شبیهسازی تولید امواج اپتواکوستیک در اثر دریافت انرژی لیزر در تومور پستان و بررسی اثر ویژ گیهای تومور بر ویژ گیهای فراصوت تولیدی

زهره دهقانی بیدگلی^ا محمدحسین میران بیگی ^ا محمدجواد ابوالحسنی^۳

^امری، دانشکده برق و کامپیوتر، دانشگاه آزاد اسلام واحد کاشان، کاشان، ایران ^۳ دانشیار برق و کامپیوتر، دانشکده برق و کامپیوتر، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران ^۳ دانشیار فیزیک پزشکی، دانشکده فیزیک پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

نویسنده ٔ مسئول: محمد حسین میران بیگی، تلفن: ۸۲۸۸۳۳۷۰- ۲۱ پست الکترونیک:miranbmh@modares.ac.ir

چکیدہ:

مقدمه: امروزه، تشخیص سرطان در مراحل اولیه از مهمترین دغدغههای پزشکان و محققان میباشد. یکی از روشهای تصویربرداری که در سالهای اخیر مورد توجه قرارگرفته و توانایی ویژهای در تشخیص ضایعات کوچک دارد، تصویربرداری اپتواکوستیک میباشد. در این مقاله ضمن معرفی این تکنیک به شبیه سازی تولید امواج اپتواکوستیک در یک تومور کروی شکل پستان پرداخته ایم.

روش بررسی: در این تحقیق برای تولید فشار اکوستیکی درنتیجه دریافت انرژی لیزر پالسی در یک کرهٔ جاذب و در مد روبهعقب(Backward) تابع تبدیلی معرفی شده است. سپس با استفاده از مدل ارائه شده اثر تغییر عرض پالس لیزر، ابعاد و عمق تومور و نیز ضریب جذب تومور و محیط بر ویژگیهای اولتراسوند تولیدی مورد بررسی قرار گرفته است. کلیهٔ شبیه سازی ها در محیط نرمافزاری MATLAB7 انجام شده است.

یافتهها: بررسی اثر عرض پالس لیزر بر شکل موج اپتواکوستیک تولیدی نشان داد که با افزایش عرض پالس لیزر دامنهٔ موج حاصل افزایش مییابد. بررسی اثر ضریب جذب توده که نشاندهندهٔ نوع توده نیز میباشد، نشان داد که دامنهٔ اولتراسوند تولیدی با افزایش ضریب جذب تومور افزایش مییابد اما با افزایش ضریب جذب، دامنهٔ اولتراسوند بهتدریج اشباع میشود و در ضرایب جذب بالا رابطهٔ میان دامنهٔ اولتراسوند تولیدی و ضریب جذب به یک رابطهٔ مرتبه دوم تبدیل میشود.

نتیجه گیری: برای طراحی یک سیستم لیزر- اولتراسوند با حداکثر کارآیی می توان درهر مورد با تست پارامترهای مختلف سیستمهای لیزری موجود با استفاده از این مدل و نتایج شبیه سازی ها سیستم بهینه را از نظر حداکثر کارآیی انتخاب نمود. همچنین از نتایج به دست آمده می توان جهت تعیین مشخصات و نوع تومور در کاربردهای کلینیکی این تکنیک بهره جست.

واژههای کلیدی: اپتواکوستیک، تومور پستان، مدلسازی، شبیهسازی نرمافزاری

مقدمه

در سالهای اخیر پیشرفت چشمگیری در تشخیص سرطان صورت گرفته است. در حال حاضر تکنیکهای تصویربرداری مانند CT. اولتراسوند و MRI توانایی تشخیص ضایعات کوچک را ندارند. در بیشتر موارد ضایعات تشخیص دادهشده دارای حداقل ۱ سانتیمتر قطر، ۱گرم وزن و[^]۱۰ سلول ناشی از حدود ۳۰ تقسیم از یک سلول بدخیم اولیه هستند[۱]. درواقع، در روشهای حاضر زمانی که سرطان تشخیص داده می شود، حدود دوسوم دورهٔ آن طی شده است. به عبارت دیگر این روشها برای تشخیص، قبل از اینکه سرطان به حد مرگبار برسد، فرصت کمی باقی می گذارند.

درنتیجه توسعهٔ تکنولوژیهای جدید و غیرتهاجمی در تشخیص زودهنگام ناهنجاریهای اولیه ضروری است.

