VBM8 ツールボックス マニュアル

はじめに(概要)	2
VBM8 を使う	3
ダウンロードとインストール	3
ツールボックスを立ち上げる	3
VBM 解析 の基本 (概要)	4
VBM 解析の基本 (詳しい解説)	6
モジュール	6
モジュール 1: Estimate and write	6
モジュール 2: Display one slice for all images	8
モジュール 3: Check sample homogeneity using covariance	8
モジュール 4: Smooth	ç
統計モデルをつくる	10
2 標本 T 検定	11
Full Factorial Model を使う(2x2 Anova)	12
重回帰分析 (相関分析)	13 14
Full Factorial Model を使う(相互作用解析) 統計モデルから推定する	15
コントラストを定義する	15
12 2 1 2 1 2 2 2 2 2	10
特殊な場合	17
VBM8 で縦断データを使う場合	17
前処理のための設定を変更する	18
縦断データの前処理	19
1 集団における縦断データの統計解析	19
2 群での縦断データの統計解析	21
VBM 解析のワークフローを変える	23
ワークフローを調整する	24
組織確率画像をカスタマイズする	24
DARTEL テンプレートのカスタマイズ	25
元画像、標準化画像、信号値変換画像についての補足	27
出力ファイルの名前のつけかた	28
技術的な情報	29
参考文献	30

はじめに(概要)

このマニュアルは、VBM8 ツールボックスを用いて VBM 解析をするユーザーを助けるためのものです。基本的なところから、種々のデータをどのように扱うかといった補足的な情報まで、様々な側面を扱っています。このマニュアルは基本的に 4 つのセクションにわかれています。

- 当然のことですが、このマニュアルの最初は、*起動の仕方*からはじまります。このセクションでは、ソフトウェアの*ダウンロードとインストール*の仕方、そして VBM8 ツールボックスの*起動*の仕方を示します。さらに、VBM 解析の*概要*もお伝えします。
- 続いて、*詳細な VBM 解析の基本*となり、前処理からコントラストの設定まで、ステップ・バイ・ステップで方法を示します。ここにある説明で、たいていの解析で必要な情報が得られるはずです。
- ときに、VBM 解析において基本的なワークフローに若干手を入れなければならない特殊な場合があります。 縦断解析、小児や特殊な患者群での解析といったものです。どのような修正が必要で、具体的にどのようにすれば必要かといった事柄がここで示されます。 大切なことですが、修正をしなければいけないことだけがここでは示されます。 クオリティ・コントロールや平滑化といった手順は基本的な解析と同じであるため、ここでもう一度説明することはありません。
- マニュアルの最後には、元画像、標準化画像、信号値変換された(modulated)画像についての情報が記されています。どの画像を使うかで結果の解釈が異なります。また、ファイルの名前の付け方、その他の技術的な情報が記載されています。

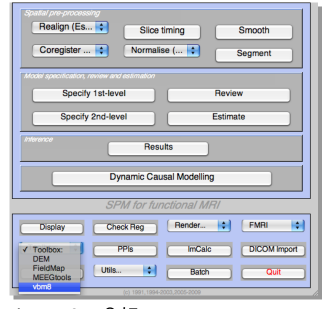
VBM8 を使う

ダウンロードとインストール

- VBM8 は SPM8 上で動きます。つまり、VBM8 をインストールする前に SPM8 がインストールされ、
 Matlab のパスが設定されていることが必要になります。(http://en.wikibooks.org/wiki/SPM を参照してください)
- VBM8 ツールボックスをダウンロード (http://dbm.neuro.uni-jena.de/vbm8/) し、zip ファイルを展開してください。 "vbm8"というフォルダーが作られ、その中には様々なファイルやスクリプトが入っています。vbm8フォルダーを SPM8 の中にある"toolbox"フォルダーの下にコピーしてください。

ツールボックスを立ち上げる

- Matlab を起動します
- SPM8 を起動します ("spm fmri"とタイプします)
- SPM のメニューから、"vbm8"を選択します (Figure 1)。"Display"ボタンと"Help"ボタンの間にドロップダウンメニューがあります。ここから VBM8 を起動することができます(SPM の 2 つめのウィンドウです)。 VBM8のメニューは、"VBM8"をクリックすることで見ることができます。(これはウィンドウの左上にあります。Figure 2 を見てください)





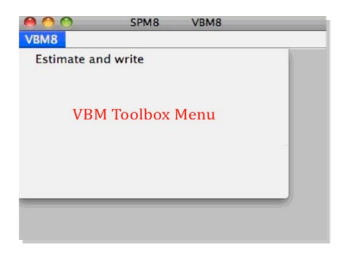


Figure 2: SPM の 2 つめのウィンドウに VBM8 のメニューが見えているところ

VBM 解析の基本(概要)

VBM8 はいくつかのモジュールから構成されています。通常、VBM の解析は以下のステップからなります。

(a) 前処理:

- 1. T1 画像はテンプレートに**標準化**され、灰白質(GM)、白質(WM)、そして脳脊髄液(CSF)に**分割化**されます。この際のパラメータは "Estimate and write"モジュールで調整できます。
- 2. 前処理が終わった後、クオリティ・チェックをすることを強くお勧めします。これは、 "Display one slice for all images"と "Check sample homogeneity using covariance"のモジュールで行うことができます。 これらはともに "VBM8 → Check data quality"からアクセスすることができます。
- 3. 灰白質画像を解析にかける前に、画像データは**平滑化**される必要があります。VBM8 にはこの機能はないことに注意してください。SPM の "Smooth"機能を用いて平滑化を行います。

(b) Statistical analysis:

- 4. 平滑化された灰白質画像は統計解析にかけられます。このために、統計モデル(例:t 検定, ANOVA, 重回帰分析など)をつくる必要があります。これは、SPMの "Specify 2nd Level"から作ります。
- 5. 統計モデルにもとづいて推定 estimate が行われます。これは、SPM の "Estimate"を用いて行われます。
- 6. 統計モデルの推定が終わった後、解析結果を得るためにコントラストを定義します。これは SPM の "Results"モジュールを用いて行います。

「前処理→クオリティ・チェック→平滑化→統計解析」の流れは、VBM 解析で一貫して変わりません。「特別な場合」で示す場合のように異なる手順を踏んだとしても、この原則は変わりません。

バッチエディタに関していくつか...

