

(19) 日本国特許庁(JP)

再公表特許(A1)

(11) 国際公開番号

W02011/099102

発行日 平成25年6月13日(2013.6.13)

(43) 国際公開日 平成23年8月18日(2011.8.18)

(51) Int.Cl.
A61B 8/08 (2006.01)F I
A61B 8/08テーマコード (参考)
4C601

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 33 頁)

出願番号	特願2011-553664 (P2011-553664)	(71) 出願人	000005821
(21) 国際出願番号	PCT/JP2010/006658		パナソニック株式会社
(22) 国際出願日	平成22年11月12日(2010.11.12)		大阪府門真市大字門真1006番地
(31) 優先権主張番号	特願2010-27245 (P2010-27245)	(74) 代理人	100101683
(32) 優先日	平成22年2月10日(2010.2.10)		弁理士 奥田 誠司
(33) 優先権主張国	日本国(JP)	(74) 代理人	100155000
			弁理士 喜多 修市
		(74) 代理人	100180529
			弁理士 梶谷 美道
		(74) 代理人	100135703
			弁理士 岡部 英隆
		(74) 代理人	100125922
			弁理士 三宅 章子
		(74) 代理人	100152663
			弁理士 山口 美里

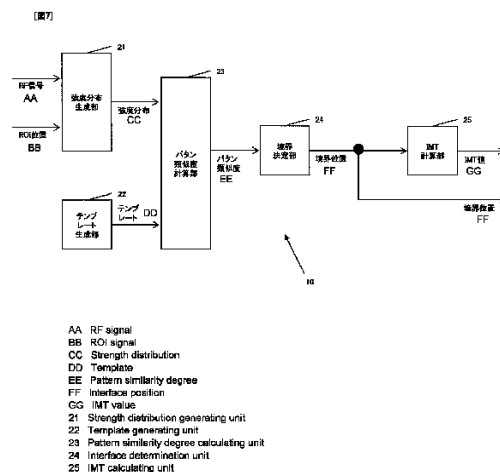
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 超音波診断装置および内中膜の厚さを計測する方法

(57) 【要約】

内中膜の厚さ計測における内腔境界と外膜境界の検出において、内腔側と外膜側とのエコー強度変化の大小関係に依存しない境界検出方法を提供する。

超音波診断装置は、超音波を被検体に送信し、受信した被検体からのエコー信号に基づいて生体情報を取得する。超音波診断装置は、エコー信号から血管壁に関する深さ方向のエコー強度分布を生成する強度分布生成部と、予め用意された、エコー強度分布の基準パターンを表すテンプレートに基づいて、境界検出に用いるテンプレートを生成するテンプレート生成部と、テンプレートと強度分布との類似度を計算するパターン類似度計算部であって、テンプレートを深さ方向に変化させ、かつ、テンプレートの内中膜厚に対応するパターンを変化させて、変化ごとにテンプレートと強度分布との類似度を計算するパターン類似度計算部と、変化ごとに計算された類似度に基づいて、内腔境界および外膜境界を決定する境界決定部とを備えている。



【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

超音波を被検体に送信し、受信した前記被検体からのエコー信号に基づいて生体情報を取得する超音波診断装置であって、

前記エコー信号から血管壁に関する深さ方向のエコー強度分布を生成する強度分布生成部と、

予め用意された、エコー強度分布の基準パターンを表すテンプレートに基づいて、境界検出に用いるテンプレートを生成するテンプレート生成部と、

前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するパターン類似度計算部であって、前記テンプレートを前記深さ方向に変化させ、かつ、前記テンプレートの内中膜厚に対応するパターンを変化させて、変化ごとに前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するパターン類似度計算部と、

前記変化ごとに計算された前記類似度に基づいて、内腔境界および外膜境界を決定する境界決定部と

を備えた、超音波診断装置。

【請求項 2】

超音波を被検体に送信し、受信した前記被検体からのエコー信号に基づいて生体情報を取得する超音波診断装置であって、

前記エコー信号から血管壁に関する深さ方向のエコー強度分布を生成する強度分布生成部と、

予め用意された、エコー強度分布の基準パターンを表すテンプレートに基づいて、境界検出に用いるテンプレートを生成するテンプレート生成部と、

前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するパターン類似度計算部であって、前記深さ方向の異なる位置に存在する境界の各候補の組み合わせについて、前記テンプレートの内中膜厚に対応するパターンを変化させて、変化ごとに前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するパターン類似度計算部と、

隣接する複数の音響線に関して定まる前記組み合わせについて、各音響線のエコー信号の強度値の差分に基づいて境界連続度を計算する境界連続度計算部と、

前記組み合わせについて、前記パターン類似度と前記境界連続度とを統合した評価値を生成する境界評価部と、

前記統合した評価値に基づき、内腔境界と外膜境界を決定する境界決定部と

を備えた、超音波診断装置。

【請求項 3】

前記テンプレート生成部が生成するテンプレートは、少なくとも 3 つの領域を含み、前記少なくとも 3 つの領域には、前記領域の範囲を変えることができる可変長領域が少なくとも 1 つ含まれる、請求項 1 または請求項 2 に記載の超音波診断装置。

【請求項 4】

前記少なくとも 3 つの領域は順に配列されており、

前記可変長領域は、前記少なくとも 3 つの領域のうちの中央の領域である、請求項 3 に記載の超音波診断装置。

【請求項 5】

前記少なくとも 3 つの領域の一方の端部の領域は、低エコーの組織領域に対応し、前記少なくとも 3 つの領域の他方の端部の領域は、高エコーの組織領域に対応する、請求項 3 に記載の超音波診断装置。

【請求項 6】

前記低エコーの組織領域は血流領域に対応し、前記高エコーの組織領域は血管外膜壁および体組織に対応する、請求項 5 に記載の超音波診断装置。

【請求項 7】

前記可変長領域は、血管の内中膜領域に対応する、請求項 4 に記載の超音波診断装置。

【請求項 8】

10

20

30

40

50

前記パターン類似度計算部は、前記可変長領域の長さを正規化した類似度を計算する、請求項 3 に記載の超音波診断装置。

【請求項 9】

前記パターン類似度計算部は、前記可変長領域の平均強度を前記可変長領域の強度として用いることにより、前記可変長領域の長さを正規化する、請求項 8 に記載の超音波診断装置。

【請求項 10】

前記テンプレート生成部が生成するテンプレートは、2 種類のサブテンプレートから構成されており、前記 2 種類のサブテンプレートは、それぞれ、少なくとも 2 つの領域から構成され、2 種類のテンプレートの距離を変えることができ、

10

前記パターン類似度計算部は、前記 2 種類のサブテンプレートを用いて、それぞれ類似度を計算し、両者を合わせた統合した値を類似度とする、請求項 1 または請求項 2 に記載の超音波診断装置。

【請求項 11】

前記 2 種類のテンプレートを構成する 2 つの領域は、低エコーおよび高エコーの組織領域にそれぞれ対応する、請求項 10 に記載の超音波診断装置。

【請求項 12】

前記 2 種類のテンプレートの低エコーおよび高エコーの組織領域は、それぞれ、血流領域および内中膜領域に対応し、または、内腔境界および所定の組織領域に対応し、前記所定の組織領域は、外膜境界、動脈外膜壁および体組織である、請求項 10 に記載の超音波診断装置。

20

【請求項 13】

前記テンプレート生成部は、前記強度分布生成部が生成した強度分布のコントラストに応じて、生成するテンプレートの係数値を変える、請求項 1 または請求項 2 に記載の超音波診断装置。

【請求項 14】

前記パターン類似度計算部が評価する類似度は、前記テンプレート生成部が生成したテンプレートで指定される境界間の強度差で定義される、請求項 1 または請求項 2 に記載の超音波診断装置。

【請求項 15】

30

前記パターン類似度計算部が評価する類似度は、前記テンプレート生成部が生成したテンプレートと前記強度分布生成部が生成した強度分布との正規化相関で定義される、請求項 1 または請求項 2 に記載の超音波診断装置。

【請求項 16】

前記強度分布生成部が生成した強度分布から高エコーの領域を検出する後壁検出部を更に備え、前記境界決定部は、検出した後壁範囲内に絞って、境界を決定する、請求項 1 または請求項 2 に記載の超音波診断装置。

【請求項 17】

前記後壁検出部が検出する高エコー領域は、血管壁に対応する、請求項 16 に記載の超音波診断装置。

40

【請求項 18】

前記境界評価部は、動的計画法を用いて前記評価値を計算する、請求項 2 に記載の超音波診断装置。

【請求項 19】

前記境界評価部は、解像度を下げた強度分布を用いて前記評価値を計算し、

前記境界決定部は、前記解像度を下げた強度分布に基づいて候補を仮決定し、その後、元の解像度の強度分布において、前記仮決定した候補の周辺の領域から、内腔境界と外膜境界とを決定する、請求項 18 に記載の超音波診断装置。

【請求項 20】

前記境界評価部は、動的計画法を利用して、前記評価値の良い上位候補、または、所定

50

の評価値を有する候補に絞りながら音響線方向に前記評価値計算する、請求項 18 に記載の超音波診断装置。

【請求項 21】

前記境界連続度計算部は、音響線方向の境界位置の差で定義される境界連続度を計算する、請求項 18 に記載の超音波診断装置。

【請求項 22】

前記パターン類似度計算部、前記境界連続度計算部、前記境界評価部、および、前記境界決定部は、前記取り得る境界候補を、内腔境界および外膜境界の二つの境界を対象に評価し、

前記境界決定部は、前記内腔境界および外膜境界を同時に決定する、請求項 18 に記載の超音波診断装置。

【請求項 23】

前記境界連続度計算部は、音響線方向の内腔境界および外膜境界の位置で決まる厚さの差で定義される境界連続度を計算する、請求項 18 に記載の超音波診断装置。

【請求項 24】

前記境界決定部が、内腔境界と外膜境界を決められた順序に基づいて決定する際に、前記パターン類似度計算部は、他方の境界位置が決まっていな段階で類似度を計算する場合、一方の境界を固定し、他方の境界位置に対応した複数の厚さを有するテンプレートに対して、類似度を計算し、前記計算した類似度の最大値、又は、平均値を、前記一方の境界の類似度とする、請求項 18 に記載の超音波診断装置。

【請求項 25】

前記境界決定部は、内腔境界を検出した後、前記内腔境界の下方に絞って、外膜境界を検出した場合と、外膜境界を検出した後、前記外膜境界の上方に絞って、内腔境界を検出した場合とで、それぞれの検出に用いた評価値を比較し、評価値の良い検出境界を最終的な境界として採用する、請求項 18 に記載の超音波診断装置。

【請求項 26】

前記内腔境界と外膜境界から内中膜の厚さを計算する I M T 計算部をさらに備えた、請求項 1 から 25 のいずれかに記載の超音波診断装置。

【請求項 27】

超音波を被検体に送信し、受信した前記被検体からのエコー信号に基づいて血管壁の内中膜の厚さを計測する方法であって、

前記エコー信号から血管壁に関する深さ方向のエコー強度分布を生成するステップと、予め用意された、エコー強度分布の基準パターンを表すテンプレートに基づいて、境界検出に用いるテンプレートを生成するステップと、

前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するステップであって、前記テンプレートを前記深さ方向に変化させ、かつ、前記テンプレートの内中膜厚に対応するパターンを変化させて、変化ごとに前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するステップと、

前記変化ごとに計算された前記類似度に基づいて、内腔境界および外膜境界を決定するステップと、

決定された前記内腔境界および前記外膜境界から、内中膜の厚さを計算するステップとを包含する、内中膜の厚さを計測する方法。

【請求項 28】

超音波を被検体に送信し、受信した前記被検体からのエコー信号に基づいて血管壁の内中膜の厚さを計測する方法であって、

前記エコー信号から血管壁に関する深さ方向のエコー強度分布を生成するステップと、予め用意された、エコー強度分布の基準パターンを表すテンプレートに基づいて、境界検出に用いるテンプレートを生成するステップと、

前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するステップであって、前記深さ方向の異なる位置に存在する境界の各候補の組み合わせについて、前記テンプレートの内中

10

20

30

40

50

膜厚に対応するパターンを変化させて、変化ごとに前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するステップと、

隣接する複数の音響線に関して定まる前記組み合わせについて、各音響線のエコー信号の強度値の差分に基づいて境界連続度を計算するステップと、

前記組み合わせについて、前記パターン類似度と前記境界連続度とを統合した評価値を生成するステップと、

前記統合した評価値に基づき、内腔境界と外膜境界を決定するステップと、

決定された前記内腔境界および前記外膜境界から、内中膜の厚さを計算するステップとを包含する、内中膜の厚さを計測する方法。

【発明の詳細な説明】

10

【技術分野】

【0001】

本発明は、たとえば頸動脈などの血管の内中膜複合体の厚さを計算する超音波診断装置に関する。

【背景技術】

【0002】

超音波を被検体に送受信し、前記被検体からのエコー信号を基に生体情報を取得する超音波診断装置を用いて、動脈硬化の診断が行われている。動脈硬化の診断において、頸動脈の内中膜複合体厚は初期の粥状硬化を知る重要な指標として知られている。「内中膜複合体」または「内中膜」は血管内腔と外膜との間に存在する、血管壁の内膜および中膜をまとめた呼称である。そして内中膜複合体厚または内中膜厚は「IMT」(Intima-Media Thickness)とも呼ばれており、本願明細書では「IMT」と記述する。

