



## بررسی ارتباط بین مقادیر کمی ضربی انتشار ظاهری در تصاویر دیفیوژنی تشدید مغناطیسی پروستات با مقادیر شاخص گلیسون در نمونه‌های پاتولوژی متعاقب پروستاتکتومی

**ایرج عابدی:** استادیار، گروه فیزیک پزشکی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران (\*نویسنده مسئول) iraj\_abedi@yahoo.com

**نگار عبدی:** مریم، گروه رادیولوژی، دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران

**مصطفی ناصرپور:** استادیار، گروه رادیولوژی، دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی بهبهان، بهبهان، ایران

**مسعود ربانی:** دانشیار، گروه رادیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران

### چکیده

#### کلیدواژه‌ها

تصویربرداری تشدید مغناطیسی، سرطان پروستات، شاخص گلیسون،

مقادیر b

**زمینه و هدف:** روش استاندارد در تشخیص و مرحله بندی سرطان پروستات، نمونهبرداری و تعیین مقدار شاخص گلیسون (Score Gleason) می‌باشد. در این مطالعه ارتباط بین شاخص گلیسون به عنوان روش استاندارد در بیماران مبتلا به سرطان پروستات با پارامترهای استخراج شده از تصاویر دیفیوژنی تشدید مغناطیسی (Diffusion-Weighted Images) بررسی گردید.

**روش کار:** این مطالعه کاربردی بر روی ۹۰ بیمار مبتلا به سرطان پروستات که براساس معیارهای Mc Donald از اسفند ۱۳۹۸ تا بهمن ماه ۱۳۹۹ به مرکز تصویربرداری شفای اصفهان ارجاع داده شده بودند، انجام شد. پس از تشخیص اولیه توسط پزشک، ابتدا تصاویر آگزیال دیفیوژن با تنفس آزاد و با استفاده از سیستم مدل Avanto Siemens با قدرت ۱/۵ تسلا (با مقادیر b برابر با  $\text{mm}^2/\text{s}$ ،  $1000$ ،  $1500$  و  $2000$ ) از بیماران اخذ گردید. پس از جراحی پروستاتکتومی، نمونه‌ها به آزمایشگاه پاتولوژی ارجاع داده شدند و شاخص گلیسون در آن‌ها تعیین گردید. سپس این مقادیر ضربی انتشار ظاهری (Apparent Diffusion Coefficient) مقایسه و نتایج گزارش گردید.

**یافته‌ها:** آنالیز همبستگی پرسون همبستگی منفی و معنادار قابل توجهی بین شاخص گلیسون و اندازه‌گیری‌های ADC نشان داد ( $p=0.01$ ،  $r=-0.926$ ).

**نتیجه‌گیری:** عمله ترین محدودیت مطالعات قبلی، غیرقابل اطمینان بودن مقدار GS حاصل از نمونه‌برداری و مشکلات در تعیین دقیق محل تومور در MRI بود. برای غلبه بر این محدودیت، در این مطالعه از نمونه‌های پروستاتکتومی برای بررسی ارتباط تصویر دیفیوژنی و مقدار شاخص GS استفاده شد. نتایج مطالعه حاضر نشان داد که استفاده از نمونه‌های پروستاتکتومی دقیق‌تری در تعیین ارتباط بین شاخص‌های تصویری و پاتولوژی در مقایسه با نتایج حاصل از نمونه‌برداری دارد.

تعارض منافع: گزارش نشده است.

منبع حمایت‌کننده: حامی مالی ندارد.

#### شیوه استناد به این مقاله:

bedi I, abdi N, naserpour M, rabbani M. Evaluation of the Relationship between Quantitative Apparent Diffusion Coefficient (ADC) Values in Diffusion-Weighted Images of the Prostate with Glisson Score Values in Pathology Specimens after Prostatectomy. Razi J Med Sci. 2022;29(6):115-122.

\* منتشر این مقاله به صورت دسترسی آزاد مطابق با CC BY-NC-SA 3.0 صورت گرفته است.



