

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2009-45310

(P2009-45310A)

(43) 公開日 平成21年3月5日(2009.3.5)

(51) Int.Cl.
A61B 8/00 (2006.01)F I
A61B 8/00テーマコード (参考)
4C601

審査請求 未請求 請求項の数 9 O L (全 11 頁)

(21) 出願番号 特願2007-215654 (P2007-215654)
(22) 出願日 平成19年8月22日 (2007.8.22)

(出願人による申告) 国等の委託研究の成果に係る特許出願 (平成19年度独立行政法人新エネルギー・産業技術総合開発機構「健康安心プログラム/分子イメージング機器研究開発プロジェクト/悪性腫瘍等治療支援分子イメージング機器研究開発プロジェクト/悪性腫瘍等治療支援分子イメージング機器に関する先導研究/ラベル化造影剤を用いた超音波によるがんの超早期診断システムの研究開発に係る先導研究」に係る委託研究、産業活力再生特別措置法第30条の適用を受けるもの)

(71) 出願人 390029791
アロカ株式会社
東京都三鷹市牟礼6丁目2番1号
(74) 代理人 100075258
弁理士 吉田 研二
(74) 代理人 100096976
弁理士 石田 純
(72) 発明者 射谷 和徳
東京都三鷹市牟礼6丁目2番1号 アロカ株式会社内
Fターム(参考) 4C601 DE06 DE10 DE11 EE03 EE09
HH01 HH10 HH13 JB31 JB44
JB45 JC37 KK02 KK12

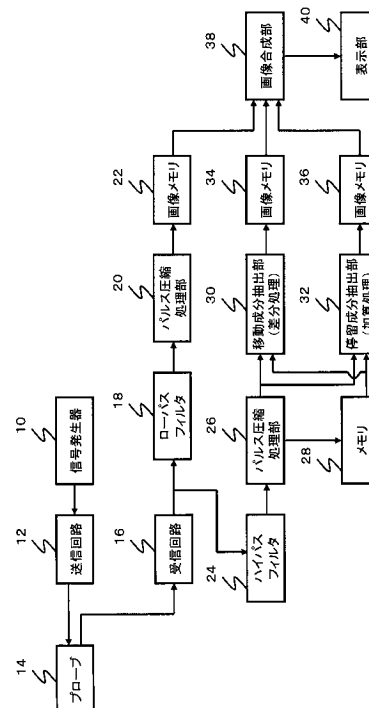
(54) 【発明の名称】 超音波診断装置

(57) 【要約】

【課題】被検体組織の信号成分と造影剤の信号成分を適切に識別する。また、停留する造影剤と移動する造影剤を適切に識別する。

【解決手段】プローブ14は、受信信号の2次高調波に含まれる被検体組織の信号成分と造影剤に含まれるパブルの信号成分のうち、パブルの信号成分が支配的となる低音圧の超音波を送波する。受信回路16は、各ビーム方向ごとに2回の送信に対応した2つの受信信号を形成する。ハイパスフィルタ24は、受信信号に含まれる2次高調波成分、つまり、パブルからの成分が支配的な信号を抽出する。移動成分抽出部30は、各ビーム方向ごとに、そのビーム方向に対応した2つの受信信号を減算処理することにより、パブルの移動成分を抽出する。また、停留成分抽出部32は、各ビーム方向ごとに、そのビーム方向に対応した2つの受信信号を加算処理することにより、パブルの停留成分を抽出する。

【選択図】図1



【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

造影剤を投与された被検体に対して超音波を送受波するプローブと、
プローブを制御して超音波ビームを走査することにより走査空間内において複数の超音波ビームを形成する送信部と、
プローブから得られる信号を処理することにより走査空間内の複数の超音波ビームに対応した複数の受信信号を形成する受信部と、
各超音波ビームごとに各受信信号に含まれる造影剤の停留成分と移動成分を識別する識別部と、
走査空間内の複数の超音波ビームに対応した複数の受信信号に基づいて、造影剤の停留成分と移動成分が識別された表示画像を形成する画像形成部と、
を有し、
前記プローブは、各受信信号に含まれる被検体組織の信号成分と造影剤の信号成分のうち、造影剤の信号成分が支配的となる低音圧の超音波を送波する、
ことを特徴とする超音波診断装置。

【請求項 2】

請求項 1 に記載の超音波診断装置において、
前記造影剤には造影用のバブルが含まれており、
前記識別部は、各受信信号から抽出される高調波成分に含まれるバブルの停留成分と移動成分を識別する、
ことを特徴とする超音波診断装置。

【請求項 3】

請求項 2 に記載の超音波診断装置において、
前記送信部は、チャープ信号の波形を備えた送信パルスに基づいてプローブを制御し、
前記各受信信号は、当該チャープ信号に対応したパルス圧縮処理を施される、
ことを特徴とする超音波診断装置。

