(19) 日本国特許庁(JP)

(12)特許公報(B2)

(11)特許番号

特許第4359647号

(P4359647)

(45) 発行日 平成21年11月4日(2009.11.4)

- (24) 登録日 平成21年8月14日 (2009.8.14)
- (51) Int.Cl. F I **A 6 1 B 6/03 (2006.01)** A 6 1 B 6/03 3 6 0 G A 6 1 B 6/03 3 6 0 J

請求項の数 23 (全 23 頁)

(21) 出願番号	特願2008-283809 (P2008-283809)	(73)特許権者	* 304041633
(22) 出願日	平成20年11月5日 (2008.11.5)	× / · · ·	ウェイク フォーレスト ユニバーシティ
(62) 分割の表示	特願平10-536928の分割		ヘルス サイエンシーズ
原出願日	平成10年2月23日 (1998.2.23)		アメリカ合衆国、27101 ノースキャ
(65) 公開番号	特開2009-56326 (P2009-56326A)		ロライナ州、ウィンストン-セーラム、ス
(43) 公開日	平成21年3月19日 (2009.3.19)		イート 101、イースト ファースト
審査請求日	平成20年12月4日 (2008.12.4)		ストリート 200、ワン テクノロジー
(31) 優先権主張番号	08/805, 584		プレイス
(32) 優先日	平成9年2月25日 (1997.2.25)	(74)代理人	100104411
(33) 優先権主張国	米国 (US)		弁理士 矢口 太郎
		(72)発明者	ヴァイニング デイヴィッド ジェイ
			アメリカ合衆国 ノースキャロライナ州
			27103 ウィンストンセーラム ブラ
			イアーレイクロード 1725
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】直接検出できない内視鏡検査における自動分析

(57)【特許請求の範囲】

【請求項1】

- 内腔または管腔を有する組織を三次元で表現してインタラクティブに描画し、当該組織の 異常壁厚領域を表示するため、コンピュータにより実行される方法であって、
- a.前記コンピュータが、三次元の組織に関する少なくとも一つの物理的特性を示す一 連の二次元画像から三次元ボリュームデータを形成する工程と、
- b.前記コンピュータが、選択された関心領域を示している物理的特性の所定値に基づ いて、前記ボリュームデータから当該関心領域における等値面を作成する工程と、
- c.前記コンピュータが、前記等値面のワイヤフレームモデルを生成する工程であって、 当該ワイヤフレームモデルは複数の頂点を有するものである、前記生成する工程と、
- d.前記コンピュータが、異常壁組織を示す特性を有する前記ワイヤフレームモデルの 頂点を個体群に分類させる工程と、
- 10
- e.前記コンピュータが、前記ワイヤフレームモデルをインタラクティブな三次元ディ スプレイ上に描画して前記個体群を表示する工程と
- を有することを特徴とする方法。

【請求項2】

- 前記ワイヤフレームモデルの頂点を異常壁組織を示す特性を有する個体群に分類させる工 程は、
 - a.前記コンピュータが、各頂点位置について法線ベクトルを特定する工程と、
 - b.前記コンピュータが、各頂点について前記法線ベクトルの夫々に関連する壁厚値を 20

(2)

特定する工程と、

- c.前記コンピュータが、前記各頂点についての隣接頂点の連結行列を特定する工程と
- d.前記コンピュータが、異常壁厚を示す特性を有する前記隣接頂点を個々の異常壁厚 個体群に分類させる工程と

を有することを特徴とする請求項1記載の方法。

【請求項3】

前記連結行列を特定する工程は、前記コンピュータが、局部的な幾何学連続性情報を用い て連結行列を順序づけし直す工程を有することを特徴とする請求項2記載の方法。

【請求項4】

10

前記コンピュータが、各個体群を所定の形状的特徴に従って分析する工程をさらに有する ことを特徴とする請求項1記載の方法。

【請求項5】

前記各個体群を形状的特徴に従って分析する工程は、前記コンピュータが、前記各個体群 について湾曲の大きさと方向とを示す凸面度を特定する工程を有することを特徴とする請 求項 4 の方法。

【請求項6】

前記各個体群を形状的特徴にしたがって分析する工程は、前記コンピュータが、前記各個 体群について曲率を特定する工程を有することを特徴とする請求項4の方法。

【請求項7】

前記描画して表示する工程は、前記コンピュータが、前記内腔または管腔を有する組織を 縦切りの断面で分割する工程と、この断層組織を表示する工程とを含み、これにより前記 断層組織の内表面を見ることができることを特徴とする請求項 1 記載の方法。

【請求項8】

前記描画して表示する工程は、前記コンピュータが、前記組織の内腔または管腔の中心を 通る中心線に沿って移動するようにシミュレートする工程を含むことを特徴とする請求項 1記載の方法。

【請求項9】

前記コンピュータが、前記インタラクティブな三次元ディスプレイの表層描写画像内に位 置する点を中心として前記インタラクティブな三次元ディスプレイのボリューム描写画像 を表示する工程をさらに有することを特徴とする請求項1記載の方法。

【請求項10】

前記インタラクティブな三次元ディスプレイのボリューム描写画像を表示する工程は、前 記コンピュータが、前記インタラクティブな三次元ディスプレイの表層描写画像内に位置 する第2の点を通る少なくとも1つの平面像を表示する工程を含むことを特徴とする請求 項10記載の方法。

【請求項11】

前記コンピュータが、前記複数の頂点の連続性に関する情報を含む連結行列を生成する工 程と、局部的な幾何学的連続性情報を用いて前記連結行列を順序づけし直す工程とをさら に有することを特徴とする請求項1記載の方法。

【請求項12】

前記コンピュータが、前記選択された関心領域の任意の切断面における断面積を特定する 工程をさらに有することを特徴とする請求項11記載の方法。

【請求項13】

前記コンピュータが、前記異常壁組織を示す特性を有する前記ワイヤフレームモデルの頂 点を個体群に分類させる工程とをさらに有することを特徴とする請求項1記載の方法。 【請求項14】

前記頂点を個体群に分類させる工程は、

- a.前記コンピュータが、各頂点位置について法線ベクトルを特定する工程と、
- b.前記コンピュータが、各頂点について前記法線ベクトルの夫々に関連する壁厚値を ⁵⁰

20

30

特定する工程と

c.前記コンピュータが、前記各頂点についての隣接頂点の連結行列を特定する工程と

(3)

d.前記コンピュータが、異常壁厚を示す特性を有する前記隣接頂点を個々の異常壁厚 個体群に分類させる工程と

を有することを特徴とする請求項13記載の方法。

【請求項15】

前記連結行列を特定する工程は、前記コンピュータが、局部的な幾何学連続性情報を用い て連結行列を順序づけし直す工程を有することを特徴とする請求項14記載の方法。

【請求項16】

前記コンピュータが、各個体群を所定の形状的特徴にしたがって分析する工程をさらに有 することを特徴とする請求項13記載の方法。

【請求項17】

前記各個体群を形状的特徴にしたがって分析する工程は、前記コンピュータが、前記各個 体群について湾曲の大きさと方向とを示す凸面度を特定する工程を有することを特徴とす る請求項16の方法。

【請求項18】

前記各個体群を形状的特徴に従って分析する工程は、前記コンピュータが、前記各個体群 についての湾曲を特定する工程を有する請求項16記載の方法。

【請求項19】

- 内腔または管腔を有する組織を三次元で表現してインタラクティブに描画し、当該組織の 異常壁厚領域を表示するためのシステムであって、
- a. 三次元の組織に関する少なくとも一つの物理的特性を示す一連の二次元画像から三次元ボリュームデータを形成するボリューム形成手段と、
- b.選択された関心領域を示している前記物理的特性の所定値に基づいて、前記ボリュ ームデータから当該関心領域における等値面を作成する等表面作成手段と、
- c.前記等値面のワイヤフレームモデルを作成する手段であって、当該ワイヤフレーム モデルは複数の頂点より構成されるものである、前記ワイヤフレームモデル作成手段と、
- d.異常壁組織を有する前記ワイヤフレームモデルの頂点を個体群に分類する頂点分類 手段と、
- e.前記ワイヤフレームモデルをインタラクティブな三次元ディスプレイ上に描画する 描画手段と、

を有してなることを特徴とするシステム。

【請求項20】

前記描画手段は、前記内腔または管腔を有する組織を縦切りの断面で分割する手段と、この断層組織を表示する手段とを含み、これにより前記断層組織の内表面を見ることができ ることを特徴とする請求項19記載のシステム。

【請求項21】

前記描画手段は、前記組織の内腔または管腔の中心を通る中心線に沿って移動するように シミュレートする手段を含むことを特徴とする請求項19記載のシステム。 40

【請求項22】

前記インタラクティブな三次元ディスプレイの表層描写画像内に位置する点を中心として 前記インタラクティブな三次元ディスプレイのボリューム描写画像を表示する手段をさら に有することを特徴とする請求項19記載のシステム。

