Ingging Imaging Molecular

Ⅱ 分子イメージングへのさまざまなアプローチ

4. PET/SPECT 分子イメージング研究の展望

飯田 秀博/渡部 活 大田洋一郎/銭谷 佐藤 博司/山本 明 樋掛 正明/合瀬 赤

浩司/林 勉/越野 明秀/朴 恭幸/山内 拓也/寺本 昇/三宅 義徳 一博/猪俣 亨/円見純一郎 日淑/Antti Sohlberg/黒川 麻紀 美穂 国立循環器病センター研究所 先進医工学センター放射線医学部

PETやSPECTなどの核医学的診断では、トレーサー標識技術(リガンド、ナノ粒子、ペプチド、タンパクの放射性同位元素による標識)と解析技術の融合により、病態生理学や病態生化学的な変化を低侵襲、高感度かつ高精度で観察することが可能である。がんの検出や変性疾患における薬剤の評価、さらに循環器疾患の本態理解、早期診断と治療戦略の構築に貢献し、再生医療をはじめとする先駆的な医療の評価系としての利用が期待されている。

本稿では、核医学(PET/SPECT)分子イメージングの有するポテンシャルと課題を概説し、循環器疾患における核医学分子イメージングの貢献、そして当施設が現在行っている活動について紹介する。

核医学分子イメージング の期待

非侵襲的な生体内のトレーサー追跡技 術の中でも、放射性同位元素を用いる核 医学的手法は高い感度を有し、かつト レーサーの集積に対して正確に比例した 信号強度を提示するため、定量的な評価 が可能である。特に、PETの感度は高 く、微量な受容体の機能イメージング評 価が可能である。また、生体の主要構成 元素である炭素 ("C), 窒素 ("N), 酸 素 (*O) に加えて、フッ素 (*F) を使っ て、多種の分子プローブを標識すること ができる。組織血流量、酸素代謝量や 種々の基質代謝量、さらに神経受容体結 合の評価だけでなく、極微量の疾患関連 物質、ペプチド、タンパクの体内動態を 高感度でイメージング可能である。ま た、治療候補化合物自身の体内動態の評 価、毒性の予測への応用も期待されてい る。一方、SPECTにおいても、最近に なってPETに匹敵する定量評価が可能 となり、さらにテクネシウム (***Tc). ヨウ素(『[) などを使った多くの標識化 合物の開発がなされ、多くの機能を観察 することができるようになった。化合物 の体内分布の評価に、しばしば121で 標識したオートラジオグラフィが利用 されるが、核種を『Iに置き換えること でin vivo評価が可能になる。

いずれにせよ、核医学的手法では、ト レーサーの設計に依存して、組織や細胞 レベルの生理機能から、遺伝子発現やペプチド、タンパクの動態および受容体分布などの分子機能までを「同一の手段」で可視化・評価できる点がユニークであり、循環器疾患をはじめとする種々の疾患の病態を理解するための基本的な情報を得ることができる。また、製剤学的観点で考えた場合、疾患関連物質(タンパク、ペプチド、さらに治療薬そのもの)の体内動態の評価は、創薬への基盤情報であり、医薬品の安全性や標的組織、薬効解析の常套手段となる。

一方、創薬的視点でとらえた場合、創 薬標的となるタンパク、ペプチド、ある いはそのリガンドの時空間的な発現様式 の把握に直結するため、ドラッグデザイ ンに必須の情報を提供することとなる。 核医学分子イメージング技術は、疾患の 本質にかかわる情報を個体レベルでリア ルタイムかつ定量的、高感度に可視的解 析することを可能にし、未知の標的や機 能の発見、分解の制御などの独創的かつ 重要な基盤技術になりうると考えられ

分子プローブの 標識技術

核医学分子イメージングにおいて、プローブの標識は最も重要なプロセスである。循環器疾患の領域では、各臓器の組織血流や基質代謝のイメージングに加えて、全身のホメオスタシスを担っているペプチド、タンパクの動態や受容体分

Molecular Imaging Today 特集1

11C標識試薬

a:メチル化: "Cメチルトリフレート("CH.O-Tf

b: C-C結合形成: "Cホスゲン (Cl-"CO), H"CN

18F標識試薬

c:高比放射能¹⁸F₂:芳香環への¹⁸F導入(受容体イメージング)

図1 PETにおける放射性同位元素の標識法の概念図

メチルトリプレートを使った。C標識メチル基を導入する方法は、三宅らの発明によるものであり、現在広く利用されている。C-C結合の標識がマイクロドージングに期待されている。また、ペプチド、タンパクなどの大分子の標識には、高比放射能の。Foの生成が効果的であると期待される。cの右図は、『FをCH』Fから『Foに移行させるための放電管である。

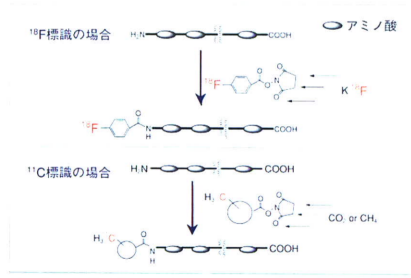


図2 ¹⁸Fおよび "Cを用いたペプチド、タンパクの標識法の例 低分子化合物を標識した上で、大分子に導入するため、多段階の工程が必要である。こ のため、"Cを用いた標識は非現実的であると言える。

布のイメージングが期待されている PETの場合には、利用する核種の寿命が短いため、迅速な操作が必至であり、 前駆体の分子数をできるかぎりなくし、 少ない合成ステップで標識するためのメカトロニクスの整備が必要である一方、 SPECTでは、一1を使って幅広い標識が 可能である。比較的長い半減期(13.4時間)と反応溶媒の広い選択幅のおかげで、 幅広い標識が可能であり、比較的容易 に、高い比放射能の化合物が生成できる のが利点である。特に、一1で標識した 化合物のオートラジオグラフィ技術を応 用することが可能である

『Cは、PETでは最も有力な標識核種である。従来は、低分子化合物の置換基の標識が主流であり、 C標識ヨウ化メチルに基づく反応が常套法であったしかし、ヨウ化メチルの場合には利用する溶媒に制限があり、安定して標識する

には限界があった。われわれは、この解 決にメチルトリフレートを用いる方法が 有効であることを見出し、本法に基づく で標識化合物合成方法を開発した(図1 さらに、ベンゼン環骨格部分の標 識や、CC結合を制御した標識法などの 開発が今後の課題である 当研究グルー プでも、『C標識ホスゲンや C標識シア ンなどに基づく標識システムと、これを 簡易に実現するメカトロニクスの整備が 今後の課題であると位置づけ、現在開発 を行っている(図1 b) また、下につ いては、応用領域の広さが訴えられてき たが、有効利用された事例は少なく、高 比放射能濃度の 下。分子の合成、すなわ ち高比放射能 AcO 下の生成システムの 開発が課題である これが完成すれば、 芳香環を持った多くの低分子化合物、特 にヘプチドやタンパクの標識が簡便かつ 容易になり、これらの分子プローブを用 いた従来にない新たな受容体イメージン グへの応用が期待できる(図1c) 従来 は、『E.分子の活性度が高いために、多 量の担体("F.分子)を必要とし、高い 比放射能量を達成することができなかっ た 当研究グループでは、フィンランド のグループが最初に示した方法(放電に よって「E.分子を生成する手法」のシス テム化を試みており、これが完成した晩 には多くの化合物の "F標識化、特に、 チロシン基に直接標識することで、ペプ チド、タンパクのような大分子の標識が 可能になると期待される

ペプチド、タンパクにおいては、『下に基づき低分子化合物を標識し、これを 導入する方法が試みられている(図2) ほかの一般的なPET標識化合物と同様 に、ImCi nmolの比放射能が得られる と期待されるが、多段階の工程を必要と するため、効率化された標識システムの 開発が必要であり、また、比較的大きな 分子を導入することによる親和性の変化 などに注意が必要となる。同様に、「C で標識するためにも、多段階の工程が前 提となる。『Cの場合は、短い半減期を 考慮すると、現実的な方法にはなり得な いと考えられる。

すでにベプチド、タンパクを「Iで標識し、オートラジオグラフィ解析がなされているように、「Iによるチロシン基の直接標識が可能である。「Iは、反応

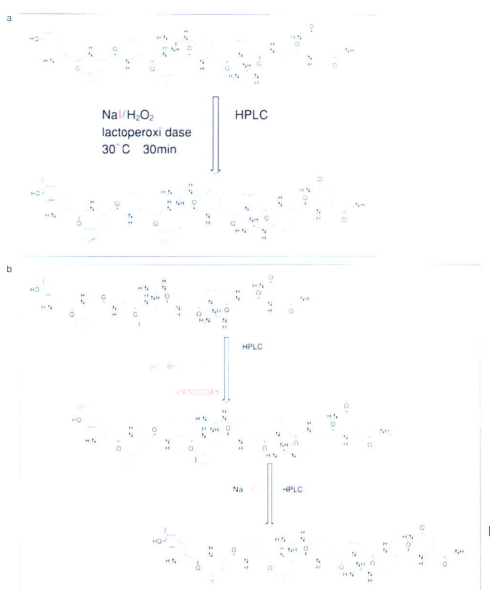


図3 128 | を用いたペプチドの標識法の例

- a:直接チロシン基の芳香環に導入する ことが可能である。
- b:あらかじめ導入する基に置換基を標識しておくことで、選択的な標識が 可能である

溶媒の選択幅が広く、応用途が多い(図3 a)。また、あらかじめスズ体などの 置換基を導入しておくことで(図3 b)、 かぎりなく少ない工程で、効率良く一 で導入できる点が大きな特長である 100mCinmolの高比放射能が得られる 点も特長である。