【請求項 4】

請求項 3 に記載の超音波診断装置において、
前記チャープ信号の中心周波数は、前記造影剤に含まれるバブルの共振周波数に応じて設定される、
ことを特徴とする超音波診断装置。

【請求項 5】

請求項 3 または 4 に記載の超音波診断装置において、
前記チャープ信号の波形を備えた送信パルスのパルス長に基づいて、前記パルス圧縮処理を施された各受信信号の信号強度が調整される、
ことを特徴とする超音波診断装置。

【請求項 6】

請求項 2 から 5 のいずれか 1 項に記載の超音波診断装置において、
前記プローブは、前記高調波成分に含まれる被検体組織の 2 次高調波成分とバブルの 2 次高調波成分のうち、バブルの 2 次高調波成分が支配的となるような低音圧の超音波を送波する、
ことを特徴とする超音波診断装置。

【請求項 7】

請求項 6 に記載の超音波診断装置において、
前記プローブは、メカニカルインデックス (MI) が 0.1 以下の低音圧の超音波を送波する、
ことを特徴とする超音波診断装置。

【請求項 8】

請求項 1 から 7 のいずれか 1 項に記載の超音波診断装置において、
前記送信部は、複数の超音波ビームの各ビーム方向ごとに複数回の送信を行い、

前記受信部は、各ビーム方向ごとに複数回の送信に対応した複数の受信信号を形成し、
前記識別部は、各ビーム方向ごとに、そのビーム方向に対応した複数の受信信号を加算
処理することにより前記停留成分を抽出し、そのビーム方向に対応した複数の受信信号を
減算処理することにより前記移動成分を抽出する、
ことを特徴とする超音波診断装置。

【請求項 9】

請求項 1 から 8 のいずれか 1 項に記載の超音波診断装置において、
前記画像形成部は、前記停留成分の量の時間的な変化を表した表示画像を形成する、
ことを特徴とする超音波診断装置。

【発明の詳細な説明】

10

【技術分野】

【0001】

本発明は、超音波診断装置に関し、特に、造影剤を利用した画像形成技術に関する。

【背景技術】

【0002】

マイクロバブル（またはナノバブル）は、液体などに注入された微細な気泡を意味して
いる。このマイクロバブルは、様々な優れた特性を備えているため、多くの分野で利用さ
れている。例えば、医療分野への応用として、マイクロバブルが超音波の好適な反射体と
なることから、超音波画像を取得する際の造影剤として利用されている。造影剤を利用し
た超音波画像の形成手法としては、例えば、フェーズインバージョン法などが知られてい
る（特許文献 1 参照）。

20

【0003】

一方、マイクロバブルの表面にたんぱく質（抗原、抗体など）や核酸（DNA、RNA
など）を標識する技術が注目を集めている。例えば、マイクロバブルの表面に分子を修飾
し、生体の組織内でマイクロバブルを対象細胞に捕捉させ、そのマイクロバブルを介して
、組織内の対象細胞の量や組織内における対象細胞の分布などを画像化して診断する技術
である。

【0004】

マイクロバブルを対象細胞に捕捉させて画像化する場合には、例えば捕捉されたマイク
ロバブルのみを観察するために、対象細胞に捕捉されずに組織内を移動するマイクロバ
ブルと、対象細胞に捕捉された停留しているマイクロバブルとを識別できることが望ましい
。こうした要望に応じて、例えば特許文献 2 には、比較的緩慢に移動するコントラスト剤
（停留しているマイクロバブル）から得られる情報を、速く移動するコントラスト剤（移
動するマイクロバブル）に対して強調表示する技術が記載されている。

30

【0005】

停留しているマイクロバブルと移動するマイクロバブルの識別について、特許文献 2 に
は、大別すると 3 つの手法が示されている。第 1 の手法は、ドブラの原理に基づくもので
あり、この手法では例えば信号処理などが複雑になる。第 2 の手法は、停留するマイク
ロバブルの非線形振動に伴う発生信号のスペクトラムが基本波帯にシフトすることを利用す
るものである。また、第 3 の手法は、停留するマイクロバブルでは振動が限定されて信号
強度が弱くなるため、同じ位置からの信号を異なる時刻で検出してその強度の変化を利用
するものである。しかし、第 2 と第 3 の手法では、検出の感度や精度に問題がある。

40

【0006】

ちなみに、停留するマイクロバブルと移動するマイクロバブルとを識別する技術ではな
いが、特許文献 3、4 には、同じ位置からの信号を異なる時刻で検出して画像化する技術
が示されている。

【0007】

【特許文献 1】特開 2003 - 102726 号公報

【特許文献 2】特開 2007 - 90075 号公報

【特許文献 3】特開 2002 - 153462 号公報

50

【特許文献4】特開2004-613号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0008】

このような状況のもと、本願の発明者は、造影剤を利用した超音波による造影技術について研究を重ねてきた。特に、被検体組織の信号成分と造影剤の信号成分を識別し、さらに、停留する造影剤と移動する造影剤を識別する技術について研究を重ねてきた。

