

Diagnostic Value of Susceptibility Weighted Imaging in Sinus Venous Thrombosis

Bagheri A.¹ MSc, Faeghi F.* PhD, Rabbani M.² PhD, Jabbari K.³ PhD

*Radiology Technology Department, Allied Medical Sciences School, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

¹International Branch, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

²Radiology Department, Medicine School, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran

³Medical Physics & Engineering Department, Medicine School, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran

Abstract

Aims: Magnetic resonance venography based on susceptibility weighted imaging (SWI) utilizes deoxygenated hemoglobin in veins as an intrinsic contrast medium. Magnetic susceptibility difference between deoxygenated hemoglobin, oxygenated hemoglobin and parenchyma lead to an excellent venous contrast. The purpose of this study was to evaluate the different magnetic resonance imaging sequences and susceptibility weighted imaging in the visualization of sinus venous thrombosis.

Materials & Methods: This cross-sectional study was performed in Shafa Medical Imaging Center in Isfahan City, Iran, from August 2013 to September 2014 and 12 patients with sinus venous thrombosis were analyzed using MRI, SWI, and Phase contrast-magnetic resonance venography (PC-MRV).

Findings: In all patients, sub-acute superior sagittal sinus, transverse and sigmoid sinuses thrombosis was most successfully detected during the susceptibility weighted imaging. In only one case, the sub-acute left transverse and sigmoid sinuses and left jugular vein of thrombosis was discernible with T1W. In 6 patients, sinus venous thrombosis was discernible with T2W in the sub-acute stage. PC-MRV showed the acute and sub-acute sinus venous thrombosis in all patients.

Conclusion: Susceptibility weighted imaging has a high diagnostic value for detecting sub-acute superior sagittal sinus, transverse and sigmoid sinuses thrombosis.

Keywords

Susceptibility Weighted Imaging [Not In MeSH];
Magnetic Resonance Imaging [<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/mesh/68008279>];
Venous Thrombosis [<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/mesh/68020246>]

* Corresponding Author

Tel: +982122718531

Fax: +982122721150

Address: Para Medical University, Darband Street, Tehran, Iran

f.faeghi@yahoo.com

Received: April 4, 2015

Accepted: June 24, 2015

ePublished: September 20, 2015

ارزش تشخیصی تصویربرداری پذیرفتاری مغناطیسی در ترومبوز سینوس‌های وریدی

اکرم باقری

شعبه بین‌الملل، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

فریبز فائقی*

گروه تکنولوژی رادیولوژی، دانشکده پرایپلشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید

بهشتی، تهران، ایران

مسعود ربانی

گروه رادیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران

کیوان جباری

گروه فیزیک پزشکی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان،

ایران

چکیده

اهداف: ونوگرافی تشخیصی براساس تصویربرداری پذیرفتاری مغناطیسی از دی‌اکسی‌هموگلوبین وریدها به عنوان ماده کنتراست ذاتی استفاده می‌کند. اختلاف پذیرفتاری مغناطیسی بین دی‌اکسی‌هموگلوبین، اکسی‌هموگلوبین و پارانشیم، کنتراست وریدی بی‌نظیری می‌دهد. هدف از این مطالعه، بررسی سکانس‌های مختلف تصویربرداری تشخیصی مغناطیسی و تصویربرداری پذیرفتاری مغناطیسی برای نمایش ترومبوز سینوس‌های وریدی بود.

مواد و روش‌ها: این مطالعه مقطعی، در مرکز تصویربرداری پزشکی شفا در شهر اصفهان از مرداد ۱۳۹۲ تا شهریور ۱۳۹۳ انجام شد و بیمار مبتلا به ترومبوز سینوس‌های وریدی با استفاده از تصویربرداری تشخیصی، تصویربرداری پذیرفتاری مغناطیسی و ونوگرافی تشخیصی با کنتراست فازی آنالیز شدند.

یافته‌ها: در همه بیماران، ترومبوز سینوس سازیتال فوکانی، سینوس‌های عرضی و سیگموئید تحت حاد به طور موقتی‌آمیزی در تصویربرداری پذیرفتاری مغناطیسی نمایش داده شد. فقط در یک مورد، ترومبوز سینوس‌های عرضی و سیگموئید چپ و سیگموئید چپ و ورید ژوگولار چپ در مرحله زمانی تحت حاد در تصاویر وزنی T1 قابل تشخیص بود. ترومبوز سینوس‌های وریدی تحت حاد در تصاویر وزنی T2 در ۶ بیمار قابل تشخیص بود. ونوگرافی تشخیصی با کنتراست فازی ترومبوز سینوس‌های وریدی حاد و تحت حاد را در همه بیماران نشان داد.

نتیجه‌گیری: تصویربرداری پذیرفتاری مغناطیسی، ارزش تشخیصی بالایی در نمایش ترومبوز سینوس سازیتال فوکانی، سینوس‌های عرضی و سیگموئید تحت حاد دارد.

کلیدواژه‌ها: تصویربرداری پذیرفتاری مغناطیسی، تصویربرداری تشخیصی معناتیسی، ترومبوز سینوس‌های وریدی

تاریخ دریافت: ۱۳۹۴/۰۱/۱۵

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۴/۰۴/۰۳

نویسنده مسئول: f.faeghi@yahoo.com

ترومبوز سینوس‌های وریدی مغز، بیماری نادری است که از هر یک‌میلیون نفر، ۵ نفر به این بیماری مبتلا می‌شوند [۱]. ترومبوز سینوس‌های وریدی، شایع‌ترین ترومبوز‌های وریدی مغز هستند که دلالت بر انسداد ترومبوزیک یک یا چند سینوس سخت‌شامه‌ای مغز دارند. معمولاً سینوس سازیتال فوکانی و بعد از آن سینوس عرضی درگیر می‌شود [۲]. ترومبوز سینوس‌های وریدی مغز دارای طیف وسیع عالیم بالینی و غیراختصاصی است، به همین دلیل تشخیص این بیماری توسط پزشکان چالش‌برانگیز است [۳]. شایع‌ترین عالیم و نشانه‌های ترومبوز وریدی مغز شامل؛ سرد در و ادم ناشی از افزایش فشار داخل مغزی، صرع، اختلالات موضوعی عصبی و هوشیاری تغییریافته است. این عالیم (سردرد، تنفس، افزایش فشار داخل مغز) می‌تواند به تنها یا با هم وجود داشته باشد [۴].

