#### Nuklearmedizin

Als Nuklearmedizin
bezeichnet man die
Anwendung von offenen
radioaktiven Stoffen in
medizinischer Diagnostik,
Therapie und Wissenschaft.



2014

in vitro

Nuklearmedizin

Therapie

Strahlentherapie

Isotopendiagnostik

in vivo

## George de Hevesy (Hevesy György)

(\* 1. August 1885 in Budapest; † 5. Juli 1966 in Freiburg im Breisgau), war ein ungarischer Chemiker.



Hevesy studierte Chemie, Mathematik und Physik in Budapest, Berlin und Freiburg. Anschließend arbeitete er unter anderem bei Ernest Rutherford und Friedrich Adolf Paneth. In Kopenhagen entdeckte 1922 er gemeinsam mit Dirk Coster 1922 das Element Hafnium. Er ist einer der Begründer der Radiochemie und Erfinder der Tracermethode, mit der chemische Elemente durch die Beimischung ihrer radioaktiven Isotope analytisch gekennzeichnet werden. Er hat auch die Neutronenaktivierungsanalyse als analytisches Verfahren eingeführt. Von 1926 bis 1934 war er Professor an der Albert-Ludwigs-Universität Freiburg. Nach der Machtübernahme durch die Nationalsozialisten floh er nach Kopenhagen und 1943 weiter nach Stockholm. Im gleichen Jahr wurde ihm der Nobelpreis für Chemie verliehen. Bis 1961 arbeitete er in Stockholm und wandte sich physiologischen und klinischen Fragestellungen auf dem Gebiet der Radiobiologie zu.

#### Wichtige Charakteristiken der nuklearmedizinischen Methoden

- ✓ die nuklearmedizinischen Methoden sind Funktionsorientiert (im ggt. z.B. zur Rtg.-CT, Sonographie, Kernspintomographie);
   z.B.: Durchblutung, Stoffwechsel und Vitalität der Organen/Tumoren;
- ✓ Anreicherung und Verteilung der Radiopharmaka im Zielorgan;
- ✓ Zeitliche/r Aufnahme/Abbau des dem Organsmetabolismus entsprechenden Radiopharmakon;
- ✓ Vergleich der Funktion der paarigen Organe

# Physikalische Aspekte bei der Auswahl von in vivo applizierten Isotopen

### ! Schutz des Patienten vor den Strahlungsschädigungen !

- ·Überlegungen hauptsächlich in der Diagnostik
- In der Strahlentherapie:
   Schutz der übrigen Körperteile

Strahlenschutz in der Isotopendiagnostik

- ✓ Zielsetzung: Heilen!
- ✓ Information!
- ✓ Die durch die Isotopendiagnostik verursachten Strahlenschädigungen sind zu minimalisieren.
- ✓ Bedingung der Anwendung:

Schaden der Isotopdiagnostischen Verfahren



Vorhersehbare Schaden ohne Durchführung der isotopdiagnostichen Untersuchung

# Physikalische Aspekte bei der Auswahl von in vivo applizierten Isotopen

#### 1. Typ des Elementes

Das Isotop soll in dem Zielorgan aufgenommen werden (z.B I in Schilddrüsse, Fe in Erytrozyten)

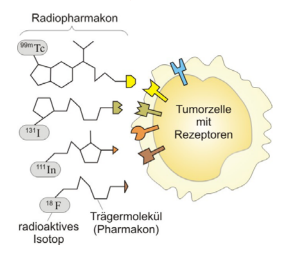
Problem: bei vielen Organe gibt es kein solches Isotop, was spezifisch in dem Organ ausgeschieden wird. Lösung: markierte Moleküle (Radiopharmaka)

Radiopharmaka sind pharmakologisch wirksame Substanzen, die mit einem radioaktiven Isotopes markiert sind.

Sie folgen im Körper dem durch das Pharmakon vorgegebenen Weg und erlauben durch das strahlende Label eine Verfolgung von außen (bei Gammastrahlenden Nukliden)

oder wirken eine gezielte therapeutische Wirkung am Zielort aus (bei Beta- oder Alpha-strahlendem Isotop).

