

ماهنامه علمى پژوهشى

مهندسی مکانیک مدرس





بررسي قابليت روش حس لامسه مصنوعي در تشخيص تومورهاي بافت كبد با استفاده از نتایج تجربی و مدلسازی المان محدود با در نظر گرفتن رفتار هایپرالاستیک بافت و تومور

 *2 ميلاد كشاورز صفيئى 1 ، محمدرضا فرحناك 1 ، افسانه مجرى

- 1- دانشجوی کارشناسی ارشد، دانشکده مهندسی مکانیک، دانشگاه صنعتی خواجه نصیر الدین طوسی، تهران
 - 2- استادیار، دانشکده مهندسی مکانیک، دانشگاه صنعتی خواجه نصیر الدین طوسی، تهران
 - * تهران، صندوق پستى 1939-1939، mojra@kntu.ac.ir

اطلاعات مقاله

سرطانهای بافت نرم اغلب به صورت تغییر خواص مکانیکی بافت خود را نمایان میکنند. توسعه شیوههای نوین تشخیص سرطان با تکیه بر دو هدف اصلی که شامل افزایش قابلیت تشخیص زود هنگام و همچنین اعمال کمترین آسیب و تهاجم به بافت، همراه با افزایش دقت تشخیص است، همواره از دغدغههای علم پزشکی بوده است. در این مقاله، از روش نوین حس لامسه مصنوعی جهت تشخیص سرطان بافت کبد استفاده شده است. بدین منظور از اطلاعات تجربی تست تنش-کرنش یک مدل کبد حیوانی برای استخراج معادلاتهایپر الاستیک حاکم بر بافت نرم استفاده شده است. ضرایب هایپرالاستیک به عنوان ورودی در نرمافزار المان محدود اَباکوس وارد و فرایند معاینه لمسی بافت شبیه سازی شده است. بافت کبد در نظر گرفته شده دارای یک تومور با پارامترهای مشخص مکانیکی و هندسی است. قابلیت روش حس لامسه مصنوعی در تشخیص و همچنین مکان یابی تومور مورد بررسی قرار گرفته است. همچنین توانایی این روش در تشخیص تومورهای عمقی نیز بررسی شده است. در ادامه با توجه به اهمیت تعیین جنس تومور که عموما از روش نسج شناسی قابل تحصیل است، تأثیر نسبت سختی تومور به بافت مورد تحلیل قرار گرفته و کارآمد بودن روش حس لامسه مصنوعی در تشخیص، مکانیابی و تعیین نوع تومور مورد تأیید قرار گرفته است.

مقاله پژوهشی کامل دريافت: 28 اسفند 1392 پذیرش: 21 خرداد 1393 ارائه در سایت: 06 آبان 1393 کلید واژگان: حس لامسه مصنوعى بافت نرم و تومور موادهايپر الاستيک أناليز المان محدود روشهای غیر تهاجمی

Artificial tactile sensing capability in tumor detection of the liver tissue utilizing in vitro experimental data and hyperelastic finite element modeling

Milad Keshavarz Seifi, Mohammad Reza Farahnak, Afsaneh Mojra*

Department of Mechanical Engineering, K. N. Toosi University of Technology, Tehran, Iran. * P.O.B. 19395-1999 Tehran, Iran, mojra@kntu.ac.ir

ARTICLE INFORMATION

Original Research Paper Received 19 March 2014 Accepted 11 June 2014 Available Online 28 October 2014

Keywords: Artificial Tactile Sensing Soft Tissue and Tumor Finite Element Analysis Non-invasive Technique

Soft tissue abnormalities are often correlated with a change in the mechanical properties of the soft tissue. New developing non-invasive techniques with the ability of early detection of cancerous tissue with high accuracy is a challenging state of art. In this paper, a new method is proposed to investigate the liver tissue cancers. Hyperelastic behavior of a porcine liver tissue has been extracted from the in vitro stress-strain experimental tests of the tissue. Hyperelastic coefficients have been used as the input of the Abaqus FEM software and the palpation of a physician has been simulated. The soft tissue contains a tumor with specified mechanical and geometrical properties. Artificial tactile sensing capability in tumor detection and localization has been investigated thoroughly. In mass localization we have focused on deeply located tumor which is a challenging area in the medical diagnosis. Moreover, tumor type differentiation which is commonly achieved through pathological investigations is studied by changing the stiffness ratio of the tumor and the tissue. Results show that the new proposed method has high ability in mass detection, localization and type differentiation.

که از میان آنها 56% آمار ابتلا به سرطان و 64% مرگ و میر ناشی از آن متعلق به شورهای توسعه یافته است [1]. امروزه میلیونها نفر از انسانها با سرطان زندگی میکنند و آمار ابتلا به سرطان و مهمتر از آن نرخ مرگ و میر ناشی از آن به سرعت رو به افزایش است. انجمن سرطان آمریکا پیشبینی کرده است که سرطانهای بافت نرم، جان 4390 نفر آمریکایی (2500 مرد و 1890 زن) را تا یایان سال 2013 خواهد گرفت [2]. شناسایی سرطان در مراحل اولیه 2 و

1 - مقدمه

سرطان بافت نرم اصلی ترین عامل مرگ و میر در میان همه انواع بیماریهاست. نیمی از جمعیت آماری مردان و یک سوم از زنان در آمریکا در طول عمر خود به انواع مختلف سرطان مبتلا می شوند. بر اساس آمار جهانی بدست آمده توسط سازمان سلامت جهانی¹ (WHO)در سال **2008،** نرخ ابتلا به سرطان در حدود 12/7میلیون و نرخ مرگ و میر ناشی از آن حدود 7/6 میلیون برآورد شده است

2- Early Detection

1- World Health Organization

انتخاب روش درمانی مناسب مهمترین فاکتور کنترل آمار سرطان است.