- VBM8 でモジュールを選択すると、新しいウィンドウ(バッチエディタ batch editor)が立ち上がります。
 バッチエディタで解析の設定を行います (Figure 3)。たとえば、 "<-X" はファイル(例:画像ファイル、テンプレートファイルなど)を選択しなければならないことを示しています。その他のパラメータはデフォルト(別の値を入れることもできます)か、何らかの入力(例:選択肢で一つ選んだり、文字列や数値を入力するなど)が必要とされます。
- パラメータがすべて入力されると、ウィンドウの上部に緑の矢印が表示されます (Figure 3 ではまだ灰色です)。この矢印をクリックするか、"File → Run Batch"を選択することで解析を始めることができます。バッチ処理を開始する前に設定を保存することができ、便利です(フロッピーディスクのアイコンをクリックするか、"File → Save Batch"を選びます)。
- バッチエディタウィンドウの一番下に、ヘルプ画面があり、選ぼうとしているパラメータについての説明があります。¹
- すべての設定は.mat ファイルもしくは.m スクリプトファイルとして保存でき、後ほど読み込むことができます。.m スクリプトファイルは、テキストエディタで編集できるメリットがあります。

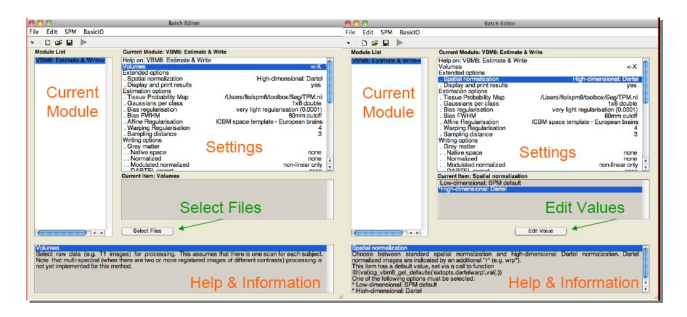


Figure 3: バッチエディタで解析の設定ができます。左: "<-X"があるところではファイルが指定されなければなりません("Select Files")。右: パラメータは編集することができます("Edit Value")。

¹ VBM8 関連の追加情報は VBM8 のメニューから"VBM Tools website" をクリックすることで得られます。これによってウェブサイトが開きます。そこで、画面の右の方にある"VBM subpages" を探してください。

デバッグ(バグを見つけ、エラーを取り除くこと)のために、VBM8のメニューから、"Print VBM debug information" を選択することによって、必要な情報を表示することができます。

VBM 解析の基本(詳しい解説)

1. ワーキングディレクトリを選択します。

いろいろなことをする前に、常に SPM のワーキングディレクトリを設定することをお勧めします。 "Utilities → CD" (SPM のメインメニューにある"Help"の右側にあります)から設定できます。ワーキングディレクトリを選択し、"Done"をクリックしてディレクトリを変えてください。

- 2. VBM8 を起動します。
- 3. 実行したいモジュールを選択します。
- 4. パラメータを設定します(以下を参照してください)。
- 5. モジュールを実行します。

モジュール

モジュール 1: ESTIMATE AND WRITE

VBM8 → Estimate and write

パラメータ:

- o Volumes <-X → Select Files → [元画像を選択] → Done
 - 一人あたり一つの画像を選びます。VBM8 はまだマルチスペクトルデータ(すなわち、同じ脳を異なる方法で撮影したデータ。T1, T2, 拡散強調画像や CT など)に対応していないため、T1 強調画像を選択することをお勧めします。
 - これは大事なことですが、画像のオリエンテーションはテンプレートなどと同じである必要があります。SPM の "Display"機能で確認してください。デフォルトでは MNI テンプレートが使われています。(SPM の "spm8 → templates → T1"にあります)
- o Estimation Options → 「デフォルト値を使うか修正します」
 - デフォルトで解析をはじめるのに適切な値が既に設定されています。もし自分でつくった組織確率画像 Tissue Probability Maps (TPMs)を使いたかったら、ここでそれを指定します。しかしながら、VBM8 での新しい分割化の方法では各組織の事前確率画像はもう必要としません。TPM は解剖学的標準化のみに用いられます。従って、自分自身の TPM を作ることは標準の MNI がテンプレートから大きく異なる子供のデータを使うときのみに適切かもしれません。自分たちのデータから TPM を作るには、Template-O-Matic (TOM8) を使うことができます。
- o Extended Options → [デフォルト値を使うか修正します]

- これもデフォルトのままでよいでしょう。より高精度の DARTEL による標準化が使われます。その他に、精度はそれほど高くない SPM8 の解剖学的標準化を選ぶこともできます。さらに、"Clean up any partitions"で "Thorough Cleanup"を選択することによって、脳でない組織を取り除くことができます。これはアルツハイマー病など、萎縮が強い脳に有用です。データのノイズを取り除く 2 つの手法のパラメータも変えることができます。SANLM フィルターの値はプログラム内で設定されます。MRF は変える必要はそれほどありません。なぜならば SANLM フィルターの方がノイズ除去の影響が大きいからです。"0"を設定することで、こられのフィルターを無効にすることができます。
- Writing Options → [デフォルト値を使うか修正します]
 - **GM, WM, CSF 画像については、**27 ページにある: "元画像、標準化画像、信号値変換画像についての補足情報"を見てください。<u>注意:</u> デフォルトで設定されている "Modulated normalized non linear only" は個々人の脳の大きさを補正したうえで、局所の灰白質容積の相対的な差をみる解析をすることになります。
 - MRI の信号値不均一およびノイズを除去した**信号値不均一補正画像 bias corrected image volume** を元画像および標準化画像に書き出すことができます。 これはクオリティコントロールやすべての解剖学的標準化された T1 強調画像から平均画像を作成し、それに結果を重ね合わせたりするときなどに有用です。 <u>注意:</u> 基本的な VBM 解析においては、デフォルトを使用してください。
 - **部分容積効果ラベル画像 partial volume effect (PVE) label image volume** も 元画像、標準化画像、DARTEL 取り込み画像に書き出すことができます。これはク オリティコントロールや後に脳表の再構成をしたちときに有用です。<u>注意:</u> 基本的な VBM 解析においてはデフォルトを使用してください。
 - 各々のボクセルに対するヤコビアン行列式を標準化画像に書き出すことができます。 この情報は Tensor-Based Morphometry (TBM) 解析で使うことができます。<u>注意:</u> 基本的な VBM 解析ではこれは必要ありません。
 - 最後に、**変形場画像**(deformation fields) を書き出すことができます。これは標準 化のパラメータを他の画像や特定の領域にもう一度適用したいときに便利です。<u>注</u> 意: 基本的な VBM 解析ではこれは必要ありません。

これらのパラメータをすべて設定した後、モジュールを保存し、実行することができます:

- File → Save Batch [オプションとして設定したものを.m スクリプトファイルとして保存できます。次に使うとき にはこの m ファイルを "Load Batch"で読み込み必要ならば少し修正するだけで使うことができます。]
- File → Run Batch [出力されるデータは元データと同じディレクトリに書き出されます。] デフォルトでは、 出力されるデータは信号値不均一補正がなされた標準化画像(wm*) と分割化画像(信号値変換 (modulation)がなされた標準化灰白質画像 (m0wrp1*) と白質画像 (m0wrp2))が書き出されます。も し、高精度でない標準化手法を選んだとするならば、信号値変換(modulation)が終わったデータは灰

白質が m0wp1* で白質が m0wp2*となります。この名前のつけかたは、"出力ファイルの名前のつけかた" (p. 22) にまとめられています。また、VBM8 が起動したときに SPM の Graphics ウィンドウにも表示されています。

モジュール 2: DISPLAY ONE SLICE FOR ALL IMAGES

VBM8 → Check data quality → Display one slice for all images

パラメータ:

- o Volumes <-X → Select Files → [新しいファイルを選択] → Done
 - 出力されたデータ[例: 信号値不均一補正および解剖学的標準化がなされた"wm*"ファイルなど]を選択します。このツールは個々人の水平断を 1 スライス表示します。これによって、分割化と標準化が納得のいく結果になったかどうかをざっと把握することができます。たとえば、元データにアーチファクトがあったり元データの位置が間違っていたならば、変な結果が出るかもしれません。この解決方法としては SPM のメインメニューにある "Check Reg"を使って、元画像が MNI テンプレート("SPM → templates → T1")と同じ配置であるかを確認します。必要であれば SPM のメインメニューにある "Display" を使って調整します。
- o Proportional scaling →[デフォルト値を使うか修正します]
 - もし T1 画像を使うならば "ves"を選びます。

Show slice in mm → [デフォルトを使うか修正します]

- これで水平断のスライスのどのあたりを表示するかを決定します。デフォルトのままで データを確認することができます。
- File → Save Batch
- File → Run Batch [結果は SPM の Graphic ウィンドウに表示されます。]

モジュール 3: CHECK SAMPLE HOMOGENEITY USING COVARIANCE

VBM8 → Check data quality → Check sample homogeneity using covariance

パラメータ:

o Volumes <-X → Select Files → [灰白質画像を選択します] → Done

- 新しくできた画像[例:非線形変換の要素を用いて信号値変換(m0)、標準化(wr)された灰白質画像(p1)である"m0wrp1*" ファイル]を選択します。このツールを用いると箱ひげ図や共分散行列を用いて画像の共分散を視覚化できます。これによって外れ値を同定することができます。外れ値を出す画像を丁寧に調べ、アーチファクトや前処理のエラーが出ていないかをみます。このためには SPM のメインメニューにある"Check Reg"を使います。
- o Proportional scaling → [デフォルト値を使うか修正します]
 - もし T1 画像を表示するならば "yes"を選択します。
- o Show slice in mm → [デフォルト値を使うか修正します]
 - "0mm" は MNI テンプレートの起点に沿って、画像の中心となるスライスを表示することを意味します。
- o Nuisance → [該当する場合には局外変数を入力します]
 - 共分散を計算する際に除去しておきたい局外変数(nuisance variable)がある場合、"New: Nuisance"を選択し、個々人に相当するベクトル値(例:年齢)を入力します。すべての変数は画像データの順に沿って入力しなければなりません。 "spm_load"をタイプし、画像と同じ順番に変数が並んでいる*txt ファイルをアップロードすることもできます。
- File → Save Batch
- File → Run Batch
 - データの共分散を示す箱ひげ図と共分散行列が開きます。外れ値を SPM の Graphic ウィンドウに表示することができます。共分散行列はデータ間の共分散を 示します。 共分散値が高いことは、データが似ていることを示します。箱ひげ図は 個々人の共分散値の要約であり、データがどれだけ均一かを示します。箱ひげ図 において共分散値が低いからと言ってそのデータが常に外れ値であったり、アーチファクトがあるというわけではありません。もしアーチファクトがなかったり、画質が十分で あるならばあえてサンプルから外す必要はありません。このツールはクオリティチェックを しやすくするためのツールであり、全体の共分散値をもとにデータを除外するための 明確な値はありません。しかしながら、共分散値が 2 標準偏差以下にあるならば、そのデータは注意深くチェックした方がいいでしょう。

モジュール 4: SMOOTH

SPM menu → Smooth

パラメータ:

o Images to Smooth <-X → Select Files → [灰白質画像を選択します] → Done

- 新しくできた画像[例:非線形変換の要素を用いて信号値変換(m0)、標準化 (wr)された灰白質画像(p1)である"m0wrp1*" ファイル]を選択します。
- o FWHM → [デフォルト値を使うか修正します]
 - 8-12mm のカーネルが VBM では広く使われています。半値幅 8mm (12mm)のカーネルを設定するためには、"edit value" で "8 8 8" (もしくは "12 12 12") を入力してください。
- o Data Type → [デフォルト値を使うか修正します]
- o Filename Prefix → [デフォルト値を使うか修正します]
- File → Save Batch [パラメータを*.m スクリプトファイルとして保存します]
- File → Run Batch [出力結果は元画像と同じディレクトリに書き出されます。]

統計モデルをつくる

2nd-level analysis (グループレベル解析)においては多くのデザインを作ることができますが、ここでは"Full factorial"デザインを使うことをおすすめします。なぜならばこのデザインを使えばほとんどの統計モデルをつくることができるからです。VBM で横断解析を行う場合、たいてい 1...n のデータと共変量および局外変数があることと思います。

因子数	共変量数	統計モデル
1	0	一標本 t 検定 one-sample t-test
1	1	単回帰分析 single regression
1	>1	多重回帰分析 multiple regression
2	0	二標本 t 検定 two-sample t-test
>2	0	分散分析 Anova
>1 >0	>0	(局外変数ならば)共分散分析 Ancova
		(共変量ならば)相互作用分析 Interaction

2標本T検定

SPM menu → Specify 2nd-level

パラメータ:

- o Directory <-X → Select Files → [解析のためのワーキングディレクトリを選択] → Done
- Design → "Two-sample t-test"
 - Group 1 scans → Select Files → [グループ1 に平滑化された灰白質データを選択します。VBM8 では "sm0wp1" ファイルとなります] → Done
 - Group 2 scans → Select Files → [グループ 2 に同様に平滑化された灰白質データを選択します] → Done
 - Independence → Yes
 - Variance → Equal or Unequal
 - Grand mean scaling → No
 - ANCOVA → No
- o Covariates*
- Masking
 - Threshold Masking → Absolute → [値を入力します(例: "0.1")]
 - Implicit Mask → Yes
 - Explicit Mask → <None>
- o Global Calculation → Omit
- o Global Normalization
 - Overall grand mean scaling → No
- Normalization → None
- File → Save Batch [これによって*.m スクリプトファイルが保存されます]
- File → Run Batch [これによってワーキングディレクトリに "SPM.mat"ファイルが作成されます]

*共変量を一つ以上設定することも可能です。(つまり、グループ間の差を見る際に複数の因子の影響を排除することができます)

- Covariates → New Covariate
- Vector <-X → 共変量の値(例:年齢) をいれます。もしくは、"spm_load"とタイプして、共変量を記載してあるテキストファイルをアップロードすることもできます。
- Name <-X → 名前を決めます (例: 年齢)
- Interactions → None
- Centering → No centering

FULL FACTORIAL MODEL を使う(2X2 ANOVA)

SPM menu → Specify 2nd-level

パラメータ:

- o Directory <-X → Select Files → [解析のためのワーキングディレクトリを選択します] → Done
- Design → "Full Factorial"
 - Factors → "New: Factor; New: Factor"

Factor

- Name → [テキストを入力します(例: "sex")]
- Levels \rightarrow 2
- Independence → Yes
- Variance → Equal or Unequal
- Grand mean scaling → No
- ANCOVA → No