تصویربرداری تشخیصی مغناطیسی (MRI) به عنوان بهترین روش تصویربرداری غیرتجاهی برای نمایش ترومبوز‌های وریدی مغز شناخته شده است [۵-۸]. در MRI، مواد ترومبوزیک خصوصیت پیچیده‌ای در شدت سیگنال دارند که وابسته به مرحله زمانی ترومبوز (فوق حاد، حاد، تحت حاد و مرحله مزمن) و سکانس تصویربرداری است. شدت سیگنال ترومبوز‌های وریدی مغز در فاز حاد یعنی طی ۵ روز اول از شروع عالیم در تصاویر وزنی T1 (T1W) به صورت هم‌شدت با پارانشیم و در تصاویر وزنی T2 (T2W) با شدت سیگنال پایین نمایش داده می‌شود. این سکانس‌ها T2W و T1W طی روزهای اول در تشخیص ترومبوز‌های وریدی مغز حساسیت کمتری نشان می‌دهند، بنابراین تشخیص ترومبوز از سیگنال مربوط به جریان طبیعی عروق در این سکانس‌ها بسیار ضعیف و دشوار است. در فاز تحت حاد بعد از تقریباً ۵ روز (۶ تا ۱۵ روز) لخته در تصاویر T1W و T2W با شدت سیگنال بالا نمایان می‌شود [۲].

تصویربرداری پذیرفتاری مغناطیسی (SWI)، یکی از تکنیک‌های نوین تصویربرداری تشخیصی مغناطیسی است که از یک سکانس پالسی گرادیان اکو بر وزن T2* استفاده می‌کند. معمولاً از روش جمع‌آوری سه‌بعدی به دلیل SNR (نسبت سیگنال به نویز) بالاتر و ضخامت کوچک‌تر در مقایسه با دو‌بعدی استفاده می‌شود. تکنیک‌های جریان جریان در SWI در هر سه جهت X، Y و Z به کار می‌رود تا اثرات فازی باقی‌مانده جریان خون حذف شود و با اطلاعات فاز پذیرفتاری موردنظر اشتباہ نشود [۹، ۱۰].

این تکنیک در سال ۱۹۹۷ تحت عنوان ونوگرافی وابسته به سطح اکسیژن خون با قدرت تفکیک بالا معرفی شد [۱۱، ۱۲]، اما هاکه و همکاران در سال ۲۰۰۴ به دلیل کاربرد گستره این تکنیک که فراتر از ارزیابی ساختارهای وریدی است، آن را تصویربرداری پذیرفتاری مغناطیسی نامیدند [۱۳، ۱۴]. در این تکنیک، اطلاعات بزرگی سیگنال (مگنیتود) و اطلاعات فازی با هم‌دیگر ترکیب می‌شوند.

T2W(FSE) فاقد سیگنال است و افزایش شدت سیگنال از جریان خون وریدی نشان‌دهنده وجود ترومبوز است. تصویربرداری با دستگاهی با قدرت ۱/۵ اتسلا (زمینس آونتو؛ آلمان) انجام شد. برای انجام تصویربرداری مغز، از کوبیل ۸ کاتال مخصوص تصویربرداری از سر استفاده شد. برای برسی ترومبوز سینوس‌های وریدی مغز از تعدادی سکانس به شرح زیر استفاده شد:

۱- اگزال T1 اسپین اکو

اندازه میدان (FOV) = 24×24 سانتی‌متر؛

زمان تکرار (TR) = ۴۰۰ میلی‌ثانیه؛

زمان اکو (TE) = ۶ میلی‌ثانیه؛

ضخامت مقطع = ۵ میلی‌متر

۲- اگزال، کرونال و سازیتال T2 اسپین اکوی سریع اندازه میدان (FOV) = 24×24 سانتی‌متر؛

زمان تکرار (TR) = ۲۶۰۰ میلی‌ثانیه؛

زمان اکو (TE) = ۱۰۲ میلی‌ثانیه؛

ضخامت مقطع = ۵ میلی‌متر

۳- اگزال T2*SWI

اندازه میدان (FOV) = 24×24 میلی‌متر؛

زمان تکرار (TR) = ۴۹ میلی‌ثانیه؛

زمان اکو (TE) = ۴۰ میلی‌ثانیه؛

ضخامت مقطع = ۲ میلی‌متر

زاویه انحراف = ۱۵ درجه؛

اندازه ماتریس = 256×177 ؛

پهنهای باند = ۸۰ کیلوهertz بر پیکسل

PC-MRV -۴

زمان تکرار (TR) = ۷۸ میلی‌ثانیه؛

زمان اکو (TE) = ۱۰ میلی‌ثانیه؛

ضخامت مقطع = $1/3$ میلی‌متر

زاویه انحراف = ۱۵ درجه؛

عامل کدگذاری سرعت (VENC) = ۱۰ سانتی‌متر بر ثانیه

آنژیوگرافی کانوشنال به عنوان استاندارد طلایی برای تشخیص ترومبوز سینوس‌های وریدی است، ولی این روش به دلیل تهاجمی بودن، در پژوهش مورد استفاده قرار نگرفت. PC-MRV به عنوان استاندارد مرجع به منظور تشخیص ترومبوز سینوس‌های وریدی مغز استفاده شد.

