Sonderheft Medizintechnik

	Hinrich Habeck Vorwort	Seite 3	Christian Stark, Felix Fiedler, Stefan Müller Optische Konzentrationsbestimmung von Laktat in Blutplasma mittels NIR-Spektroskopie	Seite 41
	Henrik Botterweck, Stefan Fischer Der BioMedTec Wissenschaftscampus Lübeck - mehr als Bio, Med und Tec?	Seite 4	Benjamin Weber, Bodo Nestler Kalibration von Pulsoxymetern durch direkte Spektralmodulation	Seite 45
	Christian Buj, Jens Horstmann, Ralf Brinkmann Kontaktfreie Photoakustische Tomographie	Seite 7	Matthias Weber, Klaas Bente, Anselm v. Gladiß, Matthias Graeser, Thorsten M. Buzug Magnetische Partikelbildgebung mit einer feldfreien Linie	Seite 50
	Felix Fiedler, Christian Stark, Stefan Müller Magnetophorese zur Trennung der Blutbestandteile für die optische Bestimmung von Laktat	Seite 10	Christian Bollmeyer, Martin Mackenberg, Hartmut Gehring, Horst H Entwicklung einer kompakten Sensorplattform für den prototypischen Einsatz in der Medizintechnik	Hellbrück Seite 53
	Jens Hagenah, Michael Scharfschwerdt, Achim Schweikard Von Herzchirurgie und Support Vector Maschinen: Wie ein Iernender Algorithmus helfen kann, Herzklappenprothesen zu individualisieren	Seite 14	Jürgen Grein, Mathias Beyerlein Ophthalmotechnologie in der Biomedizintechnik – "Sehen" meets "Technik"	Seite 58
	Stephan Klein, Lutz Wünsch, Sean Luenz, Hala El-Shaffey, Franziska Hainer Eine neue Repositionshilfe für die Kinderchirurgie	Seite 19	Bodo Nestler Horizonterweiterung: Ein Forschungssemester am Technion in Haifa	Seite 60
	Tobias Klepsch, Henrik Botterweck Gefäß-Gewebe-Transport von Wirkstoffen beschichteter Implantate: Modellierung der Transportvorgänge	Seite 22	Stephan Klein, Farina Steinert, Wen-Huang Wang, Stefanie Wichma Heike Wachenhausen, Folker Spitzenberger, Rolf Granow Online-Lehre für die Medizintechnik im Bereich Regulatory Affairs	
	Jan Krieger, Christian Damiani, Christian Hübner, Stephan Klein Gefäß-Gewebe-Transport von Wirkstoffen beschichteter Implantate: Phänomenologische Modellierung	Seite 26 Seite 30	Jürgen Tchorz, Markus Kallinger Der Studiengang Hörakustik an der FH Lübeck	Seite 66
	Lars Kreutzburg, Vit Dolezal, Christian Hübner Dynamik nanoskaliger Partikel an Gefäßwänden		Silke Venker, Thorsten M. Buzug, Stephan Klein Der gemeinsame internationale Master-Studiengang Biomedical Engineering in Lübeck	Seite 69
	Roma Kusche, Steffen Kaufmann, Ankit Malhotra, Paula Klimach, Martin Ryschka Wearable zur Langzeitbestimmung		Ullrich Wenkebach Kurz zurücklehnen und dann weiter	Seite 71
	der arteriellen Gefäßsteifigkeit	Seite 34	vorgestellt von Henning Schwarz Neuerscheinungen	Seite 74
	Benjamin Redmer, Bodo Nestler Optische Messung von Hämoglobinderivaten		Impressum	Seite 78



