Digitale Bildverarbeitung

Bernd Jähne

Digitale Bildverarbeitung

und Bildgewinnung

7., neu bearbeitete Auflage



Bernd Jähne Heidelberg Collaboratory for Image Processing (HCI) Universität Heidelberg Speyerer Straße 6 69115 Heidelberg, Deutschland Bernd.Jaehne@iwr.uni-heidelberg.de

Zusätzliches Material zum Buch finden Sie unter http://extras.springer.com/2012/978-3-642-04951-4 Password: 978-3-642-04951-4

ISBN 978-3-642-04951-4 DOI 10.1007/978-3-642-04952-1 ISBN 978-3-642-04952-1 (eBook)

Die Deutsche Nationalbibliothek verzeichnet diese Publikation in der Deutschen Nationalbibliografie; detaillierte bibliografische Daten sind im Internet über http://dnb.d-nb.de abrufbar.

Springer Vieweg

© Springer-Verlag Berlin Heidelberg 2012

Dieses Werk einschließlich aller seiner Teile ist urheberrechtlich geschützt. Jede Verwertung, die nicht ausdrücklich vom Urheberrechtsgesetz zugelassen ist, bedarf der vorherigen Zustimmung des Verlags. Das gilt insbesondere für Vervielfältigungen, Bearbeitungen, Übersetzungen, Mikroverfilmungen und die Einspeicherung und Verarbeitung in elektronischen Systemen.

Die Wiedergabe von Gebrauchsnamen, Handelsnamen, Warenbezeichnungen usw. in diesem Werk berechtigt auch ohne besondere Kennzeichnung nicht zu der Annahme, dass solche Namen im Sinne der Warenzeichen- und Markenschutz-Gesetzgebung als frei zu betrachten wären und daher von jedermann benutzt werden dürften.

Gedruckt auf säurefreiem und chlorfrei gebleichtem Papier.

Springer Vieweg ist eine Marke von Springer DE. Springer DE ist Teil der Fachverlagsgruppe Springer Science+Business Media www.springer-vieweg.de

Vorwort

Fast ein Vierteljahrhundert nach der ersten [136] und gut sieben Jahre nach der letzten Auflage dieses Lehrbuchs [130, 138] ist noch kein Ende der stürmischen Weiterentwicklung der digitalen Bildverarbeitung abzusehen — das Gegenteil ist der Fall. Daraus resultiert für die siebte Auflage eine grundlegende Umstrukturierung des Buchs. Insbesondere wird der Entwicklung im Bereich des "Computational Imaging" Rechnung getragen, in dem die Aufnahme und Verarbeitung von Bildern zusammenfließen. Neu ist ein Kapitel über Bildsensoren (Kapitel 6), das Kapitel über quantitative Bildgebung (Kapitel 2) wurde stark erweitert. Das Kapitel über 3D-Bildaufnahme wurde in zwei Kapitel aufgeteilt, eines über die Grundprinzipien und passive Verfahren (Kapitel 8) und eines über aktive Verfahren (Kapitel 9), bei denen die Beleuchtung gezielt beeinflusst wird. Generell werden im Sinne des "Computational Imaging" die Bildaufnahmetechniken unter dem neuen Gesichtspunkt betrachtet, dass sie ein dünnbesetztes Abtasten des Lichtfeldes darstellen. Dadurch ergeben sich viele neue Einsichten.

Durch diese Erweiterungen enthält das Buch jetzt zwei gleichgewichtige Teile, einen über Bildgewinnung und einen über Bildverarbeitung, die eng miteinander verwoben sind. Da auch die mathematischen Grundlagen für beide Teile sehr ähnlich sind, wurden diese in einen erweiterten Anhang ausgelagert. So konzentrieren sich die beiden Haupttextteile auf anschauliche Erklärungen der benötigten mathematischen Methoden der Bildverarbeitung, während sie in den Anhängen methodischer dargestellt werden. Im Anhang A ist auch eine Zusammenstellung der Notation zu finden. Sie wurde für diese neue Auflage sorgfältig überarbeitet.

Auch der Bildverarbeitungsteil wurde gründlich revidiert und an vielen Stellen erweitert. Dafür wurde das in den Vorauflagen enthaltene einführende Kapitel über Klassifizierung weggelassen, da dieses Gebiet heute nicht mehr in einem Kapitel behandelt werden kann, auch wenn man nur eine Einführung geben möchte.

Die bewährten Strukturierung des Textes in grundlegendes und vertiefendes Material wurde beibehalten. Weiterführende Abschnitte sind in den Überschriften mit einem #-Zeichen gekennzeichnet. Auf diese Weise kann der Leser zuerst die Grundlagen erarbeiten und dann, je nach Bedarf und Interessen, seine Studien vertiefen. Jedes Kapitel wird durch einen Abschnitt abgeschlossen, der auf weiterführende Themen und Literatur hinweist. Die wichtigsten Formeln sind eingerahmt. Neu sind abgesetzte Textteile mit Beispielen und Ergänzungen zur Illustration und Vertiefung.

Der Inhalt dieses Buches umfasst den Stoff zweier vierstündiger Vorlesungen. An der Universität Heidelberg sind dies die Vorlesungen "Physik der Bildgebung" und "Digitale Bildverarbeitung". Durch die klare Einteilung des Materials in Grundlagen und weiterführendes Material kann dieses Buch gut zu Vorlesungen genutzt werden, die unterschiedliche Schwerpunkte setzen wollen.

Diese Auflage enthält keine CD-ROM mehr wie die bisherigen. Zusätzliches Material ist bei extras.springer.comim Internet zu finden, es umfasst Bildmaterial, Übungsaufgaben und Musterlösungen. Diese Übungsaufgaben beinhalten Verständnisfragen, Rechenübungen und praktische Aufgabenstellungen, mit denen der Leser sein Wissen überprüfen und vertiefen kann. Wesentliche Teile der Übungen sind interaktive Computerübungen, die alle Themenbereiche des Buches umfassen. Diese werden mit der Bildverarbeitungssoftware **heurisko** (http://www.heurisko.de) durchgeführt. Damit können fast alle in dem Buch beschriebenen Sachverhalte und Algorithmen praktisch ausprobiert werden. Dafür gibt es auch eine reichhaltige Sammlung von Bildern, Bildsequenzen und Volumenbildern.

Herzlich möchte ich allen Personen, Institutionen und Firmen danken, die mir Material für dieses Buch zur Verfügung gestellt haben. Die Quellen sind an den betreffenden Stellen angegeben. Bedanken möchte ich mich auch bei meinen Kollegen und Mitarbeitern, den Hörern meiner Vorlesungen und den Lesern der früheren Auflagen dieses Buches, die mich auf Fehler aufmerksam machten, Erweiterungen und Verbesserungen vorschlugen bzw. das Manuskript kritisch Korrektur lasen. Mein aufrichtiger Dank gilt den Mitarbeitern des Springer-Verlags für das konstante Interesse an diesem Buch, die gute Betreuung in allen Phasen seiner Entstehung und die Überwindung aller Schwierigkeiten, die mit der Umstellung der Formatierung verbunden waren, um gleichzeitig eine gedruckte und elektronische Version des Buches zu erstellen. Ganz besonderer Dank gebührt schließlich meinen Freunden vom AEON Verlag & Studio, ohne deren tatkräftige und sachkundige Mithilfe dieses Buch nicht hätten entstehen können.

Schließlich wende ich mich an Sie als Leser dieses Buchs mit der Bitte, sich kritisch und konstruktiv zu diesem Buch zu äußern, Verbesserungen oder Ergänzungen vorzuschlagen oder auf Unstimmigkeiten oder Druckfehler aufmerksam zu machen, die sich trotz aller Sorgfalt bei der Herstellung eingeschlichen haben.

Heidelberg, Sommer 2012

Aus dem Vorwort zur 6. Auflage

Auch die sechste Auflage dieses weltweit benutzten Lehrbuchs wurde wieder gründlich überarbeitet und erweitert. Im ganzen Buch finden sich eine Fülle an kleineren Verbesserungen, Erweiterungen und Aktualisierungen. Besonders möchte ich aber auf zwei wesentliche Neuerungen hinweisen.

Zum einen wurde wegen der wachsenden Fülle des Stoffes jetzt eine klare Strukturierung in grundlegendes und vertiefendes Material vorgenommen. Die weiterführenden Abschnitte befinden sich jeweils im zweiten Teil eines Kapitels und sind durch kursive Überschriften und eine kleinere Schrift gekennzeichnet. Auf diese Weise kann der Leser zuerst die Grundlagen erarbeiten und dann, je nach Bedarf und Interessen, seine Studien vertiefen.

Der Anhang enthält zwei Abschnitte. Der erste erlaubt einen schnellen Zugriff auf oft benötigte Formeln und Datenmaterial in Tabellenform, der zweite fasst die im Buch benutzte Notation zusammen.

Heidelberg, Januar 2005

Bernd Jähne

Aus dem Vorwort zur fünften Auflage

Wie die vierte Auflage, so wurde die fünfte Auflage komplett überarbeitet und erweitert. Der Stoff ist nun in 20 anstelle von 16 Kapiteln aufgeteilt. Etwa ein Drittel des Inhalts sind weiterführende Abschnitte. Auf diese Weise kann der Leser zuerst das grundlegende Material durcharbeiten und dann, je nach Bedarf, seine Studien vertiefen. Jedes Kapitel wird durch einen Abschnitt abgeschlossen, der auf weiterführende Literatur hinweist.

Die wichtigsten Erweiterungen beinhalten eine detaillierte Darstellung von Zufallsvariablen und stochastischen Prozessen, 3D-Bildaufnahmetechniken und die einheitliche Beschreibung regularisierter Parameterschätzverfahren unter einem einheitlichen Konzept. Behandelt werden so unterschiedliche Techniken wie inverse Probleme, adaptive Filtertechniken (z. B. anisotrope Diffusion) und Variationsrechnung. Die Anwendungen umfassen Bildrestaurierung, Tomografie, Segmentierung und Bewegungsbestimmung.

Der vollständige Text des Buches ist in deutscher und englischer Sprache als PDF-Datei auf der beiliegenden CD-ROM zu finden. Die PDF-Dateien enthalten Querverweise, die eine flexible Nutzung des Textes in elektronischer Form erlauben. Man kann unter anderem vom Inhaltsverzeichnis in entsprechende Abschnitte, von Zitaten zum Literaturverzeichnis und vom Sachverzeichnis auf die entsprechende Seite springen.

Heidelberg, Dezember 2001

Bernd Jähne

Aus dem Vorwort zur vierten Auflage

In einem sich so schnell entwickelnden Gebiet wie der digitalen Bildverarbeitung war acht Jahre nach der Herausgabe der ersten Auflage im Jahre 1989 eine grundlegende Überarbeitung notwendig geworden.

Das bewährte Konzept wurde festgehalten und vertieft: eine systematische Darstellung der Grundlagen der digitalen Bildverarbeitung unter Zuhilfenahme der vielfältigen Analogien zu anderen Bereichen in den Naturwissenschaften. Daher wird der Stoff von den Grundlagen her erarbeitet, exemplarisch vertieft und bis an aktuelle Forschungsergebnisse herangeführt. Wo immer möglich, werden Bilder zur anschaulichen Darstellung herangezogen.

Das Buch wurde neu in vier Teile gegliedert. Teil I fasst die Grundlagen zusammen. Deswegen entfällt der bisherige mathematische Anhang. Der Teil II über Bildaufnahme und Vorverarbeitung wurde um eine ausführlichere Diskussion der Bildgewinnung erweitert. In Teil III über Merkmalsextraktion wurde die Bewegungsanalyse integriert. Neu aufgenommen im Teil IV Bildanalyse wurde ein Kapitel über die Formanalyse.

Generell beschränkt sich das Buch nicht auf die 2D-Bildverarbeitung. Wo es möglich ist, wird der Stoff so dargestellt, dass er für die höherdimensionale Bildverarbeitung (Volumenbilder, Bildsequenzen) verallgemeinert werden kann. Berücksichtigung finden auch Mehrkanalbilder, nicht nur Farbbilder.

Heidelberg, Februar 1997

Bernd Jähne

Aus dem Vorwort zur ersten Auflage

Digitale Bildverarbeitung ist in mehrfacher Hinsicht ein faszinierendes Gebiet. Während Menschen den größten Teil ihrer Information über die äußere Wirklichkeit mithilfe ihres natürlichen Sehvermögens aufnehmen, geht jetzt die Technik über das reine fotografische Festhalten von Bildern hinaus. Sichtbares maschinell wahrzunehmen und quantitativ auszuwerten stellt den Beginn einer weiteren tief greifenden Umwälzung im Umgang mit Bildern dar. Der enorme Fortschritt der Computertechnologie erlaubt nun einen breiten Einsatz digitaler Bildverarbeitung als Hilfsmittel zur Auswertung komplexer zwei- und dreidimensionaler Vorgänge in allen Bereichen der Naturwissenschaften und darüber hinaus. Damit wird die Tür zu neuen interdisziplinären Arbeitsgebieten aufgestoßen, in denen Computerwissenschaft und das betreffende Sachgebiet miteinander verbunden werden.

Grundlage für dieses Buch ist eine zweisemestrige Vorlesungsreihe über digitale Bildverarbeitung, die der Autor in den Jahren 1986 und 1987 an der Physikalischen Fakultät der Universität Heidelberg gehalten hat. Ausgehend von einem die Vorlesung zusammenfassenden Skript, wurde das gesammelte Material grundlegend überarbeitet und erheblich erweitert. Diese Darstellung ist für Naturwissenschaftler und Ingenieure aller Fachrichtungen geschrieben für die Bedürfnisse eines Anwenders, der digitale Bildverarbeitung in seinem Arbeitsgebiet als experimentelles Hilfsmittel zur Erfassung und Auswertung zwei- und dreidimensionaler Vorgänge einsetzen möchte. Der Autor — selbst Physiker — hat genau auf diesem Weg Zugang zur Bildverarbeitung gefunden. Manche Analogien zu anderen Bereichen der Naturwissenschaften sind ihm dabei aufgefallen; sie ermöglichen einen einfachen Zugang zu manchen schwierigen Problemen der Bildverarbeitung. Es ist Ziel des Buches, dem Leser die notwendigen Grundkenntnisse zu vermitteln, die ihm eine schnelle Anwendung der digitalen Bildverarbeitung in seinem Fachgebiet erlauben.

Ich möchte allen denen danken, die mitgeholfen haben, dass dieses Buch entstehen konnte. Diese Danksagung schildert zugleich ein Stück seiner Entstehungsgeschichte: Als deutlich wurde, dass digitale Bildverarbeitung auf meinem Arbeitsgebiet einen Durchbruch in der Messtechnik bedeutet, habe ich intensiv nach interdisziplinären Kontakten gesucht. Die ersten Schritte führten dabei ins Institut für Angewandte Physik der Universität Heidelberg und ins Deutsche Krebsforschungszentrum. Für viele anregende Gespräche und eine gute Zusammenarbeit möchte ich mich bei Prof. Dr. J. Bille, Dr. J. Dengler und Dr. M. Schmidt herzlich bedanken.

Herzlich bedanken möchte ich mich bei Prof. Dr. K. O. Münnich, dem Direktor des Instituts für Umweltphysik an der Universität Heidelberg. Von den Anfängen an war er offen und interessiert für die neuen Ideen zum Einsatz digitaler Bildverarbeitung in der Umweltphysik. Seiner Weitsicht und nachhaltigen Unterstützung auch in schwierigen Abschnitten ist es mit zu verdanken, dass sich am Institut die Arbeitsgruppe "Digitale Bildverarbeitung" so fruchtbar entwickeln konnte.

La Jolla, Kalifornien und Heidelberg, Frühjahr 1989 Bernd Jähne

Inhaltsverzeichnis

1	Einführung				
	1.1	Ein Werkzeug für Wissenschaft und Technik	1		
	1.2	Anwendungsbeispiele	2		
	1.3	Hierarchie von Bildverarbeitungsoperationen	12		
	1.4	Bildverarbeitung und Computergrafik	15		
	1.5	Interdisziplinäre Natur der Bildverarbeitung	16		
	1.6	Menschliches und maschinelles Sehen	17		
	1.7	[#] Literaturhinweise zur Vertiefung	20		

I Bildgewinnung

2	Qua	ntitative Bildgebung	25
	2.1	Einleitung	26
	2.2	Strahlung: Wellen und Teilchen	29
	2.3	Radiometrie und Photometrie	45
	2.4	Spektroskopie und Farbe	50
	2.5	Wechselwirkung zwischen Strahlung und Materie	56
	2.6	[#] Literaturhinweise zur Vertiefung	75
3	2D-E	Bildaufnahme	77
	3.1	Einleitung	77
	3.2	Welt- und Kamerakoordinaten	78
	3.3	Ideale Abbildung: die Zentralprojektion	81
	3.4	Reale Abbildung	86
	3.5	Radiometrie der Abbildung	98
	3.6	Lineare Systemtheorie der Abbildung	101
	3.7	[#] Literaturhinweise zur Vertiefung	108
4	Disk	rete Bildrepräsentation	109
	4.1	Einleitung	109
	4.2	Digitale Bilder im Ortsraum	110
	4.3	Diskrete multidimensionale Signale	
		im Fourierraum	116
	4.4	Schnelle Berechnung	
		der Fouriertransformationen	136

	4.5	${}^{\sharp}$ Literaturhinweise zur Vertiefung	149
5	Abtas 5.1 5.2 5.3 5.4 5.5 5.6 5.7	tung und Interpolation Definition und Wirkung der Digitalisierung	151 152 153 159 161 165 172 182
6	Bildse 6.1 6.2 6.3 6.4 6.5	ensoren Einleitung	185 185 187 197 206 221
7	Radio 7.1 7.2 7.3 7.4 7.5 7.6	metrische und geometrische BildkorrekturenEinführung	223 225 236 244 246 250
8	Lichtf 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5 8.6 8.7	felder und 3D-BildaufnahmeEinführung: Tiefenkarten versus VolumenbilderGrenzen der projektiven AbbildungLichtfelderPrinzipien der 3D-BildgewinnungPassive RichtungsmessungPassive Oberflächenneigungsmessung [#] Literaturhinweise zur Vertiefung	253 254 254 260 262 264 278 280
9	Aktiv 9.1 9.2 9.3 9.4 9.5	e Beleuchtung Einführung	281 281 282 286 287 292

II Bildverarbeitung

10	0 Nachbarschaftsoperatoren			
	10.1	Grundlegende Eigenschaften und Zweck	296	
	10.2	Effiziente Nachbarschaftsoperatoren	301	

	10.3	Lineare verschiebungsinvariante Filter
	10.4	[#] Rekursive Filter
	10.5	Nichtlineare Nachbarschaftsoperatoren 329
	10.6	[#] Literaturhinweise zur Vertiefung
11	Mitte	lung 333
	11.1	Einleitung 333
	11.2	Eigenschaften von Glättungsfiltern
	11.3	Rechteckfilter 336
	11.4	Binomialfilter 341
	11.5	Schnelle großräumige Mittelung 348
	11.6	Nichtlineare Mittelung
	11.7	[#] Mittelung in Mehrkanalbildern 362
	11.8	[#] Literaturhinweise zur Vertiefung
12	Kante	n, Linien und Ecken 367
	12.1	Einleitung 368
	12.2	Differenzielle Beschreibung
		von Signaländerungen
	12.3	Allgemeine Eigenschaften von Kantenfiltern 372
	12.4	Gradientenbasierte Kantendetektion
	12.5	Kantendetektion durch Nulldurchgänge
	12.6	[#] Optimierte Ableitungsfilter
	12.7	Regularisierte Kantendetektion 387
	12.8	[#] Kanten in Mehrkanalbildern
	12.9	[#] Literaturhinweise zur Vertiefung
13	Lokal	e Orientierung und Struktur 395
	13.1	Einführung
	13.2	Eigenschaften einfacher Nachbarschaften 397
	13.3	Tensordarstellung erster Ordnung401
	13.4	Lokale Wellenzahl und Phase418418
	13.5	[#] Literaturhinweise zur Vertiefung \ldots 436
14	Bewe	gung 437
	14.1	Einführung
	14.2	Grundlagen
	14.3	Differenzielle Methoden 455
	14.4	Tensormethode 466
	14.5	Korrelationsmethode
	14.6	^a Phasenmethode
	14.7	[*] Literaturhinweise zur Vertiefung

15	Multi 15.1 15.2 15.3 15.4	skalenrepräsentation Skalen in der Signalverarbeitung	479 479 483 489 498
16	Textur 16.1 16.2 16.3 16.4	r und komplexe Merkmale Einführung	499 499 503 505 510
17	Mode 17.1 17.2 17.3 17.4 17.5	Ilbasierte BildverarbeitungEinführung	511 515 526 532 539
18	Segme 18.1 18.2 18.3 18.4 18.5 18.6	entierung Einleitung Pixelorientierte Segmentierung Kantenbasierte Segmentierung Regionenorientierte Verfahren Modellbasierte Segmentierung [‡] Literaturhinweise zur Vertiefung	541 542 544 547 551 554
19	Morph 19.1 19.2 19.3 19.4 19.5	hologieEinleitungNachbarschaftsoperationen mit BinärbildernAllgemeine EigenschaftenZusammengesetzte morphologische Operatoren‡Literaturhinweise zur Vertiefung	555 555 556 558 561 568
20	Forma 20.1 20.2 20.3 20.4 20.5 20.6	repräsentation und -analyse Einleitung Repräsentation der Form [#] Momentenbasierte Formmerkmale Fourierdeskriptoren Elementare Formparameter [#] Literaturhinweise zur Vertiefung	569 569 570 575 577 583 586

III Mathematische Grundlagen und Referenzmaterial

Α	Notation

B	Vekto	orräume und unitäre Transformationen	599	
	B.1	Wellenzahlraum und Fouriertransformation	599	
	B.2	Diskrete unitäre Transformationen	612	
С	Statis	tik, Regression und Optimierung	619	
	C.1	Einführung	620	
	C.2	Zufallsvariable	622	
	C.3	Multiple Zufallsvariable	626	
	C.4	Wahrscheinlichkeitsverteilungen	630	
	C.5	Stochastische Prozesse und Felder	637	
	C.6	Diskrete Modellierung: inverse Probleme	642	
	C.7	Netzwerkmodelle	649	
	C.8	Literaturhinweise zur Vertiefung	654	
D	Refer	enzmaterial	657	
	Literaturverzeichnis			
	Sachverzeichnis			

1 Einführung

Inhalt

1.1	Ein W	erkzeug für Wissenschaft und Technik	1
1.2	Anwe	ndungsbeispiele	2
	1.2.1	Zählen und Vermessen	2
	1.2.2	3D-Vermessung	4
	1.2.3	Analyse dynamischer Prozesse	6
	1.2.4	Klassifizierung	11
1.3	Hierar	rchie von Bildverarbeitungsoperationen	12
1.4	Bildverarbeitung und Computergrafik		15
1.5	Interd	16	
1.6	Menschliches und maschinelles Sehen		17
1.7	[‡] Litera	20	

1.1 Ein Werkzeug für Wissenschaft und Technik

Von den Anfängen der Wissenschaft an spielte die visuelle Beobachtung eine wichtige Rolle. Zuerst waren die verbale Beschreibung und manuell angefertigte Zeichnungen die einzigen Möglichkeiten, experimentelle Ergebnisse zu dokumentieren. Objektive Dokumentation von Ergebnissen wurde erst möglich mit der Erfindung der Fotografie. Drei prominente Beispiele wissenschaftlicher Anwendungen der Fotografie sind die Astronomie, die Photogrammetrie und die Teilchenphysik. Astronomen konnten damit Position und Größe von Sternen bestimmen und Photogrammeter topografische Karten erstellen. Die Untersuchung unzähliger Bilder aus Wasserstoffblasenkammern führte zur Entdeckung vieler Elementarteilchen. Die manuellen Auswertungsverfahren waren jedoch sehr zeitaufwendig. So wurden halb- oder sogar vollautomatische optomechanische Geräte konstruiert, die jedoch den Nachteil hatten, dass sie nur für einen bestimmten Zweck einzusetzen waren. Dies ist der Grund, warum die quantitative Bildauswertung keine breite Anwendung fand. Bilder wurden hauptsächlich für die Dokumentation, die qualitative Beschreibung und die Illustration beobachteter Phänomene benutzt.

Heute stehen wir mitten in einer zweiten Revolution, die mit den rasanten Fortschritten in der Bildsensorik und Computertechnologie einhergeht. Computer wurden leistungsfähig genug, um Bilddaten zu verarbeiten. Ausgelöst durch die Multimediawelle, werden Software und Hardware für die Verarbeitung von Bildern, Bildsequenzen und neuerdings sogar 3D-Visualisierungen Standard. So werden sie für jeden Wissenschaftler und Ingenieur einsetzbare Werkzeuge. Daher hat sich die Bildverarbeitung von einigen wenigen, spezialisierten Anwendungen zu einem wissenschaftlichen Standardwerkzeug entwickelt. Bildverarbeitungstechniken werden mittlerweile in praktisch allen Naturwissenschaften und technischen Disziplinen angewandt.

Ein einfaches Beispiel zeigt die Bedeutung visueller Information. Stellen wir uns vor, wir hätten die Aufgabe, einen Artikel über ein neues technisches System, z. B. ein Solarkraftwerk, zu verfassen. Es würde einen enormen Aufwand kosten, ein solches System ohne die Verwendung von Bildern und technischen Zeichnungen zu beschreiben. Ein Artikel, der nur aus beschreibendem Text besteht, würde auch für den Leser zu einem frustrierenden Erlebnis. Er würde viel Mühe haben, sich vorzustellen, wie ein solches neues Kraftwerk funktioniert, und könnte sich nur ein vages Bild vom Aussehen des Systems machen.

Dagegen sind technische Zeichnungen und Fotografien eine enorme Hilfe. Der Leser wird sofort eine Vorstellung von dem Kraftwerk haben und kann Einzelheiten im Bildmaterial studieren, auf die er aufmerksam wird, die jedoch nicht im Text beschrieben sind. Durch Bilder können viel mehr Details vermittelt werden als durch Text, was treffend durch das Sprichwort "Ein Bild sagt mehr als tausend Worte" ausgedrückt wird. Der Leser wird auch, wenn er später von dem Solarkraftwerk hört, sofort das gesehene Bild damit assoziieren.

1.2 Anwendungsbeispiele

In diesem Abschnitt diskutieren wir Beispiele wissenschaftlicher und technischer Anwendungen der digitalen Bildverarbeitung. Die Beispiele zeigen, dass durch die Bildverarbeitung komplexe Phänomene untersucht werden können, die mit konventionellen Messtechniken nicht zugänglich sind.

1.2.1 Zählen und Vermessen

Eine klassische Aufgabe der digitalen Bildverarbeitung ist das Zählen von Partikeln und die Bestimmung ihrer Größenverteilung. Abb. 1.1 zeigt drei Beispiele sehr unterschiedlicher Partikel: Gasblasen unter der Oberfläche brechender Wellen, Seifenblasen und Pigmentteilchen. Bei solchen Aufgaben gilt es zunächst, einen angemessenen Aufnahme- und Beleuchtungsaufbau zu finden.

Die Blasenbilder in Abb. 1.1a wurden mit einem direkten, telezentrischen Beleuchtungs- und Bildaufnahmesystem (Abschn. 3.4.5) aufgenommen. Bei diesem Aufbau sind die Zentralstrahlen parallel zur optischen Achse. Die



Abbildung 1.1: Partikelvermessung mittels Bildverarbeitung: **a** Gasblasen, die durch brechende Wellen ins Wasser geschlagen wurden, sichtbar gemacht durch ein telezentrisches Beleuchtungs- und Bildaufnahmesystem; aus Geißler und Jähne [84]. **b** Seifenblasen. **c** Elektronenmikroskopische Aufnahme von Farbpigmenten (zur Verfügung gestellt von Dr. Klee, Hoechst AG, Frankfurt).

Größe der abgebildeten Blasen hängt damit nicht von der Entfernung zur Kamera ab. Das Messvolumen für Konzentrationsmessungen wird durch die Abschätzung des Unschärfegrades der Blasen bestimmt.

Wesentlich schwieriger ist es, die Form der Seifenblasen in Abb. 1.1b zu vermessen, da diese transparent sind und deswegen dahinter liegende Blasen ebenfalls noch sichtbar sind. Außerdem zeigen die Blasen deutliche Abweichungen von der Kreisform, sodass geeignete Parameter zur Beschreibung der Form gefunden werden müssen.

Eine dritte Anwendung ist die Messung der Größenverteilung von Farbpigmentteilchen. Durch sie werden die Eigenschaften einer Farbe beeinflusst. Deshalb ist die Messung der Größenverteilung eine wichtige Aufgabe der Qualitätskontrolle. Das mit einem Transmissions-Elektronenmikroskop aufgenommene Bild in Abb. 1.1c zeigt die Problematik dieser Aufgabe: Die Partikel neigen zur Verklumpung. Diese Klumpen müssen identifiziert und — wenn möglich — in einzelne Partikel separiert werden, um die Bestimmung der Größenverteilung nicht zu verfälschen.

Fast jedes heute hergestellte Produkt wird durch ein visuelles Inspektionssystem automatisch auf Defekte geprüft. Eine Klasse von Aufgaben ist dabei



Abbildung 1.2: Industrieteile, bei denen die Position und der Durchmesser von Bohrungen durch ein visuelles Inspektionssystem überprüft werden (zur Verfügung gestellt von Martin von Brocke, Robert Bosch GmbH).

die optische Vermessung der Teile auf korrekte Größe und Anordnung der Teile. Beispielbilder sind in Abb. 1.2 gezeigt. Hier wird die Position, der Durchmesser und die Rundheit der Bohrlöcher geprüft. Abb. 1.2c zeigt, dass es nicht leicht ist, metallische Teile zu beleuchten. Die Kante des linken Bohrlochs ist teilweise hell, was es schwierig macht, das Bohrloch zu detektieren und korrekt zu vermessen.

1.2.2 3D-Vermessung

In Bildern werden 3D-Szenen auf eine 2D-Bildebene projiziert. Dadurch geht die Tiefe verloren, und es bedarf spezieller Aufnahmetechniken, um die Topografie einer Oberfläche oder volumetrische Bilder zu gewinnen. In den letzten Jahren wurde eine Vielzahl von Techniken zur Generierung von *Tiefenkarten* und *Volumenbildern* entwickelt. Daher müssen Bildverarbeitungstechniken auch für solche Bilder geeignet sein.

Abb. 1.3 zeigt die Rekonstruktion der Pressform für Mikrostrukturen, die mit einer speziellen Form der konfokalen Mikroskopie aufgenommen wurde [249]. Die Form ist aus Plexiglas hergestellt, ein durchsichtiger Kunststoff mit glatter Oberfläche, der in einem normalen Mikroskop fast unsichtbar ist. Die Form hat enge, etwa 500 μ m tiefe rechteckige Löcher.

Um das transparente Material sichtbar zu machen, wurden statistisch verteilte Muster durch die Mikroskopoptik auf die Bildebene projiziert. Dieses Muster erscheint nur auf Flächen scharf, die in der scharf eingestellten Ebene liegen. Je weiter eine reflektierende Fläche von der scharf eingestellten Ebene entfernt ist, desto unschärfer erscheint das Muster. Am Anfang der Fokusserie sind die Muster auf dem Boden der Löcher scharf (Abb. 1.3a), am Ende die Muster auf der Oberfläche der Form (Abb. 1.3c). Die Tiefe der reflektierenden Fläche kann rekonstruiert werden, indem wir die Position des maximalen Kontrasts in dem Bildstapel suchen (Abb. 1.3d).

Abb. 1.4 zeigt die Tiefenkarte eines Ausschnitts aus einem Pflanzenblatt, das mit einer anderen modernen optischen 3D-Messtechnik aufge-



Abbildung 1.3: Fokusserie einer Pressform aus Plexiglas mit kleinen rechteckigen Löchern, aufgenommen mit einer konfokalen Technik unter Verwendung statistisch verteilter Intensitätsmuster. Die Bilder sind, vom Boden der Löcher aus gemessen, auf folgende Tiefen fokussiert: **a** 16 µm, **b** 480 µm und **c** 620 µm (Oberfläche der Form). **e** 3D-Rekonstruktion. Aus Scheuermann et al. [249].

nommen wurde, der *Weißlicht-Interferometrie* oder *Kohärenztomografie*. Dabei wird Licht mit einer Kohärenzlänge von nur wenigen Wellenlängen benutzt. Daher können Interferenzmuster nur bei ganz geringen Weglängenunterschieden in einem Interferometer beobachtet werden. Diesen Effekt nutzt man zur Tiefenmessung aus mit einer Genauigkeit in der Größenordnung der Wellenlänge des benutzten Lichtes.

Die treibende Kraft zur Entwicklung moderner volumetrischer Bildgebungstechniken, mit denen wir in das Innere von 3D-Objekten schauen können, ist die Medizintechnik. Abb. 1.5 zeigt ein Schnittbild durch einen menschlichen Schädel mit einem Tumor. Während *Röntgenstrahlung (Computertomografie, CT)* im Wesentlichen die knöchernen Strukturen abbildet, stellt die T2-gewichtete *Magnetresonanztomografie (MRT)* eher die weichen Gewebe, die Glaskörper der Augen und eine Operationsnarbe signalreich dar. In der *Positronenemissionstomografie (PET)* wird am Ort des Tumors ein



Abbildung 1.4: Tiefenkarte eines Pflanzenblatts, die mithilfe der Optischen Kohärenztomografie aufgenommen wurde (von Jochen Restle, Robert Bosch GmbH).



Abbildung 1.5: Schnittbild in Augenhöhe durch einen menschlichen Schädel mit einem Tumor, aufgenommen mit Röntgenstrahlung (links), T2-gewichteter Magnetresonanztomografie (Mitte), und Positronenemissionstomografie (rechts) (von Michael Bock, DKFZ Heidelberg).

hohes Signal beobachtet, da sich hier der dem Körper zugeführte Positronenemitter anreichert.

1.2.3 Analyse dynamischer Prozesse

Die Analyse von *Bildsequenzen* ermöglicht die Untersuchung dynamischer Prozesse. Das enorme Potenzial dieser Technik wird durch eine Reihe von Beispielen in diesem Abschnitt belegt.

Bewegung ist ein wichtiges Merkmal um Objekte in Szenen zu erkennen. Eine der klassischen Anwendungen ist die Erkennung von Personen (Abb. 1.6). In der gezeigten Anwendung wurde das Bewegungsfeld in Bild-



Abbildung 1.6: Erkennung von Fußgänger durch Bewegungsanalyse. Die nach rechts laufenden Personen sind im rechten Bild rot markiert. (von Christoph Garbe, IWR, Universität Heidelberg, [273]).



Abbildung 1.7: Wachstumsstudien in der Botanik: **a** Bild eines Rizinusblattes; **b** zugehörige Wachstumskarte; **c** Wachstum von Maiswurzeln. Die überlagerten Farbwerte geben die Wachstumsrate an, rot bedeutet hohes Wachstum, grün geringes (von Uli Schurr und Stefan Terjung, Botanisches Institut, Universität Heidelberg).

sequenzen in Videoechtezeit berechnet und im rechten Bild nur die nach rechts laufenden Personen rot markiert.

In der Botanik ist das Studium des Wachstums von Pflanzen und der Mechanismen, die es steuern, eine zentrale Fragestellung. Abbildung 1.7a zeigt ein Rizinusblatt, von dem die Wachstumsrate (Prozent Flächenzuwachs pro Zeiteinheit) durch Zeitrafferaufnahmen bestimmt wurde, bei denen etwa



Abbildung 1.8: Motility Assay zur Bewegungsanalyse von Motorproteinen (von Dietmar Uttenweiler, Institut für Physiologie, Universität Heidelberg).

jede Minute ein Bild aufgenommen wurde. Diese neue Technik zur Wachstumsanalyse ist empfindlich genug, um flächenaufgelöst den Tagesgang des Wachstums bestimmen zu können. Abb. 1.7c zeigt eine Bildsequenz (von links nach rechts) mit wachsenden Maiswurzeln. Diese ist am größten in der Nähe der Wurzelspitze.

In der Wissenschaft werden Bilder oft an der Grenze des technisch Möglichen aufgenommen. Daher sind sie oft sehr verrauscht. Abbildung 1.8 zeigt einen *Motility-Assay* mit fluoreszenzmarkierten Motorproteinen, die sich auf einem Träger bewegen, der mit Myosin-Molekülen bedeckt ist. Solche Assays werden benutzt, um die molekularen Mechanismen von Muskelzellen aufzuklären. Trotz des hohen Rauschpegels lässt sich mit dem Auge erkennen, dass sich die Filamente bewegen. Eine automatische Bewegungsanalyse solcher verrauschter Bildsequenzen ist jedoch eine große Herausforderung.

Das nächste Beispiel stammt aus der Ozeanografie. Die kleinräumigen Prozesse, die in der unmittelbaren Nähe der Ozeanoberfläche stattfinden, sind wegen der Wellenbewegung nur sehr schwer zu messen. Aus Messungen von Zeitserien an einem Punkt ist es auch nicht möglich, die räumliche Struktur der Wellen zu erfassen. Daher kommt bildaufnehmenden Messungen eine große Bedeutung zu. Abbildung 1.9 zeigt ein Orts/Zeit-Bild von winderzeugten Wellen. Die vertikale Koordinate ist die Ortskoordinate in Windrichtung, die horizontale die Zeit. Durch eine spezielle Beleuchtungstechnik, die auf dem Gestalt-aus-Schattierung-Paradigma beruht (englisch shape from shading) wurde die Neigung der Wellen in Windrichtung sichtbar gemacht. In solchen Orts/Zeit-Bildern zeigt sich Bewegung an der Orientierung von Linien konstanter Grauwerte. Eine horizontale Linie entspricht statischen Objekten. Je größer der Winkel zur horizontalen Achse ist, desto schneller bewegt sich das Objekt. Die Bildsequenz gibt einen direkten Einblick in die komplexe nichtlineare Dynamik von Windwellen. Eine sich schnell bewegende große Welle ist zu sehen, die die Bewegung der kleinen Wellen moduliert. Manchmal bewegen sich die kleinen Wellen mit der glei-

1.2 Anwendungsbeispiele



Abbildung 1.9: Orts/Zeit-Bild von winderzeugten Wellen bei Windgeschwindigkeiten von *a* 2,5 und *b* 7,5 m/s. Die vertikale Koordinate ist die Ortskoordinate in Windrichtung, die horizontale die Zeit.

chen Geschwindigkeit wie die großen (gebundene Wellen), meistens sind sie aber deutlich langsamer und variieren stark in ihrer Phasengeschwindigkeit und Amplitude.

Beim letzten Beispiel treten viel größere Orts- und Zeitskalen auf. Abbildung 1.10 zeigt den Jahresgang der troposphärischen Säulendichte von NO₂. NO₂ ist eines der wichtigsten Spurengase für die Ozon-Chemie in der Atmosphäre. Die Hauptquellen für das troposphärische NO₂ sind Industrie und Verkehr, Wald- und Buschbrände (Biomassenverbrennung), mikrobiologische Bodenemissionen und Gewitter. Satellitenbilder machen es möglich, die regionale Verteilung von NO₂, die verschiedenen Quellen und deren Jahreszyklen zu untersuchen.

Die Daten werden aus spektroskopischen Bildern des GOME-Instruments auf dem ERS2-Satelliten berechnet. Jeder Bildpunkt besteht aus einem kompletten Spektrum mit 4000 Kanälen, das den ultravioletten und sichtbaren Bereich umfasst. Die gesamte atmosphärische Säulendichte der



Abbildung 1.10: Karten der troposphärischen NO₂-Säulendichte. Dargestellt sind vier aufeinander folgende Dreimonatsmittel aus dem Jahre 1999 (zur Verfügung gestellt von Mark Wenig, Institut für Umweltphysik, Universität Heidelberg).



Abbildung 1.11: Industrielle Prüfaufgaben: a Zeichenerkennung, b Lageerkennung bei Steckverbindern (von Martin von Brocke, Robert Bosch GmbH).

NO₂-Konzentration kann aus dem charakteristischen Absorptionsspektrum bestimmt werden. Dieses ist jedoch von Absorptionsspektren anderer Spurengase überlagert und von einer Reihe anderer Effekte (z. B. Fraunhoferlinien im Sonnenspektrum und Streuung durch Aerosole) beeinflusst. Weiterhin ist es zur Bestimmung der troposphärischen Säulendichte notwendig, den stratosphärischen Anteil durch geeignete Bildverarbeitungsalgorithmen abzuziehen.

Die resultierenden Karten der troposphärischen NO₂ Säulendichte in Abb. 1.10 zeigen eine Fülle interessanter Details. Die meisten Emissionen stammen aus den industrialisierten Ländern. Auf der Nordhalbkugel ist ein klarer Jahresgang zu sehen mit einem Maximum im Winter.

1.2.4 Klassifizierung

Eine andere wichtige Aufgabe ist die Klassifizierung von Objekten in Bildern. Das klassische Beispiel einer Klassifizierungsaufgabe ist die Zeichenerkennung (optical character recognition oder kurz OCR). Abb. 1.11a zeigt eine typische industrielle OCR-Anwendung, die Erkennung der Beschriftung auf einem integrierten Schaltkreis. Objektklassifizierung schließt auch die Erkennung unterschiedlicher Lagen von Objekten ein, damit sie von einem Roboter gegriffen werden können. In Abb. 1.11b liegen Steckverbinder in willkürlicher Lage auf einem Förderband. Um diese korrekt zu greifen, muss erkannt werden, ob sie mit der Vorder- oder Rückseite auf dem Band liegen.

Die Klassifizierung von Defekten ist eine andere wichtige Aufgabe. Abb. 1.12 zeigt typische Fehler bei integrierten Schaltkreisen, wie ein nicht korrekt zentriert montiertes Bauteil (Abb. 1.12a) und gebrochene und fehlende Drahtverbindungen (Abb. 1.12b–f).



Abbildung 1.12: Fehler beim Löten und Bonden integrierter Schaltkreise (zur Verfügung gestellt von Florian Raisch, Robert Bosch GmbH).

1.3 Hierarchie von Bildverarbeitungsoperationen

Die Bildverarbeitung ist ein mehrstufiger Prozess. Zur Extraktion der uns interessierenden Daten aus einem Bild wird eine Kette von Bildverarbeitungsoperationen durchgeführt. Dadurch entsteht das *hierarchische* Schema in Abb. 1.13. Es gibt einen Überblick über die unterschiedlichen Phasen der Bildverarbeitung und zugleich eine Zusammenfassung der in diesem Buch besprochenen Themen.

Am Beginn jeder Bildverarbeitung steht die Aufnahme eines Bildes mit einem nicht notwendigerweise optischen Aufnahmesystem. Um die interessierende Objekteigenschaft auf die beste Art und Weise abzubilden, können wir ein geeignetes Bildaufnahmesystem, die Beleuchtung, den günstigsten Wellenlängenbereich und viele weitere Optionen wählen (Kapitel 2). 2Dund 3D-Bildaufnahmetechniken werden in Kapitel 3 und 8 behandelt. Ist das Bild aufgenommen, muss es in eine von Digitalrechnern verstehbare Form gebracht werden. Dieser Prozess der Digitalisierung wird in Kapitel 5 diskutiert.

Auf der ersten Verarbeitungsstufe, der *Bildvorverarbeitung*, können eine Reihe unterschiedlicher Operationen stehen. Eine etwaige nichtlineare Charakteristik eines Sensors muss korrigiert werden. Ebenso kann es sein, dass Helligkeit und Kontrast des Bildes Verbesserung erfordern. Eine übliche Aufgabe sind auch Koordinatentransformationen zur Restaurierung geometrischer Störungen, die bei der Bildaufnahme entstehen. Radiometrische



Abbildung 1.13: Hierarchie der Bildverarbeitungsoperationen von der Bildaufnahme bis zum Bildverstehen. Die Zahlen an den Kästen verweisen auf die entsprechenden Kapitel dieses Buches.

und geometrische Korrekturen sind elementare Operationen; sie werden in Kapitel 7 besprochen.

Eine ganze Kette von Verarbeitungsschritten ist zur Analyse und Identifikation von Objekten notwendig. Zunächst müssen geeignete Filteroperationen durchgeführt werden, um die interessierenden Objekte von anderen Objekten und dem Hintergrund zu unterscheiden. Im Wesentlichen werden dabei ein oder mehrere *Merkmalsbilder* extrahiert. Grundlegende Werkzeuge für diese Aufgabe sind Mittelung (Kapitel 11), Kantendetektion (Kapitel 12), die Analyse einfacher Nachbarschaften (Kapitel 13) und komplexer Muster, die in der Bildverarbeitung als *Texturen* bekannt sind (Kapitel 16). Eine wichtige Eigenschaft eines Objektes ist auch seine *Bewegung*. Techniken zur Bewegungsbestimmung werden in Kapitel 14 besprochen.

Weiterhin müssen Objekte vom Hintergrund separiert werden, d. h., Regionen konstanter Merkmale und Diskontinuitäten durch eine *Segmentierung* identifiziert werden (Kapitel 18). Dies ist nur dann eine einfache Aufgabe, falls sich ein Objekt klar vom Hintergrund unterscheidet. Das ist leider nicht oft der Fall. Dann sind aufwendigere Segmentierungstechniken notwendig (Kapitel 17). Sie benutzen verschiedene Optimierungsstrategien, um eine minimale Abweichung zwischen den Bilddaten und einem gegebenen Modell, in das globales Wissen über die Objekte im Bild einfließt, zu erreichen.

Die gleichen mathematischen Techniken können für andere Aufgaben benutzt werden. Bildstörungen, z. B. durch eine defokussierte Optik, Bewegungsunschärfe, Sensorfehler oder Fehler bei der Bildübertragung können damit korrigiert werden (*Bildrestauration*). Ebenso können Bilder aus indirekten Bildaufnahmetechniken, die nicht unmittelbar ein Bild liefern, wie die *Tomografie*, rekonstruiert werden (*Bildrekonstruktion*).

Wenn wir die Form der Objekte kennen, können wir morphologische Operatoren einsetzen, um die Form zu analysieren und zu verändern (Kapitel 19) oder weitere Parameter wie den mittleren Grauwert, die Fläche, den Umfang oder andere Formbeschreibungen des Objektes zu ermitteln (Kapitel 20). Diese Parameter können dann benutzt werden, um Objekte zu klassifizieren (*Klassifizierung*).

Es erscheint logisch, eine komplexe Aufgabe in eine Folge einfacher Teilaufgaben zu zerlegen. Es ist aber nicht klar, ob diese Strategie zu einer Lösung führt. Wir betrachten dazu ein einfaches Beispiel. Ein Objekt, das sich in seinem Grauwert nur geringfügig vom Hintergrund unterscheidet, soll in einem verrauschten Bild gefunden werden. Hier können wir nicht einfach den Grauwert nehmen, um das Objekt vom Hintergrund zu unterscheiden. Durch Mittelung benachbarter Bildpunkte könnten wir den Rauschpegel reduzieren. An der Kante des Objekts mitteln wir jedoch Bildpunkte des Hintergrunds und des Objekts und erhalten damit falsche Mittelwerte. Falls wir die Position der Kanten wüssten, könnten wir verhindern, dass die Mittelung über die Kante hinweg läuft. Aber die Kante können wir ja erst nach der Mittelung ermitteln, wenn durch die Reduzierung des Rauschens Objekt und Hintergrund unterschieden werden können. Es besteht eine Chance, dieses Problem durch einen iterativen Ansatz zu lösen. Wir führen die Mittelung durch und nehmen eine erste Schätzung der Objektkanten vor. Diese benutzen wir zur Verbesserung der Mittelung, indem wir sie nicht über die Objektkanten ausdehnen, und berechnen die Kanten erneut, usw. Obwohl dieser Ansatz vielversprechend klingt, muss er sorgfältig untersucht werden: konvergiert die Iteration überhaupt? Wenn ja, ist der Grenzwert korrekt?

Wie dem auch sei, das Beispiel macht deutlich, dass schwierigere Bildverarbeitungsaufgaben Rückkopplung benötigen. Verarbeitungsschritte geben Parameter an vorangegangene Verarbeitungsschritte zurück. Dadurch liegt keine lineare Verarbeitungskette mehr vor, sondern es gibt auch Schleifen, die mehrmals durchlaufen werden können. Abbildung 1.13 zeigt einige solcher möglichen Rückkopplungsschritte. Dabei können auch nichtbildverarbeitende Schritte eingeschlossen sein. Falls eine Bildverarbeitungsaufgabe nicht mit einem aufgenommenen Bild gelöst werden kann, könnten wir uns dazu entschließen, die Beleuchtung zu ändern, näher an das Objekt heranzuzoomen oder es unter einem anderen Blickwinkel zu betrachten. Bei dieser Vorgehensweise sprechen wir von *aktivem Sehen*. Im Zusammenhang mit intelligenten Systemen, die ihre Umgebung durch ihre Sinnesorgane erkunden, können wir auch von einem *Aktions-Perzeptions-Zyklus* sprechen.

1.4 Bildverarbeitung und Computergrafik

Einige Zeit wurden Bildverarbeitung und Computergrafik als zwei getrennte Bereiche behandelt. Seitdem ist das Wissen in beiden Bereichen beträchtlich gewachsen, und komplexere Aufgabenstellungen können gelöst werden. Die Computergrafik hat zum Ziel, fotorealistische Bilder einer dreidimensionalen Szene mit dem Computer zu erzeugen, während die Bildverarbeitung versucht, die dreidimensionale Szene aus Kameraaufnahmen zu rekonstruieren. In diesem Sinne führen wir bei der *Bildverarbeitung* im Vergleich zur Computergrafik die umgekehrte Prozedur durch. In der Computergrafik beginnen wir mit dem Wissen um Form und Eigenschaften eines Objektes, d. h., wir beginnen im Schema der Abb. 1.13 unten und arbeiten uns nach oben, bis wir ein zweidimensionales Bild erhalten. Für Bildverarbeitung und Computergrafik benötigen wir im Wesentlichen das gleiche Wissen. Wir müssen die Interaktion zwischen Beleuchtung und Objekten kennen, wissen, wie eine dreidimensionale Szene auf eine Bildebene projiziert wird, und anderes mehr.

Die zunehmende Verbreitung von Multimedia, d. h. der Integration von Text, Bild, Ton und Film, wird die Vereinigung von Computergrafik und Bildverarbeitung weiter beschleunigen. In diesem Zusammenhang wurde der Begriff des "visuellen Computers" geprägt [95].

1.5 Interdisziplinäre Natur der Bildverarbeitung

Digitale Bildverarbeitung ist eine interdisziplinäre Wissenschaft in mehrfacher Hinsicht. In die Bildverarbeitung fließen Konzepte von verschiedenen Gebieten ein. Ehe wir ein Bild bearbeiten können, müssen wir wissen, wie das vorliegende digitale Signal mit den Eigenschaften des aufgenommenen Objekts zusammenhängt. Dabei sind eine Reihe physikalischer Prozesse beteiligt, von der Wechselwirkung von Strahlung mit Materie bis zur Geometrie und Radiometrie der optischen Abbildung. Ein Bildsensor wandelt die Bestrahlungsstärke auf dem einen oder anderen Weg in ein elektrisches Signal um. Dann wird das Signal in digitale Zahlen umgewandelt und mit einem Digitalrechner verarbeitet, um die relevanten Parameter zu extrahieren. In dieser Verarbeitungskette (siehe auch Abb. 1.13) sind viele Gebiete aus der Physik, Informatik und Mathematik involviert, unter anderem Optik, Festkörperphysik, Computerarchitektur, Algebra, Analysis, Statistik, Komplexitätstheorie, Graphentheorie, Systemtheorie und numerische Mathematik. Aus der Sichtweise der Ingenieurwissenschaften werden Beiträge aus der technischen Optik, der Elektrotechnik, der Optoelektronik und der technischen und angewandten Informatik benötigt.

Die digitale Bildverarbeitung hat viele Überschneidungspunkte mit anderen Fachgebieten. Bildverarbeitungsaufgaben können teilweise als Messprobleme aufgefasst werden und sind als solche ein Teilgebiet der Wissenschaft der *Metrologie*. Die Bildverarbeitung beinhaltet wie auch die *Spracherkennung* Aufgaben der *Mustererkennung*. Andere Gebiete mit ähnlichen Beziehungen sind die Disziplinen der *Neuroinformatik, künstlichen Intelligenz*, und der *Kognitionswissenschaft*. All diesen Bereichen sind die engen Beziehungen zu den Biowissenschaften gemeinsam.

Wenn wir von *Computer-Sehen* (englisch *computer vision*) sprechen, so ist damit ein Computersystem gemeint, das die gleiche Aufgabe ausführt wie ein biologisches System, nämlich, "aus Bildern zu entdecken, was in der Welt ist und wo es ist" [187]. Im Gegensatz dazu wird der Ausdruck *maschinelles Sehen* (englisch *machine vision*) für ein System benutzt, das eine visuelle industrielle Prüfaufgabe durchführt, wie z. B. die Größe und Vollständigkeit von Teilen in einer Produktionslinie zu prüfen. Für viele Jahre hat man ein Sehsystem nur als einen passiven Beobachter betrachtet. Wie es biologische Systeme tun, kann ein Computer-Sehsystem aber auch seine Umgebung aktiv erkunden, d. h. sich bewegen oder seinen Blickwinkel verändern. Wir sprechen von *aktivem Sehen*.

Es gibt einige Spezialdisziplinen, die sich im Bereich der Bildverarbeitung aus historischen Gründen teilweise unabhängig voneinander entwickelt haben. Das bekannteste Beispiel ist die *Photogrammetrie* (Vermessung mittels Fotografien zur Kartenerstellung und Objektidentifikation). Andere Gebiete sind die *Fernerkundung*, die mit Luft- und Satellitenbildern arbeitet, die *Astronomie*, und die *medizinische Bildverarbeitung*. Der zweite wichtige Aspekt der interdisziplinären Natur der Bildverarbeitung hat mit den weit gestreuten Anwendungsgebieten zu tun. Es gibt fast kein Gebiet in den Natur- und Ingenieurwissenschaften, in dem Bildverarbeitung nicht eingesetzt wird. Wie wir an den Beispielen in Abschn. 1.2 sehen konnten, hat sie in manchen Anwendungen eine entscheidende Bedeutung gewonnen. Die engen Beziehungen zu so vielen Anwendungsgebieten sind ein fruchtbarer Boden für die weitere stürmische Entwicklung der Bildverarbeitung, da daraus ein ständiger Strom neuer Techniken und Ideen aus den Anwendungsgebieten resultiert.

Es sollte allerdings beachtet werden, dass die Interdisziplinarität nicht nur als interessante Begleiterscheinung zu betrachten ist. Sie ist eine Notwendigkeit. Mangel an Wissen entweder in der Bildverarbeitung oder dem Anwendungsgebiet wird unausweichlich zu suboptimalen Lösungen oder sogar einem völligen Fehlschlag führen.

1.6 Menschliches und maschinelles Sehen

Maschinelle Bildverarbeitung ist ohne das *menschliche Sehsystem* undenkbar. Diese banal klingende Feststellung hat so weitreichende Konsequenzen, dass man sie sich bei der Beschäftigung mit digitaler Bildverarbeitung Bewussthalten sollte. Jedes Bild, ob direkt aufgenommen oder von einem Rechner verarbeitet, können wir nur mithilfe unseres visuellen Systems beurteilen. Jede Bildausgabe auf einen Monitor, Drucker oder eine sonstige Bildausgabeeinheit muss sich daher an den Gegebenheiten des visuellen Systems orientieren. Die einfachsten Fragen, die wir zunächst stellen sollten, sind:

- Welche Intensitätsunterschiede können wir erkennen?
- Welche örtliche Auflösung hat unser Auge?
- Wie genau können wir Längen und Flächen in ihrer Größe schätzen und miteinander vergleichen?
- Wie gut können wir Farben unterscheiden?
- Anhand welcher Eigenschaften können wir Objekte erkennen und unterscheiden?

Es ist offensichtlich, dass eine tiefere Kenntnis des menschlichen Sehsystems eine unschätzbare Hilfe für das Computersehen ist. Es ist an dieser Stelle nicht beabsichtigt, einen Überblick über das Sehsystem zu geben. Vielmehr sollen uns die elementaren Beziehungen zwischen menschlichem und Computer-Sehen bewusst werden. Daher werden wir verschiedene Eigenschaften des humanen Sehsystems in den entsprechenden Kapiteln aufzeigen. Hier folgen lediglich einige einführende Anmerkungen.

Dazu kann der Leser selbst einige Experimente zur Frage der Längenund Flächenschätzung durchführen. (Abb. 1.14). Während bei parallelen Linien (Abb. 1.14a) kleine Längenunterschiede leicht erkannt werden, scheint



Abbildung 1.14: Testbilder zur Frage der Längen- und Flächenbestimmung mit dem menschlichen visuellen System: **a** parallele Linien mit bis zu 5 % Längenunterschied; **b** Kreise mit bis zu 10 % Radiusunterschied; **c** die vertikale Linie erscheint länger, obwohl sie die gleiche Länge wie die horizontale Linie hat; **d** perspektivische Täuschung: Die obere Linie (im Hintergrund) erscheint länger als die untere Linie (im Vordergrund), obwohl beide gleich lang sind.



Abbildung 1.15: Erkennung dreidimensionaler Objekte: drei unterschiedliche Darstellungen eines Würfels mit identischen Kanten in der Bildebene.

ein Flächenvergleich mit Kreisen ungleich schwieriger zu sein (Abb. 1.14b). Die übrigen Beispiele zeigen, wie die Schätzung durch umgebende Objekte fehlgeleitet werden kann. Man spricht von *optischen Täuschungen*. Gezeigt sind Beispiele zur Längenschätzung (Abb. 1.14c und d). Diese Beispiele machen deutlich, wie sehr sich das menschliche Sehvermögen am Kontext orientiert. Man muss daher beim Schätzen und Vergleichen von Längen und Flächen in Bildern sehr vorsichtig sein.

Das zweite Thema ist die Frage der Erkennung von Objekten in Bildern. Obwohl Abbildung 1.15 nur einige wenige Linien enthält und obwohl es ein ebenes Bild ohne direkte Tiefeninformation ist, erkennen wir im rechten und linken Bild sofort einen Würfel und seine räumliche Orientierung.



Abbildung 1.16: a Erkennung von Grenzen zwischen Mustern; b "Interpolation" von Objektgrenzen.

Wir können diese Schlussfolgerung nur aus den versteckten Linien und unserem Wissen um die Form eines Würfels ziehen. Das mittlere Bild, das auch die verdeckten Linien zeigt, ist ambivalent. Mit einiger Übung können wir zwischen den beiden möglichen Orientierungen im Raum wechseln.

Abb. 1.16 zeigt eine bemerkenswerte Eigenschaft des menschlichen visuellen Systems. Ohne Probleme erkennen wir scharfe Grenzen zwischen den verschiedenen Texturen in Abb. 1.16 und die Zahl 5. In Abb. 1.16 identifizieren wir ein weißes gleichschenkliges Dreieck, obwohl Teile der Grenzen nicht existieren. Diese wenigen Beobachtungen zeigen die enorme Leistungsfähigkeit des menschlichen visuellen Systems bei der Objekterkennung. Dagegen ist es weniger geeignet für die exakte Bestimmung von Grauwerten, Entfernungen und Flächen.

Im Vergleich dazu sollte uns die marginale Leistungsfähigkeit von Computer-Sehsystemen bescheiden machen. Ein digitales Bildverarbeitungssystem kann nur elementare oder fest definierte Bildverarbeitungsaufgaben ausführen, wie z. B. die Echtzeit-Qualitätskontrolle in der Industrieproduktion. Es wurde auch erreicht, dass ein maschinelles visuelles System ein Auto bei hoher Geschwindigkeit einschließlich Spurwechsel automatisch steuert. Allerdings sind wir noch Welten von einem universellen maschinellen Bildverarbeitungssystem entfernt, das Bilder "versteht", wie Menschen es können, und das intelligent und flexibel in Echtzeit reagiert.

Erwähnenswert ist noch eine andere Beziehung zwischen menschlichem und maschinellem Sehen. Bedeutende Entwicklungen beim maschinellen Sehen wurden durch Fortschritte im Verstehen des menschlichen Sehsystems möglich. Wir werden in diesem Buch einigen Beispielen begegnen: den *Pyramiden* als einer effizienten Datenstruktur für die Bildverarbeitung (Kapitel 15), der lokalen Orientierung (Kapitel 13) und der Bestimmung von Bewegung durch Filtertechniken (Kapitel 14).

1.7 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

In diesem Abschnitt werden einige Hinweise auf weiterführende Literatur gegeben.

Handbücher. Das "Practical Handbook on Image Processing for Scientific Applications" von Jähne [137] gibt einen aufgabenorientierten Zugang zur Bildverarbeitung mit vielen praktischen Hinweisen. Eine umfangreiche Zusammenfassung der Computer Vision bietet das dreibändige Werk "Handbook of Computer Vision and Applications" von Jähne et al. [139]. Algorithmensammlungen für die Bildverarbeitung und Computer Vision sind zu finden in Voss und Süße [294], Pitas [213], Parker [209], Umbaugh [283] und Wilson und Ritter [304]. Das interdisziplinäre Gebiet "Machine Vision" mit Beleuchtungstechnik, optischen Systemen und Kamerasystemen umfasst das Handbuch von Hornberg [117]. Mathematische Modelle für die "Computer Vision" werden in Paragios et al. [208] behandelt.

Einführende Lehrbücher. Einführende deutschsprachige Lehrbücher sind Haberäcker [97], Abmayr [1] und Burger und Burge [31]. "The Image Processing Handbook" von Russ [242] ist eine gute Einführung in die Bildverarbeitung mit einer Fülle von Anwendungsbeispielen und Bildmaterial. An der industriellen Anwendung orientierte Einführungen geben Azad et al. [9] und Weissler [299] Empfehlenswert ist auch das Lehrbuch von Nalwa [199]. Es führt den Leser, wie der Titel sagt, durch das Computer-Sehen.

Lehrbücher für Fortgeschrittene. Auch heute lohnt es sich noch, das nun dreißig Jahre alte, klassische Lehrbuch "Digital Picture Processing" von Rosenfeld und Kak [241] zu lesen. Ein anderes klassische, aber zwischenzeitlich etwas veraltetes Lehrbuch ist Jain [122]. Von anderen Klassikern gibt es aktuelle Neuauflagen: Pratt [217] und Gonzalez und Woods [90]. Das Lehrbuch von van der Heijden [287] befasst sich mit Bildverarbeitung unter dem Gesichtspunkt der Messtechnik und schließt die Parameterschätzung und Objekterkennung ein.

Menschliches und maschinelles Sehen. Eine ausführliche Behandlung ist bei Levine [169] zu finden. Eine exzellente und aktuelle Referenz ist auch die Monografie von Wandell [295].

Lehrbücher zu speziellen Themen. Wegen der interdisziplinären Natur der Bildverarbeitung (Abschn. 1.5) kann diese von verschiedenen Standpunkten aus betrachtet werden. Die folgende Tabelle weist Lehrbücher und Monografien aus, die sich auf den einen oder anderen Aspekt der Bildverarbeitung konzentrieren. Es sind auch applikationsorientierte Darstellungen dabei.

Thema	Referenz
Bildsensoren	Theuwissen [280], Howell [118], Jane- sick [124], Holst und Lomheim [115]
Computational imaging, com- pressed sensing	Brady [26], Starck et al. [268]
Mikroskopie und Nanoskopie	Diaspro [54], Diaspro [55]
Magnetresonanz-Bilogebung	[171], Mitchell und Cohen [195], Brown und Semelka [30]
Bildgebende	Nitsche und Dobriloff [203], Raffel et al.
Stömungsmessung	[222], Adrian und Westerweel [5]
Geometrie des Computer-	Faugeras [65], Faugeras et al. [66],
Senens	Hartley und Zisserman [102]
Computergrafik	Humphreys [211]
Perzeption	Mallot [184], Wandell [295]
Maschinelles Sehen	Jain et al. [123]. Jähne et al. [133]. De-
	mant et al. [49], Steger et al. [269]
Robotor- und Computer-	Ballard und Brown [10], Horn [116],
Sehen	Forsyth und Ponce [77], Szeliski [275]
Signalverarbeitung	Granlund und Knutsson [93], Lim [172]
zin	Lehmann et al. [166]
Photogrammetrie	Bähr und Vögtle [19]. Luhmann [178].
	Luhmann [177]
Fernerkundung	Richards und Jia [230], Richards [231],
	Schott [252], Schott [253], Robinson
	[236], Robinson [237]
Mikrostrukturanalyse	Ohser und Mucklich [204]
Industrielle Bildverarbeitung	Demant et al. [49], Steger et al. [269]
Mustererkennung, Objekt-	Duda et al. [59], Schurmann [255], Bi-
Bildverstenen	Uliman [282]

Artikelsammlungen. Einen guten Überblick über die Bildverarbeitung anhand von Schlüsselpublikation aus Fachzeitschriften geben folgende Sammelbände: "Digital Image Processing" von Chelappa [38], "Readings in Computer Vision: Issues, Problems, Principles, and Paradigms" von Fischler und Firschein [71] und "Computer Vision: Principles and Advances and Applications" von Kasturi und Jain [147, 148].

Teil I Bildgewinnung

2 Quantitative Bildgebung

Inhalt

2.1	Einlei	tung	26
2.2	Strahl	ung: Wellen und Teilchen	29
	2.2.1	Wellen	29
	2.2.2	Elektromagnetische Wellen	33
	2.2.3	[#] Kohärenz, Intensität und Interferenz	36
	2.2.4	$^{\sharp}$ Polarisation	38
	2.2.5	Photonen und Teilchenstrahlung	41
	2.2.6	[#] Akustische Wellen	43
	2.2.7	Strahlung als Informationsträger für die quantitative Bildgebung	44
2.3	Radio	metrie und Photometrie	45
	2.3.1	Radiometrische Begriffe	45
	2.3.2	Spektroradiometrie	48
	2.3.3	[‡] Photometrie	48
2.4	Spekt	roskopie und Farbe	50
	2.4.1	Spektrale Abtastmethoden	50
	2.4.2	[#] Farbsehen	52
	2.4.3	[#] Farbsysteme	54
2.5	Wechs	elwirkung zwischen Strahlung und Materie	56
	2.5.1	Strahlungsemission	57
	2.5.2	Brechung, Reflexion, Transmission	
		und Dispersion	62
	2.5.3	Raue Oberflächen und BRDF	64
	2.5.4	Absorptionsvermögen und Transmissivität	66
	2.5.5	[#] Elastische und inelastische Streuung	69
	2.5.6	[#] Polarisationseffekte und optische Aktivität	71
	2.5.7	[#] Lumineszenz	71
	2.5.8	[#] Dopplereffekt	74
	2.5.9	[#] Nichtlineare Optik	75
2.6	[‡] Litera	uturhinweise zur Vertiefung	75



Abbildung 2.1: Schematische Darstellung der Interaktion zwischen Strahlung und Materie bei der Objektvisualisierung. Die Beziehung zwischen der von der Lichtquelle zur Kamera emittierten Strahlung und dem Objekt kann durch Streuung, Absorption und Brechung des einfallenden und des emittierten Strahls gestört werden.

2.1 Einleitung

Ein Bildaufnahmesystem sammelt die von Objekten ausgesandte Strahlung und macht diese damit sichtbar. Die Strahlung besteht entweder aus einem Fluss von Partikeln, elektromagnetischen oder akustischen Wellen. Maschinelles Sehen im klassischen Sinne nimmt Szenen und Beleuchtung, wie sie sind, während in industriellen und wissenschaftlichen Applikationen eingesetzte Sehsysteme einen anderen Ansatz erfordern. Hier besteht die erste Aufgabe darin, eine quantitative Beziehung zwischen der interessierenden Objekteigenschaft und der emittierten Strahlung herzustellen. Diese Bemühungen zielen darauf ab, dass sich die interessierende Objekteigenschaft möglichst einfach und mit geringen durch andere Parameter verursachten Störeinflüssen eindeutig als Funktion der vom Bildsensor empfangenen Strahlung darstellt.

Abbildung 2.1 illustriert, wie die Strahlung sowohl auf dem Weg von der Lichtquelle zum Objekt (*Beleuchtungspfad*) als auch auf dem Weg vom Objekt zur Kamera (*Beobachtungspfad*) durch zusätzliche Prozesse beeinflusst werden kann: Die Position des Objekts kann durch Brechung des emittierten Strahls verschoben werden. Nicht vom beobachteten Objekt selbst verursachte Streuung und Absorption des einfallenden und des emittierten Strahls kann zu einer Abschwächung des Strahlungsflusses führen.

Die sorgfältige Anordnung aller Komponenten zur Bildaufnahme muss sicherstellen, dass diese zusätzlichen Einflüsse minimiert werden und dass die gemessene Strahlung die betrachtete Objekteigenschaft korrekt wieder-



Abbildung 2.2: Objektdetektion in einem Bild anhand dessen Farbe: **a** Idealer, aber unrealistischer Fall: Objekte erscheinen in einheitlicher Farbe **b** Realer Fall: Der Farbwert der Objekte hängt von der Umgebungshelligkeit und der Neigung der Objektoberflächen relativ zu den Lichtquellen und der Kamera ab.

gibt. Selbst in Fällen, in denen wir keinen Einfluss auf die Beleuchtung oder das Bildaufnahmesystem haben, bleibt immer noch die sorgfältige Wahl des Strahlungstyps und des Wellenlängenbereichs.

Zur Abbildung von Objekten und Objekteigenschaften können wir eine Fülle optischer Eigenschaften wie Eigenemission, induzierte Emission (Fluoreszenz), Reflexion, Brechung, Absorption und Streuung von Strahlung einsetzen (Abschn. 1.2 und 2.5). Diese Phänomene hängen von den optischen Eigenschaften des Objektmaterials und von der Oberflächenstruktur des Objekts ab. Im Wesentlichen können wir unterscheiden zwischen oberflächenbezogenen Effekten, die durch die Diskontinuität optischer Eigenschaften an der Oberfläche verursacht werden, und volumenbezogenen Effekten, wie sie bei durchdringender Strahlung auftritt.

Die Komplexität des Prozesses der quantitativen Visualisierung hängt stark von der gegebenen Bildverarbeitungsaufgabe ab. Wenn das Ziel lediglich eine präzise geometrische Vermessung von Objekten ist, genügt es, die Objekte so zu beleuchten, dass sie sich klar vom Hintergrund absetzen. In diesem Fall ist es nicht notwendig, quantitative Beziehungen zwischen den Objekteigenschaften und der in Richtung Kamera emittierten Strahlung herzustellen. Wenn wir jedoch bestimmte Objekteigenschaften wie Dichte, Temperatur, Oberflächenkonzentration oder die Konzentration einer chemischen Substanz messen wollen, muss die exakte Beziehung zwischen der selektierten Eigenschaft und der emittierten Strahlung bekannt sein.

Als einfaches Beispiel betrachten wir die Detektion eines Objektes anhand seiner Farbe, d. h. der Abhängigkeit des Reflexionskoeffizienten von der Wellenlänge. Dabei gehen wir davon aus, dass die Objektoberfläche gleichmäßig eingefärbt ist. Aus Sicht der Bildverarbeitung sollten die Objekte auch im Bild mit uniformer Farbe erscheinen, wie in Abbildung 2.2a dargestellt. Das ist aber in der Realität nicht der Fall (Abb. 2.2b), Tatsächlich erscheinen die Objekte in unterschiedlicher Helligkeit und Farbe, je nach-



Abbildung 2.3: Falschfarbendarstellung eines Bildes des Landsat-Satelliten (Donautal mit Ingolstadt im rechten Bildteil), zusammengesetzt aus drei Wellenlängenbereichen.

dem wie die Oberfläche relativ zur Bestrahlungsrichtung der Lichtquellen und der Betrachtungsrichtung der Kamera geneigt ist. Wie viel Licht eine Objektoberfläche in einer Szene trifft ist im Allgemeinen sehr kompliziert, da diese nicht nur direkt von den Lichtquellen bestrahlt wird, sondern auch indirekt von den anderen Objekten in der Szene, die einen Teil der auftreffenden Strahlung wieder reflektieren. Deswegen ist es auch so schwierig fotorealistische Bilder per Computergrafik zu erzeugen.

Bei vielen Anwendungen scheint es allerdings unnötig zu sein zu wissen, warum etwas wie in einem Bild dargestellt wird. Reicht es nicht, dass die unterschiedliche Objekte verschieden aussehen? Auf dem Landsat Satellitenbild in Abbildung 2.3 können zum Beispiel urbane Bereiche, Wälder, Flüsse, Seen und landwirtschaftliche Regionen leicht erkannt werden.

Ob dies immer möglich ist, hängt aber stark von der Variation der Beleuchtungsbedingen ab. Abbildung 2.4 zeigt ein Pflanzenblatt, das je nach Beleuchtung völlig unterschiedlich aussieht. Es ist daher offensichtlich, dass z. B. die Blattadern nicht immer zuverlässig erkannt werden können.

Zusammenfassend können wir die zentrale Frage für einen erfolgreichen Aufbau eines Bildaufnahmesystems so formulieren: Welche Parameter beeinflussen die "Helligkeit" des interessierenden Objekts im Bild? Diese Frage wird in diesem Kapitel in zwei Stufen beantwortet. Zuerst analysieren wir, welche Arten von Information von einem Objekt zu dessen Bild übertragen werden kann. Unter diesem Aspekt werden die Eigenschaften der Strahlung generell betrachtet. Zum zweiten untersuchen wir, warum und wie Objekte Strahlung aussenden. Physikalisch gesprochen geht es



Abbildung 2.4: Pflanzenblatt aufgenommen mit unterschiedlichen Beleuchtungen.

bei dieser Fragestellung um das weite Feld der Wechselwirkung zwischen Strahlung und Materie.

2.2 Strahlung: Wellen und Teilchen

Strahlung kann als eine Welle oder ein Strom von Teilchen betrachtet werden, je nach dem welches physikalische Phänomen wir untersuchen. Für die Bildgewinnung und -akquisition benötigen wir beide Betrachtungsweisen. Daher werden beide Aspekte in diesem Abschnitt behandelt.

2.2.1 Wellen

Wellen sind eines der universellen und fundamentalen Phänomene in der Physik [61, 64, 281]. Eine *Welle* ist die zeitliche Variation (Schwingung) einer Größe u(x, t), die sich im Raum fortpflanzt und mit der *Wellengleichung*

$$\frac{\partial^2 u}{\partial t^2} = c^2 \Delta u \qquad \text{Wellengleichung} \tag{2.1}$$

beschrieben werden kann.

Bei Wellen denken wir intuitiv an periodisch sich in Zeit und Raum variierende Größen. Wie können diese adäquat beschrieben werden? Ein zeitlich periodisches Muster ist durch die Zeit zwischen zwei Maxima bzw. die *Periode T* charakterisiert oder gleichwertig durch die Anzahl Perioden pro Zeiteinheit, die *Frequenz v*:

$$\nu = 1/T, \tag{2.2}$$



Abbildung 2.5: Beschreibung einer ebenen Welle als räumlich und zeitlich periodisches 2D-Musters durch die Wellenlänge λ , Wellenzahl-Vektor κ , und die Phase φ , das sich mit der Phasengeschwindigkeit c in Richtung des Wellenvektors bewegt.

Analog ist ein räumlich periodisches Muster durch den Abstand zwischen zwei Maxima, die *Wellenlänge* λ (Abb. 2.5) charakterisiert. Die Richtung des Musters wird am besten durch einen Vektor senkrecht zu den Linien konstanter Werte beschrieben. Geben wir diesem Vektor κ die Länge $1/\lambda$

$$|\mathbf{\kappa}| = 1/\lambda,\tag{2.3}$$

so können Wellenlänge und -richtung durch einen Vektor, den *Wellenzahl-Vektor* κ , ausgedrückt werden. Die Komponenten von $\kappa = [k_1, k_2]^T$ geben direkt die Anzahl der Wellenlängen pro Einheitslänge in die betreffende Richtung wieder. Der Wellenzahlvektor κ kann zur Beschreibung beliebig-dimensionaler periodischer Muster benutzt werden.

Zur vollständigen Beschreibung eines periodischen Musters fehlen noch zwei Angaben: die Amplitude *u* und die relative Position des Musters im Ursprung des Koordinatensystems (Abb. 2.5). Diese ist durch den Abstand Δx des ersten Maximums vom Ursprung gegeben. Da diese Distanz maximal eine Wellenlänge beträgt, geben wir sie durch einen *Phasenwinkel* $\varphi = 2\pi\Delta x/\lambda = 2\pi k\Delta x$ an (Abb. 2.5). Damit ist die vollständige Beschreibung eines räumlich periodischen Musters gegeben durch

$$u\cos(2\pi\kappa^T x - \varphi). \tag{2.4}$$

Diese Beschreibung ist jedoch kompliziert, da man die Amplitude *u* und Phase φ angeben muss. Eine einfache aber vollständige Beschreibung eines periodischen Musters sollte idealerweise nur eine Angabe erfordern. Das ist mithilfe der *komplexen Zahl* $\tilde{u} = u \exp(-i\varphi)$, die Amplitude und Phase zusammenfasst, und der komplexen Exponentialfunktion $\exp(i\varphi) = \cos \varphi + i \sin \varphi$ möglich. Der Realteil von $u \exp(2\pi i \kappa^T x)$ ergibt dann den Ausdruck in (2.4):

$$\Re\left(\tilde{u}e^{2\pi i\kappa^T x}\right) = u\cos(2\pi\kappa^T x - \varphi).$$
(2.5)

Zu der räumlichen Variation ergänzen wir noch die zeitliche und erhalten dann die vollständige Beschreibung eines in Zeit und Raum periodisch variierenden Signals zu

$$u(\mathbf{x},t) = \tilde{u}e^{2\pi i \kappa^T \mathbf{x}}e^{-2\pi i \nu t} = \tilde{u}e^{2\pi i (\kappa^T \mathbf{x} - \nu t)}.$$
(2.6)

Wenn wir Wellen als periodisch in Zeit und Raum variierende Größe beschreiben, dann ist es offensichtlich, dass eine Darstellung der Wellengleichung 2.1 im *Fourierraum* (Anhang B.1) besonders einfach sein muss. In diesem ist die Amplitude einer Welle als Funktion der Wellenzahl und der Frequenz beschrieben: $\tilde{u}(\kappa, \nu)$. Unter Benutzung des Ableitungstheorems der Fouriertransformation (Anhang B.1.4) ergibt sich dann aus (2.1):

$$-4\pi^2 v \tilde{u} = -4\pi^2 \kappa^2 c^2 \tilde{u}$$

unter der Annahme, dass *c* weder explizit von Ort und Zeit noch der Amplitude der Welle abhängt. Aus der partiellen Differentialgleichung ist im Fourierraum eine einfache algebraische Gleichung geworden, die besagt, dass es eine feste Relation zwischen der Frequenz und Wellenzahl gibt, die sogenannte *Dispersionsrelation*:

$$v = |\kappa| c$$
 oder $\lambda = \frac{c}{v}$ Dispersionsrelation (2.7)

Dreht man das Koordinatensystem so, dass der Wellenvektor in *x*-Richtung zeigt und setzt die Dispersionsrelation (2.7) in (2.6) ein

$$u(x,t) = \tilde{u}e^{2\pi i\kappa(x-ct)},\tag{2.8}$$

so sieht man, das *c* die Ausbreitungsgeschwindigkeit der Welle, die sogenannte *Phasengeschwindigkeit*, ist. Eine Welle, die wie (2.8) im ganzen Raum eine konstante Amplitude hat und sich geradlinig in die Richtung des Wellenvektors κ ausbreitet, nennt man eine *ebene Welle*.

Solange die Phasengeschwindigkeit nicht von der Amplitude der Welle abhängt, ist die Wellengleichung linear. Dann können wir elektromagnetische Wellen überlagern und sicher sein, dass die Resultierende immer noch die Wellengleichung erfüllt. Das gilt auch, wenn eine Welle dispersiv ist, d. h. die Phasengeschwindigkeit von der Frequenz abhängt. Umgekehrt können wir uns jede beliebige Wellenform aus ebenen Wellen zusammengesetzt denken. Für diese Zerlegung müssen wir einfach eine Fouriertransformation in Ort und Zeit anwenden und erhalten dann als Transformierte die komplexen Amplituden \tilde{u} , aus denen die Welle zusammengesetzt ist. Das Überlagerungsprinzip bricht dann zusammen, wenn die Ausbreitungsgeschwindigkeit *c* von der Amplitude der Welle abhängt. Einige Effekte, die dann auftreten, werden im Abschn. 2.5.9 behandelt.

Die Zerlegung von Wellen in ebene Wellen ist zum Verständnis für die Bildgebung nicht ausreichend, da eine ebene Welle nur dann auftritt, wenn



Abbildung 2.6: Zwei weitere elementare Wellenformen: **a** Kugelwelle, **b** Gaußsches Wellenpaket. Beide Wellenformen sind in

Strahlung von einem weit entfernten punktförmigen Objekt ein abbildendes System trifft. Deswegen sind zwei weitere elementare Wellenformen für bildgebende Systeme von Bedeutung. Eine punktförmige Strahlungsquelle strahlt eine *Kugelwelle* ab (Abb. 2.6)a. Diese ergibt sich als weitere Lösung der Wellengleichung 2.1 (in Kugelkoordinaten) zu

$$u(x,t) = \frac{\tilde{u}}{r} e^{2\pi i \kappa (r-ct)} \quad \text{mit} \quad r = \left(x^2 + y^2 + z^2\right)^{1/2}.$$
 (2.9)

Die Amplitude einer Kugelwelle nimmt mit der Entfernung von der Quelle ab. Im Grenzfall großer Entfernungen geht eine Kugelwelle in eine ebene Welle über (Abb. 2.6)a. Die von einer ausgedehnten Quelle ausgesendete Strahlung kann man sich leicht als Überlagerung vieler Kugelwellen vorstellen.

Auch die Kugelwellen sind in der Zeit unendlich und weit über den Raum verteilt. Es fehlt noch eine Wellenform, die räumlich begrenzt ist, ein sogenanntes Wellenpaket. Das wichtigste für die Bildgebung ist das *Gaußsche Wellenpaket* (Abb. 2.6)b. Die räumliche Beschränkung einer Welle führt zu einem neuen Phänomen. Während die ebene Welle und die Kugelwelle *monochromatisch* sind, d. h. nur eine Wellenlänge und Frequenz aufweisen, kann dies beim Wellenpaket nicht mehr der Fall sein. Die Einschränkung der räumlichen Ausdehnung der Welle mit der Wellenzahl κ_0 in alle Raumrichtungen

$$u(\mathbf{x},0) = \tilde{u} \exp(2\pi i \kappa_0^T \mathbf{x}) \exp\left(-\frac{\mathbf{x}^2}{2\sigma^2}\right)$$
(2.10)

führt im Fourierraum zu einer Verschmierung, deren Breite umgekehrt proportional zur räumlichen Einengung ist:

$$\tilde{u}(\boldsymbol{\kappa},0) = \tilde{u} \exp\left(-2\pi^2 \sigma^2 (\boldsymbol{\kappa}_0 - \boldsymbol{\kappa})^2\right).$$
(2.11)

Damit ist das Wellenpaket nicht mehr monochromatisch. Je weiter es räumlich eingeengt ist, d. h. je weniger Wellenzüge es enthält, desto breiter ist die Verteilung der darin enthaltenen Wellenzahlen. Nur wenn alle Wellenzahlen die gleiche Phasengeschwindigkeit haben, die Welle also nicht dispersiv ist, bleibt die Form des Wellenpakets erhalten, ansonsten ändert sich diese mit der Ausbreitung.

Abschließend betrachten wir die Richtung der Wellenamplitude relativ zur Ausbreitungsrichtung einer Welle. Diese kann zum einen mit der Ausbreitungsrichtung der Welle identisch sein. Dann spricht man von einer *longitudinalen Welle*. Die Schwingung der Welle kann aber auch senkrecht zur Ausbreitungsrichtung. Eine solche Welle nennt man eine *transversale Welle*. Bei diesem Wellentyp gibt es daher viele mögliche Schwingungsrichtungen in der *xy*-Ebene. Dieser Effekt wird *Polarisation* genannt und näher in Abschn. 2.2.4 betrachtet werden.

Mit diesen allgemeinen Grundkenntnissen über Wellen sind wir jetzt gewappnet, uns die Eigenschaften spezifischer Strahlungsarten zu betrachten. Im folgenden werden die elektromagnetischen Wellen, Partikelstrahlung und akustische Wellen betrachtet. Da es sehr verschiedenartige Strahlung gibt, ist es offensichtlich, dass wir auch sehr verschiedene Eigenschaften von Objekten abbilden können. Diese zu vermitteln ist der Zweck der folgenden Abschnitte.

2.2.2 Elektromagnetische Wellen

Elektromagnetische Strahlung besteht aus alternierenden *elektrischen* und *magnetischen Feldern*. Bei einer *elektromagnetischen Welle* stehen diese Felder senkrecht aufeinander und senkrecht zur Ausbreitungsrichtung. Eine Wellengleichung der Form wie in 2.1 für die elektrischen und magnetischen Feldern kann direkt aus den Maxwellgleichungen hergeleitet werden [24].

Abb. 2.7 zeigt, dass elektromagnetische Wellen den enormen Frequenzund Wellenlängenbereich von 24 Dekaden umfassen. Nur ein winziger Ausschnitt von weniger als einer Oktave mit einer Wellenlänge von etwa 400–700 nm ist *Licht*, der Teil der elektromagnetischen Wellen, für die das menschliche Auge empfindlich ist. Die in Abb. 2.7 gezeigte Klassifizierung



Abbildung 2.7: Das elektromagnetische Spektrum mit Wellenlängen-, Frequenz- und Photonenenergieskalen. Eingezeichnet ist auch der Frequenzbereich hörbarer akustischer Wellen.



Abbildung 2.8: Das elektrische Feld E und das magnetische Feld B einer elektromagnetischen Welle stehen senkrecht aufeinander und senkrecht zur Ausbreitungsrichtung.

ist etwas künstlich. Sie ist größtenteils historisch bedingt durch die Art, wie die elektromagnetische Strahlung erzeugt bzw. detektiert wird.

Elektromagnetische Wellen benötigen keinen Träger. Im materiefreien Raum (Vakuum) sind sie dispersionsfrei und breiten sich mit der Geschwindigkeit, der *Lichtgeschwindigkeit* $c_0 = 299792458$ m/s $\approx 3 \times 10^8$ m/s aus. Bei Ausbreitung in Materie wechselwirken elektromagnetische Wellen mit den elektrischen Ladungen, elektrischen Strömen und den elektrischen und magnetischen Feldern des Mediums. Trotz dieser vielfältigen Wechselwirkungen bleibt die grundlegende Natur der Wellen erhalten. Es wird lediglich die Ausbreitungsgeschwindigkeit verlangsamt und die Welle wird gedämpft.

Den einfachsten Fall stellt ein isotropes Medium dar, das linear auf die Störungen der durchlaufenden elektromagnetischen Welle reagiert. Um beide Effekte zu erfassen, wird die Phasengeschwindigkeit *c* in der Wellengleichung (2.1) modifiziert. Wir wählen den Ansatz

$$c = \frac{c_0/n}{1 + \mathrm{i}\frac{\alpha}{2\pi\kappa}}.\tag{2.12}$$

Damit wird der Einfluss des Mediums durch einen komplexen *Brechungsindex* $n(1+i\alpha/(2\pi\kappa))$ beschrieben [24]. Der Realteil n, der gewöhnliche Brechungsindex, gibt das Verhältnis der Lichtgeschwindigkeit c_0 im Vakuum zur Phasengeschwindigkeit c im Medium wider: $n = c_0/c$. Durch die langsamere Ausbreitung wird bei gleicher Frequenz nach der Dispersionsrelation (2.7) auch die Wellenlänge um den gleichen Faktor n kleiner. Die imaginäre Komponente α bewirkt, dass die Lösungen der Wellengleichung (2.1) einen zusätzlichen Faktor der Form

$$\exp(-\alpha x) \tag{2.13}$$

erhalten. Damit wird die Bedeutung von α klar. Er gibt die Dämpfungseigenschaften des Mediums an und wird *Absorptionskoeffizient* genannt (Abschn. 2.5.4).

Im Allgemeinen hängt der Brechungsindex von der Frequenz bzw. der Wellenlänge ab. Daher ist die Ausbreitungsgeschwindigkeit nicht konstant,

sondern wellenlängenabhängig. Dieser Effekt wird *Dispersion* genannt und die Wellen werden als dispersiv bezeichnet.

Der Brechungsindex und die Absorption sind die beiden elementaren optischen Parameter eines für elektromagnetische Wellen durchlässigen Materials. Im Kontext der Bildgewinnung können sie dazu dienen, ein Material zu identifizieren oder einen physikalischen Parameter, der einen dieser Parameter beeinflusst.

2.2.3 [#]Kohärenz, Intensität und Interferenz

Fast alle Lichtquellen mit Ausnahme von *Lasern* senden keinen langen monochromatischen Wellenzug aus, sondern viele zeitlich und damit auch räumlich eng eingrenzte Wellenpakete. Diese Wellenpakte haben zueinander keinerlei Beziehung in der Phasenlage, da sie von unabhängigen Elektronenübergängen in der Lichtquelle stammen.

Daher kann es an einem Punkt im Raum nur über eine begrenzte Zeit, die der Dauer der Wellenpakete entspricht, eine definierte Phasenbeziehung geben. Diese kann durch die zeitliche komplexe *Kohärenzfunktion*

$$C_{uu}(\tau) = \lim_{T \to \infty} \frac{1}{2T} \int_{-T}^{T} u(t)^* u(t+\tau) dt = \overline{u(t)^* u(t+\tau)}$$
(2.14)

aus der komplexen Wellenamplitude *u* berechnet werden, die eine *Autoko-varianzfunktion* darstellt (Anhang C.5.1).

Die zufällige Überlagerung vieler Wellenpakete aus einer Lichtquelle ist zwangsweise mit einer statistischen Fluktuationen der Lichtintensität verbunden. Bei einer stationären Lichtquelle ergibt sich die Intensität (Energie) — wie bei jeder Schwingung — aus dem mittleren Quadrat der Amplitude

$$I = \overline{u(t)^* u(t)} \tag{2.15}$$

Diese Beziehung kann benutzt werden, um die Kohärenz zu einem *Kohärenz*grad (Autokovarianzkoeffizient) zu normieren:

$$c_{uu}(\tau) = \frac{C_{uu}(\tau)}{I} = \frac{\overline{u(t)^* u(t+\tau)}}{\overline{u(t)^* u(t)}}.$$
(2.16)

Aus dem Kohärenzgrad können zwei Größen zur Charakterisierung der Kohärenz berechnet werden, die *Kohärenzzeit* und die *Kohärenzlänge*

$$\tau_c = \int_{-\infty}^{\infty} |c(\tau)|^2 \, \mathrm{d}\tau \quad \text{und} \quad d_c = c\tau_c.$$
(2.17)

Die Kohärenzzeit gibt an über welches Zeitintervall die Strahlung noch genügend kohärent ist, die Kohärenzlänge über welche Streckendifferenz, wenn sich die Strahlung mit der Geschwindigkeit *c* ausbreitet.

Beispiel 2.1: Kohärenzgrad ebene Welle und Wellenpaket

Aus (2.16) berechnet sich der Kohärenzgrad einer ebenen Welle zu $c(\tau) = \exp(2\pi i \nu \tau)$. In zeitlichen Abständen von einer Periode $T = 1/\nu$ ist der c(NT) = 1, der Betrag von c ist immer 1: $|c(\tau)| = 1$. Daher sind, wie erwartet, Kohärenzzeit und -länge einer ebenen Welle unendlich. Ein Gaußsches Wellenpakt an einem Punkt im Raum lässt sich durch $\exp(-t^2/(2\sigma^2)) \exp(2\pi i \nu t)$ beschreiben. Die Berechnung des Kohärenzgrads nach (2.16) ergibt

$$c_{uu}(\tau) = \exp\left(-\frac{\tau^2}{2\sigma^2}\right) \exp(2\pi i \nu \tau).$$
(2.18)

Der Kohärenzgrad oszilliert wie bei der ebenen Welle, fällt aber mit wachsendem τ in der Form einer Gaußschen Glockenkurve ab. Die Kohärenzzeit ist direkt proportional zur Breite der Gaußschen Glockenkurve: $\tau_c = \sqrt{\pi}\sigma$.

Die Amplitude einer elektromagnetischen Welle kann nur für nicht zu hohe Frequenzen direkt elektronisch gemessen werden. Die Grenze liegt im hohen Gigahertzbereich. Damit lassen sich nur von Radio- und Mikrowellen (Abb. 2.7) direkt die Wellenamplitude und damit auch die Phasenlage messen. Bei allen anderen Frequenzen kann nur die Intensität der Strahlung gemessen werden (siehe Abschn. 2.2.5 und Abschn. 6). Damit geht aber die Phasenlage der Welle verloren. Diese kann dann aus der Intensität nur durch Überlagerung zweier Wellenzüge mit gleicher Frequenz bestimmt werden. Dabei gehen wir von einem Referenzwellenzug mit der Amplitude u_r und einem dazu mit einer Phasenverschiebung φ verschobenen mit der Amplitude u. Für die Überlagerung können wir die explizite räumliche und zeitliche Änderung der Welle weglassen, da sie bis auf die Phasenverschiebung φ bei beiden Wellen gleich ist. Die Überlagerung ergibt die Intensität

$$I = |u + u_r \exp(i\varphi)|^2 = u^2 + u_r^2 + u_r \exp(i\varphi) + u_r \exp(-i\varphi).$$
(2.19)

Umgerechnet mit den Intensitäten der beiden Wellenzüge folgt die sogenannte Interferenzgleichung

$$I = I + I_r + 2\sqrt{II_r}\cos(\varphi) \qquad \text{Interferenzgleichung}$$
(2.20)

Diese Gleichung besagt, das die Summenintensität abhängig von den Phasenverschiebung mit der Amplitude 2 $\sqrt{II_r}$ um den Mittelwert *I*+*I*_r schwankt. *Eine* Messung ist nicht ausreichend um die Phasenlage zu bestimmen, da insgesamt drei unbekannte Größen vorliegen.

Zu einer kohärenten Überlagerung zweiter Wellenzüge kommt man mit einem experimentellen Aufbau, bei dem ein Wellenzug zuerst in zwei Teilstrahlen aufgeteilt, unterschiedliche Wege geht und dann wieder überlagert wird. Dabei nehmen wir an, das die Amplituden beider Teilstrahlen gleich sind und zwischen beiden vor der Überlagerung ein Wegunterschied mit der Strecke *d* aufgetreten ist. Daraus resultiert dann eine Phasenverschiebung von $2\pi\kappa d = 2\pi d/\lambda$ und die Interferenzgleichung (2.20) vereinfacht sich zu

$$I = 2I(1 + \cos(2\pi\kappa d)).$$
 (2.21)

Eine solche Anordnung wird *Interferometer* genannt. Sie erlaubt Messungen von Distanzen und aller Grüßen, die zu einer Distanzänderung führen, mit einer Genauigkeit eines kleinen Bruchteils der Wellenlänge der verwendeten Wellenlänge der elektromagnetische Strahlung. Der Preis für diese hochgenauen Messungen liegt darin, dass alle optischen Komponenten zur Strahlteilung und -zusammenführung ebenfalls mit Genauigkeiten positioniert werden müssen, die einem Bruchteil der Wellenlänge entspricht. Das macht jedes bildaufnehmende System auf Basis der Interferometrie sehr aufwändig.

Die zeitliche Kohärenzfunktion ist die Autokovarianzfunktion der Wellenamplitude. Daraus folgt unmittelbar, dass es einen Zusammenhang zwischen der Kohärenzfunktion und dem Leistungsspektrum der Wellenamplitude geben muss, da das Leistungsspektrum die Fouriertransformierte der Autokovarianzfunktion ist (Abschn. C.5.3):

$$P(\nu) = \overline{\tilde{u}(\nu)^* \tilde{u}(\nu)} = \int_{-\infty}^{\infty} C(\tau) \exp(-2\pi i\nu\tau) d\tau \quad \text{Leistungsspektrum.}$$
(2.22)

Das bedeutet, dass die Kohärenz mit der Breite der spektralen Verteilung der Strahlung untrennbar verknüpft ist. Je engbandiger die Strahlung ist, desto höher ist die Kohärenz. Oder von der praktischen Seite her gedacht: wird eine Lichtquelle mit einer vorgegebenen Kohärenzlänge benötigt, so kann diese durch die Breite der spektralen Verteilung ausgewählt werden.

2.2.4 [#]Polarisation

Da elektromagnetische Wellen transversal sind, kann bei einer ebenen Welle, die sich in *z*-Richtung ausbreitet, die Schwingung der elektrischen und magnetischen Felder in einer beliebiger Richtung in der *xy*-Ebene liegen. Diese Richtungscharakteristik der transversalen Wellen nennt man *Polarization*. Polarisationsrichtung ist durch die Richtung des elektrischen Feldvektors *E* definiert.



Abbildung 2.9: Eine a linear und b rechts zirkular polarisierte Welle.

Unter Nutzung des Superpositionsprinzips ist daher jeder *einzelnen* Wellenzug aus einer Welle mit der Amplitude u_x in x-Richtung und einer Amplitude u_y in y-Richtung zusammengesetzt. Es ist zu beachten, dass diese Amplituden der Wellen komplex sind, da sie sowohl die Amplitude selbst als auch die Phasenlage des Wellenzugs beschreiben (Abschn. 2.2.1). Die beiden komplexen Amplituden werden in dem *Jones-Vektor j* zusammengefasst:

$$j = \begin{bmatrix} u_x \\ u_y \end{bmatrix}.$$
(2.23)

Der Polarizationszustand eines einzelnen Wellenzugs wird daher durch vier Größen beschreiben: die Amplituden in *x*- und *y*-Richtung zusammen mit den zugehörigen Phasenlagen. Im Gegensatz dazu gibt es für eine longitudinale Welle nur zwei Freiheitsgrade: die Amplitude und Phasenlage der longitudinalen Schwingung in Ausbreitungsrichtung.

Kommt es auf die absolute Phasenlage der Welle nicht an, dann reduziert sich die Beschreibung polarisierten Lichtes auf drei Freiheitsgrade: die Amplituden der Welle in *x*- und *y*-Richtung und deren *relative* Phasenlage zueinander. Bei einer longitudinale Welle bleibt in diesem Fall nur ein Freiheitsgrad übrig.

Es gibt zwei Spezialfälle bei Polarisationszustand eines einzelnen Wellenzuges. Im ersten Fall gibt es keine Phasenverschiebung zwischen den Amplituden in beiden Richtungen. Dann schwingen die Felder nur einer Ebene und man spricht von einer *linear polarisierten* Welle. Deren JonesVektor ist

$$j = u \begin{bmatrix} \cos \phi \\ \sin \phi \end{bmatrix}, \tag{2.24}$$

wobei der Winkel ϕ den Winkel zur Schwingungsebene zur *x*-Achse angibt. Beim zweiten Spezialfall sind die beiden Amplituden gleich aber um 90° in der Phase verschoben. Dann rotiert der Feldvektor mit der Periode von einer Wellenlänge um die *z*-Achse und der Jones-Vektor lautet

$$\mathbf{j} = u \begin{bmatrix} 1\\ \pm \mathbf{i} \end{bmatrix}. \tag{2.25}$$

Jetzt liegt, je nach Drehrichtung in Ausbreitungsrichtung, eine links oder rechts *zirkular polarisierte* Welle vor. Im allgemeinen Fall spricht man von einer *elliptisch polarisierten* Welle.

Beispiel 2.2: Addition einer rechts und links zirkularer Welle

Durch die Addition einer rechts und links zirkular polarisierten Welle der gleichen komplexen Amplitude u/2 und mit der Phasenverschiebung 2φ wird linear polarisiertes Licht erzeugt. In symmetrischer Schreibweise ergibt sich

$$\frac{u}{2}\exp(-i\varphi)\begin{bmatrix}1\\i\end{bmatrix} + \frac{u}{2}\exp(i\varphi)\begin{bmatrix}1\\-i\end{bmatrix} = \frac{u}{2}\begin{bmatrix}\exp(-i\varphi) + \exp(i\varphi)\\i(\exp(-i\varphi) - \exp(i\varphi))\end{bmatrix} = u\begin{bmatrix}\cos\varphi\\\sin\varphi\end{bmatrix}$$

Ein *einzelner* monochromatischer Wellenzug ist immer in einem der beschriebenen Polarisationszustände. trifft dies auch generell zu? Nein, da eine elektromagnetische Welle, wie in Abschn. 2.2.3 diskutiert, aus vielen einzelnen Wellenpaketen zusammengesetzt sein kann. Wenn diese gleichmäßig verteilt in alle Richtungen polarisiert sind, dann ist die resultierende Welle nicht polarisiert. Daher ist die Beschreibung der Polarisation einer aus vielen Wellenpaketen zusammengesetzten Welle eine Stufe komplizierter.

Die weitere Betrachtung der Polarisation geht auch davon aus, dass nicht die Wellenamplitude direkt sondern nur die Intensität der Welle gemessen werden kann, wie dies bei Licht der Fall ist (vgl. Abschn. 2.2.3). Dann geht die Messung der absoluten Phasenlage des Lichtes verloren. Die Beschreibung des Polarisationszustandes muss trotzdem vier Parameter enthalten, da zu den drei Komponenten für einen einzelnen Wellenzug noch ein Parameter hinzukommen muss, der berücksichtigt, dass es auch unpolarisiertes Licht geben kann und damit jede Mischung von unpolarisiertem Licht mit polarisiertem Licht.

Diese vier reellen und intensitätsbasierten Parameter lassen sich in dem vier-komponentigen Stokes-Vektor zusammenfassen: *Jones-Vektor j* zusam-

mengefasst:

$$S = \begin{bmatrix} S_0 \\ S_1 \\ S_2 \\ S_3 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} I_x + I_y \\ I_x - I_y \\ I_{x-y} - I_{x+y} \\ I_r - I_l \end{bmatrix}.$$
 (2.26)

Dabei bedeuten die Indices an den Intensitäten, den entsprechenden Polarisationszustand: *x*: linear, horizontal; *y*: linear, vertikal; x - y: linear, 45° ; x + y: linear, -45° ; *r*: zirkular, rechts und *l*: zirkular, links. Die Stokes-Komponenten sind so konstruiert, dass bei unpolarisiertem Licht nur die erste Komponente ungleich null ist, und bei linear polarisiertem nur die ersten drei. Ein wichtiger Parameter, der aus dem Stokes-Vektor berechnet werden kann, ist der *Polarisationsgrad*:

$$P = \frac{\sqrt{S_1^2 + S_2^2 + S_3^2}}{S_0}.$$
 (2.27)

Beispiel 2.3: Jones- und Stokes-Vektoren für diverse Polarisationszustände

Die folgende Tabelle enthält die Jones- und Stokesvektoren für eine Reihe von Polarisationszuständen mit einer Wellenamplitude u bzw. einer Intensität I.

Beschreibung	Jones	Stokes
linear, horizontal	$[1,0]^T u$	$[1, 1, 0, 0]^T I$
linear, vertikal	$[0,1]^T u$	$[1, -1, 0, 0]^T I$
linear, +45°	$[1,1]^T u/\sqrt{2}$	$[1,0,1,0]^T I$
linear, -45°	$[1, -1]^T u / \sqrt{2}$	$[1, 0, -1, 0]^T I$
zirkular, rechts	$[1, i]^T u / \sqrt{2}$	$[1,0,0,1]^T I$
zirkular, links	$[1, -i]^T u / \sqrt{2}$	$[1,0,0,-1]^T I$
unpolarisiert	—	$[1, 0, 0, 0]^T I$

2.2.5 Photonen und Teilchenstrahlung

Elektromagnetische Strahlung ist neben den Wellenerscheinungen durch Eigenschaften von Teilchen charakterisiert. Elektromagnetische Energie tritt nur in diskreten Energiestufen auf. Für eine gegebene Frequenz muss sie ein ganzzahliges Vielfaches von *hv* sein, wobei *h* die *Plancksche Konstante* oder das *Wirkungsquantum* ist:

$$E = hv = \frac{hc}{\lambda} = hc\kappa.$$
(2.28)

Ein elektromagnetisches Quantum wird Photon genannt.

Bei jeder Interaktion zwischen Strahlung und Materie, sei es Absorption oder Emission von Strahlung, kann Energie nur in Einheiten dieser Quanten ausgetauscht werden. Die Energie des Photons wird oft in Elektronenvolt (eV) angegeben, da Photonen durch Übergang eines gebundenen Elektrons von einem höherenergetischen in einen niederenergetischen Zustand erzeugt werden können. Ein Elektronenvolt ist die kinetische Energie, die ein Elektron aufnimmt, wenn es durch die Potenzialdifferenz von einem Volt beschleunigt wird und ist äquivalent in die Energieeinheiten Joule (J) und nach 2.28 Wellenzahlen umgerechnet werden:

$$1 \text{ eV} \equiv 1.602 \cdot 10^{-19} \text{ J} \equiv 0.86055 \text{ } 1/\mu\text{m}.$$
 (2.29)

Ein Photon für gelbes Licht hat z. B. eine Energie von ungefähr 2 eV. Abb. 2.7 zeigt auch die Photonenenergieskala in eV.

