



تخمین دوز جذبی ناشی از رادیوداروی $^{99m}\text{Tc-DMSA}$ در بیماران کودک تحت اسکن کلیه با استفاده از نرم افزار MIRDOSE و با بکارگیری روش ترکیبی پلنار \SPECT

محمود باقری^۱، سید کاظم رضوی رتکی^۲، رضا نفیسی مقدم^۳، محمدعلی جلوداری^۴، علی اصغر پرچ^{۵*}

چکیده

مقدمه: رادیونوکلئید تکنسیوم نشان دار شده با دی مرکپتو سوکسینیک اسید ($^{99m}\text{Tc-DMSA}$) به عنوان عاملی برای ارزیابی اختلالات دستگاه ادراری و کلیوی نقش مهمی در تصویربرداری پزشکی هسته‌ای کودکان دارد. هدف از این مطالعه، تخمین دوز رسیده به اندام‌ها ناشی از رادیوداروی $^{99m}\text{Tc-DMSA}$ در کودکان با استفاده از نرم افزار MIRDOSE با بکارگیری روش ترکیبی پلنار \SPECT بود.

روش بررسی: ۱۰ بیمار کودک بستری شده به دلیل اختلالات دستگاه ادراری و کلیوی تحت ۳ الی ۵ اسکن پلنار و یک \SPECT در طی ۱ الی ۲۰ ساعت پس از تزریق رادیوداروی $^{99m}\text{Tc-DMSA}$ قرار گرفتند. همچنین به منظور مرجع ساختاری از اندام‌های بیماران تصویر MRI از هر کدام به عمل آمد. اکتیویته تجمعی در هر یک از اندام‌ها با استفاده از روش ترکیبی پلنار \SPECT به دست آمد و سپس با استفاده از نرم افزار MIRDOSE دوز جذبی آن‌ها محاسبه شد.

یافته‌ها: میانگین دوز جذبی ناشی از رادیوداروی $^{99m}\text{Tc-DMSA}$ در کودکان برای اندام‌های کلیه‌ها (200 ± 160)، غدد فوق کلیوی ($15/1 \pm 9/5$)، دیواره مثانه ($14/7 \pm 9/8$)، طحال ($12/7 \pm 7/8$)، گندها ($12/4 \pm 11/2$)، پانکراس ($10/5 \pm 6/2$) و دیواره صفا ($9/8 \pm 5/7$)، میکرو سیورت بر مگابکرل بودند. همچنین میانگین دوز مؤثر برای بیماران $6/03 \pm 10/01 \mu\text{Sv/MBq}$ بود.

نتیجه‌گیری: اختلاف میان دوزهای جذبی رسیده به اندام‌های مختلف بیماران ناشی از مقادیر متفاوت جذب رادیودارو در اندام‌ها برای بیماران مختلف است. روش عملی کمی‌سازی تصاویر با استفاده از روش ترکیبی پلنار \SPECT می‌تواند در تعیین اکتیویته تجمعی اندام با دقت قابل قبولی بکار گرفته شود.

واژه‌های کلیدی: دوز جذبی داخلی، روش ترکیبی پلنار \SPECT، نرم افزار MIRDOSE، اکتیویته تجمعی

۱- کارشناسی ارشد، گروه فیزیک پزشکی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوقی یزد

۲- استادیار، مرکز تحقیقات پزشکی هسته‌ای، دانشگاه علوم پزشکی تهران

۳- دانشیار، گروه رادیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوقی یزد

۴- تکنسین پزشکی هسته‌ای، بیمارستان شهید صدوقی یزد، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوقی یزد

۵- استادیار، گروه فیزیک پزشکی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوقی یزد

- این مقاله برگرفته از پایان نامه تحقیقاتی دانشجویی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوقی یزد می‌باشد.

* (نویسنده مسئول): تلفن: ۰۳۵۳۱۶۸۲۱۵۸، پست الکترونیکی: aliparach@gmail.com

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۵/۸/۱۳

تاریخ دریافت: ۱۳۹۵/۵/۲۶

مقدمه

رادیوداروی $^{99m}\text{Tc-DMSA}$ را مورد بررسی قرار داده است مربوط به مطالعه‌ای می‌باشد که توسط Evans و همکاران در سال ۱۹۹۵ انجام شده است (۱). این در حالی است که طی این سال‌ها پیشرفت‌های چشمگیری در تجهیزات پزشکی و روش‌های تصویربرداری پزشکی هسته‌ای صورت گرفته است و دست‌یابی به داده‌های دزیمتریک و بیوکنتیکی جدید با استفاده از روش‌های دقیق‌تر بهبود یافته است.

در پزشکی هسته‌ای تشخیصی دست‌یابی به اطلاعات دزیمتری به منظور ارزیابی مخاطرات و سودمندی‌های آزمایش‌ها به‌ویژه برای بررسی دوز مجموع رسیده به بیماران دارای اهمیت می‌باشد. محاسبات دوز جذب شده از رادیونوکلوئیدهای داخلی برای تعیین مخاطرات احتمالی مرتبط با آزمایش‌های تشخیصی پزشکی هسته‌ای و همچنین مخاطرات قطعی برای اندام‌های سالم مربوط به پزشکی هسته‌ای درمانی استفاده می‌شوند. این محاسبات دوز، حداقل برای آزمایش‌های تشخیصی، با استفاده از روش ارائه شده توسط MIRD (Medical Internal Radiation Dose) انجام می‌شوند (۶). معادله کلی MIRD برای محاسبه دوز جذب شده در ارگان هدف به صورت زیر است:

$$D(r_T) = \sum_S \tilde{A}(r_S) S(r_T \leftarrow r_S) \quad \text{رابطه ۱}$$

که در آن $\tilde{A}(r_S)$ تعداد کل واپاشی‌های انجام شده در طی یک دوره ماندگاری رادیودارو در ارگان چشمه (اکتیویته تجمع یافته زمانی) است و $S(r_T \leftarrow r_S)$ دوز رسیده به ارگان هدف (r_T) ناشی از اکتیویته تجمع یافته در ارگان چشمه (r_S) است که تحت عنوان S-value شناخته می‌شود (۷). مقادیر S برای جفت اندام‌های چشمه-هدف مربوط به رادیوداروهای مختلف و به کمک فانتوم‌های مرجع استاندارد توسط کمیته MIRD محاسبه شده و در اختیار کاربران قرار دارد. جهت محاسبه دوز جذبی در پزشکی هسته‌ای می‌بایست چگونگی سنتیک اکتیویته-زمان یک رادیودارو در ارگان‌های مورد نظر تعیین شود. اکتیویته تجمع یافته زمانی دقیق مربوط به هر اندام چشمه یک بخش ضروری در محاسبه دوز جذبی ناشی از رادیونوکلوئید می‌باشد (۸).

تصویربرداری با استفاده از رادیونوکلوئید تکنسیوم نشان‌دار شده با دی مرکپتو سوکسینیک اسید ($^{99m}\text{Tc-DMSA}$) عمدتاً برای تصویربرداری از غشای کلیوی برای تشخیص نارسایی‌های پارانشیم کلیه مورد استفاده قرار می‌گیرد (۱). کمپلکس $^{99m}\text{Tc-DMSA}$ پس از تزریق وریدی در پلاسما خون توزیع شده و تقریباً به طور کامل به پروتئین‌های پلاسما به‌ویژه سرم آلبومین و آلفا-۱-گلوبولین‌ها متصل می‌شود (مقدار انتشار در گلوبول‌های قرمز خون کم و یا تقریباً صفر است). به علت اتصال کمپلکس $^{99m}\text{Tc-DMSA}$ به پروتئین‌های پلاسما، دفع (کلیرانس) آن از خون، بیشتر از طریق جذب توبولی صورت می‌گیرد و به همین دلیل است که این رادیودارو تمایل ویژه‌ای به جذب در بافت کورتکس کلیوی داشته به طوری که حتی در حالت‌های بی‌کفایتی شدید کلیه‌ها نیز می‌توان عمل تصویرگیری را انجام داد. رادیوداروی $^{99m}\text{Tc-DMSA}$ به منظور ارزیابی نارسایی‌های دستگاه ادراری کودکان نقش مهمی در تصویربرداری پزشکی هسته‌ای کودکان دارد. این رادیودارو نسبت به دیگر رادیوداروهای مورد استفاده برای ارزیابی عملکرد کلیوی، دوز تابشی بالاتری برای بیماران دارد (۲، ۳). و از آنجایی که کودکان در مقایسه با بزرگسالان نسبت به تابش‌های یونیزان از حساسیت بالاتری برخوردار هستند ارزیابی دوز جذبی ناشی از تزریق رادیوداروها به بدن برای آنالیز بهتر سود-زیان از اهمیت بالایی برخوردار می‌باشد (۴). اگرچه رفتار بیوکنتیکی این رادیودارو برای بزرگسالان به خوبی بررسی شده است ولی در مورد کودکان اطلاعات محدودی در مورد آن در دسترس می‌باشد. اطلاعات دزیمتریک و بیوکنتیک رادیوداروهای تشخیصی که به صورت روتین در پزشکی هسته‌ای استفاده می‌شوند در مطالعه مروری که به صورت سیستماتیک توسط Eberlein و همکاران انجام شده است جمع‌آوری شده است (۵). در این مطالعه اذعان شده است که اطلاعات بیوکنتیک بعضی از رادیوداروهای مطرح در پزشکی هسته‌ای مانند $^{99m}\text{Tc-DMSA}$ مربوط به حدود بیست سال قبل می‌باشد. طبق مطالعات انجام شده آخرین مطالعه‌ای که رفتار بیوکنتیکی و دزیمتریک

و اهمیت به دست آوردن مقادیر دوز جذبی ناشی از این رادیودارو در کودکان هدف از این مطالعه، تخمین دوز جذبی رسیده به ارگان‌های مختلف در اسکن کلیه با رادیوداروی $^{99m}\text{Tc-DMSA}$ با استفاده از نرم‌افزار MRDOSE و با به‌کارگیری روش ترکیبی پلنار/SPECT برای تعیین اکتیویته تجمعی مربوط به هر بیمار می‌باشد.

روش بررسی

این مطالعه بر روی ۱۰ بیمار کودک (۳ پسر و ۷ دختر) با متوسط سنی $5/8 \pm 2/74$ که به علت نارسایی مجاری ادراری و کلیوی در بیمارستان شهید صدوقی یزد بستری شده بودند با تزریق $86-190$ MBq رادیوداروی $^{99m}\text{Tc DMSA}$ در مرکز پزشکی هسته‌ای بیمارستان شهید صدوقی یزد صورت گرفت. این مطالعه یک مطالعه توصیفی است که در آن دوز جذبی ناشی از تزریق رادیوداروی $^{99m}\text{Tc DMSA}$ در اندام‌های داخلی بیماران تعیین می‌شود. نمونه‌گیری به صورت غیرتصادفی از میان کودکان مراجعه نموده به بیمارستان شهید صدوقی یزد، بخش پزشکی هسته‌ای که برای اسکن کلیه و مجاری ادراری با رادیوداروی $^{99m}\text{Tc DMSA}$ مراجعه کرده بودند و حاضر به امضای رضایت‌نامه بودند انتخاب شد. حجم نمونه با توجه به مقالات مشابه دوزیمتری داخلی (۷، ۱۵-۱۲) و فرمول تعیین حجم نمونه در مطالعات توصیفی تعیین شد.

