Fiche Biophysique

LES BASES PHYSIQUES DE LA SCINTIGRAPHIE (PLANAIRE ET TOMOGRAPHIQUE) ET DE LA TOMOGRAPHIE PAR ÉMISSION DE POSITONS (TEP)

2014	2015	2016	2017	2018
4 QCM	4 QCM	3 QCM	1 QCM	2 QCM

ITEMS REDONDANTS

- En TEP, le rayonnement à détecter est constitué de photons +++
- En TEP, les collimateurs ne sont pas nécessaires pour arrêter les rayonnements dont la trajectoire n'est pas perpendiculaire au détecteur (c'est l'inverse pour la TEMP on en a besoin) +++
- On ne peut pas explorer la totalité du corps du patient en coupes en une seule acquisition +++
- Les radiopharmaceutiques utilisés en TEMP comportent un radioélément émetteur de photon gamma ++
- De manière générale : bien connaître la différence entre la TEP et la TEMP + Gamma caméra +++

	MÉDECINE NUCLÉAIRE			
Généralités	 Rayonnements ionisants (comme la radiologie) Détection du rayonnement émis par le patient (on détecte le rayonnement émis à partir d'une source radioactive située à l'intérieur du patient) Scintigraphie « conventionnelle » : mode planaire et mode tomographique (tomoscintigraphique ou TEMP) TEP ou PET 			
Pourquoi médecine « nucléaire »	 Désexcitation d'un noyau atomique Radionucléide administré avec une activité faible La mesure de l'activité est facile et sensible L'unité d'activité est le Becquerel (Bq) = 1 dps Activité administrée : 1 à 10 MBq/Kg 			
Rayonnement	 Doit être capable de traverser le corps pour atteindre le détecteur Doit avoir un trajet rectiligne Seuls les rayonnements Gamma issus de la désexcitation des noyaux (en scintigraphie) ou les photons d'annihilation secondaires à la B+ (en TEP) remplissent ces conditions Les autres émissions (électrons) sont inutiles pour la production de l'image et irradient inutilement le patient 			
Rayons Gamma et X	 Un seul type de photons Entièrement caractérisés par leur E Unité : électron-volt NE SE DISTINGUENT QUE PAR LEUR ORIGINE : Rayons X, couronne électronique Rayons Gamma, noyau atomique 			
Désintégration B-	Excès de neutrons : n → p • + e· • + v̄ + ΔE Moyen mnémotechnique : B- comme le fait qu'il émet un électron (e-) Noyau radioactif Noyau excité Noyau désexcité			
Désintégration B+	X ₁ = 511 keV Moyen mnémotechnique : B+ comme le fait qu'on émet un positon (e+) Positon Noyau radioactif Noyau désexcité X ₂ = 511 keV			
Émission Gamma	 Énergie des photons émis doit être adaptée au détecteur (entre 80 et 300 KeV avec optimum à 150 KeV) Idéal = émission gamma pure, correspondant à un excès d'énergie interne du Nx du radionucléide 			

	- Si la forme excitée à une « longue » période, à l'échelle des phénomènes atomiques càd de la seconde à plus° heures, le radionucléide est dit métastable.				
Équation scintigraphique	un traceur marqué par un émetteur γ : le radiopharmaceutique + un détecteur spécifique : la gamma-caméra = image fonctionnelle (métabolique) + information quantitative Complémentaire de l'imagerie anatomique pure				
Propriétés des traceurs	 Le but : suivre le devenir d'une molécule dans l'organisme Un moyen : les radionucléides Caractéristiques : faible Q pondérale = traceur ; perturbation faible/ nulle = examen « physiologique » Particularités : sélectivité par l'organe et/ ou par la fonction étudiés, accumulation proportionnelle au phénomène étudié, faible dosimétrie, absence d'effets secondaires, émission gamma adaptée aux instruments de mesure 				
COMPARAISON RX/ MN (+++)		Débit de photons Durée d'examen Durée d'exposition Irradiation Dose / cliché Renseignements Infos quantitatives	Radiographie élevé (> 10 ¹² /s) ≅ 1 s ≅ 1 s comp proportionnelle anatomiques non	Scintigraphie faible (< 10 ⁵ /s) 10 à 20 min 10 à 72 h arable indépendante fonctionnels oui	
Types de radiopharmaceutiques Radionucléide le plus utilisé (+++)	SCINTIGRAPHIE - Le radionucléide seul (ex-lode-123) - Des molécules marquées - Des cellules marquées (GR, Gb et plaquettes) - Des aliments (liquides, solides) - Des aérosols, des gaz, - Des anticorps - Technétium 99mTc (j'ai bien dit 99m, ATTENTION au fucking petit m) - Element « artificiel », métastable (m) - Facilement disponible (son daron c'est le 99Mo) - Énergie des Gamma : 140 KeV, bien adapté - Période radioactive courte : 6h (+++) - Pouvant marquer de nombreuses molécules				
unise (111)	- Permet de réaliser différents types d'examens NB : Il n'est pas émetteur Beta				