نابههنجاریهای بافت نرم اغلب به صورت تغییر خواص مکانیکی بافت خود را نمایان می کنند [3]. از این رو، پزشکان عموما از روش معاینه با دست به عنوان یک روش تشخیصی کیفی جهت تشخیص ضایعات سرطانی بافت نرم استفاده می کنند [5.4]. سایر روشهای متداول تشخیصی که مهمترین آنها روشهای تصویربرداری است، تنها زمانی استفاده میشوند که پزشک پس از معاینه دستی به وجود توده شک کرده باشد [6]. با این وجود مهمترین ایراد معاینه پزشک ناتوانی در مستندسازی دقیق یافتهها است. امروزه تحقیقات گستردهای در سرتاسر دنیا در حال انجام است که در اغلب آنها هدف اصلی متکی بر بکارگیری و توسعه شیوههای کم خطر با قابلیت دقت و قدرت تشخیص بالای سرطان است. روشهای متداول تصویربرداری در تشخیص سرطان، روش اولتراسوند ۱۰، تصویربرداری به کمک تشدید مغناطیسی (ام آر آی) 2 و سیتی اسکن هستند [7]. بیوپسی (نمونهبرداری از بافت) به عنوان روش قطعی و بسیار مهاجم در آخرین مرحله تشخیص کاربرد

در روش اولتراسوند موجهای صوتی با فرکانسی بزرگتر از 20 هرتز در بافت منتشر میشوند. معیار تشخیص ضایعات بافت وجود اختلاف دانسیته و در نتیجه اختلاف در میزان جذب امواج است. کوچکترین اندازه قابل شناسایی توده در این روش حدود 10 میلیمتر است [8]. در روش ام آر آی بیمار در یک میدان مغناطیسی بسیار قوی قرار می گیرد و امواج رادیویی خاصی به سوی بدن بیمار تابانیده میشود. در پاسخ به این امواج بدن نیز امواج رادیویی ثانویهای از خود ساطع می کند. هرچه شدت موج دریافتی از نقطهای از بدن بیشتر باشد نشانه تراکم بیشتر پروتون در آن نقطه است. ام آر آی تصاویری با کیفیت بالا از درون بدن انسان تهیه می کند، اما این روش یک روش طولانی و پرهزینه است. بزرگترین ایراد روش ام آر آی ناتوانی آن در تمایز قائل شدن میان ضایعههای خوش خیم و سرطانی است. سی تی اسکن از اشعه ایکس برای مشاهده بافتهای درون بدن استفاده می کند. در این روش باریکه نازکی از اشعه ایکس (مانند باریکه اشعه لیزر) از زوایای گوناگون به اندام بیمار تابانیده میشود. این اشعه از تمامی بافتهایی که سر راه آن قرار دارند عبور کرده و مقداری از آن که از طرف مقابل اندام خارج می شود، توسط آشکارسازهای³ (دتکتور) حساسی دریافت می گردد. این دتکتورها اشعه را به جریان الکتریکی تبدیل می کنند. ایراد اساسی روش سی تی اسکن آسیب رساندن به ساختار سلولها در اثر تابش اشعه است. در مجموع ایرادهای اساسی روشهای تصویربرداری و همچنین روش بیوپسی را میتوان در درصد بالای آسیب رسانی به بافتهای بدن به دلیل استفاده از امواج، اشعه ایکس، میدانهای مغناطیسی و برشهای جراحی خلاصه کرد که این روشها را در گروه روشهای تهاجمی 4 به بدن قرار می 2 دهد [9]. به علاوه هزینههای بالای این روشها، قطعاً آنها را در ردیف روشهای غربال گری در راستای تشخیص زودرس سرطان قرار نمی دهد. هدف اصلی در توسعه روشهای تشخیصی سرطان، ابداع روشهایی با دقت تشخیصی بالا همراه با اعمال کمترین تهاجم و آسیب به بافتهای بدن و همچنین با صرف کمترین هزینه برای استفاده عموم است. حس لامسه مصنوعی 5 یک روش نوین و در حال توسعه غیرتهاجمی⁰ است که برای تحصیل خواص مکانیکی تومور موجود در بافت

نرم بکار برده می شود [11،10]. امتیاز ویژه این روش نسبت به روشهای متداول، قابلیت مستندسازی یافتهها و پیگیری روند تغییرات بیماری هرچند جزئی در طول پروسه درمان بیمار است [13،12].

روش حس لامسه مصنوعی به فرایندی اطلاق میشود که در آن خواص فیزیکی و مکانیکی لایههای درونی بافت از طریق تماس مکانیکی با سطح بافت و اندازه گیری دقیق پارامترهای مکانیکی از قبیل تنش و کرنش حاصل می شود. ابزار تماس مکانیکی یک حسگر لامسهای است که قابلیت اندازه گیری پارامترهایی همچون تنش و کرنش را داراند [14]. حس لامسه مصنوعی کاربردهای گسترده ای در پزشکی دارد [16،15]. کلیه اعمال جراحی آندوسکوپیک، مجهز به ابزارهای دقیق لامسهای هستند. این ابزارها میزان آسیب به بافت و زمان عمل جراحی را به میزان قابل ملاحظهای کاهش میدهند. ابزارهای جراحی مغز از معروفترین این ابزارها هستند. کاربرد حس لامسه مصنوعی در معاینات پزشک نیز از جمله قابلیتهای برجسته این روش است که علاوه بر تشخیص زودهنگام، باعث کاهش استفاده بی مورد از سایر روشهای تشخیصی شده است [17].