## Radiopharmaka



Das strahlende Isotop wird an ein Pharmakon gebunden, das Radiopharmakon koppelt sich dann an die Zielzelle 8

#### Beispiele für Anwendung von Radiopharmaka

<sup>133</sup>Xe — Untersuchung der Lungenventillation

— Schilddrüsenszintigraphie (Natriumjodid), Tumorszintigraphie (markiertes Meta-iodo-benzylguanidin, MIBG)

131I — Schilddrüsenszintigraphie (Natriumjodid)

99mTc — Herzmuskelperfusion (markiertes Methoxy-isobutyl-isonitril,
 MIBI), Hirnperfusion, Entzündungsprozesse (markiertes
 Hexamethylen- propylamin-oxim, HMPAO)

9

# Physikalische Aspekte bei der Auswahl von in vivo applizierten Isotopen

#### 2. Die Halbwertszeit

$$\Lambda = \lambda \cdot N = \frac{\ln 2}{T_{1/2}} \cdot N$$

N ~ Strahlenbelastung!

Bei gleichgroßer Aktivität ist eine geringere Menge des Isotops mit kürzerer Halbwertszeit erforderlich

Charakteristische Zeit des zu Untersuchenden biologischen Prozesses! Transportierungsproblemen bei sehr kurzen Halbwertszeit!

10

# Physikalische Aspekte bei der Auswahl von in vivo applizierten Isotopen

#### 3. Die Aktivität

Strahlenbelastung ←→ Bildqualität

Möglichst kleine Möglichst große Aktivität Aktivität

Anzahl der detektierten  $\gamma$ -Photonen folgt einer Poisson-Verteilung  $\sigma^2 = \mu$ 

# Bildqualität ↔ Strahlenbelastung













Organ/	Bildgebung/Test	Aktivität(MBq)
Skelett	Knochen/Knochenmark	600/400
Herz	Perfusion/Vitalität/Ventrikuläre Funktion	800/75/600
Schilddrüse	Speicherungskurve und Scan	3-50
Hirn	Blutfluß	500
	Benzodiazepin-Rezeptoren	185
	Dopamin-Rezeptoren	185
Nieren	unterschiedliche Methoden	30-150
Lunge	Perfusion	100
	Ventilation	1000

13

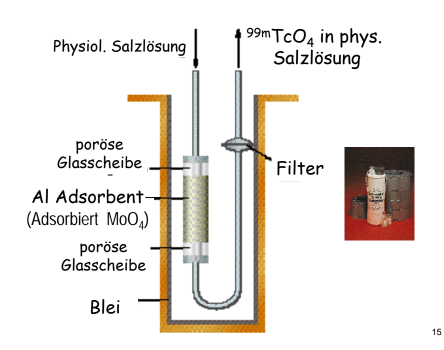
# Physikalische Aspekte bei der Auswahl von in vivo applizierten Isotopen

## 4. Charakter der Strahlung

Das ideale Isotop für die Diagnostik ist der <u>reine γ-Strahler</u> (siehe Ionisationsvermögen, Reichweite)

Die Kernisomerie ist von großer Bedeutung
→ siehe Technetiumgenerator

14



# Physikalische Aspekte bei der Auswahl von in vivo applizierten Isotopen

#### 5. Die Photonenenergie der $\gamma$ -Strahlung

Bei geringer Photonenenergie: die Strahlung wird schon von dünnen

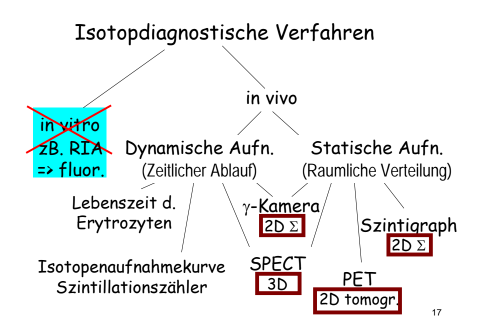
Schichten vollkommen absorbiert

Bei zu hoher Photonenenergie: die Strahlung wird auch im Detektor

nicht absorbiert (keine Wechselwirkung)

Optimum: einige 100 keV

$$E_{v}$$
 (99mTc)=140 keV



#### Nuklearmedizin

#### 1. In vitro Laboruntersuchungen

RIA: Radioimmunoassay

R. Yalow - 1977, Nobelpreis für Medizin und Physiologie

Anwendung von radioaktiv markierten Substanzen/Liganden radioaktiv markiertes Antigen

RIA-Test: Der Test basiert auf einer Kompetitionsreaktion zwischen dem radioaktiv markierten und dem unmarkierten Antigen um den Antikörper

•sehr genaue bestimmung der Konzentration von z.B. Hormonen, Enzymen, Tumorantigenen, Infektionsantigenen, Arzneimitteln und DNA

·heute: statt Radioaktivität, sind Fluoreszenzmethoden oft benützt.