قابلیت نمایش ترومبوز‌های وریدی در سکانس‌های مختلف MRI، PC-MRV و SWI توسط پژشک متخصص رادیولوژی و فیزیست تصویربرداری MRI به صورت چشمی مورد ارزیابی قرار گرفت. براساس مطالعات قبلی، نتایج به سه گروه تقسیم شدند و به هر گروه نمره‌های تعلق گرفت. به گروهی از نتایج که قابل مشاهده و برای تشخیص کافی بود نمره ۲، به گروهی دیگر که به مقدار جزیی قابل مشاهده و برای تشخیص کافی نبود نمره ۱ک و به گروه سوم

تصاویر فازی شامل تغییرات فازی با فرکانس فضایی پایین است که در اثر عملکرد ناقص گردابیان، جریان‌های گردابی، حرکت شیء و بدتر از همه به دلیل تغییرات پذیرفتاری در حد فاصل هوا- بافت ایجاد می‌شود. تصاویر فازی اولیه ایجاد می‌شود. اگرچه تصاویر پس‌پردازش روی تصاویر فازی اولیه ایجاد می‌شود. هستند، اما آنها شامل فازهای داخل و خارج بافتی در اثر ناهمگنی‌های میدان مغناطیسی بوده که مانع افتراق واضح بافت‌های مجاور می‌شوند. بنابراین ماسک فازی از تصاویر فازی با فیلتر بالاگذر به وجود می‌آید و در تصاویر بزرگی سیگنال (مگنیتود) ضرب می‌شود تا در نهایت تصاویر SWI به وجود آید. عموماً برای نمایش اطلاعات و نوگرافی SWI پروجکشنی با شدت سیگنال پایین روی تصاویر SWI اعمال می‌شود تا تصاویر SWI با حداقل شدت پروجکشن (mIP) ایجاد شود [۱۵-۲۰]. SWI به خاطر حساسیت به اثرات پذیرفتاری دارای ارزش تشخیصی مکمل در نمایش لخته در ترومبوز سینوس‌های وریدی است [۲۱].

هدف از این مطالعه، بررسی ارزش تشخیصی تصویربرداری پذیرفتاری مغناطیسی در نمایش ترومبوز سینوس‌های وریدی مغز بود. در این پژوهش به مقایسه سکانس‌های W, T2W, T1W و PC-MRI و (نوگرافی تشدید مغناطیسی با کنترast فازی) در تشخیص ترومبوز سینوس‌های وریدی پرداخته شد.

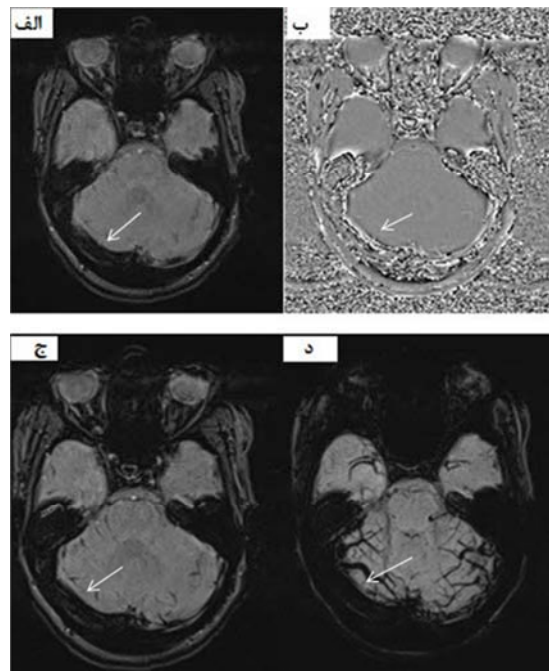
مواد و روش‌ها

این مطالعه مقطعی، در مرکز تصویربرداری شفا در شهر اصفهان از مرداد ۱۳۹۲ تا شهریور ۱۳۹۳ انجام شد. نمونه‌های مورد مطالعه، ۱۲ بیمار مبتلا به ترومبوز سینوس‌های وریدی مغز (۱۱ زن و یک مرد) بودند که با همامنگی پژشک متخصص مغز و اعصاب برای انجام MRI با پروتکل SWI, T2W, T1W و PC-MRV به مرکز تصویربرداری ارجاع داده شدند. SWI که چهار نوع تصویر دارد (مگنیتود، فاز، SWI و mIP SWI)، یک سکانس گردابیان اکو است که در آن مواد پارامغناطیسی مثل دی‌اکسی‌هموگلوبین، مت‌هموگلوبین، هموسیدرین و مواد دیامغناطیسی مثل کلسیم به صورت موضعی باعث ناهمگنی میدان مغناطیسی و ناهمفازی اسپین‌ها می‌شوند؛ در نتیجه مواد پارامغناطیسی و دیامغناطیس در تصاویر SWI (mIP SWI و SWI) با شدت سیگنال پایین دیده می‌شوند. جریان خون وریدی در تصاویر SWI با شدت سیگنال بالا نمایش داده می‌شود و کاهش شدت سیگنال قابل توجه از جریان خون وریدی نشان‌دهنده وجود ترومبوز است. جریان خون وریدی در PC-MRV با شدت سیگنال بالا نمایش داده می‌شود و فقدان سیگنال از جریان خون وریدی نشان‌دهنده وجود ترومبوز است. جریان خون وریدی در تصاویر T1W(SE) و

که غیرقابل تشخیص بودند نمره صفر تعلق گرفت [۲۳، ۲۲]. در نهایت، نتایج آن در اختیار متخصص اعصاب قرار گرفت تا روش صحیح درمان را برای بیماران فوق مشخص کند.

یافته‌ها

بیماران مورد مطالعه شامل ۱۱ نفر زن (۷/۹۱٪) و یک نفر مرد (۳/۸٪) بودند. متوسط سنی نمونه‌ها $۴۰\pm ۱۲/۱۴$ سال بود. ۸ نفر (۶۶/۶٪) براساس شرح حال گرفته شده، از قرص‌های ضدبارداری استفاده می‌کردند و ۱۰ نفر (۸۳/۳٪) از سردد شکایت داشتند.



شکل ۱) زن ۲۱ ساله‌ای (بیمار اول) با عالیم سردد، سرگیجه، حالت تهوع و استفراغ، مبتلا به ترومبوز سینوس‌های عرضی، سیگموئید و ورید ژوگولار راست در فاز تحت حاد (۶ تا ۱۵ روز از شروع عالیم تا زمان تصویربرداری) بود. فاش سفید نشان‌دهنده وجود ترومبوز در سینوس‌های عرضی و سیگموئید راست است. وجود ترومبوز (متهموگلوین) به عنوان یک ماده پارامغناطیس در سینوس‌های عرضی و سیگموئید باعث ایجاد خطوط تیره در این نواحی شده است. ترومبوز SWI (ج) و سینوس‌های عرضی و سیگموئید راست در تصاویر مگنتیود (الف)، mIP SWI (د) با کاهش شدت سیگنال قابل توجه مشاهده می‌شود. تغییرات سیگنال در تصویر فاز (ب) بهدلیل مجاورت سینوس‌ها با استخوان‌های کالواریم قابل تشخیص نیست. ترومبوز ورید ژوگولار راست بهدلیل آرتیفیکت پذیرفتاری مغناطیسی حاصله از استخوان‌های تمبورال قابل تشخیص نیست.

