Magnetresonanztomografische Zeichen des idiopathischen Parkinson-Syndroms sowie atypischer Parkinson-Syndrome

MRI Signs of Parkinson's Disease and Atypical Parkinsonism

Autoren

Schekeb Aludin, Lars-Patrick Andreas Schmill

Institut

Clinic for Radiology and Neuroradiology, University Hospital Schleswig-Holstein – Campus Kiel, Germany

Key words

Parkinson's disease, atypical parkinsonism, MR imaging

eingereicht 30.10.2020 akzeptiert 03.03.2021 online publiziert 2021

Bibliografie

Fortschr Röntgenstr 2021; 193: 1403–1410 DOI 10.1055/a-1460-8795 ISSN 1438-9029 © 2021. Thieme. All rights reserved. Georg Thieme Verlag KG, Rüdigerstraße 14, 70469 Stuttgart, Germany

Korrespondenzadresse

Schekeb Aludin Clinic for Radiology and Neuroradiology, University Hospital Schleswig-Holstein – Campus Kiel, Arnold-Heller-Str. 3, Haus D (Neurozentrum), 24105 Kiel, Germany Tel.: +49/4 31/50 01 65 01 schekeb.aludin@uksh.de

ZUSAMMENFASSUNG

Hintergrund Die Diagnostik des idiopathischen Parkinson-Syndroms und der atypischen Parkinson-Syndrome basiert auf der klinischen Einschätzung der Patientensymptomatik und der gezielten Bildgebung mittels Magnetresonanztomografie, welche noch durch nuklearmedizinische Verfahren ergänzt werden kann. Die Bildgebung dient hierbei der Aufgabe der Differenzierung der verschiedenen Erkrankungen. Während atypische Parkinson-Syndrome recht spezifische MR-Zeichen aufweisen, ist das idiopathische Parkinson-Syndrom bildmorphologisch bisher eher als unspezifisch zu werten. Hohe Feldstärken und optimierte MR-Sequenzen ermöglichen jedoch neuerdings die Definition von spezifischen MR-Zeichen, welche Potenzial in der differenzierteren Bildgebung, der Frühdiagnostik und der Verlaufsdiagnostik des idiopathischen Parkinson-Syndroms hegen.

Methode Es erfolgte eine gezielte PubMed-Recherche mit Fokus auf Arbeiten zur Definition und Erörterung spezifischer MR-Zeichen des idiopathischen Parkinson-Syndroms sowie der häufigsten atypischen Parkinson-Syndrome mit führender motorischer Komponente. Es erfolgte keine Zeitraumbegrenzung bei besonderem Augenmerk auf aktuelle Literatur.

Ergebnisse Der vorliegende Übersichtsartikel erörtert die verschiedenen neuen MR-Zeichen des idiopathischen Parkinson-Syndroms sowie die bekannten Zeichen der Multisystematrophie und der progressiven supranukleären Blickparese. Die den Zeichen zugrunde liegende Pathologie wird jeweils definiert sowie bildmorphologische Beispiele gegeben. Es werden die technischen Aspekte der Untersuchungen kurz erörtert und die Zeichen anhand aktueller Literatur hinsichtlich der diagnostischen Wertigkeit zueinander verglichen.

Schlussfolgerung Die bei hohen Feldstärken und optimierten Sequenzen definierbaren MR-Zeichen des idiopathischen Parkinson-Syndroms ermöglichen eine differenziertere strukturelle Befundung und konsekutive Diagnostik. Die Zeichen müssen in größeren Studien weiter validiert werden, können jedoch künftig eine entscheidende diagnostische Relevanz in der Bildgebung der Erkrankungen aus dem Parkinson-Formenkreis bieten.

Kernaussagen:

- Hohe Feldstärken und spezielle Sequenzen ermöglichen die Definition spezifischer MRT-Zeichen neurodegenerativer Erkrankungen.
- Zerebrale Veränderungen lassen sich bereits in Prodromalphasen des idiopathischen Parkinson-Syndroms detektieren.
- Kombinationen spezifischer MRT-Zeichen ermöglichen eine Differenzierung eines idiopathischen Parkinson-Syndroms von atypischen Parkinson-Syndromen.
- Schlüsselwörter: idiopathisches Parkinson-Syndrom, atypische Parkinson-Syndrome, Magnetresonanztomografie

Zitierweise

 Aludin S, Schmill LA. MRI Signs of Parkinson's Disease and Atypical Parkinsonism. Fortschr Röntgenstr 2021; 193: 1403–1410

ABSTRACT

Background Diagnosis of Parkinson's disease and atypical parkinsonism is based on clinical evaluation of the patient's symptoms and on magnetic resonance imaging (MRI) of the brain, which can be supplemented by nuclear medicine techniques. MRI plays a leading role in the differentiation between Parkinson's disease and atypical parkinsonism. While atypical parkinsonism is characterized by relatively specific MRI signs, imaging

1403

of Parkinson's disease previously lacked such signs. However, high-field MRI and new optimized MRI sequences now make it possible to define specific MRI signs of Parkinson's disease and have significant potential regarding differentiated imaging, early diagnosis, and imaging of disease progression.

Methods PubMed was selectively searched for literature regarding the definition and discussion of specific MRI signs of Parkinson's disease, as well as the most common types of atypical parkinsonism with a leading motor component. No time frame was set, but the search was particularly focused on current literature.

Results This review article discusses the different MRI signs of Parkinson's disease, multiple system atrophy, and progres-

sive supranuclear palsy. The pathogenesis of the MRI signs is described, and imaging examples are given. The technical aspects of image acquisition are briefly defined, and the different signs are discussed and compared with regard to their diagnostic significance according to current literature. **Conclusion** The MRI signs of Parkinson's disease, which can be defined with high-field MRI and new optimized MRI sequences, enable differentiated structural image interpretation and consecutive diagnostic workup. Despite the fact that the signs are in need of further validation by bigger studies, they have the potential to achieve significant diagnostic relevance regarding the imaging of Parkinson's disease and atypical parkinsonism.