Original Article

## Evaluation of the Relationship between Quantitative Apparent Diffusion Coefficient (ADC) Values in Diffusion-Weighted Images of the Prostate with Gleason Score Values in Pathology Specimens after Prostatectomy

**Iraj Abedi:** Assistant Professor, Department of Medical Physics, School of Medicine, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran (\* Corresponding author) iraj\_abedi@yahoo.com

**Negar Abdi:** Instructor, Department of Radiology, School of Paramedicine, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran

**Mozaffar Naserpour:** Assistant Professor, Department of Radiology, School of Paramedicine, Behbahan University of Medical Sciences, Behbahan, Iran

**Masoud Rabbani:** Associate Professor, Department of Radiology, School of Medicine, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran

### Abstract

**Background & Aims:** Prostate cancer is the most common malignancy in men and the second leading cause of death in all countries of the world. According to the US statistics, about 27% of men in the United States were diagnosed with prostate cancer in 2014, and 10% will die of cancer. Over the past decades, prostate cancer management has reached a point where the degree, stage, and location of cancer determine the type of treatment. Treatment for prostate cancer depends on the spread of cancer at the time of diagnosis. Several clinical trials, including the digital rectal examination (DRE), biochemistry such as prostate-specific Antigen (PSA), and pathology such as ultrasound-guided biopsy (TRUS) are used to assess the size and spread of prostate cancer. However, these tests alone are not enough and reliable to diagnose and stage prostate cancer. In addition to the above methods, there are extensive imaging techniques for the diagnosis and staging of prostate tumors. Initially, CT scans were used for staging, but due to the inherent weakness of CT scans in differentiating prostate disease, MRI and ultrasound were used to diagnose and determine the stage of prostate cancer. Although, the standard method for diagnosing and staging prostate cancer is sampling and determining the Gleason index. In this study, the relationship between Gleason score as a standard method in patients with prostate cancer was compared with the parameters extracted from Diffusion-weighted imaging (DWI). In the DWI method, based on the diffusion of water molecules among intracellular molecules, a parameter called the apparent diffusion coefficient (ADC) is determined in the images and can provide precise contrast to differentiate tumor cells from healthy cells. Sensitivity to the diffusion of water molecules is defined by the gradient factor b (b-value) in s / mm<sup>2</sup>. This factor indicates the intensity and time of applying gradients to produce diffusion-weighted images. The higher b-value, the stronger effect of the diffusion of water molecules and results in better contrast, greater propagation and lower T2 shine-through effect, but a lower signal-to-noise ratio and a higher sensitivity artifact. Magnetic Resonance Imaging (MRI) provides information on the biological behavior of prostate cancer tissue in diffusion weighted (DW) MR images. The diffusion rate measured by DWI is related to the average path length traveled by water molecules so that the longer path leads to an increase in ADC. The three-dimensional diffusion of water molecules into the tissue is not random due to the presence of cell membrane impedance. Also in tissues with high cell density, increasing cell membrane may significantly inhibit the diffusion of intercellular water molecules and reduce the diffusion pathway and hence reduce ADC. Therefore, this parameter can indirectly provide information about tissue cells. The anatomical structure of normal

### Keywords

Magnetic Resonance Imaging, Prostate Cancer, Gleason score, b-value

Received: 25/06/2022

Published: 27/08/2022

prostate tissue consists of a glandular component associated with stroma tissue. Water molecules are easily diffused into the glandular component of prostate tissue. But as cancer becomes more distinct, the cell density increases, and the glandular structure becomes unrecognizable.

**Methods:** This fundamental study was performed on 90 patients with prostate cancer, according to McDonald's criteria, who were referred to Shafa Imaging Center in Isfahan, from March 2020 to January 2021. First, the informed consent form was obtained from all patients and then they participated in the study. In this study, patients were first referred to the MRI imaging department and routine MRI protocols were performed on them. Then, in order to evaluate the accuracy of the MRI-diffusion imaging method in comparison with the surgical and pathological results of patients and also to determine the optimal value of the resulting parameters, this sequence was performed on patients to evaluate the extent of tumor invasion. Free-breathing DW MR axial images were obtained using Siemens Avanto system 1.5 Tesla (with b-values equal to 0, 1000, 1500, and 2000 mm<sup>2</sup> / s). The European Society of Urogenital Radiology (ESUR) recommends a b-value in the range of 800-1000 mm<sup>2</sup> / s for prostate imaging. ROIs were plotted independently on ADC maps. To measure ADC in prostate cancer, tumor areas on T2W images were used to measure ADC, which accounted for a total of 24 ADC measurements in all three diffusion gradients for each patient. ADC values were measured by inserting ROI with an average area of 30 mm<sup>2</sup>. Using Medcalc software version 15 with a 95% confidence level, the indicators of sensitivity, specificity, accuracy, threshold, positive, and negative predictive value were calculated.