تصویربرداری نوری از بافت بیولوژیک بهدلیل کنتراست بالای آن، که پتانیسل تشخیص سریع نئوپلاسم را فراهم میکند، بسیار مورد توجه است. ازآنجاکه ویژگیهای نوری بافت بیولوژیک در ناحیهٔ مرئی و مادون قرمز نزدیک در طیف الکترومغناطیس با اجزای مولکولی بافت و ساختارهای ارتعاشی و الکترونیک آنها رابطه دارد، این روشها ذاتاً نسبت به نابهنجاریها و عملکرد بافت حساس هستند. ویژگیهای نوری میتوانند برای کمّی کردن

نشانه های سرطان شامل رگزایی'، متابولیسم بالا، پلئومورفیسم و حمله به بافتهای نرمال مجاور استفاده شوند و تشخیص زودهنگام سرطان را ممکن سازند[۲]. ویژگیهای نوری شامل یراکندگی و جذب میباشد. ویژگیهای یراکندگی نوری تغییرات ساختاری در سطوح سلولی و زیرسلولی را آشکار میسازند درحالی که ویژگی جذب نوری برای کمّی کردن رگزایی و متابولیسم بالا بهکار میرود. تصویربرداری نوری عملکردی^۳ نیز امکان استفاده از اطلاعات نوری برای استنباط یارامترهای فيزيولوژيک خاص مانند، اشباع اکسيژن هموگلوبين و غلظت هموگلوبين را فراهم مي كند[٢]. اشباع اكسيژن هموگلوبين با حالت متابولیک ضایعه ارتباط نزدیکی دارد و بنابراین پارامتر تشخیصی مهمی است. بهدلیل اینکه نور در بافت بیولوژیک شدیداً پراکنده می شود، تصویربرداری نوری با رزولوشن بالا و عمق تصویربرداری بیش از ۱ میلیمتر مشکل است. باتوجه به اینکه امواج اولتراسوند خیلی کمتر از امواج نوری در بافت بیولوژیک پراکنده میشوند و میتوانند اطلاعات مکانی خوبی برای تصویربرداری فراهم نمایند، ترکیب تکنولوژیهای نوری و اولتراسونیک در سالهای اخیر مورد توجه قرار گرفته است [۷-۲].

مشکل تصویربرداری صرفاً نوری، پراکندگی نور در بافت بیولوژیک است. لذا تصویربرداری صرفاً نوری با محدودیت عمق مانند توموگرافی همدوسی نوری[†] (OCT) یا محدودیت رزولوشن مانند توموگرافی نوری پراکنده^ه (DOT) روبهرو است. در مقایسه با پراکندگی نور، پراکندگی اولتراسوند در بافت بیولوژیک دو تا سه مرتبه ضعیفتر است. درنتیجه تصویربرداری صرفاً اولتراسونیک میتواند رزولوشن خوبی ایجاد کند، اما ازآنجاکه تصویربرداری اولتراسوند برپایهٔ تشخیص ویژگیهای مکانیکی بافت بیولوژیک استوار است، کنتراست ضعیفی برای تشخیص تومور در مراحل اسیاع اکسیژن هموگلوبین استفاده نمود. تصویربرداری فوتواکوستیک با ترکیب کردن ویژگیهای کنتراست تصویربرداری نوری با ویژگیهای رزولوشن تصویربرداری اولتراسوند غلبه کند. بر محدودیتهای تصویربرداری صرفاً نوری یا اولتراسوند غلبه کند. در این روش ترکیبی، کنتراست مطلوب در ارتباط با ویژگیهای

نوری نمونه حاصل میشود و درعینحال رزولوشن بهدلیل انتشار یا پراکندگی چندگانهٔ فوتون⁶ محدود نمیشود[۲].

یکی از سرطانهای شایع، سرطان پستان میباشد. بررسی آماری نشان میدهد که در ایالت متحدهٔ آمریکا از هر ۹ خانم یک نفر در طول عمر خود به سرطان پستان مبتلا میشود. چنانکه در سال ۱۹۹۲ در آمریکا، حدود ۱۴۵۰۰۰ مورد گزارش شده است، بنابراین بهدلیل فراوانی بیماران، نیاز به تشخیص زودرس و درمان سریع تومورهای فوق از اهمیت بالینی ویژهای برخوردار است[۸].

