

(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2017-170165

(P2017-170165A)

(43) 公開日 平成29年9月28日(2017.9.28)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
A 6 1 B 1/00 (2006.01)	A 6 1 B 1/00 5 5 0	2 H 0 4 0
A 6 1 B 1/07 (2006.01)	A 6 1 B 1/07 7 3 0	4 C 1 6 1
G 0 2 B 23/24 (2006.01)	G 0 2 B 23/24 B	
G 0 2 B 23/26 (2006.01)	G 0 2 B 23/26 B	
	G 0 2 B 23/24 A	
審査請求 有 請求項の数 7 O L (全 19 頁) 最終頁に続く		

(21) 出願番号	特願2017-97334 (P2017-97334)	(71) 出願人	306037311 富士フイルム株式会社
(22) 出願日	平成29年5月16日 (2017. 5. 16)	(74) 代理人	110001988 特許業務法人小林国際特許事務所
(62) 分割の表示	特願2016-128828 (P2016-128828) の分割	(72) 発明者	森本 美範 神奈川県足柄上郡開成町宮台 7 9 8 番地 富士フイルム株式会社内
原出願日	平成24年3月28日 (2012. 3. 28)	(72) 発明者	井上 敏之 神奈川県足柄上郡開成町宮台 7 9 8 番地 富士フイルム株式会社内
		(72) 発明者	大橋 永治 神奈川県足柄上郡開成町宮台 7 9 8 番地 富士フイルム株式会社内

最終頁に続く

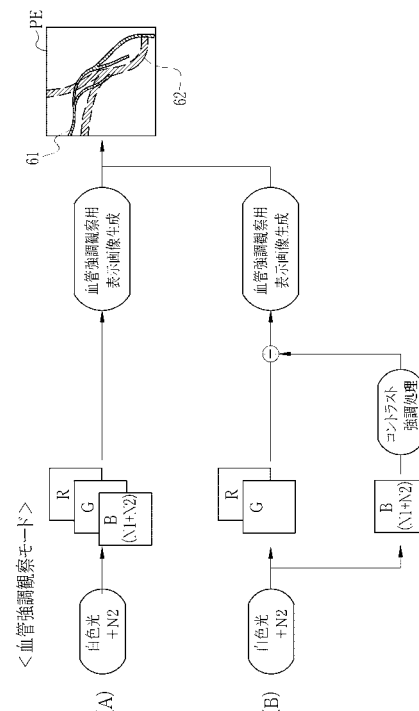
(54) 【発明の名称】 内視鏡システム

(57) 【要約】

【課題】ライトガイドの光透過特性が異なる内視鏡でも、観察画像における血管のコントラストを同様にする。

【解決手段】内視鏡システムは、第1及び第2の内視鏡を交換可能に接続する接続部と、第1及び第2の内視鏡から出力されたそれぞれの画像信号に対して画像処理を施す画像処理部とを備えている。第1及び第2の内視鏡は、血管情報観察用の光に対するライトガイドの光透過特性に差がある第1及び第2のライトガイドをそれぞれ内蔵している。血管強調観察モードにおいて、画像処理部は、接続部に接続された内視鏡が第1の内視鏡か第2の内視鏡かに応じて、画像処理について異なる処理を施す。

【選択図】 図 1 3



【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

生体内の観察部位を照明する照明光を導光するための第 1 及び第 2 ライトガイドであり、血管情報観察用の光に対する光透過率に差がある第 1 及び第 2 ライトガイドがそれぞれ内蔵された第 1 及び第 2 の内視鏡を交換可能に接続する接続部と、

前記接続部に接続された内視鏡の種類が前記第 1 及び第 2 の内視鏡のどちらであることを識別する内視鏡識別部と、

前記第 1 及び第 2 の内視鏡のそれぞれが出力する画像信号に対して画像処理を施す画像処理部とを備えており、血管強調観察モードにおいて、前記接続部に接続された内視鏡が前記第 1 の内視鏡か前記第 2 の内視鏡かに応じて、前記画像処理について異なる処理を施す画像処理部とを備えていることを特徴とする内視鏡システム。

10

【請求項 2】

前記血管情報観察用の光は、第 1 及び第 2 光の少なくとも 2 種類あり、2 種類のうち、前記光透過率に差があるのは少なくとも一方であることを特徴とする請求項 1 記載の内視鏡システム。

【請求項 3】

前記第 1 及び第 2 光のうち前記光透過率に相対的に大きな差があるのは前記第 2 光であり、

前記第 2 光は、波長が約 430 nm 以下の青色光であることを特徴とする請求項 2 記載の内視鏡システム。

20

【請求項 4】

前記青色光は、波長が約 410 ± 10 nm であることを特徴とする請求項 3 記載の内視鏡システム。

【請求項 5】

前記第 1 光は、波長が約 530 nm ~ 560 nm の波長域の緑色光を含むことを特徴とする請求項 3 又は 4 記載の内視鏡システム。

【請求項 6】

前記血管情報観察用の光は、半導体光源によって出力される光であることを特徴とする請求項 1 ~ 5 のいずれか 1 項に記載の内視鏡システム。

30

【請求項 7】

前記第 1 及び第 2 ライトガイドは、光ファイバをバンドル化したファイババンドルであることを特徴とする請求項 1 ~ 6 のいずれか 1 項に記載の内視鏡システム。

【発明の詳細な説明】**【技術分野】****【0001】**

本発明は、内視鏡で撮影した画像を処理する内視鏡システムに関するものである。

【背景技術】**【0002】**

医療分野において、内視鏡システムを用いた内視鏡診断が普及している。内視鏡システムは、生体内に挿入され先端に撮像素子や照明窓を配した挿入部を有する内視鏡と、内視鏡に光を供給する光源装置と、撮像素子が出力する画像信号を処理するプロセッサ装置（画像処理装置）とを備えている。内視鏡には、複数本の光ファイバからなるライトガイドが内蔵されており、光源装置から供給された光はライトガイドによって照明窓に導光されて観察部位に照射される。

40

【0003】

近年の内視鏡診断においては、白色光である通常光のもとで生体組織の表面の全体的な性状を観察する通常観察に加えて、特定の波長に制限された特殊光を用いた特殊光観察も行われるようになってきている。特殊光観察には各種のものがあるが、例えば、波長によって粘膜表層からの深達度が異なるという生体組織の光学特性を利用して、粘膜表層近くに存在する表層血管と、表層血管よりも深層にある中深層血管をそれぞれ強調して表示する血

50

管強調観察が知られている（例えば特許文献 1 及び特許文献 2 参照）。生体組織に発生する癌などの異常組織においては血管の状態が正常組織と異なるため、血管強調観察は、早期癌の発見などに有用性が認められている。

【0004】

血中ヘモグロビンの吸光係数は、波長依存性を有しており、波長が約 450 nm 以下の領域において急激に上昇し、青色領域の 405 nm 付近においてピークを有している。また、波長が 450 nm 以下と比較すると低い値ではあるが、緑色領域の波長が約 530 nm ~ 560 nm においてもピークを有している。吸光係数が大きな波長の光を観察部位に照射すると、血管では吸収が大きいので、血管とそれ以外の部分とのコントラストが高い像が得られる。そのため、特許文献 1 の内視鏡システムでは、波長が約 390 ~ 445 nm の波長領域の青色光を表層血管強調用に、波長が約 530 ~ 550 nm の波長領域の緑色光を中深層血管強調用に利用して、表層血管と中深層血管のそれぞれの血管を強調する血管強調画像を取得している。

10

【0005】

特許文献 1 に記載の内視鏡システムでは、キセノンランプなどの白色光源と、青色と緑色の波長域に対して光透過性を有する回転フィルタとを組み合わせることで青色光と緑色光を生成している。また、特許文献 1 には、内視鏡で色基準物体を撮影して、得られた色毎に画像信号のゲインを調節することにより色調のキャリブレーションを行う技術が開示されている（段落 0035、0036）。これによれば、内視鏡の機種に応じて光学系の透過特性に差がある場合においても、機種に関わらず適正な色調の画像を得ることができる。

20

【0006】

特許文献 2 に記載の内視鏡システムでは、青色光や緑色光を発する光源として、レーザーダイオード（LD）や LED などの半導体光源を用いている。青色光や緑色光の光量が大きいかほど血管のコントラストを高めることができる。半導体光源を利用すれば、特許文献 1 のキセノンランプと比較して高い出力が得られるため、高コントラストの画像を得やすい。