Einleitung

Neurodegenerative Erkrankungen beschreiben einen Formenkreis von Erkrankungen des zentralen Nervensystems, bei denen es in der Regel zu einer irreversiblen Schädigung bis hin zum Untergang von Nervenzellen kommt. Epidemiologisch nimmt die Prävalenz dieser Erkrankungen im höheren Alter deutlich zu, sodass in Anbetracht des voranschreitenden demografischen Wandels mit einer deutlichen Zunahme ihrer Diagnosestellung in der zukünftigen Gesellschaft und Medizin zu rechnen ist. Die aktuell häufigsten Erkrankungen sind dabei vor allem die Demenzen und das idiopathische Parkinson-Syndrom (IPS) [1]. Das IPS ist durch einen Untergang dopaminerger Neurone in der Substantia nigra (SN), einem Kerngebiet der Basalganglien, welches funktionell am extrapyramidal-motorischen System beteiligt ist, gekennzeichnet. Die von dieser Erkrankung betroffenen Patienten weisen motorische Defizite auf, welche durch die motorischen Kardinalsymptome Akinese, Rigor, Tremor und posturale Instabilität gekennzeichnet sind [2, 3]. Vom IPS sind die atypischen Parkinson-Syndrome, wie beispielsweise die Multisystematrophie (MSA) oder die progressive supranukleäre Blickparese (PSP) als häufigste atypische Parkinson-Syndrome mit führender motorischer Komponente, abzugrenzen, welche sich klinisch ähnlich manifestieren, sich jedoch pathogenetisch hiervon unterscheiden. Die Diagnosestellung und Differenzierung der Erkrankungen bedürfen einer dedizierten klinischen Evaluation der Symptomatik und stellen eine Herausforderung an den Kliniker dar. Wichtiges diagnostisches Hilfsmittel ist daher die zerebrale Magnetresonanztomografie (MRT), welche einen wichtigen diagnostischen Stellenwert in der Differenzierung zwischen atypischen Parkinson-Syndromen und IPS hat [4]. Letzteres ist dabei bisher in der klinischen Routine mit nur recht unspezifischen Zeichen im MRT assoziiert gewesen, doch haben jüngste Studien aufgrund von Innovationen der MR-Technik bzw. MR-Sequenzen neue Zeichen definieren und herausarbeiten können. Diese könnten zukünftig, neben den aktuell etablierten nuklearmedizinischen Methoden wie dem DaTSCAN oder der FDG-PET, Potenzial bei der Diagnostik sowie der Differenzierung zu atypischen Parkinson-Syndromen haben [5–7]. In dieser Übersicht sollen daher diese MR-Zeichen des IPS vorgestellt und erläutert werden. Zusätzlich sollen die MR-Zeichen der wichtigsten atypischen Parkinson-Syndrome vorgestellt werden.

Idiopathisches Parkinson-Syndrom

Zerebrale MR-Veränderungen des IPS sind prinzipiell eine Folge der strukturellen Degeneration dopaminerger Neurone, welche vor allem in der SN des Mesencephalons lokalisiert sind. Histologisch und funktionell ist diese Degeneration durch einen umschriebenen Untergang der Neurone bei insgesamt Erhöhung des Eisenvorkommens in diesem Areal gekennzeichnet [8, 9]. In der konventionellen MR-Bildgebung mit Feldstärken unter 3 Tesla können diese Veränderungen nur unzureichend abgebildet werden, und aussagekräftige MR-Zeichen sind schwierig zu definieren. Feldstärken ab 3 Tesla und höher sowie moderne Seguenzen zur Bildgebung von Eisen, spezifischen Neuropigmenten oder Diffusionsprozessen ermöglichen es jedoch, diese Veränderungen abzubilden, wodurch sich neuartige MR-Zeichen und Parameter zur Einschätzung der Erkrankung im Sinne von Biomarkern ergeben [5-7]. Diese neuen MR-Zeichen, als bildmorphologisches Korrelat der Neurodegeneration bei IPS, sollen im Folgenden vorgestellt und erläutert werden. Es ist jedoch an dieser Stelle bereits hervorzuheben, dass es sich bei ihnen nicht um pathognomonische Zeichen für das IPS handelt, sondern sie ebenfalls anteilig bei atypischen Parkinson-Syndromen auftreten können.

Dorsale nigrale Hyperintensität

Die zunehmend präzise Darstellung anatomischer Strukturen mittels MRT ermöglicht die verbesserte Differenzierung und Beurteilbarkeit neurofunktioneller Strukturen, wobei insbesondere die SN zunehmende Relevanz erfährt. Diese lässt sich in die Pars reticularis (SNpr) und die Pars compacta (SNpc) einteilen, wobei die SNpc den mesencephalen Großteil dopaminerger Neurone im zentralen, neuromotorischen System beherbergt. Der strukturelle Aufbau der jeweiligen Anteile im Detail ist äußerst komplex, es können jedoch innerhalb der SNpc weitere Unterregionen als sogenannte Nigrosomen unterschieden werden. Dies sind Regionen mit besonders hoher Dichte dopaminerger Neurone und verhältnismäßig geringer Eisenkonzentration. Von den insgesamt 5 abgrenzbaren Nigrosomen (Nigrosom-1 bis -5) ist das sogenannte Nigrosom-1 das größte und im dorsalen Anteil der SNpc lokalisiert (**> Abb. 1a**) [10, 11].



► Abb. 1 Axiale Schichtführung durch das Mesencephalon auf Höhe der Substantia nigra in verschiedenen Sequenzen. Im Bild ist jeweils rechts (R) und links (L) markiert. a Skizzenzeichnung des Mesencephalons mit Substantia nigra (SN), aufgeteilt in die Pars reticularis (SNpr) und die Pars compacta (SNpc), und dorsal darin dem Nigrosom-1 (N-1). Nucleus ruber (NR) und Aquaeductus mesencephali (AM). b SWI-Sequenz eines gesunden Patienten mit physiologischem Schwalbenschwanzphänomen bei hyperintens abgrenzbarem Nigrosom-1. c SWI-Sequenz eines IPS-Patienten mit Verlust des Schwalbenschwanzphänomens bei verminderter Hyperintensität des Nigrosom-1. d Beide Bildhälften mit jeweils axialen Schichten durch das Mesencephalon bei einem Patienten mit IPS (links) und einem gesunden Probanden (rechts) in T1-gewichteten, Neuromelanin-sensitiven Sequenzen. Rechts mit abgrenzbarer Hyperintensität in der SNpc als Nachweis von Neuromelanin. Links kein Nachweis entsprechender Hyperintensität als Korrelat einer verminderten Konzentration von Neuromelanin.