توموگرافی فوتواکوستیک (PAT) که توموگرافی اپتواکوستیک یا ترمواکوستیک نیز خوانده میشود، یکی دیگر از روشهای تصویربرداری بیوفوتونیک بهواسطهٔ اولتراسوند است. در PAT از یک منبع الکترومغناطیس پالس کوتاه مانند لیزر استفاده میشود تا نمونه را تحت تابش قرار دهد. تابش الکترومغناطیسی لیزر در ناحیهٔ سطحی نمونه جذب و موجب گرم شدن آن میشود. انرژی گرمایی سپس در داخل نمونه به صورت امواج گرمایی میشود و گرمایی سپس در داخل نمونه به صورت امواج گرمایی میشود و میشود. ناحیهٔ گرمشده دستخوش انبساط گرمایی میشود و استرسهای ترموالاستیک، امواج الاستیک (اولتراسوند) تولید میکند که در عمق نمونه منتشر میشود. برای دورههای پالس لیزرهای Q-سوئیچ رایج، امواج گرمایی فقط چند میکرومتر گسترش مییابند[۹].

امواج فوتواکوستیک برانگیخته شده توسط انبساط ترموالاستیک به وسیلهٔ یک مبدل اولتراسونیک باند وسیع که به لرزش های کوچک حساس است در حول نمونه اندازه گیری می شود. گرم شدن الکترومغناطیس باید سریع باشد تا امواج فوتواکوستیک به طور مناسبی تولید شوند. به عبارت دیگر توزیع دمایی ساکن و یا گرم شدن آهسته به طور مؤثر تولید امواج فوتواکوستیک نمی کند. امواج فوتواکوستیک حاصله سپس برای استخراج توزیع جذب الکترومغناطیس به کار می روند.

تا به امروز تحقیقات متنوعی در مورد سایرکاربردهای این تکنیک در پزشکی شامل تصویربرداری داخل شریانی -Intra((arterial، مونیتورینگ سطح گلوکز، مونیتورینگ اکسیژناسیون

خون مغزی Monitoring of cerebral blood) (oxygenation و مونیتورینگ لایههای مختلف چشم صورت گرفته است[۱۸-۱۰].

¹ Angiogenesis

² Pleomorphism

³ Functional

⁴ optical coherence tomography

⁵ diffuse optical tomography

⁶ multiple photon scattering

مدلسازی

در این مقاله جهت شبیهسازی سیگنال فوتواکوستیک تولیدشده توسط یک تومور پستان، در یک تقریب اولیه شکل تومور بهصورت کروی در شرایطی مطابق شکل ۱ درنظر گرفتهشدهاست. همچنین طول موج لیزر به گونهای انتخاب شده است که تفاوت ضریب جذب بافت نرمال و تومور در آن طول موج زیاد باشد، لذا چنین فرض میشود که نور لیزر با تضعیف کمی از بافت نرمال عبور میکند و عمدهٔ جذب در تومور صورت میگیرد و درواقع منبع اصلی ایجاد امواج اپتواکوستیک تومور مدنظر میباشد.



شکل ۱: تصویربرداری اپتواکوستیک از تومور پستان

همان گونه که در شکل ۱ نشان داده شده است ثبت آمواج اپتواکوستیک در دو مد روبه جلو(forward) و روبه عقب(backward) می تواند صورت گیرد. در مد روبه جلو لیزر تابشی در یک سو و مبدل فراصوت در سوی دیگر بافت قرار می گیرد. در مد روبه عقب مبدل فراصوت به گونه ای طراحی شده است که فیبر انتقال دهندهٔ لیزر از مرکز آن عبور می کند لذا امواج فراصوت در همان سوی تابش لیزر دریافت می شوند. امواج اپتواکوستیک صفحه ای تولید شده در این دو مد با یکدیگر تفاوت اوراد، اما در این مورد چون تومور جاذب کروی فرض شده است، عملاً موج حاصله تقارن کروی دارد و تفاوت چندانی در این دو مد ندارند. در این تحقیق فرض بر این است که تصویرنگاری در مد روبه عقب(backward) انجام می شود.