【0009】

本発明は、その研究の過程において成されたものであり、その目的は、被検体組織の信号成分と造影剤の信号成分を適切に識別することにある。また、本発明の他の目的は、停留する造影剤と移動する造影剤を適切に識別することにある。

10

【課題を解決するための手段】

【0010】

上記目的を達成するために、本発明の好適な態様である超音波診断装置は、造影剤を投与された被検体に対して超音波を送受波するプローブと、プローブを制御して超音波ビームを走査することにより走査空間内において複数の超音波ビームを形成する送信部と、プローブから得られる信号を処理することにより走査空間内の複数の超音波ビームに対応した複数の受信信号を形成する受信部と、各超音波ビームごとに各受信信号に含まれる造影剤の停留成分と移動成分を識別する識別部と、走査空間内の複数の超音波ビームに対応した複数の受信信号に基づいて、造影剤の停留成分と移動成分が識別された表示画像を形成する画像形成部と、を有し、前記プローブは、各受信信号に含まれる被検体組織の信号成分と造影剤の信号成分のうち、造影剤の信号成分が支配的となる低音圧の超音波を送波することを特徴とする。

20

【0011】

望ましい態様において、前記造影剤には造影用のバブルが含まれており、前記識別部は、各受信信号から抽出される高調波成分に含まれるバブルの停留成分と移動成分を識別することを特徴とする。

【0012】

望ましい態様において、前記送信部は、チャープ信号の波形を備えた送信パルスに基づいてプローブを制御し、前記各受信信号は、当該チャープ信号に対応したパルス圧縮処理を施されることを特徴とする。

30

【0013】

望ましい態様において、前記チャープ信号の中心周波数は、前記造影剤に含まれるバブルの共振周波数に応じて設定されることを特徴とする。

【0014】

望ましい態様において、前記チャープ信号の波形を備えた送信パルスのパルス長に基づいて、前記パルス圧縮処理を施された各受信信号の信号強度が調整されることを特徴とする。これにより、例えば低音圧の送信波形においても、送信パルスのパルス長を長くすることで、受信信号の強度を強めることができる。

40

【0015】

望ましい態様において、前記プローブは、前記高調波成分に含まれる被検体組織の2次高調波成分とバブルの2次高調波成分のうち、バブルの2次高調波成分が支配的となるような低音圧の超音波を送波することを特徴とする。

【0016】

望ましい態様において、前記プローブは、メカニカルインデックス(MI)が0.1以下の低音圧の超音波を送波することを特徴とする。

【0017】

望ましい態様において、前記送信部は、複数の超音波ビームの各ビーム方向ごとに複数の回の送信を行い、前記受信部は、各ビーム方向ごとに複数回の送信に対応した複数の受信信号を形成し、前記識別部は、各ビーム方向ごとに、そのビーム方向に対応した複数の受

50

信信号を加算処理することにより前記停留成分を抽出し、そのビーム方向に対応した複数の受信信号を減算処理することにより前記移動成分を抽出することを特徴とする。

【 0 0 1 8 】

望ましい態様において、前記画像形成部は、前記停留成分の量の時間的な変化を表した表示画像を形成することを特徴とする。

【 発明の効果 】

【 0 0 1 9 】

本発明により、被検体組織の信号成分と造影剤の信号成分を適切に識別することが可能になる。さらに、本発明の好適な態様によれば、停留する造影剤と移動する造影剤を適切に識別することが可能になる。

10

【 発明を実施するための最良の形態 】

【 0 0 2 0 】

以下、本発明の好適な実施形態を図面に基づいて説明する。

【 0 0 2 1 】

図 1 には、本発明に係る超音波診断装置の好適な実施形態が示されており、図 1 は、その全体構成を示す機能ブロック図である。図 1 に示す超音波診断装置は、造影用のバブル（マイクロバブルやナノバブルなどの微小気泡）を含んだ造影剤を利用して画像を形成するのに適している。造影剤は、例えば生体内の血管や腫瘍などの診断部位に投与される。そして、造影剤が投与されてから、例えば生体内におけるバブルの集積や取り込みが起こるまでの一定時間が経過した後に、図 1 に示す超音波診断装置によって診断が行われる。

20

【 0 0 2 2 】

信号発生器 1 0 は、図示しない制御部などによって制御され、送信パルスを形成するための駆動信号を生成して送信回路 1 2 へ出力する。本実施形態では、チャープ信号の波形を備えた送信パルスが利用される。信号発生器 1 0 は、例えば、中心周波数 3 . 5 M H z 、開始周波数 3 M H z 、終了周波数 4 M H z 、パルス長 2 0 μ s e c のチャープ信号の波形を備えた送信パルスを出力する。

