

Kiváltott agyi jelek informatikai feldolgozása

Agyi jelek biológiai háttere

Agyi jelek mérési módszerei

Elektroencefalográfia

EEG

Történeti áttekintés

- 1860-as évek.
 - **Első elektromos jelek rögzítése**, izom idegsejtekénél (Carlo Matteucci, Emil Du Bois-Reymond). Hermann Von Helmholtz bevezeti az akciós feszültséget.
- 1875
 - Az **első agyi tevékenységet mérő galvanométer** Richard Caton által (két elektród a koponyán). Az EEG fogalmának bevezetése. Elektro(agyi jelek elektromos rögzítése)-encefalo(a fejen keresztül sugárzott jel)-gráf(ábrázolás, rajzolás).
- Az **emberi EEG felfedezése és első kutatásai: Hans Berger** (1873-1941).
 - A jelek feldolgozása főleg Fourier-transzformációval.
- 1930-as évek
 - **többcsatornás** felvételek készítése.
- 1947
 - Az **American EEG Society** megalakulása.
- 1948
 - Jelek rögzítése az agy mély rétegeiben (**deep brain signals**) intracerebrális elektródákkal.
- 1968
 - **MEG** (magnetoencefalográfia) jelek mérése (David Cohen).



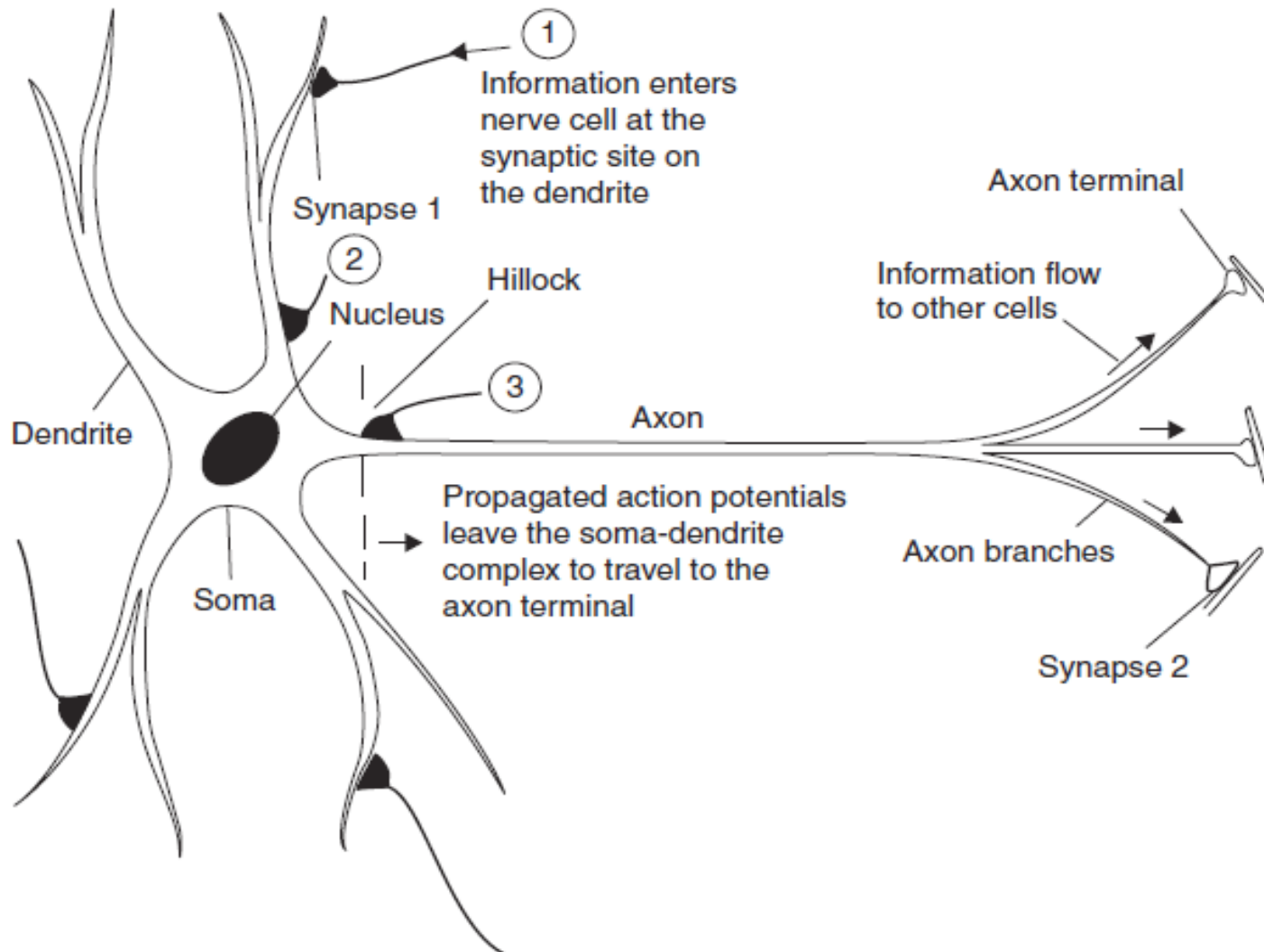
Központi idegrendszer /1

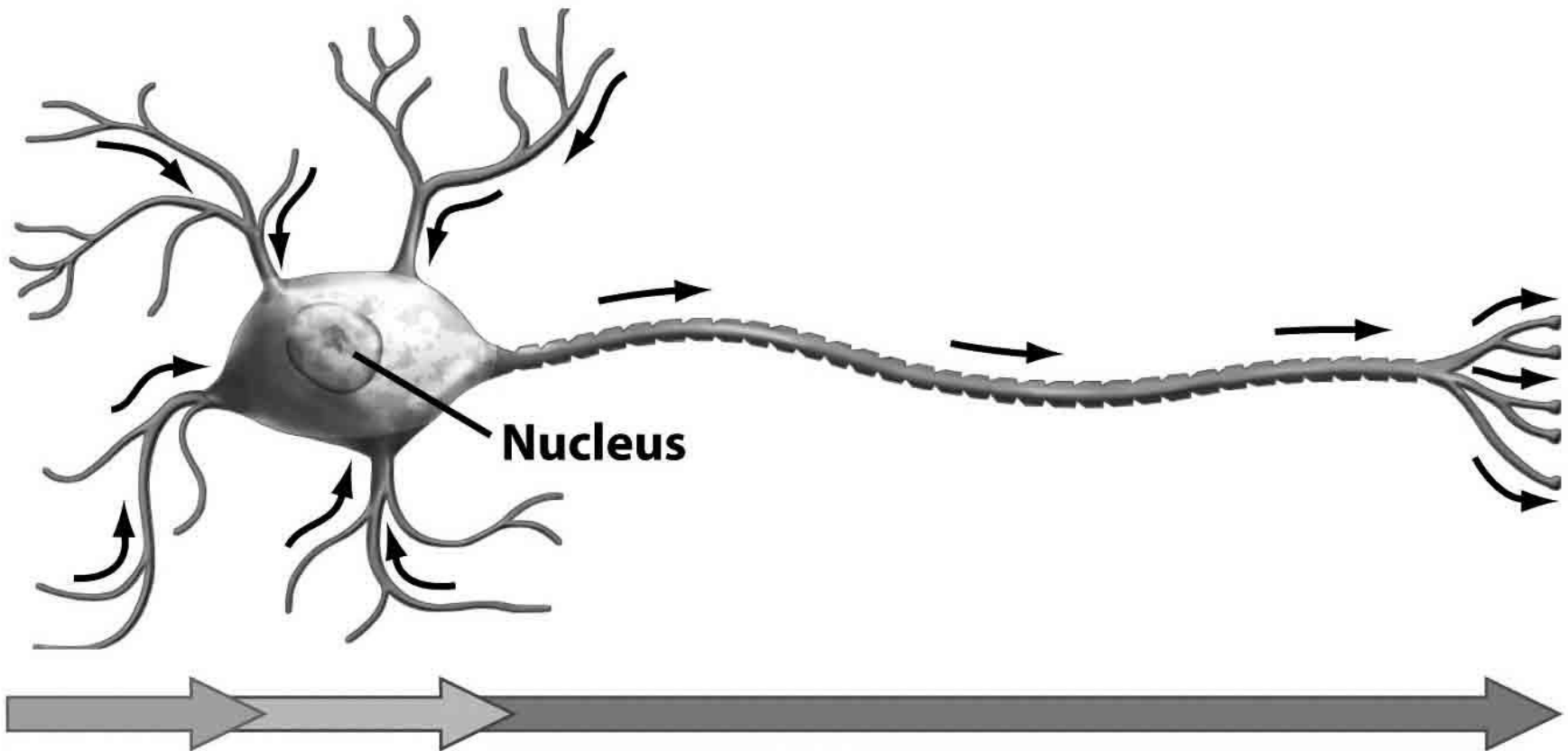
- A központi idegrendszer (central nervous system, CNS)
 - **Gliasejtek**
 - Támasztó, tápláló és ingerülettovábbító szerepük van
 - **Neuronok**
 - **Ingerelhető sejtek** lényeges elektromos tulajdonságokkal
 - Az aktivitásuk **elektromos és mágneses mezőt** hozhat létre
 - Felépítésük:
 - **Sejtmag**
 - Az idegsejtet határoló **sejthártya**
 - **Sejtplazma**
 - Proteinszintézis, amely az idegsejtet építi fel, és az ingerülettovábbítást segíti elő
 - **Dendritek**
 - rövidebb nyúlványok, az ingerületet a sejttest felé továbbítják
 - **Axon**
 - hosszabb nyúlvány, az ingerületet a sejttest felől az axonvég felé továbbítja
 - neurononként csak egy van
 - Reagálnak az ingerületre és továbbítják azt

Központi idegrendszer /2

- **Szinapszisok**
 - sejtek közötti **kapcsolódási helyek**, ahol az ingerület továbbítódik
 - **Szinaptikus rés**
 - két különböző neuronhoz tartozó ektoplazmatikus (plazmán kívüli) membrán közötti távolság
 - Az emberi agyban lévő **idegsejtek** soha **nem érnek össze közvetlenül** (kivéve, amikor mégis!)
 - A CNS aktivitása főként a **szinaptikus feszültségek átviteléből** áll
 - Kémiai és elektromos úton
- **Nyugalmi állapotban a sejtmembránon belül 60-70 mV negatív polaritású potenciált** lehet mérni
 - szinaptikus aktivitással ez a feszültség változik
- Az ingerület továbbításában szerepet játszó két idegsejt:
 - **pre-szinaptikus** neuron: ahonnan az ingerület indul
 - **poszt-szinaptikus** neuron: ahová az ingerület továbbítódik

Idegsejt felépítése





Nucleus

Dendrites

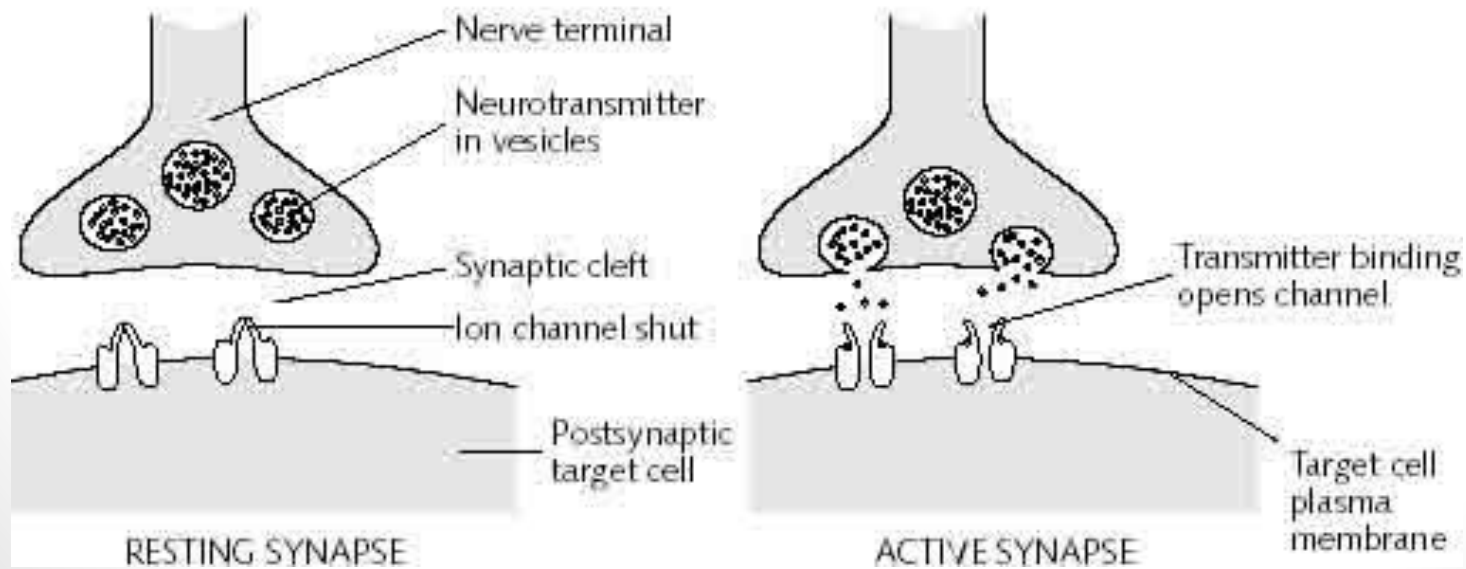
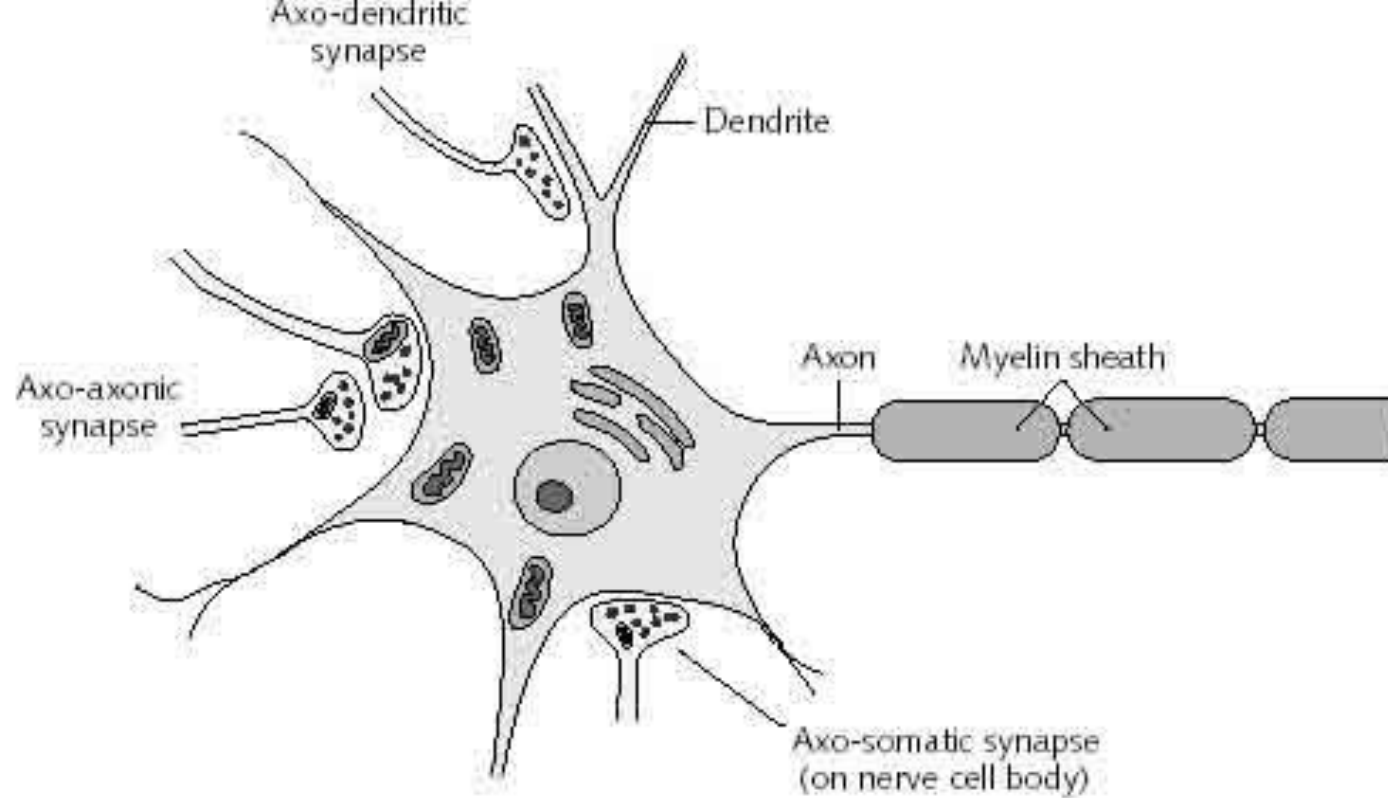
Collect
electrical
signals

Cell body

Integrates incoming
signals and generates
outgoing signal to
axon

Axon

Passes electrical signals
to dendrites of another
cell or to an effector cell

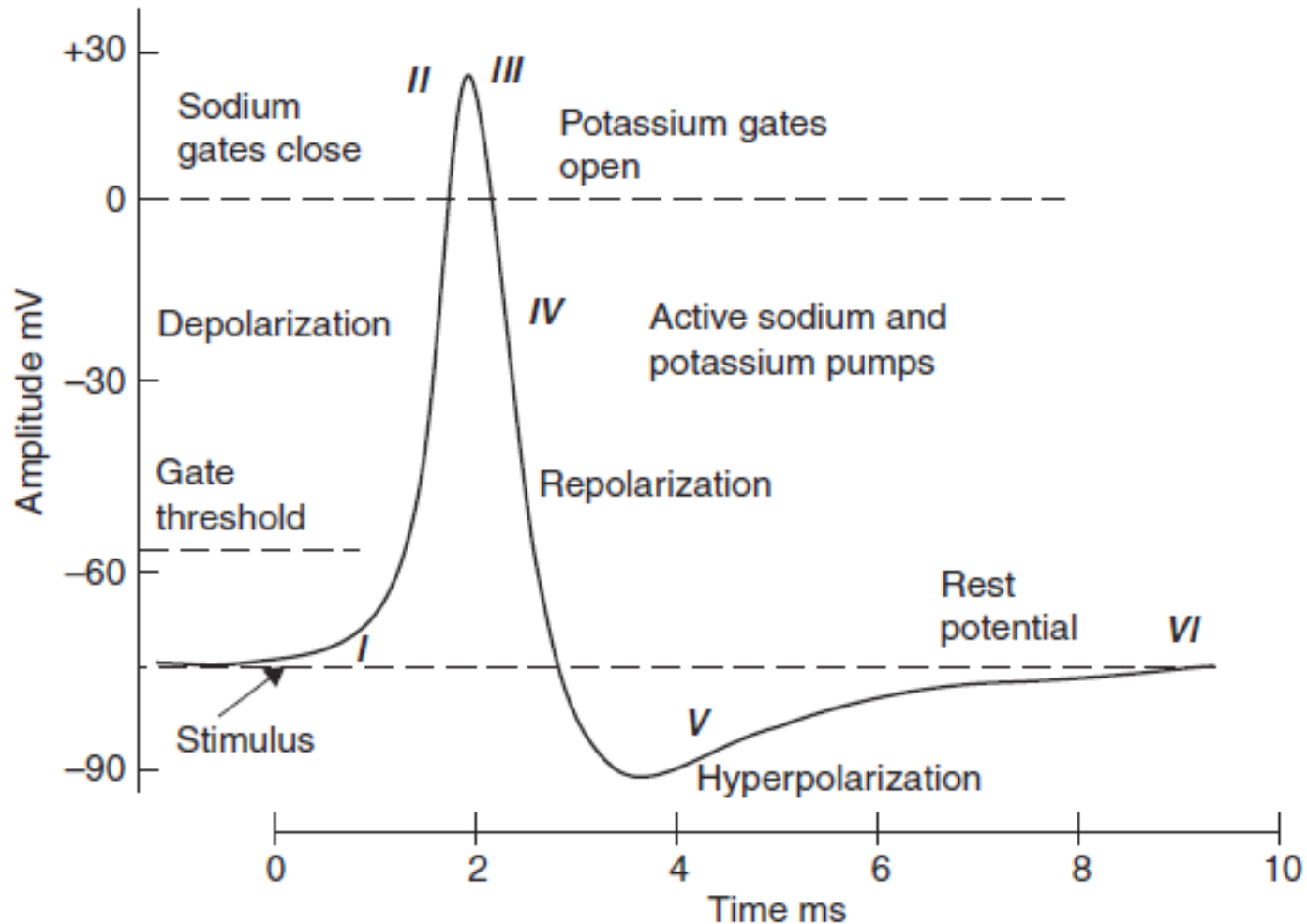


Központi idegrendszer /3

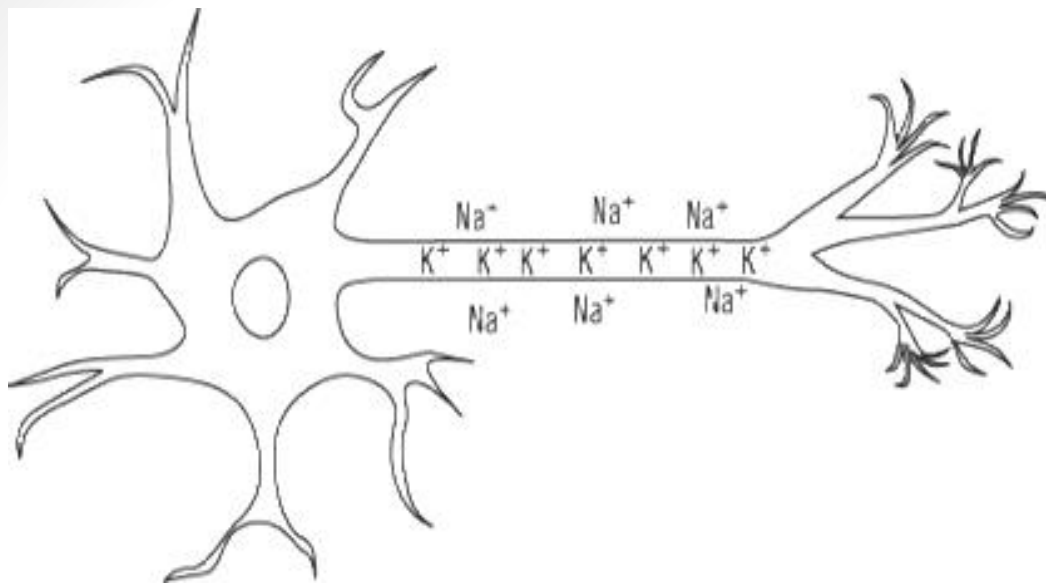
- A **neuronok** aktiválásukkor **időben változó elektromos áramot állítanak elő**
 - Ezek ion áramok, amelyek sejtmembrán szinten keletkeznek
- Két fajta neuronális aktivációt különböztethetünk meg
 - Az idegsejtek membránjának gyors depolarizációja
 - **Akciós potenciált** vált ki
 - **Szinaptikus aktiváció** miatti lassabb membrán potenciál változás
 - Neurotranszmitter rendszer által közvetítve
 - Serkentő (excitatory postsynaptic potential, EPSP)
 - Gátló (inhibitory postsynaptic potential, IPSP)
 - Függ a neurotransmitter és a megfelelő receptor fajtájától

Akciós potenciál (AP)

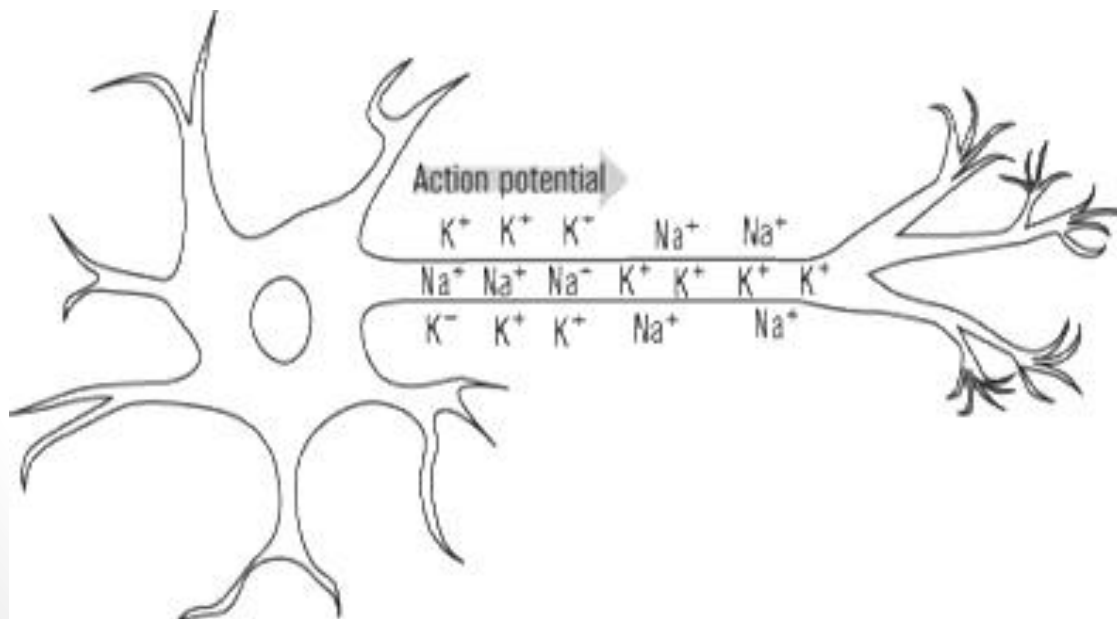
- Az idegsejt **membránpotenciáljának gyors megváltozása**
- A neuron membránjának **depolarizálódása** váltja ki
 - Ha az idegsejt depolarizálódása egy adott szintet elér, akkor a további depolarizálódási folyamat nem függ az eddigi külső behatástól
- Az akciós potenciál egy **ideiglenes, gyors membrán potenciál változás**, amelyet a neuron membránján keresztüli ion kicserélődés okoz
- **Egy irányba terjed**
 - A membrán potenciál depolarizálódik, tüskét okozva.
 - A tüske után a membrán újra polarizálódik (**hiperpolarizálódik**),
 - majd az eredeti állapotba tér vissza
- Az idegnek 2 ms-ra van szüksége, mielőtt új ingerület érkezne. Ezalatt AP nem váltódik ki (**refraktor periódus**)
- Időtartama: 5-10 ms.
- Számos inger okozhatja
 - kémiai, fény, elektromos, érintés, nyomás, nyújtás. A CNS idegeit a szinapszisok kémiai aktivitása stimulálja.
- Az akciós potenciál kiváltásához az ingernek el kell érnie egy **küszöbértéket** (kb. -55 mV)



