DieOrientierungderNervenfasern immenschlichenG ehirnsichtbargemacht

Hubertus Axer, Timo Krings*, Markus Axer**und DiedrichGrafv. Keyserlingk

InstitutfürAnatomieI Rheinisch-WestfälischeTechnischeHochschule(RWTH),52057Aachen *Neuroradiologie Rheinisch-WestfälischeTechnischeHochschule(RWTH),52057Aachen **jetztamInstitutfürPhysikIIIb Rheinisch-WestfälischeTechnischeHochschule(RWTH),52057Aachen Email: hubertus@cajal.medizin.rwth-aachen.de

Zusammenfassung.DieArchitekturderNervenfasernimmenschlichenGehirn rücktzunehmendindasInteressederForschung, insbesonderedurchdieEn twicklungderdiffusionsgewichtetenKernspintomographie, dieeserlaubt, Au ssagenüberdiedreidimensionaleOrientierunggroßer Nervenfaserbündelzum achen.Eswerdenhierzweineueneuroanatomische Verfahrenvorgestellt, die ähnlicheInformationengeben.DiekonfokaleLasermikroskopieerlaubtes,s erielleoptischeSchnittedurcheinPräparatzulegenunddieseanschließend dreidimensionaldarzustellen.DieAnalysesequentiellerAufnahmenvonG ehirnschnitteninpolarisiertemLichtermöglichtdieBerechnungvonRichtungsund Orientierungswinkelninjedem Pixeldieser Aufnahmen. Wertigkeitund VergleichdieserdreiMethodenwerdendisk utiert.

1 Einleitung

DieArchitekturderzentralnervösenNervenfasernbeschreibtdenräumlichenAufbau vonKonnektivitätimzentralenNervensystem.DieKomplexitätvonKonnektivität bestimmtinstarkemMaßedieFunktionvonmiteinanderverbundenenneuronalen NetzwerkenundhatgroßefunktionelleBedeutungsowohlfürFragender HirnkartierungalsauchinderfunktionellenNeur ochirurgieundderNeuronavigation.

Konventionelleanatomische Verfahrenzur Darstellungder Nervenfasernim menschlichen Gehirnsinddiemakroskopische Präparationnach Klinglerunddie klassischen histologischen Färbemethoden (Weigert, Luxol-Fast-Blue, u.a). Essollen hierneuentwickelte Methoden der medizinischen Bildgebung und-verarbeitung da rgestelltwerden, die eine Aussage überdie Nervenfaserorientierunge rlauben.

2 DiffusionsgewichteteKernspintomographie

DiediffusionsgewichteteKernspintomographie[1]isteinneueres radiologisches Verfahren,daseserlaubt,dieDiffusionvonMolekülenindieverschiedenenRaum ebenenzumessen.DieseDiffusionistentlangdergroßenFaserbahnenerleichtert, währendsiequerdazustarkeingeschränktist.SomitgebendieerzeugtenBilderdurch dieWahlder GradientensensitisierungendieAnatomiegroßerFaserbahnenwieder. VorteiledieserMethodesinddie nicht-invasiveUntersuchungamLebendenunddie MöglichkeitzurReihenuntersuchung.TrotzdemfehlenbisherneuroanatomischeM odellezurValidierungdieserMethode.ZweineueanatomischeVerfahren,diedafür geeignetsind,sollenhiernäherdarg estelltwerden.

3 KonfokaleLasermikroskopie

DieMyelinscheidenderNervenfasernkönnenmitdemFluoreszenzfarbstoff DiI angefärbtwerden.DiekonfokaleLasermikroskopie[2]erlaubt,beihoherAuflösung,alle rdingskleinemGesichtsfeld,dieArchitekturder myelinisiertenNervenfasernzuunte rsuchen.DiesesVerfahrenwurdekonsequentzur KartierungderFaserorientierungenin derCapsulainternaangewandt.

3.1 Methodik

FormalinfixiertemenschlicheGehirnewurdeninzweidefiniertenEbenengeschnitten (Foramen interventriculareund Vena cerebriinterna).DieSchnittebenenwarenpa rallelzur AcPc-Ebeneorientiert.AusdensoerzeugtenGehirnscheibenwurdena nschließend60µmdickePräparategeschnittenundmitdemFarbstoff DiI(Fast-DiI Oil, Molecular Probes,Leiden) angefärbt.SiewurdendannmitderkonfokalenL asermikroskopie(LeicaTCSNT, Leica Microsystems,Heidelberg)analysiert.Beider konfokalenLasermikroskopie fokussierteinLaserstrahlsequentiellbestimmtePunkte innerhalbeinerEbeneimPräparat.DasdurchdenFluoreszenzfarbstoff emmitierte Lichtwirddannineinen,,optischen"Schnittwiederabgebildet.Serielleoptische Schnittelassensichzur3DRekonstruktioneinesbestimmtenVolumensnutzen.