20

【0003】

図1は、血管内腔1と外膜2との間に存在する内中膜3を示している。検査では、この血管内腔1と内腔との境界である内腔境界4と、中膜と外膜2との境界である外膜境界5とを検出し、その厚さを計測する。このIMTを自動的に計測する方法としては、例えば、特許文献1の技術が知られている。

【0004】

図2は、特許文献1の技術において、外膜境界および内腔境界を定める際に利用されるエコー強度分布を示している。特許文献1では、図2に示す通り、深さ方向のエコー強度分布において、強度変化が所定値以上の位置を境界候補とし、大きい方を外膜境界、小さい方を内腔境界と定める方法が開示されている。

30

【先行技術文献】

【特許文献】

【0005】

【特許文献1】特開2008-168016号公報

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0006】

40

ところが、特許文献1では、強度変化が大きい小さいかに応じて画一的に処理が行われているため、正しいIMTを計測できない場合がある。

【0007】

たとえば図3は、内腔境界の強度変化の方が、外膜境界の強度変化よりも大きくなる例を示している。強度変化が大きい位置が常に外膜境界とは限らない例である。

【0008】

この結果、特許文献1に開示されている方法では、内腔境界を外膜境界として検出することになり、正しいIMTを計測できない。

【0009】

本発明は上記課題に鑑みてなされたものであり、その目的は、内腔側と外膜側とのエコー

50

ー強度変化の大小関係に依存することなく、正確に内腔境界と外膜境界とを検出し、正確なIMT計測を実現することにある。

【課題を解決するための手段】

【0010】

本発明による超音波診断装置は、超音波を被検体に送信し、受信した前記被検体からのエコー信号に基づいて生体情報を取得する。本発明にかかる、ある前記超音波診断装置は、前記エコー信号から血管壁に関する深さ方向のエコー強度分布を生成する強度分布生成部と、予め用意された、エコー強度分布の基準パターンを表すテンプレートに基づいて、境界検出に用いるテンプレートを生成するテンプレート生成部と、前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するパターン類似度計算部であって、前記テンプレートを前記深さ方向に変化させ、かつ、前記テンプレートの内中膜厚に対応するパターンを変化させて、変化ごとに前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するパターン類似度計算部と、前記変化ごとに計算された前記類似度に基づいて、内腔境界および外膜境界を決定する境界決定部とを備えている。

10

【0011】

本発明による他の超音波診断装置は、前記エコー信号から血管壁に関する深さ方向のエコー強度分布を生成する強度分布生成部と、予め用意された、エコー強度分布の基準パターンを表すテンプレートに基づいて、境界検出に用いるテンプレートを生成するテンプレート生成部と、前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するパターン類似度計算部であって、前記深さ方向の異なる位置に存在する境界の各候補の組み合わせについて、前記テンプレートの内中膜厚に対応するパターンを変化させて、変化ごとに前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するパターン類似度計算部と、隣接する複数の音響線に関して定まる前記組み合わせについて、各音響線のエコー信号の強度値の差分に基づいて境界連続度を計算する境界連続度計算部と、前記組み合わせについて、前記パターン類似度と前記境界連続度とを統合した評価値を生成する境界評価部と、前記統合した評価値に基づき、内腔境界と外膜境界を決定する境界決定部とを備えている。

20

【0012】

前記テンプレート生成部が生成するテンプレートは、少なくとも3つの領域を含み、前記少なくとも3つの領域には、前記領域の範囲を変えることができる可変長領域が少なくとも1つ含まれていてもよい。

30

【0013】

前記少なくとも3つの領域は順に配列されており、前記可変長領域は、前記少なくとも3つの領域のうちの中央の領域であってもよい。

【0014】

前記少なくとも3つの領域の一方の端部の領域は、低エコーの組織領域に対応し、前記少なくとも3つの領域の他方の端部の領域は、高エコーの組織領域に対応してもよい。

【0015】

前記低エコーの組織領域は血流領域に対応し、前記高エコーの組織領域は血管外膜壁および体組織に対応してもよい。

【0016】

前記可変長領域は、血管の内中膜領域に対応してもよい。

40

【0017】

前記パターン類似度計算部は、前記可変長領域の長さを正規化した類似度を計算してもよい。

【0018】

前記パターン類似度計算部は、前記可変長領域の平均強度を前記可変長領域の強度として用いることにより、前記可変長領域の長さを正規化してもよい。

【0019】

前記テンプレート生成部が生成するテンプレートは、2種類のサブテンプレートから構成されており、前記2種類のサブテンプレートは、それぞれ、少なくとも2つの領域から

50

構成され、２種類のテンプレートの距離を変えることができ、前記パターン類似度計算部は、前記２種類のサブテンプレートを用いて、それぞれ類似度を計算し、両者を合わせた統合した値を類似度としてもよい。

【００２０】

前記２種類のテンプレートを構成する２つの領域は、低エコーおよび高エコーの組織領域にそれぞれ対応してもよい。

【００２１】

前記２種類のテンプレートの低エコーおよび高エコーの組織領域は、それぞれ、血流領域および内中膜領域に対応し、または、内腔境界および所定の組織領域に対応し、前記所定の組織領域は、外膜境界、動脈外膜壁および体組織であってもよい。

10

【００２２】

前記テンプレート生成部は、前記強度分布生成部が生成した強度分布のコントラストに応じて、生成するテンプレートの係数値を変えてもよい。

【００２３】

前記パターン類似度計算部が評価する類似度は、前記テンプレート生成部が生成したテンプレートで指定される境界間の強度差で定義されてもよい。

【００２４】

前記パターン類似度計算部が評価する類似度は、前記テンプレート生成部が生成したテンプレートと前記強度分布生成部が生成した強度分布との正規化相関で定義されてもよい。

【００２５】

前記超音波診断装置は、前記強度分布生成部が生成した強度分布から高エコーの領域を検出する後壁検出部を更に備え、前記境界決定部は、検出した後壁範囲内に絞って、境界を決定してもよい。

20

【００２６】

前記後壁検出部が検出する高エコー領域は、血管壁に対応してもよい。

【００２７】

前記境界評価部は、動的計画法を用いて前記評価値を計算してもよい。

【００２８】

前記境界評価部は、解像度を下げた強度分布を用いて前記評価値を計算し、前記境界決定部は、前記解像度を下げた強度分布に基づいて候補を仮決定し、その後、元の解像度の強度分布において、前記仮決定した候補の周辺の領域から、内腔境界と外膜境界とを決定してもよい。

30

【００２９】

前記境界評価部は、動的計画法を利用して、前記評価値の良い上位候補、または、所定の評価値を有する候補に絞りながら音響線方向に前記評価値計算してもよい。

【００３０】

前記境界連続度計算部は、音響線方向の境界位置の差で定義される境界連続度を計算してもよい。

【００３１】

前記パターン類似度計算部、前記境界連続度計算部、前記境界評価部、および、前記境界決定部は、前記取り得る境界候補を、内腔境界および外膜境界の二つの境界を対象に評価し、前記境界決定部は、前記内腔境界および外膜境界を同時に決定してもよい。

40

【００３２】

前記境界連続度計算部は、音響線方向の内腔境界および外膜境界の位置で決まる厚さの差で定義される境界連続度を計算してもよい。

【００３３】

前記境界決定部が、内腔境界と外膜境界を決められた順序に基づいて決定する際に、前記パターン類似度計算部は、他方の境界位置が決まっていない段階で類似度を計算する場合、一方の境界を固定し、他方の境界位置に対応した複数の厚さを有するテンプレートに対して、類似度を計算し、前記計算した類似度の最大値、又は、平均値を、前記一方の境界

50

の類似度としてもよい。

【 0 0 3 4 】

前記境界決定部は、内腔境界を検出した後、前記内腔境界の下方に絞って、外膜境界を検出した場合と、外膜境界を検出した後、前記外膜境界の上方に絞って、内腔境界を検出した場合とで、それぞれの検出に用いた評価値を比較し、評価値の良い検出境界を最終的な境界として採用してもよい。

【 0 0 3 5 】

前記内腔境界と外膜境界から内中膜の厚さを計算する I M T 計算部をさらに備えていてもよい。

【 0 0 3 6 】

本発明による方法は、超音波を被検体に送信し、受信した前記被検体からのエコー信号に基づいて血管壁の内中膜の厚さを計測する方法であって、前記エコー信号から血管壁に関する深さ方向のエコー強度分布を生成するステップと、予め用意された、エコー強度分布の基準パターンを表すテンプレートに基づいて、境界検出に用いるテンプレートを生成するステップと、前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するステップであって、前記テンプレートを前記深さ方向に変化させ、かつ、前記テンプレートの内中膜厚に対応するパターンを変化させて、変化ごとに前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するステップと、前記変化ごとに計算された前記類似度に基づいて、内腔境界および外膜境界を決定するステップと、決定された前記内腔境界および前記外膜境界から、内中膜の厚さを計算するステップとを包含する。

【 0 0 3 7 】

本発明による方法は、超音波を被検体に送信し、受信した前記被検体からのエコー信号に基づいて血管壁の内中膜の厚さを計測する方法であって、前記エコー信号から血管壁に関する深さ方向のエコー強度分布を生成するステップと、予め用意された、エコー強度分布の基準パターンを表すテンプレートに基づいて、境界検出に用いるテンプレートを生成するステップと、前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するステップであって、前記深さ方向の異なる位置に存在する境界の各候補の組み合わせについて、前記テンプレートの内中膜厚に対応するパターンを変化させて、変化ごとに前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するステップと、隣接する複数の音響線に関して定まる前記組み合わせについて、各音響線のエコー信号の強度値の差分に基づいて境界連続度を計算するステップと、前記組み合わせについて、前記パターン類似度と前記境界連続度とを統合した評価値を生成するステップと、前記統合した評価値に基づき、内腔境界と外膜境界を決定するステップと、決定された前記内腔境界および前記外膜境界から、内中膜の厚さを計算するステップとを包含する。

【 発明の効果 】

【 0 0 3 8 】

本発明により、内腔境界・外膜境界を独立に検出するのではなく2つの境界をセットとして検出することで、内腔境界の強度変化が外膜境界の強度変化より大きい場合でも、正しく I M T を計測できる。

【 図面の簡単な説明 】

【 0 0 3 9 】

【 図 1 】 血管内腔 1 と外膜 2 との間に存在する内中膜 3 を示す図である。

【 図 2 】 特許文献 1 の技術において、外膜境界および内腔境界を定める際に利用されるエコー強度分布を示す図である。

【 図 3 】 内腔境界の強度変化の方が、外膜境界の強度変化よりも大きくなる例を示す図である。

【 図 4 】 本発明の第一の実施形態に係る超音波診断装置 10 の構成ブロック図である。

【 図 5 】 超音波パルスを送信するための、超音波プローブ 11 に内蔵された超音波振動素子群 6 を示す図である。

【 図 6 】 (a) および (b) は、x 方向に沿って配列された複数の超音波振動子を用いて

10

20

30

40

50

焦点を形成したときの超音波集束波の模式図であり、(c)および(d)は超音波集束波の簡略図である。

【図7】IMT計測部16の構成を示すブロック図である。

【図8】IMT計算処理の手順を示すフローチャートである。

【図9】係数パターン(内中膜パターン)を示す図である。

【図10】対象となる音響線(ライン)の強度分布90と、深さを変えたテンプレート群91とを示す図である。

【図11】対象となる音響線(ライン)の強度分布90と、厚さを変えたテンプレート群92とを示す図である。

【図12】内腔境界・外膜境界にそれぞれ合ったサブテンプレートを用いて類似度を計算し、重み付け加算等によって類似度を求める例を示す図である。

10

【図13】本発明の第二の実施形態によるIMT計測部30の構成を示すブロック図である。

【図14】動的計画法に基づく境界検出処理の手順を示すフローチャートである。

【図15】対象サンプル130に関して予め決められた経路対象130a~130eの例を示す図である。

【図16】(a)~(c)は、本発明の第二の実施形態における動的計画法を用いたコスト計算方法の例を示す図である。

【図17】経路コスト C_{path} が最小となる内腔境界・外膜境界のペア i_{line} の例を示す図である。

20

【図18】内腔境界および外膜境界それぞれに関して経路検索を行う処理の手順を示すフローチャートである。

【図19】後壁検出部26を有するIMT計測部16aの構成を示すブロック図である。

【発明を実施するための形態】

【0040】

以下、添付の図面を参照しながら、本発明による超音波診断装置の実施形態を説明する。

【0041】

(第一の実施形態)