【請求項23】

前記表示する手段は、前記インタラクティブな三次元ディスプレイの表層描写画像内に位置する第2の点を通る少なくとも1つの平面像を表示する手段を含むことを特徴とする請求項22記載のシステム。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

20

30

[0001]

本発明は、管腔や内腔を有する組織の三次元表現をインタラクティブにディスプレイす るためのシステムおよび方法に関し、特に、潜在的異常発見のためにそのような組織を自 動的に分析するためのシステムおよび方法に関する。

【背景技術】

【0002】

多くの種類の癌にとって、早期発見が有利な予知のために重要である。癌腫瘍は癌が成 長し拡散する前の早い段階で検出しなければならない。これは直腸癌や肺癌の場合に特に 言えることである。その結果、前癌性腫瘍や癌腫瘍の成長を見るために結腸や気管気管支 の気道を検査する内視鏡技術が開発されてきた。

[0003]

直腸癌については全米癌協会(American Cancer Society)とアメリカ国立癌研究所(N ational Cancer Institute)が、異常成長の早期発見のための手段として、55才から定期 的に検診を受けることを勧めている。このガイドラインによれば5000万人以上のアメリカ 人が年一度の直腸癌検診を受けているはずであるが、実際には毎年約150万回のファイバ ーオプティックスによる結腸内視術が施されているにすぎない。従来の結腸内視術による と、柔軟な内視鏡を患者の肛門に挿入するために患者に鎮静剤を飲ませる必要があり、こ のことが上記食い違いを生じさせる少なくとも一つの原因となっている。もう一つの問題 は、従来の結腸内視術では約15%のケースにおいて全体の結腸にアクセスすることができ ない、ということである。結腸内視術はまた患者を結腸穿孔の危険に晒す。したがって、 患者がこのような侵略的な措置を受けること、あるいは何度もそれに自分の身を委ねるこ とを躊躇することは、十分に理解できるものである。

[0004]

このため、内視鏡検査技術の開発が以前から、また現在もなお進められている。放射線 断面画像をコンピュータで再構成する内視鏡検査法は、従来のファイバーオプティックス による結腸内視術とは異なり、身体に対する侵略性は最小である。内視鏡検査法は内蔵穿 孔の危険性を抑制し、いかなる鎮静剤をも必要とせず、結腸内視術よりも遥かに安価であ る。たとえば、内視鏡検査技術は、腸を洗浄し、結腸をガス膨張させ、患者の腹部と骨盤 を40~60秒間螺旋状にCTスキャンし、CTデータから得られた複数平面上の二次元画像 または三次元画像を人間の目で分析することによって行われる。

【 0 0 0 5 】

このような内視鏡検査技術によると結腸の鮮明な画像が得られるが、正確な診断がなされるか否かは、多数の複数平面上の二次元画像または三次元画像の中から小さく(約5~10mm)そして場合によっては捉えにくい集団を正確に同定することのできる医師の能力如何にかかっている。このような人間による診断は長時間を要し、単調で忍耐力を要する作業であり、高価であり、ある状況の下では誤った解釈がなされる可能性がある。したがって、ターゲットとする結腸や気管の内壁等の組織または組織における異常成長、その他の異常を自動的に分析しおよび/または検出するための自動内視鏡システムおよび方法を提供することは、きわめて有益である。

【発明の開示】

【課題を解決するための手段】

【 0 0 0 6 】

本発明によれば、管腔または内腔を有する組織の三次元的表現をインタラクティブにデ ィスプレイするための、コンピュータによって実行される方法およびコンピュータシステ ムが提供される。一つの具体的適用によれば、この方法は、壁組織における厚さや形状等 のある種の特徴を有する部位を分析してたとえば異常集団を検出するために用いることが できる。本発明の方法によれば、三次元オブジェクトに関連する少なくとも一つの物理的 特性を表示する一連の二次元画像から多量の三次元データが形成される。コンピュータに よって、選択された一つの関心領域を示す物理的特性の特定の値に基づく一連のデータか ら、当該関心領域の等値面又は等表面(isosurface)が決定される。等値面のワイヤフレ 20

10

ームモデルがコンピュータによって創出される。コンピュータはこのワイヤフレームモデ ルを分析して、異常内壁組織のような特定の選択された特性を有する部位を検出する。た とえばワイヤフレームモデルには複数の頂点が含まれている。コンピュータによって実行 される方法は、ワイヤフレームモデルの頂点を異常内壁組織を示す特性を有する個体群に グループ分けする。異常部位が強調されたワイヤフレームモデルは次いでコンピュータに よって演算されて、コンピュータモニター上にインタラクティブに三次元画像として描写 される。

[0007]

具体的適用において、異常内壁組織を示す特性を有する個体群に頂点をグループ分けす る工程は、ワイヤフレームモデルの各頂点位置について法線ベクトル(又は垂直ベクトル)を決定することによって行われる。次に、連結行列(connectivity matrix)を決定し て各頂点に対して隣接する頂点群を求める。各頂点について各法線ベクトルに関連する壁 厚値を求める。さらに各頂点基底に対して局部的凸面度と曲率(local convexity and cu rvature)を求める。そして、異常壁厚やその他の異常性を示す特性を持つ隣接頂点群を 個々の異常領域個体群にグループ分けする。異常厚みの決定に加えてあるいはこれに代え て、コンピュータによって実行される方法は、選択された頂点個体群の形状的特徴を分析 するものであっても良い。たとえば凸面度や曲率等の特性に基づいて各隣接頂点個体群を 決定することができる。次いで各個体群を分析して、ワイヤフレームモデル上の個体群の 凸面の大きさと方位を示す凸面度を各個体群について決定する。他の選択された形状的特 徴に基づいて各個体群を分析しても良い。

【 0 0 0 8 】

本発明によれば、管腔または内腔を有する組織の三次元表現をインタラクティブにディ スプレイするための方法およびシステムが提供され、その際の表現は適応性のあるスレシ ュホールド手順によって実行される。コンピュータは、たとえばCTスキャナ等のスキャ ナによって獲得された一連の二次元画像から三次元データを形成する。獲得された画像は 三次元オブジェクトに関連する少なくとも一つの物理的特性を示している。コンピュータ は、物理的特性の閾値のような選択された基準に基づくデータ群から一つの選択された関 心領域をセグメント化する。閾値は、当該関心領域のセグメント化をコントロールするた めに関心領域において適合するように調整される。コンピュータは、選択された関心領域 を示す物理的特性の上記適合調整された閾値のような選択された値に基づくデータ群から 、当該関心領域の等値面を求める。次に、この等値面のワイヤフレームモデルを決定し、 インタラクティブな三次元ディスプレイに換算する。

30

40

20

10

【発明を実施するための最良の形態】

[0009]

本発明は概して、図1~図4に概略的に示されるように、管腔や内腔を有する三次元組 織のインタラクティブな三次元画像表現を作成するための方法およびシステムに関する。 組織体は通常の場合、生体の選択された領域、特に結腸、血管、気道等の中空腔体を有す る人体や動物の生体器官の概形をなしている。本発明によれば、コンピュータ制御された 方法において、たとえば選択された生体器官について螺旋状CTスキャンから得られた一 連の二次元的断面画像からインタラクティブな三次元表現が作成される。この三次元表現 は、コンピュータシステムのモニタ等の視覚的ディスプレイ上でユーザが操作することに より三次元組織の内部、その回りまたはその中を通って移動させることができ、しかも同 時に該移動に応じて変化する中心点またはユーザが選択した中心点上にマルチ平面画像を ディスプレイすることができる点においてインタラクティブである。

[0010]

コンピュータによって実行されるインタラクティブな三次元表現は、臓器系の表面表現 または臓器系およびその回りの解剖学的組織のボリューム表現から、さらには場合によっ ては同一の三次元ディスプレイウィンドウに同時に投影されている表現から、構築するこ とができる。一つの選択された実施例においては、表面表現およびボリューム表現が組み 合わされた表現体すなわちハイブリッド表現体を得るために、テクスチャーメモリを用い

て内蔵の表面表現をその回りの解剖学的組織のボリューム表現に統合することができる。 このハイブリッド表現体においては、表面表現された臓器がボリューム表現されたまわり の解剖学的組織を参酌することで強調される。他の実施例においては、直交(矢状、冠状 または軸状)または斜向画面等のマルチ平面画面が、臓器の表面表現とその回りの解剖学 的組織体のボリューム表現と共に、各々個別の三次元ディスプレイウィンドウまたは組み 合わされた一つの三次元ディスプレイウィンドウに表示される。

(6)

[0011]

本発明によるコンピュータ制御システム20が図4に略示されている。システム20は同時 係属のアメリカ合衆国特許出願第08/331,352号に記述されており、ここで該記述が参照さ れる。概して言えば、コンピュータコンソール24を用いてスキャナ22を操作することによ って、選択された三次元オブジェクトの一連の二次元断面画像を得るものである。得られ た二次元画像はコンソール24からコンピュータネットワーク25を通じてコンピュータグラ フィックスワークステーション26に送られる。グラフィックスコンピュータ26を用いて、 選択されたオブジェクトの三次元表現、たとえば三次元表面表現を創造し、組織の潜在的 異常領域を自動的に特定する。三次元表現はコンピュータモニタ28上に表示される。さら に、表示された表現を後に見ることができるようにビデオレコーダ30に記録しまたは撮影 することができる。グラフィックコンピュータにはコンピュータマウス27等の種々の入力 装置が設けられて、ユーザによる画像処理を可能にしている。