Seite 38

20. Jahrgang - März 2017

in nicht-hämolysiertem humanem Vollblut

ISSN: 1618-5528





MAGNETOPHORESE ZUR TRENNUNG DER BLUTBESTANDTEILE FÜR DIE OPTISCHE BESTIMMUNG VON LAKTAT

FELIX FIEDLER, CHRISTIAN STARK, STEFAN MÜLLER

1 Optische Laktat-Sensorik

Ziel des Forschungsprojektes "OpLaSens" ist die Entwicklung eines optischen Sensors zur Bestimmung der Laktatkonzentration in Vollblutproben. Die entwickelte Messtechnik soll im Anschluss an das Projekt in einem Blutgasanalysegerät verwendet werden. Die spektrale Bestimmung der Laktatkonzentration stellt die aktuelle optische Messtechnik vor verschiedene Herausforderungen. Laktat ist im Blutplasma nur in geringen Konzentrationen vorhanden und das Spektrum wird von Stoffen wie Glukose oder Harnstoff stark überlagert. Weiterhin verursachen die Erythrozyten im Blut eine starke optische Streuung, wodurch die spektrale Untersuchung der Laktatkonzentration erschwert wird. Eine Fragestellung im Projekt "OpLaSens" ist dabei die Entwicklung eines physikalischen Verfahrens zur Trennung der Blutbestandteile. [1]

2 Zielstellung

Das Teilprojekt zur Blutseparation hat das Ziel, ein physikalisches Verfahren zur kontinuierlichen Trennung der festen von den flüssigen Blutbestandteilen für die Vereinfachung der spektralen Analyse zu entwickeln. Aufgrund der späteren Verwendung in einem Blutgasanalysegerät ist es notwendig, aus der geringen Blutmenge von ca. 65 μ l Blut eine ausreichende Menge an Plasma für die spektrale Analyse zu erhalten. Die Blutseparation soll ohne Verbrauchsmaterialien durchgeführt werden, wodurch eine chemische Separation ausgeschlossen wird. [2]

3 Bluteigenschaften

In der Regel beträgt die Blutmenge 8 % des Körpergewichtes. Das entspricht bei einer 50 kg – 70 kg schweren Person $4\,l-6\,l$ Blut, welches sich zu 55 % aus Blutplasma und 45 % aus festen Blutbestandteilen, dem Hämatokrit, zusammensetzt. [3]

3.1 Erythrozyten

Den Hauptbestandteil der festen Blutbestandteile bilden die Erythrozyten. Im Schnitt besitzt ein Mann ca. 5,2 Mio/mm³ und eine Frau 4,6 Mio/mm³ Erythrozyten. Die roten Blutkörperchen sind kernlose, bikonkave Scheiben mit einem Durchmesser von ca. 7,5 µm. Dabei beträgt die Dicke am Rand ca. 2 µm und im Zentrum ca. 1 µm. Ein Bestandteil der Erythrozyten ist das Hämoglobin, welches für die rote Farbe des Blutes verantwortlich ist. Hämoglobin ist ein Proteinkomplex und

kann in vier Untereinheiten unterteilt werden. Im Allgemeinen handelt es sich bei Hämoglobin um ein Häm-Molekül, das an eine Polypetidkette gekoppelt ist. Das Häm-Molekül wird von einem Porphyrinring gebildet, in dessen Zentrum sich ein zweiwertiges Eisenatom (Fe2+) befindet. In 100 ml Blut befinden sich ca. 15 g Hämoglobin. [3, 4]

3.2 Blutplasma

Blutplasma ist eine fast farblose, klare Flüssigkeit und umfasst sieben bis neun Prozent des Gesamtkörperwassers. Den Hauptbestandteil bilden mit einem Anteil von sechs bis acht Gramm auf 100 ml Proteine. Die bekanntesten sind Fibrinogen, Albumin und verschiedene Globuline. Weitere Bestandteile des Blutplasmas sind Enzyme, die durch den fortlaufenden Prozess der Zellumwandlung ins Blut gelangen. [3]