**Results:** The results showed that in 6 patients with Gleason score 6, the mean value of ADC using 32 ROIs (Region of Interests) was  $0.982 \pm 0.909$  SD s/mm<sup>2</sup>. In 9 patients with Gleason score 7, the mean ADC value using 52 ROIs was  $0.961 \pm 0.806$  SD s/mm<sup>2</sup>. In 6 patients with Gleason score 8, the mean ADC value using 52 ROIs was  $0.924 \pm 0.786$  SD s/mm<sup>2</sup>. In 4 patients with Gleason score 9, the mean ADC value using 24 ROIs was  $0.812 \pm 0.726$  SD s/mm<sup>2</sup>. Pearson correlation analysis showed a significant negative correlation between Gleason score and ADC measurements ( $r = -0.926$ ,  $P = 0.01$ ).

**Conclusion:** According to the guidelines of the European association of urology in 2013, the main tools for diagnosing prostate cancer include DRE (Digital Rectal Examination), PSA (Prostate Specific Antigen) and TRUS (Trans-Rectal Ultrasonography)-guided biopsy. Prostate cancer is often multifocal. It is generally accepted that GS determines the prognosis, the lesion with the highest GS has the weakest prognosis. The correlation of imaging with histopathology is very important for the validation and creation of new imaging biomarkers. In particular, accurate correlation allows to analyze relationships between quantitative MRI-based parameters and histopathology, and allows to evaluate the accuracy of imaging in tumor examination. The main limitation of previous studies was the unreliability of the amount of GS obtained from biopsy and problems in determining the exact location of the tumor on MRI. To overcome this limitation, prostatectomy specimens were used for the image and GS communication in this study. The results showed that there was a significant negative relationship between ADC values calculated from DW images and GS of prostate cancer obtained from a prostatectomy sample.

**Conflicts of interest:** None

**Funding:** None

#### Cite this article as:

Dana A, SafarkhanMoazeni A, SafarkhanMoazeni J. Biological Experience of the Psychological Effects of COVID-19 Disease in Iranian Professional Athletes. Razi J Med Sci. 2022;29(6):115-122.

\*This work is published under CC BY-NC-SA 3.0 licence.

های آب نیز قوی تر است (۵). چندین مطالعه همبستگی بین ضریب انتشار آشکار (ADC) و شاخص گلیسون را از نتایج نمونه برداری شده حاصل از جراحی نشان داده اند (۶). در مطالعات قبلی انجام گردیده، ارتباط بین شاخص های تصویر برداری مولتی پارامتریک ام آر آی با نتایج شاخص گلیسون حاصل از نمونه برداری پروستات بررسی و مقایسه گردیده است (۷-۶).

هدف از انجام مطالعه‌ی حاضر، بررسی ارتباط بین شاخص گلیسون به عنوان روش استاندارد به دست آمده از یافته های پاتولوژی در بیماران مبتلا به سرطان پروستات با پارامترهای استخراج شده از تصاویر DW می باشد. پارامترهای کمی استخراج شده از DWI در ترکیب با عوامل پیش آگهی بالینی می تواند یک روش تشخیص مؤثر برای پیش‌بینی تهاجم سرطان پروستات باشد.

## روش کار

این یک مطالعه‌ی کاربردی است که از اسفند ماه ۱۳۹۸ تا بهمن ماه ۱۳۹۹ به صورت کارآزمایی بالینی بدون شاهد و از بین ۹۰ بیمار مبتلا به سرطان پروستات که به مرکز تصویر برداری شفاهان مراجعه نمودند انجام گردید. ابتدا فرم رضایت آگاهانه از کلیه بیماران اخذ گردیده و سپس در مطالعه شرکت داده شدند. در این مطالعه ابتدا بیماران به بخش تصویر برداری ام آر آی مراجعه نموده و پروتکل های روتين ام آر آی بر روی

## مقدمه

سرطان پروستات شایع ترین بد خیمی در مردان و دومین علت مرگ و میر در تمام کشورهای دنیا می باشد (۱). یکی از مهم ترین روش هایی که سرطان پروستات را از لحاظ کلینیکی طبقه بندی می کند، شاخص گلیسون است. نتایج مطالعات پیشین نشان داده است که شاخص های تصاویر تشخیص مغناطیسی پروستات با میزان شاخص گلیسون در نمونه جراحی همبستگی خوبی دارد. تصویر برداری مولتی پارامتریک ام آر آی (Multi-Parametric Magnetic resonance Imaging) به ویژه برای تشخیص سرطان های با درجه بالا و حجم قابل توجه تومور بسیار کاربرد دارد. تصویر برداری تشخیصی (MRI) اطلاعاتی در مورد رفتار بیولوژیکی بافت سرطان پروستات در تصاویر MR با وزن دیفیوژن (DW) فراهم می کند (۲، ۳).