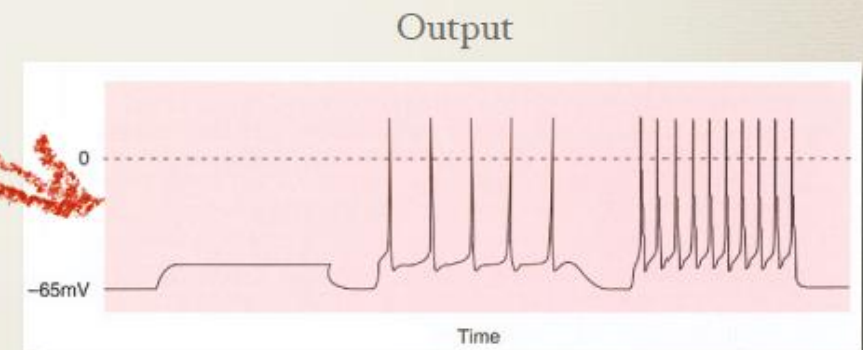
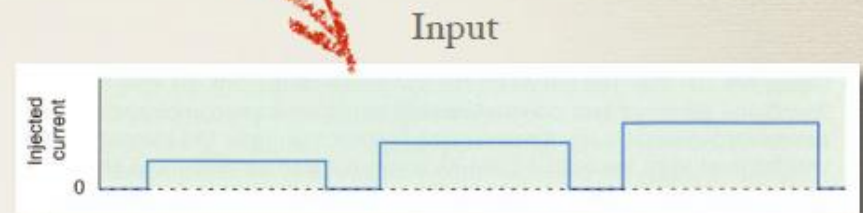
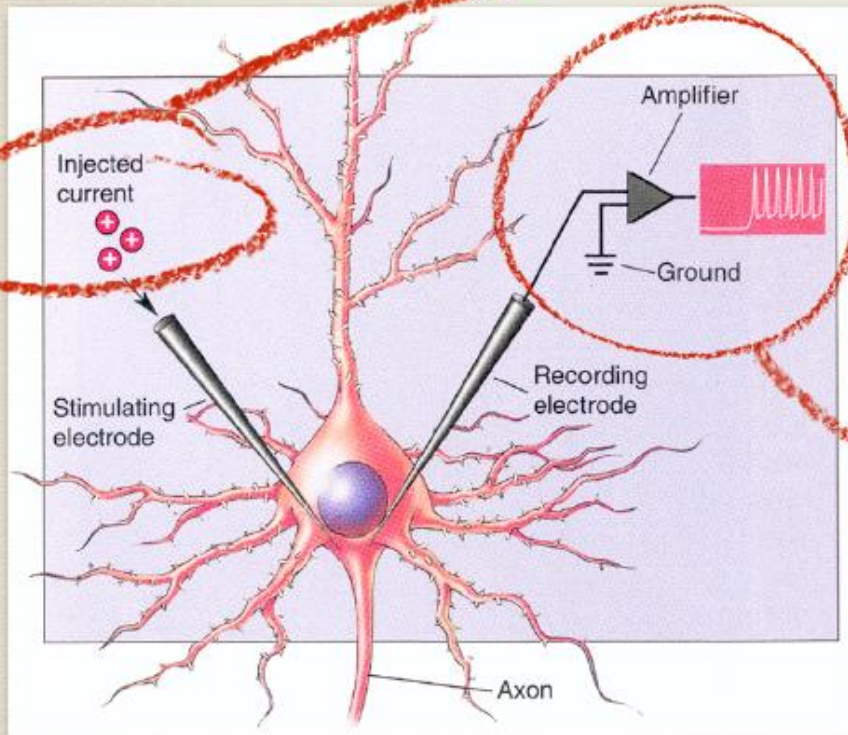
- I. A dendriteken érkezett ingerület hatására Na^+ csatornák nyílnak ki. Amennyiben a beáramló ionok elegendőek ahhoz, hogy a belső potenciált kb. -55 mV-ra emeljék, a folyamat folytatódik.
- II. További Na^+ csatornák nyílnak ki, a membránt depolarizálva, a sejt belső potenciálját kb. +30mV-ig emelve.
- III. A Na^+ csatornák bezárulnak és K^+ csatornák nyílnak ki. A K^+ csatornák nyitódása lassabb.
- IV. A K^+ ionok kiáramlása újra polarizálja a sejtet.
- V. A repolarizáció túlmegy az eredeti állapoton, hiperpolarizációt okozva, kb. -90 mV-ig. Ez a hiperpolarizáció biztosítja, hogy a neuron egy rövid időn belül ne tüzeljen újra (legalábbis megemeli a küszöbszintet), garantálva, hogy az ingerület csak egy irányba terjedjen.
- VI. A hiperpolarizáció után a Na^+/K^+ pumpák a membránt nyugalmi állapotra hozzák vissza (kb. -70 mV).



Neuron nyugalmi állapotban



Ingerelt sejt, az akciós potenciál „utazik” az axonon

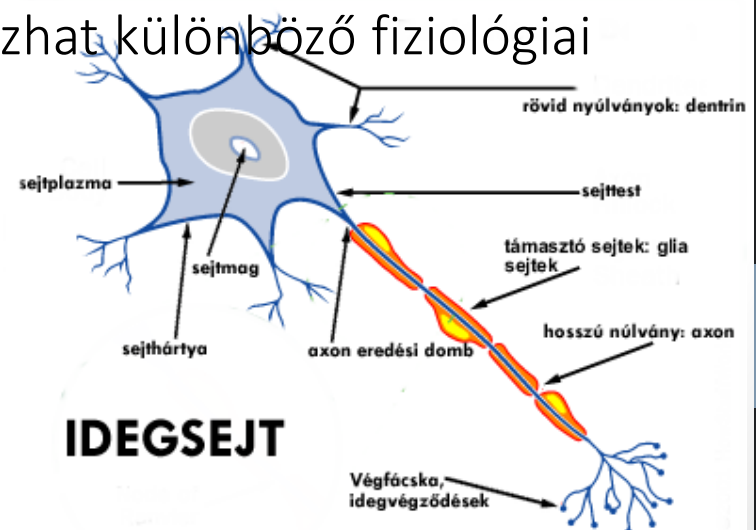


EPSP, IPSP

- Az akciós potenciál az axon idegvégződésein beindítja a **neurotranszmissziót**
- A poszt-szinaptikus neuronban a transzmisszió két módon befolyásolja a akciós potenciál létrejöttét
 - **Serkentő posztszinaptikus potenciál** (excitatory postsynaptic potential, EPSP)
 - Az akciós potenciál létrejöttét segíti
 - A nyugalmi potenciált pozitív irányba mozdítja
 - Egy serkentő neurotranszmisszió nem elég
 - **Gátló posztszinaptikus potenciál** (inhibitory postsynaptic potential, IPSP)
 - Hátráltatja az akciós potenciálok létrejöttét
 - A nyugalmi potenciált a küszöb alatt tartja

Glia sejtek

- A neuronok közötti tér jelentős részét foglalják el
- Tápláló és ingerületvezetés gyorsító szerep
- Réskapcsolatokon (gap junction) keresztül kapcsolódnak egymáshoz
 - Ennek vezetőképessége nagyon függ a pH értéktől és a sejten kívüli K^+ és Ca^{2+} ionoktól
 - → különböző fiziológiai és patológiai kondíciók esetén megváltozik
- A sejten kívüli rész térfogata is változhat különböző fiziológiai és patológiai hatásokra



Geometriai elhelyezkedés

- Az elektromos aktivitás neuronális forrásainak geometriája lényegesen **befolyásolja a mérhetőséget**
- A kérgi felszínre **érintőlegesen/sugárirányban elhelyezkedő idegek** hoznak létre mérhető mezőket
 - A MEG berendezések a koponyára merőleges mágneses mezőt érzékelik
 - A kérgi felszínnel **párhuzamosan** elhelyezkedő idegek hoznak létre mérhető **mágneses mezőket**
 - Főként a kérgi felszínre **merőlegesen** elhelyezkedő idegek hoznak létre mérhető **elektromos mezőket**
 - Pl. oszlopokban lévő piramis sejtek
- A piramissejtek (piramis alakú idegsejtek) **együttes szinkron aktiválódása** elektromos/mágneses mezőt hoz létre
- Ezek mérhetőek relatíve kis távolságról

apical dendrite

soma

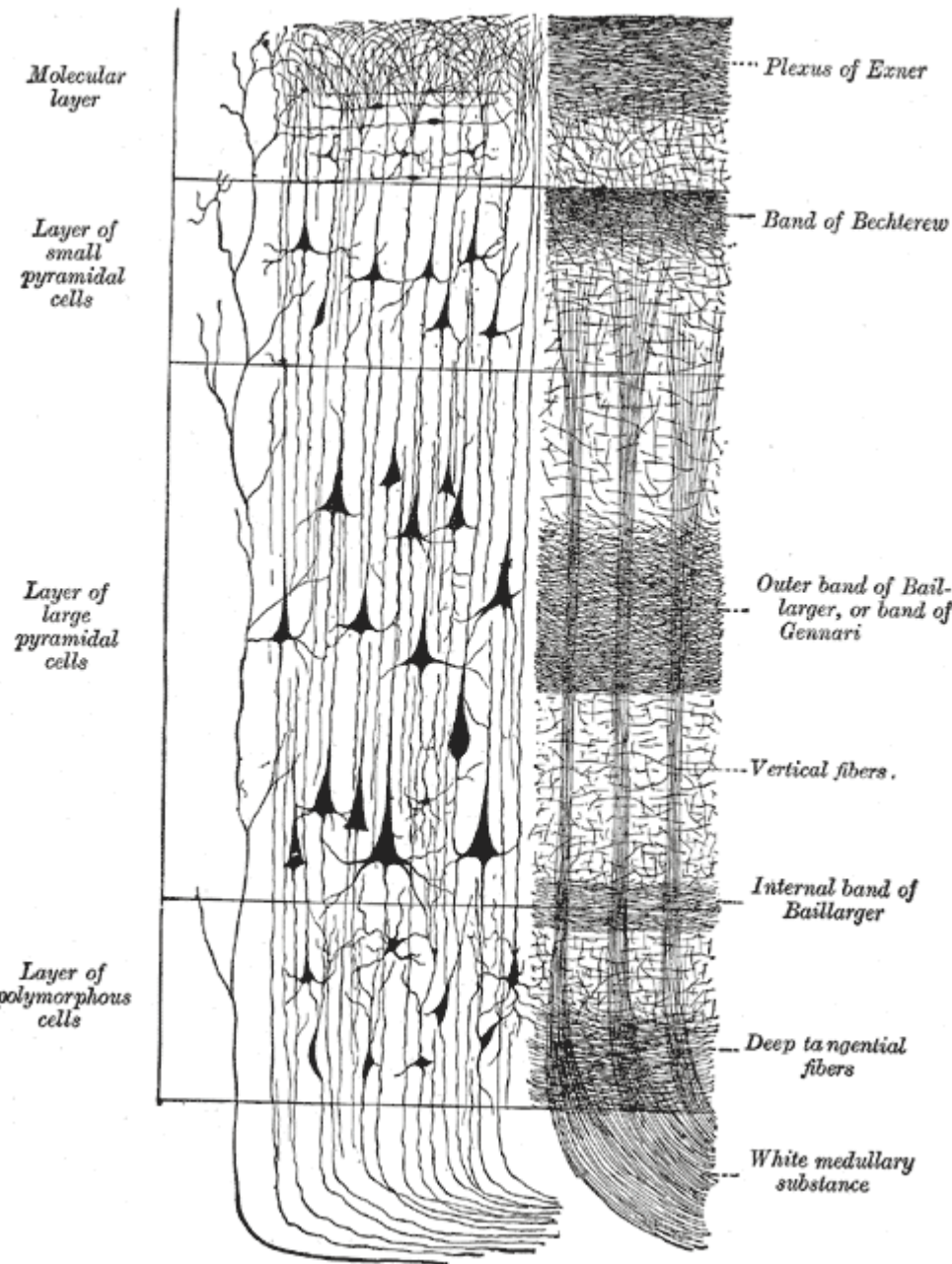
basal dendrite

axon



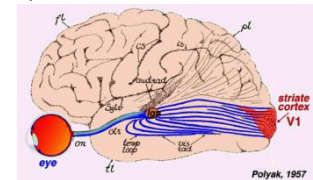
Kérg

- Az agyk
alapján
 - Réteg
- A kifejle
vékony
merőle
 - Kb. 40
 - Egy f
 - te
- Sok mir
kapcsol
- A szoma
tartalm
 - Durva



ezési elve

neuronok
eken,

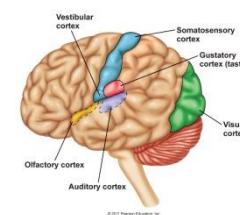


Z

kb. 2.5-szörös

távolságú
(szloppá)

inicolumnn-ot



Kérgi szerveződés /2

- 40 μm szélességgel számolva, 100 neuronból álló minicolumn esetén, 50000 neuronból álló kortikális felszín 0.63 mm^2 keresztmet-területű foltot alkot
- Funkcionális szempontból a kortikális oszlopok **különböző dinamikai állapotban** létezhetnek
 - **Fiziológiai makrooszlopok** (physiological macrocolumn): kortikális oszlopok egy csoportja, amely azonos funkcionális állapotban vagy neurális folyamatban működnek együtt
 - A fiziológiai makrooszlopok **dinamikus együttesek**
 - a kortikális oszlopok szerveződése időben változhat
- A különböző oszlopok végezhetnek **oszcilláló aktivitást** a közöttük lévő érintőirányú **visszacsatolt kapcsolódásokon** közvetítve

CORTICAL SURFACE

A minicolumn is a hundred neurons which share a common dendritic bundle.

The superficial pyramidal neuron's axon skips about 0.5 mm to re-excite.

INTER-OFFICE

IN

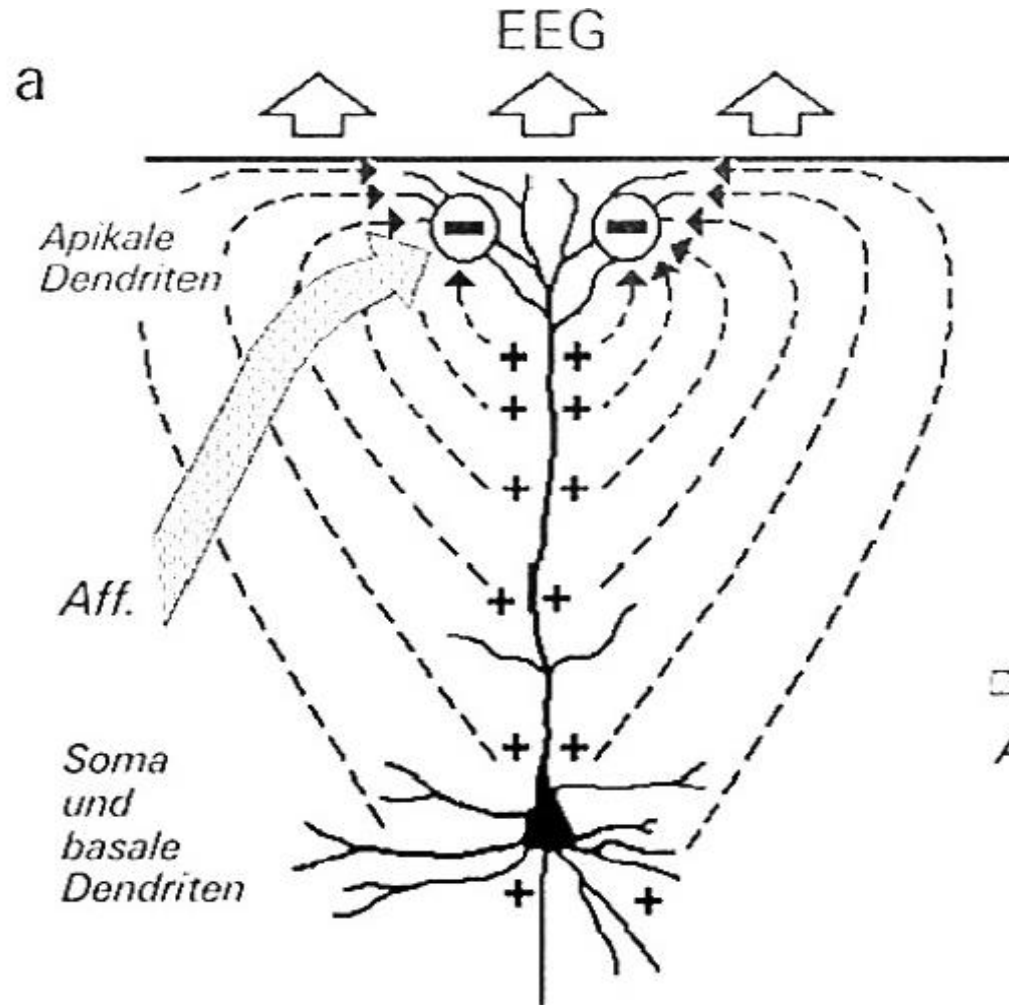
OUT box

0.03 mm



WHITE MATTER

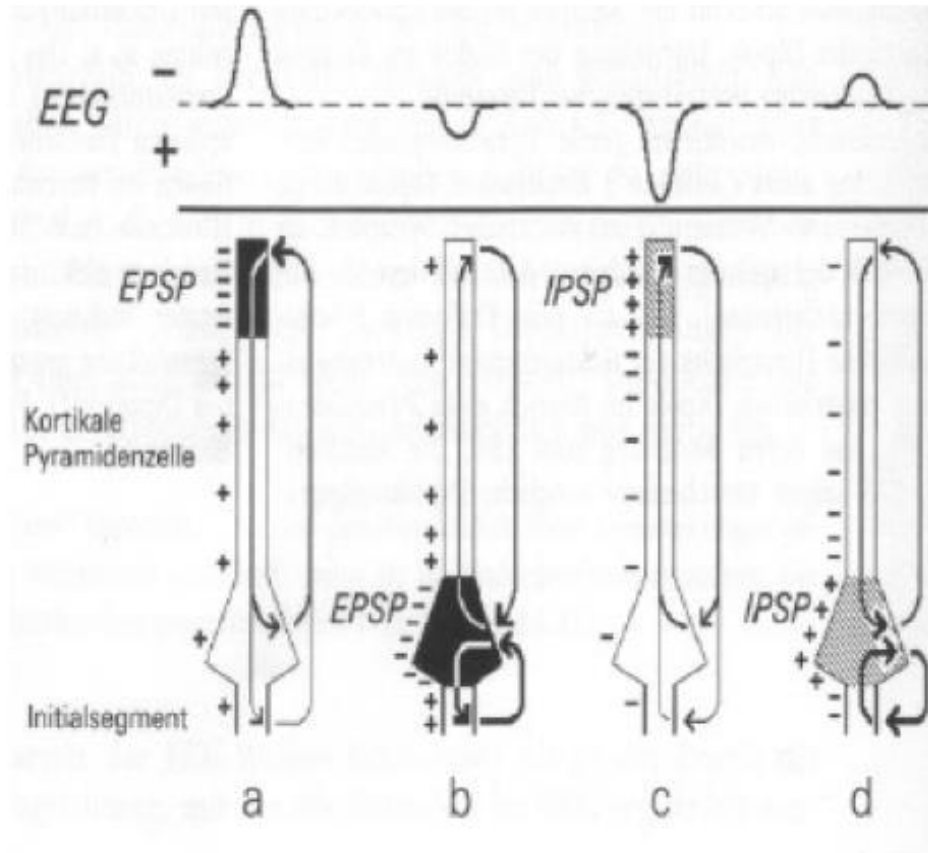
Piramis sejt, mint dipólus



Dipole character of pyramidal cells

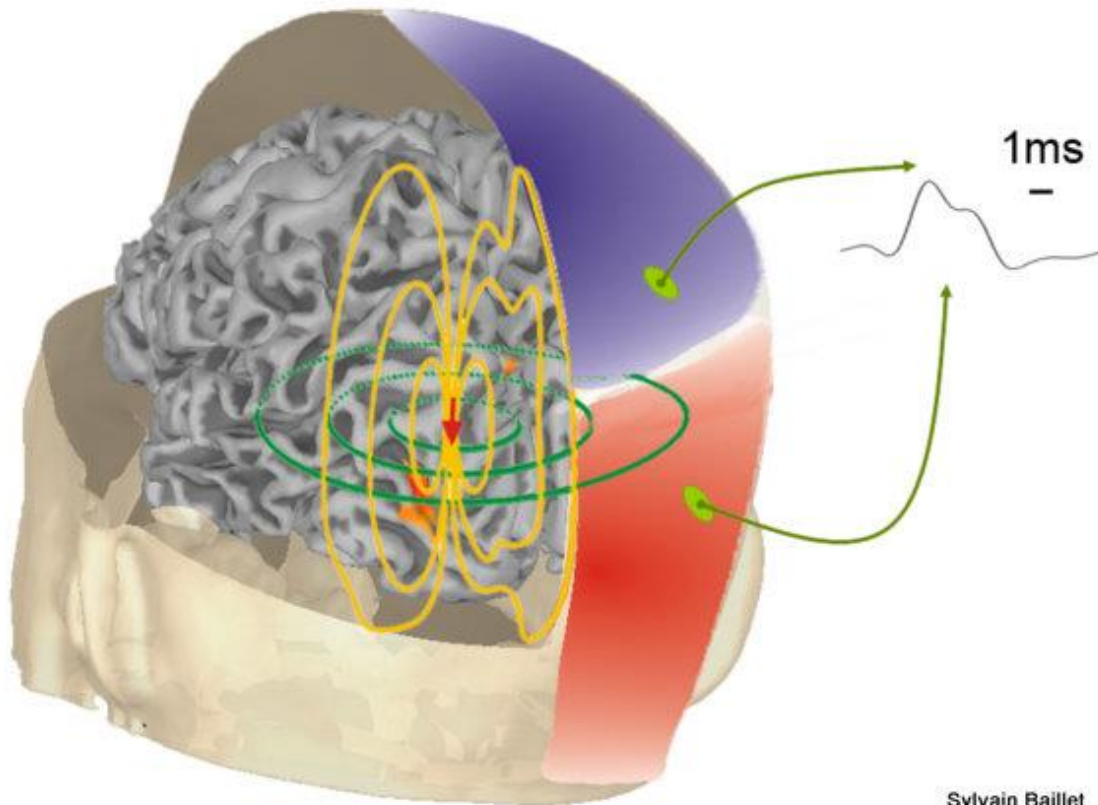
adapted from Ritter

EPSP és IPSP dipólusok



Depending on location of EPSP and IPSP, different scalp EEG are generated
adapted from Ritter

Az EPSP-k és IPSP-k
összeadódnak, és szintén
egy dipólusként
viselkednek.



