

КЛІНІЧНА АНАТОМІЯ ТА ОПЕРАТИВНА ХІРУРГІЯ

Том 23, № 2 (86)
2024

Науково-практичний медичний журнал
Видається 4 рази на рік
Заснований в квітні 2002 року

Головний редактор
Слободян О.М.

Почесний головний редактор
Ахтемійчук Ю.Т.

**Перший заступник
головного редактора**
Іващук О.І.

**Заступник головного
редактора**
Ковалъчук О.І.

Відповідальні секретарі
Товкач Ю.В.
Бойчук О.М.

Секретар
Лаврів Л.П.

Редакційна колегія
Андрієць О.А.
Бербець А.М.
Білоокий В.В.
Боднар О.Б.
Булик Р.Є.
Давиденко І.С.
Максим'юк В.В.
Олійник І.Ю.
Польовий В.П.
Полянський І.Ю.
Проняєв Д.В.
Сидорчук Р.І.
Хмара Т.В.
Цигикало О.В.
Юзько О.М.

Засновник і видавець: Буковинський державний медичний університет МОЗ України
Адреса редакції: 58002, пл. Театральна, 2, Чернівці, Україна

URL: <http://kaos.bsmu.edu.ua/>;
E-mail: cas@bsmu.edu.ua

РЕДАКЦІЙНА РАДА

Білаш С. М. (Полтава), Бойко В. В. (Харків),
Вансович В. Є. (Одеса), Вовк О. Ю. (Харків),
Гнатюк М. С. (Тернопіль), Головацький А. С.
(Ужгород), Гумінський Ю. Й. (Вінниця), Гунас І. В.
(Вінниця), Дзюбановський І. Я. (Тернопіль),
Дроняк М. М. (Івано-Франківськ), Каніковський О. Є.
(Вінниця), Катеренюк І. М. (Кишинів, Молдова),
Кошарний В. В. (Дніпро), Кривко Ю. Я. (Львів),
Ляховський В. І. (Полтава), Масна З. З. (Львів),
Матешук-Вацеба Л.Р. (Львів), Небесна З. М.
(Тернопіль), Пархоменко К. Ю. (Харків),
Пастухова В. А. (Київ), Півторак В. І. (Вінниця),
Пикалюк В. С. (Луцьк), Попадинець О. Г. (Івано-
Франківськ), Росси П. (Рим, Італія), Савва А. (Яси,
Румунія), Саволюк С. І. (Київ), Салютін Р. В. (Київ),
Сікора В. З. (Суми), Суман С. П. (Кишинів, Молдова),
Топор Б. М. (Кишинів, Молдова), Трофімов М. В.
(Дніпро), Федонюк Л. Я. (Тернопіль), Філіпу Ф.
(Бухарест, Румунія), Чемерис О. М. (Львів),
Черно В. С. (Миколаїв), Шаповал С. Д. (Запоріжжя),
Шепітько В. І. (Полтава), Шкарбан В. П. (Київ).

EDITORIAL COUNCIL

Anca Sava (Yassy, Romania), Boyko V. V. (Kharkiv),
Chemeris O. M. (Lviv), Dzyubanovsky I. Ya.
(Ternopil), Droniak M. M. (Ivano-Frankivsk), Florin
Filipoiu (Bucureshti, Romania), Pellegrino Rossi
(Roma, Italy), Suman Serghei (Kishinev, Moldova),
Bilash S.M (Poltava), Vovk O. Yu. (Kharkiv), Gnatyuk
MS (Ternopil), Golovatsky A. C. (Uzhgorod),
Guminsky Yu. Y. (Vinnitsa), Gunas I. V. (Vinnytsya),
Kanikovsky O. Ye. (Vinnytsia), Kateryenyuk I. M.
(Kishinev, Moldova), Kosharnyi V. V. (Dnipro), Krivko
Yu. Ya. (Lviv), Liakhovsky V. I. (Poltava), Masna Z. Z.
(Lviv), Mateshuk-Vatseba L.R. (Lviv), Nebesna Z. M.
(Ternopil), Parkhomenko K. Yu. (Kharkiv),
Pastukhova V. A. (Kiev), Pivtorak V. I. (Vinnytsia),
Pikalyuk V. S. (Lutsk), Popadynets O. H. (Ivanof-
Frankivsk), Salutin R. V. (Kiev), Savoliuk S. I. (Kiev),
Shapoval C. D. (Zaporizhzhia), Sikora V. Z. (Sumy),
Topor B. M. (Chisinau, Moldova), Fedonyuk L. Ya.
(Ternopil), Chernov V. C. (Nikolaev), Shepitko V. I.
(Poltava), Skarban V. P. (Kiev), Trofimov M. V.
(Dnipro), Vansovich V. Ye. (Odesa).