برای سادگی, یک تومور کروی در بافت با ویژگیهای نوری را که عمدهٔ آن جذب نوری است(پراکندگی ناچیز فرض می شود)، بررسی میکنیم. در مختصات کروی که مرکز آن در مرکز تومور قرار دارد، توزیع شعاعی انرژی دمایی در داخل و اطراف این موضوع میتواند با تابع زیر تقریب زده شود[۱۰]:

$$Q(r) = \begin{cases} \alpha F_0 ch(\alpha r) / ch(\alpha a), & 0 \le r \le a; \\ 0, & a < r; \end{cases}$$
(1)

فلوی لیزر در سطح تومور است که به تضعیف نوری موثر F_0 بافت نرمال که توسط جذب و پراکندگی ایجاد می شود (μ_{eff} بستگی دارد.

 $F_0 = F_0 \exp(-\mu_{eff} z) \tag{7}$

موج اکوستیک حاصل از گرمایش لیزر در تومور کروی تقارن کروی دارد و میتواند با معادلهٔ زیر بیان شود[۱۰]:

$$\frac{\partial^2(rp)}{\partial t^2} - c_0^2 \frac{\partial^2(rp)}{\partial r^2} = \frac{c_0^2 \beta}{c_p} r Q(r) \frac{df}{dt} \tag{(7)}$$

با شرایط مرزی متناسب با فشار محدود در مرکز کره:
$$(rp)\Big|_{r=0}=0$$
 (۴)

در معادلهٔ (۳) p فشار اکوستیک تولیدی، r فاصله شعاعی از مرکز کره، c_0 سرعت صوت در تومور، β ضریب انبساط حجمی c_0 مرکز کره، c_0 سرعت صوت در تومور میباشد. f نیز تابع زمانی پالس لیزر میباشد.

از حل معادلهٔ (۳)، شکل موج اکوستیک تولیدشده در یک تومور کروی مطابق رابطهٔ زیر بهدست می آید[۱۰]:

 $p\left(\tau = t - \frac{r}{c_0}\right) =$

$$\frac{\alpha_a F_0 c_0^2 \beta}{2rC_p} \int_{-a/c_0}^{+a/c_0} f(\tau - \theta) (-c_0 \theta) \frac{ch(\alpha_a c_0 \theta)}{ch(\alpha_a a)} d\theta$$

همانند موج اکوستیک صفحهای، پروفایل اپتواکوستیک موج اکوستیک کروی می تواند به صورت کانولوشن پروفایل زمانی پالس لیزر و پروفایل عمقی انرژی نوری جذب شده به دست آید. تحت شرایط تابشی حبس فشار(پالس کوتاه لیزر) به گونهای است که شرایط تابشی حبس فشار(پالس کوتاه لیزر) به گونهای است که $\alpha_a c_0 \tau_L << 1$. پروفایل اپتواکوستیک، توزیع انرژی جذب شده را برمی گرداند[۱۰]:

$$p\left(\tau = t - \frac{r}{c_0}\right) = \frac{\alpha_a F_0 c_0^2 \beta}{2rC_p}$$

$$\begin{cases} (-c_0 \tau) ch \ (\alpha_a c_0 \tau) / ch \ (\alpha_a a), \quad |\tau| < a / c_0 \\ 0, \qquad |\tau| > a / c_0 \end{cases}$$
(5)

(**(**)

شبیه سازی

براساس روابط ذکرشده در بخش قبل، شبیهسازی نرمافزاری شکل سیگنال اپتواکوستیک ایجادشده توسط تومور کروی پستان انجام گردید. در این شبیهسازی که در محیط MATLAB صورت گرفت از رابطهٔ ۵ استفاده شده است. پروفایل زمانی پالس لیزر بهصورت گوسی با عرض پالس 40ns در نظر گرفته شده است. طول موج لیزر بایستی به گونهای انتخاب شود که در آن طول موج، اختلاف زیادی میان ضریب جذب تومور و بافت نرمال وجود داشته باشد. بدین منظور طول موج لیزر ۵۰۸ نانومتر درنظر گرفتهشده است که ضریب جذب تومور و بافت نرمال در این طول موج بهترتیب از قرار (۵۰ مال در این طول موج بهترتیب از قرار (۵۰ می باشد[۱۰۰]. سایر پارامترهای مورد استفاده در این شبیهسازی به قرار زیر است[۸۸]: مورد استفاده در این شبیهسازی به قرار زیر است[۸۸]: $c_0 = 1.54 \times 10^3 ms^{-1}, c_p = 4.17 \times 10^3 J Kg^{-1} c^{-1}$

خروجیهای این برنامهٔ شبیهساز شکل فشار اکوستیک تولیدشده در داخل تومور میباشد که بهصورت نمودارهایی دو بُعدی با محور افقی زمان برحسب ثانیه و فشار برحسب مگاپاسکال در بخش نتایج نمایش داده شده است.