تركيب حس لامسه مصنوعي با مدلسازيهاي عددي از روشهاي یر کاربرد در فرایندهای تشخیصی است. اعمال صحیح خواص مکانیکی بافت نرم مؤثرترین عامل در صحت نتایج بدست آمده است. حسینی و همکاران با استفاده از یک مدل اجزا محدود الاستیک به بررسی تأثیر وجود توده در پارامترهای مکانیکی ظاهر شده در سطح بافت نرم پرداختند [18]. مجری و همكاران با استفاده از فرض الاستيك بودن بافت نرم به بررسى تأثير تغيير پارامترهای هندسی و مکانیکی توده بر پارامترهای لامسه ای اندازه گیری شده در سطح بافت و امکان تشخیص توده و افتراق تودههای خوش خیم از تومورهای سرطانی پرداختند [19]. فو و همکاران با استفاده از فرض هایپرالاستیک بوده بافت نرم توانستند روشی برای تخمین پارامترهای بافت نرم از قبیل سختی و نرمی را ارائه دهند [20]. ژنگ و همکاران با استفاده از مدل سازی اجزا محدود بافت نرم قادر به استخراج پارامترهای نرمی، زبری و ضريب اصطكاك بافت شدند [21].

در مطالعه پیش رو، کاربرد حس لامسه مصنوعی در تشخیص تومورهای کبدی بررسی خواهد شد. بافت کبد تحت تست تنش و کرنش قرار گرفته است و نتایج این آزمایش در مدل سازی رفتار هایپرالاستیک بافت کبد و تومور موجود در آن استفاده شده است. تست تجربی بافت کبد نشان دهنده وجود یک ارتباط غیر خطی میان تنشهای اعمال شده و تغییر شکلهای بوجود آمده در بافت نرم است. این رفتار با استفاده از یک مدل چند جملهای $^\prime$ معادل سازی شده است. مدل بدست آمده تطابق بالایی با نتایج تست تجربی دارد. با استفاده از این مدل تجربی رفتار تومور در بافت کبد شبیهسازی شده و نتایج برای تومورهایی با پارامترهای هندسی و مکانیکی متفاوت بررسی شده است. از آنجا که تشخیص تودههای عمقی از معضلات معاینات پزشک و حتی روشهای عکسبرداری است، سعی شده است که تأثیر افزایش عمق بر پارامترهای مکانیکی ظاهر شده بر روی سطح به دقت بررسی شود. به علاوه با توجه به اینکه نسبت سختی تومور به بافت یکی از پارامترهای اساسی تشخیص نوع تومور میباشد، تأثیر این پارامتر نیز مورد مطالعه قرار گرفته

2- روش مدلسازی

در روش حس لامسه مصنوعی، اتصال فیزیکی بین حسگر لامسهای و بافت

²⁻ Magnetic Resonance Imaging (MRI)

⁴⁻ Invasive technique 5- Artificial Tactile Sensing

⁶⁻ Non-Invasive

مورد مطالعه بسیار مهم است [22]. در این اتصال فیزیکی یکی از پارامترهای اتصال به عنوان معیار اندازه گیری بکار برده میشود. این معیار میتواند نیرو، فشار، حرارت، رطوبت، زبری، سختی و یا نرمی باشد. لازم به ذکر است که معیار انتخابی بایستی بر روی سطح جسم یعنی در محل تماس حسگر با جسم قابل اندازه گیری باشد، در غیر اینصورت معیار انتخاب شده جهت استفاده در روش حس لامسه مصنوعی مناسب نخواهد بود.

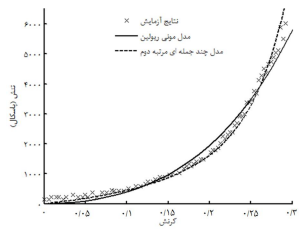
2-1- شرح مسأله

در مطالعه کنونی بافت کبد دربرگیرنده یک تومور سرطانی در نظر گرفته شده است. بافتهای نرم از جمله بافت کبد دارای یک رفتار به شدت غیرخطی هستند و فرض الاستیک در نظر گرفتن این بافتها دور از واقعیت است. به منظور بررسی تغییر پارامترهای مکانیکی بافت سرطانی نسبت به بافت نرمال، نیاز به خواص مکانیکی واقعی بافت کبد سالم میباشد. این خواص با استفاده از تست تنش کرنش بافت قابل محاسبه است. در مرحله بعد بافت کبد دارای خواص مکانیکی واقعی و دارای یک تومور بدخیم شبیهسازی میشود و اثر تومور بر روی سطح بافت بیولوژیکی مورد بررسی قرار میگیرد. این پارامترهای مکانیکی بر روی سطح بافت مورد بررسی قرار میگیرد. این پارامترهای لامسه ای نامیده شدهاند، تغییرات پارامترهای لامسه ای نامیده شدهاند، تغییرات پارامترهای لامسه ای نامیده شدهاند، تغییرات تومور به خصوص بر روی سطح به ازای هندسههای متفاوت قرار گیری تومور به خصوص تومورهای عمقی و همچنین ضریب سختیهای متفاوت تومور مورد بررسی قرار گرفتهاند.

در بررسیهای انجام شده بر روی تأثیر تومور در بافت بیولوژیکی از دو نوع نمودار استفاده شده است. نموداری که اندازه تنش را بر روی یک مسیر مشخص از سطح بافت نمایش می دهد، با عنوان نمودار تنش لامسه ای 1 و نموداری که تنش بیشینه را بر حسب عمق یا نسبت سختی نمایش می دهد، با عنوان نقشه لامسهای 2 نامگذاری شده اند.

2-2- مدلسازی، سادهسازی و فرضیات در نظر گرفته شده

برای بدست آوردن رفتار مکانیکی بافت نرم تست تنش کرنش بر روی بافت خوک انجام شده است. در شکل 1 دادههای حاصل از تست آزمایشگاهی با علامت ضریدر نشان داده شده است [23].