Свідоцтво про державну реєстрацію – серія КВ № 6031 від 05.04.2002 р.

Журнал включений до баз даних:

Ulrich's Periodicals Directory, Google Scholar, Index Copernicus International, Scientific Indexing Services, Infobase Index, Bielefeld Academic Search Engine, International Committee of Medical Journal Editors, Open Access Infrastructure for Research in Europe, WorldCat, Наукова періодика України

Журнал «Клінічна анатомія та оперативна хірургія» – наукове фахове видання України

**(Постанова президії ВАК України від 14.10.2009 р., № 1-05/4), перереєстровано наказом
Міністерства освіти і науки України від 29 червня 2021 року № 735 щодо включення
до переліку наукових фахових видань України, категорія «Б»,
галузь науки «Медицина», спеціальність – 222**

**Рекомендовано вченовою радою
Буковинського державного медичного університету МОЗ України
(протокол № 14 від 23.05.2024 року)**

ISSN 1727-0847

**Klinična anatomija ta operativna hirurgija (Print)
Clinical anatomy and operative surgery**

ISSN 1993-5897

**Klinična anatomija ta operativna hirurgija (Online)
Klinicheskaya anatomiya i operativnaya hirurgiya**

УДК 616.441-079.4:535.51

DOI: 10.24061/1727-0847.23.2.2024.29

O. В. Білоокий, О. Г. Ушенко*, В. В. Білоокий, Є. І. Курек*, І. В. Солтис*, В. М. Склярчук*
Кафедра хірургії № 1 (зав. – проф. І. Ю. Полянський) закладу вищої освіти Буковинського державного
медичного університету МОЗ України, м. Чернівці; *кафедра оптики і видавничо-поліграфічної справи
(зав. – проф. О. Г. Ушенко) Чернівецького національного університету імені Юрія Федьковича, м. Чернівці

СТАТИСТИЧНИЙ АНАЛІЗ МАП ЕЛІПТИЧНОСТІ ПОЛЯРИЗАЦІЇ ЦИФРОВИХ МІКРОСКОПІЧНИХ ЗОБРАЖЕНЬ ФАЦІЙ КРОВІ ТА ДИФЕРЕНЦІАЛЬНА ДІАГНОСТИКА ПАТОЛОГІЇ ЩИТОПОДІБНОЇ ЗАЛОЗИ

Резюме. Основні характеристики та досягнення Мюллер-матричної поляриметрії у діагностиці патологічних змін оптичної анізотропії мікроструктури біологічних тканин і рідин широко представлені в наукових працях. У той же час діагностичні можливості Мюллер-матричної поляриметрії обмежені значною деполяризацією світlorозсіювання в об'ємних біологічних об'єктах.

Мета дослідження. Проведення порівняльного аналізу ефективності методів статистичної обробки map еліптичності поляризації цифрових мікроскопічних зображень надмолекулярних білкових мереж полікристалічних фасій крові з метою визначення нових об'єктивних критеріїв (маркерів) цифрової лазерної гістологічної диференціальної діагностики патології щитоподібної залози.

Матеріал і методи. Досліджувалися чотири групи пацієнтів: 1. Контрольна група – здорові донори (51 пацієнт). 2. Дослідна група – пацієнти з вузловим зобом (51 пацієнт). 3. Дослідна група пацієнти з аутоімунним тиреоїдитом (51 пацієнт). 4. Дослідна група – пацієнти з папілярним раком (51 пацієнт). Проведено порівняльний аналіз ефективності методів статистичної обробки map еліптичності поляризації цифрових мікроскопічних зображень надмолекулярних білкових мереж полікристалічних фасій крові з метою визначення нових об'єктивних критеріїв (маркерів) цифрової лазерної гістологічної диференціальної діагностики патології щитоподібної залози.