تصویربرداری از همه بیماران با استفاده از یک دوربین گامای دو سر (Philips ADAC, forte, Netherlands) با کولیماتور انرژی پایین-رزولوشن بالا (LEHR) انجام شد. جهت کاهش پرتوهای پراکنده از پنجره انرژی $\pm 10\%$ بر روی فتوپییک 140 keV برای چشمه رادیواکتیو تکنسیوم (^{99m}Tc) استفاده شد. طی بازه زمانی ۱ تا ۲۰ ساعت بعد از تزریق رادیوداروی $^{99m}\text{Tc DMSA}$ تعداد ۳ الی ۵ اسکن پلنار از ناحیه ران پا تا سینه از دو نمای خلفی و قدامی و یک اسکن توموگرافیک (SPECT) از هر بیمار گرفته شد. نواحی دیگر دارای اکتیویته قابل توجهی نبودند. پرتکل گرفتن نمای قدامی و خلفی از ناحیه شکم و لگن شامل ماتریس 256×256 با اندازه پیکسل $1/25$ mm بود. داده‌های اسکن توموگرافیک نیز طی 360 درجه دوران به صورت

سابقاً و به طور معمول اکتیویته تجمع یافته با استفاده از آنالیز توأم (conjugate view) با پیاده‌سازی یک پروتکل تصویربرداری دو بعدی یا پلنار تعیین می‌شد. با به‌کارگیری روش پردازش تصاویر پلنار برای هر مجموعه از تصاویر پلنار گرفته شده از بیمار در زمان‌های مختلف یک نمودار اکتیویته- زمان برای هر ارگان مورد نظر به دست می‌آید. سپس به طور معمول نمودار اکتیویته- زمان ارگان‌ها با یک نمودار مناسب برازش می‌شوند که سطح زیر این نمودار اکتیویته تجمع یافته زمانی می‌باشد. با تقسیم اکتیویته تجمع یافته زمانی بر مقدار رادیوداروی تزریقی زمان‌های اقامت برای ارگان‌های مختلف محاسبه می‌شود. هنگام استفاده از پروتکل تصویربرداری دو بعدی، اطلاعات عمقی بافت‌ها قابل کسب نبوده و بنابراین اصلاحات انجام نمی‌شود یا از روش‌های ساده استفاده می‌شود (۹،۱۰).

به منظور افزایش صحت تخمین اکتیویته تجمع یافته طی زمان برای نواحی مختلف در بدن، تکنیک ترکیبی پلنار/SPECT پیشنهاد شده است. در این روش، تغییرات زمانی غلظت اکتیویته در هر ناحیه مورد نظر از روی مجموعه تصاویر منطبق شده دو بعدی به دست می‌آید. این تصاویر طی یک زمان چند ساعته بعد از تزریق رادیودارو گرفته می‌شوند. علاوه بر آن، یک اسکن توموگرافیک (SPECT) نیز از همان نواحی مورد نظر جهت تعیین کمی اکتیویته این نواحی تهیه می‌شود. در روش ترکیبی پلنار/SPECT فرض بر این است که توزیع فضایی اکتیویته در طی زمان تغییر نمی‌کند تخمین اکتیویته تجمعی با استفاده از این روش علاوه بر این که در تعیین اکتیویته تجمعی دارای دقت می‌باشد به خصوص در محیط‌های دارای محدودیت بار بالینی در بخش‌های پر مشغله پزشکی هسته‌ای توصیه شده است (۸).

محاسبات دوز در سطح ارگان غالباً با استفاده از نرم‌افزار بررسی دوز در سطح ارگان با مدل نمایی (OLINDA/EXM) یا نسخه قدیمی‌تر آن به نام MIRDOSE انجام می‌شود. در این نرم‌افزار کاربر زمان اقامت رادیودارو برای ارگان‌های مختلف را وارد برنامه می‌کند و برنامه دوز جذبی را برای هر ارگان محاسبه می‌نماید (۱۱). با توجه به کاربرد گسترده رادیوداروی $^{99m}\text{Tc-DMSA}$ در تشخیص بیماری‌های کلیوی و عفونت ادراری

که در آن t_{SPECT} مدت زمان دریافت داده‌های توموگرافیک و A_{SPECT} اکتیویته مطلق هر ارگان مورد نظر می‌باشد. اکتیویته مطلق در ارگان‌های چشمه از طریق تصحیح شمارش‌ها در حجم‌های مورد نظر و تقسیم نمودن آن بر فاکتور تصحیح به دست آمده با استفاده از یک فانتوم استوانه‌ای معادل بافت بدن انسان محاسبه شد.

$$A_{SPECT} = \frac{R}{CF} \quad \text{رابطه ۴}$$

که در آن R آهنگ شمارش تصحیح شده و CF فاکتور تصحیح به دست آمده از فانتوم معادل بافت می‌باشد. این فاکتور با قرار دادن اکتیویته معلوم درون فانتوم و تصویربرداری از آن در زمان مشخص و با همان پروتکل استفاده شده برای تصویربرداری بیماران به دست آمد.

برای محاسبه دوز ارگان‌های مختلف از کمیت زمان اقامت رادیودارو با تقسیم نمودن اکتیویته تجمعی هر ارگان بر اکتیویته تزریقی بیمار استفاده شد. زمان اقامت مربوط به مابقی بدن (بقیه ارگان‌های دارای اکتیویته غیر قابل توجه) از طریق تفریق نمودن زمان‌های اقامت محاسبه شده برای همه ارگان‌های دارای اکتیویته قابل توجه از زمان اقامت رادیودارو در کل بدن تعیین شد (۱۲).