【先行技術文献】

【特許文献】

【0007】

【特許文献 1】特開 2005 - 131130 号公報

30

【特許文献 2】特開 2011 - 041758 号公報

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0008】

ところが、既存の内視鏡のライトガイドの光透過特性を調べたところ、図 17 に示すように、長波長領域と比較して短波長領域の光透過率が低く、特に、波長が約 430 nm 以下の青色領域において光透過率の落ち込みが激しいことが分かった。ライトガイドの光透過率が低いと、ライトガイドで導光されて観察部位に出射される出射光量も落ちるため、半導体光源の性能を活かしにくい。そのため、青色領域の光透過率を改善したライトガイドを有する改良型の内視鏡の開発が検討されている。

40

【0009】

改良型の内視鏡を開発する場合でも、既存の内視鏡を保有するユーザ（内視鏡検査を行う術者）の便宜を考えれば、改良型の内視鏡と既存の内視鏡のどちらも使用できるように、光源装置においては両者の互換性を確保することが望ましい。

【0010】

しかし、ライトガイドの光透過特性が異なると、内視鏡の機種によって出射光量が異なってしまう。通常観察であれば、青色～赤色に至る広い波長域の一部の明るさが低下するだけなので影響は少ないが、血管強調観察の場合は、青色光や緑色光といった単色光を利用するため、青色光の光透過率の低下は、主要な観察対象である表層血管のコントラストの低下を招くため影響が大きい。

50

【 0 0 1 1 】

特許文献 1、2 には、こうした課題やその解決策について明示も示唆もない。特許文献 1 には、内視鏡から画像信号を取得した画像処理装置において、色毎に画像信号のゲインを調節することにより色調のキャリブレーションを行う技術が開示されているが、ゲイン調節は、例えば青色の画像信号に対して 1 画面の中の明るい部分も暗い部分も含めて画面全体の明るさを上げる処理であるため、上記問題を解決することはできない。

【 0 0 1 2 】

本発明は、上記課題に鑑みてなされたもので、その目的は、ライトガイドの光学特性が異なる複数機種の内視鏡を使用して血管強調観察を行う場合でも、それぞれで撮影した観察画像において、同様の血管のコントラストが得られるようにすることにある。

10

【課題を解決するための手段】

【 0 0 1 3 】

本発明の内視鏡システムは、生体内の観察部位を照明する照明光を導光するための第 1 及び第 2 ライトガイドであり、血管情報観察用の光に対する光透過率に差がある第 1 及び第 2 ライトガイドがそれぞれ内蔵された第 1 及び第 2 の内視鏡を交換可能に接続する接続部と、接続部に接続された内視鏡の種類が第 1 及び第 2 の内視鏡のどちらであるかを識別する内視鏡識別部と、第 1 及び第 2 の内視鏡のそれぞれが出力する画像信号に対して画像処理を施す画像処理部であり、血管強調観察モードにおいて、接続部に接続された内視鏡が第 1 の内視鏡か第 2 の内視鏡かに応じて、画像処理について異なる処理を施す画像処理部とを備えている。

20

【 0 0 1 4 】

血管情報観察用の光は、第 1 及び第 2 光の少なくとも 2 種類あり、2 種類のうち、光透過率に差があるのは少なくとも一方であることが好ましい。

【 0 0 1 5 】

第 1 及び第 2 光のうち光透過率に相対的に大きな差があるのは第 2 光であり、第 2 光は、波長が約 430 nm 以下の青色光であることが好ましい。

【 0 0 1 6 】

青色光は、波長が約 410 ± 10 nm であることが好ましい。

【 0 0 1 7 】

第 1 光は、波長が約 530 nm ~ 560 nm の波長域の緑色光を含むことが好ましい。

30

【 0 0 1 8 】

血管情報観察用の光は、半導体光源によって出力される光であることが好ましい。

【 0 0 1 9 】

第 1 及び第 2 ライトガイドは、光ファイバをバンドル化したファイババンドルであることが好ましい。

【発明の効果】

【 0 0 2 0 】

本発明によれば、ライトガイドの光学特性が異なる複数機種の内視鏡を使用して血管強調観察を行う場合でも、それぞれで撮影した観察画像において、同様の血管のコントラストを得ることができる。

40

【図面の簡単な説明】

【 0 0 2 1 】

【図 1】本発明の内視鏡システムの外観図である。

【図 2】内視鏡の先端部の正面図である。

【図 3】内視鏡システムの電氣的構成を示すブロック図である。

【図 4】照明光の分光スペクトルを示すグラフである。

【図 5】ヘモグロビンの吸収スペクトルを示すグラフである。

【図 6】生体組織の散乱係数を示すグラフである。

【図 7】撮像素子のカラーマイクロフィルタの分光特性を示すグラフである。

【図 8】照明光の照射タイミング及び撮像タイミングを示す説明図である。

50

【図 9】内視鏡の機種を識別する構成の説明図である。

【図 10】ライトガイドの光透過特性を示すグラフである。

【図 11】駆動電流値と出射光量の関係を示すグラフである。

【図 12】通常観察モードにおける画像処理手順を示す説明図である。

【図 13】血管強調観察モードにおける画像処理手順を示す説明図である。

【図 14】コントラスト調整処理の説明図である。

【図 15】血管強調観察モードにおける画像処理手順を示すフローチャートである。

【図 16】血管強調用の光の別態様を示す説明図である。

【図 17】従来のライトガイドの光透過特性を示すグラフである。

【発明を実施するための形態】

10

【0022】

図 1 に示すように、本発明の第 1 実施形態の内視鏡システム 10 は、生体内の観察部位を撮像する内視鏡 11 と、撮像により得られた信号に基づいて観察部位の観察画像を生成するプロセッサ装置 12 と、観察部位を照射する光を内視鏡 11 に供給する光源装置 13 と、観察画像を表示するモニタ 14 とを備えている。プロセッサ装置 12 には、キーボードやマウスなどの操作入力部であるコンソール 15 が設けられている。

【0023】

内視鏡システム 10 は、白色光のもとで観察部位を観察するための通常観察モードと、特殊光を利用して観察部位に存在する血管を強調表示する血管強調観察モードを備えている。血管強調観察モードは、血管のパターンなどの性状を把握して、腫瘍の良悪鑑別などの診断を行うための特殊光観察モードであり、特殊光として、血中ヘモグロビンに対する吸光度が高い波長域の狭帯域光が利用される。

20

【0024】

内視鏡 11 は、被検者の消化管内に挿入される挿入部 16 と、挿入部 16 の基端部分に設けられた操作部 17 と、操作部 17 とプロセッサ装置 12 及び光源装置 13 との間を連結するユニバーサルコード 18 とを備えている。

【0025】

挿入部 16 は、先端から順に連設された、先端部 19、湾曲部 20、可撓管部 21 からなる。図 2 に示すように、先端部 19 の先端面には、観察部位に照明光を照射する照明窓 22、観察部位で反射した像光が入射する観察窓 23、観察窓 23 を洗浄するために送気・送水を行うための送気・送水ノズル 24、鉗子や電気メスといった処置具を突出させる鉗子出口 25 などが設けられている。観察窓 23 の奥には、撮像素子 44（図 3 参照）や結像用の光学系が内蔵されている。

30

【0026】

湾曲部 20 は、連結された複数の湾曲部からなり、操作部 17 のアングルノブ 26 を操作することにより、上下左右方向に湾曲動作する。湾曲部 20 が湾曲することにより、先端部 19 の向きが所望の方向に向けられる。可撓管部 21 は、食道や腸など曲がりくねった管道に挿入できるように可撓性を有している。挿入部 16 には、撮像素子 44 を駆動する駆動信号や撮像素子 44 が出力する画像信号を通信する通信ケーブルや、光源装置 13 から供給される照明光を照明窓 22 に導光するライトガイド 43（図 3 参照）が挿通されている。

40

【0027】

操作部 17 には、アングルノブ 26 の他、処置具を挿入するための鉗子口 27、送気・送水操作を行う送気・送水ボタン、静止画像を撮影するためのリリースボタンなどが設けられている。