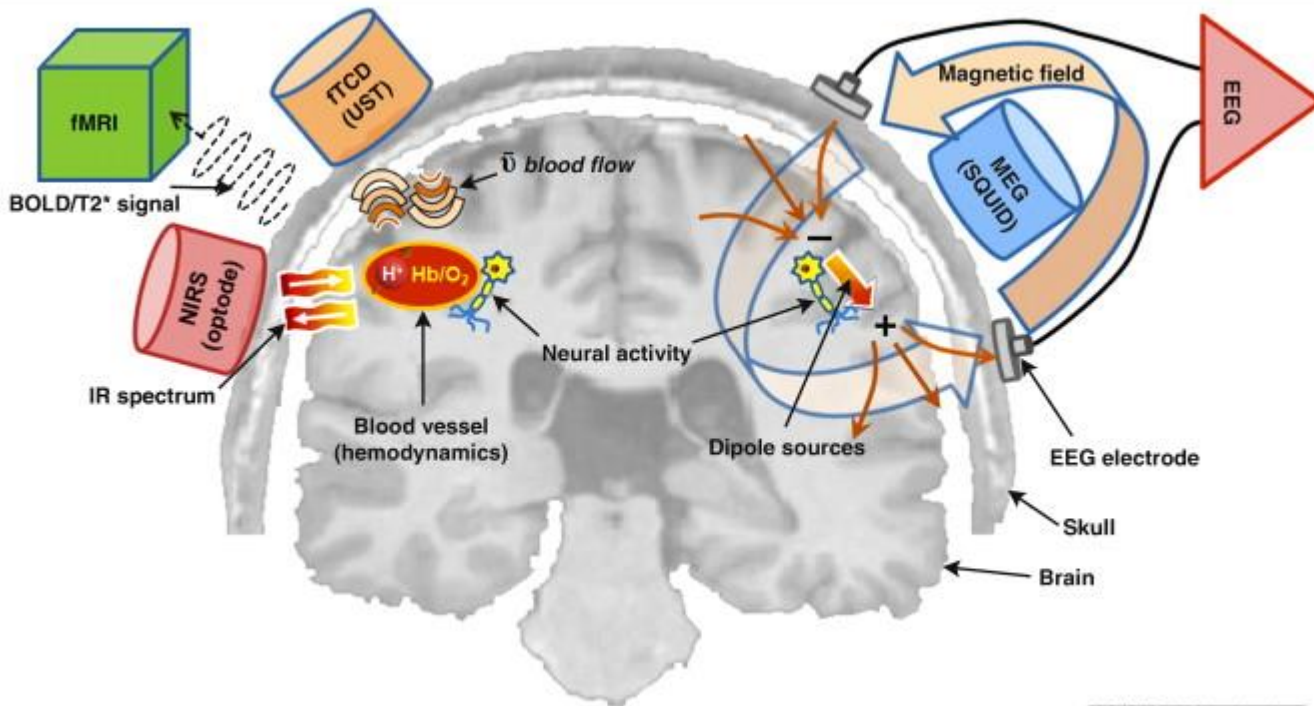
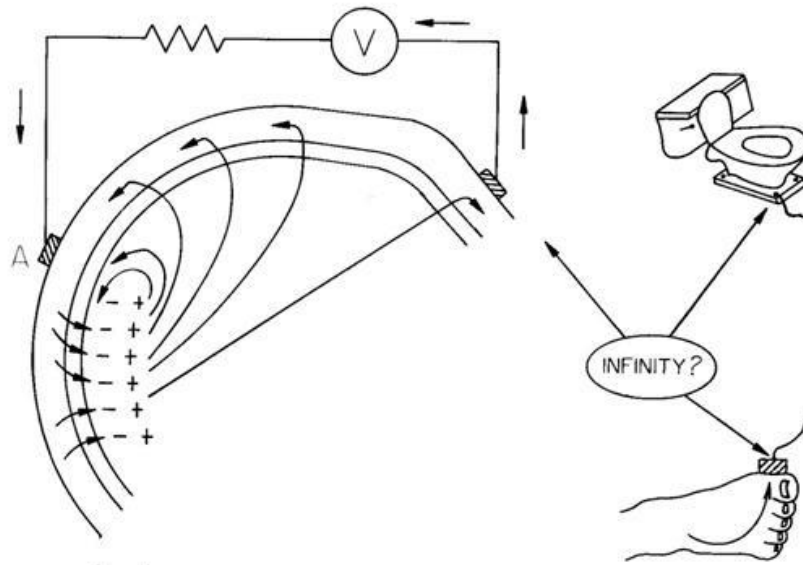
Ezek a generált mágneses
és elektromos mezők
eljutnak a fej felszínére,
ahol mérhetők.

Sylvain Baillet

Piros: dipólus

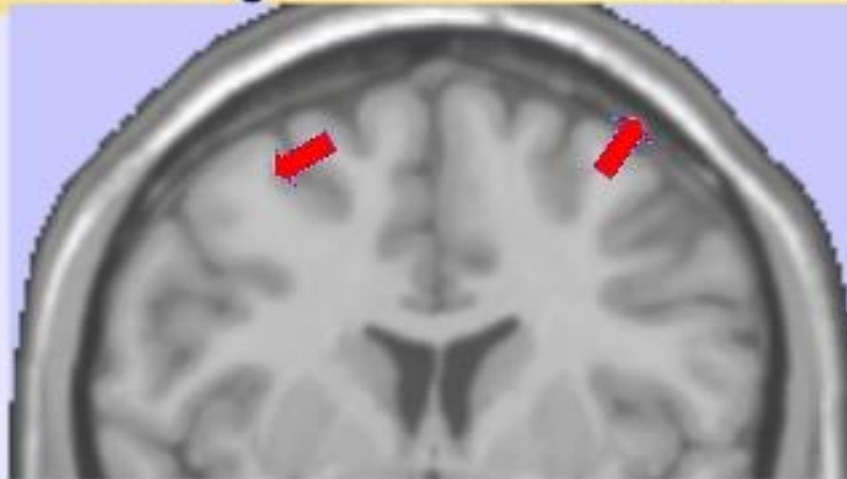
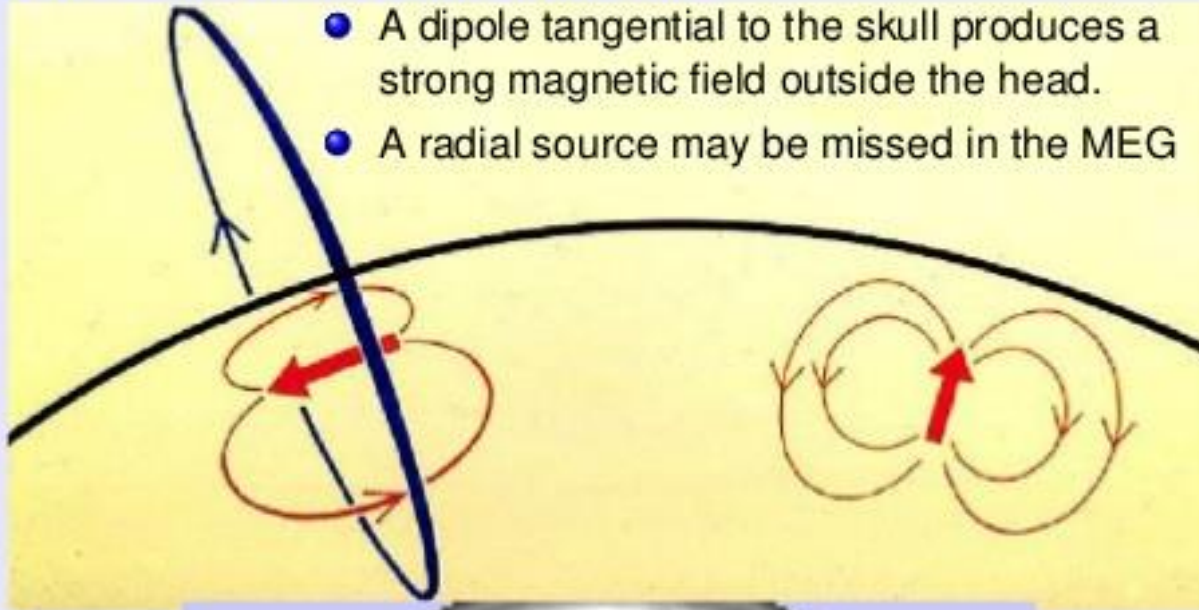
Zöld: mágneses mező (MEG)

Sárga: generált másodlagos áramok (EEG)

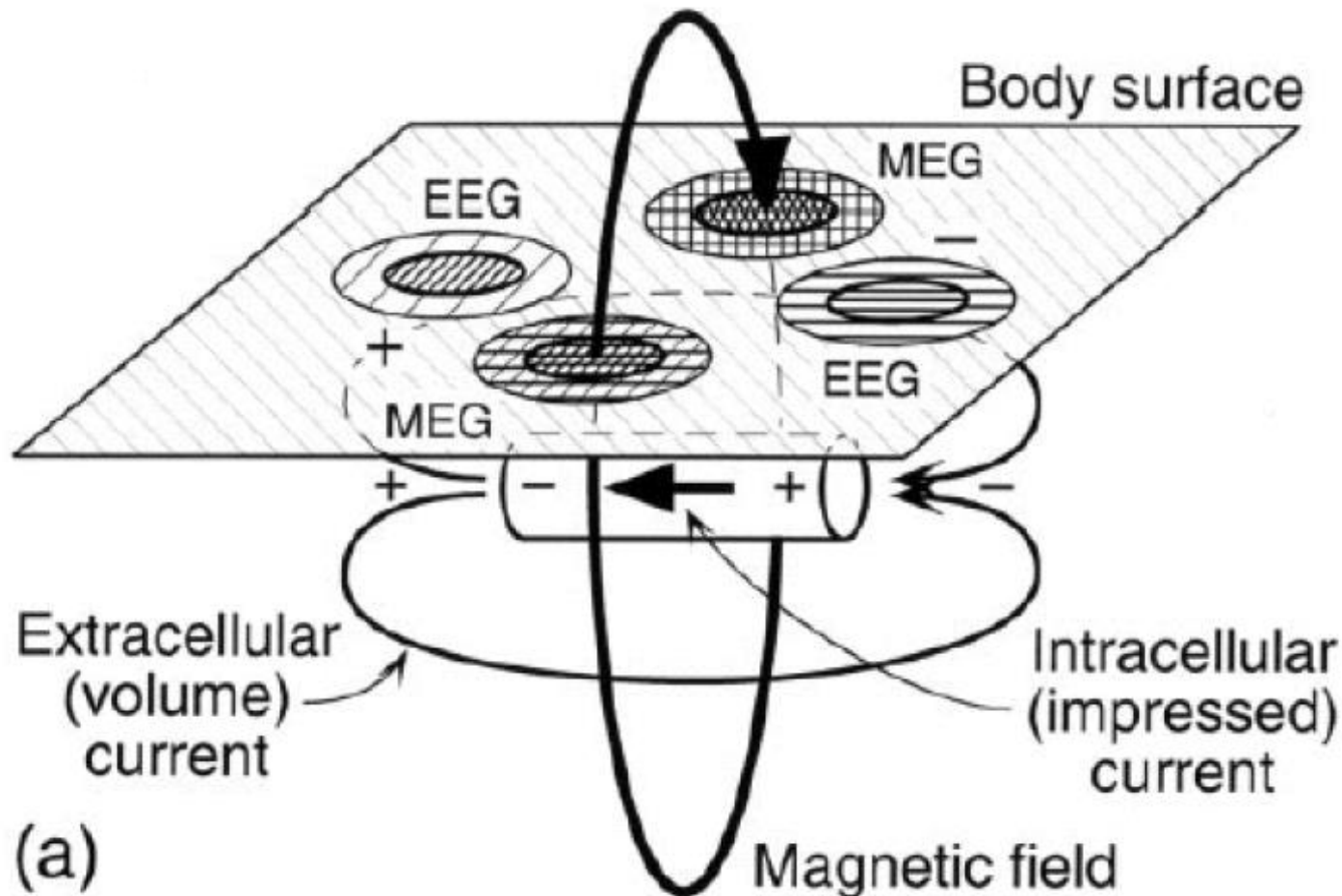


Not all sources appear equally in the MEG

- A dipole tangential to the skull produces a strong magnetic field outside the head.
- A radial source may be missed in the MEG



Mérhető értékek összefoglalása

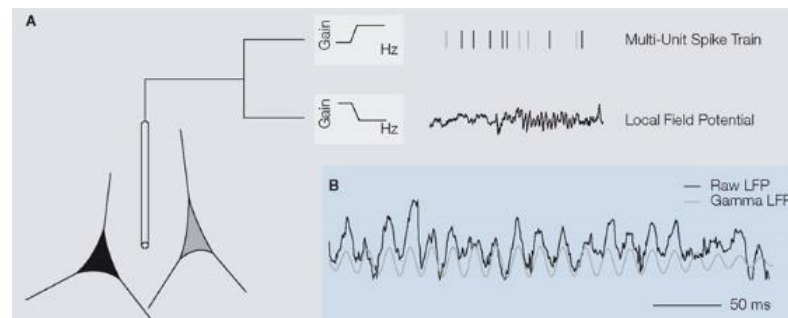


Local Field Potential (LFP)

Elektrofiziológias jel, amelyet az egymáshoz közeli neuronoknál összegzett elektromos áram állít elő az idegrendszeri szövet egy adott kis térfogatán.

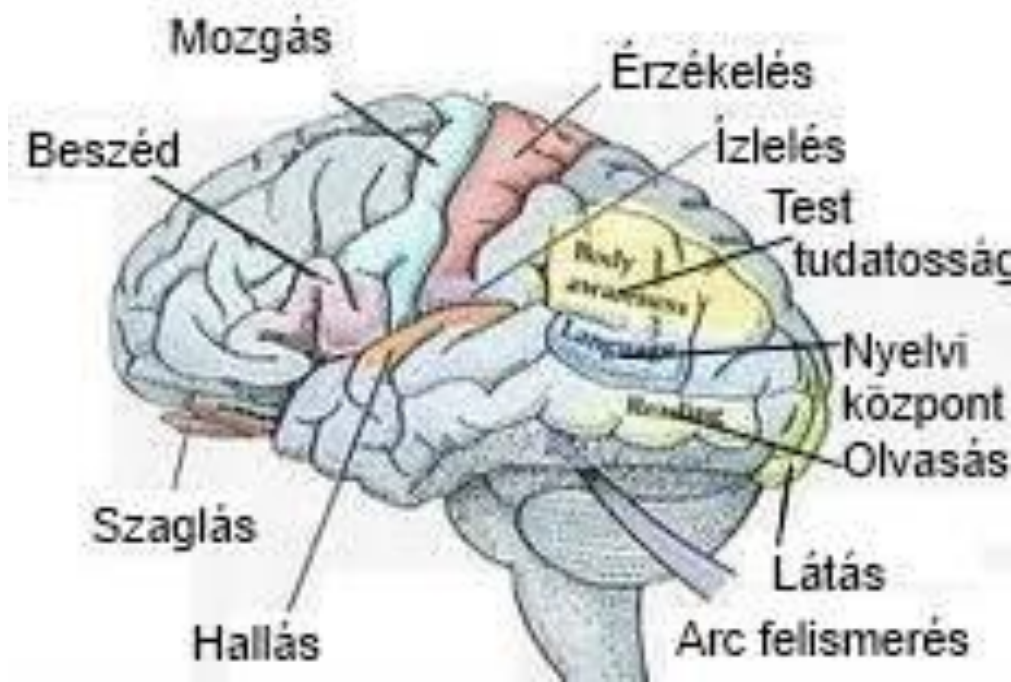
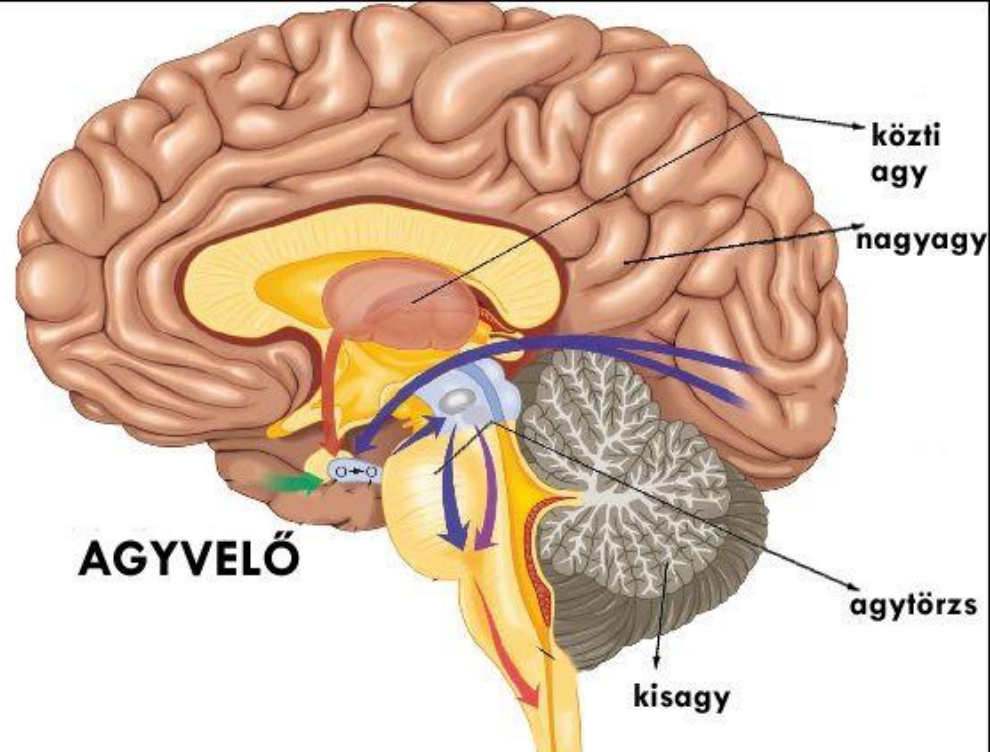
Mérése

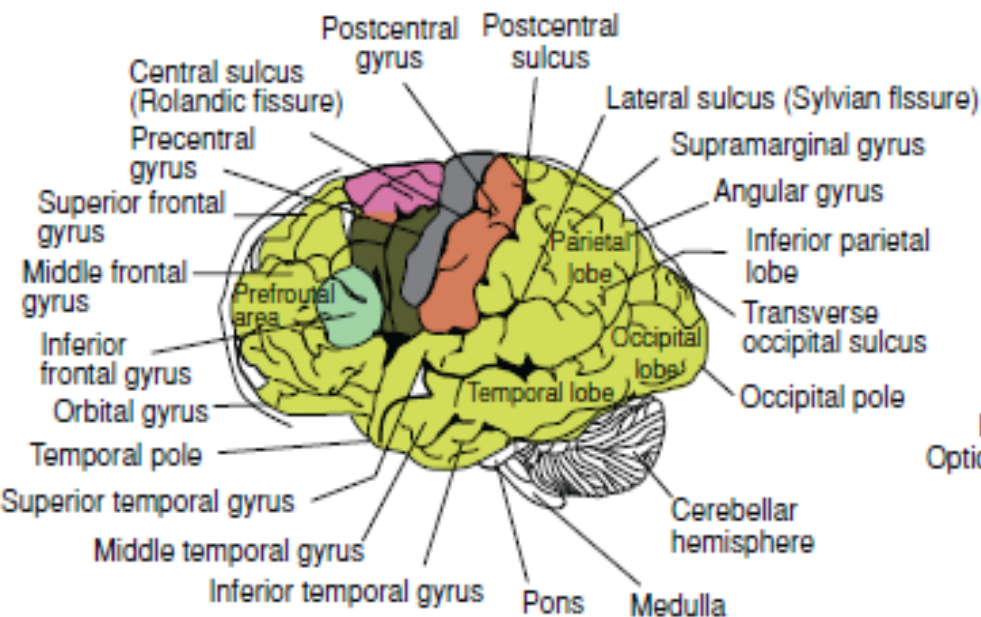
Sejten kívüli térben mikroelektródát helyezünk el, amely elegendően távol van a neuronoktól, hogy egyik idegsejt se domináljon az előálló jelben.



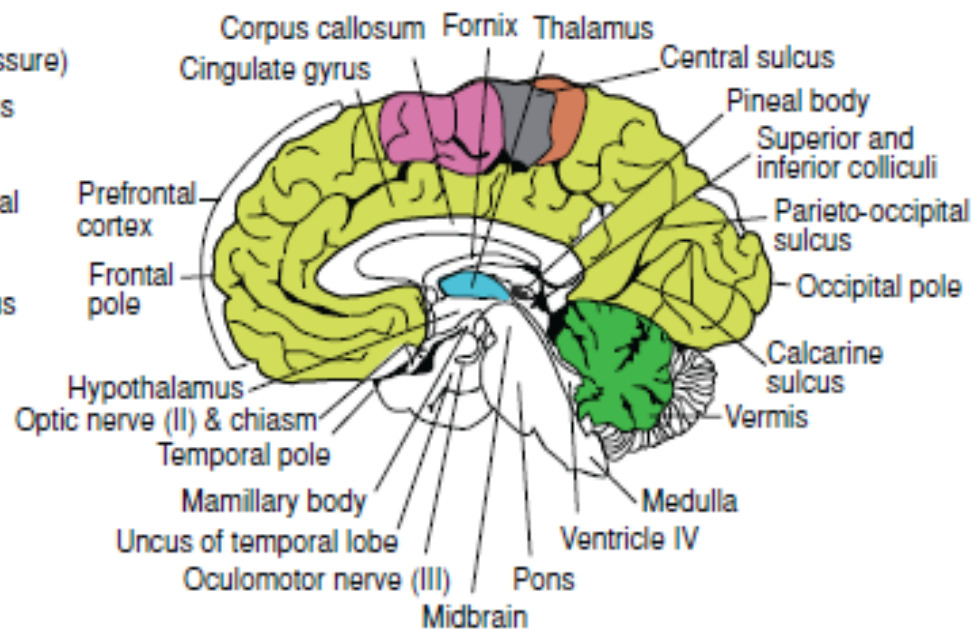
Agy felépítése

- Születéskor kb. 10^{11} db **neuron** fejlődik, ez átlagosan 10^4 neuront eredményez mm^3 -enként. A neuronok **szinapszisokon** keresztül kapcsolódnak egymáshoz, neurális hálókat alkotva. Egy felnőtt ember $5 \cdot 10^{14}$ szinapszissal rendelkezik.
- A szinapszisok száma a korral növekszik, a neuronok száma viszont csökken.
- Az agy fő területei:
 - **Nagyagy** (cerebrum): mozgás kezdeményezés, az érzékelés tudatos figyelése, komplex analízis, érzelmek és viselkedés kifejezése.
 - **Kisagy** (cerebellum): izmok szándékos mozgatása, egyensúly fenntartása.
 - **Agytörzs** (brain stem): reflexszerű funkciók (légzés, szívritmus szabályzás, bioritmus, hormonális szabályzás, hormonkiválasztás).



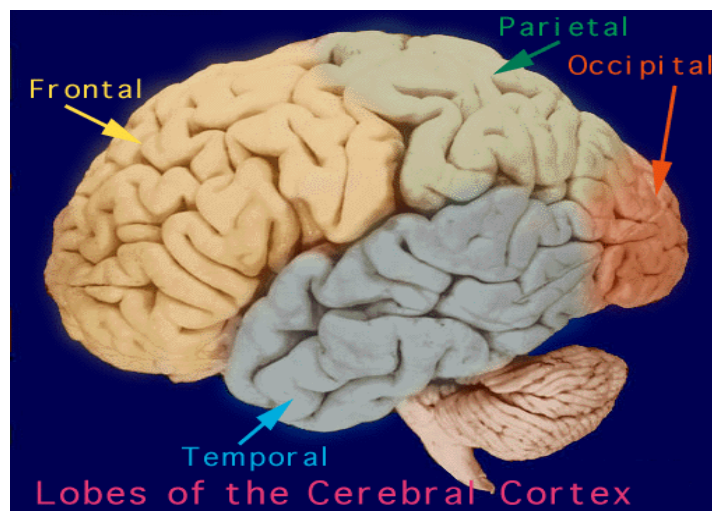


Lateral view



Medial view

- | | | | |
|--------------------------|--------------------------|--------------------|----------------------------|
| Supplementary motor area | Primary motor area | Primary motor area | Primary somatosensory area |
| Frontal eye field | Supplementary motor area | Premotor area | Thalamus |



EEG /1

- Az EEG jel az agykéreg piramissejtjeinél a dendritek szinaptikus ingerlései során folyó áramok mérése
- Az agyi idegsejtek aktiválásakor szinaptikus áram keletkezik a dendritekben, amely MEG-el mérhető mágneses mezőt, valamint másodlagos elektromos mezőt hoz létre a koponya felett, amely pedig már EEG-vel mérhető
- A fej rétegei:
 - **Fejbőr** (bőr, kötőszövet, koponyacsontthártya): 0.2-0.5 cm széles, 300-400 Ω ellenállású.
 - **Koponya**: 0.3-0.7 cm széles, 10-25 k Ω ellenállású.
 - **Agykéreg** (az agy vékony fedőrétege): 0.1-0.3 cm széles, 50-150 Ω ellenállású
- Mivel a rétegek különböző elektromos tulajdonságokkal rendelkeznek, az EEG az agyi források **nemlineáris összege**

EEG /2

- Az agyon belül, illetve a fejbőr mentén akkora zajok keletkeznek, hogy **csak nagyszámú aktív neuront lehet mérni**
- Az EEG fő felhasználási területei:
 - Figyelem, kóma és agyhalál monitorozása,
 - fejsérülést, sztrókot és tumort követő sérülés lokalizálása,
 - afferens utak tesztelése (ingerület-érzékelés útvonal),
 - kognitív figyelem monitorozása,
 - altatási mélység vezérlése,
 - epilepszia és roham eredetének lokalizálása,
 - epilepszia hatások tesztelése,
 - agy fejlődésének monitorozása,
 - drogok görcs hatásának tesztelése,
 - alvászavarok és pszichológiai vizsgálatok,
 - mentális rendellenességek vizsgálata

EEG /3

Sávszélesség

- Az EEG méréséhez alapesetben elég a 200 Hz, mivel az információ max. 100 Hz. Nagyobb sávszélesség esetén max. 2000 Hz-et szoktak használni.

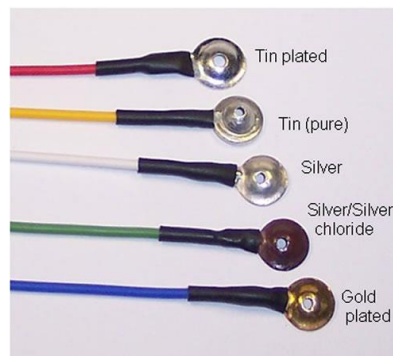
Mintavételezés

- 16 bites mintavételezés a leggyakoribb

Példa: egy óra felvétel mérete. 128 elektróda esetén, 16 bites kvantálással, 500 Hz mintavételi frekvenciával
 $128 \times 60 \times 60 \times 500 \times 16 = 3.68 \text{ Gbit} = 0.45 \text{ GB}$ szükséges.