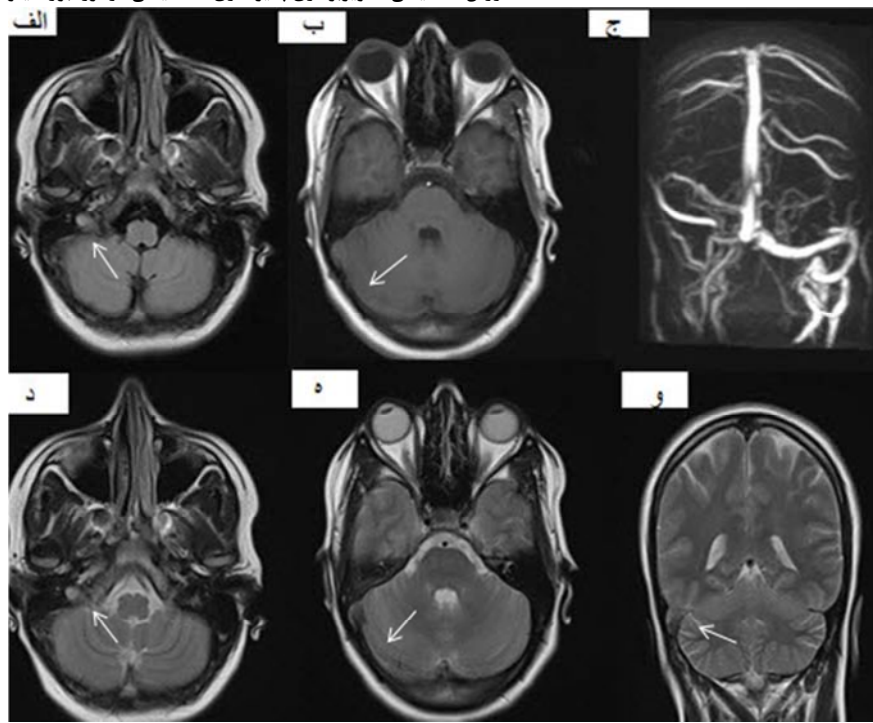
سازیتال تحتانی، ۳ نفر مبتلا به ترومبوز سینوس عرضی راست، ۳ نفر مبتلا به ترومبوز سینوس عرضی چپ، ۳ نفر مبتلا به ترومبوز سینوس سیگموئید راست، ۳ نفر مبتلا به ترومبوز سینوس سیگموئید چپ، ۲ نفر مبتلا به ورید ژوگولار راست، ۴ نفر مبتلا به ورید ژوگولار چپ و یک نفر مبتلا به ترومبوز سینوس مستقیم و ورید گالن در مرحله زمانی تحت حاد بودند. ۲ نفر مبتلا به ترومبوز سینوس عرضی چپ و یک نفر مبتلا به ترومبوز سیگموئید چپ در مرحله زمانی حاد بودند. نتایج مطالعه نشان داد که ترومبوز سینوس‌های وریدی، در سینوس سازیتال فوقانی با فراوانی ۶ نفر (۵۰٪) و بعد از آن، در سینوس عرضی چپ با فراوانی ۵ نفر (۴۱٪) شایع بود.

در سکانس T1W نمره صفر به ۵۰٪، نمره یک به ۴۱٪ و نمره ۲ به ۸/۳٪ بیماران، در سکانس T2W نمره صفر به ۲۵٪، نمره یک به ۲۵٪ و نمره ۲ به ۵٪ بیماران، در سکانس SWI نمره صفر به صفر٪، نمره یک به ۲۵٪ و نمره ۲ به ۷۵٪ بیماران و در سکانس PC-MRV نیز نمره صفر به صفر٪، نمره یک به صفر٪ و نمره ۲ به ۱۰۰٪ بیماران تعلق گرفت.

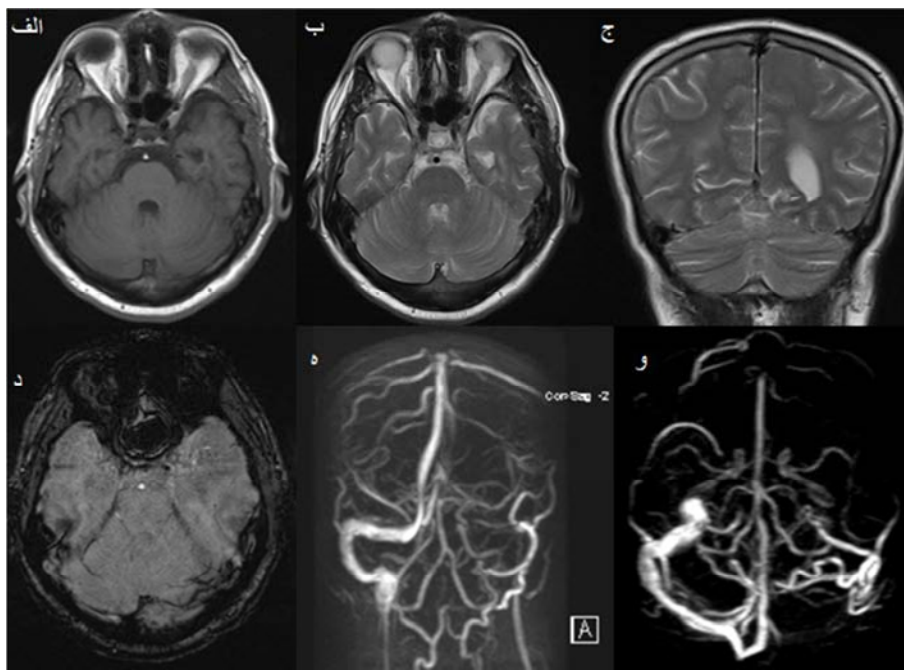
ترومبوز سینوس‌های سازیتال فوقانی، عرضی و سیگموئید در مرحله زمانی تحت حاد قابل تشخیص بودند (شکل‌های ۱ و ۴). ترومبوز سینوس‌های سیگموئید و عرضی در مرحله زمانی حاد به طور جزیی مشاهده شدند، ولی برای تشخیص کافی نبودند (شکل ۳). ترومبوز وریدهای ژوگولار بهدلیل آرتیفیکت پذیرفتاری مغناطیسی حاصله از استخوان‌های تمبورال قابل تشخیص نبودند (شکل ۱). یک مورد ترومبوز سینوس مستقیم در مرحله زمانی تحت حاد در داده‌ها وجود داشت که قابل تشخیص بود. دو مورد ترومبوز سینوس سازیتال تحتانی در مرحله زمانی تحت حاد در داده‌ها وجود داشت که قابل تشخیص بودند (شکل ۴).

