminergic drugs modulate learning rates and perseveration in parkinson's patients in a dynamic foraging task. *J Neurosci* 2009; 29: 15104-114.
89. Perugini A, Basso MA. Perceptual decisions based on previously learned information are independent of dopaminergic tone. *J Neurophysiol* 2018; 119: 849-61.
90. Perugini A, Ditterich J, Basso MA. Patients with Parkinson's Disease show impaired use of priors in conditions of sensory uncertainty. *Curr Biol* 2016; 26: 1902-10.
91. Poldrack R, Clark J, Paré-Blagojev EJ, et al. Interactive memory systems in the human brain. *Nature* 2001; 414: 546-50.
92. Seger CA. The roles of the caudate nucleus in human classification learning. *J Neurosci* 2005; 25: 2941-51.
93. Minati L, Piacentini S, Ferrè F, et al. Choice-option evaluation is preserved in early Huntington and Parkinson's Disease. *Neuroreport* 2011; 22: 753-7.
94. Shohamy D, Myers CE, Grossman S, et al. Cortico-striatal contributions to feedback-based learning: converging data from neuroimaging and neuropsychology. *Brain* 2004; 127: 851-9.
95. Shohamy D, Myers CE, Kalanithi J, et al. Basal ganglia and dopamine contributions to probabilistic category learning. *Neurosci Biobehav Rev* 2008; 32: 219-36.
96. Schmitt-Eliassen J, Ferstl R, Wiesner C, et al. Feedback-based versus observational classification learning in healthy aging and Parkinson's Disease. *Brain Res* 2007; 1142: 178-88.
97. Hollerman JR, Tremblay L, Schultz W. Involvement of basal ganglia and orbitofrontal cortex in goal-directed behavior. *Prog Brain Res* 2000; 126: 193-215.
98. Schultz W. Getting formal with dopamine and reward. *Neuron* 2002; 36: 241-63.
99. Shohamy D, Myers CE, Gekhman KD, et al. L-dopa impairs learning, but spares generalization, in Parkinson's Disease. *Neuropsychologia* 2006; 44: 774-84.
100. Djamshidian A, Averbeck BB, Lees AJ, et al. Clinical aspects of impulsive compulsive behaviours in Parkinson's Disease. *J Neurol Sci* 2011; 310: 183-8.
101. Ryterska A, Jahanshahi M, Osman M. Decision-making impairments in Parkinson's Disease as a by-product of defective cost-benefit analysis and feedback processing. *Neurodegener Dis Manag* 2014; 4: 317-27.
102. Fehr E, Camerer CF. Social neuroeconomics: the neural circuitry of social preferences. *Trends Cogn Sci* 2007; 11: 419-27.
103. Rilling JK, Sanfey AG. The neuroscience of social decision-making. *Annu Rev Psychol* 2011; 62: 23-48.
104. Von Neumann J, Morgenstern O. The theory of games and economic behavior. Princeton: Princeton University Press, 1944.
105. Lee D, Seo H. Neural basis of strategic decision making. *Trends Neurosci* 2016; 39: 40-8.
106. Ponsi G, Panasiti MS, Aglioti SM, et al. Right-wing authoritarianism and stereotype-driven expectations interact in shaping intergroup trust in one-shot vs multiple-round social interactions. *PLoS One* 2017; 12: e0190142.
107. Berg J, Dickhaut J, McCabe K. Trust, reciprocity, and social history. *Games Econ Behav* 1995; 10: 122-42.
108. Ponsi G, Monachesi B, Panasiti V, et al. Physiological and behavioral reactivity to social exclusion: a functional infrared thermal imaging study in patients with psoriasis. *J Neurophysiol* 2018; 121: 38-49.
109. Nowak MA, Sigmund K. Evolution of indirect reciprocity. *Nature* 2005; 437: 1291-8.
110. Panasiti MS, Pavone EF, Merla A, et al. Situational and dispositional determinants of intentional deceiving. *PLoS One* 2011; 6: e19465.
111. Panasiti MS, Pavone EF, Mancini A, et al. The motor cost of telling lies: electrocortical signatures and personality foundations of spontaneous deception. *Soc Neurosci* 2014; 9: 573-89.
112. Panasiti MS, Cardone D, Pavone EF, et al. Thermal signatures of voluntary deception in ecological conditions. *Sci Rep* 2016; 6: 35174.
113. Azevedo RT, Panasiti MS, Maglio R, et al. Perceived warmth and competence of others shapes voluntary deceptive behavior in a morally relevant setting. *Br J Psychol* 2017; 109: 25-44.
114. Ibáñez MI, Sabater-Grande G, Barreda-Tarrazona I, et al. Take the money and run: psychopathic behavior in the trust game. *Front Psychol* 2016; 7: 1866.