	>>> Molécule + 99mTc = radiopharmaceutique (considéré comme un médicament)					
Le générateur de 99mTc	 Malgré sa période de seulement 6h, le 99mTc est disponible en permanence dans le service de médecine nucléaire Compte tenu de la période de 66h du molybdène, un générateur peut être utilisé peut-être utiliser pendant 3 journées de travail Le générateur est changé 2 fois par semaine 					
	F	Radionucléides	Energie	Période	Utilisation	
	Т	hallium ²⁰¹ TI	70 keV	73 h	Myocarde	
Autres radionucléides	lo	de ¹²³ l	159 keV	13 h	Thyroïde	
(au moins connaître les noms)	In	dium ¹¹¹ In	171 keV 245 keV	67 h	Récepteurs	
·		rypton ^{81m} Kr jénérateur)	190 keV	13 s	Ventilation pulmonaire	
Examen simple	 IV (90% des cas) Attente variable (de quelques minutes à plusieurs heures) Enregistrement des images (images planaires et/ou tomoscintigraphique) Parfois plus° temps (4h, J+1, J+2) Traitement de l'image 					
	 Un photon gamma produit une scintillation dans le cristal d'ioc de sodium (+++) Une série de photomultiplicateurs (PM) amplifie la scintillation, localise dans le plan du cristal en donne une mesure de l'énergie 				scintillation, la	
Principe de la gamma- caméra	La caméra à scintillation Blindage PhotoMultiplicateurs Cristal de Nal Collimateur Collimateur permet de choisir les photons qui arrivent perpendiculairement au cristal. Mais il est parfois possible qu'un photon soi diffusé et arrive dans le récepteur. On pourrait penser à une mauvaise localisation sur l'image. Et bah non en fait, vu qu'on dispose d'une			ı'un photon soit mauvaise d'une		
	 spectrophotométrie qui mesure l'E du photon, si cette E est trop faible, le photon est éliminé) L'énergie du photon diffusé dépend de l'angle de diffusion (si on a un photon de 140 KeV quand il est dévié de 10° on le considère comme un bon photon) 					
Les paramètres de l'image MN	- La concentration locale: activité administrée, captation/ élimination par l'organe, instant de la prise d'image/ administration					

L'atténuation (même formule que pour les RX) : situation de la « source » dans le corps, nature des tissus environnants Si on considère une activité plus ou μ moyen moins élevée du 120 radiopharmaceutique (de plus en plus élevée vers le 200 Jaune): Si on a le point, il nous donne un signal à 120 et un autre 40 **Concentration &** point moins actif mais plus près donne un signal plus important car atténuation 40 plus près. Si on a une surface qui contenu absorbe les photons = des objets de du pixel mu élevé ils apparaissent comme très peu actifs. S'il est très actif mais loin du détecteur + objet de mu élevé à traverser apparaît comme très peu actif. Les gamma caméras ont AU Trajet des rayons en scintigraphie **MOINS 2 têtes réceptrices** pour aller plus vite et **ACQUÉRIR LES EXAMENS EN MÊME TEMPS** En fonction de la localisation Trajet des rayons en du récepteur, le trajet des scintigraphie rayons en scintigraphie sera Différent différent. (En ant et post ce ne $A\mathbf{a} = A_0 e^{-(\mu 2b + \mu 1c)}$ selon les 2 sera pas pareil. Si on a l'object $Ap = A_0 e^{-(\mu 1a)}$ 42 incidences radio et qu'on met la tête de la caméra en incidence ant, les photons doivent traverser l'objet mu 2 alors que si l'autre tête est en post on a que du mu1 à traverser.) LA TOMOSCINTIGRAPHIE (OU TEMP) La caméra tourne autour du patient Soit acquisition en tour complet (360°) Soit un demi-tour (180°) → comme en cardio **Généralités** On a des caméras 2 ou 3 têtes et on va donc 2 ou 3 fois plus vite 2 têtes - 90 Acq. 180° On fait des projections suivant le nbre de têtes Chaque position de la gamma caméra permet d'enregistrer une position ou les objets sont projetés suivant un angle Acquisition d'une On fait pleins de projections coupe Puis on rétroprojette les infos. On filtre ensuite et retrouve les objets L'image en médecine nucléaire dépend de 2 facteurs : concentration et atténuation L'atténuation perturbe plus la tomoscintigraphie que la scintigraphie Le facteur « d'atténuation » L'atténuation est LE facteur limitant : par ex le nombre de photons est divisé par 2 tous les 5 cm, la mesure de la concentration est faussée, la qualité de la reconstruction est altérée