در تمام بیماران، ترومبوز سینوس‌های وریدی مغز در مراحل زمانی حاد و تحت حاد قابل تشخیص بودند (شکل‌های ۲، ۳ و ۴). یک مورد ترومبوز سینوس‌های عرضی و سیگموئید و ورید ژوگولار چپ در مرحله زمانی تحت حاد در تصاویر T1W قابل تشخیص بود. دو مورد ترومبوز سینوس عرضی و یک مورد ترومبوز سینوس سیگموئید چپ و ورید ژوگولار چپ در مرحله زمانی تحت حاد در تصاویر T2W قابل تشخیص بود. در بقیه موارد ترومبوز سینوس‌های وریدی در مرحله زمانی نبود. در بقیه موارد ترومبوز سینوس‌های وریدی در مرحله زمانی تحت حاد در تصاویر T2W قابل تشخیص بودند (شکل ۲). ترومبوز سینوس مستقیم در مرحله زمانی تحت حاد در تصاویر T2W قابل تشخیص بود. ترومبوز سینوس‌های سیگموئید و عرضی در مرحله زمانی حاد در تصاویر T1W و T2W قابل تشخیص نبودند (شکل ۳). ترومبوز سینوس سازیتال تحتانی در مرحله زمانی تحت حاد در تصاویر T1W و T2W قابل تشخیص نبودند (شکل ۴).

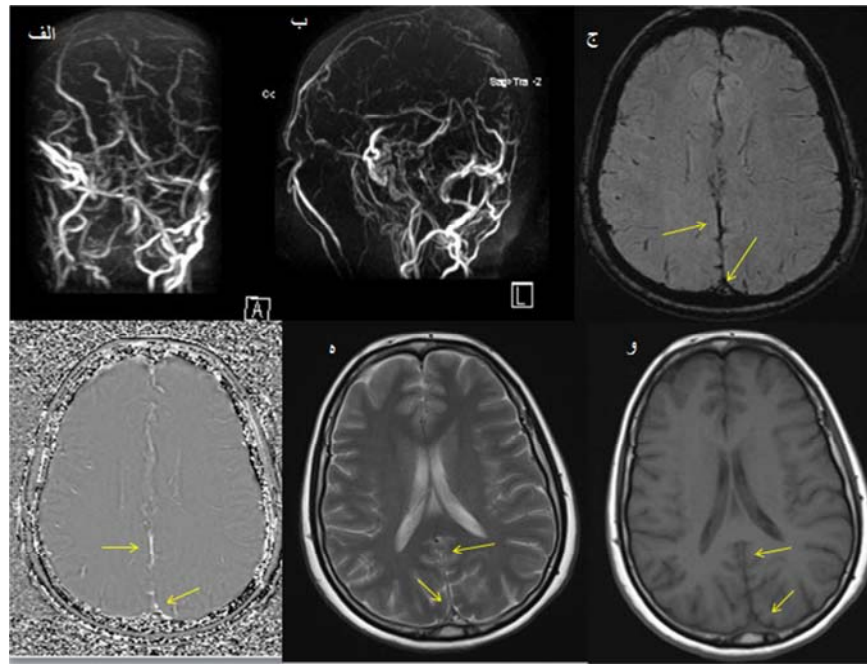
از ۱۲ بیمار مبتلا به ترومبوز سینوس‌های وریدی مغزی، ۳ نفر (۲۵٪) در فاز حاد (طی ۵ روز اول از شروع عالیم تا زمان تصویربرداری) و ۹ نفر (۷۵٪) دیگر در فاز تحت حاد (۶ تا ۱۵ روز از شروع عالیم تا زمان تصویربرداری) قرار داشتند. ۶ نفر مبتلا به ترومبوز سینوس سازیتال فوقانی، ۲ نفر مبتلا به ترومبوز سینوس



شکل (۲) بررسی سکانس‌های روتین MRI و PC-MRV در بیمار اول. ترومبوز ورید ژوگولار داخلی راست در تصویر T1W (الف) و T2W (د) دارای شدت سیگنال بالایی است، ولی ترومبوز سینوس‌های عرضی و سیگموئید راست در تصاویر T1W (ب) و T2W (ه) با شدت سیگنالی بهصورت هم‌شدت با پارانشیم نمایش داده شده است. سینوس‌های جانبی و بخش قدامی سینوس سازیتال فوکانی بهندرت در نمای اگزیال دیده می‌شوند. ترومبوز سینوس عرضی راست در برش کرونال T2 (و) دارای شدت سیگنال بالایی است. ترومبوز سینوس‌های عرضی و سیگموئید راست و ورید ژوگولار داخلی راست در تصویر MIP PC-MRV (ج) با فقدان سیگنال از جریان خون وریدی مشاهده می‌شود.