شکل 1 دادههای حاصل از تست آزمایشگاهی کشش تک محوره بر روی نمونه کبد خوک و مدلهای چند جملهای برازش شده به دادههای تجربی [23]

جدول 1 ضرایب بدست آمده برای مدلهای مونی ریولین و چند جملهای مرتبه دو

نوع مدل برازش شده	مونی ریولین	چند جملهای مرتبه دوم
C ₀₁	4969/65	-2076/51
C_{10}	-4937/03	2672/55
C_{11}	0	-174193/83
C_{02}	0	71943/38
C_{20}	0	109106/69
D_1	3170	0/0001
D_2	0	0

پس از بررسی دادههای استخراج شده از آزمایش کشش تک محوره بافت کبد برای بهرهمندی در نرمافزار اجزای محدود آباکوس 8 برای مدلسازی تومور نیاز به برقراری ارتباط بین تنش اعمالی و کرنش بوجود آمده میباشد. همان طور که در شکل 1 قابل مشاهده است، دو نمونه از مدلهای چند جملهای بردههای مذکور برازش شدهاند. این مدلها مدل چند جملهای مرتبه دوم و مدل مونی ریولین هیتند. تطابق دادههای تجربی با دادههای حاصل از اعمال این مدلها در کرنشهای متفاوت نشان دهنده این است که مدل چند جملهای درجه دوم نسبت به مدل مونی ریولین از دقت بالاتری برخوردار است.

برای مدلسازی رفتار بافت کبد از یک مدلهایپر الاستیک استفاده شده است. در این مدل، معادله چگالی انرژی کرنشی متشکل از یک معادله چندجملهای است که دو ثابت I_1 و I_2 را که تانسورهای کوشی-گرین نامیده می شوند را شامل می شود [24].

معادله چگالی انرژی کرنشی برای مدل چند جملهای به صورت رابطه (1) است.

$$W = \sum_{i,j=0}^{n} C_{ij} (\mathcal{I}_1 - \mathbf{3})^i (\mathcal{I}_2 - \mathbf{3})^j + \sum_{k=1}^{m} D_k (\mathcal{I} - \mathbf{1})^{2k}$$
(1)

در این معادله C_{ij} و D_k ثوابت ماده هستند. ضرایب این مدلها را می توان در جدول 1 مشاهده نمود.

این ضرایب با روش برازش و با استفاده از نرمافزار مت 4 (نسخه 4 (سخه است. آمده است.

مدل مونی ریولین مدلی ساده شده و مرتبه یک از مدل چند جملهای است که در آن متغیرهای n و m برابر با مقدار واحد هستند. پارامترهای معادله (1) را می توان به اختصار در روابط (2-9) مشاهده کرد.

$$\bar{I}_1 = J^{-2/3} I_1 \tag{2}$$

$$\bar{I}_2 = I^{-4/3} I_2 \tag{3}$$

$$I_1 = \lambda_1^2 + \lambda_2^2 + \lambda_3^2 \tag{4}$$

$$I_2 = \lambda_1^2 \lambda_2^2 + \lambda_2^2 \lambda_3^2 + \lambda_3^2 \lambda_1^2 \tag{5}$$

$$J = \det(F) \tag{6}$$

در رابطه (6)، F گرادیان تغییر طول است. برای مواد تراکم ناپذیر متغیر L برابر با مقدار واحد بدست می آید.

گرادیان تغییر طول برای یک ماده تراکم ناپذیر و تحت آزمایش کشش تک محوره در یک جهت به شکل معادله (7) قابل استخراج است:

$$F = \begin{bmatrix} \lambda_1 & \mathbf{0} & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \lambda_2 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} & \lambda_3 \end{bmatrix}$$
 (7)

که در این رابطه می توان روابط (۸،۹) را نوشت:

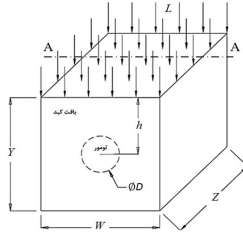
$$\lambda_1 = \lambda$$
 (8)

¹⁻ Tactile Stress Graph

²⁻ Tactile Map

³⁻ Abaqus

⁴⁻ MATLAB



شکل 2 مدل دوبعدی بافت و تومور تحت بارگذاری یکنواخت سطح بافت در راستای تشخیص تومور

جدول 2 ضرایب بدست آمده برای مدلهای مونی ریولین و چند جملهای مرتبه دو

موقعيت تومور	Er	h (mm)	D (mm)	L (mm)	شماره تس <i>ت</i>
مركز بافت	10	15	8	6	1
مركز بافت فاصله افقى 30 ميليمتر از مركز	10	15	8	6	2
		5			
		8			
	10	11	8	6	3
مرکز بافت		15			
		18			
		21			
	1				
	4				
	7				
مركز بافت	10	15	8	6	4
	13				
	16				
	19				

$$\lambda_2 = \lambda_3 = \frac{1}{\sqrt{\lambda}} \tag{9}$$

نسبت طول ثانویه ماده به طول اولیه آن است. λ

مدلهای مونی ریولین و چند جملهای مرتبه 2، رفتار بافت کبد را با دقت بالایی به صورت یک ماده هایپرالاستیک (مافوق الاستیک) برآورد می کنند. مطالعات انجام شده نیز مؤید این نکته هستند که مواد هایپرالاستیک رفتاری نزدیک به رفتار بافت نرم از خود نشان می دهند [24]. می معب به استانداردهای فیزیکی برای شبیهسازی بافت نرم [25]، یک مکعب به همراه یک کره درون آن به عنوان مدل بافت و تومور با ابعاد نزدیک به بافت واقعی و خواص مکانیکی منطبق بر مقادیر بیولوژیکی انتخاب شده است. مدل سه بعدی استفاده شده در شبیهسازیها، در شکل 2 نشان داده شده است. ابعاد مکعب مشابه ابعاد بافت واقعی با طول (N)، عرض (S) و ارتفاع (Y) به ترتیب برابر با (S) 60 میلی متر در نظر گرفته شده است. برای بررسی فرایند تشخیص تومور در بافت کبد در شرایطی مشابه شرایط فیزیولوژیک با بکارگیری پارامترهای مکانیکی لامسهای، پارامترهای هندسی زیر به عنوان ورودی بخش مدلسازی در نظر گرفته شدهاند:

قطر تومور: D

h:عمق تومور.3

 E_r : نسبت سختى تومور به بافت

در این مدل سه بعدی مقادیر پارامترهای لامسهای بر روی مسیر گذرنده از بالای سر تومور (A-A) روی سطح بافت اندازه گیری میشوند. برای توموری که در مرکز بافت قرار گرفته است، این مسیر دقیقاً از میان عرض بافت عبور می کند.