機能イメージングの ための撮像・解析技術

核医学技術を使った生理・生化学的機能イメージングでは、放射性標識薬剤の体内分布を提示し、機能因子を可視化する。しかし、得られる画像は機能そのものではなく、複数の因子の影響を受ける。したがって、興味ある機能そのものを推定するためには、それぞれの薬剤の

体内動態を、個々のトレーサーごと、か つ臓器ごとに数理モデル化して解析する 必要がある。当研究グループでは、心 筋、骨格筋、腫瘍組織、肺などの臓器 の組織血流量、酸素代謝量の測定法を開 発し(図4)、また、生理的・薬理的な揺 動に対する変化 (ダイナミクス) を診断 することを目的に、一回の検査で複数の 機能画像を迅速に診断する新しい解析法 の開発を行ってきた。従来は、1時間半 を要した。脳血流量 (CBF)、酸素摂取 率 (OEF), 酸素代謝量 (CMRO.), 血 液量 (CBV) の臨床診断検査を10分以下 で実施することに成功しており(図5)、 種々の薬理的・生理的負荷を与えた際の 変化など、生体の生理的および分子機能 の過渡的な変化のイメージング評価が可 能になった。また、「〇標識酸素分子の 脳内動態をより詳細に検討した結果、酸 素の運搬には、血液中の酸素飽和度にか かる要素と、血漿中から脳組織に運搬す るプロセスの2つが律速である(図6a) つまり、酸素分子がヘモグロビンから脳 細胞に輸送される際には、血液組織に依 存した酸素の解離にかかる因子と、酸素 分子が血管壁を透過した神経細胞に輸送 される因子がともにかかわっている。当 施設の林らは、これに基づき実質的な酸 素運搬の定数の画像化に成功した(図6 b) 図6bに示すように、酸素の運搬は 単なる受動的な拡散でなく、キャリアの 介在を示唆する結果が得られており、脳 虚血の本質的な病態理解と新規治療法の 開発に深く関係することが示唆されてい る。このようなイメージング技術は、生 体の分子レベルのフィードバック機構の

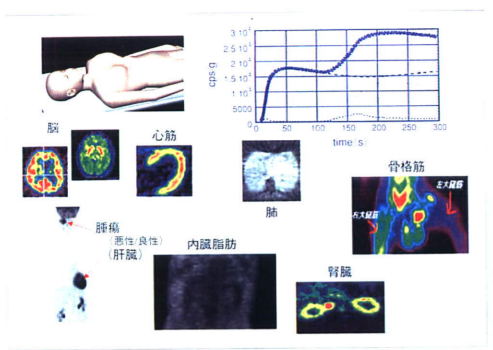


図4 当研究グループが開発してきた 全身の各臓器の循環代謝測定法 PET. SPECTにおいては全身各組織の 循環代謝量が定量評価できる ただし脳 器ごとに解析法を確立しておく必要があ

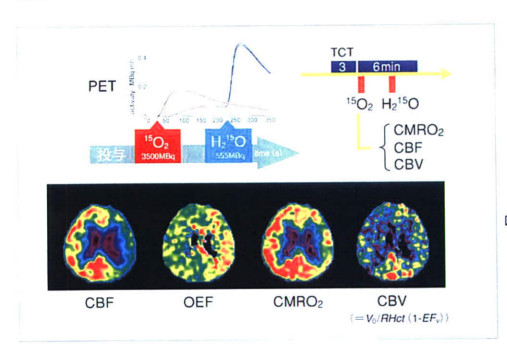


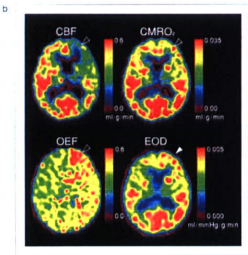
図5 当研究グループが開発に成功した 超迅速な脳循環代謝量診断システ ムの応用例

10分程度の拘束時間で、脳血流量、酸素 摂取率 (OEF), 酸素代謝量, 血液量の 画像診断が可能になった。従来はおよそ 1時間を要していたために応用途が限ら れていたが、本診断法によって種々の治 療法の評価などに利用できるようになっ

評価だけでなく、腫瘍などの治療効果の 判定指標としての組織血流量の変化や, 再生医療に基づく各組織の生理機能(生 理的負荷に対する血管反応性・血流自動 調整能,基質代謝の制御機構,内因性 神経伝達物質のリリース調整機能など), また、生活習慣病に関与する種々の生理 的順応性 (インスリン反応性、血管反応 性など)の評価に応用できる。そのため、 これらの指標に基づく新しい治療薬の評 価基準の樹立が期待される

核医学イメージング技術の特長の1つ として、ヒトから実験小動物まで同じ手

技で機能評価ができる点が挙げられる 現在,小動物専用のPET装置を使った前 臨床研究, 新規治療薬の探索や薬効評 価、毒性評価や体内動態評価などの体系 の構築が進められており、その中で、高 解像度を有するマイクロSPECT装置も 重要な位置づけを占めている。ピンホー ルコリメータを利用したマイクロSPECT 装置(図7)においては、その最大の利 点は、PETでは得られないような高解 像度が比較的容易に実現できることであ 従来は、解像度が視野内で不均一 であったため、定量解析が困難であった 問題は、近年のわれわれの研究によって 完全に解決した(図8)。図7に示すとお り、撮像軌道をラドン変換の完全性を満 たすように設計し、立体的な画像再構成 理論を導入することで、PETと匹敵す るか、それ以上の一様性が確保できた (本来の特長である高拡大率を利用する ことで、マウスなどの小動物の高解像度 イメージングだけでなく、機能画像の定 量評価も実現できるようになった)(図 9) 図9 bは、マウスの骨スキャン画像 で、ラドン変換の完全性を満たす撮像軌 道によって一様性が改善することを示 a



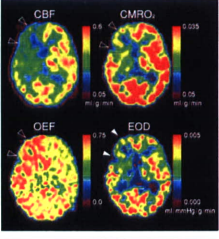


図6 "O標準酸素分子の脳内動態

- a:酸素分子の血液から脳組織への移送 における律速段階。有効酸素拡散能 (effective oxygen diffusibility: EOD) は、林らによって提唱された新しい 概念であり、酸素の実施素敵な移送 を示す指標である。能動的な移送を 担うキャリアが関与する場合には、 EODに反映される
- b:典型的な慢性期脳虚血患者におけるCBF、CMRO。OEFおよびEODを示す。両者ともCBF低下を認めるが、左症例ではEODが上昇し、一方、右症例では低下している。





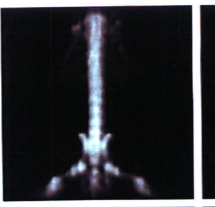
図7 ピンホールコリメータを応用したマイクロSPECT 被写体をピンホールコリメータに近づけるほど拡大率が増大し感度も上昇する(a) bは、当研究グループで開発中のピンホールコ リメータを利用したマイクロSPECT専用装置である

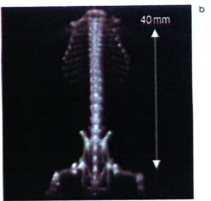


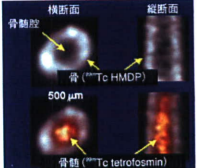
図8 ピンホールコリメータを応用したマイクロSPECTにより 撮像された複数のディスクファントムの画像比較 従来法による画像では、高解像度は視野の中心のみで向上し、周辺 では劣化しており、不均一な解像度が重要な問題であった。ラドン 変換の完全性を満たす損像軌道に対して、立体的な画像再構成を適 用することで、均一な解像度が実現できることが当研究グループに よって確認された。これによって、PETに匹敵する、あるいはPET 以上の精度で機能画像の定量評価が可能になった。

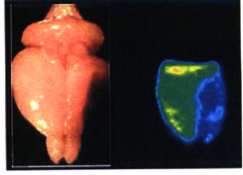
し、図9cにはマウス大腿骨の骨スキャンと骨髄のイメージングを示す 図9dは、脳梗塞マウスにおける『I-IMPを用いた脳血流量画像を示す。『I標識技術と組み合わせることで、マイクロPETを補う技術になりうることが認められる

また、現実の臨床イメージングにおい ては、被検者の体動は重要な誤差要因で ある。検査中の動きを拘束すると、診断 精度に影響するだけでなく、被検者に大 きな負担を与えることとなる。そこで、 当研究ケループでは、PET検査中の被 検者の動きを外部CCDカメラでモニタ することで得た情報を利用して、画像再 構成を行うシステムの研究・開発に成功 した。図10は、健常者が検査中に鍵盤 楽器を演奏している際の体動をモニタ し、補正を行った際の効果を示すもので ある。固定を行った場合と比べて、スラ イス位置および解像度が一致し、補正の 妥当性を示している。また、このような 補正をPETだけでなく、MRI、SPECT、 CTなどほかのモダリティ検査に応用し、 すべてのデータを同じ座標軸に変換する









当研究グループで得たピンホール SPECT 図9 画像の例

d

- a:従来の損像軌道によるマウスの骨スキャン画 慘
- b:新しい撮像軌道により得たマウスの骨スキャン 画像
- c:マウス大腿部の骨スキャンと骨髄スキャン画像
- d: ²⁰I-IMPを用いたマウスの脳血流量画像 症例 は、左半球脳梗塞の例である。