شکل (۳) مرد ۵۴ ساله‌ای (بیمار دوم) با علایم سرد درد و تاری دید مبتلا به ترومبوز سینوس عرضی چپ در فاز حاد (طی ۵ روز اول از شروع علایم تا زمان تصویربرداری) بود. ترومبوز در تصاویر PC-MRV (ه و و) با فقدان سیگنال از جریان خون وریدی مشاهده می‌شود. ترومبوز (دی اکسی‌هموگلوبین) در تصویر اگزیال T1W و کرونال T2W (ب و ج) قابل تشخیص نیست. لازم به ذکر است که حساسیت سکانس‌های T1W و T2W در نمایش ترومبوز در مرحله زمانی حاد کمتر است. ترومبوز در فاز حاد در T1W هم‌شدت با پارانشیم و در T2W دارای شدت سیگنال پایینی است. ترومبوز در تصویر SWI (د) دارای کاهش شدت سیگنال جزیی است، ولی برای تشخیص کافی نیست؛ بنابراین حساسیت SWI در نمایش ترومبوز سینوس عرضی در فاز حاد کمتر است.



شکل ۴) زن ۵۴ ساله‌ای (بیمار سوم) با سردرد شدید مبتلا به ترومبوز تمام سینوس‌های دورال در فاز تحت حاد بود. ترومبوز سینوس‌های سازیتال فوقانی در تصویر T2W (۶) باشد سیگنال بالا و در تصویر T1W (۵) هم‌شتد با پارانشیم است. ترومبوز سینوس سازیتال تحتانی در تصاویر T1W و T2W (و ۷) قبل مشاهده نیست، بهدلیل اینکه ضخامت برش‌های آنها همیلی‌متر است. ترومبوز سینوس‌های سازیتال فوقانی و تحتانی در تصویر SWI (۸) با کاهش شدت سیگنال قابل توجه مشاهده می‌شود و در تصویر فاز SWI (۹) با شدت سیگنال بالا نمایش داده شده است. سکانس SWI در مقایسه با سکانس‌های اسپین‌اکو (T1W و T2W) به اثرات پارامغناطیسی ترومبوز حساسیت بیشتری دارد و ضخامت برش‌های سکانس SWI ۲ میلی‌متر است. ترومبوز سینوس‌های سازیتال فوقانی و تحتانی در تصاویر PC-MRV (الف و ب) بهصورت فقدان سیگنال از جریان خون وریدی سینوس‌ها مشاهده می‌شود.

بحث

ترومبوز سینوس‌های وریدی، کمیاب و از عوامل مهم استروک است. اغلب، علایم غیراختصاصی بوده و بهطور اختصاصی با ساختار وریدی درگیر، حضور سیستم کولنرال سالم و افزایش فشار داخلی مغز مرتبط است [۴].

در تحقیقی که توسط بوسر و گراسارد انجام شد، شیوع ترومبوز در زنان نسبت به مردان ۳ به یک اعلام شد که دلیل عمدۀ آن را استفاده از قرص‌های ضدبارداری بیان کردند [۲۴]. طبق نتایج آماری بهدست‌آمده در پژوهش ما، شیوع این بیماری در زنان (۹۱/۷٪) بیشتر بود که این شیوع بهدلیل استفاده از قرص‌های ضدبارداری بود. سردد، شایع‌ترین و سریع‌ترین علامت بالینی ترومبوز سینوس‌های وریدی مغز است. نتایج مطالعه ما نشان داد که ۸۳/۳٪ بیماران مطالعه ما نیز از سردد شکایت داشتند که این یافته موافق با نتایج مطالعه آمری و بوسر (۸۱٪ از ۱۱۰ مورد) و دیف (۸۲٪ از ۴۰ مورد) است [۲۵، ۲۶]. نتایج مطالعه حاضر نشان داد که سینوس سازیتال فوقانی (۵۰٪) شایع‌ترین محل ترومبوز سینوس‌های وریدی و بعد از آن سینوس عرضی چپ (۴۱/۶٪) بود. نتایج پژوهش ما موافق با نتایج مطالعه لیچ و همکاران است که سینوس سازیتال فوقانی (۶۲٪) و سینوس عرضی چپ (۷٪) بهترتب شایع‌ترین محل ترومبوز از ۶۲۴ مورد بودند [۲۷].

تحقیقات موجود درباره تشخیص ترومبوز سینوس‌های وریدی توسط SWI بهصورت گزارش موردنی است. اکثر تحقیقات با استفاده از سکانس T2*W انجام شده است، به همین دلیل نتایج SWI در پژوهش ما با T2*W در مطالعه‌های دیگر مقایسه می‌شود. نتایج پژوهش لیچ و همکاران نشان داد که حساسیت سکانس T2*W گرادیان‌اکو در مقایسه با سکانس‌های اسپین‌اکو به اثرات پارامغناطیسی بیشتر است. در این مطالعه، اثر پذیرفتاری ترومبوز وریدی (در سینوس‌های سخت‌سامه و وریدهای کورتیکال) در تکنیک گرادیان‌اکو نمایش داده شد. نتایج این مطالعه نشان داد که سکانس T2* SWI گرادیان‌اکو و بررسی اثر پذیرفتاری ترومبوز در تشخیص ترومبوز در مرحله حاد کمک‌کننده است و این اثر در بخش وریدی در فاز حاد قابل توجه است که به اثرات پذیرفتاری دی‌اکسی‌هموگلوبین مرتبط می‌شد [۲۸]. نتایج پژوهش ما نیز نشان داد که ترومبوز در مرحله زمانی حاد (دی‌اکسی‌هموگلوبین) و تحت حاد (مت‌هموگلوبین) یک اثر پذیرفتاری مغناطیسی تولید می‌کند و منجر به کاهش سیگنال در تصاویر SWI می‌شود و حساسیت SWI در مقایسه با سکانس‌های اسپین‌اکو (T1W و T2W) به اثرات پارامغناطیسی بیشتر است.

ایدیا و همکاران بیان کردند که T2*SWI ارزش تشخیصی مکمل در تشخیص ترومبوزهای وریدی مغز دارد، بهویژه زمانی که

پیچیدگی فراوانی دارد، محدودیت‌هایی در روند انجام این پروژه به وجود آمد.

