FDG-PET/CTが施行された抗酸菌症に関する検討

1,4 字留賀公紀 2石原眞木子 1花田 豪郎 1高谷 久史 篤 1諸川 納早 3藤井 丈士 5黒崎 敦子 1宮本 1,4岸 一馬

要旨: 2008年4月から2010年7月までに当院で¹⁸F-fluorodeoxyglucose-positron emission tomography (FDG-PET/CT)を施行し、細菌学的に抗酸菌症と診断された9例を検討した。診断は、肺非結核性抗 酸菌症 4 例, 肺結核 2 例, リンパ節結核 2 例, 胸膜結核腫が 1 例であった。全例が Standardized uptake value max 2.5以上であり、かつ前期相から後期相への上昇を認めた。結核の1例は、結核治療後の胸 膜結核腫であったが、他の症例と同様にFDGの高い集積を認めた。今回の検討からは、FDG-PET/CT のみで抗酸菌症と悪性疾患を鑑別することは困難で、確定診断をつけることが大切であると考えられ た。

キーワーズ:¹⁸F-fluorodeoxyglucose-positron emission tomography: FDG-PET/CT, 結核症, 非結核性抗酸 菌症, 抗酸菌感染症, 胸膜結核腫

緒 言

¹⁸F-fluorodeoxyglucose-positron emission tomography (FDG-PET/CT)は、ブトウ糖を放射性同位元素18Fで標 識したFDGを用いることにより,体内でのグルコース代 謝を可視化する検査で,肺結節の良悪性鑑別,リンパ節 転移診断,遠隔転移診断,再発診断などに有用である1)~3)。 一方、結核や真菌感染症、サルコイドーシス等のさまざ まな良性疾患で偽陽性を示すことがある4)~7)。良悪性疾 患の鑑別方法として,悪性疾患では Standardized uptake value (SUV) max 2.5以上を示す傾向があること^{8)の}や, 前期相から後期相に集積の増加が見られることが報告さ れている¹⁰⁾¹¹。しかし,抗酸菌症のFDG-PET/CT所見に 関する詳細な報告は少なく、今回FDG-PET/CTが施行さ れた抗酸菌症について検討した。

方 法

2008年4月から2010年7月までに当院でFDG-PET/ CTが施行され、活動性の悪性腫瘍の合併がなく、治療 の行われた抗酸菌症10例のうち、検査前の空腹時血糖

が297 mg/dlと高値であった1例を除く9例を対象とし た。FDG-PET/CTの施行目的は、胸部異常影の精査が4 例で,残り5例は大腸癌や乳癌などの術後再発の検索で あった。抗酸菌症の診断は,病変部位の抗酸菌培養陽 性,または喀痰検査が2回以上抗酸菌培養陽性とした。こ れらについて、患者背景、FDG-PET/CTのSUVmax,前 期相から後期相への取り込みの上昇の有無,高分解能 CT (HRCT) 所見, 診断方法などについて, 後ろ向きに 検討を行った。

FDG-PET/CT は検査5時間前から絶食したうえで、検 査前に血糖値を測定した。その後, FDG 185MBqの注射 を行い,東芝Aquiduo 16を用いて前期相(約1時間後) と後期相(約2時間後)の2点で撮影した。なお、当院 ではデリバリー FDGを用いている。SUVは、全身に均 ーにFDGが分布した放射線濃度を1とした時の,評価を 行いたい病変での濃度であり、数式で表すと〔組織での 取り込み (MBq/組織量[m/]) / 注射したFDGの量 (MBq/ 体重[g])〕となる。

対象の背景については,性別が男性3例,女性6例, 年齢中央値は72歳(46~81),検査前の血糖値の中央値

連絡先:宇留賀公紀,虎の門病院呼吸器センター内科,〒105-8470 東京都港区虎ノ門2-2-2 (E-mail: uruga.hironori@gmail.com) (Received 20 Aug. 2013/Accepted 14 Oct. 2013)

国家公務員共済組合連合会虎の門病院1呼吸器センター内科, 2放射線科,3病理部,4冲中記念成人病研究所,5結核予防会複 十字病院臨床放射線科

は82 mg/dl (71~96) であった。抗酸菌症の診断は, 肺 非結核性抗酸菌症 (Mycobacterium avium) 4 例, 肺結核 2 例, リンパ節結核 2 例, 胸膜結核腫 1 例であった。診 断方法は, 気管支鏡が 4 例, 手術が 3 例 (胸腔鏡下肺ま たはリンパ節生検が 2 例, 頸部リンパ節生検が 1 例), CT ガイド下肺生検が 1 例, 喀痰が 1 例であった。なお, 症 例 3 については, 既に症例報告を行っている¹²⁾。