Hohe magnetische Feldstärken ab 3 Tesla und hochauflösende eisensensitive Sequenzen wie T2*-gewichtete Sequenzen oder vor allem suszeptibilitätsgewichtete Sequenzen (SWI) sind dazu in der Lage, diese Strukturen auch magnetresonanztomografisch abzubilden. Das Nigrosom-1 stellt sich in diesen Seguenzen physiologisch als hyperintense, ovoide Struktur im dorsolateralen Anteil der SNpc dar. Da diese Region in axialer Schichtführung durch das Mesencephalon bildmorphologisch den Zügen eines Schwalbenschwanzes ähnelt, wird es von manchen Autoren entsprechend auch als "Schwalbenschwanzphänomen" betitelt [12]. Die im Zuge des IPS auftretende Neurodegeneration führt zum Untergang der dopaminergen Neurone und zu einer Erhöhung des Eisengehalts in allen Nigrosomen. Besonders deutlich und frühzeitig geschieht dies hierbei im Nigrosom-1 und es konnte in diesem Zusammenhang nachgewiesen werden, dass es in den eisensensitiven Seguenzen konsekutiv zu einer verminderten Abgrenzbarkeit des Nigrosom-1 bzw. des physiologischen Schwalbenschwanzphänomens kommt (> Abb. 1b, c) [5, 11, 13]. Die Assoziation dieser verminderten Abgrenzbarkeit mit der Erkrankung am IPS konnte mittlerweile in mehreren Studien und Metaanalysen bei hohen Feldstärken gegenüber gesunden Kontrollen bestätigt werden. So konnten Mahlknecht et al. 2017 im Rahmen einer Metaanalyse bei Studien mit Feldstärken von 3 und 7 Tesla eine Gesamtsensitivität und -spezifität von 97,7 % und 96,4 % bei Patienten mit IPS gegenüber gesunden Kontrollen angeben und Chau et al. in einer weiteren, aktuelleren Metaanalyse von 2020 ebenfalls hohe Werte von 94% und 90% gegenüber gesunden Kontrollen [14, 15]. An dieser Stelle ist jedoch bereits darauf hinzuweisen, dass das Abblassen des Schwalbenschwanzphänomens nicht pathognomonisch für das IPS zu werten ist. Das Zeichen konnte in weiteren Studien ebenfalls bei atypischen Parkinson-Syndromen wie der Multisystematrophie (MSA) oder der progressiven supranukleären Blickparese (PSP) nachgewiesen werden. Entsprechend ist eine Differenzierung der Erkrankungen auf Basis dieser Zeichen allein kritisch zu werten und es sollten weitere bildmorphologische Kriterien der atypischen Parkinson-Syndrome hinzugezogen werden [16-18]. Neben der höheren Sensitivität und Spezifität gegenüber gesunden Kontrollen konnte bei IPS-Patienten interessanterweise zusätzlich festgestellt werden, dass bei der Anwendung höherer Feldstärken meist ein bilaterales Abblassen der Hyperintensität auftritt, während dies bei 3 Tesla eher unilateral auf der symptomdominanten Seite der Fall ist. Die Unterschiede werden dabei am ehesten auf die bessere räumliche Auflösung bei höherer Feldstärke zurückgeführt, was dadurch zu einer detaillierteren Beurteilbarkeit beiträgt. Neben dem Nachweis des Phänomens bei am IPS erkrankten Patienten stellt die verhältnismäßig frühe Veränderung des Nigrosom-1 ebenfalls einen potenziellen und interessanten Biomarker für Früh- bzw. Prodromalphasen der Erkrankung dar. Yung Bae et al. konnten in einer Studie von 2017 ein entsprechendes Phänomen in einer kleinen Kohorte von Patienten nachweisen, die an idiopathischer REM-Schlaf-Verhaltensstörung (iRBD) leiden. Diese Störung stellt nach aktuellem Kenntnisstand eine mögliche Prodromalphase des IPS dar, und die Autoren wiesen ein signifikant häufigeres Auftreten des Zeichens bei Patienten mit iRBD relativ zur gesunden Kontrollgruppe (HC) nach [19]. Insgesamt müssen bei Betrachtung der Studienlage die Ergebnisse jedoch stets unter mehreren Aspekten relativiert werden. Ein wichtiger, zu berücksichtigender Aspekt hierbei ist zum Beispiel die Aufnahmetechnik der SWI-Sequenzen, wozu in der Literatur kein einheitliches Sequenzprotokoll etabliert ist. In einer aktuellen Übersichtsarbeit von Kim et al. zur Evaluation technischer Fragen der Nigrosom-1-Bildgebung mittels SWI-Technik wiesen die Autoren darauf hin, dass in den einschlägigen Studien hierzu teilweise Schichtdicken zwischen 0,7 und 2,4 mm verwendet wurden. Die Autoren empfehlen auf Basis ihrer eigenen Erfahrungen eine räumliche Auflösung von 0,5 × 0,5 × 1mm³ für ein gutes Auflösungsvermögen sowie Kontrast-zu-Rausch-Verhältnis. Sie führen jedoch zusätzlich an, dass optimierte klinische Studien notwendig sind, um ein einheitliches Protokoll in der SWI-Bildgebung des Nigrosom-1 zu etablieren [22].

Neuromelanin

Neuromelanin (NM) ist ein Pigmentprotein, welches beim Menschen charakteristisch für spezifische Gehirnregionen wie die SN und den Locus coeruleus (LC) ist. Es entsteht unter anderem beim Abbau von Dopamin und hat intrazellulär die Eigenschaft, Eisen sowie andere Metalle zu binden. Liegt es durch Zelluntergang extrazellulär vor, kann es jedoch zu neuroinflammatorischen Prozessen führen [20, 21]. Der NM-Gehalt zeigt hierbei einen typischen altersabhängigen Verlauf [23].