【 0 0 2 3 】

送信回路 1 2 は、信号発生器 1 0 から出力された送信パルスに基づいて、プローブ 1 4 が備える図示しない複数の振動素子を制御して送信ビームを形成し、形成した送信ビームを電子的に走査することにより、走査領域の全域に亘って複数の送信ビームを形成する。本実施形態においては、複数の送信ビームの各ビーム方向ごとに 2 回の送信が行われる。つまり、一つのビーム方向に対してチャープ信号波形の送信パルスに基づいて 1 回目の送信が行われて受信信号を取得した後に、続けてその同じビーム方向に対して同じ波形の送信パルスに基づいて 2 回目の送信が行われて受信信号が取得される。そして、一つのビーム方向に対して 2 回の送信が行われた後に、ビーム方向を変えて次のビーム方向に対して 2 回の送信が行われる。こうして、走査領域の全域に亘って各ビーム方向ごとに 2 回の送信が実行される。

30

【 0 0 2 4 】

ちなみに、送信における繰り返しの周波数、つまり同一のビーム方向における 1 回目の送信と 2 回目の送信の時間間隔は、血流中などを移動するバブルからのエコー信号による折り返しが生じないように設定することが望ましい。例えば、送信パルスを形成するチャープ信号の中心周波数が 3 . 5 M H z であると、後に説明する 2 次高調波成分が 7 M H z となる。そこで、例えば腹部における血流速の 6 0 c m / s e c 程度をバブルの速度と仮定すると、繰り返し間隔を 2 5 0 μ s e c 、繰り返しの周波数 (P R F) を 4 K H z に設定すると折り返しが発生しない。

40

【 0 0 2 5 】

プローブ 1 4 は、造影剤が投与された生体に対して超音波を送受波する。プローブ 1 4 は、超音波を送受波する複数の振動素子を備えており、複数の振動素子が送信回路 1 2 によって送信制御されて送信ビームが走査される。また、複数の振動素子が生体から反射された超音波を受波し、これにより得られた信号が受信回路 1 6 へ出力される。

50

【 0 0 2 6 】

受信回路 1 6 は、プローブ 1 4 の複数の振動素子から得られる信号を整相加算処理することにより、走査領域内の複数の送信ビームの各々に対応した受信ビーム信号を形成する。本実施形態においては、複数の送信ビームの各ビーム方向ごとに 2 回の送信が行われるため、受信回路 1 6 は、各ビーム方向ごとに、1 回目の送信に対応した 1 回目の受信ビーム信号と 2 回目の送信に対応した 2 回目の受信ビーム信号を形成する。

【 0 0 2 7 】

ローパスフィルタ 1 8 は、受信回路 1 6 において形成された受信ビーム信号から、基本波成分（基本周波数の成分）を抽出する。基本波成分には、生体内の組織からの反射エコーがバブルからのものよりも優位に含まれている。パルス圧縮処理部 2 0 は、ローパスフィルタ 1 8 によって抽出された受信ビーム信号の基本波成分に対して、送信時のチャープ信号に応じたパルス圧縮処理を施す。このパルス圧縮処理により、受信ビーム信号（基本波成分）がシャープなパルス信号に変換（圧縮）される。そして、走査領域内の複数の送信ビームの各々に対応した受信ビーム信号（圧縮処理後の基本波成分）のデータが画像メモリ 2 2 に記憶される。基本波成分には組織からの反射エコーが優位に含まれているため、画像メモリ 2 2 に記憶されたデータは生体内の組織に対応した画像データに相当する。

【 0 0 2 8 】

ハイパスフィルタ 2 4 は、受信回路 1 6 において形成された受信ビーム信号から、2 次高調波成分（第 2 高調波の成分）を抽出する。2 次高調波成分には、バブルからの反射エコーが組織からのものよりも優位に含まれている。パルス圧縮処理部 2 6 は、ハイパスフィルタ 2 4 によって抽出された受信ビーム信号の 2 次高調波成分に対して、送信時のチャープ信号に応じたパルス圧縮処理を施す。このパルス圧縮処理により、受信ビーム信号（2 次高調波成分）がシャープなパルス信号に変換（圧縮）される。

【 0 0 2 9 】

本実施形態では、複数の送信ビームの各ビーム方向ごとに 2 回の送信が行われ、各ビーム方向ごとに、1 回目の送信に対応した 1 回目の受信ビーム信号と 2 回目の送信に対応した 2 回目の受信ビーム信号が形成される。そこで、パルス圧縮処理部 2 6 において、1 回目の受信ビーム信号に対してパルス圧縮処理が施されると、その変換後の受信ビーム信号がメモリ 2 8 に記憶される。次に、パルス圧縮処理部 2 6 において、1 回目と同一のビーム方向の 2 回目の受信ビーム信号に対してパルス圧縮処理が施される。そして、同一のビーム方向についての 1 回目の受信ビーム信号がメモリ 2 8 から出力され、同一のビーム方向についての 2 回目の受信ビーム信号がパルス圧縮処理部 2 6 から出力される。こうして、走査領域の全域に亘って各ビーム方向ごとに 1 回目の受信ビーム信号と 2 回目の受信ビーム信号の組がメモリ 2 8 とパルス圧縮処理部 2 6 から次々に出力される。