Je höher die Frequenz elektromagnetischer Strahlung ist, desto deutlicher wird die Partikelnatur, da die einzelnen Quanten energiereicher werden. Die Energie von Photonen kann größer werden als die Energie, die mit der Ruhemasse elementarer Partikel assoziiert ist. Es ist dann möglich, dass elektromagnetische Energie spontan in Masse, nämlich in Form eines Partikelpaars konvertiert wird. Obwohl ein Photon keine Ruhemasse hat, ist ein Impuls p = mv mit ihm assoziiert, weil das Photon sich mit Lichtgeschwindigkeit fortbewegt und nach 2.28 eine endliche Energie besitzt. Der Impuls p ergibt sich dann aus der Einsteinschen Energie-Masse-Äquivalenz zu

$$E = mc^2 \quad \rightsquigarrow \quad p = E/c \quad \rightsquigarrow \quad p = h\kappa.$$
 (2.30)

Die Quantisierung der Energie elektromagnetischer Wellen ist für die Bildaufnahme wichtig, da genügend sensitive Strahlungsdetektoren die Absorption *einzelner* Photonen messen können. Solche Geräte werden Photonenzähler genannt. Damit beträgt die kleinste detektierbare Energiemenge *hv*. Die Anzahl von Photonen, die pro Zeiteinheit gezählt werden, ist eine *Zufallsvariable* mit einer *Poissonverteilung* (Abschn. C.4.1). Wenn im Mittel *N* Photonen in einem Zeitintervall gezählt werden, dann ist die Standardabweichung der Poissonverteilung $\sigma_N = \sqrt{N}$. Man muss also 10.000 Photonen zählen, um den Strahlungsfluss mit einer relativen Standardabweichung von 1 % messen zu können.

Im Gegensatz zu elektromagnetischen Wellen bewegt sich Teilchenstrahlung mit geringerer Geschwindigkeit als Licht, da die Partikel eine Ruhemasse besitzen. In Bezug auf die Bildaufnahme stellen *Elektronen* die wichtigste Teilchenstrahlung dar. Sie wird auch *Betastrahlung* genannt und von bestimmten radioaktiven Isotopen ausgesandt. Ebenfalls bedeutend sind die positiv geladenen Kerne des Wasserstoffatoms, die *Protonen*, die Kerne des Heliumatoms (*Alphastrahlung*), welche eine doppelt positive Ladung haben, und die *Neutronen*.

Teilchenstrahlung besitzt auch einen Wellencharakter. Wellenlänge λ und Frequenz ν stehen in direkter Beziehung zur Energie und zum Impuls

der Teilchen:

$$v = E/h$$
 Bohrsche Frequenzbedingung,
 $\kappa = p/h$ de-Broglie-Beziehung. (2.31)

Diese Beziehungen entsprechen denen des Photons (2.28) und (2.30). Die Bedeutung für die Bildgebung liegt in der Tatsache, dass ihre Teilchen typischerweise Strahlung viel kürzerer Wellenlänge als sichtbares Licht haben. Elektronen mit einer Energie von etwa 20 keV haben zum Beispiel eine Wellenlänge von 10^{-11} m oder 10 pm. Dies ist etwa 1/50 000 der Wellenlänge des Lichts. Da die Auflösung eines bildgebenden Systems in der Größenordnung der Wellenlänge der Strahlung liegt (Abschn. 3.6.4), haben Bildsysteme, die auf Elektronen basieren (*Elektronenmikroskop*), potenziell ein viel höheres Auflösungsvermögen als jedes Lichtmikroskop.

2.2.6 [#]Akustische Wellen

Anders als elektromagnetische Wellen benötigen *akustische* oder *elastische Wellen* einen Träger. Akustische Wellen pflanzen elastische Verformungen fort. Durch isotropen Druck werden so genannte longitudinale akustische Wellen erzeugt. Sie bewirken eine uniforme Kompression und damit eine Deformation in Fortpflanzungsrichtung der Welle. Für die lokale Dichte-, Druck- und die Geschwindigkeitsvariation (ρ' , p' und u') gilt die Wellen-gleichung 2.1 mit der Ausbreitungsgeschwindigkeit

$$c = \frac{1}{\sqrt{\rho_0 \beta_{\rm ad}}},\tag{2.32}$$

der *Schallgeschwindigkeit*, beschrieben. Dabei ist ρ die mittlere Dichte und β_{ad} die *adiabatische Kompressibilität*. Letztere ist die relative Volumenänderung bei gleichmäßiger Druckänderung unter der Bedingung, dass kein Wärmeaustausch stattfindet:

$$\beta_{ad} = -\frac{1}{V} \frac{\mathrm{d}V}{\mathrm{d}P}.\tag{2.33}$$

Gleichung 2.32 setzt auf universelle Weise die *Schallgeschwindigkeit* mit den elastischen Eigenschaften des Mediums in Beziehung. Je niedriger Dichte und Kompressibilität sind, desto höher ist die Schallgeschwindigkeit. Akustische Wellen bewegen sich viel langsamer als elektromagnetische. Ihre Geschwindigkeit in Luft, Wasser und Eisen bei 20°C beträgt 344 m/s, 1485 m/s bzw. 5100 m/s. Eine hörbare Schallwelle mit 3 kHz hat in Luft eine Wellenlänge von etwa 10 cm. Akustische Wellen mit viel höherer Frequenz, so genannter *Ultraschall*, kann kleine Wellenlängen bis hinunter in den Mikrometerbereich haben. Mit geeigneten akustischen Linsen ist dann *Ultraschallmikroskopie* möglich.

Wenn wir Schall oder Ultraschall für Abbildungszwecke benutzen, so müssen wir beachten, dass die Ausbreitung von Schall in Festkörpern viel komplizierter ist als in Flüssigkeiten oder Gasen. Zum Ersten sind Festkörper nicht isotrop und die Elastizität kann nicht mehr als skalare Kompressibilität beschrieben werden. An ihre Stelle tritt ein Elastizitätstensor. Zum Zweiten können durch Scherkräfte auch transversale akustische Wellen erzeugt werden, bei denen die Deformation wie bei elektromagnetischen Wellen senkrecht zur Fortpflanzungsrichtung verläuft. Schallwellen breiten sich daher in Festkörpern mit verschiedenen Modi und unterschiedlichen Geschwindigkeiten aus.

Trotz dieser komplexen Zusammenhänge ist die Schallgeschwindigkeit nur von der Dichte und den elastischen Eigenschaften des Mediums abhängig. Deshalb zeigen akustische Wellen in der hier betrachteten Näherung der Kontinuumsmechanik, also für Wellenlängen, die viel größer sind als Abstände von Atomen, keine *Dispersion*. Wellen mit unterschiedlichen Frequenzen breiten sich daher mit der gleichen Geschwindigkeit aus. Dies ist eine wichtige Tatsache für Techniken *akustischer Bildgebung*.

2.2.7 Strahlung als Informationsträger für die quantitative Bildgebung

Bildaufnahmetechniken können nur die Informationen über eine Szene oder ein Objekt auswerten, die in der vom Objekt ausgestrahlten Strahlung von dem Aufnahmesystem empfangen wird. Daher wird hier kurz zusammengestellt, welche Informationen Strahlung tragen kann:

- Intensität. Die Intensität der Strahlung macht die "Helligkeit" des aufgenommenen Bildes aus (Abschn. 3.5).
- **Phasenlage.** Die Phasenlage geht bei der Messung der Intensität der Strahlung verloren. Sie ist aber allen Aufnahmesystemen zugänglich, die direkt die Wellenamplituden messen. Dies ist für mit Radio- und Mikrowellen der Fall, aber auch für akustische Wellen. Für elektromagnetische Wellen mit höheren Frequenzen als Mikrowellen sind interferometrische Systeme notwendig, bei denen die zu messende Welle mit einer Referenzwelle überlagert wird (Abschn. 2.2.3).
- **Polarisationszustand.** Der Polarisationszustand von transversaler Strahlung enthält neben der Intensität der Strahlung drei weitere unabhängige Parameter, die mit dem Stokes-Vektor beschrieben werden können (Abschn. 2.2.4). Die volle Messung des Polarisationszustandes enthält damit die vierfache Information gegenüber einer einfachen Messung der Intensität alleine.
- Frequenz bzw. Wellenlänge. Die Messung der Frequenz bzw. Wellenlänge der Strahlung ist mit spektroskopischen Aufnahmetechniken möglich. Hier erschließt sich eine zusätzliche Dimension, da an jedem Bildpunkt ein komplettes Spektrum gemessen werden könnte. ebenso ist es aber möglich alle Effekte zu berücksichtigen, die zu einer Verschiebung der Wellenlänge führen (Abschn. 2.5.5, 2.5.7 und 2.5.8)

2.3 Radiometrie und Photometrie

2.3.1 Radiometrische Begriffe

Radiometrie beschreibt und misst Strahlung und ihre Interaktion mit Materie. Wegen der dualen Natur der Strahlung beziehen sich die radiometrischen Begriffe entweder auf Energie oder auf Teilchen. Bei elektromagnetischer Strahlung sind die Teilchen Photonen (Abschn. 2.2.5). Wenn es erforderlich ist, für radiometrische Begriffe zwischen den beiden Typen zu unterscheiden, werden die beiden Indizes e und p verwendet.

Radiometrie ist eigentlich kein schwieriges Gebiet. Verwirrung hat jedoch die sehr unterschiedliche, ungenaue und oft sogar falsche Verwendung der Begriffe gestiftet. Zudem wird Radiometrie in der Ausbildung seltener und weniger detailliert berücksichtigt als andere Themen der Optik.

Damit ist das Wissen über die Radiometrie weniger verbreitet. Gute Kenntnisse der Radiometrie sind für die Bildaufnahme wichtig. Geometrische Optik sagt uns lediglich, wo ein Abbild eines Objektes lokalisiert ist, während wir mithilfe der Radiometrie berechnen können, wie viel Strahlungsenergie von einem Objekt mit einem bestimmten Abbildungssystem aufgenommen wird.

Strahlungsenergie. Strahlung kann, da sie eine Form von Energie ist, Arbeit verrichten. Ein Körper, der Strahlung absorbiert, erwärmt sich. Strahlung kann elektrische Ladungen in einem für die Detektion von Strahlung geeignetem Material freisetzen. *Strahlungsenergie* wird mit *Q* bezeichnet und hat die Einheit Joule (Ws) oder wird durch die Anzahl von Photonen angegeben.

Strahlungsfluss. Der Energiefluss der Strahlung, d. h. die Energie pro Zeiteinheit, ist der *Strahlungsfluss*; er wird mit Φ bezeichnet:

$$\Phi = \frac{\mathrm{d}Q}{\mathrm{d}t}.\tag{2.34}$$

Diese Beziehung ist wichtig zur Beschreibung der Gesamtenergie, die von einer Lichtquelle pro Zeiteinheit emittiert wird. Sie wird in Joule/s (J/s), Watt (W) oder Photonen pro s (s^{-1}) gemessen.

Beispiel 2.4: Umrechnungen Strahlungsfluss

Bei der Umrechnung von energie-basiertem Strahlungsfluss Φ_e in photonen-basierten Strahlungsfluss Φ_v kann man wie folgt vorgehen. Ein Photon hat nach (2.28)die Energie hc/λ . Daraus ergibt sich die Umrechnung

$$\Phi_{v} \left[\mathbf{s}^{-1} \right] = \frac{\Phi_{v} \lambda}{hc} \approx 5.034 \cdot 10^{24} \, \lambda \left[\mathbf{m} \right] \Phi_{e} \left[\mathbf{W} \right]$$



Abbildung 2.10: a Definition des Raumwinkels. b Definition der Strahldichte und des Strahlungsflusses, die pro Oberflächenstück dA emittiert werden, projiziert in Fortpflanzungsrichtung und pro Raumwinkel Ω .

oder in praktischeren Einheiten für Lichtwellenlängen

$$\Phi_v [s^{-1}] \approx 5.034 \cdot 10^{18} \,\lambda \,[\mu m] \,\Phi_e [W] \tag{2.35}$$

Ein Beispiel: Eine blaue Hochleistungs-LED mit etwa 400 nm Wellenlänge und einem Strahlungsfluss von $500 \,\mathrm{mW}$ strahlt etwa 10^{18} Photonen pro Sekunde ab.

Strahlungsflussdichte. Der Strahlungsfluss pro Einheitsfläche ist unter der Bezeichnung Bestrahlungsstärke *E* oder Strahlungsflussdichte *M* bekannt:

Bestrahlungsstärke
$$E = \frac{d\Phi}{dA_0}$$
, Strahlungsflussdichte $M = \frac{d\Phi}{dA_0}$. (2.36)

Die *Bestrahlungsstärke E* ist der Strahlungsfluss, der auf eine Oberfläche pro Einheitsfläche trifft, z. B. auf einen Sensor, der Strahlungsenergie in ein elektrisches Signal umwandelt. Die Einheit der Bestrahlungsstärke ist Wm^{-2} , oder Photonen pro m² und s (m⁻²s⁻¹). Dieselbe Größe wird Strahlungsflussdichte genannt und mit *M* gekennzeichnet, wenn eine Oberfläche (z. B. Lichtquelle) Strahlung emittiert.

Raumwinkel. Der Begriff des *Raumwinkels* ist äußerst wichtig für ein Verständnis der räumlichen Verteilung von Strahlung. Stellen wir uns eine kleine Lichtquelle als Zentrum einer Kugel vom Radius *R* vor, die Strahlen konusförmig aussendet (Abb. 2.10a). Die Grenzen des Konus beschreiben einen Bereich *A* der Kugel. Der Raumwinkel (Ω) wird in Steradian (sr) gemessen und ist der Bereich *A* dividiert durch das Quadrat des Radius ($\Omega = A/R^2$). Obwohl Steradian eine dimensionslose Größe ist, ist es ratsam, sie explizit zu verwenden, wenn ein radiometrischer Begriff, der sich auf einen Raumwinkel bezieht, mit dem korrespondierenden nicht gerichteten Begriff verwechselt werden kann. Der Raumwinkel einer ganzen Kugel ist 4π und der einer Halbkugel 2π .

Strahlungsstärke. Der von einer Lichtquelle ausgesandte Strahlungsfluss pro Raumwinkel wird Strahlungsstärke *I* genannt:

$$I = \frac{\mathrm{d}\Phi}{\mathrm{d}\Omega}.\tag{2.37}$$

Es ist offensichtlich, dass dieser Ausdruck nur Sinn hat bei der Beschreibung von Punktlichtquellen, z. B. wenn die Distanz von der Quelle viel größer ist als ihre Ausmaße. Die Strahlungsstärke ist außerdem hilfreich bei der Beschreibung von Lichtstrahlen.

Strahlungsdichte. Bei einer ausgedehnten Lichtquelle ist der Strahlungsfluss pro Einheitsfläche und pro Raumwinkel, die Strahlungsdichte, eine wichtige Größe (Abb. 2.10b):

$$L = \frac{d^2 \Phi}{dA \, d\Omega} = \frac{d^2 \Phi}{dA_0 \cos \theta \, d\Omega}.$$
 (2.38)

Strahlung kann entweder von einer Oberfläche emittiert werden, durch sie hindurchgehen oder auf ihr auftreffen. Die Strahlungsdichte *L* hängt vom Einfallswinkel θ auf der Oberfläche (Abb. 2.10b) und vom Azimutwinkel ϕ ab. Bei einer ebenen Oberfläche sind $\theta \in [0, \pi/2]$ und $\phi \in [0, 2\pi]$. Wichtig ist zu beachten, dass die Strahlungsdichte auf eine Einheitsfläche in der Ausbreitungsrichtung (d $A = dA_0 \cdot \cos \theta$) bezogen wird. Damit erhöht sich die effektive Fläche, von der Strahlung emittiert wird, mit dem Einfallswinkel. Die Einheiten für energiebezogene und photonenbezogene Strahlung sind Wm⁻²sr⁻¹ und s⁻¹m⁻²sr⁻¹.

Besonders die einfallende Strahlung wird oft als Helligkeit bezeichnet. Dieser Begriff sollte jedoch nicht verwendet werden, da er sehr zur Verwechslung von Strahlungsdichte und Bestrahlungsstärke beigetragen hat.

Obwohl beide Größen die gleiche Dimension haben, ist ihre Bedeutung unterschiedlich. Die Strahlungsdichte *L* beschreibt die Winkelverteilung von Strahlung, während die Bestrahlungsstärke *E* die auf einem Oberflächenelement einfallende Strahlung über einen Raumwinkelbereich in allen Richtungen, in denen das Oberflächenelement Strahlung empfangen kann, integriert:

$$E = \int_{\Omega} L(\theta, \phi) \cos \theta \, \mathrm{d}\Omega = \int_{0}^{\pi/2} \int_{0}^{2\pi} L(\theta, \phi) \cos \theta \sin \theta \, \mathrm{d}\theta \, \mathrm{d}\phi.$$
(2.39)

Der Faktor $\cos \theta$ entsteht aus der Tatsache, dass die Strahlungsdichte auf eine Einheitsfläche senkrecht zur Ausbreitungsrichtung bezogen definiert

wird (Abb. 2.10b), während die Bestrahlungsstärke sich auf die Einheitsfläche parallel zur Oberfläche bezieht.

Beispiel 2.5: Strahlungsfluss und Strahlstärke

In diesem Beispiel berechnen wir die Strahlstärke zweier sehr unterschiedlicher Lichtquellen: einer Glühlampe mit einem Strahlungsfluss von 50 W und einem Laser mit einem Strahlungsfluss von 0.5 mW. Die Glühlampe strahlt in den vollen Raum, also einen Raumwinkel $\Omega = 4\pi$ und erzeugt damit eine Strahlstärke von etwa 4 W/sr. Der Laser habe eine Divergenz von 2 mm/m. Damit bestrahlt er in 1 m Entfernung d einen Kreis mit 1 mm Radius r. Das entspricht einem Raumwinkel $\Omega = \pi r^2/d^2 \approx 3 \cdot 10^{-6}$ sr. Damit hat der Laser eine Strahlstärke von ≈ 160 W/sr. Obwohl die Glühlampe einen 100 000-fach höheren Strahlungsfluss hat als der Laser, übertrifft dieser die Glühlampe in der Strahlstärke um das 40-fache.

2.3.2 Spektroradiometrie

Da jede Interaktion von Materie und Strahlung von der Wellenlänge oder Frequenz der Strahlung abhängt, ist es notwendig, alle radiometrischen Größen als Funktion der *Wellenlänge* zu behandeln. Daher beziehen wir all diese Größen auf ein Einheitsintervall der Wellenlänge. Alternativ können auch Einheitsintervalle von Frequenzen oder Wellenzahlen verwendet werden. Die *Wellenzahl* gibt die Anzahl Wellenlängen pro Einheitsintervall an (siehe (2.3) in Abschn. 2.2.1). Um die verschiedenen spektralen Größen voneinander zu unterscheiden, geben wir die Abhängigkeiten explizit an, z. B. $L(\lambda)$, $L(\nu)$ und L(k).

2.3.3 [‡]Photometrie

Die im vorangegangenen Abschnitt diskutierte Radiometrie misst die Eigenschaften der Strahlung in Energieeinheiten oder Anzahl von Photonen. Die *Photometrie* setzt diese Größen in Bezug zur Antwort des menschlichen Auges auf die Strahlung. Die Photometrie hat zweierlei Bedeutung für die wissenschaftliche Bildaufnahme: Die Photometrie ermöglicht zuerst einen quantitativen Zugang zu radiometrischen Größen, wie sie von einem menschlichen Beobachter wahrgenommen werden. Zum Zweiten kann in gleicher Weise die Antwort eines beliebigen Strahlensensortyps, der zur Konvertierung von Bestrahlungsstärke in ein elektrisches Signal eingesetzt wird, beschrieben werden. Der Schlüssel zum Verständnis der Photometrie ist die Betrachtung der spektralen Empfindlichkeit des menschlichen Auges. Ansonsten beinhaltet Photometrie nichts Neues.

Das *menschliche Sehsystem* reagiert nur auf elektromagnetische Strahlung der Wellenlängen zwischen 360 und 800 nm. Selbst bei Individuen mit nor-



Abbildung 2.11: a Relative spektrale Empfindlichkeit eines "durchschnittlichen" menschlichen Auges, wie sie 1980 von der CIE bei mittleren bis hohen (photopisches Sehen V(λ), durchgezogene Linie) und bei niedrigen Beleuchtungsstärken (skotopisches Sehen V'(λ), gestrichelte Linie) festgelegt wurde; Daten aus [174]. **b** Relative spektrale Empfindlichkeit der Zapfen der menschlichen Retina nach [50].

maler Sehkraft ist die spektrale Empfindlichkeit aber gewissen Schwankungen unterlegen. Der sichtbare Bereich des elektromagnetischen Spektrums (Licht, Abb. 2.7) ist also nicht exakt zu definieren.

Auf der Retina (Netzhaut) des Auges, auf die ein Bild projiziert wird, befinden sich hauptsächlich zwei Arten von Rezeptoren, Stäbchen und Zapfen. Photopigmente in den äußeren Segmenten der Rezeptoren absorbieren Strahlung. Die absorbierte Energie wird dann in neurale elektrochemische Signale konvertiert, die an nachgeschaltete Neuronen, den Sehnerv und das Gehirn weitergeleitet werden. Die Zapfen besitzen drei verschiedene Photopigmente. Sie sind damit für drei unterschiedliche Spektralbereiche empfindlich und ermöglichen dadurch das Farbsehen (Abb. 2.11b). Zapfensehen ist nur aktiv bei mittleren und hohen Beleuchtungsstärken und wird daher auch *photopisches Sehen* genannt. Bei niedrigen Beleuchtungsstärken sind nur die Stäbchen aktiv. Daher wird diese Sehform auch *skotopisches Sehen* genannt.

Auf den ersten Blick erscheint die quantitative Messung der spektralen Empfindlichkeit des Auges unmöglich, da wir uns nur auf einen subjektiven Eindruck, wie das menschliche Auge "Strahlung sieht", stützen können. Und doch kann die spektrale Empfindlichkeit gemessen werden, indem wir ausnutzen, dass das Auge sehr empfindlich auf Helligkeitsunterschiede reagiert. Aufgrund extensiver Untersuchungen an vielen Probanden hat die internationale Lichtkommission (CIE) 1924 einen Standard für die spektrale Empfindlichkeit des menschlichen Beobachters unter photopischen Bedingungen definiert. Dieser Standard wurde später mehrmals leicht revidiert. Abb. 2.11a zeigt die 1980 festgelegten Werte. Die Kurve der relativen spektralen Empfindlichkeit für das skotopische Sehen $V'(\lambda)$ ist von der Form her ähnlich, jedoch ist das Maximum von etwa 555 nm auf 510 nm verschoben (Abb. 2.11a). Physiologische Messungen können nur eine relative spektrale Funktion der Lichtausbeute ergeben. Es ist also notwendig, für Lichtgrößen eine eigene Einheit zu definieren. Diese Einheit, die Candela, ist eine von sieben Grundeinheiten des internationalen Einheitensystems (Système Internationale oder SI). Die Candela ist definiert als die Lichtstärke einer monochromatischen Lichtquelle mit einer Frequenz von $5, 4 \cdot 10^{14}$ Hz und einer Strahlungsstärke von 1/683 W/sr. Der krumme Faktor 1/683 hat historische Gründe und rührt daher, dass die Candela früher unabhängig von radiometrischen Größen definiert wurde.

Mit dieser Definition der Lichtstärke und der Fähigkeit des Auges, kleine Veränderungen der Helligkeit zu erkennen, kann die Lichtstärke einer beliebigen Lichtquelle gemessen werden, indem sie mit einer Standardlichtquelle verglichen wird. Bei diesem Ansatz ist jedoch die Messung der Lichtstärke von dem individuellen Beobachter abhängig. Deshalb ist es besser, eine spektrale Standardlichtausbeutefunktion zu verwenden. Dann kann jede photometrische Größe aus der ihr entsprechenden radiometrischen Größe berechnet werden:

$$Q_{v} = 683 \frac{\text{lm}}{\text{W}} \int_{380 \,\text{nm}}^{780 \,\text{nm}} Q(\lambda) V(\lambda) \,\text{d}\lambda \quad \text{photopisch,}$$

$$Q_{v'} = 1754 \frac{\text{lm}}{\text{W}} \int_{380 \,\text{nm}}^{780 \,\text{nm}} Q(\lambda) V'(\lambda) \,\text{d}\lambda \quad \text{skotopisch,}$$
(2.40)

wobei $V(\lambda)$ die spektrale Lichtausbeute für das Tagsehen ist (photopisch). Eine Liste aller photometrischen Größen und ihrer Strahlungsäquivalente findet sich in Anhang D (> R2). Die Einheit des Lichtstroms, der zum Strahlungsfluss (Einheit W) äquivalenten photometrischen Größe, ist Lumen (lm).

2.4 Spektroskopie und Farbe

2.4.1 Spektrale Abtastmethoden

Die *spektroskopische Bildaufnahme* ist im Prinzip ein sehr mächtiges Werkzeug zur Identifikation von Objekten und ihren Eigenschaften, da fast alle optischen Materialkonstanten von der Wellenlänge der Strahlung abhängen. Der Nachteil der spektroskopischen Bildaufnahme ist, dass eine zusätzliche Koordinate hinzukommt und dass sich dadurch die Datenmenge entsprechend erhöht. Daher ist es wichtig, das Spektrum mit einer Minimalzahl von Abtastpunkten zu messen, die ausreicht, um eine gegebene Aufgabe zu erfüllen. Wir beschreiben hier mehrere Messstrategien und diskutieren unter diesem Gesichtspunkt auch das Farbsehen des Menschen als eine Form spektraler Messung.



Abbildung 2.12: Beispiele für die spektrale Abtastung: a Linienabtastung; b Bandabtastung; c Abtastung nach einem bestimmten Modell des spektralen Bereiches, hier für eine einzige Spektrallinie unbekannter Wellenlänge.

Linienabtastung ist eine Methode, bei der pro Kanal nur ein schmaler Bereich des Spektrums aufgenommen wird (Abb. 2.12a). Sie wird verwendet, wenn Prozesse aufzunehmen sind, die mit Emission oder Absorption bei bestimmten Spektrallinien zusammenhängen. Ein Kanal "sieht" nur eine spezifische Wellenlänge und ist unempfindlich gegenüber allen anderen Wellenlängen, soweit sich ein solch enger Bandpassfilter technisch realisieren lässt. Auf diese Weise kann ein sehr spezifischer Effekt oder eine bestimmte chemische Substanz aufgenommen werden. Allerdings ist diese Technik nicht geeignet, die Gesamtstrahlung von Objekten abzuschätzen, da sie für die meisten Wellenlängen unempfindlich ist.

Bandabtastung ist die geeignete Technik (Abb. 2.12b), wenn die Gesamtstrahlung in einem bestimmten Wellenlängenbereich gemessen werden soll und trotzdem noch eine gewisse Wellenlängenauflösung erforderlich ist. Idealerweise haben die einzelnen Bänder eine konstante Empfindlichkeit und schließen direkt aneinander an. Bandabtastung sorgt für eine optimale Auflösung mit wenigen Kanälen, erlaubt allerdings keine Unterscheidung der Wellenlängen innerhalb eines Bandes. Die spektrale Auflösung, die mit dieser Abtastmethode erreicht werden kann, ist begrenzt auf die Breite der spektralen Bänder der Sensoren.

In vielen Fällen ist es möglich, ein Modell der spektralen Strahlung eines bestimmten Objektes aufzustellen. Dann kann eine bessere Technik der spektralen Abtastung gewählt werden, die im Wesentlichen nicht bestimmte Wellenlängen abtastet, sondern die Parameter des Modells. Diese Technik wird als *modellbasierte spektrale Abtastung* bezeichnet.

Wir werden diesen generellen Ansatz anhand eines einfachen Beispiels illustrieren. Es zeigt eine Methode zur Messung der mittleren Wellenlänge und des gesamten Strahlungsflusses einer beliebigen Spektralverteilung $\phi(\lambda)$ innerhalb eines bestimmten Wellenzahlbereiches. Die gesuchten Größen werden folgendermaßen definiert:

$$\phi = \frac{1}{\lambda_2 - \lambda_1} \int_{\lambda_1}^{\lambda_2} \phi(\lambda) \, d\lambda \quad \text{und} \quad \overline{\lambda} = \int_{\lambda_1}^{\lambda_2} \lambda \phi(\lambda) \, d\lambda \left| \int_{\lambda_1}^{\lambda_2} \phi(\lambda) \, d\lambda \right|.$$
(2.41)

In der zweiten Gleichung wird die spektrale Verteilung mit der Wellenlänge λ multipliziert. Daher benötigen wir einen Sensor mit einer Empfindlichkeit, die linear mit der Wellenzahl variiert. Wir versuchen es mit zwei Sensorkanälen der folgenden linearen spektralen Sensitivität (Abb. 2.12c):

$$R_{1}(\lambda) = \frac{\lambda - \lambda_{1}}{\lambda_{2} - \lambda_{1}} R_{0} = \left(\frac{1}{2} + \lambda\right) R_{0}$$

$$R_{2}(\lambda) = R_{0} - R_{1}(\lambda) = \left(\frac{1}{2} - \lambda\right) R_{0},$$
(2.42)

wobei *R* die wellenlängenabhängige Empfindlichkeit des Sensors ist und λ die normalisierte Wellenlänge

$$\lambda = \left(\lambda - \frac{\lambda_1 + \lambda_2}{2}\right) / (\lambda_2 - \lambda_1).$$
(2.43)

 λ ist null in der Mitte und ±1/2 an den Rändern des Wellenzahlintervalls.

Die Summe der Sensitivität der beiden Kanäle ist unabhängig von der Wellenlänge, während die Differenz direkt proportional zur Wellenlänge ist und zwischen $-R_0$ für $\lambda = \lambda_1$ und R_0 für $\lambda = \lambda_2$ variiert:

$$\begin{aligned} R'_1(\lambda) &= R_1(\lambda) + R_2(\lambda) = R_0 \\ R'_2(\lambda) &= R_1(\lambda) - R_2(\lambda) = 2\lambda R_0. \end{aligned}$$
(2.44)

Daher ergibt das Summensignal der beiden Sensoren R_1 und R_2 eine Messung des totalen Strahlungsflusses, während sich die mittlere Wellenlänge aus $2\lambda = (R_1 - R_2)/(R_1 + R_2)$ berechnen lässt. Außer diesen beiden Größen liefern die beiden Sensoren aber keine weiteren Details über die spektrale Verteilung der gemessenen Strahlung.

2.4.2 [#]Farbsehen

Das Farbsehen des Menschen kann mit den Begriffen der oben diskutierten spektralen Abtasttechniken als ein Gemisch von Bandpassabtastung und modellbasiertem Abtasten betrachtet werden. Für das Farbempfinden stehen dem Auge drei Typen von Photopigmenten in den als Zapfen bezeichneten Photorezeptoren der Retina zur Verfügung. Diese Photopigmente haben unterschiedliche spektrale Empfindlichkeiten (Abb. 2.11b). Sie umfassen Spektralbänder mit maximalen Sensitivitäten bei 445 nm, 535 nm bzw. 575 nm, die sich jedoch beträchtlich überlappen. Im Gegensatz zu unseren Modellbeispielen sind die drei Sensorkanäle ungleich breit und können nicht einfach in linearen Bezug zueinander gebracht werden. Tatsächlich ist die Farbempfindlichkeit des menschlichen Auges ungleichmäßig, sodass die damit verbundenen Nichtlinearitäten die wissenschaftliche Untersuchung des Farbsehens ziemlich schwierig machen. An dieser Stelle werden nur einige grundlegende Tatsachen besprochen, soweit sie zum Verstehen von Farben nötig sind. Mit drei Farbsensoren spannen Farbsignale einen 3D-Raum auf. Jeder Punkt in diesem Raum repräsentiert eine Farbe. Es ist klar, dass viele spektrale Verteilungen, sogenannte *metamere Farbreize* oder kurz *Metamere*, auf einen Punkt im Farbraum abgebildet werden können. Generell können wir das Signal s_i , das ein Sensor mit einer spektralen Empfindlichkeit $R_i(\lambda)$ erzeugt, schreiben als

$$s_i = \int R_i(\lambda)\phi(\lambda) \,\mathrm{d}\lambda. \tag{2.45}$$

Die von drei Sensoren für Primärfarben erzeugten Tripel werden oft *Tristimulus* genannt.

Im Zentrum der *Farbenlehre (Colorimetrie*) steht ein System, mit dem Farben als Linearkombinationen von Grund- oder *Primärfarben* wiedergegeben werden können. Ein Satz von drei spektralen Verteilungen $\phi_i(\lambda)$ repräsentiert einen Satz von Primärfarben und resultiert in einem Vektor von Antworten, die durch die Matrix *P* folgendermaßen beschrieben werden können:

$$p_{ij} = \int R_i(\lambda)\phi_j(\lambda) \,\mathrm{d}\lambda. \tag{2.46}$$

Jeder Vektor $p_j = (p_{1j}, p_{2j}, p_{3j})$ repräsentiert den Tristimulus der Primärfarben im 3D-Farbraum. Dann ist offensichtlich, dass nur Farben dargestellt werden können, die eine Linearkombination der Basisvektoren p_j sind:

$$s = Rp_1 + Gp_2 + Bp_3$$
 mit $0 \le R, G, B \le 1$, (2.47)

wobei die Koeffizienten mit *R*, *G* und *B* für die drei Primärfarben Rot, Grün und Blau bezeichnet werden. Nur wenn die drei Basisvektoren p_j orthogonal sind, können alle Farben als Linearkombination der Basisvektoren wiedergegeben werden. Ein mögliches und technisch leicht zu realisierendes Primärfarbensystem sind die monochromen Farben Rot, Grün und Blau mit 700 nm, 546,1 nm und 435,8 nm, wie sie 1931 von der CIE festgelegt wurden. Wir benutzen im Folgenden das Bildschirmprimärfarbensystem nach der europäischen EBU-Norm, mit rotem, grünem und blauem Phosphor (Leuchtstoff) als Grundfarben, da dies die übliche Methode ist, Farbbilder auf RGB-Farbmonitoren darzustellen.

Aus der signifikanten Überlappung der Spektralantworten der drei Zapfentypen in der Retina, insbesondere im grünen Bereich (Abb. 2.11b), wird offensichtlich, dass es keinen Satz physikalischer Primärfarben gibt, der alle möglichen Farben des 3D-Farbraumes darstellen kann. Die Farben, die wiedergegeben werden können, liegen innerhalb des Parallelepipeds, das von den drei nichtorthogonalen Basisvektoren der Primärfarben gebildet wird. Je mehr die Primärfarben miteinander korreliert sind (d. h., je kleiner der Winkel zwischen zwei von ihnen ist), desto geringer ist der Farbraum, der durch sie repräsentiert werden kann. Mathematisch gesehen haben Farben, die nicht durch ein Gemisch von Primärfarben dargestellt werden können, zumindest *einen* negativen Koeffizienten in (2.47). Eine Komponente im 3D-Farbraum ist die Intensität. Wird ein Farbvektor mit einem Skalar multipliziert, ändert sich zwar seine Intensität, nicht jedoch seine Farbe. So können alle Farben über die Intensität normalisiert werden. Diese Operation reduziert den 3D-Farbraum auf eine 2D-Farbebene oder auch Farbenkarte:

$$r = \frac{R}{R+G+B}, \quad g = \frac{G}{R+G+B}, \quad b = \frac{B}{R+G+B}$$
 (2.48)

mit

$$r + g + b = 1. \tag{2.49}$$

Es ist ausreichend, nur die beiden Komponenten r und g zu verwenden. Die dritte Komponente ergibt sich dann aus b = 1 - r - g nach (2.49). Damit sind alle Farben, die durch die drei Primärfarben R, G und B repräsentiert werden können, auf ein Dreieck im rg-Raum beschränkt (Abb. 2.13a). Wie bereits erwähnt, können einige Farben nicht durch die Primärfarben dargestellt werden. Die Grenze der möglichen Farben wird durch alle sichtbaren monochromatischen Farben von Tiefrot bis Blau gegeben. Die Linie der monochromatischen Farben bildet eine u-förmige Kurve im rg-Raum. Da alle Farben, die auf einer geraden Linie zwischen zwei Farben liegen, durch additive Mischung dieser beiden erzeugt werden können, bildet die von der u-förmigen Spektralkurve und der geraden Mischlinie zwischen ihren beiden Enden für blaue und rote Farbe (Purpurlinie) berandete Fläche den Raum aller möglichen Farben.

2.4.3 [#]Farbsysteme

Um negative Farbkoordinatenwerte zu vermeiden, wird oft ein neues Farbkoordinatensystem mit virtuellen Primärfarben gewählt, d. h. mit Primärfarben, die keiner physikalischen Farbe entsprechen. Dieses Farbsystem ist als *XYZ-Farbsystem* bekannt und derart konstruiert, dass es gerade die Kurve monochromatischer Farben mit nur positiven Koeffizienten enthält (Abb. 2.13c). Es wird durch die folgende lineare Koordinatentransformation beschrieben:

$$\begin{bmatrix} X \\ Y \\ Z \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0,490 & 0,310 & 0,200 \\ 0,177 & 0,812 & 0,011 \\ 0,000 & 0,010 & 0,990 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R \\ G \\ B \end{bmatrix}.$$
 (2.50)

Die Rücktransformation vom XYZ-Farbsystem in das *RGB*-Farbsystem ergibt sich durch die Invertierung der Matrix in (2.50).

Die bisher diskutierten Farbsysteme haben mit der Farbempfindung des Menschen nicht direkt zu tun. Aus den *rg*- oder *xy*-Werten können wir nicht direkt Farben wie Grün oder Blau erzeugen. Zu einer natürlichen Beschreibung von Farben gehört neben der *Leuchtstärke* oder *Beleuchtungsstärke* (*Intensität*) der Farbtyp wie Grün oder Blau (*Farbton*) und die Reinheit der Farbe (*Sättigung*). Aus einer reinen Farbe können wir jeden Sättigungsgrad erzeugen, indem wir sie mit Weiß mischen.



Abbildung 2.13: Farbenkarte, dargestellt im *a* rg-Farbraum; *b* uv-Farbraum; *c* xy-Farbraum; die grauen Dreiecke umschließen die Farben, die durch additive Farbmischung aus den Primärfarben R, G und B erzeugt werden können.

Farbton und Sättigung können aus Farbenkarten durch einfache Koordinatentransformationen extrahiert werden. Der Bezugspunkt ist der Weißpunkt in der Mitte des Diagramms (Abb. 2.13b). Wenn wir von diesem Punkt eine Linie zu einer reinen (monochromatischen) Farbe ziehen, entsteht eine Mischlinie für eine reine Farbe mit Weiß. Sie ist daher eine Linie mit konstantem Farbton. Von diesem Weißpunkt zur reinen Farbe nimmt die Sättigung linear zu. Der *Weißpunkt* ist im *rg*-Diagramm durch $w = [1/3, 1/3]^T$ gegeben.

Ein Farbsystem, das sein Zentrum im Weißpunkt hat, wird *Farbdifferenzsystem* genannt. Von einem Farbdifferenzsystem können wir zu einem Farbton-Sättigungs-Farbsystem (englisch: hue, saturation, intensity, *HSI*) gelangen, indem wir ein polares Koordinatensystem verwenden. Dann ist der Radius proportional zur Sättigung und der Winkel zum Farbton (Abb. 2.13b).

Soweit ist die Farbwissenschaft einfach. Alle Schwierigkeiten entstehen aus der Tatsache, dass ein Farbsystem für Bildschirme und Drucker sowie für die Übertragung durch Fernsehsignale optimiert werden muss.



Abbildung 2.14: Prinzipielle Möglichkeiten der Wechselwirkung zwischen Strahlung und Materie: **a** an der Oberfläche eines Objektes, d. h. aufgrund der Diskontinuität optischer Eigenschaften; **b** volumenbezogen.

Probleme entstehen auch bei der Korrektur der ungleichen Farbauflösung des menschlichen visuellen Systems, die in den Farbenkarten sichtbar wird (Abb. 2.13). Diese Probleme haben zu einer verwirrenden Vielfalt unterschiedlicher Farbsysteme geführt.

2.5 Wechselwirkung zwischen Strahlung und Materie

Die Wechselwirkung zwischen Strahlung und Materie ist die Grundlage für jede abbildende Technik. Grundsätzlich können zwei Klassen der Wechselwirkung unterschieden werden (Abb. 2.14). Die erste Klasse steht im Zusammenhang mit Diskontinuitäten optischer Eigenschaften am Übergang zwischen zwei unterschiedlichen Materialien. Die zweite Klasse bezieht sich auf das Volumen und hängt von den optischen Materialkonstanten ab. In diesem Abschnitt geben wir eine kurze Zusammenfassung der wichtigsten Arten der Wechselwirkungen. Damit soll ein Überblick über die vielfältigen



Abbildung 2.15: Spektrale Strahlungsdichte eines schwarzen Körpers bei verschiedenen absoluten Temperaturen T, doppelt logarithmisch aufgetragen. Die dünne Linie markiert die Wellenlänge der maximalen Emission als Funktion der absoluten Temperatur.

Möglichkeiten der Messung von Materialeigenschaften mit bildaufnehmenden Techniken gegeben werden.

2.5.1 Strahlungsemission

Emission von elektromagnetischen Strahlen erfolgt bei allen Temperaturen. Es ist die einfachste und gleichzeitig allgegenwärtige Form der Interaktion zwischen Materie und elektromagnetischer Strahlung. Die Ursache für die spontane Emission elektromagnetischer Strahlung ist die thermische Molekularbewegung, die mit der Temperatur steigt. Bei der Emission von Strahlung wird thermische Energie in elektromagnetische Strahlen umgewandelt. Nach dem Gesetz der Energieerhaltung kühlt sich die Materie dabei ab.

Es gibt eine obere Grenze thermischer Emission. Nach den Gesetzen der Thermodynamik muss der Anteil der Strahlung, der bei einer bestimmten Wellenlänge absorbiert wurde, wieder abgestrahlt werden. Damit liegt die obere Emissionsgrenze bei einem Absorptionsvermögen von eins. Ein Stoff mit perfektem Absorptionsvermögen — und maximaler Emission — wird *schwarzer Körper* genannt.

Die korrekte theoretische Beschreibung der Strahlung eines schwarzen Körpers durch *Planck* im Jahre 1900 erforderte die Annahme, dass Emission und Absorption von Strahlung in diskreten Energiequanten E = hv erfolgen. Die spektrale Strahlung eines schwarzen Körpers mit der absoluten

Temperatur *T* beträgt (Abb. 2.15)

$$L_e(\nu,T) = \frac{2h\nu^3}{c^2} \frac{1}{\exp\left(\frac{h\nu}{k_B T}\right) - 1}, \quad L_e(\lambda,T) = \frac{2hc^2}{\lambda^5} \frac{1}{\exp\left(\frac{hc}{k_B T \lambda}\right) - 1}$$
(2.51)

mit

$$h = 6,6262 \cdot 10^{-34} \text{ Js} \qquad \text{Plancksche Konstante,} \\ k_B = 1,3806 \cdot 10^{-23} \text{ J/K} \qquad \text{Boltzmann Konstante und} \\ c = 2,9979 \cdot 10^8 \text{ ms}^{-1} \qquad \text{Lichtgeschwindigkeit im Vakuum.}$$
(2.52)

Die Strahlungskurven in Abb. 2.15 überkreuzen sich nicht. Bei höherer Temperatur ist die Strahlungsdichte für *alle* Wellenlängen höher. Zu kurzwelligen Wellenlängen fällt die Strahlungsdichte sehr steil ab, zu längeren Wellenlängen deutlich langsamer.

Für den langwelligen Grenzfall ($h\nu \ll k_B T$) ergeben sich folgende einfache Näherungen aus (2.51):

$$L_e(\nu, T) = \frac{2h\nu^2 k_B T}{c^2}, \quad L_e(\lambda, T) = \frac{2ck_B T}{\lambda^4}$$
(2.53)

Der langwellige Teil der Schwarzkörperstrahlung ist daher direkt proportional zur absoluten Temperatur *T* und er fällt mit λ^4 ab.

Die Strahlung eines schwarzen Körpers hat die wichtige Eigenschaft, dass die Strahlungsdichte in alle Richtungen gleich ist. Solch ein Strahler wird *Lambertscher Strahler* oder isotroper Strahler genannt. Damit ist die spektrale Strahlungsflussdichte (konstante Strahlungsdichte integriert über eine Halbkugel) nach (2.39) π -mal höher als die Strahlungsdichte.

Die totale Strahlungsflussdichte eines schwarzen Körpers, integriert über alle Wellenlängen, ist nach dem Gesetz von Stefan und Boltzmann proportional zu T^4 :

$$M_e = \int_{0}^{\infty} M_e(\lambda) \, \mathrm{d}\lambda = \frac{2}{15} \, \frac{k_B^4 \pi^5}{c^2 h^3} T^4 = \sigma T^4, \qquad (2.54)$$

wobei $\sigma \approx 5,67 \cdot 10^{-8}$ Wm⁻²K⁻⁴ die *Stefan-Boltzmann-Konstante* ist. Die Wellenlänge der maximalen Emission eines schwarzen Körpers wird durch das *Wiensche Gesetz* beschrieben:

$$\lambda_m \approx \frac{2.898 \cdot 10^{-3} \mathrm{Km}}{T}.$$
(2.55)

Reale Objekte emittieren weniger Strahlung als ein schwarzer Körper. Das Verhältnis der Ausstrahlung eines realen Körpers zur Ausstrahlung eines schwarzen Körpers wird (spezifische) *Emissivität* ϵ genannt und ist abhängig von der Wellenlänge.



Abbildung 2.16: Strahldichte eines schwarzen Körpers bei Temperaturen zwischen 0 und 40° C im Wellenlängenbereich **a** 0–20 µm und **b** 3–5 µm.

Beispiel 2.6: Strahlungsflussdichte bei Umgebungstemperatur und 3000 K

Aus (2.54) kann man berechnen, dass ein Schwarzkörper bei Umgebungstemperatur (300 K) 5, $67 \cdot 10^{-8} \cdot 3^4 \cdot 10^8 \approx 460 \text{ W/m}^2$ ausstrahlt. Ein hoher Wert, selbst wenn er mit der Solarkonstante (Bestrahlungsstärke der Erde durch die Sonne ohne Absorption durch die Atmosphäre) von 1367 W/m² verglichen wird. Die maximale Strahlungsflussdichte bei Raumtemperatur (300 K) liegt im Infrarotbereich bei etwa 10 μ m. Eine Glühlampe bei 3000 K und einer angenommenen Emissivität ϵ = 0.39 strahlt 3900 mal mehr Strahlung ab, das sind etwa 1.8 W/mm². Ein Hochleistung-LED Lichtquelle mit 3 W elektrischer Leistung erreicht eine Strahlungsflussdichte von knapp 1 W/mm². Da das Maximum der Strahlung der Glühlampe aber im nahen Infrarot bei 1 μ m liegt (Abb. 2.15), hat die LED im sichtbaren Spektralbereich eine deutlich höhere Strahlungsflussdichte als die Glühlampe.

Die Strahlung im *Infrarot-* und *Mikrowellenbereich* kann verwendet werden, um Bilder der Temperaturverteilung von Objekten aufzunehmen. Diese Anwendung wird *Thermografie* genannt. Die thermische Bildaufnahme wird dadurch kompliziert, dass reale Objekte keine perfekten schwarzen Körper sind, sondern teilweise Strahlung ihrer Umgebung reflektieren. Hat ein Objekt die *Emissivität* ϵ , resultiert der Teil 1 – ϵ der empfangenen Strahlung aus der Objektumgebung. Dies verfälscht die Temperaturmessung. Unter der vereinfachten Annahme, dass die Umgebung eine konstante Temperatur T_e hat, können wir den Einfluss der reflektierten Umgebungsstrahlung auf die Temperaturmessung abschätzen. Unter Benutzung von (2.54) beträgt die Strahlungflussdichte M, die das Objekt abgibt,

$$M = \epsilon \sigma T^4 + (1 - \epsilon) \sigma T_e^4. \tag{2.56}$$

Diese Strahlung wird interpretiert, als ob sie von einem schwarzen Körper mit der vorgetäuschten Temperatur T' herrühren würde:

$$\sigma T'^4 = \epsilon \sigma T^4 + (1 - \epsilon) \sigma T_e^4. \tag{2.57}$$



Abbildung 2.17: Relative photonenbasierte Strahlungsdichte im Temperaturbereich zwischen 0 und 40°C und bei Wellenlängen in μm , wie angegeben: **a** bezogen auf die Strahlungsdichte bei 40°C; **b** relative Änderung in Prozent pro Grad.

Nach T' aufgelöst, ergibt sich

$$T' = T \left(\epsilon + (1 - \epsilon) \frac{T_e^4}{T^4} \right)^{1/4}.$$
(2.58)

Innerhalb der Grenzen kleiner Temperaturdifferenzen ($\Delta T = T_e - T \ll T$) reduziert sich (2.58) auf

$$T' \approx \epsilon T + (1 - \epsilon)T_e \quad \text{oder} \quad T' - T \approx (1 - \epsilon)\Delta T.$$
 (2.59)

Aus dieser vereinfachten Gleichung schließen wir, dass eine 1 %ige Abweichung von ϵ von eins in einem Temperaturfehler von 0,01 K pro 1 K Unterschied der Objekttemperatur zur Umgebungstemperatur resultiert. Selbst bei einem fast perfekten *schwarzen Körper* wie der Wasseroberfläche mit einer mittleren Emissivität von 0,97 führt dies zu beträchtlichen Fehlern bei der absoluten Temperaturmessung. Die tatsächliche Temperatur eines klaren Himmels kann leicht 80 K kälter als eine 300 K warme Wasseroberfläche sein und damit zu einem Fehler von -0,03 · 80 K = -2,4 K bei der Temperaturmessung führen. Dieser Fehler kann nach (2.58) und (2.59) korrigiert werden, wenn die mittlere Umgebungstemperatur bekannt ist. Ebenso sind relative Temperaturmessungen fehlerbehaftet, wenn auch weniger deutlich. Wenn wir von einer konstanten Umgebungstemperatur im Bereich ($T_e - T$) $\ll T$ ausgehen, können wir aus (2.59) schließen, dass

$$\partial T' \approx \epsilon \partial T \quad \text{für} \quad (T_e - T) \ll T.$$
 (2.60)

Das bedeutet, dass die gemessenen Temperaturunterschiede um den Faktor ϵ kleiner sind, als in Wirklichkeit.



Abbildung 2.18: Beispiele für Wärmebilder: **a** Gebäude, aufgenommen an einem kalten Wintertag, **b** Straßenszene, **c** Blick in einen PC und **e** Person mit Feuerzeug.

Andere Korrekturfaktoren müssen angewandt werden, wenn Strahlung auf dem Weg vom Objekt zum Detektor signifikant absorbiert wird. Ist die Entfernung zwischen Objekt und Kamera groß, wie bei Infrarotaufnahmen der Erde von Flugzeugen oder aus dem Weltraum, ist es wichtig, einen Wellenlängenbereich mit minimaler Absorption zu wählen.

Die beiden wichtigsten atmosphärischen Fenster liegen bei 3-5 μ m (mit einem scharfen Absorptionsmaximum um 4,2 μ m, das auf CO₂ zurückzuführen ist) und bei 8-12 μ m. Abb. 2.16 zeigt die Strahlung eines schwarzen Körpers bei Umgebungstemperaturen zwischen 0 und 40 °C in Wellenlängenbereichen von 0-20 μ m und 3-5 μ m. Obwohl das Strahlungsmaximum bei 10 μ m und dort etwa 20mal höher als bei 4 μ m liegt, ist die relative Veränderung der Strahlung mit der Temperatur bei 4 μ m viel größer als bei 10 μ m. Dieser Effekt ist genauer in Abb. 2.17 gezeigt. Dort ist die Strahlungsdichte relativ zu der Strahlungsdichte bei 40°C und die relative Änderung
der Strahlungsdichte pro Grad $(\partial L/\partial T)/L$ als Funktion der Temperatur aufgetragen. Während sich die Strahlung bei 20 °C bei einer Wellelänge von 10 μ m nur um etwa 1,7 %/K ändert, ändert sie sich bei einer Wellenlänge von 4 μ m um etwa 4 %/K. Diese höhere relative Sensitivität bedingt den Vorteil des Wellenlängenbereiches 3-5 μ m für die Messung kleiner Temperaturunterschiede, obwohl die absolute Strahlung viel kleiner ist.

In Abb. 2.18 illustrieren einige Bilder die Anwendung der Thermografie. Die Thermografie im thermischen Infrarot und auch im Mikrowellenbereich ist eines der wenigen Beispiele der Bildaufnahme von selbstleuchtenden Objekten bei Umgebungstemperaturen. Die Strahlungsdichte ist weitgehend unabhängig von der Neigung der Oberflächen wegen der Lambertschen Charakteristik der Ausstrahlung. Leider hängt die Strahlungsdichte der emittierten Strahlung $L(\epsilon, T)$ nicht nur von der Temperatur sondern auch von der Emissivität ab. Direkte Messungen der Temperatur benötigen daher die Kenntnis der Emissivität. Objekte mit hoher Emissivität wie Wasser und Schnee sind weniger problematisch, dafür aber metallische Oberfläche mit geringer Emissivität. Bei Emmisivitäten kleiner als eins wird die Temperaturmessung durch Reflexionen von Strahlung aus der Umgebung verfälscht. Die gleichzeitige Messung von Temperatur und Emissionsgrad ist schwierig, benötigt in jedem Fall aber Messungen bei mehreren Wellenlängen [239].

2.5.2 Brechung, Reflexion, Transmission und Dispersion

Am Übergang zwischen zwei optischen Medien wird der übertragene Strahl nach dem *Snellius-Brechungsgesetz* gebrochen, d. h., er ändert seine Richtung (Abb. 2.19a):

$$\sin \theta_2 = \frac{n_1}{n_2} \sin \theta_1, \tag{2.61}$$

wobei θ_1 der Einfallswinkel und θ_2 der Brechungswinkel ist. Brechung ist die Basis für transparente optische Elemente (Linsen), die ein Abbild eines Objektes erzeugen können. Das bedeutet, dass alle Strahlen, die von einem Punkt des Objektes emittiert werden und durch das optische Element wandern, in einem Punkt der Bildebene konvergieren.

Eine spiegelnde Oberfläche reflektiert Licht gerichtet. Licht, dass in Richtung (θ_i , ϕ_i) einfällt, wird in Richtung (θ_i , $\phi_i + \pi$) reflektiert. Das bedeutet, dass der Reflexionswinkel gleich dem Einfallswinkel ist und dass der einfallende und der reflektierte Strahl sowie die Oberflächennormale in einer Ebene liegen. Das Verhältnis des reflektierten Strahlungsflusses zum an der Oberfläche einfallenden Fluss wird *Reflexionskoeffizient* ρ genannt.

Spiegelnde Reflexion tritt nur bei glatten Oberflächen auf. Eine Oberfläche muss wegen der wellenähnlichen Natur elektromagnetischer Strahlung für spiegelnde Reflexion nicht perfekt glatt sein. Es genügt, wenn die restliche Rauheit deutlich kleiner ist als die Wellenlänge.

Der Reflexionskoeffizient ρ hängt vom Einfallswinkel, von den Brechungsindizes n_1 und n_2 der beiden aufeinander treffenden Medien und



Abbildung 2.19: a Ein Strahl ändert seine Richtung am Übergang zwischen zwei optischen Medien mit einem unterschiedlichen Brechungsindex. b Parallel polarisiertes Licht wird vollständig gebrochen und nicht reflektiert, wenn der Winkel zwischen dem reflektierten und dem gebrochenen Strahl 90° betragen würde. Diese Bedingung gilt beim Übergang sowohl von optisch dünneren als auch von optisch dickeren Medien.

von der Polarisation der Strahlung ab. Licht wird *parallel* bzw. *senkrecht polarisiert* genannt, wenn der elektrische Feldvektor parallel bzw. senkrecht zur Einfallsebene ist, welche die Einfallsrichtung, die Reflexionsrichtung und die Oberflächennormale enthält.

Der Reflexionskoeffizient ist durch die *Fresnel-Gleichungen* gegeben, für parallele und senkrechte Polarisation und unpolarisiertes Licht:

$$\rho_{\parallel} = \frac{\tan^2(\theta_1 - \theta_2)}{\tan^2(\theta_1 + \theta_2)}, \qquad \rho_{\perp} = \frac{\sin^2(\theta_1 - \theta_2)}{\sin^2(\theta_1 + \theta_2)}, \qquad \rho = \frac{\rho_{\parallel} + \rho_{\perp}}{2}, \qquad (2.62)$$

wobei θ_1 der Einfallswinkel und θ_2 der Ausfallswinkel ist, die beide über das Snellius-Gesetz (2.61) in Beziehung zueinander stehen (Abb. 2.20).

Bei senkrechtem Einfall ($\theta_1 = 0$) hängt die Reflexion nicht von der Polarisation ab:

$$\rho = \frac{(n_1 - n_2)^2}{(n_1 + n_2)^2} = \frac{(n - 1)^2}{(n + 1)^2} \quad \text{mit} \quad n = n_1/n_2.$$
(2.63)

Wie in Abb. 2.20 illustriert, wird parallel polarisiertes Licht bei einem bestimmten Winkel (*Brewsterwinkel* θ_b) überhaupt nicht reflektiert. Diese Bedingung ist erfüllt, wenn gebrochene und reflektierte Strahlen senkrecht zueinander stehen würden (Abb. 2.19b):

$$\theta_b = \arcsin \frac{1}{\sqrt{1 + n_1^2/n_2^2}}.$$
(2.64)

Tritt ein Strahl in ein Medium mit niedrigerem Brechungsindex ein, wird das Licht total reflektiert, wenn der Einfallswinkel größer als der kritische



Abbildung 2.20: Reflexion am Übergang **a** von Luft ($n_1 = 1,00$) in BK7-Glas ($n_2 = 1,517$) und **b** von BK7-Glas in Luft für parallel- (||), senkrecht- (\perp) und unpolarisiertes einfallendes Licht.

Winkel θ_c ist:

$$\theta_c = \arcsin \frac{n_1}{n_2} \quad \text{mit} \quad n_1 < n_2. \tag{2.65}$$

Dieses Phänomen wird Totalreflexion genannt.

2.5.3 Raue Oberflächen und BRDF

Die meisten natürlichen und auch technischen Objekte reflektieren Licht nicht direkt, sondern zeigen eine diffuse Reflexion. Der Grund sind mikroskopische Unebenheiten, die, abhängig von der Neigung der einzelnen reflektierenden Flächen, Licht in verschiedene Richtungen reflektieren. Die Winkelverteilung der rückgestreuten Strahlung kann sehr unterschiedlich sein. Einige Materialien erzeugen starke Vorwärtsstreuung, während andere nahezu gleichmäßig in alle Richtungen streuen. Es gibt auch eine Art gemischter Reflexion, die teilweise spiegelnd ist durch Reflexion an der glatten Oberfläche und teilweise diffus aufgrund von Rückstreuung aus tieferen Schichten. In diesem Fall dringt Licht teilweise in das Objekt ein und wird an optischen Inhomogenitäten gestreut. Ein Teil des gestreuten Lichtes verlässt das Objekt wieder und verursacht diffuse Reflexion. Werden mit der Kamera Objekte aufgenommen, die nicht selbst Strahlung emittieren, aber einfallendes Licht passiv reflektieren, ist es notwendig zu wissen, wie das Licht reflektiert wird.

Allgemein kann die Beziehung zwischen emittierter und einfallender Strahlung als Verhältnis der Strahlung, die unter dem Polarwinkel θ_e und dem Azimutwinkel θ_e emittiert wird, und der Bestrahlungsstärke θ_i ausgedrückt werden. Dieses Verhältnis wird *bidirektionale Reflexionsverteilungsfunktion* (kurz *BRDF* oder Reflexionsverteilung) genannt, da sie vom Winkel sowohl der einfallenden als auch der austretenden Strahlung abhängt:

$$f(\theta_i, \phi_i, \theta_e, \phi_e) = \frac{L_e(\theta_e, \phi_e)}{E_i(\theta_i, \phi_i)}.$$
(2.66)



Abbildung 2.21: Beispiel, wie die BRDF die Bildaufnahme beeinflusst (schwarz muss nicht dunkler erscheinen als weiß): a Buchseite beleuchtet mit diffusem Auflicht b Buchseite beleuchtet mit gerichtetem Auflicht unter der Reflexionsbedingung (Beleuchtungswinkel gleich Aufnahmewinkel). Da die Druckerschwärze in einen engeren Winkelbereich streut, erscheint sie jetzt heller als das weiße Papier.

Bei einem perfekten Spiegel (spiegelnde Reflexion) ist *f* überall null, mit Ausnahme von $\theta_i = \theta_e$ und $\phi_e = \pi + \phi_i$, also

$$f(\theta_i, \theta_e) = \delta(\theta_i - \theta_e) \cdot \delta(\phi_e - \pi - \phi_i).$$
(2.67)

Das andere Extrem ist ein perfekt streuendes Material, das einfallende Strahlung unabhängig vom Einfallswinkel gleichmäßig in alle Richtungen reflektiert. Solch eine Oberfläche wird *Lambertscher Strahler* oder Lambertscher Reflektor genannt. Die Strahlung dieser Oberflächen ist unabhängig von der Betrachtungsrichtung:

$$L_e = \frac{1}{\pi} E_i \quad \text{oder} \quad f(\theta_i, \phi_i, \theta_e, \phi_e) = \frac{1}{\pi}.$$
 (2.68)

Die meisten Oberflächen in der Realität sind weder spiegelnde Flächen noch Lambertsche Streuer. Abbildung 2.21 zeigt ein illustratives Beispiel wie ein schwarzes Objekt mit einem engeren Streukegel bei entsprechender Beleuchtung heller erscheinen kann als ein weißes Objekt mit einem weiten Streukegel. Unterschiedliches Streuverhalten kann zur Sichtbarmachung



Abbildung 2.22: Bild eines Fingerabdrucks auf einem Streifen Tesafilm: a Messung des gestreuten Lichts, b Messung des absorbierten Lichtes.



Abbildung 2.23: Metallische Objekte sind wegen der komplexen BRDF ihrer Oberflächen nur schwer zu inspizieren: **a** Fräser bei unterschiedlichen Beleuchtungen, **b** Ausschnitt einer Platine mit Lötstellen und Metallkontakten.

genutzt werden. Abbildung 2.22 zeigt, wie Unterschiede in der Streuung auf einem Tesafilm einen Fingerabdruck, horizontale Kratzer und Staub sichtbar machen. Wegen der komplexen BRDF von Metalloberflächen mit spiegelnden und streuenden Komponenten ist es besonders schwierig diese für Inspektionsaufgaben zur geometrischen Vermessung oder Defekterkennung zu beleuchten (Abbildung 2.23).

2.5.4 Absorptionsvermögen und Transmissivität

Strahlung, die sich in Materie ausbreitet, wird mehr oder weniger absorbiert und dabei in unterschiedliche Energieformen umgewandelt, insbesondere letztlich in Wärme. Bei der Beschreibung der Absorption gibt es zwei Sichtweisen. In der Physik dominiert die molekulare mit *Wirkungsquerschnitten* an einzelnen Molekülen [215], in der Chemie eine basierend auf Konzentrationen in Einheiten von mol/l [99, 109]. Ein weiterer Unterschied ist, dass in der Physik hauptsächlich natürliche (ln) und in der Chemie vorwiegend dekadische (log) Logarithmen benutzt werden. Beide Sichtweisen werden hier parallel betrachtet.

Die Absorption in einer dünnen Schicht d*z* ist proportional zur Strahlungsenergie. Daher gilt:

$$\frac{\mathrm{d}I(\lambda)}{I} = -\alpha_e(\lambda, z) \,\mathrm{d}z = -\sigma(\lambda)n(z) \,\mathrm{d}z. \tag{2.69}$$

Der *Absorptionskoeffizient* α ist eine Eigenschaft des Mediums und hängt von der Wellenlänge der Strahlung ab. Er gibt an, welcher Bruchteil der Strahlung pro Einheitslänge absorbiert wird, und hat daher die Einheit einer reziproken Länge (m⁻¹).

Hat man einzelne diskrete Absorber wie Moleküle, so kann man diesen einen Flächenquerschnitt zuordnen, den *Absorptionsquerschnitt* σ_a (Einheit cm²), auf dem diese die Strahlung komplett absorbieren. Der Absorptionskoeffizient ergibt sich dann als Produkt des Wirkungsquerschnitts und der *Teilchendichte n*

$$n = \frac{N}{V}, \quad [n] = \left[\frac{1}{\mathrm{cm}^3}\right], \tag{2.70}$$

d. h. der Anzahl Teilchen *N* pro Volumen *V*. Alternativ ist es möglich, einen *molaren Absorptionskoeffizienten* ε anzugeben und die *Stoffmengenkonzentration c* in den Einheiten mol/l:

$$\alpha_{10} = \varepsilon \cdot c, \quad [\varepsilon] = \left[\frac{1}{\operatorname{cm} \operatorname{mol}/l}\right].$$
 (2.71)

Durch Integration von (2.69) können wir die Abschwächung der Strahlung auf dem Weg von 0 bis *z* berechnen:

$$\ln \frac{I(z)}{I(0)} = -\int_{0}^{z} \alpha_{e}(\lambda, z') dz' = -\sigma_{a}(\lambda) \int_{0}^{z} n(z') dz' \quad \text{oder}$$

$$\log \frac{I(z)}{I(0)} = -\int_{0}^{z} \alpha_{10}(\lambda, z') dz' = -\varepsilon(\lambda) \int_{0}^{z} c(z') dz' \quad (2.72)$$

oder, wenn die Konzentration homogen ist (*n* bzw. *c* unabhängig von der Position *z*):

$$\ln \frac{I(z)}{I(0)} = -\sigma_a(\lambda)nz \quad \text{oder} \quad \log \frac{I(z)}{I(0)} = -\varepsilon(\lambda)cz \tag{2.73}$$

Die exponentielle Abschwächung von Strahlung in einem homogenen Medium, wie sie durch (2.73) ausgedrückt wird, wird oft als *Lambert-Beer-Bouguer-Gesetz* bezeichnet.



Abbildung 2.24: Transmissivität der Atmosphäre für elektromagnetische Strahlung vom Ultraviolettbereich bis zum Mikrowellenbereich.

Aus dem Vergleich der beiden Gleichungen in (2.73) ergibt sich unter Zuhilfenahme der Beziehung zwischen der Teilchendichte und Stoffmengenkonzentration

$$n = cN_A$$
, $N_A \approx 6.023 \cdot 10^{23}$ /mol Avogadro-Konstante (2.74)

auch die Beziehung zwischen dem Wirkungsquerschnitt σ und dem molaren Absorptionskoeffizienten ε zu

$$\varepsilon \left[\frac{1}{\mathrm{cm}\,\mathrm{mol/l}} \right] = \frac{N_A}{10^3 \,\mathrm{ln}\,10} \sigma [\mathrm{cm}^2], \quad \frac{N_A}{10^3 \,\mathrm{ln}\,10} \approx 2.62 \cdot 10^{20}. \tag{2.75}$$

Dabei gibt die Avogadro-Konstante die Anzahl Moleküle pro mol an.

Das Wegintegral über den Absorptionskoeffizienten

$$A(z_1, z_2)_{e,10} = \int_{z_1}^{z_2} \alpha_{e,10}(z') \mathrm{d}z'$$
(2.76)

resultiert in einer dimensionslosen Größe, die als *Absorbanz* oder *optische Dichte* bezeichnet wird. Die optische Dichte ist ein logarithmischer Ausdruck der Strahlungsabschwächung und bedeutet, dass entlang des Wegs von Punkt z_1 zu Punkt z_2 die Strahlung auf e^{-A_e} oder $10^{-A_{10}}$ abgeschwächt wurde, je nachdem ob natürliche oder dekadische Logarithmen benutzt werden. Der Begriff *Transmissivität* t gibt den Anteil der Strahlung an, der übrig bleibt, nachdem die Strahlen einen bestimmten Weg im Medium zurückgelegt haben. Als Beispiel zeigt Abb. 2.24 die Transmissivität der Atmosphäre bei senkrechtem Durchgang der Strahlung.

Wenn Strahlung durch zusammengesetzte Medien dringt, wie z. B. die Atmosphäre, tragen viele Komponenten zur Absorption bei. Für diesen Fall muss (2.66) auf mehrerer Absorber erweitert werden, wobei sich die logarithmischen Absorbanzen (2.76) einfach addieren:

$$\ln \frac{I(z)}{I(0)} = -\sum_{p=1}^{p} \sigma_i(\lambda) \int_{0}^{z} n_p(z') dz' \quad \text{oder}$$

$$\log \frac{I(z)}{I(0)} = -\sum_{p=1}^{p} \varepsilon_i(\lambda) \int_{0}^{z} c_p(z') dz' \quad (2.77)$$

Sind die Absorptionsquerschnitte σ_i bzw. molaren Absorptionskoeffizienten ε_i aller *P* beteiligten Absorber als Funktion der Wellenlänge bekannt, so stellt ein diskretes inverses Problem dar. Dieses kann durch Messung mit genügend vielen Wellenlängen Q > P nach der Methode der kleinsten Quadrate gelöst werden (Anh. C.6). Bestimmt werden kann aber nicht der Konzentrationsverlauf $c_p(z')$ selbst, sondern nur die sogenannte *Säulendichte*

$$s = \int_{0}^{z} n_{p}(z') dz' \quad \text{oder} \quad s = \int_{0}^{z} c_{p}(z') dz'.$$
 (2.78)

Daraus kann nur die mittlere Konzentration bestimmt werden:

$$\overline{n_p} = \frac{1}{z} \int_0^z n_p(z') dz' \quad \text{oder} \quad \overline{c_p} = \frac{1}{z} \int_0^z c_p(z') dz', \quad (2.79)$$

für die Bestimmung der Konzentrationsfelder bedarf es tomografischer Methoden (Abschn. 8.5.3).

2.5.5 [#]Elastische und inelastische Streuung

Die Abschwächung der Strahlung durch Streuung kann ähnlich wie der Strahlungsverlust durch Absorption beschrieben werden:

$$\beta(\lambda) = -\frac{1}{I} \frac{dI(\lambda)}{dx}.$$
(2.80)

Der *Streukoeffizient* β ist auch eine reziproke Länge mit der Einheit m⁻¹. Wird Strahlung sowohl durch Absorption als auch durch Streuung abgeschwächt, können beide Effekte im *Extinktionskoeffizienten* $\kappa(\lambda)$ zusammengefasst werden:

$$\kappa(\lambda) = \alpha(\lambda) + \beta(\lambda). \tag{2.81}$$

Obwohl Streuung der Absorption zu ähneln scheint, ist sie ein viel schwierigeres Phänomen. Gleichung (2.81) kann nur verwendet werden, wenn sich die Strahlung der einzelnen Streuzentren an einem beliebigen Punkt, weit entfernt von den Partikeln, inkohärent addiert. Die Komplexität der Streuung hängt mit der Tatsache zusammen, dass gestreute Strahlung (ohne zusätzliche Absorption) nicht verloren geht. Gestreutes Licht kann mehr als einmal gestreut werden. Daher kann ein Teil von ihm mehr als einmal wieder in den Originalstrahl eintreten. Die Wahrscheinlichkeit, dass Strahlung auf einer bestimmten Wegstrecke mehr als einmal gestreut wird, steht in direktem Zusammenhang mit der totalen Abschwächung durch Streuung entlang dem Weg des Strahls und damit mit der optischen Dichte τ . Ist τ kleiner als 0.1, werden weniger als 10 % der Strahlung gestreut.

Der gesamte Anteil gestreuten Lichts und die Analyse der Winkelverteilung steht in Beziehung zu den optischen Eigenschaften des streuenden Mediums. Daher wird die Streuung durch optische Unregelmäßigkeiten des Mediums verursacht. Für die weitere Diskussion nehmen wir an, dass kleine kugelförmige Partikel mit dem Radius r und dem Brechungsindex n in ein optisch homogenes Medium eingebettet sind.

Die Streuung an einem Teilchen wird wie bei der Absorption (Abschn. 2.5.4) durch einen *Wirkungsquerschnitt*, den *Streuquerschnitt* beschrieben. Der Streuquerschnitt hat auch die Einheit einer Fläche. Er kann als effektive Streufläche des Partikels, der den einfallenden *Strahlungsfluss* vollständig streut, betrachtet werden. Daher wird der Wirksamkeitsfaktor Q_s definiert als Wirkungsquerschnitt, bezogen auf die geometrische Querschnittsfläche des Teilchens:

$$Q_s = \sigma_s / (\pi r^2). \tag{2.82}$$

Die Winkelverteilung der gestreuten Strahlung wird durch den *differenziellen Wirkungsquerschnitt* $d\sigma_s/d\Omega$ definiert, der Strahlungsflussdichte, die pro Einheitsraumwinkel gestreut wird. Der totale Wirkungsquerschnitt ist das Integral über alle Raumwinkel des differenziellen Wirkungsquerschnittes:

$$\sigma_s = \int \frac{\mathrm{d}\sigma_s}{\mathrm{d}\Omega} \mathrm{d}\Omega. \tag{2.83}$$

Die Streuung durch kleine Partikel wird entscheidend durch das Verhältnis der Partikelgröße zur Wellenlänge der Strahlung, ausgedrückt in der dimensionslosen Partikelgröße $q = 2\pi r/\lambda = 2\pi rk$, beeinflusst. Ist $q \ll 1$ (*Rayleigh-Streuung*), haben wir eine sehr schwache Streuung proportional zu λ^{-4} :

$$\sigma_s / \pi r^2 = \frac{8}{3} q^4 \left| \frac{n^2 - 1}{n^2 + 2} \right|.$$
 (2.84)

Bei $q \gg 1$ kann die Streuung durch geometrische Optik beschrieben werden. Reflektiert ein Partikel die einfallende Strahlung vollständig, ist der Wirkungsquerschnitt gleich dem geometrischen Querschnitt ($\sigma_s/\pi r^2 = 1$) und der differenzielle Wirkungsquerschnitt konstant (isotrope Streuung, $d\sigma/d\Omega = r^2/2$).

Dagegen ist die Streuung bei Partikeln der Größe etwa einer Wellenlänge der Strahlung (*Mie-Streuung*) durch Beugungs- und Interferenzeffekte des Lichts, das von den unterschiedlichen Teilen der Partikeloberfläche gestreut wird, sehr komplex. Der differenzielle Wirkungsquerschnitt variiert stark mit dem Streuungswinkel und ist hauptsächlich vorwärts gerichtet, während die Rayleigh-Streuung eher isotrop ist.

Alle bisher betrachteten Streueffekte wie die Rayleigh- und Mie-Streuung sind elastisch, d. h. die gestreute Strahlung hat die gleiche Wellenlänge wie die einfallende Strahlung. Es gibt aber auch den Fall, dass die gestreute Strahlung eine verschobene Wellenlänge hat, wenn bei der Streuung Energiezustände des Absorbers (Rotation und/oder Schwingung) sich bei der Streuung verändern. Dann spricht man von *inelastischer Streuung*



Abbildung 2.25: Induzierte optische Aktivität durch innere Spannung im Material sichtbar gemacht an einem Plastiklineal zwischen zwei gekreuzten linearen Polarisationsfiltern.

bzw. dem *Raman-Effekt*. Die Wellenlängenverschiebung bei der Raman-Streuung ist wie bei der Absorption und Lumineszenz (Abschn. 2.5.7) molekülspezifisch und kann daher auch zur Konzentrationsmessung verwendet werden. Allerdings sind die Streuquerschnitte der Ramanstreuung in der Regel um mehrere Größenordnungen geringer als die der elastischen Streuung [191, 215].

2.5.6 [#]Polarisationseffekte und optische Aktivität

Optisch aktive Stoffe rotieren die Polarisationsebene elektromagnetischer Strahlung. Die Drehung ist proportional zur Konzentration des optisch aktiven Materials *c* und der Wegstrecke *d*:

$$\varphi = \gamma(\lambda)cd. \tag{2.85}$$

Die Konstante γ ist die *spezifische Drehung* und hat die Einheiten [m²/mol] oder [cm²/g]; sie hängt von der Wellenlänge der Strahlung ab. Generell ist die spezifische Drehung signifikant größer bei kurzen Wellenlängen.

Zwei gut bekannte optisch aktive Materialien sind Quarzkristalle und Zuckerlösung. Die optische Aktivität kann — einschließlich der Messung der Abhängigkeit von der Wellenlänge — dazu verwendet werden, chemische Stoffe zu identifizieren und ihre Konzentration zu messen. In Bezug auf die Visualisierung hat die optische Aktivität eine weitere Bedeutung, da sie durch verschiedene externe Einflüsse induziert werden kann, durch elektrische Felder (*Kerr-Effekt*), magnetische Felder (*Faraday-Effekt*) und innere mechanische Spannungen in Materialien (Abb. 2.25).

2.5.7 [‡]Lumineszenz

Lumineszenz ist die Emission von Strahlung aus Materialien, die aus einem Übergang von einem angeregten in einen niedrigeren Energiezustand

resultiert. Als *Fluoreszenz* bezeichnet man Lumineszenz, die unmittelbar (im Bereich von Nanosekunden) nach der Anregung auftritt, während der Begriff *Phosphoreszenz* für die verzögerte Lumineszenz (Millisekunden bis Minuten) verwendet wird.

Lumineszenz ist ein sehr vielseitiger Prozess, da er durch verschiedene Prozesse ausgelöst werden kann. Bei der *Chemolumineszenz* wird die Energie, die zur Erzeugung des angeregten Zustandes notwendig ist, bei einer chemischen Reaktion freigesetzt. Chemolumineszenz hat normalerweise eine niedrige Effizienz (d. h., die Anzahl der Photonen, die pro reagierendem Molekül emittiert werden, ist niedrig) im Bereich von 1% oder weniger. Flammen sind das klassische Beispiel für einen Chemolumineszenzprozess niedriger Effizienz. *Biolumineszenz* ist Chemolumineszenz in lebenden Organismen. Leuchtkäfer und das Glühen mariner Mikroorganismen sind bekannte Beispiele dafür. Beim Leuchtkäfer wird Luciferin enzymatisch oxidiert. Im Gegensatz zu den meisten Chemolumineszenzprozessen setzt diese Reaktion fast 100% der chemischen Energie in Strahlungsenergie um.

Biolumineszenzprozesse spielen bei vielen biologischen Prozessen eine Rolle. Die bildliche Erfassung solcher Prozesse erlangt bei der Untersuchung biochemischer Reaktionen eine immer größere Bedeutung.

Ein anderes anspruchsvolles Werkzeug in der Biochemie ist die Markierung von Biomolekülen mit Fluoreszenzfarbstoffen. Heute können sogar einzelne Chromosomen oder Gensequenzen mit Fluoreszenzfarbstoffen markiert werden.

Lumineszenzvorgänge konkurrieren stets mit anderen Prozessen, die den energetischen Zustand der Moleküle herabsetzen, ohne Strahlung zu emittieren. Ein bekanntes Beispiel dafür ist die strahlenlose Energieübertragung beim Zusammenstoß von Molekülen.

Einige Molekülformen, insbesondere elektronegative Moleküle wie *Sauerstoff*, inaktivieren angeregte Zustände bei Molekülkollisionen mit hoher Effizienz. Dieser Prozess heißt *Tilgung* oder *Quenching*. Die Anwesenheit von Quench-Molekülen bewirkt eine Abschwächung oder Auslöschung der Fluoreszenz. Daher kann die Fluoreszenzstrahlung zur Messung der Konzentration von tilgenden Molekülen verwendet werden. Die Abhängigkeit der Fluoreszenzintensität von der Konzentration dieser Moleküle ist in der *Stern-Vollmer-Gleichung* formuliert:

$$\frac{L}{L_0} = \frac{1}{1 + kc_q}.$$
(2.86)

Dabei ist *L* die Fluoreszenzstrahlung, L_0 die Fluoreszenzstrahlung ohne Tilgung, c_q die Konzentration des tilgenden Moleküls und *k* die Tilgungskonstante, die von der Lebensdauer des Fluoreszenzstadiums abhängt. Effiziente Tilgung erfordert, dass der angeregte Zustand eine ausreichende Lebensdauer hat.

Mögliche Fluoreszenzfarbstoffe zur Messung der Tilgung durch gelösten Sauerstoff sind *Pyrenbuttersäure (PBA)* [290] oder ein Rutheniumkomplex



Abbildung 2.26: Tilgung (Quenching) der Fluoreszenz von a Pyrenbuttersäure [196] und b einem Rutheniumkomplex [79] durch gelösten Sauerstoff: Messwerte und Fit mit der Stern-Vollmer-Gleichung.



Abbildung 2.27: Der klassische Dopplereffekt: Quelle und Empfänger bewegen sich relativ zum Mediumk mit den Geschwindigkeiten u_s bzw. u_r .

[290]. Die relative Fluoreszenzintensität beider Farbstoffe als Funktion der Konzentration des gelösten Sauerstoffs zeigt Abb. 2.26. Fluoreszenz wird bei PBA durch einen gepulsten Stickstofflaser bei 337 nm und bei dem Rutheniumkomplex mit einem Halbleiter-Laser bei 445 nm stimuliert. Die Abbildung zeit, dass der Rutheniumkomplex deutlich empfindlicher ist.

2.5.8 [#]Dopplereffekt

Ein Geschwindigkeitsunterschied zwischen der Strahlungsquelle und dem Empfänger bewirkt, dass der Empfänger eine andere Frequenz misst, als die Quelle emittiert hat. Die geometrische Anordnung ist in Abb. 2.27 illustriert. Dieses Phänomen wird als *Dopplereffekt* bezeichnet. Die Frequenzverschiebung ist dem Geschwindigkeitsunterschied direkt proportional:

$$\nu_r = \frac{c - \boldsymbol{u}_r^T \hat{\boldsymbol{k}}}{c - \boldsymbol{u}_s^T \hat{\boldsymbol{k}}} \nu_s \quad \text{oder} \quad \Delta \nu = \nu_r - \nu_s = \frac{(\boldsymbol{u}_s - \boldsymbol{u}_r)^T \boldsymbol{\kappa}}{1 - \boldsymbol{u}_s^T \hat{\boldsymbol{k}}/c}, \tag{2.87}$$

wobei $\hat{k} = \kappa / |\kappa|$, v_s die Frequenz der Quelle, v_r die Frequenz, die am Empfänger gemessen wird, κ die Wellenzahl der Strahlung und c die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Strahlung ist. u_s und u_r sind die Geschwindigkeiten von Quelle und Empfänger relativ zum Medium, in dem sich die Welle fortpflanzt. Nur die Geschwindigkeitskomponente in Richtung zum Empfänger bewirkt eine Frequenzverschiebung.

Bewegt sich die Quelle zum Empfänger ($u_s^T \kappa > 0$), nimmt die Frequenz zu, da die Wellenfronten schneller aufeinander folgen. Eine kritische Grenze ist überschritten, wenn sich die Quelle mit mehr als der Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Strahlung bewegt. Dann folgt die Strahlung der Quelle hinterher. Bei kleinen Geschwindigkeiten relativ zur Wellenfortpflanzungsgeschwindigkeit ist die Frequenzverschiebung der relativen Geschwindigkeit zwischen Quelle und Empfänger direkt proportional:

$$\Delta \nu = (\boldsymbol{u}_s - \boldsymbol{u}_r)\boldsymbol{\kappa}. \tag{2.88}$$

Die relative Frequenzverschiebung $\Delta \omega / \omega$ ist direkt durch das Verhältnis der Geschwindigkeitsdifferenz zwischen Quelle und Empfänger in Richtung des Empfängers zur Wellenfortpflanzungsgeschwindigkeit gegeben:

$$\frac{\Delta \nu}{\nu} = \frac{\Delta u^T \,\hat{k}}{c} \,. \tag{2.89}$$

Bei elektromagnetischen Wellen ist die Geschwindigkeit relativ zu einem "Medium" nicht relevant. Aus der Relativitätstheorie ergibt sich die Frequenz zu:

$$v_r = \frac{v_s}{\gamma(1 - u^T \hat{k}/c)}$$
 mit $\gamma = \frac{1}{\sqrt{1 - (|u|/c)^2}}$. (2.90)

Für kleine Geschwindigkeiten ergibt sich ebenfalls die Beziehung (2.88) mit $\Delta u = u_s - u_r$. In diesem Fall können akustische und elektromagnetische Wellen in Bezug auf die Frequenzverschiebung, die sich aufgrund einer Relativbewegung zwischen Quelle und Empfänger ergibt, gleich behandelt werden.

2.5.9 [#]Nichtlineare Optik

Das Überlagerungsprinzip für Wellen bricht mit sehr hohen Feldstärken in Materie zusammen. Dann kann die Wechselwirkung mit dem Medium nicht mehr durch lineare Gleichungen beschrieben werden und wir betreten das komplizierte Gebiet der *nichtlinearen Optik*. Solche Phänomene treten nur mit sehr intensiven Lichtquellen wie *Lasern* auf, insbesondere wenn diese gepulst werden.

Ein typisches nichtlineares Phänomen ist die *Frequenzverdoppelung* von Licht. Dieser Effekt wird häufig benutzt, um die Frequenz eines Laserstrahls zu verdoppeln und damit seine Wellenlänge zu halbieren. Für die Bildgebung ist ein ähnlicher Effekt von größerer Bedeutung die *Multi-Photonen-Absorption*, insbesondere die *Zwei-Photonen-Absorption*. Da bei diesem Prozess die Energie mehrerer Photonen zusammen genommen wird, um einen elektronischen Übergang zu induzieren, tritt er nur bei hohen Photonen-flüssen auf, weil nur dann die Wahrscheinlichkeit hoch ist, dass zwei Photonen gleichzeitig in der unmittelbaren Nähe eines absorbierenden Moleküls sind. Unter Berücksichtigung der Zwei-Photonen-Absorption erweitert sich daher (2.69) in Abschn. 2.5.4 zu

$$\frac{dI(\lambda)}{dz} = -\alpha(\lambda)I - \alpha_2(\lambda)I^2.$$
(2.91)

Aus der Sicht der quantitativen Visualisierung bieten nichtlineare optische Effekte ein weites Spektrum an neuen Möglichkeiten, um spezifische Effekte und Materialeigenschaften sichtbar zu machen, auf die hier nur hingewiesen werden kann.

2.6 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Dieses Kapitel behandelt die Grundlagen, die zum Verständnis der Bildgewinnung unerlässlich sind. Zum Auffrischen oder Erweitern dieser Kenntnisse sei auf einige der klassischen Lehrbücher verwiesen, z. B. Elmore und Heald [61], Towne [281], Niedrig [200], Czichos [45, B.III Wellen und Quanten], Demtröder [51], Hecht [107], Saleh und Teich [243] oder Kenyon [150]. Exzellente und vertiefende Darstellungen geben Born und Wolf [24], Goodman [91] (Fourier Optik) und Lauterborn und Kurz [165] (Kohärente Optik).

Die Wechselwirkung zwischen Strahlung und Materie im Hinblick auf die Fernerkundung wird von Stewart [271], Robinson [236] und Drury [58] behandelt. Einen Einblick in Bildaufnahmetechniken quer durch das gesamte elektromagnetische Spektrum gibt Richards [229], www.alienvision. org. Die Thematik der Wärmebildaufnahme ist inzwischen ein eigenes Arbeitsgebiet geworden, mit dem sich zahlreiche Monografien befassen, z. B. Gaussorgues [83], Holst [112] und Vollmer und Möllmann [293]. Eine gute Beschreibung des Farbsehens im Hinblick auf die Bildverarbeitung ist in Pratt [217] und Wendland [302] zu finden. Die praktischen Aspekte der Photometrie und Radiometrie behandelt das "Handbook of Applied Photometry" von DeCusaris [48] und McCluney [190]. Die älteste Anwendung der quantitativen Visualisierung ist die Strömungsvisualisierung. Einen faszinierenden Einblick mit vielen Bildbeispielen gibt der "Atlas of Visualization" von Nakayama und Tanida [198].

3 2D-Bildaufnahme

3.1	Einleitung		77
3.2	Welt- und Kamerakoordinaten		78
	3.2.1	Definition	78
	3.2.2	Rotation	79
3.3	Ideale	Abbildung: die Zentralprojektion	81
	3.3.1	Das Lochkameramodell	81
	3.3.2	Projektive Abbildung	83
	3.3.3	[#] Homogene Koordinaten	84
3.4	Reale	Abbildung	86
	3.4.1	Geometrie eines realen optischen Systems .	86
	3.4.2	Lateraler und axialer Abbildungsmaßstab .	87
	3.4.3	Abbildungsgleichung, Scheimpflug-Prinzip	88
	3.4.4	[#] Schärfentiefe	90
	3.4.5	[#] Telezentrische	
		und perizentrische Abbildung	93
	3.4.6	[‡] Abbildungsfehler	94
3.5	Radio	metrie der Abbildung	98
	3.5.1	Objektstrahlungsdichte und Bildhelligkeit .	98
	3.5.2	Invarianz der Strahlungsdichte	99
3.6	Linear	re Systemtheorie der Abbildung	101
	3.6.1	Punktantwort	101
	3.6.2	Optische Transferfunktion	103
	3.6.3	Modulationstransferfunktion	103
	3.6.4	[#] Beugungsbegrenzte optische Systeme	
		und Fourier Optik	103
3.7	[#] Litera	aturhinweise zur Vertiefung	108

3.1 Einleitung

Die Bildaufnahme umfasst drei wichtige Aspekte. Der erste betrifft die *Geometrie*. Wo finden wir ein Objekt in einem Bild? Alle Bildaufnahmetechniken projizieren den dreidimensionalen Raum auf die eine oder andere Weise auf eine zweidimensionale Bildebene. Daher kann die Bildaufnahme vereinfacht als Projektion aus dem drei- in den zweidimensionalen Raum be-



Weltkoordinaten

Abbildung 3.1: Welt- und Kamerakoordinatensysteme: Durch Rotation um den Ursprung und eine Translation T kann das Weltkoordinatensystem in das Kamerakoordinatensystem überführt werden.

trachtet werden. Damit ist der Verlust einer Koordinate verbunden. Dies ist sicherlich ein wesentlicher Informationsverlust. Wir erleben jedoch ständig und unbewusst, dass unser visuelles System uns einen dreidimensionalen Eindruck unserer Umgebung vermittelt, der ausreicht, uns darin zurechtzufinden und mit ihr zu interagieren. Technisch gesehen, rekonstruiert das visuelle System die dreidimensionale Welt aus zweidimensionalen Bildern. Die Leichtigkeit, mit der dies erfolgt, mag zu der Annahme verleiten, es sei eine einfache Aufgabe. Wie wir aber in Kapitel 8 sehen, ist dies nicht der Fall. Die geometrischen Aspekte der Bildaufnahme werden in Abschn. 3.2–3.4 behandelt.

Der zweite Aspekt betrifft die *Radiometrie*. Wie "hell" ist ein abgebildetes Objekt und wie hängt die Helligkeit im Bild von den optischen Eigenschaften des Objektes und des aufnehmenden Systems ab? Die Radiometrie eines Abbildungssystems ist Gegenstand von Abschn. 3.5. Für die Grundlagen der Radiometrie sei auf Abschn. 2.3 verwiesen.

Der dritte Aspekt ist schließlich dieser: Was geschieht mit einem Bild, wenn wir es als eine Matrix digitaler Zahlen darstellen, um es mit einem Digitalrechner zu verarbeiten? Inwiefern limitieren die Prozesse *Digitalisierung* und *Quantifizierung*, die ein kontinuierliches Bild in ein digitales umwandeln, die Bildauflösung oder erzeugen Artefakte? Diese Fragen werden in Kapitel 5 behandelt.

3.2 Welt- und Kamerakoordinaten

3.2.1 Definition

Zur Beschreibung der Lage der Objekte im 3D-Raum gibt es zwei Möglichkeiten (Abb. 3.1). Das erste Koordinatensystem, das sogenannte *Weltkoordinatensystem* $x_s = [x_s, y_s, z_s]^T$, ist auf die betrachtete Szene bezogen. Die Koordinaten x_s und y_s beschreiben die horizontalen Positionen und z_s die vertikale Position.

Ein zweites, das *Kamerakoordinatensystem* $\mathbf{x}_c = [\mathbf{x}_c, \mathbf{y}_c, \mathbf{z}_c]^T$, ist mit der sich bewegenden Kamera verknüpft. Die \mathbf{z}_c -Achse fällt mit der optischen Achse des Kamerasystems (Abb. 3.1) zusammen. Physikern sind solche Betrachtungen vertraut, da physikalische Phänomene in verschiedenen Koordinatensystemen diskutiert werden. So wird z. B. in der Mechanik Bewegung in Bezug auf zwei Beobachter, einen ruhenden und einen sich mit dem Objekt bewegenden, studiert.

Der Übergang von Welt- zu Kamerakoordinaten wird durch eine *Translation* und eine *Rotation* beschrieben. Zuerst wird der Ursprung des Weltkoordinatensystems über den Translationsvektor *t* in den Ursprung des Kamerakoordinatensystems geschoben (Abb. 3.1). Dann wird die Orientierung des verschobenen Weltkoordinatensystems durch Rotationen um entsprechende Achsen so geändert, dass es mit dem Kamerakoordinatensystem zusammenfällt. Mathematisch kann die Translation mit einer Vektorsubtraktion und die Rotation mit einer Multiplikation des Koordinatenvektors mit einer Matrix beschrieben werden:

$$\boldsymbol{x}_c = \boldsymbol{R}(\boldsymbol{x}_s - \boldsymbol{t}). \tag{3.1}$$

3.2.2 Rotation

Die Rotation eines Koordinatensystems hat zwei wichtige Eigenschaften. Sie verändert die Länge oder Norm eines Vektors nicht, und sie belässt das Koordinatensystem orthogonal. Eine Transformation mit diesen Eigenschaften wird in der linearen Algebra eine *orthonormale Transformation* genannt.

Die Koeffizienten einer Transformationsmatrix haben eine intuitive Bedeutung. Dies wird klar, wenn wir Einheitsvektoren \hat{e}_p in Richtung der Koordinatenachse transformieren. Mit \hat{e}_1 erhalten wir z. B.

$$\hat{\boldsymbol{e}}_{1}' = \boldsymbol{A}\hat{\boldsymbol{e}}_{1} = \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 1 \\ 0 \\ 0 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} a_{11} \\ a_{21} \\ a_{31} \end{bmatrix}.$$
(3.2)

Die Spalten der Transformationsmatrix geben die Koordinaten der Basisvektoren im neuen Koordinatensystem an. Damit ist es einfach, die Bedingung der Orthonormalität zu formulieren, die die Rotationsmatrix *R* erfüllen muss:

$$R^{T}R = I$$
 oder $\sum_{p'=1}^{3} r_{p'p} r_{p'q} = \delta_{p-q},$ (3.3)

wobei *I* die Einheitsmatrix ist, deren Elemente auf der Hauptdiagonalen eins und sonst null sind. Mit (3.2) besagt diese Gleichung ganz einfach, dass die transformierten Basisvektoren orthogonal bleiben:

$$\hat{\boldsymbol{e}}_{p}^{\prime T} \hat{\boldsymbol{e}}_{q}^{\prime} = \delta_{p-q}. \tag{3.4}$$

In Gleichung 3.2 bleiben drei von neun Matrixelementen unabhängig. Unglücklicherweise erweist sich die Beziehung zwischen den Matrixelementen und drei Parametern zur Beschreibung der Rotation als recht komplex und nichtlinear. Eine Möglichkeit, dieses Problem zu lösen, ergibt sich mit den drei Eulerschen Rotationswinkeln ϕ , θ , ψ . In der Literatur werden die Eulerschen Winkel leider nicht einheitlich definiert. Wir folgen dem mathematischen Standardansatz, verwenden rechtshändige Koordinatensysteme und zählen die Rotationswinkel entgegen dem Uhrzeigersinn positiv. Die Rotation des verschobenen Weltkoordinatensystems in das Kamerakoordinatensystem wird in drei Schritte zerlegt (siehe Abb. 3.2, [88]).

1. Rotation um die z_s -Achse um den Winkel ϕ , $x_a = R_{\phi} x_s$:

$$\boldsymbol{R}_{\phi} = \begin{bmatrix} \cos\phi & \sin\phi & 0\\ -\sin\phi & \cos\phi & 0\\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$
(3.5)

2. Rotation um die x_a -Achse um den Winkel θ , $x_b = R_{\theta}x_a$:

$$\boldsymbol{R}_{\theta} = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & \cos\theta & \sin\theta \\ 0 & -\sin\theta & \cos\theta \end{bmatrix}$$
(3.6)

3. Rotation um die z_b -Achse um den Winkel ψ , $x_c = R_{\psi}x_b$:

$$\boldsymbol{R}_{\psi} = \begin{bmatrix} \cos\psi & \sin\psi & 0\\ -\sin\psi & \cos\psi & 0\\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$
(3.7)

Die Kaskadierung der drei Rotationen R_{ψ} , R_{θ} und R_{ϕ} ergibt die Matrix

$$\begin{bmatrix} \cos\psi\cos\phi - \cos\theta\sin\phi\sin\psi & \cos\psi\sin\phi + \cos\theta\cos\phi\sin\psi & \sin\theta\sin\psi \\ -\sin\psi\cos\phi - \cos\theta\sin\phi\cos\psi & -\sin\psi\sin\phi + \cos\theta\cos\phi\cos\psi & \sin\theta\cos\psi \\ \sin\theta\sin\phi & -\sin\theta\cos\phi & \cos\theta \end{bmatrix}$$

Die inverse Transformation von Kamera- in Weltkoordinaten wird durch die Transposition dieser Matrix gegeben. Da die Matrixmultiplikation nicht kommutativ ist, ist die Rotation ebenfalls nicht kommutativ. Es ist also wichtig, die Reihenfolge, in der die Rotationen durchgeführt werden, einzuhalten.

Für infinitesimal kleine Drehwinkel ε ist die Rotation jedoch kommutativ. Dann gilt $\cos \varepsilon \approx 1$ und $\sin \varepsilon \approx \varepsilon$. Dieser Grenzfall hat praktische Bedeutung, da geringfügige Verdrehungen häufig vorkommen. Eine Rotation um die z_s -Achse kann damit folgendermaßen beschrieben werden:

$$\boldsymbol{x}_{c} = \boldsymbol{R}_{\varepsilon}\boldsymbol{x}_{s} = \begin{bmatrix} 1 & \varepsilon & 0 \\ -\varepsilon & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix} \boldsymbol{x}_{s} \quad \text{oder} \quad \begin{array}{c} \boldsymbol{x}_{c} = \boldsymbol{x}_{s} + \varepsilon \boldsymbol{y}_{s} \\ \boldsymbol{y}_{c} = \boldsymbol{y}_{s} - \varepsilon \boldsymbol{x}_{s} \\ \boldsymbol{z}_{c} = \boldsymbol{z}_{s} \end{bmatrix}$$



Abbildung 3.2: Rotation von Weltkoordinaten x_s in Kamerakoordinaten x_c unter Verwendung der drei Eulerschen Winkel ϕ , θ und ψ mit aufeinanderfolgenden Rotationen um die z_s -, x_a - und z_b -Achsen.



Abbildung 3.3: Bilderzeugung mit der Lochkamera.

Als Beispiel betrachten wir den Punkt $[x_s, 0, 0]^T$. Dieser wird nach der Näherungsformel in den Punkt $[x_s, -\varepsilon x_s, 0]^T$ gedreht. Die korrekte Position ist dagegen $[x_s \cos \varepsilon, -x_s \sin \varepsilon, 0]^T$. Wenn wir die trigonometrischen Funktionen in eine Taylorreihe dritter Ordnung entwickeln, ergibt sich ein Positionsfehler von $[1/2\varepsilon^2 x_s, -1/6\varepsilon^3 x_s, 0]^T$. Ausgehend von einem 512 × 512-Bild $(X'_1 < 256 \text{ für eine zentrierte Rotation)}$ und einem maximal akzeptierbaren Fehler von 1/20 Pixel, muss ε kleiner als 0.02 oder 1.14° sein. Dies ist immer noch eine signifikante Rotation, da dies am Rand der Bildzeilen einen vertikalen Versatz um bis zu $\pm \varepsilon x_s = \pm 5$ Pixel bedeutet.

3.3 Ideale Abbildung: die Zentralprojektion

3.3.1 Das Lochkameramodell

Die grundlegenden Aspekte der Abbildungsgeometrie eines optischen Systems lassen sich am *Lochkameramodell* erläutern. Das bildgebende Element



Abbildung 3.4: Okklusion von tieferliegenden Objekten und an Oberflächen bei der Zentralprojektion.

dieser Kamera ist eine infinitesimal kleine Lochblende (Abb. 3.3). Nur der vom Punkt $[x, y, z]^T$ des Objektes ausgehende Lichtstrahl, der durch die Lochblende geht, trifft die Bildebene im Punkt $[x', y', z']^T$. Dadurch wird in der Bildebene ein Bild erzeugt. Die Beziehung zwischen den 3D-Welt- und den 2D-*Bildkoordinaten* $[x', y']^T$ ist gegeben durch:

$$x' = \frac{z'}{z}x, \quad y' = \frac{z'}{z}y.$$
 (3.8)

Die Weltkoordinaten parallel zur Bildebene werden also mit dem Faktor z'/z skaliert. Die Bildkoordinaten $[x', y']^T$ enthalten daher nur Verhältnisse der Weltkoordinaten, aus denen sich weder die Entfernung eines Gegenstandes noch seine Größe bestimmen lässt.

Eine Gerade im dreidimensionalen Raum, die nicht durch das Projektszentrum läuft, wird immer auf eine Gerade in der Bildebene projiziert. Das kann man sich ohne Rechnung geometrisch veranschaulichen. Alle Strahlen, die von einer Geraden ausgehen, gehen durch die Lochblende, den Zentralpunkt. Sie liegen also auf einer Ebene, die durch die Gerade im Raum und den Zentralpunkt festgelegt wird. Diese Ebene schneidet sich mit der Bildebene wiederum in einer Geraden. Deswegen werden auch Dreiecke auf Dreiecke abgebildet. Die Winkel zwischen den Seiten der Dreiecke bleiben aber im Allgemeinen nicht erhalten. Daher wird ein Quadrat auch nicht auf ein Quadrat sondern ein allgemeines Viereck abgebildet.

Alle Objektpunkte, die auf einem durch die Lochblende gehenden Strahl liegen, werden auf einen Punkt in der Bildebene abgebildet. In einer Szene mit mehreren transparenten Objekten werden daher die Objekte aufeinander projiziert und die dreidimensionale Struktur der Szene geht verloren. Selbst die Form einzelner Objekte ist nicht mehr erkennbar. Dieses Beispiel zeigt, wie viel Information durch die Projektion einer 3D-Szene auf eine 2D-Bildebene verloren geht.

In natürlichen Bildszenen kommen hauptsächlich undurchsichtige Objekte vor. Hier reduziert sich der 3D-Raum auf im Raum liegende Ober-



Abbildung 3.5: Perspektivische Projektion mit Röntgenstrahlen.

flächen, die, projiziert auf die Bildebene, mit zwei 2D-Funktionen g(x', y')und z(x', y') anstelle einer allgemeinen 3D-Grauwertfunktion g(x, y, z) beschrieben werden können. Die Oberfläche wird vollständig auf die Bildebene projiziert, solange nicht mehr als ein Punkt der Oberfläche auf dem gleichen Zentralstrahl liegt. Ansonsten bleiben Teile der Oberfläche unsichtbar. Dieser Effekt wird als *Okklusion* bezeichnet. Den okkludierten 3D-Raum können wir sichtbar machen, wenn wir eine Punktlichtquelle an der Position der Lochblende installieren (Abb. 3.4). Dann liegen die unsichtbaren Bereiche der Szene im Schatten der Objekte, die der Kamera näher sind.

Bei Szenen ohne Okklusionen brauchen wir lediglich die Tiefeninformation z(x', y'), um die 3D-Struktur einer Szene vollständig zu rekonstruieren. Eine Möglichkeit — die wir auch in unserem Sehsystem finden — ist das Stereosehen, d. h. das Betrachten einer Szene mit zwei Sensoren von unterschiedlichen Standpunkten aus (Abschn. 8.5.1).

3.3.2 Projektive Abbildung

Die Bildaufnahme mit einer Lochkamera ist im Wesentlichen eine *perspektivische Projektion*, da alle Strahlen durch einen Zentralpunkt, die Lochblende, gehen müssen. Damit ist das Lochkameramodell sehr ähnlich einer Abbildung mit penetrierenden Strahlen wie Röntgenstrahlen, die von einer Punktquelle emittiert werden (Abb. 3.5). In diesem Fall liegt das Objekt zwischen dem Zentralpunkt und der Bildebene.

Die Abbildungsgleichung entspricht Gleichung 3.8:

$$\begin{bmatrix} x \\ y \\ z \end{bmatrix} \longmapsto \begin{bmatrix} x' \\ y' \end{bmatrix} = \frac{z'}{z} \begin{bmatrix} x \\ y \end{bmatrix}.$$
(3.9)

Die mit der Bildweite skalierten Bildkoordinaten werden *verallgemeinerte Bildkoordinaten* genannt:

$$\tilde{x}' = \frac{x'}{z'}, \quad \tilde{y}' = \frac{y'}{z'}.$$
(3.10)

Verallgemeinerte Bildkoordinaten sind dimensionslos und werden mit einem Tilde-Symbol unterstrichen. In dem System, in dem ein Objekt beobachtet wird, entsprechen sie dem Tangens des Winkels zur optischen Achse. Diese Koordinaten berücksichtigen explizit die Grenzen der Projektion auf die Bildebene. Denn von diesen Koordinaten können wir nicht auf absolute Positionen schließen. Wir wissen lediglich den Winkel, unter dem ein Objekt auf die Bildebene projiziert wird. (Dies ist eine auch in der Astronomie verwendete Methode.) Damit reduziert sich die allgemeine Abbildungsgleichung (3.9) der perspektivischen Projektion auf

$$X = \begin{bmatrix} x \\ y \\ z \end{bmatrix} \mapsto \underbrace{x} = \begin{bmatrix} \frac{x}{z} \\ \frac{y}{z} \\ \frac{y}{z} \end{bmatrix}.$$
 (3.11)

3.3.3 [#]Homogene Koordinaten

Die Computergrafik verwendet den eleganten Formalismus der *homogenen Koordinaten,* um all die bisher diskutierten Transformationen, d. h. die Translation, die Rotation sowie die perspektivische Projektion, einheitlich zu beschreiben [65, 76, 189]. Damit kann der gesamte Abbildungsprozess so durch eine einzige 4 × 4-Matrix dargestellt werden.

