



李宏伟 陈虹宇 石天泽 赵蓉 柳鹏飞

Research on field-enhanced planar-Airy light-sheet microscopy (invited)

Li Hongwei, Chen Hongyu, Shi Tianze, Zhao Rong, Liu Pengfei

在线阅读 View online: https://doi.org/10.3788/IRLA20220354

您可能感兴趣的其他文章

Articles you may be interested in

可变光片照明系统设计

Design of variable light-sheet illumination system 红外与激光工程. 2019, 48(11): 1114003 https://doi.org/10.3788/IRLA201948.1114003

不同能量背景的环形艾里飞秒激光光束大气成丝特性

Air filamentation characteristics of ring Airy femtosecond laser beam with different background energies 红外与激光工程. 2017, 46(8): 806005 https://doi.org/10.3788/IRLA201746.0806005

艾里高斯涡旋光束正负交变介质中的光波演变

Propagation evolution of Airy Gaussian vortex beam through right-handed and left-handed media 红外与激光工程. 2018, 47(10): 1006007 https://doi.org/10.3788/IRLA201847.1006007

扫描近场圆偏振光学显微镜

Scanning near-field circular polarization optical microscope 红外与激光工程. 2017, 46(11): 1103003 https://doi.org/10.3788/IRLA201746.1103003

反射式激光共聚焦显微镜性能变尺度评价方法

Study on performance variable scale evaluation method of reflection laser confocal microscopy 红外与激光工程. 2019, 48(3): 317001 https://doi.org/10.3788/IRLA201948.0317001

PT对称介质中Airy光束的演化特性研究

Study on the evolution of Airy beam in PT symmetric medium 红外与激光工程. 2020, 49(S1): 20200165 https://doi.org/10.3788/IRLA20200165

视场增强的平板艾里光片显微镜研究(特邀)

李宏伟,陈虹宇,石天泽,赵 蓉,柳鹏飞*

(天津大学 医学工程与转化医学研究院, 天津 300072)

摘 要:光片显微镜是近些年来研究较多的生物成像技术,相较于传统的激光共聚焦扫描显微镜而 言,光片显微镜能够实现快速、低光毒性的体积成像。光片显微镜的照明光束可以选择高斯光束或其 他无衍射光束 (如贝塞尔光束、艾里光束等)。艾里光片显微镜是目前研究较多的技术,但是普通的艾 里光片显微镜存在一个较大的问题,艾里光束具有自弯曲的特性,导致艾里光片在视场的两端超出探 测物镜的景深范围,无法发挥出最优的成像效果。将艾里光束旋转 45°形成平板艾里光片,使艾里光 片不超出探测物镜的景深,以增大光片显微镜的成像视场。并利用双光子荧光激发技术,免除图像的 后处理过程,大大提高了成像的效率。利用 Matlab 进行光学仿真,得到平板艾里光片显微镜的成像视 场 (~900 μm) 比普通艾里光片显微镜的成像视场 (~600 μm) 增加了 50%。搭建的平板艾里光片显微 镜利用荧光微球进行校正实验,得到成像系统的横向分辨率为 (1.93±0.17) μm,轴向分辨率为 (3.19± 0.41) μm。对斑马鱼脑出血模型的实时观测中,可以得到时间分辨率为 x×y×z = 0.60 mm×0.60 mm× 0.40 mm/60 s 的成像结果,并可以对局部血管的生长和发育进行实时监测,有利于脑出血疾病的机制 探究。

关键词:光片荧光显微镜; 平板艾里光束; 光束调制 中图分类号:TH742 文献标志码:A DOI: 10.3788/IRLA20220354

Research on field-enhanced planar-Airy light-sheet microscopy (invited)

Li Hongwei, Chen Hongyu, Shi Tianze, Zhao Rong, Liu Pengfei*

(Academy of Medical Engineering and Translational Medicine, Tianjin University, Tianjin 300072, China)