【0028】

ユニバーサルコード 18 には、挿入部 16 から延設される通信ケーブルやライトガイド 43 が挿通されており、一端には、プロセッサ装置 12 および光源装置 13 側にコネクタ 28 が取り付けられている。コネクタ 28 は、通信用コネクタ 28a と光源用コネクタ 28b からなる複合タイプのコネクタである。通信用コネクタ 28a には通信ケーブルの一

50

端が配設されており、通信用コネクタ 28 a はプロセッサ装置 12 のレセプタクルコネクタ 42 a (図 3 参照) に着脱自在に接続される。光源用コネクタ 28 b にはライトガイド 43 の入射端が配設されており、光源用コネクタ 28 b は光源装置 13 のレセプタクルコネクタ 42 b (図 3 参照) に着脱自在に接続される。

【0029】

図 3 に示すように、光源装置 13 は、それぞれ発光波長が異なる 2 種類の第 1 及び第 2 の光源モジュール 31、32 と、これらを駆動制御する光源制御部 34 とを備えている。光源制御部 34 は、光源装置 13 の各部の駆動タイミングや同期タイミングなどの制御を行う。

【0030】

第 1 及び第 2 光源モジュール 31、32 は、特定の波長域の狭帯域光をそれぞれ発光するレーザダイオード LD1、LD2 を有している。図 4 に示すように、レーザダイオード LD1 は、青色領域において、例えば波長域が $440 \pm 10 \text{ nm}$ に制限され、中心波長が 445 nm の狭帯域光 N1 を発光する。レーザダイオード LD2 は、青色領域において、例えば波長域が $410 \pm 10 \text{ nm}$ に制限され、中心波長が 405 nm の狭帯域光である狭帯域光 N2 を発光する。レーザダイオード LD1、LD2 としては、InGaIn 系、InGaAs 系、GaAs 系のものを用いることができる。また、レーザダイオード LD1、LD2 としては、高出力化が可能なストライプ幅 (導波路の幅) が広いブロードエリア型のレーザダイオードが好ましい。

【0031】

第 1 光源モジュール 31 は、通常観察用の白色光を発する光源である。第 1 光源モジュール 31 は、レーザダイオード LD1 に加えて、蛍光体 36 を有している。図 4 に示すように、蛍光体 36 は、レーザダイオード LD1 が発する 445 nm の青色領域の狭帯域光 N1 によって励起されて、緑色領域から赤色領域に渡る波長域の蛍光 FL を発光する。蛍光体 36 は、狭帯域光 N1 の一部を吸収して蛍光 FL を発光するとともに、残りの狭帯域光 N1 を透過させる。蛍光体 36 を透過する狭帯域光 N1 は、蛍光体 36 によって拡散される。透過する狭帯域光 N1 と励起される蛍光 FL によって白色光が生成される。蛍光体 36 としては、例えば、YAG 系、BAM (BGMGA₁₀O₁₇) 系等の蛍光体が使用される。第 1 光源モジュール 31 は、白色光の光量が多くなるように 2 個設けられている。

【0032】

第 2 光源モジュール 32 は、表層血管強調用の光源である。血中ヘモグロビンの吸光スペクトルを表す図 5 において、血液のヘモグロビンの吸光係数 μ_a は、波長依存性を有しており、波長が 450 nm 以下の領域において急激に上昇し、 405 nm 付近においてピークを有している。また、波長が 450 nm 以下と比較すると低い値ではあるが、波長が $530 \text{ nm} \sim 560 \text{ nm}$ においてもピークを有している。吸光係数 μ_a が大きな波長の光を観察部位に照射すると、血管においては吸収が大きいので、血管とそれ以外の部分とのコントラストが大きな像が得られる。図 5 において、吸光スペクトル Hb は酸素と結合していない還元ヘモグロビンの吸光スペクトルを示し、吸光スペクトル HbO₂ は、酸素と結合した酸化ヘモグロビンの吸光スペクトルを示す。

【0033】

また、図 6 に示すように、生体組織の光の散乱特性にも波長依存性があり、短波長になるほど散乱係数 μ_s は大きくなる。散乱は生体組織内への光の深達度に影響する。すなわち、散乱が大きいほど、生体組織の粘膜表層付近で反射される光が多く、中深層に到達する光が少ない。そのため、短波長であるほど深達度は低く、長波長になるほど深達度は高い。こうしたヘモグロビンの吸光特性と生体組織の光の散乱特性を鑑みて、血管強調用の光の波長が選択される。

【0034】

第 2 光源モジュール 32 が発する 405 nm の狭帯域光 N2 は、深達度が低いので、表層血管による吸収が大きいので、表層血管強調用の光として用いられる。狭帯域光 N2 を用いることにより、観察画像において表層血管を高コントラストで描出することができる

10

20

30

40

50

。また、中深層血管強調用の光としては、第1光源モジュール31が発する白色光の緑色成分が用いられる。図5に示す吸光スペクトルにおいて、450nm以下の青色領域と比較して、530nm～560nmの緑色領域においては、吸光係数は緩やかに変化するため、中深層血管強調用の光は、青色領域ほど狭帯域であることは要求されない。そのため、後述するように、撮像素子44のG色のマイクロカラーフィルタによって白色光から色分離した緑色成分が用いられる。

【0035】

光源制御部34は、ドライバ37を介してレーザダイオードLD1、LD2の点灯、消灯、光量の制御を行う。具体的には、光源制御部34は、レーザダイオードLD1、LD2に対して駆動パルスを与えることにより、点灯させる。そして、駆動パルスのデューティ比を制御するPWM制御を行うことにより、駆動電流値を変化させて出力（発光量）を制御する。駆動電流値の制御は、駆動パルスの振幅を変えるPAM制御などでもよい。

10

【0036】

第1及び第2光源モジュール31、32の光路の下流側には、分岐型ライトガイド41が設けられている。分岐型ライトガイド41は、第1及び第2光源モジュール31、32の光路を1つの光路に統合する光路統合部である。内視鏡11のライトガイド43の入射端は1つであるため、分岐型ライトガイド41によって、第1及び第2光源モジュール31、32の光を内視鏡11に供給する前段において、各モジュール31、32の光の光路が統合される。分岐型ライトガイド41は、入射端が複数に分岐した分岐部41a～41cを有し、各分岐部41a～41cから入射した光を、1つの出射端41eから出射する。

20

【0037】

2つの第1光源モジュール31はそれぞれ、分岐型ライトガイド41の分岐部41a、41bの入射面と対向するように配置され、第2光源モジュール32は、分岐部41cの入射面と対向するように配置される。

【0038】

分岐型ライトガイド41の出射端41eは、内視鏡11のコネクタ28bが接続されるレセプタクルコネクタ42bの近くに配置されている。出射端41eには、光束の断面内の光量分布を均一化するホモジナイザ50が設けられており、分岐型ライトガイド41に入射した第1及び第2の光源モジュール31、32の光は、ホモジナイザ50を経由して、コネクタ28bに配された内視鏡11のライトガイド43に供給される。

30

【0039】

内視鏡11は、ライトガイド43、撮像素子44、アナログ処理回路45（AFE：Analog Front End）、撮像制御部46を備えている。ライトガイド43は複数本の光ファイバをバンドル化したファイババンドルであり、コネクタ28が光源装置13に接続されたときに、ライトガイド43の入射端が光源装置13のホモジナイザ50の出射端と対向する。ライトガイド43の出射端は、2つの照明窓22に光が導光されるように、照明窓22の前段で2本に分岐している。

【0040】

照明窓22の奥には、照射レンズ48が配置されている。光源装置13から供給された光はライトガイド43により照射レンズ48に導光されて照明窓22から観察部位に向けて照射される。照射レンズ48は凹レンズからなり、ライトガイド43から出射する光の発散角を広げる。これにより、観察部位の広い範囲に照明光が照射される。

40

【0041】

観察窓23の奥には、対物光学系51と撮像素子44が配置されている。観察部位で反射した像光は、観察窓23を通して対物光学系51に入射し、対物光学系51によって撮像素子44の撮像面44aに結像される。

【0042】

撮像素子44は、CCDイメージセンサやCMOSイメージセンサなどからなり、フォトダイオードなどの画素を構成する複数の光電変換素子がマトリックスに配列された撮像

50

面 4 4 a を有している。撮像素子 4 4 は、撮像面 4 4 a で受光した光を光電変換して、各画素においてそれぞれの受光量に応じた信号電荷を蓄積する。信号電荷はアンプによって電圧信号に変換されて読み出される。電圧信号は画像信号として撮像素子 4 4 から出力されて、画像信号は A F E 4 5 に送られる。