図4は、本発明の第一の実施形態に係る超音波診断装置10の構成ブロック図である。

30

【0042】

超音波診断装置10は、プローブ11と、送信部12と、受信部13と、B画像生成部14と、ROI設定部15と、IMT計測部16と、合成部17と、表示部18とを備えている。

【0043】

送信部12は超音波パルスを生成し、プローブ11へ出力する。

【0044】

プローブ11は送信部12より出力される超音波パルスを生体内へ送信し、生体内から反射して帰ってきたエコー信号を受信する。プローブ11は受信したエコー信号を受信部13に出力する。

40

【0045】

図5は、超音波パルスを送信するための、超音波プローブ11に内蔵された超音波振動素子群6を示す。超音波振動素子群6(以下「振動子6」と記述する。)は、たとえば各超音波振動素子が一方向に沿って並べられており、いわゆる1Dアレイ振動子を構成している。

【0046】

振動子6は例えば圧電体によって構成され、圧電体を駆動することにより、超音波を送信し、また、超音波を圧電体が受けることによって超音波を電気信号に変換する。振動子6は、各超音波振動素子を順次駆動させて超音波の送受信を行い、所定範囲を走査することができる。また振動子6は、複数の超音波振動素子からの各超音波の位相を所定の位置

50

(焦点位置)において重ね合わせ、焦点位置において反射した信号を受信することもできる。後者の例を図6に示す。

【0047】

図6(a)および(b)は、x方向に沿って配列された複数の超音波振動素子を用いて焦点を形成したときの超音波の集束波を模式的に示している。超音波の集束波は図示されるような所定の幅を持っており、z軸方向の所定の深さにおいて焦点を有する。ただし、その集束波の中心軸は、図6(c)および(d)において示されるように「音響線」とも呼ばれる。

【0048】

再び図4を参照する。受信部13は、プローブ11から出力されるエコー信号を束ねて、B画像生成部14とIMT計測部16へ出力する。

【0049】

B画像生成部14は、エコー信号から断面画像を生成し、その断面画像のデータを合成部17に出力する。

【0050】

ROI設定部15は、ユーザからROIの位置を特定する指示を受け取り、その指示に基づいて動脈壁の位置に関心領域(Region of Interest: ROI)を設定する。

【0051】

IMT計測部16は、IMTを計測する。より具体的には、IMT計測部16は、受信部13より出力されるエコー信号とROI設定部15より出力されるROI位置の情報とから、内腔境界・外膜境界を検出する。更に、IMT計測部16は検出した内腔境界および外膜境界の位置に基づいてIMT値を計算する。IMT計測部16は、境界の位置を特定する情報(境界位置情報)を合成部17へ、IMT値を表示部18へ、それぞれ出力する。

【0052】

合成部17は、B画像生成部14より出力されるB画像のデータと、IMT計測部16より出力される境界位置情報とに基づいて、IMT値とB画像とを合成する。より具体的には、合成部17は、内腔境界および外膜境界をB画像に重畳し、得られた合成画像データを出力する。

【0053】

表示部18は、IMT計測部16より出力されるIMT値と合成部17より出力される合成結果とをモニタに表示する。

【0054】

表示部18は、合成部17から出力された合成画像データを、たとえば液晶ディスプレイなどの表示機器に表示する。

【0055】

次に、IMT計測部16を詳細に説明する。

【0056】

図7は、IMT計測部16の構成を示すブロック図である。

【0057】

IMT計測部16は、強度分布生成部21と、テンプレート生成部22と、パタン類似度計算部23と、境界決定部24と、IMT計算部25とを有している。

【0058】

強度分布生成部21は、受信部13から出力されたエコー信号、および、ROI位置設定部15から出力されたROI位置の情報とに基づいてエコー強度分布を生成する。そして、強度分布生成部21は、生成した強度分布をパタン類似度計算部23へ出力する。このエコー強度分布は、被検体の表皮から生体内部への方向(深さ方向)に関するエコー強度分布である。

【0059】

10

20

30

40

50

テンプレート生成部 22 は、あらかじめ用意され設定された、エコー強度分布の基準パターンを表すテンプレートを基に、境界検出に用いるテンプレートを生成する。テンプレート生成部 22 は、境界検出に用いるテンプレートをパターン類似度計算部 23 に出力する。

【0060】

パターン類似度計算部 23 は、強度分布生成部 21 から出力された、受信信号の強度分布と、テンプレート生成部 22 から出力されたテンプレートとの類似度を計算する。この類似度を、以下「パターン類似度」と記述する。パターン類似度計算部 23 は、計算した類似度を境界決定部 24 に出力する。

【0061】

境界決定部 24 は、パターン類似度計算部 23 から出力されたパターン類似度に基づいて、内腔境界および外膜境界を決定する。境界決定部 24 は、決定した境界位置の情報を合成部 18 と I M T 計算部 25 とに出力する。

【0062】

I M T 計算部 25 は、決定された内腔境界および外膜境界に基づいて I M T 値を計算し、計算した I M T 値を、表示部 17 へ出力する。

【0063】

次に、本実施形態による I M T 計算処理の手順を説明する。

【0064】

図 8 は、I M T 計算処理の手順を示すフローチャートである。

【0065】

最初に、ステップ S 11 において、強度分布生成部 21 は、受信したエコー信号を包絡線検波、対数圧縮し、エコー強度分布を生成する。これは、R O I 内の各点について行う。

【0066】

更に、ステップ S 12 において、強度分布生成部 21 は、ノイズ低減を目的に、強度分布に対して、例えば、 3×3 の平均値フィルタを適用し、平滑化する。

【0067】

続いて処理はパターン類似度計算部 23 に移る。なお、以下の処理は、音響線毎（ライン単位）に行われる。

【0068】

まず、ステップ S 13 において、パターン類似度計算部 23 は、R O I 中の強度分布と内中膜パターンを表すテンプレートとの類似度を評価する。テンプレートはテンプレート生成部 22 によって生成される。

【0069】

テンプレートとして、図 9 に示す係数パターン（内中膜パターン）を用いる。図 9 において、範囲 1_1 は血管内腔に対応し、範囲 1_2 と範囲 1_3 は内中膜、範囲 1_4 は外膜に対応する。図 9 に示すテンプレートは、微分型のフィルタであり、基準の係数パターンとして、あらかじめ深さ方向に負値をとる 1_1 、 1_3 の範囲と、正値をとる 1_2 、 1_4 の範囲を交互に設ける。図示されるように、テンプレートには、少なくとも 3 つの領域、すなわち、血管内腔に対応する領域（またはパターン）、内中膜に対応する領域、および、外膜に対応する領域が設けられる。

【0070】

パターン類似度計算部 23 は、このテンプレートを検出窓として、図 10 に示す通り、深さ方向に移動させながら、類似度を評価し、当てはまりの良い深さを探索する。

【0071】

加えて、パターン類似度計算部 23 は、内中膜厚に対する類似度も評価する。すなわち、図 11 に示す通り、テンプレート生成部 22 で内中膜厚を様々に変えたテンプレートを複数作成し、これらのテンプレートと強度分布との類似度を計算し、当てはまりの良い厚さを探索する。

【0072】

10

20

30

40

50

以下、より詳しく説明する。

【 0 0 7 3 】

図 1 0 は、対象となる音響線（ライン）の強度分布 9 0 と、深さを変えたテンプレート群 9 1 とを示している。テンプレート群 9 1 の各テンプレートは、音響線に平行な深さ方向の 1 列のパターンである。図面には、深さ p 1、p 2、p 3、p 4、・・・、p 1 0 のテンプレートが示されている。なお、図示される各テンプレートは深さのみが異なっており、そのパターンは同じである。

【 0 0 7 4 】

パターン類似度計算部 2 3 は、まず、対象となる音響線（ライン）の強度分布 9 0 と、深さ p 1 で、かつ内中膜厚 q のときのテンプレートとの類似度を計算する。

10

【 0 0 7 5 】

類似度は、テンプレート T と強度分布 X との内積値で与えられ、深さ p の強度分布を X_p 、テンプレートの内中膜厚を q、内中膜厚 q に対応したテンプレート T_q 、テンプレートサイズを L とすると、類似度 Y は、以下の式によって計算される。

【 数 1 】

$$Y(p, q) = \sum_{i=1}^L X_p(i) \cdot T_q(i)$$

20

【 0 0 7 6 】

図 1 0 に示す例では、最も当てはまりのよい深さ p 4 において、テンプレートに含まれる内中膜厚 q のパターンと、対象ラインの強度分布 9 0 における内中膜厚のパターンとが一致していた。しかしながら、これは理解の便宜のための一例である。実際には、最も当てはまりのよい深さにおいて、テンプレートの内中膜厚 q のパターンと、対象ラインの強度分布 9 0 における内中膜厚のパターンとが一致するとは限らない。

【 0 0 7 7 】

そこで、本実施形態では、次に、パターン類似度計算部 2 3 は、深さ p 1 において、内中膜厚 q のパターンを変えながら、類似度を計算する。図 1 1 は、対象となる音響線（ライン）の強度分布 9 0 と、厚さを変えたテンプレート群 9 2 とを示している。パターン類似度計算部 2 3 は、内中膜厚 q を変化させながら、それぞれの厚さに対応する類似度 Y を求める。

30

【 0 0 7 8 】

続いてパターン類似度計算部 2 3 は、深さを p 2 に変更し、内中膜厚 q を変化させながら類似度 Y を求める。

【 0 0 7 9 】

このような処理を深さ p 1 0 まで継続する。

【 0 0 8 0 】

図 8 のステップ S 1 4 において、境界決定部 2 4 は、類似度 Y (p、q) が最大となる深さ p_max と内中膜厚 q_max を探し、ステップ S 1 5 において、内腔境界 li と外膜境界 ma をそれぞれ決定する。すなわち、テンプレートの血管内腔長を $l1$ とすると、以下の式で与えられる。

40

【 数 2 】

$$li = p_max + l1$$

$$ma = li + q_max$$

50

【 0 0 8 1 】

以上が、ライン単位の処理である。

【 0 0 8 2 】

上述の処理において、特定の内中膜厚に類似度が偏らないよう、係数値 a_1' 、 a_2' 、 a_3' 、 a_4' は、対応する範囲長 l_1 、 l_2 、 l_3 、 l_4 の逆数値に設定すると良い。すなわち、範囲長 l_1 、 l_2 、 l_3 、 l_4 に対応する各領域で、平均強度を計算し、重み付けする形にする。このときの類似度は下記の式によって計算される。

【 数 3 】

$$Y(p,q) = -\frac{a_1'}{l_1} \cdot \sum_{i=1}^{l_1} X_p(i) + \frac{a_2'}{l_2} \cdot \sum_{i=l_1+1}^{l_1+l_2} X_p(i) - \frac{a_3'}{l_3} \cdot \sum_{i=l_1+l_2+1}^{l_1+l_2+l_3} X_p(i) + \frac{a_4'}{l_4} \cdot \sum_{i=l_1+l_2+l_3+1}^{l_1+l_2+l_3+l_4} X_p(i) \quad 10$$

ここで、 a_1' 、 a_2' 、 a_3' 、 a_4' は、重み係数である。

【 0 0 8 3 】

更に、内中膜厚を変える場合に、 l_2 を固定、 l_3 を可変、としても良いし、 l_2 、 l_3 を所定の比率に基づき、共に可変にしても良い。

【 0 0 8 4 】

ステップ S 1 5 は、次のラインへの切り替え処理である。以下、各ラインに関して上述の処理を行う。

【 0 0 8 5 】

ライン単位の処理終了後、ステップ S 1 6 において、境界位置をライン方向に平滑化する。

【 0 0 8 6 】

以上が、第一の実施形態の動作の流れである。

【 0 0 8 7 】

なお、上記説明では、類似度を、強度分布と微分型フィルタの形を取るテンプレートとの内積値としたが、相関でも良い。この場合、テンプレートの係数値に負値を含む必要はない。

【 0 0 8 8 】

また、類似度は、図 1 2 に示す通り、内腔境界・外膜境界にそれぞれ合ったサブテンプレートを用意して、それぞれで類似度を計算し、重み付け加算等により、組み合わせた値としても良い。各サブテンプレートにおいては、境界とそれ以外の組織等に対応するボタンが規定されているが、これらのボタンは可変である。すなわち境界に対応するボタンの位置は可変である。上述の 2 種類のテンプレートにおける、境界領域とそれ以外の組織等に対応する領域は、それぞれ高エコーおよび低エコーの組織領域にそれぞれ対応している。

【 0 0 8 9 】

また、テンプレートの係数値は、ROI 中の描出度に基づいて変更しても良く、例えば、強度値の分散を計算し、分散が大きい場合は、テンプレートのコントラストを強め、逆に分散が小さい場合は、テンプレートのコントラストを弱める、としても良い。

【 0 0 9 0 】

最後に、上記説明では、直接、内腔境界・外膜境界を検出するとしたが、まず、微分型のフィルタ等を用いて、後壁を検出し、後壁内部に絞って、内腔境界・外膜境界を検出しても良い。これは、血管中に多重エコーが出ている場合に有効に機能する。