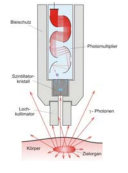
keine Strahlenbelastung für die Patienten

## Nuklearmedizin

- 2. Volumenbestimmung von Körperräumen
  - · das Gesamtvolumen des Wassers
  - · das Blutplasmavolumen
  - · die Menge der austauschbaren Natriumionen
  - > die mittlere Lebensdauer der Erythrozyten
  - > die Kinetik der Eisen- und Kalziumaufnahme

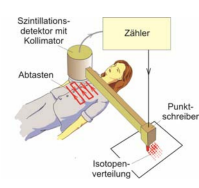
#### Nuklearmedizinische Techniken

## Szintillationsmesskopf



Der Lochkollimator gestattet nur das Detektieren der in Lochrichtung einfallenden γ-Photonen

## Szintigraph



Funktionsprinzip des Szintigraphen

#### Nuklearmedizinische Techniken

#### Gammakamera

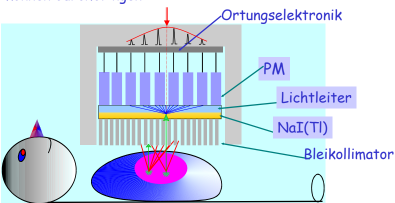
Erfinder: Hal Anger



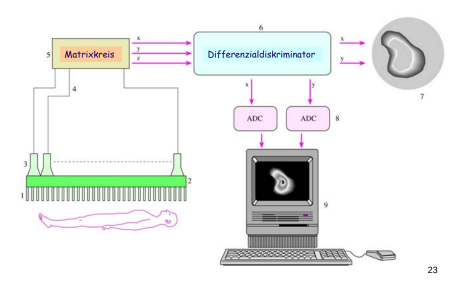


21

räumliche Auflösung — Bleikollimator nur Strahlen parallel mit der Kollimatorachse können durchdringen



22



### Messverfahren mit Gammakamera

#### Arten der Szintigraphie:

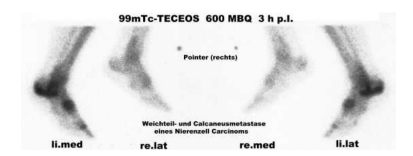
- > Planare Szintigraphie
- > Sequenzszintigraphie
- > Funktionsszintigraphie
- > SPECT (Single Photon Emission Computed Tomographie)

Statische Szintigramme: Summationsbild einer Langzeitaufnahme •Feststellung der Form, Größe, metabolischen Aktivität von Organen •zweidimensionale Projektion der Anreicherung der Isotope in einzelnen

·zweidimensionale Projektion der Anreicherung der Isotope in einzelnen Organen

Dynamische Szintigramme: filmartige Verlaufaufnahme •Kinetik der Metabolism in den Organen

#### Planare Szintigraphie



Aufnahme von einem Körperabschnitt zu einem definierten Zeitpunkt. Das dreidimensionale zu untersuchende Organ wird zweidimensional abgebildet. Sehr oft werden dabei Aufnahmen von zwei Ansichten angefertigt

#### Sequenzszintigraphie



Es handelt sich um eine fortlaufende Aufnahmeserie mit Erstellung mehrerer, zeitlich aufeinanderfolgender Einzelbilder.

In den Abbildungen ist eine Sequenz von Nierenaufnahmen mit zeitgerechtem Aktivitätsdurchsatz durch das Parenchym nach Gabe von 70 MBq Tc-99m-MAG3 mit neun Bildern bei einer Aufnahmezeit von 120 Sekunden dargestellt.