2-3 - مدلسازى المان محدود و شرايط مرزى مسأله

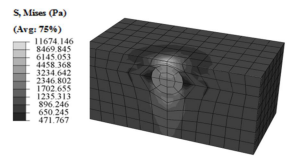
برای بررسی پارامترهای مکانیکی تولید شده در سطح بافت در راستای تشخیص تومور و به دلیل رفتار غیرخطی بافت و توده از روش حل عددی المان محدود استفاده شده است. مدلسازی عددی امکان تغییر دادن خواص مکانیکی و هندسی بافت و تومور مشابه شرایط واقعی فیزیولوژیک و انتخاب معیار مکانیکی لامسهای مناسب در راستای تشخیص سرطان بافت کبد را فراهم می کند. روش حل عددی توسط نرمافزار آباکوس (نسخه 6.12.1) به مدلهای مختلف اعمال شده و نتایج حل عددی به عنوان ورودی روش حس لامسه مصنوعی بکار گرفته شده است. ابعاد بافت و تومور با توجه به شرایط فیزیولوژیک انتخاب شده و در جدول 2 ارائه شده اند.

برای مرزهای جانبی مدل هیچ قیدی در نظر گرفته نشده است، در نتیجه در اثر اعمال فشار در همه راستاها قابلیت جابجایی دارند. اما در تمام شبیهسازیها مرز پایینی که نقش سطح زیرین بافت را دارد، در سه جهت اصلی کاملاً مقید و ثابت در نظر گرفته شده است. با اعمال این قیود از حرکت جسم بصورت جسم صلب جلوگیری میشود و مسأله بصورت ایستایی قابل حل است. با توجه به اینکه در بافتهای واقعی تومور سرطانی و بافت کاملاً یکپارچه و متصل به هم هستند، چسباندن تومور به بافت فرایند شبیهسازی یکپارچه و متصل به هم هستند، چسباندن تومور به بافت فرایند شبیهسازی سطوح مقید شده است تا فقط در راستای عمود بر سطح بافت حرکت نماید. بارگذاری بافت به دو صورت انجام میگیرد. در حالت اول کلیه نقاط بافت به یک میزان مشخص فشرده میشود. در حالت دوم از یک حسگر بافت به یک میزان مشخص فشرده میشود. در حالت دوم از یک حسگر نسبت به تومور فشرده می شود که حدود 50 نقطه از بافت را در فواصل متفاوت نسبت به تومور فشرده می کند. در حالت اول بارگذاری به صورت پیوسته و در حالت دوم بصورت گسسته انجام می گیرد. حالت دوم شرایط مشابه معاینه پزشک را فراهم می کند.

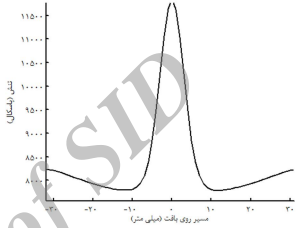
2-4- شبکه بندی و روش حل

در شبیهسازی مرز میان سطح حسگر و بافت در بارگذاری با سنسور، نوعی المان اتصال استفاده شود. در شبکهبندی مدل مورد نظر از المانهای هرمی، که بهترین هماهنگی را با هندسه مسأله مورد بررسی دارد، استفاده شده است. در مدل سه بعدی تعداد گرهها 6405 و تعداد المانها 912 میباشد. پدیده استقلال از شبکه نیز بررسی شده است. جهت بهینهسازی زمان حل عددی، تمام شبیهسازی ها با اتصال نرمافزار متلب به نرمافزار آباکوس انجام شده است. برای استفاده از این روش از نرمافزار پایتون 1 (نسخه 3.3.1) جهت فراخوانی نرمافزار آباکوس استفاده شد، به این صورت که ابتدا پارامتر ورودی بوسیله نرمافزار متلب انتخاب میشود و به نرمافزار پایتون وارد میشود، بسپس پایتون نرمافزار آباکوس را فراخوانی می کند و تحلیل در نرمافزار سپس په طور خودکار انجام میشود. در نهایت خروجیهای مورد نظر در یک فایل ذخیر میشوند تا نمودارهای مورد نیاز از آنها استخراج شوند.

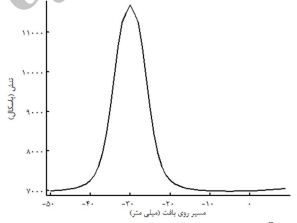
1- Python



شکل 3 کانتور سهبعدی تنش در مدل هایپرالاستیک بافت کبد حاوی یک تومور سرطانی، سطح بالایی بافت به مقدار یکنواخت فشرده شده است.



شکل 4 نمودار تنش لامسهای اندازه گیری شده در سطح بافت نرم مافوق الاستیک



شکل 5 نمودار تنش سطح بافت نرم بر روی مسیر گذرنده از بالای سر تومور (A-A) روی سطح بافت (نقشه لامسهای)

3- نتایج و بحث و بررسی

با توجه به محدوده تغییرات پارامترها در جدول 1، تستهایی برای مشخص نمودن قابلیت روش حس لامسه مصنوعی طراحی شدند.

نتایج اصلی بدست آمده از تستهای انجام شده شامل موارد زیر است:

- 1. کانتور تنش سه بعدی
- 2. نمودار تنش لامسهای بر روی مسیر (A-A) (مقدار بیشینه تنش)
- 3. نمودار نقشه لامسهای بر روی مسیر (A-A) (مکان تنش بیشینه)

3-1- پیدایش تأثیر تومور در کانتور تنش سه بعدی

برای مطالعه بررسی اثر وجود تومور در بافت یک رویه سه بعدی از معاینه بافت کبد ترسیم شده است که در واقع شبیهساز معاینه پزشک به شیوهای

کمّی است. کانتور سه بعدی ارائه شده در شکل $\bf 8$ رویه تنش در سطح بافت را به علاوه نمای یک برش از بافت در مقطع عمودی عبوری از مرکز توده نشان میدهد. افزایش پیوسته تنش در مساحتی بالای سر توده در سطح بافت نه تنها علامتی از حضور توده در لایههای زیرین است، بلکه برآوردی از میزان بزرگی و محل قرار گیری توده در عمق را نیز ارائه میدهد.