Abstract: Light-sheet microscopy is a biological imaging technology that has been studied a lot in recent years. Compared with traditional confocal laser scanning microscopy, light-sheet microscopy can achieve rapid volume imaging with low phototoxicity. The illumination beam of light-sheet microscope can choose Gaussian beam or other non-diffracting beams (such as Bessel beam, Airy beam, etc.). Airy light-sheet microscopy is the most researched technology at present, but there is a big problem with ordinary Airy light-sheet microscopy. Airy beam has the characteristic of self-bending, which causes Airy beam to exceed detection at both ends of the field of view. The depth of field of the objective lens cannot produce the best imaging effect. The Airy beam was rotated by 45° to form a planar-Airy light-sheet, so that the Airy light-sheet did not exceed the depth of field of the detection objective, so as to increase the imaging field of view of the light-sheet microscope. And using two-photon fluorescence excitation technology, the post-processing process of the image was eliminated, greatly

基金项目:国家重点研究发展计划 (2021 YFF1200700); 中国博士后科学基金 (2019 M661026);

天津市自然科学基金 (21JCBJC00460); 天津市卫生健康重大专项 (21 ZXGWSY00070)

作者简介:李宏伟,女,硕士生,主要从事光片显微镜方面的研究。

收稿日期:2022-05-24; 修订日期:2022-08-15

导师(通讯作者)简介:柳鹏飞,男,硕士生导师,博士,主要从事生物光学显微成像技术等方面的研究。

improving the efficiency of imaging. In this study, Matlab was used for optical simulation, and the imaging field of view (~900 µm) of the planar-Airy light-sheet microscope was increased by 50% compared with the imaging field of view (~600 µm) of the ordinary Airy light-sheet microscope. The constructed planar-Airy light-sheet microscope was calibrated with fluorescent microspheres, and the lateral resolution of the imaging system was (1.93±0.17) µm and the axial resolution was (3.19±0.41) µm. In the real-time observation of the zebrafish intracerebral hemorrhage model, imaging results with a temporal resolution of $x \times y \times z = 0.60$ mm×0.60 mm× 0.40 mm/60 s can be obtained, and the growth and development of local blood vessels can be monitored in realtime to explore the mechanism of cerebral hemorrhage disease.

Key words: light-sheet fluorescence microscopy (LSFM); planar-Airy beam; beam modulation

0 引 言

1987年, J. Durnin 等人^[1]提出了无衍射光束的概 念。无衍射光束是自由空间标量波动方程的一组特 殊解,它意味着随着传播,横向平面的强度分布不会 发生改变。1979年, Berry 等人^[2]发现了理想的艾里 函数,并且经过公式推导发现了艾里函数具有无衍射 性和自弯曲性,理想艾里函数具有无限大能量,当时 无法通过实验验证理想艾里函数的特性。2007年, Siviloglou 等人^[3]利用指数函数对艾里函数进行了"截 趾"操作,生成了有限能量的艾里函数,之后他们^[4]利 用艾里光束的傅里叶变换,首次通过空间光调制器实 验产生了艾里光束,并且验证了艾里光束自恢复和自 弯曲性。

2014年, Tom Vettenburg 等人^[5] 将艾里光束用作 光片荧光显微镜的照明光束, 相较于高斯光片和贝塞 尔光片显微镜的成像结果, 艾里光片显微镜能够在保 持一定的轴向分辨率的情况下, 有效增大光片显微镜 的成像视场。但是艾里光束的旁瓣较多, 会对成像造 成较大影响, 后期需进行图像的反卷积处理以恢复其 轴向分辨率。艾里光束的自弯曲特性也会造成成像 的失真及伪影。双光子激发^[6-7](two-photon excitation, 2-PE) 的艾里光束轴向分辨率降低, 旁瓣减少。

文中研究利用计算方法将艾里光束旋转 45°扫描 生成一种平板艾里光片。在双光子激发下,平板艾里 光片显微镜不需要进行图像后处理,并且能够大范围 扩展艾里光片显微镜的成像视场,能够实现更快、光毒性 更低的生物样本三维扫描。能够对斑马鱼自发性脑出 血模型进行三维实时观测,实现 0.60 mm×0.60 mm× 0.40 mm 的单次成像体积,并且对斑马鱼脑血管的生 长和脑血管破裂的过程进行实时观测,有助于进一步 探究脑出血疾病的发病机制及治疗方法。

