12 Laser in der Medizin

12.1 Laser

12.1.1 Eigenschaften von Laserlicht



Abbildung 12.1: Laser als kohärente Lichtquelle

Der wichtigste Unterschied zwischen Laserlicht und Licht aus konvetionellen Lichtquellen ist, dass ein Laser kohärentes Licht erzeugt. Dies beeutet, dass zwischen den einzelnen Teilen des Lichtfeldes feste Phasenbeziehungen bestehen. Insbesondere die räumliche Kohärenz ist wichtig für Anwendungen in der Medizin: sie erlaubt es einem, Laserlicht auf sehr kleine Strahldurchmesser (im Bereich von wenigen optischen Wellenlängen) zu fokussieren und damit hohe Intensitäten zu erreichen.



Abbildung 12.2: Kohärenz

Die zeitliche Kohärenz kann ausgenutzt werden um entweder sehr monochromatisches Licht zu erzeugen) interessant vor allem für diagnostische Anwendungen, oder um sehr kurze Pulse zu erzeugen. Diese erlauben einerseits eine hohe Zeitauflösung (z.B. für die Diagnostik), bieten aber auch wieder die Möglichkeit, sehr hohe Intensitäten zu erreichen.



Abbildung 12.3: Stimulierte Emisssion

12.1.2 Laser: Funktionsweise

Die Erzeugung von Laserlicht basiert auf dem Prinzip der stimulierten Emission: Trifft ein Photon auf ein Elektron in einem angeregten Zustand (in einem Atom, Molekül oder Festkörper), so kann es dieses dazu anregen, in den Grundzustand überzugehen. Die dabei freiwerdende Energie wird in der Form eines Photons emittiert, welches die gleiche Frequenz und Phase besitzt wie das eingehende Photon: dieses wird praktisch geklont.



Abbildung 12.4: Laserresonator

Um diesen Prozess effizient ablaufen zu lassen muss das Verstärkungsmedium jeweils in den angeregten Zustand gebracht werden: es muss eine Inversion vorliegen, d.h. es müssen sich mehr Elektronen im angeregten Zustand befinden als im Grundzustand. Um eine genügend hohe Verstärkung zu erhalten muss das Medium meistens in einen Resonator gebracht werden: dieser sorgt dafür, dass das Licht mehrfach durch das Medium geleitet wird und dadurch eine hohe Verstärkung erreicht wird.

Auf diese Weise erhält man Resonatormoden: Das Licht wird verstärkt, wenn die Länge des Resonators ein ganzzahliges Vielfaches der Wellenlänge ist, $L = n\lambda$. Da im Allgemeinen $L \gg \lambda$ ist diese Diskretisierung jedoch nicht immer direkt beobachtbar.

12.1.3 Beispiel: Rubinlaser



Abbildung 12.5: Rubinlaser

Einer der ersten Laser war der Rubinlaser, der in der Figur schematisch gezeigt ist. Das aktive Verstärkermaterial besteht aus Rubin, welches durch die Einstrahlung von Licht elektronisch angeregt wird. Der Laserstrahl wird aus der Stirnfläche des Rubinstabes emittiert.



Abbildung 12.6: Energieniveauschema des Rubinlasers

Um eine Inversion zu erreichen werden im Rubin Cr^{3+} Ionen durch Absorption von Licht in einen angeregten Zustand gebracht. Das Pumplicht sollte im Bereich von 2-3 eV liegen (grün-blau).

Von diesem Zustand können die Atome durch strahlungslose Übergänge in einen metastabilen Zustand gelangen. Ist dessen Lebensdauer lange genug, so kann zwischen diesem Zustand und dem Grundzustand eine Inversion erreicht werden. Der Laserübergang liegt bei 694.3 nm.

Je nach Verstärkermaterial unterscheidet man zwischen Festkörper-, Gas- und Farbstofflaser. Bei den Festkörpern sind Halbleiterlaser in den letzten Jahren immer wichtiger geworden. Da sie direkt elektrische gepumpt werden dienen sie auch für viele andere Laser als Pumpquelle.

12.1.4 Gepulste Laser

Eine der attraktiven Möglichkeiten eines Lasers ist es, kurze Pulse zu erzeugen. Dafür gibt es prinzipiell drei Möglichkeiten:



Abbildung 12.7: Puls eines Rubinlasers, mit Pumppuls (Blitzlicht).

- Man verwendet eine gepulste Pumpe. Dies ist z.B. beim Rubinlaser der Fall, welcher mit Blitzlampen gepumpt wird. Dreiniveaulaser wie der Rubinlaser können nicht im Dauerstrichmodus betrieben werden, da es nicht möglich ist, eine stationäre Inversion zu erreichen.
- Gütegeschaltete Laser: Man kann die Verstärkung eines Lasermediums gezielt erhöhen, indem man zunächst die die Güte des Laserresonators künstlich reduziert, so dass die Laserschwelle nicht erreicht wird. Erst wenn die Inversion maximal ist (und damit die Verstärkung) wird die Güte des Resonators erhöht, so



Abbildung 12.8: Güteschaltung

dass Laseremission stattfindet. Durch die höhere Verstärkung wird der Puls entsprechend intensiver. Diese Technik kann auch mit "cavity dumping" kombiniert werden: Wenn das Feld im Resonator maximal ist wird die Auskopplung erhöht, so dass praktisch der gesamte Puls ausgekoppelt wird. Als schnelle Schalter können z.B. elektrooptische Modulatoren verwendet werden.