Az EEG elektródák típusai:

- eldobható (gél nélküli, előre gélezett),
- újrahasználatos lemez elektródák (arany, ezüst, rozsdamentes acél vagy ón),
- fejpánt vagy elektróda sapka,
- sóoldatos elektróda,
- tű elektróda



EEG /4

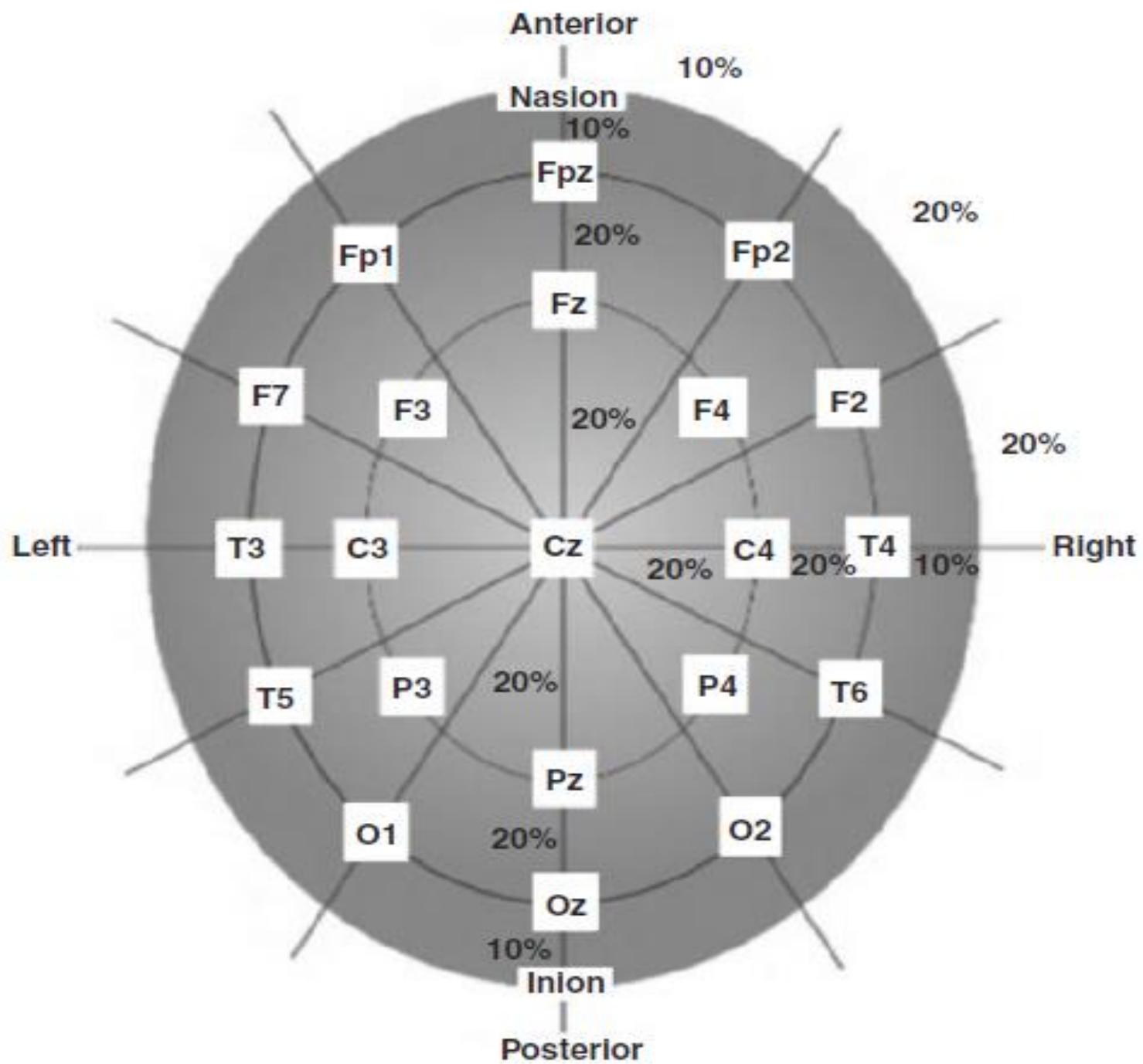
- A leggyakoribb elektróda sapkák 3 mm-nél kisebb átmérőjű **Ag-AgCl** lemezeket tartalmaznak, hosszú flexibilis vezetékekkel.
- Az agykéreg és az elektródák közötti **nagy ellenállás** a konkrét EEG jelek maszkolásához is vezethet. Az általánosan megengedett legnagyobb ellenállás 5 k Ω lehet, az egyes elektródák között pedig 1 k Ω .
- Fontos megjegyzés: az agy rétegzett és spirális szerkezete miatt **a potenciálok eloszlása a fejbőrön nem egyenletes**.

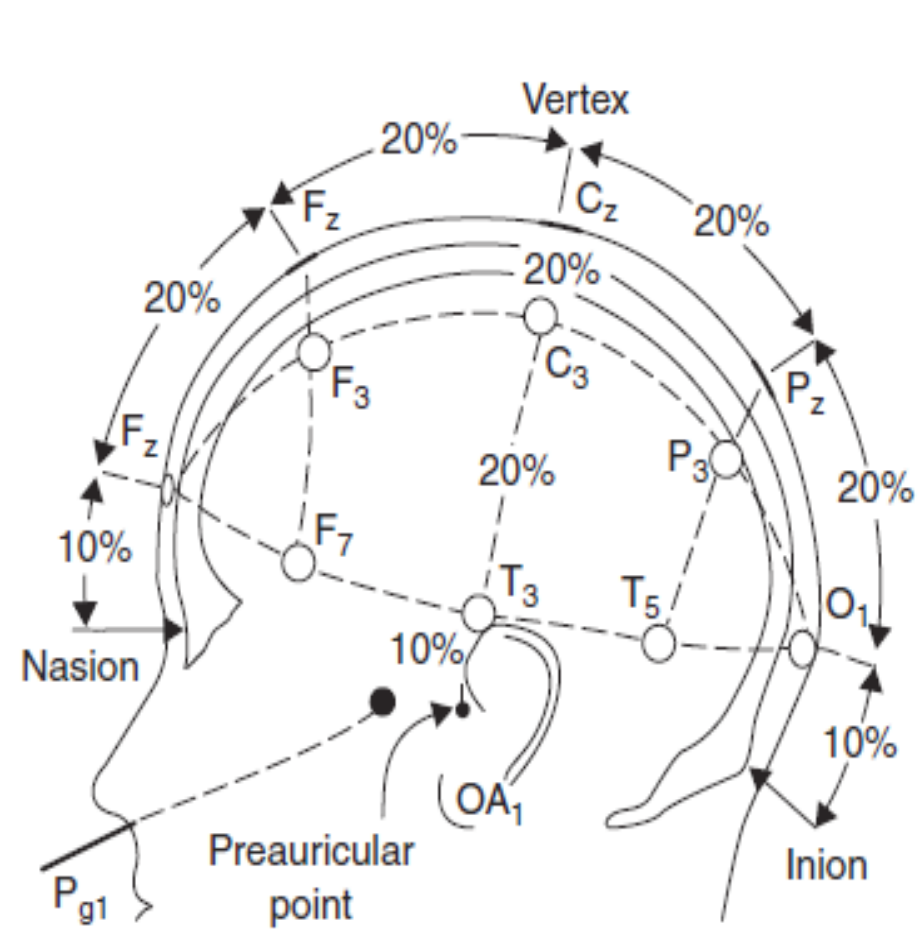


EEG /5

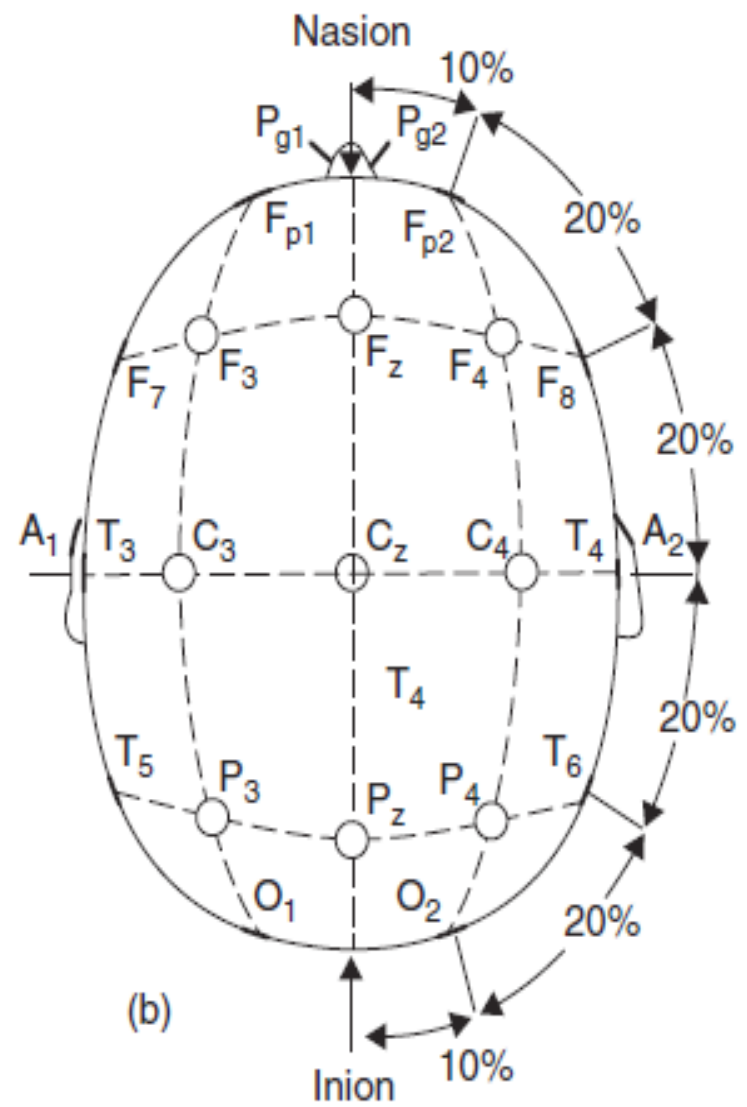
EEG elrendezések:

- Az International Federation of Societies for Electroencephalography and Clinical Neurophysiology ajánlása: **10-20-as elrendezés** (21 db elektróda). Általában az A1-A2 (bal-jobb fülcimpához csatlakoztatott) elektródák szolgálnak referenciaként. Az elnevezés a fix jelölőpontoktól mért 10 vagy 20%-os távolságokból adódik, létezik több eltérő darabszámú elrendezése.
- Egyéb elrendezés **adott terület jobb érzékelésére**
- Brain-computer interfész esetén a mozgásért felelős területekről választanak több számú elektródát.

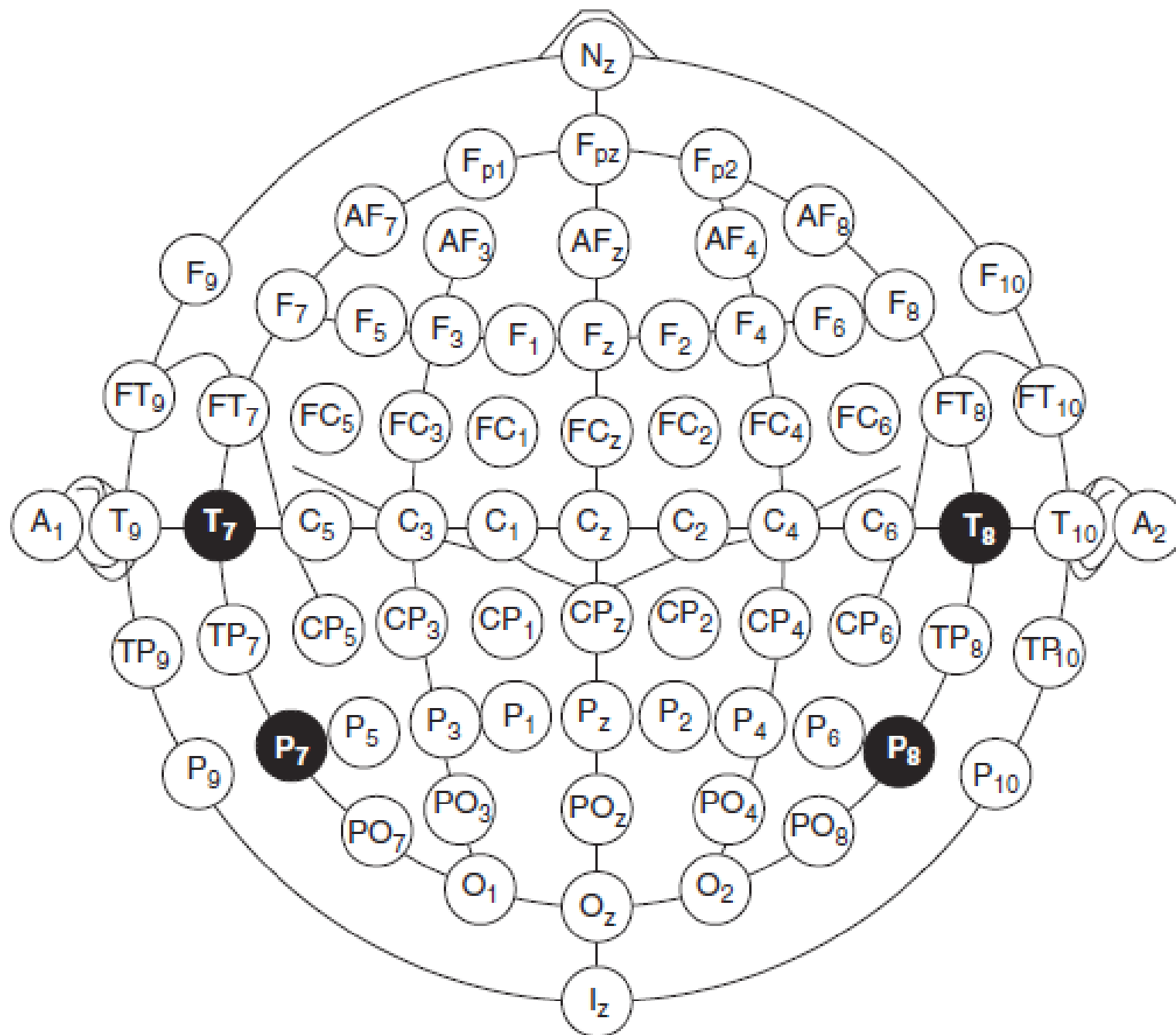




(a)



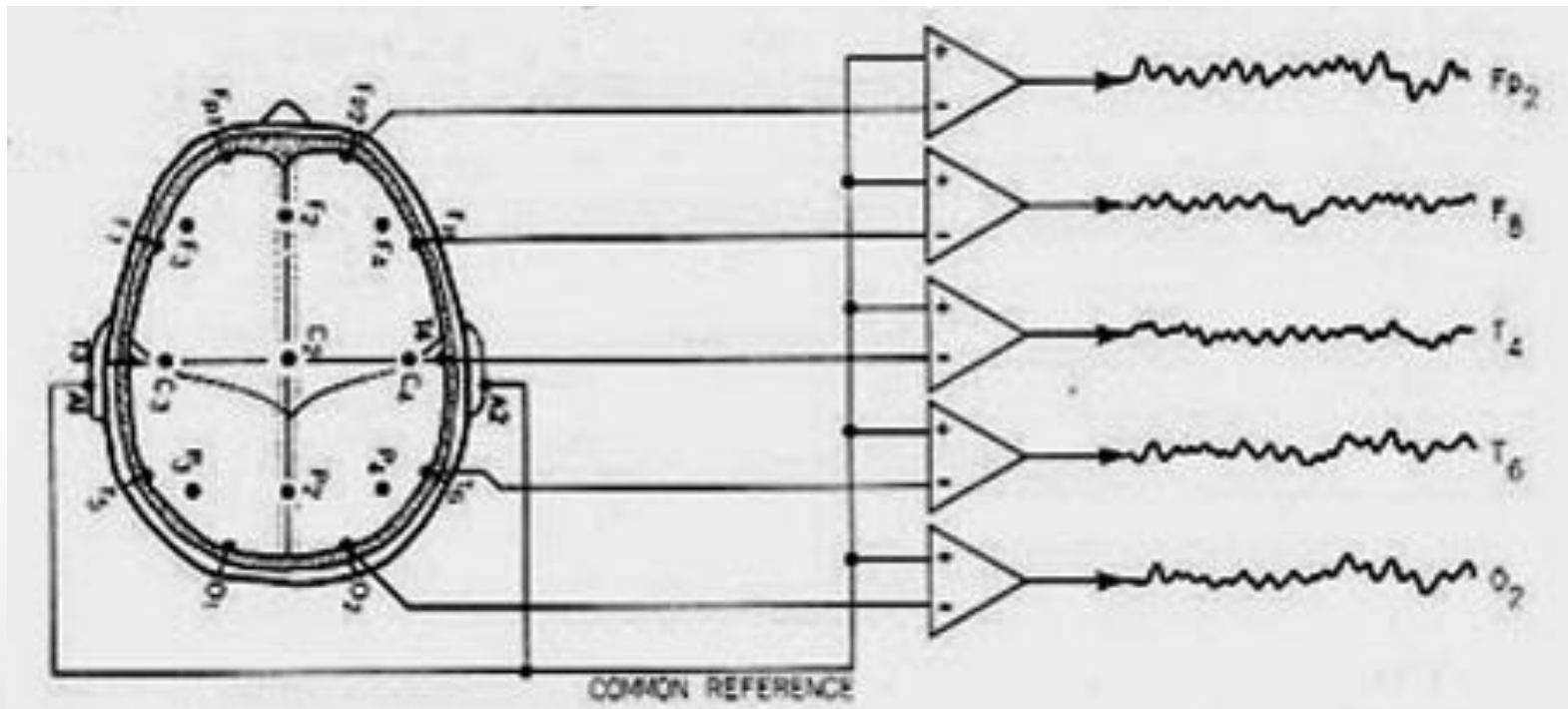
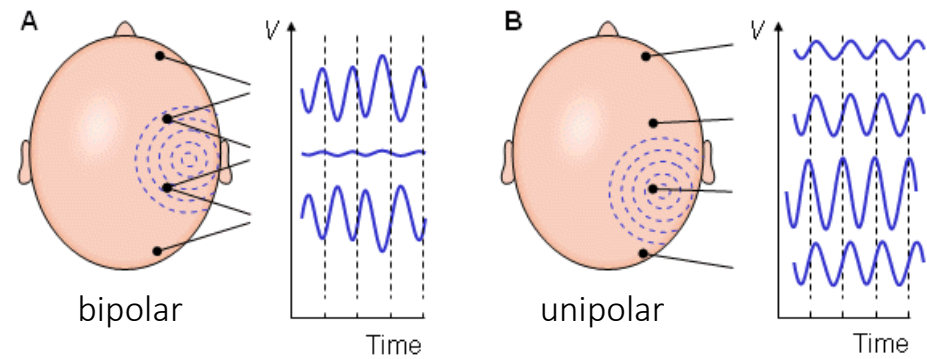
(b)

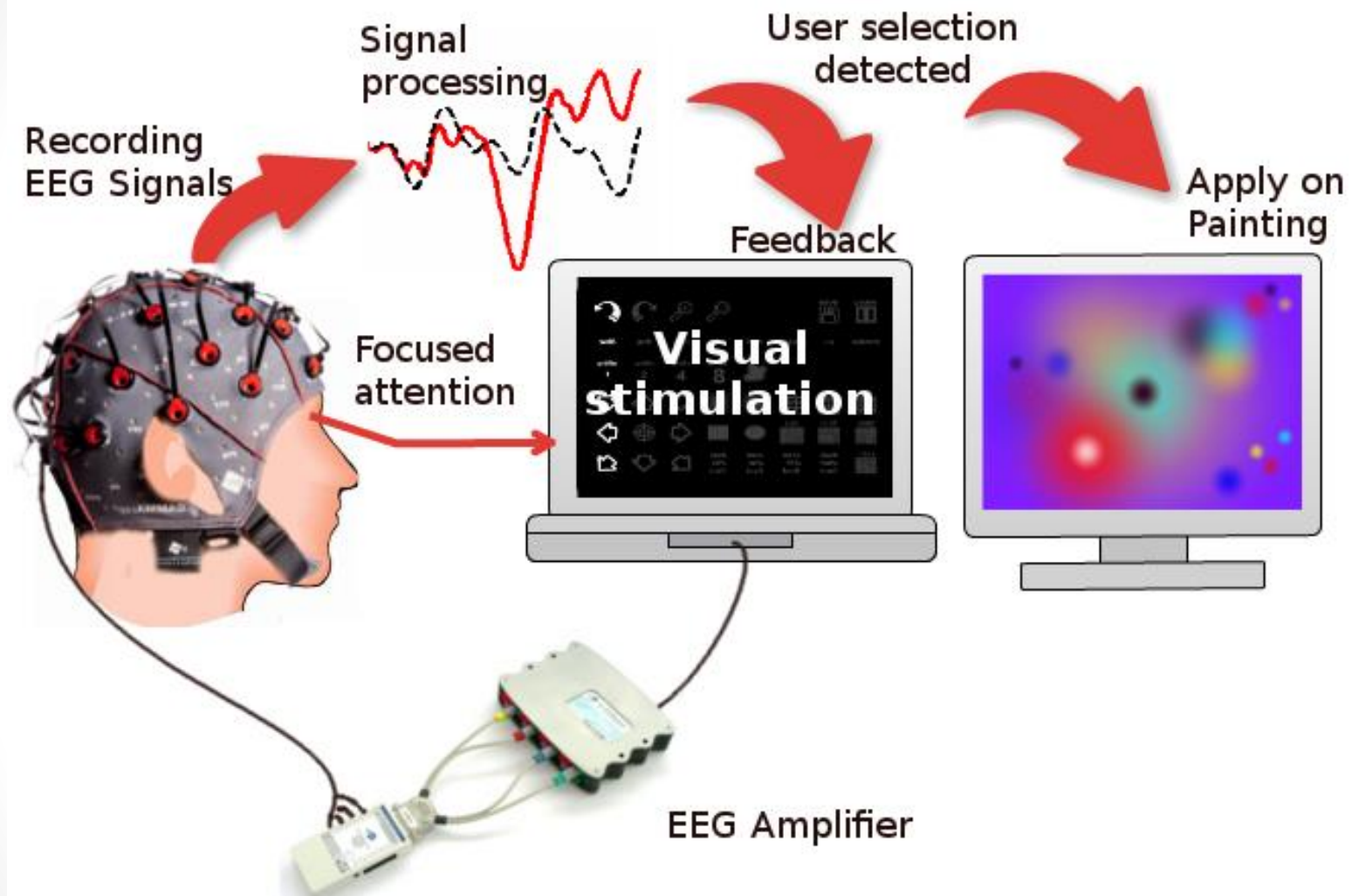


EEG /6

Referenciapont megválasztása

- Nagy átlag
- Közös referenciapont
- Páronkénti referenciapont





MEG /1

- Az EEG jelekhez hasonlóak, ám annál **zajosabbak**.
- A generált **mágneses mező** 10 fT nagyságrendű, amely jóval **kisebb, mint a környezeti mágneses zaj**
- A neuronok dendritjeiben folyó **ionikus áramok generálják**. Minden elektromos áram vele ortogonális mágneses mezőt kelt, amelyet a MEG berendezés érzékel. **Az érzékelhető mezőhöz kb. 50000 neuron szükséges**. Ezért a koponyára **érintőlegesen elhelyezkedő piramis-sejt kötegek generálják**, amelyek a barázdákban vannak
- A MEG jelet **nem csillapítja az agyi szövet**. Ezért a fej sokkal homogénebb közeg, mint az EEG esetén. A mély agyi aktivitás is jobban detektálható

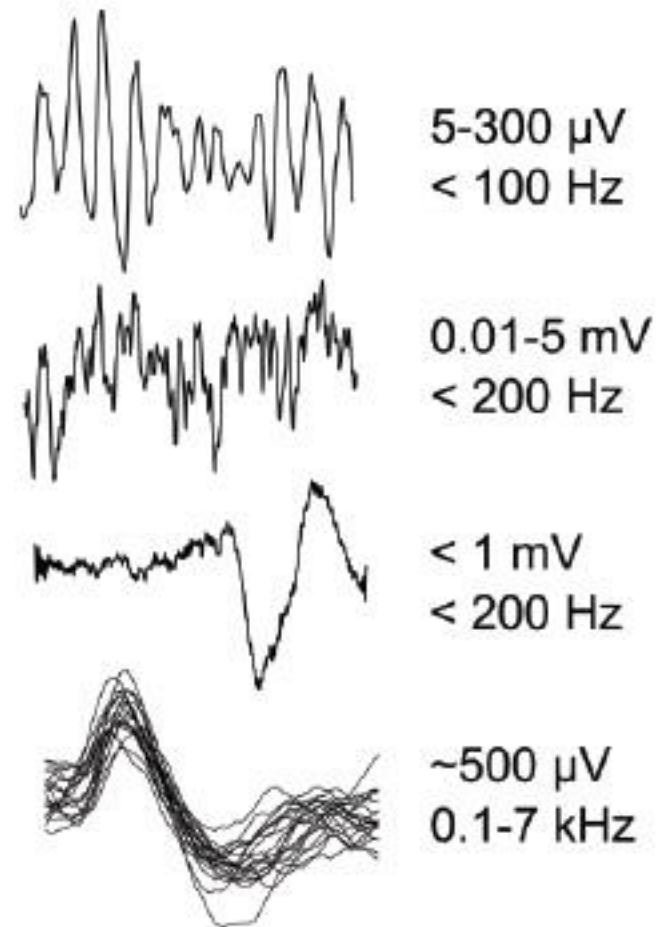
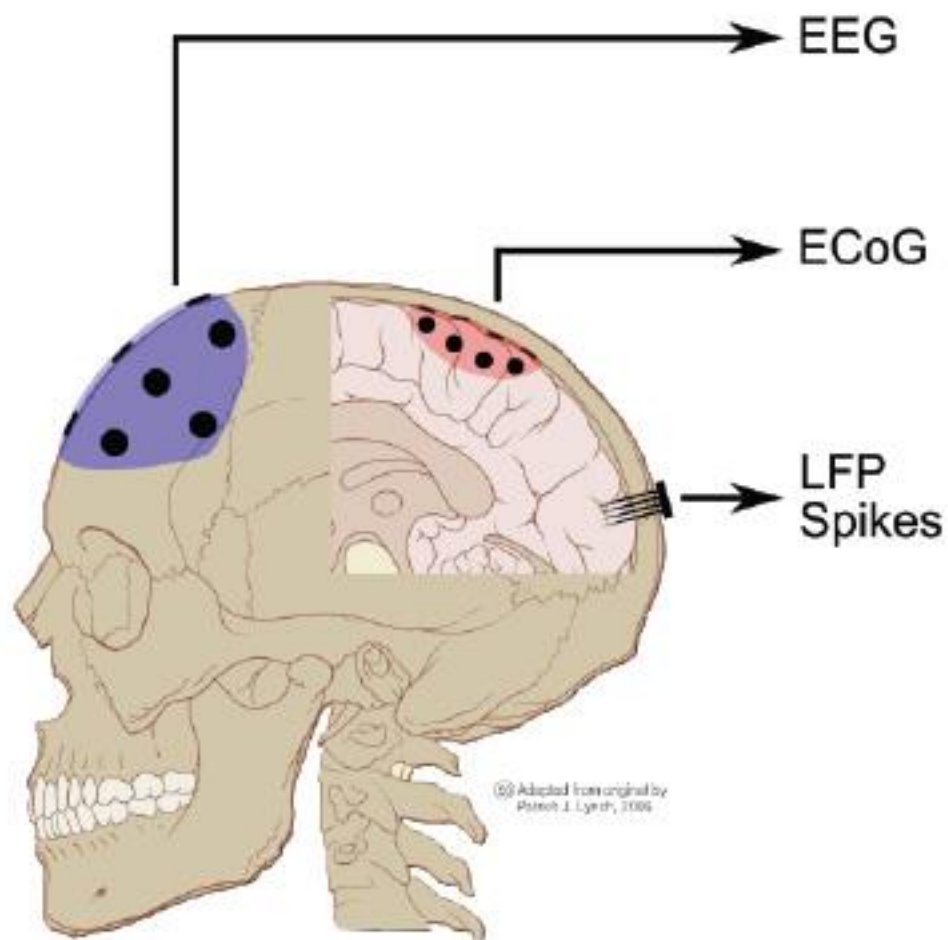
MEG /2