1 平板艾里光片显微镜

1.1 平板艾里光片与艾里光片仿真计算

2020年, Neveen A. Hosny 等人^[8] 提出了平板艾 里光片的概念。图1为高斯光束、艾里光束与平板艾 里光束在静止与扫描时不同方向的轮廓。光片显微 镜通常以高斯光束为照明光束,高斯光束在束腰处最 细(图 1(a)),成像的分辨率最高,但在束腰两侧,光束 迅速发散,轴向分辨率变差,如图 1(b)所示,在单光 子 (one-photon excitation, 1-PE) 激发条件下, 高斯光束 的成像视场较小。双光子激发(图 1(c))对高斯光束 成像的影响较小。图 1(d) 展示了在 x = 0 时, 不同条 件下高斯光束在z向的强度分布,可以看出双光子激 发的高斯光束与单光子高斯光束的轴向分辨率相差 不大。相较于以普通光片显微镜而言, 艾里光片显微 镜将艾里光束作为照明光束,能够大大提升显微镜的 成像视场。图 1(e) 展示了静态艾里光束的 y-z 截面, 右 上角是加载在空间光调制器上的立方相位图。图 1(f) 是单光子激发的艾里光片的 x-z 截面,可以明显看到 成像视场的增大,但由于艾里光束旁瓣的存在,在成 像后需要进行图像反卷积处理,才能够获得较好的轴 向分辨率。而且,由于艾里光片的自弯曲特性,成像 会出现一定的失真及伪影。而双光子激发的艾里光 片(图1(g))能够一定程度上减少旁瓣的存在,但是, 剩余的旁瓣和光片的自弯曲仍然会导致成像伪影和 失真。图 1(h) 展示了在 x = 0 时, 单双光子激发的艾 里光束在z向的强度分布,可以看出双光子激发的艾 里光束会产生一定的轴向偏移。双光子激发的艾里 光片主瓣的半峰宽较大,说明双光子激发会降低艾里 光片显微镜的轴向分辨率,但双光子激发的艾里光片

的旁瓣数量确实有所降低。笔者将普通艾里光束的 三次相位图像旋转 45°,从而产生一个 y-z 面旋转的艾 里光束 (图 1(i)),之后经过 y 方向的扫描,生成平板艾 里光片,该光片的旁瓣不明显而且两侧对称 (图 1(j))。 双光子激发后,旁瓣的能量更进一步的降低 (图 1(k)), 几乎可以视为没有旁瓣。最终的成像结果可以免除 反卷积处理这一步骤。通过图 1(1)可以验证,双光子 平板艾里光片显微镜的轴向分辨率比单光子更高。 因此,文中实验采用双光子激发以验证平板艾里光片 显微镜相较于普通艾里光片显微镜的成像优势。



图 1 高斯光束、艾里光束与平板艾里光束在静止与扫描时不同方向的轮廓及强度分布。(a)静态高斯光束在束腰(x = 0)处, y-z 截面轮廓图; (b)沿 y 轴扫描的高斯光片, 单光子激发的 x-z 截面轮廓; (c) 双光子激发的高斯光片 x-z 截面轮廓; (d) x=0处, 单光子和双光子激发的高斯光 片 z 向强度分布; (e)~(h)艾里光束在静止与扫描之后在不同方向的轮廓及强度分布图; (i)~(l)平板艾里光束在静止与扫描之后在不同方向 的轮廓及强度分布图

Fig.1 Profiles and intensity distributions of Gaussian beams, Airy beams, and planar-Airy beams in different directions at static and scanning. (a) The *y-z* cross-section profile of static Gaussian beam at the beam waist (x=0); (b) The *x-z* cross-section profile of one-photon excited, Gaussian light-sheet scanned along the *y*-axis; (c) The *x-z* cross-section profile of Gaussian light-sheet excited by two-photon; (d) The *z*-direction intensity distribution of the Gaussian light-sheet excited by one-photon and two-photon at x = 0; (e)-(h) The profile and intensity distribution of Airy beam in different directions at static and after scanning; (i)-(1) The profile and intensity distribution of planar-Airy beam in different directions at static and after scanning