Homogene Koordinaten werden durch einen 4D-Spaltenvektor

$$\boldsymbol{x} = [t\boldsymbol{x}, t\boldsymbol{y}, t\boldsymbol{z}, t]^T \tag{3.12}$$

dargestellt, aus dem wir die ursprünglichen 3D-Koordinaten erhalten, indem wir die ersten drei Komponenten durch die vierte Komponente dividieren. Jede beliebige Transformation erhalten wir durch eine Multiplikation der homogenen Koordinaten mit einer 4×4 -Matrix *M*. Insbesondere ergeben sich die Bildkoordinaten

$$x' = [sx', sy', sz', s]^{T}$$
(3.13)

durch

$$x' = Mx. \tag{3.14}$$

Da die Matrixmultiplikation assoziativ ist, können wir uns die Matrix *M* aus vielen Transformationsmatrizen zusammengesetzt vorstellen, die so elementare Transformationen wie *Translation* und *Rotation* um eine Koordinatenachse, *perspektivische Projektion* und *Skalierung* durchführen. Die Trans-

formationsmatrizen der elementaren Transformationen ergeben sich zu:

$$T = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & t_x \\ 0 & 1 & 0 & t_y \\ 0 & 0 & 1 & t_z \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$
Translation um $[t_x, t_y, t_z]^T$

$$R_x = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & \cos \theta & -\sin \theta & 0 \\ 0 & \sin \theta & \cos \theta & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$
Rotation um die x-Achse
$$R_y = \begin{bmatrix} \cos \phi & 0 & \sin \phi & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ -\sin \phi & 0 & \cos \phi & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$
Rotation um die y-Achse (3.15)
$$R_z = \begin{bmatrix} \cos \psi & -\sin \psi & 0 & 0 \\ \sin \psi & \cos \psi & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$
Rotation um die z-Achse
$$S = \begin{bmatrix} s_1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & s_2 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & s_3 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$
Skalierung
$$P = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & -1/z' & 1 \end{bmatrix}$$
perspektivische Projektion.

Die perspektivische Projektion ergibt sich etwas anders als in (3.11). Aus der Matrix-Multiplikation des homogenen Vektors

$$\mathbf{x} = [tx, ty, tz, t]^T$$

mit P erhalten wir

$$\left[tx, ty, tz, t\frac{z'-z}{z'}\right]^T.$$
(3.16)

Die Bildkoordinaten resultieren aus der Division durch die vierte Koordinate: $\tilde{z}' = 1$

$$\begin{bmatrix} x'\\y'\end{bmatrix} = \begin{bmatrix} x\frac{z'}{z'-z}\\y\frac{z'}{z'-z}\end{bmatrix}.$$
(3.17)

Aus dieser Gleichung sehen wir, dass die Bildebene im Ursprung liegt, denn bei z = 0 sind Bild- und Weltkoordinaten identisch. Das Projektionszentrum befindet sich im Punkt $[0, 0, -z']^T$. Vollständige Transformationen von Welt-



Abbildung 3.6: Ein optisches System als schwarzer Kasten.

in Bildkoordinaten können aus diesen elementaren Matrizen zusammengesetzt werden. Strat [272] schlug beispielsweise die folgende Zerlegung vor:

$$M = CSPR_z R_y R_x T. \tag{3.18}$$

Die Skalierung *S* und die Bildverschiebung *C* sind Transformationen in der zweidimensionalen Bildebene. Strat [272] zeigte, wie man die Parameter für die Transformation von Kamera- in Weltkoordinaten vollständig auf nichtiterative Weise aus einer Menge von Punkten, deren Position im Raum exakt bekannt ist, bestimmen kann. Auf diese Weise kann eine absolute Kalibrierung der äußeren Kameraparameter Position und Orientierung und der inneren Kameraparameter Lage der optischen Achse, Brennweite und Pixelgröße erreicht werden.

3.4 Reale Abbildung

3.4.1 Geometrie eines realen optischen Systems

Das Modell der Lochkamera vereinfacht die Abbildungsverhältnisse eines optischen Systems zu sehr. Sie erzeugt ein Bild eines Objektes in *jeder* Entfernung, während ein reales optisches System ein scharfes Bild nur von einem Objekt in einem gewissen Entfernungsbereich abbildet. Glücklicherweise kann die Geometrie der Abbildung selbst für komplizierte optische Systeme mit einer geringfügigen Änderung immer noch durch eine perspektivische Projektion modelliert werden, wie dies in Abb. 3.6 und 3.7 illustriert wird. Die Fokalebene muss durch zwei *Hauptebenen* ersetzt werden. Die beiden Hauptebenen schneiden die *optische Achse* in den *Hauptpunkten*. Ein Strahl, der die erste Hauptebene erreicht, verlässt das optische System von der zweiten Hauptebene ohne Winkel- und Höhenversatz (Abb. 3.6). Der Abstand zwischen den beiden Hauptebenen modelliert auf diese Weise die axiale Ausdehnung des optischen Systems.



Abbildung 3.7: Modellierung der optischen Abbildung durch die Hauptpunkte P_1 and P_2 und die Brennpunkte F_1 and F_2 . Das System erzeugt ein Bild im Abstand d' hinter F_2 von einem Objekt, das einen Abstand d von F_1 hat.

Wie in Abb. 3.6 dargestellt, sind die Strahlen zwischen den beiden Hauptebenen immer parallel. Ein Strahl parallel zur optischen Achse, der von links bzw. rechts in das optische System eintritt, geht durch den zweiten bzw. ersten Brennpunkt. Für praktische Zwecke sind folgende Definitionen nützlich: Die *effektive Brennweite* oder einfach *Brennweite* eines optischen Systems ist die Strecke zwischen dem Hauptpunkt und dem dazugehörigen Brennpunkt. Die objektseitige und bildseitige *Brennpunkt-Schnittweiten* sind die Entfernungen von der letzten Linsenfläche zu den jeweiligen Brennpunkten.

3.4.2 Lateraler und axialer Abbildungsmaßstab

Der *laterale Abbildungsmaßstab* m_l eines optischen Systems ist das Verhältnis der Bildgröße x' zur Objektgröße x und ergibt sich direkt durch Anwendung des Strahlensatzes auf drei ähnliche Dreieckspaare in Abb. 3.7 zu

$$m_l = \frac{x'}{x} = \frac{f}{d} = \frac{d'}{f} = \frac{f+d'}{f+d}.$$
(3.19)

Der laterale Abbildungsmaßstab m_l ist proportional zu d': $d' = fm_l$ und umgekehrt proportional zu d: $d = f/m_l$.

Beispiel 3.1: Abbildungsabstände bei vorgegebenen Abbildungsmaßstab

Bei vorgegebenem Abbildungsmaßstab lassen sich sehr einfach die Entfernung zum Objekt und die Entfernung der Bildebene von der Fokalebene (Objektivauszug d') bestimmen. Wenn das Objekt im Unendlichen ist ($m_l = 0$) ist $d = \infty$ und d' = 0, bei einer Verkleinerung um Faktor 10 ($m_l = 1/10$) ist d = 10f und d' = f/10 und bei einer 1:1-Abbildung ($m_l = 1$) sind d' = d = f. Eine weniger bekannte Größe ist der *axiale Abbildungsmaßstab*, der die Positionen der Bild- und Objektebene zueinander in Beziehung setzt. Daher gibt der axiale Abbildungsmaßstab den Abbildungsmaßstab in Richtung der optischen Achse wieder. Er gibt an, wie weit wir die Bildebene verschieben müssen, wenn wir die Objektebene um eine gewisse Strecke verschieben. Im Gegensatz zum lateralen Abbildungsmaßstab ist der axiale nicht konstant entlang der optischen Achse. Deswegen kann er nur im Grenzfall kleiner Verschiebungen definiert werden. Wir gehen daher von geringfügig verschobenen Objekt- und Bildpositionen $d + \Delta z$ und $d' - \Delta z'$ aus und setzen sie in (3.22) ein. Für diese Abstände gilt nach (3.19)

$$\frac{f}{d+\Delta z} = \frac{d'-\Delta z'}{f}$$
 und $\frac{f}{d} = \frac{d'}{f}$.

Unter Vernachlässigung des kleinen quadratischen Terms $\Delta z \Delta z'$ folgt daraus

$$\frac{\Delta z'}{\Delta z} \approx \frac{d'}{d} \tag{3.20}$$

und der axiale Abbildungsmaßstab m_a ergibt sich zu

$$m_a \approx \frac{d'}{d} = \frac{f^2}{d^2} = \frac{d'^2}{f^2} = m_l^2.$$
 (3.21)

3.4.3 Abbildungsgleichung, Scheimpflug-Prinzip

Die Beziehung zwischen den Positionen des Objekts und des dazugehörigen Bildes sind besonders einfach, wenn wir die Entfernungen zu den jeweiligen Brennpunkten angeben (Abb. 3.7). Aus den Beziehungen in (3.19) ergibt sich unmittelbar

$$dd' = f^2. (3.22)$$

Diese Beziehung heißt Newtonsche *Abbildungsgleichung*. Die besser bekannte Gaußsche Abbildungsgleichung benutzt die Entfernungen zu den jeweiligen Hauptpunkten

$$\frac{1}{d'+f} + \frac{1}{d+f} = \frac{1}{f}$$
(3.23)

und ist aufwändiger zu handhaben und kann durch die Einsetzen der Beziehungen in (3.19) verifiziert werden.

Eine erweiterte Abbildungsgleichung kann für schief gestellte Objektund Bildebenen hergeleitet werden. Dazu gehen wir davon aus, dass die Objektebene um den Winkel θ in *x*-Richtung gegen die zur optischen Achse senkrechte Ebene geneigt ist. Durch geometrische Überlegungen in Abschn. 3.3.1 haben wir schon gezeigt, dass Geraden auf Geraden abgebildet werden und damit auch Ebenen auf Ebenen. Damit geht es nur noch darum, den Winkel der Bildebene zu bestimmen. Gleichzeitig haben wir damit auch einen algebraischen Beweis gefunden.

Ein Punkt auf der schräg gestellten Objektebene hat in der Höhe x die Entfernung $d+x \tan \theta$ und wird daher auf die Entfernung $d' = f^2/(d+x \tan \theta)$ in der Höhe x' abgebildet. Damit wird er die Strecke

$$\Delta d' = \frac{f^2}{d + x \tan \theta} - \frac{f^2}{d} = -f^2 \frac{x \tan \theta}{d + x \tan \theta}$$
(3.24)

näher abgebildet. Aus dem lateralen Abbildungsmaßstab an diesem Punkt,

$$m_l = \frac{x'}{x} = \frac{f}{d + x \tan \theta}$$
(3.25)

lässt sich x' berechnen zu

$$x' = f \frac{x}{d + x \tan \theta}$$
(3.26)

Aus (3.24) und (3.26) ergibt sich die Neigung der Bildebene zu

$$\tan \theta' = \frac{\Delta d'}{x'} = -m_l \tan \theta$$
 Scheimpflug-Bedingung (3.27)

Damit hängt die Neigung der Bildebene in Relation zur Neigung der Objektebene nur vom Abbildungsmaßstab auf der optischen Achse ab. Das Minuszeichen sagt, dass die Bildebene in die entgegengesetzte Richtung wie die Objektebene geneigt ist. Bei eine 1:1-Abbildung sind beide Ebenen gleich geneigt, bei einer Verkleinerung ist die Bildebene um den Faktor m_l geringer geneigt als die Objektebene.

Beispiel 3.2: Veranschaulichung der Scheimpflug-Bedingung

Die Scheimpflug-Bedingung (3.27) hat eine anschauliche geometrische Interpretation. Die Objekt- und Bildebenen schneiden die zugehörige Hauptebene in einem Abstand p bzw. p', für die gilt

$$\tan \theta = f \frac{f+d}{p} \quad \text{und} \quad \tan \theta' = -f \frac{f+d'}{p'}.$$

Daraus ergibt sich, dass p = p' sein muss:

$$\frac{p'}{p} = -\frac{\tan\theta}{\tan\theta'} \cdot \frac{f+d'}{f+d} = 1.$$

Ein Scheimpflug-Aufbau ist immer dann nützlich, wenn man schräg auf eine Ebene schauen möchte und dabei die Abbildungsgleichung einhalten möchte. Das ist besonders interessant, wenn man — wie bei einem Stereoanordnung (Abschn. 8.5.1) — eine Ebene aus mehreren Richtungen aufnehmen möchte. Mit einem Tilt-Shift-Objektiv kann ohne zusätzliche Komponenten ein Scheimpflug-Aufbau realisiert werden (Abb. 3.8).



Abbildung 3.8: Tilt-Shift-Objektiv zur Realisierung eines Scheimpflug-Aufbaus.

3.4.4 [#]Schärfentiefe

Die Abbildungsgleichungen (3.22) und (3.23) beziehen die Positionen von Objekt und Bild aufeinander. Wenn die Bild- oder Objekteben leicht verschoben werden, wird immer noch ein Bild generiert, es wird aber leicht unscharf. Der Grad der Unschärfe hängt von den Abweichungen zu den Positionen ab, die durch die Abbildungsgleichungen gegeben sind.

Das Konzept der *Schärfentiefe* beruht auf der Tatsache, dass ein gewisses Maß an Unschärfe die Bildqualität nicht beeinträchtigt.

Für digitale Bilder ist die Größe der Sensorelemente ein natürliches Maß für eine akzeptable Unschärfe, da kleinere Strukturen sowieso nicht aufgelöst werden können. Wir berechnen die Unschärfe im Rahmen der geometrischen Optik für einen Punkt auf der optischen Achse (Abb. 3.4.4a). Auf der Bildebene wird der Punkt im Objektraum auf einen Punkt abgebildet. Mit wachsendem Abstand wird er zu einer immer größeren Scheibe mit dem Durchmesser *u*' verschmiert. Unter Benutzung der Blendenzahl *k* eines optischen Systems als Verhältnis der Brennweite zur Apertur *a* eines Objektivs

$$k = \frac{f}{a} \tag{3.28}$$

können wir den Durchmesser des Unschärfekreises mit Hilfe des Strahlensatzes ausdrücken als

$$\frac{u'}{\Delta z'} = \frac{a}{f+d'} \quad \rightsquigarrow \quad u' = \frac{1}{k} \frac{f}{f+d'} \Delta z', \tag{3.29}$$

wobei $\Delta z'$ die Entfernung von der scharfeingestellten Bildebene ist. Der Bereich von Positionen der Bildebene $[d' - \Delta z', d' + \Delta z']$, für die der Radius



Abbildung 3.9: Illustration der *a* bildseitigen und *b* objektseitigen Schärfetiefe mit einem Objekt, das auf der optischen Achse liegt.

des Unschärfekreise kleiner als u' ist, heißt *bildseitige Schärfentiefe*. Gleichung (3.29) kann nach $\Delta z'$ aufgelöst werden

$$\Delta z' = \pm k \left(1 + \frac{d'}{f} \right) u' = k(1 + m_l)u' \qquad \text{bildseitige Schärfentiefe}$$
(3.30)

wobei m_l der in (3.19) definierte laterale Vergrößerungsmaßstab ist. Gleichung 3.30 zeigt die wichtige Rolle der Blendenzahl und des Abbildungsmaßstabs für die Schärfentiefe. Nur diese beiden Parameter bestimmen sie für ein vorgegebenes u'.

Beispiel 3.3: Genauigkeitsanforderung Bildsensormontage

Aus der bildseitigen Schärfentiefe folgt, wie genau ein Bildsensor senkrecht zur optischen Achse montiert sein muss. Wir gehen dabei davon aus, dass Objektive mit großer Blende k = 1.0 benutzt werden. Aus Gleichung (3.30) können wir auch ableiten, dass die Schärfentiefe bei auf Unendlich gestelltem Objektiv ($m_l = 0$) am geringsten ist. Der Durchmesser des Unschärfekreises soll maximal die Größe $\Delta x'$ eines Pixel sein. Mit diesen Werten ergibt sich unmittelbar eine bildseitige Tiefenschärfe $\Delta z' = \pm \Delta x'$. Mit Pixelgrößen zwischen 2–10 μ m ergeben sich damit hohe Anforderungen an die Ebenheit und Montagegenauigkeit von Bildsensoren.

Für die praktische Anwendung bei der Bildaufnahme ist die *objektseitige Schärfentiefe* von größerer Bedeutung. Sie ist definiert als der Bereich von Objektentfernungen, für die der Radius des Unschärfekreises auf der Bildebene kleiner als ϵ ist bei einer vorgegebenen Position der Bildebene (Abb. 3.4.4b). Mit Hilfe des *axialen Abbildungsmaßstabes* in (3.20) und (3.21) erhalten wir aus (3.30)

$$\Delta z \approx \pm k \cdot \frac{1 + m_l}{m_l^2} u', \qquad \text{objektseitige Schärfentiefe}$$
(3.31)

Beispiel 3.4: Objektseitige Schärfentiefe bei kleinem Abbildungsmaßstab

Ein typischer Bildsensor hat Sensorelemente der Größe $6 \times 6 \mu$ m. Daher setzen wir den Durchmesser des Unschärfekreises auch auf 6μ m, um keine nennenswerte zusätzliche Unschärfe zu erhalten. Bei einer Bildaufnahme mit Blende 8, einer Brennweite von 15 mm und einem Abbildungsmaßstab $m_l = 0.01$ (Objektabstand d = 1.5m) ergibt sich aus (3.31) eine objektseitige Schärfentiefe von ± 0.24 m. Wenn wir unter gleichen Aufnahmebedingungen (Blende und Abbildungsmaßstab) eine höhere Auflösung erzielen wollen, so müssen wir einen Bildsensor mit gleicher Fläche, aber mehr und kleineren Pixeln nehmen. Unter dieser Randbedingung nimmt die Tiefenschärfe mit der Pixelgröße ab. Doppelte Auflösung heißt hier Halbierung der Tiefenschärfe. Generell zeigt dieses Beispiel, dass bei kleinen Abbildungsmaßstäben eine hohe Schärfentiefe möglich ist.

Wenn ein Objektiv auf unendlich gestellt ist, entspricht der Durchmesser des objektseitigen Unschärfekreises dem Durchmesser der Blende, da die Strahlen objektseitig parallel verlaufen. Objekte werden trotzdem solange ohne zusätzliche Unschärfe abgebildet, wie der auf die Bildebene abgebildete Unschärfekreis gerade einen Durchmesser von u' hat: $u' = m_l a$. Mit $m_l = f/d_{min}$ ergibt sich für den minimalen Abstand

$$d_{\min} = \frac{fa}{u'} = \frac{f^2}{ku'}.$$
 (3.32)

Bei hohen Abbildungsmaßstäben wie in der *Mikroskopie* ergeben sich sehr geringe objektseitige Tiefenschärfen. Moderne Mikroskopieobjektive sind so eingestellt, dass sie ein Objekt ins Unendliche scharf abbilden. Damit vertauschen bild- und objektseitige Tiefenschärfe ihre Rolle. Bei diesen Objektiven ist es üblich, statt der Blendenzahl die *numerische Apertur NA*



Abbildung 3.10: a Divergierende Abbildung mit einer Blende in der Hauptebene; b Telezentrische Abbildung mit einer Blende im bildseitigen Brennpunkt. In der rechten Abbildung wird illustriert wie eine kurze zylindrische Röhre, deren Achse mit der optischen Achse zusammenfällt, durch das jeweilige System abgebildet wird.

anzugeben. Diese ist definiert durch

$$NA = n\sin\theta_0 \approx \frac{2n}{k}.$$
(3.33)

Dabei ist *n* der objektseitige Brechungsindex und θ_0 der maximale Winkel, unter dem ein Lichtstrahl, der zentral durch die Bildebene geht, die Blendenöffnung passiert. Zusätzlich setzen wir den zulässigen Unschärfekreis sinnvollerweise so groß an wie die laterale Auflösung: $u \approx \Delta x$. Damit ergibt sich für die mikroskopische Abbildung die Tiefenschärfe

$$\Delta z = \pm k \Delta x \approx \pm \frac{2\Delta x}{NA}.$$
(3.34)

Damit kann man die objektseitige Tiefenschärfe bei der mikroskopischen Abbildung als Produkt aus der lateralen Auflösung Δx mit der Blendenzahl *k* auffassen. Generell ist aber zu beachten, dass das Konzept der Schärfentiefe, wie wir es hier diskutiert haben, nur im Grenzfall der geometrischen Optik gilt. Es kann daher nur benutzt werden, solange der Radius des Unschärfekreises deutlich größer ist als die durch Beugung oder Aberrationen des optischen Systems bewirkte Unschärfe (Abschn. 3.6.4). Daher ist (3.34) nur als Näherung aufzufassen.

3.4.5 [#]Telezentrische und perizentrische Abbildung

Bei einem gewöhnlichen optischen System tritt ein konvergierendes Lichtbündel ein. Dieser Umstand hat negative Konsequenzen für optische Vermessungen (Abb. 3.10a). Das Objekt erscheint größer, wenn es weniger weit von dem Objektiv entfernt ist, und kleiner, wenn es weiter davon entfernt ist. Da der Abstand des Objekts nicht aus seinem Bild geschlossen werden kann, muss entweder seine Entfernung genau bekannt sein, oder Messfehler sind unvermeidlich.

Die Repositionierung der *Blende* vom bildseitigen Hauptpunkt zum bildseitigen Brennpunkt löst dieses Problem und verändert das Abbildungssystem in ein telezentrisches (Abb. 3.10b). Durch die Verlagerung der Blende in den Brennpunkt wird der *Hauptstrahl*, das ist der Strahl durch das Zentrum der Blende, parallel zur optischen Achse im Objektraum. Damit bewirken kleine Änderungen in der Objektposition keine Größenänderung in der Abbildung. Das Objekt wird natürlich um so unschärfer abgebildet, je weiter es von der scharf eingestellten Objektebene entfernt ist. Das Zentrum des Unschärfekreises ändert jedoch seine Position nicht.

Telezentrische Objektive haben ein große Bedeutung in der Bildverarbeitung erlangt. Ihr Nachteil ist natürlich, dass der Durchmesser des telezentrischen Objektivs mindestens so groß wie der des zu vermessenden Objekts sein muss. Damit wird die präzise optische Vermessung großer Teile sehr teuer.

Abb. 3.10 zeigt, wie ein Zylinder, dessen Achse mit der optischen Achse des Objektivs zusammenfällt, mit einem gewöhnlichen und einem telezentrischen Objektiv abgebildet wird. Das gewöhnliche Objektiv sieht die Endfläche des Zylinders und die innere Wand, das telezentrische nur die Endfläche.

Telezentrische Objektive illustrieren die Bedeutung von Blenden in der Konstruktion optischer Systeme, eine Tatsache, die oft nicht genügend berücksichtigt wird.

3.4.6 [#]Abbildungsfehler

Reale optische Systeme sind nicht perfekt, sogar im Grenzfall der *Geometrischen Optik*, d. h., wenn beugungsbegrenzte Effekte bedingt durch die Wellennatur der Strahlung vernachlässigt werden. Ein reales optisches System bildet einen Punkt im Objektraum nicht auf einen Punkt im Bildraum ab, sondern vielmehr auf eine mehr oder weniger verbreiterte Intensitätsverteilung. Diese ist charakterisiert durch die Art und Breite der Verteilung und die Abweichung des Schwerpunkts vom durch die projektive Abbildung vorgegebenen Bildpunkt. Letzteres führt zu keiner Unschärfe im Bild sondern zu einer geometrischen Verzerrung.

Alle diese *Aberrationen* haben den gemeinsamen Grund in der Beschaffenheit des Reflexions- und Brechungsgesetzes (Abschn. 2.5.2) und der Tatsache, dass Linsen und Spiegelflächen in der Regel sphärische Flächen sind. Sphärische Linsen und Spiegel liefern nur dann eine gute Abbildung, wenn die Strahlen einen kleinen Winkel θ und kleinen Abstand zur optischen Achse haben, so dass

$$\tan\theta \approx \sin\theta \approx \theta \tag{3.35}$$



Abbildung 3.11: Schematische Illustration der fünf primären Aberrationen: sphärische Aberration, Astigmatismus, Koma, Bildfeldkrümmung und radiale Verzeichnung.

gilt. Bei Linsen kommen noch sogenannte *chromatische Aberrationen* hinzu, die ihre Ursache darin haben, dass der *Brechungsindex* — und damit die Brennweite von Linsen — wellenlängenabhängig ist. (Abschn. 2.5.2).

Für größere Neigungen θ und Objekthöhen *h* der Strahlen können wir Aberrationen erwarten. Es können fünf monochromatische Aberrationen dritter Ordnung (Abb. 3.11) und zwei Typen von chromatischer Aberration unterschieden werden. Sie werden im Folgenden kurz beschrieben.

- **Sphärische Aberration.** Diese Aberration tritt schon bei Strahlen parallel zur optischen Achse auf. Jede radiale Zone einer Linse hat eine etwas andere Brennweite. Bei einer einfachen sphärischen plankonvexen Linse verringert sich die Brennweite mit dem Abstand zur optischen Achse. Das Fehlen eines gemeinsamen Brennpunkts führt dazu, dass eine zylindersymmetrische Helligkeitsverteilung im Brennpunkt entsteht. Wegen der größeren Fläche der achsfernen Strahlen findet sich die Verteilung mit der geringsten Breite bei einer etwas kürzeren Brennweite, als man von den achsnahen Strahlen erwarten würde.
- Axiale chromatische Aberration. Diese tritt schon bei parallelen Strahlenbündeln auf. Durch die Abhängigkeit des Brechungsindex von der Wellenlänge hängt auch die Brennweite einer Linse von der Wellenlänge der Strahlung ab. Bei einer einfachen Linse ist die Brennweite um so kürzer, je kleiner die Wellenlänge der Strahlung ist. Damit kann immer nur *eine* Farbe fokussiert werden. Chromatische Aberrationen können vermindert werden durch Benutzung mehrerer Linsen aus unterschiedlichen Glassorten. Der einfachste Fall ist ein *Achromat* aus zwei Linsen. Damit kann die Brennweite für zwei Wellenlängen zur Deckung gebracht werden, so dass immer noch eine sekundäre chromatische Aberration verbleibt. Bei einem *Apochromat* werden drei Wellenlängen zur Deckung gebracht. Oft wird die chromatische Korrektur auch über den sichtbaren Spektralbereich entweder in das nahe UV oder IR ausgedehnt.
- Laterale chromatische Aberration. Die Abhängigkeit der Brennweite von der Wellenlänge führt auch dazu, dass der Abbildungsmaß von der Wellenlänge abhängt. Hinzu kommt, dass schräg einfallende Strahlenbündel

unterschiedlich stark gebrochen werden. Diese Effekte machen sich zum Bildrand hin immer stärker bemerkbar. Daher kommt es am Bildrand zu immer stärkeren Verschiebungen zwischen den einzelnen Farben. Dies führt an Kanten zu Farbsäumen.

Astigmatismus. Der Astigmatismus ist eine Aberration, die nur bei schräg einfallendem Strahlenbündel auftritt. Aus Gründen der Symmetrie fällt ein Strahl nur in einer Richtung schräg ein, in der dazu senkrechten Richtung ist er parallel zur optischen Ache. Ein flacher Strahl in einer dieser beiden Richtungen wird daher unterschiedlich stark gebrochen. Das heißt, dass tangentiale und radiale Strahlenbündel unterschiedliche Brennpunkte haben.

Am einfachsten kann man dies an Hand eines Speichenrads erklären, dessen Achse auf den Bildmittelpunkt abgebildet wird. Die Speichen (radiale Struktur) und der Außenrand des Rades (tangentiale Struktur) werden in unterschiedlichen Entfernungen fokussiert.

Koma. Die Koma ist eine Aberration, die bei breiten, schräg einfallenden Strahlenbündeln auftritt. Es ist daher eine Aberration die bei Objektiven hoher Öffnung (Blendenzahlen kleiner als 2) verstärkt auftritt. Beim Koma wird jede radiale Zone wegen der fehlenden Symmetrie beim schrägen Einfall auf einen Unschärfekreis abgebildet, dessen Breite mit wachsendem Abstand zur optischen Achse anwächst und dessen Schwerpunkt sich gleichzeitig mit der Einfallshöhe verschiebt.

Das führt zu einer asymmetrischen Verteilung mit einem hellen Zentrum und einer dreiecksförmigen, schweifartigen und sehr breiten Verschmierung in radialer Richtung. Die Koma macht sich besonders störend bemerkbar bei der Abbildung punktförmiger Objekte und verhindert, dass ein lichtschwaches Objekt in unmittelbarer Nähe eines hellen sichtbar wird, da es vom Koma des hellen überlagert wird.

- **Bildfeldkrümmung.** Optische Systeme tendieren dazu, ein Bild nicht auf eine Ebene, sondern auf eine gekrümmte Oberfläche scharf abzubilden. In erster Näherung ist diese Fläche eine Kugeloberfläche und die Krümmung (reziproker Radius) dieser wird als Feldkrümmung bezeichnet. Diese führt dazu, dass selbst dann, wenn alle anderen Aberrationen korrigiert sind, ein Bild auf einer planaren Bildebene zum Rand hin zunehmend unscharf wird.
- Radiale Verzeichnung. Ein reales Linsensystem weicht von der perfekten Zentralprojektion ab. Sehr offensichtlich sind die tonnen- oder kissenförmigen Verzeichnungen von Quadraten (Abb. 3.12). Diese sind besonders bei Weitwinkel- und Zoomoptiken stark ausgeprägt, aber selbst bei gut korrigierten Linsensystemen weisen diese Verzeichnungen am Bildrand oft noch Verschiebungen von mehreren Pixeln auf. Gerade Linien sind dann in gleichem Maße durchgebogen.

Die radialen Verzeichnungen sind bei Betrachtung der Symmetrie leicht verstehbar. Da Linsensysteme zylindersymmetrisch sind, wird ein mit



Abbildung 3.12: Radialsymmetrische Verzeichnung illustriert an der Verzeichnung eines Rechtecks. Seine Seiten erscheinen gekrümmt, da die Verzeichnung typischerweise mit der dritten Potenz zum Abstand vom Bildmittelpunkt wächst. **a** Positive oder kissenförmige Verzeichnung; **b** negative oder tonnenförmige Verzeichnung.

der optischen Achse konzentrischer Kreis zwar als Kreis abgebildet, aber mit einem verfälschten Radius (*radiale Verzeichnung*). Diese Verzeichnung lässt sich durch folgende Gleichung gut approximieren:

$$x' = \frac{x}{1 + k_3 |x|^2}.$$
 (3.36)

Je nachdem, ob k_3 positiv oder negativ ist, werden tonnen- oder kissenförmige Verzerrungen in Abbildungen von Quadraten beobachtet. Bei einem handelsüblichen Objektiv beträgt die Abweichung im Randbereich des Sensors einige Bildpunkte (Pixel).

Werden die Verzerrungen mit (3.36) korrigiert, so kann man den maximalen Bildfehler nach Lenz [167] auf 0,06 Bildpunkte verringern. Diese starke Korrektur und die stabile Geometrie moderner CCD-Sensoren ermöglichen den Einsatz von CCD-Kameras für subpixelgenaue Vermessungsaufgaben ohne Benutzung teurer Messobjektive. Lenz und Tsai [168] beschreibt weitere Einzelheiten, welche die Genauigkeit geometrischer Messungen mit CCD-Sensoren beeinflussen.

Verzerrungen treten auch auf, wenn nichtplanare Oberflächen auf eine Bildebene projiziert werden, wie es bei Satellitenbildern und Luftaufnahmen der Fall ist. Die Korrektur geometrischer Verzerrungen in Bildern ist damit ein wichtiger Faktor bei der Fernerkundung und Photogrammetrie [230]. Eine exakte Korrektur der geometrischen Verzerrungen erfordert eine subpixelgenaue Verschiebung von Bildpunkten. Wir werden dieses Problem später in Abschn. 5.6 behandeln, nachdem wir die Grundlagen dafür erarbeitet haben.
3.5 Radiometrie der Abbildung

Es genügt nicht, nur die Abbildungsgeometrie zu kennen. Berücksichtigt werden muss auch, in welchem Verhältnis die Bestrahlungsstärke in der Bildebene und die Strahlungsdichte des abgebildeten Objekts stehen und welche Parameter eines optischen Systems dieses Verhältnis beeinflussen. Grundlagen der Radiometrie und insbesondere die Begriffe zur Beschreibung von Strahlungseigenschaften finden sich in Abschn. 2.3.

Auf dem Weg der Strahlung von einer Lichtquelle zur Bildebene findet eine ganze Kette von Prozessen statt (siehe Abb. 2.1). Hier konzentrieren wir uns auf den Beobachtungspfad, d. h. darauf, wie die vom abzubildenden Objekt emittierte Strahlung vom Abbildungssystem eingefangen wird.

3.5.1 Objektstrahlungsdichte und Bildhelligkeit

Ein Teil der von einem Objekt ausgesandten Strahlung wird von einem optischen System aufgenommen (Abb. 3.13). Nehmen wir an, dass das Objekt ein homogener Lambertscher Strahler mit der Strahlungsdichte *L* ist. Die Blendenöffnung des optischen Systems erscheint, vom Objekt aus gesehen, unter einem bestimmten Raumwinkel Ω . Der projizierte ringförmige Blendenbereich ist $\pi(a/2)^2 \cos \theta$ in einer Entfernung von $(d + f)/\cos \theta$. Damit trifft nach (2.38) ein Strahlungsfluss

$$\Phi = A\Omega L = A \frac{\pi (a/2)^2 \cos^3 \theta}{(d+f)^2} L$$
(3.37)

auf das optische System. Die Strahlung, die von der in die Objektebene projizierten Fläche *A*, *A*/*cos* θ , ausgeht, wird auf die Fläche *A*' abgebildet. Daher muss der Strahlungsfluss Φ zur Berechnung der Bestrahlungsstärke noch durch *A*' geteilt werden. Nach (3.19) ist das Flächenverhältnis

$$\frac{A/\cos\theta}{A'} = \frac{1}{m_t^2} = \frac{(f+d)^2}{(f+d')^2}.$$
(3.38)

Weiter nehmen wir an, dass das optische System eine *Transmissivität t* hat. Damit ergibt sich durch Einsetzen von (3.38) in (3.37) die folgende Beziehung zwischen Objektstrahlungsdichte und Bestrahlungsstärke:

$$E' = \frac{\Phi}{A'} = t\pi \left(\frac{a/2}{f+d'}\right)^2 \cos^4 \theta \, L. \tag{3.39}$$

Diese Beziehung besagt, dass die Bestrahlungsstärke eines Bildes zur Objektstrahlungsdichte proportional ist. Dies ist die Grundlage für die Linearität der optischen Abbildung. Wir können das optische System mit zwei einfachen Begriffen beschreiben: seiner (gesamten) Transmissivität t



Abbildung 3.13: Ein optisches System empfängt eine Flussdichte entsprechend dem Produkt aus der Bestrahlungsstärke des Objekts und dem Raumwinkel, unter dem die projizierte Blende vom Objekt aus erscheint. Der von der Objektfläche A emittierte Strahlungsfluss wird auf die Bildfläche A' abgebildet.

und dem Verhältnis des Blendenradius zur Entfernung des Bildes vom ersten Hauptpunkt. Unter Benutzung des lateralen Abbildungsmaßstabs m_l (3.19) und der Blendenzahl k (3.28) können wir (3.39) umschreiben zu

$$E' = t\pi \, \frac{\cos^4 \theta}{4k^2 (1+m_l)^2} \, L. \tag{3.40}$$

Diese Gleichung zeigt, wie schon bei der Diskussion der Schärfentiefe in Abschn. 3.4.4, die zentrale Bedeutung der Blendenzahl k und des Abbildungsmaßstabs m_l für die Geometrie *und* Radiometrie optischer Systeme.

Für reale optische Systeme ist (3.40) nur eine Näherung. Wird ein Teil der einfallenden Strahlung durch zusätzliche Blenden oder begrenzte Linsendurchmesser abgeschnitten, ist der Abfall bei großen Winkeln θ noch steiler. Auf der anderen Seite kann ein sorgfältiges Positionieren der Blende den Abfall unter $\cos^4 \theta$ drücken. Da auch die Restreflexion der Linsenoberfläche vom Einfallswinkel abhängt, wird der tatsächliche Abfall stark vom Aufbau des optischen Systems beeinflusst. Experimentell wird er am besten mithilfe einer Kalibrierung bestimmt.

3.5.2 Invarianz der Strahlungsdichte

Die erstaunliche Tatsache, dass die Beziehung zwischen der Bestrahlungsstärke im Bild und der Strahlungsdichte des Objekts so einfach ist, liegt in einer grundsätzlichen Invarianz begründet. Die Strahlungsdichte eines Bildes entspricht der eines realen Objekts und kann als Strahlungsquelle für weitere optische Elemente dienen. Nun besagt ein grundsätzliches Theorem der Radiometrie, dass die Strahlungsdichte eines Bildes gleich der eines Objekts, multipliziert mit der Transmissivität des optischen Systems, ist. Das Theorem kann durch die Annahme bewiesen werden, dass der Strahlungsfluss Φ durch ein optisches System erhalten bleibt, es sei denn, die Absorption im System führt zu einer Transmissivität kleiner als eins. Die Winkel, unter denen das optische System vom Objekt und vom Bild aus erscheint (Abb. 3.14a), sind

$$\Omega = A_0/(d+f)^2 \quad \text{und} \quad \Omega' = A_0/(d'+f)^2, \tag{3.41}$$

wobei A₀ die effektive Fläche der Blende ist.

Der von einer Fläche *A* ausgehende Strahlungsfluss des Objektes trifft auf die Fläche $A' = A(d' + f)^2/(d + f)^2$ auf der Bildebene. Damit ergeben sich die Strahlungsstärken zu

$$L = \frac{\Phi}{\Omega A} = \frac{\Phi}{A_0 A} (d+f)^2$$

$$L' = \frac{t\Phi}{\Omega' A'} = \frac{t\Phi}{A_0 A} (d+f)^2,$$
(3.42)

und es gilt folgende Invarianz:

$$L' = tL \quad \text{für} \quad n' = n. \tag{3.43}$$

Diese Form der Invarianz der Strahlungsdichte gilt nur, wenn Objekt und Bild sich in einem Medium mit dem gleichen Brechungsindex befinden (n' = n). Geht ein Strahl mit der Strahlungsdichte *L* in ein Medium mit einem höheren Brechungsindex über, nimmt die Strahlungsdichte zu, weil die Strahlen zur optischen Achse hin gebeugt werden (Abb. 3.14b). Also bleibt, allgemeiner ausgedrückt, das Verhältnis der Strahlungsdichte zum quadrierten Brechungsindex invariant:

$$L'/n'^2 = tL/n^2. ag{3.44}$$

Aus der Strahlungsinvarianz können wir direkt auf die Bestrahlungsstärke in der Bildebene schließen:

$$E' = L'\Omega' = L'\pi \left(\frac{r}{f+d'}\right)^2 = L'\pi\sin^2\alpha' = tL\pi\sin^2\alpha'.$$
 (3.45)

Bei dieser Gleichung ist der Abfall mit $\cos^4 \theta$ in (3.39) nicht berücksichtigt, da wir nur den Hauptstrahl auf der optischen Achse betrachtet haben. Die Invarianz der Strahlung vereinfacht die Berechnung der Bestrahlungsstärke eines Bildes und die Weiterleitung von Strahlen durch komplexe optische Systeme beträchtlich. Ihre grundsätzliche Bedeutung lässt sich mit dem fundamentalen Extremalprinzip der geometrischen Optik vergleichen, das besagt, dass Strahlung sich derart fortpflanzt, dass der optische Pfad *nd* (tatsächliche Weglänge multipliziert mit dem Brechungsindex) minimal wird.



Abbildung 3.14: Veranschaulichung der Strahlungsinvarianz: **a** Das Produkt $A\Omega$ ist im Objekt- und im Bildraum gleich. **b** Veränderung des Winkels, wenn ein Strahl in ein optisch dichteres Medium eindringt.

3.6 Lineare Systemtheorie der Abbildung

In diesem Abschnitt werden wir die optische Abbildung unter dem Gesichtspunkt der linearen Systemtheorie beschreiben. Diese kann in einer sehr allgemeinen Art und Weise die Tatsache beschreiben, dass ein Punkt im Objektraum nicht auf einen Punkt im Bildraum sondern auf eine Verteilung abgebildet wird. Im Abschn. 3.6.1 werden wir das Konzept der Punktantwort einführen und in Abschn. 3.6.2 die optische Transferfunktion. Die lineare Systemtheorie hat eine zentrale Bedeutung in der Bildverarbeitung. Die Anwendung auf die optische Abbildung ist nur ein Beispiel. Ein weiteres werden wir in Abschn. 10.3 kennenlernen bei der Beschreibung der linearen verschiebungsinvarianten Filter (Faltungsoperatoren).

3.6.1 Punktantwort

Bei der Diskussion der Tiefenschärfe (Abschn. 3.4.4) und der Abbildungsfehler (Abschn. 3.4.6) haben wir gesehen, dass ein Punkt im Objektraum nicht auf einen Punkt im Bildraum abgebildet wird, sondern auf eine mehr oder weniger ausgedehnte Fläche variierender Intensitäten. Offensichtlich ist die Funktion, welche die Abbildung eines Punktes beschreibt, eine wesentliche Eigenschaft eines Abbildungssystems. Diese Funktion heißt *Punktantwort* oder im Englischen *point spread function* und wird mit *PSF* abgekürzt. Wir nehmen an, dass die PSF nicht von der Position abhängig ist. Unter dieser Bedingung kann ein optisches System als lineares verschiebungsinvariantes System betrachtet werden (*LSI*, Abschn. 10.3).

Kennen wir die PSF, können wir berechnen, wie ein beliebiges 3D-Objekt abgebildet wird. Dazu denken wir uns das Objekt in einzelne Punkte zer-



Abbildung 3.15: Abbildung durch Faltung mit der Punktantwort h(x). Ein Punkt bei x in der Objektebene ergibt eine Intensitätsverteilung mit einem Maximum an Stelle des zugehörigen Punktes x' in der Bildebene. An einem Punkt x' in der Bildebene müssen die Beiträge aller Punkte x, d. h. $g_o(x)h(x' - x)$, integriert werden.

legt. Abb. 3.15 zeigt diesen Prozess. Ohne Beschränkung der Allgemeinheit nehmen wir an, dass es sich um eine 1:1-Abbildung handelt, d. h. Objekt und Bild an denselben Positionen sind. Ein Punkt x in der Objektebene wird mit einer Intensitätsverteilung, die der Punktantwort h entspricht, auf die Bildebene projiziert. Mit $g_o(x)$ bezeichnen wir die ohne Abbildungsstörungen auf die Bildebene projizierten Intensitätswerte aus der Objektebene. Dann können wir die Intensität eines Punktes x' auf der Bildebene berechnen, indem wir die Anteile der Punktantworten integrieren (Abb. 3.15):

$$g_i(\mathbf{x}') = \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} g_o(\mathbf{x}) h(\mathbf{x}' - \mathbf{x}) d^2 \mathbf{x} = (g_o * h)(\mathbf{x}').$$
(3.46)

Die Operation in (3.46) wird als *Faltung* bezeichnet. Faltungen spielen in der Bildverarbeitung eine wichtige Rolle, nicht nur bei der Bilderzeugung, sondern auch bei vielen Bildverarbeitungsoperationen. Im Falle der Bilderzeugung "verschmiert" eine Faltung offensichtlich ein Bild und reduziert seine Auflösung.

Diese Wirkung von Faltungen kann am einfachsten an Bildstrukturen mit periodischen Grauwertvariationen gezeigt werden. Solange die Wiederholungslänge, die *Wellenlänge*, dieser Struktur größer ist als die Breite der PSF, treten keine wesentlichen Veränderungen auf. Nimmt jedoch die Wellenlänge ab, beginnt die Amplitude der Grauwerte ebenfalls abzunehmen. Feine Strukturen verblassen schließlich, bis sie nicht mehr sichtbar sind. Diese Betrachtungen betonen die Bedeutung der periodischen Strukturen und führen in natürlicher Weise zur Einführung der *Fouriertransformation*, die ein Bild in periodische Grauwertvariationen zerlegt (Abschn. 4.3).

3.6.2 Optische Transferfunktion

Die Faltung mit der PSF im Ortsraum ist eine recht komplexe Operation. Im Fourierraum wird sie jedoch als Multiplikation komplexer Zahlen durchgeführt. Damit entspricht die Faltung des 3D-Objekts $g_o(X)$ mit der PSF h(X)im Fourierraum einer Multiplikation des fouriertransformierten Objekts $\tilde{g}_o(\kappa)$ mit der fouriertransformierten PSF, der *optischen Transferfunktion* oder *OTF* $\tilde{h}(\kappa)$. In diesem Abschnitt betrachten wir die optische Transferfunktion im Objektraum, d. h. wir projizieren das abgebildete Objekt zurück in den Objektraum. Dann kann die Bilderzeugung folgendermaßen beschrieben werden:

	Bild		Abbildung		Objekt	_
Ortsraum	$g_i(\boldsymbol{x})$	=	$h(\mathbf{x})$	*	$g_o(x)$	(3.47)
Fourierraum	$\tilde{g}_i(\boldsymbol{\kappa})$	=	$\tilde{h}(\mathbf{\kappa})$	•	$\tilde{g}_o(\kappa).$	

Gleichung 3.47 bedeutet, dass wir die optische Abbildung entweder mit der Punktantwort oder der optischen Transferfunktion beschreiben können. Beide Beschreibungen sind vollständig, und wie die PSF lässt sich auch die OTF anschaulich erklären. Da die Fouriertransformation ein Objekt in sich wiederholende Strukturen zerlegt, sagt uns die OTF, wie diese periodischen Strukturen durch die optische Abbildung verändert werden. Eine OTF von 1 für eine bestimmte Wellenlänge bedeutet, dass diese periodische Struktur überhaupt nicht beeinflusst wird. Dagegen bringt eine OTF von 0 die Struktur vollständig zum Verschwinden. Bei Werten zwischen 0 und 1 wird entsprechend abgeschwächt. Da die OTF komplex ist, wird im Allgemeinen nicht nur die Amplitude einer periodischen Struktur verändert, sondern auch ihre Phase.

3.6.3 Modulationstransferfunktion

Die *Modulationstransferfunktion (MTF)* resultiert aus praktischen Messungen der Auflösung optischer Systeme. Ein sinusförmiges Grauwertmuster mit der Amplitude *a* und der Wellenzahl κ wird abgebildet und die Amplitude *a'* im Bild gemessen. Das Verhältnis *a'/a* ist dann die MTF für diese Wellenzahl. Damit ist die MTF der Betrag der OTF, da die MTF nur das Amplitudenverhältnis angibt und keine Phasenverschiebungen:

$$MTF = |OTF| = \left| \tilde{h}(\boldsymbol{\kappa}) \right|. \tag{3.48}$$

3.6.4 [#]Beugungsbegrenzte optische Systeme und Fourier Optik

Licht ist eine elektromagnetische Welle und unterliegt deswegen entsprechenden physikalischen Gesetzen. Wenn ein paralleles Lichtbündel in ein



Abbildung 3.16: Beugung einer ebenen Welle an der Apertur eines optischen Systems. In der Blendenöffnung kann man sich die ebene Welle in Kugelwellen zerlegt denken, die je nach Richtung θ und Position x' eine Weglängendifferenz von aufweisen.

optisches System eintritt, kann es nicht auf einen Punkt fokussiert werden, auch wenn alle Abbildungsfehler der Optik korrigiert wurden. Die Beugung an der Blendenöffnung führt zu einer Verschmierung des Punktes auf der Bildebene zu einem Beugungsscheibchen, die mindestens in der Größenordnung der Wellenlänge des verwendeten Lichtes liegt. Ein optisches System, dessen Aberrationen so weit korrigiert wurden, dass sie kleiner sind als die Effekte durch die Beugung, wird als *beugungsbegrenzt* bezeichnet.

Eine exakte Behandlung der Beugung basierend auf den Maxwell-Gleichungen ist mathematisch sehr aufwendig ([24], [61, Chapters 9 and 10] und [120, Chapter 3]). Das Wesentliche der Beugung einer ebenen Welle an einer Linsenöffnung kann aber mit einer als *Fraunhofer-Beugung* bekannten Näherung erfasst werden. Daraus werden wir eine fundamentale Beziehung herleiten.

Optische Fouriertransformation mittels einer Linse Wir nehmen an, dass eine ebene Welle von einem unendlich entfernten Objekt auf die Blendenöffnung in der Hauptebene auftrifft (Abb. 3.16). Ein perfektes optisches System bewirkt nun, dass es die planare ebene Welle zu einer Kugelwelle verbiegt, die ihr Zentrum in der Brennebene auf der optischen Achse hat. Die Beugung an den Rändern der Blende bewirkt aber, dass das Licht auch in andere Richtungen geht. Diesen Effekt können wir durch die Anwendung des *Huygenschen Prinzips* berücksichtigen. Es besagt, dass wir jeden Punkt der Wellenfront als Ausgangspunkt einer phasengleichen Kugelwelle nehmen können. Alle diese Kugelwellen addieren wir dann zu neuen ebenen Wellen auf, die die Blendenöffnung unter dem Winkel θ verlassen. Die Weglängen von einem Punkt x in der Blendenebene zu dem Brennpunkt auf der optischen Achse und einem Punkt in der Brennebene mit einem Abstand x' von der optischen Achse (Abb. 3.16) ergeben sich zu

$$s = \sqrt{x^2 + y^2 + f^2}$$
 und $s' = \sqrt{(x - x')^2 + (y - y')^2 + f^2}$. (3.49)

Der Unterschied in den beiden Weglängen führt unter der Annahme, dass $x' \ll f$, d. h., die Vernachlässigung quadratischer Ausdrücke in x' und y' zu

$$s' - s \approx -\frac{xx' + yy'}{f}.$$
(3.50)

Dieser Weglängenunterschied bewirkt für eine elektromagnetische Welle mit der Wellenlänge λ_e eine Phasenverschiebung von

$$\Delta \varphi = \frac{2\pi (s'-s)}{f\lambda_e} = -\frac{2\pi (xx'+yy')}{f\lambda_e} = -\frac{2\pi (x^T x')}{f\lambda_e}.$$
(3.51)

Nun nehmen wir an, dass u(x) die komplexe Amplitude der Wellenfront in der Aperturebene sei. Dies ist ein allgemeinerer Ansatz als eine konstante, durch die Blendenöffnung begrenzte Welle u(x), d. h. eine Kastenfunktion. Wir wollen das Problem gleich allgemeiner für eine über die Apertur der Optik beliebig variierende Amplitude der Wellenfront behandeln. Es ist zu beachten, dass u(x) als komplexe Funktion ist (Abschn. 2.2.1). Daher können auch Phasenunterschiede in der Aperturebene berücksichtigt werden.

Mit diesem Ansatz ergibt sich für die Überlagerung aller sphärischen Wellen u(x) in der Bildebene unter Berücksichtigung der Phasenverschiebung aus (3.51)

$$u'(\mathbf{x}') = \int_{-\infty-\infty}^{\infty} \int_{-\infty-\infty}^{\infty} u(\mathbf{x}) \exp\left(-2\pi i \frac{\mathbf{x}'^T \mathbf{x}}{f \lambda_e}\right) d^2 x.$$
(3.52)

Diese Gleichung besagt, dass die Wellenfunktion u'(x') auf der Bildebene durch die 2D-Fouriertransformierte (siehe (B.20)) der einfallenden Wellenfunktion u(x) auf der Hauptebene gegeben ist. Das bedeutet nichts anderes als dass ein beugungsbegrenztes optisches System eine 2D-Fouriertransformation durchführt.

PSF und OTF einer Linse mit Kreisblende Für eine *Kreisblende* ist die Amplitudenverteilung gegeben durch

$$u(\mathbf{x}) = \Pi\left(\frac{|\mathbf{x}|}{a}\right),\tag{3.53}$$

wobei *a* der Durchmesser der Blende ist. Die Fouriertransformierte von (3.53) ist eine Besselfunktion erster Ordnung (> R11):

$$u'(\mathbf{x}') = u'_0 \frac{I_1(\pi x' a/(f\lambda_e))}{\pi x' a/(2f\lambda_e)}.$$
(3.54)

Zur Vereinfachung der weiteren Gleichungen führen wir zwei Abkürzungen ein, deren anschauliche Bedeutung gleich deutlich werden wird. Zuerst eine minimale Wellenlänge

$$\lambda_{\min} = k\lambda_e = \frac{f\lambda_e}{a},\tag{3.55}$$

die das Produkt aus der Wellenlänge λ_e der elektromagnetischen Strahlung und der Blendenzahl *k* ist, und eine normierte Wellenzahl, die als Produkt der Wellenzahl mit λ_{\min} definiert ist:

$$\kappa = |\kappa| \lambda_{\min}. \tag{3.56}$$

Mit diesen Abkürzung vereinfacht sich (3.54) zu

$$u'(x') = u'_0 \frac{I_1(\pi x'/\lambda_{\min})}{\pi x'/(2\lambda_{\min})}$$
(3.57)

und die Bestrahlungsstärke *E* auf der Bildebene ergibt sich durch Quadrieren der Amplitude:

$$E(\mathbf{x}) = |u'(\mathbf{x})|^2 = {u'_0}^2 \left(\frac{I_1(2\pi x'/\lambda_{\min})}{\pi x'/(2\lambda_{\min})}\right)^2.$$
 (3.58)

Das Beugungsmuster hat ein zentrales Scheibchen, das 83.9% der Energie enthält, umgeben von weiteren Ringen mit abnehmender Intensität (Abb. 3.17a).

Die OTF eines beugungsbegrenzten optischen Systems mit gleichmäßig ausgeleuchteter Kreisblende ergibt sich aus der 2D-Fouriertransformation der PSF in der Fokalebene, die Airyscheibe nach (3.58). Da die Fouriertransformierte der Wellenfunktion u'(x') eine Kreisscheibe ist und die Wellenfunktion quadriert wird, muss nun die Kreisscheibe mit sich selbst gefaltet werden. Das Ergebnis ist

$$\tilde{h}(\boldsymbol{\kappa}) = \frac{2}{\pi} \left[\arccos \boldsymbol{\kappa} - \boldsymbol{\kappa} (1 - \boldsymbol{\kappa}^2)^{1/2} \right] \Pi \left(\boldsymbol{\kappa}/2 \right) \approx 1 - \frac{4}{\pi} \boldsymbol{\kappa} + \frac{2}{3\pi} \boldsymbol{\kappa}^3.$$
(3.59)

Die OTF fällt monoton mit der Wellenzahl ab (Abb. 3.17c und d). Jetzt wird auch die Bedeutung der beiden Abkürzungen deutlich. Für $\kappa > 1$ ist die OTF null und damit ist nach (3.56) λ_{\min} die kleinste Wellenlänge, bei der die OTF null wird. Alle Strukturen mit Wellenlängen kleiner als λ_{\min} werden durch die beugungsbegrenzte Abbildung *komplett* ausgelöscht. Kleinere Strukturen können schlichtweg nicht mehr gesehen werden.

Verschiedene Auflösungskriterien Abschließend diskutieren wir hier einige Auflösungskriterien.

Minimal auflösbare Wellenlänge. Wie schon im vorangegangen Abschnitt diskutiert, ist die kleinste auflösbare Wellenlänge $\lambda_{\min} = k\lambda_e$.



Abbildung 3.17: Beugungsbegrenzte Abbildung durch ein Objektiv mit gleichmäßig beleuchteter Kreisblende: a Punktantwort $h(\mathbf{x})$ ("Airyscheibe") in der Brennebene nach (3.58); b OTF $\tilde{h}(\mathbf{\kappa})$ nach (3.59); c Illustration der Bildauflösung zweier Punkte in Abständen x/λ_{min} 1 (gestrichelt), 1.22 (durchgezogen), 1.5 (gestrichelt/gepunktet), und 2 (gepunktet); d radialer Schnitt der OTF $\tilde{h}(\mathbf{\kappa})$ mit linearer (gestrichelte Linie) und kubische (gestrichelt/gepunktete Linie) Näherung nach (3.59).

Trennung zweier Punkte (Rayleigh-Kriterium). In einer Entfernung, die der Entfernung zum ersten dunklen Ring entspricht, können zwei Punkte klar voneinander getrennt werden (Abb. 3.17b). Das ist das *Rayleigh-Kriterium* für die Auflösung eines optischen Systems:

$$\Delta x_{\text{Rayleigh}} = 1.22 \cdot \frac{f}{a} \lambda_e = 1.22 k \lambda_e.$$
(3.60)

Statt der Blendenzahl können wir in (3.60) allgemeiner, d. h. unter Berücksichtigung eines von eins verschiedenen bildseitigen Brechungsindex, die *numerische Apertur NA*, benutzen, die in (3.33) definiert wurde. Dann folgt

$$\Delta x' = 0.61 \frac{\lambda_e}{NA'}.\tag{3.61}$$

Daher hängt die räumliche Auflösung in der Bildebene wiederum nicht direkt mit der Brennweite zusammen sondern nur mit der bildseitigen numerischen Apertur.

Da der Lichtweg umkehrbar ist, können wir dieselben Argumente für die Objektebene anwenden. Die räumliche Auflösung in der Objektebene hängt nur von der objektseitigen numerischen Apertur ab, d. h. dem Öffnungswinkel des Lichtkegels, der in das optische System eintritt:

$$\Delta x = 0.61 \frac{\lambda_e}{NA}.$$
(3.62)

Winkelauflösung. Die Auflösung eines optischen Systems kann interpretiert werden als die Beziehung zwischen der Winkelauflösung der einfallenden ebenen Welle und der Ortsauflösung auf der Bildebene. Mit dem Rayleigh-Kriterium 3.60 ergibt sich für die Winkelauflösung $\Delta \theta = \Delta x'/f$

$$\Delta \theta = 0.61 \frac{\lambda_e}{r}.\tag{3.63}$$

Damit hängt die Winkelauflösung nicht von der Brennweite, sondern nur von der Blendenöffnung des optischen Systems in Relation zur Wellenlänge der elektromagnetischen Strahlung ab.

Diese einfachen Beziehungen sind hilfreich, um die maximal mögliche Auflösung optischer Systeme zu bestimmen. Da die numerische Apertur nicht viel größer als 1 sein kann, können mit einer optischen Abbildung keine Strukturen aufgelöst werden, die kleiner als die Hälfte der Wellenlänge sind.

3.7 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

In diesem Kapitel wurden die Grundprinzipien der optischen Abbildung behandelt. Ähnliche Darstellungen sind bei Jähne [137] oder Richards [229] zu finden. Die Geometrie der optischen Abbildung ist auch für die Computergrafik von Bedeutung. Sie wird daher ausführlich in den Standardlehrbüchern über Computergrafik, z. B. Watt [296] oder Foley et al. [76], behandelt. Folgende Lehrbücher befassen sich mit der technischen Optik: Smith [265], Haferkorn [98], Schröder und Treiber [254], Iizuka [120] (hier ist ein Schwerpunkt die Fourieroptik). Viele praktische Hinweise zur Benutzung optischer Komponenten geben Litfin [175], Smith und Brady [264] und Hornberg [117, Kapitel 3 und 4]. Riedl [232] behandelt das Design von Infrarotoptiken. In diesem Kapitel wurde die Bedeutung der linearen Systemtheorie zur allgemeinen Beschreibung optischer Systeme herausgestellt.

Die lineare Systemtheorie hat weit gestreute Anwendungen quer durch alle Gebiete der Technik und Wissenschaft. Näheres dazu ist z. B. in Close und Frederick [40], Dorf und Bishop [57], Unbehauen [284, 285] oder Girod et al. [86] zu finden.

4 Diskrete Bildrepräsentation

Inhalt

4.1	Einlei	109					
4.2	Digita	Digitale Bilder im Ortsraum					
	4.2.1	Pixel und Voxel	110				
	4.2.2	Nachbarschaftsrelationen	113				
	4.2.3	Diskrete Geometrie	115				
4.3	Diskre	Diskrete multidimensionale Signale					
	im Fo	urierraum	116				
	4.3.1	Vektorräume	116				
	4.3.2	Eindimensionale Fouriertransformation	119				
	4.3.3	Mehrdimensionale Fouriertransformation .	121				
	4.3.4	Eigenschaften der Fouriertransformation .	122				
	4.3.5	Phase und Amplitude	131				
	4.3.6	Praktische Anwendung der DFT	133				
4.4	Schnelle Berechnung						
	der Fo	ouriertransformationen	136				
	4.4.1	Zur Bedeutung schneller Algorithmen	136				
	4.4.2	Der 1D-Basis-2-FFT-Algorithmus	137				
	4.4.3	Kriterien für effiziente Algorithmen	143				
	4.4.4	[#] Basis-4-FFT-Algorithmus	145				
	4.4.5	[#] Zerlegung im Fourierraum	146				
	4.4.6	${}^{\sharp}$ Mehrdimensionale FFT-Algorithmen \ldots	147				
	4.4.7	${}^{\sharp}$ Fouriertransformation reeller Bilder	148				
4.5	[‡] Litera	aturhinweise zur Vertiefung	149				

4.1 Einleitung

Computer können anders als analoges Filmmaterial keine kontinuierlichen Bilder speichern. Daher ist es notwendig zu untersuchen, wie Bilder oder allgemeiner eindimensionale Zeitserien und höherdimensionale Signale adäquat diskret repräsentiert werden können. Zwei Aspekte sind in diesem Zusammenhang wesentlich. Zum einen kann Bildinformation auf völlig verschiedene Arten dargestellt werden, wobei die wichtigsten die zeitliche und räumliche (Abschn. 4.2) und die Frequenz- und Wellenzahldarstellung (Abschn. 4.3) sind. Diese unterscheiden sich durch eine andere Betrachtung räumlicher Daten. Da die verschiedenen Darstellungen die Daten jeweils vollständig repräsentieren und damit äquivalent sind, können sie ineinander konvertiert werden. Die Konvertierung von der räumlichen in die Wellenzahlrepräsentation ist als *Fouriertransformation* bekannt. Sie ist ein Beispiel einer allgemeineren Klasse von Operationen, den *unitären Transformationen* (Anhang B).

Von besonderem Interesse ist dabei auch die Frage, wie die Transformation von einer in die andere Repräsentation schnell berechnet werden kann. Gibt es schnelle Algorithmen, die dies bewerkstelligen? Ein Schlüsselbeispiel dazu ist die schnelle Fouriertransformation, die in Abschn. 4.4 besprochen wird und an der einige wichtige Grundprinzipien zum Design schneller Algorithmen diskutiert werden, die von allgemeiner Bedeutung für die schnelle Signalverarbeitung sind.

4.2 Digitale Bilder im Ortsraum

4.2.1 Pixel und Voxel

Bilder stellen eine flächenhafte Verteilung der *Bestrahlungsstärke* in einer Ebene dar. Mathematisch kann diese als eine kontinuierliche Funktion von zwei räumlichen Variablen beschrieben werden:

$$E(x_1, x_2) = E(x).$$
 (4.1)

Computer können keine kontinuierlichen Bilder verarbeiten, sondern nur digitale Zahlenfelder. Aus diesem Grund müssen Bilder als zweidimensionale Punktfelder abgespeichert werden. Ein Punkt auf dem 2D-Gitter wird als *Pixel* oder *Pel* bezeichnet. Beide Begriffe sind Kurzformen des englischen Begriffes *picture element*. Ein Pixel oder Bildpunkt repräsentiert die Bestrahlungsstärke an der zugehörigen Gitterposition. Für die Angabe der Position des Pixels ist die Matrixnotation üblich. Der erste Index, *m*, gibt die Position der Zeile (*Zeilenindex*), der zweite, *n*, die Position der Spalte (*Spaltenindex*) an (Abb. 4.1a). Besteht ein digitales Bild aus $M \times N$ Bildpunkten, wird es durch eine $M \times N$ -Matrix repräsentiert. Der Spaltenindex, *n*, läuft von 0 bis N - 1 und der Zeilenindex, *m*, von 0 bis M - 1. *M* gibt die Anzahl der Zeilen, *N* die Anzahl der Spalten an. In Übereinstimmung mit der Matrixnotation läuft die vertikale Achse (*y*-Achse) von oben nach unten und nicht umgekehrt wie sonst vielfach üblich. Die horizontale Achse (*x*-Achse) läuft wie gewohnt von links nach rechts.

Jedes Pixel repräsentiert eigentlich nicht nur einen Bildpunkt, sondern eine rechteckige Region, die *Elementarzelle* des Gitters. Der mit dem Pixel assoziierte Wert muss die mittlere Bestrahlungsstärke der zugehörigen Gitterzelle angemessen darstellen.



Abbildung 4.1: Darstellung von Digitalbildern durch Felder diskreter Punkte auf einem quadratischen Gitter: **a** 2D-Bild, **b** 3D-Bild.

Abb. 4.2 zeigt ein Bild, dargestellt mit unterschiedlicher Anzahl von Pixeln. Bei Verwendung von wenigen Pixeln (Abb. 4.2a, b) ist nicht nur die räumliche Auflösung schlecht, sondern die Grauwertunterschiede an den Pixelrändern erzeugen auch Artefakte, die vom eigentlichen Bildinhalt ablenken. Werden die Pixel kleiner, sind auch diese Effekte weniger auffällig bis dahin, dass wir den Eindruck eines räumlich kontinuierlichen Bildes haben. Dies ist dann der Fall, wenn die Pixel kleiner sind als die räumliche Auflösung unseres Sehsystems. Sie können sich von dieser Beziehung überzeugen, indem Sie Abb. 4.2 aus unterschiedlicher Entfernung betrachten.

Wie viele Pixel sind notwendig? Auf diese Frage gibt es nur die generelle Antwort: nicht mehr als notwendig, da der Aufwand zur anschließenden Verarbeitung mit de Anzahl der Pixel wächst. Für die Betrachtung eines digitalen Bildes sollte die Pixelgröße kleiner sein als die räumliche Auflösung des visuellen Systems des Beobachters bei einer gegebenen Entfernung. Auf eine bestimmte Aufgabe bezogen, sollte die Pixelgröße kleiner sein als die kleinsten Objekte, die untersucht werden sollen. Im Sinne der Messtechnik ist zu bedenken, dass auch ein hochauflösender Sensor mit 1000 × 1000 Bildpunkten immer noch eine relative räumliche Auflösung von nur 10⁻³ hat. Dies ist eine schlechte Auflösung im Vergleich zu anderen Verfahren wie der Längenmessung, der Messung elektrischer Spannung oder der Bestimmung der Häufigkeit. Diese Größen können mit relativen Auflösungen von weit besser als 10⁻⁶ bestimmt werden. Allerdings liefern sie nur *eine* Messung an einem einzigen Punkt, während ein 1000 × 1000-Bild eine Million Bildpunkte enthält. Damit erhalten wir Einsicht in die räumlichen Variationen einer Messgröße. Bei Aufnahme von Bildsequenzen erschließen sich



Abbildung 4.2: Auf einem quadratischen Gitter repräsentiert jedes Pixel eine quadratische Region des Bildes. Dargestellt ist dasselbe Bild mit $a \ 3 \times 4$, $b \ 12 \times 16$, $c \ 48 \times 64$ und $d \ 192 \times 256$ Bildpunkten. Enthält das Bild ausreichend viele Bildpunkte, erscheint es für das menschliche Sehsystem als kontinuierliches Bild.

auch die zeitlichen Änderungen und damit die Kinematik und Dynamik der untersuchten Prozesse. Auf diese Weise eröffnet die Bildverarbeitung eine völlig neue Qualität der Messung.

Ein quadratisches Gitter ist die einfachste Geometrie eines digitalen Bildes. Andere geometrische Anordnungen der Bildpunkte und Formen der Elementarzellen sind möglich. Diese Fragestellung entspricht der Untersuchung von Kristallstrukturen im 3D-Raum, mit der sich Festkörperphysiker, Mineralogen und Chemiker beschäftigen. Kristalle zeigen periodische 3D-Muster der Anordnung ihrer Atome, Ionen oder Moleküle, die aufgrund ihrer Symmetrien und der Geometrie einer Elementarzelle klassifiziert werden können. Zweidimensional ist die Klassifikation digitaler Gitter viel einfacher als im dreidimensionalen Raum. Wenn wir uns auf regelmäßige Polyeder beschränken, gibt es nur drei Anordnungsmöglichkeiten: Dreiecke, Quadrate und Sechsecke (Abb. 4.3).

In der Bildverarbeitung sind neben den zweidimensionalen auch dreiund sogar höherdimensionale Signale von Interesse. Ein Pixel wird in einem 3D-Bild zu einem *Voxel* (Kurzform des englischen Begriffes *volume element*).



Abbildung 4.3: Die drei möglichen regelmäßigen 2D-Gitter: a Dreiecksgitter, b quadratisches Gitter, c hexagonales Gitter.



Abbildung 4.4: Nachbarschaften auf einem quadratischen Gitter: **a** 4er-Nachbarschaft und **b** 8er-Nachbarschaft. **c** Der schwarze Bereich zählt in einer 8er-Nachbarschaft als ein Objekt (zusammenhängende Region), in einer 4er-Nachbarschaft jedoch als zwei Objekte.

Auf einem in jeder Richtung quadratischen Gitter repräsentiert jedes Voxel den mittleren Grauwert eines Würfels. Die Position eines Voxels wird durch drei Indizes gegeben. Dabei steht *l* für die Tiefe, *m* ist wieder der Zeilen- und *n* der Spaltenvektor (Abb. 4.1b). Ein kartesisches Gitter ist die allgemeinste Lösung für digitale Daten der Dimension *n*, weil es die einzige geometrische Form ist, die leicht für beliebige Dimensionen erweitert werden kann (Hyperpixel).

4.2.2 Nachbarschaftsrelationen

Eine bedeutende Eigenschaft *diskreter Bilder* sind Nachbarschaftsbeziehungen, da sie definieren, was wir als *zusammenhängende Region* und damit als *digitales Objekt* betrachten. Ein zweidimensionales quadratisches Gitter hat die unglückliche Eigenschaft, dass zwei Möglichkeiten bestehen, benachbarte Bildpunkte zu definieren (Abb. 4.4a, b). Wir können Pixel als benachbart betrachten, wenn sie eine gemeinsame Kante oder aber mindestens eine gemeinsame Ecke aufweisen. Also gibt es entweder 4 oder 8 Nachbarn. Wir sprechen dann von einer *4er-Nachbarschaft* oder einer *8er-Nachbarschaft*.



Abbildung 4.5: Die drei Nachbarschaftstypen auf einem dreidimensionalen kubischen Gitter. a 6er-Nachbarschaft: Voxel mit zusammenhängenden Flächen; b 18er-Nachbarschaft: Voxel mit verbundenen Kanten; c 26er-Nachbarschaft: Voxel mit verbundenen Ecken.

Beide Nachbarschaftstypen sind für die Definition von Objekten als zusammenhängende Regionen notwendig. Eine Region oder ein Objekt wird als zusammenhängend bezeichnet, wenn wir jedes Pixel in der Region von jedem anderen Pixel über einen Weg erreichen können, der von einem benachbarten Pixel zu einem nächsten führt. Das schwarze Objekt in Abb. 4.4c wird in einer 8er-Nachbarschaft als ein Objekt betrachtet, in einer 4er-Nachbarschaft zerfällt es jedoch in zwei Objekte, da die beiden Bereiche keine gemeinsame Kante haben. Der weiße Hintergrund zeigt in beiden Nachbarschaften gleiche Eigenschaften. In der 8er-Nachbarschaft überkreuzen sich also zwei zusammenhängende Regionen, während in der 4er-Nachbarschaft zwei separate Regionen resultieren. Diese Inkonsistenzen können überwunden werden, wenn die Objekte als 4er- und der Hintergrund als 8er-Nachbarschaft definiert werden oder umgekehrt.

Solche Komplikationen treten nicht nur bei *quadratischen Gittern* auf. Bei einem *dreieckigen Gitter* (Abb. 4.3a) können wir eine 3er- und 12er- Nachbarschaft definieren, bei denen die Nachbarn entweder eine gemeinsame Kante oder Ecke haben. Bei einem *hexagonalen Gitter* (Abb. 4.3c) können wir dagegen nur eine *6er-Nachbarschaft* definieren, da es Bildpunkte, die eine gemeinsame Ecke, aber keine gemeinsame Kante aufweisen, nicht gibt. Benachbarte Pixel haben stets eine gemeinsame Kante und zwei gemeinsame Ecken. Trotz dieses Vorteils werden Hexagonalgitter in der Bildverarbeitung selten verwendet, da fast alle handelsüblichen Bildsensoren Pixel auf einem quadratischen Gitter liefern. Die Fotosensoren der Retina des menschlichen Auges haben dagegen eher eine hexagonale Form [295].

Im dreidimensionalen Raum sind die Nachbarschaftsrelationen noch komplexer. Nun gibt es drei Möglichkeiten, Nachbarschaften zu definieren. Es gibt Voxel mit verbundenen Flächen, Kanten und Ecken. Diese Definitionen führen entsprechend zu 6er-, 18er- und 26er-Nachbarschaften (Abb. 4.5). Auch hier müssen wir unterschiedliche Nachbarschaften für Objekte und Hintergrund definieren, um eine konsistente Definition zusammenhängender Regionen zu erhalten. Objekte müssen als 6er- und der Hintergrund muss als 26er-Nachbarschaft definiert werden oder umgekehrt.

4.2.3 Diskrete Geometrie

Die diskrete Natur digitaler Bilder macht es notwendig, elementare geometrische Eigenschaften wie Distanz, Steigung einer Linie sowie Koordinatentransformationen wie Translation, Rotation und Skalierung neu zu definieren. Diese Größen sind für die Definition und Messung geometrischer Parameter von Objekten in digitalen Bildern erforderlich.

Um die diskrete Geometrie diskutieren zu können, führen wir den *Gittervektor* ein, der die Position eines Pixels beschreibt. Die folgende Diskussion ist auf rechteckige Gitter beschränkt. Der Gittervektor in 2D-, 3D- und 4D-Bildern bzw. Bildsequenzen ist definiert als

$$\boldsymbol{r}_{m,n} = \begin{bmatrix} n\Delta x \\ m\Delta y \end{bmatrix}, \ \boldsymbol{r}_{l,m,n} = \begin{bmatrix} n\Delta x \\ m\Delta y \\ l\Delta z \end{bmatrix}, \ \boldsymbol{r}_{k,l,m,n} = \begin{bmatrix} n\Delta x \\ m\Delta y \\ l\Delta z \\ k\Delta t \end{bmatrix}.$$
(4.2)

Zur Messung von Entfernungen kann auch die *euklidische Distanz* vom kontinuierlichen Raum auf ein diskretes Gitter mit folgender Definition übertragen werden:

$$d_e(\mathbf{r}, \mathbf{r}') = \|\mathbf{r} - \mathbf{r}'\| = \left[(n - n')^2 \Delta x^2 + (m - m')^2 \Delta y^2 \right]^{1/2}.$$
 (4.3)

Für die Entfernungsmessung in höheren Dimensionen gelten entsprechende Formeln. In Digitalbildern werden oft zwei weitere Maßsysteme verwendet. Die *Blockdistanz*

$$d_b(\mathbf{r}, \mathbf{r}') = |n - n'| + |m - m'|$$
(4.4)

gibt die Länge des Weges zwischen zwei Punkten des diskreten Gitters an, wenn man nur in horizontaler und vertikaler Richtung gehen kann. Dies entspricht einem Weg in einer 4er-Nachbarschaft. Die *Schachbrettdistanz* ist dagegen definiert als das Maximum der Entfernung in horizontaler und vertikaler Richtung:

$$d_c(\mathbf{r}, \mathbf{r}') = \max(|n - n'|, |m - m'|).$$
(4.5)

Für praktische Anwendungen (Vermessungsaufgaben etc.) ist jedoch nur die euklidische Metrik von Bedeutung. Sie ist die einzige Metrik für Digitalbilder, die die Isotropie des kontinuierlichen Raums bewahrt. Mit der Blockdistanz-Metrik sind z. B. Entfernungen in Richtung der Diagonalen länger als bei der euklidischen Distanz. Die Kurve aller Punkte mit gleicher Entfernung zu einem gegebenen Punkt ist kein Kreis, sondern eine Raute, die einem um 45° gedrehten Quadrat entspricht.



Abbildung 4.6: Eine digitale Linie ist nur in Richtung der Achsen und Diagonalen wohldefiniert. In allen anderen Richtungen erscheint sie als treppenartige Folge von Pixeln mit ungleichmäßigen Stufen).

Die *Translation* auf einem diskreten Gitter ist nur in Vielfachen der Pixeloder Voxeldistanz definiert, was durch Addition eines Gittervektors $t_{m',n'}$ ausgedrückt werden kann:

$$\mathbf{r}_{m,n}' = \mathbf{r}_{m,n} + \mathbf{t}_{m',n'}.$$
(4.6)

Ebenso ist eine Größenänderung nur für ganzzahlige Vielfache der Gitterkonstanten möglich, indem nur jedes *q*-te Pixel auf jeder *p*-ten Zeile verwendet wird. Da diese diskrete Skalierungsoperation nur einen Teil der Gitterpunkte benutzt, ist aber fraglich, ob das Bild damit noch korrekt wiedergegeben wird. Eine Drehung (*Rotation*) um einen beliebigen Winkel ist auf einem diskreten Gitter mit Ausnahme einiger weniger Winkel nicht möglich, da sich alle Punkte des gedrehten Gitters mit denen des nicht gedrehten decken müssen. Auf einem rechteckigen, quadratischen und hexagonalen Gitter sind nur Drehungen um ein Vielfaches von 180°, 90° bzw. 60° möglich. Auch die korrekte Darstellung selbst einfacher geometrischer Objekte wie Linien und Kreise ist nicht einfach. Linien sind nur wohldefiniert für Winkel eines Vielfachen von 45°. Ansonsten resultiert eine treppenartige Anordnung von Pixeln mit ungleichen Stufen (Abb. 4.6).

Diese Begrenzungen der diskreten Geometrie bewirken Fehler in der Position, Größe und Orientierung von Objekten. Die Auswirkungen dieser Fehler für die nachfolgende Weiterverarbeitung müssen sorgfältig untersucht werden (Kapitel 5).

4.3 Diskrete multidimensionale Signale im Fourierraum

4.3.1 Vektorräume

Abschn. 4.2 beschäftigte sich mit der räumlichen Darstellung digitaler Bilder. Damit war, ohne dass dies explizit erwähnt wurde, die Zusammensetzung eines Bildes aus einzelnen Bildpunkten gemeint. Man kann sich jedes



Abbildung 4.7: Ein Bild kann man sich aus Teilbildern zusammengesetzt denken, bei denen nur je ein Pixel ungleich null ist.

Bild aus Basisbildern zusammengesetzt denken, bei denen jeweils nur ein Bildpunkt den Wert eins hat, während alle anderen Bildpunkte den Wert null haben (Abb. 4.7). Wir bezeichnen solch ein *Basisbild* mit einem Wert eins in Zeile *m*, Spalte *n* mit

$${}^{m,n}\boldsymbol{P}: \quad {}^{m,n}p_{m',n'} = \begin{cases} 1 & m = m' \land n = n' \\ 0 & \text{sonst.} \end{cases}$$
(4.7)

Damit kann jedes beliebige Bild aus den Basisbildern in (4.7) zusammengesetzt werden:

$$G = \sum_{m=0}^{M-1N-1} \sum_{n=0}^{M-1} g_{m,n} {}^{m,n} P, \qquad (4.8)$$

wobei $g_{m,n}$ den Grauwert an Position m, n bezeichnet.

Wir können uns leicht davon überzeugen, dass die Basisbilder ${}^{m,n}P$ eine orthonormale Basis bilden. Wir benötigen dazu ein inneres Produkt, das dem Skalarprodukt für Vektoren entspricht. Das innere Produkt zweier Bilder *G* und *H* ist definiert als

$$\langle \boldsymbol{G} | \boldsymbol{H} \rangle = \sum_{m=0}^{M-1N-1} g_{m,n} h_{m,n}.$$
 (4.9)

Die Notation für das innere Produkt wird der Quantenmechanik entlehnt, um sie von der Matrixmultiplikation zu unterscheiden, die mit *GH* bezeichnet wird. Aus (4.9) können wir direkt die Orthonormalitätsrelation für die Basisbilder ^{*m*,*n*}*P* ableiten:

$$\sum_{m=0}^{M-1N-1} \sum_{n=0}^{m',n'} p_{m,n}^{m'',n''} p_{m,n} = \delta_{m'-m''} \delta_{n'-n''}.$$
(4.10)



Abbildung 4.8: Die ersten 56 periodischen Muster, die Basisbilder der Fouriertransformation, aus denen das Bild in Abb. 4.7 zusammengesetzt ist.

Die Gleichung sagt, dass das innere Produkt zweier Basisbilder null ist, wenn zwei unterschiedliche Basisbilder eingesetzt werden. Dagegen ist das Skalarprodukt eines Basisbildes mit sich selbst eins. Die *MN* Basisbilder spannen also einen $M \times N$ -dimensionalen Vektorraum über dem Körper der reellen Zahlen auf.

Die Analogie zu den bekannten zwei- und dreidimensionalen Vektorräumen \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 hilft uns, die Überführung in andere Bilddarstellungen zu verstehen. Ein $M \times N$ -Bild repräsentiert einen Punkt im $M \times N$ -Vektorraum. Ändern wir das Koordinatensystem, verändert sich nicht das Bild, sondern nur seine Koordinaten. Damit sehen wir die gleiche Information aus einem anderen Blickwinkel. Aus dieser grundlegenden Tatsache ergeben sich zwei wichtige Schlussfolgerungen. Zum einen sind alle Bilddarstellungen einander äquivalent und geben ein Bild vollständig wieder, und zum anderen gelangen wir über geeignete Koordinatentransformationen von einer Bilddarstellung zu einer anderen und durch die entsprechende inverse Transformation wieder zurück.

Aus der Vielfalt möglicher anderer Bilddarstellungen hat neben der Ortsdarstellung nur eine einzige andere überragende Bedeutung für die Bildverarbeitung gewonnen. Ihre Basisbilder sind periodische Muster. Die "Koordinatentransformation", aus der sie resultieren, ist die *Fouriertransformation*. Abb. 4.8 zeigt, wie dasselbe Bild, das in Abb. 4.7 aus einzelnen Pixeln besteht, aus periodischen Mustern zusammengesetzt ist. Wie solche in Raum und Zeit periodischen Muster mithilfe komplexer Zahlen und der komplexen Exponentialfunktion beschrieben werden können, wurde schon ausführlich in Abschn. 2.2.1 beschrieben. Auf diese Weise erfordert die einfache Zerlegung eines Signals in periodische Muster die Erweiterung von reellen zu komplexen Zahlen. Ein reelles Bild fassen wir dabei als ein komplexes mit einem verschwindenden Imaginärteil auf. Im Rest des Abschnitts 4.3 wird eine anschauliche Einführung in die diskrete Fouriertransformation und ihrer für die Bild- und Signalverarbeitung wichtigsten Eigenschaften gegeben. Eine formalere Darstellung unter Einschluss der kontinuierlichen Fouriertransformation findet sich in Anhang B.1 und eine Zusammenstellungen der wichtigsten Formeln in Anhang D > R11, > R12, > R13, > R14.

4.3.2 Eindimensionale Fouriertransformation

Bei der *diskreten Fouriertransformation* (*DFT*) ist die Wellenzahl eine ganze Zahl und hat eine ganz anschauliche Bedeutung, da sie angibt, wie viele Wellenlängen in ein Intervall der Länge *N* passen.

Die DFT bildet einen komplexwertigen Spaltenvektor

$$g = [g_0, g_1, \dots, g_{N-1}]^T, \qquad (4.11)$$

im Fourierraum

auf einen anderen Vektor \tilde{g} eines Vektorraums mit derselben Dimension N ab:

$$\tilde{g}_{\tilde{n}} = \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} g_n \exp\left(-\frac{2\pi i n \tilde{n}}{N}\right), \quad 0 \le \tilde{n} < N.$$
(4.12)

Die Rücktransformation ist gegeben durch

$$g_n = \sum_{\tilde{n}=0}^{N-1} \tilde{g}_{\tilde{n}} \exp\left(\frac{2\pi i n \tilde{n}}{N}\right), \quad 0 \le n < N.$$

$$(4.13)$$

Warum wir hier eine asymmetrische Definition der DFT benutzen, wird in Abschn. 4.3.6 erläutert.

Die Gleichungen der DFT sind denen der kontinuierlichen Fouriertransformation sehr ähnlich:

$$\tilde{g}(k) = \int_{-\infty}^{\infty} g(x) \exp\left(-2\pi i k x\right) dx.$$
(4.14)

Beispiel 4.1: Übergang von kontinuierlicher zu diskreter Fouriertransformation

Durch folgende einfache Überlegungen lässt sich der Übergang von der kontinuierlichen zur diskreten Fouriertransformation erläutern. Das Fourierintegral in (4.14) wird durch eine Summe approximiert und dabei der Orts- und Fourierraum jeweils mit $x = n\Delta x$ und $k = \tilde{n}\Delta k$ abgetastet:

$$\tilde{g}(\tilde{n}\Delta k) \approx \sum_{n=0}^{N-1} g_n \exp\left(-2\pi i n \tilde{n} \Delta x \Delta k\right) \Delta x.$$

Wenn wir jetzt $\Delta x \Delta k = 1/N$ setzen (warum dies so ist, lernen wir in Abschn. 5.2), dann ergibt sich

$$\tilde{g}_{\tilde{n}} = \frac{\tilde{g}(\tilde{n}\Delta k)}{\Delta x} \approx \sum_{n=0}^{N-1} g_n \exp\left(-\frac{2\pi i n \tilde{n}}{N}\right)$$

Es ist nützlich, eine Abkürzung für den Kern der DFT zu benutzen:

$$w_N = w^{1/N} = \exp\left(\frac{2\pi i}{N}\right). \tag{4.15}$$

Auch die DFT kann als das Skalarprodukt des Vektors *g* mit einem Satz von *N* orthonormalen Basisvektoren aufgefasst werden:

$$\boldsymbol{b}_{\tilde{n}} = \frac{1}{\sqrt{N}} \left[\mathbf{w}_{N}^{0}, \mathbf{w}_{N}^{\tilde{n}}, \mathbf{w}_{N}^{2\tilde{n}}, \dots, \mathbf{w}_{N}^{(N-1)\tilde{n}} \right]^{T}.$$
(4.16)

Dann gilt

$$\tilde{g}_{\tilde{n}} = \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} w_N^{-nv} g_n = \frac{1}{\sqrt{N}} \left\langle b_{\tilde{n}} \, \middle| g \right\rangle = \frac{1}{\sqrt{N}} b_{\tilde{n}}^T g.$$
(4.17)

Man beachte die zweite kompakte Schreibweise des *Skalarprodukts* mit dem hochgestellten *T* auf der rechten Seite der Gleichung, die die Bildung des konjugiert Komplexen des ersten Vektors mit einschließt. Gleichung 4.17 bedeutet, dass sich der Koeffizient $\tilde{g}_{\bar{n}}$ im Fourierraum durch Projektion des Vektors *g* auf den Basisvektor $b_{\bar{n}}$ ergibt. Die *N* Basisvektoren $b_{\bar{n}}$ sind zueinander orthogonal und haben den Betrag eins:

$$\boldsymbol{b}_{\tilde{n}}^{T} \boldsymbol{b}_{\tilde{n}'} = \delta_{\tilde{n}-\tilde{n}'} = \begin{cases} 1 & \tilde{n} = \tilde{n}' \\ 0 & \text{sonst.} \end{cases}$$
(4.18)

Daher bilden die $b_{\bar{n}}$ eine Orthonormalbasis des Vektorraums, d. h., jeder Vektor des Vektorraums kann als eine Linearkombination dieser Basisvektoren dargestellt werden. Die DFT berechnet die Projektionen des Vektors g auf alle Basisvektoren des Fourierraums, also die Komponenten von g in Richtung der Basisvektoren.

In diesem Sinne kann die DFT als ein Spezialfall einer Koordinatentransformation in einem *N*-dimensionalen Vektorraum verstanden werden. Mathematisch unterscheidet sich die DFT von bekannteren Koordinatentransformationen wie z. B. der Rotation in einem dreidimensionalen Vektorraum nur dadurch, dass es sich um einen Vektorraum über dem Körper komplexer statt reeller Zahlen handelt.

Real- und Imaginärteil der Basisvektoren sind abgetastete Sinus- und Kosinusfunktionen unterschiedlicher Wellenlängen (Abb. 4.9). Der Index \tilde{n} bezeichnet, wie oft die Wellenlänge der Funktion in das Intervall [0, *N*] passt. Der Basisvektor zur Wellenzahl null, b_0 , ist ein reeller, konstanter Vektor. Die Projektion auf diesen Vektor liefert den Mittelwert der Elemente des Vektors *g* multipliziert mit \sqrt{N} .



Abbildung 4.9: Die ersten 9 Basisfunktionen der DFT für N = 16; **a** Realteil (Kosinusfunktion), **b** Imaginärteil (Sinusfunktion).

4.3.3 Mehrdimensionale Fouriertransformation

Die diskrete mehrdimensionale Fouriertransformation wird am Beispiel der 2D-DFT diskutiert; die Erweiterung auf höhere Dimensionen ist einfach. Die 2D-DFT bildet komplexwertige $M \times N$ -Matrizen auf komplexwertige $M \times N$ -Matrizen ab:

$$\tilde{g}_{\tilde{n}\tilde{m}} = \frac{1}{MN} \sum_{m=0}^{M-1N-1} g_{mn} \exp\left(-\frac{2\pi i m \tilde{m}}{M}\right) \exp\left(-\frac{2\pi i n \tilde{n}}{N}\right)$$
(4.19)

oder abgekürzt

$$\tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}} = \frac{1}{MN} \sum_{m=0}^{M-1} \left(\sum_{n=0}^{N-1} g_{mn} \mathbf{w}_N^{-n\tilde{n}} \right) \mathbf{w}_M^{-m\tilde{m}}.$$
(4.20)

In der zweiten Zeile wird die in (4.15) eingeführte Abkürzung verwendet. Analog zur 1D-DFT wird eine Matrix in einen Satz von NM Basismatrizen expandiert, die den $M \times N$ -dimensionalen Vektorraum über dem Körper

121

der komplexen Zahlen aufspannen. Die Basismatrizen haben die Form

$$\underbrace{\mathbf{B}_{\tilde{m}\tilde{n}}}_{M \times N} = \frac{1}{\sqrt{MN}} \begin{bmatrix} \mathbf{w}^{0} \\ \mathbf{w}_{M}^{\tilde{m}} \\ \mathbf{w}_{M}^{2\tilde{m}} \\ \vdots \\ \mathbf{w}_{M}^{(M-1)\tilde{m}} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \mathbf{w}^{0}, \mathbf{w}_{N}^{\tilde{n}}, \mathbf{w}_{N}^{2\tilde{n}}, \dots, \mathbf{w}_{N}^{(N-1)\tilde{n}} \end{bmatrix}.$$
(4.21)

In dieser Gleichung werden die Basismatrizen als ein *äußeres Produkt* eines Spalten- und Zeilenvektors dargestellt, die die Basisvektoren der 1D-DFT darstellen (4.16). Daran sieht man die Separabilität der 2D-DFT.

Auch die 2D-DFT können wir als Skalarprodukt

$$\tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}} = \frac{1}{\sqrt{MN}} \langle B_{\tilde{m}\tilde{n}} | G \rangle \tag{4.22}$$

schreiben, wobei das Skalarprodukt zweier komplexwertiger Matrizen definiert ist als

$$\langle G | H \rangle = \sum_{m=0}^{M-1} \sum_{n=0}^{M-1} g_{mn}^* h_{mn}.$$
 (4.23)

Die inverse 2D-DFT ist gegeben durch

$$g_{mn} = \sum_{\tilde{n}=0}^{M-1N-1} \tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}} \mathbf{w}_{M}^{m\tilde{n}} \mathbf{w}_{N}^{n\tilde{n}} = \sqrt{MN} \left\langle \mathbf{B}_{-\tilde{m},-\tilde{n}} \left| \tilde{\mathbf{G}} \right\rangle.$$
(4.24)

4.3.4 Eigenschaften der Fouriertransformation

In diesem Abschnitt diskutieren wir die wichtigsten Eigenschaften der kontinuierlichen und diskreten Fouriertransformation. Dabei legen wir den Schwerpunkt auf diejenigen Eigenschaften der FT, die am wichtigsten für die Bildverarbeitung sind. Zusammen mit einigen elementaren Fouriertransformationspaaren (> R12) bilden diese Eigenschaften (> R11, > R14) ein mächtiges Werkzeug, mit dem sich weitere Eigenschaften der Fouriertransformation und die Transformation vieler Funktionen einfach ableiten lassen.

Periodizität. Der Kern der DFT zeigt eine charakteristische Periodizität:

$$\exp\left(-\frac{2\pi i(n+lN)}{N}\right) = \exp\left(-\frac{2\pi in}{N}\right), w_N^{(n+lN)} = w_N^n \quad \forall l \in \mathbb{Z}.$$
 (4.25)

Die Definitionen der DFT begrenzen den Orts- und den Fourierraum auf eine endliche Anzahl von Werten. Wenn wir diese Begrenzung ignorieren und die Vorwärts- und Rücktransformationen für alle ganzen Zahlen berechnen,



Abbildung **4.10***: Geometrische Interpretation der Periodizität der* 1D*- und* 2D*-*DFT *mit a dem Fourierring und b dem Fouriertorus.*

finden wir direkt aus den Definitionen in (4.22) und (B.28) dieselben Periodizitäten auch in den Funktionen im Orts- und Fourierraum wieder:

Wellenzahlraum
$$\tilde{g}_{\tilde{m}+kM,\tilde{n}+lN} = \tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}}, \quad \forall k, l \in \mathbb{Z}$$

Ortsraum $g_{m+kM,n+lN} = g_{mn}, \quad \forall k, l \in \mathbb{Z}.$ (4.26)

Diese Gleichungen beschreiben eine periodische Replikation in allen Richtungen in beiden Räumen über den ursprünglichen Definitionsbereich hinaus. Die Periodizität der DFT führt zu einer interessanten geometrischen Interpretation. Im eindimensionalen Fall sind die Randpunkte g_{N-1} und $g_N = g_0$ Nachbarn. Wir können diese Eigenschaft geometrisch darstellen, wenn wir uns die Punkte des Vektors nicht auf einer endlichen Linie, sondern auf einem Kreis, dem *Fourierring*, angeordnet denken (Abb. 4.10a). Diese Darstellung hat eine tiefere Bedeutung, wenn wir die Fouriertransformation als einen Spezialfall der *z-Transformation* betrachten [205, 206]. Im zweidimensionalen Raum müssen wir entsprechend ein zweidimensionales Raster in *x*- und *y*-Richtung periodisch schließen. Das führt zu einer Abbildung des Rasters auf den *Fouriertorus* (Abb. 4.10b).

Symmetrie. Vier Arten von *Symmetrien* sind für die Fouriertransformation von Bedeutung;

gerade
$$g(-x) = g(x),$$

ungerade $g(-x) = -g(x),$
hermitesch $g(-x) = g^*(x),$
antihermitesch $g(-x) = -g^*(x)$

$$(4.27)$$

Das Symbol * bezeichnet die komplexe Konjugierte. Die *hermitesche Symmetrie* ist von Bedeutung, da die Kerne der FT (4.14) und DFT (4.12) hermitesch sind.

Jede Funktion g(x) kann in ihren geraden und ungeraden Anteil zerlegt werden durch

$${}^{e}g(x) = \frac{g(x) + g(-x)}{2}$$
 und ${}^{o}g(x) = \frac{g(x) - g(-x)}{2}$. (4.28)

Auf diese Weise kann die Fouriertransformation in eine Kosinus- und eine Sinus-Transformation zerlegt werden:

$$\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}) = 2 \int_{0}^{\infty} {}^{e}g(\boldsymbol{x}) \cos(2\pi \boldsymbol{k}^{T}\boldsymbol{x}) \mathrm{d}^{D}\boldsymbol{x} + 2\mathrm{i} \int_{0}^{\infty} {}^{e}g(\boldsymbol{x}) \sin(2\pi \boldsymbol{k}^{T}\boldsymbol{x}) \mathrm{d}^{D}\boldsymbol{x}.$$
(4.29)

Daraus folgt unmittelbar, dass die Fouriertransformierte einer geraden bzw. ungeraden Funktion ebenfalls gerade bzw. ungerade ist. Die vollständigen Symmetriebeziehungen für die Fouriertransformation lauten:

reell	•—●	hermitesch	
imaginär	₀●	antihermitesch	
hermitesch	•—●	reell	
antihermitesch	₀●	imaginär	
gerade	₀●	gerade	(1, 20)
ungerade	•—●	ungerade	(4.50)
reell und gerade	₀●	reell und gerade	
reell und ungerade	₀●	imaginär und ungerade	
imaginär und gerade	₀●	imaginär und gerade	
imaginär und ungerade	○ —●	reell und ungerade	

Die DFT zeigt die gleichen Symmetrieeigenschaften wie die FT ((4.27) und (4.30)). Bei der Definition für gerade und ungerade Funktionen $g(-x) = \pm g(x)$ muss lediglich die kontinuierliche Funktion durch die entsprechenden Vektor- ($g_{-n} = \pm g_n$) oder Matrixelemente ($g_{-m,-n} = \pm g_{m,n}$) ersetzt werden. Wegen der Periodizität der DFT, können diese Symmetrierelationen auch geschrieben werden als

$$g_{-m,-n} = \pm g_{mn} \equiv g_{M-m,N-n} = \pm g_{mn}$$
(4.31)

mit dem Zeichen + für gerade und dem Zeichen – für ungerade Funktionen. Diese Umschreibung verschiebt das Symmetriezentrum vom Ursprung zu dem Punkt $[M/2, N/2]^T$.

Die Symmetrieeigenschaften haben große Bedeutung für die praktische Anwendung der Fouriertransformation. Ihre sorgfältige Beachtung erlaubt es, Speicherplatz und Rechenzeit zu sparen. Ein wichtiger Anwendungsfall sind reelle Bilder.

Reellwertige Vektoren benötigen nur halb so viel Speicherplatz wie komplexwertige. Aus den Symmetriebeziehungen in (4.30) schließen wir, dass die DFT eines reellwertigen Signals hermitesch ist:

$$g_n = g_n^* \qquad \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \qquad \tilde{g}_{N-\tilde{n}} = \tilde{g}_{\tilde{n}}^*,$$

$$g_{mn} = g_{mn}^* \qquad \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \qquad \tilde{g}_{M-\tilde{m},N-\tilde{n}} = \tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}}^*.$$
(4.32)



Abbildung 4.11: a Halbraum, wie er bei der überschreibenden Fouriertransformation eines reellen Bildes berechnet wird; die Wellenzahl null ist in der linken unteren Ecke; **b** FT mit der ergänzten fehlenden Hälfte und so dargestellt, dass die Wellenzahl null im Zentrum liegt.

Von der komplexen DFT eines reellen Vektors muss daher nur die Hälfte der Werte gespeichert werden. Die andere Hälfte erhalten wir durch Spiegelung am Symmetriezentrum N/2. Daher benötigen wir für die komplexwertige Fouriertransformierte gleich viel Speicherplatz wie für den dazugehörigen reellen Vektor.

In zwei und mehr Dimensionen sind die Symmetrieeigenschaften etwas komplizierter zu handhaben. Wiederum ist die Fouriertransformierte komplett durch einen Halbraum bestimmt. Jetzt gibt es aber mehrere Möglichkeiten, den Halbraum auszuwählen. Das bedeutet, dass nur *eine* Komponente des Wellenzahlvektors auf die positive Halbachse beschränkt wird.

Die Fouriertransformierte eines reellen $M \times N$ -Bildes können wir mit M Zeilen und N/2 + 1 Spalten darstellen (Abb. 4.11) unter der Annahme, dass N gerade ist. Leider werden N/2 + 1 Spalten benötigt, da die erste (m = 0) und letzte Spalte (m = M/2) nach (4.32) zu sich selbst symmetrisch sind. So scheint es auf den ersten Blick nicht möglich zu sein, ein reelles Bild durch seine komplexe Transformation zu überschreiben, da eine Spalte mehr benötigt wird. Dies täuscht jedoch, da die erste und letzte Spalte aus Symmetriegründen reell sein müssen ($\tilde{g}_{0,N-v} = \tilde{g}^*_{0,v}$ und $\tilde{g}_{M/2,N-v} = \tilde{g}^*_{M/2,v}$). Deshalb kann der Realteil der Spalte M/2 im Imaginärteil der Spalte 0 abgespeichert werden.

Bei reellen Bildsequenzen wird ebenfalls nur ein Halbraum für die Fouriertransformierte benötigt. Aus physikalischer Sicht ist es am sinnvollsten, den Halbraum zu wählen, der die positiven Frequenzen enthält. Im Gegensatz zu Einzelbildern erhalten wir jetzt den vollen Wellenzahlraum, da wir die räumlich identischen Wellenzahlvektoren κ und $-\kappa$ als in gegensätzliche Richtungen sich ausbreitende Strukturen unterscheiden können. **Separabilität.** Der Kern der Fouriertransformation ist *separabel*. Daher ist die Fouriertransformation separabler Funktionen ebenfalls separabel:

$$\prod_{d=1}^{D} g_d(x_d) \longrightarrow \prod_{d=1}^{D} \tilde{g}_d(k_d).$$
(4.33)

Da viele bedeutende multidimensionale Funktionen separabel sind, ist diese Eigenschaft wichtig zur effektiven Berechnung der Transformation multidimensionaler Funktionen aus 1D-Transformationen.

Ähnlichkeit. Die Ähnlichkeit sagt aus, wie sich eine Fouriertransformierte bei einer Skalierung des Koordinatensystems verhält. In einer Dimension kann eine Funktion nur skaliert werden (x' = ax). In höheren Dimensionen ist eine allgemeinere Transformation des Koordinatensystems durch eine affine Transformation (x' = Ax) möglich, d. h., die neuen Basisvektoren sind eine Linearkombination der alten. Einen Sonderfall stellt die Rotation des Koordinatensystems dar.

Wenn eine Funktion im Ortsraum gestaucht wird, so wird sie im Fourierraum entsprechend gedehnt, und umgekehrt:

$$g(a\mathbf{x}) \circ \underbrace{1}_{|a|^D} \tilde{g}(\mathbf{\kappa}/a).$$
 (4.34)

Eine Drehung des Koordinatensystems im Ortsraum bewirkt die gleiche Drehung des Koordinatensystems im Fourierraum:

$$g(\mathbf{R}\mathbf{x}) \circ - \boldsymbol{\tilde{g}}(\mathbf{R}\mathbf{\kappa}). \tag{4.35}$$

Das obige Ähnlichkeitstheorem kann nicht für die diskrete Fouriertransformation benutzt werden, da beliebige Skalierungen und Drehungen hier nicht möglich sind. Eine diskrete Funktion kann um einen ganzzahligen Faktor *K* gedehnt werden (*Aufwärtstastung*), in dem die neu entstehenden Punkte mit Nullen aufgefüllt werden:

$$(g_{\uparrow K})_n = \begin{cases} g_{n/K} & n = 0, K, 2K, \dots (N-1)K \\ 0 & \text{sonst.} \end{cases}$$
(4.36)

Durch die Aufwärtstastung ergibt sich ein Vektors $g_{\uparrow K}$ mit $K\!N$ Elementen und es gilt

$$g_{\uparrow K} \quad \circ \longrightarrow \quad \frac{1}{K} \tilde{g} \quad mit \quad \tilde{g}_{kN+v} = \tilde{g}_{v}.$$
 (4.37)

Eine Aufwärtsabtastung um den Faktor *K* bewirkt daher nur eine *K*-fache Replikation der Fouriertransformierten. In (4.37) ist zu beachten, dass wegen der am Beginn dieses Abschnitts diskutierten Periodizität der diskreten Fouriertransformierten gilt: $\tilde{g}_{kN+v} = \tilde{g}_v$.

Verschiebung. In Abschn. 4.3.1 wurden einige Eigenschaften der Basisbilder des Fourierraums, der komplexen Exponentialfunktionen $\exp(2\pi i \kappa^T x)$, diskutiert. Eine Verschiebung dieser Funktionen bewirkt die Multiplikation mit einem Phasenfaktor:

$$\exp\left(2\pi \mathrm{i}(\boldsymbol{x}-\boldsymbol{x}_0)^T\boldsymbol{\kappa}\right) = \exp\left(-2\pi \mathrm{i}\boldsymbol{x}_0^T\boldsymbol{\kappa}\right)\exp\left(2\pi \mathrm{i}\boldsymbol{\kappa}^T\boldsymbol{x}\right). \tag{4.38}$$

Als eine direkte Konsequenz der Linearität der Fouriertransformation verändert eine Verschiebung im Ortsraum daher bei der Fouriertransformierte nicht in der Amplitude, sondern nur in der Phase, wobei die auftretende Phasenänderung $-2\pi x_0^T \kappa$ abhängig vom Wellenzahlvektor ist.

Beispiel 4.2: Verschiebung um ein ganzahliges Vielfaches einer Wellenlänge

Verschiebt man eine periodische Funktion mit der Wellenzahl κ um ein ganzzahliges Vielfaches der Wellenlänge in der Richtung des Wellenvektors, also $x_0 = K\lambda\kappa/|\kappa| = K\kappa/|\kappa|^2$, dann verändert sich die Phasenlage nicht, wie dies auch zu erwarten war: $-2\pi K(1/|\kappa|^2)\kappa^T\kappa = -2\pi K$.

Eine Verschiebung kann auch im Fourierraum angewendet werden. Eine Verschiebung im Fourierraum, $\tilde{g}(\kappa - \kappa_0)$, moduliert ein Signal im Ortsraum mit der Wellenzahl κ_0 : exp $(2\pi i \kappa_0^T x)g(x)$.

Faltung und Ableitung. Die *Faltung* ist eine der bedeutendsten Operationen der Signalverarbeitung. Für kontinuierliche D-dimensionale Signale ist sie definiert durch

$$(g * h)(x) = \int_{-\infty}^{\infty} h(x')g(x - x')d^{D}x'.$$
 (4.39)

Bei der Signalverarbeitung ist die Funktion h(x) üblicherweise null außer in einem kleinen Bereich um den Nullpunkt. Eine solche Funktion wird dann als *Faltungsmaske* bezeichnet. Die Faltung mit h(x) ergibt eine neue Funktion g'(x), deren Werte eine Art gewichtete Mittelung von g(x) in einer kleinen Umgebung um x sind. Das Signal wird durch die Faltung mit h(x) in einer definierten Weise verändert. Es kann z. B. glatter werden. Deswegen spricht man auch von einer *Filterung*.