Factor

- Name → [テキストを入力します(例: "handedness")]
- Levels \rightarrow 2
- Independence → Yes
- Variance → Equal or Unequal
- Grand mean scaling → No
- ANCOVA → No
- Specify Cells → "New: Cell; New: Cell; New: Cell; New: Cell"
 Cell
 - Levels → [テキストを入力します(例: "1 1")]
 - Scans → [ファイルを選択します(例: 左利き男性の平滑化された灰白質画像)] Cell
 - Levels → [テキストを入力します(例: "1 2")]
 - Scans → [ファイルを選択します(例: 右利き男性の平滑化された灰白質画像)] Cell
 - Levels → [テキストを入力します(例: "2 1")]
 - Scans → [ファイルを選択します (例: 左利き女性の平滑化された灰白質画像)] Cell
 - Levels → [テキストを入力します(例: "2 2")]
 - Scans → [ファイルを選択します (例: 右利き女性の平滑化された灰白質画像)]
- Covariates³
- Masking
 - Threshold Masking → Absolute → [値を入力します(例: "0.1")]
 - Implicit Mask → Yes
 - Explicit Mask → <None>

- o Global Calculation → Omit
- Global Normalization
 - Overall grand mean scaling → No
- Normalization → None
- File → Save Batch [これによって*.m スクリプトファイルが保存されます]
- File → Run Batch [これによってワーキングディレクトリに "SPM.mat"ファイルが作成されます]

重回帰分析 (相関分析)

SPM menu → Specify 2nd-level

パラメータ:

- o Directory <-X → Select Files → [解析のためのワーキングディレクトリを選択します] → Done
- o Design → "Multiple Regression"
 - Scans → [ファイルを選択します(例: 平滑化された全灰白質データ)] → Done
 - Covariates → "New: Covariate"

Covariate

- Vector → [画像ファイルの順番に沿って値を入力します]
- Name → [テキストを入力します(例: "age")]
- Centering → No centering
- Intercept → Include Intercept
- Covariates^ˆ
- Masking
 - Threshold Masking → Absolute → [値を入力します(例: "0.1")]
 - Implicit Mask → Yes
 - Explicit Mask → <None>
- o Global Calculation → Omit
- Global Normalization
 - Overall grand mean scaling → No
- o Normalization → None
- File → Save Batch [これによって*.m スクリプトファイルが保存されます]
- File → Run Batch [これによってワーキングディレクトリに "SPM.mat"ファイルが作成されます]

FULL FACTORIAL MODEL を使う(相互作用解析)

SPM menu → Specify 2nd-level

Parameters:

- o Directory <-X → Select Files → [解析のためのワーキングディレクトリを選択します] → Done
- o Design → "Full Factorial"
 - Factors → "New: Factor"

Factor

- Name → [テキストを入力します(例: "sex")]
- Levels \rightarrow 2
- Independence → Yes
- Variance → Equal or Unequal
- Grand mean scaling → No
- ANCOVA → No
- Specify Cells → "New: Cell; New: Cell"

Cell

- Levels → [テキストを入力します(例: "1")]
- Scans → [ファイルを選択します(例: 男性の平滑化された灰白質画像)] Cell
- Levels → [テキストを入力します(例: "2")]
- Scans → [ファイルを選択します(例:女性の平滑化された灰白質画像)]
- o Covariates → "New: Covariate"
 - Covariate
 - Vector → [画像ファイルの順番に沿って値を入力します]
 - Name → [テキストを入力します(例: "age")]
 - Interactions → With Factor 1
 - Centering → No centering
- Masking
 - Threshold Masking → Absolute → [値を入力します(例: "0.1")]
 - Implicit Mask → Yes
 - Explicit Mask → <None>
- o Global Calculation → Omit
- o Global Normalization
 - Overall grand mean scaling → No
- Normalization → None
- File → Save Batch [これによって*.m スクリプトファイルが保存されます]
- File → Run Batch [これによってワーキングディレクトリに "SPM.mat"ファイルが作成されます]

統計モデルから推定する

SPM menu → Estimate

パラメータ:

- o Select SPM.mat <-X → Select Files → 「今作られた SPM.mat を選択します → Done
- O Method → "Classical"
- File → Save Batch
- File → Run Batch

コントラストを定義する

SPM menu → Results → [SPM.mat ファイルを選択します] → Done (これによって Contrast Manager が立 ち上がります) → Define new contrast ("t-contrast" か "F-contrast" を選択します。その後、コントラストに 名前をつけ、コントラストを決定します。以下のようになります):

T-contrasts:

- a. 単純にグループの差異をみる場合
 - ⇒ "2 sample T-test"で作られた SPM.mat を使います
 - Group A > Group B をみたい場合: "1 -1" と入力します
 - Group A < Group B をみたい場合: "-1 1" と入力します
- b. 2x2 ANOVA
 - ⇒ "2x2 Anova"で作られた SPM.mat を使います
 - 左利き男性 > 右利き男性をみたい場合: "1-100" と入力します。

 - 左利き男性 > 左利き女性をみたい場合: "10-10" と入力します。
 - 右利き男性 > 右利き女性をみたい場合: "010-1" と入力します などなど…
 - 男性 > 女性をみたい場合: "1 1 -1 -1" と入力します
 - 左利き > 右利きをみたい場合: "1 -1 1 -1" と入力します

- c. 重回帰分析(相関分析)
 - ⇒ 重回帰分析で作った SPM.mat を使います
 - 正相関をみたい場合: "1" を指定します
 - 負の相関をみたい場合: "-1" を指定します
- d. 相互作用分析
 - ⇒相互作用分析で作った SPM.mat を使います
 - 回帰直線の傾きが Group A > Group B をみたい場合: "001-1" を指定します
 - 回帰直線の傾きが Group A < Group B をみたい場合: "0 0 -1 1" を指定します

→ Done

F-contrasts:

もし、SPM2 までにあった F-contrast "Effects of interest"をみたい場合、コントラストのベクトルは以下のようになります。

eye(n)-1/n

ここで n は関心があるコラムの数となります。この F-contrast はパラメータをプロットする際にしばしば有用です。

結果を得る:

SPM menu → Results → [Contrast Manager でコントラストを指定します] → Done

- Mask with other contrasts → No
- Title for comparison: [Contrast Manager で前もって指定しておいた名前を使うか変更します]
- P value adjustment to:
 - o None (多重比較補正なし), set threshold to 0.001
 - o FDR (false discovery rate), set threshold to 0.05, etc.
 - o FWE (family-wise error), set threshold to 0.05, etc.
- Extent threshold: 「"none"を使うかボクセル数を特定します ²1

2

² Extent threshold を明確に決定する(ただ勝手に 100 ボクセルや 500 ボクセルというのではなくという意味です)には、まず extent threshold を指定することなしに解析します。これで結果を得ることができます(つまり、統計学的に有意な部位が SPM のガラス脳に表示されます)。ここで SPM のメインメニューにある "Table"をクリックすると、様々な値(MNI 座標、p 値、クラスターの大きさなど)が記載された表を見ることができます。その表の下に "Expected Number of Voxels per Cluster"という情報があります。この値を覚えておきます(これがより適切な extent threshold です)。もう一度 SPM → Results といき、"Extent Threshold"を尋ねられたときにその値を入力します。VBM8 にはこっそり "VBM8 → Data presentation → Threshold and transform spmT-maps" という機能があり、p 値の観点から extent threshold を規定できたり、予想されるクラスターあたりのボクセル数を求めることができます。