مقادیر S مربوط ^{99m}Tc توسط نرم‌افزار MIRDose با استفاده از فانتوم‌های شبه انسانی کودک با اندازه‌های مختلف که معرف کودکان در سنین ۱۵، ۱۰، ۵ و ۱ سال و وزن‌های ۵۵/۶، ۳۲/۴، ۱۸/۶ و ۹/۹ هستند در دسترس می‌باشند. دوز جذبی رسیده به ارگان‌های مختلف با انتخاب فانتوم متناسب با سن و وزن هر بیمار کودک و وارد کردن زمان‌های اقامت ارگان‌های مختلف در نرم‌افزار MIRDose نسخه ۳/۱ برحسب mSv/MBq محاسبه شد.

نتایج

ارگان‌های با بیشترین جذب اکتیویته ناشی از تزریق رادیوداروی $^{99m}\text{Tc DMSA}$ به ترتیب کلیه‌ها، مثانه و کبد بودند و دیگر اندام‌ها تحت عنوان مابقی بدن در نظر گرفته شدند. پس از برآزش یک تابع نمایی مناسب به داده‌های به دست آمده از تصاویر پلنار و SPECT اکتیویته تجمعی برای ارگان‌های با جذب

دایره‌ای حول بیمار با ۴۴ نما و مدت زمان ۳۰ ثانیه در هر فریم در ماتریسی با اندازه 128×128 گردآوری شد. به منظور به دست آوردن یک مرجع ساختاری از تصاویر فیزیولوژیکی توموگرافیک تصویربرداری تشدید مغناطیسی (MRI) از هر بیمار صورت گرفت.

از روش ترکیبی پلنار/SPECT برای تخمین شکل نمودارهای اکتیویته-زمان برای ارگان‌های مختلف استفاده شد. در این روش بعد از انتخاب سری تصاویر هر بیمار، به صورت دستی ناحیه‌ای اطراف ارگان‌های دارای جذب قابل توجه مانند کلیه‌ها، کبد و مثانه رسم گردید. سپس نواحی دو بعدی رسم شده بر روی همه تصاویر پلنار منطبق و اعمال شد تا شمارش مربوط به هر ارگان به دست آید. تصحیح زمینه‌ای از طریق رسم نواحی مجاور هر ارگان و با استفاده از یک تفریق مبتنی بر هندسه طبق معادلات زیر انجام شد:

$$I = I' - I_{BG} T_{BG} \quad , \quad T_{BG} = 1 - \left(\frac{d_j}{D} \right) \quad \text{رابطه ۲}$$

که در آن I و I' به ترتیب آهنگ شمارش تصحیح شده زمینه و آهنگ شمارش تصحیح نشده در هر یک از نماهای قدامی و خلفی، I_{BG} میانگین آهنگ شمارش بر پیکسل در ناحیه زمینه که در تعداد پیکسل ناحیه چشمه مربوط به آن زمینه ضرب شده و D و d_j ضخامت بدن و عضو چشمه در نمای قدامی-خلفی می‌باشند (۱۶). ضخامت ناحیه چشمه و بدن با استفاده از تصویر MRI هر بیمار به دست آمد. بعد از تصحیح زمینه برای هر ارگان چشمه انتخاب شده در تصاویر قدامی و خلفی، با استفاده از میانگین‌های هندسی آهنگ شمارش‌های قدامی و خلفی، $(I_{\text{خلفی}}^{\text{قدامی}})^{1/2}$ ، نمودار آهنگ‌های شمارش در زمان‌های مختلف رسم شد. با مقیاس‌بندی مجدد نمودار آهنگ شمارش-زمان به دست آمده از داده‌های پلنار، طبق داده‌های به دست آمده از تصویر توموگرافیک، نمودار اکتیویته-زمان و پس از آن با انتگرال‌گیری از این نمودار اکتیویته تجمعی برای هر ارگان چشمه به دست آمد (شکل ۱). در واقع با استفاده از تصاویر پلنار ثابت آهنگ واپاشی (λ_{eff}) برای محاسبه اکتیویته تجمعی ارگان \bar{A} مورد نظر تخمین زده می‌شود (۷):

$$\bar{A} = A_{SPECT} \frac{e^{\lambda_{\text{eff}} t_{SPECT}}}{\lambda_{\text{eff}}} \quad \text{رابطه ۳}$$

مطالعه با مقادیر گزارش شده از مطالعات پیشین قابل مقایسه بودند (۴، ۱۹). هر دو مطالعه پیشین اکتیویته تجمعی و زمان ماندگاری ^{99m}Tc DMSA را با استفاده از روش آنالیز نمای توأم به دست آورده بودند. دلیل دیگر این اختلاف رفتار متفاوت رادیودارو در بدن بیماران مختلف با توجه به شدت بیماری می باشد. دوز جذبی میانگین هر ارگان هدف شامل دوز حاصل از خود جذبی و دیگر جذبی می باشد. یکی از قابلیت های نرم افزار MIRDOSE تعیین سهم دوز جذبی در هر ارگان ناشی از خود جذبی و دیگر جذبی می باشد. آنالیزهای دوز خود جذبی و دیگر جذبی نشان داد در ارگان های چشمه مثل کلیه ها بیشترین درصد دوز جذبی مربوط به اکتیویته موجود در خود ارگان می باشد. حدود ۹۷ درصد دوز رسیده به کلیه ها ناشی از اکتیویته موجود در خود کلیه ها و حدود ۴۰ درصد دوز رسیده به کبد نیز ناشی از کلیه ها می باشد. درصد خود جذبی کبد نیز حدود ۳۰ درصد می باشد. همچنین بیشتر دوز جذبی رسیده به طحال ناشی از اکتیویته موجود در کلیه ها بوده است که می تواند به علت اکتیویته بالای موجود در کلیه ها و فاصله نزدیک میان طحال و کلیه ها باشد. به طور کلی بیشتر دوز جذبی ارگان های اطراف کلیه ها ناشی از اکتیویته موجود در کلیه می باشد.