Im Vergleich zu den Albuminen und Lipiden, welche in hohen Konzentrationen im Blut vorhanden sind, gibt es weitere Blutbestandteile, die in geringeren Konzentrationen vorkommen, aber eine wichtige physiologische Funktion ausüben. Darunter fallen z.B. Glukose und Laktat. Der Glukosespiegel liegt zwischen 3,33 mmol/l – 7,15 mmol/l. Laktat ist ein im Blut vorkommender Metabolit, dessen Konzentration mit der Verstoffwechselung von Glukose korreliert und damit einen Marker für den Energieverbrauch des Organismus darstellt. Der Normalwert für Laktat liegt zwischen 0,55 mmol/l und 2,2 mmol/l, kann jedoch in Abhängigkeit von der körperlichen Belastung bis auf 35 mmol/l ansteigen. Die Laktatbestimmung gehört im klinischen Alltag zur Standarddiagnostik. Ein großes Anwendungsgebiet liegt in der Intensivmedizin, bei der Laktat als Marker für eine vorliegende Sauerstoffunterversorgung des Gewebes verwendet wird. Ursachen hierfür können beispielsweise Schockzustände, Entzündungen oder ein beginnendes Multiorganversagen sein. Eine engmaschige Kontrolle des Laktatspiegels senkt die Mortalität von Intensivpatienten signifikant. Die Bestimmung der Laktatkonzentration wird ebenfalls in der Sportmedizin für die Ermittlung der anaeroben Schwelle als Standardmethode angewendet. Hiermit lässt sich zuverlässig eine Aussage über den Trainingszustand eines Sportlers treffen. [3, 6, 7, 8]

4 Lösungsansatz

Bei der optischen Bestimmung der Laktatkonzentration sind Streuprozesse an den Erythrozyten eine große messtechnische Einschränkung, da sie die zugrundeliegende Transmissionsmessung überlagern. Durch die Trennung der

impuls(2)

festen von den flüssigen Blutbestandteilen kann die spektrale Analyseverbessertwerden. Aktuellbeschäftigen sich verschiedene Forschungsgruppen mit der kontinuierlichen Separation von Blut in Mikrokanälen, einem Teil der sogenannten Lab-on-a-Chip Technologie. Generell sollen mit einem möglichst geringen Blutvolumen die festen Blutbestandteile vom Blutplasma getrennt werden. Ein Ansatz um dieses Ziel zu erreichen ist die Magnetophorese. Hierbei werden die paramagnetischen Eigenschaften der Erythrozyten ausgenutzt, die durch das Eisen innerhalb des Häm-Moleküls entstehen. Bei paramagnetischen Stoffen richtet sich ein Teil der Atome beim Anlegen eines äußeren magnetischen Feldes aus. Die magnetischen Dipole, die normalerweise zufällig orientiert sind, orientieren sich in Feldrichtung. Paramagnetische Stoffe besitzen eine sehr kleine Suszeptibilität, die die Magnetisierbarkeit von Stoffen in einem externen Magnetfeld angibt. Bei einem starken äußeren magnetischen Feld haben die paramagnetischen Teilchen die Tendenz, in das magnetische Feld hineingezogen zu werden. Das Grundprinzip der Magnetophorese besteht darin, mit Hilfe eines ferromagnetischen Drahtes innerhalb eines Mikrokanals ein starkes Magnetfeld zu erzeugen.

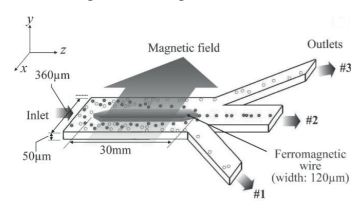


Abbildung 1. Grundsätzlicher Aufbau für die Durchführung der Magnetophorese [10]

Bei der Magnetophorese wird ein Mikrokanal mit einem Einlass und drei Auslässen verwendet (Abbildung 1). In der Mitte des Hauptkanals befindet sich ein ferromagnetischer Draht, an dem sich das magnetische Feld konzentriert. Die paramagnetischen Erythrozyten bewegen sich auf den Draht und können daher am mittleren Auslass abgeleitet werden. Durch die äußeren Kanäle wird das zellfreie Blutplasma aufgefangen. [9, 10]

5 Theorie der Magnetophorese

Für die Separation der Blutbestandteile soll im Rahmen des Forschungsprojektes "OpLaSens" das Verfahren der Magnetophorese näher untersucht werden. Im ersten Ansatz ist es notwendig, die bekannten Ergebnisse aus der Literatur zu überprüfen.