特殊な場合

VBM8 で縦断データを使う場合

背景

VBM 研究はたいていの場合、横断(cross-sectional)データであり、1 人あたり 1 つの画像を解析に使います。しかし、例えば経時的な学習効果を追跡したいような場合、縦断(longitudinal)解析が必要となり、1 人あたり複数回の画像が撮影されています。縦断データを解析するためには、個人内解析を考慮して前処理をカスタマイズする必要があります。横断データの場合、画像の前処理は個々に行われますが、縦断データの場合、画像は個人個人、それぞれ初回(もしくは平均画像)に位置合わせする必要があります。さらに、解剖学的標準化は、初回画像に対してのみ行われ、そこで得られたパラメータがすべての画像に適用されます(Figure 4)。また、統計モデルを作るときにも注意が必要です。ここでは、縦断データの前処理と統計モデルの作り方を示します。

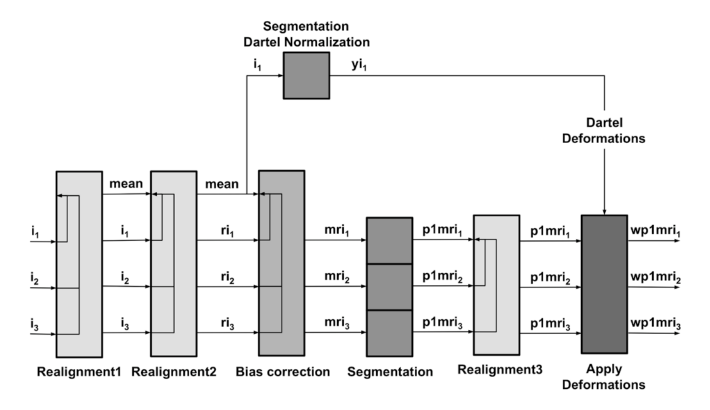


Fig 4.: VBM8 を用いた縦断データ前処理のフローチャート この図は縦断データの前処理の流れを示しています。まず最初に位置合わせを行い、位置合わせが終わった画像から平均画像 (mean)を作ります。この画像がこれ以降の位置合わせにおける参照画像となります。位置合わせがなされた画像(ri_)は参照画像にあわせて信号値不均一補正が行われます。次に、平均画像の分割化の際に、解剖学的標準化のパラメータが得られます。この標準化パラメータは信号値不均一補正が終わり、分割化も終わった画像(p1mri_)に適応されます。解剖学的標準化が終わった画像(wp1mri_)に対して、その後また位置合わせがなされます。

縦断データの前処理 – 概要

VBM8 ツールボックスには、縦断研究のためのバッチが用意されています。このバッチでは、一人一人に対して、それぞれの複数回の画像を選ばなければなりません。個人内の位置合わせ、信号値不均一補正、分割化、解剖学的標準化が自動で行われます。前処理が行われた画像は灰白質画像は wp1mr*となり、白質画像は wp2mr*となります。分割化と標準化のパラメータは、cg vbm8 defaults.m で定義されています。

前処理のための設定を変更する

ワーキングディレクトリを SPM のディレクトリ下にある"/toolbox/vbm8"に変更します。
SPM のメニューにある"Utilities → cd"を選んで、上記ディレクトリを指定します。
そして、MATLAB のコマンドウィンドウから、"open cg_vbm8_defaults.m"とタイプします。エディタでこのファイルが開きます。もし、パラメータの値がわからなかったら、バッチエディタで、"estimate and write"モジュールを開いてその値を参考にしてください。

もし、パラメータを変えたかったら、以下のところに着目してください:

- DARTEL を使うか SPM8 にデフォルトの標準化を使うか:
 65 行目 → もし SPM8 のデフォルトの標準化を使いたかったら値を"0"にします。
- 組織確率画像(The Tissue Probability Maps):

16行目 → "{fullfile(spm('dir'), 'toolbox', 'Seg', 'TPM.nii')}"のところを、自分で用意した画像のパスに置換してください。

もし、これらの値を変えることがあったら、変えたことを覚えておくか記録しておき、解析の後、デフォルトの値に 戻すのがよいでしょう。

縦断データの前処理

VBM8 → Process longitudinal data

パラメータ:

- Data <-X → New: Subject → Subject → Longitudinal data for one subject → Select Files → [元画像を選択します] → Done
 - それぞれの個人に対して、すべての画像を選択します。VBM8 はまだマルチスペクトルデータ(すなわち、同じ脳を異なる方法で撮影したデータ。T1, T2, 拡散強調画像や CT など)に対応していないため、T1 強調画像を選択することをお勧めします。
 - "New: Subject" を選び、新しい個人のためのデータを追加します。 ある 1 人のデータは、バッチエディタにおいて、1 つの"subject"の下にあるはずです。つまり、 解析する人数が多ければ多いほど、その数の"subjects"があるはずです。
- File → Save Batch [パラメータを*.m スクリプトファイルとして保存します]
- File → Run Batch [出力結果は元画像と同じディレクトリに書き出されます。]

出力ファイルの名前のつけかたは、28 ページにある「出力ファイルの名前の付け方」をご覧ください。灰白質画像の処理後の名前は wp1mr*で、白質画像の処理後の名前は wp2mr*となります。

<u> 縦断データの統計解析 – 概要</u>

縦断研究における主な関心は、ある集団において共通してみられる灰白質や白質の経時的変化や、2 群以上の異なる集団で経時的変化にどう違いがあるかといったことになります。これらの疑問に答えるための統計モデルの作り方を 2 つの例を通して記します。まず、4 人からなる 1 つだけの集団で 2 時点のデータがある場合(例:正常加齢など)の統計モデルの作り方をお伝えします。続いて、2 群で各個人が 4 時点のデータがある場合の統計モデルの作り方を記します。この 2 例でたいていの解析をカバーできるはずです。あとは撮影回数や集団の数を各々の研究にあわせるだけです。

1 集団における縦断データの統計解析

SPM メニュー → 2nd-level を選びます

パラメータ:

- o Directory <-X → Select Files → [解析のためのワーキングディレクトリを選択します] → Done
- Design → "Flexible Factorial"

- Factors → "New: Factor; New: Factor"
 - Factor
 - Name → [テキストを入力します(例 "subject")]
 - Independence → Yes
 - Variance → Equal or Unequal
 - Grand mean scaling → No
 - ANCOVA → No

Factor

- Name → [テキストを入力します(例 "time")]
- Independence → No
- Variance → Equal or Unequal
- Grand mean scaling → No
- ANCOVA → No
- Specify Subjects or all Scans & Factors → "Subjects" → "New: Subject; New: Subject; New: Subject;"

Subject

- Scans → [ファイルを選択します(1 番目の個人の平滑化が終わった画像です)]
- Conditions → "1 2" [2 時点の場合です]

Subject

- Scans → [ファイルを選択します(2 番目の個人の平滑化が終わった画像です)]
- Conditions → "1 2" [2 時点の場合です]