دقت محاسبات دوز داخلی تا حد زیادی وابسته به دقت کمی سازی اکتیویته در بدن بیمار می باشد از این رو انتخاب روشی که در عین سادگی و بدون ایجاد اختلال در بار کاری محیط های پر مشغله بخش پزشکی هسته ای دارای دقت کافی برای کمی سازی اکتیویته در بدن باشد، ضروری می باشد (۱۴). در روش ترکیبی پلنار/SPECT توزیع زمانی رادیودارو در بدن بیمار با استفاده از تصاویر دو بعدی که در عین سادگی زمان کوتاهی می برند به دست می آید و از یک تصویر SPECT برای تخمین اکتیویته استفاده می شود. در این روش با استفاده از تصاویر توموگرافیک خطای ناشی از اثر تداخل بافت ها (overlapping tissue) به ویژه در بررسی اندام های کلیه ها و کبد که در این تحقیق مورد مطالعه قرار گرفتند از بین می رود و تصحیح دیگر خطاهای کمی سازی اکتیویته مانند اثر تضعیف دقیق تر می باشد. علاوه بر گرفتن تصاویر سه بعدی SPECT به

رادیوداروی قابل توجه محاسبه شد. میانگین زمان های ماندگاری برای اندام های کلیه ها، محتوی مثانه و کبد به ترتیب $۱/۵۴ \pm ۰/۹۸$ ، $۰/۱۳ \pm ۰/۰۴$ و $۰/۰۸ \pm ۰/۰۴$ ساعت بودند همچنین زمان ماندگاری برای مابقی اندام ها $۲/۳ \pm ۱/۱۶$ ساعت بود. ضریب همبستگی برای نمودارهای نمایی برازش شده با منحنی های اکتیویته - زمان بالای ۹۵٪ اطمینان بود (۱۷). زمان های اقامت برای ارگان های چشمه و باقی بدن برای هر بیمار در جدول ۱ نشان داده شده است. همچنین داده های مربوط به سن و وزن بیماران و فانتوم مورد استفاده برای محاسبه دوز مربوط به هر یک در جدول ۱ خلاصه شده است. اندام های کلیه ها، غدد فوق کلیوی، دیواره مثانه، طحال، گندها، پانکراس و دیواره صفرا به ترتیب با میانگین دوز جذبی ۲۰۰ ± ۱۶۰ ، $۱/۱۵ \pm ۵/۹$ ، $۸/۹ \pm ۷/۵$ و $۵/۱۰ \pm ۲/۶$ ، $۴/۱۲ \pm ۲/۱۱$ ، $۷/۱۲ \pm ۸/۷$ ، $۷/۱۴ \pm ۸/۹$ میکرو سیورت بر مگابکرل دارای بیشترین دوز جذبی در میان ارگان های بدن بودند. دوزهای جذبی مربوط به ارگان های مختلف هر بیمار در جدول ۱ ارائه شده است.

بحث

محاسبات دوز تابشی ناشی از رادیوداروها با انتشار و پیاده سازی ابزارهایی مانند نرم افزار MIRDOSE متعارف شده است. نرم افزار MIRDOSE تا حد زیادی محاسبه دوز تابشی داخلی را با استفاده از تکنیک MIRD تسهیل نموده است. در این مطالعه در میان ارگان ها کلیه ها دارای بیشترین دوز جذبی بودند که به علت تجمع رادیوداروی ^{99m}Tc DMSA در کلیه ها و در نتیجه بالا بودن زمان ماندگاری رادیودارو در کلیه های بیماران بوده است. عامل بعدی در افزایش دوز جذبی یک ارگان فاصله از ارگان های چشمه است همان طور که دوز جذبی غدد فوق کلیوی به علت نزدیکی به ارگان چشمه، کلیه ها و دیواره مثانه به علت مجاورت با محتوای مثانه که حاوی اکتیویته می باشد قابل توجه اند (۱۸). اختلاف قابل توجهی در دوزهای جذبی ارگان های بیماران مختلف مشاهده شد. دلیل این اختلاف می تواند توزیع بیولوژیکی متفاوت رادیودارو در بیماران مختلف، مقدار جذب متفاوت اکتیویته در ارگان های مختلف و سرعت دفع متفاوت رادیودارو از بدن آن ها باشد. مقادیر دوزهای محاسبه شده در این

$^{99m}\text{Tc DMSA}$ توسط Mattsson در مطالعه‌ای مروری در مورد دوز مؤثر رادیوداروهای مختلف، حدود ۹ میکروسیورت بر مگابکرل گزارش شده است (۲۰). مقدار دوز مؤثر گزارش شده برای بیماران بزرگسال می‌باشد در حالی که در این مطالعه دوز جذبی کودکان مورد بررسی قرار گرفته است و ممکن است رفتار بیوکنتیکی رادیوداروی $^{99m}\text{Tc DMSA}$ در افراد بزرگسال و کودک متفاوت باشد (۱). از طرفی تمام بیماران مورد مطالعه در این تحقیق به علت اختلالات دستگاه ادراری و کلیوی بستری بوده و مسلماً با توجه به میزان این اختلالات، در جذب و دفع این رادیودارو با افراد سالم تفاوت دارند. در این مطالعه از فانتوم‌های کودک در نرم‌افزار MIRDOSE برای محاسبه دوز جذبی استفاده شده است که مطالعات مختلف نشان داده‌اند اختلاف قابل توجهی میان آناتومی هر بیمار و این فانتوم‌ها می‌تواند وجود داشته باشد لذا پیشنهاد می‌شود برای محاسبات دوزیمتری داخلی از روش‌های مبتنی بر تصویر خود بیماران و روش مونت کارلو استفاده شود. اختلاف میان دوزهای مؤثر بیماران و دوزهای جذبی اندام‌های بیماران مختلف نشان‌دهنده اختلاف در توزیع فضایی و زمانی رادیودارو در بدن بیماران مختلف می‌باشد که اهمیت محاسبات دوز داخلی برای هر فرد به صورت اختصاصی را می‌رساند.