【 0 0 4 3 】

撮像素子 4 4 は、カラー撮像素子であり、撮像面 4 4 a には、図 7 に示すような分光特性を有する B、G、R の 3 色のマイクロカラーフィルタが各画素に割り当てられている。マイクロカラーフィルタによって、第 1 光源モジュール 3 1 が発光する白色光が B、G、R の 3 色に分光される。マイクロカラーフィルタの配列は例えばベイヤー配列である。

【 0 0 4 4 】

図 8 に示すように、通常観察モードにおいては、撮像素子 4 4 は、1 フレームの取得期間内で、信号電荷を蓄積する蓄積動作と、蓄積した信号電荷を読み出す読み出し動作が行なわれる。図 8 (A) に示すように、通常観察モードにおいては、蓄積タイミングに合わせてレーザダイオード L D 1 が点灯し、照明光として狭帯域光 N 1 と蛍光 F L とからなる白色光が観察部位に照射され、その反射光が撮像素子 4 4 に入射する。撮像素子 4 4 において、白色光はマイクロカラーフィルタで色分離されて、狭帯域光 N 1 に対応する反射光を B 画素が受光し、蛍光 F L の中の G 成分を G 画素が、蛍光 F L の中の R 成分に対応する反射光を R 画素が受光する。撮像素子 4 4 は、読み出しタイミングに合わせて、B、G、R の各画素の画素値が混在した 1 フレーム分の画像信号 B、G、R をフレームレートに従って順次出力する。こうした撮像動作は、通常観察モードに設定されている間、繰り返される。

【 0 0 4 5 】

血管強調観察モードにおいては、図 8 (B) に示すように、蓄積タイミングに合わせて第 1 光源モジュール 3 1 に加えて、第 2 光源モジュール 3 2 が点灯する。第 1 光源モジュール 3 1 が点灯すると、通常観察モードと同様に、照明光として狭帯域光 N 1 と蛍光 F L とからなる白色光 (N 1 + F L) が観察部位に照射される。第 2 光源モジュール 3 2 が点灯すると、白色光 (N 1 + F L) に、狭帯域光 N 2 が追加されて、これらが照明光として観察部位に照射される。

【 0 0 4 6 】

通常観察モードと同様に、白色光に狭帯域光 N 2 が追加された照明光は、撮像素子 4 4 の B、G、R のマイクロカラーフィルタで分光される。撮像素子 4 4 において、B 画素は、狭帯域光 N 1 に加えて、狭帯域光 N 2 を受光する。G 画素は、蛍光 F L の G 成分を受光する。R 画素は、蛍光 F L の R 成分を受光する。血管強調観察モードにおいても、撮像素子 4 4 は、読み出しタイミングに合わせて、画像信号 B、G、R をフレームレートに従って順次出力する。こうした撮像動作は、血管強調観察モードに設定されている間、繰り返される。

【 0 0 4 7 】

図 3 において、A F E 4 5 は、相関二重サンプリング回路 (C D S)、自動ゲイン制御回路 (A G C)、及びアナログ / デジタル変換器 (A / D) (いずれも図示省略) から構成されている。C D S は、撮像素子 4 4 からのアナログの画像信号に対して相関二重サンプリング処理を施し、信号電荷のリセットに起因するノイズを除去する。A G C は、C D S によりノイズが除去された画像信号を増幅する。A / D は、A G C で増幅された画像信号を、所定のビット数に応じた階調値を持つデジタルな画像信号に変換してプロセッサ装置 1 2 に入力する。

【 0 0 4 8 】

撮像制御部 4 6 は、プロセッサ装置 1 2 内のコントローラ 5 6 に接続されており、コントローラ 5 6 から入力されるベースクロック信号に同期して、撮像素子 4 4 に対して駆動信号を入力する。撮像素子 4 4 は、撮像制御部 4 6 からの駆動信号に基づいて、所定のフレームレートで画像信号を A F E 4 5 に出力する。

【 0 0 4 9 】

10

20

30

40

50

I Dメモリ 47は、内視鏡 11の機種及び個体を識別するための識別情報である内視鏡 I Dが記憶された記憶部であり、例えば E E P R O M やフラッシュメモリなどの不揮発性メモリからなる。内視鏡 I Dは、コネクタ 28aを通じてプロセッサ装置 12に出力される。もちろん、I Dメモリ 47としては、無線で情報送信が可能な R F I D タグなどを利用してもよい。

【0050】

図 9に示すように、内視鏡システム 10は、複数種類の内視鏡 11A、11Bを使用することが可能である。内視鏡 11Bは、ライトガイド 43Bを有する既存の内視鏡であり、内視鏡 11Aは、ライトガイド 43Bに対して光透過特性が改善されたライトガイド 43Aを有する改良型の内視鏡である。

10

【0051】

図 10に示すように、ライトガイド 43Bの光透過特性 Bは、波長が 430nm以下の青色領域、特に約 410nm付近において光透過率が落ち込んでいる。これに対して、ライトガイド 43Aの光透過特性 Aは、ライトガイド 43Bと比較して、主として青色領域における光透過率が向上している。

【0052】

光透過特性 A、Bを比較すると、青色領域におけるそれぞれの光透過率 T_{A2} 、 T_{B2} の差 d_2 は大きく、青色領域に対して波長が長い緑色領域の光透過率 T_{A1} 、 T_{B1} の差 d_1 は小さい。そのため、内視鏡 11A、11Bに対して光源装置 13から供給する光の出力と、各内視鏡 11A、11Bのライトガイド 43A、43Bで導光されてそれぞれの照明窓 22から観察部位に出射される出射光量との関係は、図 11に示すようになる。

20

【0053】

図 11において、駆動電流値は、レーザダイオード L D 1、L D 2を駆動するための電流値であり、第 1光源モジュール 31、32のそれぞれの光の出力と対応する。グラフ G A、G Bは、内視鏡 11A、11Bを使用する場合における、第 1光源モジュール 31が発する白色光の G 成分の出力と、出射光量との関係であり、グラフ N 2 A、N 2 Bは、第 2光源モジュール 32の出力と、出射光量との関係である。

【0054】

グラフ G A、G Bに示すように、第 1光源モジュール 31が発する白色光の G 成分については、それに対応する、ライトガイド 43A、43Bの光透過率 T_{A1} 、 T_{B1} の差 Δ_1 が小さいため、第 1光源モジュール 31の出力が同じ場合には、出射光量の差も小さい。これに対して、グラフ N 2 A、N 2 Bに示すように、第 2光源モジュール 32が発する狭帯域光 N 2については、ライトガイド 43A、43Bの光透過率 T_{A2} 、 T_{B2} の差 Δ_1 が大きいいため、第 2光源モジュール 32の出力が同じ場合には、出射光量の差も大きい。ライトガイド 43Bの光透過率 T_{B2} は、ライトガイド 43Aの光透過率 T_{A2} の約半分程度であるため、出射光量も半分程度に落ち込む。

30

【0055】

図 3及び図 9において、プロセッサ装置 12は、コントローラ 56の他、D S P (Digital Signal Processor) 57、画像処理部 58と、フレームメモリ 59と、表示制御回路 60を備えている。コントローラ 56は、C P U、制御プログラムや制御に必要な設定データを記憶する R O M、プログラムをロードして作業メモリとして機能する R A M などとなり、C P Uが制御プログラムを実行することにより、プロセッサ装置 12の各部を制御する。

40

【0056】

コントローラ 56内の R O Mには、内視鏡 I Dと内視鏡 11A、11Bのいずれかを表す機種情報との対応関係を記憶した機種テーブル (T B L) 56aが格納されている。コントローラ 56は、機種テーブル 56aを参照して識別した機種情報を画像処理部 58に送信する。内視鏡 11A、11Bは、それぞれのライトガイド 43A、43Bの光透過特性が異なるため、後述するように画像処理部 58は、機種情報に応じて画像処理の内容を変更する。

50

【 0 0 5 7 】

D S P 5 7 は、撮像素子 4 4 が出力する画像信号を取得する。D S P 5 7 は、B、G、R の各画素に対応する信号が混在した画像信号を、B、G、R の画像信号に分離し、各色の画像信号に対して画素補間処理を行う。この他、D S P 5 7 は、ガンマ補正や、B、G、R の各画像信号に対してホワイトバランス補正などの信号処理を施す。