Mit der Einführung NM-sensitiver MRT-Sequenzen durch Sasaki et al. [6] kam dem NM immer mehr Bedeutung zu, wodurch es zunehmend in aktuellen Studien zur Diagnostik von Parkinson-Erkrankungen und zur Differenzierung eines IPS vom essentiellen Tremor (ET) und atypischen Parkinson-Erkrankungen Anwendung findet. Hierbei nutzt man die paramagnetischen Eigenschaften des NM, welche eine Verkürzung der T1-Zeit in T1-Turbo-Spin-Echo-Sequenzen bewirken (> Abb. 1d) [24, 25]. So beschreiben zahlreiche Studien eine hohe Spezifität und Sensitivität des erniedrigten NM-Gehalts der SN und des LC zur Differenzierung von Patienten mit einem IPS von gesunden Kontrollen (HC). In Kombination des NM-Gehalts mit der quantitativen Suszeptibilitätskartierung (Quantitative Susceptibility Mapping, QSM) war zudem eine Differenzierung von Patienten mit einem ET von unbehandelten Patienten mit einem IPS möglich [24]. In Studien zur Untersuchung des NM-Gehalts im Verlauf eines IPS wurde festgestellt, dass das NM zwar bereits in frühen Stadien erniedrigt ist, aber im Laufe der Erkrankung ab einem Punkt konstant erniedrigt bleibt. Hierdurch wird eine Unterscheidung zwischen Patienten in frühen und späten Stadien möglich, wobei der NM-Gehalt jedoch keine Korrelation mit einem Progress der Erkrankung erlaubt [26]. Besonders im frühen Stadium sowie in Vorstufen des IPS gibt es jedoch vielversprechende Ergebnisse, dass Neuromelanin als Marker zur Früherkennung genutzt werden könnte. iRBD scheinen hierbei mit erniedrigtem NM im LC zu korrelieren. So ist der NM-Gehalt bei IPS-Patienten im Vergleich zu gesunden Kontrollen signifikant erniedrigt, aber auch bei iRBD-positiven IPS-Patienten signifikant niedriger als bei iRBD-negativen Patienten [27]. Auch ist es auf Grundlage der NM-Bildgebung kombiniert mit anderen Seguenzen möglich, iRBD-Patienten von gesunden Kontrollen zu unterscheiden [28], wobei ebenfalls eine Schädigung im LC als eine der Ursachen für die REM-Schlaf-Verhaltensstörung vermutet wird [29].

Erste Studien zeigen zudem eine mögliche Differenzierung zwischen einem IPS, HC und atypischen Parkinson-Erkrankungen wie der MSA und der PSP mit dem Einsatz von Deep-Learning-Algorithmen, was jedoch noch anhand größerer Kohorten bestätigt werden muss [30].

Eisengehalt

Wie NM findet man ebenfalls Eisen in spezifischen Gehirnregionen, welches meist an NM oder an Ferritin gebunden vorliegt [9]. Die höchsten Eisenkonzentrationen liegen bei einem gesunden Menschen dabei im Putamen (PUT), im Globus pallidus (GP) und im Nucleus caudatus (NC) vor, sowie niedrigere Mengen auch in der SN und dem LC. Untersuchungen an gesunden Probanden zeigen hierbei, dass der Eisengehalt im LC im Leben weitgehend konstant bleibt, wohingegen er in der SN linear mit dem Alter zunimmt.

Bei zahlreichen neurodegenerativen Erkrankungen wie dem IPS oder der Alzheimer-Demenz (AD) sind jedoch atypische Eisenkonzentrationen, meist im Sinne einer Akkumulation, zu verzeichnen, bei denen bislang noch unklar ist, ob die Eisenablagerungen das primäre oder das sekundäre Ereignis sind. Es wurde jedoch gezeigt, dass Eisenablagerungen auch zur Akkumulation von alpha-Synuclein und entsprechend kernnaher Fibrillenbildung führen [31]. In der Magnetresonanztomografie macht man sich dabei die T2-verkürzende Eigenschaft des Eisens zunutze, welche zu deutlichen Demarkierungen in T2- und T2*-gewichteten Sequenzen führt, wobei eine präzisere Kartierung jedoch mittels R2 (R2 = 1/T2) und R2* (R2* = 1/T2*) möglich ist [29]. Eine sensitive Darstellung von Eisen ist außerdem mittels SWI oder neuer Methoden wie der QSM möglich, für die in Post-Mortem-Studien bereits eine realistische Quantifizierung des Eisengehalts bewiesen wurde [32].

Viele Studien, welche diese Parameter zwischen IPS-Patienten und HC verglichen haben, beschreiben in diesem Rahmen signifikante Unterschiede mit erhöhtem Eisengehalt bei IPS-Patienten in der SN in der SWI [33] sowie mittels R2 / R2* und der QSM, wobei mehrfach gezeigt wurde, dass QSM sensitiver als R2* ist [7, 34]. Schaut man sich QSM auch in anderen Hirnregionen an, so wurden teilweise widersprüchliche Ergebnisse publiziert. Das mag auch auf verschiedene Krankheitsstadien der Patienten zurückzuführen sein, in denen untersucht wurde. Unter anderem sind hierbei die SNpc, der GP internus, das PUT, der NC und der Nucleus ruber (NR) Regionen, in denen erhöhte Konzentrationen beschrieben wurden [35]. Fokussiert man sich auf die SN und betrachtet den zeitlichen Verlauf der Eisenkonzentrationen, findet man bei fortgeschrittenen IPS-Patienten mit einer Erkrankungsdauer von mehr als 5 Jahren eine signifikante Zunahme der Werte der R2* in der SNpc innerhalb eines Zeitraums von 18 Monaten mit einer guten Korrelation zur Progression der nichtmotorischen Symptome [36]. Auch Ulla et al. haben den Verlauf der R2*-Werte innerhalb eines Zeitraums von 3 Jahren untersucht und eine signifikante Erhöhung der Werte bei IPS in der SNpc und SNpr festgestellt, wobei die delta-R2*-Werte positiv mit der Zunahme des UPDRS-III-Scores korreliert haben [37]. Langkammer et al. beschreiben hierbei auch eine Korrelation der QSM mit dem UPDRS, aber auch mit dem Hoehn & Yahr-Score und der Levodopa-equivalalent daily dose (LEDD) [7]. Somit stellt die Detektion von Eisen in den Basalganglien mittels R2* und QSM eine vielversprechende Technik zur Diagnose eines IPS und zur Progressionsevaluation dar, bei der jedoch noch multizentrische und longitudinale Studien nötig sind, um die Ergebnisse zu validieren. Erste Ansätze, dies mittels selbstlernender Analysemethoden auch zur Differenzierung atypischer Parkinson-Erkrankungen vom IPS zu nutzen, zeigen hierbei aussichtsvolle Resultate [38].