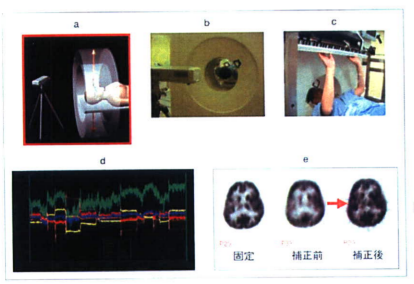


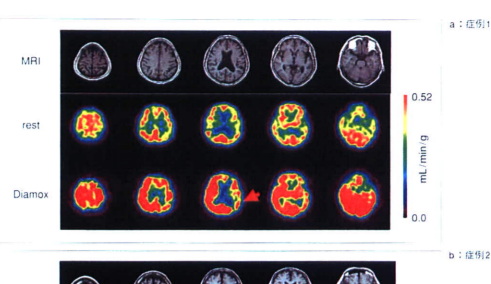
図10 当研究グループが開発した体動補正システム 2つのCCD カメラでメガネに取り付けたマーカーの立体位 置をモニタし、動き情報を使ってリストモードデータ上で 補正を行うことが可能である (a)。bおよびcは実際の検 査の様子、dはマーカーの立体座標測定の実際、eは補正 の効果を示す

ことで、画像の自動重ね合わせが可能に なる。今後、このようなシステムの実用 化に向けた開発が期待される

必要なのは評価法の 基準化

当研究グループでは、撮像技術と画像 解析法の両方の側面からの工学的アプ ローチにより、最適化かつ統一化するこ とを試みている。PET・SPECTを用い た核医学分子イメージングの技術では, 定量的な機能評価が可能であるとは言う ものの、施設および機器を超えた再現性 は必ずしも確保されているわけではな い。例えば、脳組織血流量の正常値で さえ、施設を超えた再現性は保証されて いない。これは、撮像法の改良について は機器メーカーが個々に行い、また解析 手法については研究機関ごとに開発され てきたためで、これらにはマイナーな調 整手順が多数含まれており、これまで統 合的な標準化が行われてこなかったこ と、そもそもあまり注力されてこなかっ た経緯によるものと考えられる。今後, 治療法の評価項目としてイメージング手 法を利用していくためには、 撮像法と解 析手法の両方を整備しつつ標準化してい く必要がある。また、理論とアルゴリズ ムの整備だけでなく、すでに臨床機関で 利用されている機器の一貫性と機種に依 存した差異を実証する活動も必要であ 3

すでに、当研究グループは汎用型の臨 床SPECT装置を用いて、1回の検査の みで安静時と血管拡張薬投与後の局所脳 血流量画像を診断する方法(図11)の開 発に成功した。この診断方法では、各装 置が提示する元データをもとに、画像再 構成、体内動態解析を自動的に行うこと で、装置に依存しない定量評価を可能に した。そこで、汎用のWindows上で動



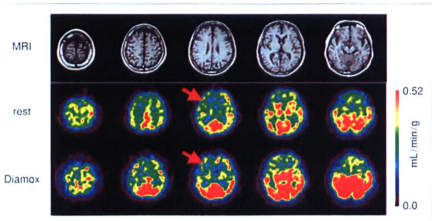


図11 ^四I-IMPと臨床SPECT装置を使って 得た安静時と血管拡張剤投与後の脳 血流量画像の例

症例1(a)は、安静時での異常を認めず、血管拡張剤投与後に反応低下領域を認める。軽度狭窄を示唆する。症例2(b)は、安静時で低下しており、この領域での反応性がない・ 重度の狭窄であることを示唆している。この診断情報によって、脳血管バイパス術の適用の是非が判断できると考えられている。

作するパッケージ (QSPECT) を開発し、 すでに国内多施設での検討によって、施 設を超えて安静時および血管拡張薬投与 後の脳組織血流量値の再現性を確認し た すでに確認した施設内の再現性、お よび従来のPETを用いた方法との一致 により、今後脳虚血のグレーディングを 示す診断法、さらに血管の自動調節能に かかる治療薬の評価法として利用できる 可能性が示唆されている SPECT装置 はすでに国内外で広く利用されており、 新規治療法の臨床評価法としてはPET 以上に利用価値の高い注目するべき方法 であると考える

創薬・再生医療に つながる生体分子 イメージング

実験小動物から臨床まで統一的な手法 によって、血流などの生理的機能から 種々の受容体、遺伝子発現、ペプチド、 タンパクなどの疾患関連物質の体内動態 までを観察できる生体分子イメージング の創業,再生医療への貢献は、今後さ らに高まることが期待されている。 創英 においては、治療化合物の探索から体内 吸収・体内動態の評価、臨床試験早期 に必要な毒性と薬効評価、投与量の最適 化などの分野においての利用が開始され ている。再生医療分野においても、多く の局面で本質的な情報を提示し、有効な 治療法の確立に向けてますます重要な役 割を果たすことは明らかである 例え は、心筋梗塞部位での血管新生治療、細 胞移植治療では、細胞の定着や血管の発 達などの形態的な再生だけでなく。生体 の一部の組織としての機能評価を行うこ とが必要である。定着した細胞および組 織の血流がどの程度回復し、種々の生理 的な負荷などによって本来持つべき反応 力(血流の自動調節能と血管反応性、代 謝の制御、神経連絡過程など)をどの程 度有し、必要な生体フィードバックをど の程度まで確保できたかを可視化できる ことが望ましい。 これらの分野の基盤技 術を整備するためには、そもそも疾患の 本質を理解すること、そのための基礎、 前臨床、および臨床研究を並行して実施 すること、また、本質的な治療実施のた めの各種基盤技術を有していることが不 可欠である。

最先端の基礎技術が 必要な分子イメージング 分野

分子イメージングの分野はきわめて学際性が高く、かつ多岐にわたる分野においてそれぞれ最先端の基盤技術を必要とする。数少ない基礎研究成果のもとに臨床研究が展開されるのではなく、純然たる医学および医療にかかる多様な必要性のもとに、研究テーマが設定され実施されるべき分野であることは間違いがない。医薬品開発や再生医療が直面して、多種多様な基盤研究者が実学技術者らと協力する体制の構築。また多分野にわたる一線の公的研究機関と製薬、機器をはじめとする民間企業の団体が連携して研究を実施できる拠点育成が望ましい。

PETやSPECTなどの核医学的診断で

新 たな治療 体系 **の** 創造と改革

生体分子イメージング 薬・再生医療につながる

2 同センター病院 薬剤部 1国立循環器病センター研究所 先進医工学センター 放射線医学部

飯田秀博 大川洋一郎 三宅義徳 **寺本** 昇, 渡部浩司,

技術基盤、 して期待される分子イメージングで必要な 要旨: 創薬や再生医療の新しい評価基準と 将来の可能性と課題について概

期待されている。 薬や再生医療の評価系としての利用が期待さ 期診断と治療戦略の梅築に貢献し、一方、創 の検出だけでなく変性疾患や循環器疾患の早 学や病態生化学的な変化を低侵襲、高磁度か る標識)と解析技術の融合により、病態生理 は、トレーサ標識技術(リガンド・ナノ粒子 れ、将来迅速化と費用削減に貢献することが つ髙精度で観察することが可能である。がん ・ペプチド・タンパクの放射性同位元素によ

関が現在行っている活動について紹介する。 るポテンシャルと課題を概説し、当該研究機 本稿では、核医学分子イメージングの有す

核医学分子イメージングの期待

非侵襲的な生体内のトレーサ追跡技術の中

けでなく、極傲量の疾患関連物質、ペプチ ができるので、多種多様な分子プローブが利 川できる。組織血流量や酸素代謝量、種々の ングすることが可能である。 ド、タンパクの体内動態を高感度でイメージ 素である炭素 (℃)、窒素 (№)、酸素 (�)、 ち定址的な評価が可能である。特にPETの 基質代謝量、さらに神経受容体結合の評価だ に加えてフッ寮(F)を使って標識すること **グ評価が可能である。また生体の主要假成元** 感度は高く、 傲量な 受容体の機能イメージン 正確に比例した信号強度を提示する、すなわ 最も高い感度を有し、かつトレーサの集積に

合物の体内分布の評価にしばしば叮で標識し れ、多様な機能を観察することができる。化 どを使った多くの保餓化合物の開発がなさ にテクネシウム (*mTc)、ヨウ素 (叫) な ETに匹敵する定量評価が可能になり、さら 価、毒性の予測への応用も期待されている。 一方、SPECTにおいても最近になってP また、治療候補化合物自身の体内動態の評

でも放射性同位元素を用いる核医学的方法は

種を叫に置き換えることでインビボ評価が可 たオートラジオグラフィが利用されるが、

的組織、薬効解析の常套手段となる。 薬への基盤情報であり、医薬品の安全性や檫 らに治療薬そのもの)の体内動態の評価は創 合、疾患関連物質(タンパク、ペプチド、さ クである(図1)。製剤学的観点で考えた場 助態や受容体分布などの分子機能までを「阿 の設計に依存して、組織や細胞レベルの生理 **假能から遺伝子発現やペプチド・タンパクの** 一の手段」で可視化・酢価できる点がユニー いずれにせよ核医学的手法では、トレーサ

や機能の発見、分解の制御などの独創的かつ 可視的解析することを可能にし、未知の標的 ジング技術は疾患の本質に関わる情報を個体 はそのリガンドの時空間的な発現様式の把握 レベルでリアルタイムかつ定量的、高感度に 情報を提供することになる。 生体分子イメー に直結するため、ドラッグデザインに必須の ゲットとなるタンパク質・ペプチド、あるい 一方、創薬的視点で捉えた場合、創薬ター



This note gives a brief overview of Molecular Imaging and its potential for drug development and