تصویر برداری با وزن دیفیوژن (DWI) یک تکنیک MRI براساس اندازه گیری حرکت براونی (Brownian motion) مولکول های آب برای ایجاد کنترast تصویر است (۴). تصاویر با وزن دیفیوژن با اعمال یک جفت پالس گرادیان میدان مغناطیسی در توالی تصویر برداری با وزن  $T_2$  به دست می آیند. این حساسیت نسبت به انتشار مولکول های آب با فاکتور گرادیان b (b-value) با واحد  $s/mm^2$  تعریف می شود. این فاکتور شدت و زمان اعمال گرادیان ها برای تولید تصاویر با وزن دیفیوژن را نشان می دهد. هر چه با اثر باشد تأثیر انتشار مولکول b-value بالاتر باشد.

جدول ۱- مشخصات بیمار و پارامترهای آماری

$\pm SD$	میانگین	مقادیر	مشخصات
۲/۳	۵۷/۱	۴۸-۶۶	سن (سال)
۱/۴	۷/۸	۰/۷-۲۸/۳	PSA level (ng/mL)

جدول ۲- پارامترهای تصویر برداری

پارامتر	Pulse Seq	TE (ms)	TR (ms)	ETL	BW	FOV	ماتریس	ضخامت مقطع
Axial T1w	FSE	۱۰-۱۲	۳۰۰	۳	۵۰	۳۲	۲۲۰ × ۲۲۴	۵
Axial T2w		۱۰۰	۴۰۰۰	۲۰	۵۰	۳۲	۲۵۶ × ۲۵۶	۵
Sagittal T2w		۱۰۰	۳۵۰۰	۲۰	۵۰	۳۲	۲۵۶ × ۱۹۲	۴
Coronal T2w		۱۰۰	۴۰۰۰	۲۰	۵۰	۳۲	۲۵۶ × ۱۹۲	۳
DWI	b*:500 b:1000 b:1500 b:2000	EPI-SE	۷۲	۴۸۰۰	-	۲۵۰	۳۲	۹۶ × ۱۲۸

گرادیان دیفیوژن است و  $S_0$  بزرگی اکو بدون اعمال گرادیان‌های دیفیوژن است ( $b = 0 \text{ s} / \text{mm}^2$ ).

**آنالیز نمونه‌های پاتولوژی:** پس از تشخیص سرطان پروستات توسط پزشک و انجام جراحی پروستاتکتومی، نمونه‌ها به آزمایشگاه پاتولوژی ارجاع داده شد. در این مرحله ابتدا نمونه‌ها برش و قالب‌گیری شده و بلوكهای بافتی در فرمالین فیکس شدند. سپس نمونه‌ها توسط پاتولوژیست با سابقه در زیر میکروسکوپ مشاهده و عدد شاخص گلیسون آن‌ها ثبت گردید.

**آنالیز آماری:** با استفاده از نرمافزار Medcalc نسخه ۱۵ با سطح اطمینان ۹۵ درصد شاخص‌های حساسیت، ویژگی، صحت، حد آستانه، ارزش اخباری مثبت و منفی محاسبه گردید.

### یافته‌ها

**همبستگی مقادیر ADC با شاخص گلیسون:** آنالیز همبستگی پیرسون همبستگی منفی و معنادار قابل توجهی بین شاخص گلیسون و اندازه‌گیری‌های ADC نشان داد ( $r = -0.926$ ,  $P = 0.01$ ) (جدول ۳). شکل ۱-الف، مقطع پاتولوژی یک بیمار ۶۵ ساله مبتلا به سرطان پروستات با GS ۷، شکل ۱-ب، تصویر دیفیوژنی و شکل ۱-ج، نقشه‌ی ADC مربوطه را نشان می‌دهد.