[0012**]**

スキャナ22にはジェネラルエレクトリック・ハイスピードアドバンテージへリカルCT 20 スキャン(General Electric HiSpeed Advantage Helical CT Scanner, ウィスコンシン 州ミルウォーキー、GEメディカルシステムズ社製)を用いることができる。患者の肺をス キャンするには、一般に、スキャナを3mmのX線視準と共に用い、ピッチ1:1,再構成間隔 (reconstruction interval) 1mm、ディスプレイ視野25.6cm、512×512マトリクスで操作 する。患者の結腸をスキャンするには、一般に、スキャナを5mmのX線視準と共に用い、 ピッチ2:1、再構成間隔1mm、ディスプレイ視野40cm、512×512マトリクスで操作する。こ れらのプロトコルによればそれぞれ約200の胸部CT画像または約500の腹部CT画像が得 られ、前者は約100MB、後者は約250MBのディスク記憶容量を占める。しかしながらプロト コルは特定の臓器系について最適な画像データを得るために変更し得る。

[0013]

画像データは任意の画像フォーマットで記録することができる。たとえば、画像データ はDICOM (digital imaging and commnunioations in medicine) 規準で、またはローバイ ナリスライス(raw binary slices)として、あるいは様々なボリュームフォーマットで .記録することができる。画像データはたとえばコンピュータメモリに内部データフォー マットとして記録することができ、これによればイメージデータを個別的に記録すること に代えて一つのデータとして記録することができる。内部データフォーマットはまた、標 準的な圧縮および復元の技術を導入することを許容し、これによりコンピュータディスク の記憶要求を減少させることができる。

[0014]

管腔または内腔を有し且つ潜在的異常領域を示す選択された一の組織のインタラクティ ブな三次元表現を創造するための本発明による方法が図1に示されている。この方法はコ ンピュータにより実行することができる。患者の準備32、二次元画像の獲得33、三次元ボ リュームの形成34、関心領域のセグメント化35、関心領域の等高面の創設37および等高面 のワイヤフレームモデルの創設38の各工程は同時係属のアメリカ合衆国特許出願第081331 ,352号に記述されると略同様に実行することができ、ここで該記述が参照される。他の同 等の方法論やアルゴリズムを用いても良い。

[0015]

患者の準備32は表現すべき臓器系によって異なる。たとえば患者の結腸を観察する場合 は、腸洗浄とガス吸入を施して結腸を膨張させる。加えて、患者に経口対照剤を投与して 便に混ぜさせることにより、結腸壁を含む回りの柔らかい組織から便を容易に識別できる

30

10

10

20

ようにする。適切な腸洗浄や経口対照剤投与を行わないと、コンピュータによる断層撮影 や他の放射線物理療法画像において便と正常な結腸壁または結腸病変とを識別し難くなる 。対照剤としてはたとえば低密度(たとえば1.5% w/v)のバリウム含有混合物が用いら れる。次いで、不透明にされた便をCT画像データからデジタル的に減算して、妨害を受 けない結腸を描写する。あるいは、患者の気道を描写するために、非イオン性静脈ヨー素 化対照剤を患者に投与して気道の回りの血管を目立たせる。

【0016】

患者の準備が上記のように行われた直後に、ステップ33で、ヘリカル型CTスキャナや 核磁気共鳴映像法(MRI)スキャナ等のスキャナ22を用いて選択組織の二次元断面画像を 得る。ステップ34で、二次元画像をRAM等のコンピュータメモリ21に格納して三次元デー タボリュームを作る。アイソキュービックボリュームエレメント(たとえばvoxels)を作 るため、補間法(interpolation method、その非限定的な - 例としてtrilinear interpol ation)を適用することができる。

【0017】

ステップ35で三次元データボリュームから関心領域をセグメントに分ける。セグメント 化の目的は、三次元表現に先立って三次元データボリュームから関心領域を分離すること にある。概して言えば、医学的な画像セグメント化は画像ノイズ、部分的ボリューム効果 、および同様の強度が異なる解剖学的組織によって共有されているという事実によって複 雑なものとなっている。しかしながら、薄壁に隔てられた柔らかな組織が空気充満された 結腸を包囲しているときは、エアコラムを関心領域として選択することによって当該組織 のセグメント化を実行することができる。空気と柔軟組織との間の境界は比較的明瞭でシ ャープであるため、エアコラムは効率的にセグメント化することができる。さらに、エア コラムの外側面は関心臓器の内側面に対応している。同様に、薄壁に隔てられた柔らかな 組織がコントラストを強調された血液充満結腸を包囲しているときは、コントラスト強調 血液結腸を関心領域として選択することによって当該組織のセグメント化を実行すること ができる。したがって、セグメント化の目的のために、空気または血管から柔軟組織に向 かう組織膨張に加えて単純なスレシュホールド技術や領域成長技術(region growing tec hnique)を用いることができる。

【0018】

しかしながら、特に選択組織が変化する特性(たとえば変化する径、壁厚、X線減衰値 等)を有するときには、セグメント化工程の正確性を増大向上させるために、より洗練されたセグメント工程を採用することができる。そのような工程の一つは関心領域を規定するスレシュホールド値を調整して、領域成長工程の間に臓器の特定部分をより正確にセグメント化する。たとえばスレシュホールド技術を用いて患者の気道をセグメント化することができ、特に大きな気道にはスレシュホールド値を425HUとすることが好適であり、小さな気道には-800HUがより好適である。したがって、これら2つの極限値の間でスレシュホールド値を変化させることにより、特に部分的ボリューム効果がより小さな気道において明らかとなったときに、気道組織および周辺組織の影響を補填することができる。

気道のためのスレシュホールド値を調整するためのコンピュータによる方法が図6に示 40 されている。ステップ75で三次元領域成長技術と初期静的スレシュホールド値とを用いて 関心領域をセグメント化する。選ばれたスレシュホールド値は、周辺組織を関心領域の一 部に含めることによってセグメント化工程を失敗させることがないように選択され得る最 大スレシュホールド値に近いものである。たとえば気道のエアコラムをセグメント化する ときは-800HUの初期スレシュホールド値が最適である。解剖学的組織の初期ワイヤフレー ムモデルをマーチングキューブスバリアント(marching cubes variant)を用いて作成す る。

[0020]

ステップ77で、ボクセル値を記憶するために用いる16ビットコンピュータの高位ビット をセットすることにより、セグメント化された関心領域のボクセルまたはボリュームエレ ⁵⁰ メントに標識をつける。通常は16ビットワードのうちの下位12ビットのみがデータを取り 扱っている。ステップ79では、標識をつけられたボクセルを用いて各画像スライス上の各 気道セグメントのための二次元における境界およびボクセル値を見出す。ステップ81で異 なる高位ビットをセットすることにより各境界内のボクセルを再標識化する。ステップ83 で各セグメントの各二次元境界点に最も近い当初三次元ワイヤフレームモデル上の頂点を 見出す。ステップ85で各頂点の法線ベクトルに沿った強度プロフィールを計算して、法線 ベクトルに沿って増加するX線減衰ファクタを測定する。強度プロフィールは双方向に延 長し、ボクセル値が減少し始めるまでは周辺組織に入り込む方向に、ボクセル値が増大し 始めるまでは気道内腔に入り込む方向に延長する。

[0021]

ステップ87で、各画像上の各セグメントについて適応性のあるスレシュホールド値を、 各セグメントについて測定された幾つかのスレシュホールド値の平均値として計算する。 各適応性あるスレシュホールド値は、対応する強度プロフィールについての平均最大およ び最小減衰ファクタ間の差の可変パーセンテージとして計算することができる。たとえば 50%が強度プロフィールの全幅半最大測定(fill-width-at-half-maximum measure)に対 応する。適応性スレシュホールド値は次いでステップ88で、変動するスレシュホールド値 を補填する領域成長法を用いて関心領域を再セグメント化するために用いられる。 【0022】

あるいは、適応性スレシュホールド値の計算を、気道と気道スケルトンに沿う垂直面と の交点を示すリングをモーフィング(morphing)することによって行っても良い。スケル トンは中央通路のようなエアコラムの中心に沿って存在するポイントの連続シーケンスで ある。初期参照リングは初期垂直面上に位置し、気道の最大分岐内の当該平面上の過小評 価されたスレシュホールド値の等値ポイントのシリーズである。このリングを参照として 用いて、参照リングよりも大きな円周と大きな曲率値を有する新たなリングを同一平面内 に作るためにスレシュホールド値を代える。円周と曲率値の増加が所定極限値を下回る場 合は、古いスレシュホールド値に代えて新たなスレシュホールド値を採用し、工程を繰り 返す。最大値を超えた場合は新たなスレシュホールド値をスケルトン上にストアし、垂直 面をスケルトン上の次のポイントに移動し、先のスレシュホールド値を新たな平面上の等 値リングのための初期スレシュホールド値をけつまで、この方法をスケルトンに沿う各 ブランチについて繰り返す。次いでマーチングキューブスバリアントを用いて、可変スレ シュホールド値を用いて可変値表面を算出する。