نتایج مطالعه ما نشان داد که تصویربرداری پذیرفتاری مغناطیسی ارزش تشخیصی بالایی در نمایش ترومبوز سینوس‌های سازیتال فوقانی، سینوس‌های عرضی و سیگموئید تحت حاد دارد و بنا بر این پیشنهاد می‌شود که SWI را به عنوان یک سکانس تکمیلی به سکانس‌های روتین MRI و MRV در تشخیص ترومبوز سینوس‌های وریدی اضافه کنیم. همچنین سکانس PC-MRV در نمایش ترومبوز سینوس‌های وریدی در مراحل زمانی حاد و تحت حاد بسیار مفید بود و پیشنهاد می‌شود که سکانس PC-MRV به عنوان استاندارد طلایی در تشخیص ترومبوز سینوس‌های وریدی در نظر گرفته شود. در این مطالعه با توجه به نقش و جایگاهی که تکنیک SWI در تشخیص ترومبوز سینوس‌های وریدی در مغز دارد، پیشنهاد می‌شود که این سکانس به عنوان یک سکانس تحقیقاتی و کاربردی در مراکز استروک و بیماری‌های عروقی مغزی مورد استفاده قرار گیرد. همچنین می‌توان با افزایش تعداد بیماران، اطلاعات دقیق‌تری در توانایی این سکانس در تشخیص سینوس‌های وریدی مغزی به طور دسته‌بندی شده به دست آورد. پیشنهاد دیگر به سایر پژوهشگران در این حوزه این است که در پژوهش‌های بعدی، در بیماران مبتلا به ترومبوز وریدی مغز، علاوه بر سکانس‌های روتین MRI، MRV و SWI از سکانس T2*W گردابیان اکو کانونشناختی استفاده کنند و یافته‌های به دست آمده از سکانس SWI با T2*W گردابیان اکو کانونشناختی مقایسه شود تا بتوان به نتایج بهتر و دقیق‌تر دست یافت.

نتیجه‌گیری

تصویربرداری پذیرفتاری مغناطیسی، ارزش تشخیصی بالایی در نمایش ترومبوز سینوس سازیتال فوقانی، سینوس‌های عرضی و سیگموئید تحت حاد دارد.

تشکر و قدردانی: این مقاله برگرفته از پایان‌نامه کارشناسی ارشد فناوری تصویربرداری پزشکی (گرایش MRI) شعبه بین‌الملل دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی است. مولفان مراتب سپاس‌گزاری خود را از معاونت محترم پژوهشی شعبه بین‌الملل دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید بهشتی و مرکز تصویربرداری شفا در اصفهان ایاز می‌دارند.

تاییدیه اخلاقی: پژوهش حاضر در شعبه بین‌الملل دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید بهشتی به شماره ۶۳۸۴/پ.ع/۹۰ ثبت شد.

تعارض منافع: تعارض منافعی وجود نداشته است.

منابع مالی: منابع مالی این طرح پژوهشی توسط نویسنده تامین شده است.

حساسیت سکانس‌های دیگر (T1W و T2W) کمتر است. نتایج مطالعه ما نیز نشان داد که SWI در مقایسه با T1W و T2W در نمایش ترومبوز سینوس‌های وریدی حساس‌تر بود [۲۹]. یعنی و همکاران نشان دادند که حساسیت سکانس T2* گردابیان اکو در مقایسه با سکانس‌های T2W، T1W و FLAIR به اثرات پارامغناطیسی بیشتر است و سکانس‌هایی مانند فلایر و T1W با تزریق در نمایش ترومبوز در فاز حاد مفید نیستند. همچنین آنها بیان کردند که سکانس T2* گردابیان اکو دارای ارزش تشخیصی بالایی در تشخیص اولیه ترومبوز سینوس‌های وریدی است و تأثیر آن در فاز حاد در نمایش ترومبوز وریدهای مغزی بیشتر است که در تصاویر T2W با شدت سیگنال پایین نمایش داده می‌شود [۲۲]. نتایج مطالعه ما نشان داد که سکانس PC-MRV در تشخیص ترومبوز سینوس‌های وریدی در مراحل حاد و تحت حاد بسیار مفید است. همچنین SWI در تشخیص ترومبوز سینوس‌های وریدی در مرحله تحت حاد مفید است، ولی در مرحله حاد مفید نیست.

نتایج مطالعه آلتینکایا و همکاران نشان داد که سکانس T2* گردابیان اکو ارزش تشخیصی بالایی در نمایش ترومبوز سینوس سازیتال فوقانی، وریدهای عمقی و وریدهای کورتیکال در مرحله حاد و تحت حاد دارد. همچنین بیان کردند که این سکانس در نمایش ترومبوز در فاز مزمن ارزش تشخیصی ندارد. این اختلاف با اثر پذیرفتاری فرآوردهای ناشی از شکست هموگلوبین در فاز حاد و تحت حاد مرتبط است [۲۳]. ترومبوز سینوس‌های سیگموئید و عرضی در سکانس T2* گردابیان به دلیل آرتیفیکت پذیرفتاری قاعده جمجمه قابل تشخیص نیست، اما ارزش تشخیصی بالایی در تشخیص ترومبوز سینوس‌های سیگموئید و عرضی در فاز تحت حاد SWI داشت، ولی در فاز حاد به خوبی قابل تشخیص نبود. سکانس در مقایسه با سکانس T2*W در نمایش تعداد و اندازه ضایعات نواحی خلفی مغز بالاتر است، زیرا روش‌های پس‌پردازش روی تصاویر SWI انجام می‌شود. به همین دلیل مستعد آرتیفیکت کمتری است و همچنین دارای آرتیفیکت بلومینگ کمتری نسبت به T2*W است.

از محدودیت‌های این پژوهش می‌توان به موارد زیر اشاره کرد:

- (۱) مراکز تصویربرداری محدودی، قابلیت انجام تصویربرداری پذیرفتاری مغناطیسی را دارند و به دلیل مشکلات مراکز و همچنین تعدد بیماران، تعداد خیلی کمی از مراکز موجود به استفاده از این قابلیت دستگاه تمایل دارند، از این رو انجام این تکنیک تصویربرداری بسیار محدود شده است.

- (۲) هزینه بالای تصویربرداری روتین و پذیرفتاری مغناطیسی و همچنین کمیاب بودن نوع بیماری، در کاهش تعداد بیماران این مطالعه نقش اساسی داشته است.