115. Crockett MJ, Clark L, Lieberman MD, et al. Impulsive choice and altruistic punishment are correlated and increase in tandem with serotonin depletion. *Emotion* 2010; 10: 855-62.
116. Espin AM, Branas-Garza P, Herrmann B, et al. Patient and impatient punishers of free-riders. *Proc R Soc B Biol Sci* 2012; 279: 4923-8.
117. Anderman EM, Cupp PK, Lane D. Impulsivity and academic cheating. *J Exp Educ* 2009; 78: 135-50.
118. Bereby-Meyer Y, Shalvi S. Deliberate honesty. *Curr Opin Psychol* 2015; 6: 195-8.
119. Gino F, Schweitzer ME, Mead NL, et al. Unable to resist temptation: how self-control depletion promotes unethical behavior. *Organ Behav Hum Decis Process* 2011; 115: 191-203.
120. Motro D, Ordóñez LD, Pittarello A, Welsh DT. Investigating the effects of anger and guilt on unethical decision making: a dual-process approach. *Journal of Business Ethics* 2016.
121. Panasiti MS, Ponsi G. Commentary: investigating the effects of anger and guilt on unethical behaviour: a dual-process approach. *Front Psychol* 2017; 8: 322-35.
122. Xu ZX, Ma HK. Does honesty result from moral will or moral grace? Why moral identity matters. *Journal of Business Ethics* 2015; 127: 371-84.
123. Zhong C-B. The ethical dangers of deliberative decision making. *Adm Sci Q* 2011; 56: 1-25.
124. Javor A, Ransmayr G, Struhel W, et al. Parkinson patients' ini-



*Il disturbo del controllo degli impulsi nella malattia di Parkinson*

- tial trust in avatars: theory and evidence. *PLoS One* 2016; 11: 1-21.
125. Javor A, Riedl R, Kirchmayr M, et al. Trust behavior in Parkinson's Disease: results of a trust game experiment. *BMC Neurol* 2015; 15: 1-7.
126. Krajbich I, Adolphs R, Tranel D, et al. Economic games quantify diminished sense of guilt in patients with damage to the prefrontal cortex. *J Neurosci* 2009; 29: 2188-92.
127. Djamshidian A, O'Sullivan SS, Doherty K, et al. Altruistic punishment in patients with Parkinson's Disease with and without impulsive behaviour. *Neuropsychologia* 2011; 49: 103-7.
128. Pedroni A, Eisenegger C, Hartmann MN, et al. Dopaminergic stimulation increases selfish behavior in the absence of punishment threat. *Psychopharmacology* 2014; 231: 135-41.
129. Ponsi G, Panasiti MS, Scandola M, et al. Influence of warmth and competence on the promotion of safe in-group selection: stereotype content model and social categorization of faces. *Q J Exp Psychol* 2016; 69: 1464-79.
130. Ponsi G, Panasiti MS, Rizza G, et al. Thermal facial reactivity patterns predict social categorization bias triggered by unconscious and conscious emotional stimuli. *Proc R Soc B Biol Sci* 2017; 284.
131. Panasiti MS, Ponsi G, Monachesi B, et al. Cognitive load and emotional processing in psoriasis: a thermal imaging study. *Exp Brain Res* 2019; 237: 211-22.
132. Djamshidian A, O'Sullivan SS, Lees A, et al. Effects of dopamine on sensitivity to social bias in Parkinson's Disease. *PLoS One* 2012; 7: 3-8.
133. Brusa L, Pavino V, Massimetti MC, et al. Pathological gambling in Parkinson's Disease patients: dopaminergic medication or personality traits fault? *J Neurol Sci* 2016; 366: 167-70.
134. Cilia R, Siri C, Colombo A, et al. Multiple compulsive behaviors in multiple system atrophy: the importance of predisposition to addiction. *Park Relat Disord* 2014; 20: 355-7.
135. Abe N, Fujii T, Hirayama K, et al. Do parkinsonian patients have trouble telling lies? The neurobiological basis of deceptive behaviour. *Brain* 2009; 132: 1386-95.
136. Mameli F, Tomasini E, Scelzo E, et al. Lies tell the truth about cognitive dysfunction in essential tremor: an experimental deception study with the guilty knowledge task. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 2013; 84: 1008-13.
137. Arshad Q, Bonsu A, Lobo R, et al. Biased numerical cognition impairs economic decision-making in Parkinson's Disease. *Ann Clin Transl Neurol* 2017; 4: 739-48.