Abbildung 12.9: Modenkopplung

 Modengeoppelte Laser: Mit Hilfe von optisch nichtlinearen Elementen ist es möglich, dafür zu sorgen, dass die Verstärkung im Laserresonator nur bei hohen vorhandenen Intensitäten die Verluste übersteigt. Dann bildet sich selbständig ein umlaufender Puls aus, von dem kontinuierlich ein Teil ausgekoppelt wird. Man kann dies auch so verstehen, dass sich zwischen den verschiedenen Resonatormoden eine feste Phasenbeziehung ergibt, so dass diese am Ort der Pulse konstruktiv interferieren. Dies erlaubt einem z.B., Messungen mit sehr hoher Zeitauflösung durchzuführen



Abbildung 12.10: Elektrisches Feld eins Femtosekundenpulses.

In der Figur ist das elektrische Feld eines Femtosekunden-Laserpulses dargestellt. Damit erreicht man somit eine Zeitauflösung, welche rund 10 Größenordnungen höher ist als mit Blitzlicht.

Neben der hohen Zeitauflösung sind gepulste Laser vor allem auch deshalb interessant weil sie die Möglichkeit bieten die Energie in einem kurzen Zeitfenster zu konzentrieren, so dass mit relativ geringer mittlerer Leistung sehr hohe Intensitäten erreicht werden. Als Beispiel betrachten wir einen sogenannten "Tabletop Terawatt Laser": Bei einer mittleren Leistung von ca. 1 W wird diese in Pulse von ca. 10^{-13} s konzentriert. Die Spitzenleistung erreicht damit mehr als 1 TW. Fokussiert man diese Leistung auf ein Gebiet von $10 \,\mu m^2$, so beträgt die Intensität $10^{23} Wm^{-2}$. Die entsprechenden Feldstärken sind wesentlich höher als atomare Feldstärken, so dass Atome vollständig ionisiert werden. Da die Wechselwirkungszeit sehr kurz ist tritt während des Pulses keine Thermalisierung auf, d.h. das System kann nicht mit Hilfe einer thermischen Verteilung beschrieben werden.

12.1.5 Anwendungsbeispiele

Schon ein Jahr nach der Entwicklung des Lasers erfolgten die ersten Anwendungen kohärenter Strahlung für die Therapie in der Augenheilkunde (Ophthalmologie).

Lasertyp	entwickelt	erster medizinischer Einsatz		
Rubin-Laser	1960	1961	Ophthalmologie	
	en rés ^p ent	1963	Dermatologie	
He-Ne-Laser	1961	1964	Biostimulanz	
CO ₂ -Laser	1963	1965	Chirurgie	
Ar⁺-Laser	1964	1965	Ophthalmologie,	
		1968	Onkologie,	
	testas de s	1975	Gastroenterologie,	
		1979	Angioplastie	
Nd/YAG-Laser		1973	Endoskopie,	
	Superative R	1976	Urologie	
Nd/YAG-Laser		1977	Ophthalmologie	
gütegeschaltet	이 한 전에서 ㅋ	nea trans		
Excimer-Laser	1975	1983	Ophthalmologie	

Abbildung 12.11: Erster medizinischer Einsatz einiger Laser. [12]

Dort wurde der Rubinlaser zur Koagulation der Netzhaut im Rahmen von Tierexperimenten eingesetzt. 1962 wurden erst Patienten gelasert, aber erst mit dem Ar^+ -Laser wurde diese Laserbehandlung ab 1965 richtig erfolgreich. Die neue Strahlenquelle wurde so schnell auf medizinischem Gebiet eingesetzt, da Augenärzte gute Kentnisse auf dem optischen Gebiet haben und außerdem wurden Netzhautkoagulationen bereits mit konventionellen Xenonlampen durchgeführt.

Die Augenheilkunde spielt auch weiterhin eine Vorreiterrolle für den Einsatz von Lasern. Mittlerweile werden viele Operationen mit Lasern durchgeführt. In der Folgezeit wurden Laser auch in der Chirurgie und in fast allen anderen medizinischen Fachgebieten eingesetzt, meistens recht kurz nach der Entwicklung neuer Lasertypen. Heute werden gezielt Laser für die medizinische Anwendung entwickelt, wie zum Beispiel die Festkörperlaser Holmium/YAG und Erbium/YAG, deren Emissionslinien im nahen Infrarot liegen und die daher eine sehr kurze Eindringtiefe in biologisches Gewebe besitzen.

12.2 Diagnostik

12.2.1 Fluoreszenz

Laser können z.B. verwendet werden, um gezielt fluoreszierende Markersubstanzen anzuregen. Fluoreszenzmarker spielen bei Gewebeuntersuchungen und physiologischen Untersuchungen eine wichtige Rolle. So kann man Fluorezenzmarker an Molekülen anbringen, welche bevorzugt in Tumoren eingelagert werden.