【 0 0 5 8 】

また、D S P 5 7 は、画像信号 B、G、R に基づいて露出値を算出して、画像全体の光量が不足している場合（露出アンダー）には照明光の光量上げるように、光量が高すぎる場合（露出オーバー）には照明光の光量を下げるように、コントローラ 5 6 を介して光源装置 1 3 に対して露出制御信号を送信する。

10

【 0 0 5 9 】

フレームメモリ 5 9 は、D S P 5 7 が出力する画像データや、画像処理部 5 8 が処理した処理済みのデータを記憶する。表示制御回路 6 0 は、フレームメモリ 5 9 から画像処理済みの画像データを読み出して、コンポジット信号やコンポーネント信号などのビデオ信号に変換してモニタ 1 4 に出力する。

【 0 0 6 0 】

図 1 2 に示すように、通常観察モードにおいては、画像処理部 5 8 は、D S P 5 7 によって B、G、R の各色に色分離された画像信号 B、G、R に基づいて、通常観察用の表示画像（観察画像 P）を生成する。生成された観察画像 P はモニタ 1 4 に出力される。画像処理部 5 8 は、フレームメモリ 5 9 内の画像信号 B、G、R が更新される毎に、表示画像を更新する。観察画像 P では、粘膜、表層血管 6 1 及び中深層血管 6 2 などの観察部位の全体的な性状がフルカラーで表示される。

20

【 0 0 6 1 】

通常観察モードにおいては、第 1 光源モジュール 3 1 が出力する白色光（N 1 + F L）が観察部位に照射されて撮影が行われる。白色光に関してはライトガイド 4 3 A、4 3 B の光透過特性に大きな違いはないため、画像処理部 5 8 は、内視鏡 1 1 A、1 1 B から出力される画像信号のどちらに対しても同じ内容の画像処理を行う。

【 0 0 6 2 】

図 1 3 に示すように、血管強調観察モードにおいては、画像処理部 5 8 は、画像信号 B、G、R に基づいて、血管強調観察用の表示画像を生成する。血管強調観察モードにおける画像信号 B には、白色光の B 成分（狭帯域光 N 1 と蛍光 F L の一部を含む）に加えて、狭帯域光 N 2 の情報が含まれているため、表層血管が高コントラストで描出される。癌などの病変においては、正常組織と比較して、表層血管の密集度が高くなる傾向があるなど血管のパターンに特徴があるため、腫瘍の良悪鑑別を目的とする血管強調観察においては、表層血管が鮮明に描出されることが好ましい。また、画像信号 G には、中深層血管の情報が多く含まれているため、画像信号 G に対しては輪郭強調処理などが施されて中深層血管が強調される。

30

【 0 0 6 3 】

血管強調観察用の表示画像は、通常観察用と同様に、三色の画像信号 B、G、R に基づいて生成されるため観察部位をフルカラーで表示することが可能となるが、血管強調観察モードにおける画像信号 B は、通常観察モードにおける画像信号 B と比較すると、青色の濃度が高い。そのため、血管強調観察用の表示画像を生成する場合には、通常観察用の表示画像と同様の色味になるように色補正が行われる。画像処理部 5 8 は、フレームメモリ 5 9 内の画像信号 B、G、R が更新される毎に、血管強調観察用の表示画像（観察画像 P E）を生成する。観察画像 P E では、観察画像 P と同様に観察部位がフルカラーで表示されるが、観察画像 P と比較して、表層血管 6 1 と中深層血管 6 2 が高コントラストで描出されて強調表示される。

40

【 0 0 6 4 】

血管強調観察モードにおいては、白色光に加えて、第 2 光源モジュール 3 2 が出力する狭帯域光 N 2 が観察部位に照射されて撮影が行われる。狭帯域光 N 2 に関してはライトガ

50

イド 4 3 A、4 3 B の光透過特性に大きな違いがあるため（図 1 2 参照）、画像処理部 5 8 は、画像信号の出力元が、内視鏡 1 1 A であるか内視鏡 1 1 B であるかに応じて画像処理の内容を変更する。

【0065】

図 1 3（A）に示すように、狭帯域光 N 2 に対する光透過率が高い内視鏡 1 1 A から出力された画像信号に対しては、上述の画像処理が行われる。これに対して、図 1 2（B）に示すように、狭帯域光 N 2 に対する光透過率が低い内視鏡 1 1 B から出力された画像信号に対しては、画像処理部 5 8 は、内視鏡 1 1 A に対する画像処理に加えてコントラスト強調処理を施す。狭帯域光 N 2 に対応する画像信号は、青色の画像信号 B であるため、コントラスト強調処理は、画像信号 B に対して実行される。

10

【0066】

図 1 4 に示すように、画像処理部 5 8 は、コントラスト調整処理を行う際に、画像信号 B について、濃度ヒストグラムを求める。周知のように、濃度ヒストグラムは、横軸に画素値（輝度値）を、縦軸に頻度を取ったグラフである。画像信号 B に対応する画像 P B には、表層血管 6 1 と中深層血管 6 2 が描出されている。

【0067】

狭帯域光 N 2 は、ヘモグロビンの吸光係数が高い 4 0 5 n m の波長域を持つため、表層血管 6 1、中深層血管 6 2 の領域では、反射光量が小さく、画素値も低い。一方、血管が存在しない領域はヘモグロビンによる吸収が無いいため、反射光量が大きく、画素値が高い。そのため、画像 P B において、表層血管 6 1、中深層血管 6 2 は、その周辺の血管が存在しない領域と比較して、濃度が高い。

20

【0068】

また、狭帯域光 N 2 は青色領域の波長域を持つため、散乱が強く深達度が低いため、中深層血管 6 2 まで到達する光量は少なく、表層血管 6 1 における吸収が多い。画像 P B においては、中深層血管 6 2 と比べて、表層血管 6 1 の濃度が高く描出される。画像 P B の濃度ヒストグラムは、濃度が高い順（画素値が低い順）に、表層血管 6 1 のピーク a、中深層血管 6 2 のピーク b、血管が存在しない粘膜のピーク c の 3 つのピークを持つ。

【0069】

内視鏡 1 1 B が出力する画像信号 B は、内視鏡 1 1 A と比較すると、狭帯域光 N 2 の光量が少ない。これは、濃度ヒストグラムにおいては、画素値の最大値（max）と最小値（min）の幅であるダイナミックレンジ D R の違いとして現れる。内視鏡 1 1 B で得られた画像 P B のダイナミックレンジ D R は、内視鏡 1 1 A で得られた画像 P B のダイナミックレンジ D R よりも狭い。

30

【0070】

画像処理部 5 8 は、ROM などの内部メモリを有しており、内部メモリには、階調補正テーブル 5 8 a が記憶されている。階調補正テーブル 5 8 a は、横軸が入力値を、縦軸が出力値を表し、入力値と出力値の対応関係を示す階調補正カーブを有している。コントラストを上げるためには、処理前の原画像において濃度が低い部分は、濃度がより低く、濃度が高い部分はより高くなるようにすればよいので、画像処理部 5 8 は、コントラスト強調処理として、図 1 4 に示す略 S 字形状の階調補正カーブに基づいて階調補正を行って、画像 P B のダイナミックレンジ D R を広げる。これにより、血管領域と血管が存在しない領域の濃度差が広がって、血管のコントラストが向上する。画像 P B には、表層血管 6 1 の情報が多く含まれているので、特に表層血管 6 1 のコントラストが向上する。

40

【0071】

こうしたコントラスト強調処理を施すことで、内視鏡 1 1 B が出力する画像信号 B において、表層血管のコントラストが向上する。これにより、内視鏡 1 1 B における狭帯域光 N 2 の不足分が補償される。

【0072】

なお、本例においては、血管強調観察用の表示画像を生成する方式として、三色の画像信号 B、G、R を用いてフルカラー画像を生成しているが、この方式以外でもよく、例え

50

ば、画像信号 R を使わずに、画像信号 B、G の二色のみで生成して、画像信号 B をモニタ 14 の B チャンネル及び G チャンネルに、画像信号 G に対応する信号をモニタ 14 の R チャンネルに割り当てる方式など、観察部位を疑似カラーで表示する方式を採用してもよい。