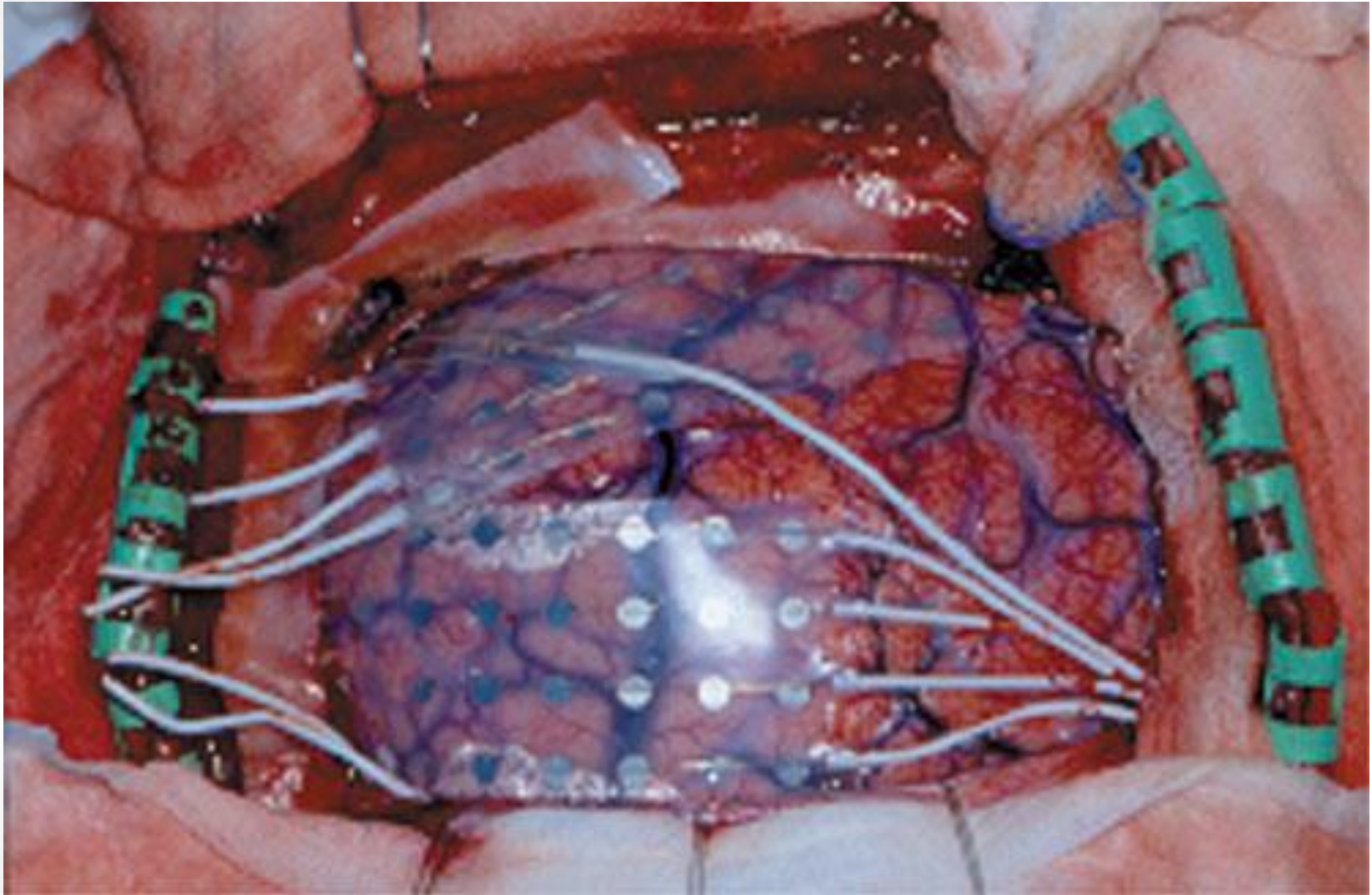
- A dipólusok által generált **egyes aktivitások kiolthatják egymást.**
- A MEG előnye az EEG jelekhez képest az, hogy **kevésbé érzékenyek az agyi szövetek nem linearitására.** Az EEG jelek viszont kevésbé környezeti zajosak és a mérőeszközök jóval olcsóbbak.
- Az EEG és MEG jelek mérésének történelme folyamatos, manapság léteznek invazív és nem invazív eljárások is.



Elektrokortikográfia (ECoG/ECG)

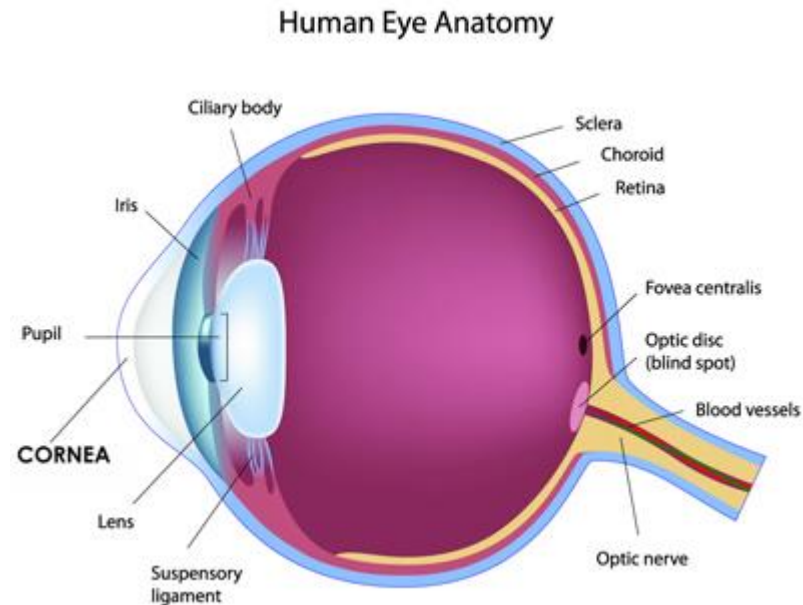
- **invazív** eljárás
 - az **agykéreg felszínén** elektródákat helyeznek el
 - **koponyán át fúrt lyukon** keresztül néhány mikron csúcsátmérőjű mikroelektródát helyeznek el az agyszövetben
- egyre gyakrabban használják embereken is
 - epilepsziás betegeknél az operáció előtt az epilepsziás góc pontos beazonosítására
- Más elnevezés
 - szubdurális EEG (sdEEG)
 - intracranialis EEG
- előnye a skalpról elvezetett EEG-vel szemben az, hogy **a kis feszültségű, magas frekvenciájú komponensek tisztán elvezethetőek**

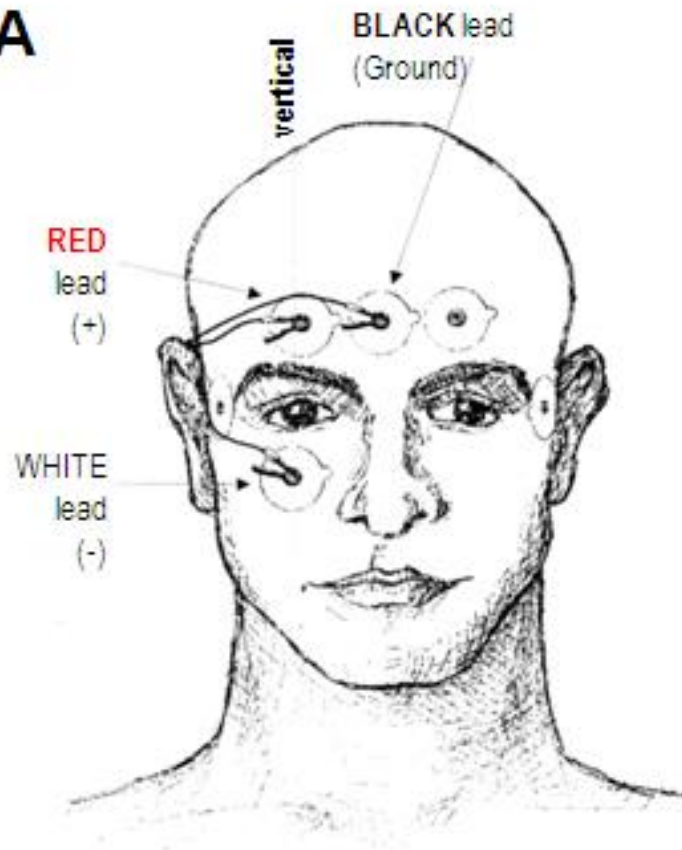
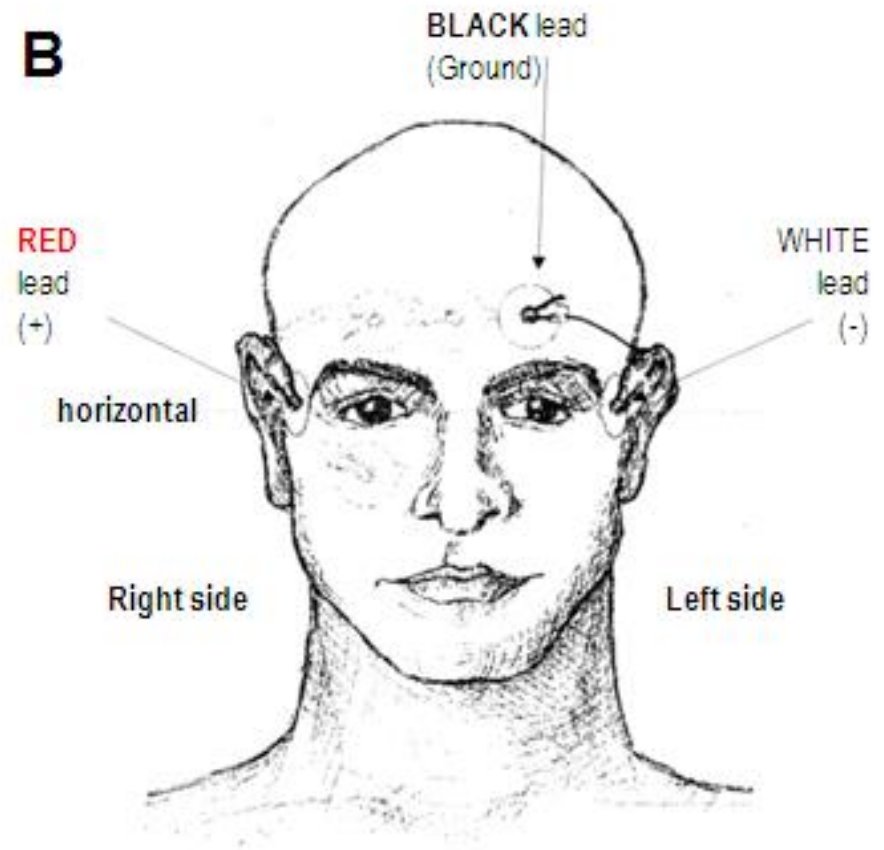




Elektrookulográfia (Electrooculography, EOG)

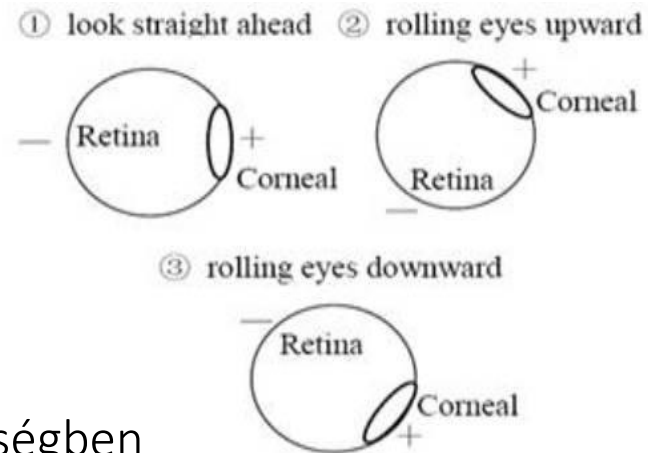
- Szemmozgás követése
- A szaruhártya (cornea) és a retina közötti **potenciálkülönbséget** méri
- Elektródapárok alkalmazása
 - fent/lent, bal/jobbal oldal

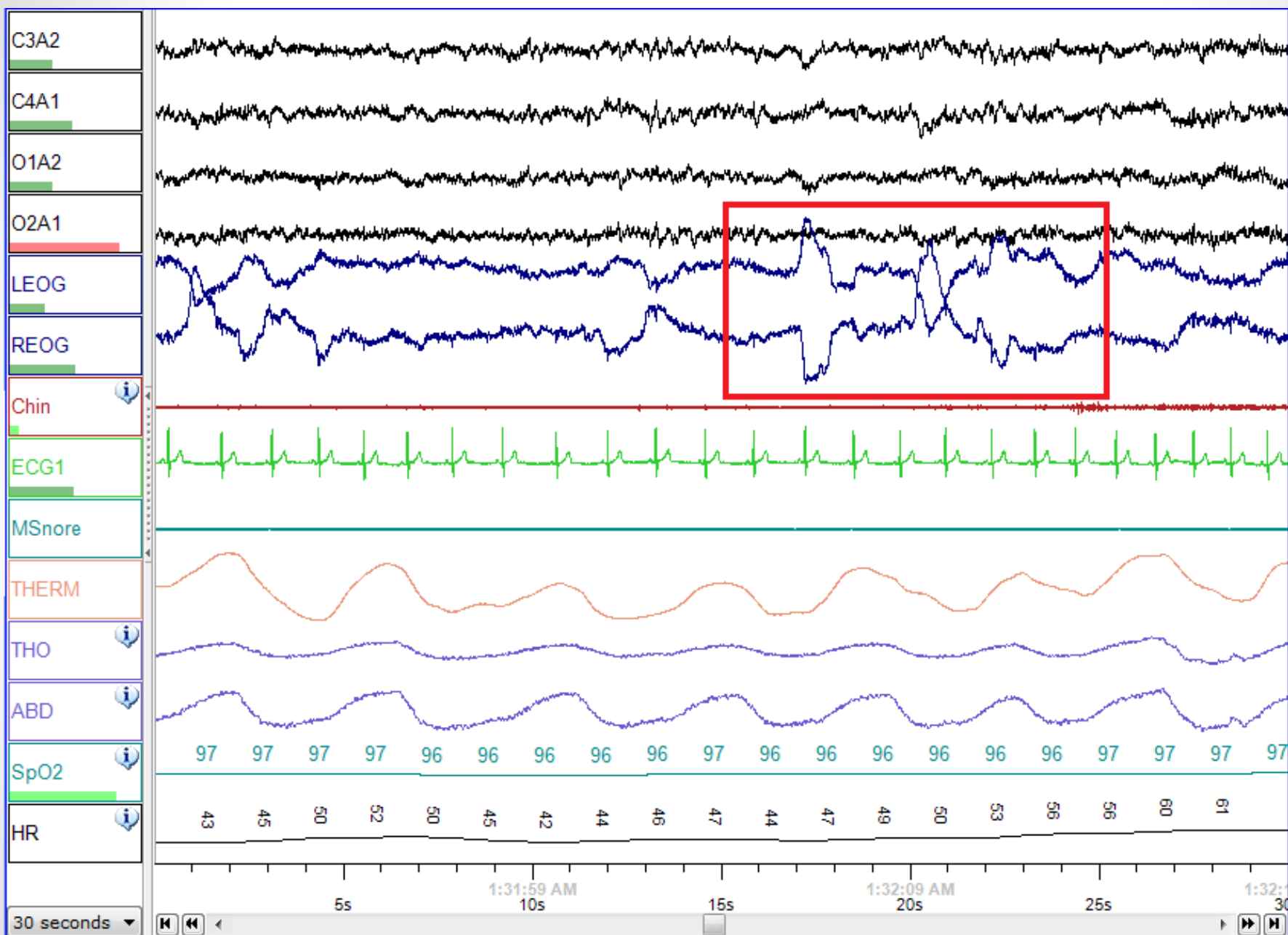


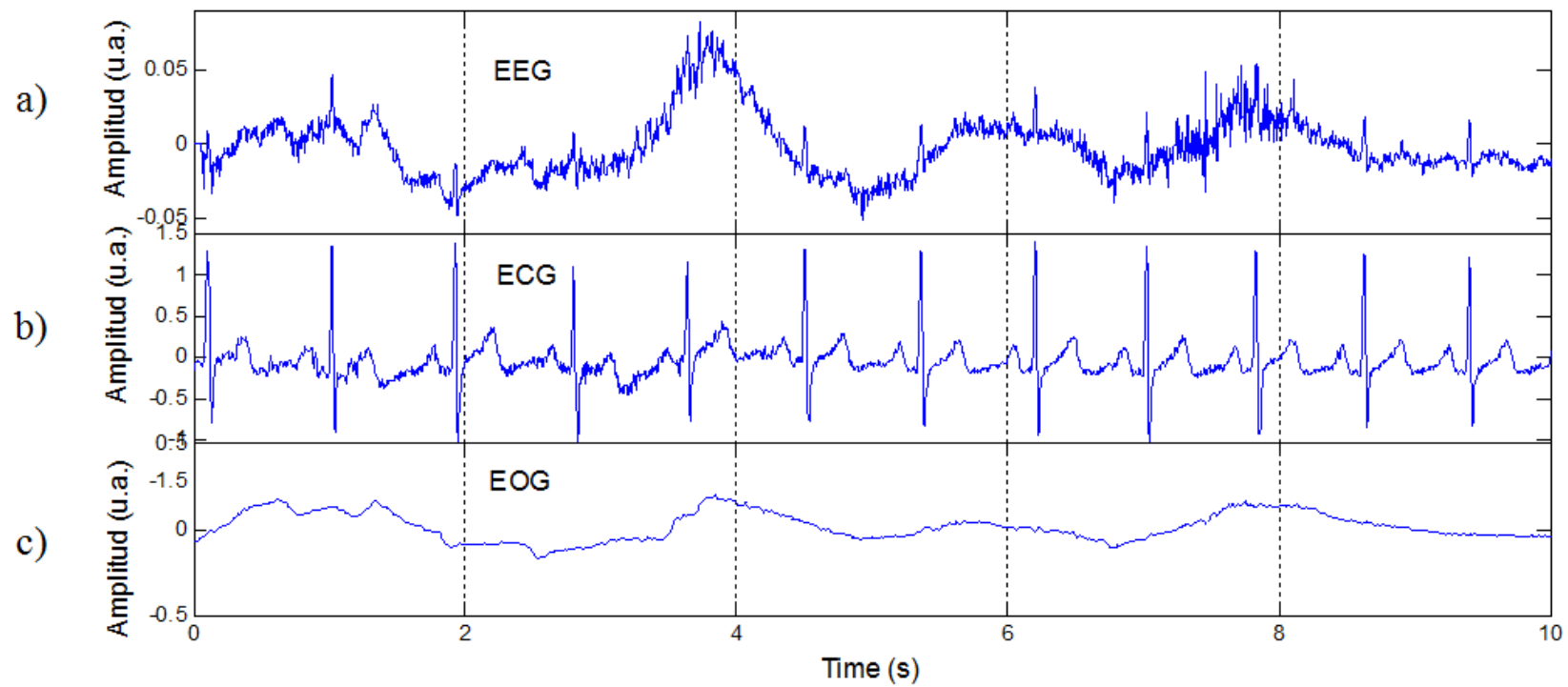
A**B**

Elektrookulográfia /2

- A szem dipólusként viselkedik
- Balra nézés esetén
 - A szaruhártya megközelíti a bal szem külső szemzugánál lévő elektródát
 - Negatív változás a potenciál különbségben
- Jobbra nézés
 - A szaruhártya megközelíti a bal szem belső szemzugánál lévő elektródát
 - Pozitív változás a potenciál különbségben



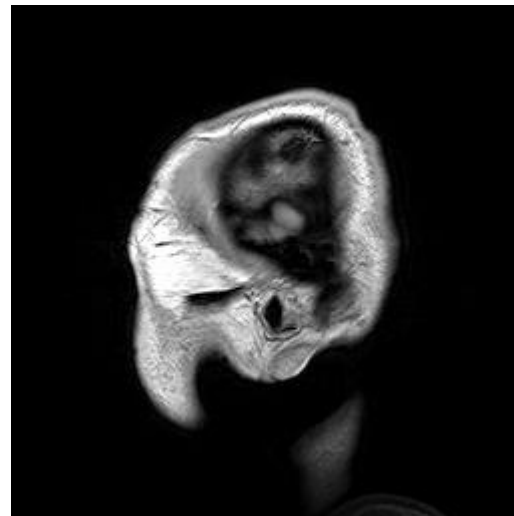
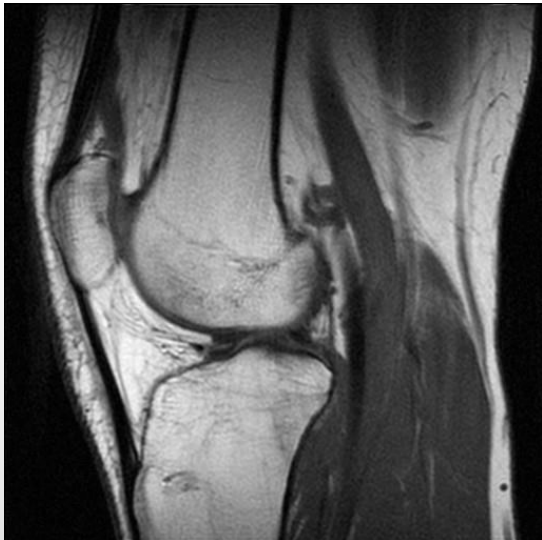




Mágneses rezonancia MRI

Mágneses rezonancia MRI

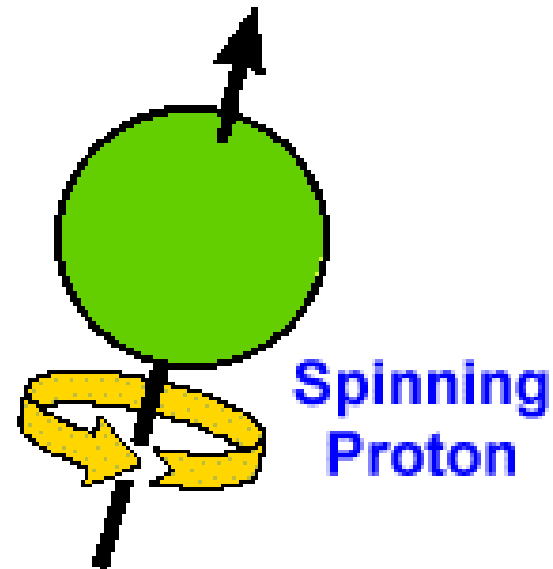
Orvosi diagnosztikában alkalmazott testi képalkotó módszer. Alkalmas agyi képalkotásra is. Létezik strukturális és funkcionális MRI képalkotás.