【0023】

対象物を生育させるために用いられるスレシュホールド値を適応性あるものに調整する ための他の方法は、近似オブジェクトの組織スケルトンを用いて、最終オブジェクトの全 部分について最適なスレシュホールド値を選択するものである。オブジェクトは当初は低 いスレシュホールド値を用いて生育する。これは基礎組織を与えるが、通常はオブジェク トの全てを正確にセグメント化するものではない。次いでオブジェクトの組織スケルトン から医学上の軸を計算する。医学上の軸上の各ボクセルについて、アルゴリズムがローカ ル軸に直交する双方向放射線でサーチすることで、サーチラインに沿ってボクセル値のロ ーカル最大値および最小値を探し出す。次いで各双方向放射線について全幅半最大値(fu II-width-at-half-the-maximum value)または可変パーセンテージ値を算出し、垂直軸ポ イントについての全ての放射線の平均を取って該軸ポイントにおけるスレシュホールド値 を与える。セグメント化の間、現在ボクセルに最も近い軸ポイントを求め、該ポイントに 関連するスレシュホールド値を用いて、領域成長法にしたがってボクセルがオブジェクト の内側にあるかを分類する。

【0024】

適応性スレシュホールド値のためのさらに別の技術は、ボリューム内のマーカーをマニ ュアル的に特定して該ロケーションにおけるオブジェクトに最も近いスレシュホールド値 を求めることを包含する。特別なスレシュホールド値を必要とするオブジェクトの全ての 10

20



セクションについてマーカーを設置する。さらにグローバルなスレシュホールド値を特定 する。領域成長セグメント化法の間、現在ボクセルがスレシュホールドマーカーに近いか 否かをアルゴリズムがチェックする。そうであればマーカーに関連するスレシュホールド 値を用いてボクセルがオブジェクトの内側にあるか外側にあるかを分類する。マーカーに 近いポジションであると言うための範囲や、あるポジションが特定範囲の内側にあるか否 かの振る舞い(スレシュホールド直線的に評価される、または不変に適用される)はユー ザ側で特定することができる。しかしながら現在ボクセルがスレシュホールド値に近くな いときはグローバルなスレシュホールドを用いてボクセルを分類する。

(9)

【0025】

適応性スレシュホールドのためのさらに別の技術は、スレシュホールド値を、領域成長 法の出発シードからの距離の関数として変換する。ユーザはシードに近いボクセルがある 範囲内にあることを特定することができるが、シードから遠く離れたボクセルは異なる領 域内にあるものとされる。中間的なポジションのためのスレシュホールド値は領域間に中 間値を挿入する(interpolaring)ことによって見出すことができる。この技術のために 任意数の距離およびスレシュホールド領域を特定することができる。

【0026】

図1に戻って、関心領域のセグメント化が終了した後ステップ37で関心領域の等値面を 創出する。等値面はマーチングキューブアルゴリズムの変形(variant)を用いて作り出 すことができる。次いでステップ38でこの等値面を用いてワイヤフレームモデルを作る。 ワイヤフレームモデルは関心領域の表面に対応する多角形メッシュよりなる。

【0027】

ステップ38でワイヤフレームモデルが作られた後ステップ39で連結行列(connectivity matirices)を決定する。連結行列は、ワイヤフレームモデルの頂点と多角形との間の連 続性についての情報を与えるデータ構造である。連結行列は、ワイヤフレームモデルに関 連する多角形と頂点のリストをトラバースし、該リスト中の各頂点および多角形に関連す る直近の頂点と三角形のセットを作成することによって決定される。たとえば多角形連結 行列に対する頂点は、ワイヤフレームモデルにおける各頂点について、該頂点を含む全て の多角形のリストを含む。同様に、多角形マトリクスに対する多角形は、該ワイヤフレー ムモデルにおける各多角形について、全ての隣接する多角形をリストする。

【0028】

これらの連結行列を用いて、次いでワイヤフレームモデルの多角形リストを順序づけし 直す。マーチングキューブバリアントを用いて作成された多角形は通常、三次元ボリュー ムをトラバースするときに多角形リストに加えられる。したがって、第1画像と第2画像 の間の全ての多角形が最初に作成され、次いで第2画像と第3画像間の多角形、というよ うに順次作成される。この多角形順序づけは、ローカルな連続性レベルにおけるジオメト リーの分析または操作に対して直感的でも観念的でもない。したがって、頂点を個体群に グループ分けし且つ個体群を分析するためには、多角形を、ワイヤフレームモデルの内腔 を通って「旅する」ときにそれらが遭遇するシーケンスに順序づけし直すことが有利であ る。加えてこの再順序づけ作業は三次元表現を促進する、何故ならば視界の外側にある隠 れたオブジェクトを容易に認識し除去することができ、領域成長法を用いてボクセルがオ ブジェクトの内側にあるかを分類するためのポイントに関連する多角形の個 数を減少させることができるからである。

【0029】

順序づけし直された連結行列はまた、オブジェクトまたは関心領域の任意切断面におけ る断面積を迅速に計算するための手段となる。これは、ワイヤフレームモデルとユーザが 指定する平面との交点を定めることによって行われる。ユーザが指定する3つのオブジェ クトとの交点によって平面が規定される。平面とワイヤフレームモデルとの交点は概して 歪められたリング形状をなす点集合によって輪郭づけられる。これらN個の点を結ぶこと によりN個の辺を持つ多角形が形成される。この多角形は、リングにおける第1の点をリ ング上の他の点と結ぶことによって(N-2)個の三角形に分割される。上記断面積は各三 30

10

20

【 0 0 3 0 】

図1のステップ40~45に示されるように、ワイヤフレームモデルの頂点を分析して異常 壁組織を有する個体群にグループ分けする。ステップ40でワイヤフレームモデル内の各頂 点について法線ベクトルを計算する。各法線ベクトルの方向は該頂点における共通平面と 接する平面に垂直であり、主としてオブジェクトまたは人体臓器の内腔から遠ざかる方向 を示している。各頂点における法線ベクトルは該頂点に連結されている各多角形に関連す る法線ベクトルの平均値として計算される。多角形に関連する法線ベクトルはベクトルク ロスプロダクト(vector cross product)を用いて計算される。あるいは、各頂点におけ る法線ベクトルは、特定の頂点から所定距離内にあるワイヤフレームモデルの多角形に関 連する法線ベクトルの荷重平均値として計算することもできる。頂点における法線ベクト ルを計算する第3の方法は、ベクトル成分(たとえばx,y,z)を用いるもので、頂点を取 り囲むローカルボリュームの三次元グラディエントを計算することによる。 【0031】

(10)

ステップ41で各頂点における組織ないし組織の壁厚を計算する。ある頂点における壁厚 は、選択されたオブジェクトの内面からその外面または内外面の中間的位置間での距離を 測定することによって求めることができる。結腸や気道等の人体部分では、選択された組 織の壁は柔軟な組織と空気よりなる内腔とで構成されている。したがってこの場合の内面 は空気と柔軟組織との界面である。さらに、結腸や気道は多くの場合脂肪組織や空気ある いは他の柔軟でない組織(すなわちコントラスト強調された血管、骨または石灰化)によ って囲まれている。したがってこの場合の外面は柔軟組織と空気、骨、脂肪分あるいはそ の他の組織との界面である。空気(約-1024~425HU)、脂肪(約-200~-20HU)あるいは コントラスト強調血管や骨(概して>100HU)等のその他の柔軟でない組織のX線減衰ファ クタはいずれも気道や結腸壁の柔軟組織成分のそれ(約20~100HU)とは異なっている。 したがってワイヤフレームモデル上の頂点における壁厚を、選択された臓器のボリューム データから計算することができる。ボリュームデータは後述するように各法線ベクトルに 沿って所定間隔毎に測定される。

【0032】

概して、各頂点 v およびそれに対応する法線ベクトル N について、法線に沿った各点pi についての X 線減衰ファクタA(pi)を求めることができ、ここで 1 < i <最大深さのときにp i = v + iNであり、最大深さはユーザが指定できる最大サーチ深さであって一般に15にセッ トされる。壁厚値 T は当初は零にセットされるが、-425HU ~ +100HUの範囲の X 線減衰値を 持ちある種の特徴を満たす点piごとに一つずつ増加してゆく。

より詳しく説明すると、各頂点における壁厚は図3に示すようにして測定することがで きる。ステップ56でワイヤフレームモデルの一つの頂点 v が選択される。該頂点における 壁厚 T がステップ57で当初値である零にセットされ、ステップ58でカウンタiが1にセッ トされる。