138. Assogna F, Pontieri FE, Caltagirone C, et al. The recognition of facial emotion expressions in Parkinson's Disease. *Eur Neuropsychopharmacol* 2008; 18: 835-48.
139. Clark US, Nearing S, Cronin-Golomb A. Specific impairments in the recognition of emotional facial expressions in Parkinson's Disease. *Neuropsychologia* 2008; 46: 2300-9.
140. Dujardin K, Blairy S, Defebvre L, et al. Deficits in decoding emotional facial expressions in Parkinson's Disease. *Neuropsychologia* 2004; 42: 239-50.
141. Bodden ME, Dodel R, Kalbe E. Theory of mind in Parkinson's Disease and related basal ganglia disorders: a systematic review. *Mov Disord* 2010; 25: 13-27.
142. Bora E, Walterfang M, Velakoulis D. Theory of mind in Parkinson's Disease: a meta-analysis. *Behav Brain Res* 2015; 292: 515-20.
143. Freedman M, Stuss DT. Theory of mind in Parkinson's Disease. *J Neurol Sci* 2011; 310: 225-7.
144. Mengelberg A, Siegert RJ. Is theory-of-mind impaired in Parkinson's Disease? *Cogn Neuropsychiatry* 2003; 8: 191-209.
145. Monetta L, Grindrod CM, Pell MD. Irony comprehension and theory of mind deficits in patients with Parkinson's Disease. *Cortex* 2009; 45: 972-81.
146. Saltzman J, Strauss E, Hunter M, et al. Theory of mind and executive functions in normal human aging and Parkinson's Disease. *J Int Neuropsychol Soc* 2000; 6: 781-8.
147. Tsuruya N, Kobayakawa M, Kawamura M. Is "reading mind in the eyes" impaired in Parkinson's Disease? *Park Relat Disord* 2011; 17: 246-8.
148. Péron J, Vicente S, Leray E, et al. Are dopaminergic pathways involved in theory of mind? A study in Parkinson's Disease. *Neuropsychologia* 2009; 47: 406-14.
149. Roca M, Torralva T, Gleichgerrcht E, et al. Impairments in social cognition in early medicated and unmedicated Parkinson Disease. *Cogn Behav Neurol* 2010; 23: 152-8.
150. Yu RL, Wu RM, Chiu MJ, et al. Advanced theory of mind in patients at early stage of Parkinson's Disease. *Park Relat Disord* 2012; 18: 21-4.
151. Alegre M, Rodríguez-Oroz MC, Valencia M, et al. Changes in subthalamic activity during movement observation in Parkinson's Disease: is the mirror system mirrored in the basal ganglia? *Clin Neurophysiol* 2010; 121: 414-25.
152. Alegre M, Guridi J, Artieda J. The mirror system, theory of mind and Parkinson's Disease. *J Neurol Sci* 2011; 310: 194-6.
153. Bodden ME, Mollenhauer B, Trenkwalder C, et al. Affective and cognitive theory of mind in patients with Parkinson's Disease. *Park Relat Disord* 2010; 16: 466-70.
154. Santangelo G, Vitale C, Trojano L, et al. Neuropsychological correlates of theory of mind in patients with early Parkinson's Disease. *Mov Disord* 2012; 27: 98-105.
155. Xi C, Zhu Y, Mu Y, et al. Theory of mind and decision-making processes are impaired in Parkinson's Disease. *Behav Brain Res* 2015; 279: 226-33.
156. Poletti M, Enrici I, Bonuccelli U, et al. Theory of mind in Parkinson's Disease. *Behav Brain Res* 2011; 219: 342-50.
157. Corallo F, Marino S, Di Lorenzo G, et al. Nonmotor symptoms in Parkinson Disease: a descriptive review on social cognition ability. *J Geriatr Psychiatry Neurol* 2017; 30: 109-21.
158. An H, He R-H, Zheng Y-R, et al. Cognitive-behavioral therapy. In: Zhang X, Shi J, Taso R (eds). *Substance and non-substance addiction. Advances in Experimental Medicine and Biology*, Vol 1010. Singapore: Springer, 2017.
159. Pallanti S, Hollander E. Pharmacological, experimental therapeutic, and transcranial magnetic stimulation treatments for compulsivity and impulsivity. *CNS Spectr* 2014; 19: 50-61.
160. Granero R, Fernández-Aranda F, Mestre-Bach G, et al. Cognitive behavioral therapy for compulsive buying behavior: predictors of treatment outcome. *Eur Psychiatry* 2017; 39: 57-65.
161. Eisenegger C, Knoch D, Ebstein RP, et al. Dopamine receptor D4 polymorphism predicts the effect of L-DOPA on gambling behavior. *Biol Psychiatry* 2010; 67: 702-6.