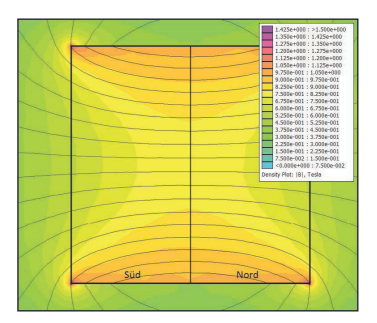


Abbildung 2. Magnetische Flussdichte |B| eines Neodym-Magneten N48

In Abbildung 2 ist die simulierte magnetische Flussdichte eines Neodym-Magneten dargestellt. Der Magnet hat die Maße $50\times15\times15$ mm und die Magnetisierungsgüte N48. Für die Simulation wurde der Querschnitt des Magneten von 15×15 mm nachgebildet.

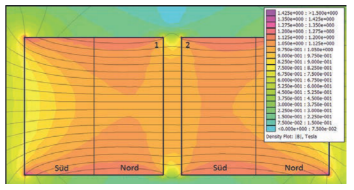


Abbildung 3. Magnetische Flussdichte |B| zweier Neodym-Magnete N48 (1 und 2) mit dem Abstand 2 mm

Für die Magnetophorese werden starke Magnetfelder benötigt. Bei den simulierten Magneten in Abbildung 3 stehen sich Nord- und Südpol gegenüber, wodurch sich die magnetische Flussdichte an den Stirnseiten zwischen ihnen verstärkt.

Die Erythrozyten habe einen Durchmesser von ca. 7,5 μ m. Demzufolge ist es ausreichend, ein starkes magnetisches Feld in nur einem kleinen Bereich zu generieren. Dafür wird für die Magnetophorese ein ferromagnetischer Draht (3) zwischen zwei Magnete (1 und 2) wie in Abbildung 4 gebracht, wodurch sich das Magnetfeld im Draht konzentriert.

Aus der Literatur ist bekannt, dass sich die magnetische Flussdichte weiter verstärkt, wenn ein rechteckiger ferromagnetischer Draht anstelle eines Runddrahts verwendet

impuls@

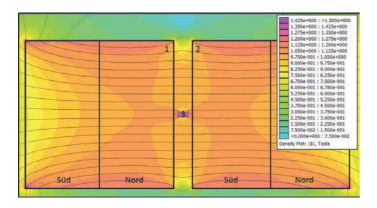


Abbildung 4. Magnetische Flussdichte |B| von zwei Neodym-Magneten N48 (1 und 2), Abstand 2 mm, ferromagnetischer Draht (3) mittig zwischen den Stirnseiten

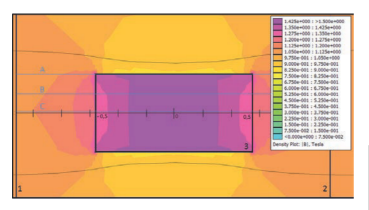


Abbildung 5. Magnetische Flussdichte |B| eines ferromagnetischen Drahtes (3) (0,5 mm ×1 mm) mittig zwischen zwei Neodym-Magneten N48 (1 und 2), Abstand der Magnete: 2 mm

wird. Abbildung 5 zeigt den simulierten magnetisch gesättigten Draht mittig zwischen zwei Neodym-Magneten N48 im Abstand von 2 mm.