Abbildung 12.12: Neuron, welches das Markerprotein GFP exprimiert. (http://www.greenspine.ca/en/mGFP_neuron2.html)

In der Figur ist das Bild eines Neurons gezeigt, welches das "green fluorescent protein" GFP exprimiert und dadurch unter Bestrahlung mit ultraviolettem Licht grünes Licht emittiert. Die optimale Anregungswellenlänge liegt (je nach Variante) im Bereich von 395 nm, die Emissionswellenlänge bei etwa 509 nm. Solche Messungen werden vor allem in der Labor-Analytik und in der medizinischen Forschung verwendet.

Energietranser zwischen Molekülen (FRET = Förster resonant energy transfer) wird für die Klärung von molekularen Prozessen verwendet. Dabei wird ein Photon, welches von einem Molekül (Donor) absorbiert und auf einer leicht verschobenen Wellenlänge wieder emittiert wurde, von einem zweiten Molekül (Akzeptor) wieder absorbiert.

Dieser Prozess läuft relativ effizient ab wenn



Abbildung 12.13: Absorptions- und Emissionslinien bei FRET.

- die Emissionsbande des Donors mit der Absorptionsbande des Akzeptors überlappt, so dass die Energieerhaltung gewährleistet ist
- die beiden Moleküle sich in räumlicher Nähe befinden.

Experimentell strahlt man somit auf der Absorptionswellenlänge des Donors ein und beobachtet auf der Emissionswellenlänge des Akzeptors.



Abbildung 12.14: Beispiel einer FRET Anwendung: Konformationsänderung eines Proteins.

Die Figur zeigt ein Beispiel für eine Anwendung: Am Protein sind zwei Stellen markiert, mit einem Donor und einem Akzeptor. In der linken Figur sind die beiden Moleküle zu weit voneinander entfernt als dass ein Energietransfer stattfinden könnte. Rechts ist der Abstand klein genug. Beobachtet man einen FRET Transfer, so weiss man somit, dass sich das Protein in der rechts gezeigten Konformation befindet.

12.2.2 Optische Pinzetten

Dielektrische Teilchen können ihre Energie erniedrigen wenn sie sich in einem elekrischen Feld befinden: Dieses induziert ein elektrisches Dipolmoment \vec{d} . Dieses orientiert sich bevorzugt parallel zum äußeren Feld \vec{E} und erniedrigt damit seine Energie um den Betrag $U = -\vec{E} \cdot \vec{d}$. Je stärker das Feld, desto niedriger wird damit die Energie des Teilchens.



Abbildung 12.15: Optische Pinzette

Ein fokussierter Laserstrahl kann sehr hohe elektrische Feldstärken erzeugen. Deshalb werden kleine transparente Teilchen in den Fokus eines Laserstrahls hineingezogen. Bewegt man den Laserstrahl, so bewegen sich diese Teilchen mit. Man spricht von optischen Pinzetten.

Solche optischen Pinzetten eignen sich gut, um mit hoher räumlicher Auflösung Teilchen gezielt zu bewegen. Gleichzeitig können auch die dabei auftretenden Kräfte gemessen werden. Ein solches Beispiel wurde im Kapitel Muskeln diskutiert, wo optische Pinzetten verwendet wurden, um die Bewegung einzelner Muskelfasern zu untersuchen.

Die Figur zeigt ein weiteres Beispiel: Hier wird die Elastizität einer äußeren Haarzelle (Innenohr) gemessen, indem daran ein kleines Kügelchen befestigt wird, welches durch eine optische Pinzette gehalten wird. Die Kraft kann über die Auslenkung bestimmt



Abbildung 12.16: Kraftmessung an Haarzelle (Biophysical J. 82, 1386 (2002).).

werden, sofern das Fallenpotenzial bekannt ist. Dieses erhält man z.B. über eine Messung der Oszillationsfrequenz.

12.2.3 Mechanische Eigenschaften von Zellen



Abbildung 12.17: Manipulation von Zellbestandteilen mit einer Laserpinzette.

Mit Hilfe von Laserpinzetten kann man auch im Inneren einer Zelle einzelne Organellen bewegen. In diesem Beispiel (S. Chu, Scient. Am. Feb. 1992) wir ein Organell ans Ende der Zelle transportiert. Wenn es wieder losgelassen wird (4. Bild) so kehrt es an seinen Ausgangspunkt zurück. Dies erlaubt somit Rückschlüsse auf die Innere Struktur der Zelle.

Solche Untersuchungen dienen nicht nur der medizinisch-biologischen Grundlagenforschung, sondern können auch direkt für die Diagnostik verwendet werden. So konnte man zeigen, dass es möglich ist, Krebszellen von gesunden Zellen aufgrund ihrer mechansichen Eigenschaften zu unterscheiden.

Eine globale Messung der Stärke des Zellskeletts ist möglich indem man die Zellen mit Hilfe von zwei di-



Abbildung 12.18: Zell-Strecker mit Hilfe divergierender Laserstrahlen (Biophysical J. 81, 767 (2001).).

vergierenden Laserstrahlen auseinanderzieht und ihre Deformation bestimmt.