【 0 0 9 1 】

以上、第一の実施形態では、対象ラインの強度分布と最もよく類似するテンプレートを特定して、内腔境界・外膜境界を検出する。テンプレートは、内腔境界および外膜境界を含む強度分布のパターンを規定している。これは、内腔境界・外膜境界を独立して検出するのではなく、内腔境界の強度変化および外膜境界の強度変化を考慮しながら、内腔境界および外膜境界を検出することを意味している。よって、内腔境界の強度が外膜境界より

10

20

30

40

50

大きい場合においても、誤検出が生じない。

【 0 0 9 2 】

（第二の実施形態）

本実施形態が第一の実施形態と異なる点は、本実施形態では I M T 計測部における処理である。具体的には、本実施形態における I M T 計測部は、ライン方向に平滑化する前に、パタン類似度に加え、ライン方向の連続性を考慮して境界を選択する。この処理を行うと、特に、内腔境界に対応する強度が明確でない場合においても、安定した境界を検出可能である。

【 0 0 9 3 】

本実施形態による超音波診断装置の構成および動作は、I M T 計測部以外は図 4 に示す超音波診断装置 1 0 と同じである。したがって、図 4 を本実施形態の超音波診断装置の構成として援用するとともに、I M T 計測部以外の説明は省略する。

10

【 0 0 9 4 】

図 1 3 は、本実施形態による I M T 計測部 3 0 の構成を示すブロック図である。

【 0 0 9 5 】

I M T 計測部 3 0 は、強度分布生成部 3 1 と、テンプレート生成部 3 2 と、パタン類似度計算部 3 3 と、境界連続度計算部 3 4 と、境界評価部 3 5 と、境界決定部 3 6 と、I M T 計算部 3 7 とを有している。

【 0 0 9 6 】

強度分布生成部 3 1 は、受信部 1 3 から出力されたエコー信号、および、R O I 位置設定部 1 5 から出力された R O I 位置の情報とに基づいてエコー強度分布を生成する。そして、強度分布生成部 3 1 は、生成した強度分布をパタン類似度計算部 2 3 へ出力する。

20

【 0 0 9 7 】

テンプレート生成部 3 2 は、あらかじめ設定したテンプレート（基準パタンを表す）を基に、境界検出に用いるテンプレートを生成する。テンプレート生成部 3 2 は、境界検出に用いるテンプレートをパタン類似度計算部 3 3 に出力する。

【 0 0 9 8 】

パタン類似度計算部 3 3 は、強度分布生成部 3 1 から出力された、受信信号の強度分布と、テンプレート生成部 2 2 から出力されたテンプレートを受け取る。さらにパタン類似度計算部 3 3 は、境界評価部 3 5 から内腔境界の位置および外膜境界の位置に関する指示を受け取る。パタン類似度計算部 3 3 は、境界評価部 3 5 から指定された内腔境界の位置および外膜境界の位置に基づいて、その位置における受信信号の強度分布と、テンプレート生成部 2 2 から出力されたテンプレートとの類似度を計算する。パタン類似度計算部 3 3 は、計算した類似度を、境界評価部 3 5 へ出力する。

30

【 0 0 9 9 】

境界連続度計算部 3 4 は、境界評価部 3 5 から内腔境界の位置および外膜境界の位置に関する指示を受け取る。境界連続度計算部 3 4 は、指定された内腔境界の位置および外膜境界の位置について、対象ラインと隣接ラインとを利用してライン方向の境界位置と厚さの連続性を評価する。境界連続度計算部 3 4 は、評価結果を「連続度」として境界評価部 3 5 へ出力する。

40

【 0 1 0 0 】

境界評価部 3 5 は、パタン類似度計算部 3 3 より出力されるパタン類似度と境界連続度計算部 3 4 より出力される境界の連続度に基づき、予め定めた全ての境界の組み合わせについて、内腔境界らしさ、および、外膜境界らしさを評価する。評価値の計算は、後述する動的計画法に基づいて行う。境界評価部 3 5 は、計算した評価値を境界決定部 3 6 へ出力する。

【 0 1 0 1 】

境界決定部 3 6 は、境界評価部 3 4 より出力される評価値に基づき、内腔境界および外膜境界を決定する。境界決定部 3 6 は、決定した境界位置を合成部 1 8 および I M T 計算部 3 7 に出力する。

50

【 0 1 0 2 】

I M T 計算部 3 7 は、決定された内腔境界および外膜境界に基づいて I M T 値を計算し、計算した I M T 値を、表示部 1 7 へ出力する。この処理は、図 7 に示す I M T 計算部 2 5 の処理と同じである。

【 0 1 0 3 】

次に、本実施形態による境界検出処理の手順を説明する。下記の処理は主として、境界連続度計算部 3 4、境界評価部 3 5 および境界決定部 3 6 によって行われる。

【 0 1 0 4 】

図 1 4 は、動的計画法に基づく境界検出処理の手順を示すフローチャートである。

【 0 1 0 5 】

本実施形態においては、パターン類似性とライン方向の境界の連続性で定義されるコストが最小となるライン方向の経路 (= 境界) を探索する形で境界検出処理が実施される。

【 0 1 0 6 】

ステップ S 2 1 において、境界評価部 3 5 は、経路コスト C_{path} を全ての内腔境界・外膜境界のペア i_{line} について初期化する。初期値は、内中膜パターンとの類似度 $C_{pattern}$ で与える。重みを $W_{pattern}$ とすると、経路コスト C_{path} は下記の式で与えられる。

【 数 4 】

$$C_{path}(i_{line}) \leftarrow -W_{pattern} \cdot C_{pattern}(i_{line})$$

【 0 1 0 7 】

ここで、類似度 $C_{pattern}$ は、第一の実施形態と同様の値である。しかしながら、ライン内で正規化された値であることに留意されたい。ただし、ライン内全てにおいて正規化されている必要はない。たとえば少なくとも内中膜に対応するライン内の値だけ正規化してもよい。

【 0 1 0 8 】

「内腔境界・外膜境界のペア」とは、内腔境界・外膜境界の組み合わせに相当する。R O I のサンプル点を N 点とすると、ペアの数は N の二乗存在する。但し、内腔境界は外膜境界より浅い位置にある、または、システムが定める最大計測厚、等の拘束条件により、実際に計算に使うペア数は N の二乗ペアより少ない。

【 0 1 0 9 】

次に、2 ライン目へ進む。

【 0 1 1 0 】

そして、ステップ S 2 2 において、パターン類似度計算部 3 3 は、前ラインの各内腔境界・外膜境界のペア i_{line-1} に対する内中膜パターンとの類似度を計算する。また境界連続度計算部 3 4 は、前ラインの各内腔境界・外膜境界のペア i_{line-1} について、内中膜厚と境界位置の連続度をそれぞれ計算する。境界評価部 3 5 は、それらの計算結果を受け取り、ライン方向の内中膜厚と境界位置の連続性を評価する。

【 0 1 1 1 】

内中膜パターンとの類似度 $C_{pattern}$ は、第一の実施形態と同様に、強度分布とテンプレートと内積値で与えられるが、相関でも良い。

【 0 1 1 2 】

内中膜厚の連続度 $C_{Thickness}$ は、対象ラインと前ラインの内腔境界位置をそれぞれ L_{iline} 、 $L_{iline-1}$ 、外膜境界を $M_{A_{iline}}$ 、 $M_{A_{iline-1}}$ とすると、下記の式で与えられる。

【数 5】

$$C_{thickness}(i_{line-1}) = |(MA_{line} - LI_{line}) - (MA_{line-1} - LI_{line-1})|$$

【0 1 1 3】

また境界位置の連続度 $C_{distance}$ は、下記の式で与えられる。

【数 6】

$$C_{distance}(i_{line-1}) = |LI_{line} - LI_{line-1}| + |MA_{line} - MA_{line-1}|$$

10

【0 1 1 4】

境界評価部 35 は、評価値 $C_{Thickness}$ と $C_{distance}$ をライン内でそれぞれ正規化した後、それらを下記の式のように選択候補の経路のコスト C_{total} に統合する。

【数 7】

$$C_{total}(i_{line-1}) = C_{path}(i_{line-1}) + W_{thickness} \cdot C_{thickness}(line-1) + W_{distance} \cdot C_{distance}(line-1)$$

20

ここで、重み $W_{thickness}$ および $W_{distance}$ は、各評価値に対する重み係数である。なお、数 7 には評価値 $C_{Thickness}$ と $C_{distance}$ とが含まれているが、境界位置の連続度 $C_{distance}$ が含まれていればよく、内中膜厚の連続度 $C_{Thickness}$ はなくてもよい。

【0 1 1 5】

境界評価部 35 は、以上の計算を、予め決められた経路対象の内腔境界・外膜境界のペア i_{line-1} について実施する。

【0 1 1 6】

たとえば図 15 では、対象サンプル 130（たとえば内腔境界の選択候補）に関して予め決められた経路対象 130a ~ 130e が示されている。境界評価部 35 は、対象サンプル 130 と各経路対象 130a ~ 130e のそれぞれの組み合わせで定まる経路に関し、上述のコストを計算する。

30

【0 1 1 7】

図 16 (a) ~ (c) は、本実施形態における動的計画法を用いたコスト計算方法の例を示す。図 16 (a) において、経路対象 130a ~ 130e の内部に記載されている数値は、経路コストの累積値である。対象サンプル 130 と、各経路対象 130a ~ 130e とを結ぶ線分の近傍に記載されている数値は、距離のコストである。そして、対象サンプル 130 の右手に深さ方向に沿って記載されている数値は、パタンのコストである。

【0 1 1 8】

図 16 (b) に示されるように、境界評価部 35 は、各経路対象 130a ~ 130e の経路コストの累積値に距離のコストを加えたもののうちの、最小の値（図 16 (b) では「66」）を与える経路を採用する。境界評価部 35 は、コストが最小となる経路を記録しておく。

40

【0 1 1 9】

さらに境界評価部 35 は、上述の最小の値にパタンのコストを加算して、対象サンプル 130 の値として決定する。

【0 1 2 0】

再び図 14 を参照する。ステップ S23 において、コスト C_{total} の最小値とそのときの内腔境界・外膜境界のペアを探索、経路として選択する。このとき、選択した経路を記録しておくと共に、経路コストを更新する。更新は、下記の式であたえられる。

50

【数 8】

$$C_{path}(i_{line}) \leftarrow -W_{pattern} \cdot C_{pattern}(i_{line}) + \underset{i_{line-1}}{MIN}[C_{total}(i_{line-1})]$$

【0121】

これら、ステップ S 2 2 と S 2 3 の処理を対象ラインの全ての内腔境界・外膜境界のペア i_{line} について実施する。境界評価部 3 5 は、得られた結果を評価値として境界決定部 3 6 に送る。

10

【0122】

全ラインについて計算が完了した後、ステップ S 2 6 において境界決定部 3 6 は、経路コスト C_{path} が最小となる内腔境界・外膜境界のペア i_{line} を探す。ここで、経路コスト C_{path} が最小となるペアが ROI の右端ラインの境界となる。以降、左側のラインの境界については、記録しておいた、経路を参照していくことで、設定される。

【0123】

図 1 7 は、経路コスト C_{path} が最小となる内腔境界・外膜境界のペア i_{line} の例を示す。

【0124】

以上が、処理の流れである。

20

【0125】

尚、この後、第一の実施形態と同様に、ライン方向の平滑化を実施しても良い。これにより、滑らかな境界線を得ることができる。

【0126】

また、動的計画法に基づく経路探索は、解像度を落とした（特に、深さ方向）強度分布に対して実施して候補を仮決定した後、元の解像度に戻して、仮決定した候補の周辺（近傍）の領域に絞って探索を行い、内腔境界と外膜境界とを最終的に決定してもよい。これにより、検出性能を維持しつつ、処理量を削減できる。

【0127】

また、動的計画法に基づき、経路探索していく際に、経路コストが小さい上位ペア、または、経路コストが所定値以下のペア、に絞って経路探索しても良い。これにより、検出性能を維持しつつ、処理量を削減できる。

30

【0128】

最後に、上記説明では、内腔境界・外膜境界をペアにして経路探索しているが、別々に経路探索しても良い。

【0129】

たとえば図 1 8 は、内腔境界および外膜境界それぞれに関して経路探索を行う処理の手順を示すフローチャートである。この処理では、まず先に内腔境界を検出し、その後、それより深い位置に絞って外膜境界を検出する。次に、その逆の順序で外膜境界およびそれより浅い位置の内腔境界を検出する。そして、トータルの経路コストが小さい方を選択する。

40

【0130】

ステップ S 3 1 において、境界評価部 3 5 は、動的計画法に基づいて内腔境界を仮検出し、検出結果に基づいて経路コスト A_1 を記録する。次のステップ S 3 2 において、境界評価部 3 5 は、仮検出した内腔境界よりも下方を対象に、動的計画法に基づいて外膜境界を仮検出し、検出結果に基づいて経路コスト A_2 を記録する。ステップ S 3 3 において、境界評価部 3 5 は、内腔境界および外膜境界の順に仮検出したときの経路コスト $A (= A_1 + A_2)$ を計算し記録する。