باتوجه به نتایج حاصله اثر تغییر پارامترهایی همچون مکان تومور، دورهٔ پالس لیزر، ضریب جذب و اندازهٔ تومور بر ویژگیهای موج اکوستیک تولیدشده مورد بررسی قرار گرفتهاست.

نتايج شبيهسازى

در شکل ۲ یک نمونه از موج اپتواکوستیک تولیدشده از یک کرهٔ جاذب در داخل یک محیط کاملاً شفاف نشان دادهشدهاست. همان طور که در این شکل مشاهده می شود، پروفایل موج اپتواکوستیک در این مورد N شکل با دورهٔ ایتواکوستیک در این مورد N شکل با دورهٔ موضوع ایتواکوستیک در داخل موضوع است. محور زمان دارد $\tau_N = 2a/c_0$ است. محور زمان در این مورد زمان تأخیر دارد $\tau - t = t - \frac{r}{c_0}$ به طوری که اف ملهٔ مرکز کره از سطح تحت تابش است) به گونه ای به مونه ای مولی که مرکز محور زمان را بر مرکز کره (موج ایتواکوستیک) منطبق می کند محور عمودی نیز فشار ایتواکوستیک بر حسب مگاپاسکال می کند محور عمودی نیز فشار ایتواکوستیک بر حسب مگاپاسکال است.



شکل۲: موج اپتواکوستیک تولید شده توسط یک کره جاذب در یک محیط شفاف

سپس شکل موج اپتواکوستیک ایجادشده توسط یک تومور پستان به قطر ۵ میلیمتر که در عمق ۲ سانتیمتری قرار دارد، شبیهسازی گردید. این موج در شکل ۳ نشان دادهشدهاست. زمینهنمایی موج، مربوط به تضعیف در بافت نرمال میباشد.



شکل۳: موج اپتواکوستیک تولید شده توسط توموری به قطر۵ میلیمتر در عمق ۲ سانتی متری پستان

در ادامه جهت تسهیل انجام بررسیها از زمینهنمایی مربوط به تضعیف در بافت نرمال صرفنظر شدهاست.

در ادامهٔ این تحقیق، عمق مکان تومور در بافت و رزولوشن محوری در این تکنیک مورد بررسی قرار گرفت. در شکل ۴ موج حاصل از چهار تودهٔ کرویشکل یکسان در اعماق مختلف نشان دادهشدهاست. فاصلهٔ میان مراکز دو تودهٔ ابتدایی به اندازهٔ قطر تودهها و فاصلهٔ میان تودهٔ دوم و سوم بزرگتر و فاصلهٔ تودهٔ سوم و چهارم کمتر از قطر تودهها است. در این شکل دو نکتهٔ حائز اهمیت وجود دارد، اولاً مشاهده میشود که با افزایش عمق توده

در بافت نرمال دامنهٔ سیگنال حاصله کاهش مییابد و این امر به این دلیل است که با افزایش عمق، جذب نور لیزر در بافت نرمال افزایش مییابد. لذا، برای دستیابی به عمق تصویربرداری بیشتر بایستی طول موج لیزر در ناحیه اینتخاب شود که حتیالامکان جذب بافت نرمال در آن ناحیه کم باشد. نکتهٔ دیگری که در این شکل مشاهده میشود این است که دو تودهای که فاصلهٔ مراکز آنها کمتر از قطر تودهها است، به صورت مجزا از هم قابل تشخیص نیستند. لذا، برطبق معیار سپارو^۷، دو منبع اکوستیک کروی یکسان با شعاع a_{\min} در صورتی به صورت دو موضوع جدا از هم قابل تشخیص خواهند بود که فاصلهٔ بین مراکز آنها برابر یا بزرگتر از از از $\mathcal{S}_z = 2a_{\min}$.