Ein- und mehrdimensionale diskrete Faltungen sind analog zur kontinuierlichen Faltung in (4.39) definiert durch

$$g'_{n} = \sum_{n'=0}^{N-1} h_{n'} g_{n-n'}, \quad g'_{m,n} = \sum_{m'=0}^{M-1} \sum_{n'=0}^{N-1} h_{m'n'} g_{m-m',n-n'}.$$
(4.40)



Abbildung 4.12: Die Faltung eines periodischen Signals mit einer Funktion ergibt wiederum ein periodisches Signal, mit der gleichen Wellenlänge aber veränderter Amplitude und Phasenlage Die Phasenverschiebung $\Delta \varphi$ und Amplitudendämpfung r können durch Multiplikation mit der komplexen Zahl r $\exp(i\Delta \varphi)$ beschrieben werden.

Eine Faltung zweier Funktionen im Ortsraum ist einer komplexen Multiplikation im Fourierraum äquivalent:

FT:
$$h(x) * g(x)$$
 \longrightarrow $\tilde{h}(\kappa)\tilde{g}(\kappa),$ 1D-DFT: $h * g$ \longrightarrow $N \tilde{h}\tilde{g},$ 2D-DFT: $H * G$ \longrightarrow $MN \tilde{H}\tilde{G}.$

Die Faktoren *N* bzw. *MN* bei der diskreten Faltung resultieren aus der asymmetrischen Definition der DFT in (4.12).

Umgekehrt entspricht auch eine Faltung im Fourierraum einer Multiplikation im Ortsraum. Mathematisch gesehen resultiert die Einfachheit der Faltung im Fourierraum aus der Tatsache, dass die Basisfunktionen des Fourierraums, die komplexen Exponentialfunktionen $\exp(2\pi i \kappa^T x)$, die gemeinsamen *Eigenfunktionen aller* Faltungsoperationen sind. Eine Faltung mit einer beliebigen Funktion lässt die Exponentialfunktion bis auf einen Faktor, den *Eigenwert*, unverändert.

Die Reduktion der Faltung im Fourierraum auf eine komplexe Multiplikation lässt sich auch anschaulich durch Anwendung der Faltung auf eine periodische Funktion illustrieren (Abb. 4.12). Wird ein periodisches Signal gefaltet, so muss bei der Verschiebung der Funktion, mit der gefaltet wird, um ein ganzzahliges Vielfaches der Wellenlänge das gleiche Ergebnis ergeben, da die gleichen Werte miteinander multipliziert werden. Bei einer Verschiebung um eine halbe Wellenlänge muss es das negierte Ergebnis geben, da bei der periodischen Funktion alle Werte durch ihre negativen ersetzt werden. Damit ist klar, dass das Resultat der Faltung eine periodische Funktion mit der gleichen Wellenlänge sein muss. Es kann sich lediglich die Amplitude und Phasenlage ändern.

Beispiel 4.3: Phasenverschiebung und Amplitudenänderung eines periodischen Signals

Sei g(x) ein periodisches Signal mit der Amplitude eins und der Phase φ . Dann kann es als Realteil der komplexen E-Funktion exp i $(kx + \varphi)$ beschrieben werden. Nun multiplizieren wir dieses Signal mit einer komplexen Zahl

 $a + ib = r \exp(i\Delta \varphi)$ mit $r = \sqrt{a^2 + b^2}$ und $\varphi = \arctan(b/a)$

und erhalten

 $r \exp(i\Delta\varphi) \exp[i(kx + \varphi)] = r \exp[i(kx + \varphi + \Delta\varphi)].$

Damit wird die Phase des periodischen Signals um $\Delta \varphi$ verschoben und die Amplitude mit *r* multipliziert.

Aus dem Faltungstheorem ergeben sich unmittelbar die folgenden Eigenschaften. Die Faltung ist

kommutativ	h * g = g * h,	
assoziativ	$h_1 * (h_2 * g) = (h_1 * h_2) * g,$	(4.42)
distributiv bzgl. Addition	$(h_1 + h_2) * g = h_1 * g + h_2 * g.$	

Die Bedeutung der Faltung wird weiter unterstrichen durch die Tatsache, dass zwei Klassen von Operationen, die auf den ersten Blick nicht nach Faltungsoperationen aussehen, nämlich die Verschiebung und alle Ableitungsoperationen, ebenfalls als Faltungsoperationen betrachtet werden können. In beiden Fällen wird die Fouriertransformierte nur mit einem komplexen Faktor multipliziert. Für die Verschiebung ergibt sich dies unmittelbar aus (4.38).

Für die partielle Ableitung einer Funktion im Ortsraum gilt

$$\frac{\partial g(\boldsymbol{x})}{\partial x_d} \quad \stackrel{\bullet}{\longrightarrow} \quad 2\pi \mathrm{i} k_d \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}). \tag{4.43}$$

Eine Ableitung erster Ordnung in die Richtung *d* entspricht damit einer Multiplikation im Fourierraum mit dem Faktor $2\pi ik_d$. Auch diese Eigenschaft lässt sich anschaulich erläutern. Die Ableitung einer periodischen Funktion ist wiederum eine periodische Funktion. Aus Nullstellen werden dabei Extremwerte und aus Extremwerten Nullstellen. Das entspricht einer Phasenverschiebung um 90° und damit einer Multiplikation mit dem Faktor i. Je kleiner die Wellenlänge bzw. größer die Wellenzahl einer periodischen Struktur ist, desto höher ist die Ableitung:

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\exp(2\pi\mathrm{i}xk) = 2\pi\mathrm{i}k\exp(2\pi\mathrm{i}xk)$$

Mit diesem Wissen und den in (4.42) zusammengefassten Eigenschaften können wir einige weitere wichtige Schlüsse ziehen. Da jede Faltungsoperation mit der Verschiebungsoperation vertauscht werden kann, ist jede Faltung eine verschiebungsinvariante Operation. Weiterhin erhalten wir dasselbe Ergebnis, wenn wir ein Signal zuerst differenzieren und dann falten oder diese Operationen in umgekehrter Reihenfolge durchführen. Diese Eigenschaften sind hilfreich für ein tieferes Verständnis von Bildverarbeitungsoperationen und für eine schnellere Berechnung von Faltungsoperationen.

Zentraler Grenzwertsatz. Der *zentrale Grenzwertsatz* ist bekannt wegen seiner Bedeutung für die Wahrscheinlichkeitstheorie und Statistik [207]. Er spielt aber auch eine wichtige Rolle in der Signalverarbeitung, da er unter sehr allgemeinen Voraussetzungen aussagt, dass kaskadierte Faltungsoperationen zu einer Faltung mit der *Gaußschen Glockenkurve* ($\propto \exp(-ax^2)$)) führen. Da die Fouriertransformierte der Gaußfunktion ebenfalls eine Gaußfunktion ist (> R13), bedeutet dies, dass bei fortgesetzter Faltung sowohl die Faltungsmaske als auch die Transferfunktion die Form einer Gaußschen Glockenkurve annehmen. Daher ist der zentrale Grenzwertsatz Ausdruck der zentralen Rolle der Gaußfunktion für die Bildverarbeitung.

Es ist von großer praktischer Bedeutung, da — insbesondere wenn die Funktionen glatt sind — die Gaußkurve schon bei wenigen Faltungen hinreichend genau approximiert wird.

Glattheit, Kompaktheit, Unschärferelation. Je glatter eine Funktion ist, desto kompakter ist ihre Fouriertransformierte. Diese allgemeine Regel lässt sich quantitativ fassen, indem wir die Glattheit durch die Anzahl von Ableitungen ausdrücken, die stetig sind, und die Kompaktheit durch das asymptotische Verhalten für große Werte der Wellenzahl *k*: Wenn eine Funktion g(x) und ihre ersten n - 1 Ableitungen stetig sind, dann fällt ihre Fouriertransformierte für große Wellenzahlen k mindestens mit $|k|^{-(n+1)}$ ab, d. h., $\lim_{|k|\to\infty} |k|^n g(k) = 0$. Als einfache Beispiele betrachten wir die Rechteck- und die Dreieckfunktion (> R12). Die Rechteckfunktion ist unstetig (n = 0). Deswegen fällt ihre Fouriertransformierte, die sinc-Funktion, asymptotisch mit

 $|k|^{-1}$ ab. Die Dreieckfunktion ist stetig, aber ihre erste Ableitung ist nicht stetig. Deswegen fällt ihre Fouriertransformierte, die sinc²-Funktion, steiler mit $|k|^{-2}$ ab.

Die Beziehungen zwischen Glattheit und Kompaktheit können wir als eine Erweiterung der Reziprozität zwischen dem Orts- und Fourierraum auffassen. Was in einem Raum stark lokalisiert ist, hat eine große Ausdehnung im anderen Raum und umgekehrt.

Die generelle Reziprozität zwischen Orts- und Fourierraum findet sich auch in einem anderen Theorem, der klassischen *Unschärferelation*, wieder. Das Theorem setzt die mittlere quadratische Breite einer Funktion und ihrer Fouriertransformierten zueinander in Beziehung. Die mittlere quadratische Breite $(\Delta x)^2$ ist definiert als

$$(\Delta x)^{2} = \frac{\int_{-\infty}^{\infty} x^{2} |g(x)|^{2} dx}{\int_{-\infty}^{\infty} |g(x)|^{2} dx} - \left(\frac{\int_{-\infty}^{\infty} x |g(x)|^{2} dx}{\int_{-\infty}^{\infty} |g(x)|^{2} dx}\right)^{2}.$$
 (4.44)

Damit ist diese Größe die Varianz von $|g(x)|^2$ und damit ein Maß für die Breite der Verteilung der Energie des Signals. Die Unschärferelation besagt, dass

$$\Delta x \Delta k \ge 1/(4\pi). \tag{4.45}$$

Aus den Beziehungen zwischen Kompaktheit und Glattheit und aus der Unschärferelation lassen sich einige Kriterien zur Konstruktion linearer (Faltungs-) Filteroperatoren ableiten (Kapitel 11 - 12).

4.3.5 Phase und Amplitude

Entsprechend den Ausführungen der vorangegangenen Abschnitte kann die DFT als Koordinatentransformation in einem endlich-dimensionalen Vektorraum betrachtet werden. Daher bleibt die Bildinformation vollständig erhalten, und aus der umgekehrten Transformation resultiert wieder das ursprüngliche Bild. Im Fourierraum betrachten wir das Bild lediglich aus einem anderen Blickwinkel. Jeder Punkt des Fourierraums beinhaltet zwei Informationen, die *Amplitude* und die *Phase*, d. h. die relative Position einer periodischen Struktur. Daraus stellt sich die Frage, ob die Phase oder die Amplitude die bedeutendere Information über die Strukturen des Bildes enthält oder ob beide Anteile gleiche Bedeutung haben.

Um diese Frage zu beantworten, führen wir ein einfaches Experiment durch. Abb. 4.13a, b zeigt zwei Abbildungen, die eine mit einem Gebäude der Universität Heidelberg, die andere mit einigen Zeilen Text. Werden beide Bilder fouriertransformiert und dann Phase und Amplitude miteinander vertauscht und rücktransformiert, resultieren Abb. 4.13c, d. Das



Abbildung 4.13: Illustration der Bedeutung von Phase und Amplitude im Fourierraum für den Bildinhalt: **a**, **b** Originalbilder; **c** aus der Phase von Bild **b** und der Amplitude von Bild **a** zusammengesetztes Bild; **d** aus der Phase von Bild **a** und der Amplitude von Bild **b** zusammengesetztes Bild.

überraschende Ergebnis dieses Austausches ist, dass es die Phase ist, die den Bildinhalt beider Bilder dominiert. Beide Abbildungen enthalten Störungen, aber wesentliche Informationen sind erhalten.

Dieses Experiment zeigt, dass die Phase der Fouriertransformation wesentliche Informationen der Bildstruktur beinhaltet. Die Amplitude lässt nur erkennen, *dass* das Bild eine periodische Struktur enthält, aber nicht *wo*. Diese wichtige Tatsache kann auch mit dem Verschiebungstheorem (Theorem B.3) gezeigt werden. Die Verschiebung eines Objektes im Ortsraum führt lediglich zu einer Verschiebung der Phase im Wellenzahlraum; die Amplitude ändert sich nicht. Wenn wir die Phase der Fourierkomponente eines Objektes nicht kennen, wissen wir nicht, wie es aussieht oder wo es sich befindet.

Es wird auch deutlich, dass das *Leistungsspektrum*, d. h. die quadrierte Amplitude der Fourierkomponenten (Abschn. C.5.3), nur sehr wenig Information enthält, da die Phaseninformation fehlt. Wenn die Grauwerte mit der Amplitude eines physikalischen Prozesses, sagen wir einer harmonischen Oszillation, assoziiert sind, gibt das Leistungsspektrum lediglich die Energieverteilung mit der Wellenzahl wieder.

4.3.6 Praktische Anwendung der DFT

Einheiten. Bei der DFT sei nochmals auf das Problem der unterschiedlichen Faktoren in der Definition und deren anschauliche Interpretation hingewiesen. Neben der Definition in (4.17) sind zwei weitere üblich:

$$(a) \quad \tilde{g}_{\tilde{n}} = \frac{1}{\sqrt{N}} \sum_{n=0}^{N-1} w_N^{-n\tilde{n}} g_n \quad \bullet \longrightarrow \quad g_n = \frac{1}{\sqrt{N}} \sum_{n=0}^{N-1} w_N^{n\tilde{n}} \tilde{g}_v,$$

$$(b) \quad \tilde{g}_{\tilde{n}} = \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} w_N^{-n\tilde{n}} g_n \quad \bullet \longrightarrow \quad g_n = \sum_{n=0}^{N-1} w_N^{n\tilde{n}} \tilde{g}_{\tilde{n}},$$

$$(c) \quad \tilde{g}_{\tilde{n}} = \sum_{n=0}^{N-1} w_N^{-n\tilde{n}} g_n \quad \bullet \longrightarrow \quad g_n = \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} w_N^{n\tilde{n}} \tilde{g}_{\tilde{n}}.$$

$$(4.46)$$

Die symmetrische Definition (a) ist mathematisch gesehen zwar die eleganteste, da sie bei der Hin- und Rücktransformation dem Skalarprodukt mit den orthonormalen Basisvektoren in (4.16) und (4.17) entspricht. In der Praxis wird aber meistens die Definition (b) benutzt, da dann \tilde{g}_0 unmittelbar den Mittelwert des Vektors im Ortsraum darstellt, unabhängig von seiner Länge:

$$\tilde{g}_0 = \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} \mathbf{w}_N^{-n0} g_n = \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} g_n.$$
(4.47)

Deshalb wird in diesem Buch auch fast überall die Definition (b) benutzt werden.

Für die praktische Anwendung der DFT ist es wichtig zu wissen, in welchem räumlichen bzw. zeitlichen Abstand die Signale abgetastet wurden, um Fouriertransformierte, die mit unterschiedlichen Abtastraten berechnet wurden, korrekt miteinander vergleichen zu können. Die Beziehung können wir am schnellsten sehen, indem wir das Fourierintegral in 4.14 durch eine Summe approximieren und die Werte im Orts- und Fourierraum abtasten mit $x = n\Delta x$, $k = v\Delta k$ und der Bedingung $\Delta x\Delta k = 1/N$ (Abschn. 4.3.2). Dann
ergibt sich

$$\tilde{g}(\tilde{n}\Delta k) = \int_{-\infty}^{\infty} g(x) \exp\left(-2\pi i v \Delta kx\right) dx$$

$$\approx N\Delta x \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} g_n \exp\left(-\frac{2\pi i n v}{N}\right) = N\Delta x \tilde{g}_{\tilde{n}}.$$
(4.48)

Deshalb müssen die mit der DFT berechneten Fouriertransformierten mit dem Faktor $N\Delta x = 1/\Delta k$ multipliziert werden, um diese auf ein Einheitsintervall der Wellenzahl zu beziehen. Ohne diese Normierung sind die Fouriertransformierten auf das Intervall $\Delta k = 1/(N\Delta x)$ bezogen und unterscheiden sich damit bei unterschiedlichen Abtastraten.

Für zwei- und höherdimensionale Signale gelten entsprechende Beziehungen:

$$\tilde{g}(v\Delta k_1, u\Delta k_2) \approx N\Delta x M\Delta y \tilde{g}_{uv} = \frac{1}{\Delta k_1 \Delta k_2} \tilde{g}_{uv}.$$
 (4.49)

Die gleiche Normierung muss für das Betragsquadrat (*Energie*) der Signale angewendet werden und nicht etwa für die quadrierten Faktoren aus (4.48). Das ergibt sich aus dem *Rayleightheorem* (Energieerhaltung) für kontinuierliche und diskrete Signale (> R11, > R14):

kontinuierl.:
$$\int_{-\infty}^{\infty} |g(x)|^2 dx = \int_{-\infty}^{\infty} |\tilde{g}(k)|^2 dk, \approx \sum_{\nu=0}^{N-1} |\tilde{g}(\nu \Delta k)|^2 \Delta k$$

diskret:
$$\frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} |g_n|^2 = \sum_{\nu=0}^{N-1} |\tilde{g}_{\nu}|^2.$$
 (4.50)

Das Rayleightheorem sagt aus, dass die Energie entweder im Orts- oder im Fourierraum integriert werden kann. Für diskrete Signale bedeutet dies, dass sich die mittlere Energie entweder durch Mittelwertbildung im Ortsraum oder durch Aufsummieren im Fourierraum berechnen lässt (wenn wir die Definition (b) der DFT in (4.46) benutzen). Aus der Approximation des Integrals über die kontinuierliche FT durch eine Summe über die DFT in (4.50) ergibt sich unmittelbar, dass $|\tilde{g}(v\Delta k)|^2 \approx |\tilde{g}_v|^2 / \Delta k$. Die Einheit der so bestimmten Betragsquadrate im Fourierraum ist \cdot/m^{-1} bzw. \cdot/Hz bei *Zeitserien*, wobei \cdot für die Einheit des quadrierten Signals steht.

Dynamischer Bereich. Während es in den meisten Fällen ausreichend ist, ein Bild mit 256 Grauwerten, d. h. einem Byte pro Pixel wiederzugeben, benötigt die Fouriertransformierte eines Bildes einen wesentlich größeren dynamischen Bereich. Typischerweise haben wir einen starken Abfall der Fourierkomponenten mit der Größe der Wellenzahl (Abb. 4.11). Demnach sind mindestens 16-Bit-Integer- oder 32-Bit-Fließkommazahlen notwendig,



Abbildung 4.14: Aufteilung des Fourierraums in *a* kartesische und *b* logarithmisch-polare Intervalle.

damit ein Bild im Fourierraum ohne signifikanten Rundungsfehler dargestellt werden kann.

Die Ursache für dieses Verhalten ist nicht die Bedeutungslosigkeit hoher Wellenzahlen in einem Bild. Wenn wir sie einfach weglassen, würde das Bild unscharf werden. Dieser Abfall in der Amplitude wird dadurch verursacht, dass die *relative* Auflösung zunimmt. Normalerweise denken wir an relative Auflösungen, da wir relative Entfernungsunterschiede besser als absolute wahrnehmen können. So können wir zum Beispiel leicht den Unterschied von 10 cm bei einer Strecke von einem Meter erkennen, nicht jedoch bei einem Kilometer. Wenn wir dieses Prinzip auf den Fourierraum anwenden, ist es besser, die fouriertransformierten Bilder (Spektren) in sogenannten *logarithmischen Polarkoordinaten* darzustellen (Abb. 4.14). In einem solchen Koordinatensystem unterteilen wir den Raum in Winkelintervalle und logarithmische *k*-Intervalle. Damit wachsen die Intervallflächen proportional zu k^2 . Um diesen Flächenzuwachs zu berücksichtigen, müssen wir die Fourierkomponenten in dieser Darstellung mit k^2 multiplizieren:

$$\int_{-\infty}^{\infty} |\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa})|^2 \mathrm{d}k_1 \mathrm{d}k_2 = \int_{-\infty}^{\infty} k^2 |\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa})|^2 \mathrm{d}\ln k \mathrm{d}\varphi.$$
(4.51)

Wenn wir annehmen, dass das Leistungsspektrum $|\tilde{g}(\kappa)|^2$ gleichmäßig über alle Wellenzahlen in logarithmischen Polarkoordinaten verteilt ist, nimmt es in kartesischen Koordinaten mit k^{-2} ab.

Für die Darstellung von Leistungsspektren werden üblicherweise die Logarithmen der Grauwerte verwendet, um den hohen dynamischen Bereich zu komprimieren. Die obige Diskussion zeigt, dass eine Multiplikati-



Abbildung 4.15: Repräsentation der Fouriertransformierten (Leistungsspektrum $|\tilde{g}_{uv}|^2$) des Bildes in Abb. 5.8 in a kartesischen Koordinaten und b logarithmischen Polarkoordinaten. Beide Spektren wurden mit k^2 multipliziert und logarithmisch dargestellt. Die Grauwertskala umfasst 6 Dekaden (siehe auch Abb. 4.11).

on mit k^2 die Dynamik des Spektrums deutlich reduziert. Die Darstellung in logarithmischen Polarkoordinaten erlaubt außerdem eine weit bessere Auswertung der Richtungen der räumlichen Strukturen. Zudem sind die kleineren Wellenzahlen auf einen größeren Bereich gespreizt (Abb. 4.15).

4.4 Schnelle Berechnung der Fouriertransformationen

4.4.1 Zur Bedeutung schneller Algorithmen

Ohne einen *schnellen Algorithmus* zur Berechnung der diskreten Fouriertransformation wäre ihr Einsatz in der Bildverarbeitung nicht möglich. Wird (4.22) direkt eingesetzt, resultiert ein prohibitiv hoher Rechenaufwand. Jeder Punkt des transformierten Bildes erfordert N^2 komplexe Multiplikationen und $N^2 - 1$ komplexe Additionen (ohne Berücksichtigung der Berechnung der Kosinus- und Sinusfunktionen im Kern). Insgesamt sind N^4 komplexe Multiplikationen und $N^2(N^2 - 1)$ komplexe Additionen erforderlich. Das ergibt etwa $8N^4$ Gleitkommaoperationen. Für ein 512×512 -Bild sind das 5×10^{11} Operationen. Ein 2-GHz-PentiumPro-Prozessor kann etwa $500 \ MFLOPS$ (million floating point operations per second) leisten, wenn er in einer Hochsprache mit einem optimierenden Compiler programmiert wird. Eine einzige Fouriertransformation eines 512×512 -Bildes mit 5×10^{11} Rechenoperationen würde demnach ungefähr 1.000 s oder 0,3 h dauern. Das ist zu langsam, um praktisch nutzbar zu sein. Diese Zahlen zeigen die Notwendigkeit, einen geeigneten Algorithmus zu finden, der die Rechenzeit der DFT drastisch verkürzt. Effiziente Algorithmen sind in der Informatik ein zentrales Thema. Zur Entwicklung geeigneter Algorithmen müssen wir die innere Struktur einer gegebenen Aufgabe, ihre *Rechenkomplexität* untersuchen, um herauszufinden, wie sie mit einer minimalen Zahl von Operationen gelöst werden kann.

Als instruktives Beispiel betrachten wir folgende einfache *Suchaufgabe*: Ein Freund wohnt in einem Hochhaus mit *N* Stockwerken. Es gilt herauszufinden, in welchem Stockwerk seine Wohnung liegt. Jede unserer Fragen wird nur mit Ja oder Nein beantwortet. Wie viele Fragen benötigen wir, um herauszufinden, wo der Freund wohnt? Der einfachste und direkteste Ansatz ist die Frage: "wohnt er in Stockwerk *n*?" Im besten Fall stimmt gleich unser erster Versuch. Es ist jedoch wahrscheinlicher, dass wir falsch raten, sodass wir die gleiche Frage wieder und wieder stellen müssen. Im schlechtesten Fall müssen wir genau N-1 Fragen stellen, im Mittel N/2. Mit jeder Frage können wir lediglich eine von N Möglichkeiten ausschließen, ein recht ineffektiver Ansatz.

Dagegen können wir mit der Frage: "wohnt er in der oberen Hälfte des Hauses?" bereits die Hälfte der Möglichkeiten mit nur einer Frage ausschließen. Nun wissen wir, ob er in der oberen oder unteren Hälfte der Stockwerke lebt. Weitere Fragen können in der gleichen Art und Weise gestellt werden, indem die übrig gebliebenen Möglichkeiten jeweils in zwei Hälften geteilt werden. Mit dieser Strategie reduzieren sich die Fragen erheblich. Ist die Zahl der Stockwerke ein Vielfaches von 2, sagen wir 2^l, sind exakt *l* Fragen notwendig. Also brauchen wir für *N* Stockwerke ld *N* Fragen, wobei ld den Logarithmus zur Basis 2 bezeichnet. Diese Strategie, die rekursiv zur effizienteren Lösung der Suchaufgabe eingesetzt wurde, wird *divide and conquer*-Strategie genannt.

Ein Maß für die Komplexität eines Problems mit der Problemgröße N (z. B. N Komponenten) ergibt sich daraus, wie der dominierende Term, der beim Zählen der notwendigen Operationen entsteht, von N abhängt. Diese Näherung ist hilfreich, da für große N die Anzahl der Operationen von diesem Term mit der höchsten Potenz von N dominiert wird. Wir sprechen von einem Problem nullter Ordnung, $O(N^0)$, wenn die Anzahl der Operationen nicht von dieser Größe abhängt, oder von einem Problem linearer Ordnung, $O(N^1)$, wenn die Zahl der Berechnungen linear mit der Größe ansteigt. Die Komplexität der direkten Lösung des Suchproblems im obigen Beispiel ist O(N), die der Divide-And-Conquer-Strategie dagegen O(Id N).

4.4.2 Der 1D-Basis-2-FFT-Algorithmus

Schnelle Algorithmen für die Fouriertransformation werden allgemein abgekürzt als FFT-Algorithmen (*fast Fourier transform*) bezeichnet. Zunächst



Abbildung 4.16: Zerlegung eines Vektors in zwei Vektoren, bestehend aus den geraden bzw. ungeraden Abtastpunkten.

betrachten wir einen schnellen Algorithmus für die eindimensionale DFT. Nehmen wir an, dass die Dimension N des Vektors ein Vielfaches von zwei ist, also $N = 2^l$. Da die direkte Lösung nach (4.17) die Komplexität O(N^2) aufweist, erscheint es sinnvoll, die Divide-And-Conquer-Strategie anzuwenden. Könnte die Transformation in zwei Schritte mit zwei Vektoren der Länge N/2 aufgeteilt werden, so würde sich die Anzahl der Operationen von N^2 auf $2(N/2)^2 = N^2/2$ halbieren.

Ist diese Zerlegung der DFT prinzipiell möglich, so kann man sie sukzessive ld *N*-mal fortsetzen, bis schließlich ein Vektor der Länge 1 übrig bleibt, dessen DFT trivial ist, da keine Transformation mehr durchzuführen ist. Dieser Ansatz funktioniert natürlich nur, wenn solch eine Zerlegung möglich und die Anzahl zusätzlicher Operationen für das Zusammenfügen der Teilergebnisse nicht von höherer Ordnung als O(N) ist.

Das Ergebnis der rekursiven Zerlegung ist aufschlussreich, denn wir müssen überhaupt keine Fouriertransformation mehr durchführen. Der gesamte Algorithmus zur Berechnung der DFT wurde in rekursives Zusammensetzen von Teilergebnissen überführt. Ist dieses Zusammensetzen eine Operation der Ordnung O(N), dann ergibt sich für die gesamte Berechnung der DFT eine Ordnung von O(N ld N), da ld N-mal die Teiltransformationen zusammengefügt werden müssen. Im Vergleich zur direkten Berechnung (O(N²)) bedeutet dies eine enorme Einsparung an Rechenoperationen. Für $N = 2^{10} = 1024$ reduzieren sie sich auf etwa ein Hundertstel. Wir teilen den Vektor in zwei Hälften, indem wir die geradzahligen und die ungeradzahligen Elemente getrennt transformieren (Abb. 4.16):

$$\begin{split} \tilde{g}_{\bar{n}} &= \sum_{n=0}^{N-1} g_n \exp\left(-\frac{2\pi i n \bar{n}}{N}\right) \\ &= \sum_{n=0}^{N/2-1} g_{2n} \exp\left(-\frac{2\pi i 2n \bar{n}}{N}\right) + \sum_{n=0}^{N/2-1} g_{2n+1} \exp\left(-\frac{2\pi i (2n+1) \bar{n}}{N}\right) \\ &= \sum_{n=0}^{N/2-1} g_{2n} \exp\left(-\frac{2\pi i n \bar{n}}{N/2}\right) + \exp\left(-\frac{2\pi i \bar{n}}{N}\right) \sum_{n=0}^{N/2-1} g_{2n+1} \exp\left(-\frac{2\pi i n \bar{n}}{N/2}\right). \end{split}$$
(4.52)

Die beiden Teilsummen stellen wieder eine DFT mit N' = N/2 dar. Die zweite Summe ist mit einem Phasenfaktor multipliziert, der nur von der Wellenzahl v abhängt. Dieser Phasenfaktor resultiert aus dem Verschiebungstheorem, da die ungeraden Elemente um einen Platz nach links verschoben wurden.

Dies soll an der Basisfunktion v = 1 für N = 8 illustriert werden (Abb. 4.16). Bei den ungeraden Abtastpunkten ist die Funktion um $\pi/4$ phasenverschoben. Genau diese Phasenverschiebung wird durch den Phasenfaktor

$$\exp(-2\pi i\tilde{n}/N) = \exp(-\pi i/4)$$

in (4.52) kompensiert.

Die Operationen zum Zusammenfügen der Teiltransformationsergebnisse sind jeweils eine komplexe Multiplikation und Addition, also von konstantem Aufwand $O(N^1)$. Allerdings liefert die DFT über den halbierten Vektor nur N/2 Werte, während die doppelte Anzahl Werte für den gesamten Vektor benötigt wird.

Wir müssen also nochmals gründlich nachdenken, ob die Zerlegung wirklich funktioniert. Um zu sehen, wie die Zusammensetzung der *N* Werte funktioniert, zerlegen wir die DFT für den gesamten Vektor in zwei Teile und untersuchen die Werte für \tilde{n} von 0 bis N/2 - 1 und von N/2 bis N - 1 separat. Gleichzeitig vereinfachen wir die Schreibweise für die DFT, indem wir die Fouriertransformierte über die geraden und die ungeraden Abtastpunkte mit ${}^{e}\tilde{g}_{\tilde{n}}$ bzw. ${}^{o}\tilde{g}_{\tilde{n}}$ abkürzen (*even* und *odd*).

Damit schreiben wir nun 4.52 neu, getrennt für die beiden Hälften. Für die erste Hälfte können wir sofort die Zerlegung aus 4.52 verwenden. Für die zweite Hälfte, $\tilde{n}' = \tilde{n} + N/2$, ändert sich lediglich der Phasenfaktor. Die Addition von N/2 resultiert in einem Vorzeichenwechsel:

$$\exp\left(-\frac{2\pi i(\tilde{n}+N/2)}{N}\right) = -\exp\left(-\frac{2\pi i\tilde{n}}{N}\right)$$

oder

$$\mathbf{w}_N^{-(\tilde{n}+N/2)} = -\mathbf{w}_N^{-\tilde{n}}.$$

Unter Verwendung dieser Symmetrie schreiben wir:

$$\begin{aligned} \tilde{g}_{\tilde{n}} &= {}^{e} \tilde{g}_{\tilde{n}} + \mathbf{w}_{N}^{-\tilde{n} \circ} \tilde{g}_{\tilde{n}} \\ \tilde{g}_{\tilde{n}+N/2} &= {}^{e} \tilde{g}_{\tilde{n}} - \mathbf{w}_{N}^{-\tilde{n} \circ} \tilde{g}_{\tilde{n}}. \end{aligned} \right\} \quad 0 \leq \tilde{n} < N/2.$$

$$(4.53)$$

Die Fouriertransformierten für die Indizes \tilde{n} und $\tilde{n} + N/2$ unterscheiden sich nur durch das Vorzeichen des zweiten Terms. Daher benötigen wir für die Zusammensetzung von *zwei* Termen lediglich *eine* komplexe Multiplikation. Der FFT-Algorithmus besteht nun in der sukzessiven An-



Abbildung 4.17: Signalflussdiagramm des Basis-2-FFT-Algorithmus mit Zerlegung im Zeitraum (radix-2 decimation-in-time FFT) für N = 8. Erläuterungen im Text.

wendung der Halbierung der Vektorlänge: Die beiden Transformationen der Vektoren der Länge N/2 werden wieder in jeweils zwei Transformationen über die halbe Vektorlänge aufgeteilt. Es resultieren ähnliche Ausdrücke wie in 4.52 mit dem einzigen Unterschied, dass sich der Phasenfaktor auf exp[$-(2\pi i \tilde{n})/(N/2)$] verdoppelt hat. Die geraden und ungeraden Anteile des geraden Vektors enthalten die Punkte { $0, 4, 8, \dots, N/2 - 4$ } bzw. { $2, 6, 10, \dots, N/2 - 2$ }.

Im letzten Schritt zerlegen wir einen Vektor mit zwei Elementen in zwei Vektoren mit je einem Element. Da die DFT eines Vektors der Länge 1 gleich der Identitätsfunktion ist (4.17), sind keine weiteren Berechnungen notwendig.

Ist die Zerlegung abgeschlossen, können wir schrittweise (4.53) mit entsprechenden Phasenfaktoren anwenden, um das Originalbild Schritt für Schritt in umgekehrter Richtung wieder aufzubauen. Im ersten Schritt erzeugen wir Vektoren mit lediglich zwei Elementen. Wir benötigen also nur einen Phasenfaktor für v = 0, der gleich 1 ist. Entsprechend hat der erste Aufbauschritt eine sehr einfache Form:

$$\tilde{g}_{0} = g_{0} + g_{1}
\tilde{g}_{0+N/2} = \tilde{g}_{1} = g_{0} - g_{1}.$$
(4.54)

Der diskutierte Algorithmus ist ein *Basis-2-FFT-Algorithmus* mit Zerlegung im Ortsraum. Die einzelnen Schritte des FFT-Algorithmus sind in Abb. 4.17 in einem Signalflussdiagramm für N = 8 zusammengestellt. Die linke Hälfte des Diagramms zeigt die schrittweise Zerlegung in Teiltransformationen unter Halbierung der Vektorlänge, die rechte Hälfte das Rechenschema für die Multiplikation mit den Phasenfaktoren und die Addition der Teilvektoren zu einem Vektor der Länge N. In der ersten Spalte ist der zu transformierende Vektor dargestellt. Die zweite Spalte ist das Ergebnis des ersten Zerlegungsschrittes in zwei Vektoren. Die Vektoren mit den geraden bzw. ungeraden Elementen werden in die obere bzw. untere Hälfte separiert. Dieser Schritt wird wiederholt, bis sich Vektoren mit nur einem Element ergeben.

Bei dieser Zerlegung werden die Vektorelemente umsortiert. Das ist alles, was in diesem Schritt geschieht; weitere Berechnungen sind nicht erforderlich. Wir können das neue Ordnungsschema leicht verstehen, wenn wir die Indizes der Vektoren als Dualzahlen darstellen. Im ersten Zerlegungsschritt ordnen wir die Elemente nach dem niedrigstwertigen Bit, zuerst die geraden Elemente (das Bit ist null), dann die ungeraden Elemente (das Bit ist eins). Mit jedem weiteren Zerlegungsschritt wird das Bit, das die Sortierung bestimmt, um einen Platz nach links verschoben. Am Ende ergibt sich eine Sortierung, bei der die neue Ordnungszahl aus der alten durch bitweise Invertierung entstanden ist. Das Element mit dem Index $1 = 001_2$ wird zum Beispiel an Position $4 = 100_2$ sein und umgekehrt. Damit kann die Kette der Zerlegungsschritte in einer einzigen Operation erfolgen, einer Bitumkehroperation der Indizes. Diese Umsortierung nennt man *Bitumkehr* (engl. *bit reversal*).

In weiteren Schritten auf der rechten Seite des Signalflussdiagramms folgt die sukzessive Zusammensetzung zu Vektoren, deren Länge sich in jedem Schritt wieder verdoppelt. Die Zusammensetzung zu einem zweidimensionalen Vektor wird in (4.54) formuliert und in Abb. 4.17 mit Pfeilen und Punkten dargestellt. Die Symbole haben folgende Bedeutung: Punkte repräsentieren eine Zahl, ein Element eines Vektors. Diese Punkte werden als *Knoten* des Signalflussdiagramms bezeichnet. Die Pfeile übernehmen den Wert des Knotens, an dem sie beginnen; wir multiplizieren den Wert mit dem nahe dem Pfeil stehenden Faktor und übertragen das Produkt an den Knoten, an dem sie enden. Fehlt der mit dem Pfeil assoziierte Faktor, findet keine Multiplikation statt. Alle an einem Knoten ankommenden Werte werden aufsummiert. Der Wert eines Knotens ist also die Summe der aus der vorhergehenden Ebene übertragenen Werte.

An der Grundoperation des FFT-Algorithmus sind nur je zwei Knoten beteiligt. Der untere Knotenwert wird mit einem Phasenfaktor multipliziert. Die Summe und die Differenz der beiden Knotenwerte werden dann entsprechend an den oberen bzw. unteren Knoten übertragen. Wegen des Überkreuzens der Signalwege wird diese Operation als *Butterfly-Operation* bezeichnet.

Einen tieferen Einblick in den FFT-Algorithmus erhalten wir, wenn wir die Berechnung eines einzelnen Elements zurückverfolgen. Abb. 4.18 zeigt die Signalwege für \tilde{g}_0 und \tilde{g}_4 . In jeder Ebene verfolgen wir die Anzahl der Knoten zurück, die zur Berechnung eines Knotens beitragen. In der letzten Ebene sind alle Elemente beteiligt. Die Signalwege für \tilde{g}_0 und \tilde{g}_4 sind bis auf



Abbildung 4.18: Signalflussdiagramm der Berechnung von \tilde{g}_0 und \tilde{g}_4 mit dem Basis-2 FFT-Algorithmus für einen achtdimensionalen Vektor.

den letzten Schritt identisch. Dies demonstriert sehr schön die Effizienz des FFT-Algorithmus. Alle Phasenfaktoren der Signalwege für \tilde{g}_0 sind eins. Wie aus (4.17) zu erwarten ist, enthält \tilde{g}_0 die Summe aller Elemente des Vektors g_1

$$\tilde{g}_0 = [(g_0 + g_4) + (g_2 + g_6)] + [(g_1 + g_5) + (g_3 + g_7)],$$

während im letzten Schritt für \tilde{g}_4 die Addition durch eine Subtraktion ersetzt wird:

$$\tilde{g}_4 = [(g_0 + g_4) + (g_2 + g_6)] - [(g_1 + g_5) + (g_3 + g_7)].$$

Die DFT ist ein Beispiel einer unitären Transformation (Anhang B), die üblicherweise durch Multiplikation mit einer unitären Matrix berechnet wird. Was hat nun der FFT-Algorithmus in diesem Zusammenhang für eine Bedeutung? Das Signalflussdiagramm in Abb. 4.17 zeigt, dass der Vektor in mehreren Schritten transformiert wird. Die unitäre Transformationsmatrix wird also in mehrere Teiltransformationsmatrizen aufgeteilt, die nacheinander angewandt werden. Betrachten wir den Algorithmus aus Abb. 4.17 für N = 8, werden durch die Aufteilung der unitären Matrix in drei einfachere Transformationen unitäre Transformationen eingespart:

		Г	<i>ã</i> 0	1	[1]	0	0	0	1		0		0	0	-		
			\tilde{g}_1		0	1	0	0	0		w^{-1}		0	0			
			Ĩ2		0	0	1	0	0		0		w^{-2}	0			
			Ĩз		0	0	0	1	0		0		0	w	-3		
			Ĩ4	=	1	0	0	0	-1		0		0	0			
			\tilde{g}_5		0	1	0	0	0		$-w^{-1}$	L	0	0			
			$ ilde{g}_6$		0	0	1	0	0		0		$-w^{-2}$	0			
		L	Ĩ7]	0	0	0	1	0		0		0	-7	v ⁻³		
1	0	1	0	0	0	0	0	11	1	0	0	0	1	0	0	0	1[20]
0	1	0	i	0	0	0	0		1	0	0	0	-1	0	0	0	1 g1
1	0	-1	0	0	0	0	0		0	0	1	0	0	0	1	0	g2
0	1	0	—i	0	0	0	0		0	0	1	0	0	0	-1	0	83
0	0	0	0	1	0	1	0		0	1	0	0	0	1	0	0	84
0	0	0	0	0	1	0	i		0	1	0	0	0	-1	0	0	85
0	0	0	0	1	0	-1	0		0	0	0	1	0	0	0	1	g6
0	0	0	0	0	1	0	-i		0	0	0	1	0	0	0	-1	97

Diese Transformationsmatrizen stellen jeweils eine Ebene des FFT-Algorithmus dar. Diese Matrixzerlegung zeigt, dass der FFT-Algorithmus auch als eine Methode verstanden werden kann, unitäre Transformationsmatrizen in möglichst dünnbesetzte Teiltransformationsmatrizen zu zerlegen.

4.4.3 Kriterien für effiziente Algorithmen

Bezüglich der Zahl erforderlicher arithmetischer Operationen gibt es noch viele andere schnellere und effektivere FFT-Algorithmen. Überwiegend basieren sie auf der Polynomalgebra und der Zahlentheorie. Eine detaillierte Besprechung dieser Algorithmen findet man bei [23]. Die bloße Anzahl arithmetischer Operationen ist jedoch nicht das einzige Maß für einen effizienten Algorithmus. Es müssen noch andere Faktoren berücksichtigt werden.

Der Zugriff auf Daten erfordert zusätzliche Operationen. Bedenken wir das einfache Beispiel der Addition zweier Vektoren. Neben der Addition werden folgende Operationen durchgeführt: Berechnung der Adressen der entsprechenden Elemente, Einlesen der beiden Elemente in die Register und Zurückschreiben des Ergebnisses dieser Additionen in den Speicher. Je nach der Architektur der verwendeten Hardware können diese zusätzlichen Operationen mehr Zeit verbrauchen als die eigentliche Addition. Also kann ein Algorithmus mit einem komplizierten Zugriff auf die Vektorelemente zu einem beträchtlichen Zusatzaufwand neben den arithmetischen Operationen führen. Daher kann ein einfacher Algorithmus, der zwar mehr arithmetische Operationen, jedoch weniger Speicherzugriffe erfordert, effektiver sein.

Ein anderer Gesichtspunkt zur Bewertung von Algorithmen ist der erforderliche Speicherplatz. Dies betrifft nicht nur den Kode, sondern auch Speicherplatz für Zwischenergebnisse oder Konstantentabellen. Sehr effektiv ist zum Beispiel ein sogenannter In-Place-FFT-Algorithmus, der die Fouriertransformation eines Bildes durchführen kann, ohne das Bild zwischenspeichern zu müssen. Oft hängen Geschwindigkeit und Speicherplatz zusammen. Viele Integer-FFT-Algorithmen berechnen z. B. zuerst die komplexen Phasenfaktoren w_N^v und speichern sie in statisch angelegten Tabellen.

Die Effizienz von Algorithmen hängt in hohem Maß von der Architektur des Computers ab, auf dem sie implementiert werden. Wird eine Multiplikation entweder von der Software oder durch eine mikrokodierte Anweisung ausgeführt, ist sie viel langsamer als eine Addition oder ein Speicherzugriff, die direkt als Hardware-Funktionen implementiert sind. In diesem Fall ist das Kriterium eines effizienten Algorithmus die möglichst geringe Zahl von Multiplikationen, auch um den Preis einer größeren Anzahl von Additionen oder eines komplexeren Speicherzugriffs. Solch eine Strategie hat allerdings auf modernen Hochgeschwindigkeits-Architekturen keinen Sinn, da Additionen und Multiplikationen jeweils nur einen Takt brauchen. Je schneller jedoch die Prozessoren arbeiten, desto kritischer wird der Speicherzugriff. Schnelle Algorithmen müssen effektive Speicherzugriffe realisieren. Es ist entscheidend, dass möglichst viele Rechenschritte mit denselben Daten ausgeführt werden. Da dies relativ kleine Datenmengen sind, können sie in einem schnellen Zwischenspeicher, dem sogenannten Cache, gehalten werden und müssen nicht ständig neu aus dem viel langsameren Hauptspeicher geholt werden.

Nach dieser detaillierten Diskussion des Algorithmus können wir nun die Anzahl der notwendigen Operationen abschätzen. In jedem Schritt der Zusammensetzung werden *N*/2 komplexe Multiplikationen und *N* komplexe Additionen durchgeführt. Insgesamt benötigen wir *N*/2 ld*N* komplexe Multiplikationen und *N* ld*N* komplexe Additionen.

Eine genauere Analyse zeigt, dass sogar noch mehr Multiplikationen eingespart werden können. In den ersten beiden Schritten der Zusammensetzung werden nur triviale Multiplikationen mit 1 oder i durchgeführt (vgl. Abb. 4.17). In den darauffolgenden Stufen nimmt die Zahl der trivialen Multiplikationen jeweils auf die Hälfte ab.

Könnte unser Algorithmus alle trivialen Multiplikationen vermeiden, würde sich die Zahl der Multiplikationen bis auf $(N/2)(\operatorname{Id} N - 3)$ reduzieren.

Der FFT-Algorithmus ist ein klassisches Beispiel eines *schnellen Algorithmus*. Die Reduktion der Berechnungszeit ist enorm. Für einen Vektor mit 512 Elementen werden, verglichen mit der direkten Methode nach (4.17), nur 1536 statt 262 144 komplexe Multiplikationen benötigt. Damit reduziert sich die Anzahl der Multiplikationen auf 1/170.

Unter Verwendung des FFT-Algorithmus kann die diskrete Fouriertransformation nicht mehr als rechenintensive Operation bezeichnet werden, da sie nur wenige Operationen pro Vektorelement erfordert. Ein Vektor mit 512 Elementen benötigt lediglich 3 komplexe Multiplikationen und 8 komplexe Additionen pro Element, was 12 reellen Multiplikationen und 24 reellen Additionen entspricht.

4.4.4 [#]Basis-4-FFT-Algorithmus

Nachdem wir nun einen schnellen Algorithmus im Detail durchgearbeitet haben, wissen wir immer noch nicht, ob dieser Algorithmus optimal ist oder ob es noch effizientere Algorithmen gibt. Tatsächlich haben wir nur einen Spezialfall der *Divide-And-Conquer-Strategie* kennengelernt. Statt den Ausgangsvektor in zwei Teile zu zerlegen, hätten wir auch eine andere Aufteilung verwenden können, z. B. *P Q*-dimensionale Vektoren bei N = PQ. Solche Algorithmen werden *Cooley-Tukey-Algorithmen* genannt [23]. Eine oft verwendete Zerlegung ist der *Basis-4-FFT-Algorithmus*. Damit wird ein Vektor in vier Komponenten zerlegt:

$$\tilde{g}_{\tilde{n}} = \sum_{n=0}^{N/4-1} g_{4n} w_N^{-4n\tilde{n}} + w_N^{-\tilde{n}} \sum_{n=0}^{N/4-1} g_{4n+1} w_N^{-4n\tilde{n}} + w_N^{-2\tilde{n}} \sum_{n=0}^{N/4-1} g_{4n+2} w_N^{-4n\tilde{n}} + w_N^{-3\tilde{n}} \sum_{n=0}^{N/4-1} g_{4n+3} w_N^{-4n\tilde{n}}$$

Zur Vereinfachung der Gleichungen benutzen wir ähnliche Abkürzungen wie für den Basis-2-Algorithmus und bezeichnen die partiellen Transformationen mit ${}^{0}\tilde{g}, \dots, {}^{3}\tilde{g}$. Unter Berücksichtigung der Symmetrie von w $_{N}^{\tilde{n}}$ ergeben sich die Transformationen über jeweils ein Viertel des Vektors aus

$$\begin{array}{rcl} \tilde{g}_{\tilde{n}} & = & {}^{0}\tilde{g}_{\tilde{n}} + \mathbf{w}_{N}^{-\tilde{n}}\,{}^{1}\tilde{g}_{\tilde{n}} + \mathbf{w}_{N}^{-2\tilde{n}}\,{}^{2}\tilde{g}_{\tilde{n}} + \mathbf{w}_{N}^{-3\tilde{n}}\,{}^{3}\tilde{g}_{\tilde{n}} \\ \tilde{g}_{\tilde{n}+N/4} & = & {}^{0}\tilde{g}_{\tilde{n}} - \mathbf{i}\mathbf{w}_{N}^{-\tilde{n}}\,{}^{1}\tilde{g}_{\tilde{n}} - \mathbf{w}_{N}^{-2\tilde{n}}\,{}^{2}\tilde{g}_{\tilde{n}} + \mathbf{i}\mathbf{w}_{N}^{-3\tilde{n}}\,{}^{3}\tilde{g}_{\tilde{n}} \\ \tilde{g}_{\tilde{n}+N/2} & = & {}^{0}\tilde{g}_{\tilde{n}} - \mathbf{w}_{N}^{-\tilde{n}}\,{}^{1}\tilde{g}_{\tilde{n}} + \mathbf{w}_{N}^{-2\tilde{n}}\,{}^{2}\tilde{g}_{\tilde{n}} - \mathbf{w}_{N}^{-3\tilde{n}}\,{}^{3}\tilde{g}_{\tilde{n}} \\ \tilde{g}_{\tilde{n}+3N/4} & = & {}^{0}\tilde{g}_{\tilde{n}} + \mathbf{i}\mathbf{w}_{N}^{-\tilde{n}}\,{}^{1}\tilde{g}_{\tilde{n}} - \mathbf{w}_{N}^{-2\tilde{n}}\,{}^{2}\tilde{g}_{\tilde{n}} - \mathbf{i}\mathbf{w}_{N}^{-3\tilde{n}}\,{}^{3}\tilde{g}_{\tilde{n}} \end{array}$$

oder, in Matrixschreibweise, aus

$$\begin{bmatrix} \tilde{g}_{\tilde{n}} \\ \tilde{g}_{\tilde{n}+N/4} \\ \tilde{g}_{\tilde{n}+N/2} \\ \tilde{g}_{\tilde{n}+3N/4} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & 1 \\ 1 & -i & -1 & i \\ 1 & -1 & 1 & -1 \\ 1 & i & -1 & -i \end{bmatrix} \begin{bmatrix} {}^{0}\tilde{g}_{\tilde{n}} \\ {}^{N}_{N}{}^{\tilde{n}} {}^{1}\tilde{g}_{\tilde{n}} \\ {}^{N}_{N}{}^{2\tilde{n}} {}^{2}\tilde{g}_{\tilde{n}} \\ {}^{N}_{N}{}^{3\tilde{n}} {}^{3}\tilde{g}_{\tilde{n}} \end{bmatrix} .$$

Für diese Zerlegung werden 12 komplexe Additionen und 3 komplexe Multiplikationen benötigt. Die Zahl der Additionen lässt sich weiter reduzieren, indem man die Matrix in zwei einfachere Teilmatrizen zerlegt:

$$\begin{bmatrix} \tilde{g}_{\tilde{n}} \\ \tilde{g}_{\tilde{n}+N/4} \\ \tilde{g}_{\tilde{n}+N/2} \\ \tilde{g}_{\tilde{n}+3N/4} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & -i \\ 1 & 0 & -1 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & i \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 1 & 0 & 1 & 0 \\ 1 & 0 & -1 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 & -1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 0 \tilde{g}_{\tilde{n}} \\ w_{N}^{-\tilde{n}} \tilde{1} \tilde{g}_{\tilde{n}} \\ w_{N}^{-2\tilde{n}} \tilde{2} \tilde{g}_{\tilde{n}} \\ w_{N}^{-3\tilde{n}} \tilde{3} \tilde{g}_{\tilde{n}} \end{bmatrix}$$

Die erste Matrixmultiplikation führt zu Zwischenergebnissen, die im zweiten Schritt von mehreren Rechenoperationen genutzt werden können. Auf diese Weise sparen wir vier Additionen. Bei einer sukzessiven Zerlegung



Abbildung 4.19: Signalflussdiagramm des Basis-2-FFT-Algorithmus für N = 8 mit Zerlegung im Fourierraum.

gibt es jetzt $\log_4 N$ Stufen. Da bei der ersten Stufe wie beim Basis-2-Algorithmus nur triviale Multiplikationen anfallen und bei den weiteren Stufen nur bei 3/4 der Punkte multipliziert werden muss, ergeben sich insgesamt $3/4N(\log_4 N - 1) = 3/8N(\operatorname{Id} N - 2)$ komplexe Multiplikationen und $2N \log_4 N = N \operatorname{Id} N$ komplexe Additionen. Während die Anzahl der Additionen gleich bleibt, reduzieren sich die Multiplikationen im Vergleich zum Basis-2-Algorithmus um 25 %.

4.4.5 [#]Zerlegung im Fourierraum

Der FFT-Algorithmus mit *Zerlegung im Fourierraum* ist ein weiteres Beispiel eines *Cooley-Tukey-Algorithmus*. Hier zerlegen wir den *N*-dimensionalen Eingangsvektor in zwei hintereinander liegende Blöcke. Dadurch wird der Vektor im Fourierraum in gerade und ungerade Komponenten zerlegt:

$$\tilde{g}_{2\tilde{n}} = \sum_{\substack{n=0\\N/2-1}}^{N/2-1} (g_n + g_{n+N/2}) \mathbf{w}_{N/2}^{-n\tilde{n}}$$

$$\tilde{g}_{2\tilde{n}+1} = \sum_{n=0}^{N/2-1} W_N^{-n} (g_n - g_{n+N/2}) \mathbf{w}_{N/2}^{-n\tilde{n}}.$$
(4.55)

Die rekursive Anwendung dieser Zerlegung bewirkt eine Bitumkehrung der Elemente im Ausgangsvektor, nicht jedoch im Eingangsvektor. Abb. 4.19 zeigt als Beispiel das Signalflussdiagramm für N = 8. Ein Vergleich mit dem Flussdiagramm zur Zerlegung im Zeitraum (Abb. 4.17) macht deutlich, dass hier alle Schritte in umgekehrter Reihenfolge durchgeführt werden. Selbst die elementare Butterfly-Operation (4.53) hat sich umgekehrt.

0	1	0	1	0	1	0	1
2	3	2	3	2	3	2	3
0	1	0	1	0	1	0	1
2	3	2	3	2	3	2	3
0	1	0	1	0	1	0	1
2	3	2	3	2	3	2	3
0	1	0	1	0	1	0	1
2	3	2	3	2	3	2	3

Abbildung 4.20: Zerlegung einer Bildmatrix in vier Partitionen für den 2D-Basis-2-FFT-Algorithmus.

4.4.6 [#]Mehrdimensionale FFT-Algorithmen

Generell gibt es zwei Möglichkeiten der Entwicklung schneller Algorithmen für *mehrdimensionale diskrete Fouriertransformationen*. Zum einen können wir die mehrdimensionale DFT in 1D-DFT zerlegen und für diese schnelle Algorithmen verwenden. Zum anderen verallgemeinern wir den Ansatz für die Zerlegung von 1D-FFT auf höhere Dimensionen. Wir zeigen Beispiele für beide Möglichkeiten.

Zerlegung in eindimensionale Transformationen. Aufgrund der Separierbarkeit des DFT-Kerns kann eine zweidimensionale in zwei eindimensionale DFT zerlegt werden. Aus (4.22) erhält man

$$\tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}} = \frac{1}{\sqrt{MN}} \sum_{m=0}^{M-1} \left[\sum_{n=0}^{N-1} g_{mn} \exp\left(-\frac{2\pi i n \tilde{n}}{N}\right) \right] \exp\left(-\frac{2\pi i m \tilde{m}}{M}\right).$$
(4.56)

Die innere Summe stellt *M* 1D-DFT der Zeilen dar, die äußere die anschließende Transformation der *N* Spalten. Die 2D-DFT lässt sich damit als Aufeinanderfolge zweier 1D-DFT ausführen.

Zeilentransformation
$$\check{g}_{m\bar{n}} = \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} g_{m,n} \exp\left(-\frac{2\pi i n \tilde{n}}{N}\right)$$

Spaltentransformation $\tilde{g}_{m\bar{n}} = \frac{1}{M} \sum_{m=0}^{M-1} \check{g}_{m\bar{m}} \exp\left(-\frac{2\pi i m \tilde{n}}{M}\right)$.

Analog kann eine *D*-dimensionale DFT aus *D* eindimensionalen DFT zusammengesetzt werden.

Mehrdimensionale Zerlegung. Eine Zerlegung kann auch direkt in mehrdimensionalen Räumen durchgeführt werden. Wir zeigen solch einen Algorithmus am einfachen Fall eines zweidimensionalen Basis-2-Algorithmus mit Zerlegung im Ortsraum. Wir zerlegen eine $M \times N$ -Matrix in vier Teilmatrizen, indem wir nur jedes zweite Pixel aus jeder zweiten Zeile verwenden (Abb. 4.20). Daraus ergibt sich

Die \tilde{G} vorangestellten Exponenten bezeichnen die zugehörige Teiltransformation. Der 2D-Basis-2-Algorithmus unterscheidet sich von der eindimensionalen Variante nur wenig. Wie beim 1D-Basis-4-Algorithmus (Abschn. 4.4.4) können wir die Anzahl der Additionen durch Faktorisieren der Matrix von 12 auf 8 reduzieren:

Der 2D-Basis-2-Algorithmus einer $N \times N$ -Matrix erfordert ($3/4N^2$) ld N komplexe Multiplikationen, d. h. 25% weniger als die Trennung in zwei 1D-Basis-2-FFT. Die mehrdimensionale Zerlegung hat jedoch den Nachteil, dass der Zugriff auf den Speicher komplexer ist als bei der eindimensionalen Fouriertransformation. Mit der Trennung in 1D-Transformationen erfolgt der Speicherzugriff lokal. Daraus resultiert eine höhere Cache-Trefferrate im Vergleich zum aufgeteilten Zugriff der mehrdimensionalen Zerlegung.

4.4.7 [#]Fouriertransformation reeller Bilder

Bisher haben wir nur die Fouriertransformation komplexwertiger Signale besprochen. Die gleichen Algorithmen können auch für reellwertige Signale eingesetzt werden. Allerdings büßen sie an Effizienz ein, da die Fouriertransformierte eines reellen Bildes hermitesch (Abschn. 4.3.4) und damit nur die Hälfte der Fourierkoeffizienten unabhängig ist. Das korrespondiert mit der Tatsache, dass die Hälfte des Signals, nämlich der Imaginärteil, null ist.

Es ist offensichtlich, dass bei der DFT reeller Daten die Rechengeschwindigkeit verdoppelt werden kann. Der einfachste Weg ist die gleichzeitige Berechnung zweier reeller 1D-Sequenzen. Dieses Konzept ist für DFT von Bildern leicht umzusetzen, da viele 1D-DFT berechnet werden müssen. Daher können wir die erste Zeile x dem Realteil zuordnen und die zweite Zeile y dem Imaginärteil. Daraus entsteht der komplexe Vektor z = x + iy.

Die in Abschn. 4.3.4 diskutierten Symmetrieeigenschaften der DFT lassen darauf schließen, dass Real- bzw. Imaginärteil bei der Transformation in den hermiteschen bzw. antihermiteschen Teil des Fourierraums abgebildet werden. Also ergeben sich die Fouriertransformierten der beiden reellen *M*-dimensionalen Vektoren zu

$$\tilde{x}_{\tilde{n}} = 1/2(\tilde{z}_{\tilde{n}} + \tilde{z}_{N-\tilde{n}}^*), \quad i\tilde{y}_{\tilde{n}} = 1/2(\tilde{z}_{\tilde{n}} - \tilde{z}_{N-\tilde{n}}^*).$$
 (4.57)

4.5 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Das klassische Lehrbuch über die Fouriertransformation — und immer noch eines der besten — ist Bracewell [25]. Eine erschöpfende Darstellung verschiedener Transformationen finden sich in dem "Transforms and Applications Handbook" von Poularikas [216]. Für die Grundlagen der linearen Algebra, insbesondere die unitären Transformationen, sei auf moderne Lehrbücher über lineare Algebra verwiesen, z. B. Jänich [141] oder Beutelspacher [18].

Auch heute lohnt es sich noch, den historischen Zeitschriftenbeitrag von Cooley und Tukey [41] zu lesen, der die Entdeckung der schnellen Fouriertransformation beschreibt. Die Monografien von Brigham [27], Blahut [23], Besslich und Lu [17] und Meyer-Bäse [194] behandeln diverse Algorithmen für die schnelle Fouriertransformation.

Wer sich generell für den Entwurf und die Analyse von Algorithmen interessiert, dem sei das klassische Lehrbuch von Aho et al. [6] wärmstens empfohlen; es ist immer noch eine der klarsten und verständlichsten Darstellungen. Von den moderneren Lehrbüchern ist das allerdings sehr umfangreiche Lehrbuch von Cormen et al. [42] empfehlenswert. Beide Lehrbücher behandeln auch die FFT. Eine schnelle, frei benutzbare und die am weitesten verbreitete Implementierung von FFT Algorithmen ist die FFTW Bibliothek www.fftw.org, siehe auch Frigo und Johnson [80].

5 Abtastung und Interpolation

Inhalt

alt							
5.1	Defini	152					
5.2	Schrit	Schritte des Abtastprozesses					
	5.2.1	Bilderzeugung	154				
	5.2.2	Abtastung	155				
	5.2.3	Das Abtasttheorem	155				
	5.2.4	Begrenzung auf ein endliches Fenster	157				
	5.2.5	Standardabtastung	158				
5.3	Rekor	159					
	5.3.1	Perfekte Rekonstruktion	159				
	5.3.2	Überabtastung	160				
5.4	[‡] Multi	161					
	5.4.1	$^{\sharp}$ Nichtorthogonale Basen	161				
	5.4.2	${}^{\sharp}$ Erweitertes Abtasttheorem $\ldots \ldots \ldots$	161				
	5.4.3	[#] Rekonstruktion des kontinuierlichen Signals	162				
	544		163				
5.5	Ouant	isierung	165				
010	5.5.1	Äquidistante Quantisierung	166				
	5.5.2	Genauigkeit quantisierter Grauwerte	168				
	5.5.3	Vorzeichenbehaftete Bildrepräsentation	170				
	5.5.4	Helligkeitsempfinden des menschlichen					
		Sehsystems	170				
5.6	Interp	olation	172				
	5.6.1	Grundlagen	172				
	5.6.2	Interpolation im Fourierraum	174				
	5.6.3	Lineare Interpolation	175				
	5.6.4	$^{\sharp}$ Interpolation mit Polynomen	178				
	5.6.5	[#] Interpolation mit Splines	179				
5.7	[#] Literaturhinweise zur Vertiefung						



Abbildung 5.1: Der Moiré-Effekt: *a* Originalbild mit zwei periodischen Mustern (oben $\hat{k} = [0.21, 0.22]^T$, unten $\hat{k} = [0.21, 0.24]^T$). *b* Jeder vierte und *c* jeder fünfte Punkt in jeder Richtung abgetastet.

5.1 Definition und Wirkung der Digitalisierung

Nach der Abbildung auf die Bildebene ist der letzte Schritt zur Erzeugung eines digitalen Bildes die *Digitalisierung*. Dabei werden die Grauwerte einer diskreten Punktmenge abgetastet, die durch eine Matrix repräsentiert werden kann. Die Abtastung kann bereits im Sensor geschehen, der die eingefangenen Photonen in ein elektrisches Signal umwandelt. Ein Bildsensor weist schon eine Matrix diskreter Sensoren auf.

Die Digitalisierung eines kontinuierlichen Bildes bedeutet einen enormen Datenverlust, da wir die kontinuierliche Grauwertinformation auf eine Funktion auf einem Raster von Punkten reduzieren. Was geschieht mit einem Bild, wenn wir es als eine Matrix digitaler Zahlen darstellen, um es mit einem Digitalrechner zu verarbeiten? Inwiefern limitieren die Prozesse *Digitalisierung* und *Quantifizierung*, die ein kontinuierliches Bild in ein digitales umwandeln, die Bildauflösung oder erzeugen Artefakte? Diese Fragen werden in diesem Kapitel behandelt.

Es stellt sich also die entscheidende Frage, unter welchen Bedingungen wir sicherstellen können, dass die Abtastpunkte das kontinuierliche Bild realitätsgetreu, also ohne Informationsverlust, wiedergeben. Zusätzlich interessiert uns, wie sich ein kontinuierliches Bild aus den Abtastpunkten rekonstruieren lässt. Ausgehend von der Betrachtung von Störungen durch Abtastfehler, werden wir uns der Beantwortung dieser Fragen nähern.



Abbildung 5.2: Veranschaulichung des Aliasing-Effektes: Ein oszillierendes Signal wird mit einer Schrittweite von Δx gleich 9/10 der Wellenlänge abgetastet. Das Ergebnis ist ein Signal, dessen Wellenlänge das Zehnfache der Abtastschrittweite beträgt.

Intuitiv verstehen wir, dass die Abtastung zu einer Reduktion der Auflösung führt, d. h., dass Strukturen von der Größe der Abtastschrittweite oder kleiner verloren gehen. Die Tatsache, dass beim Abtasten eines Bildes mit feinen Details aber beträchtliche Störungen auftreten, mag zunächst überraschen. Abb. 5.1 zeigt ein einfaches Beispiel, in dem die Digitalisierung durch Überlagern eines Objektes mit zwei linearen Gittern mit unterschiedlichen Gitterkonstanten durch ein 2D-Gitter simuliert wird. Nach der Abtastung erscheinen die beiden Gitter mit veränderter Periodizität und Richtung. Solche Bildverfälschungen werden als *Moiré-Effekt* bezeichnet.

Das gleiche Phänomen ist bei eindimensionalen Signalen als *Aliasing* bekannt, insbesondere bei Zeitserien. Ein Signal mit sinusoider Oszillation ist in Abb. 5.2 zu sehen. Es wird in Schritten, die etwas kürzer als eine Wellenlänge sind, abgetastet. Das Ergebnis der Abtastung ist ein Signal mit viel größerer Wellenlänge. Diese Probleme treten bei der Digitalisierung analoger Daten immer auf; sie sind ein generelles Problem der Signalverarbeitung. Die Bildverarbeitung ist in diesem Zusammenhang lediglich ein Spezialfall der Signaltheorie.

Da sich der Aliasing-Effekt bei periodischen Signalen zeigt, liegt der Schlüssel zu seinem Verständnis und zu seiner Vermeidung in einer Analyse des Digitalisierungsprozesses im Fourierraum. Ziel dieser Analyse sind die Bedingungen, unter denen die Abtastpunkte ein kontinuierliches Bild korrekt und vollständig wiedergeben. Diese Bedingungen lassen sich im sogenannten *Abtasttheorem* formulieren. Die folgenden Betrachtungen sind eher eine anschauliche Erläuterung als ein streng mathematischer Beweis des Abtasttheorems.

5.2 Schritte des Abtastprozesses

Wir gehen von einem unendlich ausgedehnten, kontinuierlichen Bild g(x) aus, das wir auf eine Matrix *G* abbilden wollen. Hierbei berücksichtigen wir, was zur Bilderzeugung in Abschn. 3.6 besprochen wurde. Damit können wir



Abbildung 5.3: Die Kette von Verarbeitungsschritten, die vom Objekt bis zu einem digitalen Bild, einer Bildmatrix G führen.

drei Schritte der Digitalisierung unterscheiden: Bilderzeugung, Abtastung und Begrenzung auf eine endliche Bildmatrix (Abb. 5.3).

5.2.1 Bilderzeugung

Wir können die Digitalisierung nicht ohne die Bilderzeugung betrachten. Das optische System einschließlich des Sensors beeinflusst das Bildsignal, sodass wir die Bilderzeugung einbeziehen müssen.

Digitalisierung bedeutet ein Abtasten des Bildes an definierten Punkten eines diskreten Gitters $r_{m,n}$ (Abschn. 4.2.3). Auf einem rechteckigen Gitter können wir diese Punkte nach (4.2) schreiben als:

$$\boldsymbol{r}_{m,n} = [\boldsymbol{m}\,\Delta \boldsymbol{x}_1, \boldsymbol{n}\,\Delta \boldsymbol{x}_2]^T \quad \text{mit} \quad \boldsymbol{m}, \boldsymbol{n} \in \mathbb{Z}.$$
(5.1)

Im Allgemeinen nehmen wir die Beleuchtungsintensität nicht exakt an diesen Punkten auf, sondern von einer bestimmten Fläche um sie herum. Nehmen wir als Beispiel eine ideale CCD-Kamera, die aus einer Matrix von Photodioden ohne lichtunempfindliche Zwischenräume besteht. Weiterhin gehen wir davon aus, dass die Photodioden gleichmäßig über die ganze Fläche empfindlich sind. Dann ist das Signal an den Gitterpunkten das Integral über die Fläche der einzelnen Photodioden:

$$g(\mathbf{r}_{m,n}) = \int_{(m-1/2)\Delta x_1}^{(m+1/2)\Delta x_1} \int_{(n-1/2)\Delta x_2}^{(m+1/2)\Delta x_2} g'(\mathbf{x}) \, \mathrm{d}x_1 \, \mathrm{d}x_2.$$
(5.2)

Dies stellt eine Faltung mit einer *Rechteckfunktion* und eine Abtastung an den Gitterpunkten dar. Die beiden Schritte können mathematisch getrennt werden. Zunächst können wir die kontinuierliche Faltung durchführen und dann die Abtastung. Auf diese Weise wird der Bilderzeugungsprozess verallgemeinert und vom Abtastprozess getrennt. Da die Faltung ein assoziativer Prozess ist, können wir die Mittelung des CCD-Sensors mit der PSF des optischen Systems (Abschn. 3.6.1) in einem einzigen Faltungsprozess kombinieren. Deshalb lässt sich der Bilderzeugungsprozess durch folgende Operation beschreiben:

$$g(\mathbf{x}) = \int_{-\infty}^{\infty} g'(\mathbf{x}') h(\mathbf{x} - \mathbf{x}') d^2 \mathbf{x}' \quad \bullet \quad \tilde{g}(\mathbf{\kappa}) = \tilde{g}'(\mathbf{\kappa}) \tilde{h}(\mathbf{\kappa}), \quad (5.3)$$

wobei h(x) bzw. $\tilde{h}(\kappa)$ die resultierende PSF bzw. OTF ist. g'(x) kann als das Grauwertbild betrachtet werden, das aus einem perfekten Sensor resultieren würde, d. h. einem optischen System (einschließlich Sensor), dessen OTF identisch eins und dessen PSF eine δ -Funktion ist.

Generell wird das Bild durch die Bilderzeugung unschärfer; feine Details gehen verloren. Im Fourierraum führt dies zu einer Abschwächung hoher Wellenzahlen, und das resultierende Grauwertbild wird als *bandbegrenzt* bezeichnet.

5.2.2 Abtastung

Als Nächstes betrachten wir die *Abtastung*. Abtastung bedeutet, dass nur die Information an den Gitterpunkten erhalten bleibt. Mathematisch ist dies eine Multiplikation mit einer Funktion, die nur an den Gitterpunkten ungleich null ist. Diese Operation lässt sich durchführen, indem wir die Bildfunktion g(x) mit einer Funktion multiplizieren, welche die Summe der an den Gitterpunkten $r_{m,n}$ sitzenden δ -Funktionen darstellt. Diese Funktion wird als zweidimensionaler δ -Kamm oder als "*Nagelbrettfunktion"* bezeichnet. Damit können wir den Abtastprozess folgendermaßen ausdrücken:

$$g_{s}(\boldsymbol{x}) = g(\boldsymbol{x}) \sum_{m,n} \delta(\boldsymbol{x} - \boldsymbol{r}_{mn}) \quad \boldsymbol{\frown} \quad \tilde{g}_{s}(\boldsymbol{\kappa}) = \sum_{\tilde{m},\tilde{n}} \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa} - \tilde{\boldsymbol{r}}_{\tilde{m}\tilde{n}}), \quad (5.4)$$

wobei

$$\tilde{\boldsymbol{r}}_{\tilde{m}\tilde{n}} = \begin{bmatrix} \tilde{m} \Box k_1 \\ \tilde{n} \Box k_2 \end{bmatrix} \quad \text{mit} \quad \tilde{m}, \tilde{n} \in \mathbb{Z} \quad \text{und} \quad \Box k_d = \frac{1}{\Delta x_d} \tag{5.5}$$

die Punkte des sogenannten *reziproken Gitters* sind, die eine wesentliche Rolle in der Festkörperphysik und der Kristallographie spielen.

Nach dem Faltungstheorem (Theorem B.4, S. 608) entspricht die Multiplikation des Bildes mit dem 2D- δ -Kamm einer Faltung der Fouriertransformierten des Bildes, dem Bildspektrum, mit einem weiteren 2D- δ -Kamm, dessen Gitterkonstanten zu den Gitterkonstanten im *x*-Raum reziprok sind (siehe (5.1) und (5.5)). Eine dichte Abtastung im *x*-Raum führt zu einem weiten Gitter im *k*-Raum und umgekehrt. Damit führt die Abtastung zu einer Wiederholung des Bildspektrums an jedem Gittervektor $\tilde{r}_{\tilde{m}\tilde{n}}$ im Fourierraum.

Die Auswirkung der periodischen Replikation lässt sich anschaulich erläutern. Sie sagt schlicht, dass es eine Uneindeutigkeit bei der Interpretation des abgetasteten Signals gibt. Es ist konsistent mit Wellenzahlen von jeder der replizierten Kopien und wir können nicht unterscheiden, von welcher Wellenzahl es tatsächlich stammt.

5.2.3 Das Abtasttheorem

Nun können wir die Bedingung formulieren, die wir brauchen, um eine Verfälschung des Signals beim Abtasten zu vermeiden. Diese Bedingung wird als *Abtasttheorem* bezeichnet. Ist das Bildspektrum ausgedehnt, so überlappen sich die sich periodisch wiederholenden Kopien. Wir können nicht unterscheiden, ob die spektralen Amplituden aus dem Originalspektrum im Zentrum oder von einer der Kopien stammen. Um Verzerrungen zu vermeiden, müssen wir Überlappungen ausschließen.

Eine sichere Methode, Überlappungen zu verhindern, ist Folgende: Wir müssen das Spektrum auf den Bereich um den zentralen Punkt des reziproken Gitters bis zu den Linien, die den Zentralgitterpunkt von allen anderen Gitterpunkten trennen, beschränken. In der Festkörperphysik wird diese Zone als erste Brillouin-Zone bezeichnet [119, 153, 154].

Auf einem Rechteckgitter ergibt sich daraus die einfache Bedingung, dass die maximale Wellenzahl, bei der das Bildspektrum nicht null ist, auf weniger als die Hälfte der Gitterkonstanten des reziproken Gitters beschränkt werden muss. Quantitativ kann das so ausgedrückt werden: Ist das Spektrum $\tilde{g}(\kappa)$ einer kontinuierlichen Funktion $g(\kappa)$ bandbegrenzt, d. h.

$$\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}) = 0 \ \forall |k_d| \ge \Box k_d/2, \tag{5.6}$$

dann kann es aus mit einer Schrittweite von

$$\Delta x_d = 1/\Box k_d \tag{5.7}$$

abgetasteten Punkten exakt rekonstruiert werden.

Mit anderen Worten, wir erhalten nur dann eine korrekte periodische Struktur, wenn wir pro Wellenlänge zumindest zwei Abtastpunkte setzen. Die maximale Wellenzahl, die ohne Fehler abgetastet werden kann, wird als *Nyquist-Wellenzahl* oder *Grenzwellenzahl* bezeichnet. Im Folgenden werden wir oft dimensionslose Wellenzahlen verwenden, die auf die Grenzwellenzahl normiert sind. Diese Skalierung wird mit einer Tilde gekennzeichnet:

$$\underline{\kappa}_d = \frac{k_d}{\Box k_d/2} = 2k_d \Delta x_d.$$
(5.8)

Alle Komponenten κ_d der Wellenzahl fallen in das Intervall]–1, 1[.

Nun können wir die *Moiré*- und Aliasingeffekte erklären. Wir gehen von einer periodischen Struktur aus, die das Abtasttheorem verletzt. Das ursprüngliche Spektrum enthält einen einzelnen Peak, der mit dem langen Vektor κ in Abb. 5.4 markiert ist. Wegen der periodischen Wiederholung des abgetasteten Spektrums gibt es genau einen Peak bei κ' , der in der zentralen Zelle liegt. Dieser Peak hat nicht nur eine andere Wellenlänge (siehe Abb. 5.4), sondern im Allgemeinen auch eine andere Richtung, wie in Abb. 5.1 gezeigt.

Die beobachtete Wellenzahl κ' unterscheidet sich von der tatsächlichen Wellenzahl κ durch einen Gitter-Translationsvektor $\tilde{r}_{u,v}$ auf dem reziproken Gitter. Die Indices *u* und *v* müssen so gewählt werden, dass sie der folgenden



Abbildung 5.4: Erläuterung des Moiré-Effekts mit einer periodischen Struktur, die dem Abtasttheorem nicht entspricht.

Bedingung entsprechen:

$$\begin{aligned} |k_1 + u \Box k_1| &< \Box k_1/2 \\ |k_2 + v \Box k_2| &< \Box k_2/2. \end{aligned}$$
(5.9)

Nach dieser Bedingung erhalten wir, wie soeben gezeigt, eine verfälschte Wellenzahl

$$k_1' = k_1 - \Box k_1 = 9/10 \ \Box k_1 - \Box k_1 = -1/10 \ \Box k_1 \tag{5.10}$$

für das eindimensionale Beispiel in Abb. 5.2.

Tatsächlich ist das Abtasttheorem, so wie wir es nun beschrieben haben, zu strikt. Notwendig und hinreichend ist die Bedingung, dass sich die periodisch wiederholenden Bildspektren nicht überlappen dürfen.

5.2.4 Begrenzung auf ein endliches Fenster

Bis hierher hat das abgetastete Bild immer noch eine unendliche Größe. In der Praxis können wir jedoch nur mit endlichen Bildmatrizen arbeiten. Also ist der letzte Schritt die Begrenzung des Bildes auf die Größe eines endlichen Fensters. Im einfachsten Fall multiplizieren wir das abgetastete Bild mit einer Rechteckfunktion. Allgemeiner können wir jede *Fensterfunktion* w(x)verwenden, die für genügend große Werte von x null ist, und erhalten dann das begrenzte Bild

$$g_l(\mathbf{x}) = g_s(\mathbf{x}) \cdot w(\mathbf{x}) \quad \diamond \qquad \tilde{g}_l(\mathbf{\kappa}) = \tilde{g}_s(\mathbf{\kappa}) * \tilde{w}(\mathbf{\kappa}). \tag{5.11}$$

Das Spektrum des abgetasteten Bildes wird im Fourierraum mit der Fouriertransformierten der Fensterfunktion gefaltet. Betrachten wir das Beispiel



Abbildung 5.5: a PSF und b Transferfunktion der Standardabtastung.

einer Rechteck-Fensterfunktion genauer. Besteht das Fenster im *x*-Raum aus $M \times N$ Abtastpunkten, ist seine Größe $M\Delta x_1 \times N\Delta x_2$.

Die Fouriertransformierte der 2D-Rechteckfunktion ist eine 2D-sinc-Funktion (> R12). Der Hauptpeak der sinc-Funktion hat eine Halbwertsbreite von $1/(M\Delta x_1) \times 1/(N\Delta x_2)$. Ein nadelförmiger Peak im Spektrum des Bildes wird damit zu einer 2D-sinc-Funktion. Im Allgemeinen wird die Auflösung im Spektrum größenordnungsmäßig auf die Halbwertsbreite der sinc-Funktion reduziert.

Zusammenfassend führt die Abtastung zu einer Begrenzung der Wellenzahl, während die Begrenzung der Bildgröße die Wellenzahlauflösung bestimmt. Die Skalen im Orts- und im Wellenzahlraum sind zueinander reziprok. Die Auflösung im Ortsraum bestimmt die Größe im Wellenzahlraum und umgekehrt.

5.2.5 Standardabtastung

Der in Abschn. 5.2.1 am Beispiel einer idealen CCD-Kamera diskutierte Abtasttyp wird *Standardabtastung* genannt. Dabei ist der Mittelwert einer Elementarzelle einem zugehörigen Abtastpunkt zugewiesen. Es handelt sich um eine Art regelmäßigen Abtastens, da jeder Punkt im kontinuierlichen Raum gleich gewichtet wird. Wir mögen versucht sein anzunehmen, dass die Standardabtastung das Abtasttheorem erfüllt. Leider trifft das nicht zu (Abb. 5.5). Bei der Nyquist-Wellenzahl beträgt die Fouriertransformierte der Rechteckfunktion immer noch $2/\pi$. Der erste Nulldurchgang tritt bei der doppelten Nyquist-Wellenzahl auf. Demnach beobachten wir bei CCD-Kameras Moiré-Effekte. Diese Effekte werden noch deutlicher, da nur ein kleiner Teil — üblicherweise 20 % der Chipfläche bei Interline-Transfer-Kameras — lichtempfindlich ist [168].

Eine Glättung über größere Bereiche mit einer Rechteckfunktion hilft nicht viel, da die Fouriertransformierte des Rechteckfensters nur mit k^{-1} abnimmt (Abb. 5.5). Die ideale Fensterfunktion für die Abtastung ist identisch mit der idealen Interpolationsformel (5.15), die in Abschn. 5.3 diskutiert

wird, da ihre Fouriertransformierte eine Rechteckfunktion mit der Breite der Elementarzelle des reziproken Gitters ist. Diese Fensterfunktion ist jedoch nicht praktisch anwendbar. Eine detaillierte Diskussion der Interpolation folgt in Abschn. 5.6.

Beispiel 5.1: Vermeidung von Aliasing bei beugungsbegrenzter Optik

Durch eine Optik mit beugungsbegrenzter Auflösung (Abschn. 3.6.4) ist es möglich sicherzustellen, dass kein Aliasing auftritt. Bei vorgegebener Pixelgröße $\Delta x'$ kann man die minimal auflösbare Wellenlänge durch Wahl der Blende so einstellen, dass diese gerade zweimal pro Wellenlänge abgetastet wird. Da bei beugungsbegrenzter Auflösung alle Strukturen mit kleinerer Wellenlänge als λ_{\min} komplett ausgelöscht sind, sind Aliasing-Effekte sicher ausgeschlossen. Es gilt: $2\Delta x' < \lambda_{\min} = k\lambda_e$. Daraus folgt, dass die Blendenzahl $k > 2\Delta x' / \lambda_e$ sein muss. Beispiel: Bei einer Pixelgröße von 2.0 μ m und einer Wellenlänge des Lichts von 0.5 μ m muss die Blendenzahl größer als 8 sein.

5.3 Rekonstruktion aus Abtastpunkten

5.3.1 Perfekte Rekonstruktion

Das Abtasttheorem stellt die Bedingungen, unter denen wir eine kontinuierliche Funktion aus Abtastpunkten rekonstruieren können. Wir wissen jedoch immer noch nicht, wie diese Rekonstruktion, also die Umkehrung der Abtastung, funktioniert.

Die Rekonstruktion ist eine *Interpolation* der Abtastpunkte. Generell werden die Interpolationspunkte $g_r(x)$ aus den mit entsprechenden Faktoren (je nach Entfernung vom Interpolationspunkt) gewichteten Abtastwerten $g(\mathbf{r}_{m,n})$ berechnet:

$$g_r(\mathbf{x}) = \sum_{m,n} h(\mathbf{x} - \mathbf{r}_{m,n}) g_s(\mathbf{r}_{m,n}).$$
(5.12)

Mit den Integraleigenschaften der δ -Funktion können wir die Abtastpunkte auf der rechten Seite durch die kontinuierlichen Werte ersetzen:

$$g_r(\mathbf{x}) = \sum_{m,n} \int_{-\infty}^{\infty} h(\mathbf{x} - \mathbf{x}') g(\mathbf{x}') \delta(\mathbf{r}_{m,n} - \mathbf{x}') d^2 \mathbf{x}'$$
$$= \int_{-\infty}^{\infty} h(\mathbf{x} - \mathbf{x}') \sum_{m,n} \delta(\mathbf{r}_{m,n} - \mathbf{x}') g(\mathbf{x}') d^2 \mathbf{x}'.$$

Das letzte Integral ist eine Faltung der Wichtungsfunktion h mit dem Produkt der Bildfunktion g und dem 2D- δ -Kamm. Im Fourierraum wird die Faltung durch eine komplexe Multiplikation ersetzt:

$$\tilde{g}_{r}(\boldsymbol{\kappa}) = \tilde{h}(\boldsymbol{\kappa}) \sum_{\tilde{m},\tilde{n}} \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa} - \tilde{\boldsymbol{r}}_{\tilde{m}\tilde{n}}).$$
(5.13)

Die interpolierte Funktion kann nicht gleich dem Originalbild sein, wenn sich die periodisch wiederholten Bildspektren überlappen. Dies ist nicht neu, sondern entspricht exakt der Aussage des Abtasttheorems. Die interpolierte Bildfunktion entspricht nur der Originalbildfunktion, wenn die Wichtungsfunktion eine Rechteckfunktion der Breite der Elementarzelle des reziproken Gitters ist. Dann werden die Abtasteffekte — alle replizierten und verschobenen Spektren — eliminiert. Nur das bandbegrenzte Originalspektrum bleibt erhalten, und (5.13) wird zu

$$\tilde{g}_r(\boldsymbol{\kappa}) = \Pi(k_1 \Delta x_1, k_2 \Delta x_2) \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}).$$
(5.14)

Dann ist die Interpolationsfunktion die inverse Fouriertransformierte der Rechteckfunktion, eine sinc-Funktion (> R12):

$$h(\mathbf{x}) = \operatorname{sinc}(x_1/\Delta x_1)\operatorname{sinc}(x_2/\Delta x_2).$$
(5.15)

5.3.2 Überabtastung

Unglücklicherweise geht diese Funktion nur mit 1/x gegen null. Deshalb brauchen wir für eine korrekte Interpolation eine große Bildfläche; mathematisch muss sie unendlich groß sein. Diese Bedingung können wir einschränken, wenn wir das Abtasttheorem "übererfüllen", d. h. sicherstellen, dass $\tilde{g}(\kappa)$ bereits null ist, bevor die Nyquist-Wellenzahl erreicht wird. Nach (5.13) können wir dann $\tilde{h}(\kappa)$ in dem Bereich, in dem \tilde{g} verschwindet, beliebig wählen. Diese Freiheit können wir verwenden, um eine Interpolationsfunktion zu konstruieren, die im Ortsraum schneller abnimmt, d. h., die eine Interpolationsmaske minimaler Länge hat.

Wir können auch von einer gegebenen Interpolationsformel ausgehen. Dann sagt uns die Abweichung ihrer Fouriertransformierten von der Rechteckfunktion, in welchem Ausmaß Strukturen als Funktion der Wellenzahl gestört sein werden. Mögliche Interpolationsfunktionen werden in Abschn. 5.6 diskutiert.

Das Prinzip der *Überabtastung* ist nicht nur wesentlich zur Konstruktion effektiver Interpolationsfunktionen. Es macht auch die Konstruktion von genauen Filtern aller Art mit kleinen Filtermasken möglich (siehe Kapitel 11 und 12). Generell muss eine Balance gefunden werden zwischen der Überabtastung, die zu mehr Datenpunkten führt, und den Anforderungen an die Filter. Die praktische Erfahrung zeigt, dass eine Abtastung mit etwa 3 bis 6 Abtastwerten pro Wellenlänge, also eine 1,5–3fache Überabtastung, einen guten Kompromiss darstellt.

5.4 [#]Multidimensionale und nichtorthogonale Gitter

Bisher haben wir die Abtastung nur auf rechteckigen 2D-Gittern untersucht. In diesem Abschnitt erweitern wir unsere Überlegungen auf höhere Dimensionen und nichtorthogonale Gitter.

5.4.1 [#]Nichtorthogonale Basen

Dazu sind zwei Erweiterungen notwendig. Zuerst müssen wir *D*-dimensionale Gittervektoren definieren mit einem Satz von nicht notwendigerweise orthogonalen Basisvektoren b_w , die den *D*-dimensionalen Raum aufspannen. Ein Vektor auf dem Gitter kann dann geschrieben werden als

$$\mathbf{r}_{n} = [n_{1}\mathbf{b}_{1}, n_{2}\mathbf{b}_{2}, \dots, n_{D}\mathbf{b}_{D}]^{T}$$
 mit $\mathbf{n} = [n_{1}, n_{2}, \dots, n_{D}], n_{D} \in \mathbb{Z}.$ (5.16)

In Bildfolgen ist eine der Koordinaten die Zeit. Dann müssen wir beachten, dass für einige Gitter, z. B. das Dreiecksgitter, mehr als ein Punkt pro Zelle benötigt wird. Daher müssen wir für ein allgemeines Gitter *P* Gitterpunkte pro Elementarzelle zulassen. Jeder dieser Gitterpunkte wird durch einen Offsetvektor s_p identifiziert. Daraus resultiert eine zusätzliche Summe über alle Punkte der Elementarzelle im Abtastintegral und (5.4) muss zu

$$g_s(\mathbf{x}) = g(\mathbf{x}) \sum_p \sum_n \delta(\mathbf{x} - \mathbf{r}_n - \mathbf{s}_p)$$
(5.17)

erweitert werden. In dieser Gleichung wurden der Einfachheit halber die Grenzen der Summen weggelassen.

5.4.2 [#]Erweitertes Abtasttheorem

Das erweiterte Abtasttheorem ergibt sich unmittelbar aus der Fouriertransformierten von (5.17). In dieser Gleichung wird das kontinuierliche Signal g(x) mit einer Summe von Delta-Kämmen multipliziert. Nach dem Faltungstheorem (Theorem B.4, S. 608) wird daraus eine Faltung der Fouriertransformierten des Signals mit der Summe der Delta-Kämme. Die Fouriertransformierte eines Deltakamms ist wiederum ein Deltakamm (> R12). Da die Faltung einer Funktion mit einer Delta-Distribution diese am Nullpunkt der Delta-Distribution repliziert, ist die Fouriertransformierte des abgetasteten Signals eine Summe verschobener Kopien der Fouriertransformierten:

$$\tilde{g}_{s}(\boldsymbol{\kappa}) = \sum_{p} \sum_{\tilde{n}} \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa} - \tilde{\boldsymbol{r}}_{\tilde{n}}) \exp\left(-2\pi i \boldsymbol{\kappa}^{T} \boldsymbol{s}_{p}\right).$$
(5.18)

Die Phasenfaktoren $\exp(-2\pi i \kappa^T s_p)$ resultieren von der Verschiebung der Punkte in der Elementarzelle durch die Vektoren s_p nach dem Verschiebungstheorem (Theorem B.3, S. 607). Die Vektoren \tilde{r}_v

$$\tilde{\boldsymbol{r}}_{\tilde{\boldsymbol{n}}} = \tilde{n}_1 \tilde{\boldsymbol{b}}_1 + \tilde{n}_2 \tilde{\boldsymbol{b}}_2 + \ldots + \tilde{n}_D \tilde{\boldsymbol{b}}_D \quad \text{mit} \quad \tilde{n}_d \in \mathbb{Z}$$
(5.19)

sind die Punkte des *reziproken Gitters*. Die fundamentalen Translationsvektoren der Gitter im Orts- und Fourierraum sind über die Beziehung

$$\boldsymbol{b}_{d}^{T} \tilde{\boldsymbol{b}}_{d'} = \delta_{d-d'} \tag{5.20}$$

miteinander verknüpft. Diese Gleichung sagt aus, dass ein Translationsvektor im Fourierraum auf allen Vektoren des Ortsraums mit Ausnahme des korrespondierenden Vektors senkrecht steht. Weiterhin sind die Beträge der korrespondierenden Vektoren reziprok zueinander, sodass ihr Skalarprodukt eins ist. Im Dreidimensionalen können daher die Basisvektoren des reziproken Gitters mithilfe von

$$\tilde{\boldsymbol{b}}_d = \frac{\boldsymbol{b}_{d+1} \times \boldsymbol{b}_{d+2}}{\boldsymbol{b}_1^T (\boldsymbol{b}_2 \times \boldsymbol{b}_3)}$$
(5.21)

berechnet werden. Die Indices in dieser Gleichung sind modulo 3 zu nehmen, und $b_1^T(b_2 \times b_3)$ gibt das Volumen der primitiven Elementarzelle im Ortsraum an. Alle diese Gleichungen sind Festkörperphysikern und Kristallographen vertraut [119, 153, 154]. Mathematiker kennen das Gitter im Fourierraum als die *duale Basis* oder *reziproke Basis* eines Vektorraums, der von einer nichtorthogonalen Basis aufgespannt wird. Für eine orthogonale Basis zeigen alle Vektoren der dualen Basis in die gleiche Richtung wie die korrespondierenden Vektoren und ihre Beträge errechnen sich aus $|\tilde{b}_d| = 1/|b_d|$. Die Länge des Basisvektors \tilde{b}_d ist Δx_d und die des korrespondiernden dualen Vektors $\Box k_d = 1/\Delta x_d$. Daher ist eine orthonormale Basis dual zu sich selbst.

5.4.3 [#]Rekonstruktion des kontinuierlichen Signals

Die Rekonstruktion des kontinuierlichen Signals geschieht wiederum durch eine geeignete *Interpolation* der Werte an den Abtastpunkten. Die interpolierten Werte $g_r(x)$ werden aus den abgetasteten Werten an den Punkten $r_n + s_p$ mit Wichtungsfaktoren, die vom Abstand zu dem zu interpolierenden Punkt abhängen, berechnet:

$$g_r(\mathbf{x}) = \sum_p \sum_n g_s(\mathbf{r}_n + \mathbf{s}_p) h(\mathbf{x} - \mathbf{r}_n - \mathbf{s}_p).$$
(5.22)

Unter Benutzung der Integraleigenschaft der δ -Distribution können wir die abgetasteten Punkte auf der rechten Seite der Gleichung durch die Werte des kontinuierlichen Signals ersetzen und dann die Summation und Integration vertauschen:

$$g_r(\mathbf{x}) = \sum_p \sum_n \int_{-\infty}^{\infty} g(\mathbf{x}') h(\mathbf{x} - \mathbf{x}') \delta(\mathbf{r}_n + \mathbf{s}_p - \mathbf{x}') d^D \mathbf{x}'$$
$$= \int_{-\infty}^{\infty} h(\mathbf{x} - \mathbf{x}') \sum_p \sum_n \delta(\mathbf{r}_n + \mathbf{s}_p - \mathbf{x}') g(\mathbf{x}') d^D \mathbf{x}'.$$



Abbildung 5.6: Repräsentation von 2-D Signalen durch flächenfüllende regelmäßige Polygone: **a** Dreiecke; **b** Quadrate; **c** Sechsecke. Eingezeichnet sind auch die Mittelpunkte der Polygone, die den Gitterppunkten entsprechen.

Das letzte Integral beinhaltet eine Faltung der Wichtungsfunktion h mit einer Funktion, die die Summe von Produkten des kontinuierlichen Signals g mit verschobenen δ -Kämmen darstellt. Im Fourierraum wird die Faltung durch eine Multiplikation ersetzt und umgekehrt. Unter Beachtung des Verschiebungstheorems und der Tatsache, dass die Fouriertransformierte eines δ -Kamms wieder ein δ -Kamm ist, erhalten wir schließlich

$$\tilde{g}_{r}(\boldsymbol{\kappa}) = \tilde{h}(\boldsymbol{\kappa}) \sum_{p} \sum_{\tilde{\boldsymbol{n}}} \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa} - \tilde{\boldsymbol{r}}_{\tilde{\boldsymbol{n}}}) \exp\left(-i2\pi\boldsymbol{\kappa}^{T}\boldsymbol{s}_{p}\right).$$
(5.23)

Das interpolierte Signal \tilde{g}_r kann nur dem Originalsignal \tilde{g} gleich sein, falls sich dessen periodische Wiederholungen nicht überlappen. Das ist gerade die Aussage des Abtasttheorems. Die Fouriertransformierte der idealen Interpolationsfunktion ist eine Kastenfunktion, die 1 innerhalb der ersten Brillouin Zone ist und 0 außerhalb. Damit werden alle Replikationen eliminiert und es bleibt das bandbegrenzte Originalsignal \tilde{g} unverändert übrig.

5.4.4 [#]Beispiele

Abschließend betrachten wir als Beispiel alle 2D-Gitter, die sich durch flächenfüllende regelmäßige Polygone erzeugen lassen. Es gibt nur drei Möglichkeiten: Dreiecke, Quadrate und Sechsecke (Abb. 5.6). Mit allen anderen regelmäßigen Polygonen lässt sich eine Ebene nicht lückenlos füllen. Die Gitterpunkte ergeben sich bei diesen Gittern durch die Mittelpunkte der Polygone, die gleichzeitig deren Symmetriezentren sind. Beim quadratischen Gittern bilden die Gitterpunkte wiederum ein quadratisches Gitter, beim hexagonalen ein Dreiecksgitter. Beim Dreiecksgitter ist die Situation komplizierter. Die Gitterpunkte bestehen hier aus zwei gegeneinander versetzten Dreiecksgitter. Das zweite Gitter ist gegenüber dem ersten um jeweils ein Drittel der Kantenlängen des Dreiecksgitters verschoben.

Die in Abschn. 3.5 beschriebenen Basisvektoren spannen Elementarzellen auf und sind in Abb. 5.7 dargestellt gestrichelt dargestellt. Die Basisvek-



Abbildung 5.7: Gitter mit den fundamentalen Basisvektoren **b** bzw. \tilde{b} , den von den Basisvektoren aufgespannten Elementarzellen (gestrichelt), den Gitterpunkten und die primitive Elementarzelle, die nur einen Gitterpunkt enthält (grau; Wigner-Seitz-Zelle im Ortsraum und erste Brillouin-Zone im Fourierraum genannt) im Ortsraum (oben) und Fourierraum (unten) für zweidimensionale Gitter: Dreiecksgitter (links), rechteckiges Gitter (Mitte) und hexagonales Gitter (rechts).

toren sind beim Dreiecks- und hexagonalen Gitter nicht orthogonal und die primitive Elementarzelle ist jeweils ein Parallelogramm.

Nur beim rechteckigen Gitter sind die Basisvektoren parallel und die primitive Elementarzelle ist ein Rechteck. Die Elementarzellen des rechteckigen und hexagonalen Gitters enthalten nur einen Gitterpunkt. Das ist beim Dreiecksgitter nicht möglich, da die Gitterpunkte nicht in regelmäßigen Abständen in nur zwei Richtungen angeordnet sind. Deshalb enthält die von den Basisvektoren aufgespannte Elementarzelle des Dreiecksgitters zwei Gitterpunkte.

Die Basisvektoren im Fourierraum stehen, wie in Abschn. 3.5 beschrieben, jeweils paarweise senkrecht auf den korrespondierenden Basisvektoren im Ortsraum (Abb. 5.7). Die primitiven Elementarzellen im Fourierraum (erste Brillouin-Zone) des Dreiecks- und hexagonalen Gitters sind jeweils hexaogonal.

Dabei hat das hexagonale Gitter eine gewisse Optimalität, da seine primitive Elementarzelle in beiden Räumen dem Kreis am nächsten kommen. Wir werden an einem Beispiel für Filter in Abschn. 11.4.3 die Vorteile des hexagonalen Gitters zeigen.



Abbildung 5.8: Darstellung eines Bildes mit unterschiedlicher Anzahl von Quantisierungsstufen: **a** 16, **b** 8, **c** 4, **d** 2. Eine zu geringe Quantisierung erzeugt falsche Kanten, und Objekte mit geringem Kontrast können teilweise oder ganz verschwinden).

5.5 Quantisierung

Zur Darstellung mit digitalen Zahlen muss die gemessene Bestrahlungsstärke auf eine begrenzte Anzahl *Q* diskreter Grauwerte abgebildet werden. Dieser Prozess wird als *Quantisierung* bezeichnet. Die Anzahl der benötigten Quantisierungsstufen kann unter zwei Kriterien diskutiert werden.

Zum einen können wir argumentieren, dass das menschliche Auge keine Grauwertstufen erkennen sollte, ebenso wie einzelne Bildpunkte in digitalen Bildern nicht wahrnehmbar sein sollten. Die Bilder in Abb. 5.8 wurden mit 2 bis 16 Grauwertstufen quantisiert. Aus ihnen wird deutlich, dass bei zu wenigen Grauwerten falsche Kanten erzeugt werden und die Erkennung von Objekten, die sich in ihren Grauwerten nur wenig vom Untergrund unterscheiden, schwierig ist. Bei gedruckten Bildern genügen in der Regel 16 Grauwerte, während auf einem Monitor bei gleicher Auflösung noch die Grauwertstufen zu erkennen sind. Standardmäßig werden Bilddaten mit 8 Bit in 256 Grauwerten quantisiert. Dies passt gut zur Architektur von Standardcomputern, die den Hauptspeicher byteweise adressieren. Zudem ist diese Auflösung gut genug, um einen kontinuierlichen Übergang von



Abbildung 5.9: Quantisierung ist eine nichtlineare Stufenfunkion.

Grauwerten vorzutäuschen, denn das Auflösungsvermögen des menschlichen visuellen Systems beträgt nur etwa 2 %.

Das andere Kriterium orientiert sich an der Aufgabenstellung. Für eine einfache Anwendung mögen zwei Quantisierungsstufen genügen. Als Beispiele seien maschinelle Sehsysteme genannt, bei denen man die Objekte gleichmäßig beleuchtet und vor einem homogenen Hintergrund erkennen und vermessen möchte. Andere Anwendungen wie die Spektroskopie oder Röntgenaufnahmen zur medizinischen Diagnosestellung erfordern die Auflösung wesentlich geringerer Intensitätsunterschiede. In diesem Fall wäre die Standardauflösung (8 Bit) unzureichend.

5.5.1 Äquidistante Quantisierung

Nach der Digitalisierung (Abschn. 5.2) zeigen die Pixel immer noch kontinuierliche Grauwerte. Um sie mit einem Computer verarbeiten zu können, müssen wir sie auf eine begrenzte Zahl *Q* diskreter Grauwerte abbilden:

$$[0,\infty[\xrightarrow{Q} \{g_0,g_1,\ldots,g_{Q-1}\} = G.$$

Haben die Quantisierungsstufen gleichmäßige Abstände Δg , so ergeben sich die quantisierten Werte zu

$$q = \text{floor}\left(\frac{g+0.5}{\Delta g}\right). \tag{5.24}$$

So einfach diese Operation aussieht – es ist nicht einfach, ihren Einfluss zu beschreiben. Das liegt daran, dass die Quantisierung eine nichtlineare Funktion (Abb. 5.9) ist und sich — im Gegensatz zur Abtastung — der ursprüngliche Wert nicht wieder rekonstruieren lässt. Es ist daher auf deterministischer Basis nicht möglich, für die Quantisierung ein Theorem zu finden, das dem Abtasttheorem (Abschn. 5.2.3) entspricht.

Das ist aber auch nicht notwendig, da jedes Signal Rauschen enthält. Die entscheidende Frage ist daher, was ist das optimale Verhältnis zwischen dem Standardabweichung σ_g und dem Quantisierungsintervall Δg . Das lässt sich in dem Faktor

$$\gamma = \frac{\sigma_g}{\Delta g}.$$
 (5.25)

ausdrücken.

Was ist der optimale Wert von γ ? Wir diskutieren zuerst die Extreme. Wenn das Rauschen viel kleiner ist als das Quantisierungsintervall ($\gamma \ll 1$), dann geht jegliche Information über das Rauschen im Signal verloren. Das heißt, dass die Standardabweichung des Rauschens nicht geschätzt werden kann und der Mittelwert des Wertes bis zu $\pm \Delta g/2$ falsch sein kann. Weitere Aussagen sind nicht möglich. Ist das Rauschen viel größer als das Quantisierungsintervall ($\gamma \gg 1$), dann lässt sich das Rauschen gut erfassen, aber die Frage bleibt, wie fein das Rauschen abgetastet werden muss.

In anderen Worten: Eine Theorie der Quantisierung muss die Frage beantworten, ob es möglich ist, die Wahrscheinlichkeitsdichtefunktion (PDF, siehe Anhang C) des kontinuierlichen Signals aus der PDF des quantisierten Signals zu rekonstruieren. Falls dies möglich ist, kann daraus sowohl der Mittelwert als auch die Standardabweichung des verrauschten Signals ohne zusätzliche Fehler durch die Quantisierung berechnet werden.

Diese Fragestellung wurde im Detail durch Widrow und Kollar [303] untersucht und resultierte in Ouantisierungstheoremen, die dem Abtasttheorem sehr ähnlich sind, wenn das Signal g durch seine PDF ersetzt wird. Die genauere Analyse zeigt, dass es mehrere Quantisierungstheoreme gibt. Das erste legt die Bedingungen fest, wie die kontinuierlich PDF exakt aus der diskreten PDF des quantisierten Signals rekonstruiert werden kann, das zweite die Bedingungen, wie nur die Momente (das schließt Mittelwert und Standardabweichung ein) der PDF exakt rekonstruiert werden können. Die Bedingungen für das zweite Theorem sind weniger streng. In beiden Fällen ist es aber notwendig, dass die PDF des kontinuierlichen Signals bandbegrenzt ist. Für Details sei auf Widrow und Kollar [303, Abschn. 4.3] verwiesen. Falls diese Bedingung eingehalten wird, kann der Mittelwert exakt aus der PDF berechnet werden und zu dem Rauschen des Signals addiert sich noch ein Pseudorauschen durch die Quantisierung, das in dem Quantisierungsintervall gleichmäßig verteilt ist. Die Varianz dieses zusätzlichen Rauchens ergibt sich zu

$$\sigma_q^2 = \frac{1}{\Delta g} \int_{g_q - \Delta g/2}^{g_q + \Delta g/2} (g - g_q)^2 \mathrm{d}g = \frac{1}{12} (\Delta g)^2.$$
(5.26)

Die Standardabweichung σ_q entspricht etwa 0,3-mal dem Abstand der Quantisierungsstufen Δg . Die Varianz des kontinuierlichen Signals g ergibt sich dann aus der gemessenen zu

$$\sigma_g^2 = \sigma_{\text{gemessen}}^2 - \sigma_q^2. \tag{5.27}$$

Die Problematik ist nun, dass normalverteiltes Rauchen nicht bandbegrenzt ist. Daher können die Quantisierungstheoreme nie exakt erfüllt sein. Abschätzungen von Widrow und Kollar [303] zeigen aber, dass sich mit einer Standardabweichung von der Hälfte der Breite des Quantisierungsintervalls ($\gamma = 0.5$) die Momente der PDF noch ausreichend genau schätzen lassen.