Результати дослідження. Проведено комплексний статистичний аналіз map еліптичності поляризації дослідних зразків крові донорів та хворих на вузловий зоб, аутоімунний тиреоїдит і папілярний рак. Визначено об'єктивні статистичні маркери для диференціальної діагностики патології щитоподібної залози. Результати інформаційного аналізу інтегральних map еліптичності продемонстрували хорошу діагностичну спроможність діагностики (~87,3 % – 88,3 %) та задовільний рівень (~78,4 % – 81,4 %) диференціації патології щитоподібної залози.

Висновки. 1. Представлені та проаналізовані у рамках комплексного статистичного підходу експериментальні результати поляризаційного картографування map еліптичності поляризації цифрових мікроскопічних зображень фасій крові донорів і хворих на вузловий зоб, аутоімунний тиреоїдит і папілярний рак. 2. Виявлено найбільш оптимальним статистичні маркери методу картографування map еліптичності поляризації цифрових мікроскопічних зображень фасій крові і установлено хорошу діагностичну спроможність діагностики (~87,3 % – 88,3 %) та задовільний рівень (~78,4 % – 81,4 %) диференціації патології щитоподібної залози.

Ключові слова: Мюллер-матрична поляриметрія, щитоподібна залоза, вузловий зоб, аутоімунний тиреоїдит, папілярний рак.

Основні характеристики та досягнення Мюллер-матричної поляриметрія (ММП) у діагностиці патологічних змін оптичної анізотропії мікроструктури біологічних тканин і рідин представлені в серії статей [1-6]. У той же час діагностичні можливості ММП обмежені значною

деполяризацією світlorозсіювання в об'ємних біологічних об'єктах. Основним рішенням цієї проблеми було узагальнення техніки ММП шляхом синтезу багатоканальної поляризаційної інтерферометрії та цифрової голограмічної реконструкції рельєфних карт деполяризації [7-10].

Наша робота спрямована на проведення порівняльного аналізу ефективності методів статистичної обробки map еліптичності поляризації цифрових мікроскопічних зображень надмолекулярних білкових мереж полікристалічних фасій крові з метою визначення нових об'єктивних критеріїв (маркерів) цифрової лазерної гістологічної диференціальної діагностики патології щитоподібної залози.

Дизайн оптичної моделі надмолекулярної полікристалічної структури фасії крові складається з наступним блоків:

1. Надмолекулярна полікристалічна структура фасії крові являє собою масштабно самоподібну оптично анізотропну структуру, яка утворена оптично активними молекулами глобуліну та голчастими двопроменезаломлючими молекулами альбуміну.

2. Полікристалічна надмолекулярна альбумін-глобулінова компонента фасії крові володіє структурною оптичною анізотропією або двопроменезаломленням і формує координатно розподілений ($m \times n$ – сукупність пікселів цифрової камери) еліпси поляризації β або map еліптичності поляризації β (m, n).

3. Статистична структура map еліптичності поляризації β (m, n) визначається просторово-кутовою організацією надмолекулярних білкових альбумін-глобулінових мереж і залежить від їх координатної структури в об'ємі зразка фасії крові.

4. Топографічна структура полікристалічної надмолекулярної мережі фасії крові здорової людини як об'єкту природної молекулярної самозборки є масштабно-самоподібною і близькою до фрактальної.

5. Координатні розподіли випадкових значень величини еліптичності поляризації, які є фізичними похідними від масштабно-самоподібних розподілів двопроменезаломлення і оптичної активності.

ті надмолекулярних самозібраних мереж також є фрактальними.

6. Патологічні стани щитоподібної залози призводять до трансформації фрактальної полікристалітної структури надмолекулярних альбумін-глобулінових мереж фасії крові за рахунок збільшення концентрації глобулінів, а також руйнації третинної та четвертинної структури глобулінів.

В основу реалізації ідеї дослідження нами покладено два аналітичних підходи – статистичний і топографічний (фрактальний).

Статистичний підхід забезпечує можливість об'єктивного оцінювання розподілів випадкових значень величини еліптичності поляризації цифрових мікроскопічних зображень фасії крові без урахування їх координатної (топографічної) структурності. Слід очікувати:

- для вузлового зобу зростання середнього та діапазону розкиду випадкових значень величини еліптичності поляризації;
- для аутоімунного періодіту подальше збільшення середнього та діапазону розкиду випадкових значень величини еліптичності поляризації;
- для папілярного раку екстремальний прояв розподілів еліптично поляризованих станів.