【0131】

次に、ステップ S 3 4 では、境界評価部 3 5 は、動的計画法に基づいて外膜境界を仮検

50

出し、検出結果に基づいて経路コスト B_1 を記録する。次のステップ S 3 5 において、境界評価部 3 5 は、仮検出した外膜境界よりも上方を対象に、動的計画法に基づいて内腔境界を仮検出し、検出結果に基づいて経路コスト B_2 を記録する。ステップ S 3 3 において、境界評価部 3 5 は、外膜境界および内腔境界の順に仮検出したときの経路コスト $B (= B_1 + B_2)$ を計算し記録する。

【0132】

そして、境界決定部 3 6 は、コスト A およびコスト B のうち、コストの小さい方の仮検出結果を用いて、外膜境界および内腔境界を決定する。

【0133】

但し、一方の境界を検出する場合、他方の境界は決まっていない。そのため、図 1 1 に示すように、一方の境界を固定し、仮検出した他方の境界を変化させることで内中膜厚を変えた複数のテンプレートで当てはまりを評価し、その評価値の最大値、又は、平均値を類似度としても良い。これにより、検出性能を維持しつつ、処理量を削減できる。

10

【0134】

以上、第二の実施形態では、ライン方向の境界連続性を考慮するため、特に、内腔境界に対応する強度が弱い場合においても、安定した境界を検出できる。

【0135】

上述の第一および第二の実施形態においては、さらに後壁を検出し、その検出結果を境界の決定に利用してもよい。後壁は、図 1 に示されるように、外膜境界 5 よりも深い位置に存在する領域である。

20

【0136】

図 1 9 は、後壁検出部 2 6 を有する I M T 計測部 1 6 a の構成を示すブロック図である。ここでは、図 7 に記載された第一の実施形態に係る I M T 計測部 1 6 の変形例として説明する。

【0137】

後壁検出部 2 6 は、強度分布生成部 2 1 の後段に位置し、強度分布生成部 2 1 より出力される強度分布を用いて、後壁を検出し、検出した後壁範囲を境界決定部 2 4 へ出力する。

【0138】

より具体的に説明する。図 1 に示されるように、後壁は血管壁であり、深さ方向にみて、内腔境界 4、内中膜 3、外膜境界 5 よりもさらに奥に存在する。そして、後壁は高エコーの領域として得られる。そこで後壁検出部 2 6 は、強度分布生成部 2 1 が生成した強度分布から高エコーの領域を検出する。その結果、境界決定部 2 6 は、検出した後壁範囲内に絞って、外膜境界 5 を決定することができる。

30

【産業上の利用可能性】

【0139】

本発明に係る I M T 計測装置は、精度の良い I M T を自動的に計測するものであり、検査時間を短縮でき、例えば、動脈硬化のスクリーニング検査で有用である。

【符号の説明】

【0140】

40

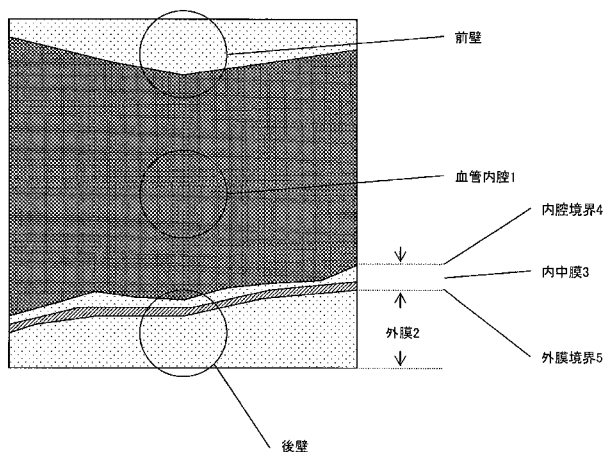
- 1 1 プロープ
- 1 2 送信部
- 1 3 受信部
- 1 4 B 画像生成部
- 1 5 R O I 設定部
- 1 6 I M T 計測部
- 1 7 合成部
- 1 8 表示部
- 2 1 強度分布生成部
- 2 2 テンプレート生成部

50

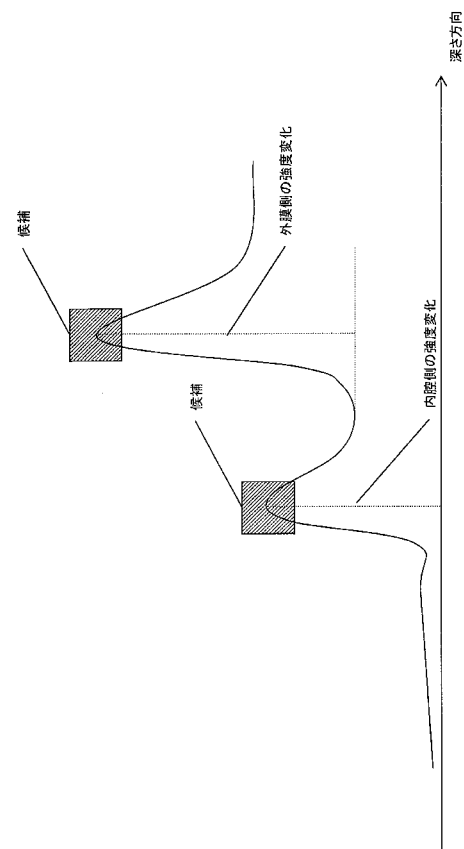
- 2 3 パタン類似度計算部
- 2 4 境界決定部
- 2 5 I M T 計算部
- 2 6 後壁検出部
- 2 7 コントラスト計算部
- 2 8 検出窓
- 3 1 強度分布生成部
- 3 2 テンプレート生成部
- 3 3 パタン類似度計算部
- 3 4 境界連続度計算部
- 3 5 境界評価部
- 3 6 境界決定部
- 3 7 I M T 計算部