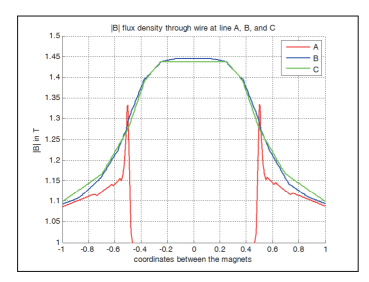


Abbildung 6. Magnetische Flussdichte |B| eines ferromagnetischen Drahtes (0,5 mm \times 1 mm) verschiedener Querschnitt mittig zwischen zwei Neodym-Magneten N48, Abstand der Magneten 2 mm

Bei der Betrachtung verschiedener Querschnitte des ferromagnetischen Drahtes hat sich gezeigt, dass die magnetische Flussdichte innerhalb des Drahtes bis auf 1,45 T ansteigt. In Abbildung 6 wird das Ergebnis der Simulation eines ferromagnetischen Drahtes zwischen zwei Neodym-Magneten dargestellt. Die magnetischen Flussdichten der Querschnitte A, B und C aus Abbildung 5 zeigen, dass an den Kanten des Drahtes ein magnetisches Feld von ca. 1,3 T zu erwarten ist.

6 Versuchsaufbau

Im ersten Versuch wurde ein Mikrokanal (1 mm x 0,5 mm) mit destilliertem Wasser und ferromagnetischen Partikeln gefüllt. Die ferromagnetischen Partikel hatten einen Durchmesser von $45~\mu m$ – $165~\mu m$. [11]

7 Ergebnisse

In ersten Versuchen wurden die Ergebnisse der theoretischen Simulationen mit ferromagnetischen Partikeln untersucht. Im Gegensatz zu den Simulationen wurde Runddraht verwendet, da dieser leichter zu beschaffen ist.

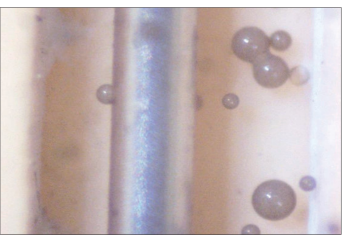


Abbildung 7. Ungeordnete magnetische Partikel in destilliertem Wasser in Mikrokanal (250 μ m×50 μ m) ohne äußeres magnetisches Feld



Abbildung 8. Geordnete magnetische Partikel in destilliertem Wasser im Mikrokanal (250 $\mu m \times 50~\mu m)$ mit äußerem magnetischen Feld

impuls@

Abbildung 7 zeigt die in destilliertem Wasser gelösten magnetischen Partikel im Mikrokanal ohne den Einfluss eines äußeren magnetischen Feldes.

Nach der Befüllung des Kanals mit den magnetischen Partikeln wurde ein äußeres magnetisches Feld mit Hilfe zweier Neodym-Magneten N48 angelegt. Die ferromagnetischen Partikel haben sich am Draht gesammelt (Abbildung 8), was den Erwartungen aus der Literatur und der Simulation entspricht.

8 Ausblick

Im weiteren Verlauf des Projektes soll der Mikrokanal noch einmal überarbeitet werden. Dabei wird die Möglichkeit geprüft, transparentes Material für den 3D-Druck zu verwenden, um den Mikrokanal komplett zu verschließen. Der neue Mikrokanal wird so konstruiert, dass es möglich ist, die Magneten mit einem möglichst geringen Abstand zum Kanal zu positionieren. Mit dem neuen Kanal sollen erste Versuche mit Vollblut durchgeführt werden.

Danksagung

Diese Publikation ist ein Ergebnis der laufenden Arbeiten im vom Bundesministerium für Bildung und Forschung (BMBF) geförderten Projekt "OpLaSens" (Förderkennzeichen: 03FH024PX4) in Kooperation mit der Firma Eschweiler, Kiel.





Literatur

- [1] Denis Lafrance, "Near Infrared Determination of Lactate in Biological Fluids and Tissues"; January 2003, Department of Chemistry, McGill University; Montreal, Quebec; Canada
- [2] ABL90 Flex Compact technology; Radiometer; Training material and pointing sheets
- [3] Udo M. Spornitz, "Anatomie und Physiologie für Pflegeberufe", Springer Verlag 1993,
- [4] Lubert Stryer, "Biochemie", 7. Auflage, Springer Verlag 2014
- [5] Wolfgang Piper, "Innere Medizin", 2. Auflage, Springer Verlag 2013
- [6] Mikkelsen ME, Miltiades AN, Gaieski DF, Goyal M, Fuchs BD, Shah CV, Bellamy SL, Christie JD. "Serum lactate is associated with mortality in severe sepsis independent of organ failure and shock." Crit Care Med. 2009 May; 37(5):1670-7.