Мета дослідження: проведення порівняльного аналізу ефективності методів статистичної обробки map еліптичності поляризації цифрових мікроскопічних зображень надмолекулярних білкових мереж полікристалічних фасій крові з метою визначення нових об'єктивних критеріїв (маркерів) цифрової лазерної гістологічної диференціальної діагностики патології щитоподібної залози.

Матеріал і методи. Таблиця 1 ілюструє структурно-логічну схему поляризаційного методу.

Таблиця 1

Структурно-логічна схема поляризаційного методу

Блок формування світлового мікроскопічного зображення фасії крові $I(m, n)$
Блок поляризаційного аналізу світлового мікроскопічного зображення фасії крові, який включає поляризатор, площа пропускання якого обертається у межах від 0 до π .
Блок цифрової реєстрації «максимумів» $I(\theta, m, n) = \max$ і «мінімумів» координатного розподілу інтенсивності $I(\theta, m, n) = \min$
Блок комп'ютерної обробки масивів $I(\theta, m, n) = \max$ та $I(\theta, m, n) = \min$
Координатний розподіл значень величини еліптичності поляризації $\beta(m, n)$

Досліджувалися чотири групи донорів і хворих пацієнтів:

1. Контрольна група – здорові донори (51 пацієнт).

2. Дослідна група – пацієнти з вузловим зобом (51 пацієнт).

3. Дослідна група – пацієнти з аутоімунним тиреоїдитом (51 пацієнт).

4. Дослідна група – пацієнти з папілярним раком (51 пацієнт).

Об'єктами дослідження слугували фасії крові – таблиця 2.

Результати дослідження та їх обговорення. На серії фрагментів рисунка представлені результати експериментального вимірювання мап (фрагменти (1)) і гістограм (фрагменти (2)) координатних розподілів (m, n) величини еліптичності поляризації $\beta(m, n)$ цифрових мікроскопічних зображень фасій крові донорів і пацієнтів з різною патологією щитоподібної залози.

З аналізу одержаних даних виявлено наявність статистичної структурності випадкових значень величини еліптичності поляризації цифрових

мікроскопічних зображень зразків фасій крові всіх досліджених груп здорових донорів і хворих пацієнтів (рис. 1, фрагменти (1)). Усі експериментально виміряні поляризаційні мапи $\beta(m, n)$ цифрових мікроскопічних зображень являють собою координатно-неоднорідні розподіли величини еліптичності. Кількісно даний результат ілюструють гістограми (рис. 1, фрагменти (2)) розподілів випадкових значень величини еліптичності β поляризації у сукупності пікселів (m, n) цифрових мікроскопічних зображень фасій крові.