MRI

bevezetés

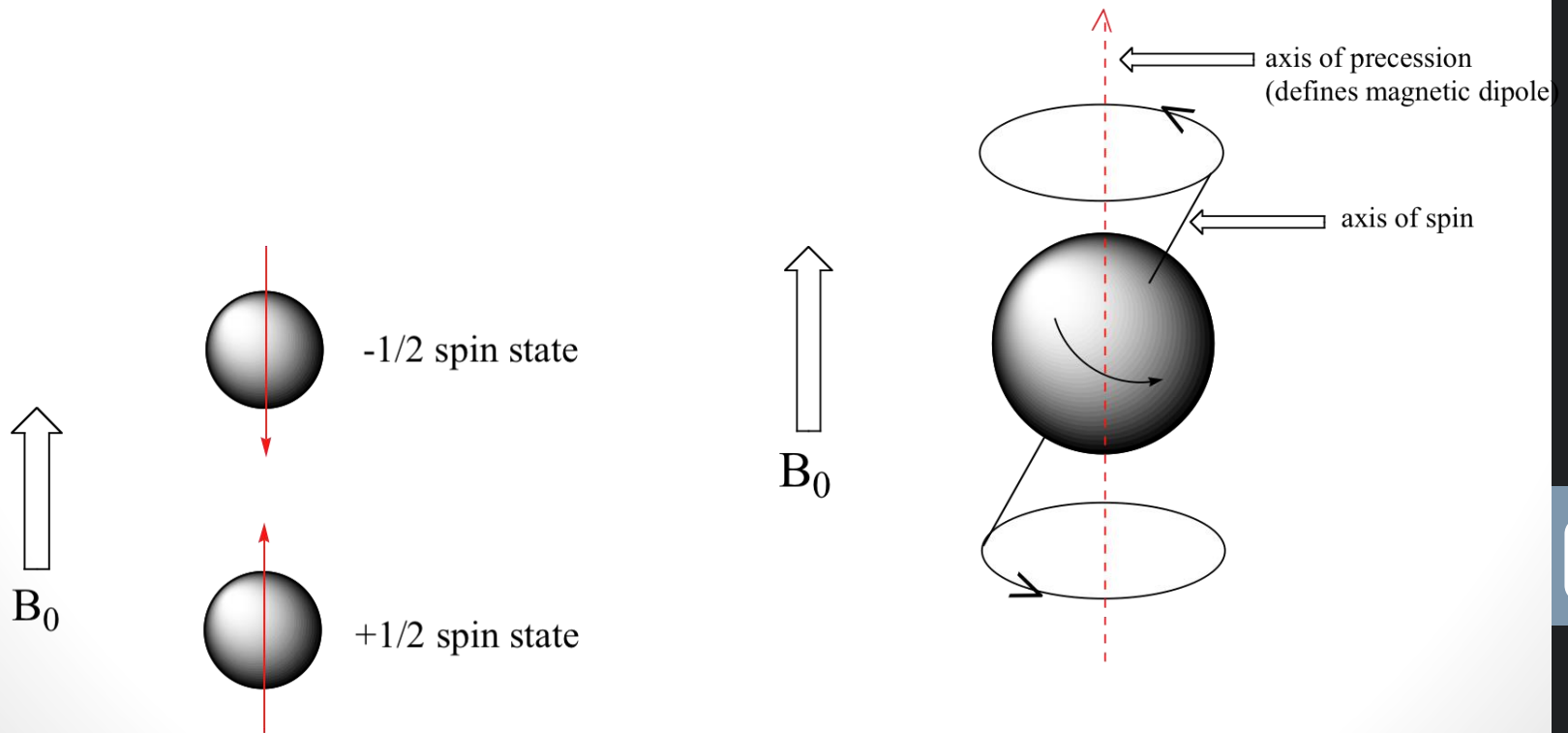
- A **mágneses rezonancia képalkotás** (magnetic resonance imaging, MRI) során a **mért jel a szövet sejtmagjának hidrogén atomjából (protonjából) ered**
- Spin
 - A proton fizikai paramétere
 - Mágneses dipólusként működik
 - Elképzelhető egy iránytűként



MRI

spin

- A spin iránya mágneses mezőbe helyezve felveszi a mező irányát
 - Vagy pontosan ellenkezőleg áll vele, de ez az MRI-ben használt mágneses erőter (B) nagysága mellett elenyésző

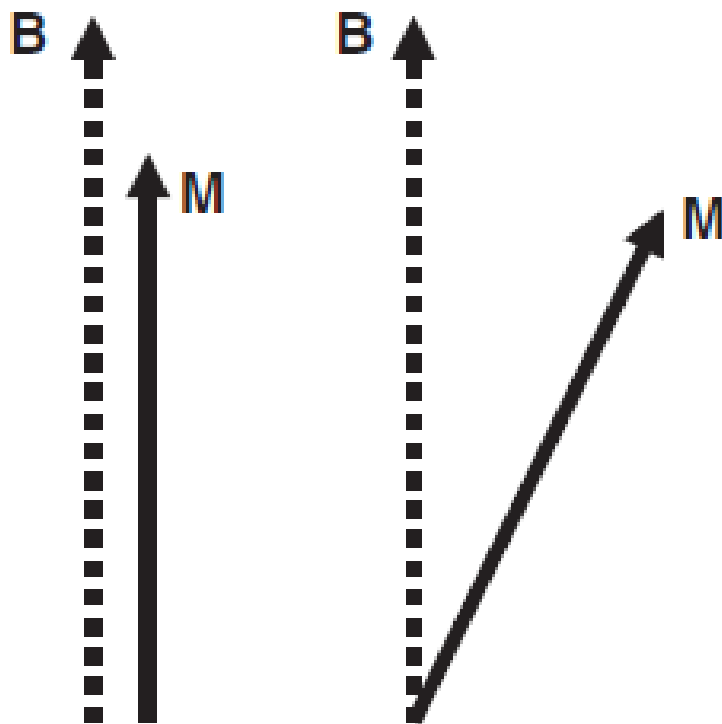


MRI

spin mágneses térben

A mágneses momentumok összeadódnak, és egy M makroszkopikus mágnesességet hoznak létre, amely párhuzamos B -vel

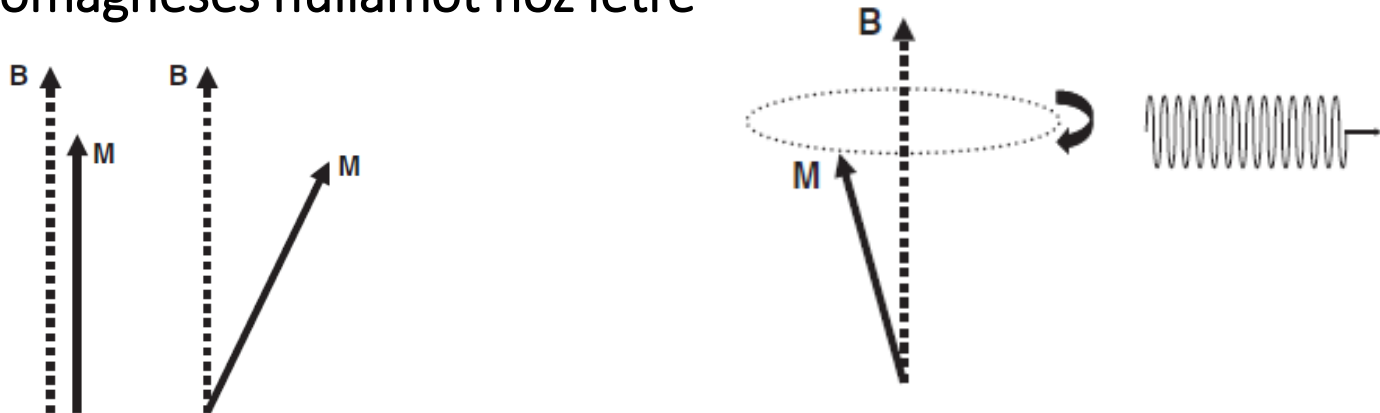
→ az M jelenléte protonok jelenlétére utal, megfelelő térbeli felbontással kép alkotható



MRI

Larmor frekvencia

- Ha a protonokat a B mágneses mezőben az un. Larmor frekvenciával azonos elektromágneses hullám éri, az M mágnesezettség elfordul a kitettséggel időarányosan
 - Az M iránya fokozatosan visszatér az egyensúlyi helyzetbe (párhuzamos B -vel): **relaxáció**
- Az elfordított mágnesezettség a mágneses mező vektora körül forog: **precesszió** (precession)
- Precesszió közben a **Larmor frekvenciának megfelelő elektromágneses hullámot** hoz létre



MRI

FM

- A **Larmor frekvencia** a B nagyságával arányos: **42.6 MHz/T**
 - Ez egy átlagos MRI-nél (1.5 T) 64 MHz
 - A mérés így FM adóval és vevővel lehetséges
- A mérés:
 - Egy FM adóhoz hasonló eszközzel pár ms-os nagyságrendű **elektromágneses hullámot** keltenek, amely **létrehozza a precessziót**
 - Egy, a **Larmor frekvenciára hangolt FM rádió vevőhöz** hasonló eszközzel **mérik a jelet**
 - Mért jel esetén a mért térben proton van
- A mágnesezettség csak akkor térül el, ha **a leadott elektromágneses jel pontosan a proton Larmor frekvenciájával egyezik meg**
 - Rezonancia hatás lép fel: MRI elnevezés
(Az MR hatást 1946-ban írták le először)

MRI

térbeli képzéskészítés

X irány: frekvencia kódolás

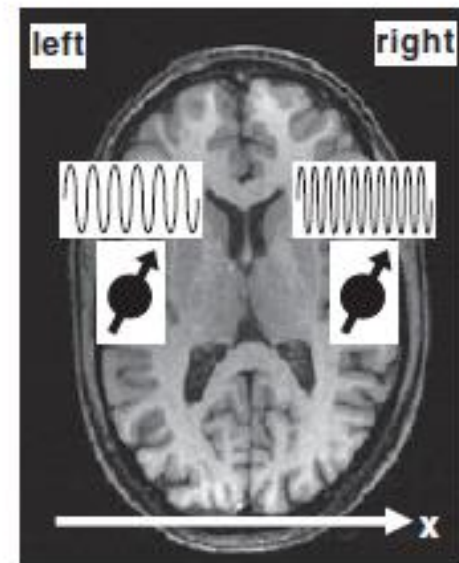
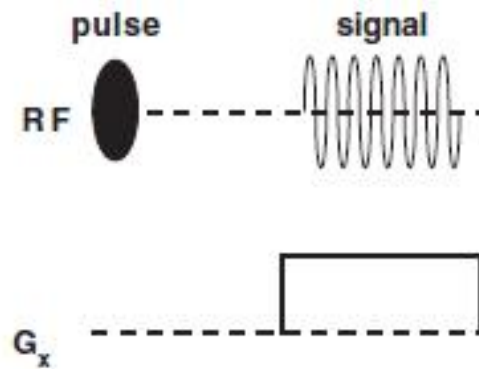
Y irány: fázis kódolás

Z irány: szelet kiválasztás

MRI

frekvencia kódolás

- Kezdeti elektromágneses impulzus
- G_x irányú **gradienstér** bekapcsolása
 - A mágneses mező x irányban nő \rightarrow a Larmor frekvencia is nő
 - **A Larmor frekvencia az x irányú pozíciótól függ**
 - A generált elektromágneses jel frekvenciája is az x pozíciótól függ
 - FM vevővel detektáljuk az összeg jelet
 - **Frekvencia elemzéssel** kiválogatjuk az egyes komponenseket
- „read gradient”

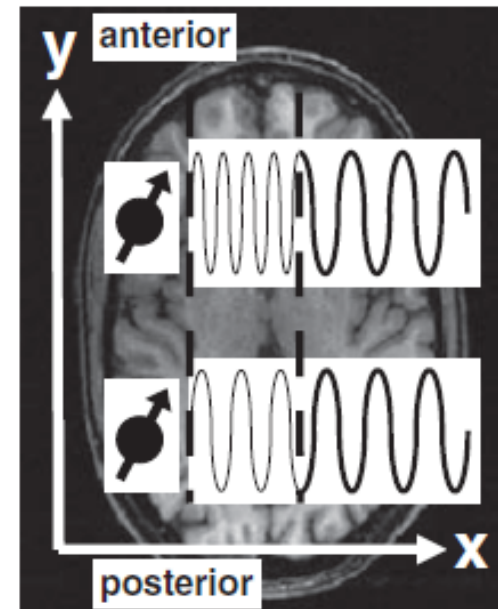
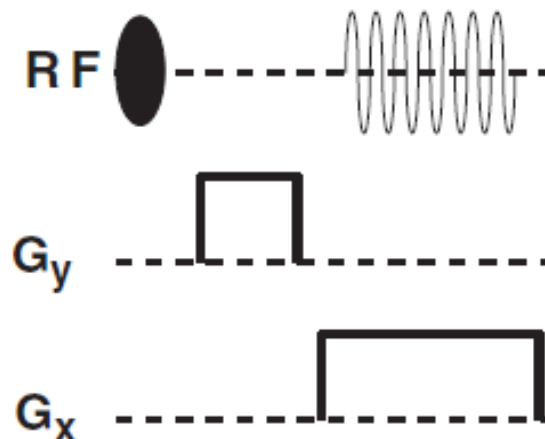


„Impulzus diagram”

MRI

fázis kódolás

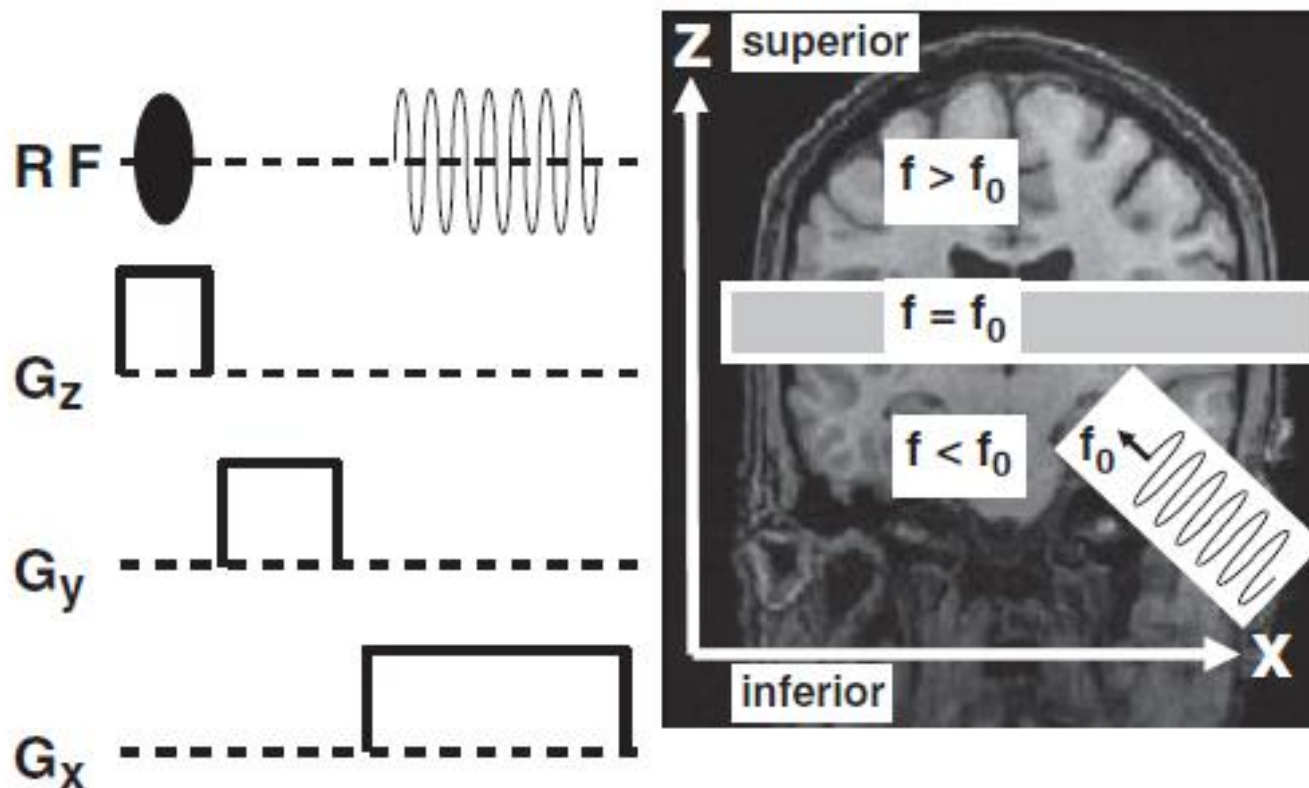
- G_y gradienstér alkalmazása 2D-s kép alkotásához
 - A jel mérése előtt y irányú gradienstérrel a protonok Larmor frekvenciájának megváltoztatása y irányban
 - A G_x gradiens kezdetekor a (G_y kikapcsolva) azonos x pozíciónál azonos Larmor frekvencia lesz, de eltérő kezdeti amplitúdó: fázis különbség
- „phase gradient”



MRI

szelet kiválasztás

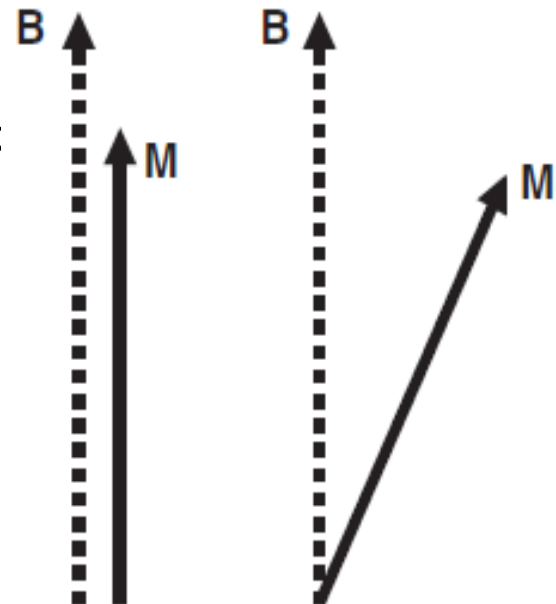
- G_z irányú gradiens tér bekapcsolása az RF impulzus alatt
 - Csak az a z-irányú szelet ad rezonancia választ, amelyiknél $f_L = f_0$
- „slice selective gradient”

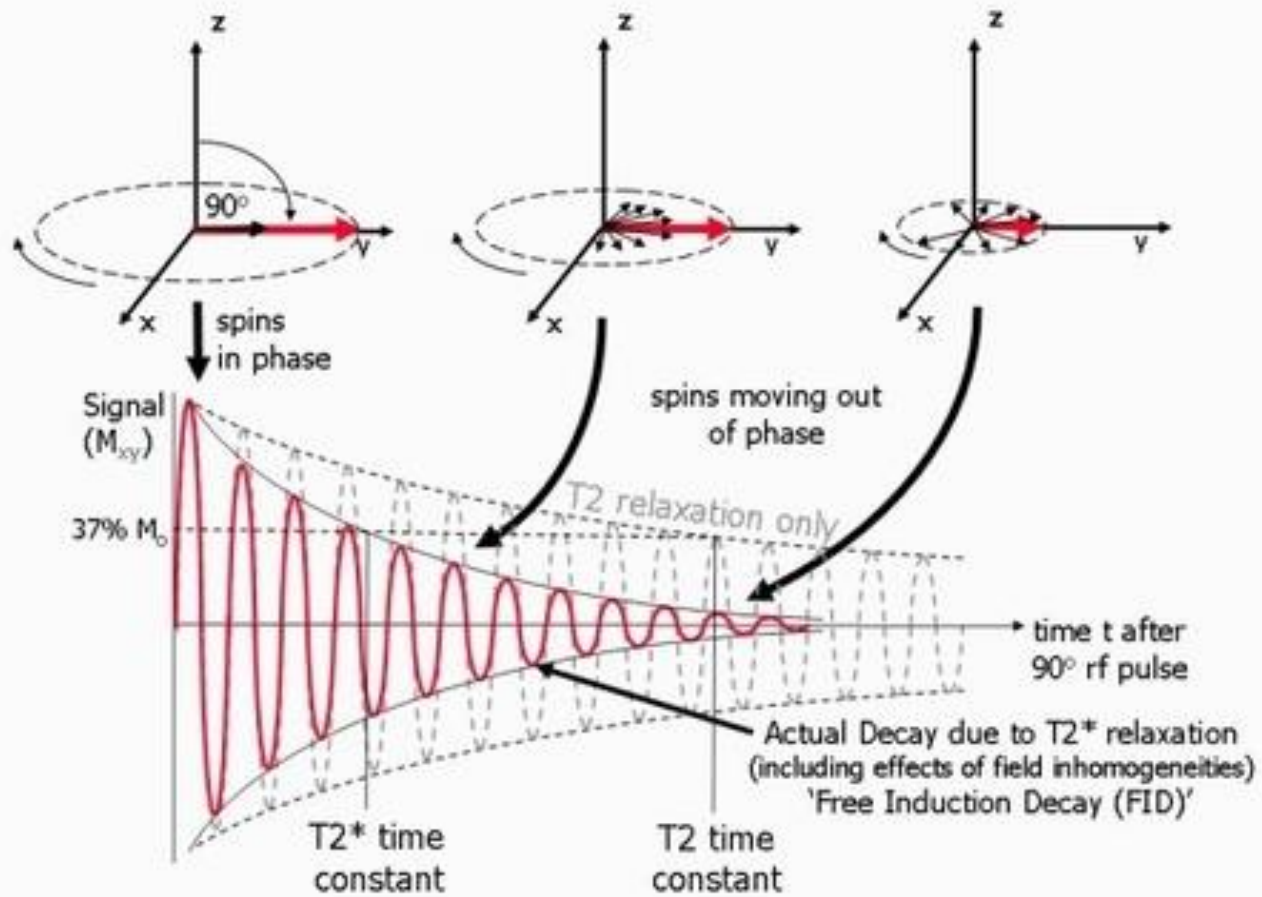


MRI

relaxációs idők

- A precessziós mozgás egy idő után csillapodik és a mágnesezettség iránya újra megegyezik a B mágneses tér irányával: **relaxáció**
- **Longitudinal relaxation time: T1**
 - A longitudinális (hosszanti) komponens maximum értékének elérése
- **Transverse relaxation time: T2**
 - a külső térre merőleges rendezettség (pl. k eltűnésének) karakterisztikus ideje
- T2*: a mágneses mezők inhomogenitása miatt hamarabb csillapodik

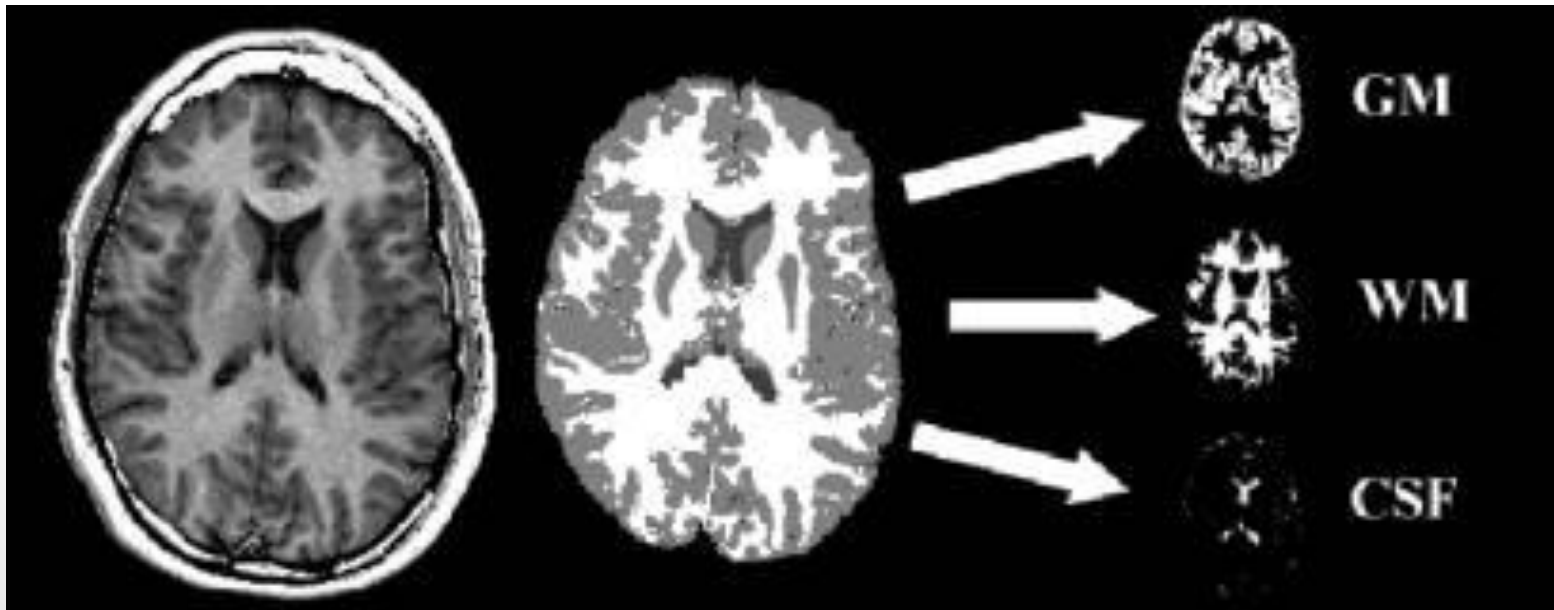
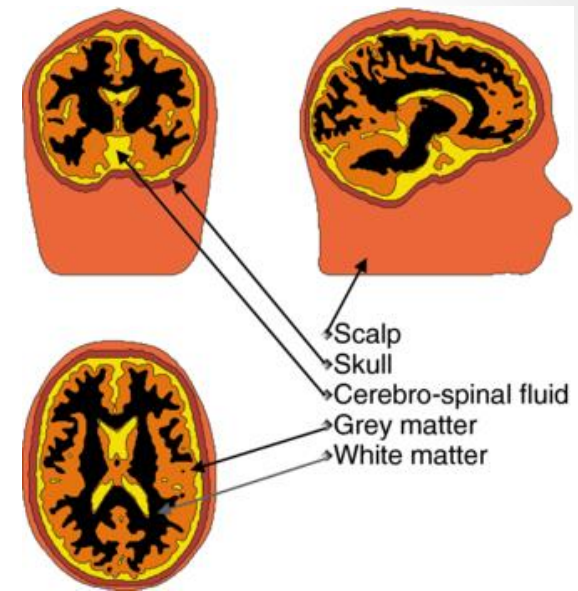