1.2 光片显微镜的基本结构

光片显微镜的基本结构如图 2(a) 所示,激发光源 采用飞秒激光器 (Spectra-Physics, InSight ® X3TM, 680~ 1300 nm),飞秒激光的脉宽小于 120 fs,能够实现双光 子激发。激光器发出的激光经过半波片调节光强,之 后再经过偏振分束器 (PBS) 和第二个半波片将光束 调制为偏振光。经过透镜组 L₁(f =50 mm) 和 L₂(f = 250 mm) 进行扩束,在此 4f系统的傅里叶平面上放置 口径为 100 μm 的针孔滤波器 (Pinhole) 以滤除散射

光,从而提升光束质量。

之后将特定方向的偏振光束引入到空间光调制器 (SLM, Thorlabs, EXULUS-4 K1/M, 400~850 nm) 上进行相位调制^[9-10]。在实验中,笔者利用空间光调制器加载不同的相位图,以生成不同的光束,如高斯 光束、艾里光束和平板艾里光束等。调制后的光束经 过通过由 L₃(*f* = 45 nm)和 L₄(*f* = 75 nm)透镜组继续 进行扩束,之后到达扫描振镜 (GM, Thorlabs, GVS011, 400 nm~2 μm),扫描振镜所在的位置与激发物镜



- 图 2 (a) 光片荧光显微镜光路图; 2/2: 半波片; PBS: 偏振分束器; Slit: 狭缝; L: 透镜; Pinhole: 针孔滤波器; SLM: 空间光调制器; GM: 扫描振镜; MO: 物镜; TL: 筒镜; F: 滤波片; (b) 光片荧光显微镜 实验装置图
- Fig.2 (a) Optical diagram of light-sheet fluorescence microscope; λ/2: half-wave plate; PBS: polarization beam splitter; Slit: slit; L: lens; Pinhole: pinhole filter; SLM: spatial light modulator; GM: galvo mirror; MO: microscope objective; TL: tube lens; F: filters; (b) Experimental setup of light-sheet fluorescence microscope

(MO₁, Nikon, CFI Plan Flour 10×)的入瞳共轭。透镜组 L₅(f = 50 mm)和L₆(f = 100 mm)将光束放大到12.2 mm 从而完全覆盖激发物镜的入瞳, L₅和L₆透镜组也与 扫描振镜组成了 *f-theta* 扫描透镜,可以通过信号发生 器控制扫描透镜的扫描频率及振幅等参数^[11],使光束 沿y轴进行扫描以产生光片。扫描频率一般取200~ 300 Hz,振幅大小受实验条件的改变而改变,以满足 不同的激发需求。

样本池中的样本受照明光片的激发,产生荧光。 探测物镜 (MO₂, Nikon, CFI Plan Flour 10×) 与筒镜能 够 (TL, *f* = 200 mm) 结合能够收集焦平面上的荧光信 号,并聚焦成像在 sCMOS 相机 (Hamamatsu, C11440-42U30) 上。在成像的过程中,根据激发波长的不同还 需要更换不同的滤波片^[12](F, Thorlabs, FKSP01&01-IR) 以满足成像需要。样本的自动化控制依赖于三维 位移台 (thorlabs, RBL13D/M, 行程为 13 mm) 与步进 电机驱动器 (thorlabs, ZST213B) 的结合。将样本固定 到样本池内,对焦后,可以实现 *x-y* 面的成像。使用开 源软件 Micromanger 可以实现 sCMOS 相机与三维位 移台的联动,实现光片对样本的 *z* 向扫描成像。根据 样本的特性,可以选取不同的曝光时间和扫描步长。 曝光时间一般选取 100 ms,扫描步长选取 1 µm。