26

## Sequenzszintigraphie



99mTc-MAG3 (Mercaptoacetyltriglycine)





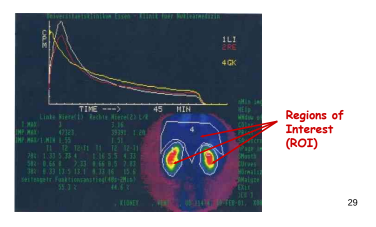
# Funktionsszintigraphie:

Auswertung der Tracerkinetik einer Sequenzszintigraphie über Festlegung von Regions of Interest (ROI) am Bildsichtgerät und Berechnung von Funktionskurven.

- 1. Sequenzaufnahme
- 2. Funktionsauswertung durch Festlegung von ROI

#### Funktionsszintigraphie:

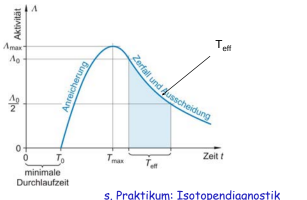
Aus der vorigen Abbildung ergeben sich nach Durchführung der ROI-Technik folgende Funktionskurven für die beiden Nieren, aus der sich eine seitengleiche regelrechte tubuläre Sekretionsleistung der Nieren und kein Anhalt für eine Harnabflußbehinderung ergibt.



### Funktionsszintigraphie:

#### ZEIT-AKTIVITÄTS-KURVE

Die zeitliche Verfolgung der Stoffwechselprozesse im Organ erfolgt durch Aufnehmen der Zeit-Aktivitäts-Kurve.



#### s. Praktikum: Isotopendiagnostik

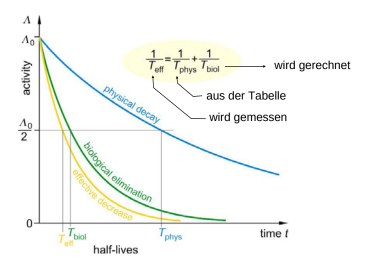
### Biologische und effektive Halbwertszeit

 $\lambda_{phys}$ - physikalische Zerfallskonstante (Zerfallswahrscheinlichkeit)  $\lambda_{\textit{biol}}$ - biologische "Zerfallskonstante" (Ausscheidungswahrscheinlichkeit)

Sei  $\lambda_{eff} \cdot \Delta t$  die Wahrscheinlichkeit dafür, daß ein Kern während  $\Delta t$  zerfällt oder ausgeschieden wird.

$$\frac{\Delta N_{eff}}{N} = \frac{\Delta N_{phys}}{N} + \frac{\Delta N_{biol}}{N} \implies \lambda_{eff} = \lambda_{phys} + \lambda_{biol} \implies \frac{1}{T_{eff}} = \frac{1}{T_{phys}} + \frac{1}{T_{biol}}$$

#### Biologische und effektive Halbwertszeit



#### Single Photon Emission Computed Tomography (SPECT)



- das nuklearmedizinische Analogon zur Röntgen-Computer-Tomographie (CT)

- · Dabei werden aus dem Patienten emittierte Einzelphotonen (Gammaguanten) gemessen.
- · Die Untersuchung findet unter verschiedenen Winkeln statt→ Ein bis zu drei Gammakamera rotieren um die zu untersuchende Region.
- · Schnittbilder werden durch das Verfahren der gefilterten Rückprojektion rekonstruiert.
- · Erzeugt werden dabei überlagerungsfreie Bilder und dreidimensionale Darstellungen der Aktivitätsverteilung.

## Single Photon Emission Computed Tomography (SPECT)



Gammakameras

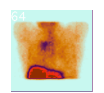
mehrere Detektoren ermöglichen eine kürzere Aufnahmezeit, bessere Auflösung

> Sequenzszintigraphie

> Funktionsszintigraphie

# Single Photon Emission Computed Tomography (SPECT)





33

- 1. Myocard-SPECT zur Untersuchung der Vitalität des Herzmuskelgewebes. Das verwendete Radiopharmakon ist meist Tc-99m MIBI.
- 2. Knochen-SPECT zur Lokalisation von Regionen mit verändertem Knochenstoffwechsel in der Skelettszintigraphie
- 3. Hirnfunktions-SPECT (FP-CIT und IBZM-SPECT) zur Diagnostik und Differenzierung von Parkinsonsyndromen und gegenüber weiteren degenerativen Hirnerkrankungen
- 4. Octreotid-SPECT im Rahmen der Somatostatinrezeptorszintigraphie bei neuroendokrinen Tumoren
- 5. MIBG-SPECT bei adrenergen Tumoren z. B. des Nebennierenmarkes, sog. Phäochromozytom