نتایج حاصل نشان داد که در ۶ بیمار با شاخص گلیسون ۶، میانگین مقدار ADC با استفاده از ROI ۳۲  $\text{SD mm}^2 / \text{s}$  بود. در ۹ بیمار با شاخص گلیسون ۷، میانگین مقدار ADC با استفاده از ROI ۵۲  $\text{SD mm}^2 / \text{s}$  بود. در ۶ بیمار با شاخص گلیسون ۸، میانگین مقدار ADC با استفاده

آن‌ها انجام گردید. مشخصات بیماران و پارامترهای آماری آن‌ها در جدول ۱ آورده شده است. سپس جهت بررسی دقت روش تصویربرداری ام آر آی دیفیوژن در مقایسه با نتایج جراحی و پاتولوژی بیماران و همچنین تعیین مقدار بهینه‌ی پارامترهای حاصل از آن، برای بررسی میزان تهاجم تومور، تصویربرداری با وزن دیفیوژن نیز بر روی بیماران انجام شد.

بیماران قبل از ورود به مطالعه، توضیحاتی درباره‌ی ذبحه‌ی آزمون و اهداف آن دریافت نمودند و رضایت‌نامه‌ی کتبی از آن‌ها اخذ گردید. تصویربرداری با استفاده از سیستم مدل Avanto Siemens ۱/۵ تسلا انجام شد. تصاویر آگزیال DW MR با تنفس آزاد (با مقادیر  $b$  برابر با  $0, 1000, 1500$  و  $2000 \text{ mm}^2 / \text{s}$ ) به دست آمد (جدول ۲).

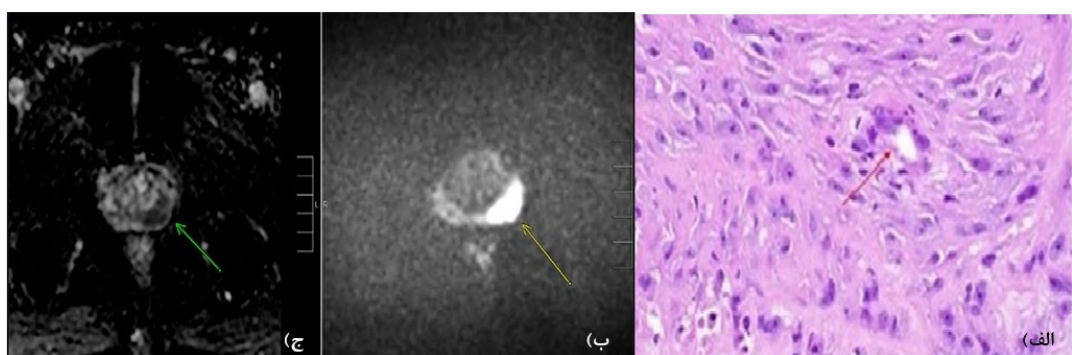
**آنالیز تصاویر با وزن دیفیوژن:** نقشه‌های ضریب انتشار ظاهری (ADC) از تصاویر DW با نرمافزار آنالیز console, software version Leonardo (2.0; Siemens) روی نقشه‌های ADC ترسیم شدند. برای اندازه‌گیری ADC سرطان پروستات، مناطق تومورال بر روی تصاویر  $T_{2\text{W}}$  برای اندازه‌گیری مقدار ADC استفاده شد که در مجموع ۲۴ اندازه‌گیری مقدار ADC در هر سه گرادیان دیفیوژن در هر بیمار را تشکیل داد. مقادیر ADC با درج ROI که دارای مساحت متوسط  $30 \text{ mm}^2$  بود اندازه‌گیری شد. ADC ها برای همه برش‌ها با معادله  $1 \text{ mm}^2 / \text{s}$  محاسبه شد:

$$ADC = -\ln \frac{(S_1 - S_0)}{b_1 - b_0} \quad (1)$$

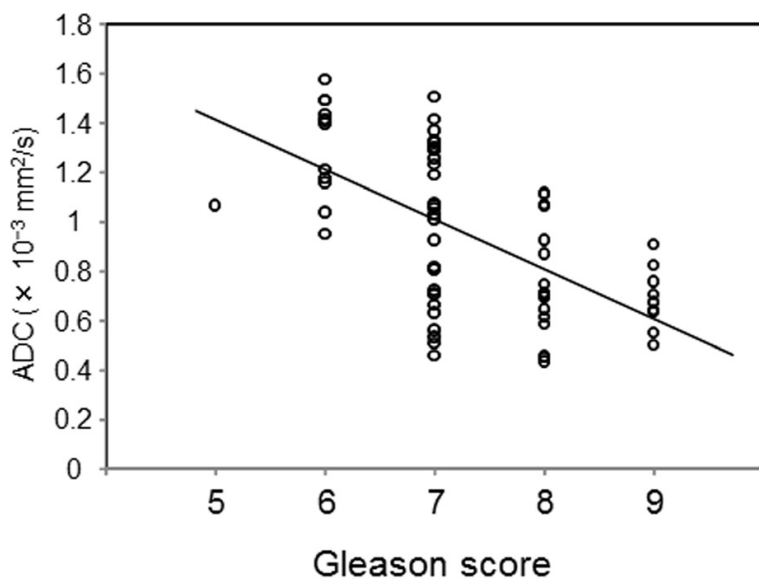
که  $S_1$  شدت سیگنال یک وکسل پس از استفاده از

جدول ۳- مقادیر  $(\text{mm}^2 / \text{s})$  ADC در شاخص‌های گلیسون و مقادیر  $b$  مختلف

شاخص گلیسون					
GS=۹	GS=۸	GS=۷	GS=۶		b-value ( $\text{s/mm}^2$ )
۰/۸۵	۰/۹۰	۰/۹۶	۱/۱۱	۰-۵۰۰	
۰/۸۸	۰/۹۶	۰/۹۷	۱/۱۱	-۱۰۰۰	
۰/۸۵	۰/۸۹	۰/۸۹	۱/۰۹	-۱۵۰۰	
۰/۸۲	۰/۸۷	۰/۹۸	۱/۰۱	-۲۰۰۰	



شکل ۱ - (الف) مقطع پاتولوژی یک بیمار ۶۵ ساله مبتلا به سرطان پروستات، (ب) تصویر دیفیوژنی و (ج) نقشه‌ی ADC.



شکل ۲ - ارتباط بین شاخص گلیسون و مقادیر ADC

بسیار اهمیت دارد (۸). به طور ویژه، همبستگی دقیق ممکن آنالیز روابط بین پارامترهای کمی مبتنی بر MRI و هیستوپاتولوژی را فراهم می‌کند و امکان ارزیابی صحت تصویربرداری در ارزیابی تومور را فراهم می‌کند. طبق دستورالعمل‌های انجمن اروپا (European Association of Urology) در سال ۲۰۱۳ (۹)، ابزار اصلی برای تشخیص سرطان پروستات شامل DRE، PSA و بیوپسی با هدایت TRUS می‌باشد. چندین مطالعه همبستگی بین مقدار ADC و شاخص گلیسون را نشان داد. Tamada و همکاران (et.al Tamada et al) یک ضریب همبستگی،  $r$  بین ADC و GS برابر

از ۵۲ آزاد ROI  $52 \pm 0.786 \text{ SD mm}^2/\text{s}$  بود. در ۴ بیمار با شاخص گلیسون ۹، میانگین مقدار ADC با استفاده از ۲۴ آزاد ROI  $24 \pm 0.726 \text{ SD mm}^2/\text{s}$  بود (شکل ۲).

### بحث

سرطان پروستات اغلب چند کانونی است. به طور کلی پذیرفته شده است که GS پیش‌آگهی را تعیین می‌کند، ضایعه با بالاترین GS ضعیفترین پیش‌آگهی را دارد (۷). همبستگی تصویربرداری با هیستوپاتولوژی برای اعتبارسنجی و ایجاد بیومارکرهای تصویربرداری جدید

همبستگی منفی داشتند. هیچ ارتباطی بین درصد الگوی گلیسون و مقادیر ADC مشاهده نشد (۱۳). عمدترين محدوديت مطالعات قبلی، غير قابل اطمینان بودن مقدار GS حاصل از نمونهبرداری و مشکلات در تعیین دقیق محل تومور در MRI بود. نمونهبرداری منجر به تخمین کمتر از مقدار واقعی GS در تقریباً ۲۵٪ موارد در مقایسه با GS به دست آمده از نمونه پروستاتکتومی به دلیل خطای نمونهبرداری و ناهمگنی تومور میشود (۱۴, ۱۵). برای غلبه بر این محدودیت، ما از نمونههای پروستاتکتومی برای بررسی استفاده از GS استفاده کردیم. نتایج ما نشان داد که بین مقادیر ADC محاسبه شده از تصاویر DW و مقادیر GS سرطان پروستات که از نمونه پروستاتکتومی به دست آمده است، رابطه‌ی منفی معنی‌داری وجود دارد. اتو و همکاران (Oto et. al) با استفاده از این روش بین مقادیر ADC و GS همبستگی منفی متوسط را گزارش کردند ( $p=0.01$ ,  $r=-0.376$ ).