实际搭建的光学系统如图 2(b) 所示。光片显微

镜的横向分辨率与轴向分辨率互不影响,横向分辨率 由检测物镜的数值孔径 (Numerical Aperture, NA)大 小决定。研究所用的激发物镜 NA 为 0.27, 探测物镜 NA 为 0.3, 理论上能够获得的横向分辨率公式为:

$$R_T = \frac{0.61\lambda_{\rm em}}{NA_{\rm det}} \tag{1}$$

式中: λ_{em} 为发射波长; NA_{det} 检测物镜的数值孔径。 假设发射波长为 950 nm 时, 横向分辨率为 1.93 μm。

光片显微镜的轴向分辨率受光片厚度和检测物 镜的景深影响。而增大激发物镜的实际数值孔径,能 够使高斯光束的束腰变得更细,从而获得高轴向分辨 率。当光片厚度小于检测物镜景深时,轴向分辨率由 光片厚度决定,即由照明物镜 NA 决定。反之,则由检 测物镜景深决定。检测物镜的景深计算公式为:

$$DOF = \frac{4n\lambda_{\rm em}}{NA_{\rm det}^2} \tag{2}$$

式中:n为介质的折射率,这里取水的折射率 1.33。假 设发射波长为 500 nm 时,成像系统的景深为 29.56 µm。 在研究中,探测物镜对成像系统的轴向分辨率没有制 约,成像系统的轴向分辨率由光片厚度决定。通过控 制激发物镜的实际数值孔径可以改变系统的轴向分 辨率。

2 实验准备

2.1 荧光微球样本制备

成像系统的点扩散函数 (point spread function, PSF)测量是必不可少的,通常估量点扩散函数的方式 有两种:数值计算和物理测量。物理测量通常使用荧 光微球检测的方法,原理是对纳米尺寸的荧光微球成 像,得到显微物镜聚焦平面的荧光微球强度分布函 数。荧光微球的直径足够小,可以将其近似为系统的 点扩散函数 PSF。因此,文中利用荧光微球 (QDSphere, QDSF21001; Mean diameter:1.1 μm)对成像系统进行 校正。

使用 1.5% 的琼脂糖包埋荧光微球, 之后用 Fep (Fluorinated Ethylene Propylene) 管装载琼脂糖, Fep 管 规格为内径 2 mm, 外径 3 mm。

2.2 自发性脑出血斑马鱼样本制备

对成像系统进行校正后,利用其探究了自发性脑 出血斑马鱼模型的脑血管的发育和破裂现象。文中 利用阿托伐他汀 (ATV) 诱导斑马鱼脑出血, 进行生物 造模。研究采用斑马鱼转基因品系为: Tg(flk: EGFP) 标记斑马鱼血管内皮细胞, Tg(gata1: Dsred) 标记斑马 鱼红细胞。将琼脂糖溶液与麻醉的斑马鱼胚胎混合, 并置于 Fep 管中。待琼脂糖凝固后起到固定作用, 后 将 Fep 管置于样本池中, 为成像实验做准备。