Diffusionsbildgebung

Die Diffusionsbildgebung ist bei neurodegenerativen Erkrankungen bereits Routine in der klinischen Bildgebung. In diesem Rahmen werden bei der Diffusions-Tensor-Bildgebung (Diffusion Tensor Imaging, DTI) Eigenschaften wie die fraktionierte Anisotropie (fractional anisotropie, FA) oder die durchschnittliche Diffusionsfähigkeit (MD) erfasst. Metaanalysen haben gezeigt, dass sich mittels dieser Techniken bereits signifikante Unterschiede zwischen Patienten mit einem IPS und HC finden lassen [39, 40]. Hauptmerkmale sind hierbei eine erniedrigte FA und/oder eine erhöhte MD in der SN, dem Corpus callosum, dem Frontallappen, dem Cingulum und in temporalen Kortexarealen. Erweiterungen dieser Technik, wie die Bi-Tensor-DTI, welche den Einfluss freien Wassers berücksichtigt, liefern hierbei zunehmend genauere Ergebnisse



Abb. 2 Darstellung unterschiedlicher MR-Zeichen bei MSA und PSP in verschiedenen Sequenzen. a Axiale T2-Sequenz auf Höhe des Putamen mit hyperintenser Umrandung des dorsolateralen Putamen links als "Putaminal-rim-Sign". b Axiale T2-Sequenz durch den Pons mit hyperintens abgrenzbarem "Hot-cross-bun-Sign". c Sagittale T1-Sequenz durch den Hirnstamm mit Atrophie des Mesencephalons und abgrenzbarem "Hummingbird-Sign". Exemplarisch sind hier die Flächen zur Bestimmung der MTPR eingezeichnet. M = Mittelhirn; P = Pons. d Axiale T2-Sequenz auf Höhe des Mesencephalons mit lateralseitig betonter Atrophie des Tegmentum und abgrenzbarem "Mickey-Mouse-Sign".

[24, 41] und erfassen signifikant erhöhte Mengen freien Wassers in der posterioren SN, was ebenfalls für einen Zelluntergang beim IPS spricht [42].

Neuere Methoden, wie die Diffusions-Kurtosis-Bildgebung (diffusion kurtosis imaging, DKI), welche auch die Nicht-Gauß'sche Verteilung der Diffusion von Wasser erfasst, oder die NODDI (neurite orientation dispersion and density imaging), welche eine spezifische Charakterisierung der Mikrostruktur von Gewebe erlaubt, ermöglichen neue Einblicke in die Veränderungen bei neurodegenerativen Erkrankungen. So gibt es bisher nur wenige Studien, die sich mit der DKI in der SN beschäftigt haben [43, 44], jedoch beschreiben auch solche eine signifikant erhöhte Kurtosis in der SN, welche positiv mit dem Hoehn & Yahr-Score und dem UPDRS III korreliert [43].

Multisystematrophie

Die MSA zählt zu den α-Synukleinopathien und zeichnet sich durch typische oligodendrogliale zytoplasmatische Einschlusskörperchen aus. In ihrer Symptomatik ähnelt sie neben ihrer betonten autonomen Dysfunktion in vielen Fällen dem IPS, was es häufig schwierig gestaltet, sie klinisch von anderen Parkinson-Syndromen abzugrenzen. Abhängig von der Symptomatik wird bei der MSA dabei zwischen dem Parkinson-ähnlichen Typ (MSA-P) und dem zerebellären Typ (MSA-C) unterschieden [45]. Mittels der MRT gibt es hierbei einige Ansätze, das Erscheinungsbild der Syndrome weiter einzugrenzen.

Für die MSA-P sind dabei die charakteristischen Merkmale eine Atrophie des Putamen mit dem bilateralen Auftreten des "Putaminal-rim-Sign", welches eine T2-hyperintense Umrandung des dorsolateralen Putamen darstellt (▶ **Abb. 2a**), sowie eine grundsätzliche T2-Hypointensität und Atrophie des Putamen. Für die MSA-C sind es vor allem die Atrophie des mittleren zerebellären Pedikels (MCP), des Kleinhirns und der Pons sowie das "Hotcross-bun-Sign" als T2-Hyperintensität der Pons (▶ **Abb. 2b**) und das "MCP-Sign" als T2-Hyperintensität des MCP [46]. Diese charakteristischen Atrophiemuster lassen sich ebenso mittels eines erhöhten Verhältnisses zwischen Mittelhirn (M) und Pons (P) (midbrain-to-pons-ratio, MTPR; Flächenverhältnis von M zu P im medianen Sagittalschnitt, exemplarisch in > Abb. 2c eingezeichnet) oder mittels erniedrigtem Magnetresonanz-Parkinson-Index (magnetic resonance parkinsonism index, MRPI; (Fläche des P × Durchmesser MCP)/(Fläche des M × Durchmesser des SCP)) erfassen [45, 47]. Basierend auf dem MRPI lässt sich eine MSA-P signifikant von einem IPS oder einer PSP unterscheiden [47]. Eine Differenzierung der verschiedenen Erkrankungsgruppen lässt sich außerdem im Rahmen der Diffusionsbildgebung durchführen, bei der signifikant erhöhte ADC-Werte bei der MSA-P im MCP zu detektieren sind [45]. Kombiniert man die MD mit den T2*-Relaxationsraten im Putamen, so kann ebenfalls anhand dieser eine Differenzierung zwischen der MSA-P und dem IPS vorgenommen werden [48].

Progressive supranukleäre Blickparese

Die progressive supranukleäre Blickparese (PSP) zählt zu den Tauopathien und zeichnet sich durch eine Ablagerung von Tau-Proteinen im Hirngewebe sowie Neurodegeneration und Atrophie in den Basalganglien, dem Hirnstamm und zerebellären Kernen aus. Nach klinischem Erscheinungsbild können mehrere Unterformen differenziert werden, wobei die häufigsten das Steele-Richards-Syndrom (PSP-RS) und die Parkinson-prädominante PSP (PSP-P) sind. Die PSP-RS geht mit hypokinetisch-rigider Motorik, früher posturaler Instabilität, vertikaler Blickparese und Einschränkungen der Kognition einher. Die PSP-P zeichnet sich durch eine vor allem hypokinetisch-rigide Motorik und eher spät auftretende weitere Symptomatik wie Blickparesen aus [49].

Die Differenzierung zum IPS stützt sich neben den klinischen Befunden auf die MR-Bildgebung. Hierzu sind die oben vorgestellten neuen Zeichen des IPS nach aktueller Studienlage jedoch nur mit Vorsicht anwendbar, da bei der PSP sowohl der Gehalt an Neuromelanin als auch die Hyperintensität im dorsolateralen Anteil der SNpc in den eisensensitiven Sequenzen ebenfalls vermindert sein kann. Eine sichere Differenzierung auf Basis dieser Zeichen alleine ist somit eher schwierig, die Studienlage noch nicht gänzlich klar [18, 50].