Deutsches Krebsforschungszentrum, Heidelberg Nuklearmedizinische Klinik und Poliklinik der TU München Klinik für Nuklearmedizin des Universitätsklinikums Essen

## PET: Positronen Emissions Tomographie



Bild einer typischen Positronen-Emissions-Tomographie-Einrichtung

#### Radioisotope für PET

Isotop	Markermolekül	Was wird nachgewiesen	Klinische Bedeutung
18 <b>F</b>	Desoxyglukose	Glukosestoffwechsel	Stoffwechselveränderungen, Tumoren
<sup>18</sup> F	<sup>18</sup> F-Ion	Knochenstoffwechsel	Veränderungen des Knochensystems
<sup>11</sup> C	Aminosäuren	Aminosäurenstoffwechsel	Stoffwechselveränderungen, Tumoren
11 <b>C</b>	Raclopride	Dopamin-(D <sub>2</sub> ) Rezeptor	Parkinson-Krankheiten
150	<sup>15</sup> O-markierte Gase	Oxygenstoffwechsel	Messung des Oxygenstoffwechsels
<sup>15</sup> O	Butanol	Blutzirkulation, Blutvolumen	Messung des Oxygenstoffwechsels
<sup>15</sup> O	Wasser	Blutzirkulation, Blutvolumen	z. B. Untersuchung eines Stroke-betroffenen Gebietes
<sup>13</sup> N	Ammoniak	Blutzirkulation	Messung der Herzmuskelvitalität

#### In der PET verwendete Radioisotope

#### Kurzlebige Isotope:

<sup>18</sup>F(T=110 min), <sup>11</sup>C (T=21 min), <sup>13</sup>N (T=10 min), <sup>15</sup>O (T=2min)

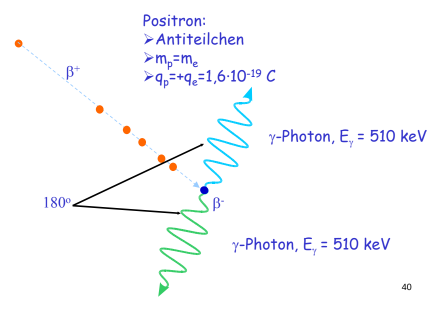
$$\begin{array}{c}
^{18}F \Rightarrow ^{18}O + \beta^{+} + \nu \\
^{11}C \Rightarrow ^{11}B + \beta^{+} + \nu
\end{array}$$

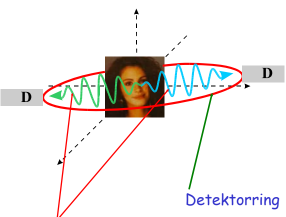
#### Die Herstellung ist am Applikationsort notwendig.

Die Verwendung von <sup>11</sup>C erfordert daher, dass sich ein **Zyklotron** in relativer Nähe des PET-Systems befindet. Die Verwendung von <sup>13</sup>N oder <sup>15</sup>O erfordert sogar, dass sich das **Zyklotron** in unmittelbarer Nähe des PET-Scanners befindet.

38

## PET: Positronen Emissions Tomographie





Diejenige  $\gamma$ -Photonen werden registriert, die fast gleichzeitig (Koinzidenzmessung innerhalb von 20 ns) die entgegengerichteten Detektoren erreichen.