3 结果与讨论

3.1 双光子激发情况下艾里光片与平板艾里光片显微镜仿真结果

文中在 2-PE 情况下对普通艾里光片与平面艾里 光片进行了数值计算,结果如图 3 所示。图 3(a)、(b) 展示了两种光束在传播方向上的光片轮廓,普通艾里 光束由于探测物镜的景深限制,超出景深之外的部分 难以被收集;而平板艾里光束是平坦的,不会产生超 出景深之外的部分,因此,平板艾里光束的成像视场 相较于普通艾里光片的视场增大。图 3(c)、(d) 是 z 向的 调制传递函数 (MTF) 分布,普通艾里光片在 x =±300 µm 时 MTF 骤降,超出此范围的部分便超出了显微镜的 视场。平板艾里光片在 x=±450 µm 内都能维 持较高 的 MTF, 表示平板艾里光片显微镜的成像视场在理论 上能够达到 900 µm。图 3(e)、(f) 为艾里光片显微镜 和平板艾里光片显微镜的仿真成像结果。 图 3(g)、(h) 为成像结果经反卷积处理之后的图像。从图 3(e)~(h) 中可以看出普通艾里光片显微镜的成像结果很模糊 并且有图像畸变,必须经过图像处理才能够得到清晰 的图像。而平板艾里光片显微镜则能够得到较为清 晰的原始图像 (图 3(f)), 经过图像处理之后 (图 3(h)) 效果更好。对比图 3(e)~(h) 可以得到, 平板艾里光片显微 镜明显能够得到较大成像视场 (~900 μm)。图 3(i)~ (1)分别展示了在 x= 0、200、400、500 µm处, 普通艾里 光片和平板艾里光片显微镜的 MTF 分布图像, MTF 代表了光学系统传递信息的能力。在靠近光片中心 的位置(图 3(i)),黑色线整体低于红色线,说明平板艾 里光片传递信息的能力不如普通艾里光片显微镜。 但在接近视场边缘的位置,平板艾里光片显微镜依然 可以传递较多的低频信息,如图 3(1)所示,在 $x = 500 \, \mu m$ 处, 艾里光片显微镜几乎不能传递频率超过 0.1 的低



图 3 双光子激发下, 艾里光片和平板艾里光片的数值计算结果。(a)、(b) 艾里光片和平板艾里光片的 *x-z* 截面轮廓; (c)、(d) 艾里光片和平板艾里 光片沿 *x* 轴的 MTF 分布; (e)、(f) 仿真成像结果; (g)、(h) 反卷积处理之后的结果; (i)、(l) 在不同传播位置 (*x* = 0、200、400、500 μm), 普通艾 里光片与平板艾里光片的 MTF 分布情况

Fig.3 Numercial calculation results of Airy light-sheet and planar-Airy light-sheet under 2-PE. (a), (b) The *x-z* cross-section profile of Airy light-sheet and planar-Airy light-sheet; (c), (d) MTF distribution along the *x*-axis for Airy light-sheet and planar-Airy light-sheet; (e), (f) Simulation imaging results; (g), (h) Result after deconvolution processing; (i), (l) MTF distribution of Airy light-sheet and planar-Airy light-sheet at different propagation positions (x = 0, 200, 400, 500 µm) 频信息,平板艾里光片显微镜依然能够传递频率在 0~0.4之间的低频信号,可以验证平板艾里光片显微 镜的成像视场增大。

3.2 在双光子激发情况下高斯光片与平板艾里光片 显微镜荧光微球成像结果

在实验台搭建完成后,进行荧光小球校正实验。 设置激发波长为 920 nm,选取 800 nm 和 700 nm 的短 通滤波片。如图 4 所示,普通光片显微镜和平板艾里 光片显微镜的成像结果具有较大差异。普通艾里光 片显微镜以高斯光束为激发光束,成像视场在 100 μm 以内,但以平板艾里光束为激发光束,笔者可以得较 长 (500 µm) 的荧光微球成像视场。而且, 双光子激发 还可以免去后处理步骤, 大大提高了成像的效率。

图 4(c) 为平板艾里光片显微镜成像结果的横向 强度分布, 对应于图 4(b) 中的白色虚线, 其半峰宽为 1.88 μm, 统计成像视场内的多个荧光微球的横向强度 分布, 最终得到平板艾里光片显微镜的横向分辨率为 (1.93±0.17) μm, 与理论值近似。图 4(d) 为平板艾里光片 显微镜成像荧光微球的轴向强度分布, 对应于图 4(b) 中的黄色虚线, 其半峰宽为 3.24 μm, 统计成像视场内 的多个荧光微球的轴向强度分布, 最终得到平板艾里 光片显微镜的轴向分辨率为 (3.19±0.41) μm。



图 4 双光子激发下,高斯光片和平板艾里光片显微镜的成像结果。(a) 普通光片显微镜在双光子激发下的成像结果;(b) 平板艾里光片显微镜在 双光子激发下的成像结果;(c) 强度分布图示,对应于图 (b) 的白色虚线;(d) 强度分布图示,对应于图 (b) 的黄色虚线