3.2 Ergebnisse



Abb.1 :Konfokale MikroskopiederCapsulainterna.A)DreidimensionaleRekonstruktionvonFaserninderRegionCI3.SteilePyramidenbahnfasernwerdendurchflochtenvonflacherenFasernausdemoberenThalamusstiel.B)Konfokaler,optischerSchnittdurchdieRegionCI3.GrößedesBildes:158,7×158,7µm.C)KartierungderCapsulainterna.

Esk"onnenvierverschiedene Areale (Abb.1C) in der Capsula internabeschrieben werden. Im lateralen Endedesvorderen Schenkels (CI1) finden sich bevorzugthor

i-

zontalgeschnitteneFasern,diezumvorderen Thalamusstielgehören.Dieseverbinden den Ncl. dorsomedialis thalamimitdemFrontallappen.Vereinzeltfindensichhier Fasern, diedas Caput nuclei caudatimitdem Linsenkernverbinden. Weiter medialim vorderenSchenkel(CI2)findensichhorizontalgeschnitteneFaserndesvorderen ThalamusstielsdurchmischtmitsteilerenBündelndesTractus frontopontinus. Rechts-Links-VergleichedieserBündelzeigen[3], dasslinkskleinere, dafürabermehr frontopontineFaserbündelzufindensindalsrechts.ImKnieundimvorderenTeildes hinterenSchenkels(CI3,Abb.1)findensichsenkrechtverlaufendeFasernderPyr amidenbahn, welchemitrelativflachenFaserndesoberen Thalamusstielsdurchmischt sind. Dashinterste Endedeshinteren Schenkelsist das Gebiet CI4, in dem sich utmeinanderverdrehteFaserbündelausdemTractus parieto-occipito-pontinusbefi nden.

4 DiePolarisationsmethode

DiePolarisationsmikroskopieermöglichtebenfallseine orientierungsabhängigeDa rstellungvonFaserbündelnbeigeringererAuflösung,abergroßemGesichtsfeld[4]. DasLichtwirddurcheinenPolarisationsfilter(Polarisator)polarisiert. Anisotrope Substanzenwiedie MyelinbestandteileineinemPräparatkönnenpolarisiertesLicht drehen,so dasseseinensenkrechtzum PolarisatorangeordnetenzweitenPolarisat ionsfilter,den Analysator,passierenkann.DieHelligkeitinjedemPixeldesBildes unterRotationderPolarisationsfiltererlaubteineAussageüberdieOrientierungder Nervenfasern.

4.1 Methodik

DieRichtungistalsdieOrientierungderFasernin xy-EbenedesPräparatesdefiniert undkanndurchden AzimuthderPolarisationsfilterermitteltwerden, and emdieg eringsteLichtintensitäterzeugtwird.DieNeigungderFasernistdefiniertalsdieOr iz-RichtungdesPräparatesundistdurchdiemaximaleLich entierungderFasernin tintensitätbeiRotationderFilterbestimmt.IneinemVorversuchwurdederZusa mmenhangzwischenFaserneigungundLichtintensitätexperimentellanhandvondef iniertenSchnittendurchdenTractusopticusermittelt.DieoptimaleSchnittdickeließ sichauf100µmfestlegenundeinelineareFunktionwurdeermittelt, diedenZusa mmenhangzwischenLichtintensitätundFaserneigungwiedergibt.AufdieseWeiseläßt sichdieFaserorientierung(Neigungs-undRichtungswinkel)injedemPixelausS equenzen polarisationsoptischerBilderautomatisiertgewinnen.

4.2 Ergebnisse

DiesesVerfahrenwurdeauf400komplette, sagittaleHirnschnitteangewandt.Esla ssensichsoRichtungs-(0°-180°)alsauchNeigungskarten(0°-90°)derHirnschnitte erzeugen,dieeinedeutlichhöhereAuflösunghabenalsBilderderdiffusionsgewic htetenKernspintomographie.EinBeispielhierfürgibtdieAbb.2.EslassensichFase rsystemewiediePyramidenbahn,die Kleihirnstiele,der Fasciculus arcuatus,dieSe hstrahlungundnocheinigemehraufdenOrienti erungskartenlokalisieren.



Abb.2 : Analoge, sagittaleSchnittemitderPolarisationsmethode(A:Neigungskarte,B:Ric tungskarte)undmit diffusionsgewichteterKernspintomographie(CundD).EineValidierung läßtsichdurchdendire ktenVergleichderabgebildetenFaserbahnendurchführen.