Abbildung 12.19: Vergleich der Schermoduli von gesunden und Krebszellen (Wottawah et al., PRL 94, 098103 (2005).).

In der Figur wird der Real- und Imaginärteil des Schermoduls (jeweils berechnet aus der gemssenen Verformung der Zellen) als Funktin der Frequenz gezeigt. Bei Krebszellen beobachtet man eine erhebliche Reduktion des Schermoduls, vor allem bei höheren Frequenzen.

12.2.4 Optische Kohärenztomographie

Da Licht in menschlichem Gewebe stark gestreut wird, ist es nicht möglich, optische Bilder des Kör-

perinneren zu erhalten. Bis in eine Tiefe von einigen mm ist es aber trotzdem möglich, wenn man optische Kohärenz-Tomographie (OCT) verwendet. Dabei handelt es sich um eine interferometrische Technik, welche dreidimensionale Bilder mit einer Auflösung im Bereich von $1 \, \mu m$ erlaubt. Verwendet wird sie vor allem für Untersuchungen des Auges.

Die hohe räumliche Auflösung wird erreicht, indem man Lichtquellen mit einem breiten Wellenlängenbereich verwendet, wie z.B. superluminezente LEDs oder Femtosekundenlaser.



Abbildung 12.20: Experimenteller Aufbau für optische Kohärenz Tomographie.

Das Licht wird auf das zu untersuchende Gewebe fokussiert und das reflektierte Licht mit einem Referenzstrahl überlagert. Haben reflektiertes Licht und Referenzwelle den gleichen Weg zurückgelegt, so erhält man ein Interferenzmuster.

Da das verwendete Licht einen großen Wellenlängenbereich abdeckt ist die Kohärenzlänge sehr kurz und man "sieht" nur das Licht aus einer genau definierten Schicht, deren Tiefe man über die Position des Referenzspiegels einstellen kann. Die axiale Auflösung ergibt sich aus der spektralen Breite der Quelle: Bei einer mittleren Wellenlänge λ_0 und einer spektralen Breite $\Delta \lambda$ erhält man für die Kohärenzlänge und damit für die axiale Auflösung

$$l_c = \frac{2ln2}{\pi} \frac{\lambda_0^2}{\Delta \lambda} \approx 0.44 \frac{\lambda_0^2}{\Delta \lambda} \; .$$

Die Dimensionen in lateraler Richtung werden entweder gescant, oder man verwendet eine Kamera anstelle des hier gezeigten Photodetektors. In beiden Fällen wird die laterale Auflösung durch die verwendete Optik bestimmt.



Abbildung 12.21: OCT Bild eines Maus-Embryos im Vergleich mit einem Foto.

Die Figur vergleicht ein OCT Bild eines Mausembryos mit einem Foto. Das OCT Bild besteht aus insgesamt 256 Schnittbildern, welche im Rechner zu einem Tomogramm verarbeitet werden, durch welches man beliebige Schnitte rechnen kann.

12.3 Therapie

12.3.1 Absorption und Streuung im Gewebe

Trifft ein Laserstrahl auf Material, dann kann das Licht **absorbiert**, **reflektiert** oder **gestreut** werden. Da der menschliche Körper zum größten Teil aus Wasser besteht, ist für den medizinischen Einsatz von Lasern der Absorptionskoeffizient von Wasser von größter Bedeutung.

Im sichtbaren Bereich ist die Absorption in Wasser so gering, dass sich eine mittlere Eindringtiefe von > 10m ergibt. Im infraroten Spektralbereich werden Schwingungen im Wasser angeregt. Dadurch steigt die Absorption an und erreicht bei einer Wellenlänge von 2.9 μm ein Maximum.

Weil biologisches Gewebe nicht homogen ist spielt neben der Absorption auch die Streuung eine wichtige Rolle. Es kann Einfachstreuung auftreten, aber auch Mehrfachstreuung, so dass unter Umständen



Abbildung 12.22: Absorptionskoeffizient und mittlere Eindringtiefe von sichtbarer und infraroter Strahlung in Wasser. Zusätzlich sind die Emissionslinien einer Reihe von Lasern durch senkrechte Striche gekennzeichnet, die für den medizinsichen Einsatz von Bedeutung sind. [12]

ein eingedrungenes Photon das Gewebe wieder verlässt.

Verhältnis	Art der Streuung	Abstrahlcharakteristik
d < λ	Rayleigh-Streuung	gleichmäßig, 1 + cosΘ,
		wichtig im UV und blauen Spektralbereich, da Streuamplitude ~ $1/\lambda^4$
d ≈ λ	Mie-Streuung	in Vorwärts- und Rückwärts- richtung
d > λ	Mie-Streuung	primär in Vorwärtsrichtung

Abbildung 12.23: Arten der Lichtstreuung. [12]

Je nachdem, wie groß die Dimension d der Streuteilchen relativ zur Wellenlänge λ des Lichtes ist, werden unterschiedliche Arten der Streuung mit der jeweils zugehörigen Abstrahlcharakteristik wirksam. Da Rayleigh-Streuung mit abnehmender Wellenläge rasch ansteigt wird im Ultravioletten Bereich die Eindringtiefe und freie Weglänge des Lichtes im Gewebe rasch kürzer.