شکل۴: موج اپتواکوستیک تولید شده توسط توده هایی در اعماق مختلف

آنچه درمورد کوچکترین تودهٔ قابل تشخیص تعیینکننده است، فرکانس ماکزیمم مبدل فراصوت بهکاررفته است. برای تصویربرداری در بافتی که سرعت صوت در آن ₀ میباشد، رزولوشن فضایی از رابطهٔ زیر بهدست میآید[۱۰]:

$$\delta_z = 2a_{\min} = 3\frac{c_0}{f_{\max}} \tag{V}$$

لذا، درمورد تصویربرداری از پستان برای دستیابی به رزولوشن فضایی ۱میلیمتر بایستی فرکانس مبدل بیش از ۳ مگاهرتز باشد.

در بررسی اثر ابعاد تومور بر شکل موج تولیدی، موج اپتواکوستیک تولیدشده توسط توموری با اندازهٔ نسبتاً بزرگ(قطر ۲ سانتیمتر) و نیز یک ناهمگونی میکروسکوپی (قطر ۲/۲ نانومتر) شبیهسازی گردید که بهترتیب در شکلهای ۵ و۶ نشان داده شده است.



شکل۵: موج اپتواکوستیک حاصل از توموری با ابعاد نسبتا بزرگ



شکل۶: پروفایل اپتواکوستیک حاصل از یک توده میکروسکوپیک در مقایسه با مشتق پالس لیزر(نمودار نقطه چین)

همان گونه که در شکل ۵ مشاهده می شود، موج اپتواکوستیک حاصل از توموری با ابعاد نسبتاً بزرگ دیگر به صورت یک موج N شکل نمی باشد و به صورت دو موجک ظاهر می شود که به اندازهٔ زمان انتشار صوت در تومور فاصله دارند. در شکل ۶ موج اپتواکوستیک حاصل از یک تودهٔ میکروسکوپیک به همراه مشتق پالس لیزر نمایش داده شده است. در این شکل مشاهده می شود که پروفایل موج اپتواکوستیک تودهٔ میکروسکوپیک مشتق پالس لیزر را دنبال می کند.

در بررسی اثر عرض پالس لیزر بر ویژگیهای اولتراسوند ایجاد شده، برنامهٔ شبیهساز با درنظرگرفتن چهار عرض پالس ۱۰، ۲۰ ۳۰و ns۴۰ برای پروفایل زمانی لیزر اجرا گردید. نتایج حاصل از این بررسی در شکل ۷ نشان دادهشدهاست. همانطورکه در این شکل مشاهده میشود با افزایش دورهٔ پالس لیزر، دامنهٔ اولتراسوند نیز افزایش مییابد، اما دورهٔ موج تغییری نمیکند و همچنان برابر

⁷ Sparrow

با زمان عبور موج در کره است. در شکل ۸ نمودار دامنهٔ موج اکوستیک در مقابل عرض پالس لیزر رسم شدهاست. این نمودار نشان میدهد که رابطهٔ میان عرض پالس و دامنهٔ موج تقریباً خطی است.



شکل۷: موج اپتواکوستیک تولید شده در یک تومور توسط لیزرهایی با عرض پالس متفاوت



شکل۸: دامنه موج اپتواکوستیک در برابر دوره پالس لیزر

ازآنجاکه مواد در طول موجهای مختلف ضریب جذب متفاوت دارند، طول موج لیزر بر ویژگیهای اولتراسوند تولیدی تأثیر میگذارد. لذا، در اینجا به بررسی اثر ضریب جذب تومور بر ویژگیهای اولتراسوند تولیدی پرداختهایم، این تأثیر از طریق طیف جذبی هر ماده به طول موج لیزر مربوط می شود.

در شکل ۹ شکل موج حاصل از کرههایی با ضرایب جذب متفاوت نشان داده شده است. همان طور که در این شکل مشاهده می شود با افزایش ضریب جذب تومور، دامنهٔ موج نیز افزایش می یابد. این بررسی نشان می دهد که در ضرایب جذب پایین، دامنهٔ موج اکوستیک با ضریب جذب نمونه به صورت خطی رابطه

دارد(شکل ۱۰). هنگامی که ضریب جذب افزایش بیشتری می یابد، دیگر رابطهٔ میان ضریب جذب و دامنهٔ موج اکوستیک خطی نمی باشد و با افزایش ضریب جذب، دامنهٔ موج اکوستیک اشباع می شود (شکل ۱۱). این مسئله در مواردی که هدف، تشخیص نوع تومور از روی دامنهٔ موج است بایستی مورد توجه قرار گیرد.