10

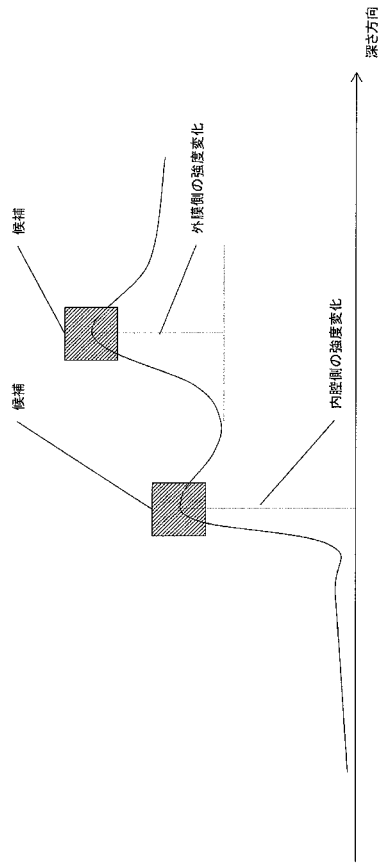
【図 1】



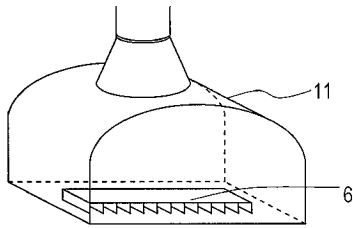
【図 2】



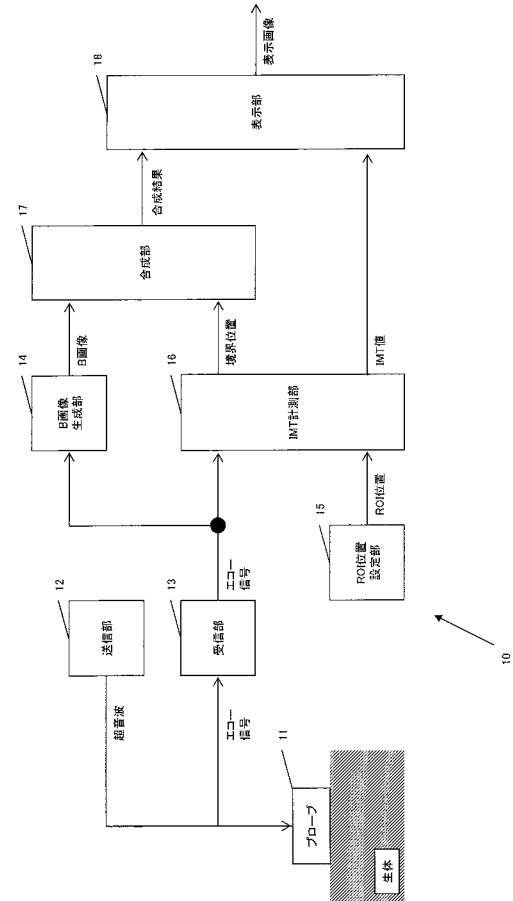
【図 3】



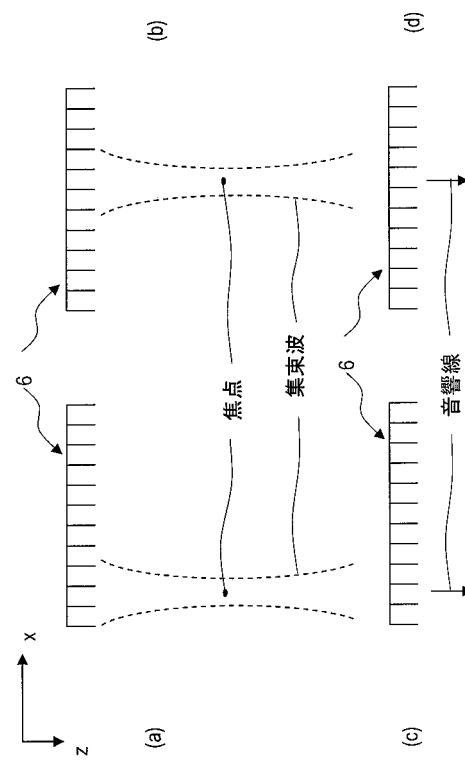
【図 5】



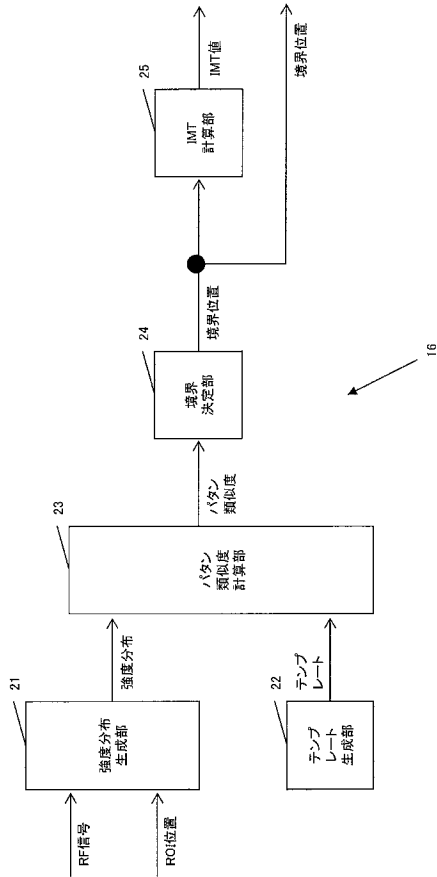
【図 4】



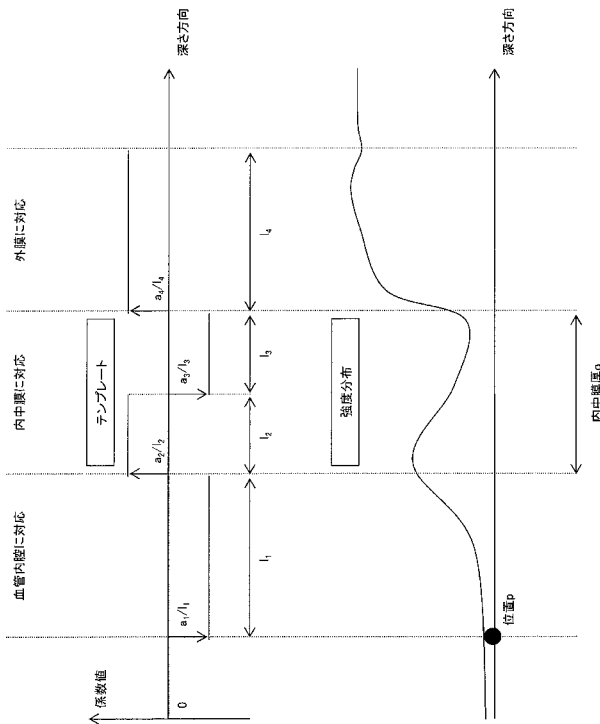
【図 6】



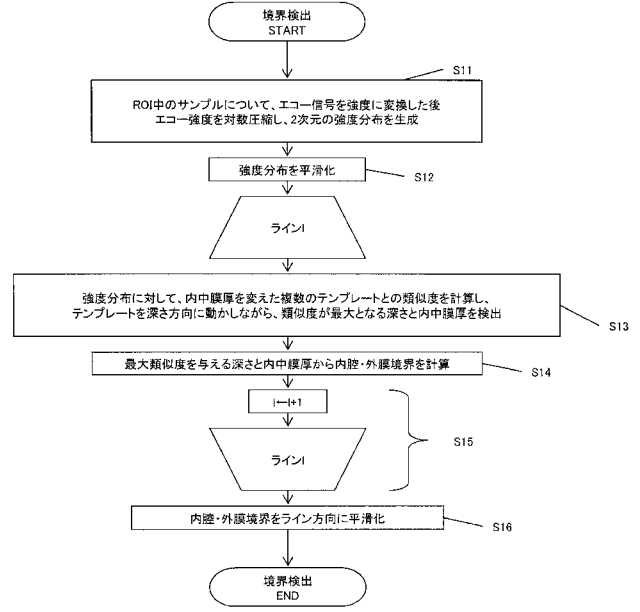
【図 7】



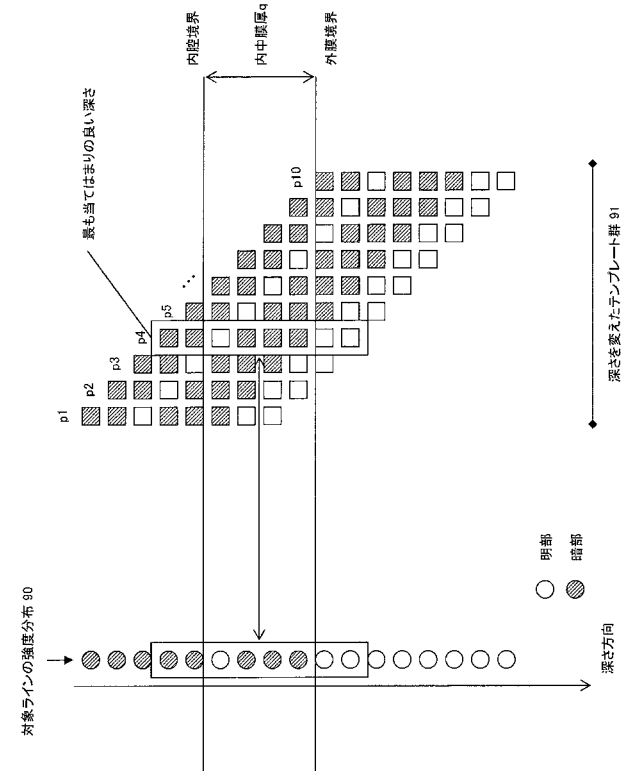
【図 9】



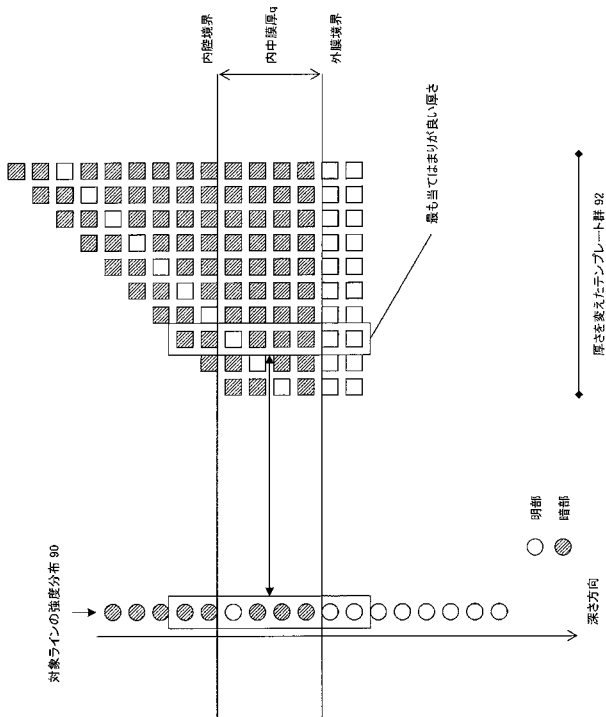
【図 8】



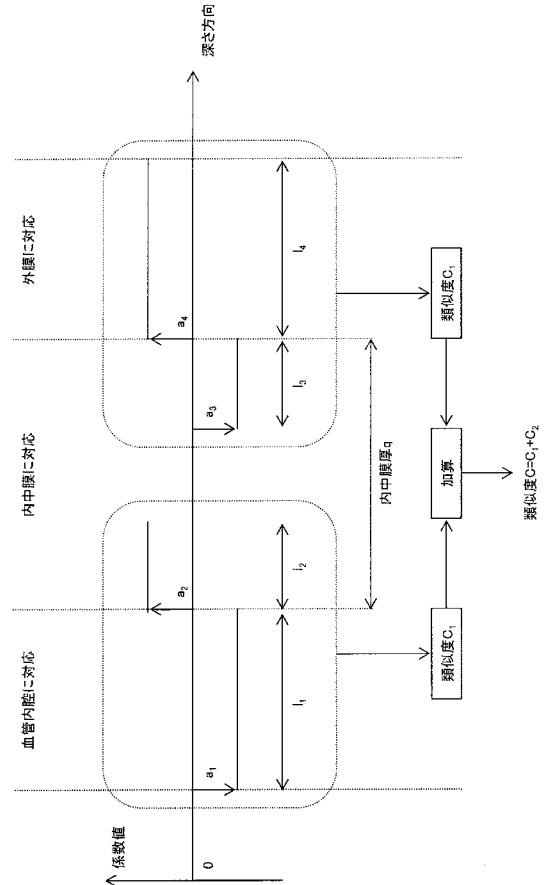
【図 10】



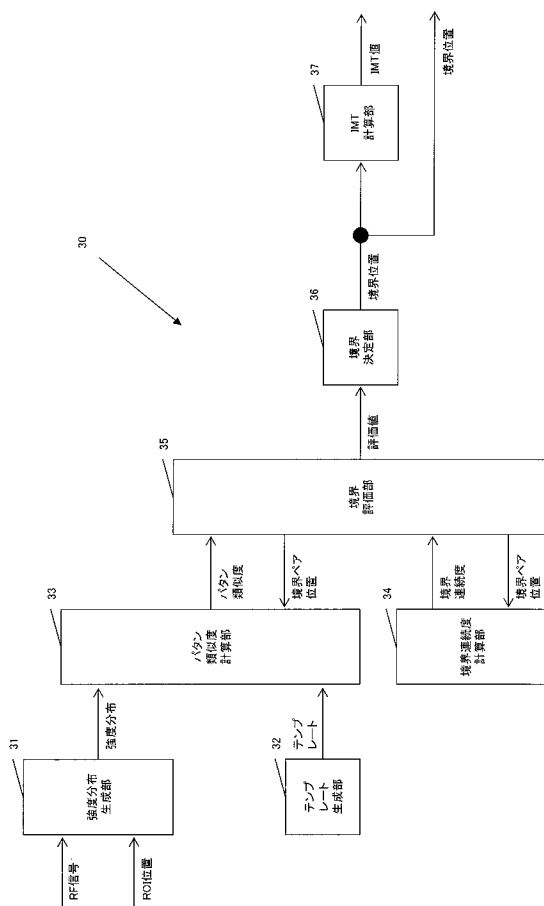
【図 1 1】



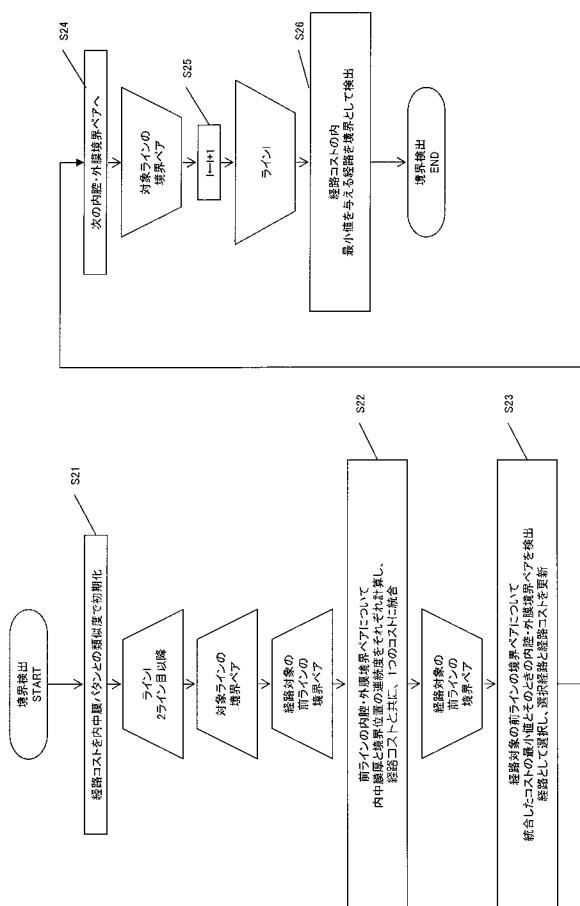
【図 1 2】



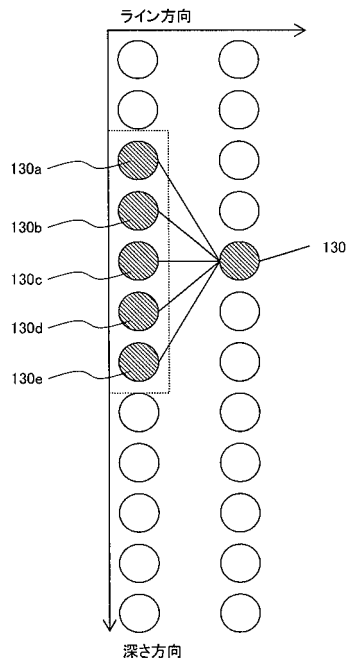
【図 1 3】



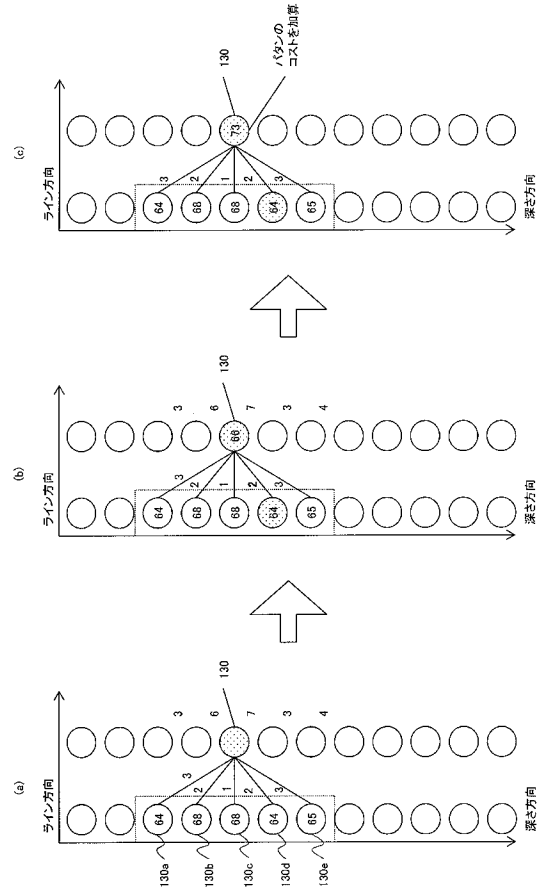
【図 1 4】



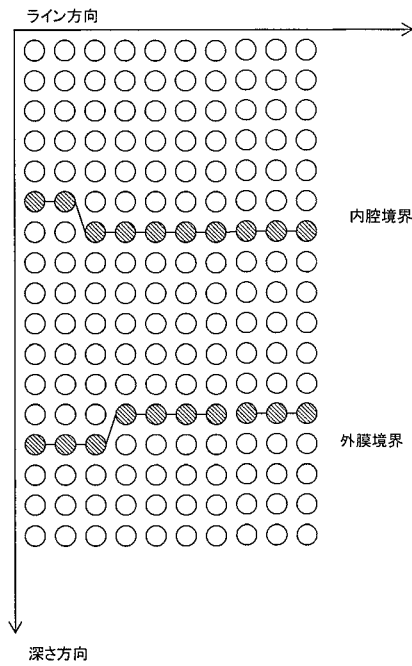
【図 15】



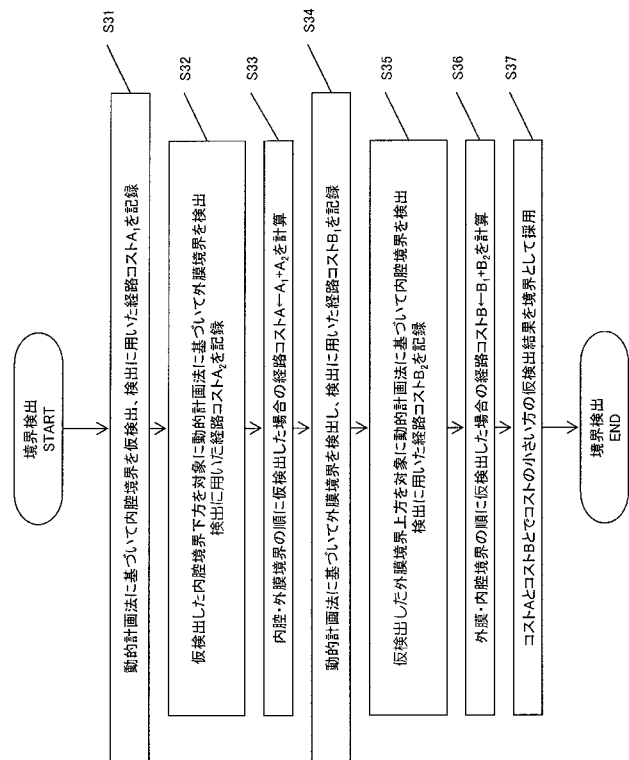
【図 16】



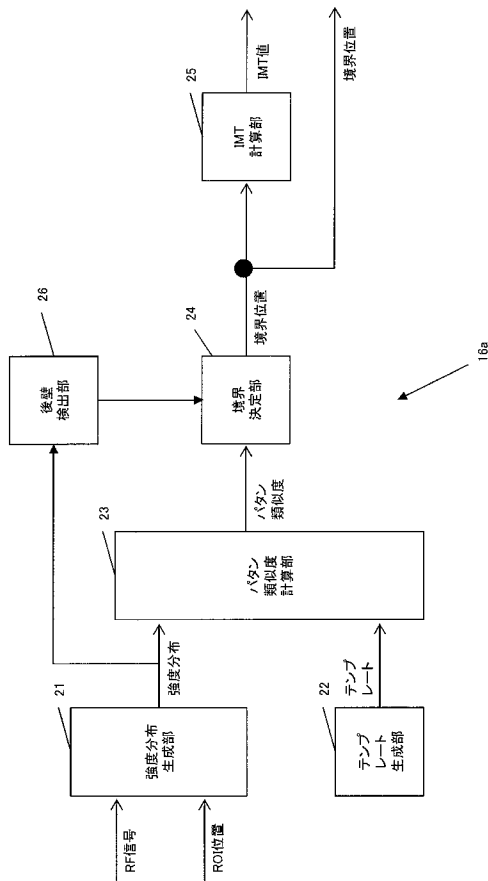
【図 17】



【図 18】



【図 19】



【手続補正書】

【提出日】平成24年6月28日(2012.6.28)

【手続補正 1】

【補正対象書類名】特許請求の範囲

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

超音波を被検体に送信し、受信した前記被検体からのエコー信号に基づいて生体情報を取得する超音波診断装置であって、

前記エコー信号から血管壁に関する深さ方向のエコー強度分布を生成する強度分布生成部と、

予め用意された、エコー強度分布の基準パターンを表すテンプレートデータに基づいて、境界検出に用いるテンプレートを生成するテンプレート生成部と、

前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するパターン類似度計算部であって、前記テンプレートを前記深さ方向に変化させ、かつ、前記テンプレートの内中膜厚に対応するパターンを変化させて、変化ごとに前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するパターン類似度計算部と、

前記変化ごとに計算された前記類似度に基づいて、内腔境界および外膜境界を決定する境界決定部と

を備えた、超音波診断装置。

【請求項 2】

超音波を被検体に送信し、受信した前記被検体からのエコー信号に基づいて生体情報を取得する超音波診断装置であって、

前記エコー信号から血管壁に関する深さ方向のエコー強度分布を生成する強度分布生成部と、

予め用意された、エコー強度分布の基準パターンを表すテンプレートデータに基づいて、境界検出に用いるテンプレートを生成するテンプレート生成部と、

前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するパターン類似度計算部であって、前記深さ方向の異なる位置に存在する境界の各候補の組み合わせについて、前記テンプレートの内中膜厚に対応するパターンを変化させて、変化ごとに前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するパターン類似度計算部と、

隣接する複数の音響線に関して定まる前記組み合わせについて、隣接する音響線間の境界位置の連続性に基づいて境界連続度を計算する境界連続度計算部と、

前記組み合わせについて、前記パターン類似度と前記境界連続度とを統合した評価値を生成する境界評価部と、

前記統合した評価値に基づき、内腔境界と外膜境界を決定する境界決定部と

を備えた、超音波診断装置。

【請求項 3】

前記テンプレート生成部が生成するテンプレートは、少なくとも 3 つの領域を含み、前記少なくとも 3 つの領域には、前記領域の範囲を変えることができる可変長領域が少なくとも 1 つ含まれる、請求項 1 または請求項 2 に記載の超音波診断装置。

【請求項 4】

前記少なくとも 3 つの領域は順に配列されており、

前記可変長領域は、前記少なくとも 3 つの領域のうちの中央の領域である、請求項 3 に記載の超音波診断装置。

【請求項 5】

前記少なくとも 3 つの領域の一方の端部の領域は、低エコーの組織領域に対応し、前記少なくとも 3 つの領域の他方の端部の領域は、高エコーの組織領域に対応する、請求項 3 に記載の超音波診断装置。

【請求項 6】

前記低エコーの組織領域は血流領域に対応し、前記高エコーの組織領域は血管外膜壁および体組織に対応する、請求項 5 に記載の超音波診断装置。

【請求項 7】

前記可変長領域は、血管の内中膜領域に対応する、請求項 4 に記載の超音波診断装置。

【請求項 8】

前記パターン類似度計算部は、前記可変長領域の長さを正規化した類似度を計算する、請求項 3 に記載の超音波診断装置。

【請求項 9】

前記パターン類似度計算部は、前記可変長領域の平均強度を前記可変長領域の強度として用いることにより、前記可変長領域の長さを正規化する、請求項 8 に記載の超音波診断装置。

【請求項 10】

前記テンプレート生成部が生成するテンプレートは、2 種類のサブテンプレートから構成されており、前記 2 種類のサブテンプレートは、それぞれ、少なくとも 2 つの領域から構成され、2 種類のテンプレートの距離を変えることができ、