Neben der Streuung spielen in diesem Bereich auch weitere Absorber eine Rolle, wie hier für Melanin und Hämoglobin gezeigt. Fast alle Moleküle absorbieren im nahen UV.



Abbildung 12.24: Absorptionslinien im Gewebe.

12.3.2 Energiedeposition

Die einzelnen Prozesse, die man für therapeutische Laseranwendungen verwendet, sind:

- Photochemie
- Photothermik
- · Photomechanik und
- Laserinduzierte (Photo-)Disruption





Die Figur zeigt, dass die Intensitäten (vertikale Achse) und die Einwirkungsdauer (horizontale Achse) einen sehr breiten Bereich abdecken, von jeweils etwa 16 Größenordnungen. Allerdings liegen die relevanten Anwendungen alle in einem relativ schmalen Band, bei dem das Produkt aus Intensität und Zeit, d.h. die deponierte Energie pro Fläche, nur um etwa 3 Größenordnungen variiert.

Bei niedriger Leistungsdichte und langen Einwirkzeiten werden durch Laserlicht **photochemische Prozesse** im Gewebe ausgelöst. Das wird in dem großen Gebiet der photodynamischen Therapie eingesetzt, und Anwendungen in der Schmerztherapie, beschleunigten Wundheilung und Allergiebehandlung. Dass Laser für die Heilerfolge nötig sind wurde jedoch noch nicht nachgewiesen (wissenschaftliche Grauzone).

Ab Leistungsdichten von einigen $100W/cm^2$ wird das Gewebe **photothermisch** verändert, das Gewebe wird koaguliert. Dieser Prozess wird zur Blutstillung eingesetzt oder zum Schrumpfen von Gewebe (Tumortherapie, Bandscheibenvorfall, Glättung von Hautfalten). Weitere Anwendungen gibt es auf dem Gebiet der Netzhautoperationen.

Bei hohen Leistungsdichten von über $10^6 W/cm^2$ wird **Photoablation** erreicht. Dieser Prozess wird auch als **Photomechanik** bezeichnet. Ein begrenztes Gewebevolumen wird schlagartig aufgeheizt und verdampft. Durch die kurze Zeit, die das Verdampfen benötigt, wird keine Wärme über Wärmeleitung auf das verbliebene Gewebe übertragen. Es werden Excimer-Laser mit kurzen Pulsen von 18 ns in der Augenchirurgie benutzt.

Noch höhere Leistungsdichten bis im Bereich von $10^9 W/cm^2$ erreicht man mit gütegeschalteten Festkörperlasern. Diese Intensität entspricht einer elektrischen Feldstärke von etwa $10^9 V/m$, vergleichbar mit der Größe des atomaren elektrischen Feldes, mit dem die Valenzelektronen an den Atomkern gebunden werden. Durch diese **Photodisruption** bildet sich ein **lasererzeugtes Plasma**, das bei seiner Entstehung und bei der Rekombination Stoßwellen aussendet. Ein wichtiges Beispiel für den medizinischen Einsatz ist die Nachstaroperation bei grauem Star.

12.3.3 Photodynamische Therapie

Bei geringen Intensitäten erfolgt keine Gewebeveränderung durch den Laser. Man verwendet trotzdem Dauerstrichlaser niedriger Intensität für die sogenannte Photodynamische Therapie. Dabei werden sogenannte Photosensitizer verwendet: diese Moleküle werden durch das Laserlicht aktiviert und können z.B. Radikale freisetzen, welche dann im Bereich des Laserlichts Zellen abtöten.

Wichtig bei dieser Anwendung ist, das Licht möglichst präzise in den zu behandelnden Bereich zu bringen. Je nach Gewebe und Wellenlänge des Lichtes kann dieses mehrfach gestreut werden und deshalb durch einen gewissen Bereich diffundieren.

Kritisch ist bei dieser Behandlung auch, dass die verwendeten Photosensitizer z.T. eine relativ lange Aufenthaltsdauer im Körper aufweisen und auch durch Sonnenlicht aktiviert werden können. Behandelte Patienten müsssen deshalb z.T. wochenlang in dunklen Räumen verbringen.

12.3.4 Gewebeveränderung durch Wärme

Wird die optische Intensität in den Bereich von einigen Wm^{-2} erhöht, so treten thermische Effekte auf. Dabei wird die Energie zunächst von einem elektronischen (für Wellenlängen im Sichtaren, UV, und nahen Infraroten), resp. von einem vibratorischen Übergang (für Wellenlänge $\geq 3\mu m$ absorbiert und von dort thermalisiert, d.h. in alle Freiheitsgrade verteilt.

Biologisches Gewebe besteht aus Makromolekülen, die häufig durch Wasserstoffbrückenbindungen in ihrer speziellen, funktionellen Form gehalten werden. Diese Bindungen können schon durch geringe Energien aufgebrochen werden. Während man für die Dissoziation eines Moleküls eine Anregung von mehreren eV benötigt (\rightarrow Kapitel 6), wird eine Änderung der geometrischen Gestalt eines Eiweißmoleküls schon bei einigen meV hervorgerufen, also reichen auch thermische Energien unter Umständen dazu aus.