結 果

HRCTでは、結節や浸潤影,気管支拡張,空洞など多彩な所見が混在していた(Table)。FDG-PET/CTでは,9 例いずれもSUVmaxは2.5以上であり(中央値9.9),また前期相から後期相へのSUVmaxの上昇を認めた。

結核治療後の胸膜結核腫(症例1)および非結核性抗 酸菌症(症例4)の2例を提示する。

症例1は70歳女性で喘鳴と倦怠感を主訴に当院を受 診し,喀痰検査でガフキー1号,培養検査でM.tubercu-losisが同定され,肺結核・結核性胸膜炎(病型 $r \amalg 1 Pl$) と診断した。薬剤感受性検査はすべて感受性であり,イ ソニアジド,リファンピシン,エタンブトール,ピラジ ナミドの4剤による標準治療を終了した。治療終了後の 胸部CTで胸膜直下に新たな結節を認めたため,FDG-PET/CTが行われ,SUVmax 6.7(前期相)→7.5(後期 相)と高いFDGの集積を認めた(Fig. 1)。同部位に対し てCTガイド下生検を行い,肥厚した胸膜組織中に乾酪 壊死を伴う類上皮細胞肉芽腫が認められたが,抗酸菌の 培養・PCR検査はいずれも陰性であり,結核治療後の胸 膜結核腫による病変と考えられた。その後,結節は自然 に縮小した。

症例4は76歳女性で、胃癌と右乳癌術後の経過観察

中に、HRCTで空洞や気管支拡張を伴う浸潤影、胸膜に は一部石灰化を認め、再発の検査のためFDG-PET/CTが 施行された。FDG-PET/CTではSUVmax 12.7(前期相) → 15.8(後期相)と高い取り込みを認めた(Fig. 2)。喀痰検 査でM.aviumが検出され、非結核性抗酸菌症と診断した。

考 察

われわれは, FDG-PET/CTが施行された抗酸菌症9例 のFDG-PET/CT所見を検討し,全例で病変部のSUVmax は2.5以上であり,かつ前期相から後期相へのSUVmax の上昇を認め, FDGの集積からの悪性疾患との鑑別は困 難であった。このうち肺結核の1例は,初期悪化による 病変であったが,他の症例と同様にFDGの高い集積が 観察された。

FDG-PET/CTは、グルコース代謝の高い種々の良性疾 患でも偽陽性となることが報告されている4)~7)13)。偽陽 性を解決する目的で、さまざまな評価方法が検討されて いる。最も汎用されているのが、SUVmax 2.5以上であれ ば悪性腫瘍である可能性が高いと判断する方法である?。 しかし、良性病変でもSUVmax 2.5以上を示したとする報 告も多い^{14) 15)}。また,悪性病変ではFDG 集積のピークが 2時間以降になるのを利用し、約1時間後の前期相より 2~3時間後の後期相にFDG集積のピークが認められた 場合には悪性を疑う方法が頭頸部の病変で考案され16, その後、肺病変にも応用された10,11)。集積のピークの時 間が良悪性疾患で異なる理由について明確な機序は分か っていないが、細胞内のFDGをリン酸化または脱リン 酸化するグルコース6リン酸化酵素の分布が、悪性病変 では低濃度であるのに対して良性病変では高濃度である ことが影響していると推測されている。

Case	Lesion	Bacteri- ology	High-resolution CT findings	Blood sugar before FDG- PET (mg/dl)	SUVmax		
					(early phase)	(delayed phase)	% change
1	Lung, pleura	ТВ	Consolidation, multiple nodules, calcification, atelectasis, pleural thickening	82	6.7	7.5	+ 11.9%
2	Lung	ТВ	Consolidation, multiple nodules, calcification, pleural thickening	85	5.2	8.2	+ 57.7%
3	Lung	ТВ	Consolidation, GGO, multiple nodules, mediastinal lymph- nodes enlargement	76	18.0	21.8	+ 21.1%
4	Lung	NTM	Cavities, consolidation, multiple nodules, bronchiolectasis, calcification	93	12.7	15.8	+ 24.4%
5	Lung	NTM	Consolidation, calcification, hilar lymphnodes enlargement	71	10.2	12.7	+24.5%
6	Lung	NTM	Cavity, consolidation, multiple nodules, bronchiolectasis, bronchial wall thickening	72	3.5	4.2	+ 20.0%
7	Lung	NTM	Multiple nodules, mucoid impaction, calcification	76	3.4	3.9	+14.7%
8	Lymph node	TB	Cervical lymphnodes enlargement	96	9.8	12.0	+22.4%
9	Lymph node	TB	Abdominal and mediastinal lymphnodes enlargement	82	7.5	9.9	+32.0%

Table High-resolution CT and FDG-PET/CT findings

TB: Mycobacterium tuberculosis, NTM: non-tuberculous mycobacteria, GGO: ground glass opacity



Fig. 1 Case 1: 70-year-old woman with pulmonary tuberculosis and tuberculous pleurisy.
(a) High-resolution CT before antituberculosis therapy.
(b) After anti-tuberculosis therapy, high-resolution CT showed a new nodule (arrow head).
(c) FDG-PET/CT scan showed remarkable uptake of FDG in it [SUVmax 6.7 (early phase) → 7.5 (delayed phase)]. It was diagnosed as a lesion occurred by pleural tuberculoma after treatment.