شکل۹: موج اپتواکوستیک تولید شده در توده هایی با ضرایب جذب متفاوت





شکل۱۱ : دامنه موج اکوستیک در مقابل ضریب جذب تومور در محدوده وسیعی از ضریب جذب

بهعلاوه بررسی اثر ضریب جذب بر موج اکوستیک تولیدی نشان میدهد که با افزایش بیشتر ضریب جذب نهتنها دامنهٔ موج اشباع میشود، بلکه شکل موج نیز از حالت یک موجک N شکل خارج میشود و به شکل دو موجک که به اندازهٔ زمان انتشار موج در کره فاصله دارند، ظاهر می گردد. شکل موج اپتواکوستیک حاصل از توموری با جذب بالا در شکل ۱۲ نشان داده شده است.



شکل۱۲: موج اپتواکوستیک توموری با جذب بالا

جهت بررسی میزان اعتبار و صحت شبیه سازی های انجام شده یک مورد مطالعهٔ انجام شده توسط Oraevsky و Vaabutov و Karabutov [۱۹] برروی یک فانتوم پایه با 1-µeff ادارای دو کرهٔ حاوی نوعی ژل به ابعاد ۲ و ۳ میلی متر به تر تیب در اعماق ۲۵ و ۴۷ میلی متری توسط مدل حاضر شبیه سازی گردید و نتایج مقایسه شدند. همان طور که از مقایسهٔ شکل سیگنال

فوتواكوستیک ثبتشده در مطالعهٔ مذكور(شكل۱۳–الف) و نتایج شبیهسازی (شكل ۱۳–ب) مشاهده میشود، تطابق مناسبی بین مكان، طول و شكل موجکهای الشكل در هر دو مورد وجود دارد. البته ازآنجاكه در شكل۱۳–الف محور عمودی سیگنال فوتواكوستیک ثبتشده توسط مبدل فراصوت میباشد، درحالی كه نتایج شبیهسازی میزان فشار اپتواكوستیک تولیدی را پیشبینی میكند و مدلی از مبدل فراصوت در دست نیست و همچنین مقدار دقیق پارامترهای جذبی كرههای جاذب در دست نبوده است، لذا مقادیر محور عمودی در این دو شكل قابل مقایسه نیستند. همچنین شایان ذكر است كه موجک نشان داده شده در زمان صفر در شكل۱۳–الف نیز ناشی از پاسخ مبدل میباشد كه طبیعتاً در نتایج شبیهسازی ظاهر نشده است.



شکل۱۳: الف) سیگنال فوتواکوستیک ثبتشده از یک فانتوم شامل دو کرهٔ جاذب[۱۹] و ب) نتایج شبیهسازی در شرایط مشابه

در این شبیه سازی ها تومورهای پستان به صورت کاملاً کروی درنظر گرفته شده اند. در حالی که این فرض همواره صحیح نیست. لذا، لازم است تا در آینده آثار این تفاوت شکل تومور در اولتراسوند تولیدی شبیه سازی گردد. به علاوه در جهت سنجش بهتر و دقیق تر، اعتبار نتایج حاصل از این شبیه سازی لازم است تا در آینده اندازه گیری های تجربی برروی فانتوم بافتی و نمونه های بافتی انسان و یا حیوان انجام گیرد و نتایج حاصله با نتایج شبیه سازی ها مقایسه گردد.

با استفاده از این مدل و نتایج شبیه سازی های انجام شده می توان درهر مورد با تست پارامتر های مختلف سیستم های لیزری موجود، سیستم بهینه را از نظر حداکثر کارآیی انتخاب نمود. از این مدل برای کالیبراسیون و پیشگویی نتایج آزمایش ها نیز می توان بهره جست.