【 0 0 3 0 】

移動成分抽出部 3 0 は、各ビーム方向ごとに受信ビーム信号に含まれるバブルの移動成分を抽出する。ハイパスフィルタ 2 4 において抽出された受信ビーム信号の 2 次高調波成分には、バブルからの反射エコーが組織からのものよりも優位に含まれている。つまり、メモリ 2 8 とパルス圧縮処理部 2 6 から出力される 1 回目の受信ビーム信号と 2 回目の受信ビーム信号は、共にバブルからの反射エコーが支配的である。

【 0 0 3 1 】

移動成分抽出部 3 0 は、同一ビーム方向の 1 回目の受信ビーム信号と 2 回目の受信ビーム信号の差分処理（減算処理）を行う。つまり、1 回目の受信ビーム信号と 2 回目の受信ビーム信号について、同じ深さ（位置）に相当する信号部分同士の差分を算出する。バブルが停留している場合、そのバブルに対応した信号部分は、1 回目の受信ビーム信号と 2 回目の受信ビーム信号において同じ深さに同じ程度の強度で現れる。そのため、1 回目の受信ビーム信号と 2 回目の受信ビーム信号の差分を算出することにより、停留するバブルの成分が除去される。これに対し、バブルが移動している場合、そのバブルに対応した信号部分が、1 回目の受信ビーム信号と 2 回目の受信ビーム信号において同じ深さに同じ程度の強度で現れる可能性は極めて低い。そのため、1 回目の受信ビーム信号と 2 回目の受

10

20

30

40

50

信ビーム信号の差分を算出することにより、移動するパブルの成分のみが抽出される。

【0032】

移動成分抽出部30は、走査領域の全域に亘る複数のビーム方向について、各ビーム方向ごとに、そして各ビーム方向の各深さ（位置）ごとに、移動するパブルの成分を抽出する。こうして抽出された結果が、移動するパブルの画像データとして、画像メモリ34に記憶される。

【0033】

一方、停留成分抽出部32は、各ビーム方向ごとに受信ビーム信号に含まれるパブルの停留成分を抽出する。停留成分抽出部32は、同一ビーム方向の1回目の受信ビーム信号と2回目の受信ビーム信号の加算処理を行う。つまり、1回目の受信ビーム信号と2回目の受信ビーム信号について、同じ深さ（位置）に相当する信号部分同士を加算する。パブルが停留している場合、そのパブルに対応した信号部分は、1回目の受信ビーム信号と2回目の受信ビーム信号において同じ深さに同じ程度の強度で現れる。そのため、1回目の受信ビーム信号と2回目の受信ビーム信号を加算することにより、停留するパブルの成分の信号強度がほぼ2倍となる。これに対し、パブルが移動している場合、そのパブルに対応した信号部分が、1回目の受信ビーム信号と2回目の受信ビーム信号において同じ深さに同じ程度の強度で現れる可能性は極めて低い。そのため、1回目の受信ビーム信号と2回目の受信ビーム信号を加算しても、信号強度は停留成分ほど大きくならない。

【0034】

そこで、停留成分抽出部32は、加算処理により停留するパブルの成分が支配的となった受信ビーム信号を、停留するパブルの受信ビーム信号とみなすことにより、停留するパブルの成分を抽出する。なお、加算処理後の受信ビーム信号のうちの信号強度が大きい部分のみを閾値などにより抽出することにより、停留するパブルの成分を抽出してもよい。停留成分抽出部32は、走査領域の全域に亘る複数のビーム方向について、各ビーム方向ごとに、そして各ビーム方向の各深さ（位置）ごとに、停留するパブルの成分を抽出する。こうして抽出された結果が、停留するパブルの画像データとして、画像メモリ36に記憶される。

【0035】

以上のように、移動成分抽出部30と停留成分抽出部32によって、移動するパブルの成分と停留するパブルの成分が抽出される。つまり、移動成分抽出部30が、停留するパブルからの信号成分を除去するMTIフィルタ（逆Wallフィルタ）に対応した機能を備えており、一方、停留成分抽出部32が、移動するパブルからの信号成分を除去する逆MTIフィルタ（Wallフィルタ）に対応した機能を備えている。

【0036】

但し、本実施形態においては、受信ビーム信号の周波数解析処理などを必ずしも必要としない。そのため、本実施形態では、ドブラの原理に基づいて移動成分を抽出する手法に比べて、比較的簡易な構成で比較的容易な信号処理により、移動するパブルの成分と停留するパブルの成分を識別することができる。また、本実施形態の上記説明では、各ビーム方向ごとに2回の送信と受信の例を示したが、例えば、各ビーム方向ごとに3回または4回（あるいはそれ以上）の送信と受信を行うことにより、移動するパブルの成分と停留するパブルの成分の識別（弁別）の精度などをさらに向上させてもよい。