MRI

relaxációs idők

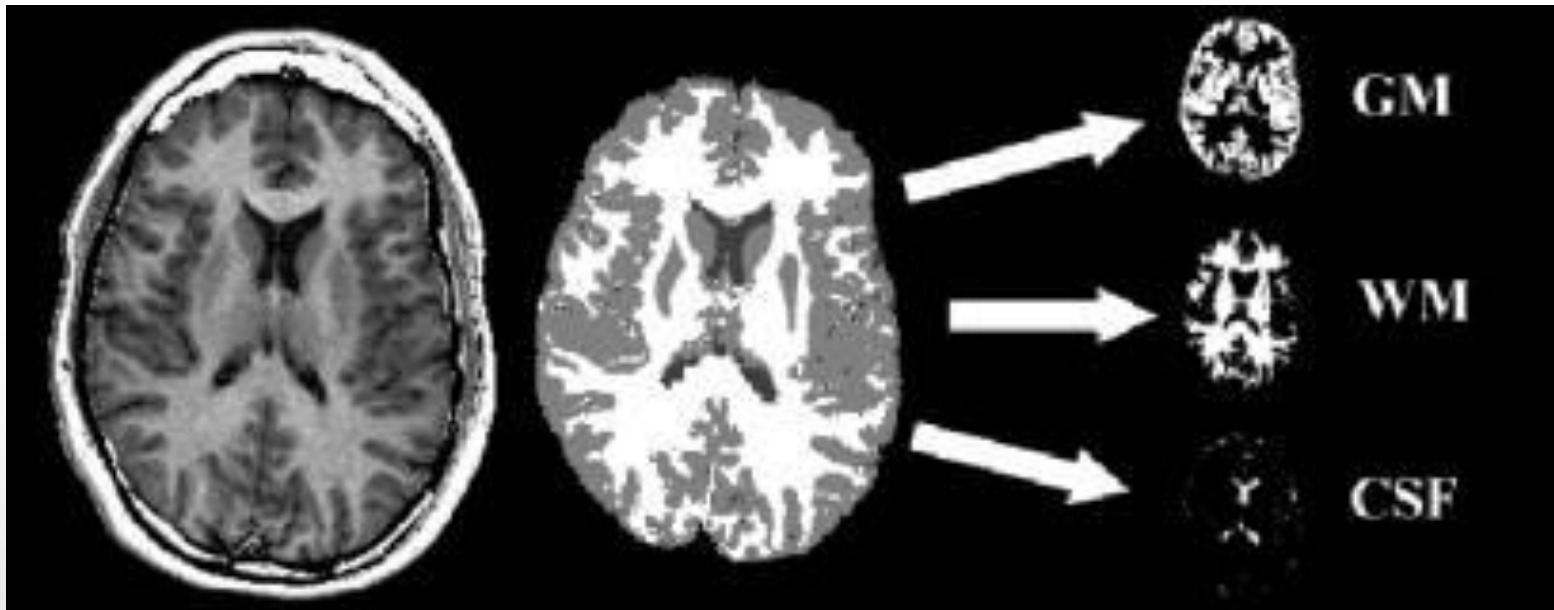
- T1 átlagos értékei
 - White matter: 850 ms
 - Grey matter: 1 300 ms
 - CSF: 4 500 ms
- A T1 időt kihasználó eljárások **morfológiai vizualizációt** tesznek lehetővé



MRI

relaxációs idők

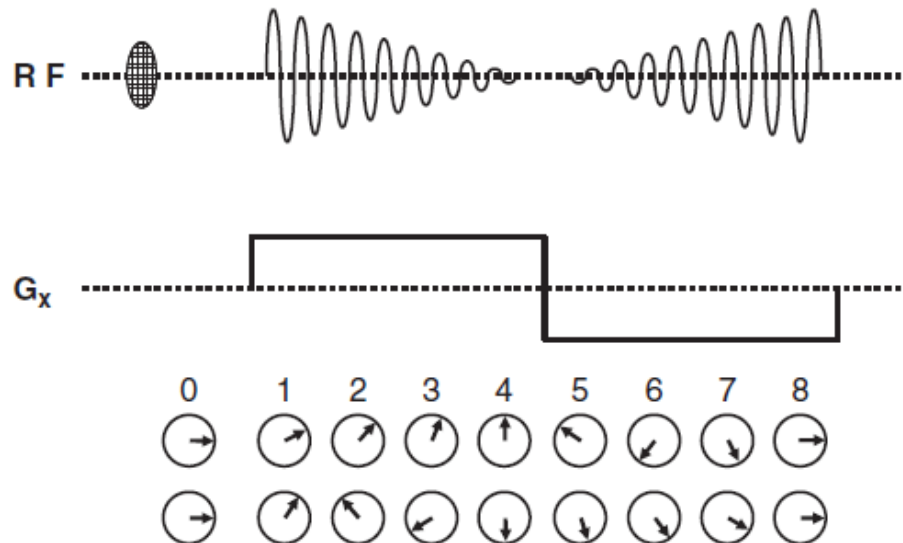
- T2 átlagos értékei
 - White/Grey matter: 80-110 ms
 - CSF: 2 000 ms
- Lehetővé teszi az agyi szövetek és a folyadékkal telt üregek (pl. ödéma) megkülönböztetését



MRI

gradiens echo

- A gradiens mágneses mező miatt a különböző frekvenciájú protonok destruktív interferencia miatt **jelveszteséget** okoznak (dephrasing)
- A gradiens megfordításakor a jel újra felerősödik (**rephrasing**)
- $T2^*$ -súlyozott: a jel csillapodása arányos az effektív $T2$ -vel
 - Alacsonyabb jel intenzitás az alacsonyabb $T2^*$ értékű területeken



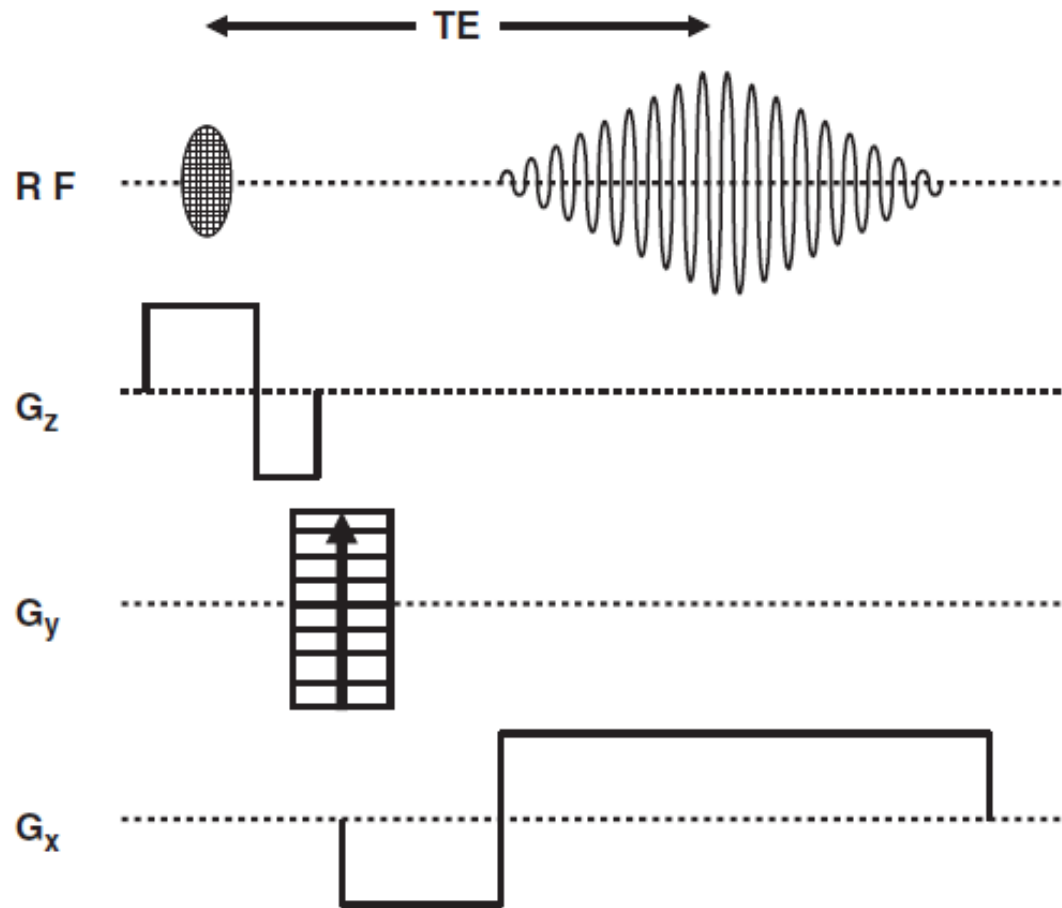
MRI

gradiens echo eljárás

- TE: echo time

- Nem lehet $\gg T2^*$
- Nem lehet $\ll T2^*$

- Neuronális aktivitás mérése:
neuronális aktivitás kis $T2$ -beli változást okoz (BOLD signal)



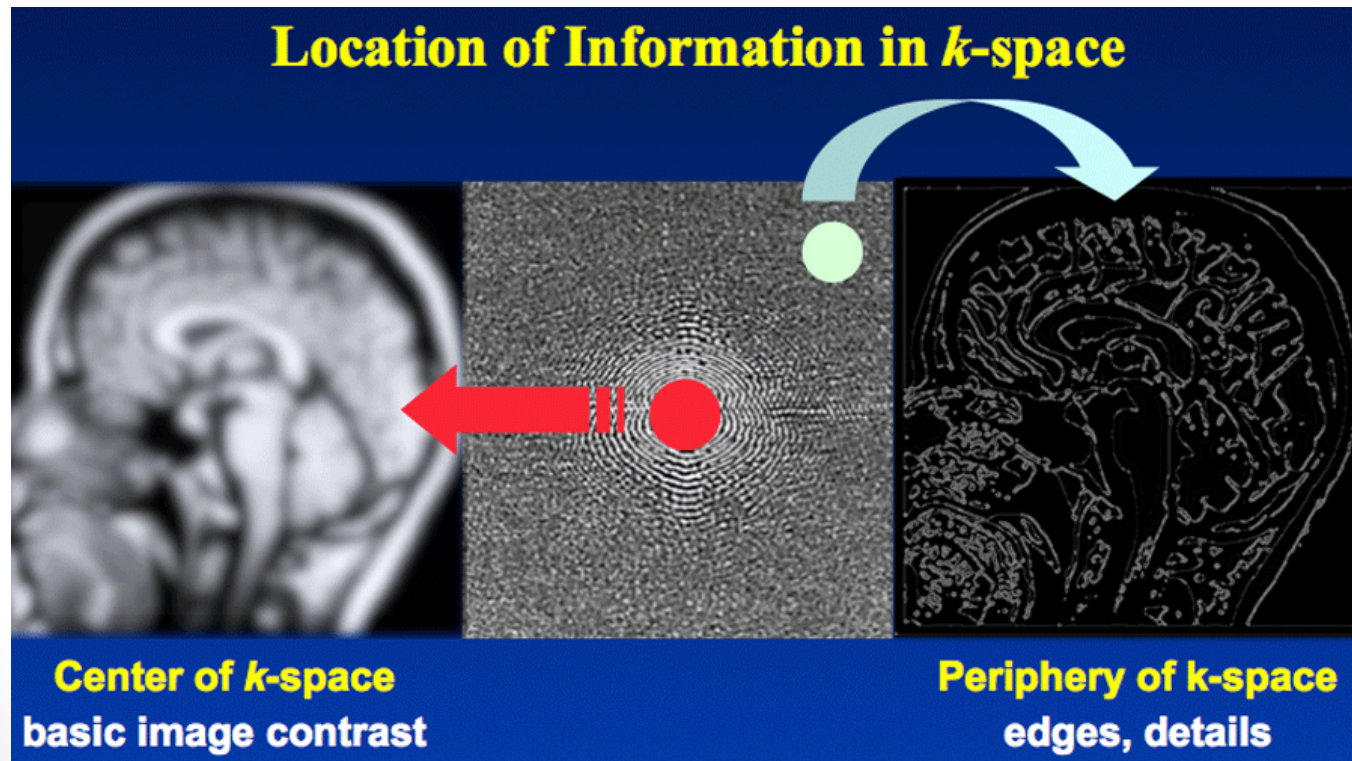
MRI

K-tér

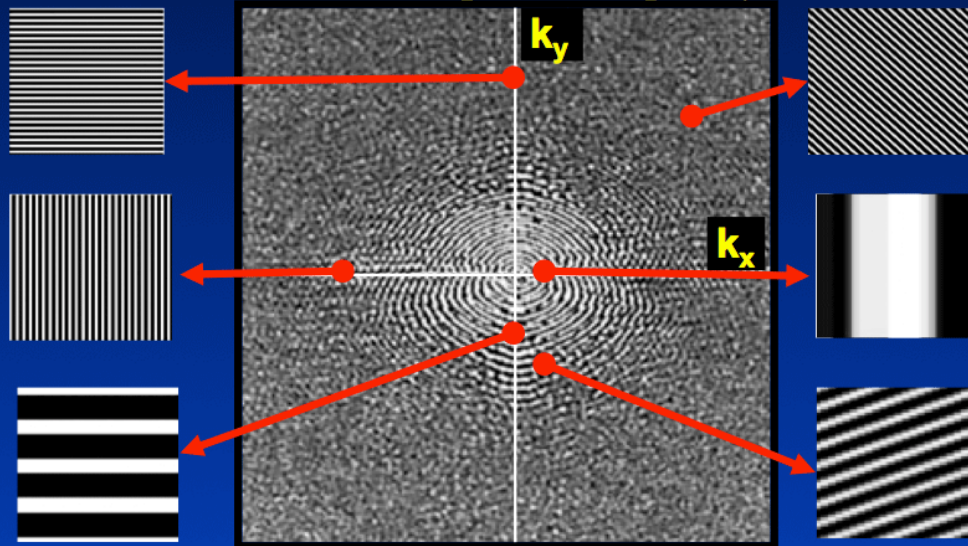
Hasznos matematikai leírása és kódolása az MR képalkotásnak

K-tér: k_x , k_y koordináták

- k -értékek (k_x , k_y): a G_x és G_y gradiensek alatti terület



Each Point in K-space Corresponds to a Particular Spatial Frequency



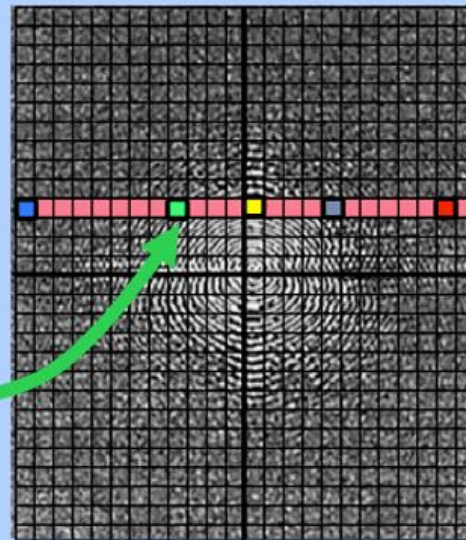
MR Signal with
Sampled Raw Data



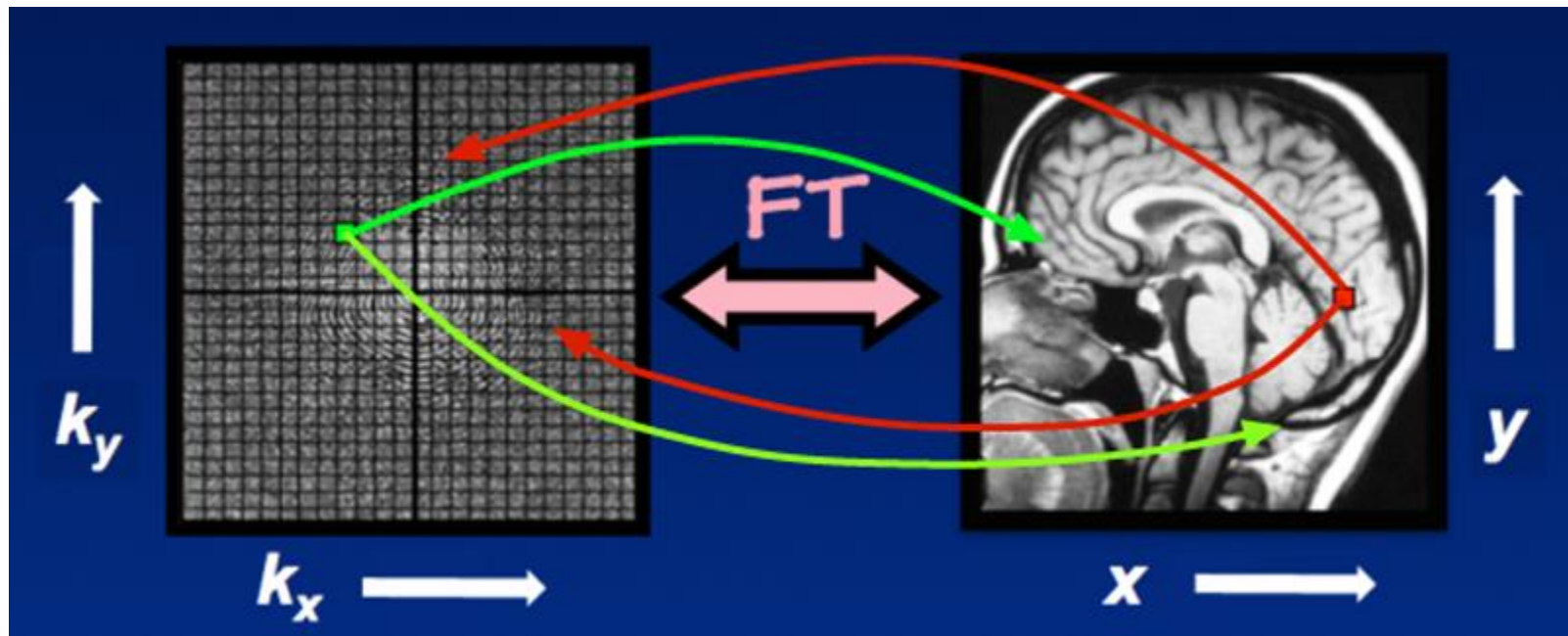
Re -1.028

Im +0.913

Each data point is a
complex number,
with real and
imaginary
components

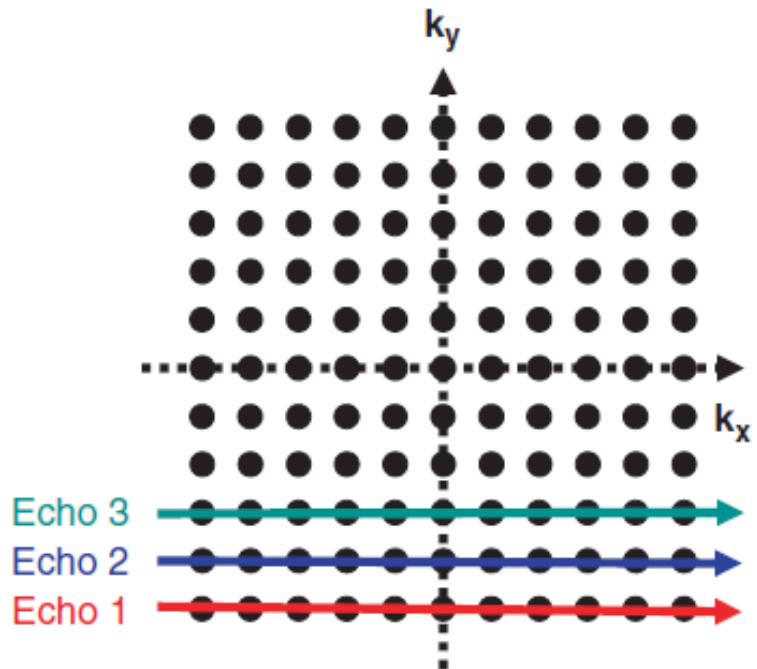
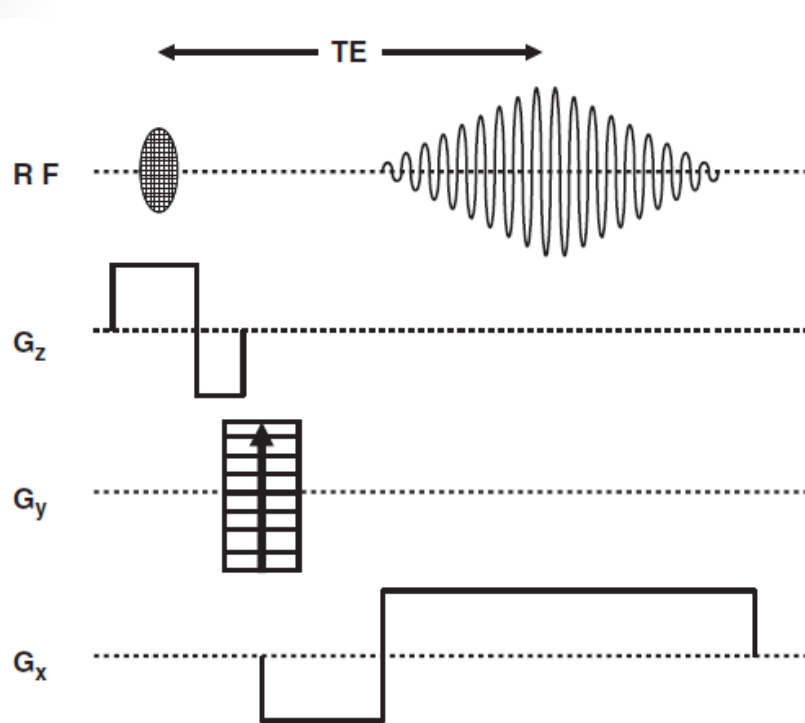


Phase Encode
Gradient Step



MRI

k-tér



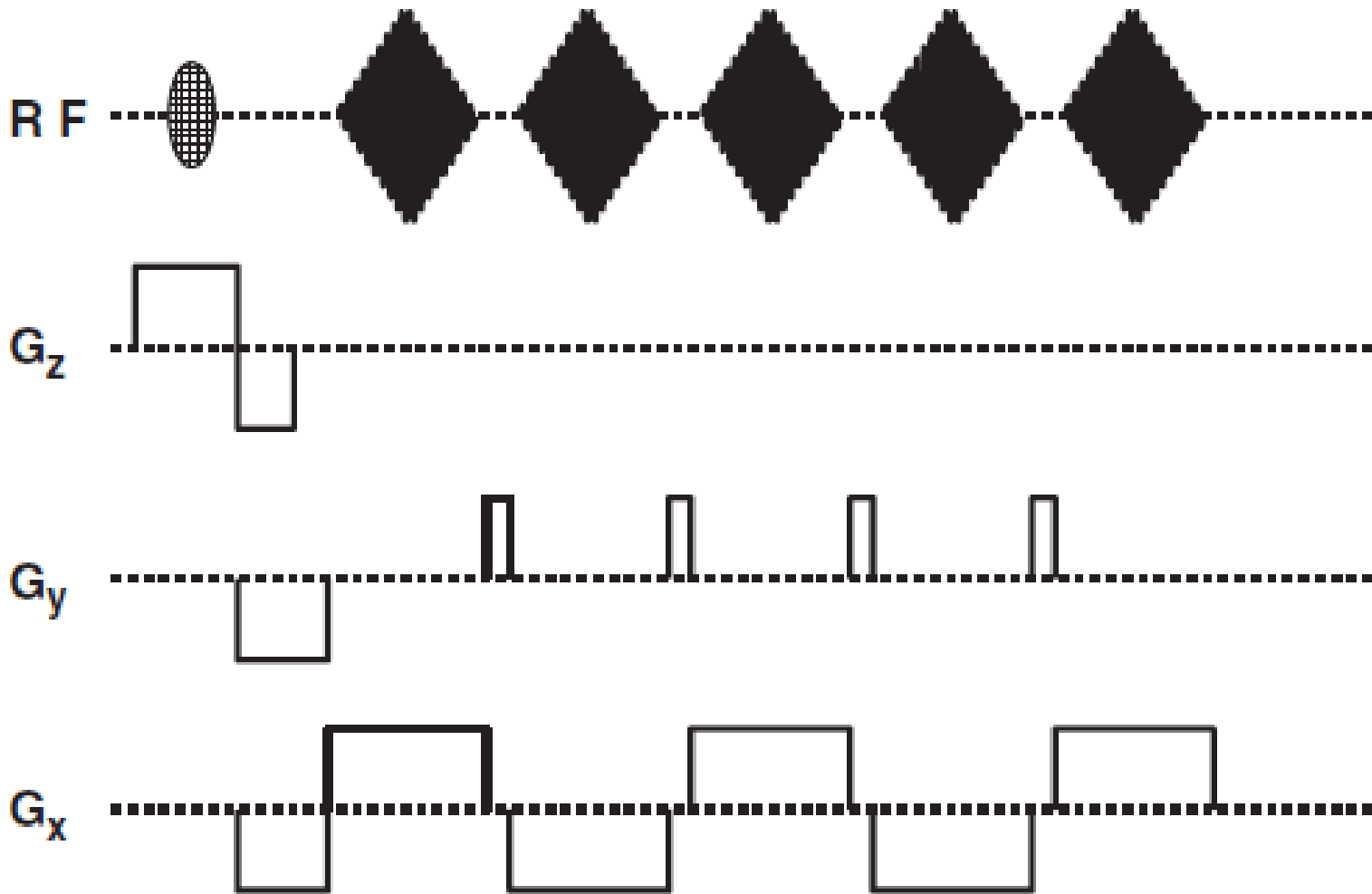
MRI

Echo Planar Imaging (EPI)

- **A gradients echo megoldás időigényes**
 - Minden új PE (phase encoding) iteráció új szelet kiválasztó impulzust igényel
- **EPI megoldás: a szelet kiválasztás után gradients echo sorozat mérése a read gradient folyamatos invertálásával**
 - Rövid y-irányú gradients pulzust („blip”) kapcsolunk be a mérések között
- **Egyetlen szelet kiválasztó impulzust igényel, egy szelet mérése 100 ms nagyságrendű**
- **Erősen T2*-súlyozott**
 - Csökkent intenzitás az inhomogén lokális mágneses mezőknél
 - Ideális fMRI méréshez