2-3- پیدایش تأثیر تومور در نمودار تنش سطح بافت در نمودار تنش لامسه ای (تست شماره یک)

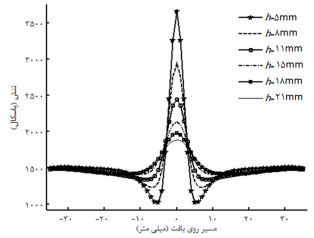
پزشکان با معاینه بافتهای نرم دارای تومور به روش لمس کردن وجود ناهمگونی و تغییر سختی بافت را احساس می کنند. در واقع پزشکان به کمک حسگرهای لامسهای نوک انگشتان خود وجود توموری با سختی بیشتر در بافت نرم را تشخیص می دهند. این حقیقت از نظر مکانیکی در این تست قابل توجیه است. در صورت ایجاد فشردگی یکسان توسط یک حسگر لامسهای مصنوعی در سطح یک بافت نرم دارای تومور، فراجهشی در نمودار تنش که بر روی یک مسیر مشخص از بافت رسم شده است مشاهده می شود (شکل 4). این فراجهش به دلیل سختی بالاتر تومور موجود در بافت نرم مشاهده می شود. در این تست فرایند معاینه با دست پزشکان بصورت ساده سازی شده شبیه سازی شده است. همان گونه که در شکل 4 قابل مشاهده است، پزشکان در هنگام معاینه به کمک حس لامسه خود وجود این اختلاف تنش را فراجهش در نمودار تنش سطح بافت نرم حاکی از کار آمدی روش حس لامسه فراجهش در نمودار تنش سطح بافت نرم حاکی از کار آمدی روش حس لامسه مصنوعی در تشخیص تومور موجود در بافت نرم است.

3-3- تشخیص مکان قرارگیری تومور در بافت (تست شماره دو)

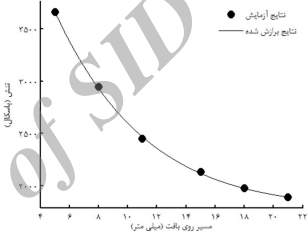
در این تست، حسگر لامسه مصنوعی تمام سطح بافت را با گام 1 میلی متری و به میزان 6 میلی متر فشرده می کند. هدف نهایی این تست، شبیه سازی یک فرایند واقعی حس لامسهای مصنوعی به منظور تشخیص مکان قرارگیری تومور الست. در یک تست واقعی، یک پروب دستی یا یک پروب متصل به ربات بافت مورد نظر را با فواصلی یکسان و با میزان فشردگی یکسان معاینه می کند. در تست تشخیص مکان تومور، شرایط معاینه به وسیله پروب مجهز به ربات در نرم افزار آباکوس شبیه سازی شده است. مدول الاستیسیته تومور به برابر مدول بافت نرم و مکان قرارگیری در محلی غیر از مرکز بافت است. نتایج این شبیه سازی در نمودار تنش لامسهای شکل 5 نشان داده شده است. و قله ظاهر شده ضمن نشان دادن وجود تومور در بافت، محل قرارگیری تومور را نیز مشخص می کند. این نمودار انطباق مکان قله را با مختصات تومور به روشنی نشان می دهد.

3-4- مشخص نمودن تأثير عمق تومور بر نمودار تنش لامسه ای (تست شماره سه)

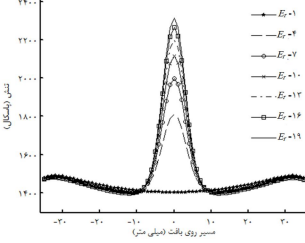
در این شبیهسازی، هندسه دو بعدی مکان قرار گیری تومور، میزان فشردگی سطح و خواص مکانیکی تومور ثابت نگه داشته شده و تأثیرات تغییر عمق توده مورد بررسی قرار گرفته است. نمودار تنش لامسهای برای این گروه از تستها در شکل 6 نشان داده شده است. شبیهسازی انجام گرفته بیانگر این نکته است که اندازه فراجهش موجود در نمودار تنش لامسهای با عمق تومور رابطه عکس دارد. تشخیص تودههای عمقی از مشکلات تشخیص زودهنگام سرطانها در تمام روشهای متداول است. اندازه گیری کمی میزان تنش ظاهر شده بر روی سطح قابلیت تشخیص دقیق تومورها حتی تومورهای عمقی را فراهم می کند.



شکل 6 نمودارهای تغییرات تنش لامسه ای بافت نرم بر حسب تغییر عمق توده



شکل 7 نمودار نقشه لامسهای تغییر عمق تومور، این نقشه نشان دهنده تأثیر تغییر عمق بر ماکزیمم تنش اندازهگیری شده میباشد



شکل 8 نمودارهای تغییرات تنش لامسه ای بافت نرم بر حسب تغییر نسبت سختی توده

	جدول 3 ضرایب مربوط به آن با استفاده از برازش دادههای مدلسازی									
	نوع آزمايش	а	b	С	d	Rmse				
	تغيير عمق	4425	-0/1504	1541	0/00478	22/71				
ن	تغيير نسبت سختي	2001	0/007844	-817/7	-0/287	6/721				

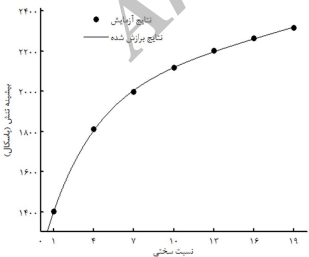
شکل b نمودار نقشه لامسهای تغییر عمق تومور را نشان می دهد که در آن اندازه بیشینه تنش هر تست برحسب عمق تومور (h) رسم شده است. نقشه

لامسهای نشان داده شده بیانگر این است که حس لامسهای مصنوعی نسبت به عمق تومور دارای حساسیت است. وجود قابلیت ایجاد تمایز بین عمقهای مختلف تومور از قابلیتهایی است که روش حس لامسه مصنوعی را نسبت به روشهای تصویر برداری به ویژه روش اولتراسوند در برتری قرار میدهد. در روش اولتراسوند پزشک بایستی جهت تشخیص تودههای عمقی پروب دستگاه اولتراسوند را به مقدار زیادی به بافت فشار دهد، با این وجود برخی از تودههای عمقی همچنان در این روش قابل تشخیص نیستند.