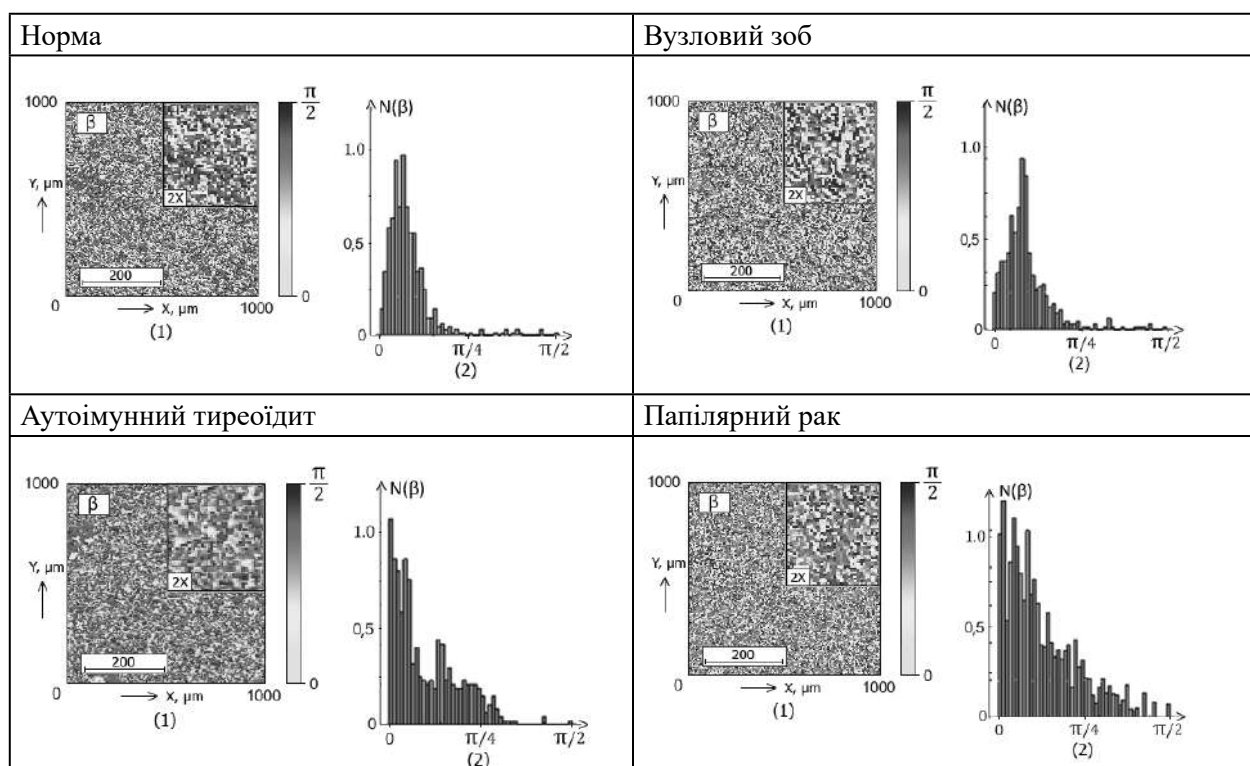


Рисунок. Поляризаційні мапи (фрагменти (1)) і гістограми (фрагменти (2)) розподілів величини еліптичності поляризації цифрових мікроскопічних зображень фасій крові донорів і хворих пацієнтів з дослідних груп

Для кожного типу зразків структурної анізотропії надмолекулярних мереж фасій крові гістограмами характеризуються незначним діапазоном зміни випадкових значень величини еліптичності β поляризації ($0 \leq \beta \leq 0,25\pi$) та співрозмірно локалізованими екстремумами $\beta_{\max} \sim 0$.

Порівняльний аналіз координатної та ймовірнісної структури мап еліптичності поляризації експериментальних зразків структурної анізотропії фасій крові виявив тенденцію незначного зростання двопроменезаломлення надмолекулярних альбумін-глобулінових мереж від контрольної групи 1 до дослідних груп «2-4». На даний факт вказує послідовне незначне збільшення дисперсії гістограм розподілів випадкових величин еліптичності поляризації цифрових мікроскопічних зображень структурної анізотропії фасій крові усіх груп (рис. 1, фрагменти (2)).

Кількісно виявлений сценарій патологічних змін полікристалічної структури надмолекулярних мереж структурної анізотропії фасій крові ілюструють результати статистичного аналізу, які представлені в таблиці 2.

Статистичний аналіз інтегральних мап еліптичності поляризації цифрових мікроскопічних зображень фасій крові контрольної та сукупності дослідних груп виявив:

- Незначне (статистично недостовірне $p_{12;13;14} > 0,05$; $p_{23;24;34} > 0,05$) зростання середньостатистичної у межах окремих репрезентативних вибірок величини середнього SM_1 розподілів $\beta(m, n)$ від 0,187 до 0,22
- Величина дисперсії SM_2 розподілів $\beta(m, n)$ також виявилася статистично недостовірною ($p_{12;13;14} > 0,05$; $p_{23;24;34} > 0,05$) у межах від 0,082 до 0,123.

- Статистично недостовірним для диференціальної діагностики виявив і статистичний момент 3-го порядку, якій характеризує асиметрію розподілів $\beta(m, n)$ і змінюються у межах від.
- Чутливість до міжгрупових змін статистичної структури мап еліптичності поляризації має асиметрія та ексцес розподілів випадкових значень еліптичності поляризації в точках цифрових мікроскопічних зображень фасій крові.
- Асиметрія $SM_3(\beta)$ і ексцес $SM_4(\beta)$ статистично достовірно ($p_{12;13;14} \leq 0,05$) змінюються у межах від 0,66 до 0,89 і 0,83 до 1,47, відповідно. Тому дані статистичні параметри можуть бути викори-

стані як маркери детектування наявності патології щитоподібної залози.