【0034】

ステップ59で法線に沿ったi番目の点について X 線減衰ファクタA(pi)のようなボクセル 40 値を求める。ステップ60でi=5であるか否かを見る。i=5でない壜合にはA(pi)が-425HU と+100HUの間であるか否かを見てA(pi)がこの範囲にあるときにはステップ61で壁厚 T を 一つ増やしてステップ65に移る。

【0035】

ステップ65で 1 ≤ j ≤ (i-1) を満たすある値について A (_{Pi}) < -100 HU および A (_{Pj}) ≥ -100 HUであるか否かを見る。この関係を満足する場合は柔軟組織と脂肪

【0036】

または空気との界面に達したと考えられる。したがって壁厚Tを増やすことなくステップ 71に移行する。 10

[0037]

ステップ71でまだその壁厚が測定されていない頂点があるか否かを見る。まだその壁厚 が測定されていない頂点があるときは、この頂点をステップ56で選択する。そうでない場 合は全ての頂点における壁厚が既に測定されていることを意味しているので、ステップ72 で処理を終了する。

【0038】

ステップ65に戻ってステップ65の関係が満たされない場合はステップ66でA(pi)>100HU であるか否かを見る。A(pi)が100HUよりも大きいときは、柔軟組織と骨との間の界面また は他の高密度成分との間の界面に到達していると考えられる。したがって壁厚 T を増やす ことなくステップ71に移行する。

【0039】

ステップ66においてA(pi)が100HUよりも大きくないと判断されたときはステップ68に移行してカウンタiを一つ増やす。ステップ70でカウンタiが所定最大深さを越えているか 否かを見る。i>最大深さであればステップ71に移行す

る。しかしながらi ≤ 最大深さであればステップ59でA (Pi)を測定する。

[0040]

ステップ60に戻り、i=5のときは、ステップ62で最初の5つの点についての減衰ファク タA(pi)~A(p5)を評価してこれら減衰ファクタの全てが-110HUよりも小さいか否かを確認 する。これら減衰ファクタの全てが-110HU未満であるとき、該頂点における壁厚は正常で あると考えられる。この状況は、結腸のハウストラ(haustra)に沿って、または期待膨 張した腸の対向するセグメントが接触した場合に、しばしば生ずる。したがってステップ 63で壁厚値Tを零にセットして、ステップ71に移行する。頂点vにT=0を与えることに よりこの頂点は正常な腸壁に関連するものと考えられる。

【0041】

ステップ62に戻って、最初の5つの点の減衰値A(pi)~A(p5)のいずれか一つでも-110HU を越えた場合は壁厚決定のためにステップ61に移行する。

【0042】

結腸のような人体組織の壁厚は、結腸組織に沿ったある位置において結腸筋肉収縮が生 じている場合のように、偶然にまたは人為的に増大することがあるため、異常厚み領域が 約 検知された場合であっても真実の病変を示していないことがある。むしろ厚み増大領域は 結腸が収縮し、あるいは固形臓器に接触した領域のような正常な組織要素を示している場 合が多い。したがって異常厚みを持つものとされた各頂点をさらに分析して潜在的異常頂 点のリストをより正確なものとすることが好ましい。局部形状的特徴をさらに用いて頂点 を異常として特徴づけ関連づけることができる。

【0043】

たとえばステップ42で各表面頂点における局部的凸面度(local convexity value)を 求めることができる。局部的凸面度は全ての頂点について求めても、あるいは異常壁厚と 関連付けられた頂点についてのみ求めても良い。各頂点について所定サイズ(たとえば3)の連結された近隣内において該頂点に隣接する頂点を連結行列を用いて求める。各頂点 vについての局部的凸面度は

40

10

20

 $C = \sum_{i=1}^{\infty} D(v_i)$

【0044】

として求められ、ここでD(vi)はi番目の隣接頂点から頂点 v および該頂点 v の法線ベクト ルを通る平面までの距離であり、 n は隣接頂点の数である。あらかじめ規定された最大値 (たとえば> 2)よりも大きな凸面度と関連付けられた頂点を異常と考えることができる

[0045]

10

30

40

さらに図1のステップ43で、ある個体群内の各頂点における局部的曲率を求める。曲率 はある頂点におけるオブジェクト表面についての別の経常的特徴を示す。広い曲率と関連 付けられた頂点は比較的フラットな領域を示す。したがって短距離の間に顕著な厚さ変化 を持つ領域のみを特定することをユーザが希望する場合は、小さな曲率を持つ頂点を異常 と判定することができる。

【0046】

個体群内の各頂点における局部的曲率は、ユーザが決定した数Nの隣接頂点レベルの各 々と該頂点の法線に垂直な平面との間のスカラー距離を合計することによって求めること ができる。次いでこの結果を、隣接頂点のN番目のレベルによって輪郭づけられた表面積 によって標準化する。曲率の方向は無視されるため小さな曲率領域も検出することができ る。

[0047]

ステップ44で異常性を示す頂点が選択される。選択された判断基準に合致した頂点を異 常頂点とみなす。たとえば厚さ、凸面度、曲率の判断基準のいずれかにおいて異常と判定 され、あるいはこれらの任意の組合せにおいて異常のあるものを異常頂点とみなすことが できる。一例として壁厚値と局部的凸面度と局部的曲率値とを独立してあるいは互いに関 連付けて用いることにより頂点を異常と判定することができる。個々のパラメータを論理 積を用いて組み合わせても良い。

【0048】

ステップ45で、異常組織と関連付けられたワイヤフレームモデル(すなわち異常壁厚お 20 よび / または異常形状(すなわち異常局部的凸面度および / または異常局部的曲率)の組 合せを有するもの)上の頂点を個体群にグループ分けする。順序づけし直された連結行列 を用いて、異常パラメータと関連付けられた頂点を他の異常パラメータと関連付けられた 頂点に直結されるか否かを判定する。したがって形成された固定群の各々が潜在的異常病 変を表している。各個体群をさらにその大きさ、面積その他の統計的数量によって分析し 特徴づける。

【0049】

概して言えば個体群の大きさは該個体群を構成する頂点の数によって示される。ステッ プ46で所定最小値に満たない大きさの個体群を異常判定から除外する。個体群が十分に小 さいときは該個体群が真実の病変を示していない恐れがある。むしろそのような個体群は 組織や画像セグメント化処理における一時的軽症を示していることが多い。したがって所 定最小値に満たない大きさの個体群を排除することにより不正確な異常判定を生じさせる 可能性を軽減する。

[0050]

さらにステップ47で各個体群を形状分析して不正確な異常判定を生じさせる可能性をさ らに軽減する。たとえば結腸組織に沿ったある位置において結腸の筋肉収縮が生じている 場合のように、人体の臓器組織は偶発的または人為的に異常と見間違われることがあるた め、異常個体群の多くは真実の病変を示していないことがある。むしろそのような個体群 は結腸が収縮したり固体臓器に接触した領域のように正常な組織要素を示していることが 多い。したがって異常組織を有するとみなされた個体群をさらに分析して潜在的病変リス トをより正確にし、検出された個体群が真実の病変を表している可能性を向上させること が有利である。

【0051】

たとえば図2に詳しく示されているように、個体群の形状を分析し、特徴づけてそれが 異常であるか否かを判定する。ステップ120で各個体群の重心を求める。重心は個体群内 の各頂点の位置の重みづけ合計として計算することができる。個々の頂点はそれに関連す る壁厚値または他のパラメータによって重み付けされる。個体群について重心が求められ れば、該個体群の高さと法線ベクトルを求めることができる。

【0052】

ステップ121で各個体群について法線ベクトルを求める。法線ベクトルは、個体群内の 50

各頂点における法線ベクトルの合計として計算することができ、個々の頂点の法線ベクト ルはそれらの壁厚値または他のパラメータによって重みづけされ得る。

【0053】

ステップ122で各固定群についての凸面度Cを求める。凸面度は個体群の表面形状の方向と大きさの尺度である。図5に示すように個体群の凸面度は、個体群における頂点95から重心98を通る個体群法線ベクトル97に垂直な平面96までの距離94の合計として、次式により求められる。

【 0 0 5 4 】

$$C=\sum_{i=1}^{n}D(v_{i})$$

10

【0055】

ここでD(vi)は個体群の中のi番目の頂点から平面96までの距離であり、nは重心に対し て所定空間内にある頂点95の数である。各頂点における法線は主としてオブジェクトの中 心すなわちオブジェクトの内腔から遠ざかる方向に向いているため、オブジェクトの内腔 に向けて突入する個体群は正の凸面度を有し、内腔から離れる方向に突出する個体群は負 の凸面度を有する。組織が結腸である壜合は、異常結腸集団は結腸腔内に突入する傾向を 持ちしたがって正の凸面度を有すると考えられるから、負の凸面度を有する個体群は異常 とみなされるものから除外する。

[0056]