Fig. 2 Case 4: 76-year-old woman with non-tuberculosis mycobacterial infection.
(a, b) High-resolution CT showed cavitary consolidation with bronchiectasis.
(c, d) FDG-PET/CT scan showed avid FDG uptake [SUVmax 12.7 (early phase) →15.8 (delayed phase)].

抗酸菌症の病変でも、FDGが集積することが報告され ている。Demuraら¹⁷⁾は、肺結核25例と非結核性抗酸菌 症22例のFDG-PET/CT所見を解析し、SUVmax中央値は 5.05(2.5~7.6)であった。このうち14例については治 療後に再度FDG-PET/CTを行い、FDGの集積が治療前よ り低下していて、活動性の評価にも有用であると述べて いる。またGooら¹⁸⁾は、FDG-PET/CTを行った10例の結 核腫について検討し、SUVmax中央値は4.2(1.9~3.7) であった。さらに、リンパ節結核についても、肺結核や 非結核性抗酸菌と同様にFDGの集積を認めることが報 告されている⁷。

一方,抗酸菌症を対象とした前期相と後期相の比較に ついての報告は少ない。Abdulら¹⁹⁾は結核性脊椎炎の症 例で,前期相から後期相にFDGの集積の低下が認めら れたと報告している。しかし,Sathekgeら²⁰⁾は結核の30 例についてFDG-PET/CT所見を検討し,前期相から後期 相へのFDGの集積の変化率は悪性疾患と有意差を認め ず,われわれと同じ結果であった。

本検討の限界として、まず単施設での後ろ向きの少数 例の検討であることが挙げられる。また、本検討での FDG-PET/CTの解析はSUV値を中心に行ったが、実際 の臨床における放射線科医による読影はCT所見を含め て行っていることが多いと考えられ、本検討と実際の読 影とは異なる可能性がある。さらに、HRCT所見のみで 抗酸菌の可能性が高いという診断が可能であったかにつ いては、検証を行えていない。

今回の検討から, FDG-PET/CTでのFDGの集積度により抗酸菌症と悪性疾患を鑑別することは難しく, HRCT 所見も参考にして確定診断をつけることが大切であると 考えられた。

この論文の要旨は,第86回日本結核病学会総会(2011 年6月3日,東京)にて発表した。

著者のCOI (conflicts of interest) 開示:本論文発表内 容に関して特になし。

文 献

- 1) 小川洋二:肺癌におけるFDG-PET/CT. 肺癌. 2010; 50: 853-859.
- 2) Fischer B, Lassen U, Mortensen J, et al.: Preoperative staging of lung cancer with combined PET-CT. N Engl J Med. 2009; 361: 32–39.
- 3) Ung YC, Maziak DE, Vanderveen JA, et al.: ¹⁸Fluorodeoxyglucose positron emission tomography in the diagnosis and staging of lung cancer: a systematic review. J Natl Cancer Inst. 2007; 99: 1753–1767.
- 4) Hara T, Kosaka N, Suzuki T, et al.: Uptake rates of ¹⁸Ffluorodeoxyglucose and ¹¹C-choline in lung cancer and

pulmonary tuberculosis: a positron emission tomography study. Chest. 2003; 124:893-901.