Molecular Protein function rotein fpeptide Cellular function Receptors
Transmitte
Enzyme release **Physiologic** Metabolism function Perfusion" **Physiology**

図1 分子イメージングの戦略 生理機能イメージングから、代 謝、酵素反応、受容体結合能などの細胞基質機能、遺伝子発現の イメージングが可能になった。さらにタンパク・内因性ペプチャ の標識により生体のホメオスタシスにかかるイメージング評価が 可能になる。生理機能においても時間解像度の大幅な向上、1回 の検査で複数の損傷を行い、機能の過渡的な変化の検出を行

重要な基盤技術になり得ると考えられる。

分子プローブの標識技術

場合には利用する溶媒に飼限があり、 PETの場合には、利用する核種の寿命が短 て標識するには限界があった。 が常套法であった。しかし、 流であり、℃標識ヨウ化メチルに基づく反応 めのメカトロニクスの整備が必要である。 できる限り少ない合成ステップで概飽するた ブの標識は最も重要なプロセスである。 いために迅速な操作が必至であり、前駆体を ICはPETでは最も有力な標識核種であ 従来は低分子化合物の置換基の標識が主 ヨウ化メチル 我々はこの

現在開

IIC標機試薬

機能イメージングのための撮像・解析技術

ジングが可能になると考えられる。

る分野などにおいては、まずインピポイメー で標識しオートラジオグラフィ解析されてい 試みている。すでにペプチド・タンパクを ・タンパクにおけるチロシン基の直接概識を る手法) のシステム化を行い、現在ペプチド

核医学分子イメージングにおいて、 プロ 整備が今後の課題であると位置づけ、 と、これを簡易に実現するメカトロニクスの

や心標識シアンなどに基づく標識システム 制御した標識法などの開発が今後の課題であ ベンゼン環骨格部分の標識や、CIC結合を くIC標識化合物合成装置を開発した。さらに る。当該研究グループでも、C標識ホスゲン **決にメチルトリフレートを用いる方法** A) が有効であることを見出し、 本法に基づ 図

題であり、 高比放射能設度の下分子の合成、 れてきたが、有効利用された事例は少ない。 発を行っている (図2B)。 また下については応用領域の広さが訴えら AcO'F の生成システムの開発が課 これが完成すれば芳香環を持った すなわち高

メチル化: 11C-メチルトリフレート (11CH,O-TO) "CH₂O-TI X: 8, O, NR Tt. SO,CF, B. C-C結合形成: "C-ホスゲン(Cl₂"CO)。 HIICN

ISF假跏試薬 高比放射能呼,:芳魯環への呼導入 レセブタ ≻CH₃18F cO¹¹F HO-Sn(Bu),

PET では"C を使って多くの化合物が環境さ 図2 PET 化合物の標識法 PET では"C を使って多くの化合物が標識されてきた。しかしほとんどが配換基であるメチル基の模談であり、"C 環境ヨウ化メチルに基づく反応であった。ヨウ化メチルに基づく反応は溶媒の活性故に利用できる化合物には大きな制約があった。国立領頭器内でシャーの三宅はこの解決にメチルトリフレートを用いる方法(A)が有かるることを見出し、本法に基づく"C 標題化合物合成装置を開発した。これによって溶媒の選択の観は飛躍的に向上し、"C Raclopide はじめ多くの察剤を合成するのに貢献している。化合物の CーC 結合部や芳香環合格を"C 標識するために、反応性の高い"C 複談ホスゲンや"C シアンなどに基づく反応法の整備とこれを制御するメカトロニクスの整備が必至である(B)。また高比放射能濃度の AcOF を生成する技術開発により、ベンゼン環に"F を導入する方法に基づくペプチド・タンパクの環域が期待される(C) PET 化合物の環鎖法

法

(放電によって高比放射能吓分子を生成す

ループでは、

フィンランドが最初に示した方

達成することができなかった。当眩研究グ 体(下分子)を必要とし、高い比放射能量を

剤の体内動態を、個々のトレーサ毎に、か そのものを推定するためには、 子の影響を受ける。したがって興味ある機能 れる画像は機能そのものではなく、複数の因 診断するために、1回の検査で複数の機能画 代謝量の測定法を開発し、また、生理的・趣 題傷組織、肺などの段器の組織血流量、 **興器毎に数理モデル化して解析する必要があ** 像を迅速に診断する新しい解析法の開発を る。当骸研究グループでは、心筋、骨格筋、 メージングでは放射性標識薬剤の体内分布を 行ってきた 理的な揺動に対する変化(ダイナミクス) 核医学技術を使った生理・生化学的機能イ 機能因子を可視化する。 図3。 それぞれの歌 しかし得ら

従来は1時間半を要した脳血流量・酸素代 血液量の臨床診断検査を10分以下で実

金

な受容体イメージングへの応用が期待できる。 れらの分子プループを用いた従来にない新た クの標識が簡便かつ容易になり(図2C)、こ 多くの低分子化合物、特にペプチドやタンパ

従来は下分子の活性度の高さ故に多量の担

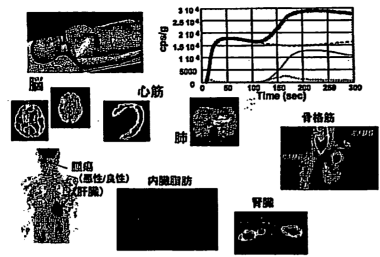


図3 PETを用いた生体分子イメージングでは、全身各組織の循環代謝量の定益評価が可能である。1回の検査中に放射性薬剤を複数投与し、機能の変化率を観察することができれば、生体のフィードバック機構の理解に貸献する。治療薬や再生医療に基づく全身各組織の関節機能の改管などの診断が可能になる

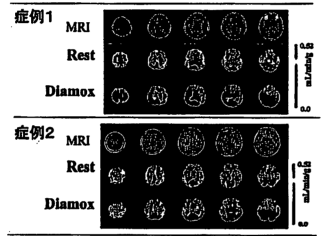


図4 統設を超えて一致した機能評価を可能にする解析法の確立が望まれている。その目的に定量的な SPECT 国像再個成パッケージ(QSPECT)が開発された。安静時および血管拡張薬投与後の脳組織血流型は施設を超えて再現性があり、大規模臨床調査研究の実施に応用できることが確認されつつある。症例は共に内頭動脈閉塞症であるが、症例1では、血管拡張によるフィードバックによって安静時血流量には欠損を認めず、血管拡張を起これでは、血管拡張によるフィードバックによって安静時血流量には欠損を認めず、血管拡張を認め、自動調節能の限界を超えた低症度膨血血の状態であることを示す。バイパス衛の適用だけでなく、血管反応性の変化は生活習慣病に基づくホメオスタシス低下の北俣の理解に貢献し、新しい新規治療法の評価指環となることが期待される。SPECT はすでに多くの臨床病院に設置されており、このような評価法の標準化によって、PET と併せて応用領域拡大の期待が高まる

価が可能になった。これらの指標に基づく新 しい治療薬の評価基準の樹立が窒まれる。 (インスリン反応性、 血管反応性など) の評

施することに成功しており、

生体の生理的お

必要なのは評価法の標準化

節節

はない。例えば脳組織血流量の正常値でさ えた再現性は必ずしも確保されているわけで であるとはいうものの、施設および機種を超 メージング技術では定量的な機能評価が可能 PET・SPECTを用いた核医学分子イ

析手法の両方を整備しつつ標準化していぐ必

生活習慣病に関与する種々の生理的願応性

経伝達物質のリリース調整機能など)、また

鼠の変化や、再生医療に基づく各組織の生理 などの治療効果の判定指標としての組織血流 フィードバック機構の調査だけでなく、 **評価が可能になった。生体の分子レベル** よび分子機能の過渡的な変化のイメージング

(生理的負荷に対する血管反応性・血液

基質代謝の制御機構、

内因性神

グ手法を利用していくためには、撮像法と解 こなかったこと、そもそもあまり注力されて 個々に行い、また解析法は研究機関毎に開発 こなかった経緯によるものと考えられる。 数含まれており、 されてきたために、マイナーな調整手順が多 い。これは、 一設を超えた再現性は保証されてい 治療法の評価項目としてイメージン **撮像法の改良は機器メーカーが** 統合的な標準化が行われて

画像を診断する方法(QSPBCT法)に基 り最適化かつ統一化することを試みている。 析を自動的に行うことで、 する源データを基に画像再榕成、体内動態解 づき計算した症例画像を示す。各装置が提示 で安静時と血管拡張薬投与後の局所脳血流量 臨床SPECT装置を用いて1回の検査のみ 析法の両方の側面から工学的アプローチによ 要がある。 |4には、我々が現在開発している汎用型の 当酸研究グループでは、 装置に依存しな 操像技術と画像解

定量評価を可能にした。 すでに国内多施股検討によって施設を超え

以上に利用価値の高い注目するべき方法であ T袋鼠はすでに国内外で広く利用されてお 用できる可能性が示唆されている。SPEC 自動闘節能にかかる治療薬の評価法として利 グレーディングを示す診断法、さらに血管の を用いた方法との一致により、 認した施設内の再現性、および従来のPET 流量値の再現性を確認しつつあり、すでに確 た安静時および血管拡張薬投与後の脳組織血 新規治療法の臨床評価法としてはPET 今後脳虚血の

(115) -箧 億 2006年3月号

生体分子イメージング創薬・再生医療につながる

まることが期待されている。生体分子イメージングの貢献は今後さらに高の疾鬼関連物質の体内動態までを観察できるの疾鬼関連物質の体内動態までを観察できるない、血液などの生理的機能から種々の受よって、血液などの生理的機能がら種々の受実験小動物から臨床まで統一的な手法に