5.5.2 Genauigkeit quantisierter Grauwerte

Die theoretischen Studien von Widrow und Kollar [303] wurden im Rahmen der Entwicklung des Standards EMVA 1288 durch Monto-Carlo-Simulationen überprüft [62]. Dazu wurden Signale mit Standardabweichungen zwischen dem 0.3- bis 1.0-fachen der Breite des Quantisierungsintervalls simuliert, bei denen der Mittelwert alle möglichen Werte zwischen den Quantisierungswerten einnahm, und jeweils die mittleren Fehler und auch die maximalen Abweichungen in der Bestimmung des Mittelwerts und der Standardabweichung berechnet. Bei der Berechnung der Standardabweichung wurde das uniform verteilte, durch die Quantisierung verursachte Pseudorauschen mithilfe von (5.27) abgezogen.

Die Ergebnisse sind in Abb. 5.10 dargestellt. Die systematischen Fehler bei der Bestimmung des Mittelwerts sind völlig unkritisch. Bei einer Standardabweichung von $0.4\Delta g$ ($\gamma = 0.5$) bleibt der maximale Fehler unter $0.015\Delta g$. Die systematischen Fehler bei der Bestimmung der Standardabweichung sind höher, aber immer noch akzeptabel. Bei einer Standardabweichung von $0.4\Delta g$ können Abweichungen in der Schätzung der Standardabweichung von $\pm 10\%$ vorkommen.

Damit werden die theoretischen Abschätzungen von Widrow und Kollar [303] bestätigt und eine Quantisierung mit $\Delta g = 2\sigma_g (\gamma = 0.5)$ ist optimal. Diese Aussagen sind gerade für Bilder und höherdimensionale Signale relevant, da es leicht möglich ist, die statistischen Fehler durch Mittelung über viele Werte zu verringern. Der Fehler des Mittelwertes reduziert sich bei Qstatistisch unabhängigen Messungen zu

$$\sigma_{\text{mean}} \approx \frac{1}{\sqrt{Q}} \sigma_g. \tag{5.28}$$

Diese Gleichung besagt, dass die Standardabweichung bei 100 Messungen etwa 1/10 derjenigen der Einzelmessungen betragen sollte und damit der Mittelwert wesentlich genauer als die Breite des Quantisierungsintervalls bestimmt werden kann. Die statistische Unsicherheit des Mittelwerts beträgt dann gerade $0.05\Delta g$.



Abbildung 5.10: Ergebnisse von Monte-Carlo-Simulationen zur Genauigkeit der Bestimmung von Mittelwerten und Standardabweichungen aus verrauschten quantisierten Signalen: a Mittelwert, b Standardabweichung. Die Werte sind für die angegebenen Standardabweichungen normalverteilten Rauschens berechnet und in Einheiten der Quantisierungstufen angegeben.

Abschließend ist allerdings noch anzumerken, dass die Genauigkeit der Bestimmung des Mittelwerts und der Standardabweichung auch noch durch andere systematische Fehler beschränkt wird. Die wichtigste Fehlerquelle ist die Ungleichmäßigkeit der Quantisierungsstufen. Bei einer realen Quantisierung durch zum Beispiel einen Analog-Digitalwandler sind die Quantisierungsstufen nicht gleichmäßig, sondern zeigen systematische Abweichungen, die bis zur Hälfte des nominellen Quantisierungsintervalls betragen können. Daher ist bei hohen Anforderungen an die Genauigkeit von Signalwerten eine sorgfältige Untersuchung der Analog-Digitalwandler erforderlich, damit abgeschätzt werden kann, wodurch die Exaktheit der Messung tatsächlich begrenzt wird.

5.5.3 Vorzeichenbehaftete Bildrepräsentation

Normalerweise wird die Helligkeit (Bestrahlungsstärke) als eine positive Größe aufgefasst. Also erscheint es als natürlich, sie in einer vorzeichenlosen 8-Bit-Repräsentation als Zahl im Bereich von 0 bis 255 darzustellen. Dies bringt jedoch Probleme, sobald wir mit den Bildern arithmetische Operationen durchführen. Die Subtraktion zweier Bilder ist ein einfaches Beispiel, bei dem negative Zahlen entstehen. Da negative Grauwerte nicht dargestellt werden können, erscheinen sie als hohe positive Werte (in der Zweierkomplementdarstellung ist das höchste Bit auf eins gesetzt). Die Zahl –1 wird beispielsweise mit –1 modulo 256 = 255 zum Grauwert 255.

Dies konfrontiert uns mit dem Problem zweier unterschiedlicher Darstellungen von Grauwerten als vorzeichenbehaftete oder vorzeichenlose 8-Bit-Zahlen. Entsprechend muss jeder Algorithmus in mehreren Versionen vorhanden sein, einer für Grauwerte ohne Vorzeichen, einer für vorzeichenbehaftete Grauwerte und weitere für gemischte Fälle, in denen z. B. vorzeichenlose Bilder mit vorzeichenbehafteten Filterkoeffizienten gefiltert werden.

Eine Lösung liegt darin, Grauwerte *stets* als vorzeichenbehaftete Zahlen zu behandeln. In einer 8-Bit-Darstellung können vorzeichenlose Zahlen konvertiert werden, indem von ihnen 128 subtrahiert wird:

$$q' = (q - 128) \mod 256, \quad 0 \le q < 256.$$
 (5.29)

In dieser Darstellung entspricht die mittlere Grauwertintensität von 128 dem Grauwert Null und niedrigere Grauwerte werden negativ. Somit werden Grauwerte in dieser Darstellung als Abweichung vom Mittelwert 128 aufgefasst.

Die bei dieser Operation entstehenden vorzeichenbehafteten Grauwerte können als solche gespeichert werden. Nur für die Bilddarstellung müssen die Grauwerte durch die umgekehrte Punktoperation wieder in vorzeichenlose Werte konvertiert werden:

$$q = (q' + 128) \mod 256, -128 \le q' < 128.$$
 (5.30)

Diese Addition ist identisch mit der in (5.29) durchgeführten Subtraktion, da alle Berechnungen modulo 256 durchgeführt werden.

5.5.4 Helligkeitsempfinden des menschlichen Sehsystems

Im Hinblick auf die Quantisierung ist es wichtig zu wissen, wie das menschliche Auge Leuchtstärken wahrnimmt und welche Unterschiede es erkennen kann. Die kleinen Quadrate in Abb. 5.11 mit gleicher Leuchtstärke
5.5 Quantisierung



Abbildung 5.11: Der Kontext bestimmt, mit welcher Helligkeit unser Sehsystem ein Objekt wahrnimmt. Beide Quadrate sind gleich hell. **a** Das Quadrat auf dem dunklen Hintergrund erscheint jedoch heller als das auf dem hellen Hintergrund. **b** Die zwei Objekte erscheinen nur gleich hell, wenn sie einander berühren.



Abbildung 5.12: Eine Szene mit hohem Kontrast, aufgenommen von einer CCD-Kamera mit linearem Kontrast und **a** einer kleinen bzw. **b** einer großen Blendenöffnung.

erscheinen heller auf einem dunklen als auf einem hellen Hintergrund, obwohl ihre absolute Helligkeit identisch ist. Diese optische Täuschung verschwindet nur, wenn sich die beiden Quadrate berühren.

Das Auflösungsvermögen des menschlichen Sehsystems hat eher eine logarithmische als eine lineare Charakteristik. Das bedeutet, dass wir relative Helligkeitsunterschiede wahrnehmen können. In einem weiten Bereich von Luminanzwerten können wir relative Unterschiede von etwa 2% unterscheiden. Dieser Grenzwert hängt von einer Anzahl von Faktoren ab, insbesondere der räumlichen Frequenz (Wellenlänge) des Musters, das für das Experiment verwendet wird. Bei einer bestimmten Wellenlänge ist die Auflösung optimal.

Die oben beschriebenen Eigenschaften des menschlichen visuellen Systems unterscheiden sich deutlich von denen maschineller Systeme. Bei diesen werden typischerweise nur 256 Grauwerte aufgelöst. Damit hat ein digitalisiertes Bild eine viel geringere Dynamik als Bilder, die der Mensch wahrnimmt. Dies ist der Grund, warum die Qualität digitalisierter Bilder, insbesondere von Szenen mit hohem Kontrast, für uns bedeutend schlechter ist als die der Bilder, die wir direkt sehen. In einem digitalen Bild einer Szene, die mit einem linearen Bildsensor aufgenommen wurde, sind entweder die hellen Bereiche überlaufen oder die dunklen Bereiche unterlaufen. Diese Problematik ist in Abb. 5.12 anhand einer Szene mit hohem Kontrast (Blick auf einen Schreibtisch in Richtung Fenster) illustriert.

Obwohl die *relative* Auflösung in den hellen Bildbereichen weit besser als 2% ist, ist sie in den dunklen Bereichen deutlich niedriger. Bei einem Grauwert von 10 beträgt die Auflösung nur 10%.

Eine Lösung zum Umgang mit großer Dynamik in Szenen finden wir bei Videosensoren, die die Bestrahlungsstärke *E* nicht linear, sondern unter Verwendung einer Exponentialfunktion in den Grauwert *g* konvertieren:

$$g = E^{\gamma}.$$
 (5.31)

Der Exponent γ wird als der *Gammawert* bezeichnet. Üblicherweise hat γ einen Wert von 0,4. Mit dieser exponentiellen Konversion können sich Kameras dem logarithmischen Charakter des menschlichen visuellen Systems annähern und eine deutliche Verstärkung des Kontrastbereichs erreichen. Unter der Voraussetzung einer minimalen relativen Auflösung von 10% und 256 Grauwerten ergibt sich mit $\gamma = 1$ ein Kontrastumfang von 25. Bei $\gamma = 0.4$ ist er mit einem Wert von 316 mehr als zwölfmal höher.

Viele wissenschaftliche Anwendungen benötigen jedoch eine lineare Beziehung zwischen der Leuchtdichte des aufgenommenen Objektes und des Grauwertes, der in der Kamera daraus entsteht. Für solche Anwendungen muss daher der Gammawert auf eins gestellt werden.

5.6 Interpolation

5.6.1 Grundlagen

Die Notwendigkeit der Interpolation für die Signal- und Bildverarbeitung ergibt sich aus zwei Gründen. Zum einen möchte man aus abgetasteten Signalen das ursprüngliche kontinuierliche Signal rekonstruieren. Zum anderen kommt es häufig vor, dass ein diskretes Bild auf ein anderes umgerechnet werden muss, wobei die Gitter der beider Bilder nicht zusammenfallen. Das ist z. B. bei der in Abschn. 3.4.6 besprochenen Korrektur geometrischer Verzerrungen der Fall. Die beiden Fälle unterscheiden sich durch die Art der Interpolation. Im ersten Fall wird eine Interpolation auf eine kontinuierliche Funktion notwendig, im zweiten nur auf wenige diskrete Werte. Beide Arten der Interpolation werden in diesem Abschnitt behandelt.

Grundlage der Interpolation ist das Abtasttheorem (Abschn. 5.2.3). Es besagt, dass das diskrete Bild unter der Voraussetzung, dass die Abtastbedingungen eingehalten werden, das kontinuierliche Bild vollständig wiederspiegelt. Anders ausgedrückt bedeutet das, dass jede im Bild auftretende periodische Struktur mindestens zweimal pro Wellenlänge abgetastet werden muss. Von dieser grundlegenden Tatsache aus kann leicht — zumindest prinzipiell — ein allgemeines Verfahren für die Interpolation abgeleitet werden: Man rekonstruiert zuerst das kontinuierliche Bild und führt dann eine erneute Abtastung auf neuen Gitterpunkten durch. Diese Prozedur funktioniert nur, solange das neue Gitter nicht gröber als das alte ist. Ist es gröber, treten Aliasing-Erscheinungen auf. In diesem Fall muss das Bild vorgefiltert werden, ehe es erneut abgetastet werden kann.

Obwohl diese Prozeduren einfach und direkt klingen, sind sie in Wirklichkeit sehr schwierig. Problematisch ist die Tatsache, dass die Rekonstruktion des kontinuierlichen Bildes aus dem abgetasteten Bild praktisch sehr aufwendig ist und nur näherungsweise erfolgen kann. Daher müssen wir versuchen, die Interpolation durch Einführung einiger Beschränkungen zu optimieren. In diesem Abschnitt werden wir zuerst erläutern, warum eine ideale Interpolation im Allgemeinen unmöglich ist, und dann in Abschn. 5.6.2–5.6.5 praktische Verfahren diskutieren.

In Abschn. 5.3.1 haben wir festgestellt, dass die Rekonstruktion einer kontinuierlichen Funktion aus Abtastpunkten als Faltungsoperation

$$g_r(\mathbf{x}) = \sum_{m,n} g(\mathbf{x}_{mn}) h(\mathbf{x} - \mathbf{x}_{mn})$$
(5.32)

betrachtet werden kann, wobei die kontinuierliche Interpolationsmaske h die sinc-Funktion ist:

$$h(\mathbf{x}) = \frac{\sin \pi x_1 / \Delta x_1}{\pi x_1 / \Delta x_1} \frac{\sin \pi x_2 / \Delta x_2}{\pi x_2 / \Delta x_2}.$$
(5.33)

Die Transferfunktion der Punktantwort in (5.33) ist nach (5.8) und (5.14) eine Rechteckfunktion mit der Breite $2\kappa_w = 1/\Delta x_w$:

$$h(\boldsymbol{\kappa}) = \Pi(\underline{\kappa}_1/2, \underline{\kappa}_2/2) \quad \text{mit} \quad \underline{\kappa}_d = 2k_d \Delta x_d. \tag{5.34}$$

Der in (5.32) interpolierte Wert an den Gitterpunkten x_{mn} sollte die Gitterpunkte reproduzieren und nicht von anderen Gitterpunkten abhängen. Hieraus können wir die *Interpolationsbedingungen* ableiten:

$$h(\mathbf{x}_{m,n}) = \begin{cases} 1 & m = 0, n = 0\\ 0 & \text{sonst.} \end{cases}$$
(5.35)

Die Interpolationsmaske in (5.33) erfüllt diese Bedingungen. Jede Interpolationsmaske muss daher Nulldurchgänge an allen Gitterpunkten mit Ausnahme des Nullpunktes, wo sie den Wert 1 hat, aufweisen.

Weil die Interpolation eine Faltungsoperation ist und daher durch eine Transferfunktion im Fourierraum beschrieben werden kann (5.34), haben wir ein Werkzeug zur Klassifikation der bei der Interpolationstechnik auftretenden Fehler in der Hand. Die Rechteckform der Transferfunktion für die ideale Interpolationsfunktion bedeutet einfach, dass alle Wellenzahlen innerhalb des Bereiches $|k_w| \le 1/(2\Delta x_w)$ möglicher Wellenzahlen weder eine Phasenverschiebung noch eine Amplitudendämpfung erfahren. Außerhalb des erlaubten Intervalls ist die Transferfunktion null. Daher werden bei der Interpolation keine verfälschten Wellenzahlen erzeugt.

Die ideale Interpolationsfunktion in (5.32) ist separierbar. Deshalb kann die Interpolation leicht für höherdimensionale Bilder formuliert werden. Es ist zu erwarten, dass alle Lösungen des Interpolationsproblems ebenfalls separierbar sind. Demnach müssen wir nur das eindimensionale Interpolationsproblem diskutieren. Ist es gelöst, haben wir auch eine Lösung für die n-dimensionale Interpolation.

Ein wichtiger Spezialfall ist die Interpolation nur für Punkte, die genau zwischen den existierenden Gitterpunkten liegen. Dieses Interpolationsschema verdoppelt Auflösung und Bildgröße in allen Richtungen, in die es angewandt wird. Dann reduziert sich der kontinuierliche Interpolationskern auf eine diskrete Faltungsmaske. Da der Interpolationskern 5.33 separierbar ist, können wir zuerst die Zwischenpunkte einer Zeile in horizontaler Richtung und dann die Zwischenzeilen vertikal interpolieren. In höherdimensionalen Bildern werden weitere 1D-Interpolationen in *z*und/oder *t*-Richtung hinzugefügt. Die Interpolationskerne sind in allen Richtungen gleich. Wir benötigen den kontinuierlichen Kern h(x) nur für halbzahlige Werte von $x/\Delta x$. Aus (5.33) erhalten wir daher die Interpolationsfaltungsmaske

$$h = \left[\cdots \frac{(-1)^{m-1} 2}{(2m-1)\pi} \cdots -\frac{2}{3\pi} \frac{2}{\pi} \frac{2}{\pi} \frac{2}{\pi} -\frac{2}{3\pi} \cdots \frac{(-1)^{m-1} 2}{(2m-1)\pi} \cdots \right]$$
(5.36)

mit Koeffizienten alternierenden Vorzeichens.

5.6.2 Interpolation im Fourierraum

Im Fourierraum reduziert sich die Interpolation auf eine einfache Operation. Wie (5.34) zeigt, ist die Transferfunktion eines idealen Interpolationskerns eine Rechteckfunktion, die außerhalb der Wellenzahlen, die repräsentiert werden können, null ist. Diese grundlegende Tatsache führt zu folgender Interpolationsprozedur im Fourierraum:

 Vergrößerung der Matrix des fouriertransformierten Bildes. Wird eine M×M-Matrix auf eine M'×M'-Matrix vergrößert, wird das Bild im Ortsraum auch auf ein M'×M'-Bild vergrößert. Aufgrund der Rezi- prozität der Fouriertransformation bleibt aber die Bildgröße selbst un- verändert. Es verringert sich lediglich der Abstand zwischen den Bild-punkten. Daraus ergibt sich eine höhere räumliche Auflösung:

$$M\Delta k \to M'\Delta k \quad \circ \longrightarrow \quad \Delta x = \frac{1}{M\Delta k} \to \Delta x' = \frac{1}{M'\Delta k}$$
(5.37)



Abbildung 5.13: Veranschaulichung der linearen Interpolation: **a** Bei x = 0 wird der Mittelwert von $g_{1/2}$ und $g_{-1/2}$ genommen, **b** bei x = 1/2 wird $g_{1/2}$ repliziert.

2. Auffüllen des ergänzten Bereiches im Fourierraum mit Nullen und Berechnung einer inversen Fouriertransformation.

Theoretisch resultiert diese Prozedur in einem perfekt interpolierten Bild. Leider hat sie jedoch drei Nachteile:

1. Die Fouriertransformation eines endlichen Bildes impliziert eine zyklische Wiederholung des Bildes sowohl im Orts- als auch im Fourierraum. Daher ist die Faltung, die durch die Fouriertransformation durchgeführt wird, ebenfalls zyklisch.

Das bedeutet, dass an der rechten oder linken Kante des Bildes die Faltung mit der gegenüberliegenden Seite des Bildes fortgeführt wird. Da die Realität nicht periodisch ist und Interpolationsmasken groß sind, kann dies zu empfindlichen Störungen der Interpolation auch noch in relativ großem Abstand von den Bildkanten führen.

- 2. Die Fouriertransformation kann nur für bestimmte Werte von M' effizient berechnet werden. Am bekanntesten sind die schnellen Basis-2-Algorithmen, die nur auf Bilder der Größe $M' = 2^{N'}$ angewandt werden können (Abschn. 4.4.2). Daher ist die auf der Fouriertransformation basierende Interpolation langsam für Zahlen M', die sich nicht als Produkt vieler kleiner Faktoren darstellen lassen.
- 3. Da die Fouriertransformation eine globale Transformation ist, kann sie nur zur Skalierung benutzt werden. Im Prinzip sind nach dem erweiterten Ähnlichkeitstheorem (Theorem B.1, S. 607) auch Drehungen und affine Transformationen möglich. Dann verlagert man das Interpolationsproblem allerdings nur vom Ortsraum in den Wellenzahlraum.

5.6.3 Lineare Interpolation

Die *lineare Interpolation* ist der klassische Interpolationsansatz. Die interpolierten Punkte liegen auf Geradenstücken, die benachbarte Gitterpunkte verbinden. Um die Rechnungen zu vereinfachen, benutzen wir im Folgenden normierte räumliche Koordinaten $x = x/\Delta x$. Aus Symmetriegründen setzen wir die beiden vorhandenen Gitterpunkte auf -1/2 und 1/2. Daraus

ergibt sich die Interpolationsgleichung

$$g(\underline{x}) = \frac{g_{1/2} + g_{-1/2}}{2} + (g_{1/2} - g_{-1/2})\underline{x} \quad \text{für} \quad |\underline{x}| \le 1/2.$$
(5.38)

Vergleichen wir (5.38) mit (5.32), können wir auf die kontinuierliche Interpolationsmaske für die lineare Interpolation schließen:

$$h_1(\underline{x}) = \begin{cases} 1 - |\underline{x}| & |\underline{x}| \le 1\\ 0 & \text{sonst.} \end{cases}$$
(5.39)

Ihre interpolierende Natur ist in Abb. 5.13 veranschaulicht. Die Interpolationsmaske (5.39) für lineare Interpolation ist eine Dreiecksfunktion, $h_1(x)$, deren Transferfunktion die quadrierte sinc-Funktion (> R12)

$$\tilde{h}_1(\underline{\kappa}) = \frac{\sin^2 \pi \underline{\kappa}/2}{(\pi \underline{\kappa}/2)^2}$$
(5.40)

ist. Ein Vergleich mit der idealen Transferfunktion für die Interpolation (5.34) zeigt, dass durch die lineare Interpolation zwei Störungen eingeführt werden:

- 1. Während kleine Wellenzahlen, insbesondere der Mittelwert $\kappa = 0$, korrekt interpoliert werden, werden hohe Wellenzahlen in ihrer Amplitude etwas reduziert, was zu einer leichten Glättung führt. Bei $\kappa = 1$ reduziert sich die Transferfunktion auf etwa 40 % mit $\tilde{h}_1(1) = (2/\pi)^2 \approx 0, 4$.
- 2. Da $\tilde{h}_1(\kappa)$ bei Wellenzahlen $\kappa > 1$ nicht null ist, werden einige falsche hohe Wellenzahlen erzeugt. Wird das kontinuierlich interpolierte Bild erneut abgetastet, ergeben sich dadurch leichte Aliasing-Effekte. Das erste Nebenmaximum hat eine Amplitude von $(2/3\pi)^2 \approx 0,045$.

Offensichtlich drücken beide Fehlerarten auch aus, dass es zu Unstetigkeiten in der ersten Ableitung an den Gitterpunkten kommt, da die lineare Interpolation zu einer stückweise linearen Interpolation führt (Abb. 5.13).

Wenn wir nur die Zwischengitterpunkte bei $\underline{x} = 0$ interpolieren, wird aus der kontinuierlichen Interpolationsfunktion (5.39) eine diskrete Faltungsmaske mit Werten bei $\underline{x} = [\dots -3/2 - 1/2 1/2 3/2 \dots]$. Da (5.39) für $|\underline{x}| \ge 1$ null ist, ergibt sich die diskrete Interpolationsmaske H = 1/2[11] mit der Transferfunktion

$$\tilde{h}_1(\underline{\kappa}) = \cos \pi \underline{\kappa}/2. \tag{5.41}$$

Die Transferfunktion ist reell, sodass keine Phasenverschiebung auftritt. Die signifikante Amplitudendämpfung zu hohen Wellenzahlen hin zeigt jedoch, dass diese nicht korrekt interpoliert werden.

Bei allen anderen Punkten als dem symmetrisch liegenden Zwischengitterpunkt bei x = 0 treten zusätzlich noch Phasenverschiebungen auf. Wir untersuchen die Phasenverschiebung und die Amplitudendämpfung der linearen Interpolation nun für beliebige Punkte zwischen den Gitterpunkten, also $\epsilon \in [-1/2, 1/2]$. Dann ist für einen Punkt ϵ die Interpolationsmaske



Abbildung 5.14: Amplitudendämpfung (linke Spalte) und Phasenverschiebung, ausgedrückt als Positionsverschiebung $\Delta x = \Delta \varphi \lambda / 2\pi$ in Radiant (rechte Spalte), für Wellenzahlen $\kappa = 1/4, 1/2, 3/4$, dargestellt als Funktion der Position ϵ des zu interpolierenden Punktes zwischen -1/2 bis 1/2 für lineare Interpolation (**a** und **b**) und kubische B-Spline-Interpolation (**c** und **d**).

 $[1/2 - \epsilon, 1/2 + \epsilon]$. Die Maske enthält einen symmetrischen Teil [1/2, 1/2] und einen antisymmetrischen Teil $[-\epsilon, \epsilon]$. Daher ist die Transferfunktion komplex und ergibt sich zu

$$\tilde{h}_1(\epsilon, \kappa) = \cos \pi \kappa / 2 + 2i\epsilon \sin \pi \kappa / 2.$$
(5.42)

Um den Fehler in der Phasenlage zu bestimmen, beziehen wir die Phasenlage auf den Punkt bei $\epsilon = 0$, da an diesem keine Phasenverschiebung auftreten sollte. Nach dem Verschiebungstheorem (Theorem B.3, S. 607, > R11) müssen wir dazu (5.42) mit $\exp(-i\epsilon\pi\kappa)$ multiplizieren:

$$\tilde{h}_1(\epsilon, \kappa) = (\cos \pi \kappa/2 + 2i\epsilon \sin \pi \kappa/2) \exp(-i\epsilon \pi \kappa).$$
(5.43)

Nur für $\epsilon = 0$ ($\tilde{h}_1(0, \kappa) = \cos \pi \kappa/2$) und $\epsilon = 1/2$ ($h_1(1/2, \kappa) = 1$) ist die Transferfunktion reell. Bei allen anderen Punkten ergibt sich eine nicht zu vernachlässigende Phasenverschiebung (Abb. 5.14). Dabei wird die Phasenverschiebung $\Delta \varphi$ als Verschiebung $\Delta x = \Delta \varphi \lambda/2\pi = \Delta \varphi/(\pi \kappa)$ der zugehörigen periodischen Struktur ausgedrückt.



Abbildung 5.15: Transferfunktionen diskreter polynomialer Interpolationsfilter zur Interpolation eines Wertes zwischen zwei Gitterpunkten. Der Grad des Polynoms (1 = linear, 3 = kubisch etc.) ist in der Grafik markiert. Die gestrichelte Linie stellt die Transferfunktion für kubische B-Spline-Interpolation dar (Abschn. 5.6.5). **a** zeigt den Wertebereich von 0 bis 1 und **b** einen 5 %-Bereich unterhalb der idealen Transferfunktion $\tilde{h}(\underline{\kappa}) = 1$.

5.6.4 [#]Interpolation mit Polynomen

Bei den beträchtlichen Einschränkungen der linearen Interpolation, wie sie in Abschn. 5.6.3 diskutiert wurden, stellen wir uns die Frage, ob Interpolationen höherer Ordnung von Vorteil sind. Lineare Interpolation verbindet zwei benachbarte Punkte durch eine Gerade. Ebenso können wir ein *P*-gradiges Polynom mit *P* + 1 unbekannten Koeffizienten a_p durch *P* + 1 Punkte legen:

$$g_r(\underline{x}) = \sum_{p=0}^{P} a_p \underline{x}^p.$$
 (5.44)

Aus Gründen der Symmetrie legen wir bei einer geraden Zahl von Gitterpunkten — P ist also ungerade — deren Positionen auf halbzahlige Werte:

$$\underline{x}_p = \frac{2p - P}{2}.$$
(5.45)

Mit der Interpolationsbedingung für die Gitterpunkte, $g_r(\underline{x}_p) = g_p$, ergibt sich folgendes lineare Gleichungssystem mit P + 1 Gleichungen und P + 1 Unbekannten a_P , wenn P ungerade ist:

$$\begin{bmatrix} g_{0} \\ \vdots \\ g_{(P-1)/2} \\ g_{(P+1)/2} \\ \vdots \\ g_{P} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & -P/2 & P^{2}/4 & -P^{3}/8 & \cdots \\ \vdots & & & & \\ 1 & -1/2 & 1/4 & -1/8 & \cdots \\ 1 & 1/2 & 1/4 & 1/8 & \cdots \\ \vdots & & & & \\ 1 & P/2 & P^{2}/4 & P^{3}/8 & \cdots \end{bmatrix} \begin{bmatrix} a_{0} \\ \vdots \\ \vdots \\ a_{P} \end{bmatrix}.$$
 (5.46)



Abbildung 5.16: *a* B-Spline-Interpolationskerne, erzeugt durch eine kaskadierte Faltung des Rechteckkerns, nullter Ordnung (nächster Nachbar), erster (lineare Interpolation), zweiter (quadratischer B-Spline) und dritter Ordnung (kubischer B-Spline); *b* zugehörige Transferfunktionen.

Daraus können wir die Koeffizienten des Polynoms bestimmen. Für ein kubisches Polynom (P = 3) ergibt sich zum Beispiel das Gleichungssystem

$$\begin{bmatrix} g_0 \\ g_1 \\ g_2 \\ g_3 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & -3/2 & 9/4 & -27/8 \\ 1 & -1/2 & 1/4 & -1/8 \\ 1 & 1/2 & 1/4 & 1/8 \\ 1 & 3/2 & 9/4 & 27/8 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} a_0 \\ a_1 \\ a_2 \\ a_3 \end{bmatrix}$$
(5.47)

mit der Lösung

$$\begin{bmatrix} a_0 \\ a_1 \\ a_2 \\ a_3 \end{bmatrix} = \frac{1}{48} \begin{bmatrix} -3 & 27 & 27 & -3 \\ 2 & -54 & 54 & -2 \\ 12 & -12 & -12 & 12 \\ -8 & 24 & -24 & 8 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} g_0 \\ g_1 \\ g_2 \\ g_3 \end{bmatrix}.$$
(5.48)

Aus dieser Lösung können wir ableiten, dass der Grauwert an der Stelle x = 0 durch $g_r(0) = a_0 = -1/16g_0 + 9/16g_1 + 9/16g_2 - 1/16g_3$ interpoliert wird, was der Interpolationsmaske 1/16[-1, 9, 9, -1] entspricht.

Abb. 5.15 zeigt die Transferfunktionen für Interpolationen mit Polynomen verschiedenen Grades. Mit steigendem Grad P des interpolierenden Polynoms nähert sich die Transferfunktion zunehmend der Rechteckfunktion. Allerdings konvergiert sie langsam. Für eine genaue Interpolation müssen wir also eine große Interpolationsmaske verwenden.

5.6.5 [#]Interpolation mit Splines

Die Interpolation mit Polynomen hat neben der begrenzten Genauigkeit noch andere bedeutende Nachteile. Die interpolierte Kurve ist schon in der

D . 1

ersten Ableitung an den Stützstellen (Gitterpunkten) nicht stetig. Dies rührt daher, dass für jedes Intervall zwischen Gitterpunkten ein anderes Polynom verwendet wird. Also ist im Allgemeinen nur die interpolierte Funktion an den Gitterpunkten stetig, ihre Ableitungen sind es jedoch nicht.

Splines vermeiden diese Nachteile durch zusätzliche Stetigkeitsbedingungen für die Ableitungen an den Gitterpunkten. Aus den vielen Klassen von Splinefunktionen werden wir hier nur eine Klasse diskutieren, die sogenannten *B-Splines*. Da B-Splines separierbar sind, genügt wiederum eine Betrachtung der Eigenschaften der eindimensionalen Funktionen. Vor dem Hintergrund der Bildverarbeitung ist der einfachste Zugang zu den B-Splines ihre Faltungseigenschaft. Der Kern einer B-Spline-Kurve der Ordnung *P* wird durch Faltung der Rechteckfunktion (*P* + 1)-mal mit sich selbst erzeugt (Abb. 5.16a):

$$\beta_P(\underline{x}) = \underbrace{\Pi(\underline{x}) * \dots * \Pi(\underline{x})}_{(P+1)\text{-mal}} \quad \circ \longrightarrow \quad \tilde{\beta}_P(\underline{\kappa}) = \left(\frac{\sin \pi \underline{\kappa}/2}{(\pi \underline{\kappa}/2)}\right)^{P+1}.$$
(5.49)

Die B-Spline-Funktion ist keine geeignete interpolierende Funktion, da die Transferfunktion (Abb. 5.16b) zu schnell abnimmt. Das bedeutet, dass sie zu stark glättet. Darüber hinaus erfüllt der B-Spline-Kern für P > 1 nicht die Interpolationsbedingung 5.35.

B-Splines können zur Interpolation nur dann verwendet werden, wenn zuerst die diskreten Gitterpunkte derart transformiert werden, dass eine nachfolgende Faltung mit einem B-Spline-Kern das Originalbild an den Gitterpunkten wiederherstellt. Diese Transformation heißt B-Spline-Transformation und wird aus der folgenden Bedingung konstruiert:

$$g_p(x) = \sum_n c_n \beta_P(x - x_n)$$
 mit $g_p(x_n) = g(x_n).$ (5.50)

Ein um einen Gitterpunkt zentrierter kubischer B-Spline-Interpolationskern ist nur für drei Gitterpunkte ungleich null. Die Koeffizienten $\beta_3(-1) = \beta_{-1}, \beta_3(0) = \beta_0$ und $\beta_3(1) = \beta_1$ sind 1/6, 2/3, 1/6. Die Faltung dieses Kerns mit den unbekannten B-Spline-Transformationswerten c_n sollte an den Gitterpunkten die Originalwerte g_n ergeben:

$$g = c * \beta_3$$
 oder $g_n = \sum_{n'=-1}^{1} c_{n+n'} \beta_{n'}.$ (5.51)

Gleichung 5.31 entspricht dem dünn besetzten linearen Gleichungssystem

$$\begin{bmatrix} g_{0} \\ g_{1} \\ \vdots \\ g_{N-1} \end{bmatrix} = \frac{1}{6} \begin{bmatrix} 4 & 1 & 0 & \ddots & 0 & 1 \\ 1 & 4 & 1 & 0 & \ddots & 0 \\ 0 & 1 & 4 & 1 & 0 & \ddots \\ \ddots & \ddots & 1 & 4 & 1 & 0 \\ 0 & \ddots & 0 & 1 & 4 & 1 \\ 1 & 0 & \ddots & 0 & 1 & 4 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} c_{0} \\ c_{1} \\ \vdots \\ c_{N-1} \end{bmatrix}, \quad (5.52)$$

wobei von zyklischen Randbedingungen ausgegangen wurde. Es muss also ein lineares Gleichungssystem gelöst werden. Aus der besonderen Form des Gleichungssystems als Faltung ergibt sich aber ein effektiverer Lösungsweg. Im Fourierraum reduziert sich (5.51) zu

$$\tilde{g} = \tilde{\beta}_3 \tilde{c}. \tag{5.53}$$

Die Transferfunktion von β_3 ist $\tilde{\beta}_3(\underline{\kappa}) = 2/3 + 1/3 \cos(\pi \underline{\kappa})$. Diese Funktion hat keine Nullstelle. Daher ergibt sich *c* durch inverse Filterung (Abschn. 10.3.5), d. h. durch Faltung von *g* mit einer Faltungsmaske, die die Transferfunktion

$$\tilde{\beta}_{3}^{-1}(\underline{\kappa}) = \tilde{\beta}_{T}(\underline{\kappa}) = \frac{1}{2/3 + 1/3\cos\pi\underline{\kappa}}$$
(5.54)

hat. Solch eine Transferfunktion gehört zu einem rekursiven Filter (Abschn. 10.4.5), das mit der nachfolgenden Rekursion zuerst vorwärts und dann rückwärts angewandt wird [286]:

$$g'_{n} = g_{n} - (2 - \sqrt{3})(g'_{n-1} - g_{n})$$

$$c'_{n} = g'_{n} - (2 - \sqrt{3})(c_{n+1} - g'_{n}).$$
(5.55)

Die gesamte Operation erfordert nur zwei Multiplikationen und vier Additionen. Auf die B-Spline-Transformation folgt eine B-Spline-Interpolation. Im kontinuierlichen Fall erhalten wir unter Verwendung von (5.49) und (5.54) die effektive Transferfunktion für die B-Spline-Interpolation

$$\tilde{\beta}_I(\underline{\kappa}) = \frac{\sin^4(\pi\underline{\kappa}/2)/(\pi\underline{\kappa}/2)^4}{(2/3+1/3\cos\pi\underline{\kappa})}.$$
(5.56)

Im wesentlichen verstärkt die B-Spline-Transformation (5.54) hohe Wellenzahlen (bei $\kappa = 1$ ungefähr um den Faktor 3), was den Glättungseffekt der B-Spline-Interpolation weitgehend kompensiert. Wir untersuchen diese Kompensation an den Gitterpunkten und an den Zwischengitterpunkten. Aus der Gleichung des kubischen B-Spline-Interpolationskernes (5.49) (siehe auch Abb. 5.16a) ergeben sich die Interpolationskoeffizienten für Gitter- und Zwischengitterpunkte als

$$1/6[141]$$
 bzw. $1/48[123231]$ (5.57)

mit den Transferfunktionen

 $2/3 + 1/3 \cos \pi \kappa$ und $23/24 \cos(\pi \kappa/2) + 1/24 \cos(3\pi \kappa/2)$. (5.58)

Die Transferfunktion kompensiert, wie erwartet, an den Gitterpunkten die Anwendung der B-Spline-Transformation (5.54). Daher geht die Interpolationskurve durch die Gitterpunkte. An den Zwischengitterpunkten lautet dann die effektive Transferfunktion für die kubische B-Spline-Interpolation

$$\tilde{\beta}_{I}(1/2, \kappa) = \frac{23/24\cos(\pi\kappa/2) + 1/24\cos(3\pi\kappa/2)}{2/3 + 1/3\cos\pi\kappa}.$$
(5.59)

Die Amplitudendämpfung und die Phasenverschiebung, ausgedrückt als Positionsverschiebung in Pixelabständen, sind in Abb. 5.14c und d dargestellt. Es ist zu beachten, dass die Verschiebungen auf die Zwischengitterpunkte bezogen sind. Verschiebung und Amplitudenabschwächung sind null an den Gitterpunkten $[-1/2, 1/2]^T$. Während die Amplitudenabschwächung am Zwischengitterpunkt maximal ist, ist die Positionsverschiebung dort wegen der Symmetrie ebenfalls null. Die Phasenverschiebung bei den Wellenzahlen $\kappa = 3/4$ ist leider nur etwa 50% kleiner als bei der linearen Interpolation (Abb. 5.14b). Sie ist mit einem Maximalwert von etwa 0.13 immer noch signifikant. Für Algorithmen, die im Bereich von 1/100 Pixel genau sein sollten, ist dieser Wert viel zu hoch. Falls keine besseren Interpolationstechniken angewandt werden können, bedeutet das, dass die maximale Wellenzahl kleiner als 0.5 sein sollte. Dann ist die maximale Verschiebung kleiner als 0.01 und die Amplitudenabschwächung geringer als 3%.

Diese Diskussion der Phasenverschiebung gilt nur für beliebige Verschiebungen. Für Zwischengitterpunkte tritt überhaupt keine Positionsverschiebung auf.

In diesem Spezialfall — den es in der Bildverarbeitung oft gibt, z. B. bei der Berechnung von Pyramiden (Kapitel 15) — ist die Optimierung von Interpolationsfiltern recht einfach, da nur die Amplitudenabschwächung über den interessierenden Wellenzahlbereich minimiert werden muss.

5.7 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Das Abtasttheorem wird ausführlich in Poularikas [216, Abschn. 1.6] dargestellt. Das Abtasten von stochastischen Prozessen, auch mit zufälligen Abständen, wird in Papoulis [207, Abschn. 11.5] diskutiert, während Fliege [75] das Abtasttheorem mit Blick auf die Multiraten-Signalverarbeitung bespricht.

6 Bildsensoren

Inhalt

6.1	Einlei	tung	185
6.2	Strahl	187	
	6.2.1	Grundprinzipien von Quantendetektoren .	187
	6.2.2	Quantenausbeute und Empfindlichkeit	189
	6.2.3	[‡] Dunkelsignal	191
	6.2.4	[#] Systemverstärkung	192
	6.2.5	^{\$} Spektrale Empfindlichkeit	192
	6.2.6	[#] Thermische Sensoren	195
6.3	[#] Bilds	ensoren	197
	6.3.1	[‡] CCD Bildsensoren	197
	6.3.2	[#] CCD-Sensor-Architekturen	198
	6.3.3	[‡] CMOS Bildsensoren	201
	6.3.4	$^{\sharp}$ Mikrolinsen; Farb- und Spektralsensoren .	202
	6.3.5	[‡] Standardschnittstellen für digitale	
		Kameras	203
6.4	Chara	kterisierung der Performance	206
	6.4.1	Rauschmodell für eine lineare Kamera	207
	6.4.2	Signal/Rausch-Verhältnis (SNR)	211
	6.4.3	[#] Signalsättigung, Empfindlichkeitsschwelle	
		und Signalumfang	212
	6.4.4	[#] Dunkelstrom und Zeit für Selbstsättigung	214
	6.4.5	[‡] Räumliche Inhomogenitäten, defekte Pixel	215
6.5	[‡] Litera	uturhinweise zur Vertiefung	221

6.1 Einleitung

Ein Bildsensor konvertiert ein "Bild", d. h. eine räumlich kontinuierlich variierende *Bestrahlung*, die durch ein optisches System auf die Bildebene fällt, in einen digitalen Datenstrom, der in einem Digitalrechner gespeichert und verarbeitet werden kann. Dies beinhaltet eine ganze Kette von Einzelprozessen (Abb. 6.1):



Abbildung 6.1: Kette von Prozessen, die in einem Bildsensor stattfinden, um den einfallenden Photonenstrom in einen digitalen Datenstrom zu konvertieren.

- Konvertierung. Die einfallende Strahlungsenergie wird in ein elektrisches Signal umgewandelt. Dieses kann eine elektrische Ladung, ein elektrischer Strom oder eine Spannung sein. Jedes einzelne Element des Bildsensors integriert dabei die Bestrahlung über den lichtempfindlichen Teil seiner Fläche.
- **Akkumulation.** Die erzeugten elektrischen Ladungen oder das generierte elektrische Signal wird über ein gewisses Zeitintervall, die *Belichtungszeit t*_{exp}, integriert. Bei vielen Bildsensoren steuert ein externes elektrisches Signal die Belichtungszeit. Diese Eigenschaft wird *electronic shutter* genannt. Im Idealfall ist der Bildsensor außerhalb der eingestellten Belichtungszeit lichtunempfindlich.
- Auslesen. Nach der Belichtung müssen die elektrischen Ladungen bzw. gemittelten Signale ausgelesen werden. Dieser Schritt wandelt das gleichzeitig (parallel) an allen Elementen des Bildsensors aufgenommene Signal in einen seriellen Datenstrom mit einem oder mehreren Kanälen. Diese Datenströme werden dann von einer oder mehreren Prozesseinheiten weiterverarbeitet.
- Signalaufbereitung. Schließlich werden die Signale weiter aufbereitet, um Störungen aller Art zu korrigieren und das Signal für die Analog-Digital-Wandlung zu verstärken.
- **Analog-Digital-Wandlung.** Im letzten Schritt werden dann die analogen Spannungen durch einen Analog-Digital-Wandler (*ADC*) quantisiert, um dann diese digitalen Werte zum Rechner zu übertragen und dort anzuzeigen und/oder zu speichern.

Da jeder Bildsensor aus einem Feld von Sensorelementen besteht, wird dort schon eine *Digitalisierung* vorgenommen, d. h. die Konversion eines räumlich und zeitlich kontinuierlichen Signals in ein diskretes, wie dies schon in Abschn. 5.2 diskutiert wurde. Auch der Einfluss des letztes Schrittes, der *Quantisierung* durch den Analog-Digital-Wandler, wurde schon in Abschn. 5.5 behandelt. Daher konzentrieren wir uns in diesem Kapitel auf die Umwandlung von Strahlung in ein elektrisches Signal (Abschn. 6.2). Durch die Kombination aller in Abb. 6.1 dargestellten Schritte werden die Photonen, die während der Belichtungszeit auf ein Sensorelement treffen, letztlich in eine digitale Zahl umgewandelt. Die verschiedenen Architekturen von Bildsensoren zur Anordnung der Sensorelemente und zum Auslesen der parallel erzeugten Bilddaten in seriellen Datenströmen werden in Abschn. 6.3 diskutiert, darunter CCD-Bildsensoren (Abschn. 6.3.1) und CMOS-Bildsensoren (Abschn. 6.3.3). Behandelt wird auch das Design von Bildsensoren mit Sensorelementen, die für verschiedene Wellenlängen empfindlich sind, d. h. *Farbbildsensoren* (Abschn. 6.3.4), und Standardschnittstellen zur Verbindung digitaler Kameras mit Computern (Abschn. 6.3.5).

Im letzten Abschnitt werden die Eigenschaften vorgestellt, mit denen sich die Qualität eines Bildsensors beschreiben lässt, darunter das Signal/ Rausch-Verhältnis und daraus abgeleitete Parameter (Abschn. 6.4.2 und 6.4.3). Diese basieren auf einem einfachen Modell für einen Bildsensor mit linearer Kennlinie (Abschn. 6.4.1).

Zusätzlich werden der Dunkelstrom (Abschn. 6.4.4) und die Sensorinhomogenitäten behandelt, d. h. die räumliche Variation der Eigenschaften von Sensorelement zu Sensorelement (Abschn. 6.4.5).

6.2 Strahlungsdetektion

Ein gründliches Verständnis der Detektion von Strahlung benötigt ein Wissen über Festkörperphysik und Quantenoptik. Daher beschränken wir die Diskussion hier auf die grundlegenden Prinzipien, soweit sie notwendig sind, um zu verstehen, wie ein Bildsensor funktioniert.

6.2.1 Grundprinzipien von Quantendetektoren

Die Grundlage für das Verständnis der *Strahlungsdetektion* durch Halbleiterbildsensoren ist die Quantenmechanik. Wie wir schon in Abschn. 2.2 gelernt haben, ist die Energie der elektromagnetischen Strahlung in Photonen quantisiert. Ein *Photon* hat nach (2.28) die Energie

$$Q = hv = \frac{hc}{\lambda}.$$
(6.1)

Diese hängt daher von der Frequenz v bzw. Wellenlänge λ der elektromagnetischen Strahlung ab. Photonen können in Halbleitern absorbiert werden, wenn die Energie des Photons dazu aufgewendet wird, ein Elektron auf ein höheres Energieniveau zu bringen.

Da die Energie der gebundenen Elektronen ebenfalls quantisiert ist, wird eine minimale Energie Q_q benötigt, um die *Bandlückenenergie* zu überwinden. Wenn die Photonenenergie kleiner als diese Energieschwelle ist, kann das



Abbildung 6.2: a Absorptionskoeffizient und Eindringtiefe für einige gebräuchliche Halbleitermaterialien als Funktion der Wellenlänge mit Daten von Sze [274]. **b** Schematische Darstellung der optischen Verluste bei Halbleiterbildsensoren: (1) Oberflächenreflexion, (2) Interferenzen an dünnen Schichten, (3) Absorption in der Deckschicht, (4) Verlust von photoinduzierten Ladungen in inaktiven Regionen bzw. Rekombination, (5) Absorption tief im Halbleiter und (6) Transmission durch den Halbleiter.

Photon nicht absorbiert werden und der Detektor ist für die Strahlung mit der entsprechenden Wellenlänge der elektromagnetischen Strahlung transparent. Daher ist die maximal detektierbare Wellenlänge, die *Grenzwellenlänge* λ_c , gegeben durch

$$\lambda_c = \frac{hc}{Q_q} \quad \text{oder} \quad \lambda_c(\mu m) \approx \frac{1.238 \,\text{eV}\mu m}{Q_q(\text{eV})}.$$
 (6.2)

Für Silizium, das wichtigste Halbleitermaterial zur Photonendetektion, ist die Bandlückenenergie etwa 1.1 eV, woraus eine Grenzwellenlänge von etwa 1.1 μ m folgt. Daher eignet sich Silizium in idealer Weise als Detektor für Licht (0.4–0.7 μ m) und nahe Infrarotstrahlung. Die Eindringtiefe der Strahlung in diesem Wellenlängenbereich liegt bei etwa 1–100 μ m (Abb. 6.2a).

Nur wenn das angeregte Elektron von dem positiv geladenen Atom räumlich getrennt bleibt, ist die Photodetektion erfolgreich. Dieses kann sowohl duch den äußeren als auch den inneren Photoeffekt geschehen. Beim *äußeren Photoeffekt* tritt das Elektron aus dem Detektormaterial aus wird ein freies Elektron. Dieser Effekt wird in Vakuum-Photoröhren und *Photomultipliern* eingesetzt. Photomultiplier sind empfindlich genug, um einzelne Photonen nachzuweisen, da das erste Elektron, das durch Photoabsorption erzeugt wurde, beschleunigt wird und eine andere Dynode trifft, aus der es mehrere sekundäre Elektronen freisetzt. Dieser Prozess kann über mehrere Stufen kaskadiert werden, um einen hohen Verstärkungsfaktor zu erreichen. Die Antwortzeiten eines Photomultipliers können kürzer als 10⁻¹⁰ s sein, so dass einzelne Photonen als individuelle Ereignisse gezählt werden können. Ein solches Gerät nennt man einen *Photonenzähler*.

Halbleiterphotodetektoren nutzen den *inneren Photoeffekt*. Hier wird bei der Absorption eines Photons ein im Valenzband gebundenes Elektron über eine Bandlücke in einen höher energetischen Zustand im Leitungsband angeregt. Das verbleibende "Loch" im Valenzband kann sich nicht bewegen, während das Elektron im Leitungsband sich frei bewegen kann. In einem geeigneten Photodetektormaterial muss das Leitungsband möglichst frei sein. Dann ist die elektrische Leitfähigkeit gering und wird durch photoinduzierte Elektronen erhöht. Detektoren, die in diesem Modus arbeiten, heißen *photokonduktive Detektoren*.

Das photoinduzierte Elektron im Leitungsband kann auch durch ein elektrisches Feld in einem Teilbereich des Sensors durch eine positive Spannung eingefangen werden (Potentialtopf). Schaltungstechnisch gesehen entsteht dadurch ein Kondensator mit einer Kapazität C. Die Spannung U des Kondensators ist nach der Definition der Kapazität

$$C = Q/U \quad \rightsquigarrow \quad U = Q/C$$
 (6.3)

proportional zur akkumulierten Ladung *Q*. Detektoren diesen Typs werden *photovoltaische Detektoren* genannt.

6.2.2 Quantenausbeute und Empfindlichkeit

Der erste wichtige Parameter zur Charakterisierung der Qualität eines Strahlungsdetektors ist die *Quantenausbeute* (*QE*). Wenn während einer Belichtungszeit N_p Photonen auf der Fläche A eines Sensorelements einfallen, dann wird davon der Bruchteil

$$\eta(\lambda) = \frac{N_e}{N_p} \tag{6.4}$$

absorbiert und als N_e Ladungseinheiten akkumuliert. Die so definierte Quantenausbeute bezieht sich auf die Gesamtfläche A eines Pixels, nicht nur den Teil der Fläche, der lichtempfindlich ist. Den Teil der lichtempfindlichen Fläche an der Gesamtfläche nennt man *Füllfaktor*.

Für niederenergetische Strahlung kann die Quantenausbeute nicht grösser als eins sein, da ein absorbiertes Photon höchstens eine Ladungseinheit erzeugt. Sie ist kleiner als eins, da einige Photonen an der Sensoroberfläche oder an Zwischenlagen reflektiert werden, in Regionen absorbiert werden, aus denen keine Ladungsträger akkumuliert werden können, oder das Sensormaterial durchdringen ohne absorbiert zu werden (Abb. 6.2b).

Die Wellenlängenabhängigkeit der Quantenausbeute einiger Bildsensoren zeigt Abb. 6.3. Zum blauen und infraroten Spektralbereich hin fällt die Quantenausbeute ab. Manche Bildsensoren zeigen starke Schwankungen mit der Wellenlänge. Diese resultieren aus Interferenzen von Reflexionen



Abbildung 6.3: Quantenausbeute verschiedener Bildsensoren.

an der Ober- und Unterseite von dünnen transparenten Schichten auf dem Bildsensor (Abschn. 2.2.3).

Wenn hochenergetische elektromagnetische Strahlung wie kurzwelliges UV oder Röntgenstrahlung (Abb. 2.7) auf einen Halbleiterphotosensor trifft, dann generiert ein Photon eine ganze Kaskade von Ladungseinheiten. Die Anzahl hängt von den Eigenschaften des Sensormaterials und der Energie des Photons ab. So kann mit einem Halbleiterbildsensor, der in der Lage ist, einzelne Photonen nachzuweisen, deren Energie bzw. Wellenlänge gemessen werden. Ein solcher Bildsensor war Bestandteil des "high-resolution imagers" (HRI) des Röntgenteleskops auf dem Satelliten ROSAT.

Die Anzahl der Photonen, die bei einer gegebenen *Bestrahlungsstärke E* (W/m², Abschn. 2.3.1) auf ein Pixel mit der Fläche *A* während der Belichtungszeit t_{exp} auftreffen, kann mit (6.1) berechnet werden zu

$$N_p = \frac{AEt_{\exp}}{h\nu} = \frac{AEt_{\exp}}{hc/\lambda}.$$
(6.5)

Mit den Werten $c = 2.99792458 \cdot 10^8$ m/s für die Lichtgeschwindigkeit und $h = 6.6260755 \cdot 10^{-34}$ Js für die Planck-Konstante ergibt sich die photonenbasierte Bestrahlungsstärke zu

$$N_p[\text{photons}] = 5.034 \cdot 10^{24} \cdot A[\text{m}^2] \cdot t_{\text{exp}}[\text{s}] \cdot \lambda[\text{m}] \cdot E\left[\frac{\text{W}}{\text{m}^2}\right], \quad (6.6)$$

oder in für Bildsensoren handlicheren Einheiten zu

$$N_p[\text{photons}] = 50.34 \cdot A[\mu \text{m}^2] \cdot t_{\text{exp}}[\text{ms}] \cdot \lambda[\mu \text{m}] \cdot E\left[\frac{\mu W}{\text{cm}^2}\right].$$
(6.7)

Diese Gleichung kann benutzt werden, um die mit einer kalibrierten Photodiode gemessene Bestrahlungsstärke in W/cm² in einen Photonenfluss umzurechnen, wie er für die Charakterisierung eines Bildsensors benötigt wird.

Die *Empfindlichkeit R* ist eine zur Quantenausbeute äquivalente Größe. Sie ist gegeben als das Verhältnis des elektrischen Signal *s* zur *Strahlungsleistung* Φ :

$$R = \frac{s}{\Phi}.$$
 (6.8)

Je nachdem, ob das Signal ein Strom oder eine Spannung ist, hat die Empfindlichkeit entweder die Einheit A/W oder V/W.

Sie kann aus der Quantenausbeute berechnet werden, indem wir Strahlungsleistung als Photonenfluss angeben (siehe (2.34) in Abschn. 2.3.1). Dann erhalten wir

$$\Phi_e = h v \frac{\mathrm{d}N_p}{\mathrm{d}t}.\tag{6.9}$$

Der resultierende Strom *I* ergibt sich als Zahl der Elementarladungen pro Zeit multipliziert mit der Elementarladung *e*:

$$I = e \frac{\mathrm{d}N_e}{\mathrm{d}t}.\tag{6.10}$$

Mit (6.1) und (6.8) erhalten wir schließlich mit dem Strom I als Signal

$$R(\lambda) = \frac{I}{\Phi_e} = \eta(\lambda) \frac{e}{hc} \lambda \approx 0.8066 \cdot \eta(\lambda) \lambda \left[\frac{A}{W\mu m}\right].$$
(6.11)

Für grünes Licht ($\lambda = 0.5 \,\mu$ m) hat ein Sensor mit der Quantenausbeute von eins eine Empfindlichkeit von etwa 0.4 A/W.

Bei konstanter Quantenausbeute wächst die Empfindlichkeit linear mit der Wellenlänge. Das liegt daran, dass die Strahlung mit wachsender Wellenlänge nach (6.1) in immer kleineren Energieeinheiten quantisiert ist. Daher ist ein Detektor für infrarote Strahlung im Wellenlängenbereich von $3-5 \mu m$ etwa 10 mal empfindlicher als ein Detektor für sichtbare Strahlung.

6.2.3 [#]Dunkelsignal

Ein Photosensor generiert selbst dann ein Signal s_0 , wenn er keine Strahlung empfängt. Dies resultiert aus der thermischen Anregung von Elektronen. Die Schwingungsenergie der Atome im Detektormaterial kann auch an ein Elektron übertragen werden und dieses dadurch in einen angeregten Zustand im Leitungsband übergehen. Die Anzahl der thermisch angeregten Elektronen N_d folgt der *Boltzmann-Verteilung*

$$N_d \propto \exp\left(-\frac{Q_g}{k_b T}\right),$$
 (6.12)

wobei $k_b \approx 0.86173 \cdot 10^{-5} \text{ eV/K}$ die *Boltzmann-Konstante*, *T* die *absolute Temperatur* und Q_g die Bandlücke ist. Aus (6.12) folgt, dass die Anzahl der thermisch angeregten Elektronen stark mit der Temperatur anwächst. Die Temperaturdifferenz T_d , bei der sich die Anzahl der thermisch angeregten Elektronen im Leitungsband verdoppelt, ergibt sich zu

$$T_d \approx \ln 2 \frac{k_B T}{Q_g} T. \tag{6.13}$$

Bei einer Bandlücke von $Q_g = 1.1 \text{ eV}$ für einen Silizium-Photodetektor ergibt sich bei Zimmertemperatur (300 K) eine Verdopplungstemperatur von etwa 7 K. Damit ist das Dunkelsignal die einzigste Eigenschaft eines Photodetektors, die stark von der Temperatur abhängt. Durch Kühlung des Bildsensors kann der Dunkelstrom stark reduziert werden. Bei einer Abkühlung von 50 auf 0°C reduziert sich das Dunkelsignal schon um drei Größenordnungen.

6.2.4 [#]Systemverstärkung

Die Ladungen, die ein Photosensor akkumuliert, werden in einer Kamera am Ende in eine digitale Zahl g gewandelt, wie in Abb. 6.1 dargestellt. Daher setzt die *Systemverstärkung K* die Anzahl akkumulierter Ladungseinheiten N_e zum photogenerierten digitalen Wert g, vom dem der Dunkelwert g_0 abgezogen wird, in Beziehung:

$$g - g_0 = KN_e.$$
 (6.14)

Die Systemverstärkung ist eigentlich eine dimensionslose Zahl, aber zum besseren Verständnis verwendet man die Einheit DN/e⁻. Ein idealer Bildsensor, der direkt die photoinduzierten Ladungseinheiten zählen würde, hätte eine Systemverstärkung von 1 DN/e⁻. Oft wird auch die inverse Verstärkung K^{-1} mit der Einheit e⁻/DN angegeben. Anschaulich gibt diese an, wie viele Elektronen generiert werden müssen, um ein Digit zu erreichen.

6.2.5 [#]Spektrale Empfindlichkeit

Die maximal detektierbare Wellenlänge haben wir schon in Abschn. 6.2.1 besprochen. Sie ist durch die Bandlücke des Halbleitermaterials gegeben. Daher können Siliziumhalbleiterdetektoren nur Wellenlängen bis maximal 1.1 μ m detektieren. Für größere Wellenlängen ist das Material transparent. Wie verhält sich aber die Quantenausbeute für kleinere Wellenlängen? Standard-Silizium-Bildsensoren sind höchstens bis Wellenlängen von etwa 350 nm empfindlich (Abb. 6.3). Für kürzere Wellenlängen werden die Photonen auf zu kurzen Distanzen im Halbleitermaterial, in der Passivierungsschicht oder im aufgedampftem transparenten Elektrodenmaterial absorbiert, sodass sie nicht den Akkumulationsbereich erreichen können.

Für eine ausreichende Empfindlichkeit bei kürzeren Wellenlängen bedarf es besonderer Maßnahmen (Tabelle 6.1), darunter ein Deckglas aus

· , ·		
Sensortyp	Spektralbereich	Typische Empfindlich- keit
Scintillator, fasergekoppelt auf Si-CCD	20-100 keV	0.5 e ⁻ /keV
Fluoreszenzbeschichtung fasergekoppelt auf Si-CCD	3–40 keV	5 e ⁻ /keV
Si-CCD-Röntgendetektor des MPI-Halbleiterlabors	800 eV-10 keV	> 0.90
	100 eV-15 keV	> 0.50
Si-CCD, Fluoreszenz-Beschichtung, MgF2 Fenster	0.12–1 μm	< 0.4
Abgeätzter, von hinten beleuchter Si-CCD	0.25–1.0 μm	< 0.80
Standard Silizium CCD- or CMOS-Sensor	0.35–1.0 μm	0.1–0.65
GaAs FPA	0.9–1.7 μm	
Extrinsischer Pt:Si Sensor (veraltet)	1.4–5.0 μm	0.001–0.01
InSb FPA	1.0–5.5 μm	< 0.85
HgCdTe (MCT) FPA	2.5–5.0 μm	
23	8.0–12.0 μm	
GaAs/AlGaAs "quantum well" FPA (QWIP)	3.0–5.0 μm	
23	8.0–10.0 μm	
InAs/GaSb Übergitter FPA (QWIP)	3.0–25.0 μm	< 0.7
29	einstellbar	

 Tabelle 6.1: Spektrale Empfindlichkeit verschiedener Bildsensoren und "Focal-Plane-Arrays" (FPA). Die letzte Spalte gibt entweder die Quantenausbeute an oder für Sensoren im Röntgenbereich, wie viele Elektronen pro kV generiert werden.

Quarzglas und ein spezielles Design des Bildsensors. Alternativ kann der Bildsensor mit fluoreszierendem Material (Abschn. 2.5.7) beschichtet werden, in dem UV-Strahlung in sichtbare Strahlung konvertiert wird.

Höchste Quantenausbeuten werden mit Sensoren erreicht, die von hinten beleuchtet werden (*"back-illuminated"*) und sorgfältig abgestimmte Antireflexschichten haben. Dies ist notwendig, da Silizium im sichtbaren Bereich einen hohen *Brechungsindex* von etwa 4 hat, sodass bei senkrechtem Einfall knapp 50% des Lichtes reflektiert werden ((2.63) in Abschn. 2.5.2). Damit lassen sich hohe Quantenausbeuten bis über 0.9 erreichen. Mit von hinten beleuchteten Bildsensoren kann auch die Empfindlichkeit bis weit in den ultravioletten Bereich ausgedehnt werden. Der Preis dafür ist, dass diese Sensoren von hinten zu dünnen Plättchen abgeätzt werden müssen, damit die absorbierende Schicht nicht zu dick ist. Das macht große Bildsensoren sehr teuer und bruchempfindlich.

Im mittleren $(3.0-5.0 \,\mu\text{m})$ und langwelligen $(8.0-14.0 \,\mu\text{m})$ Infrarot wird Halbleitermaterial mit einer deutlich geringeren Bandlücke als Silizium benötigt. Dafür gibt es eine ganze Reihe von binären und ternären Halbleiterverbindungen (Tabelle 6.1). Allen gemeinsam sind drei Grundtatsachen,



Abbildung 6.4: Designdetails zu einem Zwei-Farben "Focal-Plane-Array" (vom Fraunhofer Institut für Angewandte Festkörperphysik, Freiburg).

die diese Bildsensoren teuer machen. Zum einen ist es wegen der geringeren Bandlücke unerlässlich, diese Sensoren auf kryogene Temperaturen zwischen 60–100 K zu kühlen, um das Dunkelsignal durch thermische Anregung hinreichend zu verringern. Zum zweiten erfordert es eine Verbindung jedes Pixels mit einem Silizium-Auslesechip (ROIC). Dies wird in der Regel durch Indium-Lötverbindungen bewerkstelligt (Abb. 6.4). Deswegen spricht man bei diesem Bildsensortyp auch von einem "Focal Plane Array" oder kurz *FPA*. Zum dritten muss nicht nur der Bildsensor gekühlt werden, sondern auch die Umgebung des Sensors ("cold shield"), so dass er Strahlung nur aus dem Winkelbereich empfängt, der der Öffnung des Objektivs entspricht. Ohne diese Maßnahme würde der Sensor Strahlung aus dem gesamten Halbraum mit etwa der gleichen Strahldichte empfangen, wie das Objektiv, so dass das Nutzsignal nur ein kleiner Bruchteil des Gesamtsignals wäre.

Im thermischen Bereich sind allerdings Fortschritte erzielt worden, die man sich auch für Sensoren im sichtbaren Bereich wünschen würde. Durch eine Abfolge von vielen dünnen, nur einige Monolagen dicke Schichten abwechselnd aus InAs und GaSb ist es gelungen, Übergitter zu erzeugen, die einstellbar nur in einem engen Wellenlängenbereich Photonen mit hoher Quantenausbeute absorbieren und ansonsten transparent sind. Dadurch können zwei Pixel mit unterschiedlichem Wellenlängenbereich übereinander angeordnet werden (Abb. 6.4). Das Fraunhofer-Institut für



Abbildung 6.5: IR-Zwei-Farben-Bild, die Strahlung im 3–4-µm-Bereich ist cyan, die im 4–5-µm-Bereich rot dargestellt (vom Fraunhofer Institut für Angewandte Festkörperphysik, Freiburg, [225]).

Angewandte Festkörperphysik hat mit dieser Technik einen bispektralen FPA der Größe 384 × 288 für die Spektralbereiche 3–4 μ m und 4–5 μ m entwickelt [226]. Ein damit aufgenommenes Panoramabild, zusammengesetzt aus einigen Teilbildern, zeigt Abb. 6.5.

6.2.6 [#]Thermische Sensoren

Thermische Bildsensoren sind keine Quantendetektoren. Sie reagieren vielmehr direkt auf die absorbierte Strahlungsenergie, die in Wärme umgewandelt wird und damit einen kleinen Temperaturanstieg induziert. Aus diesem Prinzip folgt auch sofort, dass diese Sensoren ungekühlt eingesetzt werden können. Wenn der Sensor mit seiner Umgebung im thermischen Gleichgewicht ist, strahlt er so viel Strahlung ab, wie er empfängt. Allerdings ist es notwendig, dass sowohl der Sensor als auch das Objektiv und dessen Fassung auf möglichst gleicher und konstanter Temperatur sind.

Ein gemeinsames Merkmal thermischer Sensoren ist, dass sie inhärent eine breite spektrale Empfindlichkeit besitzen. Allerdings ist die Empfindlichkeit dieser Detektoren geringer als die der Halbleiterdetektoren, da sie auf sekundären Effekten beruhen. Drei Effekte können für thermische Bildsensoren benutzt werden:

Thermoelektrizität. Zwei Verbindungen von verschiedenen Metallen, die auf unterschiedliche Temperaturen gebracht wurden, zeigen eine Spannungsdifferenz, die zur Temperaturdifferenz proportional ist. Eine der beiden Verbindungen muss auf eine Referenztemperatur gebracht werden, die andere ist gebaut zur Absorption der thermischen Strahlung. Um möglichst empfindlich zu sein, muss diese eine geringe Wärmekapazität haben und thermisch gut isoliert sein. Ein solcher Detektor heißt *Thermosäule*.



Abbildung 6.6: Beispiele von Kameras für den thermischen Strahlungsbereich (> R10): a Ungekühlte Bolometerkamera A655sc mit VGA-Auflösung und 50 fps, a High-End-InSb-Kamera X8400sc mit einer Auflösung von 1280 × 1024 und 106 fps. Im Thermografiebereich haben inzwischen auch die Standardschnittstellen GigE und Camera Link (Abschn. 6.3.5) Einzug gehalten (Von FLIR Systems, Inc.).

Pyroelektrizität. Pyroelektrische Materialen haben eine permanente elektrische Polarisation. Bei einer Temperaturänderung entstehen Oberflächenladungen, die gemessen werden können. Dieses Phänomen ist als *pyroelektrischer Effekt* bekannt. Da die Oberflächenladungen langsam wieder abfließen, können pyroelektrische Detektoren nur Strahlungsänderungen messen. Das bedeutet, dass ein Strahlunterbrecher eingesetzt werden muss, sodass einmal die einfallende Strahlung und einmal eine Referenztemperatur gesehen wird. Dieses zusätzliche mechanische Element ist ein klarer Nachteil. Hinzu kommt, dass ab einer kritischen



Abbildung 6.7: Prinzip des Ladungstransports in einem Vier-Phasen-CCD.

Temperatur, der Curietemperatur, der pyroelektrische Effekt verschwindet.

Thermokonduktivität. Einige Materialien weisen sehr starke Änderungen der elektrischen Leitfähigkeit mit der Temperatur auf. Dieser *thermokonduktive Effekt* kann genutzt werden, um aus der Widerstandsänderung die absorbierte Strahlung zu messen. Sensoren, die auf diesem einfachen Prinzip basieren, heißen *Bolometer*.

Für thermische Bildsensoren haben bisher nur Bolometer praktische Bedeutung gewonnen. Ihr großer Vorteil ist, dass sie fast so kompakt sind, wie Kameras im sichtbareren Bereich, da sie keine aufwändige Tieftemperaturkühlung benötigen, sondern nur eine Temperaturstabilisierung. Dadurch sind sie auch wesentlich robuster und haben eine längere Lebensdauer. Ungekühlte Bolometerkameras gibt es heute mit bis zu einer Auflösung von (1024 × 768) für den Wellenlängenbereich von 7.5–14 µm (Abb. 6.6a und b). Der Rauschpegel, die *noise-equivalent temperature difference* (*NE* Δ T), liegt bei 50–100 mK [162]. Gekühlte Quantendetektoren sind mit einer NE Δ T von 7–20 mK wesentlich empfindlicher [293].

6.3 [#]Bildsensoren

Ein Bildsensor enthält viele Sensorelemente. Daher ist es eine der größten Herausforderungen im Design von Bildsensoren, die parallel akkumulierten Ladungen oder Spannungen an all diesen Sensorelementen abzugreifen, auszulesen und in einen oder mehrere serielle Datenströme zu transformieren.

6.3.1 [#]CCD Bildsensoren

Die Erfindung des *Charge-Coupled Device* oder kurz *CCD*) Mitte der 70iger Jahre war der Durchbruch für Halbleiterbildsensoren. Vor dieser Zeit gab es Bildsensoren nur auf der Basis von Photokathoden in Vakuumröhren, die von einem Elektronenstrahl abgetastet wurden. Diese Bildsensoren haben heute keinerlei Bedeutung mehr. Ein CCD beinhaltet neben der Ladungsakkumulation analoge Schieberegister, mit denen die akkumulierten Ladungspakete zum Rand des Chips geschoben und dort verstärkt und ausgelesen werden können.

Am Beispiel eines Vier-Phasen-CCDs illustiert Abb. 6.7, wie das funktioniert. Negativ geladene Bereiche trennen die an jedem Pixel akkumulierten Ladungspakete voneinander. Im ersten Schritt wird das Potential im linken Teil des dreiteiligen Speicherbereichs negativ angehoben, so dass die Ladungen von drei auf zwei Bereiche eingeengt werden. Dann kann das Potential in dem Bereich direkt rechts vom Speicherbereich erniedrigt werden, so dass die Ladungsträger wieder drei Bereiche einnehmen können und gleichzeitig ein drittel Pixel weitergewandert sind. Diese Prozedur kann solange wiederholt werden, bis die Ladungen an den Rand des Sensors gelangen. Dort muss dann das Ladungspaket von einem externen Ladungsverstärker in eine Spannung konvertiert werden. Auf einem CCD-Sensor ist es, bedingt durch die Herstellungstechnologie, nicht möglich, direkt Verstärker oder irgendwelche andere Auswerteelektronik zu integrieren.

Da maximal so viele Ladungstransportprozesse stattfinden, wie der Bildsensor in einer Richtung Pixel hat, muss der Transport so effektiv sein, dass keine nennenswerten Verluste auftreten. Bleibt bei einem Transportschritt der kleine Anteil ϵ zurück, so ist nach N Schritten noch der Anteil

$$(1-\epsilon)^N \approx 1 - N\epsilon$$
 wenn $\epsilon << 1/N$

übrig. Bei einem Bildsensor mit N = 1000 Pixeln in einer Richtung muss daher der Verlust beim Ladungstransport deutlich kleiner als 0.001% sein, wenn man am Ende nach tausend Transportschritten maximal 1% der Ladung verloren haben möchte. Daraus resultiert eine klare Begrenzung der Frequenz, mit der die Ladungsträger transportiert werden können, und damit der Bildwiederholrate, die ein CCD-Bildsensor erreichen kann.

6.3.2 [#]CCD-Sensor-Architekturen

Der im letzten Abschnitt besprochene Transportmechanismus ist die Basis für alle ein- und zweidimensionalen Felder von CCD-Bildsensoren. Er kann auf verschiedene Weisen realisiert werden.

Frametransfer. Frametransfer-CCD-Sensoren (Abb. 6.8) nutzen die Akkumulationsspeicher an jedem Sensorelement gleichzeitig als Transportregister. Am Ende der Belichtungszeit wird das gesamte Bild über den belichteten Bereich in einen zweiten, gleich großen abgedunkelten Bereich geschoben. Während dieser Transferphase muss der Bildsensor durch einen Verschluss abgedunkelt werden, wenn er kontinuierlich beleuchtet wird, oder er darf nur durch eine Blitz während der Belichtungsphase beleuchtet werden. Die Dunkelperiode zwischen den Belichtungszeiten



Abbildung 6.8: Illustration des Frametransfers mit einem Frametransfer-CCD-Bildsensor.

ist relativ kurz, da alle Spalten parallel in den abgedunkelten Bereich ausgelesen werden. Bei einem Megapixel-Sensor mit 1000 × 1000 Pixel und einer Ausleserate von 20 MHz dauert der Transfer in den Dunkelbereich nur 50 μ s.

Im abgedunkelten Bereich findet dann ein wiederholter zweistufiger Transferprozess statt (Abb. 6.8), während gleichzeitig die nächste Belichtung im beleuchteten Teil stattfinden kann. In der ersten Stufe werden alle Zeilen eine Zeile tiefer geschoben, wobei die unterste Zeile in ein zusätzliches horizontales Schieberegister gelangt. In der zweiten Stufe folgen so viele Transferzyklen nur in dieser Registerzeile, bis alle *N* Ladungspakete daraus ausgelesen sind. Dieser Vorgang wiederholt sich *M* Mal, bis alle *M* Zeilen in das horizontale Schieberegister transferiert und dort ausgelesen wurden.

Für große CCD-Bildsensoren kann man sich keinen zweiten abgedunkelten Bereich mehr leisten. Dann wird der Bildbereich direkt ausgelesen. Diese Variante heißt *Full-Frame Transfer*. Jetzt dauert die Phase, während der der Bildsensor abgedunkelt sein muss, aber deutlich länger, da alle Pixel ausgelesen werden müssen und Belichtung und Auslesen sich nicht mehr überschneiden können. Für das obige Zahlenbeispiel sind es etwas mehr 50 ms. Viele CCD-Bildsensors für den wissenschaftlichen Gebrauch und Sensoren in digitalen Kameras arbeiten nach diesem Prinzip. Sie haben inzwischen aber fast keine Bedeutung mehr, da alle Neuentwicklungen auf CMOS-Sensoren basieren.

Interlinetransfer. Da Frametransfer für kontinuierlich Beleuchtung nicht geeignet ist, basieren fast alle CCD-Sensoren auf einem komplexeren Ausleseschema, dem *Interlinetransfer*. Bei diesem Sensor hat jedes Pixel neben dem Akkumulationsspeicher einen zweiten Speicherbereich für den Bilddatentransfer. Am Ende der Belichtungszeit werden die akkumulierten Ladungen mit einem Transferzyklus in die Speicherregister geschoben. Diese Zeit ist deswegen sehr kurz. Bei einer Ausleserate von 20 MHz sind es nur 50 ns. Dann kann sofort die nächste Belichtung star-

ten und parallel dazu das letzte Bild ausgelesen werden. Dies ist ein zweistufiger Prozess genau wie beim Frametransfer. Der einzige Unterschied ist, dass er jetzt nicht in dem abgedunkelten Bereich erfolgt (Abb. 6.8), sondern aus zwischen den Zeilen liegenden abgedunkelten Transportregistern. Daher auch der Name Interlinetransfer.

Ein CCD-Sensor benötigt nur einen einzigen Ausgangsverstärker. Dies ist ein Vor- und Nachteil zugleich. Der Vorteil liegt darin, dass alle Pixel den gleichen Verstärker durchlaufen und das Signal damit von Pixel zu Pixel kaum Unterschiede im Nullpunkt und der Verstärkung aufweist. Der Nachteil ist die Geschwindigkeitsbegrenzung und das sequentielle Ausleseprinzip. Wegen der vom Detektormaterial vorgegebenen limitierten Beweglichkeit der Elektronen im Leitungsband ist auch der Ladungstransport über die Transferregister in der Frequenz limitiert. Mehr als einige 10 MHz sind nicht möglich.

Die Parallelisierung ist begrenzt. Ohne zusätzliche Transferregisterzeilen im Bildsensor, die zu schwarzen Streifen im Bild führen würden, kann man den CCD-Sensor höchstens an allen vier Ecken gleichzeitig auslesen. Das ermöglicht eine Vervierfachung der Bildwiederholrate. Der Preis dafür ist, dass die vier Verstärker sehr gut bezüglich Nullpunkt und Verstärkung abgeglichen sein müssen, da man sonst im Bild Stufen zwischen den Quadranten sieht.

Abschließend besprechen wir noch einige Eigenschaften von CCD-Bildsensoren, die für die praktische Handhabung von Bedeutung sind.

- Belichtungszeit und elektronischer Verschluss. Die Belichtungszeit muss nicht zwangsweise der Auslesezeit entsprechen. Die Belichtungszeit kann durch entsprechende Signale an den Sensor länger dauern. Dann ist der parallel stattfindende Bildtransfer des vorangegangenen Bildes früher fertig und der Transferprozess ruht, bis die Belichtung abgeschlossen ist. Wie erreicht man aber kürzere Belichtungszeiten? Das ist dadurch möglich, dass durch eine zusätzliche positive Spannung, die an alle Pixel gelegt wird, die Ladungsträger nicht in den Potentialtöpfen gesammelt werden, sondern ständig abfließen. Erst zu Beginn der gewünschten Belichtungszeit entfernt man diese Spannung. Damit ist eine präzise Steuerung der Belichtungszeit möglich. Mit Standardsensoren sind kurze Belichtungszeiten bis zu wenigen μ s möglich.
- Teilbildauslese. Oft wünscht man sich, nur einen Teil des Bildes, dafür aber schneller auslesen zu können. Das ist bei CCD-Sensoren nur begrenzt möglich, da alle Pixel ausgelesen werden müssen. Liest man ein Pixel nämlich nicht aus, so akkumuliert es ständig Ladungsträger. Kann der Speicherbereich diese nicht mehr halten, wandern die überzähligen Ladungsträger zu den benachbarten Pixeln und schließlich über den ganzen Bildsensor. Diesen Effekt nennt man *Blooming*. Daher ist der einzige Trick, die nicht interessierenden Bildbereiche schneller auszulesen als den interessierenden Teil. Das führt natürlich zu einigen Transferver-

6.3 [#]Bildsensoren

lusten, die aber nicht wesentlich sind. Die Geschwindigkeitssteigerung hält sich dabei allerdings in Grenzen, da die Transferrate in den nicht interessierenden Bildbereichen nicht mehr als etwa vervierfacht werden kann.

Synchronisation und externe Triggerung. In vielen Applikationen werden mehr als eine Kamera eingesetzt, die gleichzeitig Bilder aufnehmen müssen, oder die Bildaufnahme muss mit anderen Ereignissen synchronisiert werden. Fast alle Kameras geben heute Signale aus ("integrate enable"), an denen man sieht, wann die Belichtung beginnt und wann sie endet. Damit kann man z. B. Beleuchtungen steuern. Umgekehrt akzeptieren die meisten Kameras externe Triggersignale, die erst die Bildaufnahme auslösen. Damit kann mit einem Signal die Bildaufnahme mehrerer Kameras gleichzeitig gestartet werden. Zu beachten ist dabei, dass es bis zur Bildaufnahme zu Verzögerungen kommen kann, die zusätzlich Schwankungen (*Jitter*) unterliegen können. Bei zeitkritischen Aufgaben muss man daher sorgfältig prüfen, ob die Verzögerungen und deren Schwankungen genügend gering sind.

6.3.3 [#]CMOS Bildsensoren

Aktive Pixel. Trotz des großen Erfolgs der CCD-Bildsensoren ist ihnen inzwischen mächtige Konkurrenz gewachsen. Mit der schnell kleiner werdenden Strukturgröße in integrierten Schaltungen ist es inzwischen möglich geworden, an jedem Pixel einen eigenen Vorverstärker und weitere Auswerteelektronik unterzubringen. Ein solches Pixel ist ein *aktiver Pixelsensor* oder kurz *APS* [257]. Damit ist es nicht mehr notwendig, die akkumulierten Ladungen über den Chip zu transportieren. Die Spannungen, die durch die Vorverstärker an jedem Pixel generiert werden, können im Prinzip in beliebiger Reihenfolge ausgelesen werden. Damit ist es insbesondere möglich, Teilbereiche des Sensors ohne Geschwindigkeitsverluste auszulesen, d. h. mit einer Bildwiederholrate, die im Wesentlichen umgekehrt proportional zur ausgelesenen Anzahl der Pixel ist.

Die APS-Technologie ist auch deshalb sehr attraktiv, weil Bildsensoren in CMOS-Technologie hergestellt werden können. Damit ist es möglich, zusätzliche analoge und digitale Schaltkreise auf dem Bildsensor zu integrieren bis hin zu einer kompletten Kamera auf einem Chip inklusive Analog-Digital-Wandlung und Übertragung der Bildsignale über eine Standard-Schnittstelle.

Hochgeschwindigkeits-CMOS-Bildsensoren. CMOS-Bildsensoren weisen einen weiteren entscheidenden Vorteil auf. Das Auslesen des Bildsignals kann durch viele parallele Auslesekanäle erfolgen. Deswegen dominieren CMOS-Sensoren in den Hochgeschwindigkeitskameras (> R8). Die erreichbaren Bildraten sind dabei heute nicht durch die CMOS-Technologie begrenzt, sondern durch die Schnittstellen, mit denen die Bilddaten zum Rechner übertragen werden können (Abschn. 6.3.5).



Abbildung 6.9: Schematische Darstellung eines Pixels eines modernen CCD-Bildsensors mit Mikrolinse und Farbfilter.

"Scientific CMOS" (sCMOS). Lange Zeit galten CMOS-Bildsensoren zwar flexibler als CCD-Bildsensoren, aber in der Bildqualität den CCD-Bildsensoren hoffnungslos unterlegen. Dafür gab es auch gute Gründe. Durch aktive Komponenten an jedem Pixel weisen die Rohdaten von CMOS-Bildsensoren hohe Schwankungen im Offset und der Verstärkung auf und ein höheres Rauschen. Mit der Zeit hat man aber immer besser verstanden, diese Effekte zu minimieren und zu korrigieren, so dass die CMOS-Bildsensoren in den meisten Eigenschaften besser als CCD-Bildsensoren geworden sind. Dafür wurde der Begriff "Scientific CMOS" (sCMOS) geprägt. Die einzelnen Qualitätsparameter von Bildsensoren werden in Abschn. 6.4 besprochen.

6.3.4 [#]Mikrolinsen; Farb- und Spektralsensoren

Interline-Transfer-CCD-Sensoren haben den Nachteil, dass der *Füllfaktor* (Verhältnis der lichtempfindlichen Fläche zur Gesamtfläche des Pixels) mit nur 20–30% relativ gering ist, da der Rest der Fläche für die Zwischenzeilenspeicher und Verdrahtung benötigt wird. Anfänglich war bei CMOS-Bildsensoren der Füllfaktor noch kleiner, aber durch die zunehmende Miniaturisierung der Bauelemente ist es inzwischen sogar besser geworden als bei den Interline-CCD-Sensoren. Durch eine Mikrolinse auf jedem Pixel kann dieser Nachteil überwunden werden und die Empfindlichkeit effektiv um den Faktor zwei bis drei verbessert werden (Abb. 6.9). Mikrolinsen können als Array gefertigt werden, das auf dem Bildsensor platziert wird.

Diese Verbesserung kommt aber zu dem Preis, dass der Empfangskegel für einfallende Strahlung eingeschränkt wird. Deshalb kann ein Bildsensor mit einem Mikrolinsenarray für ein Objektiv mit einer großer Öffnung (Blende kleiner als 2) eine deutlich geringere Empfindlichkeit aufweisen als erwartet. Es kann auch zu einem starken Abfall der effektiven Bestrahlung der Sensorelemente zum Rand des Bildsensors hin kommen, wenn die Strahlen hier schräg einfallen. Um diesem Effekt zu begegnen, sind bildseitig-telezentrische Objektive (Abschn. 3.4.5) von Interesse. Außerdem machen Mikrolinsen die Bildsensoren weitgehend unempfindlich für UV-Strahlung, da sie in diesem Wellenlängenbereich nicht durchlässig sind.

Zur Farbbildgebung kann man zum einen drei Bildsensoren nehmen — je einen für die Farben Rot, Grün und Blau — und das Licht aus einem Objektiv durch zwei dichroitische Strahlteiler in diese drei Farbkomponenten zerlegen. Dieses Vorgehen hat zwei Vorteile. Die volle örtliche Auflösung bleibt erhalten und es geht kaum Licht verloren. Die Nachteile sind auch evident. Mit drei Bildsensoren wird die Kamera größer und für optimale Bildqualität müssen spezielle Objektive benutzt werden, die unter Berücksichtigung der Strahlteiler zwischen Objektiv und Bildsensoren korrigiert sind.

Wesentlich einfacher ist es unterschiedliche Farbfilter direkt auf die Bildsensorelemente aufzubringen. Das am weitaus häufigsten benutzte Farbfiltersystem ist das *Bayer-Muster*. Dabei werden in einem Block von 2×2 Pixeln das obere linke und untere rechte mit einem Grünfilter, das obere rechte mit einem Rotfilter und das untere linke mit einem Blaufilter versehen. Die Einfachheit dieses Aufbaus ist bestechend, hat aber auch Nachteile. Die größeren Abstände bei der Abtastung der einzelnen Farbkanäle reduzieren die räumliche Auflösung und führen zu zusätzlichen Aliasing-Effekten (Abschn. 5.1).

In jedem Fall wird durch diese Diskussion deutlich, dass ein Bildsensor mit Mikrolinsen, Farbfiltern und Antireflexbeschichtungen heute ein komplexes opto-elektronisches Bauelement ist. Daher benötigt ein optimales Bildaufnahmesystem eine sorgfältige Abstimmung zwischen Objektiven und Bildsensoren.

6.3.5 [#]Standardschnittstellen für digitale Kameras

Leider gibt es keine einheitliche Schnittstelle, um den seriellen Bilddatenstrom von einer digitalen Kamera zum Rechner zu transferieren und gleichzeitig die Kamera vom Rechner aus zu konfigurieren und zu steuern. Das hängt damit zusammen, dass es zu viele unterschiedliche Kameras gibt und die Anforderungen von den vielfältigen Anwendungen der Bildverarbeitung zu divers sind, dass sie mit einem einzigen Standard abgedeckt werden könnten. Mit einigen Schnittstellen ist nur die physikalische Ebene standardisiert, d. h. die Verbindungsstecker und die Protokolle zur Datentransmission, während jeder Hersteller immer noch seine proprietären Steuerbefehle zur Ansteuerung der Kamera hat.

Camera Link (CL). Eine der ältesten standardisierten Schnittstellen ist Camera Link. Es ist ein High-End-Standard für Hochgeschwindigkeitsübertragung von Bilddaten mit präzisen Triggermöglichkeiten. Der Standard basiert auf dem seriellen Übertragungsprotokoll namens *Channel Link* und benutzt mehrere serielle Kanäle, um die Bilddaten und Steuersignale zu übertragen. Abhängig von der Anzahl der benutzten seriellen Kanäle (Kon-

6 Bildsensoren

figuration base, medium oder full) können 24, 48 or 64 Bits parallel mit Taktraten von bis zu 80 MHz übertragen werden. Bei einer Taktrate von 80 MHz entspricht dies Datenraten von 240, 480 und 640 MB/s.

Im Jahr 2009 war Camera Link der schnellste verfügbare Standard zur Bildübertragung. Standard-PC-Bussysteme wie der PCI-Bus können in base Konfiguration benutzt werden, während die Medium- und Full-Konfiguration den schnelleren PCI-Express-Bus benötigt. Diese Tatsache unterstreicht eine ernsthafte Schwierigkeit der Hochgeschwindigkeits-Bildübertragung. Es gibt heute Kamerasysteme, die mehr als 4000 Mpixel/s liefern (> R8), während Standardschnittstellen für periphere Geräte diesen Datenstrom nicht bewältigen können. Dieses Problem macht Hochgeschwindigkeitsbildaufnahme teuer und unpraktisch. Die Kamera muss ein schnelles Speichersystem von mehreren GB enthalten, in dem der hohe Datenstrom zwischengespeichert und dann deutlich langsamer an den Rechner übertragen wird.

Mit dem Camera-Link-Standard ist nur die physikalische Ebene der Bilddatenübertragung geregelt, nicht aber die die Art und Weise, wie die Kamera gesteuert wird. Dazu gibt es zwar einen zusätzlichen seriellen Kanal mit einstellbarer Baudrate, aber jeder Kamerahersteller benutzt seine eigenen Befehle, um die Kameraparameter wie z. B. die Belichtungszeit einzustellen.

Camera Link HS (CLHS). Die hohen Anforderungen an die Bilddatenübertragung haben zwei Initiativen angestoßen, die Übertragungsbandbreite zu erhöhen. Die eine davon ist eine Erweiterung des Camera-Link-Standards zu dem Standard *Camera Link HS*. Die Übertragungsraten liegen zwischen 300 und 6000 MBytes/s. Zusätzlich ist vorgesehen die Daten fiberoptisch zu übertragen, womit wesentlich längere Kabelverbindungen verwirklicht werden können als mit Camera Link, bei dem keine 10m möglich sind. Weitere Details sind unter http://www.visiononline.org/ vision-standards.cfm zu finden.

CoaXPress (CXP). Auf der Stuttgarter Messe Vision wurde 2009 der Standard *CoaXPress* vorgestellt und mit dem Vision-Preis ausgezeichnet. Es handelt sich um eine asymmetrische Hochgeschwindigkeitsverbindung zwischen Kamera und Rechner, die über ein bis vier Koaxialkabel verteilt werden kann. Von der Kamera können Bilddaten mit 1.25–6.25 Gbit/s pro Kabel übertragen werden, während vom Rechner Steuerbefehle und Konfigurationsdaten mit 20 Mbit/ss an die Kamera übertragen werden. Das entspricht in etwa der Geschwindigkeit von Camera Link, allerdings reicht zur Verbindung ein einfaches Koaxialkabel aus. Die Stromversorgung für die Kamera kann ebenfalls über das Koaxialkabel übertragen werden ("Power-over-Coax") und Kabellängen über 100 m sind möglich. Weitere Informationen sind unter http://www.coaxpress.com und http://www.jiia.org.zu finden. **Firewire (IEEE 1394).** Dieser Standard verbindet digitale Kameras über eine Standardschnittstelle für periphere Geräte mit dem Rechner, die auch von anderen Geräten, wie externen Festplatten benutzt wird. Der große Verteil sind die geringen Kosten. Die Stromversorgung der Kamera ist ebenfalls über den Firewire-Bus möglich. Die Nachteile sind die geringe Übertragungsrate von etwa 30–40 MB/s und die kurzen Verbindungskabel mit einer Länge von maximal 5 m ohne Busrepeater.

Mit *Firewire* bzw. *IEEE1394* war auch zum ersten Mal der *DCAM*-Standard (http://www.1394ta.org) definiert, um die Grundfunktionen von Kameras wie Belichtungszeit, Offset und Verstärkung einheitlich einstellen zu können. Mit der Erweiterung zu IEEE1394b (Firewire 800) wurde die Übertragungsrate verdoppelt und es können Glasfaserkabel zur Verbindung zwischen Kamera und Rechner benutzt werden.

USB2.0 and USB3.0 Vision. Ein anderer viel-benutzter Standard zur Verbindung peripherer Geräte mit Rechnern ist das "Universal Serial Bus Interface" oder kurz *USB*. Dies ist neben dem Firewire eine zweite kostengünstige Lösung Kameras mit einem Rechner zu verbinden. Die Übertragungsgeschwindigkeit ist bei USB2.0 vergleichbar mit Firewire, aber es gibt keinerlei Standard zur Ansteuerung der Kameras. Jeder Kamerahersteller hat seine proprietären Treiber.

Das ändert sich zum Glück mit der Einführung des USB3.0-Standards. Mit der Initiative *USB3.0 Vision* wird die USB3.0-Schnittstelle in die generische Programmierschnittstelle GenICam (siehe weiter unten) für Kameras integriert (http://www.visiononline.org/vision-standards.cfm).

Die USB3.0-Schnittstelle bringt eine erhebliche Steiigerung der Datenübertragungsrate auf mehr als 350 bytes/s mit sich. Damit ist sie mit Abstand die schnellste Standardschnitte zur Verbindung von Kameras mit Rechnern.

GigE Vision. Der Standard GigE Vision nutzt die hohen Datenraten aus, die über Gigabit-Ethernet-Netwerkverbindungen möglich sind. Der größte Vorteil dieses Standards sind neben etwas höheren Datenübertragungsraten als bei Firewire 800 die billigen und bis zu 100 m langen Kabel.

GenlCam. Der große Vorteil dieses neuen Standards ist, dass sich die Bildverarbeitungsindustrie endlich international auf eine generische Schnittstelle zur Verbindung von Kameras zu Rechnern geeinigt hat (http://www. emva.org, http://www.GenICam.org). Diese Schnittstelle ist unabhängig von der benutzten physikalischen Schnittstelle und unterstützt Camera Link, IEEE1394 DCAM, GigE Vision, HSLink und USB3.0. Die schnelle Integration neuer physikalischer Schnittstellen wie USB3 ist ein Beweis für den Erfolg dieses Ansatzes. Allerdings bedarf die Komplexität der Schnittstelle einiger Einarbeitungszeit.



Abbildung 6.10: Modell für eine digitale Kamera mit linearer Kennlinie. Die Kamera wird als schwarzer Kasten betrachtet. Die unbekannten Kameraparameter sind rot markiert (nach dem Standard EMVA 1288, Release 3.0, www.standard1288.org).

6.4 Charakterisierung der Performance

In diesem Abschnitt behandeln wir die Größen zur Charakterisierung der Qualität von Bildsensoren und Kameras. Dazu müssen wir die Überlegungen in Abschn. 6.2 in drei Richtungen erweitern. Zum einen müssen wir Methoden finden, wie die grundlegenden unbekannten Parameter eines Kamerasystems wie die Quantenausbeute η (Abschn. 6.2.2) und die Systemverstärkung *K* (Abschn. 6.2.4) gemessen werden können. Zum zweiten müssen wir das zeitliche Rauschen des Kamerasignals im Detail untersuchen, da seine Qualität durch das Verhältnis vom Signal zum Rauschen bestimmt ist. Zum dritten ist es notwendig zu untersuchen, wie die Parameter des Bildsensors von Pixel zu Pixel räumlich schwanken, da diese Schwankungen in erheblichem Maße die Qualität eines Bildsignals reduzieren.

Wir setzen hier den gleichen erfolgreichen Ansatz ein, den wir schon bei der Beschreibung der optischen Abbildung verwendet haben (siehe Abb. 3.6 in Abschn. 3.4.1) und betrachten die Kamera als schwarzen Kasten, über den wir keine interne Information haben (Abb. 6.10). Ein solches Vorgehen ist sehr nützlich, da dann jeder und nicht nur der Kamerahersteller eine vollständige Charakterisierung vornehmen kann. Nun ist allerdings eine Kamera wesentlich komplizierter als eine Optik. Daher ist es notwendig, ein Modell für das Verhalten der Kamera zu erstellen. Die wichtigste Annahme dabei ist, dass die Kamera eine lineare Kennlinie hat. Nur damit ist es möglich, die vielen verschiedenen Rauschquellen in der Kamera in zwei einfachen Parametern zusammenzufassen, dem Dunkelrauschen mit der Varianz σ_a^2 (Abb. 6.10).

Das geht deswegen, weil bei einer linearen Kennlinie Rauschquellen, die an verschiedenen Stellen in der Verarbeitungskette auftreten, genauso verstärkt werden wie das Signal selbst. Daher können wir uns alle diese Rauschquellen am Eingang der elektronischen Verarbeitungskette denken und im Dunkelrauschen zusammenfassen. Lediglich das Quantisierungsrauschen muss ausgenommen werden, da die Quantisierung ein nichtlinearer Prozess ist (Abschn. 5.5). Daher muss das Quantisierungsrauschen am Ende der Prozesskette bleiben, an der es auch auftritt.

Unter diesen Voraussetzungen können wir jetzt ein lineares Kameramodell erstellen, das die Ausgangsgrößen, den mittleren digitalen Grauwert g und seine statistischen Schwankungen, ausgedrückt durch die Varianz σ_g^2 , in Beziehung setzt zu den Eingangsgrößen, der mittleren Anzahl der Photonen N_p und deren zeitliche Schwankung. Die spannende Frage ist, ob es gelingt, die drei unbekannten Modellparameter Quantenausbeute η , Varianz des Dunkelrauschens σ_d^2 und Systemverstärkung K aus dieser Relation zu bestimmen. Unsere Überlegungen orientieren sich an dem Standard 1288 der "European Machine Vision Association" (EMVA), lediglich die Nomenklatur wurde der dieses Buches angepasst.

Wir betrachten zuerst die Mittelwerte. Aus (6.4) und (6.14) kennen wir die Abhängigkeit des photoinduzierten Signals $g - g_0$ von der Bestrahlung des Sensorelements, d. h. der Zahl der Photonen N_p , die während der Belichtungszeit auf den Bildsensor fallen. Diese ist gegeben durch

$$g = g_0 + K N_e = \underbrace{g_0}_{\text{Offset}} + \underbrace{K\eta}_{\text{Steigung } a} N_p.$$
(6.15)

Aus dieser Beziehung kann als Offset das Dunkelsignal g_0 und über die Steigung das Produkt aus Systemverstärkung *K* und der Quantenausbeute η bestimmt werden. Zur Durchführung der Messung ist es notwendig, den Bildsensor ohne Objektiv homogen mit einer Serie von Bestrahlungsstärken zu beleuchten. Diese müssen absolut kalibriert sein, um die mittlere Anzahl von Photonen nach (6.7) berechnen zu können. Zusätzlich muss die Pixelfläche *A* bekannt sein. Ist diese vom Hersteller nicht angegeben, so kann sie durch eine geometrische Kalibrierung unter Benutzung eines Objektivs mit bekannter Brennweite und einem Testtarget ermittelt werden (vergl. Abschn. 3.4.2). Abbildung 6.11a zeigt als ein Beispiel für eine Messung die Empfindlichkeitskurve einer modernen CMOS-Kamera und illustriert, wie gut die Modellvoraussetzung einer linearen Kennlinie erfüllt ist.

6.4.1 Rauschmodell für eine lineare Kamera

Im zweiten Schritt analysieren wir das Rauschen des Ausgangssignals. Dazu ist es notwendig, eine Fehlerfortpfanzungsrechnung durchzuführen, um bestimmen zu können, wie die einzelnen Rauschquellen zum Rauschen des Ausgangssignals beitragen. Die theoretischen Grundlagen dazu sind in Anhang C.2.3 und Anhang C.3.3 beschrieben. Die beiden Regeln, die wir davon


Abbildung 6.11: a Empfindlichkeits- und b Photontransferkurve einer moderne CMOS-Kamera.

benötigen, sind dass, a) sich bei Addition zweier statistisch unabhängiger Signale deren Varianzen addieren — und zwar unabhängig von der Wahrscheinlichkeitsverteilung — und b) bei einer Verstärkung eines Signals um den Faktor *K* die Varianz mit K^2 multipliziert werden muss.

Wir beginnen mit dem Rauschen der photoinduzierten Elektronen am Anfang der elektronischen Kette. Nach den Gesetzen der Quantenmechanik unterliegt die Zahl der gemessenen Ereignisse in einem vorgegebenen Zeitintervall einer *Poissonverteilung* (Anhang C.4.1). Daher ist die Varianz der Fluktuationen gleich der mittleren Anzahl der akkumulierten Ladungsträger:

$$\sigma_e^2 = N_e. \tag{6.16}$$

Dieses Rauschen ist physikalisch bedingt. Daher ist es unvermeidbar und für alle Bildsensoren gleich.

Alle anderen Rauschquellen, wie Ausleserauschen und Verstärkerrauschen, hängen von der spezifischen Konstruktion des Bildsensors und der Kameraelektronik ab. Wie schon im letzten Abschnitt diskutiert, können diese wegen der linearen Kamerakennlinie in einer bildsignalunabhängigen normalverteilten Rauschquelle mit der Varianz σ_d^2 zusammengefasst und als zusätzliches Rauschen am Eingang betrachtet werden (Abb. 6.10). Die einzige Rauschquelle, die nicht verschoben werden kann und daher getrennt behandelt werden muss, ist das Pseudorauschen durch die abschließende Quantisierung. Nach den Betrachtungen in Abschn. 5.5.1 kommt von dieser Rauschquelle zusätzliches uniform verteiltes Rauschen mit der Varianz $\sigma_a^2 = 1/12 \text{ DN}^2$.

Mit den erwähnten Gesetzen der Fehlerfortpflanzung und unter Benutzung von (6.16) erhalten wir

$$\sigma_g^2 = K^2(\sigma_d^2 + \sigma_e^2) + \sigma_q^2 = K^2(\sigma_d^2 + N_e) + \sigma_q^2.$$
(6.17)

Da die mittlere Anzahl der Elektronen N_e nicht direkt gemessen werden kann, ersetzen wir diese Größe nach (6.15) mit $(g - g_0)/K$ und erhalten

$$\sigma_y^2 = \underbrace{K^2 \sigma_d^2 + \sigma_q^2}_{\text{Offset}} + \underbrace{K}_{\text{Steigung } b} (g - g_0).$$
(6.18)

Diese Gleichung ist von zentraler Bedeutung für die Charakterisierung von Bildsensoren. Aus der linearen Beziehung zwischen der Varianz des Rauschens des photoinduzierten Ausgangssignals σ_g^2 und dem mittleren photoinduzierten Signal $g - g_0$, kann direkt aus der Steigung die Systemverstärkung und aus dem Offset die Varianz des Dunkelrauschens σ_d^2 bestimmt werden. Diese Methode ist als *Photontransfer-Methode* bekannt [125, 126].

Die Varianz des Dunkelsignals besteht aus den zwei Termen

$$\sigma_0^2 = K^2 \sigma_d^2 + \sigma_q^2 \tag{6.19}$$



Abbildung 6.12: Darstellung des SNR in doppelt-logarithmischer Darstellung. Aufgetragen sind Messwerte für einen modernen CMOS-Sensor zusammen mit der aus der gemessenen Quantenausbeute und dem Dunkelrauschen nach (6.23) bestimmten theoretischen Kurve. Das SNR eines idealen Sensors ist als dicke Linie eingezeichnet.

und hat die Einheit DN². Aus dieser Größe und der bekannten Systemverstärkung K kann σ_d bestimmt werden zu

$$\sigma_d = \frac{\sqrt{\sigma_0^2 - \sigma_q^2}}{K}.$$
(6.20)

Diese Standardabweichung hat als Einheit Anzahl Elektronen, d. h. e⁻, und reflektiert das äquivalente Rauschen am Ausgang des Bildsensors vor jeglicher Verstärkung und ohne Beeinflussung durch das Quantisierungsrauschen.

Zusätzlich können wir die Quantenausbeute η bestimmen, da die Steigung der Empfindlichkeitskurve *a* nach (6.15) gleich dem Produkt ηK . Deswegen ergibt sich η zu

$$\eta = \frac{a}{b}.\tag{6.21}$$

6.4.2 Signal/Rausch-Verhältnis (SNR)

Nun können wir uns dem eigentlichen Qualitätsmaß für das Kamerasignal zuwenden, dem *Signal/Rausch-Verhältnis*, oder kurz *SNR* ("signal-to-noise ratio"). Für ein lineares Signal ist es definiert als

$$SNR = \frac{g - g_0}{\sigma_g}.$$
 (6.22)

Mit Hilfe der Gleichungen (6.15) und (6.18) kann es als Funktion der Bestrahlung in Anzahl Photonen (N_p) ausgedrückt werden:

$$SNR(N_p) = \frac{\eta N_p}{(\sqrt{\sigma_d^2 + \sigma_q^2/K^2 + \eta N_p})}.$$
(6.23)

Außer dem kleinen Effekt bedingt durch das Quantisierungsrauschen kürzt sich die Systemverstärkung *K* erwartungsgemäß heraus, sodass das SNR nur von der Quantenausbeute $\eta(\lambda)$ und dem Dunkelrauschen σ_d (Einheit e⁻) abhängt.