5 Diskussion:Vergleich,Wertigkeit,ValidierungderMeth oden

DiePolarisations methodeliefert Bilder des gesamten Gehirnsmiteiner guten Auflichten Statissen and Statissen auflichten Statissen auf der Gehirnsmiteiner guten Auflichten und Statissen auf der Gehirnsmiteiner guten Auflichten auf der Gehirnsmiteiner gehirnsmiteiner guten Auflichten auf der Gehirnsmiteiner guten Auflichten auf der Gehirnsmiteiner gehirnsmiteiner guten Auflichten auf der Gehirnsmiteiner guten Auflichten auf der Gehirnsmiteiner gehirnsmiteiner guten Auflichten auf der Gehirnsmiteiner gehirnsmiösung.DieseisthöheralsdieAuflösungvonBildernderdiffusionsgewichtetenKer nspintomographie(Tabelle1).DieInformation,diesichausbeidenVerfahrengewi nnenläßt, istaberanalogzueinander (Abb.2). Beide Verfahrenzeigen wichtigegroße FaserbahnendesmenschlichenGehirns.DiePolarisationsmethodehateinehöhere Auflösung, so dassauchkleinere Faserbündelzur Darstellungkommen. Dieweiße SubstanzbestehtnichtaussolidengetrenntenFaserbahnen, sondernaussichdurc flechtendenBündelnkomplexerFasersysteme.

1-InsgesamtstehensomitneueVerfahrenzurVerfügung, die einegenauereDarste lungderZusammensetzungderweißenSubstanzermöglichen.DieseVerfahrenstehen nichtkonkurrierendzueinander, sondernkönnenkomplementärangewandtwerden. DiediffusionsgewichteteKernspintomographiekannamLebendendurchgeführtwe rden, währenddie beiden an atomischen Methoden zwaranmenschlichem Leichen m aterialdurchgeführtwerden, jedocheine deutlichhöhereAuflösungbesitzen.Dabei erlaubtdiePolarisationsmethodeeine VisualisierungvonFaserbündelninkompletten SchnittenmenschlicherGehirne(,, larger-scale architectural pattern").Diekonfokale MethodehingegenermöglichtdiebildlicheDarstellungvoneinzelnenNervenfasern

h-

Tabelle	1.V	ergle	eichd	lerdre	eiMe	thoden.

	Diffusionsgewichtete	Polarisation	Konfokale Mikrosko-	
	Kernspintomographie		pie	
Grundprinzip	GerichteteDiff usion	Doppelbrechung	Fluoreszenz	
Ergebnis	Diffusionstensor	2Winkel(Richtung undNe igung)	z-Serie	
Vergrößerung	[5]:ca.240 ×240 mmFeldmitmax. 512 ×512Matrix, [In-plane voxel reso- lution:469μm ×469 μm] [6]: Effective voxel size:7.3 ×2.7 ×1.8 mm ³ ,Matrix:127 × 128,[Voxel resoluti- on:7300μm ×2700 μm ×1800μm]	1Pixelrepräsentiert 200μm ×200μm (in-plane voxel reso- lution), Schnittdicke:100μm Matrix:760 ×574	Matrix:1024 ×1024 Pixel Gesichtsfeld:158,7 × 158,7µm In-plane voxel reso- lution:0,15µm × 0,15µm	
Objekt/Material	In vivoUntersuchung	KomplettesLeiche n-	Gehirngewebe	
	desG ehirns	gehirn		

undkleineren Faserbündeln. Sosinddiese Methoden im Verbunddie Grundlage für die Erarbeitungeines aussage kräftigen, dreidimensionalen Fasermodells für das menschliche Gehirn under lauben die gezielte Bearbeitung von Fragestellungen in Bereichen des Human Brain Mapping.

6 Literatur

- 1. MoriS, BarkerBP:Diffusion magnetic resonance imaging: Its principle and applications. Anat. Rec.(New Anat.)257:102-109,1999.
- AxerH, Keyserlingk DGv:Mapping of fiber orientationinhuman internal capsule by means of polarized light and confocal scanning laser microscopy.J. Neurosci. Meth. 94:165-175,2000.
- 3. AxerH, LippitzBE, Keyserlingk DGv: Morphological asymmetryin anterior limb ofh uman internal capsule revealed by confocal laser and polarized light microscopy.Psych. Res.: Neuroimaging91:141-154,1999.
- 4. AxerH, BerksG, Keyserlingk DGv: Visualization of nerve fiber architecture gross histological sections of thehuman brain. Micr.Res. Tec.51:481-492,2000.
- NakadaT, NakayamaN, FujiiY, KweeIL: Clinical application of three-dimensional anisotropy contrast magnetic resonance axonography.J. Neurosurg.90:791-795,1999.
- PeledS, GudbjartssonH, WestinC-F, KikinisR, JoleszFA: Magnetic resonance imaging shows orientation and asymmetry of whitematter fiber tracts.Brain.Res.780:27-33,1998.