【0073】

以下、上記構成による作用について、図 15 のフローチャートを参照しながら説明する。内視鏡診断を行う場合には、内視鏡 11 をプロセッサ装置 12 と光源装置 13 にコネクタ 28 を接続し、プロセッサ装置 12 と光源装置 13 の電源を入れて、電子内視鏡システム 10 を起動する。

【0074】

10

内視鏡 11 の挿入部 16 を被検者の消化管内に挿入して、消化管内の観察が開始される。通常観察モードでは、図 8 (A) に示すように、第 1 光源モジュール 31 が点灯する。レーザダイオード LD1 が発する狭帯域光 N1 と、蛍光体 36 が発する蛍光 FL とが混合された白色光が内視鏡 11 に供給される。供給された光はライトガイド 43 を通じて照明窓 22 に導光されて観察部位に照射される。

【0075】

図 8 (A) 及び図 12 に示すように、白色光 (N1 + FL) を照射中に撮像素子 44 によって観察部位が撮像されて、DSP57 によって B、G、R の画像信号が生成される。通常観察モードにおいては、画像処理部 58 は、B、G、R の画像信号に基づいて、通常観察用の表示画像を生成する。表示制御回路 60 は、生成された表示画像をビデオ信号に変換して観察画像 P をモニタ 14 に表示する。通常観察モードにおいては、こうした処理が繰り返される。

20

【0076】

通常観察モードでは、第 1 光源モジュール 31 が発光する白色光のみが照明光として使用される。白色光の光透過率については、内視鏡 11 A のライトガイド 43 A と内視鏡 11 B のライトガイド 43 B のどちらにおいても差が小さいので、画像処理部 58 は、画像信号の出力元を区別せずに、どちらに対しても同じ画像処理を施す。内視鏡 11 A 又は内視鏡 11 B のどちらが使用されている場合でも、同じような観察画像が得られるので、術者は、内視鏡 11 A、内視鏡 11 B のどちらでも問題なく利用することができる。

【0077】

30

血管強調観察を行う場合には、コンソール 15 によってモード切り換え操作が行われて、プロセッサ装置 12 が血管強調観察モードに設定される。図 15 に示すように、血管強調観察モードでは、まず、光源制御部 34 は、プロセッサ装置 12 を経由して、内視鏡 11 の ID メモリ 47 から内視鏡 ID を取得する (S101)。コントローラ 56 は、取得した内視鏡 ID に基づいて、接続された内視鏡 11 が内視鏡 11 A か内視鏡 11 B のいずれかであるかを識別して (S102)、機種情報を画像処理部 58 に送信する。

【0078】

画像処理部 58 は、機種情報に応じて画像処理の内容を変更する (S103)。機種情報が内視鏡 11 A の場合には、図 13 (A) に示すように、画像信号 B、G、R に基づいて画像処理を施して表示画像を生成する。機種情報が内視鏡 11 B の場合には、図 13 (B) に示すように、画像信号 B に対してコントラスト調整処理を施す (S104)。そして、処理済みの画像信号 B と、画像信号 G、R に基づいて表示画像を生成する。これにより、内視鏡 11 A、11 B のどちらを使用した場合でも、同様の観察画像 PE が得られる。こうした処理が、血管強調観察モードが終了するまでの間繰り返される (S105)。

40

【0079】

上記実施形態では、血管強調観察モードの光源として、波長が 405 nm の狭帯域光 N2 を発する光源 (第 2 光源モジュール 32) と、白色光原 (第 1 光源モジュール 31) を用い、表層血管強調用に狭帯域光 N2 を、中深層血管強調用に白色光の G 成分を利用する例で説明したが、図 16 に示すように、白色光源の代わりに又はそれに加えて、中深層血管強調用の狭帯域光 N3 (波長が約 530 ~ 560 nm の緑色狭帯域光) を発する光源を

50

用いてもよい。

【0080】

また、白色光源として、青色の励起光を発する発光素子と黄色の蛍光を発する蛍光体とからなる光源を例に説明したが、白色光源としては、青色の励起光を発する発光素子と赤色の発光素子の2つの発光素子と、緑色の蛍光を発する蛍光体とから構成してもよいし、蛍光体を使用せずに、青色、緑色、赤色の3色の発光素子から構成してもよい。

【0081】

上記実施形態では、血管情報観察として血管強調観察を例に説明したが、血管情報観察には、血管強調観察以外にも、血液の酸素飽和度を算出してこれを画像化して観察する酸素飽和度観察などがある。本発明は、酸素飽和度観察に適用することもできる。

10

【0082】

酸素飽和度観察における照明光としては、例えば、波長が445nmや473nmの光のように、酸化ヘモグロビンと還元ヘモグロビンの吸光係数に差がある光と、波長が405nmの光のように酸化ヘモグロビンと還元ヘモグロビンの吸光係数が同じ等吸収点の光が利用される。そして、各波長で取得された複数の画像間で演算を行って酸素飽和度が算出される。画像間演算においては、各波長の光の出射光量の比率が所定の比率に保たれることを前提として、演算に使用する係数などが設定される。そのため、内視鏡の機種によって出射光量の比率が変化することは好ましくない。そこで、内視鏡11Bにおける狭帯域光N2(405nm)の光量低下分を補償するコントラスト強調処理を施すことにより、画像間演算の精度を向上させることができる。

20

【0083】

また、酸素飽和度観察では、1例として波長が異なる3種類以上の光を利用するが、血管強調観察においても、青色光と緑色光に加えて、より深層の血管を強調するためにより波長が長い赤色光を使用するというように3種類以上の光を利用する場合もある。3種類以上の光を利用する場合に本発明を適用してもよい。

【0084】

上記実施形態では、複数機種の内視鏡として、既存の内視鏡と青色領域のライトガイドの光透過特性が改善された改良型内視鏡を例に説明したが、既存の内視鏡と改良型内視鏡は1例である。これに限らず、本発明において、複数機種の内視鏡は、血管情報観察用の2種類の光のうち少なくとも一方に対する光透過率が異なるライトガイドが内蔵された複数の内視鏡であればよい。

30

【0085】

上記実施形態では、半導体光源としてレーザダイオードを例に説明したが、LEDなど他の半導体光源でもよい。また、本発明は、キセノンランプやハロゲンランプなど、青色～赤色までの広い波長域を有する白色光を発する白色光源と、狭帯域光N2など特定の波長域に透過性を有する回転フィルタとを組み合わせ、血管情報観察用の光を生成する内視鏡システムに適用することもできる。

【0086】

ただし、キセノンランプやハロゲンランプなどが発する白色光の分光スペクトルにおいては、狭帯域光N2(波長が約405nm)のように紫外領域に近い波長域の光強度は相対的に低い場合が多い。そのため、狭帯域光N2を使用した血管情報観察を行う場合には、半導体光源を使用することが好ましく、本発明は、このような半導体光源を用いた場合に特に有効である。

40

【0087】

また、上記実施形態では、青色領域の狭帯域光N2に対応する画像信号Bに対してコントラスト強調処理を行う例で説明したが、緑色領域など、ライトガイドの光透過率が青色領域以外の波長域で低下する場合には、その波長域に対する画像信号に対してコントラスト強調処理を実行してもよい。また、ライトガイドの光透過率に関して、青色領域及び緑色領域などの複数の波長域で光透過率に大きな差がある場合には、それぞれの波長域に対応する画像信号に対してコントラスト強調処理を実行してもよい。

50

【 0 0 8 8 】

ただし、本発明は、上記実施形態で示したように、血管情報観察用の光として、青色領域の狭帯域光を使用する場合において特に必要性が高い。理由は以下のとおりである。図5に示したとおり、ヘモグロビンの吸収スペクトルにおいては、緑色領域と比較して青色領域においては吸光係数の変化が急峻である。そのため、表層血管強調用の青色領域の光については、中深層血管強調用の緑色領域の光と比較して波長域が狭い狭帯域光であることが好ましい。波長域が狭いとそれだけ光量が低下する。加えて、ライトガイドの青色領域において光透過率が低いと光量はさらに低下することになる。光量の不足分が多いほど、本発明のようなコントラスト強調処理でコントラストの低下を補償する必要性が高い。したがって、本発明は、青色領域の光透過率が低いライトガイドを有する内視鏡で、青色領域の狭帯域光を利用して血管情報観察を行う場合に特に有効である。