Zwei Grenzfälle sind von Interesse, um das SNR besser zu verstehen: einmal der Grenzfall hoher Bestrahlung mit $\eta N_p \gg \sigma_d^2$ und zum zweiten der Grenzfall geringer Bestrahlung mit $\eta N_p \ll \sigma_d^2$. Mit diesen Näherungen ergibt sich

$$\mathrm{SNR}(N_p) \approx \begin{cases} \sqrt{\eta N_p}, & \eta N_p \gg \sigma_d^2 + \sigma_q^2/K^2, \\ \frac{\eta N_p}{\sqrt{\sigma_d^2 + \sigma_q^2/K^2}}, & \eta N_p \ll \sigma_d^2 + \sigma_q^2/K^2. \end{cases}$$
(6.24)

Dies bedeutet, dass die SNR-Kurve zuerst linear und bei hohen Bestrahlungen langsamer nur noch mit der Quadratwurzel der Bestrahlung ansteigt.

Ein idealer Bildsensor hätte kein Dunkelrauschen und die Quantenausbeute η = 1. Daher ergibt sich für einen idealen Sensor ein SNR von

$$\text{SNR}_{\text{ideal}}(N_p) = \sqrt{N_p}.$$
 (6.25)

Das SNR wird am besten doppelt-logarithmisch aufgetragen. Damit kann ein großer Bereich der Bestrahlung von einem einzelnen Photon bis zur maximalen Bestrahlung dargestellt werden (Abb. 6.12). Die beiden Grenzfälle der SNR-Kurve zeigen sich dann zudem als Geraden, bei niedriger Bestrahlung mit der Steigung eins und bei hoher mit der Steigung ein halb. Der Vergleich mit einem idealen Bildsensor, wie er in Abb. 6.12 dargestellt ist, zeigt sofort, wie nahe ein realer Sensor an einen idealen herankommt.

6.4.3 [#]Signalsättigung, Empfindlichkeitsschwelle und Signalumfang

Bei einer digitalen Kamera, deren Signal mit Q Bit digitalisiert wurde, reichen die Werte von 0 bis $2^Q - 1$. Der praktisch nutzbare Wertebereich ist jedoch geringer. Zum einen muss der mittlere Dunkelwert g_0 größer als null sein, damit die volle Schwankungsbreite des Signals durch das Dunkelrauschen durch den Wertebereich noch erfasst werden kann. Würden Werte abgeschnitten (Unterlauf), käme es zu einer Verfälschung des mittleren Dunkelwerts. In ähnlicher Weise ist der maximal nutzbare Wert kleiner als $2^Q - 1$, damit zeitliche Schwankungen durch das Rauschen vollständig erfasst werden und kein Überlauf vorkommt.

Daher kann die *Sättigungsbestrahlung* $N_{p.sat}$ nicht für den maximalen Wert 2^Q – 1 angegeben werden. Da die Varianz des Rauschens linear mit dem Grauwert ansteigt (Abb. 6.11b), ergibt sich eine einfache praxisnahe Definition für die Sättigungsbestrahlung. Sobald die Verteilung der Werte um den mittleren Wert durch Überlauf signifikant abgeschnitten wird, beginnt die Varianz sich zu verringern. Damit ergibt sich die Sättigungsbestrahlung als der Wert, bei dem die Varianz des Signals maximal ist (Abb. 6.11b).

Aus der Sättigungsbestrahlung $N_{p.sat}$ kann die *Sättigungskapazität* $N_{e.sat}$ (Einheit e⁻) berechnet werden:

$$N_{e.\text{sat}} = \eta N_{p.\text{sat.}} \tag{6.26}$$

Die Sättigungskapazität darf nicht mit der sogenannten *Full-Well-Kapazität* verwechselt werden. Letztere stellt die maximale Anzahl Elektronen dar, die ein Sensorelement halten kann und damit das Signal sättigt. Die Full-Well-Kapazität ist in der Regel deutlich höher als die Sättigungskapazität, da der maximal mögliche Wert $2^Q - 1$ eher erreicht wird als die physikalische Sättigung des Sensorsignals. Diese Einstellung wird von den Herstellern getroffen, damit es keine zu großen Abweichungen von der Linearität des Signals gibt.

Die *minimal detektierbare Bestrahlung*, auch *absolute Emfindlichkeitsschwelle* $N_{p.min}$ genannt, kann ebenfalls mit Hilfe des SNR definiert werden. Es ist die Anzahl der Photonen, die benötigt werden, um ein SNR von eins zu erreichen.

Für diesen Zweck müssen wir die Umkehrfunktion von (6.23) berechnen, d. h. die Anzahl der Photonen als Funktion des SNR angeben. Diese Funktion ergibt sich zu

$$N_p(\text{SNR}) = \frac{\text{SNR}}{2\eta} \left(\text{SNR} + \sqrt{\text{SNR}^2 + 4(\sigma_d^2 + \sigma_q^2/K^2)} \right).$$
(6.27)

In den Grenzfällen eines großen und kleinen SNR sind folgende Approximationen gültig:

$$N_p(\text{SNR}) \approx \begin{cases} \frac{\text{SNR}^2}{\eta} \left(1 + \frac{\sigma_d^2 + \sigma_q^2/K^2}{\text{SNR}^2} \right), & \text{SNR}^2 \gg \sigma_d^2 + \sigma_q^2/K^2, \\ \frac{\text{SNR}}{\eta} \left(\sqrt{\sigma_d^2 + \sigma_q^2/K^2} + \frac{\text{SNR}}{2} \right), & \text{SNR}^2 \ll \sigma_d^2 + \sigma_q^2/K^2. \end{cases}$$
(6.28)

Das bedeutet, dass für fast alle Kameras, d.h., wenn $\sigma_0^2 + \sigma_q^2/K^2 > 1$, die absolute Empfindlichkeitsschwelle gut durch

$$N_p(\text{SNR} = 1) = N_{p,\min} \approx \frac{1}{\eta} \left(\sqrt{\sigma_0^2 + \sigma_q^2/K^2} + \frac{1}{2} \right) = \frac{1}{\eta} \left(\frac{\sigma_d}{K} + \frac{1}{2} \right)$$
(6.29)

approximiert werden kann.

Die Sättigungsbestrahlung und die absolute Empfindlichkeitsschwelle können statt in Anzahl Photonen pro Pixel auch in den zugehörigen energiebezogenen Bestrahlungen angegeben werden. Die *rausch-äquivalente Bestrahlung* oder *noise-equivalent exposure*, kurz *NEE*, ergibt sich mit (6.5) zu

$$H_0 = \frac{hc}{\lambda A} N_{p.\text{min}} \quad \text{(NEE)}.$$
(6.30)

In gleicher Weise erhalten wir die *sättigungs-äquivalente Bestrahlung* oder *saturation-equivalent exposure*, kurz SEE, zu

$$H_s = \frac{hc}{\lambda A} N_{p.\text{sat}} \quad \text{(SEE)}. \tag{6.31}$$

Beispiel 6.1: Sättigungskapazität und SEE

Um mit den involvierten Größen besser vertraut zu werden, hier ein kleines Beispiel. Wir nehmen die Frequenz $\nu = 5.4 \cdot 10^{14}$ Hz und Wellenlänge $\lambda = 555$ nm, für die das menschliche Auge die höchste Empfindlichkeit aufweist, eine Sättigungskapazität of $N_{e.sat} = 100\,000$ und eine Quantenausbeute von 80 %. Dann berechnet sich die SEE zu etwa $4 \cdot 10^{-14}$ J. Bei einem Pixel der Größe von $10 \,\mu\text{m} \times 10 \,\mu\text{m}$ ergibt sich daraus eine Bestrahlungsstärke von 10^{-6} W/cm² bei einer Belichtungszeit von 40 ms.

Ein letztes wichtiges Qualitätskriterium für einen Bildsensor ist der *Sig-nalumfang* oder *dynamic range*, kurz *DR*. Es ist ein Maß dafür, welchen Signalbereich ein Bildsensor aufnehmen kann, und ergibt sich als Verhältnis der Sättigungskapazität zur absoluten Empfindlichkeitsschwelle zu

$$DR = \frac{N_{p.sat}}{N_{p.min}}.$$
(6.32)

Der Signalumfang wird oft nicht als direktes Verhältnis, sondern entweder in dB ($20 \log_{10} DR$) oder in bits (ld DR = $\log_2 DR$) angegeben.

In diesem Zusammenhang ist es wichtig zu betonen, dass Bildsensoren im Vergleich zu anderen Messinstrumenten in der Regel einen geringen Signalumfang aufweisen, der im Bereich von 1000 liegt. Andere Messgeräte wie z. B. eine Photodiode haben leicht einen tausendfach höheren Signalumfang von über 10⁶. Nur spezielle Bildsensoren, sogenannte *High-Dynamic Range* or *HDR*-Bildsensoren haben einen Signalumfang im Bereich von bis zu 10⁶ [111].

6.4.4 [#]Dunkelstrom und Zeit für Selbstsättigung

Das im letzten Abschnitt eingeführte Dunkelsignal (6.15) ist nicht konstant. Der Grund dafür ist, dass es von der Belichtungszeit abhängt, wie viele Elektronen durch Leckströme oder thermisch angeregt werden. Daher steigt das Dunkelsignal linear mit der Belichtungszeit t_{exp} an:

$$\mu_d = \mu_{d.0} + \mu_{\text{therm}} = \mu_{d.0} + \mu_I t_{\text{exp}}.$$
(6.33)

In dieser Gleichung ist das Dunkelsignal in Einheiten von Elektronen (e^- /pixel) angegeben. Diese erhält man, in dem man die direkt gemessenen Werte in der Einheit DN durch die Systemverstärkung *K* teilt (6.15).

Die Größe μ_I heißt *Dunkelstrom* und hat die Einheit e⁻/(pixel s). Da die thermisch angeregten Elektronen ebenfalls Poisson-verteilt sind, gilt mit $\sigma_{\text{therm}}^2 = \mu_{\text{therm}}$ für die Varianz des Dunkelsignals

$$\sigma_d^2 = \sigma_{d.0}^2 + \sigma_{\text{therm}}^2 = \sigma_{d.0}^2 + \mu_I t_{\text{exp}}.$$
 (6.34)

Diese Beziehung ist von Bedeutung für Sensoren, die eine Dunkelstromkompensation besitzen. Dann kann immer noch durch die Messung der Varianz nach (6.34) der Dunkelstrom gemessen werden.

Aus dem Dunkelstrom kann die *Selbstsättigungszeit* t_{sat} abgeleitet werden. Das ist die Belichtungszeit, die notwendig ist, um den Bildsensor alleine durch den Dunkelstrom zu sättigen:

$$t_{\rm sat} = \frac{\mu_{e,\rm sat}}{\mu_I}.$$
(6.35)

Diese Größe ist sehr nützlich, um den Einfluss des Dunkelstroms als Funktion der Belichtungszeit zu bestimmen. Der Bruchteil der Sättigung, die durch den Dunkelstrom verursacht ist, ergibt sich durch die einfache Beziehung

$$\frac{\mu_{e.dark}}{\mu_{e.sat}} = \frac{t_{exp}}{t_{sat}}.$$
(6.36)

Je nach dem, welcher Bruchteil toleriert werden kann, ergibt sich daraus auch die mit dem Bildsensor maximal mögliche Belichtungszeit.

Der starke Anstieg des Dunkelsignals mit der Temperatur wurde schon in Abschn. 6.2.3 diskutiert. Bei Zimmertemperatur verdoppelt sich der Dunkelstrom etwa alle 7°C.

6.4.5 [#]Räumliche Inhomogenitäten, defekte Pixel

Die Parameter zur Charakterisierung von Bildsensoren haben bisher nur einzelne Pixel betrachtet. Die Parameter eines Arrays von Pixeln werden jedoch von Pixel zu Pixel schwanken und können sich daher sehr negativ auf die Bildqualität auswirken. Manchmal nennt man diese Inhomogenitäten *Fixed-Pattern Noise*, oder kurz *FPN*. Dieser Begriff ist jedoch etwas irreführend, da räumliche Inhomogenitäten kein sich zeitlich änderndes Rauschen darstellen. Die Inhomogenitäten variieren räumlich gesehen nur mehr oder weniger zufällig, können aber — im Gegensatz zu dem zeitlichen Rauschen — korrigiert werden. Deswegen ist es besser, von Inhomogenitäten zu sprechen.

Wir betrachten hier drei Arten von Inhomogenitäten. Zum ersten wird das Dunkelsignal von Sensorelement zu Sensorelement variieren. Dieser Effekt wird *dark signal nonuniformity* oder kurz *DSNU* genannt. Zum zweiten streut die Empfindlichkeit der einzelnen Sensorelemente. Dies ist die *photo response nonuniformity*, abgekürzt mit *PRNU*. Zum dritten wird der Dunkelstrom von Pixel zu Pixel schwanken, Dieser Effekt heißt *dark current nonuniformity* oder kurz *DCNU*.

Die Beschreibung der räumlichen Inhomogenität von Bildsensoren wäre einfach, wenn diese nur rein zufällig wäre. Dann wäre es ausreichend, die Varianz der räumlichen Variationen anzugeben.

Dies ist aber nicht der Fall. Bei der räumlichen Inhomogenität treten eine Reihe weiterer Effekte auf, die wir im folgenden im Orts- und Fourierraum analysieren werden.

- **Zufällige Variation.** Wenn die räumlichen Variationen rein zufällig sind, d. h. keinerlei räumliche Korrelation zeigen, dann ist das *Leistungsspektrum* (Anhang C.5.3) der Variationen flach, die Variationen sind gleichmäßig über alle Wellenlängen verteilt. Deswegen spricht man auch von *weißem Rauschen*.
- Allmähliche Variation. Unvollkommenheiten bei der Herstellung können dazu führen, dass Parameter der Bildsensoren sich langsam räumlich über die Fläche des Bildsensors ändern. Im Falle der PRNU sind diese Effekte nicht leicht zu messen, da dazu eine sehr homogene Beleuchtung des Bildsensors notwendig ist, die nicht leicht zu erreichen ist. Zum Glück haben diese Variationen keine entscheidende Bedeutung, da sie die Bildqualität nicht maßgeblich verschlechtern. Einem menschlicher Betrachter werden sie überhaupt nicht auffallen, da sie dem Auge entgehen, das nicht dafür gebaut ist, absolute Bestrahlungsstärken zu sehen, sondern sich am Kontext zu orientieren (Abschn. 1.6). Zudem führen ungleichmäßige Beleuchtung einer Szene und der Randabfall der Bestrahlung bei einem optischen System (Abschn. 3.5.1) zu teilweise noch wesentlich höheren allmählichen räumlichen Änderungen der Bestrahlungsstärke auf der Bildebene. Daher müssen in der Praxis alle

diese Effekt gemeinsam korrigiert werden. Dabei wird dann auch die allmähliche Variationen der Parameter des Bildsensors mit korrigiert.

- **Periodische Variation.** Dieser Typ von Störungen rührt von elektronischem Übersprechen innerhalb der Kameraelektronik. Solche Störungen sind eine wesentliche Beeinträchtigung der Bildqualität, da wir diese sehr empfindlich sehen können. Ebenso reagieren viele Bildverarbeitungsoperatoren empfindlich auf solche Störungen. Deswegen ist es wichtig, periodische Variation gezielt zu analysieren. Dies ist am einfachsten im Fourierraum möglich. Dort stellen sich periodische Variationen als scharfe Peaks mit spezifischen Wellenzahlen dar.
- Ausreißer. Ausreißer sind einzelne Pixel, Zeilen, Spalten oder Cluster von Pixeln, die signifikant von der erwarteten Wahrscheinlichkeitsverteilung abweichen. Dies können tote Pixel sein, die keinerlei Lichtempfindlichkeit zeigen, Pixel mit deutlich reduzierter Lichtempfindlichkeit oder Pixel mit einem hohen Dunkelstrom (sogenannte heiße Pixel). Ausreißer entsprechen Singularitäten im Ortsraum, die wie Delta-Funktionen im Fourierraum ein konstantes Leistungsspektrum aufweisen. Von daher können im Leistungsspektrum Ausreißer nicht von rein zufälligen Fluktuationen unterschieden werden. Eine gute Methode zur Analyse von Ausreißern ergibt sich aber durch die Analyse von Histogrammen.

Im Rest dieses Abschnitts diskutieren wir nun, mit welchen Methoden wir die verschiedenen Arten von Inhomogenitäten analysieren können.

Räumliche Varianz, DSNU und PRNU. Für alle Arten räumlicher Inhomogenitäten kann eine mittlere räumliche Varianz definiert werden. Um diese berechnen zu können, muss zuerst das zeitliche Rauschen unterdrückt werden. Dies geschieht, indem aus *K* Bildern der Größe $M \times N$ ein Mittelwertbild \overline{G} und dessen Mittelwert μ_g berechnet wird:

$$\overline{G} = \frac{1}{K} \sum_{k=0}^{K-1} G_k, \qquad \mu_g = \frac{1}{MN} \sum_{m=0}^{M-1} \sum_{n=0}^{N-1} \overline{g}_{mn}.$$
(6.37)

Daraus ergibt sich dann die räumliche Varianz über alle Pixel gemittelt zu:

$$s_g^2 = \frac{1}{MN - 1} \sum_{m=0}^{M-1} \sum_{n=0}^{N-1} (\overline{g}_{mn} - \mu_g)^2.$$
(6.38)

Alle räumlichen Varianzen werden mit s^2 gekennzeichnet, um sie von den zeitlichen Varianzen σ^2 unterscheiden zu können.

Gleichzeitig ist es auch möglich, aus den *K* Bildern die mittlere zeitliche Varianz σ_{g}^{2} zu berechnen:

$$\sigma_g^2 = \frac{1}{MN} \sum_{m=0}^{M-1N-1} \left(\frac{1}{K-1} \sum_{k=0}^{K-1} (g_{kmn} - \overline{g}_{mn})^2 \right).$$
(6.39)

Das zeitliche Rauschen ist eventuell in dem Mittelwertbild \overline{G} nicht komplett unterdrückt. Deswegen ist es sinnvoll, die räumliche Varianz mit der zeitlichen Varianz des Mittelwertbildes σ_g^2/K zu korrigieren: $s_g^2 - \sigma_g^2/K$.

Die Werte für DSNU und PRNU basieren auf den so berechneten Standardabweichungen:

DSNU₁₂₈₈ =
$$s_{g.dark}/K$$
 (e⁻),
PRNU₁₂₈₈ = $\frac{\sqrt{s_g^2 - s_{g.dark}^2}}{\mu_g - \mu_{g.dark}}$ (%).
(6.40)

Der Index ".dark" bezieht sich auf das Dunkelbild, der Index 1288 wurde benutzt, um diese Definitionen nach dem Standard 1288 der EMVA von anderen Definitionen zu unterscheiden. Die DSNU₁₂₈₈ hat die Einheit e⁻. Durch Multiplikation mit der Systemverstärkung *K* erhält man den entsprechenden Wert in der Einheit DN. Die PRNU₁₂₈₈ wird relativ zum mittleren Grauwert definiert und gibt damit die prozentuale Variation der Empfindlichkeitsvariation an. Die inverse SNR gibt die zeitliche Variation des Signals relativ zum Mittelwert an. In dieser Weise kann man direkt die beiden Größen zeitliche und räumliche Varianz vergleichen.

Spektrogrammmethode und nicht-weißes Rauschen. Die in (6.40) definierten Varianzen geben nur ein grobes Bild der räumlichen Inhomogenitäten eines Bildsensors. Wie am Anfang von Abschn. 6.4.5 besprochen, beinhalten diese aber eine Reihe von verschiedenen Effekten. Durch eine Fouriertransformation ist es möglich, die zufälligen Variationen von periodischen zu unterscheiden. Dabei ist es ausreichend, von den Bildzeilen und Bildspalten ein Leistungsspektrum zu berechnen und dieses dann über alle Zeilen bzw. Spalten zu mitteln. Diese Methode wird Spektrogrammmethode genannt und ist anschaulicher und einfacher zu handhaben als eine 2D-Fouriertransformation des gesamten gemittelten Bildes.

Ein Beispiel für ein Spektrogramm eines Dunkelbildes zeigt Abb. 6.13a. Deutlich sind die Peaks durch die periodischen räumlichen Variationen über einem konstanten Untergrund weißen Rauschens durch die zufälligen Schwankungen zu sehen. Das Spektrogramm ist als Amplitudenspektrum gezeigt und so skaliert, das bei einer Gleichverteilung des zufälligen Rauschens die Höhe des Spektrums der räumlichen Standardabweichung entspricht. Der weiße Anteil des Rauschens $s_{g.white}^2$ kann als *Median* des Leistungsspektrums berechnet werden, da dann die Peaks nicht mit berücksichtigt werden. Die gestrichelte Linie in Abb. 6.13a markiert die Standardabweichung des zeitlichen Rauschen in einem Einzelbild. Solange die räumlichen Variationen deutlich unter den zeitlichen liegen, sind sie im Einzelbild nicht sichtbar.



Abbildung 6.13: a Horizontales Spektrogramm und b logarithmisches Histogramm des Dunkelbildes einer modernen CMOS-Kamera.



Abbildung 6.14: Horizontale Profile **a** des Dunkelbildes (absolute Einheiten DN) und **b** des Empfindlichkeitbildes (relative Einheiten in %) zur Veranschulichung der Inhomogenitäten einer modernen CMOS-Kamera.

Ausreißer und defekte Pixel. Da die Anforderungen von den vielseitigen Anwendungen der Bildverarbeitung sehr unterschiedlich voneinander sind, kann nicht generell definiert werden, was ein Ausreißer bzw. ein defektes Pixel ist. Es ist deswegen viel sinnvoller, statistische Informationen über die Pixeleigenschaften in der Form eines *Histogramms* zugeben. Auf diese Weise können applikationsspezifische Kriterien zur Definition defekter Pixel angegeben werden.

Um auch einzelne Ausreißer zu sehen, muss das Histogramm eine wie in Abb. C.60b dargestellte logarithmische Häufigkeitsachse haben unter Einschluss der Häufigkeit eins. Zuerst kann man an dem gemessenen Histogramm gut sehen, dass es sehr gut durch eine Normalverteilung (Anhang C.4.2) wiedergegeben ist. Die Gaußsche Glockenkurve erscheint in logarithmischer Darstellung als nach unten offene Parabel. Erst bei Häufigkeiten, die drei Größenordnungen unter der maximalen liegen, zeigen sich deutliche Abweichungen von der Normalverteilung. Mit Abweichungen zwischen 5 und 10 DN vom Mittelwert gibt es ein ganzes Cluster von Pixeln, während nur noch einzelne Pixel Abweichungen über 10 DN haben. Die asymmetrische Abweichung zu höheren Dunkelwerten hin ist für Dunkelbilder typisch. Das sind Pixel mit höherem Dunkelstrom.

Wie sehr sich diese Abweichungen auf die Bildqualität auswirken, hängt letztlich von der Anwendung ab. Für einige Anwendungen ist nur der Bildeindruck auf einen menschlichen Beobachter von Bedeutung. Hier stören vor allem linienhafte Störungen, die wir sehr empfindlich sehen, während großräumige Variationen völlig belanglos sind. Kritische Applikationen benötigen Bildsensoren möglichst ohne defekte Pixel, andere können einige Pixel mit abweichenden Werten tolerieren, solange die Abweichungen gering sind. All diese Informationen kann man den logarithmischen Histogrammen entnehmen.

Abschließend sei noch auf eine Darstellung von horizontalen Profilen in Abb. 6.14 des gemittelten Bildes verwiesen, die sehr anschaulich alle möglichen Inhomogenitäten zeigen. Vier Arten von Profilen werden gezeigt. Die grüne Linie zeigt das Profil der mittleren Zeile. Alle anderen Profile zeigen aus allen Zeilen berechnete Profile. Das rote Profil zeigt an jeder Position den maximalen Wert, der in der dazugehörigen Spalte gefunden wurde. In diesem Profil kann man im DSNU-Bild sehr schön einzelne Ausreißer nach oben erkennen (heiße Pixel). Das blaue Profil zeigt den Minimalwert und das schwarze den mittleren Wert.

Die Differenz zwischen der roten und blauen Kurve zeigt an jeder Position die absolute Schwankungsbreite in der dazugehörigen Spalte. Die vertikale Mittelung bei der schwarzen Kurve eliminiert einen Großteil der kleinskaligen Variationen und zeigt daher im Wesentlichen nur noch die großräumigen Schwankungen. Alle vier Profile geben schließlich einen guten Gesamteindruck des Verlaufs der horizontalen Inhomogenitäten wieder.

6.5 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Eine gute Einführung in die Strahlungsdetektion geben Rieke [233], Saleh und Teich [243]. Detaillierte Beschreibungen der Funktionsweise und des Baus von CCD-Bildsensoren sind in den Monografien von Theuwissen [280] und Janesick [124] zu finden. Die Monografie von Holst und Lomheim [115] ist aus der Perspektive der Benutzer von Kamerasystemen geschrieben und umfasst CMOS- und CCD-Bildsensoren und die Charakterisierung deren Performance.

Für diverse spezielle Gebiet sind folgende Bücher empfehlenswert: CCD-Bildsensoren im tiefen UV [170], Einsatz von CCD-Bildsensoren in der Astronomie (geringe Bestrahlungsstärken) [118], hochdynamische Bildsensoren [111] und "Smart Cameras", d. h. Sensoren und Kameras, die schon Vorverarbeitung integriert haben, [16]. Eine detaillierte Beschreibung der Messprozeduren zur Charakterisierung von Bildsensoren und Kameras nach dem Standard 1288 der European Machine Vision Association (EMVA) ist öffentlich unter www.standard1288.org zugänglich.

7 Radiometrische und geometrische Bildkorrekturen

Inhalt

7.1	Einführung		223
7.2	Homogene Punktoperationen		225
	7.2.1	Definitionen	
		und grundlegende Eigenschaften	225
	7.2.2	Lookup-Tabellen	225
	7.2.3	Interaktive Grauwertauswertung	229
	7.2.4	Äquivalisierung der Varianz des Rauschens	233
7.3	Inhon	ogene Punktoperationen	236
	7.3.1	Bildmittelung	237
	7.3.2	Korrektur inhomogener Beleuchtung	237
	7.3.3	Radiometrische Zwei-Punkt-Kalibrierung .	239
	7.3.4	[#] Nichtlineare radiometrische Kalibrierung	241
	7.3.5	Fensterfunktionen	242
7.4	[#] Mehrkanal-Punktoperationen		244
	7.4.1	[#] Definitionen	244
	7.4.2	[#] Dyadische Punktoperationen	245
7.5	Geom	etrische Transformationen	246
	7.5.1	Vorwärts- und Rückwärtsabbildung	246
	7.5.2	Affine Abbildung	247
	7.5.3	Perspektivische Projektion	248
	7.5.4	[#] Bestimmung	
		der Transformationskoeffizienten	249
	7.5.5	[#] Schnelle Algorithmen	
		für geometrische Transformationen	250
7.6	[‡] Litera	turhinweise zur Vertiefung	250

7.1 Einführung

Für die ersten Bearbeitungsschritte nach der Aufnahme eines digitalen Bildes benötigen wir zwei Klassen von Operationen, Punkt- und geometrische Operationen. Diese beiden Typen modifizieren im Wesentlichen das "Was" und das "Wo" eines Bildpunktes. Sie extrahieren keine spezifische Information aus dem Bild noch führen sie Operationen zum Erkennen von Objekten durch. Es sind aber wesentliche Vorverarbeitungsschritte dafür, da sie durch die Bildaufnahme bedingte radiometrische und geometrische Fehler korrigieren.

Punktoperationen modifizieren die Grauwerte einzelner Bildpunkte nur in Abhängigkeit vom Grauwert selbst und eventuell von der Position des Bildpunktes. Solch eine Operation wird allgemein geschrieben als

$$g'_{mn} = P_{mn}(g_{mn}).$$
 (7.1)

Die Indizes der Funktion *P* bezeichnen die mögliche Abhängigkeit der Punktoperation von der Position des Bildpunktes.

Im Gegensatz dazu modifizieren *geometrische Operationen* nur die Position eines Bildpunktes. Ein Bildpunkt wird von der Position x an eine neue Position x' verschoben. Die Beziehung zwischen den beiden Koordinaten wird durch die geometrische Abbildungsfunktion bestimmt:

$$x' = M(x). \tag{7.2}$$

Punkt- und geometrische Operationen sind komplementär. Sie sind hilfreich für die Korrektur elementarer Störungen des Bilderzeugungsprozesses wie nichtlineare und inhomogene radiometrische Empfindlichkeit des Bildsensors oder geometrische Verzerrungen des optischen Systems. Wir benutzen Punktoperationen also zur Korrektur und Optimierung der Beleuchtung, zur Detektion von Unter- und Überlauf, zur Kontrastverstärkung und -dehnung, zur Bildmittelung, zur Korrektur inhomogener Beleuchtung oder zur radiometrischen Kalibrierung (Abschn. 7.2.3–7.3.3).

Geometrische Operationen enthalten im Wesentlichen zwei Schritte. In den meisten Anwendungen wird die Abbildungsfunktion (7.2) nicht explizit vorgegeben, sondern muss aus dem Vergleich zwischen dem Original und seinem Abbild abgeleitet werden (Abschn. 7.5.4). Wird ein Bild durch eine geometrische Transformation verzerrt, liegen die transformierten Bildpunkte in der Regel nicht mehr auf Gitterpunkten. Deshalb müssen die Grauwerte an diesen Punkten aus benachbarten Bildpunkten interpoliert werden. Diese wichtige Aufgabe wird in Abschn. 5.6 ausführlich diskutiert, da eine korrekte Interpolation nicht trivial ist.

Punkt- und geometrische Operationen sind nicht nur für die elementaren Vorverarbeitungsschritte von Bedeutung. Sie sind auch in viel komplexere Bildoperationen, insbesondere bei der Merkmalsextraktion, integriert (Kapitel 11–16). Wichtig ist jedoch zu wissen, dass Punkt- und geometrische Operationen nicht zur Korrektur der Effekte eines optischen Systems, die durch seine Punktantwort beschrieben werden, geeignet sind. Dazu sind aufwendige Rekonstruktionstechniken erforderlich, die in Kapitel 17 besprochen werden. Die Anwendung von Punkt- und geometrischen Operationen beschränkt sich auf einfache radiometrische und geometrische Korrekturen.

7.2 Homogene Punktoperationen

7.2.1 Definitionen und grundlegende Eigenschaften

Eine von der Position des Pixels unabhängige Punktoperation nennen wir *homogene Punktoperation* und schreiben

$$g'_{mn} = P(g_{mn}).$$
 (7.3)

Eine Punktoperation bildet Grauwerte auf sich selbst ab. Da auch zwei oder mehr verschiedene Grauwerte auf einen einzigen Grauwert abgebildet werden können, sind Punktoperationen im Allgemeinen nicht umkehrbar, und es geht unwiederbringlich ein Teil des Bildinhalts verloren. Die Punktoperation

$$P(q) = \begin{cases} 0 & q < t \\ Q - 1 & q \ge t \end{cases}$$
(7.4)

führt zum Beispiel eine einfache globale Schwellwertoperation durch. Alle Grauwerte unterhalb der Schwelle *t* werden auf 0 (schwarz) gesetzt, diejenigen oberhalb und auf der Schwelle auf den höchsten Wert Q-1 (weiß). Es ist einleuchtend, dass diese Punktoperation nicht umkehrbar ist. Ein Beispiel für eine umkehrbare Punktoperation ist die Negativbildung. Dabei wird ein Bild mit einer invertierten Grauwertskala berechnet nach

$$P_N(q) = Q - 1 - q, (7.5)$$

und man erhält ein Negativ wie in der Fotografie. Die Umkehrung dieser Operation ist wiederum eine Negativbildung:

$$P_N(P_N(q)) = Q - 1 - (Q - 1 - q) = q.$$
(7.6)

Die Konversion zwischen der vorzeichenbehafteten und der nicht vorzeichenbehafteten Darstellung von Grauwerten (Abschn. 5.5.3) ist ein weiteres Beispiel für eine umkehrbare Punktoperation.

7.2.2 Lookup-Tabellen

Die direkte Berechnung homogener Punktoperationen nach (7.3) kann sehr aufwendig sein. Dies sei an folgendem Beispiel gezeigt. Die 14-Bit-Grauwerte des 1024×1024 -Bildes einer hochauflösenden CCD-Kamera sollen in eine logarithmische 8-Bit-Grauwertskala, die 4.3 Dekaden von 0 bis 16383 überspannt, konvertiert werden. Diese Konvertierung wird durch die Punktoperation

$$P(q) = 59.30 \lg q \tag{7.7}$$

erreicht. Eine direkte Implementierung würde folgende Operationen pro Pixel erfordern: Eine Datentypkonvertierung von Integer in Fließkommazahlen, die Berechnung des Logarithmus, eine Multiplikation mit 59.30 und



Abbildung 7.1: Blockdiagramm des Framegrabbers PCVISIONplus der Firma Imaging Technology, Inc. Lookup-Tabellen liegen zwischen A/D-Wandler und Bildspeicher (Eingangs-LUT) sowie zwischen Bildspeicher und Bildschirm (Ausgangs-LUT).

eine erneute Datentypkonversion von Fließkommazahlen in 8-Bit-Integer. All diese Operationen müssen für ein 1024×1024 -Bild mehr als eine Million mal durchgeführt werden.

Der Schlüssel für eine effizientere Implementierung dieser Operation liegt in der Beobachtung, dass der Definitionsbereich jeder Punktoperation nur aus einer begrenzten Zahl von Q Quantisierungsstufen besteht. Bei einer logarithmischen Konversion von 14 Bit in 8 Bit gibt es höchstens 16 384 unterschiedliche Eingabewerte. Das bedeutet, dass die meisten der eine Million Berechnungen lediglich Wiederholungen sind, im Mittel 64mal. Solche unnötigen Wiederholungen können vermieden werden, wenn wir zunächst P(q) für alle 16 384 möglichen Grauwerte berechnen und die Ergebnisse in einer Tabelle mit 16 384 Elementen speichern. Dann reduziert sich die Berechnung der Punktoperation auf eine Ersetzung der Grauwerte durch das entsprechende Tabellenelement, das über den jeweiligen Grauwert indiziert wird.

Solch eine Tabelle wird *Lookup-Tabelle* oder *LUT* genannt. Damit sind homogene Punktoperationen *Lookup-Tabellenoperationen* äquivalent. Lookup-Tabellen sind um so effizienter, je weniger Quantisierungsstufen sie aufweisen. Bei 8-Bit-Standardbildern enthalten die Tabellen lediglich 256 Werte. Effizient sind jedoch in den meisten Fällen auch noch Lookup-Tabellen mit 65 536 Einträgen, wie sie für 16-Bit-Bilder benötigt werden.



Abbildung 7.2: Blockdiagramm des Framegrabbers PCEYE_1 der Firma ELTEC Elektronik GmbH als Beispiel eines modernen PCI-Bus-Framegrabbers ohne Bildspeicher. Die Bilddaten werden in Echtzeit über direkten Speicherzugriff (direct memory access, DMA) in den PC-Hauptspeicher zur Darstellung und weiteren Verarbeitung übertragen.

Bei den meisten Bildverarbeitungssystemen und Framegrabbern sind Lookup-Tabellen in die Hardware integriert. Wie Abb. 7.1 zeigt, gibt es zwei Möglichkeiten für die Plazierung von Lookup-Tabellen. Die Eingangs-LUT befindet sich zwischen dem Analog-Digital-Wandler und dem Bildspeicher und die Ausgangs-LUT zwischen dem Bildspeicher und dem Digital-Analog-Wandler, der das Signal für die Bildausgabe, z. B. auf einem Monitor, in ein analoges Videosignal konvertiert. Die Eingangs-LUT ermöglicht die Durchführung von Punktoperationen, bevor das Bild im Bildspeicher gespeichert wird. Mit der Ausgangs-LUT können Punktoperationen vor der Bildausgabe durchgeführt und auf dem Monitor beobachtet werden. Auf diese Weise sind interaktive Punktoperationen ohne Veränderung des gespeicherten Bildes möglich. Viele moderne Framegrabber enthalten keinen Bildspeicher mehr. Schnelle periphere Bussysteme wie der PCI-Bus mit einer Spitzendatentransferrate von 132 MB/s erlauben die direkte Übertragung digitalisierter Bilder in den Hauptspeicher (Abb. 7.2). Bei diesen Framegrabbern erfolgt die Bilddarstellung über die Grafikkarte des Rechners. Dementsprechend enthält der Framegrabber lediglich eine Eingangs-LUT.

Die Verwendung von Eingangs-Lookup-Tabellen ist begrenzt, da nichtlineare LUT-Funktionen zu fehlenden Grauwerten führen oder aufeinanderfolgende Grauwerte auf einen einzigen Grauwert abbilden (Abb. 7.3). Auf diese Weise entstehen Artefakte, die zu weiteren Fehlern bei den nachfolgenden Verarbeitungsschritten wie der Berechnung von Mittelwerten und der



Abbildung 7.3: Veranschaulichung einer nichtlinearen Lookup-Tabelle. Mehrere Werte werden auf einen abgebildet, und fehlende Ausgangswerte führen zu unregelmäßigen Schritten.

Kantendetektion führen. Dies betrifft insbesondere die Steilheit von Kanten und die Genauigkeit der Bestimmung von Grauwertänderungen. Eine Eingangs-LUT ist aber bei nichtlinearen Punktoperationen dann nützlich, wenn die 8-Bit-Eingangswerte auf höherauflösende Ausgangswerte abgebildet werden, z. B. 16-Bit-Integerzahlen oder 32-Bit-Gleitkommazahlen, oder wenn das Kamerasignal mit einer höheren Auflösung digitalisiert wird, z. B. mit 12 Bit, und dann nur 8-Bit-Werte ausgegeben werden. Damit lassen sich die Rundungsfehler verringern. Gleichzeitig können damit die Grauwerte in ein kalibriertes Signal umgewandelt werden, z. B. bei einer Infrarotkamera in eine Temperatur. Leider sind solche verallgemeinerten LUTs bisher kaum hardwaremäßig realisiert. Softwaremäßig lassen sie sich jedoch einfach verwirklichen.

Im Gegensatz zur Eingangs-LUT wird die Ausgangs-LUT viel häufiger als Werkzeug verwendet, da sie das gespeicherte Bild nicht verändert. LUT-Operationen können auch Grauwertbilder in *Pseudofarbbilder* konvertieren, eine Technik, die selbst bei den einfachsten Digitalisierkarten verbreitet ist (Abb. 7.1). Sie erfordert nicht viel zusätzliche Hardware. Für die Primärfarben Rot, Grün und Blau wird je ein Digital-Analog-Wandler verwendet. Außerdem erhält jeder Kanal seine eigene LUT mit 256 Einträgen für eine 8-Bit-Darstellung. So kann jeder individuelle Grauwert *q* auf eine beliebige Farbe abgebildet werden, indem den LUT-Adressen *r*(*q*), *g*(*q*) und *b*(*q*) die entsprechenden Farbwerte zugewiesen werden. Formal ist dies eine *Punkt-Vektor-Operation*.

$$P(q) = [r(q), g(q), b(q)]^{T}.$$
(7.8)

Sind alle drei Punktfunktionen r(q), g(q) und b(q) identisch, wird ein Grauton dargestellt. Sind zwei der Punktfunktionen null, hat das Bild die Farbe der verbleibenden Punktfunktion.



Abbildung 7.4: a Eine allmählich von oben nach unten abnehmende Helligkeit, die vom Auge kaum wahrgenommen wird. Grauwerte von 160–220, Faktor vier kontrastverstärkt. Über 100 Bilder gemitteltes Gleitkommabild. b Histogramm von a; c und d (kontrastverstärkt, Grauwertbereich 184–200): Künstlich durch Stufen-LUTs erzeugte Kanten mit einer Stufenhöhe von 1,0 und 2,0 machen Konturlinien konstanter Bestrahlung sichtbar.

7.2.3 Interaktive Grauwertauswertung

Über Lookup-Tabellen implementierte homogene Punktoperatoren sind sehr nützliche Werkzeuge zur Bildinspektion. Da Lookup-Tabellen-Operationen in Echtzeit durchgeführt werden können, ist eine interaktive Bildveränderung möglich. Wird dabei nur die Ausgangs-LUT verändert, bleibt der ursprüngliche Bildgehalt unverändert. Wir zeigen im Folgenden einige typische Aufgaben.

Kontrolle und Optimierung homogener Beleuchtung Mit dem bloßen Auge können wir die Homogenität einer beleuchteten Fläche wie die in Abb. 7.4a kaum abschätzen. Ein Histogramm (Abb. 7.4b) zeigt zwar die Häufigkeit der einzelnen Grauwerte, nicht jedoch deren räumliche Verteilung. Es hilft also nicht viel bei der interaktiven Optimierung der Beleuchtung. Wir müssen die Darstellung der Grauwerte derart modifizieren, dass absolute Grauwerte für das menschliche Auge sichtbar werden. Bei einer kontinuierlichen Helligkeitsverteilung sind Äquidensiten hilfreich. Diese



Abbildung 7.5: Nachweis von Unter- und Überlauf bei digitalisierten Bildern mittels Histogrammen: **a** Bild mit Grauwertunterlauf und **b** sein Histogramm. **c** Bild mit Grauwertüberlauf und **d** das zugehörige Histogramm.

Technik benutzt eine stufenförmige Lookup-Tabelle, bei der bestimmte Bereiche von Grauwerten auf einen Grauwert abgebildet werden. Am einfachsten werden dazu die untersten Bits mit einer logischen Und-Operation zu null gesetzt:

$$q' = P(q) = q \wedge (2^p - 1),$$
 (7.9)

wobei \wedge für die logische (bitweise) Und-Operation und der Überstrich für die Invertierung steht. Diese Punktoperation begrenzt die Auflösung auf Q - p Bit und damit auf 2^{Q-p} Quantisierungsstufen. Nun sind die Sprünge zwischen den übriggebliebenen Grauwertstufen groß genug, um vom Auge wahrgenommen zu werden. Wir sehen im Bild Konturlinien gleicher absoluter Grauwerte (Abb. 7.4). Wir können versuchen, die Beleuchtung homogener zu machen, indem wir die Abstände zwischen den Konturlinien soweit wie möglich vergrößern.

Ein anderer Weg, absolute Grauwerte zu markieren, ist die bereits in Abschn. 7.2.2 erwähnte *Pseudofarbdarstellung*. Mit dieser Technik wird ein Grauwertbereich *q* zur Darstellung auf ein RGB-Wertetripel abgebildet. Da

Farbunterschiede vom Auge viel besser erkannt werden, hilft dieses Verfahren, absolute Grauwertbereiche zu markieren.

Nachweis von Unter- und Überlauf Unter- und Überlauf der Grauwerte treten in der Verstärkung digitalisierter Bilder auf durch Fehleinstellungen des Nullpunkts und des Videoeingangsteils von Framegrabbern. Sie werden oft nicht bemerkt und bewirken bei der weiteren Verarbeitung schwerwiegende Fehler, z. B. bezüglich des mittleren Grauwerts oder des Schwerpunktes von Objekten. In den meisten Fällen können betroffene Bereiche nicht unmittelbar detektiert werden. Sie werden beispielsweise dann deutlich, wenn bei gemusterten Flächen das Muster ausläuft. Über- und Unterlauf werden aber in Histogrammen durch ausgeprägte Peaks im Bereich der minimalen und/oder maximalen Grauwerte erkennbar (Abb. 7.5). Bei Pseudofarbabbildungen können die niedrigsten und höchsten Grauwerte z. B. blau und rot dargestellt werden. Dann erkennt man sofort Grauwerte, die "gefährlich" nahe an den Grenzen liegen, und sie können vermieden werden, indem man die Blendeneinstellung der Optik ändert, die Beleuchtung entsprechend einstellt oder die Verstärkung im analogen Videoeingangsteil des Framegrabbers korrigiert.

Kontrastverstärkung Aufgrund schlechter Beleuchtungsbedingungen liegen oft unterbelichtete Bilder vor. Sie sind zu dunkel und haben einen niedrigen Kontrast (Abb. 7.6a). Das Histogramm (Abb. 7.6b) zeigt, dass das Bild nur einen kleinen Grauwertbereich bei den unteren Grauwerten aufweist.

Das Aussehen des Bildes verbessert sich beträchtlich über eine Punktoperation, die den kleinen Grauwertbereich auf den vollen Kontrastbereich abbildet (z. B. mit der Operation: q' = 4q für q < 64 und q' = 255 für $q \ge 64$) (Abb. 7.6c). Allerdings verbessern wir damit nur unseren visuellen Eindruck von dem Bild, nicht jedoch die *Bildqualität* selbst. Das Histogramm in Abb. 7.6d zeigt, dass die Grauwertauflösung immer noch die gleiche ist.

Der beste Weg zur Verbesserung der *Bildqualität* ist eine Optimierung der Objektbeleuchtung mit einer stärkeren Lichtquelle oder über einen günstigeren Beleuchtungsaufbau. Ist dies nicht möglich, können wir immer noch die analoge Videoverstärkung erhöhen. Alle modernen Bildverarbeitungskarten enthalten einen Verstärker, dessen Verstärkung und Offset über Software gesteuert werden können (siehe Abb. 7.1 und 7.2). Durch Erhöhung der Verstärkung werden Helligkeit und Auflösung des Bildes verbessert, allerdings ohne jeglichen Informationsgewinn, da das Signal/Rausch-Verhätnis unverändert bleibt (Abschn. 6.4.2).

Kontrastspreizung Häufig müssen geringfügige Beleuchtungsstärkeunterschiede analysiert werden, die das Auflösungsvermögen des verwendeten Bildausgabegerätes oder des menschlichen visuellen Systems unterschreiten. Dies betrifft besonders das Drucken von Bildern. Um feine Unterschiede erkennen zu können, dehnen wir den betreffenden Grauwert-



Abbildung 7.6: Kontrastverstärkung: **a** unterbelichtetes Bild und **b** das zugehörige Histogramm; **c** kontrastverstärktes Bild und **d** sein Histogramm.

bereich. Dann werden natürlich alle Grauwerte außerhalb dieses Bereiches auf den minimalen oder maximalen Grauwert gesetzt. Daher müssen die Grauwerte des zu analysierenden Objektes in den für die Kontrastspreizung ausgewählten Bereich fallen. Beispiele für Kontrastspreizung zeigt Abb. 7.7. Der von 0 bis 255 reichende Keil am unteren Bildrand zeigt direkt, welcher Teil der Grauwertskala kontrastverstärkt wurde.

Kompression des Grauwertbereiches Im Vergleich zum menschlichen visuellen System hat ein digitales Bild einen beträchtlich kleineren dynamischen Bereich. Für eine minimale Auflösung von 10 % dürfen die Grauwerte nicht kleiner als 10 sein. Daher ist bei einem 8-Bit-Bild der Dynamikbereich mit dieser minimalen Auflösung nur 255/10 \approx 25. Durch den niedrigen Kontrastbereich haben digitale Bilder eine schlechte Qualität, wenn Szenen mit hohem Kontrast aufgenommen wurden. Entweder sind die hellen Teile ausgebleicht oder dunkle Bereiche so dunkel, dass keine Details erkannt werden können.

Der dynamische Bereich kann über eine Transformation, welche in Abschn. 5.5.4 als *Gammatransformation* eingeführt wurde, erhöht werden. Diese



Abbildung 7.7: *b* - *d* Kontrastspreizung des Bildes in *a*. Der gespreizte Bereich kann aus der Transformation des Grauwertkeils am unteren Bildrand abgelesen werden.

nichtlineare homogene Punktoperation hat die Form

$$q' = \frac{255}{255^{\gamma}} q^{\gamma}.$$
 (7.10)

Die Faktoren in (7.10) wurden so gewählt, dass der Bereich [0, 255] auf sich selbst abgebildet wird. Diese Transformation ermöglicht die Erkennung eines größeren dynamischen Bereiches auf Kosten der Auflösung in den hellen Bildbereichen. Die dunklen Bereiche werden heller, sodass mehr Details zu erkennen sind. Diese Kontrasttransformation ähnelt mehr dem logarithmischen Helligkeitsempfinden des menschlichen visuellen Systems. Ein Bild, das mit unterschiedlichen Gammafaktoren dargestellt ist, zeigt Abb. 7.8.

7.2.4 Äquivalisierung der Varianz des Rauschens

Aus Abschn. 6.4.1 wissen wir, dass die Varianz des Rauschens bei einer Kamera mit linearer Kennlinie von der Bildintensität abhängt und mit dem



Abbildung **7.8**: Darstellung eines Bildes mit unterschiedlichen Gammawerten: **a** 0,5, **b** 0,7, **c** 1,0 und **d** 2,0.

photoinduzierten Signal ansteigt:

$$\sigma_g^2(g) = \sigma_0^2 + Kg = \sigma_0^2 + (\sigma_{\max}^2 - \sigma_0^2) \frac{g}{g_{\max}}$$
(7.11)

bei Grauwerten im Interval $[0, g_{max}]$ and mit $\sigma_{max}^2 = \sigma_g^2(gmax)$. Eine statistische Analyse der Bilddaten und -operationen ist jedoch viel einfacher, wenn das Rauschen grauwertunabhängig ist. Nur dann sind die in Abschn. C.3.3 besprochenen Fehlerfortpflanzungstechniken gültig.

Durch eine nichtlineare Grauwerttransformation h(g) kann die Varianz des Rauschens grauwertunabhängig gemacht werden [81]. In einer Näherung erster Ordnung ergibt sich nach (C.36) die Varianz von h(g) zu

$$\sigma_h^2 \approx \left(\frac{\mathrm{d}h}{\mathrm{d}g}\right)^2 \sigma_g^2(g).$$
 (7.12)

Setzen wir σ_h^2 konstant, so erhalten wir

$$\mathrm{d}h = \frac{\sigma_h}{\sqrt{\sigma^2(g)}} \mathrm{d}g.$$

Die Integration der Gleichung ergibt

$$h(g) = \sigma_h \int_0^g \frac{\mathrm{d}g'}{\sqrt{\sigma^2(g')}} + C.$$
 (7.13)

Mit dem linearen Varianzmodell aus (7.11) ergibt die Integration von (7.13)

$$h(g) = \frac{2\sigma_h}{K} \sqrt{\sigma_0^2 + Kg} + C.$$
 (7.14)

Die beiden zwei freien Parameter σ_h und *C* nutzen wir, um die Werte von *h* auf das Intervall $[0, h_{max}]$ abzubilden. Daraus ergeben sich die Bedingungen h(0) = 0 und $h(g_{max}) = h_{max}$ und wir erhalten

$$\frac{h(g)}{h_{\max}} = \frac{\sqrt{\sigma_0^2 + (\sigma_{\max}^2 - \sigma_0^2)g/g_{\max} - \sigma_0}}{\sigma_{\max} - \sigma_0}, \quad \sigma_h = \frac{h_{\max}}{2g_{\max}} \left(\sigma_{\max} + \sigma_0\right). \quad (7.15)$$

Die Besprechung der Quantisierung in Abschn. 5.5 ergab, dass eine Standardabweichung des Rauschens von etwa einer halben Breite des Quantisierungsintervalls optimal ist. Daher ist es sinnvoll σ_h festzulegen. Dann ergibt sich aus (7.15) für h_{max}

$$h_{\max} = 2\sigma_h \frac{g_{\max}}{\sigma_{\max} + \sigma_0} = \frac{2\sigma_h SNR_{\max}}{1 + \sigma_0/\sigma_{\max}} \approx 2\sigma_h SNR_{\max}.$$
 (7.16)

Das ist eine interessante Beziehung. Sie sagt aus, dass der notwendige Wertebereich in einem rauschäquivalisierten Signal durch das maximale *Signal/Rausch-Verhältnis* gegeben ist. Die kleine Korrektur durch das Dunkelrauschen ist in der Regel zu vernachlässigen.

Beispiel 7.1: Rauschäquivalisierung einer sCMOS-Kamera

Mit der Entwicklung von sogenannten *sCMOS*-Kameras (Abschn. 6.3.3) stehen Bildsensoren mit einem hohen Signalumfang zur Verfügung. Wieveiel Grauwerte sind für eine solche Kamera bei der Rauschäquivalisierung notwendig. Wir gehen dabei von folgenden Kenndaten aus:

$$\sigma_d = 3.0 \text{ DN}, \quad \sigma_{\text{max}} = 377 \text{ DN}, \quad \text{SNR}_{\text{max}} = 172, \quad g_{\text{max}} = 65\,000 \text{ DN}.$$

Mit diesen Werten und $\sigma_h = 0.5$ ergibt sich ein maximaler Wert für das rauschäquivalisierte Signal von $h_{max} = 171$. Das führt zu dem erstaunlichen Ergebnis, dass nach Rauschäquilibrierung weniger als 8 Bit notwendig sind um das Signal einer Kamera, die bei linearem Signalausgang 16 Bit aufweist, verlustfrei darzustellen.

Beispiel 7.2: Rauschäquivalisierung einer idealen Kamera

Die nichtlineare Grauwerttransformation wird besonders einfach für einen idealen Bildsensor mit $\sigma_0 = 0$. Dann muss die Quadratwurzel aus dem Grauwert berechnet werden, um eine grauwertunabhängige Rauschvarianz zu erhalten:

$$\frac{h(g)}{h_{\max}} = \left(\frac{g}{g_{\max}}\right)^{1/2} \quad \text{und} \quad h_{\max} = 2\sigma_h \frac{g_{\max}}{\sigma_{\max}} = 2\sigma_h \text{SNR}_{\max}.$$
(7.17)

Die *Rauschäquivalisierung* auf einen festen und grauwertunabhängigen Wert hat noch einen entscheidenden Vorteil für die nachfolgende Bildverarbeitung. Alle Kameras weisen das gleiche Rauschen auf und es kann mit festen Schwellwerten bezüglich rauschkritischer Auswertungen gearbeitet werden.

Die inverse Relation g(h) ergibt sich zu

$$\frac{g}{g_{\max}} = \frac{h}{h_{\max}} \cdot \frac{(\sigma_{\max} - \sigma_0)h/h_{\max} + 2\sigma_0}{\sigma_{\max} + \sigma_0}.$$
(7.18)

Interessant ist es noch zu wissen, welche Intervallbreite Δg des Originalsignals in eine Intervall des äquivalisierten Signal fällt. Das ergibt sich durch Differenzierung von (7.18) und einigen Umrechnungen zu

$$\Delta g = \frac{\sqrt{(\sigma_{\max}^2 - \sigma_0^2)g/g_{\max} + \sigma_0^2}}{\sigma_h}, \quad \Delta g \in \left[\frac{\sigma_0}{\sigma_h}, \frac{\sigma_{\max}}{\sigma_h}\right]. \tag{7.19}$$

Die Gleichungen zeigen, dass die Intervalle breit genug sind, um die Transformation von *g* nach *h* mit einer Lockup-Tabelle durchzuführen.

7.3 Inhomogene Punktoperationen

Homogene Punktoperationen stellen mit ihrer Unabhängigkeit von der Pixelposition nur eine Unterklasse der Punktoperationen dar. Im Allgemeinen hängt eine Punktoperation auch von der Position des Pixels im Bild ab, und wir sprechen von einer *inhomogenen Punktoperation*. Beispiele für solche Funktionen sind Kalibrierungen, die meistens Punktoperationen sind.

Im Allgemeinen ist die Berechnung einer inhomogenen Punktoperation sehr viel zeitaufwendiger als die einer homogenen. Lookup-Tabellen können wegen der Abhängigkeit von der Pixelposition nicht verwendet werden. Wir sind gezwungen, die Funktion für jedes Pixel zu berechnen.

Die Subtraktion eines Hintergrundbildes ohne Objekte oder Beleuchtung ist ein einfaches Beispiel einer inhomogenen Punktoperation, die folgendermaßen geschrieben wird:

$$g'_{mn} = P_{mn}(g_{mn}) = g_{mn} - b_{mn}, \qquad (7.20)$$

wobei b_{mn} ein Pixel des Hintergrundbildes ist.



Abbildung 7.9: Reduktion von Rauschen durch Bildmittelung: **a** Wärmebild kleiner Temperaturunterschiede, die auf der Wasseroberfläche entstehen, wenn sich Wasser durch Verdunstung abkühlt; **b** das gleiche Bild, gemittelt über 16 Bilder; der volle Grauwertbereich entspricht einem Temperaturbereich von 1.1 K.

7.3.1 Bildmittelung

Eine der einfachsten inhomogenen Punktoperationen ist die *Bildmittelung*. Bei einer Reihe von Bildaufnahmetechniken ergeben sich hohe Rauschpegel. Bekannte Beispiele sind *Wärmebilder* (Abschn. 2.5.1) und alle Applikationen, bei denen nur eine geringe Anzahl von Photonen detektiert werden (siehe Abb. C.2 und Anhang C.4.1).

Abb. 7.9a zeigt die durch Verdunstung erzeugten Temperaturunterschiede der Wasseroberfläche in einem Wind/Wellen-Kanal bei einer Windgeschwindigkeit von 1.8 m/s. Durch den beträchtlichen Rauschpegel können die kleinen Temperaturunterschiede kaum detektiert werden. Wird das Mittel über mehrere Bilder berechnet, reduziert sich der Rauschpegel wesentlich (Abb. 7.9b). Der Fehler des Mittelwerts (Abschn. C.3.3) aus *K* Bildaufnahmen ist

$$\sigma_{\overline{G}}^2 \approx \frac{1}{(K-1)} \sigma_G^2 = \frac{1}{K(K-1)} \sum_{k=0}^{K-1} (G_k - \overline{G})^2.$$
(7.21)

Wenn wir den Durchschnitt aus *K* Bildern berechnen, reduziert sich der Rauschpegel auf $1/\sqrt{K}$ im Vergleich zu einem Einzelbild. Nehmen wir das Mittel über 16 Bilder, reduziert sich also der Rauschpegel auf 1/4. Gleichung (7.21) gilt nur, wenn die Standardabweichung σ_g deutlich höher ist als die Standardabweichung durch die Quantisierung (siehe Abschn. 5.5).

7.3.2 Korrektur inhomogener Beleuchtung

Jede Anwendung ist von *ungleichmäßiger Beleuchtung* der beobachteten Szene betroffen. Auch wenn wir einen hohen Aufwand treiben, um den Beleuchtungsaufbau zu optimieren, ist es schwer, eine perfekt gleichmäßige Objektbeleuchtung zu erzielen. Ein lästiges Problem sind zudem kleine



Abbildung 7.10: Korrektur ungleichmäßiger Beleuchtung über eine inhomogene Punktoperation: **a** Originalbild und **b** sein Histogramm; **c** Hintergrundbild und **d** das zugehörige Histogramm; **e** durch das Hintergrundbild dividiertes Bild und **f** das Histogramm dieses Ergebnisbildes.

Staubpartikel im optischen Pfad, insbesondere auf dem Glasfenster vor dem CCD-Sensor. Da das Fenster vom Sensor eine gewisse Distanz hat, werden diese Partikel, wenn sie nicht zu groß sind, so unscharf auf die Sensorebene projiziert, dass sie nicht direkt sichtbar sind. Sie absorbieren aber Licht und

reduzieren dadurch die Beleuchtung in einem kleinen Bereich. Diese Effekte sind bei einer Szene mit hohem Kontrast und vielen Details nicht leicht zu sehen. Allerdings werden sie bei einem gleichmäßigen Hintergrund deutlich sichtbar (Abb. 7.4a und b). Einige Bildsensoren, insbesondere billige CMOS-Sensoren, zeigen außerdem eine beträchtliche ungleichmäßige Sensitivität der individuellen Photorezeptoren, die auch zur Ungleichmäßigkeit des Bildes beiträgt. Die genannten Störungen können die Bildqualität erheblich beeinträchten. Sie erschweren die Separierung eines Objektes vom Hintergrund und führen zu systematischen Fehlern in der nachfolgenden Bildauswertung.

Trotzdem ist es möglich, diese Störeffekte zu korrigieren, wenn wir die Natur der Störung kennen und in der Lage sind, geeignete Referenzbilder aufzunehmen. Im Folgenden betrachten wir zwei einfache Beispiele. Im ersten gehen wir davon aus, dass sich der Grauwert im Bild als Produkt der inhomogenen Beleuchtungsstärke und der Objektreflektivität bzw. -transmissivität ergibt. Wir nehmen ferner an, dass wir ein Referenzbild ohne absorbierendes Objekt oder mit einem Objekt konstanter Reflektivität aufnehmen können. Ein solches Referenzbild lässt sich auch dann gewinnen, wenn kleine Objekte in den Bildern zufällig verteilt sind, indem man ein Mittelwertbild aus vielen Bildern berechnet. Die ungleichmäßige Beleuchtung kann nun mit einer Division durch das Referenzbild korrigiert werden:

$$G' = c \cdot G/R. \tag{7.22}$$

Die Multiplikation mit der Konstante c ist nötig, um das normalisierte Bild wieder in Integerzahlen darzustellen. Wenn die Objekte Licht absorbieren, wird c normalerweise nahe der maximalen Integerzahl gewählt. Abb. 7.10e zeigt, dass mit dieser einfachen Methode eine effektive Unterdrückung einer ungleichmäßigen Beleuchtung möglich ist.

7.3.3 Radiometrische Zwei-Punkt-Kalibrierung

Diese einfache Verhältnisbildung kann nicht mehr angewendet werden, wenn das Bild auch ohne Beleuchtung nicht null ist, sondern ein Restmuster (fixed-pattern noise) aufweist, wie es durch einen von Pixel zu Pixel verschiedenen Nullstrom bedingt sein kann. In einem solchen Fall sind zwei Referenzbilder notwendig. Diese Technik wird auch für eine einfache radiometrische Zwei-Punkt-Kalibrierung bei einem Bildsensor mit linearer Kennlinie angewendet. Einige Bildverarbeitungsanwendungen benötigen eine absolute oder relative radiometrische Kalibrierung. Mit einer solchen Kalibrierung kann die Strahlungsdichte eines Objekts aus dem gemessenen Grauwert berechnet werden.

Zuerst nehmen wir ein Dunkelbild *B* ohne Beleuchtung auf. Dann nehmen wir ein Referenzbild *R* mit einem Objekt auf, das eine konstante Strahlungsstärke aufweist, z. B. eine *Ulbrichtkugel*. Mit Hilfe dieser beiden Bilder



Abbildung 7.11: Kontrastverstärktes a Dunkelbild und b Referenzbild einer CCD-Kamera mit analogem Ausgangssignal für eine radiometrische Zwei-Punkt-Kalibrierung.



Abbildung 7.12: Radiometrische Zwei-Punkt-Kalibrierung mit dem Dunkel- und Referenzbild aus Abb. 7.11: **a** Originalbild und **b** kalibriertes Bild; in diesem sind die dunkeln Flecken nicht mehr zu sehen.

können wir dann durch folgende Operation ein radiometrisch kalibriertes Bild erhalten:

$$G' = c \frac{G-B}{R-B}.$$
(7.23)

Abb. 7.11 zeigt ein kontrastverstärktes Dunkel- und Referenzbild einer CCD-Kamera mit analogem Ausgang. Es sind typische Signalstörungen zu sehen. Die Signaloszillation am linken Rand des Dunkelbilds resultieren aus einer elektronischen Signalstörung. Die dunklen Flecken im Referenzbild kommen von Staub auf dem Glasfenster vor dem CCD-Sensor. Die Verbesserung durch die radiometrische Kalibrierung ist deutlich in Abb. 7.12 zu sehen.



Abbildung 7.13: Dreipunkt-Kalibrierung von Infrarot-Temperaturbildern: **a** bis **c** zeigen Bilder von Kalibrierungskörpern in Form von Aluminiumblöcken bei Temperaturen von 13,06, 17,62 und 22,28 °C. Die Grauwerte der Bilder sind gespreizt auf einen kleinen Bereich des digitalen 12-Bit-Ausgangsbereichs der Infrarotkamera von **a** 1715–1740, **b** 1925–1950, **c** 2200–2230 und zeigen noch restliche Inhomogenitäten, insbesondere vertikale Streifen. **d** Mittels quadratischer Interpolation aus den drei Bildern **a** bis **c** kalibriertes Bild. **e** Original und **f** kalibriertes Bild der kleinskaligen Temperaturunterschiede an der Ozeanoberfläche auf einer Fläche von etwa 0,8 × 1,0 m².

7.3.4 [#]Nichtlineare radiometrische Kalibrierung

Manchmal steht die Größe, die mit einem Bildsensor bestimmt wird, in einer nichtlinearen Beziehung zu dem gemessenen Grauwert. Ein gutes Beispiel hierfür ist die Thermographie. Hierbei wird aus der Strahlungsdichte über die Planckschen Gleichungen (Abschn. 2.5.1) die Temperatur des emittierenden Objekts bestimmt.

Wir zeigen hier eine praktische Kalibrierungsprozedur für Umgebungstemperaturen. Aufgrund der nichtlinearen Beziehung zwischen Strahlung und Temperatur ist eine einfache Zweipunkt-Kalibrierung mit linearer Interpolation für eine solche Anwendung nicht ausreichend. Haußecker [103] zeigt, dass eine quadratische Beziehung für einen kleinen Temperaturbereich von 0 bis 40°C ausreichend genau ist. Daher sind drei Kalibrierungstemperaturen notwendig, die von einer speziellen *Schwarzkörper-Kalibriereinheit* erzeugt werden.

Aus den aufgenommenen Kalibrierungsbildern G_1 , G_2 und G_3 mit bekannten Temperaturen T_1 , T_2 bzw. T_3 kann über eine quadratische Interpolation das Temperaturbild T eines beliebigen Bildes G berechnet werden:

$$T = \frac{\Delta G_2 \cdot \Delta G_3}{\Delta G_{21} \cdot \Delta G_{31}} T_1 - \frac{\Delta G_1 \cdot \Delta G_3}{\Delta G_{21} \cdot \Delta G_{32}} T_2 + \frac{\Delta G_1 \cdot \Delta G_2}{\Delta G_{31} \cdot \Delta G_{32}} T_3$$
(7.24)

mit

 $\Delta G_k = G - G_k \quad \text{und} \quad \Delta G_{kl} = G_k - G_l. \quad (7.25)$

Das Symbol · steht für die punktweise Multiplikation des Bildes zur Abgrenzung von der Matrixmultiplikation. Abb. 7.13a, b und c zeigen drei Kalibrierungsbilder. Die Infrarotkamera blickt über einen Spiegel auf den Kalibrierungskörper, der das Sehfeld an den Bildkanten etwas beschneidet. Dies ist der Grund für die scharfen Temperaturänderungen, die an den Bildgrenzen in Abb. 7.13a, c zu sehen sind. Die Kalibrierungsprozedur entfernt die restlichen Inhomogenitäten (Abb. 7.13d, f), die sich im Originalbild zeigen.

7.3.5 Fensterfunktionen

Die sogenannte *Fensterfunktion* ist eine weitere wichtige Anwendung inhomogener Punktoperationen. Bevor wir die DFT eines Bildes berechnen können, muss das Bild mit einer Fensterfunktion multipliziert werden. Wenn wir diesen Schritt auslassen, ist das Spektrum durch die Faltung des Bildspektrums mit der Fouriertransformierten der Rechteckfunktion, der sinc-Funktion (siehe Abschn. 4.3, > R12), gestört. Dadurch werden Peaks im Spektrum zu sternähnlichen Mustern entlang den Koordinatenachsen im Fourierraum (Abb. 7.14b). Wir können diese Störungen auch mit der virtuellen periodischen Wiederholung endlich ausgedehnter Bilder erklären, wie es im Zusammenhang mit dem Abtasttheorem in Abschn. 5.2.3 näher erläutert worden ist. Die periodische Wiederholung führt zu Unstetigkeiten an den horizontalen und vertikalen Bildrändern, die entsprechend hohe spektrale Dichten entlang den x- und y-Achsen im Wellenzahlraum erzeugen.

Um diese Störungen zu vermeiden, müssen wir das Bild mit einer Fensterfunktion multiplizieren, die zu den Bildrändern hin allmählich auf null abfällt. Eine optimale Fensterfunktion sollte eine hohe spektrale Auflösung bewahren und gleichzeitig die Störungen des Spektrums minimieren, d. h., ihre DFT sollte so steil wie möglich abnehmen. Dies sind jedoch gegensätzliche Anforderungen, da eine gute Spektralauflösung eine breite Fensterfunktion erfordert. Solch ein Fenster fällt aber an den Kanten steil ab und bewirkt damit einen langsamen Abfall der Seitenmaxima seines Spektrums.



Abbildung 7.14: Wirkung der Fensterfunktion auf die diskrete Fouriertransformation: *a* Originalbild; *b* DFT von *a* ohne Verwendung einer Fensterfunktion; *c* Bild multipliziert mit einem Kosinusfenster; *d* DFT von *c* unter Verwendung eines Kosinusfensters.

Ein sorgfältig gewähltes Fenster ist für die Spektralanalyse von Zeitserien kritisch [186, 205]. Es ist jedoch in der digitalen Bildverarbeitung weniger kritisch wegen des viel geringeren dynamischen Bereichs der Grauwerte. Das einfache Kosinusfenster

$$W_{mn} = \sin\left(\frac{\pi m}{M}\right) \sin\left(\frac{\pi n}{N}\right), \ \ 0 \le m < M, \ \ 0 \le n < N$$
(7.26)

ist als Fensterfunktion gut geeignet (Abb. 7.14c und d).

Eine direkte Implementierung der Fensteroperation ist sehr zeitaufwendig, da die trigonometrische Funktion 2*MN*-mal berechnet werden muss. Sehr viel effizienter ist der Weg, die Berechnung der Fensterfunktion einmal durchzuführen, das Fensterbild zu speichern und es dann für die Berechnung vieler DFTs zu verwenden. Die Speicheranforderungen reduzieren sich, wenn man berücksichtigt, dass die Fensterfunktion (7.26) separierbar, d. h. ein Produkt zweier Funktionen ist: $W_{m,n} = {}^{c}w_{m} \cdot {}^{r}w_{n}$. Dann müssen wir lediglich die *M*+*N* Werte für die Spaltenfunktion ${}^{c}w_{m}$ und die Zeilenfunktion ${}^{r}w_{n}$ berechnen und speichern. Der Preis für den reduzierten Speicherraum ist eine zusätzliche Multiplikation pro Pixel für die Fensteroperation.

7.4 [#]Mehrkanal-Punktoperationen

7.4.1 [‡]Definitionen

Punktoperationen lassen sich zu *Mehrkanal-Punktoperationen* (Mehrkomponenten-Punktoperationen) verallgemeinern. Die Operation hängt immer noch nur vom Wert des einzelnen Pixels ab, aber der Eingabewert kann ein Vektor statt eines Skalars sein, und ebenso kann das Ausgangsbild ein Mehrkanalbild sein. Für homogene Punktoperationen, die nicht von der Position des Pixels im Bild abhängen, können wir schreiben:

$$G' = P(G) \quad \text{mit} \qquad \begin{array}{l} G' = \begin{bmatrix} G'_0, \ G'_1, \ \dots, \ G'_{l'}, \ \dots, \ G'_{L-1} \end{bmatrix}, \\ G = \begin{bmatrix} G_0, \ G_1, \ \dots, \ G_{k}, \ \dots, \ G_{K-1} \end{bmatrix}, \end{array}$$
(7.27)

wobei G'_l und G_k die Komponenten l und k der Mehrkanalbilder G' und G mit L bzw. K Kanälen sind.

Eine wichtige Unterklasse von Mehrkomponenten-Punktoperationen sind lineare Operationen. Dabei ist jede Komponente des Ausgangsbildes G' in (7.27) eine Linearkombination der Komponenten des Eingangsbildes G:

$$G_{l}' = \sum_{k=0}^{K-1} P_{lk} G_{k}, \qquad (7.28)$$

wobei P_{lk} konstante Koeffizienten sind. Deshalb ist eine allgemeine lineare Mehrkomponenten-Punktoperation durch eine Matrix der Koeffizienten P_{lk} gegeben. Dann können wir (7.28) abkürzend mit einer Koeffizientenmatrix P schreiben:

$$G' = PG. \tag{7.29}$$

Wenn die Komponenten der Mehrkanalbilder bei einer Punktoperation nicht voneinander abhängig sind, werden alle Koeffizienten in *P* mit Ausnahme der auf der Hauptdiagonalen liegenden null. Bei *K*-kanaligen Eingangs- und Ausgangsbildern bleiben lediglich *K* unterschiedliche Punktoperationen, eine für jeden Kanal. Eine vektorielle Punktoperation reduziert sich schließlich auf eine skalare Standard-Punktoperation, wenn dieselbe Punktoperation auf jeden Kanal eines Mehrkomponentenbildes angewandt wird.

Bei gleicher Anzahl von Ausgangs- und Eingangsbildern können lineare Punktoperationen als Koordinatentransformationen aufgefaßt werden. Hat die Matrix der Koeffizienten in 7.29 einen Rang R < K, projiziert die Mehrkanal-Punktoperation den *K*-dimensionalen Raum auf einen *R*dimensionalen Teilraum.

Generell sind lineare Mehrkanal-Punktoperationen relativ einfach zu handhaben, da sie mit den Konzepten der linearen Algebra beschrieben werden können. Bei quadratischen Matrizen können wir zum Beispiel leicht
die Bedingung angeben, wann zu einer Mehrkanal-Punktoperation eine inverse Operation existiert, und sie berechnen.

Bei nichtlinearen Mehrkomponenten-Punktoperationen müssen die linearen Koeffizienten in (7.28) und (7.29) durch nichtlineare Funktionen ersetzt werden:

$$G'_l = P_l(G_0, G_1, \dots, G_{K-1}).$$
 (7.30)

Nichtlineare Mehrkomponenten-Punktoperationen können nicht wie lineare Operationen generell, sondern müssen individuell behandelt werden. Die Komplexität kann beträchtlich reduziert werden, wenn eine Mehrkanal-Punktoperation in ihre linearen und nichtlinearen Teile trennbar ist.

7.4.2 [#]Dyadische Punktoperationen

Operationen, an denen zwei Bilder beteiligt sind, werden *dyadische Punktoperationen* genannt. Jede dyadische Bildoperation lässt sich schreiben als

$$G'_{mn} = P(G_{mn}, H_{mn}).$$
 (7.31)

Dyadische homogene Punktoperationen können als LUT-Operationen implementiert werden. Wenn die Grauwerte der beiden Eingangsbilder Q unterschiedliche Werte annehmen, gibt es Q^2 Kombinationen von Eingangsparametern und damit auch ebenso viele verschiedene Ausgabewerte. Also müssen für 8-Bit-Bilder 64k Werte berechnet werden. Dies ist bei einem 512×512 -Bild immer noch ein Viertel weniger als bei direkter Berechnung jedes Pixels. Alle möglichen Ergebnisse der dyadischen Operation können in einer großen LUT L mit $Q^2 = 64$ k Einträgen folgendermaßen gespeichert werden:

$$L(2^{8} p + q) = P(p,q), \quad 0 \le p,q < Q.$$
(7.32)

Das obere und das untere Byte der LUT-Adresse werden durch die Grauwerte der Bilder *G* bzw. *H* gegeben.

Einige Bildverarbeitungssysteme beinhalten eine 16-Bit-LUT als modulares Verarbeitungselement. Die Berechnung einer dyadischen Punktoperation entweder über eine in die Hardware integrierte oder mittels einer Software-LUT ist oft bedeutend schneller als eine direkte Implementierung, besonders wenn die Operation aufwendig ist. Zusätzlich ist es dann einfacher, Ausnahmen wie die Division durch null oder Unter- und Überlauf zu überwachen.

Eine dyadische Punktoperation kann verwendet werden, um zwei Punktoperationen gleichzeitig durchzuführen. So können zum Beispiel Betrag und Phase eines komplexwertigen Bildes (r, i) gleichzeitig mit einer einzigen dyadischen LUT-Operation berechnet werden, wenn wir die Ausgabe auf 8 Bit begrenzen:

$$L(2^{8}r+i) = 2^{8}\sqrt{r^{2}+i^{2}} + \frac{128}{\pi}\arctan\left(\frac{i}{r}\right), \quad 0 \le r, i < Q.$$
(7.33)

Der Betrag wird im oberen Byte gespeichert und die Phase — skaliert auf das Intervall [-128, 127] — im unteren Byte.

7.5 Geometrische Transformationen

Im restlichen Teil dieses Kapitels beschäftigen wir uns mit den geometrischen Operationen als den zu den Punktoperationen komplementären Operationen. Wir beginnen mit elementaren geometrischen Transformationen wie der affinen Abbildung (Abschn. 7.5.2) und der perspektivischen Projektion (Abschn. 7.5.3) und untersuchen, wie man durch Methoden der Punktzuordnung die Transformationsparameter erhält. Dann besprechen wir in Abschn. 5.6 die Interpolation, die uns als das Hauptproblem der schnellen und exakten Implementierung geometrischer Operationen in diskreten Bildern begegnet. Schließlich gehen wir in Abschn. 7.5.5 kurz auf schnelle Algorithmen für geometrische Transformationen ein.

7.5.1 Vorwärts- und Rückwärtsabbildung

Geometrische Transformationen definieren die Beziehung zwischen den Punkten zweier Bilder. Diese Beziehung kann auf zwei Arten ausgedrückt werden. Entweder werden die Koordinaten des Ausgangsbildes x' als eine Funktion der Eingangskoordinaten x spezifiziert oder umgekehrt:

$$x' = M(x)$$
 oder $x = M^{-1}(x')$, (7.34)

wobei *M* für die Abbildungsfunktion und M^{-1} für ihre Umkehrfunktion steht. Die beiden Gleichungen in (7.34) zeigen zwei prinzipielle Wege der geometrischen Transformation auf, die *Vorwärts-* und die *Rückwärtsabbildung*.

Bei der Vorwärtsabbildung wird ein Punkt des Eingangsbildes auf das Ausgangsbild abgebildet (Abb. 7.15a). Im Allgemeinen liegt der Bildpunkt zwischen den Punkten des Ausgangsbildes. Bei diesem Verfahren ist es unzureichend, den Wert des Eingangsbildpunktes einfach dem nächstgelegenen Bildpunkt im Ausgangsbild zuzuordnen (Punkt-zu-Punkt- oder Nächster-Nachbar-Abbildung). Es kann dann vorkommen, dass das transformierte Bild Löcher enthält, da einem Punkt des Ausgangsbildes kein einziger Wert zugeordnet wird, oder dass einem Punkt im Ausgangsbild mehrmals ein Wert zugeordnet wird. Es ist daher notwendig, den Wert des Eingangsbildpunktes auf mehrere Ausgangsbildpunkte zu verteilen. Am einfachsten ist es, die Bildpunkte als Quadrate zu betrachten und den Anteil der Fläche des Eingangspixels, die auf das Ausgangspixel fällt, als Wichtungsfaktor zu nehmen. Für jedes Ausgangspixel werden dann die einzelnen Anteile der Eingangspixel, die auf das Ausgangspixel fallen, aufsummiert. Falls die Abbildung kontinuierlich ist, werden die Ausgangspixel vollständig überdeckt.

Mit der *inversen Abbildung* werden die Koordinaten eines Punktes im Ausgangsbild zurück auf das Eingangsbild abgebildet (Abb. 7.15b). Der



Abbildung 7.15: Veranschaulichung a der Vorwärts- und b der Rückwärtsabbildung bei einer räumlichen Bildtransformation.



Abbildung **7.16**: *Elementare geometrische Transformationen eines planaren Oberflächenelements.*

Vorteil ist, dass diese Methode Löcher und Überlappungen im Ausgangsbild vermeidet, da alle Pixel nacheinander abgetastet werden. Das Interpolationsproblem tritt jedoch nun im Eingangsbild auf. Die Koordinaten des Ausgangsbildes treffen im Allgemeinen nicht einen Punkt im Eingangsbild, sondern liegen dazwischen. Daher müssen die korrekten Werte aus den umliegenden Bildpunkten interpoliert werden. In der Regel ist die Rückwärtsabbildung die flexiblere Technik, da es einfacher ist, verschiedene Interpolationstechniken zu implementieren.

7.5.2 Affine Abbildung

Eine *affine Abbildung* ist eine lineare Koordinatentransformation, die die elementaren Transformationen *Translation*, *Rotation*, *Dilatation*, *Stauchung* und *Scherung* umfaßt. Sie kann durch Vektoraddition und Matrixmultiplikation ausgedrückt werden:

$$\begin{bmatrix} x'\\y' \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12}\\a_{21} & a_{22} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x\\y \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} t_x\\t_y \end{bmatrix}.$$
 (7.35)

Mit *homogenen Koordinaten* (Abschn. 3.3.3) kann die affine Abbildung mit einer einzigen Matrixmultiplikation beschrieben werden:

$$\begin{bmatrix} x'\\ y'\\ 1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & t_x \\ a_{21} & a_{22} & t_y \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x\\ y\\ 1 \end{bmatrix}.$$
 (7.36)

Eine affine Abbildung hat sechs Freiheitsgrade: zwei für die Translation (t_x, t_y) und vier $(a_{11}, a_{12}, a_{21}$ und $a_{22})$, in denen Rotation, Dilatation, Stauchung und Scherung enthalten sind. Die affine Abbildung bildet ein Dreieck auf ein Dreieck und ein Rechteck auf ein Parallelogramm ab. Sie wird daher auch als *Dreipunkt-Abbildung* bezeichnet. Diese Eigenschaften begrenzen jedoch auch den Einsatz der affinen Transformation. Allgemeinere Verformungen wie zum Beispiel die Abbildung eines Rechtecks auf ein beliebiges Viereck sind keine affinen Abbildungen.

7.5.3 Perspektivische Projektion

Die perspektivische Projektion ist, wie in Abschn. 3.3 besprochen, die Grundlage aller optischen Abbildungssysteme. Die affine Abbildung entspricht einer Parallelprojektion und kann als Modell der optischen Abbildung nur für den Grenzfall eines kleinen Gesichtsfeldes verwendet werden. Die allgemeinere perspektivische Projektion wird am einfachsten mit homogenen Koordinaten formuliert:

$$\begin{bmatrix} w'x'\\w'y'\\w'\end{bmatrix} = \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13}\\a_{21} & a_{22} & a_{23}\\a_{31} & a_{32} & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} wx\\wy\\w\end{bmatrix} \quad \text{oder} \quad X' = PX.$$
(7.37)

Die beiden in der affinen Abbildung (7.36) nicht enthaltenen Koeffizienten a_{31} und a_{32} beschreiben die perspektivische Projektion (siehe (3.15) in Abschn. 3.3.3).

In Standardkoordinaten geschrieben, zeigt sich, dass die perspektivische Projektion — im Gegensatz zur affinen Abbildung — entsprechend (7.37) eine nichtlineare Transformation ist:

$$\begin{aligned} x' &= \frac{a_{11}x + a_{12}y + a_{13}}{a_{31}x + a_{32}y + 1} \\ y' &= \frac{a_{21}x + a_{22}y + a_{23}}{a_{31}x + a_{32}y + 1}. \end{aligned}$$
(7.38)

Die perspektivische Projektion kann jedoch bei Verwendung von homogenen Koordinaten auf eine lineare Transformation reduziert werden. Eine perspektivische Projektion bildet Linien auf Linien ab; aber nur Linien, die parallel zur Projektionsebene liegen, bleiben parallel. Ein Rechteck wird auf ein allgemeines Viereck abgebildet. Daher wird die perspektivische Projektion auch als *Vierpunkt-Abbildung* bezeichnet.

7.5.4 [#]Bestimmung der Transformationskoeffizienten

Die Koeffizienten einer Transformation, wie wir sie in Abschn. 7.5.2 und 7.5.3 beschrieben haben, sind im Allgemeinen nicht bekannt. Statt dessen haben wir in der Regel einen Satz korrespondierender Punkte aus dem Objekt- und dem Bildraum. In diesem Abschnitt lernen wir, wie die Koeffizienten einer Transformation mithilfe der korrespondierenden Punkte berechnet werden. Bei einer affinen Abbildung benötigen wir drei nichtkollineare Punkte, um ein Dreieck auf ein Dreieck abbilden zu können. Mit diesen drei Punkten ergibt sich aus (7.36) das folgende lineare Gleichungssystem:

$$\begin{bmatrix} x_1' & x_2' & x_3' \\ y_1' & y_2' & y_3' \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & t_x \\ a_{21} & a_{22} & t_y \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 & x_2 & x_3 \\ y_1 & y_2 & y_3 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$
(7.39)

oder

$$P' = AP. \tag{7.40}$$

Daraus berechnet sich A zu

$$A = P'P^{-1}.$$
 (7.41)

Die Inverse der Matrix P existiert, wenn die drei Punkte X_1 , X_2 und X_3 linear unabhängig sind. Das bedeutet in der geometrischen Interpretation, dass sie nicht auf einer Linie liegen dürfen, also nicht kollinear sind.

Mit mehr als drei korrespondierenden Punkten können die Parameter der affinen Abbildung durch das folgende Gleichungssystem im Sinne der Methode der kleinsten Quadrate gelöst werden (Abschn. C.6):

$$\boldsymbol{A} = \boldsymbol{P}'\boldsymbol{P}^T(\boldsymbol{P}\boldsymbol{P}^T)^{-1} \tag{7.42}$$

mit

$$P'P^{T} = \begin{bmatrix} \sum x'_{n}x_{n} & \sum x'_{n}y_{n} & \sum x'_{n} \\ \sum y'_{n}x_{n} & \sum y'_{n}y_{n} & \sum y'_{n} \\ \sum x_{n} & \sum y_{n} & N \end{bmatrix}$$
$$PP^{T} = \begin{bmatrix} \sum x_{n}^{2} & \sum x_{n}y_{n} & \sum x_{n} \\ \sum x_{n}y_{n} & \sum y_{n}^{2} & \sum y_{n} \\ \sum x_{n} & \sum y_{n} & N \end{bmatrix}.$$

Die Umkehrung einer affinen Abbildung ist selbst eine affine Abbildung. Die Transformationsmatrix der inversen Transformation wird durch die inverse Matrix A^{-1} gegeben.

Die Bestimmung der Koeffizienten für die perspektivische Projektion ist etwas komplexer. Wenn vier oder mehr korrespondierende Punkte vorliegen, können die Koeffizienten der perspektivischen Transformation berechnet werden. Dann formen wir (7.38) um und erhalten:

$$\begin{aligned} x' &= a_{11}x + a_{12}y + a_{13} - a_{31}xx' - a_{32}yx' \\ y' &= a_{21}x + a_{22}y + a_{23} - a_{31}xy' - a_{32}yy'. \end{aligned}$$
 (7.43)

Für *N* Punkte führt dies zu einem linearen Gleichungssystem mit 2*N* Gleichungen und 8 Unbekannten der Form

$$\begin{bmatrix} x_1' \\ y_1' \\ x_2' \\ y_2' \\ \vdots \\ x_N' \\ y_N' \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} x_1 & y_1 & 1 & 0 & 0 & 0 & -x_1x_1' & -y_1x_1' \\ 0 & 0 & 0 & x_1 & y_1 & 1 & -x_1y_1' & -y_1y_1' \\ x_2 & y_2 & 1 & 0 & 0 & 0 & -x_2x_2' & -y_2x_2' \\ 0 & 0 & 0 & x_2 & y_2 & 1 & -x_2y_2' & -y_2y_2' \\ \vdots & \vdots & & & \\ x_N & x_N & 1 & 0 & 0 & 0 & -x_Nx_N' & -y_Nx_N' \\ 0 & 0 & 0 & x_N & y_N & 1 & -x_Ny_N' & -y_Ny_N' \end{bmatrix} \begin{bmatrix} a_{11} \\ a_{12} \\ a_{13} \\ a_{21} \\ a_{22} \\ a_{33} \\ a_{31} \\ a_{32} \end{bmatrix}$$

oder

$$d = Ma. \tag{7.44}$$

Die Gleichung kann dann folgendermaßen mit der Methode der kleinsten Quadrate gelöst werden:

$$a = (M^T M)^{-1} M^T d.$$
 (7.45)

7.5.5 [#]Schnelle Algorithmen für geometrische Transformationen

Nach der ausführlichen Behandlung der Interpolation haben wir die Grundlagen, um schnelle Algorithmen für die verschiedenen geometrischen Transformationen zu entwickeln. Im Grunde beruhen alle schnellen Interpolationsalgorithmen auf den folgenden beiden Prinzipien:

effiziente Berechnung und Nutzung der Interpolationskoeffizienten sowie Aufteilung in eindimensionale geometrische Transformationen.

Zunächst sind viele Berechnungen erforderlich, um die Interpolationskoeffizienten für Teilverschiebungen zu berechnen, da jede Verschiebung unterschiedliche Interpolationskoeffizienten erfordert. Also müssen wir die Transformationen derart konstruieren, dass wir für einen bestimmten Transformationsvorgang nur konstante Verschiebungen benötigen. Ist dies nicht möglich, mag es immer noch effizient sein, zunächst die Interpolationskoeffizienten für verschiedene Teilverschiebungen zu berechnen und sie für die spätere Verwendung zu speichern.

Dann haben wir in Abschn. 5.6.1 gesehen, dass die Interpolation eine separierbare Prozedur ist. Nutzt man diese grundlegende Tatsache, lässt sich die Anzahl der Operationen beträchtlich reduzieren. In den meisten Fällen ist es möglich, die zwei- und höherdimensionalen geometrischen Transformationen in eine Serie von 1D-Transformationen zu zerlegen.

7.6 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Holst [113, 114] und Biberman [20] behandeln die radiometrische Kalibrierung von Bildsensoren und Kameras im sichtbaren und infraroten Wellenlängenbereich. Eine detaillierte Diskussion von Interpolationsfiltern mit Tabellen von Filterkoeffizienten ist bei Jähne [137, Kapitel 8] zu finden. Leser, die sich für den mathematischen Hintergrund der Interpolation interessieren, seien auf Davis [47] und Lancaster und Salkauskas [163] verwiesen. Eine ausführliche Behandlung geometrischer Transformationen findet sich in der Monografie von Wolberg [305].

8 Lichtfelder und 3D-Bildaufnahme

Inhalt	ŀ
--------	---

8.1	Einführung: Tiefenkarten versus Volumenbilder . 25			
8.2	Grenzen der projektiven Abbildung			
	8.2.1	3D-Punktantwort und 3D-Transferfunktion	254	
	8.2.2	Grenzen projektiver Volumenbildaufnahme	258	
	8.2.3	Grenzen projektiver Tiefenbildaufnahme .	259	
8.3	Lichtfelder			
	8.3.1	Generelle Grenzen der 2D-Bildaufnahme .	260	
	8.3.2	Bildaufnahme als Abtasten des Lichtfeldes	261	
8.4	Prinzi	pien der 3D-Bildgewinnung	262	
	8.4.1	Richtungsmessung: Triangulation und Tomografie	262	
	8.4.2	Tiefenmessung: Laufzeit, Interferometrie und Kohärenz	263	
	8.4.3	Messung der Neigung von Oberflächen	263	
	8.4.4	Raumkodierung	264	
	8.4.5	Charakterisierung	264	
8.5	Passive Richtungsmessung			
	8.5.1	Stereoskopie	265	
	8.5.2	${}^{\sharp}$ Tiefe aus Fokussierung $\ldots \ldots \ldots \ldots$	267	
	8.5.3	Grundprinzip der Tomografie	268	
	8.5.4	Radontransformation und Fourierscheibentheorem	270	
	8.5.5	[#] Gefilterte Rückprojektion	272	
	8.5.6	[#] Diskrete gefilterte Rückprojektion	275	
	8.5.7	[‡] Algebraische tomografische Rekonstruktion	276	
8.6	Passiv	e Oberflächenneigungsmessung	278	
	8.6.1	Gestalt aus Schattierung	278	
8.7	[‡] Litera	aturhinweise zur Vertiefung	280	

8.1 Einführung: Tiefenkarten versus Volumenbilder

Ein bekanntes Sprichwort sagt "Ein Bild sagt mehr als tausend Worte". Doch wie viel sagt ein Bild von einer Szene über diese aus? In diesem Kapitel werden wir lernen: erschreckend wenig.

Hier behandeln wir verschiedene Aufnahmetechniken, mit denen die bei der Projektion eines 3D-Objekts auf eine Bildebene verloren gegangene Tiefeninformation rekonstruiert werden kann. Dabei sind prinzipiell zwei Arten von 3D-Bildaufnahmetechniken zu unterscheiden. Sie können entweder nur die Tiefe einer Oberfläche im Raum bestimmen oder ein 3D-Objekt vollständig rekonstruieren. Oft werden sowohl die Aufnahme eines *Tiefenbildes* als auch eines *Volumenbildes 3D-Bildaufnahme* genannt. Das hat zu viel Verwirrung geführt.

Noch schlimmer ist die Verwirrung durch die Vielzahl der Methoden zur Gewinnung von Tiefen- und Volumenbildern. Deswegen behandeln wir in diesem Kapitel nicht Details verschiedener Techniken. Wir konzentrieren uns vielmehr auf die grundlegenden Prinzipien. Es mag überraschend klingen oder auch nicht: Die große Vielfalt der 3D-Bildaufnahmetechniken beruht auf nur wenigen Prinzipien. Wenn man sie kennt, ist es einfach zu verstehen, wie eine bestimmte Technik funktioniert und wie genau sie sein kann.

Wir beginnen mit einer Diskussion der grundlegenden Grenzen der projektiven Abbildung für dreidimensionales Sehen (Abschn. 8.2), vertiefen diese Zusammenhänge theoretisch, um zu verstehen, welche Information aus dem Lichtfeld klassische Bildaufnahmetechniken gewinnen und welche nicht (Abschn. 8.3), und geben dann einen kurzen Überblick über die Prinzipien der Tiefenbild- und der Volumenbildaufnahme (Abschn. 8.4).

Die weitere Darstellung der 3D-Bildaufnahmetechniken ist zweigeteilt. In diesem Kapitel werden wir uns nur noch mit passiven Verfahren beschäftigen, also Verfahren, bei denen die Beleuchtungsverhältnisse einer Szene genommen werden, wie sie vorliegen. Dazu zählen Verfahren der passiven Richtungsmessung (Abschn. 8.5), wozu unter anderem Stereoverfahren (Abschn. 8.5.1) und die Tomografie (Abschn. 8.5.3) gehören, sowie die passive Messung der Neigung von Oberflächen (Abschn. 8.6). Verfahren zur direkten passiven Tiefenmessung sind nicht möglich. Der größere Teil der 3D-Bildaufnahmetechniken manipuliert aktiv die Beleuchtung. Diese Verfahren werden in Kapitel 9 besprochen.

8.2 Grenzen der projektiven Abbildung

8.2.1 3D-Punktantwort und 3D-Transferfunktion

Aus Abschn. 3.6 wissen wir, dass die Erzeugung eines 2D-Bildes in der Bildebene vollständig durch seine Punktantwort (PSF) bzw. optische Transferfunktion (OTF) beschrieben wird. Im Folgenden werden wir dieses Konzept in den Raum ausdehnen und die Punktantwort innerhalb der Grenzen der geometrischen Optik, d. h. mit einem perfekten Linsensystem und ohne Verzerrung, explizit berechnen. Dieser Ansatz beruht auf der Notwendigkeit, die dreidimensionale Abbildung zu verstehen, insbesondere in der Mikroskopie. Die entscheidende Frage ist, wie ein Punkt im 3D-Objektraum nicht nur auf eine 2D-Bildebene, sondern in einen 3D-Bildraum abgebildet wird.

Zunächst überlegen wir, wie ein Punkt im Objektraum in den Bildraum projiziert wird. Aus Abb. 3.10 ergibt sich der Durchmesser des Unschärfekreises zu

$$u' = \frac{a}{f+d'} \Delta z'. \tag{8.1}$$

Dann ersetzen wir den Durchmesser *a* der Blende durch den maximalen Winkel, unter dem die Linse Licht von dem betrachteten Punkt einfängt, und erhalten

$$u' = \tan \theta' \,\Delta z'. \tag{8.2}$$

Diese Gleichung liefert den Rand der PSF im Bildraum. Dieser Rand hat die Form eines Doppelkegels mit der z'-Achse im Zentrum. Die Spitzen der beiden Kegel treffen sich im Ursprung. Außerhalb der Kegel ist die PSF null, innerhalb können wir die Intensität aus der Erhaltung der Strahlungsenergie ableiten.

Da der Radius des Kegels linear mit der Entfernung zur Brennebene wächst, nimmt die Intensität innerhalb des Kegels quadratisch ab. Daraus ergibt sich die PSF $h_i(x)$ im Bildraum zu

$$h_{i}(\mathbf{x}') = \frac{I_{0}}{\pi (\Delta z' \tan \theta')^{2}} \Pi \left(\frac{(x'^{2} + y'^{2})^{1/2}}{2\Delta z' \tan \theta'} \right)$$

$$= \frac{I_{0}}{\pi (\Delta z' \tan \theta')^{2}} \Pi \left(\frac{r'}{2\Delta z' \tan \theta'} \right).$$
(8.3)

 I_0 ist die Lichtintensität, welche die Linse von dem Punktobjekt einsammelt; Π ist die *Rechteckfunktion*, die folgendermaßen definiert ist:

$$\Pi(x) = \begin{cases} 1 & |x| \le 1/2 \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$
 (8.4)

Der letzte Ausdruck in (8.3) ist in Zylinderkoordinaten (r, ϕ , z) geschrieben, damit die Rotationssymmetrie der PSF um die x_3 -Achse berücksichtigt wird.

Im zweiten Schritt diskutieren wir, wie die Abbildungseffekte in den Objektraum zurückprojiziert werden. Dabei muss die laterale und axiale Vergrößerung beachtet werden (Abschn. 3.4.2). Am einfachsten werden die Gleichungen unter Benutzung des Winkels θ unter dem die Linse Strahlung vom Objekt empfängt:

$$\tan \theta = \frac{a}{f+d}.$$
(8.5)



Abbildung 8.1: a Dreidimensionale Punktantwort und **b** optische Transferfunktion einer optischen Abbildung unter Vernachlässigung von Beugungseffekten.

Dann ergibt sich der objektseitige Durchmesser des Unschärfekreises zu

$$u = \tan \theta \, \Delta z \tag{8.6}$$

und die in den Objektraum rückprojizierte PSF aus

$$h_o(\mathbf{X}) = \frac{I_0}{\pi (X_3 \tan \alpha)^2} \Pi \frac{(X_1^2 + X_2^2)^{1/2}}{2X_3 \tan \alpha} = \frac{I_0}{\pi (Z \tan \alpha)^2} \Pi \frac{R}{2Z \tan \alpha}.$$
 (8.7)

Der Doppelkegel der PSF, der in den Objektraum rückprojiziert wird, hat denselben Öffnungswinkel wie die Linse (Abb. 8.1a).

Wir werden die 3D-OTF nicht direkt berechnen, sondern die Linearität und die Separierbarkeit der Fouriertransformation nutzen, um die 3D-OTF in geeignete Teilfunktionen zu zerlegen, deren Fouriertransformierte einfach zu bestimmen sind. Zwei Möglichkeiten werden vorgestellt, die zudem einige wichtige Eigenschaften der Fouriertransformation verdeutlichen.

Die erste Methode zur Berechnung der OTF macht sich die Linearität der Fouriertransformation zunutze und zerlegt die PSF in ein Bündel von δ -Linien, die durch den Ursprung des Koordinatensystems gehen und im Querschnitt des Doppelkegels gleichmäßig verteilt sind. Denken wir uns jede der δ -Linien als einen Lichtstrahl. Ohne weitere Berechnungen wissen wir, dass diese Zerlegung die korrekte quadratische Abnahme der PSF ergibt, da dieselbe Zahl von δ -Linien eine quadratisch zunehmende Fläche schneidet. Die Fouriertransformierte einer δ -Linie ist eine δ -Ebene, die senkrecht zur Linie steht (> R12). Damit besteht die OTF aus einem Bündel von δ -Ebenen. Diese gehen durch den Ursprung des *k*-Raumes und haben zur k_1k_2 -Ebene einen maximalen Winkel von θ , dem halben Öffnungswinkel des OTF-Doppelkegels. Da bei der Fouriertransformation die Rotationssymmetrie erhalten bleibt, ist auch die OTF rotationssymmetrisch zur k_3 -Achse. Die OTF füllt damit den gesamten Fourierraum bis auf einen Doppelkegel mit dem Öffnungswinkel $\pi/2 - \theta$ aus. In diesem Bereich ist die OTF null. Der genaue Verlauf der OTF innerhalb des Rotationskörpers ist bei dieser Zerlegung schwer zu durchschauen.

Wir werden deshalb einen zweiten Ansatz verfolgen, der auf der Separierbarkeit der Fouriertransformation basiert. Wir denken uns den Doppelkegel in Scheiben mit unterschiedlichen Durchmessern zerlegt, die mit $|x_3|$ zunehmen. Im ersten Schritt führen wir die Fouriertransformation nur in der x_1x_2 -Ebene durch. Daraus resultiert eine Funktion mit zwei Koordinaten im *k*-Raum und einer im *x*-Raum (k_1, k_2, x_3 bzw. in Zylinderkoordinaten q, φ, z). Da die PSF (8.7) nur von *r* abhängt (Rotationssymmetrie um die *z*-Achse), entspricht die zweidimensionale Fouriertransformation einer (eindimensionalen) *Hankeltransformation nullter Ordnung* [25]:

$$h(r,z) = \frac{I_0}{\pi (z \tan \theta)^2} \Pi(\frac{r}{2z \tan \theta})$$

$$\check{h}(q,z) = I_0 \frac{J_1(2\pi zq \tan \theta)}{\pi zq \tan \theta}.$$
(8.8)

Als Fouriertransformierte der rotationssymmetrischen Scheibe ergibt sich ebenfalls eine rotationssymmetrische Funktion, welche die *Besselfunktion J*₁ enthält. Im zweiten Schritt führen wir die noch fehlende eindimensionale Fouriertransformation in *z*-Richtung durch. Gleichung (8.8) zeigt, dass $\tilde{h}(q, z)$ auch eine Besselfunktion in *z* ist.

Da die Fouriertransformation diesmal aber eindimensional ist, erhalten wir keine Scheibenfunktion, sondern eine Kreisfunktion (> R12):

$$\frac{J_1(2\pi x)}{x} \quad \longrightarrow \quad 2\left(1-k^2\right)^{1/2} \Pi\left(\frac{k}{2}\right). \tag{8.9}$$

Wenden wir nun noch das $\ddot{A}hnlichkeitstheorem$ der Fouriertransformation (Theorem B.1, S. 607, > R11) an:

wenn
$$f(x) \longrightarrow \tilde{f}(k)$$
,
dann $f(ax) \longrightarrow \frac{1}{|a|}\tilde{f}\left(\frac{k}{a}\right)$, (8.10)

- 10

so erhalten wir:

$$\tilde{h}(q,k_3) = \frac{2I_0}{\pi |q \tan \theta|} \left(1 - \frac{k_3^2}{q^2 \tan^2 \theta} \right)^{1/2} \Pi\left(\frac{k_3}{2q \tan \theta}\right).$$
(8.11)

Durch die Kastenfunktion in dieser Gleichung ist die OTF in einem großen Bereich null. Das bedeutet, dass räumliche Strukturen mit den zugehörigen Richtungen und Wellenlängen vollständig verschwinden. Dies ist insbesondere für alle Strukturen in *z*-Richtung, also senkrecht zur Bildebene, der Fall. Solche Strukturen können nicht ohne zusätzliche Informationen rekonstruiert werden.

3D-Strukturen sind nur sichtbar, wenn sie auch Strukturen enthalten, die parallel zur Bildebene liegen. Dann ist es zum Beispiel möglich, Punkte oder Linien zu unterscheiden, die übereinander liegen. Das kann man sich sowohl im Ortsraum als auch im Fourierraum veranschaulichen. Im Ortsraum ergibt die Überlagerung der entsprechenden PSF immer noch eine tiefenabhängige Fokusserie, in der man die beiden Punkte bzw. Linien, wenn auch verschwommen, unterscheiden kann. Im Fourierraum sind Linien bzw. Punkte weit ausgedehnte Objekte, die durch die OTF verfälscht, d. h. teilweise mit den Teilen der OTF, die ungleich null sind, zusammenfallen, aber nicht ausgelöscht werden.

Die Grenze für bei der Projektion verschwindende Strukturen liegt bei einem Winkel θ zur k_1k_2 -Ebene, der gerade dem maximalen Öffnungswinkel des Objektivs entspricht. Intuitiv können wir sagen, dass wir alle 3D-Strukturen erkennen können, in die man tatsächlich auch "hineinschauen" kann. Es ist mindestens ein Strahl notwendig, der senkrecht zum Wellenvektor der periodischen Struktur ist und damit in Richtung konstanter Grauwerte verläuft.

8.2.2 Grenzen projektiver Volumenbildaufnahme

Wie wir im Detail in Abschn. 3.6.1 und 3.6.2 diskutiert haben, ist ein projektives optisches System in guter Näherung ein lineares verschiebungsinvariantes System, das durch eine Punktantwort und die optische Transferfunktion (OTF) beschrieben werden kann.

Die 3D-OTF für geometrische Optik zeigt am besten die Grenzen der projektiven Abbildung (siehe Abschn. 8.2.1):

$$\tilde{h}(q,k_3) = \frac{2I_0}{\pi |q \tan \theta|} \left(1 - \frac{k_3^2}{q^2 \tan^2 \theta} \right)^{1/2} \Pi\left(\frac{k_3}{2q \tan \theta}\right).$$
(8.12)

Die Symbole q und k_3 bezeichnen die radiale bzw. axiale Komponente des Wellenzahlvektors. Aus der Form der 3D-OTF lassen sich zwei grundlegende Einschränkungen für die 3D-Bildaufnahme feststellen:

Kompletter Verlust weiter Wellenzahlbereiche. Wie in Abb. 8.1b gezeigt, ist die 3D-OTF rotationssymmetrisch um die k_3 -Achse (*z*-Richtung) und von null verschieden nur innerhalb eines Winkelbereichs von $\pm \theta$ um die *xy*-Ebene. Bildstrukturen mit einem weiten Bereich von Wellenzahlen, insbesondere in Richtung der optischen Achse, gehen komplett verloren. Anschaulich können wir sagen, dass es nur möglich ist, Strukturen in denjenigen Richtungen zu "sehen", aus denen das optische System auch Strahlen sammelt.