Conséquences de l'atténuation	 Le taux de comptage mesuré dans l'image diffère de celui de l'activité présente dans l'objet La solution ? Faire une scintigraphie couplée à un scanner 				
Intérêt de la TEMP/TDM	 Améliore la détection grâce à la correction d'atténuation permise par la TDM (la machine TEP/TDM ne veut pas dire qu'on obtient simultanément une image TEP et une autre TDM hein !! C'est juste pour corriger la TEP la TDM) Permet la localisation anatomique des foyers LA TEP				
Émetteurs de positons	Energie du positon (MeV)				
18F : le plus utilisé	 Sa demi-vie de 110 min (soit 1h et 50 min donc plus long que la période du 99mTc) permet qu'il soit livré depuis le cyclotron La plupart des autres émetteurs TEP, de demi-vie plus courte ne peuvent être utilisés que sir le site du cyclotron (exception du gallium 68, de période 68 min, qui est un produit de générateur) Le 18F permet de marquer diverses mol° Le radiopharmaceutique le plus répandu : le 18F-fluorodésoxyglucose (analogue du glucose) : cancers +++, infection, myocarde cerveau 				
La TEP	La tomographie d'émission de positon (T.E.P.) Couronne de détecteurs individuels Détection par coïncidence Détection par coïncidence Détection par coïncidence Détection par coïncidence T < 10 ns Pas de collimateurs Con n'a pas de collimateurs car les photons sont émis en coïncidences donc il faut qu'ils arrivent sur 2 récepteurs à 180° en même temps (impact à – de 10 ns d'écart). Ils sont dits coïncidents = issu de la même dégradations				
La détection par coïncidence	 Célérité de la lumière: 3 10 ms Temps mis pour parcourir un mètre: 3,3 10 s Diamètre d'un anneau TEP ≅ 70 cm Si 2 photons sont détectés dans un intervalle de temps < 10 ns, ils sont considérés comme étant « en coïncidence » et avoir été issus de la même annihilation. La direction de propagation est déterminée à partir de la position des détecteurs ayant reçu ces deux photons. 				

	 On améliore la qualité de l'image en utilisant la technique du « temps de vol ». 		
La technique du temps de vol	- La différence des instants d'impact des 2 photons d'annihilation sur les 2 détecteurs respectifs donne une indication sur la position exacte de l'origine des photons Conventionnel vs Temps de Vol Formation de l'image TEP conventionelle Formation de l'image TEP temps de vol Ligne d'épandage Ligne d'épandage Ligne d'épandage Ligne d'épandage Ligne d'épandage		
Similitude des reconstructions	 Quel que soit le type de rayonnement, le principe de la reconstruction repose sur la direction de propagation T.D.M. 		
SUV (standard uptake value)	 SUV = activité volumique du foyer (Bq ml⁻¹) * masse corporelle (g) / activité injectée (Bq). SUV attendue des organes ne fixant pas de façon élective = 1 Une valeur de SUV > 2,5 évoque une lésion active. SUV d'autant plus élevé que la lésion est active (valeur pouvant atteindre 10 ou plus avec le ¹⁸F-FDG pour les lésions les plus actives) 		
Quantification : SUV	Facteur de calibration On a des zones qui fixent de façon physiologique mais il a aussi une autre zone qui fixe au niveau d'une lésion pulmonaire. On peut par un facteur de calibration représenter les SUV avec une échelle de couleur. Le cerveau fixe très intensément		
Quel est l'intérêt d'associer plus° modalités ?	 On fusionne le scanner à la TEP et on a aussi des machines faites TEP et IRM Meilleure localisation des lésions Correction de l'atténuation Amélioration du contraste Complémentarité morphologie – fonctionnel Aide à la stratégie thérapeutique Contrôle de l'efficacité d'une chimiothérapie - détermination de la cible en radiothérapie 		
Les radiopharmaceutiques en TEP	 Molécules marquées au fluor ¹⁸F (période du ¹⁸F = 110 minutes) Fluorodésoxyglucose (FDG) Fluoro L-DOPA Fluorocholine Fluorure de sodium (FNa) 		