Bei Temperaturen oberhalb von $100-150^{\circ}$ tritt Karbonisierung auf, d.h. es wird Kohlenstoff frei. Dies ist i.A. ein unerwünschter Effekt und sollte vermieden werden.

Für Gewebeveränderungen ist nicht nur die Temperatur wichtig, sondern auch wie lange die jeweilige

Temperatur	optische Änderung	biochemische und physikalische Än-
[C]		derung
< 37°	keine	keine
40 - 45°	keine	Enzymschädigung, Ödemausbildung, Membranauflockerung und je nach der Einwirkzeit Zelltod
60 - 65°	weißgraue Färbung, erhöhte Streuung	Proteindenaturierung, Beginn von Koagulation und Nekrose
80°		Kollagendenaturierung, Membrande- fekte
90 - 100°		Zellwasser verdampft, Austrocknung
> 150°	schwarze Färbung, erhöhte Absorption	Karbonisierung
> 300°	Rauch, Gasentwick- lung	Verdampfen, Vergasen

Abbildung 12.26: Temperaturbedingte Gewebeveränderungen. [12]

Temperatur im Gewebe herrscht. Die Temperaturwerte in obiger Tabelle sind Mindesttemperaturen, bei deren Existenz nach langer Zeit die entsprechend aufgeführten Gewebeveränderungen eintreten. Dann kann man in erster Näherung annehmen, dass das Produkt aus Temperaturüberschreitung und Einwirkzeit für den Gewebedefekt bestimmend ist.

Auf molekularer Ebene werden vor allem Proteine beeinflusst. Bei Temperaturen oberhalb von 40° finden Koformationsänderungen statt, oberhalb von 50° verlieren verschiedene Enzyme ihre Funktionsfähigkeit, und oberhalb von etwa 60° tritt Denaturierung auf.

Als erstes tritt Koagulation auf. Dafür verwendet man bevorzugt grünes Laserlicht, welches von roten Blutzellen gut absorbiert wird. Koagulation wird u.a. induziert, um Blutungen zu stoppen.

In der Figur ist als Beispiel eine Anwendung an Lebergewebe gezeigt. Koagulation kann verwendet werden, um Blutgefäße zu verschließen oder erkranktes Gewebe zu veröden, so dass es anschließend vom Körper abgebaut wird.

12.3.5 Wärmeleitung

Bei den meisten Einsätzen von Lasern in der Medizin wird das kontrollierte und vor allem räumlich

Lebergewebe nach Behandlung mit Nd:YAG Laser Laserleistung: 5.5 W, Dauer 10 Min.



Abbildung 12.27: Koagulation in Lebergewebe.

begrenzte Aufheizen des Gewebes benutzt. Wenn in einem Material mit dem **Wärmeleitkoeffizienten** λ , der **Dichte** ρ und der **spezifischen Wärmekapazität** c_w ein Temperaturgefälle längs einer Strecke xexistiert, so führt dies zu einem **Wärmefluss** Φ_W , bei dem pro Zeiteinheit dt die Wärmemenge dQdurch die Querschnittsfläche A fließt: $\Phi_W = \frac{dQ}{dt} = -\lambda A \frac{\partial T}{\partial x}$.

In 3 Dimensionen gilt die Wärmeleitgleichung

$$\frac{dT}{dt} = D_W \cdot \vec{\bigtriangledown}^2 T.$$

Die Größe $D_W := \lambda/(\rho c_w)$ wird als **Wärmediffusionskonstante** oder **Temperaturleitfähigkeit** bezeichnet. Für Wasser erhalten wir mit den Werten aus der Tabelle $D_W = \frac{0.58}{4.2 \cdot 10^6} = 1.4 \cdot 10^{-7} \frac{m^2}{s}$.

Material	Dichte [kg/m ³]	Wasser- gehalt [%]	с _w [J/g·K]	λ [W/m·K]
Wasser	1000	100	4,183	0,58
Blut	900	55	3,22	0,62
Fett	900	a to take to	1,93	0,3
Knorpel	1225	60 - 70	3,06	0,36
Leber	1200	80	3,42	0,44
Aorta	1000	80	3,76	0,48
Kupfer	8933	n procession of	0,383	384
Diamant	3510		0,502	33000

Abbildung 12.28: Dichte, Wassergehalt, Wärmekapazität und Wärmeleitkoeffizient einiger biologischer Stoffe. [12]

In der Tabelle sind die Parameter für einige biologische Gewebe aufgeführt. Man kann diese Werte ver-

wenden, um abzuschätzen, wie weit sich eingetragene Wärmeenergie ausbreitet. Der Übergangsbereich zwischen dem Fokus eines Lasers, der für Koagulation oder Gewebeabtrag verwendet wird, und dem nicht geschädigten Bereich hängt einerseits von der Absorptionslänge des verwendeten Lasers ab. andererseits von der Distanz, welche die Wärme während der Zeit des Laserpulses diffundiert. Für eine Pulsdauer von 1s beträgt diese Distanz etwa 1mm. Bei einer Pulsdauer von $1 \,\mu s$ reduziert sich die Distanz auf $1 \mu m$. Wie wichtig die thermische Diffusion für eine bestimmte Laseranwendung ist, hängt somit von der Pulslänge ab, sowie von der Eindringtiefe d des Lasers, welche die anfängliche Temperaturverteilung bestimmt. Ist die Pulslänge τ_P größer als $\tau_P > \frac{d^2}{D_W}$, so hat die Wärmeleitung einen wesentlichen Einfluss auf die resultierende Temperaturverteilung.