【0037】

図1の説明に戻り、画像合成部38は、画像メモリ22, 34, 36に記憶された画像データを合成して、パブルの停留成分と移動成分が識別された表示画像を形成する。つまり、画像合成部38は、画像メモリ22に記憶された画像データに基づいて生体内の組織に対応した組織画像（例えばBモード画像）を形成する。さらに、画像合成部38は、画像メモリ34に記憶された画像データに基づいて移動するパブルの画像を形成し、画像メモリ36に記憶された画像データに基づいて停留するパブルの画像を形成する。そして、画像合成部38は、移動するパブルの画像と停留するパブルの画像を組織画像上に合成する。その合成の際には、移動するパブルの画像と停留するパブルの画像に対して、各々に

対応した表示処理が施される。形成された表示画像（合成画像）は表示部 40 に表示される。

【0038】

図 2 は、表示部（図 1 の符号 40）に表示される表示画像 50 を説明するための図である。図 2 の表示画像 50 は、血管などの組織を含んだ B モード画像 52 内に、停留するバブル（中抜きされた複数の丸点）と移動するバブル（塗り潰された複数の丸点）を合成したものである。なお、停留するバブルと移動するバブルは、色付け処理により識別表示されてもよい。例えば、移動しているバブルを赤色で表現し、停留しているバブルを青色で表現する。

【0039】

図 2 において、移動する複数のバブルは、例えば血管内を流れるバブルである。一方、停留するバブルは、例えば組織などに捕捉されたバブルである。本実施形態では、移動するバブルと停留するバブルを識別した表示画像の他に、停留するバブルの量の時間的な変化を表した時間変化画像 56 が形成されてもよい。

【0040】

時間変化画像 56 は、表示画像 50 内に設定された関心領域（ROI）54 内におけるバブルの量の時間変化を示している。時間変化画像 56 は、横軸を時間軸として縦軸にバブルの信号強度の積算値を示したグラフである。時間変化画像 56 から、例えば特定の部分（特定の細胞）に捕捉されるバブルの量の時間変化を観察することができる。なお、関心領域 54 は、例えばユーザ（観察者）の操作に応じて、観察対象となる所望の位置に設定されることが望ましい。

【0041】

図 2 の表示画像 50 や時間変化画像 56 により、例えば血管内や組織内に停留しているバブルと血管内を移動しているバブルとが識別表示される。これにより、例えばバブル（微小気泡）の表面に、病変が特異的に発現している蛋白質などの分子を捕捉するための低分子のリガントを標識し、病変特異的に発現している蛋白質などにバブルを集積させて画像化（分子イメージング）することが可能になる。

【0042】

また、肝細胞内の貧食細胞（クッパー細胞）に捕捉されるバブル（例えばソナゾイド）を利用して間接的にクッパー細胞を画像化してもよい。例えばソナゾイドを利用することにより、転移によって発生した癌細胞ではクッパー細胞がないため、癌細胞の部分のみが表示されない（黒く抜けた）画像を形成することが可能になる。その画像を癌の診断に利用してもよい。

【0043】

以上に説明したように、本実施形態においては、2 次高調波成分にバブルからの反射エコーが優位に含まれていることを利用して、バブルからの信号と組織からの信号を識別している。

【0044】

組織から発生される高調波信号は、超音波に対する組織の非線形性に基づいており、一般に、組織からの 2 次高調波は、超音波の音圧の 2 乗に比例する。一方、バブルからの高調波信号は、バブルの非線形振動に伴って発生する。超音波の音圧が小さくなると、バブルの振動量が減少するため、バブルから発生される 2 次高調波も減少する。但し、バブルから発生される 2 次高調波の減少の度合いは、組織から発生される 2 次高調波の減少の度合いに比べて小さい。そのため、超音波の送信音圧を小さくすることにより、バブルからの 2 次高調波信号と組織からの 2 次高調波信号の比である CTR（Contrast to Tissue Ratio）を向上させることができる。

【0045】

図 3 は、シミュレーションによって音圧を小さくした場合の CTR の向上を検討した結果を示す図である。シミュレーションでは、組織伝搬中の非線形信号の発生を KZK 方程式で、バブルの振動モデルをヘリング（Herring）の方程式を用い、数値計算によって解

10

20

30

40

50

析した。解析の条件は、バブルの直径 $2\ \mu\text{m}$ 、送信パルスを形成するチャープ信号として、開始周波数 $3\ \text{MHz}$ 、終了周波数 $4\ \text{MHz}$ 、パルス長 $2\ \mu\text{sec}$ の信号を利用した。また、送信音圧を $300\ \text{KPa}$ と $30\ \text{KPa}$ の２種類、振動子径 $1.3\ \text{cm}$ 、フォーカス深さ $7\ \text{cm}$ とした。この条件で、メカニカルインデックス (MI 値) は、フォーカスでの波形より、 $300\ \text{KPa}$ の送信音圧時 $\text{MI} = 0.32$ 、 $30\ \text{KPa}$ で $\text{MI} = 0.042$ となった。