- (۳) از آنجا که تصویربرداری پذیرفتاری مغناطیسی، تکنیک جدیدی در داشن تصویربرداری به حساب می‌آید و تفسیر داده‌های آن

منابع

- Susceptibility-weighted imaging: Technical aspects and clinical applications, part 1. *AJNR Am J Neuroradiol.* 2009;30(1):19-30.
- 17- Nair JR, Van Hecke W, De Belder F, Venstermans C, van den Hauwe L, Van Goethem J, et al. High-resolution susceptibility-weighted imaging at 3 T with a 32-channel head coil: Technique and clinical applications. *AJR Am J Roentgenol.* 2010;195(4):1007-14.
- 18- Robinson RJ, Bhuta S. Susceptibility-weighted imaging of the brain: current utility and potential applications. *J Neuroimaging.* 2011;21(4):189-204.
- 19- Meoded A1, Poretti A, Northington FJ, Tekes A, Intrapiromkul J, Huisman TA. Susceptibility weighted imaging of the neonatal brain. *Clin Radiol.* 2012;67(8):793-801.
- 20- Zee CS, Yan Ch. Susceptibility-Weighted Imaging at Ultra-High Field (7 T) in the Evaluation of Brain Tumors. *World Neurosurg.* 2012;77(5-6):654-6.
- 21- Tsui YK, Tsai FY, Hasso AN, Greensite F, Nguyen BV. Susceptibility-weighted imaging for differential diagnosis of cerebral vascular pathology: A pictorial review. *J Neurol Sci.* 2009;287(1-2):7-16.
- 22- Ihn YK, Jung WS, Hwang SS. The value of T2*-weighted gradient-echo MRI for the diagnosis of cerebral venous sinus thrombosis. *Clin Imaging.* 2013;37(3):446-50.
- 23- Altinkaya N, Demir S, Alkan O, Tan M. Diagnostic value of T2 * -weighted gradient-echo MRI for segmental evaluation in cerebral venous sinus thrombosis. *J Clin Imaging.* 2015;39(1):15-9.
- 24- Bousser MG, Crassard I. Cerebral venous thrombosis, pregnancy and oral contraceptives. *Thromb Res.* 2012;130(Suppl.1):S19-22.
- 25- Ameri A, Bousser MG. Cerebral venous thrombosis. *Neurol Clin.* 1992;10(1):87-111.
- 26- Daif A, Awada A, al-Rajeh S, Abduljabbar M, al Tahan AR, Obeid T, et al. Cerebral venous thrombosis in adults. A study of 40 cases from Saudi Arabia. *Stroke.* 1995;26(7):1193-5.
- 27- Leach JL, Fortuna RB, Jones BV, Gaskill-Shipley MF. Imaging of cerebral venous thrombosis: Current techniques, spectrum of findings, and diagnostic pitfalls. *Radio Graphics.* 2006;26(Suppl.1):S19-41.
- 28- Leach JL, Strub WM, Gaskill-Shipley MF. Cerebral venous thrombus signal intensity and susceptibility effects on gradient recalled-echo MR imaging. *2007;28(5):940-5.*
- 29- Idibaih A, Boukobza M, Crassard I, Porcher R, Bousser MG, Chabriat H. MRI of clot in cerebral venous thrombosis: High diagnostic value of susceptibility-weighted images. *Stroke.* 2006;37(4):991-5.
- 1- Barnett HJ, Hyland HH. Noninfective intracranial venous thrombosis. *Brain.* 1953;76(1):36-49.
- 2- Linn J, Brückmann H. Cerebral venous and dural sinus thrombosis*: State-of-the-art imaging. *Clin Neuroradiol.* 2010;20(1):25-37.
- 3- Selim M, Fink J, Linfante I, Kumar S, Schlaug G, Caplan LR. Diagnosis of cerebral venous thrombosis with echo-planar T2*-weighted magnetic resonance imaging. *Arch Neurol.* 2002;59(6):1021-6.
- 4- Caso V, Agnelli G, Paciaroni M. *Handbook on Cerebral Venous Thrombosis.* Basel: Karger; 2008.
- 5- Connor SE, Jarosz JM. Magnetic resonance imaging of cerebral venous sinus thrombosis. *Clin Radiol.* 2002;57(6):449-61.
- 6- Kim BS, Do HM, Marks MP. Diagnosis and Management of Cerebral Venous and Sinus Thrombosis. *Semin Cerebrovasc Dis Stroke.* 2004;4(4):205-16.
- 7- Sajjad Z. MRI and MRV in cerebral venous thrombosis. *J Pak Med Assoc.* 2006;56(11):523-6.
- 8- Eichler F, Krishnamoorthy K, Grant PE. Magnetic resonance imaging evaluation of possible neonatal sinovenous thrombosis. *Pediatr Neurol.* 2007;37(5):317-23.
- 9- Cao G, Parker DL, Sherrill DS, Du YP. Abbreviated moment-compensated phase encoding. *Magn Reson Med.* 1995;34(2):179-85.
- 10- Haacke EM, Reichenbach JR. Susceptibility weighted imaging in MRI : Basic concepts and clinical applications. Canada: Wiley-Blackwell; 2011.
- 11- Lee BC, Vo KD, Kido DK, Mukherjee P, Reichenbach J, Lin W, et al. MR high-resolution blood oxygenation level-dependent venography of occult (low-flow) vascular lesions. *AJNR Am J Neuroradiol.* 1999;20(7):1239-42.
- 12- Reichenbach JR, Haacke EM. High-resolution BOLD venographic imaging: A window into brain function. *NMR Biomed.* 2001;14(7-8):453-67.
- 13- Haacke EM, Xu Y, Cheng YC, Reichenbach JR. Susceptibility weighted imaging (SWI). *Magn Reson Med.* 2004;52(3):612-8.
- 14- Sehgal V, Delproposto Z, Haacke EM, Tong KA, Wyckoff N, Kido DK, et al. Clinical applications of neuroimaging with susceptibility- weighted imaging. *J Magn Reson Imaging.* 2005;22(4):439-50.
- 15- Matsushita T, Anami D, Arioka T, Inoue S, Kariya Y, Fujimoto M, et al. Basic study of susceptibility-weighted imaging at 1.5T. *Acta Med Okayama.* 2008;62(3):159-68.
- 16- Haacke EM, Mittal S, Wu Z, Neelavalli J, Cheng Y-CN.