علت پایین بودن کیفیت تصاویر پزشکی هسته‌ای در توصیف مرز میان اندام‌ها از بیماران تصاویر MRI نیز هم به عنوان یک مرجع ساختاری برای اندام‌ها و هم برای به دست آوردن قطر بدن و اندام‌های بیماران گرفته شد.

اکتیویته تزریقی به بیماران کودک در بخش پزشکی هسته‌ای بیمارستان شهید صدوقی یزد بر اساس اکتیویته تزریقی بزرگسالان که با توجه به سن و وزن کودک تصحیح شده انجام می‌شود. اکتیویته تزریقی $^{99m}\text{Tc DMSA}$ در این بخش در گستره ۸۶ تا ۱۹۰ MBq برای بیماران مورد مطالعه در این تحقیق بوده است. متوسط اکتیویته تزریقی، برای تشخیص بهینه، به بیماران در این مطالعه، در مقایسه با سایر گزارش‌های منتشر شده، به علت کیفیت دستگاه، روش‌های بازسازی، اصلاح خطا و غیره بیشتر بوده است و باعث افزایش دوز جذبی بیماران شده است. استفاده از الگوریتم‌های بازسازی تکراری که در بهبود جنبه‌های فیزیکی تصویربرداری مانند پراکندگی، تضعیف و پاسخ کولیماتور و کیفیت تصاویر نقش مؤثری دارند می‌تواند باعث کاهش اکتیویته تزریقی و دوز جذبی شود (۱۹، ۱۰).

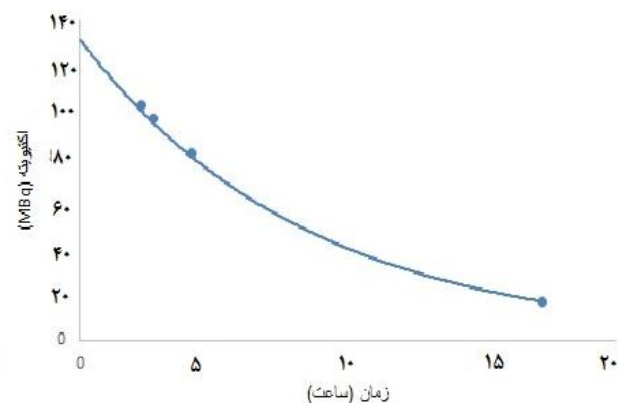
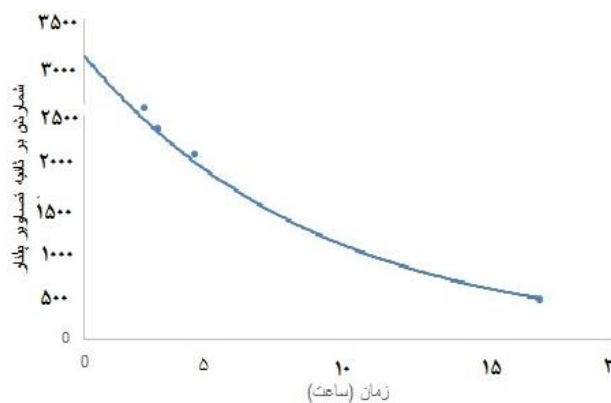
نتایج این مطالعه نشان داد که میانگین دوز مؤثر بیماران کودک ناشی از تزریق رادیوداروی $^{99m}\text{Tc DMSA}$ $0.3/6 \pm 0.1/10$ بود. مقدار دوز مؤثر ناشی از رادیوداروی

جدول ۱: داده‌های دموگرافیک و مقدار اکتیویته تزریقی به هر بیمار و نتایج محاسبه دوز برای بیماران

بیماران	۱	۲	۳	۴	۵	۶	۷	۸	۹	۱۰
جنسیت	پسر	دختر	دختر	دختر	دختر	دختر	دختر	دختر	پسر	پسر
سن	۸	۵	۷	۴	۱۲	۳	۷	۴	۴	۴
وزن (kg)	۲۵	۲۰	۲۰	۱۸	۴۳	۱۵	۲۱	۱۳	۱۵	۱۴
اکتیویته تزریقی (MBq)	۱۱۶/۹	۱۱۶/۱۶	۱۹۰	۱۱۲/۱۱	۱۷۸/۷۱	۱۲۴/۶۵	۸۶/۲	۱۳۶/۹	۱۱۷/۰۶	۹۸/۰۵
زمان ماندگاری رادیودارو در اندام‌های بیماران (h)										
کلیه‌ها	۱/۷۴	۲/۱۲	۲/۰۳	۰/۸۸	۰/۳۶	۲/۷۴	۰/۱۰	۲/۹۰	۱/۸۸	۰/۶۲
کبد	۰/۱۵	۰/۰۴	۰/۱۳	۰/۰۸	۰/۰۹	۰/۱۰	۰/۰۳	۰/۰۸	۰/۱۲	۰/۰۲
مثانه	۰/۰۳	۰/۰۲	۰/۰۷	۰/۲۱	۰/۴۶	۰/۰۷	۰/۰۲	۰/۲۳	۰/۱۱	۰/۰۴
باقیمانده بدن	۲/۶۲	۳/۶۷	۰/۷۵	۲/۵۳	۱/۵۳	۴/۱۴	۱/۱۰	۲/۴۴	۲/۹۰	۰/۹۹
فانتوم کودک استفاده شده	۱۰	۵	۵	۵	۱۵	۵	۵	۵	۵	۵

دوز جذبی ارگان‌ها ($\mu\text{Sv}/\text{MBq}$)