10

【 0 0 8 9 】

また、コントラスト強調処理としては、階調補正処理に代えて又はそれに加えて、画像内の血管のエッジを検出して強調するエッジ強調処理でもよい。

【 0 0 9 0 】

また、上記実施形態では、内視鏡の機種情報のみに基づいて画像処理の内容を変更しているが、機種情報に加えて以下の条件を満たした場合に画像処理の内容を変更するようにしてもよい。内視鏡11Bが接続された場合でも、内視鏡11Aが接続された場合よりも狭帯域光N2を発する第2光源モジュール32の出力を上げることができれば、ライトガイド43Bによる狭帯域光N2の出射光量の低下分を補償することができる。そのため、内視鏡11Bが接続された場合には、まず、光源装置13において、内視鏡11Aが接続された場合の出射光量と同じになるように、第2光源モジュール32の出力を上げる。そして、第2光源モジュール32の出力が上限値に達してそれ以上出力を上げることができない場合に、画像処理の内容を変更する。

20

【 0 0 9 1 】

上記実施形態では、B、G、Rのマイクロカラーフィルタが設けられたカラー撮像素子を用いて、白色光をマイクロカラーフィルタで色分離して複数色の画像を同時に取得する同時方式を例に説明したが、カラーフィルタが設けられていないモノクロ撮像素子を用いて、各色の画像を順次取得する面順次方式に適用してもよい。

【 0 0 9 2 】

上記実施形態では、光源装置と画像処理を行うプロセッサ装置が別体で構成される例で説明したが、2つの装置を一体で構成してもよい。また、本発明は、撮像素子と超音波トランスデューサが先端部に内蔵された超音波内視鏡と画像処理を行うプロセッサ装置からなるシステム等、他の形態の内視鏡システムにも適用することができる。

30

【 符号の説明 】

【 0 0 9 3 】

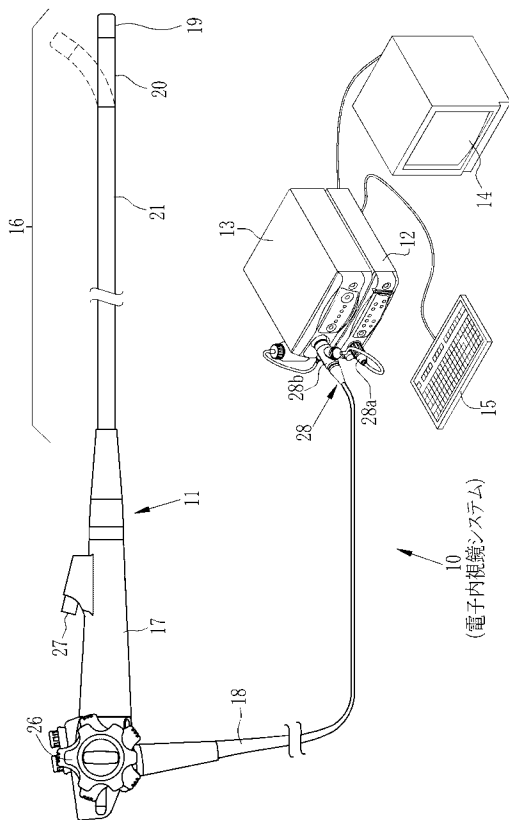
- 10 内視鏡システム
- 11、11A、11B 内視鏡
- 12 プロセッサ装置（画像処理装置）
- 13 光源装置
- 28 コネクタ
- 31 第1光源モジュール
- 32 第2光源モジュール
- 34 光源制御部
- 42a、42b レセプタクルコネクタ（接続部）
- 43、43A、43B ライトガイド
- 47、47A、47B IDメモリ
- 56 コントローラ（内視鏡識別部）
- 58 画像処理部
- 58a 階調補正テーブル

40

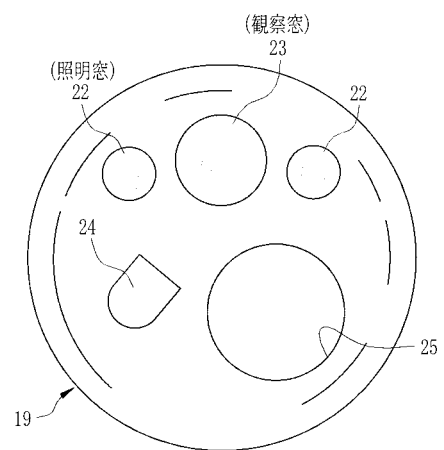
50

LD 1、LD 2 レーザダイオード

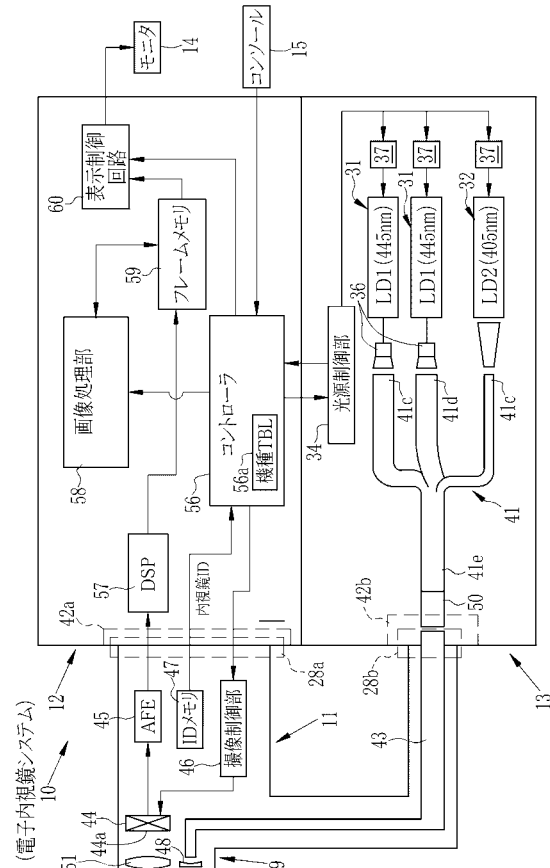
【図 1】



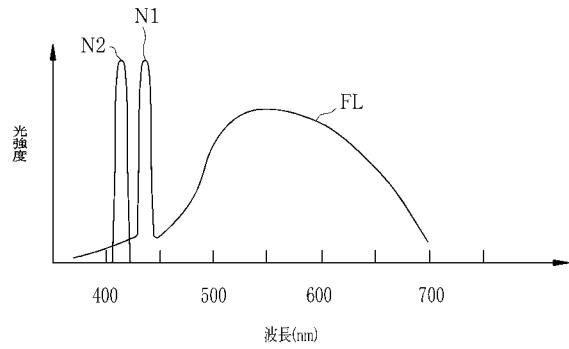
【図 2】



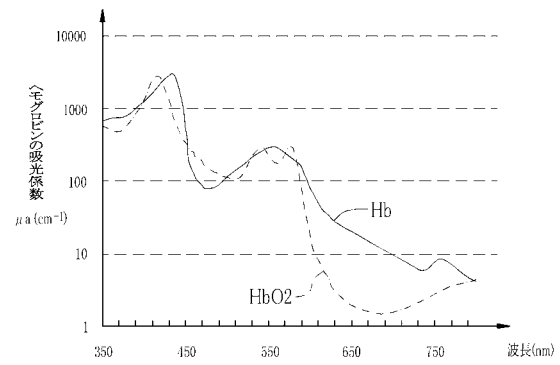
【図 3】



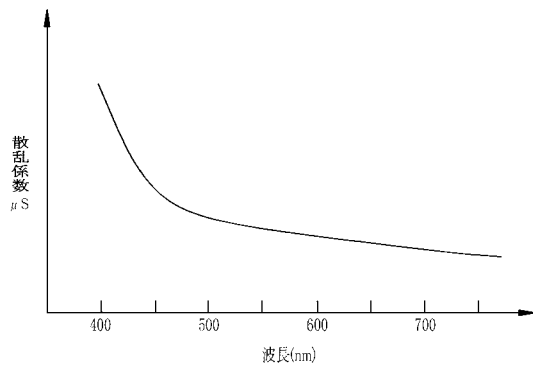
【図 4】



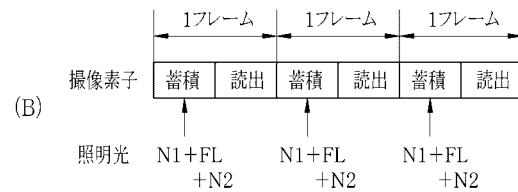
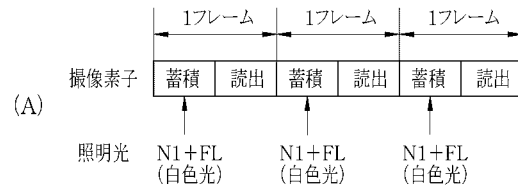
【図 5】