前記パターン類似度計算部は、前記 2 種類のサブテンプレートを用いて、それぞれ類似度を計算し、両者を合わせた統合した値を類似度とする、請求項 1 または請求項 2 に記載の超音波診断装置。

【請求項 11】

前記 2 種類のテンプレートを構成する 2 つの領域は、低エコーおよび高エコーの組織領域にそれぞれ対応する、請求項 10 に記載の超音波診断装置。

【請求項 12】

前記 2 種類のテンプレートの低エコーおよび高エコーの組織領域は、それぞれ、血流領

域および内中膜領域に対応し、または、内腔境界および所定の組織領域に対応し、前記所定の組織領域は、外膜境界、動脈外膜壁および体組織である、請求項 10 に記載の超音波診断装置。

【請求項 13】

前記テンプレート生成部は、前記強度分布生成部が生成した強度分布のコントラストに応じて、生成するテンプレートの係数値を変える、請求項 1 または請求項 2 に記載の超音波診断装置。

【請求項 14】

前記パターン類似度計算部が評価する類似度は、前記テンプレート生成部が生成したテンプレートで指定される境界間の強度差で定義される、請求項 1 または請求項 2 に記載の超音波診断装置。

【請求項 15】

前記パターン類似度計算部が評価する類似度は、前記テンプレート生成部が生成したテンプレートと前記強度分布生成部が生成した強度分布との正規化相関で定義される、請求項 1 または請求項 2 に記載の超音波診断装置。

【請求項 16】

前記強度分布生成部が生成した強度分布から後壁を検出する後壁検出部を更に備え、前記境界決定部は、検出した前記後壁の範囲内に絞って、境界を決定する、請求項 1 または請求項 2 に記載の超音波診断装置。

【請求項 17】

前記後壁検出部が検出する前記後壁は、血管壁に対応する、請求項 16 に記載の超音波診断装置。

【請求項 18】

前記境界評価部は、動的計画法を用いて前記評価値を計算する、請求項 2 に記載の超音波診断装置。

【請求項 19】

前記境界評価部は、解像度を下げた強度分布を用いて前記評価値を計算し、

前記境界決定部は、前記解像度を下げた強度分布に基づいて候補を仮決定し、その後、元の解像度の強度分布において、前記仮決定した候補の周辺の領域から、内腔境界と外膜境界とを決定する、請求項 18 に記載の超音波診断装置。

【請求項 20】

前記境界評価部は、動的計画法を利用して、前記評価値の良い上位候補、または、所定の評価値を有する候補に絞りながら音響線方向に前記評価値計算する、請求項 18 に記載の超音波診断装置。

【請求項 21】

前記境界連続度計算部は、音響線方向の境界位置の差で定義される境界連続度を計算する、請求項 18 に記載の超音波診断装置。

【請求項 22】

前記パターン類似度計算部、前記境界連続度計算部、前記境界評価部、および、前記境界決定部は、前記取り得る境界候補を、内腔境界および外膜境界の二つの境界を対象に評価し、

前記境界決定部は、前記内腔境界および外膜境界を同時に決定する、請求項 18 に記載の超音波診断装置。

【請求項 23】

前記境界連続度計算部は、音響線方向の内腔境界および外膜境界の位置で決まる厚さの差で定義される境界連続度を計算する、請求項 18 に記載の超音波診断装置。

【請求項 24】

前記境界決定部が、内腔境界と外膜境界を決められた順序に基づいて決定する際に、

前記パターン類似度計算部は、他方の境界位置が決まっていない段階で類似度を計算する場合、一方の境界を固定し、他方の境界位置に対応した複数の厚さを有するテンプレート

に対して、類似度を計算し、前記計算した類似度の最大値、又は、平均値を、前記一方の境界の類似度とする、請求項 18 に記載の超音波診断装置。

【請求項 25】

前記境界決定部は、内腔境界を検出した後、前記内腔境界の下方に絞って、外膜境界を検出した場合と、外膜境界を検出した後、前記外膜境界の上方に絞って、内腔境界を検出した場合とで、それぞれの検出に用いた評価値を比較し、評価値の良い検出境界を最終的な境界として採用する、請求項 18 に記載の超音波診断装置。

【請求項 26】

前記内腔境界と外膜境界から内中膜の厚さを計算する I M T 計算部をさらに備えた、請求項 1 から 25 のいずれかに記載の超音波診断装置。

【請求項 27】

超音波を被検体に送信し、受信した前記被検体からのエコー信号に基づいて血管壁の内中膜の厚さを計測する方法であって、

前記エコー信号から血管壁に関する深さ方向のエコー強度分布を生成するステップと、
予め用意された、エコー強度分布の基準パターンを表すテンプレートデータに基づいて、境界検出に用いるテンプレートを生成するステップと、

前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するステップであって、前記テンプレートを前記深さ方向に変化させ、かつ、前記テンプレートの内中膜厚に対応するパターンを変化させて、変化ごとに前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するステップと、

前記変化ごとに計算された前記類似度に基づいて、内腔境界および外膜境界を決定するステップと、

決定された前記内腔境界および前記外膜境界から、内中膜の厚さを計算するステップとを包含する、内中膜の厚さを計測する方法。

【請求項 28】

超音波を被検体に送信し、受信した前記被検体からのエコー信号に基づいて血管壁の内中膜の厚さを計測する方法であって、

前記エコー信号から血管壁に関する深さ方向のエコー強度分布を生成するステップと、
予め用意された、エコー強度分布の基準パターンを表すテンプレートデータに基づいて、境界検出に用いるテンプレートを生成するステップと、

前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するステップであって、前記深さ方向の異なる位置に存在する境界の各候補の組み合わせについて、前記テンプレートの内中膜厚に対応するパターンを変化させて、変化ごとに前記テンプレートと前記強度分布との類似度を計算するステップと、