### نتیجه‌گیری

عمداترين محدوديت مطالعات قبلی، غير قابل اطمینان بودن مقدار GS حاصل از نمونهبرداری و مشکلات در تعیین دقیق محل تومور در MRI بود. برای غلبه بر این محدوديت، در این مطالعه از نمونههای پروستاتکتومی برای بررسی ارتباط تصویر دیغیوژنی و مقدار شاخص GS استفاده شد. نتایج مطالعه حاضر نشان داد که استفاده از نمونههای پروستاتکتومی دقت بالاتری در تعیین ارتباط بین شاخصهای تصویری و پاتولوژی در مقایسه با نتایج حاصل از نمونهبرداری دارد.

### تقدیر و تشکر

این مطالعه حاصل طرح تحقیقاتی مصوب در دانشگاه علوم پزشکی بهبهان با کد ۹۷۱۱۷ و با کد اخلاقی IR.BHN.REC.1396.09 اعتباری طرح توسط معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی بهبهان تأمین شده است. از مدیریت و پرسنل مرکز تصویربرداری شفا اصفهان سپاس‌گزاری می‌گردد.

Peripheral Transition (Zone ۰/۴۹۷) و Zone ۰/۳۴۳ - در منطقه‌ی انتقال (Zone ۶) سرطان را گزارش کردند. اخیراً، تا مادا و همکاران (Tamada et.al)، از نظر آماری اختلاف معنی‌داری بین مقادیر ADC تومورهای PZ با شاخص گلیسون ۶ و ۷ و کسانی که دارای شاخص گلیسون ۶ و ۸ بودند یافتند (۶). در مطالعه‌ی دیگری که بر روی ۴۴ بیمار مبتلا به سرطان پروستات انجام شد، تفاوت قابل توجهی در مقادیر ADC تومور در بیماران مبتلای کم خطر و بیماران با خطر بالاتر گزارش شد (۱۰).

در مطالعه سbastiano و همکاران (Sebastiano et.al) pure diffusion Barbieri میانگین coefficient Dt ضایعات با درجه بالا و پایین به طور قابل توجهی (آزمون t مستقل دو نمونه‌ای  $p < 0.01$ ) متفاوت بود. بالاترین دقت طبقه‌بندی با میانگین ADC (AUC 0.74) و  $D_t$  (AUC 0.70) به دست آمد (۱۱).

در مطالعه پنگ و همکاران (Peng et.al) مقدار ADC زمانی که از ترکیب‌های مختلف دو یا پنج مقدار b برآورد شد اغلب به طور قابل توجهی متفاوت بودند ( $p < 0.001$ ). با این حال، به جز زمانی که هر دو مقدار b کمتر یا مساوی  $200 \text{ mm}^2/\text{s}$  یا بیشتر یا مساوی  $1500 \text{ mm}^2/\text{s}$  بودند، مقدار AUC برای تشخیص سرطان پروستات از ROI بافت طبیعی مشابه بود (۸۸/۸۳-۹۳/۰). ضرایب همبستگی بین مقادیر ADC و شاخص گلیسون بین  $-0.68$  و  $-0.30$  بود (۱۲).

در مطالعه گلائزر و همکاران (Glazer et.al) ۱۹ بیمار با ۲۱ تومور وارد شدند. مقادیر میانگین ADC برای TROI ها  $\pm 327/4$  و  $\pm 444/8$  در مقابله با  $\pm 201/6$  میلی‌متر بر ثانیه برای بافت پروستات غیرنئوپلاستیک مجاور بود ( $p < 0.001$ ). مقادیر ADCratio، صدک ۱۰ و ADCmean برابر تومورهای درجه بالاتر کمتر از تومورهای درجه پایین تر بود (میانگین  $80.9/71$  و  $1176/34 \text{ mm}^2/\text{s}$  و  $0.14/0.14$ ) ( $p = 0.005$ ,  $p = 0.0005$ ,  $p = 0.18/14 \text{ mm}^2/\text{s}$  و  $0.83/13.6 \text{ mm}^2/\text{s}$ ). صدک  $TCD$  و  $ADCmean$  ( $p = 0.005$ ,  $p = -0.61$ ) و  $ADCmean$  و  $TCD$  و صدک دهم ( $p = 0.01$ ,  $p = -0.56$ )