Auf Basis des bei der PSP vor allem im Mittelhirn auftretenden Atrophiemusters lassen sich spezielle Zeichen definieren, welche in der konventionellen MR-Bildgebung abzubilden sind. Sagittale Sequenzen durch Hirnstamm und Mesencephalon lassen die Abgrenzung des sogenannten "Hummingbird-Sign" zu, bei dem, bedingt durch die Atrophie des Tegmentum, die Morphologie der Strukturen an die Silhouette eines Kolibris erinnert (> Abb. 2c). Eine axiale Schichtführung durch das Tegmentum des Mittelhirns in entsprechenden Seguenzen offenbart weiterhin einen lateralseitig betonten Volumenverlust dieser Region, wodurch das Mittelhirn strukturell der allseits bekannten Mickev-Mouse-Silhouette ähnelt. Entsprechend wird das Zeichen von manchen Autoren als "Mickey-Mouse-Zeichen" bezeichnet (> Abb. 2d). In der Literatur weisen diese Zeichen teilweise hohe Spezifitäten bei mäßigen Sensitivitäten auf. So konnten beispielsweise Mueller et al. 2018 in einer größeren retrospektiven Analyse von 481 Patienten mit neurodegenerativen Erkrankungen, hiervon 85 Patienten mit PSP, und 79 gesunden Kontrollen eine hohe Spezifität von 99,5% beim "Hummingbird-Sign", respektive 97,7 % beim "Mickey-Mouse-Sign", aber hierzu eine verhältnismäßig geringe Sensitivität von 51,6 % bzw. 36,8 % nachweisen [51]. Besonders interessant ist zusätzlich die Evaluation, ob diese Zeichen bereits in einem frühen Erkrankungsstadium abgrenzbar sind und zur Frühdiagnostik herangezogen werden sollten. Entsprechende Arbeitsgruppe untersuchte dazu eine Subgruppe von Patienten, welche zum Zeitpunkt der Bildgebung klinisch noch nicht eindeutig diagnostiziert werden konnten. Bezüglich der späteren klinischen Diagnosestellung einer PSP innerhalb dieser Subgruppe wiesen sie zwar für beide Zeichen jeweils eine Spezifität von 100%, aber nur eine geringe Sensitivität von 35,3 % nach [52]. Neben der gualitativen Erfassung der Mittelhirnatrophie durch entsprechende Zeichengebung im MRT hat sich ein zusätzlicher, guantitativer Ansatz zur Erfassung des Atrophiemusters als hilfreich erwiesen. So konnte die Ermittlung des oben bereits erwähnten MRPI durch die zusätzlich bei PSP (vor allem PSP-RS) vorwiegend im oberen zerebellären Pedikel betonte Atrophie eine gute Differenzierbarkeit zu MSA-P und IPS bei insgesamt exzellenter Spezifität und Sensitivität aufzeigen [52, 53]. Der quantitative Ansatz mittels MRPI scheint ebenfalls ein gewisses frühdiagnostisches Potenzial zu haben. So konnten Quattrone et al. 2016 in einer Studie nachweisen, dass ein pathologischer MRPI bei PSP-P-Patienten eine bessere Korrelation mit der Entwicklung einer vertikalen Blickparese hat als Symptome wie posturale Instabilität oder vertikale Blickverlangsamung [54]. Die Studienlage zu diesem Aspekt ist jedoch spärlich und es sind noch weiterführende Studien notwendig, um entsprechendes Potenzial näher zu evaluieren.

Zusammenfassung

Die Bildgebung mittels MRT ist ein wichtiges Mittel zur Diagnostik und Differenzierung der neurodegenerativen Erkrankungen aus dem Formenkreis Parkinson-ähnlicher Erkrankungen. Neben den in der Klinik bereits etablierten Atrophiemustern in der Differenzierung atypischer Parkinson-Syndrome bieten neue MR-Zeichen vielversprechende Anwendbarkeit zur differenzierten Diagnostik und Verlaufsbeurteilung. So können der Verlust der DNH, vermindertes Neuromelanin in der SNpc und im LC sowie vermehrte Eisenablagerungen und Diffusionsstörungen in der SNpc zur Diagnostik des IPS verwendet werden, wobei der Verlust der DNH und vermindertes Neuromelanin bereits in der Prodromalphase einen Beitrag zur Früherkennung leisten können. Zur Verlaufsbeurteilung des IPS können wiederum die Eisenguantifizierung und die Diffusions-Kurtosis-Bildgebung herangezogen werden. Diese Zeichen müssen insgesamt jedoch in longitudinalen und multizentrischen Studien noch weiter validiert werden. Ein interessanter zukünftiger Aspekt wird zudem die Entwicklung und Anwendung von künstlicher Intelligenz in diesem Feld sein, welche durch multifaktorielle Befundung die Sicherheit der Frühdiagnostik weiter verstärken wird.

Interessenkonflikt

Die Autorinnen/Autoren geben an, dass kein Interessenkonflikt besteht.