۶/۵۰	۱۹/۸۰	۲۶/۸۰	۲/۶۶	۲۸/۴	۲/۵۳	۱۱/۳۰	۱۷/۵۰	۲۲/۶۰	۱۲/۸۰	غدد فوق کلیوی
۴/۲۷	۱۳/۲۰	۱۵/۸۰	۲/۶۵	۱۸/۴۰	۲/۲۳	۸/۶۳	۹/۷۲	۱۴/۸۰	۸/۴۵	دیواره کیسه صفرا
۷۳/۴	۲۲۳	۳۴۱	۱۲/۸	۳۲۴	۲۲	۱۰۵	۲۳۸	۵۵۱	۱۴۴	کلیه‌ها
۲/۹۸	۱۰/۸	۱/۱۹	۲/۰۰	۱۳/۳	۲/۳۶	۶/۶۹	۹/۸۷	۹/۵۰	۸/۰۹	کبد
۴/۵۶	۱۳/۹	۱۷/۴	۲/۵۱	۱۹/۷	۲/۱۷	۸/۷۲	۱۰/۸	۱۵/۹	۹/۳۴	پانکراس
۵/۵۰	۱۶/۶۰	۲۲/۲۰	۲/۴۴	۲۳/۹۰	۲/۲۰	۹/۷۲	۱۴/۰	۱۹/۲	۱۰/۹	طحال
۶/۰۸	۱۷/۱۰	۳۰/۳۰	۳/۸۰	۱۴/۶۰	۲۴/۹۰	۲۷/۴۰	۹/۷۲	۸/۰۹	۵/۴۵	دیواره مثانه
۱/۶۵	۴/۸۲	۳۰/۰۳	۳/۸۰	۱۴/۶۰	۲۴/۹۰	۲۷/۴	۴/۱۳	۹/۳۸	۲/۷۰	گنادها
۴/۵۹	۱۳/۸	۱۸/۳۰	۲/۴۰	۱۹/۱۰	۳/۲۰	۹/۶۴	۱۰/۴	۱۵/۱	۸/۶۸	دوز مؤثر
۷/۳۲	۲۲/۰	۳۱/۲۰	۴/۷۹	۳۱/۴۰	۴/۵۲	۱۵/۳۰	۱۹/۷۰	۲۴/۹۰	۱۴/۱۰	دوز مؤثر معادل



نمودار ۱: نمونه‌ای از نمودار اکتیویته-زمان برای بیمار شماره ۶ برای باقی‌مانده بدن. ابتدا با استفاده از تصاویر پلنار گرفته شده نمودار شمارش- زمان رسم شده (سمت چپ) و سپس با مقیاس بندی داده‌ها به اکتیویته به دست آمده از تصویر SPECT نمودار اکتیویته- زمان رسم شده است.

سیاسگزاری

صدوقی یزد می‌باشد. از همکاری بخش پزشکی هسته‌ای بیمارستان شهید صدوقی یزد در این تحقیق سپاسگزاریم.

این مقاله برگرفته از پایان‌نامه تحقیقاتی محمود باقری دانشجوی کارشناسی ارشد رشته فیزیک پزشکی دانشگاه شهید

References:

- 1- Lythgoe KEMF, Anderson PJ, Smith T, Gordon I. *Biokinetic Behavior of Technetium—99m-DMSA in Children*. J Nucl Med 1996; 37: 1331-35.
- 2- Sfakianakis GN, Cavagnaro F, Zilleruelo G, Abitbol C, Montane B, Georgiou M, et al. *Diuretic MAG3 scintigraphy (F0) in acute pyelonephritis: regional parenchymal dysfunction and comparison with DMSA*. J Nuclear Med 2000; 41(12): 1955-63.

- 3- Treves ST, Baker A, Fahey FH, Cao X, Davis RT, Drubach LA, et al. *Nuclear medicine in the first year of life*. J Nuclear Med 2011; 52(6): 905-25.
- 4- Sgouros G, Frey EC, Bolch WE, Wayson MB, Abadia AF, Treves ST. *An approach for balancing diagnostic image quality with cancer risk: application to pediatric diagnostic imaging of ^{99m}Tc -dimercaptosuccinic acid*. J Nuclear Med 2011; 52(12): 1923-29.
- 5- Eberlein U, Bröer JH, Vandevoorde C, Santos P, Bardiès M, Bacher K, et al. *Biokinetics and dosimetry of commonly used radiopharmaceuticals in diagnostic nuclear medicine—a review*. European J Nuclear Med and molecular imaging 2011; 38(12): 2269-81.
- 6- Shahbazi-Gahrouei D, Nikzad S. *Determination of organ doses in radioiodine therapy using medical internal radiation dosimetry (MIRD) method*. Iran J Radiat Res 2011; 8(4): 249-52.
- 7- Grimes J, Celler A. *Comparison of internal dose estimates obtained using organ-level, voxel S value, and Monte Carlo techniques*. Medical physics 2014; 41(9): 092501.
- 8- Grimes J, Celler A, Birkenfeld B, Shcherbinin S, Listewnik MH, Piwowarska-Bilska H, et al. *Patient-specific radiation dosimetry of ^{99m}Tc -HYNIC-Tyr3-octreotide in neuroendocrine tumors*. J Nuclear Med 2011; 52(9): 1474-81.
- 9- Matthay KK, Panina C, Huberty J, Price D, Glidden DV, Tang HR, et al. *Correlation of tumor and whole-body dosimetry with tumor response and toxicity in refractory neuroblastoma treated with ^{131}I -MIBG*. J Nuclear Med 2001; 42(11): 1713-21.
- 10- Wiseman GA, Kornmehl E, Leigh B, Erwin WD, Podoloff DA, Spies S, et al. *Radiation dosimetry results and safety correlations from ^{90}Y -ibritumomab tiuxetan radioimmunotherapy for relapsed or refractory non-Hodgkin's lymphoma: combined data from 4 clinical trials*. J nuclear Med 2003; 44(3): 465-74.
- 11- Stabin MG, Sparks RB, Crowe E. *OLINDA/EXM: the second-generation personal computer software for internal dose assessment in nuclear medicine*. J Nuclear Med 2005; 46(6): 1023-7.
- 12- Momennezhad M, Nasseri S, Zakavi SR, Parach AA, Ghorbani M, Asl RG. *A 3D Monte Carlo Method for Estimation of Patient-specific Internal Organs Absorbed Dose for ^{99m}Tc -hynic-Tyr3-octreotide Imaging*. World J nuclear Med 2016; 15(2): 114.
- 13- Obrzut SL, Koren AO, Mandelkern MA, Brody AL, Hoh CK, London ED. *Whole-body radiation dosimetry of 2 -[^{18}F] Fluoro-A-85380 in human PET imaging studies*. Nuclear Med Bio 2005; 32(8): 869-74.
- 14- Marcatili S, Villoing D, Mauxion T, McParland B, Bardiès M. *Model-based versus specific dosimetry in diagnostic context: Comparison of three dosimetric approaches*. Med physics 2015; 42(3): 1288-96.
- 15- Prideaux AR, Song H, Hobbs RF, He B, Frey EC, Ladenson PW, et al. *Three-dimensional radiobiologic dosimetry: Application of radiobiologic modeling to patient-specific 3-dimensional imaging-based internal dosimetry*. J Nuclear Med 2007; 48(6): 1008-16.