نمودار نمایش داده شده در شکل 7 یک نمودار غیرخطی است که بهدلیل شبیهسازی بافت نرم بهوسیله خواص هایپرالاستیک حاصل شده است. نتایج حاصل از تستهای تجربی نشاندهنده بروز یک رفتار نمایی غیر خطی در ارتباط میان نیروی اعمالی و کرنش حاصل از آن هستند. این رابطه نمایی در معادله (10) و ضرایب مربوط به آن با استفاده از برازش دادههای مدل سازی بدست آمده در جدول 3 ارائه شده است.

$$y = ae^{bx} + ce^{dx} \tag{10}$$

3-5- بررسي تأثير نسبت سختي تومور به بافت (تست شماره چهار) بافت کبد دارای تومورهایی با انواع ساختارهای مولکولی متفاوت است. برای درمان هر چه صحیحتر و انجام اقدامات لازم بایستی نوع تومور موجود در بافت برای پزشکان مشخص شود. انواع مختلف تومورهای بدخیم هر کدام دارای خواص مکانیکی مخصوص خود هستند. از جمله پارامترهای مهمی که در تشخیص نوع تومور نقشی اساسی دارد، نسبت مدول الاستیسیته تومور به بافت است. در این مرحله از انجام شبیهسازی بر مبنای روش حس لامسه مصنوعی، تأثیر تغییر نسبت سختی تومور به بافت مورد مطالعه قرار گرفته ست. روشهای متداول تصویربرداری تغییرات خواص مکانیکی در بافت را تشخیص میدهند. به عنوان مثال روش اولتراسوند بر اساس تفاوت دانسیته بین تومور و بافت، ضایعه موجود در بافت را نمایان می کند، اما این روش اطلاعات دقیقی از جنس و نوع توده را در اختیار پزشک معالج قرار نمی دهد. روش حس لامسه مصنوعی می تواند برآوردی از نسبت سختی تومور به بافت را با اندازه گیریهای روی سطح بافت ارائه دهد. شکل 8 بیانگر این است که روش حس لامسه مصنوعی به تغییرات سختی تومور به بافت کاملاً حساس بوده و می توان این تغییرات را با تنش اندازه گیری شده توسط پروب لامسه مصنوعی نمایان کرد.



شکل 9 نمودار نقشه لامسهای نسبت سختی، این نمودار ماکزیمم تنش اندازه گیری شده را بر حسب نسبت سختی نشان می دهد

- [6] T. Bryan and E. Snyder, The clinical breast exam: a skill that should not be abandoned, *Journal of general internal medicine*, Vol. 28, No. 5, pp. 719-722, 2013.
- [7] A. Mojra, S. Najarian, S. M. Hosseini, S. M. Towliat Kashani and F. Panahi, Artificial tactile sensing capability analysis in abnormal mass detection with application in clinical breast examination, *The World Congress on Engineering*, pp. 2663-2666, 2011.
- [8] M. S. Lapayowker and G. Revesz, Thermography and ultrasound in detection and diagnosis of breast cancer, *Journal of Cancer*, Vol. 46, pp. 933-938, 1980.
- [9] H. O. Yegingil, Breast cancer detection and differentiation using piezoelectric fingers, PHD Thesis, Drexel University, 2009.
- [10] C. Lucarotti, C. M. Oddo, N. Vitiello and M. C. Carrozza, Synthetic and bioartificial tactile sensing: a review, *Journal of Sensors*, Vol. 13, No. 2, pp. 1435-1466, 2013.
- [11] C. K. Raj, A. Revanth and K. Karthick, Tactile Sensing System Using Artificial Neural Networks, *Journal of NanoScience and NanoTechnology*, Vol. 2, No. 1, pp. 670-673, 2014.
- [12] A. Mojra, S. Najarian, S. M. Hosseini, S. T. Kashani and F. Panahi, Abnormal mass detection in a real breast model: a computational tactile sensing approach, in *World Congress on Medical Physics and Biomedical Engineering*, Munich, Germany, 2009, pp. 115-118.
- [13] S. Najarian, J. Dargahi and V. Mirjalili, Detecting embedded objects using haptics with applications in artificial palpation of tumors, *Journal of Sensors and Materials*, Vol. 18, No. 4, pp. 215-29.
- [14] J. Dargahi and S. Najarian, An endoscopic force-position sensor grasper with minimum sensors, *Electrical and Computer Engineering, Canadian Journal of*, Vol. 28, No. 3/4, pp. 155-161, 2003.
- [15] M. R. Cutkosky and J. Ulmen, Dynamic tactile sensing, Journal of The Human Hand as an Inspiration for Robot Hand Development pp. 389-403, 2014.
- [16] S. Najarian and P. Pahlavan, Application of Artificial Intelligence in Minimally Invasive Surgery and Artificial Palpation, *Journal of Medical Applications of Artificial Intelligence*, Vol. 407, 2013.
- [17] P. S. Wellman and R. D. Howe, Extracting features from tactile maps, in Medical Image Computing and Computer-Assisted Intervention – MICCAI'99, Cambridge, UK, 1999, pp. 1133-1142.
- [18] S. M. Hosseini, S. M. Towliat Kashani, S. Najarian, F. Panahi, S. M. Mousavi Naeini, and A. Mojra. A medical tactile sensing instrument for detecting embedded objects, with specific application for breast examination. *The* international journal of medical robotics and computer assisted surgery 6, no. 1 (2010): 73-82.
- [19] A. Mojra, S. Najarian, S. M. Hosseini, S. M. Towliat Kashani, and F. Panahi. Artificial tactile sensing capability analysis in abnormal mass detection with application in clinical breast examination. In The World Congress on Engineering, pp. 2663-2666. 2011.
- [20] Y. B. Fu, C. K. Chui, C. L. Teo, and E. Kobayashi. Elasticity imaging of biological soft tissue using a combined finite element and non-linear optimization method. *Inverse Problems in Science and Engineering* ahead-of-print (2014): 1-18.
- [21] Y. Zhang, Y. Mukaibo and T. Maeno. A multi- purpose tactile sensor inspired by human finger for texture and tissue stiffness detection. In Robotics and Biomimetics, 2006. ROBIO'06. IEEE International Conference on, pp. 159-164. IEEE, 2006.
- [22] M. H. Lee and H. R. Nicholls, Review Article Tactile sensing for mechatronics—a state of the art survey, Mechatronics, Vol. 9, No. 1, pp. 1-31, 1999.
- [23] I. Sakuma, Y. Nishimura, C. K. Chui, E. Kobayashi, H. Inada, X. Chen and T. Hisada, In vitro measurement of mechanical properties of liver tissue under compression and elongation using a new test piece holding method with surgical glue, Surgery Simulation and Soft Tissue Modeling, Vol. 2673, pp. 284-292, 2003.
- [24] R. S. Rivlin and D. W. Saunders, Large elastic deformations of isotropic materials, *Philosophical Transactions of the Royal Society of London.* Series A, Mathematical and Physical Sciences, Vol. 243, No. 865, 1951.
- [25] A. E. Kerdok, S. M. Cotin, M. P. Ottensmeyer, A. M. Galea, R. D. Howe and S. L. Dawson, Truth cube: Establishing physical standards for soft tissue simulation, *Medical Image Analysis*, Vol. 7, No. 3, pp. 283-291, 2003.