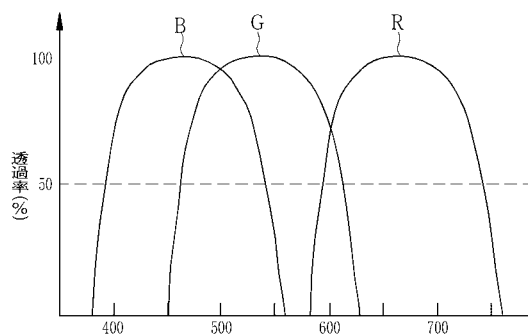
【図 6】



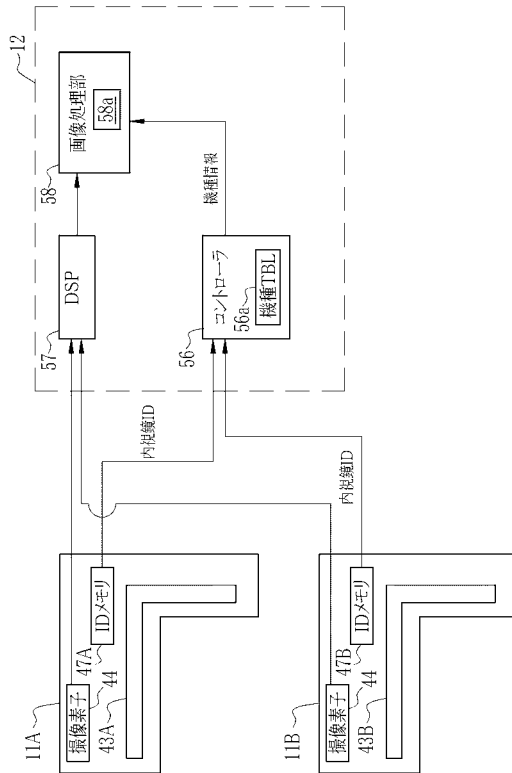
【図 8】



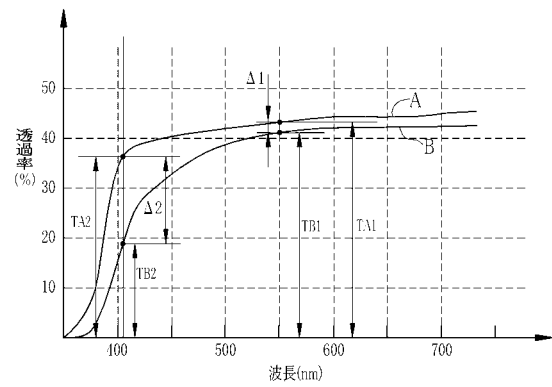
【図 7】



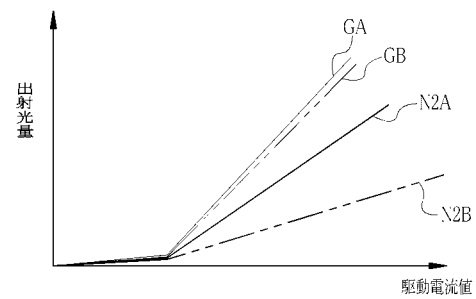
【 図 9 】



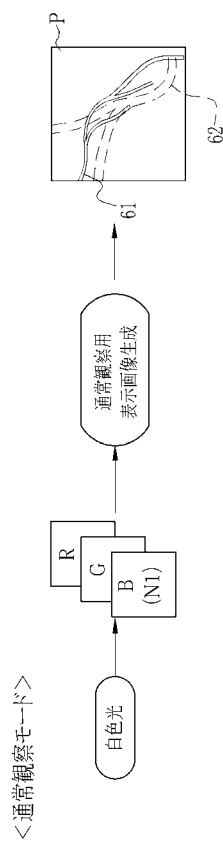
【 図 1 0 】



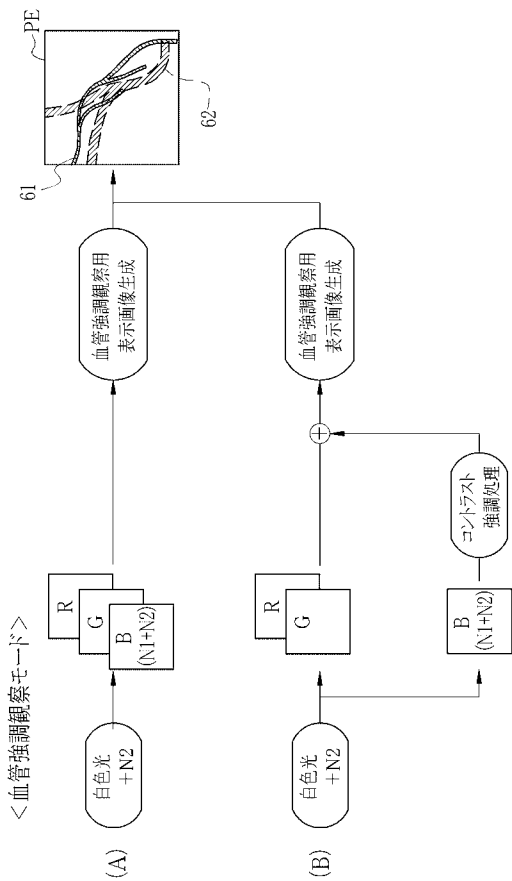
【 図 1 1 】



【 図 1 2 】



【 ㊦ 1 3 】



フロントページの続き

(51)Int.Cl. F I テーマコード(参考)
A 6 1 B 1/00 6 4 0

(72)発明者 斎藤 牧
神奈川県足柄上郡開成町宮台 7 9 8 番地 富士フイルム株式会社内

(72)発明者 飯田 孝之
神奈川県足柄上郡開成町宮台 7 9 8 番地 富士フイルム株式会社内

F ターム(参考) 2H040 CA06 CA10 CA11 DA36 DA52 GA02 GA06 GA10 GA11
4C161 AA22 BB00 CC06 HH51 LL02 NN01 QQ02 RR02 RR22 TT02
WW02

专利名称(译)	内窥镜系统		
公开(公告)号	JP2017170165A	公开(公告)日	2017-09-28
申请号	JP2017097334	申请日	2017-05-16
[标]申请(专利权)人(译)	富士胶片株式会社		
申请(专利权)人(译)	富士胶片株式会社		
[标]发明人	森本美範 井上敏之 大橋永治 斎藤牧 飯田孝之		
发明人	森本 美範 井上 敏之 大橋 永治 斎藤 牧 飯田 孝之		
IPC分类号	A61B1/00 A61B1/07 G02B23/24 G02B23/26		
FI分类号	A61B1/00.550 A61B1/07.730 G02B23/24.B G02B23/26.B G02B23/24.A A61B1/00.640 A61B1/045.610		
F-TERM分类号	2H040/CA06 2H040/CA10 2H040/CA11 2H040/DA36 2H040/DA52 2H040/GA02 2H040/GA06 2H040/GA10 2H040/GA11 4C161/AA22 4C161/BB00 4C161/CC06 4C161/HH51 4C161/LL02 4C161/NN01 4C161/QQ02 4C161/RR02 4C161/RR22 4C161/TT02 4C161/WW02		
其他公开文献	JP6454755B2		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

要解决的问题：即使在具有光导的不同光传输特性的内窥镜中，也能在观察图像中提供血管的对比度。内窥镜系统包括用于可互换地连接第一和第二内窥镜的连接部分，以及用于对从第一和第二内窥镜输出的每个图像信号执行图像处理的图像处理单元以及执行处理的图像处理单元。第一和第二内窥镜具有分别具有用于血管信息观察光的光导的不同光传输特性的第一和第二光导。在血管强调观察模式中，图像处理单元根据连接到连接单元的内窥镜是第一内窥镜还是第二内窥镜，对图像处理执行不同的处理。 .The 13