組織としての機能評価を行うことが必要であなどの形態的な再生だけでなく生体の一部の細胞移植治療では、細胞の定著や血管の発達

とが望ましい。とが望ましい。とが望ましい。とが望まで確保できたかを可視化するこをどの程度有し、必要な生体フィードバックをどの程度有し、必要な生体フィードバックをどの程度有し、必要な生体フィードバックをどの程度する。定着した細胞および組織の血流がどの程度回復し、種々の生理的な負荷などによって

不可欠である。

不可欠である。

本が、そもそも疾患の本質を理解することが、そもそも疾患の本質を理解すること、それな質的な治療実のための基礎、プレ臨床、および臨床研究をは、そもそも疾患の本質を理解すること、そ

分子イメージング分野 最先端の基盤技術が必要な

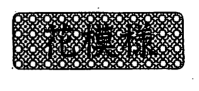
めて学際性が高く、かつ多岐にわたる分野に見解を述べた。分子イメージングの分野は極ブの活励紹介、および創薬への貢献にかかるメージング法の現在の状況と当該研究グルーPET・SPECTを用い た生体分子イ

ことは間違いない。 医学および医療にかかる必要性の下に研究医学および医療にかかる必要性の下に研究る。シーズ発展的基礎的ではなく、純然たるおいてそれぞれ最先端の基盤技術を必要とす

医薬品開発や再生医療が直面している多種を考える。



院大連携大学院教授を併任。 総田秀博(いいだ・ひでひろ)●56年京都府生 に対象し、デンマークコペンハーゲン大王立り 大研究員、デンマークコペンハーゲン大王立り 大研究員、デンマークコペンハーゲン大王立り





サクラソウ

サクラソウ科の多年草で、草原に自生。3~5 月頃、花茎の先に数個 固まって花をつける。 花色は白桃、紅紫など。 江戸時代から栽培され、 品種は数百種にも及ぶ。 花言葉は「初恋」。(純)

Annals of Nuclear Medicine Vol. 21, No. 1, 1-8, 2007

PET kinetic analysis —Pitfalls and a solution for the Logan plot

Yuichi Kimura, * Mika Naganawa, *. * Miho Shidahara, * * Yoko Ikoma * * and Hiroshi Watabe * * *

*Positron Medical Center, Tokyo Metropolitan Institute of Gerontology

**Japanese Society for the Promotion of Science

***Molecular Imaging Center, National Institute of Radiological Sciences

****Department of Investigative Radiology, National Cardiovascular Center Research Institute

The Logan plot is a widely used algorithm for the quantitative analysis of neuroreceptors using PET because it is easy to use and simple to implement. The Logan plot is also suitable for receptor imaging because its algorithm is fast. However, use of the Logan plot, and interpretation of the formed receptor images should be regarded with caution, because noise in PET data causes bias in the Logan plot estimates. In this paper, we describe the basic concept of the Logan plot in detail and introduce three algorithms for the Logan plot. By comparing these algorithms, we demonstrate the pitfalls of the Logan plot and discuss the solution.

Key words: PET, kinetic analysis, Logan plot, receptor imaging

I. INTRODUCTION

PET enables us to quantify various functionalities of living tissue such as receptor density and the activity of enzymes. Ordinarily, to derive the functionalities, a nonlinear optimization algorithm is applied to measured PET data of a time history of radioactivity in tissues (tissue time-activity curve, tTAC; in Bq/ml) and in arterial plasma (plasma time-activity curve, pTAC; in Bq/ml) to analyze the compartmental models parametrically. Applying the algorithm to every voxel but not to a tTAC averaged in a region of interest (ROI) allows the imaging of some functionalities of living tissues. However, the algorithm suffers from some problems that make it unsuitable for the kinetic analysis in a voxel-by-voxel manner, such as physiologically unacceptable parameter estimates, dependency to an initial guess² and slow calculation time.

The Logan plot³ is an algorithm used widely for receptor imaging because of its simple mathematical implementation and fast computation. The Logan plot can be

Received December 18, 2006, revision accepted December 18, 2006

For reprint contact: Yuichi Kimura, Ph.D., Positron Medical Center, Tokyo Metropolitan Institute of Gerontology, 1–1, Naka, Itabashi, Tokyo, 173–0022, JAPAN.

E-mail: ukimura@ieee.org

realized as a line estimation,⁴ making it stable and very fast. Thus, the Logan plot is preferred for voxel-by-voxel kinetic analysis. However, the estimates suffer seriously from noise in the tTAC.

In this paper, we describe the theoretical background of the Logan plot. We mention the pitfalls of the Logan plot, a bias in estimated receptor quantity, and discuss the solution

II. THEORY OF THE LOGAN PLOT

The Logan plot is derived by integrating a set of differential equations describing the behavior of an administered ligand in target tissues. (1) represents the basics of Logan plot in which the two quantities have a linear relationship, and the slope of this relationship and the y-intercept are denoted as α and β : ratios of an integrated tTAC and tTAC, and an integrated pTAC and tTAC. (2) shows the slope and y-intercept for the two-compartment model, α_{2C} and β_{2C} , and α_{3C} and β_{3C} in (3) represent those for a three-compartment model. The detailed derivation is available in the appendix.

$$\frac{\int_0^t C(u)du}{C(t)} = \alpha \frac{\int_0^t C_p(u)du}{C(t)} + \beta \tag{1}$$

$$\begin{cases} \alpha_{2C} = (1 - B_{v}) \frac{K_{1}}{k_{2}} + B_{v} \\ \beta_{2C} = -\frac{1 - B_{v}}{k_{2}} \frac{1}{(1 - B_{v}) + B_{v} \frac{C_{p}(t)}{C(t)}} \end{cases}$$
(2)

$$\begin{cases} \alpha_{3C} = (1 - B_x) \frac{K_1}{k_2} \left(1 + \frac{k_3}{k_4} \right) + B_y \\ \beta_{3C} = -\frac{1 - B_y}{k_2 k_4} \left\{ \left(k_3 + k_4 \right) \frac{\tilde{C(t)}}{C(t)} + k_2 \frac{\tilde{C_h(t)}}{C(t)} \right\} \end{cases}$$
(3)

C(t), $C_p(t)$, and B_x denote tTAC, pTAC, and blood volume [ml/ml], respectively. C(t) is a true tTAC, which does not contain the activities originating from blood vessels in a voxel or ROI; this means B_x . K_1 to k_4 are kinetic parameters of the administered radioligand in tissues that were proposed originally by Mintun⁵ and extended to the general compartmental model for receptor study by Koeppe. To summarize, K_1 represents the transportation rate of a ligand from capillary to tissues [ml/min/g], and k_2 is the clearance rate back to the venous system [1/min]. k_3 and k_4 are the association and disassociation rates of the ligand to and from the specific binding sites [1/min]. More descriptions can be seen in an other article in this survey series. [1/min]

The ratio of the following quantities reaches a constant equilibrium state: C_p and C for the two-compartment model; and the measured tTAC and the activity in tissues; and the measured tTAC and the activity originating from unbound ligand in the tissues for the three-compartment model. Under these conditions, the *y*-intercepts of β become constant against time, and a linear relation is established in (1).

If B_v is small enough in (2) or (3), the slope of the Logan plot corresponds to K_1/k_2 for the two-compartment model and to $(K_1/k_2)(1 + k_3/k_4)$ for the three-compartment model. These quantities are named the total distribution volume, DV_t , and they are the substituted measures for receptor densities. Note that the slope derived from the Logan plot is biased from the true DV_t because B_v is contained in the term of the slope.

III. MERITS OF THE LOGAN PLOT

The Logan plot has three merits: independence from a kinetic model, stable algorithm, and fast computational time.

First, the Logan plot is applicable in both two- and three-compartment models. This means that the configuration of the compartmental model does not affect the usability of the Logan plot, although it should be determined before the model estimation in an ordinary kinetic analysis using nonlinear estimation.

Second, the Logan plot is realized as a line estimation.⁴ Because the line estimation algorithm has closed forms, we can compute the slope and y-intercept directly using pTAC and tTAC. In contrast, in a nonlinear model estima-

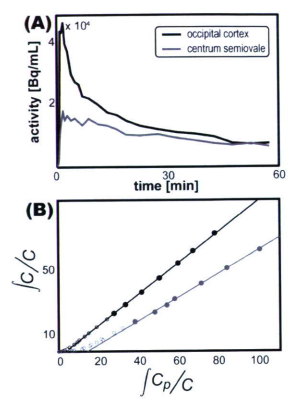


Fig. 1 Typical Logan plot of [11 C]TMSX, an antagonist of adenosine A_{2A} receptors. The upper panel (A) shows the tTACs, and the lower panel (B) demonstrates the corresponding Logan plots. The plot of the centrum semiovale and the occipital cortex are shown in black and gray, respectively, and the filled symbols show the data applied to the line estimation. The receptor density is greater in the occipital cortex than in the centrum semiovale, and the slopes reflect this difference. In these data, the DV_t of the centrum semiovale and occipital cortex were 0.95 and 0.72 [ml/g], respectively.

tion, the model parameters are sought iteratively, as described below.

In the nonlinear model estimation, the estimation begins from given parameters as initial values. The next best estimates are tried and found based on the local shape of a cost function to be minimized that is usually the root mean square between the measured and predicted tTAC. This step is repeated until no further improvements are found in the estimates or the cost function. Finding the precise shape of the cost function is complicated because the relationship between the model parameters and the cost function is not straightforward, and this causes multiple local optima in the cost function. An ordinary nonlinear optimization algorithm such as the Lovenberg-Marquardt method7 and Nelder-Mead Simplex method8 can find only the local optimal point, which is not necessarily globally minimal and can vary depending on the given initial guess.