さらに、凸面度が大きくなるにつれて個体群の表面傾斜も大きくなる。組織が結腸であ る場合は、癌性結腸集団は概して結腸腔内に急勾配で突入する腫瘍として特徴づけられる から、最小値よりも大きな正の凸面度を持つ個体群のみが潜在的病変であると判定され得 る。

【 0 0 5 7 】

ステップ123で各固定群の高さHを求める。高さは、個体群の法線97に垂直で且つ重心9 8を通る平面96から最も遠い頂点の距離と該平面に最も近い頂点の距離との差として次式 により求められる。

【 0 0 5 8 】

$$H = MAX D(vi) - MIN D(vi)$$

【0059】

この高さは個体群が本当に病変であると十分な理由をもって判定することができるか否 かの指針を与える。高さの高い個体群は異常集団を表している可能性が大きい。

【0060】

個体群を潜在的病変リストに加えあるいは排除するために他の形状的特徴を用いても良い。たとえば個体群が短軸寸法の所定倍(たとえば10倍)以上の長軸寸法をもち、短軸寸法がたとえば5mm幅未満であるときは、該個体群は正常とみなし得るものと考えられる。したがって個々に記述した形状的特徴は例示にすぎず、本発明の範囲を何ら限定するものではない。

[0061]

再度図1を参照して、異常壁組織(すなわち異常な壁厚、凸面度あるいは他の形状的特徴)の個体群を特定した後、ステップ48で特定の判定基準を満たさない個体群を潜在的病 変として除外する。

[0062]

ステップ49でなお潜在的病変を示すとみなされる個体群を分類し、電子リストに配置す る。リストは大きさ、凸面度、曲率、高さ、平均壁厚、壁厚標準偏差、その他の統計的数 量あるいはグループ凸面度Cとグループ高さ値Hの積のようなパラメータの組合せ等の特 性に応じて分類することができる。リストにおける各個体群は、それが三次元ディスプレ イ内に最も明瞭に描画されるような三次元カメラ位置とリンクさせることができる。ユー ザはリストから個体群を選び、それを三次元表現に描画して異常領域を観察することがで 30

20

きる。個体群を三次元カメラ位置とリンクさせる手段の一つは、個体群の法線に平行で且 つ個体群の重心を中心とし、該重心から選ばれた距離に置かれた個体群の三次元カメラ写 真をユーザに与えることによって行われる。一実施例によれば、ユーザには選択された個 体群の二つの写真が与えられ、一つは外面写真であり、もう一つは組織の内腔から撮影さ れた内面写真である。

【0063】

ステップ50でワイヤフレームモデルの三次元表現を表示する。一実施例によれば、モニ タ28に表示されたワイヤフレームモデルの三次元表現をナビゲートすることができる。検 出された異常個体群がそれらを他の表現組織から区別するための強調色と共に表示される ので、異常個体群を人間の目による観察によっても迅速且つ容易に認識することができる。 さらに色表現は壁厚、凸面度、曲率あるいはその他のパラメータにおける変化を示すこ とができる。たとえば表現組織の正常部分はピンク色調で表示され、潜在的異常個体群は ブルー色調で表示される。より具体的には、異常頂点にはダークブルー(最小異常壁厚の 頂点)から明るいブルー(最大異常壁厚の頂点)の範囲の色が与えられ、表現組織の正常 部分に与えられるピンク色とは明確なコントラストで表示される。 【00064】

表現組織を通じてナビゲートする代わりに三次元表現組織の断層(split open)写真を 表示して、ユーザが位相マップのような組織内面を見ることができるようにしても良い。 断層表示は既述した順序づけし直された連結行列を中央線を用いてワイヤフレームモデル を幾つかの小さなセグメントに分割し、各セグメントを半分に分割してその内面を露出さ せることによって行うことができる。連結行列を用いることによって、ワイヤフレームモ デルの中央線の全体曲率の如何に拘わらずにワイヤフレームの分割を行うことができる。 この手法は、たとえば単一の無限切断面、球形切断面または円形切断面に見られるような 従来から用いられている他の分割平面技術に内在する数学的制約を克服し、ワイヤフレー ムの多角形リストを横切る唯一の通路で任意数のセグメントを分割することを可能にする

[0065]

分割は、まず最初に曲がった切断面を一連の有限交差面に近似させることによって行われる。これらの面はワイヤフレームモデルの中央通路を含み、すなわち該中央通路を通っている。中央通路の決定は、図8に示すように、まず結腸や内腔の内部に中間的に位置しているポイントを作り出すことによって行うことができる。次に、検出された中間ポイントを接続された中央通路とリンクづけ、解剖組織上の変位や画像セグメント化による人為物によって発生した小さなホールを通る付帯的通路を取り除くことによって結腸を映像化するに最も適切な通路を選択する。

[0066]

中央通路アルゴリズムはオブジェクトの三次元骨格を用いてその内腔中央に沿って横た わる通路を見出す。まずユーザが通路のための出発地点と最終地点を選ぶ。これらは多平 面画像ディスプレイとコンピュータマウスを用いて選ぶことができる。出発地点と最終地 点を選択した後、アルゴリズムはオブジェクトの領域成長セグメント化データ(region-g rown segmented data)の三次元位相薄肉化(three dimensional topological thinning)を行う。薄肉化は玉ねぎの皮を剥くことに似ており、オブジェクトの外層を除去して全 体の位相(形状)を保存するものである。得られた組織は、地点を結んだときに概して一 次元曲線と二次元表面とからなるオブジェクトの三次元骨格である。薄肉化位相は同値類 を用いて改善することにより、全ての可能性有る近隣関係(neighboring relationship) をサーチすることなく、ボクセルの近傍に分類される。

【0067】

この三次元位相薄肉化方法は3つの点において優れている。第一に、多くの従来法において用いられているように全ての可能性有る近隣関係をサーチすることに代えて同値類に 基づいて行うものであるため、連続性の決定がより効率的である。

[0068]

10

20

第二に、薄肉化方法は一つの背景点のみを調査すれば足りる。待ち行列(queues)と呼ばれる特別のデータ組織を用いて薄肉化効率を高めることができる。この方法は、単一通路の間にオリジナルボリュームを通過した後に待ち行列の中に表面地点(除去の候補となっている領域成長オブジェクトの外面上のボクセル)をストアすることによって、従来法よりも時間の短縮が可能である。薄肉化が進行する間、待ち行列上の表面地点が除去されるたびに新たに露出された表面地点が待ち行列に加えられる。待ち行列が空になったときに薄肉化工程が終了する。

[0069]

第三に、三次元領域成長オブジェクトに対する距離変換が計算される。オブジェクト内の地点の距離変換はこの地点からオブジェクト内にない最も近いボリューム地点までの距¹⁰離である。距離変換を用いてオブジェクトの内腔における最大内接球中心(CMB)を見出す。CMBはオブジェクトの内腔にフィットし得る最大球と考えることができる。CMBの中心は薄肉化処理におけるアンカーポイントとして用いることができ、作り出された中央通路を元のオブジェクト(すなわち結腸)の向きに対して中間に位置して非求心的である(insensitive)ようにしている。

[0070]

薄肉化処理において中間に位置する曲線や表面の分岐が数多く発生するが、ユーザが規定した出発地点と最終地点を用いて行き止まりの分岐を取り除<。結果として、指定された地点から出発し終端する曲線が得られるが、この曲線にはオブジェクトを通って同一の 場所に至る付随的通路を示すループが含まれている可相性がある。

[0071]

通路選択フェーズは骨格点を結んでグラフにおいてエッジと呼ばれる線につなげること により骨格点をグラフ表示化する。複数の線が出合う点がグラフの頂点である。グラフが 作成された後、線上の点に関連するCMBの径に基づいて不要エッジを取り除く。この作業 は薄肉化位相中に適用される距離変換から取られる。

【0072】

通路選択の次のステップは基本的にグラフ現象処理である。グリーディ(Greedy)サー チアルゴリズムがこの目的のために用いられ、これにより最大重みを持つ2つを除いて各 頂点における全てのエッジが取り除かれる。各エッジの重みはエッジの地点の半径の関数 である。一つの有効な重みづけ方法によればエッジ上の全ての点の最小CMBを見出す。あ るいはユーザがマニュアル的に不正確なエッジを抽出しても良い。全ての不正確なエッジ が取り除かれた後に残るエッジがオブジェクトの内腔に沿って延長する中央通路、たとえ ば結腸の中央通路を形成する。

[0073]

あるいはセグメント化されたオブジェクトの内腔に内在する第1のシードポイント(se ed point)を選択することによって中央通路を決定しても良い。このポイントを通りオブ ジェクト解剖体の最小面積を有する平面を決定し、該断面積の中心を求める。次いで、第 1シードポイントを通る最小面積平面に対して直角方向に第1シードポイントから所定距 離離れて位置する新たなシードポイントを選択する。新たなシードポイントを通る最小面 積平面を求め、その中心を算出する。これを繰り返して中心を結ぶ中央通路を決定する。 【0074】