Kontrastverlust bei großen Wellenzahlen. Die OTF ist nach (8.12) umgekehrt proportional zur radialen Wellenzahl *q*. Daher wird die Amplitude einer periodischen Struktur proportional zu ihrer Wellenzahl gedämpft.

8.2.3 Grenzen projektiver Tiefenbildaufnahme

Die im letzten Abschnitt besprochen Grenzen der Volumenbildaufnahme gelten für alle optischen Systeme, also auch das menschlichen Auge. Daher stellt sich nun die Frage, warum wir überhaupt feine Strukturen erkennen können.

Die Antwort ergibt sich aus einer genaueren Untersuchung der geometrischen Struktur der beobachten Objekte. Die meisten Gegenstände in der Umwelt sind undurchsichtig. Daher sehen wir nur deren Oberfläche, d. h., wir sehen nicht wirklich 3D-Objekte, sondern lediglich 2D-Oberflächenstrukturen. Bilden wir eine 2D-Oberfläche auf eine 2D-Bildebene ab, reduziert sich auch die PSF zu einer 2D-Funktion.

Mathematisch bedeutet dies eine Multiplikation der PSF mit einer δ -Ebene, die parallel zur beobachteten Oberfläche liegt. Daraus folgt, dass die PSF gerade dem Unschärfekreis in der entsprechenden Entfernung der Oberfläche von der Kamera entspricht. Die Reduktion auf 2-D Oberflächen bewahrt damit die Intensität aller Strukturen, die größer als dieser Unschärfekreis sind. Sie sind für uns mit gleichem Kontrast sichtbar.

Durch Betrachtung des Problems im Fourierraum kommen wir zum gleichen Ergebnis: Der Multiplikation der PSF mit einer δ -Ebene im Ortsraum entspricht die Faltung der OTF mit einer dazu senkrecht stehenden δ -Linie im Fourierraum, also einer Integration über die Koordinate in die entsprechende Richtung. Integrieren wir die OTF über die k_3 -Koordinate, so erhalten wir tatsächlich eine von der Wellenzahl q unabhängige Konstante:

$$\frac{2I_0}{\pi} \int_{-q\tan\theta}^{q\tan\theta} \frac{1}{|q\tan\theta|} \left[1 - \left(\frac{z'}{q\tan\theta}\right)^2 \right]^{1/2} \mathrm{d}z' = I_0.$$
(8.13)

Um das Integral zu lösen, substituieren wir $z'' = z'/(q \tan \theta)$.

Zusammenfassend können wir festhalten, dass es einen grundlegenden Unterschied zwischen der Bildaufnahme von Oberflächen und der von Volumina gibt. Die OTF für Oberflächenstrukturen ist unabhängig von der Wellenzahl. Bei dreidimensionalen Strukturen bleibt aber das Problem der Abnahme der OTF mit der radialen Wellenzahl bestehen. Bei solchen Strukturen werden wir mit dem Auge oder einer Kamera nicht in der Lage sein, feine Strukturen zu erkennen. Projektive Bildaufnahmesysteme sind nicht dafür eingerichtet, wirklich dreidimensionale Objekte zu erkennen. Deswegen bedarf es anderer Techniken für die Aufnahme von Volumenbildern.

8.3 Lichtfelder

Aus dem vorangegangen Abschnitt ist schon deutlich geworden, dass die projektive Abbildung nicht zum 3D-Sehen geeignet ist. In diesem Abschnitt werden wir zuerst sehen, dass die Limitierungen der 2D-Bildaufnahme nicht nur auf geometrische Aspekte beschränkt sondern viel tiefer gehend sind (Abschn. 8.3.1). In dem darauf folgenden Abschnitt (Abschn. 8.3.2) werden wir einen neuen Begriff, das Lichtfeld, einführen und lernen, dass diese Defizite darauf beruhen, dass wir das Lichtfeld nicht genügend gut abgetastet haben.

8.3.1 Generelle Grenzen der 2D-Bildaufnahme

zuerst sollen hier nochmals die geometrischen Limitierungen der projektiven Bildaufnahme zusammengefasst werden, in dem wir von dem einfachen *Lochkameramodell* (Abschn. 3.3.1) ausgehen.

- Verlust der Tiefe. Diese elementare Tatsache beruht auf den Gleichungen der projektiven Abbildung (3.9) in Abschn. 3.3.1. Die Position im Bild gibt uns nur das Verhältnis von Objektgröße zu Entfernung. Ein Objektpunkt könnte an jedem Punkt entlang eines Projektionsstrahls liegen. Wo er tatsächlich liegt, wissen wir nicht.
- Verlust der Objektgröße. Mit dem Verlust an Tiefeninformation geht auch der Verlust der Objektgröße einher.
- Verlust der Neigung von Oberflächen. Mit der fehlenden Positionsinformation ist auch unbekannt, wie die Oberflächen des Objekts geneigt sind. Es mag verwundern, dass dieser Punkt extra erwähnt wird, aber er hat eine besondere Bedeutung, da die Orientierung einer Oberfläche relativ zur Richtung der Beleuchtung die Helligkeit mit bestimmt, mit der das Objekt von einer Kamera gesehen wird
- Verlust der 3D-Struktur. Bisher haben wir nur die projektive Abbildung von Oberflächen im Raum betrachtet. Wenn eine semi-transparente Welt — wie mit Röntgenstrahlen — projektiv abgebildet wird, werden alle Objekte im Projektionsstrahl überlagert und die 3D-Struktur ist gänzlich unzugänglich. Es wird nicht einmal möglich selbst 2D-Silhouetten der Objekte voneinander zu trennen.

Bisher haben wir eine zweite Klasse von Limitierungen überhaupt nicht angesprochen. Diese ist nicht geometrischer sondern radiometrischer Natur. Die Bestrahlungsstärke auf der Bildebene sagt nicht aus über die "Helligkeit" des Objekts, sprich die optischen Eigenschaften des Objekts. Auch hier können wir ein mehrfaches Unwissen konstatieren.

Bildhelligkeit ist kein Objektmerkmal. Diese elementare Tatsache drückt eines der Grundproblem der Bildverarbeitung aus, das schon am Anfang des Buches in Abschn. 2.1 angeklungen ist und anhand der Abb. 2.2 demonstriert wurde: Die Helligkeit eines Objekts im Bild ist eine komplexe Funktion, die von seinen Reflexionseigenschaften, der Neigung seiner Oberflächen und der Beleuchtung abhängt, die seine Oberflächen trifft. Damit ist klar, warum es auch so schwierig ist, robuste Merkmale für Objekte zu finden.

- **Optische Eigenschaften des Objekts unbekannt.** Aus den vorangegangenen Überlegung ist klar, dass uns ein Bild nichts über die optischen Eigenschaften eines Objekts aussagt. Selbst die Farbe ist nicht eindeutig. Wenn ein Objekt in einem Bild rot aussieht, könnte es tatsächlich ein Objekt roter Farbe sein oder ein weißes Objekt, das von einer roten Lichtquelle beleuchtet wird. Würden wir die optischen Eigenschaften, im komplexen Fall die *BRDF* (Abschn. 2.5.3), aus Bilddaten gewinnen können, dann hätten wir robuste Merkmale für die weitere Bildverarbeitung gewonnen.
- Bestrahlung des Objekts unbekannt. Noch weniger als die optischen Eigenschaften können wir aus einem Bild auf die Beleuchtung der Szene schließen. Kennen wir aber die Bildhelligkeit und die BRDF der Objekte, dann erschließt sich auch die Beleuchtungsstärke der Objektoberflächen.

8.3.2 Bildaufnahme als Abtasten des Lichtfeldes

Woher rühren alle die im letzten Abschnitt besprochenen Limitierungen? Daran, dass *ein* Bild viel zu wenig über die Szene aussagt. Was wäre aber, wenn wir *alle* möglichen Bilder von einer Szene aufnehmen könnten, d. h. diese aus allen Richtungen aufnehmen könnten? Das führt zu der Größe, die *Lichtfeld* genant wird. Diese Funktion kann man unterschiedlich definieren. Einmal könnte man an jedem Punkt im Raum angeben, welche Strahlungsdichte von ihm ausgeht. Die Strahlungsdichte wird im Allgemeinen in jede Richtung eine andere sein, sodass wir eine fünfdimensionale Funktion erhalten:

$$L(x, y, z, \theta, \phi). \tag{8.14}$$

Diese Definition ist notwendig, wenn im Raum semi-transparenten Objekte vorhanden sind.

Hat man es aber mit undurchsichtigen Oberflächen im Raum zu tun, so weiß man, das auf einem Strahl Licht nur von einem Punkt im Raum kommen kann, und wir können das Lichtfeld auf eine vierdimensionale Funktion reduzieren. Dazu gibt es zwei Möglichkeiten. Entweder wir legen eine Referenzkugel um die zu beobachtende Szene und betrachten auf jedem Punkt der Kugel aus allen Richtungen die Strahlung. Alternativ können wir auch eine Referenzebene nehmen und erhalten dann

$$L(x_r, y_r, \theta, \phi), \tag{8.15}$$

wobei x_r und y_r die Koordinaten der Referenzebene sind.

In welcher Relation steht jetzt eine klassische projektive Bildaufnahme mit einer Lochkamera zu dem Lichtfeld? Sie ist nicht anderes als *ein* 2D-Unterraum aus dem 4D-Lichtfeld. Betrachtet man nur einen Punkt im Raum, den man abbildet, dann ist die projektive Bildaufnahme mit einer Lochkamera *ein* Punkt aus einer Richtung von unendlich vielen in einer 2D-Mannigfaltigkeit.

Damit ist klar, das die 2D-Bildaufnahme ein viel zu dünne Abtastung des Lichtfeldes ist. Eine reale Kamera mit einer Optik nimmt nicht einen Punkt des Lichtfeldes auf, sondern integriert einen Kegel des Lichtfeldes der der objektseitigen numerischen Apertur des Objektes entspricht. Ein Stereokamerasystem tastet zwei Punkt ab — immer noch viel zu wenig.

Dabei enthält das Lichtfeld die komplette einsehbare 3D-Information der Szene, weil man durch Betrachtung der Szene aus allen Richtungen die Tiefe der Objekte gewinnen kann und man erhält viel mehr Informationen über die optischen Eigenschaften, da man einen Objektpunkt aus allen Richtungen sieht. Bei der folgenden Betrachtung von 3D-Bildaufnahmeverfahren ist es daher interessant zu prüfen, welche partielle Information aus dem Lichtfeld diese aufnehmen.

8.4 Prinzipien der 3D-Bildgewinnung

Um die Tiefe einer undurchsichtigen Oberfläche im Raum zu gewinnen, wird nur eine weitere Information pro Bildpunkt benötigt, um neben einem Helligkeitsbild ein *Tiefenbild* erzeugen zu können. Vier grundlegende Prinzipien können unterschieden werden, die wir als *Tiefe aus Paradigmen* bezeichnen. Zusätzlich kann die Tiefe aus der Neigung von Oberflächen bestimmt werden mit einem Paradigma, das unter dem Namen *Gestalt aus Schattierung* bekannt ist.

Jede Tiefe-aus-Technik, die in der Lage ist, gleichzeitig mehrere Tiefen zu erfassen, ist auch für die Volumenbildgewinnung geeignet. Damit ist die Fähigkeit, mehrere Tiefen gleichzeitig zu erfassen, ein weiteres wichtiges Merkmal einer Tiefenmesstechnik. Über diese Techniken hinaus gibt es jedoch zwei weitere Prinzipien für volumetrische Bildaufnahme.

8.4.1 Richtungsmessung: Triangulation und Tomografie

Tiefe aus Triangulation. Wenn wir ein Objekt von zwei Positionen aus betrachten, die durch eine Basislinie *b* voneinander getrennt sind, so erscheint es unter verschiedenen Blickwinkeln. Diese Technik heißt *Triangulation* und stellt eine der wesentlichen Techniken in der *Geodäsie* und *Kartografie* dar.

Tomografie. Eine einzelne Projektion enthält nur eine partielle Information über ein volumetrisches Objekt. Die Frage ist daher, ob und wie es durch mehrere Projektionen aus verschiedenen Richtungen möglich ist, die partiellen Informationen zu einem kompletten 3D-Bild zusammenzufügen. Eine solche Technik der *Tiefe aus Mehrfach-Projektionen* ist unter dem Namen *Tomografie* bekannt.

8.4.2 Tiefenmessung: Laufzeit, Interferometrie und Kohärenz

Tiefe aus Laufzeit. Dies ist ein zweites unmittelbar einsichtiges Prinzip zur Distanzmessung. Ein Signal wird ausgesendet, es pflanzt sich mit einer charakteristischen Geschwindigkeit in Richtung Objekt fort, wird dort reflektiert und dann von einer Kamera empfangen. Die Verzögerungszeit zwischen Aussenden und Empfangen des Signals ist proportional zu der Summe der Entfernungen zwischen Sender und Objekt und Objekt und Kamera.

Tiefe aus Phase: Interferometrie. *Interferometrie* kann als ein Spezialfall der Laufzeitmessung aufgefasst werden. Diese Technik misst Distanzen in Bruchteilen der Wellenlänge der Strahlung, indem nicht nur die Amplitude (Energie) der Strahlung gemessen wird, sondern auch deren Phasenlage. Phasenmessungen sind durch die Überlagerung kohärenter Strahlung (Abschn. 2.2.3) möglich, da sie zu Intensitätsvariationen führt. Hohe Intensitäten ergeben sich, wenn die überlagerten Wellenfronten in Phase sind (konstruktive Interferenz) und niedrige bei einer Phasenverschiebung von 180° (π , destruktive Interferenz). Licht hat Wellenlängen zwischen 400 und 700 nm (Abschn. 2.2.2 und Abb. 2.7). Daher können mit Licht Entfernungen mit Nanometer-Genauigkeit (10⁻⁹ m) — einem kleinen Bruchteil der Wellenlängen — gemessen werden.

Kohärenzverfahren. Elektromagnetische Strahlung ist auch durch ihre *Kohärenzlänge* (Abschn. 2.2.3), d. h. die maximale Pfaddifferenz, bei der noch kohärente Überlagerung möglich ist, gekennzeichnet. Die Kohärenzlänge kann leicht gemessen werden an der Fähigkeit zur Generierung von Interferenzmustern. Kohärenzlängen können nur einige Wellenlängen kurz sein. Tiefe aus Kohärenz-Techniken schließen daher die Lücke in der Tiefenauflösung zwischen interferometrischen und Laufzeit-Verfahren.

8.4.3 Messung der Neigung von Oberflächen

Die Form einer Oberfläche kann auch aus der lokalen Orientierung der Oberflächenelemente bestimmt werden. Mathematisch wird die Orientierung durch Vektoren ausgedrückt, die senkrecht zur Oberfläche stehen. Mit dieser Methode verlieren wir natürlich die absolute Tiefe der Oberfläche, aber ein Tiefenprofil kann durch Integration der Oberflächenneigung gewonnen werden. Die Oberflächennormale können wir aus der Strahlungsstärke der Oberfläche bestimmen, da diese bei vorgegebener Beleuchtungsstärke vom Winkel zwischen der Oberflächennormalen und der Richtung der Beleuchtung abhängt.

8.4.4 Raumkodierung

Bei der projektiven Bildgewinnung wissen wir nicht, aus welcher Tiefe die auf der Bildebene einfallende Energieflussdichte kommt. Es kann von jeder Position entlang des Projektionsstrahls sein (siehe Abschn. 3.3.1 und Abb. 3.3). Es ist jedoch möglich, die Beleuchtung in einer solchen Art und Weise anzuordnen, dass nur ein gewisser Tiefenbereich beleuchtet wird. Dann wissen wir, aus welcher Tiefe die Strahlung kommt. Wenn wir die Beleuchtung auf unterschiedliche Tiefe nacheinander einstellen, kann auf diese Weise ein Volumenbild gewonnen werden.

8.4.5 Charakterisierung

Die Tiefenbildgewinnung ist in erster Linie durch zwei Grundgrößen charakterisiert, die *Tiefenauflösung* σ_z und den *Tiefenbereich* Δz . Die Tiefenauflösung gibt den statistischen Fehler der Tiefenmessung an und damit die minimal bestimmbare Tiefendifferenz. Diese Angabe ist nicht mit der absoluten Tiefengenauigkeit zu verwechseln. Der systematische Fehler kann deutlich größer sein (vergleiche dazu die Diskussion in Abschn. C.1). Ein wesentliches Charakteristikum einer Tiefenbildgewinnungstechnik ist, wie die Tiefenauflösung von der Entfernung abhängt. Es ist ein großer Unterschied, ob die Tiefenauflösung konstant ist, d. h. nicht von der Entfernung abhängt, oder ob sie mit der Entfernung z abnimmt.

Der Tiefenbereich Δz ist die Differenz zwischen der maximalen und minimalen Tiefe, die gemessen werden kann. Daher gibt das Verhältnis von Tiefenbereich zu Tiefenauflösung, $\Delta z/\sigma_z$, den *dynamischen Bereich* der Tiefenbildgewinnungstechnik an.

8.5 Passive Richtungsmessung

Wenn ein Objekt aus unterschiedlichen Positionen betrachtet wird, die durch einen Basisvektor *b* voneinander getrennt sind, ergeben sich daraus unterschiedliche Blickwinkel. Auf die eine oder andere Weise resultieren die Unterschiede im Blickwinkel zu einer Verschiebung auf der Bildebene, die als *Disparität* bzw. *Parallaxe* bekannt ist und aus der die Entfernung des Objekts bestimmt werden kann.

Triangulationsbasierte Tiefenmesstechniken beinhalten eine große Fülle verschiedener Verfahren, die — auf den ersten Blick — nichts miteinander gemeinsam haben und dennoch auf demselben Prinzip beruhen. In diesem Abschnitt betrachten wir die Stereoskopie (Abschn. 8.5.1) und Tiefe aus Fokussierung (Abschn. 8.5.2). Aktive Triangulation, bei der eine Kamera durch eine Lichtquelle ersetzt wird (Abschn. 9.2.2), und konfokale



Abbildung 8.2: Schematische Darstellung einer Stereokameraanordnung.

Mikroskopie (Abschn. 9.2.3) sind Teile des nächsten Kapitels (Abschn. 9). Mit der Stereoskopie diskutieren wir auch die grundlegende Geometrie der Triangulation.

8.5.1 Stereoskopie

Die Betrachtung einer Szene aus zwei unterschiedlichen Blickwinkeln ermöglicht die Bestimmung der Entfernung zwischen Objekten und Kameraebene. Ein Aufbau mit zwei Bildsensoren wird *Stereosystem* genannt. Bei vielen biologischen Systemen erfolgt das Tiefensehen auf diese Weise. Abb. 8.2 verdeutlicht die Tiefenbestimmung mit einer Stereokameraanordnung. Zwei Kameras sind nebeneinander mit parallelen optischen Achsen platziert. Der Abstandsvektor *b* der beiden Achsen wird als *stereoskopische Basis* bezeichnet.

Ein Gegenstand wird auf unterschiedliche Positionen in der Bildebene abgebildet, weil er unter leicht verschiedenen Winkeln gesehen wird. Die Differenzstrecke zwischen den Positionen auf der Bildebene wird als *Parallaxe* oder Disparität bezeichnet. Mit Hilfe von Abb. 8.2 lässt sich die Parallaxe p' einfach berechnen zu

$$p' = {}^{r}x' - {}^{l}x' = (f+d')\frac{x+b/2}{z} - (f+d')\frac{x-b/2}{z} = (f+d')\frac{b}{z}.$$
 (8.16)

Die Parallaxe ist umgekehrt proportional zur Entfernung *z* des Objekts (null für ein unendlich weit entferntes Objekt) und direkt proportional zur stereoskopischen Basis und dem Bildabstand der verwendeten Objektive $(f + d' \approx f$ für weit entfernte Gegenstände).

Das Verhältnis der Stereobasis b zur Entfernung z können wir auch als Differenz der Tangens-Funktion der Winkel ausdrücken, unter denen das Objekt von den beiden Kameras gesehen wird:

$$\frac{p'}{f+d'} = \frac{b}{z} = \tan \theta_r - \tan \theta_l, \qquad \text{Triangulation.}$$
(8.17)

Damit wird explizit ausgedrückt was Stereo mit Triangulation zu tun hat und dies ist die Grundgleichung der Triangulation.

Die Entfernungsabschätzung wird demnach um so schwieriger, je weiter ein Objekt entfernt ist. Dies wird deutlicher, wenn wir das Fehlerfortpflanzungsgesetz benutzen, um den Fehler der Entfernung X_3 zu berechnen:

$$z = \frac{b(f+d')}{p'} \quad \rightsquigarrow \quad \sigma_z = \frac{b(f+d')}{p'^2} \sigma_p = \frac{z^2}{b(f+d')} \sigma_p.$$
(8.18)

Deshalb nimmt die absolute Sensitivität für eine Tiefenbestimmung mit dem Quadrat der Entfernung ab. Als Beispiel nehmen wir ein Stereosystem mit einer stereoskopischen Basis von 200 mm an; die Brennweite des Objektivs sei 100 mm. Bei 10 m Entfernung beträgt dann die Veränderung der Parallaxe etwa 200 μ m/m (ca. 20 Pixel/m), während sie bei 100 m Entfernung nur noch 2 μ m/m (0,2 Pixel/m) beträgt.

Die Parallaxe ist eine Vektorgröße und immer parallel zur stereoskopischen Basis *b*. Das hat auf der einen Seite den Vorteil, dass wir im Prinzip, d. h. bei genauer Kenntnis der Ausrichtung der Kameras, die Richtung der Parallaxe kennen. Auf der anderen Seite ergeben sich dadurch Probleme in der Bestimmung des Betrags der Parallaxe. Hat ein Bildbereich keine Struktur in Richtung der Stereobasis, so kann in ihm keine Verschiebung bestimmt werden, weil sich die Grauwerte in dieser Richtung nicht ändern. Dieses Problem ist ein Spezialfall des *Blendenproblems*, das wir bei der Bewegungsanalyse ausführlich diskutieren werden (Abschn. 14.2.2).

Es gibt verschiedene Verfahren, die Tiefeninformation in Stereobildern darzustellen. Beim *Anaglyphenverfahren* werden beide Teilbilder in zwei Farben, in der Regel rot und grün, übereinander dargestellt. Durch eine Brille, die für das rechte Auge mit einem Rotfilter und für das linke mit einem Grünfilter ausgerüstet ist, sieht der Betrachter mit dem rechten Auge nur das grüne Bild und mit dem linken nur das rote. Dieses Verfahren hat zweifellos den Nachteil, dass keine farbigen Vorlagen betrachtet werden können. Dafür können solche Bilder ohne spezielle Hardware leicht auf Standarddruckern ausgegeben, projiziert oder auf jedem Farbbildschirm dargestellt werden.

Die vertikale Stereoskopie nach dem *KMQ-Verfahren* ermöglicht auch die Betrachtung von Stereo-Farbbildern [160]. Zwei übereinander stehende Bilder verschmelzen zu einem Raumbild, wenn sie mit einer Prismenbrille betrachtet werden, die das Bild des rechten Auges nach oben, die des linken nach unten ablenkt. Auch andere stereoskopische Abbildungsverfahren verwenden spezielle Hardware. Bekannt ist das Prinzip, dass das linke und rechte Stereobild in schneller, abwechselnder Folge auf einem Monitor dargestellt werden. Gleichzeitig wird die Polarisationsrichtung des Bildschirmes umgeschaltet. Der Betrachter trägt eine Polarisationsbrille, die die korrekten Bilder für das linke und rechte Auge herausfiltert.

Die Anaglyphenmethode hat das größte Potenzial für breite Anwendung, da sie ohne zusätzliche Hardware auskommt. Es wird zusätzlich



Abbildung 8.3: Überlagerung der doppelkegelförmigen Punktantwort zweier benachbarter Punkte auf einer Oberfläche.

lediglich eine Rotgrünbrille benötigt. Ein anregender Überblick über die wissenschaftlichen und technischen Anwendungen von Stereobildern ist bei Lorenz [176] zu finden.

8.5.2 [#]Tiefe aus Fokussierung

Die begrenzte *Schärfentiefe* eines optischen Systems (Abschn. 3.4.4) ist die Basis für eine weitere Technik zur Tiefenbildgewinnung. Ein Objekt wird ohne Unschärfe nur dann abgebildet, wenn es im Bereich des objektseitigen Schärfentiefebereichs liegt. Auf den ersten Blick sieht diese Technik nicht nach einem Triangulationsverfahren aus. Es besitzt jedoch genau die gleiche grundlegende Geometrie wie ein Triangulationsverfahren. Der einzige Unterschied ist, dass nicht nur zwei sondern viele Strahlen zu berücksichtigen sind und dass der Radius des Unschärfekreises die Disparität ersetzt. Die Triangulationsbasis entspricht jetzt dem Durchmesser der Optik. Damit weist die Technik der Tiefe-aus-Fokussierung alle Merkmale einer Triangulationstechnik auf. Bei einer vorgegebenen Optik fällt die Tiefenauflösung mit dem Quadrat der Entfernung ab (vergleiche (8.18) mit (3.31)).

Aus der Diskussion über die Grenzen der projektiven Abbildung in Abschnitt 8.2.2 kann gefolgert werden, dass die Technik der Tiefe-aus-Fokussierung sich nicht zur Aufnahme von Volumenbildern eignet, da die meisten Strukturen, insbesondere diejenigen in Tiefenrichtung, bei der projektiven Abbildung verschwinden. Sie ist aber eine nützliche und einfache Technik für die Tiefenbestimmung bei undurchsichtigen Oberflächen.

Steurer et al. [270] entwickelten eine einfache Methode zur Rekonstruktion einer *Tiefenkarte* aus einer lichtmikroskopischen Fokusserie. Eine Tiefenkarte ist eine zweidimensionale Funktion, die die Tiefe eines Objektpunktes d — relativ zu einer Referenzebene — als eine Funktion der Bildkoordinaten $[x, y]^T$ angibt.

Mit den gegebenen Einschränkungen muss nur ein Tiefenwert für jeden Bildpunkt gefunden werden. Wir können die Tatsache ausnutzen, dass die dreidimensionale Punktantwort optischer Abbildungen, die wir im Detail in Abschn. 3.6.1 betrachtet haben, ein ausgeprägtes Maximum in der Brennebene hat, da die Intensität mit dem Quadrat der Entfernung von der Brennebene abfällt. Der Kontrast — also die Grauwertunterschiede zwischen benachbarten Bildpunkten — markanter Grauwertstrukturen wie Ecken, Linien oder lokale Extrema wird demnach in der scharf eingestellten Ebene maximal sein. Abb. 8.3 zeigt, dass sich die Punktantworten benachbarter Bildpunkte zwar weit weg von der scharf eingestellten Ebene durch Überlagerung beeinflussen, nicht jedoch in dessen Nähe.

Steurers Methode basiert auf der Tatsache, dass die 3D-PSF ein ausgeprägtes Maximum in der Fokalebene besitzt. Sein Algorithmus besteht aus den folgenden vier Schritten:

- 1. Ausgegangen wird von einer Fokusserie mit konstanten Tiefenschritten.
- 2. Mit einem geeigneten Operator, wie z. B. dem *Varianzoperator* (in Abschn. 16.2.2), wird der lokale Kontrast bestimmt. Die gefilterten Bilder werden segmentiert, damit eine Maske für die Regionen mit signifikanten Grauwertänderungen entsteht.
- 3. In den maskierten Regionen wird der maximale Kontrast an einem Bildpunkt in allen Tiefen gesucht. Das Bild, in dem das Maximum auftritt, liefert einen Tiefenwert für die Tiefenkarte. Durch Interpolation der Werte kann die Tiefenposition des Maximums auch genauer als die Tiefenauflösung des Bildstapels bestimmt werden [249].
- 4. Da die so ermittelte Tiefenkarte nicht dicht ist, müssen die fehlenden Tiefenwerte interpoliert werden. Steurer verwendet eine Regionenwachstumsmethode und anschließend eine adaptive Tiefpassfilterung, die er nur auf die interpolierten Regionen anwendet, um die direkt berechneten Tiefenwerte nicht zu verändern. Jede andere Regularisierungstechnik lässt sich hier genauso einsetzen, wie z. B. die *normalisierte Faltung* (Abschn. 11.6.2) oder die in Abschn. 17.2 beschriebenen Verfahren.

Diese Methode wurde erfolgreich zur Bestimmung der Oberflächenstruktur bearbeiteter Metallteile angewandt. Abb. 8.4 zeigt, dass sie zu guten Ergebnissen führt. Erkennbar ist ein Metallspan, der aus der Oberfläche herausragt. Zusätzlich zeigt die Oberfläche klare Spuren des Schleifprozesses.

8.5.3 Grundprinzip der Tomografie

Tomografische Methoden erzeugen nicht direkt ein 3D-Bild eines Objektes, sondern ermöglichen die Rekonstruktion der dreidimensionalen Gestalt mit entsprechenden Verfahren. Tomografische Methoden können wir als Erweiterung der Stereoskopie betrachten. Allerdings liefert die Stereoskopie lediglich die Tiefe von Oberflächen, nicht jedoch die 3D-Gestalt transparenter Objekte. Intuitiv ist klar, dass wir solche Objekte von möglichst vielen Richtungen betrachten müssen.



Abbildung 8.4: a Fokusserie mit 16 Bildern einer metallischen Oberfläche, die in Schritten von 2 μ m aufgenommen wurden: Die Brennebene wird von links nach rechts und von oben nach unten zu tieferen Schichten hin verschoben. **b** Aus einer Fokusserie berechnete Tiefenkarte. Die Tiefe ist durch die Intensität kodiert, wobei näher zum Beobachter liegende Objekte heller erscheinen. Aus Steurer et al. [270].

Bei tomografischen Verfahren wird das Objekt schichtweise aus unterschiedlichen Richtungen durchstrahlt. Verwenden wir eine Punktlichtquelle (z. B. Röntgenröhre, Abb. 8.5b), sehen wir eine perspektivische oder fächerförmige Projektion (englisch: *fan beam projection*) auf dem Schirm (Detektor) hinter dem Objekt, genauso wie beim optischen Sehen (Abschn. 3.3). Dreht man die Punktquelle und den Projektionsschirm um das Objekt, erhält man für jede Projektionsrichtung ein Profil senkrecht zur jeweiligen Projektionsachse. Ähnlich können wir die Parallelprojektion verwenden (Abb. 8.5a), die leichter zu analysieren, aber schwerer zu realisieren ist. Absorbiert das Objekt Strahlung, ist der Intensitätsverlust, der in der Projektion auf den Bildschirm gemessen wird, proportional zur Pfadlänge der Strahlen im Objekt. Die 3D-Gestalt des Objektes lässt sich nicht aus einer einzigen Projektion rekonstruieren, sondern es muss durch Drehung der Strahlungsquelle und des Projektionsschirms um das Objekt aus allen Richtungen gemessen werden.



Abbildung 8.5: a Parallelprojektion und b fächerförmige Projektion bei der Tomografie.

Wie andere Methoden kann sich die Tomografie die verschiedenen Interaktionen zwischen Materie und Strahlung zunutze machen. Am weitesten verbreitet ist die *Transmissionstomografie*, die auf der Absorption von Strahlung, z. B. Röntgenstrahlen, beruht. Andere Methoden sind die Emissionstomografie, die Reflexionstomografie, die Laufzeittomografie (insbesondere mit Ultraschall) sowie die *Kernspintomografie* (englisch: magnetic resonance, *MR*).

Unter dem Gesichtspunkt des in Abschn. 8.3 besprochenen Lichtfeldes kann man die Tomografie auch als eine komplette Aufnahme des 4D-Lichtfeldes betrachten.

8.5.4 Radontransformation und Fourierscheibentheorem

In Bezug auf die Rekonstruktion ist wichtig, dass die Projektion unter allen Winkeln ϕ als eine andere 2D-Darstellung des Bildes betrachtet werden kann. Eine Koordinate ist die Position im Projektionsprofil *r*, die andere der Winkel ϕ (Abb. 8.6). Dementsprechend können wir die Parallelprojektion als Transformation des Bildes in eine andere 2D-Darstellung betrachten. Rekonstruktion bedeutet dann lediglich die Anwendung einer inversen Transformation. Die entscheidende Aufgabe ist daher, die tomografische Transformation mathematisch zu beschreiben und zu untersuchen, ob eine inverse Transformation existiert.

Ein Projektionsstrahl wird durch den Projektionswinkel ϕ und den Offset *r* beschrieben (Abb. 8.6). ϕ ist der Winkel zwischen der Projektionsebene und der *x*-Achse. Weiterhin nehmen wir an, dass wir das 3D-Objekt parallel zur



Abbildung 8.6: Geometrie eines Projektionsstrahl.

xy-Ebene schneiden. Dann ist das Skalarprodukt aus einem Vektor x auf dem Projektionsstrahl und einem Einheitsvektor

$$\hat{\boldsymbol{n}} = \left[\cos\phi, \sin\phi\right]^T \tag{8.19}$$

senkrecht zum Projektionsstrahl konstant und gleich dem Offset r des Strahls:

$$x\hat{n} - r = x\cos\phi + y\sin\phi - r = 0 \tag{8.20}$$

Die projizierte Intensität $P(r, \phi)$ wird durch die Integration entlang des Projektionsstrahls gegeben:

$$p(r,\phi) = \int_{\text{Pfad}} g(x) ds = \int_{-\infty-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} g(x) \delta(x_1 \cos \phi + x_2 \sin \phi - r) d^2 x.$$
(8.21)

Die δ -Distribution in dieser Gleichung reduziert das Doppelintegral auf einen Projektionsstrahl in Richtung ϕ im Abstand r vom Ursprung des Koordinatensystems. Diese projektive Transformation einer 2D-Funktion g(x) auf $p(r, \phi)$ wird nach dem Mathematiker Radon als *Radontransformation* bezeichnet.

Um die Eigenschaften der Radontransformation besser zu verstehen, analysieren wir sie im Fourierraum. Die Radontransformation können wir als eine spezielle lineare verschiebungsinvariante Filteroperation auffassen. Da sie alle Grauwerte entlang dem Projektionsstrahl addiert, ist die Punktantwort des Projektionsoperators eine δ -Linie (2D) oder δ -Ebene (3D) in Richtung des Projektionsstrahls. Im Fourierraum entspricht diese Faltungsoperation einer Multiplikation mit der Transferfunktion, einer δ -Linie normal zur δ -Linie im Ortsraum (siehe > R12). Auf diese Weise schneidet der Projektionsoperator eine Scheibe in einer Richtung, die senkrecht zum Projektionsstrahl steht, aus dem Spektrum heraus.

Diesen elementaren Zusammenhang können wir ohne Beschränkung der Allgemeingültigkeit am einfachsten berechnen, indem wir das Koordinatensystem so drehen, dass die Projektionsrichtung mit der y'-Achse zusammenfällt. Dann wird die r-Koordinate in $p(r, \phi)$ identisch mit der x'-Koordinate, und ϕ wird zu null. In diesem besonderen Fall reduziert sich die Radontransformation auf eine Integration in y'-Richtung:

$$P(x',0) = \int_{-\infty}^{\infty} g(x',y') dy'.$$
 (8.22)

Die Fouriertransformierte der Projektionsfunktion können wir schreiben als

$$\tilde{p}(k_{x'},0) = \int_{-\infty}^{\infty} P(x',0) \exp(-2\pi i k_{x'} x') dx'.$$
(8.23)

Ersetzen wir P(x', 0) durch die vereinfachte Radontransformation in (8.22), erhalten wir

$$\tilde{p}(k_{x'},0) = \int_{-\infty}^{\infty} \left[\int_{-\infty}^{\infty} g(x',y') \mathrm{d}y' \right] \exp(-2\pi \mathrm{i}k_{x'}x') \mathrm{d}x'.$$
(8.24)

Wenn wir in dieses Doppelintegral den Faktor $\exp(-2\pi i 0y') = 1$ einfügen, sehen wir, dass es sich um die Fouriertransformierte von g(x', y') für $k_{y'} = 0$ handelt:

$$\tilde{p}(k_{x'}, 0) = \int_{-\infty-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} g(x', y') \exp(-2\pi i k_{x'} x') \exp(-2\pi i 0y') dx' dy'$$

$$= \tilde{g}(k_{x'}, 0).$$
(8.25)

Durch Rücktransformation in das ursprüngliche Koordinatensystem erhalten wir

$$\tilde{p}(q,\phi) = \tilde{g}(\kappa)\delta(\kappa - (\kappa\hat{n})\hat{n}), \qquad (8.26)$$

wobei *q* die Wellenzahl in Richtung von ϕ ist und \hat{n} der in (8.19) eingeführte Normalenvektor. Das Spektrum der Projektion ist identisch mit dem Spektrum des Ursprungsobjektes auf einem Strahl normal zur Richtung des Projektionsstrahls. Dieses wichtige Ergebnis wird als das *Fourierscheiben*oder *Projektionstheorem* bezeichnet.

8.5.5 [#]Gefilterte Rückprojektion

Wenn Projektionen aus allen Richtungen vorliegen, ist eine vollständige Rekonstruktion möglich, da die resultierenden Scheiben des Spektrums das komplette Spektrum des Objekts abdecken. Die inverse Fouriertransformation liefert dann das Originalbild.

Das Verfahren der gefilterten Rückprojektion geht genau diesen Weg mit einer geringfügigen Modifikation, die aus folgendem Grund notwendig ist: Würden wir die Spektren der einzelnen Projektionsstrahlen einfach aufaddieren, um das komplette Objektspektrum zu erhalten, so wäre die spektrale Dichte für kleine Wellenzahlen viel zu hoch, da die Strahlen bei kleinem Radius dichter liegen als bei größerem Radius. Wir müssen also das Spektrum der Projektionsstrahlen, ehe wir es zum Gesamtspektrum aufaddieren, mit einem geeigneten Wichtungsfaktor versehen. Im kontinuierlichen Fall ist die Geometrie sehr einfach. Die Dichte der Projektionsstrahlen ist proportional zu $|\kappa|^{-1}$. Demnach müssen die Spektren des Projektionsstrahls mit $|\kappa|$ multipliziert werden. Das Verfahren der gefilterten Rückprojektion besteht deshalb aus zwei Schritten. Zuerst müssen die einzelnen Projektionen gefiltert werden. Dann wird die Rekonstruktion durch Addition der rückprojizierten Projektionen vorgenommen.

Im ersten Schritt wird also das Spektrum jeder Projektionsrichtung mit einer geeigneten Wichtungsfunktion $\tilde{w}(|\mathbf{k}|)$ multipliziert. Diese Operation kann natürlich auch direkt im Ortsraum durch Faltung mit der inversen Fouriertransformierten w(r) geschehen. Wegen dieser Filteroperation wird das Verfahren *gefilterte Rückprojektion* genannt.

Im zweiten Schritt erfolgt die Rückprojektion. Jede Projektionsrichtung ergibt eine Scheibe des Spektrums. Durch Summation aller Teile ergibt sich das Gesamtspektrum. Da die Fouriertransformation eine lineare Operation ist, können wir die gefilterten Projektionen im Ortsraum summieren. Jede gefilterte Projektion enthält im Ortsraum den Teil des Objekts, der in Richtung des Projektionsstrahls konstant ist. Daher können wir den korrespondierenden Grauwert der gefilterten Projektion entlang der Richtung des Projektionsstrahls rückprojizieren und ihn zu den Beiträgen der anderen Projektionsstrahlen addieren.

Nach dieser illustrativen Beschreibung des Prinzips des gefilterten Rückprojektionsalgorithmus leiten wir die Methode für den kontinuierlichen Fall her. Wir beginnen mit der Fouriertransformation des Objekts und schreiben die inverse Fouriertransformation in Polarkoordinaten (q, ϕ), um das Fourierscheibentheorem nutzen zu können:

$$g(\mathbf{x}) = \int_{0}^{2\pi} \int_{0}^{\infty} q \tilde{g}(q,\phi) \exp[2\pi i q(x_1 \cos \phi + x_2 \sin \phi)] \mathrm{d}q \mathrm{d}\theta.$$
(8.27)

In dieser Formel ist das Spektrum durch den Übergang auf Polarkoordinaten bereits mit der Wellenzahl *q* multipliziert. Allerdings kann diese Gleichung wegen der Integrationsgrenzen so nicht direkt auf das Fourierscheibentheorem angewendet werden (8.26). Die Koordinate *q* sollte von $-\infty$ bis ∞ verlaufen und ϕ lediglich von 0 bis π . In (8.27) integrieren wir nur über einen halben Strahl vom Ursprung bis unendlich. Wir können einen vollen Strahl aus zwei Halbstrahlen mit den Winkeln ϕ und $\phi + \pi$ zusammensetzen. Wir spalten also das Integral in (8.27) in die Winkelbereiche [0, π [und [π , 2π [und erhalten

$$g(\mathbf{x}) = \int_{0}^{\pi} \int_{0}^{\infty} q\tilde{g}(q,\phi) \exp[2\pi i q(x_1 \cos \phi + x_2 \sin \phi)] dq d\phi$$

+
$$\int_{0}^{\pi} \int_{0}^{\infty} q\tilde{g}(-q,\phi') \exp[-2\pi i q(x_1 \cos \phi' + x_2 \sin \phi')] dq d\phi'$$

Dabei haben wir die Identitäten $\phi' = \phi + \pi$, $\tilde{g}(-q, \phi) = \tilde{g}(q, \phi')$, $\cos(\phi') = -\cos(\phi)$ und $\sin(\phi') = -\sin(\phi)$ benutzt. Nun können wir die zwei Teilintegrale zusammenfassen, wenn wir wegen des Fourierscheibentheorems (8.26) im zweiten Integral *q* durch -q und $\tilde{g}(q, \phi)$ durch $\tilde{p}(q, \phi)$ ersetzen:

$$g(\mathbf{x}) = \int_{0-\infty}^{\pi} \int_{-\infty}^{\infty} [q|\tilde{p}(q,\phi) \exp[2\pi i q(x_1 \cos \phi + x_2 \sin \phi)] dq d\phi.$$
(8.28)

Gleichung (8.28) stellt die inverse Radontransformation dar und ist die Basis für den *gefilterten Rückprojektionsalgorithmus*. Das innere Integral über *q* ist die Rückprojektion einer einzigen Projektion:

$$P' = \mathcal{F}^{-1}(|q|\mathcal{F}P). \tag{8.29}$$

Dabei stellt \mathcal{F} den 1D-Fouriertransformationsoperator dar. P' ist die im Fourierraum mit |q| multiplizierte Projektionsfunktion P. Wenn wir diese Operation als Faltung im Ortsraum durchführen, können wir sie formal schreiben als

$$P' = [\mathcal{F}^{-1}(|q|)] * P.$$
(8.30)

Mit dem äußeren Integral in (8.28) über den Winkel ϕ

$$g(\mathbf{x}) = \int_{0}^{\pi} p'(r,\phi) \, \mathrm{d}\phi, \qquad (8.31)$$

wird das Objekt durch die einzelnen rückprojizierten gefilterten Projektionen aus allen Richtungen aufgebaut. Es ist wichtig zu beachten, dass das gefilterte Projektionsprofil $p'(r, \phi)$ in (8.31) als 2-D Funktion aufgefasst werden muss, um das 2D-Objekt g(x) aufzubauen. Das bedeutet, dass das Projektionsprofil in Projektionsrichtung zurückprojiziert werden muss.



Abbildung 8.7: Illustration der gefilterten Rückprojektion mit einem Punktobjekt: a Projektionen aus unterschiedlichen Richtungen; b Filterung der Projektionen; c Summation der zurückprojizierten gefilterten Projektionen.

8.5.6 [#]Diskrete gefilterte Rückprojektion

Es gibt einige Details, die bisher noch nicht diskutiert wurden, die jedoch für ernsthafte Probleme bei der Rekonstruktion im kontinuierlichen Fall verantwortlich sind. Zum Ersten stellen wir fest, dass es unmöglich ist, den Mittelwert eines Objekts zu rekonstruieren, da wegen der Multiplikation mit $|\kappa|$ im Fourierraum (8.28) $\tilde{g}(0)$ eliminiert wird. Zum Zweiten ist es unmöglich, ein Objekt unendlicher Größe zu rekonstruieren, da die Projektionsstrahlen dann immer unendliche Werte liefern.

Glücklicherweise verschwinden alle diese Probleme, wenn wir vom unendlichen kontinuierlichen Fall auf den endlichen diskreten übergehen. Dann haben die Objekte nur eine endliche Größe. Praktisch wird die Größe durch die Entfernung zwischen der Strahlungsquelle und dem Detektor begrenzt. Die Auflösung des Projektionsprofils wird durch die kombinierten Effekte der Ausdehnung der Strahlungsquelle und der Auflösung des Detektors in der Projektionsebene beschränkt. Schließlich können wir nur eine begrenzte Anzahl von Projektionen verwenden. Dies entspricht einer Abtastung des Winkels ϕ .

Wir illustrieren diese Fragestellungen in diesem Abschnitt mit einem anschaulichen Beispiel. Wir können das Wesentliche über Projektion und Rekonstruktion lernen, wenn wir die Rekonstruktion des einfachsten Objekts, eines Punktes, betrachten. Das liegt daran, dass die Radontransformation (8.21) und ihre Umkehrung (8.28) lineare Transformationen sind. Die Projektionen eines Punktes sehen aus allen Richtungen gleich aus (Abb. 8.7a) und zeigen einen scharfen Peak in der Projektionsfunktion $p(r, \phi_i)$. Im ersten Schritt des gefilterten Rückprojektionsalgorithmus wird diese Projektionsfunktion p mit dem |k|-Filter gefaltet. Es resultiert eine modifizierte Projektionsfunktion p', die mit der Punktantwort (PSF) des Filters |k| identisch ist (Abb. 8.7b).

Im zweiten Schritt werden die Rückprojektionen aus verschiedenen Richtungen im Bild aufaddiert. Aus Abb. 8.7c können wir sehen, dass sich die Spitzen aller Projektionsfunktionen nur an der Position des Punktes im Bild aufaddieren. An allen anderen Positionen im Bild werden je nach Lage der Projektionsrichtung positive und negative Werte addiert. Wenn die Projektionsrichtungen genügend nahe beieinander liegen, löschen sie sich mit Ausnahme des Punktes im Bildzentrum gegenseitig aus. Abb. 8.7c zeigt auch, dass eine ungenügende Anzahl von Projektionen zu einem sternförmigen Störmuster führt, das den Punkt umgibt.

Am einfachen Beispiel der Rekonstruktion eines Punktes aus seinen Projektionen können wir auch die Bedeutung der Filterung der Projektionen zeigen. Stellen wir uns vor, was passiert, wenn wir diesen Schritt auslassen. Dann addieren wir als Rückprojektionen δ -Linien, die um die Position des Punktes rotieren. Dementsprechend erhalten wir keinen Punkt, sondern eine rotationssymmetrische Funktion, die mit $|x|^{-1}$ abfällt. Das Ergebnis ist dann eine völlig unbrauchbare Rekonstruktion mit stark verschmierten Strukturen.

8.5.7 [#]Algebraische tomografische Rekonstruktion

In diesem Abschnitt diskutieren wir ein komplexes Beispiel eines linearen inversen Problems mit Bilddaten, die Rekonstruktion von Projektionen (Abschn. 8.5.3). Um die inversen Methoden so, wie wir sie bisher diskutiert haben, anwenden zu können, müssen Bilddaten auf Vektoren abgebildet werden, die *Bildvektoren*. Diese Abbildung ist leicht durchzuführen, indem die Bildpunkte der Bildmatrix Zeile für Zeile neu nummeriert werden (Abb. 8.8). Auf diese Weise wird eine $M \times N$ -Bildmatrix in einen Spaltenvektor mit der Dimension $P = M \times N$ transformiert:

$$\boldsymbol{p} = \begin{bmatrix} m_1, m_2, \dots, m_p, \dots, m_p \end{bmatrix}^T.$$
(8.32)



Abbildung 8.8: Illustration der algebraischen Rekonstruktion aus Projektionen: Ein Projektionsstrahl d_k durchquert die Bildmatrix. Alle Pixel, die vom Strahl getroffen werden, tragen zur Projektion bei.

Jetzt denken wir uns einen Projektionsstrahl, der die Bildmatrix durchläuft (Abb. 8.8). Dann können wir jedem Bildpunkt des Bildvektors einen Wichtungsfaktor zuordnen, der den Beitrag des Bildpunktes zum Projektionsstrahl darstellt. Diese Faktoren können wir in einem anderen *P*-dimensionalen Vektor g_q kombinieren:

$$\boldsymbol{g}_{q} = \left[g_{q,1}, g_{q,2}, \dots, g_{q,p}, \dots, g_{Q,P}\right]^{\mathrm{T}}.$$
(8.33)

Die Gesamtemission bzw. -absorption entlang dem *q*-ten Projektionsstrahl d_q ergibt sich dann als Skalarprodukt der beiden Vektoren g_a und p:

$$d_q = \sum_{p=1}^{p} g_{q,p} m_p = g_q p.$$
 (8.34)

Kreuzen *Q* Projektionsstrahlen die Bildmatrix, erhalten wir ein lineares Gleichungssystem mit *Q* Gleichungen und *P* Unbekannten:

$$\underbrace{d}_{Q} = \underbrace{M}_{Q \times P} \underbrace{p}_{P}.$$
(8.35)

Der Datenvektor d enthält alle gemessenen Projektionen und der Parametervektor p alle zu rekonstruierenden Pixel der Bildmatrix. Die Modellmatrix M beschreibt die Beziehung zwischen diesen beiden Vektoren, indem sie angibt, wie die Projektionsstrahlen bei einer vorgegebenen Anordnung die



Abbildung 8.9: Berechnung der Strahlungsdichte, veranschaulicht im Gradientenraum für eine Lambertsche Oberfläche, die mit einer entfernten Lichtquelle unter dem Einfallswinkel θ_i bestrahlt wird. Der Azimutwinkel ϕ_i ist null.

Bildmatrix durchqueren. Mit entsprechenden Wichtungsfaktoren kann direkt die begrenzte Auflösung des Detektors und die Größe der Strahlungsquelle berücksichtigt werden.

Die algebraische tomografische Rekonstruktion ist eine sehr allgemeine und flexible Methode. Im Gegensatz zur gefilterten Rückprojektion (Abschn. 8.5.5) ist sie nicht auf eine Parallelprojektion beschränkt. Die Strahlen können die Bildmatrix in beliebiger Weise durchkreuzen und im Prinzip sogar gekrümmt sein. Als zusätzlichen Vorteil erhalten wir eine Abschätzung des Fehlers der Rekonstruktion.

Es ist jedoch zu bedenken, dass die algebraische Rekonstruktion die Lösung sehr großer Gleichungssysteme erfordert. Der Modellvektor enthält Pixel eines Bildes. Selbst bei moderater Auflösung mit 256 × 256 Bildpunkten muss die Inverse einer 65536 × 65536-Matrix berechnet werden. Diese Matrix enthält $4 \cdot 10^9$ Punkte und kann direkt nicht mehr in einem 32-Bit-Rechner gespeichert werden. Daher müssen spezielle Techniken zur Lösung solcher großen Gleichungssysteme entwickelt werden.

8.6 Passive Oberflächenneigungsmessung

Die Methode der *Gestalt aus Schattierung* bestimmt nicht die Tiefe sondern die Oberflächennormale von Oberflächen und stellt somit eine eigene Klasse von Verfahren zur 3D-Rekonstruktion von Oberflächen dar. Diese Technik kann keine absoluten Distanzen bestimmen.

8.6.1 Gestalt aus Schattierung

Wir wenden diese Technik zuerst auf die diffuse Reflexion undurchsichtiger Objekte an. Der Einfachheit halber nehmen wir an, dass die Oberfläche eines Lambertschen Objektes (Abschn. 2.5.3) von parallelem Licht angestrahlt wird. Dann ergibt sich für die Strahlungsdichte L der Oberfläche:

$$L = \frac{\rho(\lambda)}{\pi} E \cos \gamma, \qquad (8.36)$$

wobei *E* die Bestrahlungsstärke ist und γ der Winkel zwischen der Oberflächennormalen und der Lichtrichtung. Am einfachsten sind die Beziehungen zwischen der Oberflächennormalen und der ein- und ausfallenden Strahlung im *Gradientenraum* zu verstehen. Dieser Raum wird vom Gradienten der Oberflächenhöhe a(x, y) aufgespannt:

$$\boldsymbol{s} = \boldsymbol{\nabla} \boldsymbol{a} = \left[\frac{\partial \boldsymbol{a}}{\partial \boldsymbol{x}}, \frac{\partial \boldsymbol{a}}{\partial \boldsymbol{y}}\right]^T = [\boldsymbol{s}_1, \boldsymbol{s}_2]^T.$$
(8.37)

Der Gradient steht in direkter Beziehung zur Oberflächennormalen, wenn man deren z-Komponente auf eins setzt:

$$\boldsymbol{n} = \left[-\frac{\partial a}{\partial x}, -\frac{\partial a}{\partial y}, 1\right]^T = \left[-s_1, -s_2, 1\right]^T.$$
(8.38)

Man kann daher den Gradientenraum als eine Ebene parallel zur xy-Ebene in der Höhe z = 1 verstehen, wenn man die x, y-Achsenrichtungen umdreht. Die x, y-Koordinaten, an denen die Oberflächennormalen und andere Richtungsvektoren diese Ebene durchstoßen, sind dann die Koordinaten des Gradientenraums.

Die Geometrie im Gradientenraum ist in Abb. 8.9 veranschaulicht. Ohne Beschränkung der Allgemeinheit können wir die Richtung der Lichtquelle in *x*-Richtung drehen. Dann ergibt sich die Lichtrichtung durch den Vektor $l = (\tan \theta_i, 0, 1)^T$, und die Strahlungsdichte *L* der Oberfläche kann folgendermaßen ausgedrückt werden:

$$L = \frac{\rho(\lambda)}{\pi} E \frac{\boldsymbol{n}^T \boldsymbol{l}}{|\boldsymbol{n}||\boldsymbol{l}|} = \frac{\rho(\lambda)}{\pi} E \frac{-s_1 \tan \theta_i + 1}{\sqrt{1 + \tan^2 \theta_i} \sqrt{1 + s_1^2 + s_2^2}}.$$
(8.39)

Abbildungen von Konturgrafiken der Strahlungsdichteverteilung im Gradientenraum zeigt Abb. 8.10a für eine Lichtquelle mit einem Einfallswinkel $\theta_i = 0^\circ$. In diesem Fall sind die Konturlinien gleicher Strahlungsdichte konzentrische Kreise und Linien mit konstanter absoluter Steigung $s = (s_1^2 + s_2^2)^{1/2}$. Allerdings ändert sich die Strahlungsdichte bei kleinen Oberflächenneigungen kaum. Eine Schräglichtbeleuchtung bewirkt einen höheren Kontrast in der Strahlungsdichte (Abb. 8.10b). Bei dieser Beleuchtungsart ist jedoch die maximale Oberflächenneigung in der entgegengesetzten Richtung zur Lichtquelle auf $\pi/2 - \theta$ begrenzt, wenn die Oberflächennormale senkrecht zur Lichtrichtung steht.

Mit einer einzigen Beleuchtungsquelle ist die Oberflächennormale nur teilweise bestimmt, selbst wenn die Oberflächenreflektivität bekannt ist.



Abbildung 8.10: Konturgrafik der Strahlungsdichte einer Lambertschen Oberfläche mit homogenem Reflexionskoeffizienten, die von parallelem Licht angestrahlt wird, gezeigt im Gradientenraum für Oberflächensteigungen zwischen -1 und 1. Die Strahlungsdichte ist auf diejenige einer flachen Oberfläche normiert. **a** Einfallswinkel $\theta_i = 0^\circ$; die Entfernung der Konturlinien beträgt 0.05. **b** Schräglichtbeleuchtung mit einem Einfallswinkel von 45° und einem Azimutwinkel von 0°; die Entfernung der Konturlinien beträgt 0.1.

Wir wissen dann nur die Komponente der Oberflächennormale in Richtung der Beleuchtungsänderung. Die Oberflächenrekonstruktion mit nur einer Beleuchtungsquelle stellt ein schwieriges mathematisches Problem dar, das hier nicht weiter verfolgt werden soll. Wegen ihrer limitierten Möglichkeiten haben Gestalt-aus-Schattierung-Verfahren bisher so gut wie keine praktische Anwendung gefunden.

8.7 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Ein ganzer Teil mit sieben Kapiteln des "Handbook of Computer Vision and Applications" beschäftigt sich mit der 3D-Bildaufnahme [139, Vol. I, Part IV]. Klette et al. [155] und Jiang und Bunke [140] behandeln dreidimensionales Computersehen. Dabei liegt bei [155] der Schwerpunkt eher auf der Gewinnung von Tiefenbildern mittels Stereoanalyse, Shape from Shading, photometrischer Stereoanalyse und strukturierter Beleuchtung, während bei [140] auch die Weiterverarbeitung der Tiefenbilder einschließlich Erkennung von 3D-Objekten behandelt wird. 3D-Bildaufnahmetechniken sind auch in der Nahbereichsphotogrammetrie von Bedeutung, siehe Luhmann [178].

9 Aktive Beleuchtung

Inhalt

9.1	Einfül	281	
9.2	Aktive	282	
	9.2.1	Strukturierte Beleuchtung	282
	9.2.2	Tiefe aus aktiver Triangulation	282
	9.2.3	Konfokale Mikroskopie	284
9.3	Aktive	e Tiefenmessung	286
	9.3.1	Laufzeit	286
	9.3.2	[#] Interferometrie	287
	9.3.3	[#] Kohärenz	287
9.4	Aktive	e Messung der Neigung von Oberflächen	287
	9.4.1	Photometrisches Stereo	287
	9.4.2	[#] Defraktometrie	289
9.5	[‡] Litera	turhinweise zur Vertiefung	292

9.1 Einführung

Diese Kapitel führt die Überlegungen aus dem letzten zur 3D-Bildgewinnung weiter. Nachdem das letzte Kapitel nur passive Verfahren vorgestellt hat, geht es in diesem um aktive 3D-Bildaufnahmeverfahren. Damit sind Verfahren gemeint, die aktiv die aufzunehmende Szene beleuchten oder deren Beleuchtung manipulieren oder verändern.

Diese Überlegungen kann man auch so auffassen, dass das in Abschn. 8.3 besprochene *Lichtfeld* immer noch nicht die komplette Information über die Szene liefert. Wir haben bisher einfach die Beleuchtung genommen, wie sie ist, und vergessen, die Szene aus allen möglichen Richtungen zu beleuchten. Dieser Ansatz erweitert das Lichtfeld um zwei Dimensionen zu

$$L(x_r, y_r, \theta, \phi, \theta_i, \phi_i), \tag{9.1}$$

wobei θ_i und ϕ_i die Richtung festlegt, aus der beleuchtet wird. Es ist offensichtlich, dass dieses erweiterte Lichtfeld die Information über die *BRDF* (Abschn. 2.5.3) mit einschließt, da jetzt ein Oberflächenpunkt mit bekannter
Bestrahlungsstärke aus verschiedenen Richtungen beleuchtet und betrachtet wird. Diese Feststellung zeigt, wie viel mächtiger 3D-Bildaufnahmetechniken mit aktiver Beleuchtung gegenüber passiven Verfahren sein können.

Wir beginnen mit Verfahren der Richtungmessung (Abschn. 9.2), zu denen sehr verschiedene Methoden zählen. Dargestellt werden Verfahren mit strukturierter Beleuchtung (Abschn. 9.2.1, die aktive Triangulation (Abschn. 9.2.2) und konfokale Mikroskopie (Abschn. 9.2.3). Laufzeitmessung ist nur aktiv möglich (Abschn. 9.3), da das Licht, das mit einem Bildaufnahmesystem aufgenommen wird, in der ein oder anderen Weise die Information tragen muss, welche Strecke es zurückgelegt hat. Wir besprechen Laufzeitverfahren (Abschn. 9.3.1), interferometrische Methoden (Abschn. 9.3.2) und Kohärenzverfahren (Abschn. 9.3.3). Aktive Messungen der Neigung von Oberflächen sind Gegenstand von Abschn. 9.4. Darunter fallen zwei Klassen von Verfahren. Einmal solche, die für diffus reflektierende Oberflächen geeignet sind, wie die photometrische Stereotechnik (Abschn. 9.4.1), ein Gestalt-aus-Schattierungs-Verfahren (Abschn. 8.6.1) mit aktiver Beleuchtung, und diejenigen für spiegelnde Fläche, bei denen entweder mit Lichtreflexion (Deflektometrie) oder Lichtbrechung (Defraktometrie, Abschn. 9.4.2) gearbeitet wird.

9.2 Aktive Richtungsmessung

9.2.1 Strukturierte Beleuchtung

Diese Technik können wir nur anwenden, wenn eine Oberfläche feine Details aufweist. Für strukturlose, glatte Oberflächen kann die konfokale Beleuchtungstechnik von Scheuermann et al. [249] eingesetzt werden, die statistische Muster auf die Fokalebene projiziert und dann dasselbe Auswertungsverfahren benutzt (vgl. Abschn. 1.2.2 und Abb. 1.3).

9.2.2 Tiefe aus aktiver Triangulation

Anstelle einer Stereokameraanordnung kann eine Kamera durch eine Lichtquelle ersetzt werden. Für eine Tiefenrekonstruktion ist es dann notwendig zu identifizieren, aus welcher Richtung die Beleuchtung für jedes Pixel kommt. Diese Information ist äquivalent zur Bestimmung einer Disparität. Damit besitzt ein Tiefenmessverfahren auf Basis der *aktiven Triangulation* dieselben Eigenschaften wie die Stereoskopie, die wir im letzten Abschnitt diskutiert haben.

In den letzten Jahren wurden ausgefeilte Techniken entwickelt, die Lichtstrahlen eindeutig kodieren. Am häufigsten wird ein Lichtprojektor benutzt, der die Szene mit Streifenmustern, bei denen die Streifen senkrecht zur Triangulationsbasis stehen, beleuchtet. Ein einzelnes Streifenmuster ist nicht ausreichend, um die Position des Musters auf der Bildebene eindeutig bestimmen zu können. Mit einer geeigneten Sequenz von Streifenmustern



Abbildung 9.1: Aktive Triangulation durch die Projektion einer Serie von Streifenbildern unterschiedlicher Wellenlänge zur binären Kodierung der horizontalen Position.

unterschiedlicher Wellenlänge kann aber die Position in der Bildebene des Projektors durch eine Abfolge von hellen und dunklen Werten eindeutig kodiert werden. Ein Teil einer solchen Beleuchtungssequenz zeigt Abb. 9.1.

Eine solche Beleuchtungssequenz hat auch den Vorteil, dass — in den Grenzen des dynamischen Belichtungsbereichs der Kamera — die Detektion der Streifenmuster unabhängig vom Reflexionskoeffizienten des Objektes und der entfernungsabhängigen Beleuchtungsstärke des Projektors wird. Das Okklusionsproblem, das an dem Schatten hinter der Espresso-Maschine in Abb. 9.1 zu sehen ist, bleibt.

Die binäre Kodierung mit einer Sequenz von Streifenmustern funktioniert nicht mehr für feine Streifenmuster. Für eine genauere Positionsbestimmung sind phasenverschobene Muster mit derselben Wellenlänge, wie in Abb. 9.2 gezeigt, eine bessere Lösung. Sie erlauben eine subpixelgenaue Positionsbestimmung auf der Bildebene des Projektors. Da die Phasenverschiebung aber nur im Bereich einer Wellenlänge des Streifenmusters eindeutig ist, wird oft ein hybrides Verfahren benutzt, das zuerst die grobe Position mittels binärer Kodierung und dann die genaue Positionierung mittels Phasenverschiebung bestimmt.



Abbildung 9.2: Aktive Triangulation durch phasenverschobene Streifenbilder gleicher Wellenlänge. Drei der vier Muster mit einer Phasenverschiebung von 0, 90 und 180° sind abgebildet.



Abbildung 9.3: Prinzip der konfokalen Laserabtastmikroskopie.

9.2.3 Konfokale Mikroskopie

Volumetrische Mikroskopie ist von großer Bedeutung für die Material- und Lebenswissenschaften. Deshalb stellt sich die Frage, ob es nicht möglich ist, den Bilderzeugungsprozess — und damit die Punktantwort — so zu verändern, dass die optische Transferfunktion insbesondere in *z*-Richtung nicht verschwindet.

Die Antwort auf diese Frage ist die *konfokale Laserabtastmikroskopie* (englisch: confocal laser scanning microscopy, *CLSM*), deren Prinzip die ausschließliche Beleuchtung der Punkte in der Brennebene ist. Dies wird dadurch erreicht, dass ein Laserstrahl über die Bildebene tastet, die über die Mikroskopoptik auf die Brennebene fokussiert ist (Abb. 9.3). Da für Bildaufnahme und Beleuchtung die gleiche Optik verwendet wird, ergibt sich die Intensitätsverteilung im Objektraum in Näherung durch die Punktantwort des Mikroskops. (Geringe Differenzen treten durch die Kohärenz des Laserlichts auf.) Lediglich ein dünner Streifen nahe der Brennebene wird hell beleuchtet. Außerhalb dieses Streifens fällt die Lichtintensität mit dem



Abbildung 9.4: Verdeutlichung der konfokalen Laserabtastmikroskopie: a Ein quadratischer, pyramidenförmiger Kristall, aufgenommen mit einem Standardmikroskop und Fokus auf die Pyramidenbasis. b Ähnliches Objekt, mit der CLSM aufgenommen. Nur ein schmaler Höhenkonturbereich 2,5 µm oberhalb der Basis der quadratischen Pyramide wird sichtbar. c Aus einer 6,2 µm weiten Tiefenabtastung rekonstruiertes Bild. Die Bilder wurden freundlicherweise von der Firma Carl Zeiss Jena GmbH zur Verfügung gestellt.

Quadrat der Entfernung von der Brennebene ab. Auf diese Weise werden Störungen durch unscharfe Objekte außerhalb der Brennebene stark unterdrückt. Aber lässt sich eine völlig störungsfreie Rekonstruktion erreichen? Wir werden zwei unterschiedliche Gedankengänge verfolgen, um diese Frage zu beantworten.

Stellen wir uns zunächst eine sich wiederholende Struktur in z-Richtung vor. Bei der konventionellen Mikroskopie geht diese Struktur verloren, da alle Tiefenbereiche mit gleicher Stärke bestrahlt werden. Bei der konfokalen Mikroskopie sehen wir jedoch durch den starken Abfall der Lichtintensität noch eine periodische Variation in z-Richtung, vorausgesetzt, die Wellenlänge in z-Richtung ist nicht zu klein.

Das Gleiche können wir anhand der PSF zeigen. Die PSF der konfokalen Mikroskopie ergibt sich aus dem Produkt der räumlichen Intensitätsverteilung und der PSF der optischen Abbildung. Da beide Funktionen mit z^{-2} abfallen, fällt die PSF des konfokalen Mikroskops insgesamt mit z^{-4} . Die Quadrierung der PSF im Ortsraum entspricht einer Faltung der OTF mit sich selbst. Durch diese Faltung wird die OTF auch in *z*-Richtung bis zur Auflösungsgrenze hin ungleich null.

Das 3D-Auflösungsvermögen der konfokalen Laserabtastmikroskopie verdeutlicht Abb. 9.4. Ein mit einem Standardmikroskop aufgenommenes Bild zeigt einen Kristall in Form einer quadratischen Pyramide nur an der Pyramidenbasis scharf (Abb. 9.4a). Zur Spitze der Pyramide hin werden die Kanten zunehmend unscharf. Dagegen wird bei einem einzelnen mit der konfokalen Laserabtastmikroskopie aufgenommenen Bild nur ein schmaler Tiefenbereich überhaupt abgebildet (Abb. 9.4b). Ein Bild, entstanden aus der Überlagerung aller in einem Tiefenbereich von $6,2 \mu$ m erhaltenen Teilbilder, zeigt jedoch für den gesamten Tiefenbereich ein scharfes Objekt (Abb. 9.4c). So können viele feine Details beobachtet werden, die in dem mit konventioneller Mikroskopie aufgenommenen Bild nicht zu erkennen sind. Die Laserabtastmikroskopie ist mittlerweile in Anwendungen der Medizin, Biologie und der Materialforschung weit verbreitet.

9.3 Aktive Tiefenmessung

9.3.1 Laufzeit

Laufzeitverfahren messen die Zeit, die Strahlung benötigt, um eine gewisse Distanz zurückzulegen. Wenn die Strahlung von der Position der Kamera ausgesendet wird, muss sie die Entfernung z zwischen Kamera und dem Objekt, das die Strahlung reflektiert, zweimal zurücklegen. Daher ergibt sich die Verzögerungszeit τ zu

$$\tau = \frac{2z}{c},\tag{9.2}$$

wobei c die Ausbreitungsgeschwindigkeit der Strahlung ist.

Aus (9.2) sehen wir, dass der statistische Fehler der Tiefenmessung unabhängig von der Distanz zum Objekt ist. Er hängt nur von der Genauigkeit ab, mit der die Verzögerungszeit gemessen werden kann:

$$z = \frac{c\tau}{2} \quad \rightsquigarrow \quad \sigma_z = \frac{c}{2}\sigma_\tau.$$
 (9.3)

Das stellt einen deutlichen Vorteil gegenüber Triangulationsverfahren dar (siehe (8.18)).

Bei Laufzeiten denkt man zuerst an eine *Pulsmodulation*, d. h. die Messung der Verzögerungszeit zwischen dem Senden und dem Empfang eines kurzen Pulses. Die maximal messbare Distanz hängt von der Pulswiederholfrequenz ab. Bei elektromagnetischen Wellen ist die Vermessung der Verzögerungszeit eine Herausforderung. Da die Lichtgeschwindigkeit *c* mit $3 \cdot 10^8$ m/s so hoch ist, beträgt die Verzögerungszeit nur 6.7 ns pro Meter.

Pulsmodulation ist nur eine von vielen Möglichkeiten, ein Signal für Laufzeitmessungen zu modulieren. Die Signalamplitude kann auch periodisch moduliert werden. Die Laufzeit wird bei diesem Verfahren als eine Phasenverschiebung zwischen dem aus- und eingehenden Signal gemessen:

$$z = \frac{c}{4\pi\nu}\phi \quad \rightsquigarrow \quad \sigma_z = \frac{c}{4\pi\nu}\sigma_\phi, \tag{9.4}$$

wobei ν die Frequenz der Modulation ist. Der Tiefenbereich dieser Technik ergibt sich aus der Tatsache, dass die Phase eindeutig nur in einem Bereich von $\pm \pi$ gemessen werden kann:

$$\Delta z = \frac{c}{2\nu} = \frac{cT}{2}.\tag{9.5}$$

Der größte Nachteil der periodischen Modulation ist daher der begrenzte Tiefenbereich. Dieses Problem wird durch eine Zufallsmodulation gelöst, bei der die Signalamplitude durch ein Zufallsmuster moduliert wird. Diese Technik kombiniert die Vorteile der hohen Auflösung der periodischen Modulation mit dem großen Tiefenbereich der Pulsmodulation.

9.3.2 [#]Interferometrie

Die Interferometrie kann als Spezialfall der periodischen Modulation betrachtet werden. Die Modulation ergibt sich direkt aus der Frequenz der elektromagnetischen Strahlung. Es ist trotzdem sinnvoll, die Interferometrie als eine eigene Klasse der Tiefenmesstechnik zu betrachten, da sie im Gegensatz zu den anderen Verfahren auf *kohärentes Licht* (Abschn. 2.2.3) angewiesen ist. Wegen der hohen Frequenz des Lichtes kann die Phase des ausund eingehenden Lichtes nicht direkt gemessen werden, sondern nur durch die aus der kohärenten optischen Überlagerung des ein- und ausgehenden Lichtes resultierende Amplitudenvariation. Fehler und Bereich der Tiefenbestimmung aus interferometrischen Messungen ergeben sich aus (9.4) und (9.5) und der Beziehung $c = v\lambda$ (Abschn. 2.2.2) zu

$$z = \frac{\lambda}{4\pi}\phi, \quad \sigma_z = \frac{\lambda}{4\pi}\sigma_{\phi}, \quad \Delta z = \frac{\lambda}{2}.$$
 (9.6)

Wegen der kleinen Wellenlänge des Lichts $(0.4-0.7 \,\mu\text{m})$ sind interferometrische Tiefenmessungen extrem genau. Der sehr begrenzte Tiefenbereich von nur einer halben Wellenlänge kann durch *Mehrwellenlängen-Interferometrie* überwunden werden.

9.3.3 [#]Kohärenz

Eine zweite Art interferometrischer Tiefenmesstechnik ist möglich, wenn Strahlung mit einer geringen Kohärenzlänge von nur wenigen Wellenlängen benutzt wird. Dann sind Interferenzmuster ebenfalls nur in einem Tiefenbereich von wenigen Wellenlängen möglich. Dieser Effekt kann von einem Aufnahmesystem, das einen Tiefenbereich durchfährt, zur Tiefenmessung benutzt werden. Diese Art von Interferometrie wird *Weißlicht-Interferometrie* oder *Kohärenzradar* genannt.

9.4 Aktive Messung der Neigung von Oberflächen

9.4.1 Photometrisches Stereo

Dieser Abschnitt knüpft an die Überlegungen zu Gestalt-aus-Schattierungs-Verfahren in Abschn. 8.27 an. Dort haben wir gesehen, dass mit einer Beleuchtung eine eindeutige Rekonstruktion der Oberflächenneigung nicht möglich ist, weil nur eine Messung für die beiden unbekannten Oberflächenrichtung vorhanden sind. Mit aktiven Beleuchtungsmethoden kann man mehr als eine Beleuchtung realisieren.

Aber selbst mit zwei Beleuchtungen gibt es wegen der Nichtlinearität des Verfahrens noch Probleme. Die gekrümmten Konturlinien in Abb. 8.10



Abbildung 9.5: Überlagerte Konturgrafiken der Strahlungsdichte einer Lambertschen Oberfläche mit homogenem Reflexionskoeffizienten. Die Fläche wird unter einem Einfallswinkel von 45° und einem Azimutwinkel von 0° und 90° beleuchtet.

bedeuten, dass die Beziehung zwischen der Oberflächensteigung und der Strahlungsdichte nicht linear ist. Das hat zur Folge, dass die Oberflächenneigung nicht eindeutig bestimmt werden kann, selbst wenn wir eine Oberfläche hintereinander durch zwei unterschiedlich ausgerichtete Lichtquellen beleuchten (Abb. 9.5). Das ist dann der Fall, wenn sich die gekrümmten Konturlinien in mehr als einem Punkt schneiden. Man braucht also drei verschiedene Beleuchtungsarten, um zu einer eindeutigen Lösung zu kommen.

Die Verwendung von drei Lichtquellen hat einen entscheidenden Vorteil: der Reflexionskoeffizient der Oberfläche kann durch die Berechnung von Verhältnissen eliminiert werden. Um ein Beispiel zu betrachten, beleuchten wir eine Lambertsche Oberfläche mit parallelen Lichtstrahlen aus drei unterschiedlichen Richtungen:

$$l_1 = [0, 0, 1]^T$$
, $l_2 = [\tan \theta_i, 0, 1]^T$, $l_3 = [0, \tan \theta_i, 1]^T$. (9.7)

Daraus folgt für das Verhältnis der Strahlungsdichten L (vgl. Abschn. 8.6):

$$L_2/L_1 = \frac{-s_1 \tan \theta_i + 1}{\sqrt{1 + \tan^2 \theta_i}}, \quad L_3/L_1 = \frac{-s_2 \tan \theta_i + 1}{\sqrt{1 + \tan^2 \theta_i}}.$$
 (9.8)

Die Gleichungen sind nun linear in den Neigungen s_1 und s_2 und — ein weiterer entscheidender Vorteil — entkoppelt: s_1 und s_2 sind nur noch von L_2/L_1 bzw. L_3/L_1 abhängig (Abb. 9.6). Außerdem hängen die Verhältnisse der Strahlungsdichten in (9.8) ebenfalls nicht vom Reflexionskoeffizienten der Oberfläche ab. Dieser ist in (8.36) als Faktor enthalten und verschwindet, wenn das Verhältnis zweier Strahlungsdichteverteilungen derselben Oberfläche berechnet wird.



Abbildung 9.6: Konturgrafik der Strahlungsdichte einer Lambertschen Oberfläche, die mit parallelem Licht mit einem Einfallswinkel von 45° und einem Azimutwinkel von 0° (*a*) bzw. 90° (*b*) beleuchtet wird. Die Strahlungsdichte wurde auf die bei einem Einfallswinkel von 0° nach (9.8) normalisiert. Die Entfernung der Konturlinien beträgt 0,1. Beachtenswert ist die perfekte lineare Beziehung zwischen der normalisierten Strahlungsdichte und den Komponenten der Oberflächenneigung in x- und y-Richtung.

9.4.2 [#]Defraktometrie

Photometrisches Stereo (Abschn. 9.4.1) funktioniert bei glänzenden Oberflächen nicht, da das Licht nur in Richtung der Kamera reflektiert wird, wenn der Einfallswinkel von der Lichtquelle gleich dem Reflexionswinkel zur Kamera hin ist. Deswegen werden ausgedehnte Lichtquellen benötigt. Es zeigt sich, dass für transparente glänzende Oberflächen die Technik der *Gestalt aus Brechung* Vorteile gegenüber den Gestalt-aus-Reflexion-Techniken bietet. Die Strahlungsdichte ist höher, es können steilere Oberflächen bestimmt werden und die Nichtlinearität der Beziehung zwischen Steigung und Strahlungsdichte ist beträchtlich geringer.

Das Gestalt-aus-Brechung-Verfahren oder die *Defraktometrie* erfordert eine spezielle Beleuchtungstechnik, da — mit Ausnahme eines geringen Teils des Lichts, das an der Oberfläche reflektiert wird — keine signifikanten Variationen der Strahlungsdichte auftreten. Die Grundlage der Gestaltaus-Brechung-Technik ist eine *telezentrische Beleuchtung*, die eine räumliche Verteilung der Strahlungsstärke in eine winkelabhängige Strahlungsverteilung umwandelt. Dann müssen wir die Beziehung zwischen der Oberflächenneigung und dem Winkel des gebrochenen Strahls berechnen und eine ausgedehnte Lichtquelle mit geeigneter Strahlungsverteilung benutzen. Diese müssen wir zuerst untersuchen.

Abb. 9.7 veranschaulicht die optische Geometrie für den einfachen Fall, dass die Kamera weit oberhalb und eine Lichtquelle unterhalb eines durch-



Abbildung 9.7: Grundlage der Gestalt-aus-Brechung-Technik ist die Lichtbrechung an einer geneigten Oberfläche. Die Kamera befindet sich weit oberhalb der Oberfläche. **a** Strahlen, die von der Lichtquelle unter dem Winkel γ ausgehen, werden in Richtung der Kamera gebrochen. **b** Selbst für eine unendliche Steigung (vertikal verlaufende Oberfläche, $\alpha = 90^{\circ}$) treffen Strahlen von der Lichtquelle in die Kamera.

sichtigen Mediums mit einem höheren Brechungsindex sitzt. Die Beziehung zwischen der Oberflächensteigung *s* und dem Winkel γ ergibt sich aus Jähne et al. [132] zu

$$s = \tan \alpha = \frac{n \tan \gamma}{n - \sqrt{1 + \tan^2 \gamma}} \approx \frac{n}{n - 1} \tan \gamma \left(1 + \frac{1}{2(n - 1)} \tan^2 \gamma \right)$$
(9.9)

mit $n = n_2/n_1$. Die umgekehrte Beziehung lautet

$$\tan \gamma = s \frac{\sqrt{n^2 + (n^2 - 1)s^2} - 1}{\sqrt{n^2 + (n^2 - 1)s^2} + s^2} \approx \frac{n - 1}{n} s \left(1 - \frac{n - 1}{2n^2} s^2 \right).$$
(9.10)

Prinzipiell funktioniert die Technik der Gestalt aus Brechung selbst für unendliche Steigungen (vertikal verlaufende Oberflächen). In diesem Grenzfall streift der zur Kamera gehende Strahl die Oberfläche (Abb. 9.7b) und

$$\tan \gamma = \sqrt{n^2 - 1}.\tag{9.11}$$

Durch die Brechung erreichen wir, dass für eine bestimmte Neigung Lichtstrahlen aus einer bestimmten Richtung kommen. Daraus erhalten wir Helligkeitsunterschiede, wenn wir die Intensität der Lichtstrahlen richtungsabhängig machen. Wie dies geschieht, ist im Detail bei Jähne et al. [132] beschrieben. Hier gehen wir einfach davon aus, dass sich die Lichtstrahlen proportional zu tan γ in x_1 -Richtung ändern. Dann gilt:

$$L \propto s_1 \frac{\sqrt{n^2 + (n^2 - 1)s^2} - 1}{\sqrt{n^2 + (n^2 - 1)s^2} + s^2}.$$
(9.12)



Abbildung 9.8: Strahlungsdichtekarte für die Gestalt-aus-Brechung-Technik. Die Strahlungsdichte einer telezentrischen Lichtquelle variiert linear in x_1 -Richtung.

Natürlich stellt sich auch hier das Problem, dass aus einer skalaren Größe wie der Strahlungsdichte kein Vektor wie die Flächenneigung abgeleitet werden kann. Die Gestalt-aus-Brechung-Technik kommt einem idealen Messaufbau jedoch sehr nahe. Wenn die Strahlungsdichte, wie angenommen, linear nur in x_1 -Richtung variiert, dann ist auch die Strahlungsdichtekarte im Gradientenraum fast linear (Abb. 9.8). Nur bei sehr steilen Neigungen wird ein gewisser Einfluss durch die Neigung in x_2 -Richtung sichtbar, der aus den Termen mit s^2 in (9.12) resultiert.

Verhältnisbilder können auch bei der Gestalt-aus-Brechung-Technik verwendet werden. Diese kann man mit einem Farbbild realisieren, da es drei unabhängige Kanäle, Rot, Grün und Blau, beinhaltet (Abschn. 2.4.2). Mit insgesamt drei Kanälen können wir die Oberflächenneigung eindeutig bestimmen und haben noch einen Freiheitsgrad für Korrekturen übrig. Farbbilder haben den Vorteil, dass alle drei Kanäle gleichzeitig aufgenommen werden, sodass die Technik auch auf sich bewegende Objekte angewandt werden kann.

Eine eindeutige Farbkodierung von Oberflächenneigungen lässt sich mit den folgenden Farbkeilbeleuchtungen erreichen, wobei der grüne Keil in *x*-Richtung und der rote und blaue in die beiden Diagonalrichtungen verlaufen. Dann ist

$$G(s) = (1/2 + cs_1)E_0(s)$$

$$R(s) = [1/2 - c/2(s_1 + s_2)]E_0(s)$$

$$B(s) = [1/2 - c/2(s_1 - s_2)]E_0(s).$$

(9.13)

wobei wir eine Beziehung der Form $s_1E_0(s)$ wie in (9.12) angenommen haben und *c* ein Kalibrierfaktor zwischen der Helligkeit und der Oberflächenneigung ist.



Abbildung 9.9: Anwendung der Defraktometrie auf die Messung von winderzeugten Wasserwellen in einem Wind/Wellen-Kanal. Die Wellenhöhe würde aus dem Neigungsfeld rekonstruiert und die gemessene Neigung durch entsprechende Farbkodierung farbig visualisiert [238].

Nun haben wir drei Beleuchtungen zur Bestimmung von zwei Steigungskomponenten zur Verfügung. Also können wir eine verwenden, um unerwünschte Variationen von E_0 zu kompensieren. Dies ist möglich, indem wir die drei Farbkanäle mit der Summe aller Kanäle G + R + B normalisieren:

$$\frac{G}{G+R+B} = \frac{2}{3} \left(\frac{1}{2} + cs_1\right), \quad \frac{B-R}{G+R+B} = \frac{2}{3}cs_2.$$
(9.14)

Dann ergibt sich die Position auf dem Farbkeil, von der das Licht herrührt, zu

$$s_1 = \frac{1}{2c} \frac{2G - R - B}{G + R + B}, \quad s_2 = \frac{3}{2c} \frac{B - R}{G + R + B}.$$
 (9.15)

Aus diesen Positionswerten können die *x*- und *y*-Komponenten der Steigung nach (9.12) berechnet werden. Aus den beiden Komponenten der Oberflächenneigung lässt sich dann auch die Höhe rekonstruieren bis auf eine Konstante. Als Beispiel für die Defraktometrie zeigt Abb. 9.4.2 die Messung der Neigung und Höhe von winderzeugten Wasserwellen.

9.5 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

3D-Bildaufnahmetechniken sind auch in der Nahbereichsphotogrammetrie von Bedeutung, siehe Luhmann [178]. Das "Handbuch zur industriellen Bildverarbeitung" [13] enthält einige Kapitel zur optischen 3D-Messtechnik, aus denen auch die Vielfalt der verfügbaren Geräte hervorgeht. Um sich einen aktuellen Stand über 3D-Bildaufnahmetechniken zu verschaffen, sind auch die Tagungsbände der Oldenburger 3D-Tage eine gute Quelle [179, 180, 181, 182, 183].

Teil II Bildverarbeitung

10 Nachbarschaftsoperatoren

Inhalt

10.1	Grund	296	
	10.1.1	Merkmale zur Objekterkennung	296
	10.1.2	Allgemeine Definitionen und Eigenschaften	297
	10.1.3	Maskengröße und -symmetrie	298
	10.1.4	Operatornotation	299
10.2	Effiziente Nachbarschaftsoperatoren		
	10.2.1	Minimierung des Rechenaufwands	302
	10.2.2	[‡] Effiziente Speicherschemata	303
	10.2.3	$^{\sharp}$ Nachbarschaftsoperatoren am Bildrand	306
10.3	Lineare verschiebungsinvariante Filter		
	10.3.1	Diskrete Faltung	307
	10.3.2	Symmetrien	308
	10.3.3	Berechnung von Faltungsoperationen	309
	10.3.4	Linearität und Punktantwort	310
	10.3.5	Transferfunktion und Eigenfunktionen	313
	10.3.6	Weitere Eigenschaften	314
	10.3.7	[‡] Fehlerfortpflanzung bei Filterung	317
10.4	[#] Rekursive Filter		319
	10.4.1	${}^{\sharp}$ Einleitung	319
	10.4.2	[‡] Transferfunktion und Filterstabilität	321
	10.4.3	${}^{\sharp}$ Höherdimensionale rekursive Filter \ldots	323
	10.4.4	[#] Symmetrische rekursive Filter	323
	10.4.5	[#] Relaxationsfilter	324
	10.4.6	[‡] Resonanzfilter	326
	10.4.7	${}^{\sharp}$ LSI-Filter und Systemtheorie $\ldots \ldots \ldots$	328
10.5	Nichtlineare Nachbarschaftsoperatoren		329
	10.5.1	Rangordnungsfilter	329
	10.5.2	Nichtlinear zusammengesetzte Filter	331
10.6	[#] Literaturhinweise zur Vertiefung		331

10.1 Grundlegende Eigenschaften und Zweck

10.1.1 Merkmale zur Objekterkennung

Eine Analyse der räumlichen Beziehungen der Grauwerte einer kleinen Umgebung liefert uns erste Hinweise für die Objekterkennung in Bildern. Nehmen wir als einfaches Beispiel eine Szene, die Objekte mit gleichmäßiger Strahlungsdichte enthält. Ändern sich die Grauwerte innerhalb einer kleinen Nachbarschaft nicht, liegt sie innerhalb eines Objektes. Wenn sich jedoch die Grauwerte signifikant verändern, liegt der Rand eines Objektes innerhalb der Nachbarschaft. Auf diese Weise lassen sich Bereiche konstanter Grauwerte von Kanten unterscheiden.

Die Verarbeitung einzelner Pixel eines Bildes durch *Punktoperationen* allein liefert diese Informationen nicht. Solche Operationen sind nur als erster Schritt der Bildverarbeitung sinnvoll, um inhomogene und nichtlineare Antworten des Bildsensors auszugleichen, interaktiv Bilder zu inspizieren und zu manipulieren oder den visuellen Eindruck zu verbessern (Kapitel 7).

Es sind neue Klassen von Operationen, *Nachbarschaftsoperationen*, notwendig, die Pixel einer kleinen Umgebung in richtiger Weise kombinieren und als Ergebnis ein neues Bild liefern. Nachbarschaftsoperationen sind ein zentrales Werkzeug der ersten Stufe der Bildverarbeitung. Dies ist der Grund, warum wir in diesem Kapitel prinzipiell möglichen Klassen und ihre Eigenschaften diskutieren.

Das Ergebnis jeder Nachbarschaftsoperation ist wieder ein Bild, jedoch mit geändertem Inhalt. Zum Beispiel sollte eine Nachbarschaftsoperation zur Detektion von Kanten hohe Werte für Pixel ergeben, die zu einer Objektkante gehören. Für alle Pixel, die innerhalb eines Objektes liegen, sollten dagegen, unabhängig von ihrem Grauwert, niedrige Werte erzeugt werden. Dieses einfache Beispiel zeigt auch, dass bei der Anwendung eines Nachbarschaftsoperators generell Information verloren geht. Wir können nicht mehr auf die ursprünglichen Grauwerte schließen. Aus diesem Grund werden Nachbarschaftsoperationen auch *Filter* genannt. Filter extrahieren bestimmte interessierende Eigenschaften aus Bildern. Das Ergebnisbild wird daher *Eigenschaftsbild* genannt.

Operatoren, die benachbarte Pixel kombinieren, um ein neues Bild zu erzeugen, können vielfältige Operationen durchführen und Eigenschaften extrahieren:

- Unterdrückung von Rauschen (Kapitel 11)
- Detektion und Unterscheidung einfacher lokaler Strukturen wie konstante Grauwertbereiche, Oberflächen, Kanten, Linien oder Ecken (Kapitel 11, 12 und 13)
- Bestimmung von Bewegung in Bildfolgen (Kapitel 14)
- Texturanalyse und komplexe Merkmale (Kapitel 16)

- Korrektur von Störungen, die durch Fehler bei der Bildaufnahme oder -übertragung entstanden sind. Solche Fehler resultieren in verfälschten Grauwerten einzelner weniger Pixel (Kapitel 17).
- *Rekonstruktion* von Bildern, die mit indirekten Bildaufnahmetechniken wie der *Tomografie* erzeugt wurden (Kapitel 17)
- *Restaurierung* von Bildern, die durch fehlerhafte Fokussierung, Bewegungsunschärfe oder ähnliche Fehler gestört sind (Kapitel 17)

Daher enthält dieses Kapitel wichtige Grundlagen für die gesamte Bildverarbeitung. Zuerst werden wir im Rest dieses Abschnitts allgemeine Eigenschaften von Nachbarschaftoperatoren diskutieren, die für alle Klassen von Nachbarschaftsoperatoren gültig sind. Dann besprechen wird die bei weitem wichtigste Klasse von Nachbarschaftsoperatoren, lineare verschiebungsinvariante Filter (Abschn. 10.3). Ein zusätzlicher Abschnitt behandelt eine spezielle Unterklasse dieser Operatoren, rekursive Filter (Abschn. 10.4). Im abschließenden Abschnitt werden schließlich verschiedene Klassen von nichtlinearen Nachbarschaftsoperatoren vorgestellt (Abschn. 10.5).

10.1.2 Allgemeine Definitionen und Eigenschaften

Ein Nachbarschaftsoperator *N* verknüpft durch eine geeignete Operation die Werte in einer Nachbarschaft um einen Punkt und schreibt das Ergebnis zurück an den Punkt. Diese Operation wird für alle Punkte des Signals durchgeführt.

Definition 10.1 (Kontinuierlicher Nachbarschaftsoperator) Ein kontinuierlicher Nachbarschaftsoperator bildet ein multidimensionales Signal g(x) auf sich selbst ab durch die Operation

$$g'(x) = N(\{g(x')\}, \forall (x - x') \in \mathbb{M}),$$
(10.1)

wobei M ein kompaktes Gebiet ist.

Das Gebiet \mathbb{M} wird als *Maske, Fenster* oder *Strukturelement* bezeichnet. Größe und Form von \mathbb{M} beeinflussen die Nachbarschaftsoperation in soweit, dass sie die Eingangswerte aus *g* zur Berechnung von *g'*(*x*) bestimmen. Diese liegen im Bereich \mathbb{M} , dessen Bezugspunkt an den Punkt *x* verschoben wurde. Damit ist die Nachbarschaftsoperation *N* selbst noch nicht festgelegt. Sie kann jede beliebige Rechenvorschrift beinhalten. Aus Symmetriegründen ist die Form der Maske oft symmetrisch und der Bezugspunkt liegt im Symmetriezentrum.

Definition 10.2 (Diskreter Nachbarschaftsoperator) *Ein diskreter Nachbarschaftsoperator bildet eine M* × *N*-*Matrix auf sich selbst ab durch die Operation*

$$g'_{mn} = N(g_{m'-m,n'-n}, \forall [m',n']^T \in \mathbb{M}),$$
(10.2)

wobei M nun eine Menge von Punkten ist.



Abbildung 10.1: Kleinste Maske mit a geradzahliger and b ungeradzahliger Größe für Nachbarschaftsoperatoren. Das Ergebnis der Operation wird an das grau-schattierte Pixel geschrieben. Das Zentrum dieses Punkten is mit einem offenen Kreis markiert. Bei Masken mit geradzahliger Größe wird das Ergebnis oft, wie hier gezeigt, auf ein Zwischengitter geschrieben, das einen halben Punktabstand in alle Richtungen verschoben ist. c Masken gerad- und ungeradzahliger Größe auf einem hexagonalen Gitter.

Ausdrücke, die äquivalent zu Def. 10.2 sind, können leicht für andere Dimensionen aufgestellt werden. Auch wenn die Gleichungen (10.1) und (10.2) nicht die Rechenvorschrift für die Nachbarschaftsoperation angeben, so beschreiben sie doch die gemeinsame Struktur aller Klassen von Nachbarschaftsoperationen. Eine entscheidende allgemeine Eigenschaft aller Klassen von Nachbarschaftsoperatoren ist die *Verschiebungsinvarianz*. Diese ist dann gegeben, wenn die Rechenvorschrift N in (10.1) oder (10.2) nicht explizit von der Position sondern nur von der Positionsdifferenz abhängig ist.

10.1.3 Maskengröße und -symmetrie

Die erste Bestimmungsgröße einer Nachbarschaftsoperation ist die Größe der Nachbarschaft. Wir müssen auch den Bezugspunkt relativ zu der Nachbarschaft festlegen, an dem das Ergebnis der Nachbarschaftsoperation abgelegt wird. Aus Symmetriegründen ist der natürlichste Bezugspunkt das Zentrum einer $(2R + 1) \times (2R + 1)$ großen Maske mit einer ungeraden Anzahl von Punkten in alle Richtungen (Abb. 10.1b).

Masken mit einer geraden Anzahl von Punkten (Abb. 10.1b) erscheinen weniger geeignet, da es keinen Punkt gibt, der im Zentrum der Maske liegt. Falls das Ergebnis der Nachbarschaftsoperation aber an einen Punkt zurückgegeben wird, der zwischen den Originalpunkten im Zentrum der Maske liegt (Abb. 10.1b), kann es trotzdem sinnvoll sein, Masken mit einer geraden Anzahl von Punkten zu benutzen. Dann ist allerdings das Ergebnisbild um einen halben Abstand zwischen den Punkten in alle Richtungen verschoben. Wegen dieser Verschiebung dürfen wir nie Eigenschaftsbilder, die mit einer Maske mit einer geraden Anzahl von Punkten berechnet wurden, mit dem Ausgangsbild kombinieren. Dies würde zu erheblichen Fehlern führen. Bei paralleler Anwendung von mehreren Nachbarschaftsoperationen und anschließender Kombination der Ergebnisse müssen alle Masken eine gerade oder ungerade Anzahl von Punkten in die gleiche Richtung aufweisen. Sonst fallen die Gitter der resultierenden Eigenschaftsbilder nicht aufeinander.

Beispiel 10.1: Schlecht gewählte Masken geradzahliger Größe

Um mit möglichst kleinen Masken effektiv zu arbeiten, könnte man versucht sein, die Ergebnisse einer horizontalen 1×2 –Maske mit denen einer vertikalen 2×1 –Maske zu kombinieren. Das geht aber nicht gut, da die Ergebnisse auf zueinander verschobenen Gittern liegen. Das Ergebnis der horizontalen Nachbarschaftsoperation ist um einen halben Punktabstand horizontal verschobenen, das der vertikalen um einen halben Punktabstand vertikal. Daher können nur Ergebnisse von Masken kombiniert werden, die in alle Richtungen eine geradzahlige oder ungeradzahlige Größe haben.

Ergänzung 10.1: Masken auf einem hexagonalen Gitter

Auch auf einem hexagonalen Gitter gibt es Masken mit gerad- und ungeradzahliger Größe (Abb. 10.1c). Nur gibt es hier drei gleichwertige Richtungen, die jeweils um 60° gedreht sind, während es auf dem zweidimensionalen kartesischen Gitter zwei oder vier Richtungen gibt, je nachdem, ob nur die Achsenrichtungen berücksichtigt werden (Nachbarn mit gemeinsamer Kante) oder zusätzlich die Diagonalen (Nachbarn mit gemeinsamer Ecke).

10.1.4 Operatornotation

Es ist hilfreich, eine *Operatornotation* für Nachbarschaftsoperatoren einzuführen. Auf diese Weise können selbst komplex zusammengesetzte Nachbarschaftsoperatoren verständlich geschrieben werden. Operatoren werden mit kalligrafischen Buchstaben wie $\mathcal{B}, \mathcal{D}, \mathcal{H}, S$ bezeichnet. Der Operator \mathcal{H} transformiert das Bild *G* in das Bild *G*': *G*' = $\mathcal{H}G$. Diese Notation kann für kontinuierliche und diskrete Signale beliebiger Dimension benutzt werden und stellt eine *darstellungsunabhängige Notation* von Signalverarbeitungsoperatoren dar.

Bei Hintereinanderausführung mehrerer Operatoren werden diese einfach hintereinander geschrieben, wobei der am weitesten rechts stehende Operator zuerst ausgeführt wird. Wiederholte Anwendung desselben Operators wird mit einem Exponenten abgekürzt:

$$\underbrace{\mathcal{H}\mathcal{H}\dots\mathcal{H}}_{\text{p-mal}} = \mathcal{H}^{p}.$$
 (10.3)

Wird eine Folge von Operatoren auf ein einziges Bild angewendet, so kann dies weggelassen werden. Auf diese Weise können wir *Operatorgleichungen* ohne Zielobjekt schreiben. Weiter benutzen wir Klammern, um in der üblichen Weise die Reihenfolge der Ausführung von Operatoren zu steuern. So können auch Operatoreigenschaften in kompakter und leicht verständlicher Schreibweise geschrieben werden, z. B.

Kommutativität	$\mathcal{H}_1\mathcal{H}_2 = \mathcal{H}_2\mathcal{H}_1$	
Assoziativität	$\mathcal{H}_1(\mathcal{H}_2\mathcal{H}_3) = (\mathcal{H}_1\mathcal{H}_2)\mathcal{H}_3$	(10.4)
Distributivität bei Addition	$(\mathcal{H}_1 + \mathcal{H}_2)\mathcal{H}_3 = \mathcal{H}_1\mathcal{H}_3 + \mathcal{H}_2\mathcal{H}_3$	

Andere Operatoren, wie z. B. die Addition können in diese Schreibweise auch eingefügt werden. Mit nichtlinearen Operatoren müssen wir aber vorsichtig sein, da diese nicht mit linearen Operatoren vertauschbar sind. Deswegen muss die Reihenfolge der Operatorausführungen strikt eingehalten und gegebenenfalls mit Klammern verändert werden.

Ein einfaches Beispiel für einen nichtlinearen Operator ist die punktweise Multiplikation zweier Bilder, ein *dyadischer Punktoperator* mit zwei Eingangsbildern. Wir bezeichnen ihn mit einem speziellen Symbol, einem zentrierten Punkt (·). Dieses Symbol ist notwendig, um die Multiplikation von der Hintereinanderausführung von Operatoren zu unterscheiden. Der Operator-Ausdruck $\mathcal{B}(\mathcal{D}_p \cdot \mathcal{D}_q)$ bedeutet z. B.: die Operatoren \mathcal{D}_p und \mathcal{D}_q werden auf das gleiche Bild angewendet, die Ergebnisbilder punktweise multipliziert und der Operator \mathcal{B} auf das Produktbild angewendet. Ohne Klammern würde der Ausdruck $\mathcal{BD}_p \cdot \mathcal{D}_q$ bedeuten: Der Operator \mathcal{D}_q und die Operatorenkombination \mathcal{D}_p und \mathcal{B} werden auf das gleiche Bild angewendet und die Ergebnisse beider Operationen miteinander multipliziert. Dyadische Operatoren werden in der Operatorschreibweise immer nachrangig gegenüber *monadischen Operatoren* mit nur einem Eingangsbild behandelt: Zuerst werden alle monadischen Operatoren ausgeführt und dann die dyadischen.

10.2 Effiziente Nachbarschaftsoperatoren

Der Rechenaufwand für Nachbarschaftsoperatoren in höherdimensionalen Signalen kann sehr hoch sein. Die Anzahl der Rechenoperationen ist bei direkter Implementierung eines Nachbarschaftsoperators direkt proportional zur Größe der Maske und der Größe des Bildes. Das führt zu einer Anzahl der Rechenoperation von der Ordnung $O((NR)^D)$ in einem D-dimensionalen Bild, wobei R die lineare Größe der Maske und N die lineare Größe des Bildes ist. In Bezug auf einen einzelnen Punkt sind die Anzahl der Rechenoperation eines Nachbarschaftsoperators von der Ordnung $O(R^D)$.

Das bedeutet, dass die Anzahl der Rechenoperation mit der Dimension D des Signals wächst. Eine Nachbarschaft der Größe R = 5 enthält nur 5 Punkte in einem 1D-Signal, 25 in einem 2D-, 125 in einem 3D- und sogar 625 Punkte in einem 4D-Signal. Für effiziente Nachbarschaftsoperatoren in höher-dimensionalen Signalen ist es daher von größter Bedeutung, die Ordnung in der Abhängigkeit von der Maskengröße zu reduzieren. Ideal wären Nachbarschaftoperationen von linearer Ordnung O(R). Dann würde der Rechenaufwand pro Punkt nicht von der Dimension des Signals abhängen, sondern nur noch von der Größe der Maske. Die ultimative Geschwindigkeit wäre ein Algorithmus mit $O(R^0)$, der nicht von der Größe der Maske abhängt. Dann wäre die Rechengeschwindigkeit nur von der Anzahl der Punkte im diskreten Signal abhängig. Schneller geht es nicht, wenn man ein Merkmal an jedem Punkt generieren möchte.

Im folgenden diskutieren wir generelle Strategien, wie man Nachbarschaftsoperatoren effizient berechnen könnte. Drei Klassen von Optimierungsstrategien lassen sich unterscheiden:

- generelle Strategien, die für alle Klassen von Nachbarschaftsoperatoren möglich sind,
- Strategien, die nur für eine spezifische Klasse von Operatoren möglich ist, und
- Strategien zur Optimierung f
 ür einen ganz spezifischen Nachbarschaftsoperator.

Die bevorzugte Strategie ist natürlich die generischste, da sich mit ihr alle Klassen von Nachbarschaftoperationen beschleunigen lassen. Eine ganz spezifische Operation zu beschleunigen ist die schlechteste, da sie relativ gesehen mit hohem Aufwand bei eventuell geringem Nutzen verbunden ist. Die ist nur dann gerechtfertigt, wenn es sich um einen sehr häufig benutzten Operator mit hohem Rechenaufwand handelt.

Auf modernen Computerarchitekturen mit einer Hierarchie von Speichern, auf die mit unterschiedlicher Geschwindigkeit und Wartezeit zugegriffen werden kann, hängt die Verarbeitungsgeschwindigkeit nicht nur von der Anzahl der Rechenoperationen ab, sondern auch von effektiven Speicherzugriffen. Dies trifft besonders für die Verarbeitung großer Datenblöcke zu, wie diese in Bildern, Volumenbildern oder Bildsequenzen vorliegen. Zusätzlich verschärft sich das Problem zusehends, da der Geschwindigkeitszuwachs für Speicherzugriffe langsamer wächst als die Rechenleistung. Der Grund liegt hauptsächlich in der zunehmenden Parallelisierung sowohl feingranular mit SIMD-Instruktionen (single instruction and multiple data) als auch grobgranular durch Mehrkernprozessoren.

10.2.1 Minimierung des Rechenaufwands

Ohne Zweifel sollte ein Nachbarschaftsoperator für eine schnelle Berechnung so wenige Elemente wie möglich haben. Damit stellt sich die Minimierung des Rechenaufwands zuerst einmal ein Designproblem für die Nachbarschaftsoperation dar. Die Frage ist, wie wir einen Nachbarschaftsoperator, der einen fest vorgegeben Zweck erfüllen soll, mit so wenig Elementen wir möglich durchführen können. Es kann sein, dass dies schlicht nicht möglich ist oder damit die Genauigkeit oder sonstige Qualitätsparameter durch die Reduktion der Anzahl der Elemente ebenfalls reduziert wird. Allerdings ist auch klar, dass die Reduktion der Anzahl Elemente um einen konstanten Faktor nicht besonder viel hilft, da die Nachbarschaftsoperation trotzdem noch die Ordnung $O(R^D)$ hat.

Ein besserer Ansatz leitet sich aus dem *Divide-and-Conquer* Paradigma für schnelle Algorithmen ab, das wir bereits in Abschn. 4.4 für die schnelle Fouriertransformation kennengelernt haben. Die effektivste Aufteilung eines multidimensionalen Nachbarschaftsoperators der Größe *R* in alle Richtungen is es, diesen in eine Abfolge von *D* eindimensionalen Nachbarschaftoperatoren der Größe *R* zu ersetzen. Damit werden auch alle R^D Punkte der Nachbarschaft erreicht, aber die Anzahl der Rechenoperationen verringert sich von $O(R^D)$ auf eine lineare Ordnung mit O(DR) Operationen unabhängig von der Dimension.