Betrachtet man längere Zeiten, so genügt die Modellierung des Gewebes als Wasser nicht mehr. Man muss dann zum einen andere Transportmechanismen berücksichtigen (z.B. Blutkreislauf), und interne Wärmequellen berücksichtigen, um die Wärmebilanz von lebendem biologischen Gewebe zu beschreiben.

Als Ersatz für ein Skalpell verwendet man bei Operationen teilweise CO_2 Laser mit einer Wellenlänge von $10 \,\mu m$. Bei dieser Wellenlänge beträgt die Eindringtiefe in Wasser rund $20 \,\mu m$. Gegenüber dem Skalpell bietet der Laser vor allem den Vorteil, dass weniger Blutungen auftreten (Koagulation durch den Laserstrahl). Die Technik ist dabei vergleichbar zur Ultraschalltechnik. Da der infrarote Laser nicht sichtbar ist, wird ihm ein sichtbarer Laserstrahl überlagert.

12.3.6 Gewebeabtrag

Bei hohen Intensitäten wird Gewebe verdampft und dadurch abgetragen. Je nach Laser (Wellenlänge, Intensität, Pulsdauer) treten unterschiedliche Schädigungen auf.

An der Innenseite des Kraters ist häufig eine schwarze Kohlenstoffschicht vorhanden, die durch verbranntes, karbonisiertes Gewebe entstanden ist.



Abbildung 12.29: Typische Schädigungszonen um einen lasererzeugten Krater im Gewebe. [12]

Diese verhindert eine freie Sicht auf darunter liegendes Gewebe und streut außerdem stark, so dass diese Schicht meistens vermieden werden soll oder zumindest so dünn wie möglich gehalten werden soll. Es gibt aber auch einzelne Fälle, wo diese karbonisierte Schicht erwünscht ist, zum Beispiel bei einigen Anwendungen der Gewebeablation (steriler Wundschluss).

Unter dieser Schicht befindet sich eine **Nekrose**schicht, wo das Gewebe koaguliert ist. Es ist geschrumpft, und einzelne Gewebestrukturen sind verbacken und verklebt. Dieses Gewebe ist so stark geschädigt, dass es nicht mehr regeneriert, sondern vom Körper abgebaut wird. Die Dicke der Nekroseschicht kann durch Wahl des Lasertyps (Wellenlänge) und dessen Betriebsart gewählt werden.

Außerhalb des Nekrosebereichs befindet sich der Ödembereich, hier ist eine Wasseransammlung im Gewebe vorhanden. Dieses geschädigte Gewebe wird sich wieder erholen, allerdings dauert dies wegen der thermischen Schädigung der Versorgungsgefäße recht lange.



Abbildung 12.30: Laserkrater in einem menschlichen Zahn.

Die Figur zeigt als Beispiel einen Laserkrater in ei-

nem menschlichen Zahn. Der Krater wurde durch 20 Pulse eines Er:YAG Lasers erzeugt. Dieser Lasertyp emittiert beim Absorptionsmaximum von Wasser. Er wird im Zahn deshalb bevorzugt in bestimmten Schichten des Zahns absorbiert, welche einen besonders hohen Wasseranteil aufweisen. Bei der explosiven Verdampfund des Wassers wird das harte Zahnmaterial abgesprengt. Dies ist die Ursache für die sichtbar freiliegenden Ebenen.



Abbildung 12.31: Plaque Entfernung in einem Blutgefäß.

Gewebeabtrag kann nicht nur von außen erreicht werden, sondern auch im Körperinneren, indem man den Laser über eine Glasfaser einkoppelt. In der Figur ist als Beispiel der Abtrag von Plaque in einem verstopften Blutgefäß gezeigt.

12.3.7 Photoablation

Geht man zu höheren Leistungen und kürzerren Pulsen, so tritt nicht mehr thermische Verdampfung auf, sondern Photoablation. Die molekulare Basis dafür ist die elektronische Absorption, welche Moleküle entweder ionisiert oder fragmentiert indem die Elektronen in antibindende Zustände gebracht werden.



Abbildung 12.32: Übergang in antibindendes Orbital.

Die Figur zeigt das Resultat einer Anregung in ein antibindendes Orbital (=Photodissoziation). Die bei-

den Molekülfragmente A und B fliegen auseinander und tragen damit die eingebrachte Energie in Form kinetischer Energie weg. Solche Übergänge benötigen meist eine Photonenenergie im UV-Bereich. Photoablation wird deshalb bevorzugt mit kurwelligen Lasern (z.B. Excimer Laser oder hohe Harmonische von Festkörperlasern) durchgeführt.



Abbildung 12.33: Simulation einer Photoablation in PMMA (Garrison&Srinivasan, 1985).