## PE-Tomographie

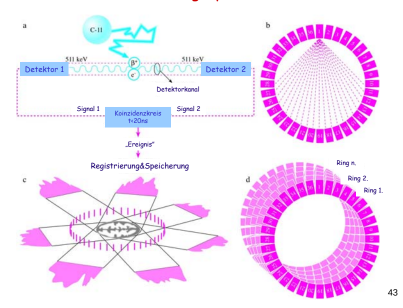


tomographische Aufnahmen von einzelnen Schichten; Bildherstellung in beliebiger Ebenen des dreidimensionalen Raums Detektorring (mehrere Szintillationsmessköpfe)

- Sequenzaufnahmen
- Darstellung physiologischer Aspekte

42

#### PE-Tomographie

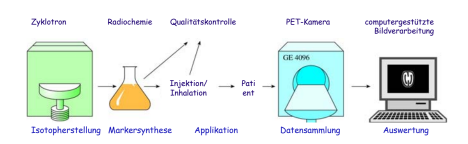


# PE-Tomographie

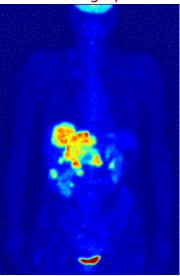
#### Breite Anwendungsgebiete in der klinischen Praxis:

- kardiologische, neurologische, psychiatrische, onkologische usw. Untersuchungen
- $\cdot$  Frühe Diagnose und Differentialdiagnose von Tumoren
- $\cdot$  Beurteilung der Tumorprogression, der Rezidive bzw. Metastasen
- $\hbox{$\cdot$ Lokalisierung von Epilepsieherden usw.} \to \hbox{humane Gehirnforschung}$

### PE-Tomographie

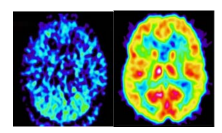


## PE-Tomographie



18F-FDG-Ganzkörperaufnahme

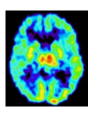
#### PE-Tomographie

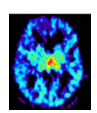


Mit <sup>18</sup>F-FDG und <sup>11</sup>C-Methionin erstellte PET-Durchschnittsbilder (Aufnahme aus dem PET-Zentrum der DEOEC, mit Genehmigung von Prof. Lajos Trón)

47

# PE-Tomographie

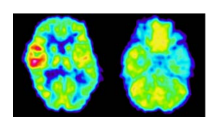




Hirntumor. PET Aufnahmen mit den Radiopharmaka <sup>18</sup>F-FDG und <sup>11</sup>C-Methionin (Aufnahme aus dem PET-Zentrum der DEOEC, mit Genehmigung von Prof. Lajos Trón)



## PE-Tomographie



<sup>18</sup>F-FDG PET Aufnahme des menschlichen Gehirns während eines Epilepsieanfalls (links) und in der anfallfreien Phase (rechts)

(Aufnahme aus dem PET-Zentrum der DEOEC, mit Genehmigung von Prof. Lajos Trón)

48

46

#### PE-Tomographie

Vorteil: Informationen über die Funktion, die

Stoffwechselprozesse der lebenden Organismen  $\rightarrow$ 

funktionelle bildgebende Verfahren

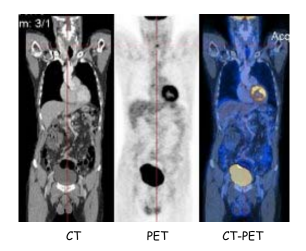
Nachteil: die Auflösung in der transaxiale Ebene 5 mm

in axialer Richtung 6 mm

die Morphologie des Körpers lässt sich nur grob

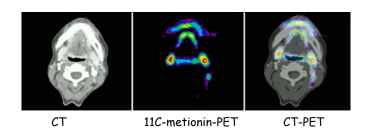
beurteilen

Beseitigt mit den Bildfusionsverfahren
Superposition der MRT- oder CT-Aufnahme mit der
PET-Aufnahme → morphologische und funktionelle Bildgebung



51

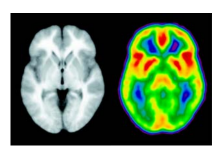
#### PE-Tomographie



Primärtumor-Suche Mestastatische Lymphknoten an der rechten Halsseite (Aufnahme aus dem PET-Zentrum der DEOEC, mit Genehmigung von Prof. Lajos Trón)

#### PE-Tomographie

#### MRT-Aufnahme + PET-aufnahme



 $T_1$ -gewichtete MRT-Durchschnittsaufnahme und mit  $^{15}O$ -Butanol erstellte PET-Durchschnittsaufnahme (Aufnahme aus dem PET-Zentrum der DEOEC, mit Genehmigung von Prof. Lajos Trón)

53