Subject

- Scans → [ファイルを選択します(3 番目の個人の平滑化が終わった画像です)]
- Conditions → "1 2" [2 時点の場合です]

Subject

- Scans → [ファイルを選択します(4 番目の個人の平滑化が終わった画像です)]
- Conditions → "1 2" [2 時点の場合です]
- Main effects & Interaction → "New: Main effect"

Main effect

- Factor number → 1
- Covariates (「VBM 解析の基本(詳しい解説)」のセクションを参照してください)
- Masking
 - Threshold Masking → Absolute → [値を入力します(例 "0.1")]
 - Implicit Mask → Yes
 - Explicit Mask → <None>
- Global Calculation → Omit
- Global Normalization
 - Overall grand mean scaling → No
- Normalization → None
- File → Save Batch [パラメータを*.m スクリプトファイルとして保存します]
- File → Run Batch [これにより、ワーキングディレクトリに"SPM.mat"がつくられます]

2 群での縦断データの統計解析

SPM メニュー → 2nd-level を選びます

パラメータ:

- o Directory <-X → Select Files → [解析のためのワーキングディレクトリを選択します] → Done
- o Design → "Flexible Factorial"
 - Factors → "New: Factor; New: Factor" Factor
 - Name → [テキストを入力します(例 "subject")]
 - Independence → Yes
 - Variance → Equal
 - Grand mean scaling → No
 - ANCOVA → No

Factor

- Name → [テキストを入力します(例 "group")]
- Independence → Yes
- Variance → Unequal
- Grand mean scaling → No
- ANCOVA → No

Factor

- Name → [テキストを入力します(例 "time")]
- Independence → No
- Variance → Equal
- Grand mean scaling → No
- ANCOVA → No
- Specify Subjects or all Scans & Factors → "Subjects" → "New: Subject; New: Subject; New: Subject;"

Subject

- Scans → [ファイルを選択します (第 1 群の 1 番目の個人の平滑化が終わった画像です)]
- Conditions → "[1 1 1 1; 1 2 3 4]" [第 1 群で4 時点あることを示します] Subject
- Scans → [ファイルを選択します (第 1 群の 2 番目の個人の平滑化が終わった画像です)]
- Conditions → "[1 1 1 1; 1 2 3 4]" [第 1 群で4 時点あることを示します] Subject
- Scans → [ファイルを選択します (第 1 群の 3 番目の個人の平滑化が終わった画像です)]
- Conditions → "[1111;1234]" [第1 群で4 時点あることを示します]

Subject

- Scans → [ファイルを選択します (第1 群の4 番目の個人の平滑化が終わった画像です)]
- Conditions → "[1 1 1 1; 1 2 3 4]" [第 1 群で4 時点あることを示します] Subject
- Scans → [ファイルを選択します (第 2 群の 1 番目の個人の平滑化が終わった画像です)]
- Conditions → "[2 2 2 2; 1 2 3 4]" [第 2 群で4 時点あることを示します] Subject
- Scans → [ファイルを選択します (第 2 群の 2 番目の個人の平滑化が終わった画像です)]
- Conditions → "[2 2 2 2; 1 2 3 4]" [第 2 群で4 時点あることを示します] Subject
- Scans → [ファイルを選択します (第 2 群の 3 番目の個人の平滑化が終わった画像です)]
- Conditions → "[2 2 2 2; 1 2 3 4]" [第 2 群で4 時点あることを示します] Subject
- Scans → [ファイルを選択します (第 2 群の 4 番目の個人の平滑化が終わった画像です)]
- Conditions → "[2 2 2 2; 1 2 3 4]" [第 2 群で4 時点あることを示します]
- Main effects & Interaction → "New: Interaction; New: Main effect" Interaction
 - Factor numbers → 2 3 [集団と時間の相互作用を示します] Main effect
 - Factor number → 1
- o Covariates (「VBM 解析の基本(詳しい解説)」のセクションを参照してください)
- o Masking
 - Threshold Masking → Absolute → [値を入力します(例 "0.1")]
 - Implicit Mask → Yes
 - Explicit Mask → <None>
- Global Calculation → Omit
- o Global Normalization
 - Overall grand mean scaling → No
- Normalization → None
- File → Save Batch [パラメータを*.m スクリプトファイルとして保存します]
- File -> Run Batch [これにより、ワーキングディレクトリに"SPM.mat"がつくられます]

VBM 解析のワークフローを変える

背景

たいていの場合 VBM ツールボックスで必要なものはすべてそろいます。つまり、新しい分割化アルゴリズムが組織確率画像(TPMs)にもはや依存せず、DARTEL 用のテンプレートも既に用意されているため、VBM8 の設定を用いることでたいていのことは評価できます。しかし、子供や特殊な患者の場合、VBM8 の設定が最適ではないかもしれません。このような場合、VBM8 は SPM8 に統合することができ、前処理を最適化することができます。以下にこのような特殊なケースの場合にどのように対処したらよいのかを示します。

標準的な VBM の前処理:入力画像、出力画像、修正できるところ

VBM8 のモジュール 1 ("Estimate and Write") で平滑化を除くすべての前処理が行われます。基本的に、ここでは脳画像と TPMs が入力画像として用いられます。そして脳画像を分割化し、MNI 空間に剛体(rigid)変換もしくはアフィン(affine)であわせこんだうえで、非線形変換を行います。この非線形変換における変形パラメータ(deformation parameters)は従来の高精度でない SPM の解剖学的標準化や高精度の DARTEL アルゴリズムに使われます。Figure 5 はこの一連の流れを図示し、修正できるところを示しています。

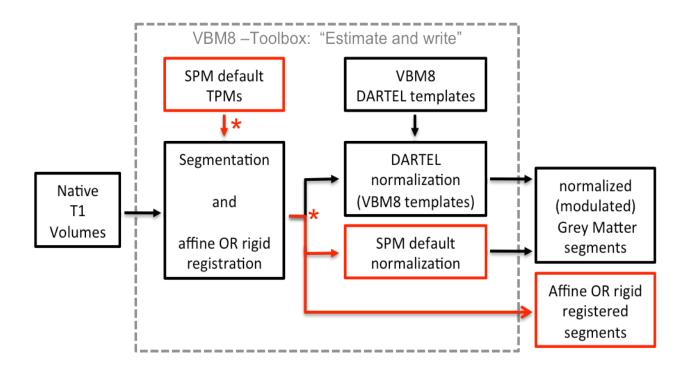


Fig. 5: "Estimate and Write" モジュールにおける前処理。赤で示しているところはカスタマイズできるところです。注意していただきたいことは、VBM8 に搭載されている DARTEL による標準化は常に550 人の健常者から作成されたテンプレートをもとに行われるということです。アフィンや剛体変換による(訳注:線形変換のみの)標準化をした画像は独自の DARTEL テンプレートを作るために使うことができます。

ワークフローを調整する

組織確率画像をカスタマイズする -概要

小児のデータでは年齢や性別を反映した独自の組織確率画像 TPM を作るのがよいでしょう。TOM8 ツールボックス(https://irc.cchmc.org/software/tom.php から入手できます) を用いるとカスタマイズした TPM を作ることができます。このことについて詳しくお知りになりたい場合は、http://dbm.neuro.uni-jena.de/software/tom/をご覧ください。