	- Molécules marquées au ¹¹ c (période = 20 minutes) ou ¹⁵ O (période = 2 minutes) (domaine de la recherche) Pour la cardiologie pour la neurologie		
68Ga	 68 Ga: Émetteur de positon = produit de générateur et non plus de cyclotron Plus de nécessité de livraison du radiopharmaceutique à partir d'un cyclotron Générateur sur place dans le service de médecine nucléaire On peut disposer du radiopharmaceutique à la demande Permet de disposer d'émetteur de position de demi-vie plus courte que celle du ¹⁸F (110 minutes) 		
TEP/ TEMP	TEMP		
	TEP: anneau de détecteur, pas de collimateur, Acquisition volumique de tout le champ exploré, 20 minutes pour exploration volumique de la tête à mi-cuisse TEMP: 1 à 3 têtes détectrices, chacune équipée de collimateur Une tomoscintigraphie explore un champ de 40 cm en environ 15 minutes 88		

Tableau Récap 1 - Radiopharmaceutiques les plus utilisés en scintigraphie conventionnelle

Radiopharmaceutique				Fonction/tissu explorés
Radionucléide			Vecteur	
Isotope	Énergie	Période		
Technétium ^{99m} Tc	140 keV	6,0 h	HMDP	Accrétion osseuse (ostéoblastes)
			Sestamibi Tétrofosmine	Perfusion myocardique, parathyroïdes
			Hématies	Fraction d'éjection ventriculaire Recherche d'hémorragie
			Pertechnétate (TcO ₄ ⁻)	Fonction thyroïdienne
			НМРАО	Perfusion cérébrale
			Acide iminodiacétique (IDA)	Fonction hépatobiliaire
			Macro-agrégats d'albumine	Perfusion pulmonaire
			Microparticules de carbone (Technegas®)	Ventilation pulmonaire
			Acide dimercaptosuccinique (DMSA)	Masse rénale fonctionnelle
			DTPA	Filtration rénale
			MAG3®, Nephromag®	Perfusion rénale, sécrétion, drainage urinaire
			Leucocytes marqués à l'hexaméthyl propylène amine oxime (HMPAO)	Foyer infectieux
Thallium ²⁰¹ Tl	69 keV, 71 keV, 80 keV	3,1 j	_	Perfusion myocardique
Krypton(^{81m} Kr)	190 keV	13 s	_	Ventilation pulmonaire
lode ¹²³	160 keV	13 h	_	Fonction thyroïdienne
			Ioflupane	Neurotransmission dopaminergique
			MIBG	Médullosurrénale (phéochromocytome neuroblastome)
131	364 keV	8 j	Noriodocholestérol	Corticosurrénale
Indium(¹¹¹ In)	171 keV, 245 keV	2,8 j	Pentétréotide	Récepteurs à la somatostatine (tumeur neuroendocrine)

Tableau 2 Récap - Période des principaux radionucléides utilisables en TEP / Radiopharmaceutiques les plus utilisés en TEP

Radionucléide	Période
¹⁸ F	110 min
⁶⁸ Ga	68 min
⁸² Rb	75 s
¹¹ C	20 min
¹³ N	10 min
150	2 min

Radiopharmaceutique	Fonction explorée
¹⁸ F-FDG (fluorodésoxyglucose)	Métabolisme glucidique
¹⁸ F-FCH (fluorocholine)	Métabolisme lipidique membranaire
¹⁸ F ⁻ (fluorure ou FNa)	Accrétion osseuse
¹⁸ F-FDOPA	Métabolisme des acides aminés Neurotransmission dopaminergique