隣接する複数の音響線に関して定まる前記組み合わせについて、各音響線のエコー信号の強度値の差分に基づいて境界連続度を計算するステップと、

前記組み合わせについて、前記パターン類似度と前記境界連続度とを統合した評価値を生成するステップと、

前記統合した評価値に基づき、内腔境界と外膜境界を決定するステップと、

決定された前記内腔境界および前記外膜境界から、内中膜の厚さを計算するステップとを包含する、内中膜の厚さを計測する方法。

【手続補正 2】

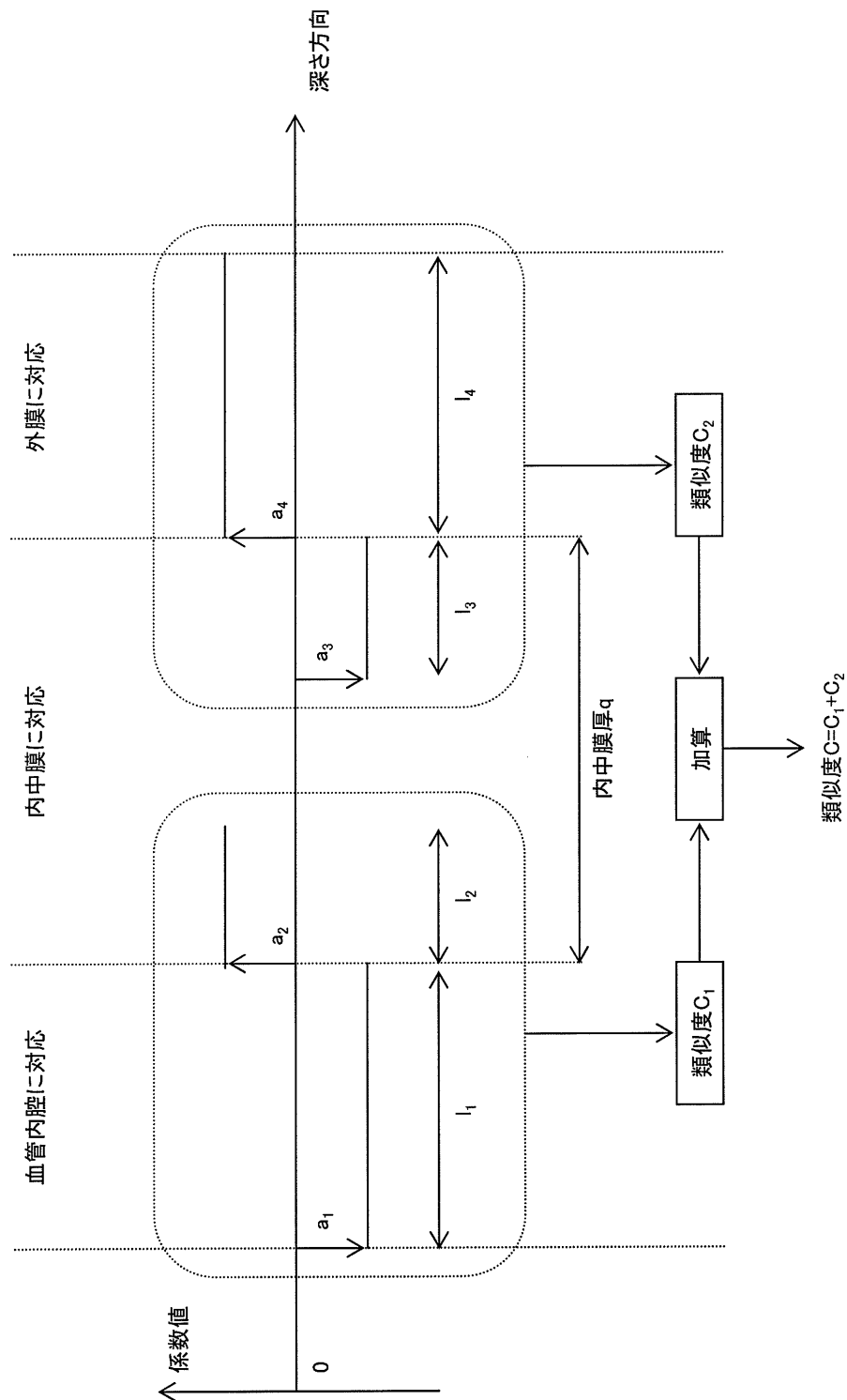
【補正対象書類名】図面

【補正対象項目名】図 12

【補正方法】変更

【補正の内容】

【図 1 2】



【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International application No. PCT/JP2010/006658												
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER A61B8/06(2006.01) i According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC														
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) A61B8/06 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2010 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2010 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2010 Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)														
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT <table border="1"> <thead> <tr> <th>Category*</th> <th>Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages</th> <th>Relevant to claim No.</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>X Y</td> <td>JP 2008-161220 A (Hitachi Medical Corp.), 17 July 2008 (17.07.2008), paragraphs [0010], [0095] (Family: none)</td> <td>1, 3-17, 26, 27 2, 18, 21-24, 28</td> </tr> <tr> <td>Y</td> <td>JP 2005-534462 A (Diagnostic Ultrasound Corp.), 17 November 2005 (17.11.2005), paragraph [0111] & US 2005/0228278 A1 & EP 1538986 A & WO 2004/012584 A2</td> <td>2, 18, 21-24, 28</td> </tr> <tr> <td>A</td> <td>WO 2008/023618 A1 (Tohoku University, Panasonic Corp.), 28 February 2008 (28.02.2008), entire text; all drawings & US 2010/0063391 A & WO 2008/023618 A1 & DE 112007001982 T</td> <td>1-28</td> </tr> </tbody> </table>			Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	X Y	JP 2008-161220 A (Hitachi Medical Corp.), 17 July 2008 (17.07.2008), paragraphs [0010], [0095] (Family: none)	1, 3-17, 26, 27 2, 18, 21-24, 28	Y	JP 2005-534462 A (Diagnostic Ultrasound Corp.), 17 November 2005 (17.11.2005), paragraph [0111] & US 2005/0228278 A1 & EP 1538986 A & WO 2004/012584 A2	2, 18, 21-24, 28	A	WO 2008/023618 A1 (Tohoku University, Panasonic Corp.), 28 February 2008 (28.02.2008), entire text; all drawings & US 2010/0063391 A & WO 2008/023618 A1 & DE 112007001982 T	1-28
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.												
X Y	JP 2008-161220 A (Hitachi Medical Corp.), 17 July 2008 (17.07.2008), paragraphs [0010], [0095] (Family: none)	1, 3-17, 26, 27 2, 18, 21-24, 28												
Y	JP 2005-534462 A (Diagnostic Ultrasound Corp.), 17 November 2005 (17.11.2005), paragraph [0111] & US 2005/0228278 A1 & EP 1538986 A & WO 2004/012584 A2	2, 18, 21-24, 28												
A	WO 2008/023618 A1 (Tohoku University, Panasonic Corp.), 28 February 2008 (28.02.2008), entire text; all drawings & US 2010/0063391 A & WO 2008/023618 A1 & DE 112007001982 T	1-28												
☒ Further documents are listed in the continuation of Box C. ☐ See patent family annex.														
<table border="0"> <tr> <td> * Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed </td> <td> "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family </td> </tr> </table>			* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family										
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family													
Date of the actual completion of the international search 30 November, 2010 (30.11.10)		Date of mailing of the international search report 11 January, 2011 (11.01.11)												
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer												
Facsimile No.		Telephone No.												

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2010/006658

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP 2008-168016 A (Fujifilm Corp.), 24 July 2008 (24.07.2008), entire text; all drawings & US 2008/0171939 A1 & EP 1943953 A2	1-28
A	JP 11-318896 A (Masao ITO, Yoshimitsu YAMAZAKI), 24 November 1999 (24.11.1999), entire text; all drawings & US 6132373 A & EP 958784 A1	1-28
A	WO 2005/002446 A1 (Matsushita Electric Industrial Co., Ltd.), 13 January 2005 (13.01.2005), entire text; all drawings & US 2008/0125651 A1 & WO 2005/002446 A1	1-28
A	JP 11-327 A (Toshiba Medical Systems Engineering Co., Ltd., Toshiba Corp.), 06 January 1999 (06.01.1999), entire text; all drawings (Family: none)	1-28
A	JP 2008-6188 A (Fujifilm Corp.), 17 January 2008 (17.01.2008), entire text; all drawings & US 2009/0279753 A1 & WO 2008/001928 A1	1-28
A	JP 2007-512862 A (Centre Hospitalier de L'universite de Montreal, Universite de Montreal), 24 May 2007 (24.05.2007), entire text; all drawings & US 2007/0165916 A1 & EP 1690230 A & WO 2005/048190 A1	1-28

国際調査報告		国際出願番号 PCT/JP2010/006658	
A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int.Cl. A61B8/06(2006.01)i			
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC)) Int.Cl. A61B8/06			
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 日本国実用新案公報 1922-1996年 日本国公開実用新案公報 1971-2010年 日本国実用新案登録公報 1996-2010年 日本国登録実用新案公報 1994-2010年			
国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)			
C. 関連すると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号	
X Y	JP 2008-161220 A (株式会社日立メディコ) 2008.07.17, 段落[0010], [0095] (ファミリーなし)	1, 3-17, 26, 27 2, 18, 21-24, 28	
Y	JP 2005-534462 A (ダイアグノスティック・アルトラサウンド・コーポレーション) 2005.11.17, 段落[0111] & US 2005/0228278 A1 & EP 1538986 A & WO 2004/012584 A2	2, 18, 21-24, 28	
A	WO 2008/023618 A1 (国立大学法人東北大学、パナソニック株式会社) 2008.02.28, 全文、全図 & US 2010/0063391 A & WO 2008/023618 A1	1-28	
☒ C欄の続きにも文献が列挙されている。 ☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。			
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献			
国際調査を完了した日 30.11.2010		国際調査報告の発送日 11.01.2011	
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		特許庁審査官 (権限のある職員) 川上 則明	2Q 3704
		電話番号 03-3581-1101 内線 3292	

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2 0 1 0 / 0 0 6 6 5 8
C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号
	& DE 112007001982 T	
A	JP 2008-168016 A (富士フイルム株式会社) 2008.07.24, 全文、全図 & US 2008/0171939 A1 & EP 1943953 A2	1-28
A	JP 11-318896 A (伊藤正男、山碕義光) 1999.11.24, 全文、全図 & US 6132373 A & EP 958784 A1	1-28
A	WO 2005/002446 A1 (松下電器産業株式会社) 2005.01.13, 全文、全図 & US 2008/0125651 A1 & WO 2005/002446 A1	1-28
A	JP 11-327 A (東芝医用システムエンジニアリング株式会社、株式会社東芝) 1999.01.06, 全文、全図 (ファミリーなし)	1-28
A	JP 2008-6188 A (富士フイルム株式会社) 2008.01.17, 全文、全図 & US 2009/0279753 A1 & WO 2008/001928 A1	1-28
A	JP 2007-512862 A (サントル・オスピタリエ・ドゥ・リュニヴェルシテ・ドゥ・モントリオール、ユニヴェルシテ・ドゥ・モントリオール) 2007.05.24, 全文、全図 & US 2007/0165916 A1 & EP 1690230 A & WO 2005/048190 A1	1-28

 フロントページの続き

(81)指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), EP(AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PE, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW

(72)発明者 福元 剛智
愛媛県東温市南方 2 1 3 1 番地 1 パナソニックヘルスケア株式会社内

(72)発明者 高木 一也
大阪府門真市大字門真 1 0 0 6 番地 パナソニック株式会社内

(72)発明者 鈴木 隆夫
愛媛県東温市南方 2 1 3 1 番地 1 パナソニックヘルスケア株式会社内

(72)発明者 川端 章裕
愛媛県東温市南方 2 1 3 1 番地 1 パナソニックヘルスケア株式会社内

Fターム(参考) 4C601 DD01 DD14 DD26 EE09 JB36 JB48 JB50 JC07 JC23 JC37
KK07 KK28

(注) この公表は、国際事務局(WIPO)により国際公開された公報を基に作成したものである。なおこの公表に係る日本語特許出願(日本語実用新案登録出願)の国際公開の効果は、特許法第184条の10第1項(実用新案法第48条の13第2項)により生ずるものであり、本掲載とは関係ありません。

专利名称(译)	用于测量内部介质和内部介质的厚度的超声波诊断设备和方法		
公开(公告)号	JPWO2011099102A1	公开(公告)日	2013-06-13
申请号	JP2011553664	申请日	2010-11-12
申请(专利权)人(译)	松下电器产业株式会社		
[标]发明人	福元剛智 高木一也 鈴木隆夫 川端章裕		
发明人	福元 剛智 高木 一也 鈴木 隆夫 川端 章裕		
IPC分类号	A61B8/08		
CPC分类号	A61B8/0858 A61B8/0891 G06T7/12 G06T7/62 G06T2207/10132 G06T2207/30048 G06T2207/30101		
FI分类号	A61B8/08		
F-TERM分类号	4C601/DD01 4C601/DD14 4C601/DD26 4C601/EE09 4C601/JB36 4C601/JB48 4C601/JB50 4C601/JC07 4C601/JC23 4C601/JC37 4C601/KK07 4C601/KK28		
代理人(译)	奥田诚治 Kajiya Bido 三宅明子		
优先权	2010027245 2010-02-10 JP		
其他公开文献	JP5532057B2		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

本发明涉及一种超声波诊断装置，该超声波诊断装置基于接收到的回波信号向身体发送超声波，并获取生物信息，并且包括：强度分布产生部，其基于该回波信号在血管壁的深度方向上产生回波强度分布。模板生成部分，基于预先提供的代表强度分布的参考图案的模板数据，生成用于检测边界的模板；图案相似度计算部分，其改变模板的深度和内-中膜厚度图案，以计算模板和强度分布之间的相似度。边界定义部分根据任何变化计算出的相似度来定义管腔和外膜边界。因此，确定内膜中膜厚度时无需依赖管腔和外膜侧的回声强度变化幅度。