図10aを参照して、中央線305を有する結腸300のセグメントが模式的に示されている。 オブジェクトの分割に戻って、図10bに示すように中央通路に沿ってポイント310,312,314 を可変的に副標本化することにより、線分320で接続された連続点シーケンスを決定する 。一つのポイントで連結された一対の線分について、該ポイントを含んで線分(中央通路 の一部)に直交するスライス面325を算出する。図10cに示すようにこれら線分の各々につ いて二等分平面330を求める。第1の二等分平面330は、線分320と、該線分に直交する所 定軸からオフセットしている角度によって任意に指定されたポイント340とを含むように 定められる。図10dに示すようにオフセット角度を変化することによって二等分平面330は (時計の針のように)線分の回りを回転する。第2の二等分平面332は、第2の線分と、

30

20

第1の二等分平面と第1のスライス面との交線を含むように定められる。この第2の二等 分平面は第1の二等分平面の向きに従属する唯一のものである。したがって最初の二等分 平面を回転させると第2の二等分平面も回転する。同様にして、第2の二等分平面323は 第3の線分と、第2の二等分平面と第2のスライス面との交線を含むように定められ、以 降も同様である。得られた二等分平面の連続体は中央通路に追従する湾曲切断面に近似し たものであり、得られたスライス面は順序づけし直された連結行列と共に二等分平面に沿 って分割するのに用いられる。

[0075]

次いで図10eに示すようにして、最初のシード多角形350を選択しマーキングすることに よってワイヤフレームモデルの分割を行う。順序づけし直された連結行列を用いて、シー ドに隣接する多角形を第1スライス面325に対してチェックし、これらをシード多角形と 同じ側にマーキングする。新たにチェックされマークされた多角形の各々が新たなシード となり、元のシード多角形に連続して接続された全ての多角形をマークするまで、同様に して未チェック・未マークの多角形の各々を第1スライス面に対してチェックする。図10 fに示すように、これらマーク済み多角形の各々を次いで第1二等分平面330に対してチェ ックし、平面330に沿って分割して図10gに示すように結腸半体360,361を得る。最後にマ ークされた多角形に隣接する未マーク多角形はこの処理の次の反復のためのシードとして 用いられ、このようにして全ての多角形がマーク・チェックされるまで処理を繰り返す。 図10hに示すように、分割および二等分により得られたセグメント360と361、370と371、3 80と381、390と391は個々にあるいはグループごとにディスプレイすることができ、また 内外面を容易に認識できるように強調色をつけることができる。

【 0 0 7 6 】

別の実施例では、選択された異常個体群の重心に中心を置いたボリューム表現ディスプ レイがユーザに与えられる。たとえば個体群の重心に中心を置いたユーザ指定サイズのサ ブボリュームのボリューム表現画面が視覚的診断のためにディスプレイされる。ボリュー ム表現とは、抽出された表面描写のみに頼るのではなくボリュームデータの全てを用いて 三次元画像を創造する映像化技術である。伝統的に、ボリューム表現は、データボリュー ムを通じてユーザの視点から光線群を放射することによって達成される。得られた三次元 座号における各ポイント(すなわちピクセル)における色は各光線に沿った全てのボクセ ルの重みづけ合計を計算することによって決定される。この重みづけ要素は分類(classi fication)と呼ばれる処理中に計算されるトランスファ関数(transfer function)によ って決定される。ボリューム表現中にトランスファ関数を変更することにより表現データ についての異なった特性を明らかにすることができ、したがって、インタラクティブにデ ータを再分類し再表現することがしばしば望まれる。しかしながら、医学的な画像処理に 主として用いられるような大きなデータボリュームの場合には画像表現速度が遅くなる。 したがってテクスチャーマッピング(texture mapping)を用いて画像表現の実効速度を 大幅に上げることが有利である。テクスチャーマッピングにおいてボリュームデータは、 特別なコンピュータハードウエアを用いて一連の多角形上に迅速に補間され、投影され、 描画される一連の二次元テクスチャーであると考えられる。

【0077】

テクスチャーマッピングによるボリューム表現方法は、シリコングラフィックス (Sili con Graphics)のコンピュータワークステーション上で作動する高速テクスチャーメモリ とブレンド装置とを用い、コンピュータの使用状況においてより高価であるレイキャスト アルゴリズム (ray-casting algorithm)による結果に近似した結果を生み出す。まずボ リュームデータをテクスチャーメモリに入れる。次いでテクスチャーをボリュームのスラ イスに対応する一連の平行二次元矩形上に半透過写像する。次いでこのテクスチャー写像 された矩形を描写しブレンドしてユーザがボリュームを透視できるようにする。得られた 二次元オブジェクトの色や透明度は色と透明度のトランスファ関数によってコントロール される。次いでテクスチャー社蔵された矩形を適正順序で積み重ね該積み重ね方向に見る ことにより全体ボリュームを観察することができる。積み重ね (スタック)の一端からス 30

20

10

40

タックを観察することはボリュームを正しくディスプレイすることにはならないため、元 のスタックに直交するように新たなスタックを作り出す。この新たなスタックを用いてエ ッジに沿ってボリュームをディスプレイする。これ以外に他の観察アングルがある場合は 同様にしてさらに追加的なスタックが必要となるであろう。スタックの創設は動的処理で あり、各スタックは必要とされる基礎上に創設され得る。テクスチャーマッピングには標 準的な二次元テクスチャーメモリまたはより高速な三次元テクスチャーメモリを用いるこ とができる。

(17)

[0078]

ユーザが種々の表現技術による結果を別々のディスプレイウインドーを用いて観察する ことを望む場合は、ユーザはディスプレイウインドー200をコピーして2またはそれ以上 のディスプレイウインドーに同一のデータを共有させることができる。しかしながら各デ ィスプレイウインドーは異なる技術(すなわち多平面ディスプレイ、表面表現、ボリュー ム表現)を用いて画像表現する。したがってユーザはこれら3つの表現技術の全てを持つ 単一のウインドーを開き、このウインドーを3回コピーして各表現技術を個別に観察する ことができる。接続されたウインドーのいずれかにおいて行われるデータ変更はコピーさ れた全てのウインドーにも適用される。カメラ方位を個別ウインドー間で同調して互いに 画像を固定する。位置追跡技術はあるビューアーのカメラ位置を他のビューアーに示すこ とを可能にするため、ユーザは、外観図のディスプレイウインドーに示された組織の内部 を動く三次元カメラの移動経路を、頭上位置からの三次元カメラによる他のコピーディス プレイウインドーを用いて辿ることができる。

【0079】

組織の三次元表現をディスプレイするために好適に用いられるコンピュータコンソール ディスプレイ100の一例が図7に示されている。このディスプレイ100は組織のボリューム 表現画像を表示する第1ウインドー101と組織の表面表現画像を表示する第2ウインドー1 02を有している。あるいは第2ウインドー102は既述したようにボリューム表現ディスプ レイ内に埋め込まれた組織の表面表現画像を表示するものであっても良い。これらに加え て、ユーザ指定ポイントまたは選ばれた個体群の重心位置において組織を切断して得られ た軸状、冠状、矢状または斜状の二次元画像を表示するために3つの多平面ウインドー10 3,104,105が第3のウインドーに設けられている。

【 0 0 8 0 】

[0081]

あるいはまた、図9に示すように単一のウインドーディスプレイ200を用いて組織の三 次元画像を表示することもできる。この単一のウインドーディスプレイ200は、多平面画 像203,204,205と表面表現画像209内のポイントを中心とするボリューム表現画像207との 組合せを表示するための単一の三次元ディスプレイウインドーとして構成されている。こ のディスプレイは種々の表現技術(すなわち表面表現、ボリューム表現および交差二次元 表面)の相互関係の映像化および理解に役立つ全てのデータを全体論的に描写するもので ある。種々の表現技術が併存し得る、何故ならばそれらは全て同一のスキャナによって供 給される同一の患者座標系に基づいており、それら全て共通の三次元グラフィックス技術 (テクスチャーメモリ)と共通のグラフィックスライブラリを用いて表現されているから である。交差平面は、ボリューム表現において用いられる半透明テクスチャーとは異なり テクスチャーマッピングを用いて二次元矩形上に写像され適正な方位に描写された不透 明なテクスチャーとみなすことができる。ユーザは任意の交差平面と平行にスライス内を インタラクティブにスクロールして任意の平面組合せ(たとえば軸状および/または矢状 および / または冠状)を観察することができる。あるいはユーザは斜めに切断したスライ スを作成して観察することもできる。平面は表面データと共に表示することができ、表面 表現ワイヤフレームモデルと二次元スライスとの交線および方位を観察することによって 、ワイヤフレームモデルとボリュームとの間の真の関係を示す。平面は他の任意の種類の 表面(すなわちフラットな二次元矩形)として表現されるので、これらを一緒に観察する ことができる。

10

20

当業者には、本発明の広い発明概念から逸脱しない限りにおいて上述の実施例に変更ま たは改変を加え得ることが認識されるであろう。したがって本発明は既述した特定の実施 例に限定されず、請求項に記載された本発明の範囲内における全ての変更と改変を含むも のであることを理解しなければならない。