Literatur

- de Lau LML, Breteler MMB. Epidemiology of Parkinson's disease. The Lancet Neurology 2006; 5: 525–535. doi:10.1016/S1474-4422(06)70471-9
- [2] Reith W. Neurodegenerative Erkrankungen. Radiologe 2018; 58: 241– 258. doi:10.1007/s00117-018-0363-y
- Kovacs GG. Molecular Pathological Classification of Neurodegenerative Diseases. Turning towards Precision Medicine. Int J Mol Sci 2016; 17: doi:10.3390/ijms17020189
- [4] Erkkinen MG, Kim MO, Geschwind MD. Clinical Neurology and Epidemiology of the Major Neurodegenerative Diseases. Cold Spring Harb Perspect Biol 2018; 10: a033118 doi:10.1101/cshperspect.a033118
- [5] Blazejewska Al, Schwarz ST, Pitiot A et al. Visualization of nigrosome 1 and its loss in PD. Pathoanatomical correlation and in vivo 7 T MRI. Neurology 2013; 81: 534–540. doi:10.1212/WNL.0b013e31829e6fd2
- [6] Sasaki M, Shibata E, Tohyama K et al. Neuromelanin magnetic resonance imaging of locus ceruleus and substantia nigra in Parkinson's disease. Neuroreport 2006; 17: 1215–1218. doi:10.1097/01.wnr.0000227984.84927.a7
- [7] Langkammer C, Pirpamer L, Seiler S et al. Quantitative Susceptibility Mapping in Parkinson's Disease. PLoS ONE 2016; 11: e0162460 doi:10.1371/journal.pone.0162460
- [8] Dickson DW. Neuropathology of Parkinson disease. Parkinsonism Relat Disord 2018; 46 (Suppl. 1): S30–S33. doi:10.1016/j.parkreldis.2017.07.033
- [9] Ward RJ, Zucca FA, Duyn JH et al. The role of iron in brain ageing and neurodegenerative disorders. The Lancet Neurology 2014; 13: 1045– 1060. doi:10.1016/S1474-4422(14)70117-6
- [10] Damier P, Hirsch EC, Agid Y et al. The substantia nigra of the human brain. I. Nigrosomes and the nigral matrix, a compartmental organization based on calbindin D(28K) immunohistochemistry. Brain 1999; 122: 1421–1436. doi:10.1093/brain/122.8.1421
- [11] Lehéricy S, Bardinet E, Poupon C et al. 7 Tesla magnetic resonance imaging. A closer look at substantia nigra anatomy in Parkinson's disease. Mov Disord 2014; 29: 1574–1581. doi:10.1002/mds.26043

This document was downloaded for personal use only. Unauthorized distribution is strictly prohibited.

- [12] Schwarz ST, Afzal M, Morgan PS et al. The 'Swallow Tail' Appearance of the Healthy Nigrosome – A New Accurate Test of Parkinson's Disease. A Case-Control and Retrospective Cross-Sectional MRI Study at 3T. PLoS ONE 2014; 9: e93814 doi:10.1371/journal.pone.0093814
- [13] Schwarz ST, Mougin O, Xing Y et al. Parkinson's disease related signal change in the nigrosomes 1–5 and the substantia nigra using T2* weighted 7T MRI. Neuroimage Clin 2018; 19: 683–689. doi:10.1016/ j.nicl.2018.05.027
- [14] Mahlknecht P, Krismer F, Poewe W et al. Meta-analysis of dorsolateral nigral hyperintensity on magnetic resonance imaging as a marker for Parkinson's disease. Mov Disord 2017; 32: 619–623. doi:10.1002/ mds.26932
- [15] Chau MT, Todd G, Wilcox R et al. Diagnostic accuracy of the appearance of Nigrosome-1 on magnetic resonance imaging in Parkinson's disease. A systematic review and meta-analysis. Parkinsonism Relat Disord 2020; 78: 12–20. doi:10.1016/j.parkreldis.2020.07.002
- [16] Reiter E, Mueller C, Pinter B et al. Dorsolateral nigral hyperintensity on 3.0T susceptibility-weighted imaging in neurodegenerative Parkinsonism. Mov Disord 2015; 30: 1068–1076. doi:10.1002/mds.26171
- [17] Sugiyama A, Sato N, Kimura Y et al. MR findings in the substantia nigra on phase difference enhanced imaging in neurodegenerative parkinsonism. Parkinsonism Relat Disord 2018; 48: 10–16. doi:10.1016/ j.parkreldis.2017.12.021
- [18] Kim JM, Jeong HJ, Bae YJ et al. Loss of substantia nigra hyperintensity on 7 Tesla MRI of Parkinson's disease, multiple system atrophy, and progressive supranuclear palsy. Parkinsonism Relat Disord 2016; 26: 47–54. doi:10.1016/j.parkreldis.2016.01.023
- [19] Bae YJ, Kim JM, Kim KJ et al. Loss of Substantia Nigra Hyperintensity at 3.0-T MR Imaging in Idiopathic REM Sleep Behavior Disorder. Comparison with 123I-FP-CIT SPECT. Radiology 2018; 287: 285–293. doi:10.1148/ radiol.2017162486
- [20] Zucca FA, Basso E, Cupaioli FA et al. Neuromelanin of the human substantia nigra. An update. Neurotox Res 2014; 25: 13–23. doi:10.1007/ s12640-013-9435-y
- [21] Huddleston DE, Langley J, Dusek P et al. Imaging Parkinsonian Pathology in Substantia Nigra with MRI. Curr Radiol Rep 2018; 6: 154 doi:10.1007/ s40134-018-0272-x
- [22] Kim EY, Sung YH, Lee J. Nigrosome 1 imaging. Technical considerations and clinical applications. Br J Radiol 2019; 92: 20180842 doi:10.1259/ bjr.20180842
- [23] Xing Y, Sapuan A, Dineen RA et al. Life span pigmentation changes of the substantia nigra detected by neuromelanin-sensitive MRI. Mov Disord 2018; 33: 1792–1799. doi:10.1002/mds.27502
- [24] Jin L, Wang J, Wang C et al. Combined Visualization of Nigrosome-1 and Neuromelanin in the Substantia Nigra Using 3T MRI for the Differential Diagnosis of Essential Tremor and de novo Parkinson's Disease. Front Neurol 2019; 10: 100 doi:10.3389/fneur.2019.00100
- [25] Trifonova OP, Maslov DL, Balashova EE et al. Parkinson's Disease. Available Clinical and Promising Omics Tests for Diagnostics, Disease Risk Assessment, and Pharmacotherapy Personalization. Diagnostics (Basel) 2020; 10: doi:10.3390/diagnostics10050339
- [26] Fabbri M, Reimão S, Carvalho M et al. Substantia Nigra Neuromelanin as an Imaging Biomarker of Disease Progression in Parkinson's Disease. Parkinsons Dis 2017; 7: 491–501. doi:10.3233/jpd-171135
- [27] Sommerauer M, Fedorova TD, Hansen AK et al. Evaluation of the noradrenergic system in Parkinson's disease. An 11C-MeNER PET and neuromelanin MRI study. Brain 2018; 141: 496–504. doi:10.1093/brain/ awx348
- [28] Pyatigorskaya N, Gaurav R, Arnaldi D et al. Magnetic Resonance Imaging Biomarkers to Assess Substantia Nigra Damage in Idiopathic Rapid Eye Movement Sleep Behavior Disorder. Sleep 2017; 40: doi:10.1093/ sleep/zsx149