Fig.4 Imaging results of Gaussian and planar-Airy light-sheet microscope under 2-PE. (a) Imaging results of ordinary light-sheet microscopy under 2-PE; (b) Imaging results of planar-Airy light-sheet microscopy under 2-PE; (c) Graphical representation of the intensity distribution, corresponding to the white dotted line of figure (b); (d) Graphical representation of the intensity distribution, corresponding to the yellow dotted line of figure (b)

3.3 斑马鱼脑出血的实时监测实验

文中对斑马鱼脑出血情况进行了实时监测。在2-PE模式下,以920 nm 的照明波长激发绿色荧光蛋白 (EGFP),以730 nm 的波长激发红色荧光蛋白 (Dsred)。 在探测光路上使用 650 nm 和 700 nm 短通滤波片,以 消除激发光及其他光源的干扰。在双通道成像时发 现,切换波长会导致光片产生一定的偏移,影响最终 成像的质量。为了消除不同激发波长切换对成像实 验的不利影响,可以通过在平板艾里光片的调制相位 上叠加菲涅耳相位以补偿。可以得到斑马鱼大脑 x×y×z=0.60 mm×0.60 mm×0.40 mm/60 s 的时间分辨率 成像,将双通道成像结果组合,如图 5(a)所示。笔者 不仅可以对斑马鱼脑部进行快速大体积成像,而且能 够实时观测斑马鱼脑部血管的发育情况。如图 5(b)~(e) 所示,对应于图 (a) 黄框内的局部血管,在 44.5~46.5 hpf (hours post fertilization) 的时间段内,斑马鱼大脑局部



图 5 (a) 斑马鱼脑血管的双通道单次三维成像结果; (b) 44.5~46.5 hpf 时间段内局部脑血管的生长图像

Fig.5 (a) Two-channel single-shot 3D imaging results of zebrafish intracerebral vessels; (b) Images of local cerebrovascular growth during the 44.5-46.5 hpf

有脑血管的发育,将两条未连接的血管串联在一起。

在接下来的时间内,这条刚刚发育出的血管却发 生了破裂。图 6 展示了这条血管在 54 hpf 时的碎裂 情况。图 6(a) 中左边一列图展示了在碎裂处 (黄 框) 的血管单通道成像结果 (47.5~54 hpf),可以明显看 出血管细胞的游离及消失。右边一列图展示了在 51~54 hpf 时间内的双通道成像结果,可以明显看出 表达 Dsred 细胞在破裂处溢出并大量聚集,侧面验证 了脑血管的破裂现象。

文中还统计了血管破裂位置荧光强度的变化 (见 图 6(b))。为了定量表示斑马鱼脑血管破裂与荧光强 度之间的关系,可以统计斑马鱼出血部位的荧光强度 变化,并以斑马鱼未发生出血时的脑血管和红细胞的 荧光强度为初始值 I_c ,此后各个时间点内观察到的荧 光信号强度为 I_f ,计算 $q=I_f/I_c$ 。q 值代表了脑血管破 裂时相较于正常情况下,血管荧光的减小和红细胞荧



图 6 出血脑血管及红细胞荧光强度随时间的变化分析。(a) 黄框中血管和红细胞荧光强度变化示意图 (47.5~54 hpf); (b) 不同时间点下血管和红 细胞的荧光强度比变化曲线

Fig.6 Analysis of the changes of fluorescence intensity of hemorrhagic intracerebral blood vessels and red blood cells with time. (a) Schematic diagram of the changes in the fluorescence intensity of blood vessels and red blood cells in the yellow box (47.5-54 hpf); (b) Fluorescence intensity ratio curves of blood vessels and red blood cells at different time points