(18)

【図面の簡単な説明】

[0082]

上述の概要および後述する本発明の好適な実施例の詳細な説明は添付図面を参照するこ とによってより十分な理解が得られるであろう。

【図1-1】添付図面中、図1は、内腔器官等の選択された臓器系のインタラクティブな 三次元表現を創造し、該臓器の潜在的異常領域を検出する本発明方法を示すフローチャー トであり、

【図1-2】添付図面中、図1は、内腔器官等の選択された臓器系のインタラクティブな 三次元表現を創造し、該臓器の潜在的異常領域を検出する本発明方法を示すフローチャー トであり、

【図2】図2は選択された臓器系の中の潜在的異常領域を示す固定群の形状を分析するための方法を示すフローチャートであり、

【図3-1】図3は選択された臓器系の壁厚を測定するための方法を示すフローチャート であり、

【図3-2】図3は選択された臓器系の壁厚を測定するための方法を示すフローチャートであり、

【図4】図4は本発明方法に用いられるシステムのブロック図であり、

【図5】図5は異常壁組織領域のワイヤフレームモデルの中の二次元平面を示し、該領域の頂点を求める方法を示す説明図であり、

【図6-1】図6は関心領域のセグメント化における閾値を適合するように調整するため の方法を示すフローチャートであり、

【図6-2】図6は関心領域のセグメント化における閾値を適合するように調整するための方法を示すフローチャートであり、

【図7】図7はボリューム表現画像(volume rendered image)、表面表現画像(surface rendered image)および選択された臓器系の異なる3つの平面に沿った3つのマルチ平

面画像(multiplanar images)を表示するためのディスプレイウインドーを示す概略図で あり、

【図8】図8は中空臓器の内腔の中心線を求めるための方法を示すフローチャートであり

【図9】図9は単一のウインドーにボリューム表現画像、表面表現画像および選択された 臓器系の異なる3つの平面に沿った3つのマルチ平面画像を表示するためのディスプレイ ウインドーを示す概略図であり、

【図10-1】図10a~図10dは結腸を分割する方法を示す説明図である。

【図10-2】図10e~図10gは結腸を分割する方法を示す説明図である。

【図10-3】図10hは結腸を分割する方法を示す説明図である。

10

30



【図1-2】

図1中対訳表 万!G ノーン

- 32 患者を準備
- 33 2D 断面画像を獲得
- 34 3D ボリュームを形成
- 35 関心領域をセグメント化
- 37 鬱心領域の等表面を形成
- 38 等表面のワイヤフレームモデルを作成
- 39 連結行列を決定
- 40 各頂点における垂直ベクトルを作成
- 41 各頂点における壁厚を測定
- 42 局部的凸面度を測定
- 43 局部的曲率値を測定
- 44 異常頂点を決定
- 45 異常頂点を個体群にグループ分け
- 46 最小値未満の大きさの個体群を除去
- 47 各個体群の形状を分析
- 48 特定の形状規準に合致しない個体群を除去
- 49 個体群を電子リストにソート配置
- 50 3D 解剖組織を表示

【図2】

Fig. 2





【図3-2】 ^{図3中対訳表}

F1G3-2

- 56. 頂点を選択
- 57 T=0にセット
- 58 i=1にセット
- 59 A(pi)を測定
- 60 j=5か?
- 61 A(pi)が > -425 且つ < 100 であれば T = T + 1 にセット
- 62 A(p1) ~ A(p5)が全て < -110 か?
- 63 T=0にセット
- 65 A(pi)が -100 未満であり且つ 1 < j<= (i 1)を満たすある j について A(pi)が -100 以上であるか?
- 66 A(pi)が100よりも大きいか?
- 68 i=i+1にセット
- 70 i> 最大深さであるか?
- 71 他の頂点を選択するか?
- 72 終了







図4中対訳表

- 21 メモリ
- 22 患者スキャナ
- 24 コンピュータコンソール
- 26 グラフィックスコンピュータ
- 27 マウス
- 28 モニタ
- 30 ビデオレコーダ





【図6-1】

Fig. 6 – /



画像缩小

最終中央通路

【図6-2】 【図8】 Fig. 8 図6中対訳表 万/G6ーン 75 静的スレシュホールド値を用いて関心領域をセグメント化 77 セグメント化された関心領域のボクセルを標識化 79 標識化されたボクセルを用いて境界とボクセル値を見出す 81 境界内でボクセルを再標識化 83 各 2D 境界点に最も近い当初 3D ワイヤフレームモデル上の頂点を算 loper binary 領域成長処理からパイナリ構造を入力 ж 85 各頂点における強度プロフィールを決定 距離変換 Transf 表面ポインドを検出して待ち行列に入れる 87 適応するスレシュホールド値を計算 88 適応するスレシュホールド値と領域成長法を用いて関心領域を再セグ トポロジー、アンカ ーおよび温緒テスト メント化 【図7】 New surface ↓ 待ち行列が空? 103 104 105 新たな表面ボイントを待ち行列に入れる 画像描写 エッジ重み計算









【図9】 200~









F16 10g





フロントページの続き

- (72)発明者 ハント ゴードン ダブリュ アメリカ合衆国 ノースキャロライナ州 27104 ウィンストンセーラム シェイディローン コート 608
- (72)発明者 アーン デイヴィッド ケイ
 アメリカ合衆国 ノースキャロライナ州 27410 グリーンズボロ テニソンドライブ 20
 05
- (72)発明者 ステルツ デイヴィッド アール アメリカ合衆国 ジョージア州 30173 シルバークリーク シフレットロード 762
- (72)発明者 ジェ ヤオロン アメリカ合衆国 ノースキャロライナ州 27104 ウィンストンセーラム ロックモントドラ イブ 305
- (72)発明者 ヘムラー ポール エフ アメリカ合衆国 ノースキャロライナ州 27104 ウィンストンセーラム クレバートンコー ト 1124
- (72)発明者 サリド ティファニー ダブリュ アメリカ合衆国 ノースキャロライナ州 27103 ウィンストンセーラム サザンサンセット ドライブ 321

審查官 安田 明央

- (56)参考文献 特表2001-502197(JP,A) 特開平10-31761(JP,A) 特開平8-252217(JP,A) Adam L. Penenberg, From Stony Brook, a New Way to Examine Colons, Externally, The New York Times,米国,1996年 8月14日
- (58)調査した分野(Int.Cl., DB名) A 6 1 B 6 / 00 - 6 / 1 4

patsnap

专利名称(译)	内窥镜检查中无法直接检测的自动分析				
公开(公告)号	JP4359647B2	公开(公告)日	2009-11-04		
申请号	JP2008283809	申请日	2008-11-05		
申请(专利权)人(译)	维克森林大学健康科学				
当前申请(专利权)人(译)	维克森林大学健康科学				
[标]发明人	ヴァイニングデイヴィッドジェイ ハントゴードンダブリュ アーンデイヴィッドケイ ステルツデイヴィッドアール ジェヤオロン ヘムラーポールエフ サリドティファニーダブリュ				
发明人	ヴァイニング デイヴィッド ジェイ ハント ゴードン ダブリュ アーン デイヴィッド ケイ ステルツ デイヴィッド アール ジェ ヤオロン ヘムラー ポール エフ サリド ティファニー ダブリュ				
IPC分类号	A61B6/03 A61B1/04 A61B5/107 G06T1/00 G06T5/00 G06T15/08 G06T17/00 G06T17/20 G09B23/28				
CPC分类号	G06T7/0012 A61B5/1076 G06T7/11 G06T7/155 G06T15/08 G06T17/00 G06T17/20 G06T2207/10081 G06T2207/20012 G06T2207/30032 G06T2207/30064 G09B23/285 Y02A90/26 Y10S128/92				
FI分类号	A61B6/03.360.G A61B6/03.360.J				
F-TERM分类号	4C093/AA22 4C093/CA23 4C093/DA01 4C093/DA02 4C093/DA03 4C093/FD09 4C093/FD11 4C093 /FF16 4C093/FF42 4C093/FG04				
代理人(译)	矢口太郎				
优先权	08/805584 1997-02-25 US				
其他公开文献	JP2009056326A				
外部链接	Espacenet				

摘要(译)

要解决的问题:提供一种计算机系统和计算机实现的方法,用于交互地显示具有内腔或内腔的结构的三维渲染,并用于指示异常壁 结构的区域。解决方案:三维体积的数据由一系列二维图像形成,这些二维图像表示与三维结构相关联的至少一个物理特性。所选 择的感兴趣区域的等值面由计算机根据表示所选感兴趣区域的物理属性的一个或多个选定值从数据量创建。由计算机生成等值面的 线框模型,其中线框模型包括多个顶点。然后将顶点分组成连续顶点的群体,其具有指示计算机的异常壁结构的特征。然后由计算 机在交互式三维显示器中呈现线框模型以指示异常壁结构的群体。之