As mentioned above, the nonlinear model estimation is

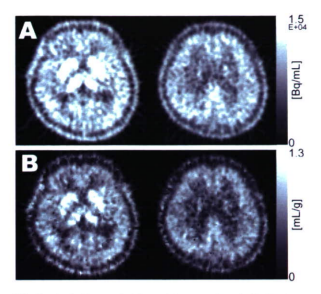


Fig. 2 Static images in (A) and images of total distribution volume in (B) computed by the Logan plot for [¹¹C]TMSX, a radioligand for the adenosine A_{2A} receptors.

affected by the initial values. In the case of bad noise statistics in tTAC, the results of the estimation sometimes change with the given initial values or can sometimes converge to physiologically unacceptable values such as negatives or values larger than 1.0.2 Fortunately, the Logan plot assures reasonable estimates.

Third, the Logan plot has fast computation. The iterative implementation of a nonlinear model estimation demands extensive computation, and convolution operations are required to calculate the predicted tTAC, which complicates the computation. In a typical Logan plot implementation, the computation time is only 2 [µsec/voxel], but an ordinary compartment model analysis requires 1 [sec/voxel] if the standard desktop computer with Windows XPTM is used.

IV. EXAMPLE OF THE LOGAN PLOT

An example of the Logan plot is shown in Figure 1 and has been derived from [11 C]TMSX, an antagonist of the adenosine A_{2A} receptor. Figure 1-(A) shows the tTACs derived from the centrum semiovale and occipital cortex. The corresponding Logan plots are displayed in (B), which shows superimposed estimated lines and the data used in the line estimation as filled plots. The tTACs decrease in the delayed phase, a typical pattern observed with reversible ligands. In the Logan plot, a linear relation is also found 20 minutes after administration. Because of its physiological aspect, the centrum semiovale has negligible A_{2A} binding sites. Therefore, the slope of the plot is smaller in the centrum semiovale (= 0.72) than in the occipital lobe (= 0.95).

Figure 2 illustrates one benefit of the Logan plot in

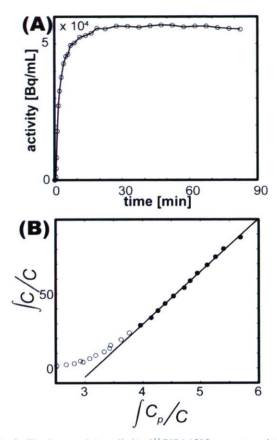


Fig. 3 The Logan plot applied to [11C]SA4503, an antagonist of sigma₁ receptors. The upper panel (A) shows a typical tTAC derived from the temporal cortex of a normal subject. The lower panel (B) illustrates the corresponding Logan plot where the filled plots represent the data for the line estimation. Although the waveform seems to depart from the shape expected for reversible binding, a linear relationship is apparent in (B).

receptor imaging. Panel (A) shows the summed images, and (B) shows images of DV_t computed by the Logan plot where the left and right images present the slices including the striatum and centrum semiovale, respectively. The DV_t images have better contrast than the summed images because they represent the density of the A_{2A} receptors. The centrum semiovale appears darker than the cerebral cortices in (B) and this is more obvious in (B) than in (A). Also, the striatum is visualized more clearly in (B) than in (A).

Another example is shown in Figure 3, which represents the calculations for [\frac{11}{C}]SA4503,\frac{10}{0} a radioligand for the sigma_1 receptors. Because of the high affinity of [\frac{11}{C}]SA4503 to the binding sites, the tTAC does not demonstrate reversible behavior and its value does not decrease when compared with Figure 1-(A). However, the Logan plot shown in Figure 3-(B) has a fairly linear relationship 30 minutes after administration of the antagonist. As Logan remarked, the condition for the Logan plot is rather easy to establish.\frac{11}{2}

Vol. 21, No. 1, 2007

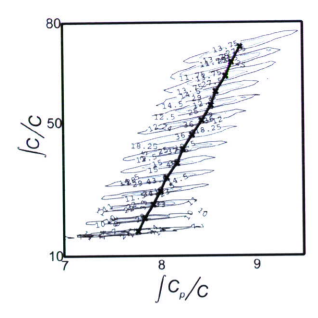


Fig. 4 Statistical distribution in the Logan plot. 5000 realizations of voxel-based tTACs were mimicked, and their statistical fluctuation of each plot in the Logan plot was displayed as twodimensional histograms in the form of a contour plot.

The Logan plot is thought to be a powerful tool for receptor imaging in PET.

V. ALGORITHM

Because the implementation of an algorithm influences the performance of the Logan plot, we discuss three algorithms in this section. The first two algorithms are related to a line estimation based on the original idea in the Logan plot: an ordinary regression line estimation (OLE) and a line estimation using a principal component, PC. ¹² The third algorithm estimates tTAC using the relationship available in the Logan plot in a manner of a likelihood estimation, Ogden's Logan plot, OP. ¹³

V-A. Logan plot based on regression line estimation

An easy choice is OLE in which the sum of the squared differences is minimized between an estimated line and given data measured along a line perpendicular to the abscissa. This choice is a mistake for imaging, however, because OLE assumes that the noise of the independent variables, named X, is much smaller than that of the dependent variables, Y, and if this assumption is not established, the absolute value of the estimated slope by OLE becomes smaller than the true value. For the Logan plot, as reported in. The noise in trace causes a negative bias in DV_t estimates, and the magnitude of the bias depends on the noise level. Large noise causes a large underestimation of DV_t .

This situation is serious in the formation of parametric

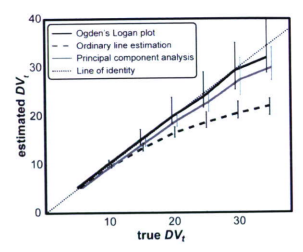


Fig. 5 Comparison of the estimation performance of the Logan plot using an ordinary regression line estimation (solid black line), PC-based line estimation (solid gray line), and the Ogden's Logan plot (dashed black line), DV_t was varied from 5 to 35, and 100 tTACs were simulated with contamination by noise found in a voxel-based tTAC for each DV_t . Then, the estimated DV_t was computed using the three algorithms. Medians and the 75% and 25% quintiles are plotted using a bar plot. A line of identity is indicated by a dotted line. For clear visualization, the abscissa is slightly shifted to prevent overlapping.

images because voxel-based tTACs are highly tainted by noise. According to (1), both X and Y contain a voxel-based tTAC of C(t) in the denominators. The noise in a voxel-based tTAC is large because of the small amount of radioactivity in a voxel, and the independent variable is contaminated by the noise in tTAC. The exact fluctuation caused by noise in voxel-based tTACs is demonstrated in Figure 4 where 5,000 realizations of tTACs containing voxel-based noise were generated and the Logan plots were carried out. Their distributions are shown as two-dimensional histograms in the form of a contour plot. The deviation in the abscissa cannot be ignored, and the deviation between X and Y is correlated when X and Y are large.

V-B. Logan plot based on principal component

A better choice is to apply PC, ¹² in which the minimized distances are measured perpendicular to an estimated line. (4) is the operational equation for PC:

$$\begin{cases} S_{xx} = \sum_{i} x_{i}^{2}, S_{xy} = \sum_{i} y_{i}^{2}, S_{xy} = \sum_{i} x_{i} y_{i} \\ x^{-} = \frac{1}{N} \sum_{i} x_{i}, y^{-} = \frac{1}{N} \sum_{i} y_{i} \\ \alpha^{2} = \frac{(S_{xx} - S_{yy}) + \sqrt{(S_{xy} - S_{yy})^{2} + 4(S_{xy})^{2}}}{2S_{xy}} \\ \beta^{2} = y^{-} - \alpha \hat{x}^{-} \end{cases}$$
(4)

where α and β represent the estimated slope and yintercept, respectively, x_i and y_i are the *i*th measured set of data, and *N* is the number of frames during the period in which the Logan plot is applied. Because PC considers the existence of noise in both the independent and dependent variables, better performance can be expected.

V-C. Likelihood approach for Logan plot

Another advanced approach than PC was proposed by Ogden.¹³ In OP, an anticipated tTAC, \hat{C} , is computed based on the relationship in the Logan plot in a recurring equation:

$$\hat{C_i(\alpha,\beta)} = \frac{\sum_{j=1}^{i-1} \hat{C_j(W_j)} + \frac{1}{8} \hat{C_{i-1}(W_{i-1})} - \alpha \int_0^t \hat{C_p(u)} du}{\beta - \frac{3}{8} W_{i-1}}$$
(5)

where C_i and W_i are the measured tTAC at the *i*th frame and it frame duration, respectively. (5) is derived from the relationship in the Logan plot. The tTAC at the *i*th frame appears as the second term in the numerator is introduced using a trapezoidal integral.

The slope and y-intercept of the Logan plot are reckoned through likelihood estimation by fitting the measured tTAC to the anticipated one:

$$[\alpha \hat{\beta}] = \underset{\alpha,\beta}{\operatorname{argmin}} \sum_{i}^{N} \left\{ C_{i} - C_{i}(\alpha,\beta) \right\}^{2}.$$
 (6)

In OP, the estimation process is performed in a time domain, and OP is free from the problems caused by the noise of independent variables in the case of OLE.