References

- 1. Roome KA, Payne PA, Dewhurst RJ. Towards a sideways looking intravascular laser-ultrasound probe. Sensors and Actuators, 1999; 76: 197-202.
- 2. Wang LV. Ultrasound-mediated biophotonic imaging: A review of acousto-optical tomography and photo-acoustic tomography. Disease Markers 2003-2004; 19: 123-38.
- 3. Goldman L. The biomedical laser: Technology and clinical applications. Springer-verlag 1981.
- 4. Verga Scheggi AM, Martellucci S, Chester AN, Pratesi R. Biomedical optical instrumentation and laser assisted biotechnology. Kluwer Academic Publisher 1996.
- 5. Khokhlova TD, Pelivanov IM, Kozhushko VV, Zharinov AN, Solomatin VS, Karabutov AA. Optoacoustic imaging of absorbing objects in a turbid medium: ultimate sensitivity and application to breast cancer diagnostics. Appl. Opt. 2007; 46: 262-72.
- Heijblom M, Piras D, Xia W, van Hespen JCG, Klaase JM, vanden Engh FM, van Leeuwen TG, Steenbergen W, Manohar S. Visualizing breast cancer using the Twente photoacoustic mammoscope: What do we learn from twelve new patient measurements? Opt. Express 2012; 20: 11582-97.
- 7. Hilgerink MP, Hummel JM, Manohar S, Vaartjes SR, IJzerman MJ. Assessment of the added value of the Twente Photoacoustic Mammoscope in breast cancer diagnosis.

نتيجهگيرى

در این تحقیق مدلی برای فشار ایجادشده در اثر دریافت انرژی لیزر در یک تومور کروی شکل ارائه شد سپس با استفاده از مدل مذکور شکل سیگنال اپتواکوستیک حاصل از تومورهایی با اندازههای مختلف و در اعماق مختلف شبیه سازی گردید. بررسی اثر عرض پالس لیزر بر شکل موج اپتواکوستیک تولیدی نشان داد که با افزایش عرض پالس لیزر، دامنهٔ موج حاصل افزایش می یابد. بررسی اثر ضریب جذب توده که نشان دهندهٔ نوع توده نیز می باشد نشان داد که دامنهٔ اولتراسوند تولیدی با افزایش ضریب جذب تومور افزایش می یابد، اما با افزایش ضریب جذب دامنهٔ اولتراسوند به تدریج اشباع می شود و در ضرایب جذب بالا رابطهٔ میان دامنهٔ اولتراسوند تولیدی و ضریب جذب به یک رابطهٔ مرتبهٔ دوم تبدیل

Medical Devices: Evidence and Research 2011; 4: 107-15.

- 8. Mokhtari Dizchi M. A presentation of a method of ultrasound for separation of normal and abnormal breast tissues, PhD thesis, 1999.
- 9. Scruby CB, Drain LE. Laser Ultrasonics: techniques and applications, Hilger,New York,1990.
- 10.Vo-Dinh T. Biomedical photonics handbook, CRC press, 2002.
- 11.Wang X, Ku G, Wegiel MA, Bornhop DJ, Stoica G, Wang LH. Non-invasive photoacoustic angiography of animal brains in vivo with NIR light and an optical contrast agent. Optics Letters 2004; 29 (7): 730–2.
- Wang X, Pang Y, Ku G, Stoica G, Wang LH. Three-dimensional laser-induced photoacoustic tomography of mouse brain with the skin and skull intact. Optics Letters 2003; 28(19): 1739-41.
- 13.Xu Y, Wang LH. Effects of acoustic heterogeneity on thermoacoustic tomography in the breast. IEEE Transactions on Ultrasonics Ferroelectrics and Frequency Control 2003; 50 (9): 1134-46.
- 14. Wang X, Pang Y, Ku G, Xie X, Stoica G, Wang LH. Non-invasive laser-induced photoacoustic tomography for structural and functional imaging of the brain in vivo. Nature Biotechnology 2003; 21(7): 803-6.

شبیه سازی تولید امواج اپتواکوستیک در ...

- 15. Wang X, Xu Y, Xu M, Yokoo S, Fry ES, Wang LH. Photoacoustic tomography of biological tissues with high cross-section resolution: Reconstruction and experiment. Medical Physics 2002; 29(12): 2799–805.
- 16. Sadr A, Hasani F. Photoacoustic measurement for characterization of the eye. 13th ICEE2005.
- 17. Shan Q, Dewhurst RJ, Kuhn A, Pang KF, Payne PA. Modelling of a photoacoustic probe

designed for medical applications. Ultrasonics 1996; 34: 575-7.

- Boonsang S, Dewhurst RJ. Pulsed photoacoustic signal Characterization incorporating near- and far-field diffraction effects. Measurement Science And Technology 2005; 16: 885–99.
- Oraevsky AA, Karabutov AA. Photoacoustic Tomography. Biomedical photonics handbook, T. Vo-Dinh, 2003.