組織確率画像をカスタマイズする

TOM8 ツールボックスから:

- → "create new template" モジュールを選択します。
 - → "TOM.mat" を選択します。(ツールボックスとともにこのファイルをダウンロードしてください)
 - → priors/template を single file として書き出します
 - → それ以外はすべてデフォルト値を使うか必要に応じて修正してください。 "Age" ではベクト ルか平均年齢(平均での手法を用いる場合)を入力する必要があります。

<u>VBM8 への実装:</u>

モジュール: "Estimate and write"

- →"Estimation Options".
 - → Tissue Probability Maps (→ ここでカスタマイズした TPM を選択してください)

DARTEL テンプレートをカスタマイズする - 概要

少なくとも 50-100 人のデータがある場合、独自の DARTEL テンプレートを作成することができます。すなわち、対象者全員の灰白質画像と白質画像を用いてその研究のための平均画像からテンプレートを作成することができます。VBM8 ではテンプレートを作成するための画像を書き出す("DARTEL export")ことができるので、このためには 2 つのことが付け加わるだけです。新しく作った DARTEL テンプレートを使用するためには、DARTEL export をアフィン変換することが必要です。これらのアフィン変換された DARTEL テンプレートは、VBM8 の"Write already estimated segmentations"モジュールで作成し、使用することができます。

DARTEL テンプレートのカスタマイズ

カスタマイズされた DARTEL テンプレートを用いて分割化・標準化された画像を作成するには、3 つのステップが必要です。この 3 つのステップはバッチ・エディターの依存関係(dependencies)を用いることでバッチ化することができます。もし出力ファイルがさらに必要ならば、最後のステップはカスタマイズされたテンプレートを用いて 2 回走らせることもできます。最初のステップでは、T1 画像は分割化され、分割化画像はアフィン変換によって組織確率画像に標準化されます。"Estimate and Wirte"モジュールを選ぶことから始めましょう。

モジュール: "Estimate and Write":

- →"Writing Options"以外は「標準的な」VBM 解析の設定を使ってください。
- →"Writing Options"
 - → "Grey Matter" → "DARTEL export" → "affine"
 - → "White Matter" → "DARTEL export" → "affine"

この設定によって、"rp1*-affine.nii" および "rp2*-affine.nii" というデータが書き出されます。これらはアフィン変換で標準化された灰白質(rp1) と白質(rp2) 画像です。これに続いて以下のモジュールを SPM8 のバッチエディタに直接読み込みます。(SPM \rightarrow Tools \rightarrow DARTEL Tools \rightarrow Run DARTEL (create Templates) と SPM \rightarrow Tools \rightarrow VBM8: Wirte already estimated segmentations)これらのモジュールを "Estimate and Write"モジュールと同時に選んで、依存関係を設定する(set dependencies)ことがよいでしょう(訳注:依存関係を設定するということは、モジュールの出力ファイルを次のモジュールに引き継ぐように設定するということです)。

モジュール "Run DARTEL (create Templates)"

- → Images → "new: Images"を 2 回クリックします。
 - → Images: → "rp1*-affine.nii" ファイルを選ぶか、依存関係 (dependency)を設定します。.
 - → Images: → "rp2*-affine.nii" ファイルを選ぶか、依存関係 (dependency) を設定します。.
- → その他のオプション: デフォルト値か、修正します。

ここで作成されたカスタマイズされた DARTEL テンプレートは VBM8 で用いることができます。

モジュール "Write already estimated segmentations"

パラメータ:

- o Volumes <- X → モジュール 1 "Estimate and Write"と同様に T1 画像を選択します。
- o Extended Options → "High-dimensional:DARTEL" (default) → DARTEL テンプレートを選択します
 - もしバッチ・エディターで依存関係 dependencies を用いるならば、最初のテンプレートに対して依存関係を設定してください。Templates 2-6 は自動で使われます。
 - もし既に自分の DARTEL テンプレートを作成しているならば、最初のテンプレート (デフォルトでは、"Template_1"となっています)を選択してください。注意:もし、テンプレートの名前を変えたいならば、デフォルトのファイル名の前に接頭辞をつけるか、2 つの下線の間にテンプレートの番号が含まれるようにしてください (例"abc 1 xyz")
 - その他のオプションは、モジュール1と同じか必要に応じて修正します。
- o Writing Options → 標準的な VBM 解析と同様に出力ファイルを選択します:
 - **GM, WM, CSF 画像については、**27 ページにある: "元画像、標準化画像、信号値変換画像についての補足情報"を見てください。
 - MRI の信号値不均一およびノイズを除去した**信号値不均一補正画像 bias** corrected image volumeを元画像および標準化画像に書き出すことができます。
 - 部分容積効果ラベル画像 partial volume effect (PVE) label image volume も 元画像、標準化画像、DARTEL 取り込み画像に書き出すことができます。
 - 各々のボクセルに対するヤコビアン行列式を標準化画像に書き出すことができます。
 - 最後に、変形場画像(deformation fields) を書き出すことができます。これは標準化のパラメータを他の画像や特定の領域にもう一度適用したいときに便利です。
- File → Save Batch
- File → Run Batch

処理の進め方:

上記の方法はすべて VBM8 の"Estimate and Write"モジュールの一部を変えただけのものです。統計処理に進む前に平滑化を行う必要があります。また通常のようにモジュールを保存し、出力画像のクオリティコントロールを行うのがよいでしょう。このとき、VBM8 のモジュールである "Display one slice for all images"モジュールと "Check sample homogeneity using covariance"モジュールが役立つでしょう。

元画像、標準化画像、信号値変換画像についての補足

画像の前処理(6-7 ページの "モジュール 1: Estimate and write") を行う際、解剖学的標準化のパラメータによって解析結果の解釈が変わります。 つまり、解剖学的標準化に選ぶパラメータで解析結果の解釈が決まります。

"元の空間における画像 Native space" では、元データと同じ座標空間に相応した各組織画像が生成されます。これは、全脳画像(例: 灰白質 + 白質 + 脳脊髄液=全脳容積(TBV))を推定するのには有用ですが、個々人で脳の位置が異なるため、VBM 解析をするのには適していません。注意していただきたいことは、もし元の空間における全脳容積(生値"raw values")に関心があるとしたら、実際に元の空間での組織画像を作る必要はないということです。 "Estimate and write"モジュールは自動で個々人のテキストファイル(*_seg8.txt)を生成し、この中に灰白質、白質、CSF の生値が入っています。これらの個人に特有の値は結合する(つまり一つのテキストファイルにまとめる)ことができます。このためには、"VBM8 \rightarrow Tools \rightarrow Calculate raw volumes for GM/WM/CSF"を使います。

"解剖学的標準化された画像 Normalized" はテンプレートの座標空間に相応した組織画像を作ります。この画像が VBM 解析に有用です(例: 灰白質の "密度 concentration"; Good et al. 2001; Neuroimage).