## References

1. Ahyai SA, Graefen M, Steuber T, Haese A, Schlimm T, Walz J, et al. Contemporary prostate cancer prevalence among T1c biopsy-referred men with a prostate-specific antigen level  $\leq$  4.0 ng per milliliter. *Eur Urol.* 2008;53(4):750-7.
2. Hoeks CM, Barentsz JO, Hambrock T, Yakar D, Somford DM, Heijmink SW, et al. Prostate cancer: multiparametric MR imaging for detection, localization, and staging. *Radiology.* 2011;261(1):46-66.
3. Yoshizako T, Wada A, Hayashi T, Uchida K, Sumura M, Uchida N, et al. Usefulness of diffusion-weighted imaging and dynamic contrast-enhanced magnetic resonance imaging in the diagnosis of prostate transition-zone cancer. *Acta Radiol.* 2008;49(10):1207-13.
4. Lohmann P, Werner J-M, Shah NJ, Fink GR, Langen K-J, Galldiks N. Combined amino acid positron emission tomography and advanced magnetic resonance imaging in glioma patients. *Cancers.* 2019;11(2):153.
5. Gass A, Niendorf T, Hirsch J. Acute and chronic changes of the apparent diffusion coefficient in neurological disorders—biophysical mechanisms and possible underlying histopathology. *J Neurol Sci.* 2001;186:S15-S23.
6. Tamada T, Sone T, Jo Y, Toshimitsu S, Yamashita T, Yamamoto A, et al. Apparent diffusion coefficient values in peripheral and transition zones of the prostate: comparison between normal and malignant prostatic tissues and correlation with histologic grade. *J Magn Reson Imaging.* 2008;8(3):620-720.
7. Hoogland AM, Kweldam CF, van Leenders GJ. Prognostic histopathological and molecular markers on prostate cancer needle-biopsies: a review. *BioMed Res Int.* 2014;2014.
8. Fedorov A, Penzkofer T, Hirsch MS, Flood TA, Vangel MG, Masry P, et al. The role of pathology correlation approach in prostate cancer index lesion detection and quantitative analysis with multiparametric MRI. *Acad Radiol.* 2015;22(5):548-55.
9. Heidenreich A, Abrahamsson P-A, Artibani W, Catto J, Montorsi F, Van Poppel H, et al. Early detection of prostate cancer: European Association of Urology recommendation. *Eur Urol.* 2013;64(3):347-54.
10. Margel D, Yap SA, Lawrentschuk N, Klotz L, Haider M, Hersey K, et al. Impact of multiparametric endorectal coil prostate magnetic resonance imaging on disease reclassification among active surveillance candidates: a prospective cohort study. *J Urol.* 2012;187(4):1247-52.
11. Barbieri S, Brönnimann M, Boxler S, Vermathen P, Thoeny HC. Differentiation of prostate cancer lesions with high and with low Gleason score by diffusion-weighted MRI. *Eur Radiol.* 2017;27(4):1547-55.
12. Peng Y, Jiang Y, Antic T, Sethi I, Schmid-Tannwald C, Eggener S, et al. Apparent diffusion coefficient for prostate cancer imaging: impact of B values. *AJR Am J Roentgenol.* 2014;202(3):W247-W53.
13. Glazer DI, Hassanzadeh E, Fedorov A, Olubiyi OI, Goldberger SS, Penzkofer T, et al. Diffusion-weighted endorectal MR imaging at 3T for prostate cancer: correlation with tumor cell density and percentage Gleason pattern on whole mount pathology. *Abdom Radiol.* 2017;42(3):918-25.
14. Steinberg DM, Sauvageot J, Piantadosi S, Epstein JI. Correlation of prostate needle biopsy and radical prostatectomy Gleason grade in academic and community settings. *Am J Surg Pathol.* 1997;21(5):566-76.
15. Freedland SJ, Kane CJ, Amling CL, Aronson WJ, Terris MK, Presti Jr JC, et al. Upgrading and downgrading of prostate needle biopsy specimens: risk factors and clinical implications. *Urology.* 2007;69(3):495-9.