- [7] del Portal DA, Shofer F, Mikkelsen ME, Dorsey PJ Jr, Gaieski DF, Goyal M, Synnestvedt M, Weiner MG, Pines JM. "Emergency department lactate is associated with mortality in older adults admitted with and without infections" Acad Emerg Med. 2010 Mar; 17(3):260-8.
- [8] Nathan I. Shapiro, Michael D. Howell, Daniel Talmor, Larry A. Nathanson, Alan Lisbon, Richard E. Wolfe, J. Woodrow Weiss "Serum Lactate as a Predictor of Mortality in Emergency Department Patients with Infection" Annals of Emergency Medicine, Volume 45, Issue 5, Pages 524-528, May 2005
- [9] Paul A. Tipler, "Physik", Springer Verlag 2014
- [10] Ki-Ho Han, A. Bruno Frazier; "Paramagnetic capture mode magnetophoretic mocroseparation for high efficiency blood cell separations", published 19th December 2005
- [11] AffiAmino UltraRapid Agarose; lab on a bead AB; Beadsurface Biotechnologie; Product no. 1003; Toftebergsvagen 7, SE-44275 Lycke, Sweden; info@labonabead.se

Autoren

Felix Fiedler, M.Sc.
Fachhochschule Lübeck
Medizinische Sensor- und Gerätetechnik
(korrespondierender Autor)

Mönkhofer Weg 239 23562 Lübeck

E-Mail: felix.fiedler@fh-luebeck.de

Christian Stark ,M.Sc.
Fachhochschule Lübeck
Medizinische Sensor- und Gerätetechnik

Prof. Dr.-Ing. Stefan MüllerFachhochschule Lübeck
Medizinische Sensor- und Gerätetechnik

impuls@

bildlich gesprochen, vom Kopf zu den Füßen, indem sie nach Kopfverletzungen und Verletzungen der Wirbelsäure, nach Thoraxverletzungen und solchen des Abdomens schließlich mit Verletzungen der Extremitäten enden. Jedes Kapitel ist zudem in sich strukturiert. Stets folgt einer Beschreibung der jeweiligen Anatomie eine Analyse der Verletzungen und, wo möglich, ein Abschnitt zur Prävention. Den Schluß bilden jeweils eine Zusammenfassung mit Aufgaben und ein zumeist umfangreiches Literaturverzeichnis. Am Ende des Buches finden sich die Lösungen der gestellten Aufgaben sowie ein vergleichsweise kurz gehaltenes Sachverzeichnis. Der untadelige Text wird, fast überflüssig zu betonen, durch eine Vielzahl sehr anschaulicher Bilder und Graphiken unterstützt. Selbst der Einband unterscheidet sich wohltuend von so mancher heute leider immer öfter anzutreffenden Seitenverpackung. Fest, robust und dauerhaft tritt dieser Band dem Leser entgegen, der ihn getrost nach hause tragen kann in der Gewißheit, eine Fülle an Inhalt schwarz auf weiß zu besitzen.

IMPRESSUM

HERAUSGEBER

Präsidium der Fachhochschule Lübeck Mönkhofer Weg 239 23562 Lübeck www.fh-luebeck.de

REDAKTION

Autoren/-innen Schlussredaktion:

Prof. Dr.-Ing. Stephan Klein Labor für Medizinische Sensor- und Gerätetechnik Fachhochschule Lübeck www.msgt.fh-luebeck.de

Frank Mindt, M.A. Pressestelle

Fachhochschule Lübeck Telefon: 0451 300 - 5305 Fax: 0451 300 - 5470

E-mail: presse@fh-luebeck.de

SATZ UND LAYOUT

Thowo - Thorben Wolkowski E-mail: info@thowo.de www.thowo.de

FOTOS

Autoren/-innen, Pressestelle

ISSN 1618 5528

AUFLAGE

600 Exemplare