- [29] Pyatigorskaya N, Gallea C, Garcia-Lorenzo D et al. A review of the use of magnetic resonance imaging in Parkinson's disease. Ther Adv Neurol Disord 2014; 7: 206–220. doi:10.1177/1756285613511507
- [30] Shinde S, Prasad S, Saboo Y et al. Predictive markers for Parkinson's disease using deep neural nets on neuromelanin sensitive MRI. Neuroimage Clin 2019; 22: 101748 doi:10.1016/j.nicl.2019.101748
- [31] Mochizuki H, Choong CJ, Baba K. Parkinson's disease and iron. J Neural Transm (Vienna) 2020; 127: 181–187. doi:10.1007/s00702-020-02149-3
- [32] Langkammer C, Schweser F, Krebs N et al. Quantitative susceptibility mapping (QSM) as a means to measure brain iron? A post mortem validation study. Neuroimage 2012; 62: 1593–1599. doi:10.1016/ j.neuroimage.2012.05.049
- [33] Martin-Bastida A, Lao-Kaim NP, Loane C et al. Motor associations of iron accumulation in deep grey matter nuclei in Parkinson's disease. A crosssectional study of iron-related magnetic resonance imaging susceptibility. Eur J Neurol 2017; 24: 357–365. doi:10.1111/ene.13208
- [34] Zhao X, An H, Liu T et al. Quantitative Susceptibility Mapping of the Substantia Nigra in Parkinson's Disease. Appl Magn Reson 2017; 48: 533–544. doi:10.1007/s00723-017-0877-x
- [35] Chen Q, Chen Y, Zhang Y et al. Iron deposition in Parkinson's disease by quantitative susceptibility mapping. BMC Neurosci 2019; 20: 23 doi:10.1186/s12868-019-0505-9
- [36] Du G, Lewis MM, Sica C et al. Distinct progression pattern of susceptibility MRI in the substantia nigra of Parkinson's patients. Mov Disord 2018; 33: 1423–1431. doi:10.1002/mds.27318
- [37] Ulla M, Bonny JM, Ouchchane L et al. Is R2* a new MRI biomarker for the progression of Parkinson's disease? A longitudinal follow-up. PLoS ONE 2013; 8: e57904 doi:10.1371/journal.pone.0057904
- [38] Lee JH, Lee MS. Brain Iron Accumulation in Atypical Parkinsonian Syndromes. In vivo MRI Evidences for Distinctive Patterns. Front Neurol 2019; 10: 74 doi:10.3389/fneur.2019.00074
- [39] Cochrane CJ, Ebmeier KP. Diffusion tensor imaging in parkinsonian syndromes. A systematic review and meta-analysis. Neurology 2013; 80: 857–864. doi:10.1212/wnl.0b013e318284070c
- [40] Atkinson-Clement C, Pinto S, Eusebio A et al. Diffusion tensor imaging in Parkinson's disease. Review and meta-analysis. Neuroimage Clin 2017; 16: 98–110. doi:10.1016/j.nicl.2017.07.011
- [41] Andica C, Kamagata K, Hatano T et al. MR biomarkers of degenerative brain disorders derived from diffusion imaging. J Magn Reson Imaging 2019. doi:10.1002/jmri.27019
- [42] Ofori E, Pasternak O, Planetta PJ et al. Increased free water in the substantia nigra of Parkinson's disease. A single-site and multi-site study. Neurobiol Aging 2015; 36: 1097–1104. doi:10.1016/j.neurobiolaging.2014.10.029
- [43] Zhang G, Zhang Y, Zhang C et al. Diffusion Kurtosis Imaging of Substantia Nigra Is a Sensitive Method for Early Diagnosis and Disease Evaluation in Parkinson's Disease. Parkinsons Dis 2015; 2015: 207624 doi:10.1155/2015/207624
- [44] Wang JJ, Lin WY, Lu CS et al. Parkinson disease. Diagnostic utility of diffusion kurtosis imaging. Radiology 2011; 261: 210–217. doi:10.1148/radiol.11102277
- [45] Chougar L, Pyatigorskaya N, Degos B et al. The Role of Magnetic Resonance Imaging for the Diagnosis of Atypical Parkinsonism. Front Neurol 2020; 11: 665 doi:10.3389/fneur.2020.00665
- [46] Saeed U, Compagnone J, Aviv RI et al. Imaging biomarkers in Parkinson's disease and Parkinsonian syndromes. Current and emerging concepts. Transl Neurodegener 2017; 6: 8 doi:10.1186/s40035-017-0076-6
- [47] Quattrone A, Nicoletti G, Messina D et al. MR imaging index for differentiation of progressive supranuclear palsy from Parkinson disease and the Parkinson variant of multiple system atrophy. Radiology 2008; 246: 214–221. doi:10.1148/radiol.2453061703

- [48] Barbagallo G, Sierra-Peña M, Nemmi F et al. Multimodal MRI assessment of nigro-striatal pathway in multiple system atrophy and Parkinson disease. Mov Disord 2016; 31: 325–334. doi:10.1002/mds.26471
- [49] Armstrong MJ. Progressive Supranuclear Palsy. An Update. Curr Neurol Neurosci Rep 2018; 18: 12 doi:10.1007/s11910-018-0819-5
- [50] Kashihara K, Shinya T, Higaki F. Reduction of neuromelanin-positive nigral volume in patients with MSA, PSP and CBD. Intern Med 2011; 50: 1683–1687. doi:10.2169/internalmedicine.50.5101
- [51] Mueller C, Hussl A, Krismer F et al. The diagnostic accuracy of the hummingbird and morning glory sign in patients with neurodegenerative parkinsonism. Parkinsonism Relat Disord 2018; 54: 90–94. doi:10.1016/j.parkreldis.2018.04.005
- [52] Mangesius S, Hussl A, Krismer F et al. MR planimetry in neurodegenerative parkinsonism yields high diagnostic accuracy for PSP. Parkinsonism Relat Disord 2018; 46: 47–55. doi:10.1016/j.parkreldis.2017.10.020
- [53] Nigro S, Arabia G, Antonini A et al. Magnetic Resonance Parkinsonism Index. Diagnostic accuracy of a fully automated algorithm in comparison with the manual measurement in a large Italian multicentre study in patients with progressive supranuclear palsy. Eur Radiol 2017; 27: 2665–2675. doi:10.1007/s00330-016-4622-x
- [54] Quattrone A, Morelli M, Williams DR et al. MR parkinsonism index predicts vertical supranuclear gaze palsy in patients with PSP-parkinsonism. Neurology 2016; 87: 1266–1273. doi:10.1212/WNL.00000000003125