شکل 9 نمودار نقشه تنش مربوط به تغییر نسبت سختی تومور به بافت بر نشان می دهد. نمودار بیانگر این است که نسبت سختی تومور به بافت بر حسب ماکزیم تنش اندازه گیری شده، غیرخطی است. در آزمایش تغییر سختی نیز منحنی نمایی همانند معادله (10) برازش شده است که می توان ضرایب آن را در جدول 8 مشاهده کرد.

4- نتيجه گيري

در این مقاله توانایی روش حس لامسه مصنوعی در تشخیص تومورهای بافت نرم به کمک مدلسازی بافت کبد در نرمافزار آباکوس مورد بررسی قرار گرفت. دادههای تجربی تست کشش تک محوره بر روی یک نمونه کبد خوک مورد استفاده قرار گرفت. دادهها نشان دهنده این است که رفتار بافت نرم کبد با تقریب مناسبی بسیار شبیه به رفتار مواد هاییرالاستیک است. به این منظور دو معادله هایپرالاستیک مونی ریولین و چند جملهای بر روی دادههای تست تنش-کرنش نمونه حیوانی برازش شد. ضرایب بهترین مدل رفتاری که مدل چند جملهای است، به نرمافزار آباکوس داده شد تا مدلسازی با خواص هایپرالاستیک و نزدیک به واقعیت انجام شود. سپس روش حس لامسه مصنوعی شبیه سازی شده و سطح بافت به دو شیوه مورد تست قرار گرفت: به کمک یک پروب بر روی مسیری مشخص و یا با فشردن یکسان کل سطح بافت یه صورت همزمان. نتایج شبیهسازی شامل رویههای تنش سطحی و نمودارهای تنش لامسهای و نقشه لامسهای مورد بررسی قرار گرفتند. تستهای انجام شده گویای این بودند که روش حس لامسه مصنوعی می تواند وجود یا عدم وجود تومور را با دقت مناسبی تشخیص دهد. همچنین این روش می تواند به طور کامل موقعیت تومور را در بافت مشخص نماید. در ادامه توانایی این روش در ایجاد تمایز بین تومورهای سطحی و عمقی آشکار شد. با توجه به اهمیت تشخیص نسبت سختی تومور به بافت در تعیین نوع تومور، توانایی تشخیص نسبت سختی تومور به بافت در مدلسازیها نیز مورد بررسی و تأیید قرار گرفت. در مجموع میتوان گفت که روش حس لامسه مصنوعی یک روش نوین، کم تهاجم و کم هزینه برای تشخیص زودهنگام تومور در بافت نرم است. همچنین این روش می تواند ابزاری مناسب برای جراحان باشد تا قبل از اعمال جراحی جهت خارج کردن تومور از بافت نرم، مکان تومور و عمق تومور را مشخص کنند.

5- مراجع

- A. Jemal, F. Bray, M. M. Center, J. Ferlay, E. Ward and D. Forman, Global cancer statistics, *CA: A Cancer Journal for Clinicians*, Vol. 61, No. 2, pp. 69-90. 2011.
- [2] American- Cancer- Society. http:// www. cancer. org/ cancer/ cancerbasics/ what-is-cancer, Accessed.
- [3] P. Punj, P. G. Devitt, B. J. Coventry and R. J. Whitfield, Palpation as a useful diagnostic tool for skin lesions, *Journal of Plastic, Reconstructive and Aesthetic Surgery*, 2014.
- [4] L. Han, M. Burcher and J. A. Noble, Non-invasive measurement of biomechanical properties of in vivo soft tissues, *Medical Image Computing and Computer-Assisted Intervention—MICCAI*, Vol. 2488, pp. 208-215, 2002.
- [5] J. D. Westwood, Multimodality Approach to Classifying Hand Utilization for the Clinical Breast Examination, *Journal of Medicine Meets Virtual Reality*, Vol. 21, pp. 238-244, 2014.