【0046】

図 3 (a) は、 $\text{MI} = 0.32$ におけるバブルからの 2 次高調波 (パルス圧縮処理後) を示している。同様に、図 3 (b) は、 $\text{MI} = 0.32$ における組織からの 2 次高調波 (パルス圧縮処理後) を示している。このとき、組織からの反射係数を、バブルからの信号と同じ振幅 ($\text{CTR} = 1$) となるように仮定した。この高い音圧での反射係数の条件を用いて、音圧を $300\ \text{KPa}$ から $30\ \text{KPa}$ 、すなわち MI を 0.32 から 0.042 にした場合のバブルと組織からの信号比 (CTR) を算出した。

10

【0047】

図 3 (c) は、バブルからの信号波形を示しており、図 3 (d) は、組織からの信号を示したものである。なお、図 3 (c) と (d) において縦軸は同じスケールである。このとき、バブルと組織からの信号比 CTR は、 7.76 となり、 $\text{MI} = 0.32$ の場合に比べて $17.8\ \text{dB}$ 向上した。

【0048】

このように、送信音圧を小さくすることにより CTR を向上させることができるが、バブルからの信号自体は減少する。上記の解析条件では、バブルからの信号強度は、 $\text{MI} = 0.32$ のときに比べて約 $20\ \text{dB}$ 小さくなった。そのため、本実施形態ではパルス圧縮処理を利用している。パルス圧縮処理では、送信パルスのパルス長を長くすることにより、パルス圧縮処理後の信号の強度を増強することができる。シミュレーションでは、パルス長 $2\ \mu\text{sec}$ から $8\ \mu\text{sec}$ とすることにより、信号強度が $3.6\ \text{dB}$ 増強された。

20

【0049】

以上の解析から、パルス圧縮処理を利用して $\text{MI} = 0.1$ 以下の低い音圧の長い送信波形を用いることにより、バブルからの信号を効率よく抽出できることが分かる。ちなみに、クーパー細胞に捕捉されるソナゾイドを最適な感度で画像化するための MI は、 $0.2 \sim 0.4$ 程度と言われている。しかし、この範囲の MI に対応した超音波の音圧でも、ある程度のソナゾイドは消失してしまう。これに対し、 $\text{MI} = 0.1$ 以下の低い音圧を利用することにより、ソナゾイドの消失 (破裂) を極力少なくすることが可能になる。また、バブルに対して送波される超音波の送信周波数、例えば本実施形態におけるチャープ信号の中心周波数は、バブルの共振周波数と同じ程度から、それ以下の範囲であることが望ましい。

30

【0050】

図 4 は、造影剤の音響特性を示す図であり、直径 $2.5\ \mu\text{m}$ のマイクロバブルについてのシミュレーションによって得られた音響特性グラフを示している。図 4 のグラフにおいて、横軸は超音波の送信周波数である。また、縦軸に示す「対組織信号規格化第 2 高調波量」は、高調波レベルに相当する。なお、図 4 のグラフ内には、 $\text{Pa} = 100, 200, 300, 400$ (単位 KPa) の各送信音圧についての結果が示されている。

40

【0051】

図 4 に示すグラフにおいては、共振周波数が $2.5\ \text{MHz}$ 程度となっている。そして、 $2.5\ \text{MHz}$ 程度以下の範囲においては、 $2.5\ \text{MHz}$ 程度より大きい場合に比べて、高調波レベルの減衰が比較的小さい。つまり、超音波の送信周波数が、バブルの共振周波数と同じ程度からそれ以下の範囲では、比較的高い高調波レベルを維持することができる。

【0052】

以上、本発明の好適な実施形態を説明した。ちなみに、本実施形態において、バブルの直径は例えば $0.2 \sim 15\ \mu\text{m}$ であることが望ましい。また、複数のバブルの粒径分布が揃っていることが望ましい。例えば、一定以上の大きさのバブルが取り除かれることが望

50

ましい。また、チャープ信号に換えて他のコード化された信号を利用してもよい。なお、上述した実施形態は、あらゆる点で単なる例示にすぎず、本発明の範囲を限定するものではない。本発明は、その本質を逸脱しない範囲で各種の変形形態を包含する。