Die Simulation zeigt den Prozess anhand von PM-MA. Photoablation kann auch in transparentem Material stattfinden (z.B. Glas): wenn die Intensität genügend hoch ist können Mehrphotonenprozesse angeregt werden. Durch die Bildung eines Plasmas wird außerdem, nach einer Anfangsphase, eine sehr breite Absorption erzeugt.



Abbildung 12.34: Vergleich der Wirkung von ns und fs Puls bei Abtrag von Cu.

Der wesentliche Unterschied zur thermischen Behandlung ist, dass im Fall der Photoablation in kurzer Zeit soviel Energie eingebracht wird, dass das Material direkt in den gasförmigen Zustand übergeht, praktisch ohne thermische Energie mit der Umgebung auszutauschen. Dadurch bleiben Schädigungen in umliegendem Gewebe gering. Wie kurz die Pulse dafür sein müssen hängt vom Material ab. In der Figur werden ein ns Puls und ein fs Puls verglichen, welche auf ein Cu Substrat wirken. Beim ns Puls sind deutlich Schmelzeffekte sichtbar, während der fs Laser ein sehr sauberes Loch erzeugt.



Abbildung 12.35: Photoablation auf der Hornhaut mit unterschiedlichen Wellenlängen.

Photoablation ist heute die Standardtechnik zur Korrektor der Hornhaut. Wie das Bild zeigt, ist es von Vorteil, möglichst kurze Wellenlängen zu verwenden. Allgemein gilt, dass durch kurze Wellenlängen und hohe Leistungen die thermischen Schäden gering gehalten werden können.



Abbildung 12.36: Hornhaut Korrektur.

Indem man des Fokus des Lasers in das Gewebe hinein setzt kann man mit Hilfe des Lasers auch einen Schnitt unterhalb der Oberfläche durchführen. Dies wird z.B. bei Hornhautkorrekturen gemacht: eine Schicht der Hornhaut wird teilweise abgelöst, darunter wird der Korrekturschnitt durchgeführt, und dann die Oberschicht wieder befestigt.

12.3.8 Weitere Anwendungen

In der nachfolgenden Tabelle werden jedem Wechselwirkungsmechanismus einige klinische und sich in Erprobung befindliche Lasertherapien exemplarisch aufgeführt. Die für die jeweiligen Anwendungsgebiete typischen Laser sind dort ebenfalls zu finden.

Wechselwirkung	Wechsel- wirkungs- dauer τ , Pulsdauer	typische Laser	Anwendungsgebiete
photochemisch	cw:sec	Farbstofflaser Ti:SA	PDT von Tumoren (z.B. Lunge, Ösophagus, Haut, Blase usw.)
thermisch:	1-36		
Koagulation $(T > 60^{\circ}C)$	ms	Nd:YAG	Hämostase, Koagulation von Tumoren (LITT, z.B. Neurochirurgie)
		Ar, Kr-Ionen	Koagulation der Retina
Vaporisation $(T > 100^{\circ}C)$	cw:ms-sec	CO ₂ -Laser	Resektion von Tumoren (Neurochirurgie, Gynäkologie)
Ablation (thermo- mechanisch)	µs–ms	Er:YAG, Ho:YAG, Er:YSGG, o.ä.	Abtragung von Knochen und Weichteilgewebe [*] , z.B. Stapedotomie (HNO)
photoablativ	ns ps	Excimerlaser (z.B. ArF, XeCl)) 4./5. Harmonische Nd:YAC, Nd:YIF	Angioplastie [*] , refraktive Hornhautchirurgie [*]
photodisruptiv/ plasmainduziert	ns, ps, fs	Nd:YAG, Nd:YLF, Ti:Sa (Farbstofflaser)	Kapsulotomie, Iridotomie, intrastomale Ablation* (Ophtalmologie), Resektion von Tumoren* (Neurochirurgie [1]),
			Fragmentation von Gallen- und Nierensteinen (Lithotripsie)*

Abbildung 12.37: Beispiele für Lasertherapie. [10]

Je nach medizinischer Problemstellung werden die verschiedenen Arten der Laserlicht-Gewebe-Wechselwirkung eingesetzt. Die folgende Tabelle gibt einen Überblick über Verfahren, die sich im Einsatz in der Therapie bewährt haben:

Es fällt auf, dass die Koagulation in allen Bereichen eingesetzt wird, hauptsächlich zur Blutstillung und zum sterilen Wundverschluss. Sie wird aber auch eingesetzt, um größere Wucherungen zu schrumpfen damit zum Beispiel die Atemwege wieder frei werden. Die Anwendungen des Ablatierens und Laserscheidens werden in der minimalinvasiven Chirurgie eingesetzt.

Disziplin	Koagulation	Schneiden,	Ablation	Disruption
		Vaporisation		
Chirurgie	8	8	Steve to cer M	achseki oda
Gynäkologie	8	8		(wit, Augasch
Urologie	8			8
HNO-Heilkunde	8	8	8	end opticida
Ophthalmologie	8		8	8
Zahnmedizin	8	8	8	(nortoleme
Orthopädie	8		8	
Gastroskopie	8	8		
Dermatologie	8		8	8

Abbildung 12.38: Einsatz der Licht-Gewebe-Wechselwirkungen in der Therapie. [12]