З біофізичної точки зору одержані результати добре корелюють із модельними уявленнями і прогнозстичними сценаріями патологічних змін полікристалічної структури надмолекулярних мереж структурної анізотропії або двопроменезаломлення фасій крові донорів і пацієнтів з різних дослідних груп. Відомим фактом є зміна концентрації голчастих альбумінових комплексів у крові за наявності патологічних станів [11-13]. Тому по для різних патологій («норма – вузловий зоб – аутоімунний тиреоїдит – папілярний рак») змінюються статистичні моменти 3-го і 4-го порядків розподілів еліптичності поляризації $\beta(m, n)$.

Таблиця 2

Статистичні параметри мап еліптичності поляризації цифрових мікроскопічних зображень фасій крові донорів і хворих пацієнтів

Група	Група 1 (51 зразок)	Група 2 (51 зразок)	Група 3 (51 зразок)	Група 4 (51 зразок)
Середнє, SM_1	0,1870,011	0,2050,012	0,2120,013	0,220,014
p_{ik}		$p_{12;13;14} > 0,05; p_{23;24;34} > 0,05$		
Дисперсія, SM_2	0,0820,005	0,0930,006	0,1140,007	0,1230,008
p_{ik}		$p_{12;13;14} > 0,05; p_{23;24;34} > 0,05$		
Асиметрія, SM_3	0,890,048	0,780,043	0,710,039	0,660,036
p_{ik}		$p_{12;13;14} \leq 0,05; p_{23;24;34} < 0,05$		
Ексцес, SM_4	1,470,088	1,180,062	0,940,056	0,830,045
p_{ik}		$p_{12;13;14} \leq 0,05; p_{23;24;34} < 0,05$		

У таблиці 3 наведено величини збалансованої точності диференціальної діагностики патоло-

гії щитоподібної залози за статистичними маркерами $SM_3(\beta)$ і $SM_4(\beta)$.

Таблиця 3

Збалансована точність диференціальної діагностики патології щитоподібної залози за статистичним аналізом мап еліптичності поляризації фасій крові

Асиметрія, SM_3		
$a = 75$	$a = 76$	$a = 77$
$b = 27$	$b = 26$	$b = 25$
$Ac_{12} = 73,5\%$	$Ac_{13} = 74,5\%$	$Ac_{14} = 75,5\%$
$a = 73$	$a = 74$	$a = 75$
$b = 29$	$b = 28$	$b = 27$
$Ac_{23} = 71,5\%$	$Ac_{24} = 72,5\%$	$Ac_{34} = 73,5\%$
Ексцес, SM_4		
$a = 89$	$a = 89$	$a = 90$
$b = 13$	$b = 13$	$b = 12$
$Ac_{12} = 87,3\%$	$Ac_{13} = 87,3\%$	$Ac_{14} = 88,3\%$
$a = 80$	$a = 82$	$a = 83$
$b = 22$	$b = 20$	$b = 19$
$Ac_{23} = 78,4\%$	$Ac_{24} = 80,4\%$	$Ac_{34} = 81,4\%$

Результати інформаційного аналізу інтегральних мап еліптичності продемонстрували хорошу діагностичну спроможність діагнос-

тики (~87,3 % – 88,3 %) та задовільний рівень (~78,4 % – 81,4 %) диференціації патології щитоподібної залози.

Висновки. 1. Представлені та проаналізовані у рамках комплексного статистичного підходу експериментальні результати поляризаційного картографування мап еліптичності поляризації цифрових мікроскопічних зображень фасій кро-ві дононорів і хворих на вузловий зоб, аутоімунний тиреоїдит і папілярний рак. Асиметрія $\llbracket \text{SM} \rrbracket_3 (\beta)$ і ексцес $\llbracket \text{SM} \rrbracket_4 (\beta)$ статистично достовірно ($p_{(12;13;14)} \leq 0,05$) змінюється у межах від 0,66 до 0,89 і 0,83 до 1,47, відповідно. Тому дані статистичні параметри можуть бути використані як маркери детектування наявності патології щитоподібної залози. 2. Виявлено найбільш оптимальним статистичним маркери методу картографування мап еліптичності

поляризації цифрових мікроскопічних зображень фасій крові і установлено хорошу діагностичну спроможність діагностики (~87,3 % – 88,3 %) та задовільний рівень (~78,4 % – 81,4 %) диференціації патології щитоподібної залози.