MRI

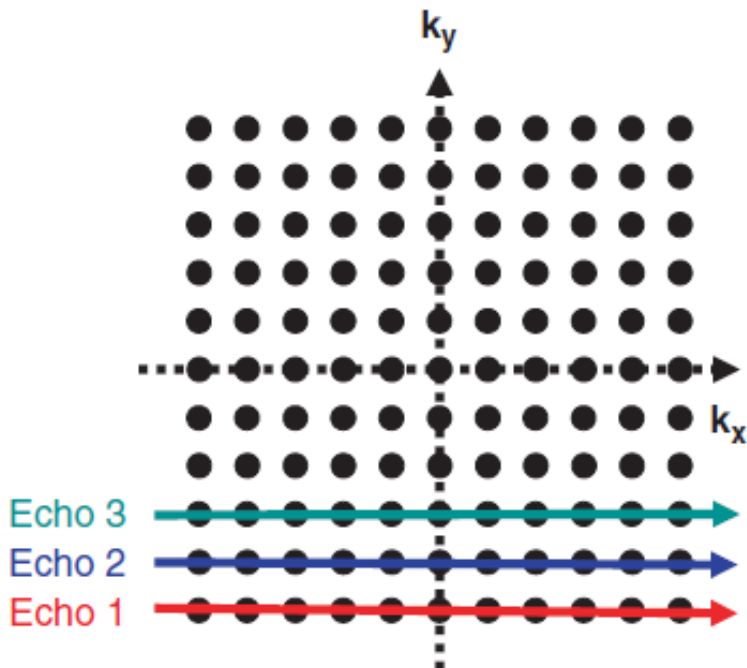
Echo Planar Imaging (EPI)



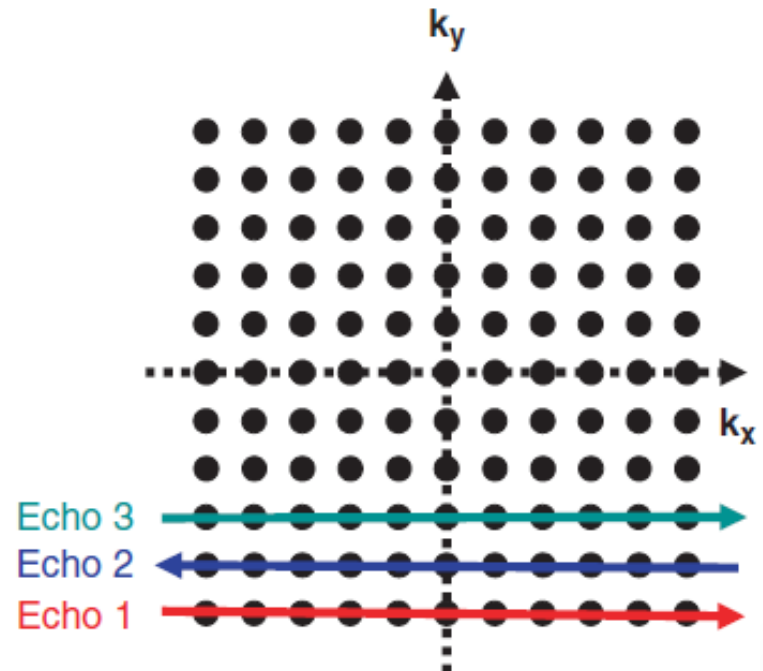
MRI

Gradients echo vs EPI

Gradients echo



Echo Planar Imaging



MRI

Specific Absorption Rate (SAR)

- A rádiófrekvenciás impulzus során energiát adunk a spin rendszernek
- A baj, hogy az RF elektromos áramot is indukál a szövetben
 - A szövetet felmelegíti!
- → Így az RF energiájának csupán egy része jut a spinek gerjesztésére, a maradék nem kívánt hőt eredményez
- **SAR: az RF teljesítményének azon része, amelyet a szövet felvesz**
 - Mértékegysége: [W/kg]
- A legnagyobb megengedett SAR: 3.2 W/kg
 - Az EPI alacsony SAR értékű (egyetlen RF szükséges szeletenként)
- Elektromos eszközök használata az MR készülékben körültekintést igényel

fMRI

Neuronális aktivitás - BOLD jel

- **BOLD:** Blood-oxygen-level dependent, vér-oxigén-szint függő
- A gradients echo mérési technikák esetén **a neuronális aktivitások területein átmeneti jelerősödés figyelhető meg**
 - Megfelelő TE idő esetén
- **Nyugalmi állapotban:**
 - Deoxyhaemoglobin: paramágneses
 - Lokálisan erősíti a statikus mágneses teret
 - Agyi szövet: diamágneses
 - Gyengíti a statikus mágneses teret
 - → inhomogenitások a mágneses mezőben
 - Rövidebb T2* idők → gyengébb jel a T2-súlyozott mérésekben
- **Neuronális aktivitás esetén több oxigén áramlik az aktivitás területére**
 - Diamágneses oxyhaemoglobin koncentráció növekszik
 - Inhomogenitások csökkennek → nagyobb jelerősség

MRI

Agyi véráramlás (Cerebral blood flow, CBF)

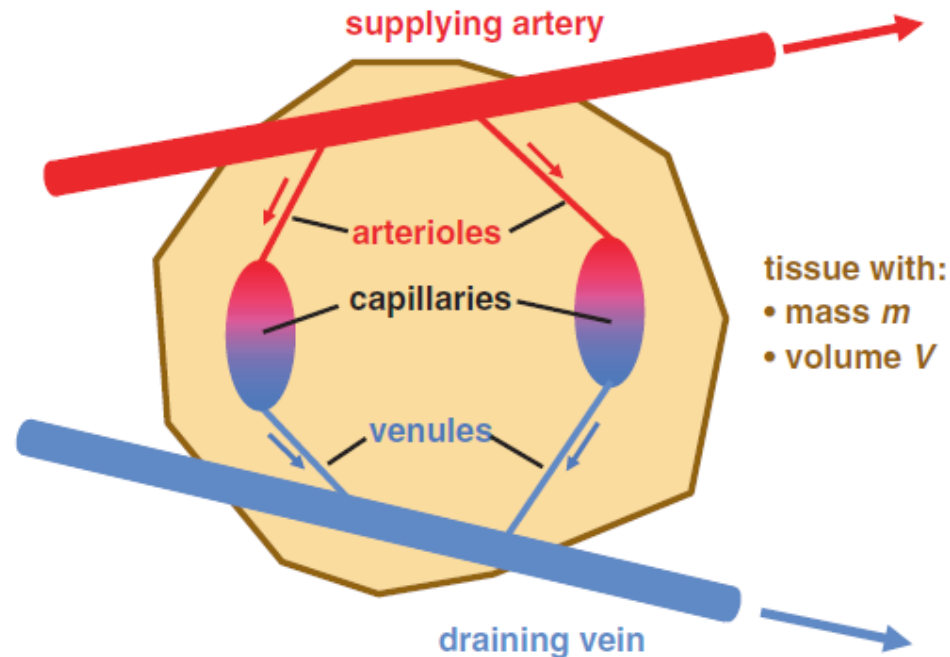
- **CBF: mérték az artériás vér szállítására**
 - Az agyi szövetek oxigénellátására
- **Megemelkedett CBF** lehet a neuronális aktivitás által előidézett megnövekedett oxigénigény miatt
 - Magasabb oxyhaemoglobin sűrűség → „BOLD hatás”
- **Csökkent CBF** oxigénhiányos állapotot jelez (hypoxia)
 - Agyi sérülés jelzése (pl. stroke)
- Lényeges paraméter orvosi patológiai diagnózisban
 - Stroke
 - Epilepszia
 - Rák

MRI

Agyi véráramlás (Cerebral blood flow, CBF)

- Mértékét leírhatjuk a kapillárisokhoz szállított **artériás vér szállítási rátájával az agy egy V térfogatú részén** (általánosan használt egysége 100 ml vagy 100 g)

$$CBF = \frac{1}{V} \cdot \frac{\Delta V_B}{\Delta t}$$



Csak a kapillárisokban lévő vér járul hozzá a CBF-hez, az erekben és az artériákban lévő nem

MRI

Agyi véráramlás (Cerebral blood flow, CBF)

Két fő eljárás létezik a CBF mérésére

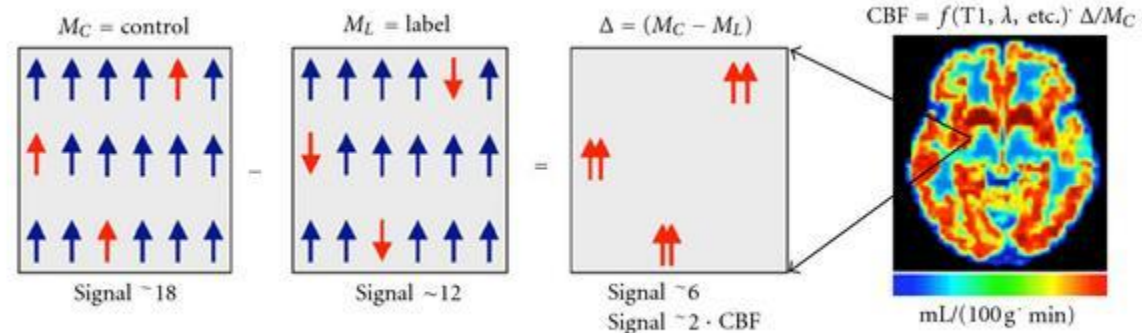
- Dynamic susceptibility contrast MRI, DSC
- Arterial spin labelling (ASL)

MRI

DSC

- **Paramágneses kontrasztanyag** (Gd-DTPA, gadolinium)
 - Invazív eljárás
 - Lokálisan csökkenti a T1, T2 és T2* időket
 - Gyors sorozatok mérése lehetővé teszi a kontrasztanyag haladását
- **T2 és T2* súlyozott mérési technikák** esetén jobb időbeli felbontás
- **A festékanyag áthaladásának időgörbéből információ nyerhető** a CBF-ről, a CBV-ről
- **A jel intenzitásából mérhetjük a T2 és T2* időket**
 - Ezek arányosak a kontrasztanyag koncentrációjával
 - Koncentráció-idő görbét kaphatunk
- **Hátrány**
 - **A CBF információ kinyerése bonyolult**
 - **Lassú:** a kontrasztanyagnak ki kell ürülnie

MRI ASL



Az artériás vért **mágneses jelöléssel** látjuk el

- RF impulzussal 180 fokkal megfordítjuk a spineket egy adott terület alatt
- Az invertált vér csökkenti a szövetek mágnesezettségét
 - Csökkent MRI jel

Nem invazív

- 180 fokos rádiófrekvenciás invertáló impulzus
- Mágnesesen invertált vér áramlásának alkalmazása nyomkövetőként

4-10 perces felvételi idő

- Többszeletes, nagy felbontású, kvantitatív teljes képalkotáskor

Lehetővé teszi a **sorozatos CBF meghatározást**

Hátrány

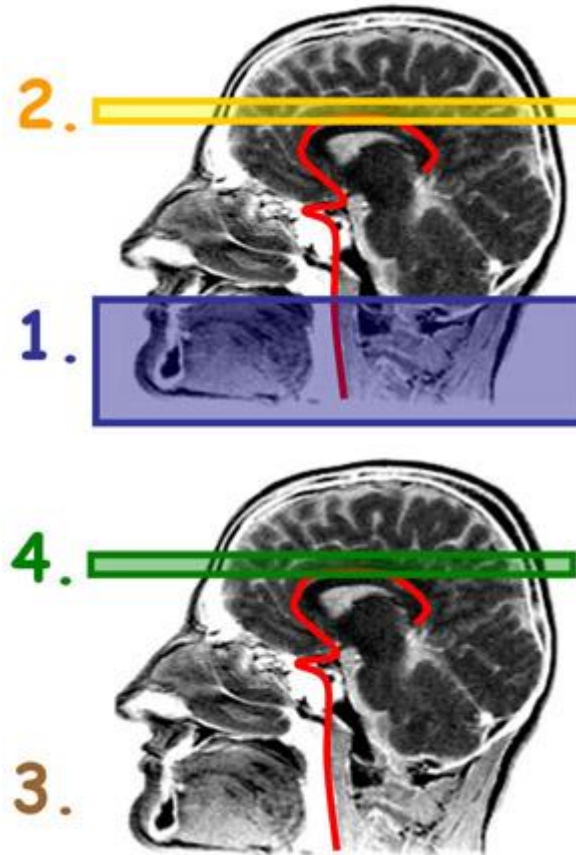
- Alacsony SNR
- A nyomkövető anyag gyorsan kiürül (T_1 idővel)

→ Erős mágneses mezőben történő vizsgálatok alkalmával használható

MRI ASL

1. RF impulzussal megjelöljük a vért
2. Képet alkotunk a kívánt szeletről
3. Jelölést kihagyjuk
4. Kontrol képet alkotunk a szeletről

$$\uparrow_{\text{green}} - \uparrow_{\text{orange}} = \uparrow_{\text{red}} \propto \text{CBF}$$



MRI

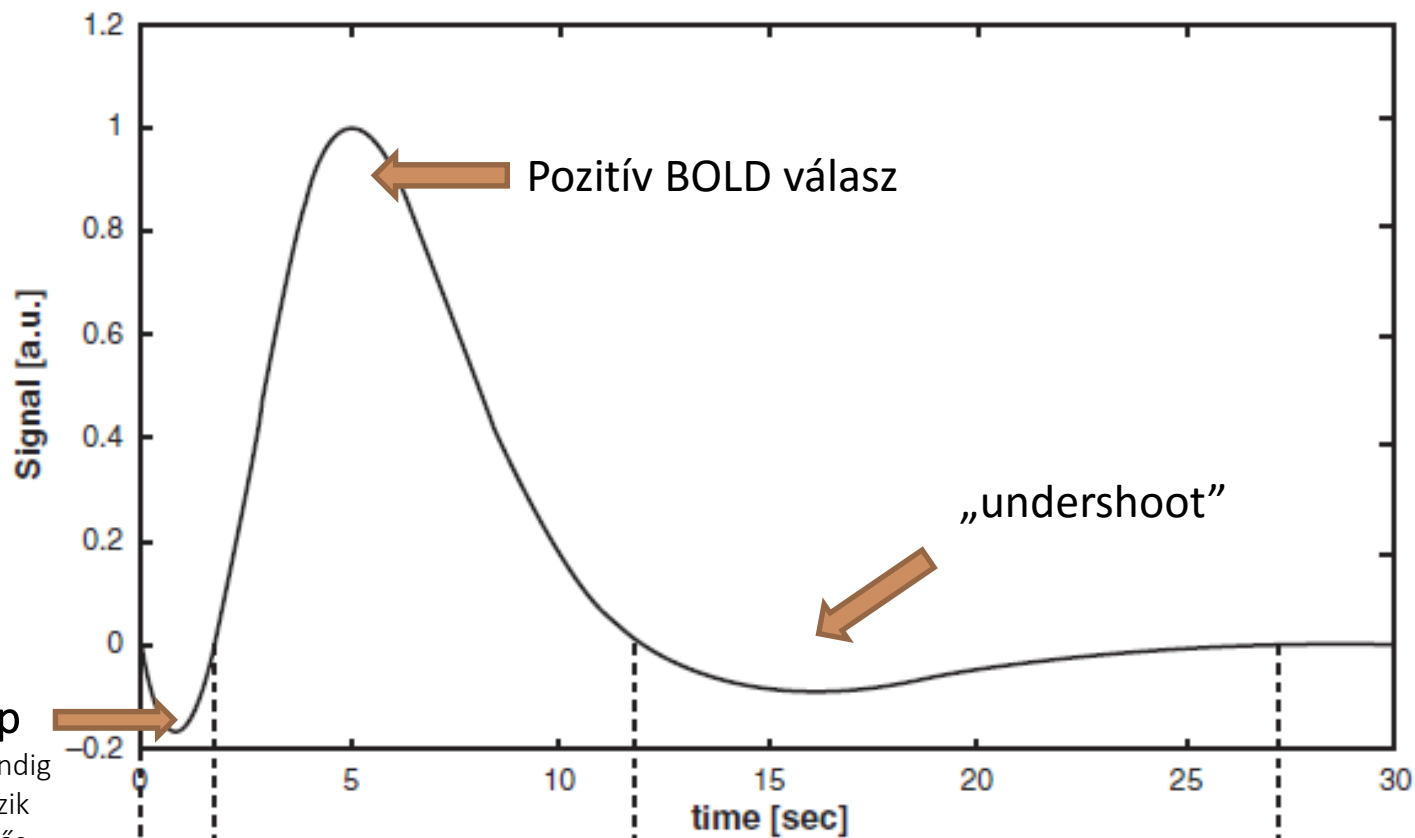
Cerebral Blood Volume, CBV

- **Adott szövet tömegén vagy térfogaton mért vér térfogat**
 - ml/100 g vagy ml/100 ml
- Szürkeállomány: 5 ml (/100 ml)
- Fehérállomány: 2.5 ml (/100 ml)
- **agyi aktivitás mérése**
 - PI. BOLD hatás háttérének vizsgálatakor
- **Betegségek jelzése**
 - Agyi érrendszeri elváltozások
- **Invazív mérési módszerek**
 - DSC (dynamic susceptibility contrast imaging)
 - T2-súlyozott
 - Steady-state imaging
 - T1-súlyozott
- **Nem invazív mérési módszer**
 - Vascular Space Occupancy Measurement

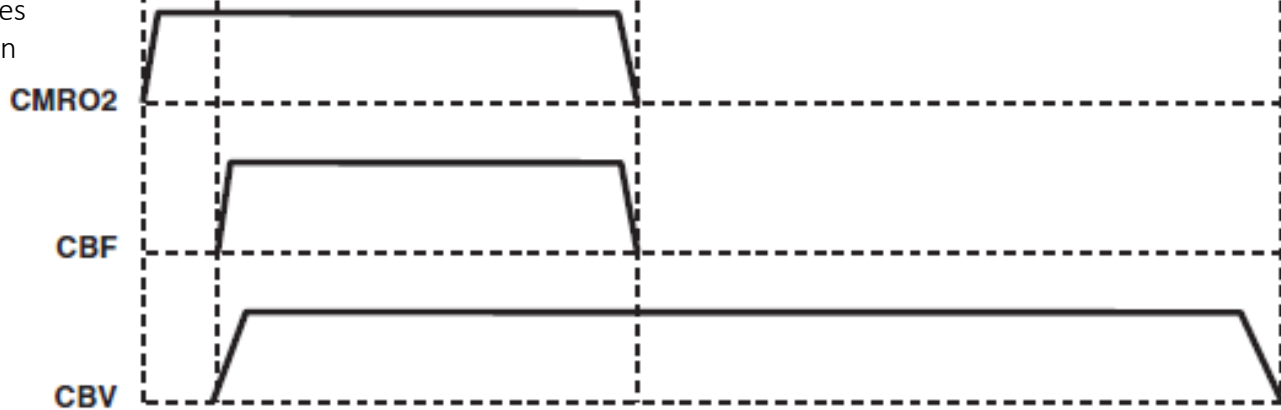
fMRI

BOLD jel – hemodinamikai válasz

- Cerebral metabolic rate of oxygen consumption (CMRO_2) megemelkedik
 - Nagyobb oxigén fogyasztás → magasabb deoxyhaemoglobin koncentráció
 - Jelerősség csökkentése → kezdeti „merülés” (dip)
- CBF és CBV megemelkedik
 - Ellentétes hatás
 - CBF emelkedés miatt oxigén szállítódik az aktiváció helyére
 - CBV emelkedés miatt a deoxyhaemoglobin koncentráció emelkedik
 - A CBF eleinte kiszorítja a CMRO_2 és CBV hatását
 - Pozitív BOLD válasz
- A CMRO_2 és CBF szint lecsökken
 - A CBV magasabb szintje miatt **negatív** „túllövés” keletkezik



- Nem mindig jelentkezik
- Főleg erős mágneses mezőben



„Haemodynamic response”

fMRI

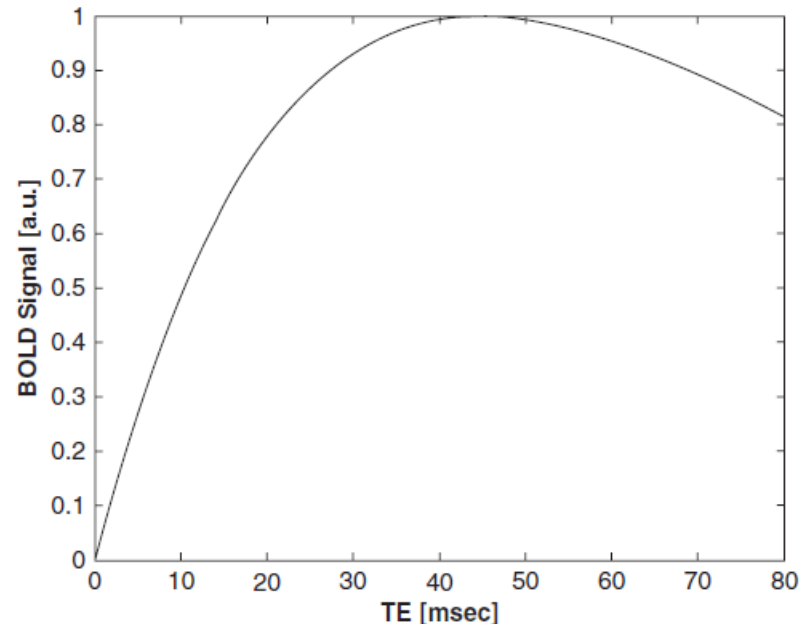
BOLD jel – negatív válasz

- A BOLD válasz lehet negatív irányú is
- Sem a pozitív, sem a negatív BOLD jel mögött lévő **pontos mechanizmus nem ismert**
 - A neuronális aktivitás csökkenése a véráramlás lecsökkenésével jár
 - A neuronális aktivitás növekedése a véráramlás növekedésével jár
- Kimutatták, hogy **a főemlősnél a neuronális aktivitás csökkenése negatív BOLD jelet eredményez**
- A megnövekedett LFP (local field potential) a pozitív BOLD jellel mutat erős korrelációt

fMRI

BOLD jel – TE idő

- A TE idő megválasztása fontos tényező
 - Alacsony értéknél a spineknek nincs elegendő idejük a fáziseltolódásra → csökkent jelerősség
 - Nagy értéknél a relaxáció miatt **jelbeli veszteség** lép fel
- A TE-t a lehető legrövidebbre kell választani
 - A különböző üregek és szövetek okozta mágneses mező inhomogenitás miatt
- 3 T értéknél TE = 30 ms
- 1.5 T értéknél TE = 50 ms





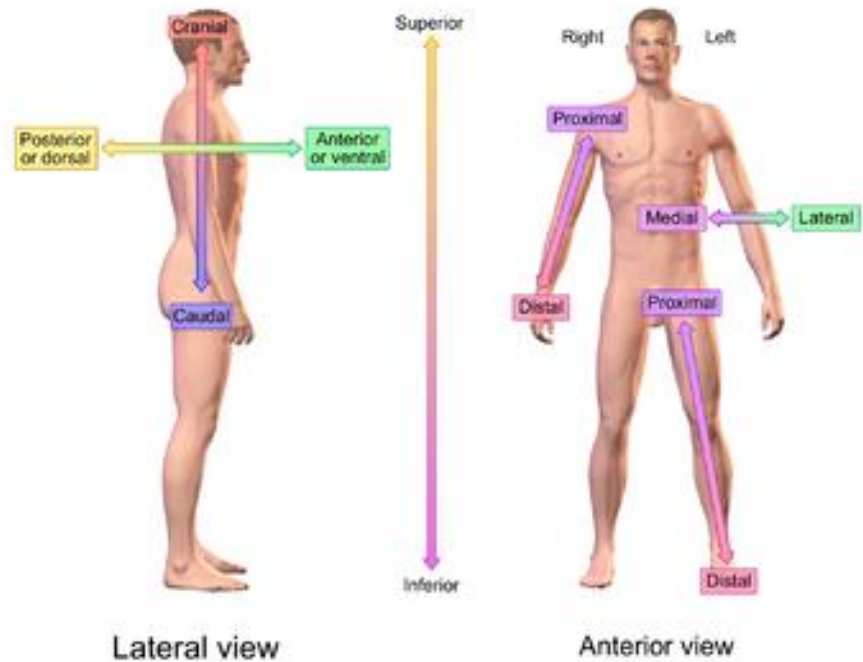
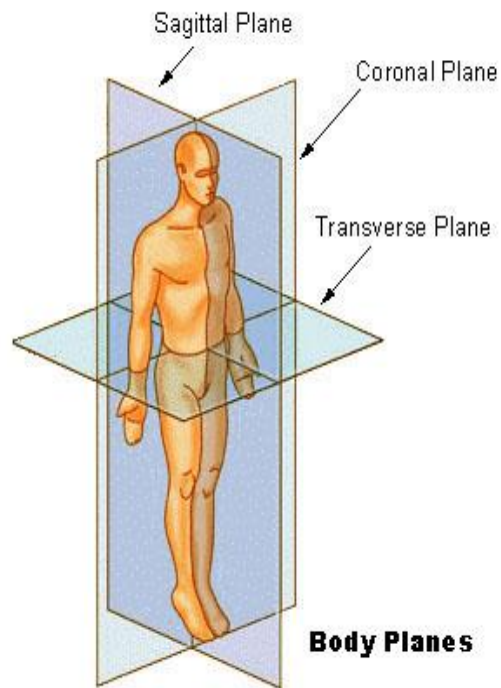
Agyi jelek mérése

fMRI

- az időbelis felbontás rossz
- csak azokat lehet kimutatni, amelyek a vér oxigénszintjét befolyásolják
- drága
- térbeli felbontása jó

EEG, MEG

- térbeli felbontás rossz
- nagyban függ az elektródák számától
- időbeli felbontása jó
 - akár ms nagyságrendű



Directional References