"信号値変換された標準化画像 Modulated normalized" には 2 つのオプションがあります。

- アフィン+非線形 Affine+non-linear では、テンプレートにあった組織画像をつくりますが、各々のボクセル値に解剖学的標準化をする際に得られたヤコビアン行列式 Jacobian determinant (つまり、線形+非線形の要素)をかけあわせ(信号値変換 "modulate")ます。これは VBM 解析に有用であり、各組織の絶対値(例:灰白質の"容積 volume"; Good et al. 2001; Neuroimage)を比較することを可能にします。
- 非線形のみ Non-linear only では、各組織画像はテンプレートとあっていますが、このボクセル値に標準化の際の非線形変換のパラメータから得られたヤコビアン行列式のみをかけています。これは VBM 解析に有用であり、個々人の脳の大きさを補正したうえでの各組織の絶対値を比較することを可能にします。注意していただきたいことは、このオプションは、上述の"Affine+non-linear"と"正規化 global normalization"(従来の PET モデルで統計モデルをつくるときに設定します)を組み合わせたものに似ているということです。この場合、統計モデルをつくる際には、"Global normalization" → "Overall grand mean scaling No" → "Normalization Proportional"とします。また、"Affine+non-linear"に脳容積(一人一人に*_seg8.txt ファイルが作られます)を共変量として統計モデルをつくるのにも似ています。これらの3つのアプローチはすべて個々人の脳の大きさを補正したうえで各組織の容積を比較することができますが、"non-linear only"を使うことがオススメです。なぜなら、この方法では、統計モデルで個々人の脳のサイズの補正を行うのではなく、直接データに対して補正を行うからです。

さらに詳しい説明は、以下をご覧ください。

http://dbm.neuro.uni-jena.de/vbm/segmentation/modulation

出力ファイルの名前のつけかた

分割化画像 segmented images:

m[0]w[r]p[0123]*

m - modulated 信号值変換

m0 - modulated non-linear only 非線形のみ

w - warped 標準化

r - dartel warped DARTEL での標準化

p - segmented 分割化

0 - PVE label PVE ラベル

1 - GM 灰白質

2 - WM 白質

3 - CSF 脳脊髄液

affine - affine registered only アフィン変換のみ

<u>信号値不均一補正画像 bias corrected images:</u>

wm[r]*

m - bias corrected 信号值不均一補正

w - warped 標準化

r - dartel warped DARTEL での標準化

容積の推定値 estimated raw volumes:

pxxx seg.txt

縦断データ (デフォルト):

分割化画像:

wp[12]mr*

w - 標準化

p - 分割化

1 - GM 灰白質

2 - WM 白質

m - 信号值不均一補正

r - 位置合わせ済

信号值不均一補正画像:

mr*

m - 信号値不均一補正

r - 位置合わせ済

<u>容積の推定値:</u>

pmrxxx_seg.txt

<u> 平均</u>画像 <u>(結果を</u>重ね合わせる ときに便利):

wmrmean*

w - 標準化

m - 信号值不均一補正

r - 位置合わせ済

mean - 平均

容積の推定値(平均):

pmeanxxx seg.txt

技術的な情報

このツールボックスは、SPM8 の"New Segment Toolbox"を発展させたものですが、分割化の手法は全く違ったものを使っています。³

- 1. 分割化の手法は、最大事後確率技法 Maximum A Posterior (MAP) technique をとりいれています。この方法では、事前確率画像が不要となります。つまり、組織確率画像は従来の unified segmentation では使われず、解剖学的標準化にのみ使われているということです。3. MAP 推定は、パラメータ(すなわち、平均と分散)の局所的な変化が空間関数を徐々に変化させるという点で適応されています (Rajapakse et al. 1997)。これによって信号値不均一だけでなく、その他の局所の信号値のばらつきも考慮することができます。
- 2. さらに、この分割化の手法では 2 種類の組織の混合モデルを用いた**部分容積効果の推定 Partial Volume Estimation** (PVE) も行っています (Tohka et al. 2004)。最初の分割化は上述の MAP 推定 にもとづいて純粋に 3 つの組織、灰白質(GM)、白質(WM)、脳脊髄液(CSF)に分類します。その次に、2 つの混合モデル、GM-WM と GM-CSF での部分容積効果推定を行います。これによって、 個々のボクセル(おそらく一つ以上の組織を含んでいると考えられます)に含まれる組織を推定すること ができ、より正確な分割化を行うことができます。
- 3. さらに、2 種類のノイズ除去法も採用しています。最初の手法は、spatially adaptive non-local means (SANLM) ノイズ除去フィルターです (Manjon et al. 2010)。このフィルターは、脳の縁を保ちながらノイズを除去することができるもので、前処理の段階で実装されています。第 2 の手法は、古典的なマルコフ確率場による手法 Markov Random Field (MRF) approach であり、分割化における組織の推定の際に、隣接するボクセルの空間的事前情報を組み込むというものです(Rajapakse et al. 1997)。
- 4. もう一つの重要な拡張機能は、VBM8 に**DARTELでの標準化を統合したこと**です (Ashburner 2007)。 高精度の解剖学的標準化が選択された際、既に用意されているMNI標準脳にあわせこまれている DARTEL テンプレートが使用されます。このテンプレートはIXI-database (http://www.brain-development.org) の 550 人の健常者から作られており、DARTEL標準化における 6 回の異なる繰り返しを経てMNI標準脳にあわせて提供されています ⁴。ということで、たいていの研究においては、研究に特化したDARTELテンプレートを作る必要はもはやなくなったと言えます ⁵。

³ 従来の SPM8 分割化も一部使われていますが、画像から脳以外の組織を取り除くためだけに使われています。

⁴従って、さらに MNI に標準化する必要がないのです。

⁵子供のデータを扱う場合、その研究のための DARTEL テンプレートを作ることをオススメします。注意していただきたいことは、テンプレートを作るためには十分な数(n>50-100)が必要ということです。もし、十分な数のサンプルが集まらないとすると、TOM8 toolbox などから作ることができるカスタマイズした組織画像(TPM)を、従来の SPM8 での標準化と組み合わせるという手法を選択することができます。

参考文献

Good, C.D. et al. (2001): A voxel-based morphometric study of ageing in 465 normal adult human brains. *Neuroimage*. **14(1 Pt 1)**:21-36.

Rajapakse, J.C. et al. (1997): Statistical Approach to Segmentation of Single-Channel Cerebral MR Images. *IEEE Trans. Med. Imag.* **16(2)**:176-186.

Tohka, J. et al. (2004): Fast and robust parameter estimation for statistical partial volume models in brain MRI. *Neuroimage* **23(1)**:84-97.

Ashburner, J. (2007): A fast diffeomorphic image registration algorithm. *Neuroimage* **38(1)**:95-113.

Manjon, J.V. et al. (2010). Adaptive Non-Local Means Denoising of MR Images With Spatially Varying Noise Levels *Journal of Magnetic Resonance Imaging*, **31**: 192-203.

2011/06/07

Florian Kurth <u>fkurth@loni.ucla.edu</u>
Eileen Luders <u>eileen@loni.ucla.edu</u>
Christian Gaser christian.gaser@uni-jena.de

Kiyotaka Nemoto <u>kiyotaka@nemotos.net</u> (Japanese translation)