光的增加。除了上述发现的血管出血区域,笔者还找 到斑马鱼脑出血的其他部位,将多个出血区域作为量 化强度变化的样本,绘制出斑马鱼脑血管荧光强度和 血细胞荧光强度与脑出血之间的关系图。图 6(b)量 化了不同时间点下血管荧光与红细胞荧光 q 值的变 化,可以明显看出脑血管的荧光比值逐渐降低,说明 了脑血管结构逐渐被破坏,表达 EGFP 荧光的细胞数 量逐渐减少。而红细胞荧光比值逐渐增高,在 51 hpf 迅速增大,说明 51 hpf 后血管破裂较为明显,表达 Dsred 的细胞在破裂处溢出并大量聚集,也能从侧面验证脑 血管的破裂现象。

4 结 论

文中阐述了光片显微镜的基本成像结构,并比较 了普通艾里光片显微镜与平板艾里光片显微镜的不 同点。利用 Matlab 进行光片仿真,并对成像系统的点 扩散函数、调制传递函数进行了分析,理论验证了双 光子激发条件下平板艾里光片显微镜的成像视场大 (900 μm×900 μm),无需图像后处理的优点。然后利用 荧光微球实验和生物实验进一步展现出平板艾里光 片显微镜大视场成像的优点。实验证明,平板艾里光片 显微镜能够对斑马鱼模型实现 0.60 mm× 0.60 mm× 0.40 mm 的单次成像体积。平板艾里光片显微镜能够 实现一些疾病模型,如斑马鱼脑出血的实时监测分 析,有希望在将来的研究中,通过标记不同的生物标 志物,探究出更多的脑血管破裂的相关机制及规律, 也可应用于脑出血药物的精准筛选,为人类脑出血疾 病的预后治疗做出更大贡献。

参考文献:

[1] Durnin J. Exact solutions for nondiffracting beams. I. The scalar

theory [J]. J Opt Soc, 1987, 4(4): 651-654.

- Berry M V. Nonspreading wave packets [J]. *American Journal of Physics*, 1998, 47(3): 264-267.
- [3] Siviloglou G A, Chrlstodoulides D N. Accelerating finite energy Airy beams [J]. *Optics Letters*, 2007, 32(8): 979-981.
- [4] Siviloglou G A, Broky J, Dogariu A, et al. Observation of accelerating airy beams [J]. *Physical Review Letters*, 2007, 99(21): 213901.
- [5] Vettenburg T, Dalgarno H I C, Nylk J, et al. Light-sheet microscopy using an Airy beam [J]. *Nature Methods*, 2014, 11(5): 541-544.
- [6] Ying Yachen, Zhang Guangjie, Jia Huilin, et al. Multi-photon skin tissue imaging technology and its applications [J]. *Chinese Optics*, 2019, 12(1): 104-111. (in Chinese)
- [7] Su Yahui, Qin Tiantian, Xu Bing, et al. Patterned microlens processed using two-photon polymerization of femtosecond laser and its imaging test [J]. *Optics and Precision Engineering*, 2020, 28(12): 2629-2635. (in Chinese)
- [8] Hosny N A, Seyforth J A , Spickermann G, et al. A planar airy beam light-sheet for two-photon microscopy [J]. *Biomedical Optics Express*, 2020, 11(7): 3927-3935.
- [9] Fu Yanjun, Han Yonghua, Chen Yuan, et al. Research progress of 3D measurement technology based on phase coding [J]. *Infrared and Laser Engineering*, 2020, 49(3): 20200301. (in Chinese)
- [10] Yang Jingyu, Ren Zhijun, Huang Wenjun, et al. Complex nondiffraction beams generated using binary computational holography [J]. *Chinese Optics*, 2022, 15(1): 14-21. (in Chinese)
- [11] Xu Baoteng, Yang Xibin, Liu Jialin, et al. Image correction for high speed scanning confocal laser endomicroscopy [J]. *Optics* and Precision Engineering, 2020, 28(1): 60-67. (in Chinese)
- [12] Du Jianxiang, Zong Xiaoying, Luo Shikui, et al. Plane wave transmitted wavefront simulation and measurement of filter with multi-spectrum [J]. *Infrared and Laser Engineering*, 2021, 50(9): 20210923. (in Chinese)