VI. PITFALLS AND SOLUTION

To demonstrate the pitfalls of the Logan plot related to the noise in tTAC, the performance of the three algorithms and a dependency of estimated DV_t on the noise are shown in Figure 5 and Figure 6, respectively, which were derived from a set of simulations that considered a voxel-based parameter estimation.

Simulated tTACs were computed using a clinically measured pTAC in a [11C]SA4503 dynamic study with the defined kinetic parameters for each simulation. The noise was then added to the level observed in voxel-based tTACs. The noise was assumed to have a Gaussian distribution whose variance was proportional to the true tTAC and whose mean was zero. To derive the descriptive statistics, 100 tTACs were realized.

The total performance of DV_t estimation is illustrated in Figure 5. In this simulation, K_1 , $DV (= K_1/k_2)$, and k_3 were set to their typical values of 0.1, 0.49, and 0.45, respectively, and DV_t was varied from 5 to 35. This simulation produced a range of k_4 between 0.006 and 0.049. The median and 25% and 75% quartiles are indicated as a bar plot.

OLE introduced incorrect DV_t estimates because the medians were much lower than the true value. PC also showed a small underestimation, which tended to worsen in larger DV_t . In contrast, OP gave almost true DV_t . OLE

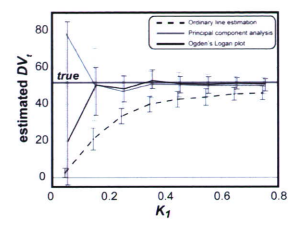


Fig. 6 Dependency of DV_t estimates on K_1 . tTACs were simulated with DV_t fixed at 53 and with K_1 varying. Noise was added to the level observed in a voxel-based tTAC. The plotted DV_t were estimated using the three algorithms. The means and standard deviations derived from 100 realizations are shown. The three algorithms of the Logan plot based on an ordinary regression line estimation, PC-based line estimation, and the Ogden's Logan plot are shown.

showed the smallest estimation deviation of the three algorithms; PC produced an intermediate estimation deviation, and OP produced the largest estimation deviation.

The noise dependency of DV_t estimates on K_1 is shown in Figure 6. K_1 was varied within a physiologically feasible range between 0.05 and 0.8 while DV_t was fixed at 53, a typical value of [11 C]SA4503 for normal subjects. 16

Although ideally no dependencies should be observed, the estimates using OLE correlated with K_1 , with a low K_1 making the estimates lower. That is why the amplitude of tTAC tends to be governed mainly by K_1 when the tTAC decreases slowly, as in the case of [11C]SA4503. The noise level becomes large when the amplitude is small. A small K_1 causes a low amplitude and large noise level in tTAC, and leads to underestimating the estimated DV_t . This dependency leads to erroneously enhanced contrast of a DV_t image; that is, the contrast of a DV_t image is enhanced because of the mathematical problems in the estimation algorithm, and the enhanced image matches the preconceived image the people want to see. The DV_t image with OLE causes misinterpretation of the spatial distribution of the neuroreceptors, and the PC and the OP are not correlated with K_1 .

One may inspect the differences between the three algorithms in Figure 7. These DV_t images were computed from the same PET data of [11 C]SA4503 administered to a young male subject. The slice includes the basal ganglia. Note that the displayed ranges obtained using the OLE and PC algorithms differ from that obtained using OP. DV_t in the images using OLE is smaller than those of the other algorithms; the PC image produced an intermediate value, and OP had the largest DV_t . This tendency

Vol. 21, No. 1, 2007

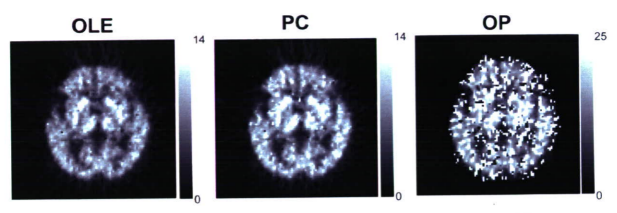


Fig. 7 DV_t images using the three algorithms: an ordinary line estimation of OLE, a PC-based line estimation of PC, and the Ogden's Logan plot of OP. The images were made from the same original PET data using [11 C]SA4503, a radioligand for the sigma₁ receptors.

corresponds to the simulation results as shown in Figure 5. Although the contrast between brain structures was maintained in all algorithms, the image quality was poor in OP.

The computation time was noticeable. In our implementation using MATLABTM R14 (MathWorks, MA, USA), the computational times per slice were 0.11 [msec] for OLE and PC, and 9.7 [min] for OP using a Linux machine equipped with a 3.2 [GHz] Pentium-IV processor. OLE and PC are fast to run because they have closed forms to compute DV_t . In contrast, OP requires a nonlinear optimization algorithm, and it demands computation because the implementation is iterative.

As a consequence, PC is the optimal choice for receptor imaging using the Logan plot. OP is also attractive because it is free from the problem in a line estimation caused by the noise in an independent variable. Further studies are expected to make the algorithm faster and to fix the problems identified.

VII. OTHER TOPICS

Other related topics to the Logan plot are summarized.

The first issue is the omission of arterial blood sampling. The Logan plot requires pTAC to calculate DV_t , as shown in (1). For clinical considerations, omission of arterial blood sampling is welcome because arterial blood sampling requires the placement of a catheter into the brachial artery, which can be uncomfortable for the patient and increases the measurement time for the PET scan. For DV_t estimation, Logan introduced additional assumptions. 17 If k_2 can be given a priori, and if the existence of a receptor poor region, a reference region, can be assumed, $C_p(t)$ is canceled in (1). Moreover, if the equilibrium state between C(t) and $C_p(t)$ is achieved, k_2 is unnecessary. A practical issue for Logan's approach is that k_2 is difficult to specify without knowledge about the behavior of the administered radioligand. Also, k_2 is uncommon in tissues, and it is laborious to obtain the values for every voxel or target region. Naganawa developed a new statistical information separation algorithm of EPICA to study the adenosine A_1^{18} and A_{2A}^{9} . EPICA does not require any assumptions of the kinetics of radioligands.⁽¹⁾

Second, variations of the Logan plot are available. The Ogden plot 13 has been mentioned earlier. Ichise proposed a variation of the original Logan plot, 19 which assumes the existence of a reference region in which $C_p(t)$ is not required for the computation. The algorithms related to the Logan plot are compared in Ichise's study. 20

Last, a starting time for the Logan plot should be considered. As mentioned in §II, the Logan plot is applicable if some equilibrium conditions are established. Accordingly, the starting time should be determined carefully. Some details of this are discussed by Ichise.²⁰

VIII. CONCLUSION

Although the Logan plot is a routine tool for PET functional imaging, additional studies are still required. The Logan plot is easy to use, but thorough understanding of the algorithm is needed to utilize fully the information in measured PET data. We believe that the Logan plot has widespread applicability for quantitative imaging with PET in various clinical and physiological fields.

APPENDIX A

DERIVATION OF LOGAN PLOT IN MATRIX FORM

The Logan plot is applicable for both two- and threecompartment models, thus its derivation begins with a matrix fashion, and the operational equations for each

⁽¹⁾ The topics on the omission of arterial blood sampling will be discussed in more detail later in this survey series.

model are presented.

The measured PET data, C(t), are the sum of the radioactivity concentrations in free and specific binding compartments, which are denoted as $C_f(t)$ and $C_b(t)$, respectively. Considering contribution from vessels in a voxel or ROI, C(t) is written as:

$$C(t) = (1 - B_{v})\tilde{C(t)} + B_{v}C_{p}(t)$$

$$\tilde{C(t)} = \tilde{C_{t}(t)} + \tilde{C_{b}(t)}$$
(A.1)
(A.2)

where B_v is the blood volume [ml/ml], and C(t) is the total radioactivity concentration in a tissue. In a strict sense, $C_p(t)$ in (A.1) should denote the radioactivity in whole blood. In the following mathematical handling, $C_p(t)$ is assumed to be equal to that in whole blood. This assumption causes bias in the Logan plot when the metabolite is not small enough to ignore.

The differential equation to describe a compartmental model is:

$$\frac{dA}{dt} = KA(t) + C_{\rho}(t)Q. \tag{A.3}$$

For the two-compartment model, the equation is:

$$A(t) \stackrel{\triangle}{=} C(t), K \stackrel{\triangle}{=} -k_2, Q \stackrel{\triangle}{=} K_1, \tag{A.4}$$

and for the three-compartment model, the equation is:

$$\begin{cases} A(t) \stackrel{\triangle}{=} \begin{bmatrix} C_{\tilde{f}}(t) & C_{\tilde{b}}(t) \end{bmatrix}^T \\ K & \stackrel{\triangle}{=} \begin{bmatrix} -(k_2 + k_3) & k_4 \\ k_3 & -k_4 \end{bmatrix} \\ Q & \stackrel{\triangle}{=} \begin{bmatrix} K_1 & 0 \end{bmatrix}^T. \end{cases}$$
(A.5)

Here, T means a matrix transposition. To calculate C(t), a new vector of U is defined:

$$U \stackrel{\triangle}{=} \left\{ \begin{bmatrix} 1 \\ 1 \end{bmatrix} \text{ for the two-compartment model } \\ \left[\begin{array}{c} 1 \\ 1 \end{array} \right] \text{ for the three-compartment model } \\ \left[\begin{array}{c} A.6 \end{array} \right]$$

and then C(t) can be represented as $U^TA(t)$.