- 5) Kubota K, Matsuzawa T, Fujiwara T, et al.: Differential diagnosis of lung tumor with positron emission tomography: a prospective study. J Nucl Med. 1990; 31: 1927–1932.
- 6) Alavi A, Gupta N, Alberini JL, et al.: Positron emission tomography imaging in nonmalignant thoracic disorders. Semin Nucl Med. 2002; 32: 293-321.
- 7) Chang JM, Lee HJ, Goo JM, et al.: False positive and false negative FDG-PET scans in various thoracic diseases. Korean J Radiol. 2006; 7: 57–69.
- 8) Patz EF Jr, Lowe VJ, Hoffman JM, et al.: Focal pulmonary abnormalities: evaluation with F-18 fluorodeoxyglucose PET scanning. Radiology. 1993; 188: 487–490.
- 9) Al-Sugair A, Coleman RE: Applications of PET in lung cancer. Semin Nucl Med. 1998; 28: 303-319.
- Matthies A, Hickeson M, Cuchiara A, et al.: Dual time point ¹⁸F-FDG PET for the evaluation of pulmonary nodules. J Nucl Med. 2002; 43: 871–875.
- Demura Y, Tsuchida T, Ishizaki T, et al.: 18F-FDG accumulation with PET for differentiation between benign and malignant lesions in the thorax. J Nucl Med. 2003; 44: 540–548.
- 宇留賀公紀, 村瀬享子, 黒崎敦子, 他: FDG-PETにて高 い集積を認めた乾酪性肺炎の1例. 日呼吸会誌. 2010; 48:247-252.
- 13) Shim SS, Lee KS, Kim BT, et al.: Focal parenchymal lung lesions showing a potential of false-positive and falsenegative interpretations on integrated PET/CT. AJR Am J Roentgenol. 2006; 186: 639–648.
- 14) Knight SB, Delbeke D, Stewart JR, et al.: Evaluation of pulmonary lesions with FDG-PET. Comparison of findings in patients with and without a history of prior malignancy. Chest. 1996; 109: 982–988.
- Kapucu LO, Meltzer CC, Townsend DW, et al.: Fluorine-18-fluorodeoxyglucose uptake in pneumonia. J Nucl Med. 1998; 39: 1267–1269.
- 16) Hustinx R, Smith RJ, Benard F, et al.: Dual time point fluorine-18 fluorodeoxyglucose positron emission tomography: a potential method to differentiate malignancy from inflammation and normal tissue in the head and neck. Eur J Nucl Med. 1999 ; 26 : 1345–1348.
- 17) Demura Y, Tsuchida T, Uesaka D, et al.: Usefulness of ¹⁸F-fluorodeoxyglucose positron emission tomography for diagnosing disease activity and monitoring therapeutic response in patients with pulmonary mycobacteriosis. Eur J Nucl Med Mol Imaging. 2009 ; 36 : 632–639.
- 18) Goo JM, Im JG, Do KH, et al.: Pulmonary tuberculoma evaluated by means of FDG PET: findings in 10 cases. Radiology. 2000; 216: 117-121.
- Abdul H, Abdul N, Nordin A.: Dual time point imaging of FDG PET/CT in a tuberculous spondylodiscitis. Biomed Imaging Interv J. 2010; 6:e18.

20) Sathekge MM, Maes A, Pottel H, et al.: Dual time-point FDG PET-CT for differentiating benign from malignant

solitary pulmonary nodules in a TB endemic area. S Afr Med J. 2010 ; 100 : 598–601.

----- Original Article

EVALUATION OF MYCOBACTERIAL INFECTIONS USING ¹⁸F-FLUORODEOXYGLUCOSE-POSITRON EMISSION TOMOGRAPHY: RESULTS OF NINE CASES

^{1,4}Hironori URUGA, ²Makiko ISHIHARA, ¹Shigeo HANADA, ¹Hisashi TAKAYA, ¹Atsushi MIYAMOTO, ¹Nasa MOROKAWA, ³Takeshi FUJII, ⁵Atsuko KUROSAKI, and ^{1,4}Kazuma KISHI

Abstract ¹⁸F-fluorodeoxyglucose-positron emission tomography (FDG-PET/CT) is a useful technique for distinguishing malignant and benign lesions, although the occurrence of falsepositive results in cases involving benign lesions is possible. We evaluated nine patients with mycobacterial infections who underwent FDG-PET/CT from April 2008 to July 2010. FDG-PET/CT was performed 1-2h (during the early and late phases) after administration of FDG at a dose of 185 MBq/individual after fasting for at least 5h. Out of the nine patients, four were diagnosed with pulmonary nonmycobacterium tuberculosis, two with pulmonary tuberculosis, two with tuberculous lymphadenopathy, and one with pleural tuberculoma. All patients had a maximum standardized uptake value (SUVmax) of ≥ 2.5 , and the SUVmax increased from the early to the late phase. One lesion that occurred due to tuberculous pleurisy after treatment demonstrated high FDG uptake, similar to the other cases. It is difficult to distinguish mycobacterial infections from malignant diseases using FGD-PET alone ; hence, the use

of high-resolution CT and bacteriological tests is required for diagnosis and distinction.

Key words: ¹⁸F-fluorodeoxyglucose-positron emission tomography: FDG-PET/CT, Tuberculosis, Non-tuberculous mycobacterial infection, Mycobacteriosis, Pleural tuberculoma

¹Department of Respiratory Medicine, Respiratory Center, Toranomon Hospital, ²Department of Radiology, and ³Pathology, Toranomon Hospital, ⁴Okinaka Memorial Institute for Medical Research, ⁵Department of Clinical Radiology, Fukujuji Hospital, Japan Anti-Tuberculosis Association

Correspondence to: Hironori Uruga, Department of Respiratory Medicine, Respiratory Center, Toranomon Hospital, 2–2–2, Toranomon, Minato-ku, Tokyo 105–8470 Japan. (E-mail: uruga.hironori@gmail.com)