Перспективи подальших досліджень.

Вважаємо за доцільне поглибити наукові дослідження у напрямі диференційної діагностики патології щитоподібної залози методом поляризаційного картографування та статистичного аналізу мап азимута поляризації з мультифрактальним аналізом поляризаційних мап еліптичності та поляризаційним картографуванням пошарових мап азимутів поляризації мікроскопічних зображень фасій крові.

Список використаної літератури

1. Tuchin VV. *Tissue Optics and Photonics: Light-Tissue Interaction*. J. Biomed. Photonics Eng. 2015;1:98-134.
2. Boas DA, Pitriss C, Ramanujam N. *Handbook of Biomedical Optics*. Boca Raton: CRC Press; 2011. 831 p.
3. Ghosh N, Vitkin IA. *Tissue polarimetry: concepts, challenges, applications, and outlook*. J Biomed Opt. 2011 Nov;16(11):110801. doi: 10.1117/1.3652896.
4. Tuchin VV. *Polarized light interaction with tissues*. J Biomed Opt. 2016 Jul 1;21(7):71114. doi: 10.1117/1.JBO.21.7.071114.
5. Tuchin VV, editor. *Handbook of Coherent Domain Optical Methods: Biomedical Diagnostics, Environmental Monitoring, and Materials Science*. Springer: US; 2004. 1316 p.
6. Arteaga O, Baldris M, Antó J, Canillas A, Pascual E, Bertran E. *Mueller matrix microscope with a dual continuous rotating compensator setup and digital demodulation*. Appl Opt. 2014 Apr 1;53(10):2236-45. doi: 10.1364/AO.53.002236.
7. Gladish JC, Duncan DD. *Liquid crystal-based Mueller matrix spectral imaging polarimetry for parameterizing mineral structural organization*. Appl Opt. 2017 Jan 20;56(3):626-35. doi: 10.1364/AO.56.000626.
8. Laude-Boulesteix B, De Martino A, Dréillon B, Schwartz L. *Mueller polarimetric imaging system with liquid crystals*. Appl Opt. 2004 May 10;43(14):2824-32. doi: 10.1364/ao.43.002824.
9. Han CY, Du CY, Jhou JY. *Rapid full Mueller matrix imaging polarimetry based on the hybrid phase modulation technique*. Opt. Commun. 2017;382:501-8.
10. Aas LMS, Ellingsen PG, Kildemo M. *Near infra-red Mueller matrix imaging system and application to retardance imaging of strain*. Thin Solid Films. 2011;519:2737-41.
11. Twietmeyer KM, Chipman RA, Elsner AE, Zhao Y, VanNasdale D. *Mueller matrix retinal imager with optimized polarization conditions*. Opt Express. 2008 Dec 22;16(26):21339-54. doi: 10.1364/oe.16.021339.
12. Chironi E, Iemmi C. *Mueller matrix polarimeter based on twisted nematic liquid crystal devices*. Appl Opt. 2020 Sep 20;59(27):8098-8105. doi: 10.1364/AO.402204.
13. Park J, Brady DJ, Zheng G, Tian L, Gao L. *Review of bio-optical imaging systems with a high space-bandwidth product*. Adv Photonics. 2021 Jul;3(4):044001. doi: 10.1117/1.ap.3.4.044001.

STATISTICAL ANALYSIS OF MAPS OF ELLIPTICITY OF POLARIZATION OF DIGITAL MICROSCOPIC IMAGES OF BLOOD FACES AND DIFFERENTIAL DIAGNOSIS OF THYROID GLAND PATHOLOGY

Abstract. The main characteristics and achievements of Mueller-matrix polarimetry in the diagnosis of pathological changes in the optical anisotropy of the microstructure of biological tissues and fluids are widely presented in scientific works. At the same time, the diagnostic capabilities of Mueller-matrix polarimetry are limited by significant depolarization of light scattering in bulk biological objects.

The aim of the study. Conducting a comparative analysis of the effectiveness of methods of statistical processing of polarization ellipticity maps of digital microscopic images of supramolecular protein networks of polycrystalline blood facies with the aim of determining new objective criteria (markers) of digital laser histological differential diagnosis of thyroid pathology.