The Logan plot starts to be derived by integrating (A.3), and K^{-1} is premultiplied on both sides, which gives:

$$\int_0^t A(u)du = -K^{-1}Q\int_0^t C_p(u)du + K^{-1}A(t).$$
 (A.7)

Here, no activities exist at the beginning of the PET scan, e.g. A(0) = 0. Next, the integral of $C(\tilde{t})$ can be represented using (A.6):

$$\begin{split} \int_0^t C(u) du &= U^T \int_0^t A(u) du \\ &= - U^T K^{-1} Q \int_0^t C_p(u) du + U^T K^{-1} A(t). \end{split} \tag{A.8}$$

However, C(t) is free from the activity originating from blood vessels and is not measurable. Using (A.1), an integrated measured tTAC is written as:

$$\int_{0}^{t} C(u) du = (1 - B_{v}) \int_{0}^{t} C(u) du + B_{v} \int_{0}^{t} C_{p}(u) du$$

$$= (1 - B_{v}) \left(-U^{T} K^{-1} Q \int_{0}^{t} C_{p}(u) du + U^{T} K^{-1} A(t) \right)$$

$$+ B_{v} \int_{0}^{t} C_{p}(u) du$$

$$= \left\{ (1 - B_{v}) (-U^{T} K^{-1} Q) + B_{v} \right\} \int_{0}^{t} C_{p}(u) du$$

$$+ (1 - B_{v}) U^{T} K^{-1} A(t). \tag{A.9}$$

If both sides are divided by C(t), a matrix form of the Logan plot is derived:

$$\frac{\int_0^t C(u)du}{C(t)} = \left\{ (1 - B_v)(-U^T K^{-1} Q) + B_v \right\} \frac{\int_0^t C_p(u)du}{C(t)} + (1 - B_v) \frac{U^T K^{-1} A(t)}{C(t)}$$

$$\stackrel{\triangle}{=} \alpha X + \beta. \quad (A.10)$$

(A.10) denotes a linear relation between the X and Y if β is constant against time, a condition where the Logan plot is established.

APPENDIX B

LOGAN PLOT FOR THE TWO-COMPARTMENT MODEL

From (A.4) and (A.10), for a two-compartment model, the slope is written as:

$$\alpha_{2C} = (1 - B_{\rm v}) \frac{K_1}{k_2} + B_{\rm v}.$$
 (B.1)

If $B_v \neq 0$, the slope of the Logan plot corresponds to K_1/k_2 , which is a distribution volume. The y-intercept is:

$$\beta_{2C} = (1 - B_{v}) \frac{1(-\frac{1}{k_{2}})C\tilde{t}}{C(t)} = -(1 - B_{v}) \frac{C\tilde{t}}{k_{2}C(t)}$$

$$= -\frac{1 - B_{v}}{k_{2}} \frac{C\tilde{t}}{(1 - B_{v})C\tilde{t}} + B_{v}C_{p}(t).$$
(B.2)

By dividing the numerator and the denominator by C(t):

$$\beta_{2C} = -\frac{1 - B_{v}}{k_{2}} \frac{1}{(1 - B_{v}) + B_{v} \frac{C_{\rho(t)}}{C(\tilde{t})}}$$
(B.3)

can be derived. (B.3) indicates that the Logan plot is established if $C_p(t)/C(t)$ becomes constant against t.

APPENDIX C

LOGAN PLOT FOR THREE-COMPARTMENT MODEL

For a three-compartment model, the slope is:

$$\alpha_{3C} = -\frac{1 - B_{v}}{k_{2}k_{4}} \begin{bmatrix} 1 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} -k_{4} & -k_{4} \\ -k_{3} & -(k_{2} + k_{3}) \end{bmatrix} \begin{bmatrix} K_{1} \\ 0 \end{bmatrix} + B_{v}$$
$$= (1 - B_{v}) \frac{K_{1}}{k_{2}} \left(1 + \frac{k_{3}}{k_{4}} \right) + B_{v}. \tag{C.1}$$

Vol. 21, No. 1, 2007 Review 7

If $B_v = 0$, the slope corresponds to the total distribution volume of a three-compartment model of $(K_1/k_2)(1 + k_3/k_4)$.

The condition to establish the Logan plot for a threecompartment model is rather complicated. From (A.5) and (A.10):

$$\beta_{3C} = (1 - B_{v}) \frac{\frac{1}{k_{2}k_{4}} [1 \ 1] \begin{bmatrix} -k_{4} & -k_{4} \\ -k_{3} & -(k_{2} + k_{3}) \end{bmatrix} \begin{bmatrix} C_{\tilde{b}}(t) \\ C_{\tilde{b}}(t) \end{bmatrix}}{C(t)}$$

$$= -\frac{1 - B_{v}}{k_{2}k_{4}} \left\{ (k_{3} + k_{4}) \frac{C_{\tilde{b}}(t)}{C(t)} + k_{2} \frac{C_{\tilde{b}}(t)}{C(t)} \right\}. \tag{C.22}$$

Therefore, if $\tilde{C(t)}/C(t)$ and $\tilde{C_b(t)}/C(t)$ are constant against time, the *y*-intercept becomes constant, and the Logan plot is appropriate for the three-compartment model.

REFERENCES

- Watabe H, Ikoma Y, Kimura Y, Naganawa M, Shidahara M. PET kinetic analysis—compartmental model. *Ann Nucl Med* 2006; 20 (9): 583–588.
- Bard Y. The initial guess. In Nonlinear Parameter Estimation; chapter 5–20. Academic Press, Inc., 1974: 120–123.
- 3. Logan J, Fowler JS, Volkow ND, Wolf AP, Dewey SL, Schlyer DJ, et al. Graphical analysis of reversible radioligand binding from time-activity measurements applied to [*N*-11C-methyl]-(-)-Cocaine PET studies in human subjects. *J Cereb Blood Flow Metab* 1990; 10 (10): 740–747.
- 4. Press WH, Teukolsky SA, Vetterling WT, Flannery BP. Fitting data to a straight line. In *Numerical Recipies in C*, *Second Edition*; chapter 15.2. Cambridge University Press, 1992: 661–666.
- Mintun MA, Raichle ME, Kilbourn MR, Wooten GF, Welch MJ. A quantative model for the *in vivo* assessment of drug binding sites with positron emission tomography. *Ann Neurol* 1984; 15 (3): 217–227.
- Koeppe RA, Holthoff VA, Frey KA, Kilbourn MR, Kuhl DE. Compartmental analysis of [11C]Flumazenil kinetics for the estimation of ligand transport rate and receptor distribution using positron emission tomography. *J Cereb Blood Flow Metab* 1991; 11 (5): 735–744.
- Marquardt DW. An algorithm for least-square estimation of nonlinear parameters. J Soc Indust Appl Math 1963; 11 (2): 431–441.
- 8. Nelder LA, Mead R. A simplex method for function mini-

- mization. Computer J 1965; 7: 308-313.
- Naganawa M, Kimura Y, Mishina M, Manabe Y, Chihara K, Oda K, et al. Quantification of adenosine A_{2A} receptors in the human brain using [¹¹C]TMSX and positron emission tomography. Eur J Nucl Med Mol Imaging 2006. DOI: 10.1007/s00259-006-0294-0.
- Ishiwata K, Tsukada H, Kawamura K, Kimura Y, Nishiyama S, Kobayashi T, et al. Mapping of CNS sigma₁ receptors in the conscious monkey: Preliminary PET study with [¹¹C]SA4503. Synapse 2001; 40: 235–237.
- Logan J. Graphical analysis of PET data applied to reversible and irreversible tracers. *Nucl Med Biol* 2000; 27: 661–670
- 12. Varga J, Szabo Z. Modified regression model for the Logan plot. *J Cereb Blood Flow Metab* 2002; 22: 240–244.
- Ogden RT. Estimation of kinetic parameters in graphical analysis of PET imaging data. Stat Med 2003; 22: 2557– 2568.
- Drapper NR, Smith H. Straight line regression when both variables are subject to error. In *Applied regression analy*sis; chapter 3.4. third edition. John Wiley & Sons, Inc., 1998: 89–96.
- Slifstein M, Laruelle M. Effects of statistical noise on graphic analysis of PET neuroreceptor studies. *J Nucl Med* 2000; 41: 2083–2088.
- Sakata M, Kimura Y, Naganawa M, Oda K, Ishii K, Chihara K, et al. Mapping of human cerebral sigma₁ receptors using positron emission tomography and [¹¹C]SA4503. NeuroImage 2006. DOI:10.1016/j.neuroimage.2006.11.055.
- Logan J, Fowler JS, Volkow ND, Wang GJ, Ding YS, Alexoff DL. Distribution volume ratios without blood sampling from graphical analysis of PET data. *J Cereb Blood Flow Metab* 1996; 16 (5): 834–840.
- Naganawa M, Kimura Y, Nariai T, Ishii K, Oda K, Manabe Y, et al. Omission of serial arterial blood sampling in neuroreceptor imaging with independent component analysis. *NeuroImage* 2005; 26 (3): 885–890.
- Ichise M, Liow JS, Lu JQ, Takano A, Model K, Toyama H, et al. Linearized reference tissue parametric imaging methods: application to [¹¹C]DASB positron emission tomography studies of the serotonin transporter in human brain. *J Cereb Blood Flow Metab* 2003; 23: 1096–1112.
- Ichise M, Toyama H, Innis RB, Carson RE. Strategies to improve neuroreceptor parameter estimation by linear regression analysis. *J Cereb Blood Flow Metab* 2002; 22: 1271–1281.

トランスレーショナルリサーチを支援する 遺伝子医学 MOOK 9

ますます広がる 分子イメージング技術

生物医学研究から創薬,先端医療までを支える 分子イメージング技術・DDSとの技術融合

別刷

株式会社 メディカルドゥ