- 16- Siegel JA, Thomas SR, Stubbs JB, Stabin MG. *MIRD pamphlet no. 16: techniques for quantitative radiopharmaceutical biodistribution data acquisition and analysis for use in human radiation dose estimates*. J Nuclear Med 1999; 40(2): 37S.
- 17- He B, Wahl RL, Sgouros G, Du Y, Jacene H, Kasecamp WR, et al. *Comparison of organ residence time estimation methods for radioimmunotherapy dosimetry and treatment planning—patient studies*. Med physics 2009; 36(5): 1595-1601.
- 18- Parach AA, Rajabi H, Askari MA. *Paired organs—Should they be treated jointly or separately in internal dosimetry?* Med physics 2011; 38(10): 5509-21.
- 19- Smith T, Evans K, Lythgoe MF, Anderson PJ, Gordon I. *Radiation Dosimetry of Technetium-99m—DMSA*. J Nucl Med 1996; 37: 1336-42.
- 20- Mattsson S. *Patient dosimetry in nuclear medicine*. Radiation protection dosimetry 2015: ncv061.

The Estimation of ^{99m}Tc DMSA Absorbed Dose in Renal Scintigraphy of Pediatric Patients Using MIRDOSE Software and Planar/SPECT Hybrid Method

*Mahmoud Bagheri (MS)¹, Seid Kazem Razavi-Ratki (MD)², Reza Nafisi-Moghadam (MD)³
Mohammad Ali Jelodari (BS)⁴, Ali Asghar Parach (PhD)^{*5}*

^{1,5} Department of Medical Physics, Faculty of Medicine, Shahid Sadoughi University of Medical Sciences, Yazd, Iran.

² Research Center for Nuclear Medicine, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

³ Department of Radiologist, Shahid Sadoughi University of Medical Sciences, Yazd, Iran.

⁴ Technician, Division of Nuclear Medicine, Shahid Sadoughi Hospital, Yazd, Iran.

Received: 16 Aug 2016

Accepted: 3 Nov 2016

Abstract

Introduction: ^{99m}Tc -Dimercaptosuccinic Acid (DMSA) as evaluation of pediatric genitourinary abnormalities has an important role in pediatric nuclear medicine. The aim of this study was to estimate organs absorbed dose for children injected by ^{99m}Tc DMSA using MIRDOSE software and hybrid planar/SPECT method.

Methods: After injection of ^{99m}Tc -DMSA, ten children with genitourinary abnormalities underwent 3-5 planar scans and single SPECT scan (at 1 to 20 h post injection). Also for anatomical reference of patients' organs, MRI scans were performed for each patient. A hybrid planar/SPECT method was used to plot time activity curves for obtain source organs cumulated activity and then to calculate observed doses of organs MIRDOSE software was used.

Results: Mean absorbed dose due to ^{99m}Tc -DMSA in pediatric for kidneys (200 ± 160), adrenals (15.1 ± 9.5), urinary bladder wall (14.7 ± 9.8), spleen (12.7 ± 7.8), gonads (12.4 ± 11.2), pancreas (10.5 ± 6.2), gall bladder wall (9.8 ± 5.7), , , , , micro Sivert per MegaBequerel, respectively. Also, the mean effective doses was $10.01 \pm 6.03 \mu\text{Sv}/\text{MBq}$.

Conclusion: The difference between the radiation doses received by the various organs of the patients caused by different amounts of radiopharmaceutical uptake in organs for different patients. Image quantities practical method using planar/SPECT hybrid method can be utilized with acceptable accuracy in determination of cumulative activity.

Keywords: Internal Absorbed dose; Combined SPECT/planar method; MIRDOSE software; Cumulated activity

This paper should be cited as:

Mahmoud Bagheri, Seid Kazem Razavi-Ratki, Reza Nafisi-Moghadam, Mohammad Ali Jelodari, Ali Asghar Parach. *The estimation of ^{99m}Tc dmsa absorbed dose in renal scintigraphy of pediatric patients using mirdose software and planar/spect hybrid method.* J Shahid Sadoughi Univ Med Sci 2016; 24(8): 649-58.

***Corresponding author: Tel: +98 3531682158, email: aliparach@gmail.com**