Material and methods. Four groups of donors and sick patients were studied: 1. Control group 1 – healthy donors (51 patients). 2. Research group 2 – patients with nodular goiter (51 patients). 3. Research group 3 – patients with autoimmune thyroiditis (51 patients). 4. Research group 4 – patients with papillary cancer (51 patients). A comparative analysis of the effectiveness of methods of statistical processing of polarization ellipticity maps of digital microscopic images of supramolecular protein networks of polycrystalline blood facies was carried out in order to determine new objective criteria (markers) for digital laser histological differential diagnosis of thyroid pathology

Research results. A comprehensive statistical analysis of polarization ellipticity maps of experimental blood samples of donors and patients with nodular goiter, autoimmune thyroiditis and papillary cancer was carried out. Objective statistical markers for the differential diagnosis of thyroid pathology have been determined. The results of information analysis of integrated ellipticity maps demonstrated a good diagnostic capacity of diagnosis (~87.3 % – 88.3 %) and a satisfactory level (~78.4 % – 81.4 %) of differentiation of thyroid gland pathology.

Conclusions. 1. Experimental results of polarization mapping of polarization ellipticity maps of digital microscopic images of blood facies of donors and patients with nodular goiter, autoimmune thyroiditis, and papillary cancer are presented and analyzed within the framework of a complex statistical approach. 2. The most optimal statistical markers of the mapping method of polarization ellipticity maps of digital microscopic images of blood facies were found to be the most optimal, and a good diagnostic capacity of diagnosis (~87.3 % – 88.3 %) and a satisfactory level (~78.4 % – 81.4 %) of differentiation of thyroid pathology were established.

Key words: Muller-matrix polarimetry, thyroid gland, nodular goiter, autoimmune thyroiditis, papillary cancer.

Відомості про авторів:

Білоокий Олександр В'ячеславович – кандидат медичних наук, доцент кафедри хірургії № 1 закладу вищої освіти Буковинського державного медичного університету, м. Чернівці;

Ушенко Олександр Григорович – доктор фізико-математичних наук, професор, завідувач кафедри оптики і видавничо-поліграфічної справи Чернівецького національного університету імені Юрія Федьковича, м. Чернівці;

Білоокий В'ячеслав Васильович – доктор медичних наук, професор кафедри хірургії № 1 закладу вищої освіти Буковинського державного медичного університету, м. Чернівці;

Курек Єлена Ігорівна – кандидат фізико-математичних наук, асистент кафедри оптики і видавничо-поліграфічної справи Чернівецького національного університету імені Юрія Федьковича, м. Чернівці;

Солтис Ірина Василівна – кандидат фізико-математичних наук, доцент кафедри оптики і видавничо-поліграфічної справи Чернівецького національного університету імені Юрія Федьковича, м. Чернівці;

Склярчук Валерій Михайлович – доктор фізико-математичних наук, доцент кафедри оптики і видавничо-поліграфічної справи Чернівецького національного університету імені Юрія Федьковича, м. Чернівці.

Information about the authors:

Bilookyi Oleksandr V. – Candidate of Medical Sciences, Associate Professor of the Department of Surgery № 1, Bukovinian State Medical University, Chernivtsi;

Ushenko Oleksandr G – Doctor of Physical and Mathematical Sciences, Professor, Head of the Department of Optics and Publishing and Printing at the Yuri Fedkovich Chernivtsi National University, Chernivtsi;

Bilookyi Viacheslav V. – Doctor of Medical Sciences, Professor of the Department of Surgery № 1, Bukovinian State Medical University, Chernivtsi;

Kurek Yelena I. – Candidate of Physical and Mathematical Sciences, Assistant of the Department of Optics and Publishing and Printing Affairs of Yuriy Fedkovich Chernivtsi National University, Chernivtsi;

Soltys Iryna V. – Candidate of Physical and Mathematical Sciences, Associate Professor of the Department of Optics and Publishing and Printing Affairs of Yuriy Fedkovich Chernivtsi National University, Chernivtsi;

Sklyarchuk Valery M. – Doctor of Physical and Mathematical Sciences, Associate Professor of the Department of Optics and Publishing and Printing Affairs of Yuriy Fedkovich Chernivtsi National University, Chernivtsi.

Надійшла 15.04.2024 р.
Рецензент – проф. О. В. Шідловський (Тернопіль)