【図面の簡単な説明】

【0053】

【図1】本発明に係る超音波診断装置の全体構成を示す機能ブロック図である。

【図2】表示部に表示される表示画像を説明するための図である。

【図3】音圧を小さくした場合のCTRの向上を検討した結果を示す図である。

【図4】造影剤の音響特性を示す図である。

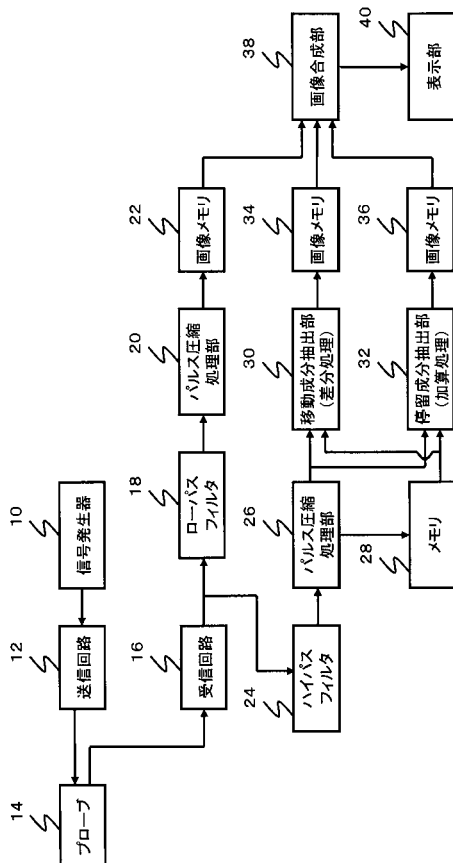
【符号の説明】

10

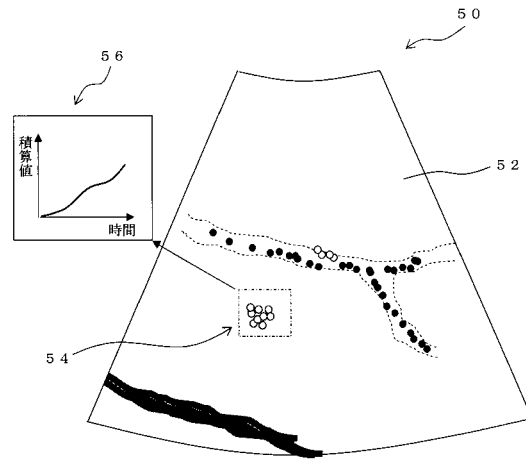
【0054】

12 送信回路、14 プローブ、16 受信回路、18 ローパスフィルタ、24 ハイパスフィルタ、30 移動成分抽出部、32 停留成分抽出部、38 画像合成部。

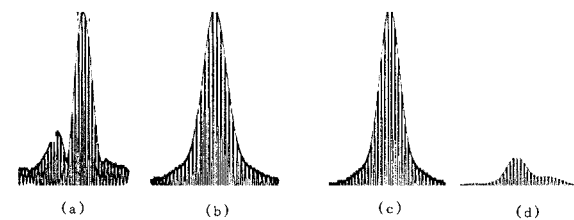
【図1】



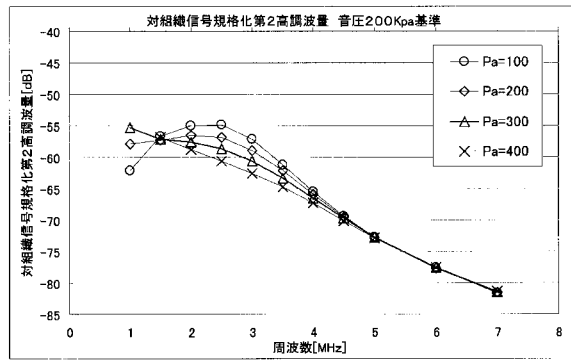
【図2】



【図3】



【図 4】



专利名称(译)	超声诊断设备		
公开(公告)号	JP2009045310A	公开(公告)日	2009-03-05
申请号	JP2007215654	申请日	2007-08-22
[标]申请(专利权)人(译)	日立阿洛卡医疗株式会社		
申请(专利权)人(译)	阿洛卡有限公司		
[标]发明人	射谷和德		
发明人	射谷 和德		
IPC分类号	A61B8/00		
FI分类号	A61B8/00 A61B8/14		
F-TERM分类号	4C601/DE06 4C601/DE10 4C601/DE11 4C601/EE03 4C601/EE09 4C601/HH01 4C601/HH10 4C601/HH13 4C601/JB31 4C601/JB44 4C601/JB45 4C601/JC37 4C601/KK02 4C601/KK12		
代理人(译)	吉田健治 石田 纯		
其他公开文献	JP5186155B2		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

要解决的问题：适当地区分对象组织的信号成分与造影剂的信号成分，并适当地区分静止的造影剂和移动的造影剂。解决方案：探头14发送低声压的超声波，其中气泡的信号分量在二次谐波中包含的主题组织的信号分量和包含在接收信号的造影剂中的气泡的信号分量中占主导地位。接收电路16形成两个接收信号，对应于每个波束方向的两次传输。高通滤波器24提取包含在接收信号中的二次谐波分量，即来自气泡的分量占优势的信号。运动分量提取部分30通过从每个波束方向减去对应于波束方向的两个接收信号来提取气泡的运动分量。静止分量提取部分32通过从每个波束方向减去对应于波束方向的两个接收信号来提取气泡的静止分量。 $\dot{Z}$