Die Reduktion in der Anzahl von Rechenoperationen ist erheblich und wird um so höher, je höher die Dimension des Signals ist. Während für eine 5×5 -Maske die Anzahl der Operationen nur von 25 auf 10 reduziert werden kann, ergibt sich bei einer $5 \times 5 \times 5$ -Maske schon eine Reduktion von 125 to 15 Operation, fast 10-mal weniger. Dieser Ansatz hat zudem den Vorteil, dass leicht Nachbarschaftsoperationen für beliebig-dimensionale Signale entworfen werden können. Falls diese Zerlegung möglich ist, nennt man den Nachbarschaftsoperator *separabel*.

Eine andere, aber oft nicht in Betracht gezogene Technik sind Mehrgitter-Datenstrukturen wie die in Kapitel 15 besprochenen Pyramiden. Die Idee ist einfach: Wenn eine Nachbarschaftsoperation mit einer großen Maske auch noch funktioniert, wenn diese auf Daten mit der halben Auflösung durchgeführt werden kann, dann reduziert sich die Anzahl der Datenpunkte um den Faktor 2^D . Wenn die Nachbarschaftsoperation schon effektiv linear ist (O(DR)), dann ergibt sich eine Einsparung der Anzahl Rechenoperationen um den Faktor 2^{D+1} . Für ein 2D-Bild ist dies eine 8-fache und für ein Volumenbild eine 16-fache Steigerung der Rechengeschwindigkeit.



Abbildung 10.2: Durchführung eines Nachbarschaftsoperators durch zeilenweises Verschieben der Maske. Bei den dunkel dargestellten Pixeln sind die Grauwerte bereits durch den berechneten Wert ersetzt worden. Daraus folgt, dass die Grauwerte der dunklen Pixel, die in den Bereich der Filtermaske fällen, in einem separaten Speicher aufgehoben werden müssen.

10.2.2 [#]Effiziente Speicherschemata

Eine "in-place" Berechnung benötigt eine Zwischenspeicherung, da die Operation noch Werte benötigt, die schon vom Ergebnis der Nachbarschaftsoperation überschrieben wurden (Abb. 10.3). Es wäre natürlich das einfachste, das Gesamtergebnis der Nachbarschaftsoperation in einem neuen Datensatz abzuspeichern. Manchmal ist dies auch nützlich, wenn z. B. mehrere Nachbarschaftsoperatoren gleichzeitig vom selben Datensatz berechnet werden oder wenn dieser später noch benötigt wird. Oft ist aber schlicht nicht genug Speicherplatz vorhanden, um einen solchen einfachen Ansatz zu ermöglichen. Daher besprechen wir in den beiden folgenden Unterabschnitten zwei effektive Speicherschemata für beliebige Nachbarschaftsoperatoren.

Zyklische Zwischenspeicher Jede Nachbarschaftsoperation mit einer 2D-Maske auf einem 2D-Signal benötigt insgesamt vier Schleifen: zwei, um die zweidimensionale Maske abzutasten und die Ergebnisse für einen einzelnen Punkt zu akkumulieren, und zwei zusätzliche, um die Maske durch alle Bildzeilen und -spalten zu schieben. Wenn die Maske Zeile für Zeile durch das Bild läuft, so ist klar, dass ein Zwischenspeicher benötigt wird von so vielen Bildzeilen, wie die Maske hoch ist. Wenn die Maske eine Zeile tiefer gestellt wird, müssen nicht alle Zeilen neu in den Zwischenspeicher gelesen werden. Die oberste Zeile des Zwischenspeichers wird nicht mehr benötigt und kann durch die neue unterste Zeile überschrieben werden.

Abbildung 10.3 illustriert die Details, wie die Zwischenspeicher angeordnet sind und benutzt werden für einen Nachbarschaftsoperator mit einer Maske der Höhe 2R + 1. Um die Operation für die Zeile *m* durchzuführen, wird zuerst die Zeile *m* + *R* in einen der Zeilenspeicher eingelesen. Die Zeilenspeicher enthalten dann 2R+1 Bildzeilen von der Zeile *m* – *R* bis zur Zeile



Abbildung 10.3: Eine "in-place" Berechnung eines Nachbarschaftsoperators mit einer $(2R + 1) \times (2R + 1)$ -Maske 2R + 1 unter Benutzung von Zeilenspeichern und einem Akkumulationsspeicher a und b zeigen die Berechnung der Zeilen m bzw. m + 1.

m + R. Daher sind alle Zeilen verfügbar, um die Nachbarschaftsoperation mit einer $(2R + 1) \times (2R + 1)$ -Maske für die ganze Zeile m zu berechnen.

Um die Berechnung für die Zeile m + 1 fortzusetzen, wird Zeile m + R + 1in den Zeilenspeicher eingeladen, in der die Zeile m - R stand, die nicht mehr länger benötigt wird. Die 2R + 1 Zeilenspeicher enthalten nun die Zeilen m - R + 1 bis m + R + 1. Die Nummer des Zeilenspeichers, in den eine Zeile geschrieben werden muss, ergibt sich einfach als die Zeilennummer m modulo der Anzahl von Zeilenspeichen, m mod (2R + 1).

Da eine ganze Zeile für die Berechnung zur Verfügung steht, sind weitere Optimierungen möglich. Die Nachbarschaftsoperation kann vektorisiert werden. Die Akkumulation der Ergebnisse kann für alle Punkte einer Zeile gleichzeitig mit einem Element der Maske nach dem anderen verarbeitet werden.

Oft ist ein zusätzlicher Speicher sinnvoll, in den die Zwischenergebnisse akkumuliert werden. Das ist dann unerlässlich, wenn die Berechnungen eine höhere Genauigkeit benötigen, als die Eingangsdaten zur Verfügung stellen. Am Ende der Berechnung einer Zeile wird dann das Endergebnis abgerundet und skaliert und in die Zeile *m* der Eingangsdaten zurückgeschrieben.



Abbildung 10.4: "In-place" Berechnung einer separablen Nachbarschaftsoperation.

Wenige Zeilenspeicher passen gut in den primären Cache einer modernen CPU, wenn die Zeilen nicht zu lang sind. Wenn die Rechnung zur nächsten Zeile fortschreitet, muss nur einer der Zeilenspeichern ersetzt werden. Daher verbleiben die meisten Daten im Cache. Für alle Berechnungen, die mit einem Punkt durchgeführt werden, muss dieser nur einmal in den Cache geladen werden.

Separable Nachbarschaftsoperatoren Für separable Masken kann das oben beschriebene Verfahren ebenfalls benutzt werden, es ist aber auch ein zweites denkbar (Abb. 10.4). Bei 2D-Daten gibt es jetzt eine zweistufige Berechnung. Zuerst wird die horizontale Operation durchgeführt. Dazu wird Zeile *m* in einen Zeilenspeicher gelesen. Nun kann ebenfalls eine vektorisierte Nachbarschaftsoperation durchgeführt werden. Falls die Nachbarschaftsoperation eine genauere Arithmetik erfordert, werden die Zwischenergebnisse wieder in einem zweiten Zeilenspeicher mit höherer Genauigkeit akkumuliert. Falls nicht, kann die Akkumulation direkt in der Zeile *m* der Eingangsdaten durchgeführt werden. Nach der horizontalen Operation wird die vertikale in der gleichen Weise durchgeführt. Der einzige Unterschied ist, dass Spalte nach Spalte in den Zwischenspeicher eingelesen wird (Abb. 10.4).

Der Vorteil dieser Prozedur ist, dass sie leicht auf höherdimensionale Daten erweitert werden kann. Für jede Dimension muss eine Zeile in die



Abbildung 10.5: Nachbarschaftsoperator am Bildrand. Eine $(2R + 1) \times (2R + 1)$ -Maske ist in zwei Positionen gezeigt. Einmal mit dem Zentrum in einer Randzeile, so dass sie R Zeilen über den Bidlrand hinausragt und einmal mit ihrer Kante direkt am Bildrand.

entsprechende Richtung in den Zwischenspeicher kopiert werden, in dem dann die Operation ausgeführt wird. Das hat den signifikanten Vorteil, dass die Operation in unterschiedliche Richtungen einen jewils angepassten Kopieroperator benötigt, dass aber dann für jede Richtung die Nachbarschaftsoperation in der gleichen Weise durchgeführt werden kann. Sie hat jedoch den Nachteil, dass mehr Daten kopiert werden müssen. Um eine Nachbarschaftsoperation auf *D*-dimensionalen Daten durchzuführen, muss jeder Datenpunkt *D* Mal in den Zwischenspeicher hin und zurück kopiert werden. Außerdem ist das Kopieren in alle diejenigen Richtungen nicht effektiv, in denen auf nicht zusammenhängend abgespeicherte Daten zugegriffen werden muss.

10.2.3 [#]Nachbarschaftsoperatoren am Bildrand

Wenn ein Nachbarschaftsoperator mit einer $(2R + 1) \times (2R + 1)$ -Maske durchgeführt wird, dann wird ein Band aus *R* Zeilen und Spalten um das Bild herum benötigt, um die Operation bis zum Rand durchführen zu können (Abb. 10.5). Das Bild zeigt auch, dass ein Rand von jeweils *R* Zeilen bzw. Spalten am Rand vorliegt, der davon beinflusst wird, wie die Bildpunkte außerhalb des Bildes berechnet werden. Es sind drei Strategien denkbar, ein Bild über den Rand hinaus zu ergänzen.

Periodische Randergänzung Man könnte argumentieren, dass dies die theoretisch korrekte Methode ist, da die diskrete Fouriertransformation erwartet, das sich ein räumlich begrenztes multidimensionales Signal in alle Richtungen durch den ganzen Raum periodisch fortsetzt (Abschn. 5.2.4).

Randergänzung mit Nullen Wir wissen aber nicht, was sich außerhalb des Bildes befindet. Daher erscheint es angebrachter, das fehlende Wissen zu akzeptieren und das Bild einfach durch Nullen zu ergänzen. Dieses Verfahren hat natürlich den Nachteil, dass die Bilderränder als scharfe Kanten erscheinen, die viele Nachbarschaftsoperationen sicher verfälschen wird.

Signalextrapolation über den Rand Mit diesem Verfahren werden die Datenpunkte nahe am Rand benutzt, um die Werte in der einen oder anderen Weise über den Rand hinaus zu extrapolieren. Die einfachste Methode dabei ist, die Datenpunkte direkt am Rand auch für die Werte außerhalb des Randes zu nehmen. Diese Methode hat den Nachteil, dass den Datenpunkten am Rand ein zu hohes Gewicht gegeben wird. Daher könnte man auch an eine lineare Extrapolation denken. Damit bleibt die erste Ableitung und der Wert selbst am Rand stetig. Jede Extrapolation ist aber mit einer hohen Unsicherheit verbunden, da wir nicht wissen können, wie das Bild außerhalb des aufgenommenen Bereiches aussieht.

Keine der drei vorgeschlagenen Methoden ist ideal, jede führt in der einen oder anderen Weise Fehler in die Ergebnisse der Nachbarschaftsoperation ein, die ein Band der Breite *R* vom Rand in das Bild hinein reichen (Abb. 10.5). Daher gibt es nur einen sicheren Weg, Fehler zu vermeiden. Man muss einfach sicher stellen, dass sich keine wichtigen Inhalte in den Daten zu nahe am Rand befinden. Dabei ist allerdings zu beachten, dass bei kaskadierten Nachbarschaftsoperationen dieser Randbereich immer breiter wird.

10.3 Lineare verschiebungsinvariante Filter

10.3.1 Diskrete Faltung

Zunächst konzentrieren wir uns auf die Frage, wie Grauwerte von Bildpunkten in kleinen Nachbarschaften miteinander verknüpft werden können. Eine grundlegende Verknüpfungsart der Bildpunkte in einem Fenster erfolgt durch eine Operation, die jeden Bildpunkt im Bereich der Filtermaske mit dem entsprechenden nur positionsabhängigen Wichtungsfaktor der Maske multipliziert, die Produkte addiert und die Summe an die Position des zentralen Pixels schreibt:

$$g'_{mn} = \sum_{m'=-r}^{r} \sum_{n'=-r}^{r} h_{m'n'} g_{m-m',n-n'}$$

=
$$\sum_{m''=-r}^{r} \sum_{n''=-r}^{r} h_{-m'',-n''} g_{m+m'',n+n''}.$$
 (10.5)

In Abschn. 4.3.4 wurde die diskrete Faltung in (4.40) definiert als:

$$g'_{mn} = \sum_{m'=0}^{M-1} \sum_{n'=0}^{N-1} h_{m'n'} g_{m-m',n-n'}.$$
(10.6)

Die Definitionen in (10.5) und (10.6) sind äquivalent, wenn wir die Periodizität im Ortsraum, wie sie durch (4.26) gegeben ist, berücksichtigen. Aus (4.26) schließen wir, dass negative Indizes durch positive mit der Beziehung

$$g_{-n} = g_{N-n}, \quad g_{-n,-m} = g_{N-n,M-m}$$
 (10.7)

ersetzt werden können. Die Einschränkung der Summe in (10.5) berücksichtigt die Tatsache, dass die Elemente der Matrix H außerhalb der wenigen Punkte in der (2R + 1) × (2R + 1) Filtermaske null sind. Die Darstellung einer Filterung durch eine Filtermaske anstelle einer Matrix H ist viel praktischer und gibt einen viel besseren Eindruck von der Wirkungsweise der Filteroperation. Die folgende 3 × 3-Filtermaske und M × N-Matrix H sind z. B. äquivalent:

$$\begin{bmatrix} 0 & -1 & -2 \\ 1 & 0_{\bullet} & -1 \\ 2 & 1 & 0 \end{bmatrix} \equiv \begin{bmatrix} 0_{\bullet} & -1 & 0 & \dots & 0 & 1 \\ 1 & 0 & 0 & \dots & 0 & 2 \\ 0 & 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots \\ 0 & 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ -1 & -2 & 0 & \dots & 0 & 0 \end{bmatrix}.$$
 (10.8)

D-dimensionale Filteroperationen können mit einer Vektorindizierung vereinfacht geschrieben werden:

$$g'_{n} = \sum_{n'=-R}^{R} h_{-n'} g_{n+n'}$$
(10.9)

mit $n = [n_1, n_2, ..., n_D]$, $R = [R_1, R_2, ..., R_D]$, wobei g_n ein Element eines *D*-dimensionalen Signals $g_{n_1, n_2, ..., n_D}$ ist. Die Notation für die Summen in dieser Gleichung ist eine Abkürzung für

$$\sum_{n'=-R}^{R} = \sum_{n_1'=-R_1}^{R_1} \sum_{n_2'=-R_2}^{R_2} \dots \sum_{n_W'=-R_W}^{R_W}.$$
 (10.10)

Mit der vektoriellen Indizierung können Ausdrücke wie Faltungssummen für beliebigdimensionale Signale einfach geschrieben werden.

10.3.2 Symmetrien

In Bezug auf Symmetrien können wir zwei Klassen von Filtern unterscheiden: Filter mit gerader und ungerader Symmetrie mit der Bedingung, dass in eine oder mehrere Richtungen gilt:

$$h_{-m,n} = \pm h_{mn}$$
 oder $h_{m,-n} = \pm h_{mn}$. (10.11)



Abbildung 10.6: Illustration der diskreten Faltung mit einer 3 × 3-Filtermaske.

Dabei stehen die Zeichen + und – für Filter mit *gerader* bzw. *ungerader* Symmetrie. Mit dieser Definition können wir die Berechnung von eindimensionalen Filtern nach (10.5) vereinfachen zu:

gerade:
$$g'_{mn} = h_0 g_{m,n} + \sum_{n'=1}^r h_{n'} (g_{m,n-n'} + g_{m,n+n'})$$

ungerade: $g'_{mn} = \sum_{n'=1}^r h_{n'} (g_{m,n-n'} - g_{m,n+n'}).$
(10.12)

Die Summen laufen nur über die halbe Maske und schließen das zentrale Pixel aus. Dieses muss separat behandelt werden, da es keinen Symmetriepartner hat. Bei Filtern mit ungerader Symmetrie entfällt es, da es nach (10.11) null ist.

Im zweidimensionalen Fall sind die Gleichungen komplizierter [137], da die Symmetrie in jeder Richtung separat betrachtet werden muss. Diese Gleichungen werden aber kaum gebraucht, da es viel besser ist, große multidimensionale Faltungsmaske in eine Kombination von 1D-Faltungsmasken zu zerlegen. Dann sind die Gleichungen viel einfacher und die Faltungen lassen sich viel schneller berechnen.

10.3.3 Berechnung von Faltungsoperationen

Die Faltung ist eine so bedeutende Operation, dass es lehrreich ist, ihre Wirkungsweise im Detail zu studieren. Zunächst mögen in (10.5) die Minuszeichen vor den Indices m' und n', die für die Maske bzw. das Bild stehen, verwirren. Sie bedeuten, dass wir entweder die Maske oder das Bild an seinem Symmetriezentrum spiegeln, bevor wir die Maske über das Bild legen. (Wir lernen den Grund für diese Spiegelung in Abschn. 10.3.4 kennen.) Wollen wir das Ergebnis der Faltung am Punkt $[m, n]^T$ berechnen, zentrieren wir die gespiegelte Maske an diesem Punkt, führen die Faltung durch und schreiben das Ergebnis zurück auf die Position $[m, n]^T$ (Abb. 10.6). Diese Operation wird für alle Pixel des Bildes durchgeführt.

Nahe am Rand des Bildes, wenn der Bereich der Filtermaske über die Bildränder hinausgeht, kommen wir in Probleme, da uns einige Bildpunkte fehlen. Diese Problem wurde schon allgemein für Nachbarschaftsoperationen in Abschn. 10.2.3 diskutiert. Hier folgen noch einige spezifische Ergänzungen für Faltungsoperationen. Der korrekte Weg zur Lösung dieses Problems entsprechend unseren Annahmen in Abschn. 4.3.4, insbesondere in Gleichung (4.26), ist die Berücksichtigung dessen, dass endliche Bildmatrizen als sich periodisch wiederholende Strukturen betrachtet werden müssen. Also verwenden wir, wenn wir am linken Rand des Bildes angekommen sind, die fehlenden Punkte vom rechten Bildrand. Dieser Vorgang wird *zyklische Faltung* genannt. Nur dieser Faltungstyp reduziert sich streng genommen — auf eine Multiplikation im Fourierraum (Abschn. 4.3).

Die Anzahl der Elemente einer Maske wächst stark mit ihrer Größe und Dimension. Eine *D*-dimensionale Maske mit einer linearen Größe von *R* enthält R^D Elemente. Je höher die Dimension, desto schneller wächst die Anzahl der Elemente mit der Maskengröße. In multidimensionalen Signalen enthalten schon kleine Nachbarschaften hunderte bis tausende von Elementen. Daher ist es eine Herausforderung, effiziente Berechnungsverfahren für Filteroperationen zu finden. Ein optimales Ergebnis wäre es, ein Rechenverfahren zu finden, bei dem die Anzahl der Rechenoperationen nur noch linear von der Maskengröße abhängt ($O(R^1)$), oder sogar unabhängig von der Maskengröße ist ($O(R^0)$). Ist das denkbar?

10.3.4 Linearität und Punktantwort

Linear ist ein Operator dann, wenn das Superpositionsprinzip gilt.

Definition 10.3 (Superpositionsprinzip) G und G' seien zwei D-dimensionale komplexwertige Signale, a und b zwei komplexwertige Skalare und H ein Operator. Der Operator ist dann und nur dann linear, wenn

$$\mathcal{H}(aG + bG') = a\mathcal{H}G + b\mathcal{H}G'. \tag{10.13}$$

Wir können Def. 10.3 auf die Überlagerung vieler Signale erweitern:

$$\mathcal{H}\left(\sum_{k} a_{k} G_{k}\right) = \sum_{k} a_{k} \mathcal{H} G_{k}.$$
(10.14)

Das Superpositionsprinzip besagt, dass wir komplexe Signale in einfachere Komponenten zerlegen können. Auf diese können wir dann einen linearen Operator anwenden und die resultierenden Ergebnisse wieder zusammensetzen.

Die schon in Abschn. 10.1.2 angesprochene Eigenschaft der *Verschiebungsinvarianz* (auch bekannt als *Translationsinvarianz* oder *Homogenität*) schauen wir uns nochmals genauer an. Dieser Begriff besagt, dass die Antwort eines Operators nicht explizit von der Position in einem Signal abhängt.

Wenn wir ein Signal verschieben, ist das Ergebnis eines verschiebungsinvarianten Operators ebenso verschoben. Wir können diese Eigenschaft eleganter formulieren durch die Definition eines *Verschiebungsoperators* **"***S* als

$${}^{n}Sg_{n'} = g_{n'-n}.$$
 (10.15)

Dann können wir einen verschiebungsinvarianten Operator folgendermaßen definieren:

Definition 10.4 (Verschiebungsinvarianz) Ein Operator ist verschiebungsinvariant dann und nur dann, wenn er mit dem Verschiebungsoperator S vertauscht werden kann:

$$\mathcal{H}^{mn}\mathcal{S} = {}^{mn}\mathcal{S}\mathcal{H}.$$
 (10.16)

Von der Definition der Faltungsoperation in (10.5) und (10.9) können wir sofort schließen, dass sie sowohl linear als auch verschiebungsinvariant ist. Einen solchen Operator nennt man daher einen *linearen verschiebungsinvarianten Operator* oder kurz *LSI-Operator*. Bei *Zeitserien* nennt man einen Operator mit der gleichen Eigenschaft auch linear und zeitinvariant (*LTI*). Es sei angemerkt, dass auch der Verschiebungsoperator ^{mm}S selbst ein LSI-Operator ist.

Die Wirkungsweise von Faltungsoperationen ist wegen der Linearität und Verschiebungsinvarianz einfach zu verstehen. Wie in Abschn. 4.3.1 diskutiert, können wir uns jedes diskrete Bild (Signal) aus einzelnen Bildpunkten oder *Basisbildern* ^{mn}P (4.7) zusammengesetzt denken:

$$G = \sum_{m=0}^{M-1} \sum_{n=0}^{N-1} G_{mn} \,^{mn} P.$$
 (10.17)

Die Linearität besagt, dass wir einen Operator auf diese Basisbilder anwenden und dann die resultierenden Ergebnisbilder addieren können. Die Verschiebungsinvarianz bedeutet, dass das Ergebnis der Faltungsoperation für jedes der Basisbilder bis auf eine Verschiebung gleich ist. Das Resultat einer Filteroperation für ein beliebiges Bild ist damit vollständig durch die Antwort auf ein Basisbild bestimmt. Daher hat die Antwort einer Faltungsoperation auf ein Punktbild eine besondere Bedeutung. Sie heißt *Punktantwort* oder abgekürzt nach dem englischen Begriff *point spread function PSF*. Bei Zeitserien heißt sie auch *Impulsantwort*. Die Punktantwort eines Faltungsoperators ist mit der Faltungsmaske identisch und beschreibt ihn im Ortsraum vollständig:

$$p'_{mn} = \sum_{m'=-r}^{r} \sum_{n'=-r}^{r} h_{-m',-n'} {}^{00} p_{m+m',n+n'} = h_{m,n}.$$
 (10.18)

Die Punktantwort zeigt die Wirkung der Faltung aus einem anderen aber äquivalenten Blickwinkel. Die Faltungssumme in (10.5) sagt, dass jeder

Punkt sich aus einer Linearkombination von benachbarten Punkten zusammensetzt. Die Punktantwort sagt, dass sich jeder Pixel in die Nachbarschaft ausbreitet, wie es durch die Punktantwort beschrieben wird.

Es bleibt noch die interessante Frage zu beantworten, ob es andere lineare, verschiebungsinvariante Operatoren außer der Faltung gibt. Das können wir ausschließen, wenn wir zeigen, dass aus diesen Eigenschaften folgt, dass die Nachbarschaftsoperation eine Faltung sein muss.

Von unseren Überlegungen in Abschn. 10.3.4 her sind wir bereits mit der *Punkt-* oder *Impulsantwort* kontinuierlicher oder diskreter Operatoren vertraut. Hier führen wir die formale Definition der Punktantwort für einen Operator \mathcal{H} auf einem $M \times N$ -dimensionalen Vektorraum ein:

$$H = \mathcal{H}^{00} P. \tag{10.19}$$

Nun können wir die Linearität (10.14) und Verschiebungsinvarianz (10.16) des Operators \mathcal{H} und die Definition der Impulsantwort (10.19) verwenden, um das Ergebnis des Operators auf ein beliebiges Bild *G* im Ortsraum zu berechnen:

$$(\mathcal{H}G)_{mn} = \left[\mathcal{H}\left[\sum_{m'=0}^{M-1}\sum_{n'=0}^{N-1}g_{m'n'}\ ^{m'n'}P\right]\right]_{mn} \quad \text{mit} (10.14)$$

$$= \left[\sum_{m'=0}^{M-1}\sum_{n'=0}^{N-1}g_{m'n'}\mathcal{H}\ ^{m'n'}P\right]_{mn} \quad \text{Linearität}$$

$$= \left[\sum_{m'=0}^{M-1}\sum_{n'=0}^{N-1}g_{m'n'}\mathcal{H}\ ^{m'n'}S\ ^{00}P\right]_{mn} \quad \text{mit} (10.15)$$

$$= \left[\sum_{m'=0}^{M-1}\sum_{n'=0}^{N-1}g_{m'n'}\ ^{m'n'}S\mathcal{H}\ ^{00}P\right]_{mn} \quad \text{mit} (10.19)$$

$$= \sum_{m'=0}^{M-1}\sum_{n'=0}^{N-1}g_{m'n'}h_{m-m',n-n'} \quad \text{mit} (10.15)$$

$$= \sum_{m'=0}^{M-1}\sum_{n'=0}^{N-1}g_{m'n'}h_{m-m',n-n'} \quad \text{mit} (10.15)$$

Diese Berechnungen belegen, dass ein linearer verschiebungsinvarianter Operator immer eine Faltungsoperation im Ortsraum ist. Es gibt keinen anderen Operatortyp, der sowohl linear als auch verschiebungsinvariant ist.

10.3.5 Transferfunktion und Eigenfunktionen

In Abschn. 4.3 haben wir diskutiert, dass ein Bild (Signal) auch im Fourierraum dargestellt werden kann. Diese Repräsentation hat eine spezielle Bedeutung für LSI-Operatoren, da die Faltung sich nach dem *Faltungstheorem* (Theorem B.4, S. 608) im Fourierraum auf eine Multiplikation reduziert:

$$\boldsymbol{G} * \boldsymbol{H} \longrightarrow \prod_{d=1}^{D} N_d \, \tilde{\boldsymbol{G}} \tilde{\boldsymbol{H}}$$
 (10.20)

Die Faktoren N_d resultieren aus der Definition der diskreten Fouriertransformation nach (4.46b). In die Definition der Transferfunktion schließen wir daher im Folgenden den Faktor N_d ein und ersetzen in allen künftigen Formeln für die Transferfunktion $(N_1N_2...N_D)\tilde{h}$ durch \tilde{h} .

Die Fouriertransformierte der Faltungsmaske oder PSF heißt *Transferfunktion (TF)* eines Filters. Wie die Punktantwort beschreibt sie in anschaulicher Weise die Wirkung einer Filteroperation. Für jeden Wellenzahlvektor gibt sie den Faktor an, mit dem die entsprechende periodische Struktur durch die Filteroperation multipliziert wird. Dieser Faktor ist eine *komplexe Zahl* (Abschn. 4.3.1). Daher erfährt eine periodische Struktur nicht nur eine Änderung der Amplitude, sondern auch eine Phasenverschiebung:

$$\widetilde{g}'_{u,v} = \widetilde{h}_{u,v} \widetilde{g}_{u,v} = r_h \exp(i\varphi_h) r_g \exp(i\varphi_g)$$

$$= r_h r_g \exp[i(\varphi_h + \varphi_g)].$$
(10.21)

Im zweiten Teil der Gleichung sind die komplexen Zahlen durch Betrag und Phase dargestellt.

Die Symmetrie von Filtermasken (Abschn. 10.3.2) vereinfacht die Berechnung der Transferfunktion erheblich. In der Fouriertransformierten der PSF können symmetrische Terme zusammengefasst werden. Für ein 1D-Filter mit gerader bzw. ungerader Symmetrie ergibt sich dann mit der Definition der 1D-Fouriertransformation nach (4.46b)

$$\tilde{h}_{\tilde{n}} = \sum_{n'=-R}^{R} h_{n'} \exp\left(-\frac{2\pi i n \tilde{n}}{N}\right) \quad (\text{mit } h_{-n'} = \pm h_{n'})$$

$$= h_0 + \sum_{n'=1}^{R} h_{n'} \left(\exp\left(-\frac{2\pi i n \tilde{n}}{N}\right) \pm \exp\left(\frac{2\pi i n \tilde{n}}{N}\right)\right). \quad (10.22)$$

Gleichung (10.22) kann weiter vereinfacht werden durch Einführung einer kontinuierlichen skalierten Wellenzahl

$$\kappa = 2\tilde{n}/N, \quad \text{mit} \quad -N/2 \le \tilde{n} < N/2.$$
 (10.23)

Diese skalierte Wellenzahl κ liegt im Intervall [-1, 1[. Eine Wellenzahl am Rande des Intervalls entspricht der maximalen Wellenzahl, die das Abtasttheorem erfüllt (Abschn. 5.2.3). Schließlich benutzen wir noch die Eulergleichung exp(ix) = $\cos x + i \sin x$. Gleichung (10.22) vereinfacht sich für 1D-Filter mit gerader und ungerader Symmetrie zu

gerade:
$$\tilde{h}(\underline{\kappa}) = h_0 + 2\sum_{\bar{n}=1}^{R} h_{\bar{n}} \cos(\tilde{n}\pi\underline{\kappa})$$

ungerade: $\tilde{h}(\underline{\kappa}) = -2i\sum_{\bar{n}=1}^{R} h_{\bar{n}} \sin(\tilde{n}\pi\underline{\kappa}).$
(10.24)

Die Transferfunktion einer $(2R + 1) \times (2R + 1)$ -Maske mit gerader horizontaler und vertikaler Symmetrie ergibt sich in ähnlicher Weise zu

$$\tilde{h}(\mathbf{x}) = h_{00} + 2\sum_{n'=1}^{R} h_{0n'} \cos(n'\pi \kappa_1) + 2\sum_{m'=1}^{R} h_{m'0} \cos(m'\pi \kappa_2) + 4\sum_{m'=1}^{R} \sum_{n'=1}^{R} h_{m'n'} \cos(n'\pi \kappa_1) \cos(m'\pi \kappa_2).$$
(10.25)

Analoge Gleichungen gelten für andere Symmetriekombinationen. Alle diese Gleichungen sind sehr nützlich, da sie die Beziehung zwischen den Koeffizienten einer *Filtermaske* und ihrer *Transferfunktion* herstellen. Sie bilden die Basis für die Analyse aller Filter für spezielle Bildverarbeitungsaufgaben, die in den Kapiteln 11 bis 16 behandelt werden.

10.3.6 Weitere Eigenschaften

In diesem Abschnitt diskutieren wir einige weitere Eigenschaften von Faltungsoperatoren, die für die Bild- und Signalverarbeitung nützlich sind.

Inverse Faltung. Können wir Filteroperationen umkehren? Diese Frage ist wichtig, da Bildveränderungen wie Unschärfe durch Bewegung oder durch schlecht fokussierte Optik auch als Filteroperationen betrachtet werden können (Abschn. 3.6.1). Wenn ein inverser Operator existiert und wenn wir die Punktantwort kennen, kann das ungestörte Original rekonstruiert werden. Das Problem der Umkehrung einer Filteroperation wird als *Entfaltung* oder *inverse Filterung* bezeichnet.

Betrachten wir die Filteroperation im Fourierraum, erkennen wir sofort, dass wir nur solche Wellenzahlen rekonstruieren können, für welche die Transferfunktion des Filters nicht verschwindet. In der Praxis sind wir wegen der Quantisierung der Grauwerte (Abschn. 5.5) und wegen des zusätzlichen Rauschens im Bild weit mehr beschränkt. Wird eine Wellenzahl unter einen kritischen Wert, der vom Rauschen und von der Quantisierung abhängt, abgeschwächt, ist das Bild nicht mehr wiederherstellbar. Es ist klar, dass diese Bedingungen den Erfolg einer inversen Filterung beträchtlich reduzieren. Das Problem der inversen Filterung wird in Abschn. 17.4 weiter vertieft. **Eigenfunktionen.** Als Nächstes interessiert uns die Frage, ob es spezielle Typen von Bildern *E* gibt, die, mit Ausnahme der Multiplikation mit einem Skalar, durch einen linearen verschiebungsinvarianten Operator nicht verändert werden. Es ist klar, dass solche Bilder eine besondere Bedeutung für lineare verschiebungsinvariante Operatoren haben müssen. Mathematisch ausgedrückt heißt das:

$$\mathcal{H}E = \lambda E. \tag{10.26}$$

Ein Vektor (Bild), der (das) diese Bedingung erfüllt, wird *Eigenvektor* (*Eigenbild*) oder *charakteristischer Vektor* des Operators genannt. Der Skalierungsfaktor λ ist ein *Eigenwert* oder *charakteristischer Wert* des Operators.

Um die Eigenbilder linearer verschiebungsinvarianter Operatoren herauszufinden, betrachten wir den Verschiebungsoperator *S*. Es ist offensichtlich, dass es für reelle Bilder nur ein einfaches Eigenbild gibt, nämlich ein konstantes Bild. Für komplexe Bilder gibt es jedoch einen ganzen Satz von Eigenbildern. Dies wird klar, wenn wir die Verschiebungseigenschaft der *komplexen Exponentialfunktion*

$$^{uv}w_{mn} = \exp\left(\frac{2\pi imu}{M}\right)\exp\left(\frac{2\pi inv}{N}\right)$$
 (10.27)

betrachten, die gegeben ist durch

$${}^{kl}\mathcal{S}^{uv}W = \exp\left(-\frac{2\pi iku}{M}\right)\exp\left(-\frac{2\pi ilv}{N}\right)^{uv}W.$$
(10.28)

Die letzte Gleichung besagt direkt, dass die komplexe Exponentialfunktion ^{uv}W Eigenfunktion des Verschiebungsoperators ist. Die Eigenwerte sind komplexe Phasenfaktoren, die von den Wellenzahlindizes (u, v) und von der Verschiebung (k, l) abhängen. Beträgt die Verschiebung eine Wellenlänge, also (k, l) = (M/u, N/v), reduziert sich der Phasenfaktor, wie erwartet, auf eins.

Nun wollen wir wissen, ob jeder lineare verschiebungsinvariante Operator solch einen Satz von Eigenbildern besitzt. Tatsächlich haben alle LSI-Operatoren den gleichen Satz von Eigenbildern. Mithilfe des *Faltungstheorems* (Abschn. 4.3, Theorem B.4, S. 608) können wir diese Aussage beweisen. Es besagt, dass eine Faltung eine punktweise Multiplikation im Fourierraum ist. Daher wird jedes Element der Bildrepräsentation im Fourierraum \tilde{g}_{uv} mit dem komplexen Skalar \tilde{h}_{uv} multipliziert. Jeder Punkt im Fourierraum repräsentiert ein Basisbild des Fourierraums, nämlich die komplexe Exponentialfunktion ${}^{uv}W$ aus (10.27), multipliziert mit dem Skalar \tilde{g}_{uv} . Daher ist diese Funktion Eigenfunktion jedes Faltungsoperators. Die Eigenwerte sind damit die Elemente der Transferfunktion \tilde{h}_{uv} . Zusammenfassend können wir also schreiben:

$$\mathcal{H}(\tilde{g}_{uv}{}^{uv}W) = \tilde{h}_{uv}\tilde{g}_{uv}{}^{uv}W.$$
(10.29)

Die Tatsache, dass die Eigenfunktionen der LSI-Operatoren die Basisfunktionen des Fourierraums sind, erklärt, warum sich die Faltung im Fourierraum durch eine einfache Multiplikation ausdrücken lässt, und unterstreicht die zentrale Bedeutung der Fouriertransformation für die Bildverarbeitung.

Eigenschaft 10.1 (Kommutativität) LSI-Operatoren sind kommutativ:

$$\mathcal{H}\mathcal{H}' = \mathcal{H}'\mathcal{H}.$$
 (10.30)

Die Reihenfolge, in der wir Faltungsoperatoren auf ein Bild anwenden, spielt daher keine Rolle. Diese Eigenschaft ist im Fourierraum leicht zu beweisen, da sich dort die Operationen auf kommutative Multiplikationen reduzieren.

Eigenschaft 10.2 (Assoziativität) LSI-Operatoren sind assoziativ:

$$\mathcal{H}'\mathcal{H}'' = \mathcal{H}.\tag{10.31}$$

Da LSI-Operationen assoziativ sind, können wir einzelne Operatoren zu einem komplexen Operator zusammensetzen. Ähnlich können wir versuchen, einen gegebenen komplexen Operator in einfachere Operatoren zu zerlegen. Dies ist für eine effektive Implementierung von Faltungsoperatoren wesentlich. Als Beispiel betrachten wir den Operator

$$\begin{bmatrix} 1 & 4 & 6 & 4 & 1 \\ 4 & 16 & 24 & 16 & 4 \\ 6 & 24 & 36 & 24 & 6 \\ 4 & 16 & 24 & 16 & 4 \\ 1 & 4 & 6 & 4 & 1 \end{bmatrix}$$
 (10.32)

Wir benötigen mit dieser Faltungsmaske 25 Multiplikationen und 24 Additionen pro Pixel. Es lässt sich jedoch leicht nachvollziehen, dass wir diese Maske in eine eindimensionale horizontale und eine eindimensionale vertikale zerlegen können:

Führen wir die Faltungen mit den kleineren Masken nacheinander durch, sind nur 10 Multiplikationen und 8 Additionen pro Bildpunkt erforderlich. Filtermasken, die entlang der Achsen in eindimensionale Masken zerlegt werden können, werden *separierbare Masken* genannt. Wir bezeichnen eindimensionale Operatoren mit einem Index für die Achse. Dann können wir einen separierbaren Operator $\mathcal B$ im dreidimensionalen Raum folgendermaßen angeben:

$$\mathcal{B} = \mathcal{B}_z \mathcal{B}_y \mathcal{B}_x. \tag{10.34}$$

Im Falle eindimensionaler Masken, die in orthogonale Richtungen zeigen, reduziert sich die Faltung auf ein äußeres Produkt. Separierbare Filter sind um so effizienter, je höher die Dimension des Raumes ist. Betrachten wir als Beispiel eine $9 \times 9 \times 9$ -Filtermaske. Eine direkte Implementierung würde 729 Multiplikationen und 728 Additionen pro Pixel kosten, während eine separierbare Maske derselben Größe nur 27 Multiplikationen und 24 Additionen benötigt, also nur etwa 1/30 der Operationen.

Eigenschaft 10.3 (Distributivität über der Addition) *LSI-Operatoren sind distributiv über der Addition:*

$$\mathcal{H}' + \mathcal{H}'' = \mathcal{H}.\tag{10.35}$$

Da LSI-Operatoren Elemente desselben Vektorraumes sind, in dem sie angewendet werden, können wir eine Addition der Operatoren als elementweise Addition der Vektoren definieren. Wegen dieser Eigenschaft können auch Operatoradditionen und -subtraktionen in die allgemeine Operatornotation integriert werden, die wir im Abschn. 10.1.4 eingeführt haben.

10.3.7 [#]Fehlerfortpflanzung bei Filterung.

In der Praxis werden Filter auf Messdaten angewendet, die Rauschen aufweisen. Daher ist es wichtig zu wissen, wie sich die statistischen Parameter der gefilterten Daten aus denen der Originaldaten ergeben. Diese Frage haben wir schon prinzipiell in Abschn. C.3.3 gelöst. Die *Kovarianzmatrix* einer Linearkombination g' = Mg eines Zufallsvektors g ergab sich nach (C.27) zu

$$\operatorname{cov}(\mathbf{g}') = \mathbf{M}\operatorname{cov}(\mathbf{g})\mathbf{M}^{\mathrm{T}}.$$
(10.36)

Jetzt müssen wir dieses Ergebnis nur auf den speziellen Fall der Faltung anwenden. Wir beschränken unsere Überlegungen zunächst auf 1D-Signale. Wir gehen dabei davon aus, dass die Kovarianzmatrix des Signals homogen ist, d. h. nur vom Abstand der Punkte und nicht ihrer Position abhängt. Dann ist die Varianz für alle Elemente gleich σ^2 . Ebenso sind die Werte auf den Nebendiagonalen alle gleich und die Kovarianzmatrix nimmt die einfache Form

$$\operatorname{cov}(g) = \begin{bmatrix} \sigma_{0} & \sigma_{1} & \sigma_{2} & \dots & \dots \\ \sigma_{-1} & \sigma_{0} & \sigma_{1} & \sigma_{2} & \dots \\ \sigma_{-2} & \sigma_{-1} & \sigma_{0} & \sigma_{1} & \dots \\ \vdots & \sigma_{-2} & \sigma_{-1} & \sigma_{0} & \dots \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \ddots \end{bmatrix}$$
(10.37)

an, wobei der Index den Abstand zwischen den Punkten angibt und $\sigma_0 = \sigma^2$. In der Regel werden die Kovarianzen mit wachsendem Pixelabstand kleiner. Oft haben wir es nur mit einer endlichen Zahl von Kovarianzen σ_p ungleich null zu tun. Bei statistisch unkorrelierten Pixeln ist nur $\sigma_0 = \sigma^2$ ungleich null.

Da die Linearkombination in M nun durch eine Faltung beschrieben wird, hat diese die gleiche Form wie die Kovarianzmatrix. Für ein Filter mit 3 Koeffizienten ergibt sich M zu

$$\boldsymbol{M} = \begin{bmatrix} h_0 & h_{-1} & 0 & 0 & 0 & \dots \\ h_1 & h_0 & h_{-1} & 0 & 0 & \dots \\ 0 & h_1 & h_0 & h_{-1} & 0 & \dots \\ 0 & 0 & h_1 & h_0 & h_{-1} & \dots \\ 0 & 0 & 0 & h_1 & h_0 & \dots \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \ddots \end{bmatrix}.$$
(10.38)

Von Randeffekten abgesehen, reduzieren sich damit die Matrixmultiplikationen in (10.36) auf Faltungen. Dazu führen wir den Autokovarianzvektor $\sigma = [\dots, \sigma_{-1}, \sigma_0, \sigma_1, \dots]^T$ ein und können (10.36) dann schreiben

$$\sigma' = {}^{-}h * \sigma * h = \sigma * {}^{-}h * h = \sigma \star (h \star h), \tag{10.39}$$

wobei ${}^{-}h$ die gespiegelte Faltungsmaske ist: ${}^{-}h_n = h_{-n}$. Im letzten Schritt haben wir dabei die Faltung durch eine *Korrelation* ersetzt. Dabei kann die Faltung von σ mit $h \star h$ durch eine Korrelation ersetzt werden, da die Autokorrelationsfunktion einer reellen Funktion eine Funktion mit gerader Symmetrie ist.

Für unkorrelierte Messdaten ist der Autokovarianzvektor eine Deltafunktion und der Autokovarianzvektor des Rauschens des gefilterten Vektors reduziert sich zu

$$\sigma' = \sigma^2(h \star h). \tag{10.40}$$

Für ein Filter mit *R* Koeffizienten sind nun 2R - 1 Werte des Autokovarianzvektors ungleich null geworden. Das bedeutet, dass im gefilterten Signal Pixel mit einem Abstand von bis zu R - 1 nun miteinander korreliert sind.

Da sich die Fehlerfortpflanzung bei der Faltung durch Korrelationen beschreiben lässt, können wir auch direkt die Veränderung des Rauschspektrums, d. h. des Leistungsspektrums des Rauschens, durch eine Faltungsoperation angeben. Dazu müssen wir lediglich (10.39) transformieren und das Korrelationstheorem beachten (> R14). Dann erhalten wir

$$\sigma' = \sigma \star (h \star h) \quad \longrightarrow \quad \tilde{\sigma}'(\kappa) = \tilde{\sigma}(\kappa) \left| \tilde{h}(\kappa) \right|^2.$$
(10.41)
Damit ist das Rauschspektrum mit dem Betragsquadrat der Transferfunktion der Faltungsoperation zu multiplizieren. Mit (10.39) und (10.41) haben wir alles an der Hand, um die Veränderungen der statistischen Parameter eines Signals (Varianz, Autokovarianzmatrix und Leistungsspektrum des Rauschens) durch eine Filteroperation bestimmen zu können. Aus (10.41) folgt unmittelbar, dass (10.39) nicht nur für 1D-Signale, sondern auch für Signale beliebiger Dimension gilt.

10.4 [#]Rekursive Filter

10.4.1 [#]Einleitung

Da die Faltung eine rechenintensive Operation ist, ist es sinnvoll zu fragen, ob nicht die Ergebnisse der Faltungsoperation an benachbarten Punkten in die Berechnung der Faltung für den nächsten Punkt mit einbezogen werden können. Auf diese Weise könnte es möglich sein, eine Faltung mit weniger Rechenoperationen zu berechnen. Das könnte dazu führen, eine Faltung schneller und flexibler durchzuführen. Leider ist jedoch eine solche Filteroperation, ein *rekursives Filter*, viel schwieriger zu verstehen und anzuwenden, vor allem in höheren Dimensionen.

Um einen ersten Einblick zu gewinnen, betrachten wir ein ganz einfaches Beispiel. Das einfachste eindimensionale rekursive Filter, das wir uns denken können, hat die Form

$$g'_n = \alpha g'_{n-1} + (1 - \alpha)g_n. \tag{10.42}$$

Das Filter nimmt den Bruchteil α von der vorangegangenen Berechnung und den Bruchteil 1 – α vom aktuellen Pixel. Damit arbeiten rekursive Filter im Gegensatz zu nichtrekursiven in eine bestimmte Richtung, in unserem Beispiel von links nach rechts. Für eine Zeitserie erscheint eine Vorzugsrichtung natürlich, da der augenblickliche Wert nur von vergangenen abhängen kann. Ein Filter, das nur von früheren Werten des Signals abhängt, wird als *kausales Filter* bezeichnet. Für räumliche Signale gibt es jedoch keine Vorzugsrichtung, und damit haben kausale Filter keinen Sinn. Wir müssen daher Wege finden, um Filter mit gerader und ungerader Symmetrie, wie sie für die Bildverarbeitung benötigt werden, aus rekursiven Filtern zu konstruieren.

Bei rekursiven Filtern ist die *Punktantwort* oder *Impulsantwort* nicht gleich der Filtermaske, sondern sie muss durch Rekursion berechnet werden. Aus (10.42) können wir die Punktantwort des Filters als Antwort des Filters auf die *diskrete Deltafunktion*

$$\delta_n = \begin{cases} 1 & n = 0\\ 0 & n \neq 0 \end{cases}$$
(10.43)



Abbildung 10.7: Punktantwort des rekursiven Filters $g'_n = \alpha g'_{n-1} + (1-\alpha)g_n$ für $\mathbf{a} \alpha = 1/2$ und $\mathbf{b} \alpha = 15/16$.

berechnen (Abschn. 10.3.4). Durch wiederholte Anwendung von (10.42) erhalten wir

$$g'_{-1} = 0, \quad g'_0 = 1 - \alpha, \quad g'_1 = (1 - \alpha)\alpha, \quad \dots, \quad g'_n = (1 - \alpha)\alpha^n.$$
 (10.44)

Diese Gleichung zeigt drei generelle Eigenschaften rekursiver Filter:

- Erstens ist die Punktantwort trotz einer endlichen Filtermaske unendlich ausgedehnt (Abb. 10.7). Für $|\alpha| < 1$ fällt sie exponentiell ab, wird aber nie exakt null. Im Gegensatz dazu haben nichtrekursive Faltungsfilter immer eine endlich ausgedehnte Punktantwort, die so lang ist wie die Filtermaske. Daher werden diese beiden Typen von Filtern manchmal *Finite Impulse Response-Filter (FIR-Filter)* bzw. *Infinite Impulse Response-Filter (IIR-Filter)* genannt.
- FIR-Filter sind immer *stabil*. Ein stabiles Filter hat eine endliche Impulsantwort. Das ist gleich bedeutend damit, dass für jedes endliche Signal das Filterergebnis endlich ist. Im Gegensatz dazu kann die Punktantwort eines IIR-Filters unendlich sein. Die Stabilität eines rekursiven Filters hängt von den Filterkoeffizienten ab. Das Filter in (10.42) ist instabil für $|\alpha| > 1$, da dann die Punktantwort divergiert. In dem einfachen Fall von (10.42) ist es trivial, die Instabilität eines Filters zu erkennen. Im Allgemeinen ist dies jedoch viel schwieriger, insbesondere für höherdimensionale rekursive Filter.
- Jedes rekursive Filter kann ersetzt werden durch ein nichtrekursives Filter mit einer unendlich großen Maske, die der Punktantwort des rekursiven Filters entspricht. Der Umkehrschluss ist nicht möglich. Für alle nichtrekursiven Filter mit endlicher Filtermaske gibt es z. B. kein entsprechendes rekursives Filter.

10.4.2 [#]Transferfunktion und Filterstabilität

Nach diesem einführenden Beispiel können wir uns in allgemeiner Weise mit den rekursiven Filtern befassen. Bei rekursiven Filtern fließen immer die Ergebnisse vorangegangener Berechnung in die aktuelle Berechnung ein. Dadurch werden sie direktional. Wir beschränken uns hier auf 1-D Filter. Die allgemeine Formel eines von links nach rechts laufenden Filters lautet

$$g'_{n} = -\sum_{n''=1}^{S} a_{n''} g'_{n-n''} + \sum_{n'=-R}^{R} h_{n'} g_{n-n'}$$
(10.45)

Die Nachbarschaft des nichtrekursiven Teils (Koeffizienten h) ist symmetrisch um den zentralen Punkt. Der rekursive Teil (Koeffizienten a) benutzt nur früher berechnete Werte. Ein solches Filter heißt *kausal*.

Wenn wir den rekursiven Teil des Filters auf die linke Seite der Gleichung stellen, dann sehen wir, dass ein rekursives Filter folgender Differenzengleichung äquivalent ist, die auch unter dem Namen *ARMA*(S,R)-Prozess (*autoregressive moving average process*) bekannt ist:

$$\sum_{n''=0}^{S} a_{n''} g'_{n-n''} = \sum_{n'=-R}^{R} h_{n'} g_{n-n'} \quad \text{mit} \quad a_0 = 1.$$
(10.46)

Die Transferfunktion eines solchen Filters mit einem rekursiven und nichtrekursiven Teil kann durch Anwendung der *diskreten Fouriertransformation* (Abschn. 4.3.2) unter Anwendung des *Verschiebungstheorems* (Theorem B.3, S. 607) berechnet werden. Die Rechnung ergibt:

$$\tilde{g}'(k)\sum_{n''=0}^{S} a_{n''} \exp(-2\pi i n'' k) = \tilde{g}(k)\sum_{n'=-R}^{R} h_{n'} \exp(-2\pi i n' k).$$
(10.47)

Daher ergibt sich die Transferfunktion zu

$$\tilde{h}(k) = \frac{\tilde{g}'(k)}{\tilde{g}(k)} = \frac{\sum_{n'=-R}^{R} h_{n'} \exp(-2\pi i n' k)}{\sum_{n''=0}^{S} a_{n''} \exp(-2\pi i n'' k)}.$$
(10.48)

Die Eigenschaften der Transferfunktion werden durch die Nullstellen des Zählers und Nenners bestimmt. Eine Nullstelle im nichtrekursiven Teil führt zu einer Nullstelle der Transferfunktion, d. h. einem Verschwinden der entsprechenden Wellenzahl, während eine Nullstelle im rekursiven Teil zu einem Pol, d. h. einer unendlichen großen Transferfunktion führt. Eine Bestimmung der Nullstellen und damit eine Analyse der Transferfunktion ist in der Form von (10.48) nicht möglich. Sie bedarf einer Erweiterung, die ähnlich der von reellen zu komplexen Zahlen bei der Einführung der Fouriertransformation (Abschn. 4.3.2) ist. Sowohl der Nenner als auch der Zähler enthalten Polynome mit der *komplexen Exponentialfunktion* exp($2\pi ik$) der Form

$$\sum_{n=0}^{S} a_n \left(\exp(-2\pi i k) \right)^n.$$
 (10.49)

Diese haben den Betrag eins und liegen damit auf dem Einheitskreis in der komplexen Ebene. Die Nullstellen des Polynoms müssen aber nicht auf dem Einheitskreis liegen, sondern können eine beliebige komplexe Zahl sein. Deshalb ist es sinnvoll, die Polynome so zu erweitern, dass sie die gesamte komplexe Ebene ausfüllen. Dies ist möglich durch den Ausdruck $z = r \exp(2\pi i k)$, der einen Kreis mit dem Radius r in der komplexen Ebene beschreibt.

Mit dieser Erweiterung erhalten wir Polynome der komplexen Zahl *z*. Dann können wir den Fundamentalsatz der Algebra anwenden, der besagt, dass jedes Polynom vom Grad *N* in *N* Faktoren zerlegt werden kann, die die Nullstellen enthalten:

$$\sum_{n=0}^{N} a_n z^n = a_N z^N \prod_{n=1}^{N} \left(1 - r_n z^{-1} \right).$$
(10.50)

Mit Hilfe von (10.50) kann der rekursive und der nichtrekursive Anteil der Polynome in der Transferfunktion in folgende Produkte zerlegt werden:

$$\sum_{n=0}^{S} a_n z^{-n} = z^{-S} \sum_{n'=0}^{S} a_{S-n'} z^{n'} = \prod_{n=1}^{S} (1 - d_n z^{-1}),$$

$$\sum_{n=-R}^{R} h_n z^{-n} = z^{-R} \sum_{n'=0}^{2R} h_{R-n'} z^{n'} = h_{-R} z^R \prod_{n=1}^{2R} (1 - c_n z^{-1}).$$
(10.51)

Damit können wir die Transferfunktion mit $z = \exp(2\pi i k)$ schreiben als

$$\tilde{h}(z) = h_{-R} z^{R} \frac{\prod_{n'=1}^{2R} (1 - c_{n'} z^{-1})}{\prod_{n''=1}^{S} (1 - d_{n''} z^{-1})}.$$
(10.52)

Jeder der Faktoren $c_{n'}$ und $d_{n''}$ ist eine Nullstelle des entsprechenden Polynoms ($z = c_{n'}$ oder $z = d_{n''}$).

Die Integration des Faktors *r* in die erweiterte Transferfunktion führt zu einer Erweiterung der diskreten Fouriertransformation, der *z*-*Transformation*, die definiert ist durch

$$\tilde{g}(z) = \sum_{n=-\infty}^{\infty} g_n z^{-n}.$$
(10.53)

Die *z*-Transformation von g_n kann als die Fouriertransformation der erweiterten Folge $g_n r^{-n}$ betrachtet werden [172]. Die *z*-Transformation ist der Schlüssel zum Verständnis eindimensionaler rekursiver Filter. Sie ist das diskrete Gegenstück zur *Laplacetransformation*. Eine detaillierte Darstellung der *z*-Transformation ist bei Oppenheim und Schafer [205], Oppenheim et al. [206] und Poularikas [216] zu finden; die 2D-*z*-Transformation ist in Lim [172] behandelt.

Nun schauen wir uns die Transferfunktion genauer an. Die Zerlegung der Transferfunktion in ein Produkt ist ein großer Vorteil, da wir jeden Faktor als ein eigenes Filter betrachten können und damit jedes beliebig komplizierte rekursive Filter in viele einfache, hintereinander ausführbare Filter zerlegt haben. Diese Faktoren haben die Form

$$f_n(\underline{\kappa}) = 1 - d_n \exp(-2\pi i\underline{\kappa}). \tag{10.54}$$

Da die Impulsantwort des Filters reell ist, muss die Transferfunktion hermitesch sein, d. h. $f(-k) = f^*(k)$. Das kann nur der Fall sein, wenn die Nullstellen d_n reell sind oder wenn es Paare konjugiert komplexer Nullstellen gibt ($d_{n''} = d_{n'}^*$). Daraus können wir sofort schließen, dass es nur zwei grundlegende Typen rekursiver Filter gibt, das *Relaxationsfilter* und das *Resonanzfilter*. Sie werden im Detail in den Abschn. 10.4.5 und 10.4.6 diskutiert.

10.4.3 [#]Höherdimensionale rekursive Filter

Rekursive Filter können auch für höherdimensionale Signale geschrieben werden mit ähnlichen Gleichungen wie in (10.45). Ebenso ergeben sich für die Transferfunktion und die z-Transformation ähnliche Gleichungen wie in (10.48). Es ist jedoch im Allgemeinen nicht möglich, die z-Transformation höherdimensionaler rekursiver Filter wie in (10.52) zu faktorisieren [172]. Aus (10.52) können wir sofort schließen, dass es möglich ist, *separierbare Filter* zu zerlegen, da dann die höherdimensionalen Polynome Produkte von 1D-Polynomen sind. Wegen dieser inhärenten mathematischen Probleme werden wir uns im Folgenden auf rekursive 1D-Filter beschränken.

10.4.4 [#]Symmetrische rekursive Filter

Kausale rekursive Filter sind nützlich für die Echtzeitverarbeitung von Zeitserien. Für die Verarbeitung räumlicher Signale sind sie jedoch wenig sinnvoll. Es gibt kein "vorher" und "nachher" bei räumlichen Daten. Schlimmer noch ist die signalabhängige Verschiebung, die mit kausalen rekursiven Filtern einhergeht. Mit einem einzigen rekursiven Filter ist es unmöglich, mit einer reellen geraden Transferfunktion einen sogenannten *nullphasigen Filter* zu konstruieren. Daher müssen wir mehrere rekursive Filter miteinander kombinieren. Diese Kombination sollte entweder in einem Filter mit gerader Symmetrie und reeller Transferfunktion resultieren, das sich für die Glättung eignet, oder in einem Filter mit ungerader Symmetrie und rein imaginärer Transferfunktion, das sich zur Änderungsdetektion eignet (Abschn. 4.3.4).

Wir beginnen mit einem kausalen 1D-Filter, dessen Transferfunktion wir in den Real- und Imaginärteil zerlegen:

$${}^{+}\tilde{h}(\kappa) = a(\kappa) + \mathrm{i}b(\kappa). \tag{10.55}$$

Das hochgestellte "+" soll angeben, dass das Filter in positive Richtung ausgeführt wird. Die Transferfunktion des gleichen Filters, das aber in die entgegengesetzte Richtung läuft, hat eine ähnliche Transferfunktion. Wegen der Richtungsumkehr muss $\underline{\kappa}$ durch – $\underline{\kappa}$ ersetzt werden. Da die Transferfunktion einer reellen PSF hermitesch ist (Abschn. 4.3.4), muss gelten, dass $a(-\underline{\kappa}) = a(\underline{\kappa})$ und $b(-\underline{\kappa}) = -b(\underline{\kappa})$, und wir erhalten

$${}^{-}\tilde{h}(\kappa) = a(\kappa) - \mathrm{i}b(\kappa). \tag{10.56}$$

Bei Umkehrung der Laufrichtung des Filters ändert nur der Imaginärteil der Transferfunktion sein Vorzeichen.

Wir haben nun drei Möglichkeiten, die beiden Transferfunktionen (10.55) und (10.56) miteinander zu kombinieren, sodass wir entweder eine rein reelle oder rein imaginäre Transferfunktion erhalten:

Addition:

$${}^{e}\tilde{h}(\underline{\kappa}) = \frac{1}{2} \left({}^{+}\tilde{h}(\underline{\kappa}) + {}^{-}\tilde{h}(\underline{\kappa}) \right) = a(\underline{\kappa}),$$
Subtraktion:

$${}^{o}\tilde{h}(\underline{\kappa}) = \frac{1}{2} \left({}^{+}\tilde{h}(\underline{\kappa}) - {}^{-}\tilde{h}(\underline{\kappa}) \right) = ib(\underline{\kappa}),$$
Multiplikation:

$$\tilde{h}(\underline{\kappa}) = {}^{+}\tilde{h}(\underline{\kappa}) {}^{-}\tilde{h}(\underline{\kappa}) = a^{2}(\underline{\kappa}) + b^{2}(\underline{\kappa}).$$
(10.57)

Addition und Multiplikation (Hintereinanderausführung) des nach rechts und links laufenden Filters ergeben ein Filter mit reeller Transferfunktion und gerader Symmetrie. Die Subtraktion führt zu einem Filter mit ungerader Symmetrie und einer rein imaginären Transferfunktion.

10.4.5 [#]Relaxationsfilter

Das in Abschn. 10.4.1 besprochene einfache rekursive Filter

$$g'_n = a_1 g'_{n \mp 1} + h_0 g_n$$
 mit $a_1 = \alpha, h_0 = (1 - \alpha)$ (10.58)



Abbildung 10.8: Transferfunktion des Relaxationsfilters $g'_n = \alpha g'_{n+1} + (1 - \alpha)g_n$ hintereinander in Vorwärts- und Rückwärtsrichtung angewandt für **a** positive und **b** negative Werte von α , wie angegeben.

mit der Punktantwort

$${}^{\pm}u_{\pm n} = \begin{cases} (1-\alpha)\alpha^n & n \ge 0\\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$
(10.59)

ist ein *Relaxationsfilter*. Die Transferfunktion des Filters, das in Vorwärtsoder Rückwärtsrichtung läuft, ergibt sich aus (10.48) mit (10.58) unmittelbar zu

$${}^{\pm}\tilde{u}(\underline{\kappa}) = \frac{1-\alpha}{1-\alpha\exp(\mp\pi i\underline{\kappa})} \quad \text{mit} \quad \alpha \in \mathbb{R}.$$
(10.60)

Die Transferfunktion (10.60) ist komplex und kann in Real- und Imaginärteil aufgeteilt werden:

$${}^{\pm}\tilde{u}(\underline{\kappa}) = \frac{1-\alpha}{1-2\alpha\cos\pi\underline{\kappa}+\alpha^2} \left[(1-\alpha\cos\pi\underline{\kappa}) \mp i\alpha\sin\pi\underline{\kappa} \right]. \tag{10.61}$$

Nach (10.57) können wir daraus die Transferfunktion \tilde{u} für das resultierende symmetrische Filter berechnen, wenn wir das Relaxationsfilter hintereinander vorwärts und rückwärts laufen lassen:

$$\tilde{u}(\kappa) = {}^{+}\tilde{u}(\kappa) {}^{-}\tilde{u}(\kappa) = \frac{(1-\alpha)^2}{1-2\alpha\cos\pi\kappa + \alpha^2} = \frac{1}{(1+\beta) - \beta\cos\pi\kappa}$$
(10.62)

mit

$$\beta = \frac{2\alpha}{(1-\alpha)^2}$$
 und $\alpha = \frac{1+\beta-\sqrt{1+2\beta}}{\beta}$.

Nach (10.59) ist das Relaxationsfilter stabil für $|\alpha| < 1$. Die Konstante β muss daher in dem Interval] - 1/2, ∞ [liegen. Die Transferfunktion ist eins für die



Abbildung 10.9: Analoges Filter für Zeitserien. **a** Schwarzer-Kasten-Modell: Ein Signal U_i wird am Eingang eines unbekannten Systems angelegt und das Ausgangssignal U_o gemessen. **b** Ein Widerstands-Kondensator-Schaltkreis als einfaches Beispiel eines analogen Tiefpassfilters. **c** Gedämpfter Schwingkreis bestehend aus einer Induktivität L, einem Widerstand R und einer Kapazität C.

Wellenzahl 0 und kann für kleine Wellenzahlen mit einer Taylorreihenentwicklung approximiert werden durch

$$\tilde{u}(\kappa) \approx 1 - \frac{\alpha}{(1-\alpha)^2} (\pi \kappa)^2 + \frac{\alpha((1+10\alpha + \alpha^2))}{12(1-\alpha^2)^2} (\pi \kappa)^4.$$
(10.63)

Für positive α ist das Filter ein Glättungsfilter (Tiefpass, Abb. 10.8a). Die Stärke der Glättung kann durch den Parameter α eingestellt werden. Wenn α gegen 1 geht, wird die Glättungsdistanz unendlich. Für negative α verstärkt das Filter hohe Wellenzahlen (Abb. 10.8b).

Dieses Filter ist das diskrete Analogon zu der Differenzialgleichung erster Ordnung $\dot{y} + \tau y = 0$, die einem diskreten Relaxationsprozess mit einer Einstellzeit $\tau = -\Delta t / \ln \alpha$ entspricht.

Ein Beispiel dafür ist ein einfacher Schaltkreis bestehend aus einer Hintereinanderschaltung eines Widerstands *R* und eines Kondensators mit der Kapazität *C* (Abb. 10.9b). Die Differenzialgleichung für dieses Filter ergibt sich aus der Kirchhoffschen Stromsummenregel. Der Strom durch den Widerstand mit der Spannungsdifferenz $U_i - U_o$ muss gleich dem Strom sein, der in den Kondensator fließt. Da dieser proportional zu der zeitlichen Änderung des Potenzials U_o ist, erhalten wir folgende Differenzialgleichung erster Ordnung:

$$\frac{U_i - U_o}{R} = C \frac{\partial U_o}{\partial t}$$
(10.64)

mit der Zeitkonstante τ = *RC*.

10.4.6 [#]Resonanzfilter

Der zweite grundsätzliche Typ eines rekursiven Filters, der sich aus der Diskussion der Transferfunktion in Abschn. 10.4.2 ergab, hat ein Paar konjugiert komplexer Nullstellen $r \exp(\pm i\pi \kappa_0)$. Daher lautet die Transferfunktion für



Abbildung 10.10: *a* Betrag und *b* Phasenverschiebung der Transferfunktion des Resonanzfilters nach (10.65) für $\underline{\kappa}_0 = 1/4$ und Werten für *r* wie angegeben.

ein vorwärts- und rückwärts laufendes Filter

$${}^{\pm}\tilde{o}(\underline{\kappa}) = \frac{1}{(1 - r \exp(i\pi\underline{\kappa}_0) \exp(\mp i\pi\underline{\kappa}))(1 - r \exp(-i\pi\underline{\kappa}_0) \exp(\mp i\pi\underline{\kappa}))}$$

$$= \frac{1}{1 - 2r \cos(\pi\underline{\kappa}_0) \exp(\mp i\pi\underline{\kappa}) + r^2 \exp(\mp 2i\pi\underline{\kappa})}.$$
(10.65)

Die zweite Zeile zeigt, dass das rekursive Filter die Koeffizienten $h_0 = 1$, $a_1 = -2r \cos(\pi \kappa_0)$ und $a_2 = r^2$ hat:

$$g'_n = g_n + 2r\cos(\pi \kappa_0)g'_{n\mp 1} - r^2 g'_{n\mp 2}.$$
(10.66)

Aus der Transferfunktion (10.65) schließen wir, dass das Filter ein *Bandpassfilter* ist mit einer Durchlasswellenzahl von $\pm \kappa_0$ (Abb. 10.10). Für r = 1 hat die Transferfunktion zwei Pole bei $\kappa = \pm \kappa_0$.

Nach Oppenheim et al. [206] ergibt sich die Punktantwort zu

$$o_{\pm n} = \begin{cases} \frac{r^n}{\sin \pi_{\mathcal{K}_0}} \sin[(n+1)\pi_{\mathcal{K}_0}] & n \ge 0\\ 0 & n < 0 \end{cases}.$$
 (10.67)

Damit verhält sich das Filter wie ein gedämpfter Oszillator. Der Parameter κ_0 gibt die Wellenzahl der Oszillation an und der Parameter *r* die Dämpfung (Abb. 10.11). Das Filter ist nur stabil, wenn $r \leq 1$.

Wenn wir dieses Filter hintereinander vor- und rückwärts laufen lassen, ergibt sich ein Filter mit reeller Transferfunktion $\tilde{o}(\underline{\kappa}) = {}^{+}\tilde{o}(\underline{\kappa}) {}^{-}\tilde{o}(\underline{\kappa})$:

$$\tilde{o}(\underline{\kappa}) = \frac{1}{(1 - 2r\cos[\pi(\underline{\kappa} - \underline{\kappa}_0)] + r^2)(1 - 2r\cos[\pi(\underline{\kappa} + \underline{\kappa}_0)] + r^2)}.$$
 (10.68)

Die Transferfunktion können wir normalisieren, sodass der maximale Wert bei der Durchlasswellenzahl eins wird, indem wir den nicht rekursiven



Abbildung **10.11**: *Punktantwort des rekursiven Resonanzfilter nach* (10.66) für $a_{\kappa_0} = 1/4$, r = 3/4 und $b_{\kappa_0} = 1/4$, r = 15/16.

Filterkoeffizienten $h_0 = (1 - r^2) \sin(\pi \kappa_0)$ setzen. Dann ergibt sich folgende modifizierte Rekursionsgleichung:

$$g'_n = (1 - r^2)\sin(\pi_{\mathfrak{K}_0})g_n + 2r\cos(\pi_{\mathfrak{K}_0})g'_{n\mp 1} - r^2g'_{n\mp 2}.$$
(10.69)

Aus Symmetriegründen werden die Filterkoeffizienten besonders einfach, wenn die Resonanzwellenzahl $\kappa_0 = 1/2$. Dann sind nur noch zwei Filterkoeffizienten ungleich null:

$$g'_{n} = (1 - r^{2})g_{n} - r^{2}g'_{n \neq 2} = g_{n} - r^{2}(g_{n} + g'_{n \neq 2}), \qquad (10.70)$$

und die Transferfunktion vereinfacht sich zu

$$\tilde{o}(\kappa) = \frac{(1-r^2)^2}{1+r^4+2r^2\cos(2\pi\kappa)}.$$
(10.71)

Bei $\kappa = 1/2$ erreicht die Transferfunktion den maximalen Wert von 1 und bei $\kappa = 0$ und $\kappa = 1$ den minimalen Wert $[(1 - r^2)/(1 + r^2)]^2$.

Das Resonanzfilter ist das diskrete Analogon zu einem gedämpften harmonischen *Oszillator* wie der *LRC*-Schaltkreis in Abb. 10.9c, der mit folgender Differenzialgleichung zweiter Ordnung beschrieben werden kann:

$$\ddot{y} + 2\tau \dot{y} + \omega_0^2 y = 0. \tag{10.72}$$

Die Kreisfrequenz ω_0 und die Dämpfungskonstante τ des Oszillators sind mit den Parametern des diskreten Resonanzfilters, *r* und κ_0 , durch folgende Beziehungen verknüpft [137]:

$$r = \exp(-\Delta t/\tau)$$
 und $\kappa_0 = \omega_0 \Delta t/\pi$. (10.73)

10.4.7 [#]LSI-Filter und Systemtheorie

Das letzte Beispiel des gedämpften Oszillators illustriert, dass eine enge Beziehung zwischen diskreten Filteroperationen und analogen physikalischen Systemen besteht. Digitale Filter spiegeln damit reale physikalische Prozesse wieder. Sie modellieren, wie das entsprechende System auf ein gegebenes Eingangssignal *g* reagieren würde. Tatsächlich werden wir diese Äquivalenz bei der Diskussion der Bilderzeugung in Kapitel 3 nutzen und sehen, dass die Bildaufnahme mit einem homogenen optischen System vollkommen durch eine Punktantwort definiert wird und dass der Bildaufnahmeprozess damit durch eine Faltung beschrieben werden kann. Optische Abbildungen zusammen mit physikalischen Systemen wie elektrischen Filtern und Oszillatoren aller Art können als physikalische Realisierungen eines abstrakten Prozesses oder Systems betrachtet werden. Solche Systeme heißen *lineare verschiebungsinvariante Systeme* (englisch: *linear shift-invariant system* oder kurz *LSI*).

Diese Verallgemeinerung ist für die Bildverarbeitung sehr hilfreich, da wir sowohl Bilderzeugung als auch Bildverarbeitung als Faltungsoperation mit den gleichen Formeln beschreiben können. Zusätzlich können die beobachteten Bilder aus einem physikalischen Prozess stammen, der durch ein lineares verschiebungsinvariantes System modelliert werden kann. Die Methode, mit der herausgefunden wird, wie das System arbeitet, kann mithilfe des Modells des schwarzen Kastens (black box) illustriert werden (Abb. 10.9a).

Dieser Begriff steht für Systeme, deren inneren Aufbau oder — physikalisch ausgedrückt — Gesetze wir nicht kennen. Wir können solche Systeme untersuchen, indem wir mit bestimmten Eingangssignalen testen und ihre Antwort durch Messung von Ausgangssignalen beobachten. Stellt sich heraus, dass das System linear ist, wird es vollständig durch eine Impulsantwort beschrieben.

Viele biologische und medizinische Experimente werden auf diese Weise durchgeführt. Biologische Systeme sind normalerweise so komplex, dass Forscher sie mit Signalen stimulieren und die Antworten untersuchen, um ihre Funktionsweise herauszufinden und dafür Modelle aufzustellen. Ausgehend von solchen Modellen können dann detaillierte Untersuchungen zur Funktion des Systems durchgeführt werden. Auf diese Weise wurden viele Eigenschaften biologischer visueller Systeme entdeckt. Vorsicht ist jedoch geboten, denn ein Modell ist nicht die Realität. Es spiegelt nur die Aspekte wieder, die wir mit den angelegten Signalen testen.

10.5 Nichtlineare Nachbarschaftsoperatoren

10.5.1 Rangordnungsfilter

Die Überlegungen, wie Pixel kombiniert werden können, haben uns zu dem mächtigen Konzept linearer verschiebungsinvarianter Systeme geführt. Damit haben wir aber noch nicht alles gelernt, was wir für diesen Typ von Bildverarbeitungsoperationen brauchen. Es gibt eine weitere Klasse von Operationen, die nach einem völlig anderen Prinzip arbeiten.



Abbildung 10.12: Illustration des Prinzips eines Rangordnungsfilters mit einem 3 × 3-Medianfilter.

Eine Faltung mit einer Filtermaske kann durch Wichten und Addieren charakterisiert werden. Die Operation zur Kombination benachbarter Pixel, die wir jetzt betrachten, ist durch Vergleichen und Selektieren charakterisiert. Solche Filter werden *Rangordnungsfilter* (englisch: *rank value filter*) genannt. Sie sortieren alle Grauwerte der Pixel, die innerhalb der Filtermaske liegen, in aufsteigender Reihenfolge. Dieser Sortiervorgang ist charakteristisch für alle Rangordnungsfilter. Sie unterscheiden sich nur durch die Position in der Liste, von welcher der Grauwert genommen und in das zentrale Pixel zurückgeschrieben wird. Diejenige Filteroperation, die den Mittelwert selektiert, wird *Medianfilter* genannt. Abb. 10.12 illustriert, wie ein Medianfilter funktioniert. Die Filter, die das Minimum bzw. das Maximum selektieren, werden als *Minimum*- bzw. *Maximumfilter* bezeichnet.

Das Medianfilter ist ein nichtlinearer Operator. Der Einfachheit halber betrachten wir einen eindimensionalen Fall mit einem dreielementigen Medianfilter. Es ist einfach, zwei Vektoren zu finden, für die das Medianfilter nicht linear ist. Zuerst wenden wir das Medianfilter auf die Summe zweier Signale an und erhalten

$$\mathcal{M}([\cdots 0\ 1\ 0\ 0\ \cdots] + [\cdots 0\ 0\ 1\ 0\ \cdots]) = [\cdots 0\ 1\ 1\ 0\ \cdots].$$

Dann wenden wir das Medianfilter zuerst auf die beiden Komponenten an und addieren anschließend die beiden Ergebnisse:

$$\mathcal{M}[\cdots 0\ 1\ 0\ 0\ \cdots] + \mathcal{M}[\cdots 0\ 0\ 1\ 0\ \cdots] = [\cdots 0\ 0\ 0\ 0\ \cdots].$$

Die beiden Rechenmethoden führen zu unterschiedlichen Ergebnissen. Das beweist, dass das Medianfilter nichtlinear ist.

Zwischen Faltungsfiltern und Rangordnungsfiltern bestehen einige signifikante Unterschiede. Der Wesentlichste ist, dass Rangordnungsfilter zur Klasse der *nichtlinearen Filter* gehören. Demnach sind ihre grundlegenden Eigenschaften sehr viel schwerer zu verstehen. Da Rangordnungsfilter keine arithmetischen Operationen durchführen, sondern Pixel selektieren, werden uns Rundungsprobleme nicht begegnen. Diese Filter bilden eine diskrete Menge von Grauwerten auf sich selbst ab.

10.5.2 Nichtlinear zusammengesetzte Filter

Es gibt eine weitere, denkbar einfache Methode, nichtlineare Filter zu generieren und zwar durch die Kombination von linearen Filtern und nichtlinearen Punktoperationen, wie wir sie in Abschn. 7.2 und 7.3 kennengelernt haben. Das mag überraschend klingen, aber es gibt sogar mehrere völlig verschiedene Methoden, Punktoperationen und lineare Filteroperationen zu nichtlinearen Operatoren zu verknüpfen.

- Nichtlineare Verknüpfung von Filteroperationen. Ergebnisse zweier oder mehrerer Filteroperationen können nichtlinear miteinander verknüpft werden. Die einfachste Methode dazu ist es, diese miteinander an jedem Datenpunkt miteinander zu multiplizieren.
- Wichtung der Daten. Nicht jeder Datenpunkt muss die gleiche Bedeutung haben. Manche können einen höheren Fehler haben, andere völlig fehlerhafte Information tragen. Diese Grundtatsache führt zu Konzepten, Datenpunkte mit einem Wichtungsfaktor in eine Nachbarschaftsoperation einfließen zu lassen
- Nichtlineare Filterkombination. Es ist denkbar, dass an jedem Datenpunkt eine andere Nachbarschaftsoperation ausgeführt wird, die von der lokalen Struktur der Daten abhängt. Dies kann entweder diskret oder kontinuierlich geschehen. Bei der diskreten Methode wird an jedem Datenpunkt ein Filter aus einem Satz von mehreren Filtern ausgewählt. Bei der kontinuierlichen entscheiden ein oder mehrere Parameter, wie ein Satz von Filtern miteinander kombiniert wird. Diese Ansätze nennt man auch adaptive Filterung.

Diese einfachen Möglichkeiten, Nachbarschafts- und Punktoperationen miteinander zu kombinieren, haben in der Bild- und Signalverarbeitung hohe Bedeutung erlangt. In weiteren Verlauf dieses Buches werden wir eine ganze Reihe von Beispielen dafür kennenlernen.

10.6 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Die klassischen Konzepte der diskreten Signalverarbeitung, insbesondere der rekursiven Filter, und die z-Transformation werden in einer Reihe von Standardlehrbüchern behandelt, z. B. Kammeyer et al. [144], Oppenheim und Schafer [205], Oppenheim et al. [206] oder Proakis und Manolakis [219]. Eine Abhandlung über zweidimensionale rekursive Filter ist in Lim [172]

zu finden. Auch für die Grundlagen der Systemtheorie gibt es viele gute Lehrbücher, wie z. B. Unbehauen [285]. Die mehrdimensionale und nichtlineare Systemtheorie wird von Unbehauen [284] behandelt. Nichtlineare Filter, insbesondere Medianfilter, werden von Pitas und Venetsanopoulos [214] und Arce [7] detailliert dargestellt.

11 Mittelung

Inhalt

11.1	Einleitung								
11.2	Eigens	schaften von Glättungsfiltern	334						
	11.2.1	Verschiebungsfreiheit	334						
	11.2.2	Erhaltung des Mittelwerts	335						
	11.2.3	Monoton fallende Transferfunktion	335						
	11.2.4	Isotropie	336						
11.3	Rechte	eckfilter	336						
	11.3.1	Einführung	336						
	11.3.2	1D-Rechteckfilter	337						
	11.3.3	2D-Rechteckfilter	339						
	11.3.4	Schnelle Berechnung	341						
11.4	Binom	ialfilter	341						
	11.4.1	Grundlagen	341						
	11.4.2	1D-Binomialfilter	342						
	11.4.3	2D-Binomialfilter	343						
	11.4.4	Schnelle Berechnung	347						
11.5	Schnel	lle großräumige Mittelung	348						
	11.5.1	Mehrschrittmittelung	348						
	11.5.2	[‡] Rekursive Mittelung	353						
11.6	Nichtl	ineare Mittelung	356						
	11.6.1	Medianfilter	356						
	11.6.2	Gewichtete Mittelung	358						
	11.6.3	Steuerbare Mittelung	360						
11.7	[‡] Mittel	lung in Mehrkanalbildern	362						
11.8	[‡] Litera	turhinweise zur Vertiefung	364						

11.1 Einleitung

In diesem Kapitel beschäftigen wir uns mit Nachbarschaftsoperationen, um die elementare Aufgabe der Mittelung durchzuführen. Diese Operation ist einer der Bausteine für komplexere Merkmalsextraktionsoperatoren, die in Kapitel 13–16 besprochen werden.

Im einfachsten Fall werden Objekte als *Regionen* konstanter Strahlungsstärke bzw. Grauwerte identifiziert. Durch Mittelung erhalten wir repräsentative Mittelwerte der Grauwerte innerhalb des Objekts. Dieser Ansatz beinhaltet natürlich ein einfaches Modell des Bildinhalts und funktioniert nur, wenn das interessierende Objekt durch konstante Grauwerte charakterisiert ist, die sich eindeutig vom Hintergrund und/oder anderen Objekten unterscheiden. Diese Bedingung ist jedoch in der realen Welt nur selten erfüllt. Im Allgemeinen liegen variierende Grauwertintensitäten vor, die eine Objekteigenschaft sind oder beim Bilderzeugungsprozess entstehen. Typische Fälle sind *Rauschen*, eine *ungleichmäßige Beleuchtung* oder ein *inhomogener Hintergrund*.

Bei komplexeren Anwendungen ist es unmöglich, Objekte anhand einer einzigen Eigenschaft vom Hintergrund zu unterscheiden. In solchen Fällen kann es notwendig sein, mehr als ein Merkmalsbild für ein und dasselbe Bild zu berechnen. Wir erhalten ein Mehrkanalbild oder *vektorielles Eigenschaftsbild*. Der gleichen Situation begegnen wir, wenn mehr als ein Bild einer Szene vorliegt, z. B. bei Farbbildern oder allen Typen von Multispektralbildern. Daher müssen wir die Mittelwertbildung auch auf Mehrkanalbilder anwenden. Bildsequenzen erfordern eine Ausdehnung der Mittelwertbildung auf die Zeitkoordinate zu einer räumlich-zeitlichen Mittelung.

11.2 Eigenschaften von Glättungsfiltern

Die Faltung bildet die Basis für eine große Klasse von Mittelungs- oder Glättungsfiltern. Diese Filter haben eine Reihe gemeinsamer Eigenschaften, die in diesem Abschnitt besprochen werden.

11.2.1 Verschiebungsfreiheit

Ein Glättungsoperator darf die Objektposition nicht verändern. Jede Verschiebung durch einen Operator bei der Bildvorverarbeitung würde zu Fehlern bei der anschließenden Positionsbestimmung und eventuell bei der Berechnung anderer geometrischer Eigenschaften eines Objekts führen. Um dies zu vermeiden, muss die Transferfunktion eines Filters reell sein. Ein Filter dieser Eigenschaft wird als *nullphasiger Filter* bezeichnet, da er bei keiner der periodischen Komponenten eines Bildes eine Phasenverschiebung bewirkt. Eine reelle Transferfunktion impliziert eine symmetrische Filtermaske (Abschn. 4.3). Eine *D*-dimensionale symmetrische Faltungsmaske wird definiert durch

1D:
$$h_{-n} = h_n$$

2D: $h_{-m,n} = h_{m,n}, h_{m,-n} = h_{m,n}$ (11.1)
3D: $h_{-l,m,n} = h_{l,m,n}, h_{l,-m,n} = h_{l,m,n}, h_{l,m,-n} = h_{l,m,n}.$

Die Symmetriebeziehungen erleichtern die Berechnung der Transferfunktionen beträchtlich, da nur der Kosinusterm des komplexen Exponenten der Fouriertransformation in den Gleichungen verbleibt. Die Transferfunktion für symmetrische 1D-Masken mit einer ungeraden Zahl von Koeffizienten (2R + 1) ist

$$\tilde{h}(\underline{\kappa}) = h_0 + 2\sum_{\bar{n}=1}^R h_{\bar{n}} \cos(\bar{n}\pi\underline{\kappa}).$$
(11.2)

Die Transferfunktion einer eindimensionalen symmetrischen Maske mit einer geraden Zahl von Koeffizienten (2*R*) wird gegeben durch

$$\tilde{h}(\underline{\kappa}) = 2\sum_{\bar{n}=1}^{R} h_{\bar{n}} \cos((\tilde{n} - 1/2)\pi\underline{\kappa}).$$
(11.3)

Es ist zu beachten, dass die Wellenzahlen halbzahlig sind (1/2, 3/2, ...), da aus Gründen der Symmetrie das Ergebnis der Faltung mit einer geraden Maske auf dem Zwischengitter liegt.

Für eine zweidimensionale symmetrische Maske mit ungerader Zahl von Koeffizienten in beiden Richtungen ergeben sich entsprechende, aber viele komplizierte Formeln [137]. Wir beachten dies hier aber nicht, da es viel sinnvoller ist, multidimensionale Glättungsfilter aus eindimensionalen reparabel zusammenzusetzen. Damit erreichen wir zwei Vorteile. Zum einen lassen sich diese Filter viel schneller berechnen (Abschn. 10.2.1) und zum zweiten werden die Gleichungen für die Transferfunktion westlich einfacher.

11.2.2 Erhaltung des Mittelwerts

Der Mittelwert sollte bei einem Glättungsoperator erhalten bleiben. Daher ist die Transferfunktion für die Wellenzahl 0 eins und ebenfalls die Summe aller Koeffizienten der Maske eins:

$$\sum_{n} h_n = 1 \quad \leadsto \quad \tilde{h}(\mathbf{0}) = 1 \tag{11.4}$$

11.2.3 Monoton fallende Transferfunktion

Intuitiv erwarten wir, dass jeder Glättungsoperator feinere Strukturen stärker abschwächt als gröbere. Anders gesagt, ein Glättungsoperator sollte nicht eine bestimmte Struktur verschwinden lassen, während kleinere Strukturen immer noch im Bild verbleiben. Mathematisch ausgedrückt bedeutet dies, dass die Transferfunktion monoton mit der Wellenzahl abnehmen muss:

$$\tilde{h}(\mathfrak{x}_2) \le \tilde{h}(\mathfrak{x}_1)$$
 if $\mathfrak{x}_2 > \mathfrak{x}_1$. (11.5)

Wir können eine strengere Bedingung vorgeben, nach der die Transferfunktion für die höchste Wellenzahl null ist. Für Filter mit ungerader Zahl an Koeffizienten gilt dann nach (11.2)

$$\sum_{n=-R}^{R} (-1)^n h_n = 0 \quad \longrightarrow \quad \tilde{h}(1) = 0 \tag{11.6}$$

Zusammen mit der Monotoniebedingung und der Erhaltung des Mittelwertes bedeutet dies, dass die Transferfunktion für jeden Glättungsoperator monoton von eins nach null abnehmen sollte. Die Beschränkung der Transferfunktion für Glättungsfilter auf das Intervall [0, 1] bedeutet, dass keine Komponente des Signals verstärkt wird. Die wiederholte Anwendung der gleichen Glättungsoperation führt also dazu, dass alle Strukturen mit Wellenzahlen größer als null aus dem Signal verschwinden, bis am Ende nur noch der Mittelwert übrig bleibt. Wegen des monotonen Abfalls der Transferfunktion verschwinden kleinskalige Komponenten schneller.

11.2.4 Isotropie

Bei den meisten Anwendungen sollte zur Vermeidung von Richtungsabhängigkeiten die Glättung in allen Richtungen gleich sein. Also sollten Filtermaske und Transferfunktion isotrop sein. Dann hängt die Filtermaske nur von der Entfernung vom zentralen Pixel und die Transferfunktion nur vom Betrag der Wellenzahl ab:

$$h(\mathbf{x}) = h(|\mathbf{x}|) \quad \text{und} \quad \tilde{h}(\mathbf{\kappa}) = \tilde{h}(|\mathbf{\kappa}|). \tag{11.7}$$

Im diskreten Raum kann die erste Bedingung nur annähernd erfüllt werden. Ein wichtiges Ziel zur Optimierung von Glättungsfiltern ist also die Konstruktion diskreter Masken mit möglichst geringer Anisotropie.

11.3 Rechteckfilter

11.3.1 Einführung

Glättungsfilter müssen die Bildpunkte in einem kleinen Bereich mitteln. Die einfachste Methode ist die, alle Bildpunkte innerhalb der Filtermaske zu addieren und die Summe durch die Anzahl der Pixel zu teilen. Solch ein einfaches Filter wird *Rechteckfilter* genannt. An Rechteckfiltern lässt sich anschaulich erläutern, wie ein gutes Filter konstruiert wird. Zur Einführung betrachten wir ein 1×3 -Filter:

$${}^{3}R = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \end{bmatrix} / 3.$$
 (11.8)

Der Faktor 1/3 skaliert das Ergebnis der Faltungssumme. Nur so bleibt der Mittelwert (Abschn. 11.2.2) und damit der Grauwert eines Bildpunktes in

einer Region mit konstanten Grauwerten erhalten. Wir wenden diese Maske zunächst auf eine vertikale Kante an:

	÷	÷	÷	÷					÷	÷	÷	÷	
•••	0	0	1	1			-	•••	0	1/3	2/3	1	•••
•••	0	0	1	1	$\cdots * \frac{1}{2} 1$	1	1 =	•••	0	1/3	2/3	1	•••
•••	0	0	1	1			-	•••	0	1/3	2/3	1	•••
	:	:	:	:					:	:	:	:	
	•	•	•	•					•	•		•	

Wie wir bei einer Glättungsoperation erwarten, wird aus der scharfen Kante ein allmählicher, rampenartiger Übergang von null auf eins. Glättungsfilter schwächen Strukturen mit hohen Wellenzahlen ab. Wir prüfen dies zuerst an einer vertikalen Struktur mit einer Wellenlänge von drei Bildpunkten:

: 1	: -2	: 1	: 1	: -2	: 1	,			: 0	: 0	: 0	: 0	: 0	: 0	
1 1	-2 -2	1 1	1 1	-2 -2	1 1	$\cdots * \frac{1}{3} \begin{bmatrix} 1 \\ \cdots \end{bmatrix}$	1	1]=	0 0	0 0	0 0	0 0	0 0	0 0	· · · · · ·
÷	÷	÷	÷	÷	÷				÷	÷	÷	÷	÷	÷	

Das 1 × 3-Rechteckfilter filtert also eine Struktur mit einer Wellenlänge von drei Pixeln vollständig heraus. Wie in Abschn. 11.2.3 besprochen, erwarten wir von einem guten Glättungsfilter, dass es alle Strukturen mit einer Wellenzahl oberhalb einer gewissen Grenzwellenzahl herausfiltert. Dies ist bei der betrachteten 1 × 3-Rechteckmaske allerdings nicht der Fall. Für eine Struktur mit einer Wellenlänge von zwei Pixeln dämpft sie lediglich die Amplitude auf 1/3:

	•	•	•	•				•	•	•	•	
	•	•	•	•				•	•	•	•	
	•	•	•	·				•	•	•	•	
• •	1	-1	1	-1	 1.			 -1/3	1/3	-1/3	1/3	
• •	1	-1	1	-1	 $*\frac{1}{2}$ 1	1	1 =	 -1/3	1/3	-1/3	1/3	
• •	1	-1	1	-1	 31			 -1/3	1/3	-1/3	1/3	
	:	:	:	:				:	:	:	:	

11.3.2 1D-Rechteckfilter

Nach den einführenden Betrachtungen diskutieren wir jetzt die Eigenschaften von Rechteckfiltern quantitativ durch Berechnung der Transferfunktion. Wir beginnen mit 1D-Filtern. Nach den Überlegungen in Abschn. 11.2.1 können wir (11.2) benutzen, um die Transferfunktion des Rechteckfilter mit der Maske (11.8) zu berechnen. Nur die Koeffizienten $h_0 = h_1 = 1/3$ sind ungleich null, und die Transferfunktion reduziert sich deswegen auf

$${}^{3}\tilde{r}(\underline{\kappa}) = \frac{1}{3} + \frac{2}{3}\cos(\pi\underline{\kappa}).$$
 (11.9)



Abbildung 11.1: Transferfunktionen eindimensionaler Glättungsfilter: **a** Rechteckfilter mit 3, 5, 7 und 9 Koeffizienten; **b** Binomialfilter \mathcal{B}^p mit p = 2, 4, 8, 16 und 32.

Die Transferfunktion zeigt Abb. 11.1a. Unsere exemplarischen Berechnungen am Anfang dieses Abschnitts sind damit belegt. Die Transferfunktion hat eine Nullstelle bei $\kappa = 2/3$. Dies entspricht einer Wellenzahl, die dreimal pro Wellenlänge abgetastet wird. Die kleinste mögliche Wellenlänge ($\kappa = 1$), die zweimal pro Wellenlänge abgetastet wird, wird lediglich mit dem Faktor 1/3 in der Amplitude gedämpft. Für $\kappa > 2/3$ ist die Transferfunktion negativ. Dies bedeutet die Vertauschung von Minima und Maxima, was einer Phasenverschiebung um 180° entspricht. Diese Überlegungen zeigen, dass das 1 × 3-Rechteckfilter kein gutes Glättungsfilter ist. Die Amplitudendämpfung nimmt nicht monoton mit der Wellenzahl zu, sondern oszilliert, und Strukturen mit den höchsten Wellenzahlen werden nicht stark genug abgeschwächt.

Größere Rechteckfilter

$${}^{R}\boldsymbol{R} = \underbrace{[1\ 1\ \dots\ 1]}_{R-\text{mal}}/R \tag{11.10}$$

mit R Koeffizienten und der Transferfunktion

$${}^{R}\tilde{r}(\underline{\kappa}) = \frac{\sin(\pi R\underline{\kappa}/2)}{R\sin(\pi\underline{\kappa}/2)}$$
(11.11)

zeigen kein verbessertes Verhalten. Die Oszillationen sind sogar noch ausgeprägter und die Dämpfung ist lediglich proportional zur Wellenzahl. Für große Filtermasken kann die diskrete Maske mit *R* Koeffizienten durch eine kontinuierliche Rechteckfunktion der Breite *R* approximiert werden. Daher nähert sich die Transferfunktion einer sinc-Funktion (> R12) für $\kappa \ll 1$:

$${}^{R}\tilde{r}(\underline{\kappa}) \approx \frac{\sin(\pi R\underline{\kappa}/2)}{\pi R\underline{\kappa}/2} = \operatorname{sinc}(R\underline{\kappa}/2).$$
(11.12)



Abbildung **11.2***: Transferfunktion eines zweidimensionalen Rechteckfilters in Pseudo-3D-Darstellung.* a 3 × 3-*Rechteckfilter;* b 7 × 7-*Rechteckfilter.*

11.3.3 2D-Rechteckfilter

Nun wenden wir uns den zweidimensionalen Rechteckfiltern zu. Um die Berechnungen zu vereinfachen, nutzen wir die Separierbarkeit des Filters und zerlegen es in vertikale und horizontale 1D-Komponenten:

$${}^{3}\mathbf{R} = {}^{3}\mathbf{R}_{x} * {}^{3}\mathbf{R}_{y} = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix} / 9 = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \end{bmatrix} / 3 * \begin{bmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \end{bmatrix} / 3.$$

Die Transferfunktion des eindimensionalen Filters kennen wir bereits aus (11.9). Für das vertikale Filter muss κ_x durch κ_y ersetzt werden. Da die Faltung im Ortsraum einer Multiplikation im Wellenzahlraum entspricht, ergibt sich die Transferfunktion von *R* ohne weitere Rechnung:

$${}^{3}\tilde{r} = {}^{3}\tilde{r}_{x}{}^{3}\tilde{r}_{y} = \left[\frac{1}{3} + \frac{2}{3}\cos(\pi\kappa_{x})\right] \left[\frac{1}{3} + \frac{2}{3}\cos(\pi\kappa_{y})\right].$$
(11.13)

Aus (11.13) und Abb. 11.2a können wir schließen, dass auch 2D-Rechteckfilter schlechte Tiefpassfilter sind. Wie bei eindimensionalen Filtern sind auch größere 2D-Rechteckfilter nicht besser. Abb. 11.2b zeigt als Beispiel eine 7×7 -Maske. Zu den bereits besprochenen Nachteilen der eindimensionalen Filter kommt hinzu, dass die Transferfunktion nicht isotrop ist, d. h. die Glättung hängt von der Richtung ab.

Wenden wir ein Rechteckfilter auf ein beliebiges Bild an, wirken sich die besprochenen Nachteile zwar aus, sind aber schwer quantitativ zu fassen (Abb. 11.6). Sie werden jedoch sofort quantitativ erkennbar, wenn wir ein sorgfältig aufgebautes *Testbild* verwenden. Das Bild in Abb. 11.3 besteht aus konzentrischen Ringen, wobei der Grauwert sich in radialer Richtung sinusförmig ändert und die Wellenlänge mit der Entfernung vom Zentrum abnimmt. Mit diesem Testbild wird der Fourierraum in den Ortsraum abgebildet. Daher können wir die Transferfunktion, d. h. die Veränderung



Abbildung 11.3: Glättung eines Testbildes mit konzentrischen Ringen mit einem 5×5 - und einem 9×9 -Rechteckfilter im oberen rechten bzw. unteren linken Quadranten. Die maximale Wellenzahl κ am Rande des Musters ist 0.6.

der Amplituden und die Phasenverschiebung, unmittelbar sehen, wenn wir ein Filter auf das Ringtestmuster anwenden. Falten wir dieses Bild mit einem 5 × 5- oder einem 9 × 9-Rechteckfilter, sind die Abweichungen von einer isotropen Transferfunktion gut sichtbar. Bestimmte Wellenzahlen verschwinden ganz, und in einigen Bereichen ändern sich Grauwertmaxima zu Minima oder umgekehrt. Ursache dafür ist eine Phasenverschiebung um 180° aufgrund von negativen Werten in der Transferfunktion.

Aus dieser Erfahrung können wir eine wichtige Erkenntnis gewinnen: Wir dürfen die Eigenschaften einer Filteroperation nicht nach ihrer Wirkung auf beliebige Bilder bewerten, weil wir den falschen Eindruck gewinnen können, dass das Filter korrekt arbeitet. Das Auge erfaßt Bilder eher qualitativ, während die quantitative Extraktion von Bildmerkmalen eine quantitative Analyse der Filtereigenschaften erfordert. Dazu gehört eine gründliche Analyse der Transferfunktion und die Anwendung der Filter auf sorgfältig ausgewählte Testbilder.

Nun kehren wir zur Frage zurück, warum Rechteckfilter so schlechte Glättungsfilter sind. Wir können versuchen, ein besseres Glättungsfilter direkt im Wellenzahlraum zu konstruieren. Ein ideales Filter würde alle Wellenzahlen oberhalb einer bestimmten Grenzwellenzahl abschneiden. Wir könnten also diese ideale Transferfunktion (eine Rechteckfunktion) verwenden und die Filtermaske mit einer inversen Fouriertransformation berechnen. Hier jedoch stoßen wir auf zwei Probleme, die ohne explizite Berechnung verstehbar sind: Zum einen ist die inverse Fouriertransformation einer Rechteckfunktion eine sinc-Funktion, was bedeutet, dass die Koeffizienten der Filtermaske nur proportional zur Entfernung vom zentralen Bildpunkt abnehmen. Daher müssten wir sehr große Filtermasken nehmen. Das Filter hat auch die ungünstige Eigenschaft, auf eine Kante mit starkem Überschwingen zu reagieren.

11.3.4 Schnelle Berechnung

Trotz all dieser Nachteile haben Rechteckfilter auch einen entscheidenden Vorteil. Man kommt gemäß der folgenden Gleichung unabhängig von der Filtergröße mit nur drei Rechenoperationen pro Bildpunkt aus, als hätte man ein rekursives Filter:

$$g'_{m} = g'_{m-1} + \frac{1}{2r+1}(g_{m+r} - g_{m-r-1}).$$
(11.14)

Diese Rekursion wird klar, wenn wir die Berechnung der Faltung an benachbarten Bildpunkten vergleichen. Wird die Rechteckmaske um eine Position nach rechts verschoben, gilt der gleiche Wichtungsfaktor für alle Bildpunkte mit Ausnahme des letzten und des ersten. Also können wir einfach das Ergebnis der vorigen Faltung, (g'_{m-1}) , verwenden, den ersten Bildpunkt (g_{m-r-1}) , der sich gerade aus der Maske herausbewegt hat, subtrahieren und den Grauwert (g_{m+r}) des Pixels addieren, das gerade in die Maske hineingelaufen ist. Auf diese Weise ist die Berechnung nicht von der Größe des Rechteckfilters abhängig. Nur eine Addition, eine Subtraktion und eine Multiplikation sind notwendig, um die Filterung durchzuführen.

11.4 Binomialfilter

11.4.1 Grundlagen

Aus unserer Erfahrung mit den Rechteckfiltern schließen wir, dass Filterdesign ein komplexes Optimierungsproblem ist. Wählen wir eine kleine rechteckige Filtermaske, erhalten wir eine schlechte Transferfunktion. Beginnen wir mit einer idealen Transferfunktion, resultieren große Filtermasken und überschwingende Filterantworten. Der Grund für dieses Verhalten ist eine fundamentale Beziehung zwischen Glattheit und Kompaktheit von Fouriertransformationspaaren (Abschn. 4.3.4). Eine Kante ist eine Diskontinuität des Signals und führt in der ersten Ableitung zu einem Impuls. Die Fouriertransformierte eines Impulses ist gleichmäßig über den gesamten Fouriertransformation (> R11), bedeutet die Integraleigenschaft der Fouriertransformation (> R11), bedeutet die Integration der Ableitung im Ortsraum eine Division durch κ im Fourierraum. Dann wissen wir ohne genauere Berechnung, dass im eindimensionalen Fall die Einhüllende der Fouriertransformierten einer Funktion, die im Ortsraum eine Diskontinuität aufweist, im Wellenzahlraum nicht schneller als mit k^{-1} abfällt. Genau dies haben wir für die Rechteckfunktion gefunden, deren Fouriertransformierte die sinc-Funktion ist (> R12).

Die Berücksichtigung dieser Grundtatsache führt uns zu besseren Glättungsfiltern. Eine Bedingung fordert, dass die Filtermasken allmählich gegen null gehen.

11.4.2 1D-Binomialfilter

Wir besprechen nun eine Klasse von Glättungsfiltern, die dieses Kriterium erfüllt und gleichzeitig sehr effizientes Rechnen erlaubt. Außerdem sind diese Filter exzellente Beispiele dafür, wie komplexere Filter aus einfachen Komponenten zusammengesetzt werden können. Die einfachste und elementarste Glättungsmaske, die wir uns vorstellen können, ist

$$B = [1\ 1]/2. \tag{11.15}$$

Sie mittelt die Grauwerte zweier benachbarter Bildpunkte. Wenden wir diese Maske *R*-mal hintereinander an, ergibt sich folgende Filtermaske bzw. Operatorgleichung:

$$\underbrace{[\underbrace{1\ 1}] * [1\ 1] * \dots * [1\ 1]}_{R \text{ times}} / 2^{R}, \quad \mathcal{B}^{R} = \underbrace{\mathcal{BB} \dots \mathcal{B}}_{R \text{ times}}. \tag{11.16}$$

Beispiele für die resultierenden Filtermasken sind:

$$B^{2} = [1 \ 2 \ 1] / 4 \qquad B^{3} = [1 \ 3 \ 3 \ 1] / 8 B^{4} = [1 \ 4 \ 6 \ 4 \ 1] / 16 \qquad B^{8} = [1 \ 8 \ 28 \ 56 \ 70 \ 56 \ 28 \ 8 \ 1] / 256.$$
(11.17)

Aufgrund der *Symmetriebedingung* interessieren uns besonders die Masken mit ungerader Anzahl Koeffizienten. Die Masken enthalten die Werte der diskreten *Binomialverteilung*. Tatsächlich entspricht die iterative Zusammensetzung der Maske durch aufeinanderfolgende Faltung mit der 1/2 [1 1]-Maske dem Berechnungsschema des *Pascalschen Dreiecks*:

R	f		σ^2	
0	1	1	0	
1	1/2	11	1/4	
2	1/4	121	1/2	
3	1/8	1331	3/4	(11 10)
4	1/16	14641	1	(11.10)
5	1/32	$1\ 5\ 10\ 10\ 5\ 1$	5/4	
6	1/64	1 6 15 20 15 6 1	3/2	
7	1/128	1 7 21 35 35 21 7 1	7/4	
8	1/256	$1\ 8\ 28\ 56\ 70\ 56\ 28\ 8\ 1$	2	

Dabei ist *R* die Ordnung des Binoms, *f* der Skalierungsfaktor 2^{-R} und σ^2 die Varianz, also die effektive Breite der Maske.

Die Berechnung der Transferfunktion einer Binomialmaske ist ebenfalls einfach, da wir lediglich die Transferfunktion von \mathcal{B} kennen müssen. Dann ergibt sich die Transferfunktion von \mathcal{B}^{R} als die *R*-te Potenz:

$$\tilde{b}^{R}(\underline{\kappa}) = \cos^{R}(\pi \underline{\kappa}/2).$$
(11.19)

Für kleine Wellenzahlen gilt folgende Näherung:

$$\tilde{b}^{R}(\tilde{\kappa}) = 1 - \frac{R}{8} (\pi \tilde{\kappa})^{2} + \left(\frac{3R^{2} - 2R}{384}\right) (\pi \tilde{\kappa})^{4} + O(\tilde{\kappa}^{6}).$$
(11.20)

Wie wir aus der graphischen Darstellung sehen (Abb. 11.1b), sind Binomialfilter wesentlich bessere Glättungsfilter als Rechteckfilter. Die Transferfunktion nimmt monoton ab und geht bei den größten Wellenzahlen gegen null. Die kleinste symmetrische Maske, \mathcal{B}^2 , hat eine Halbwertsbreite von $\kappa/2$. Das ist eine periodische Struktur, die pro Wellenlänge gerade viermal abgetastet wird. Bei größeren Masken nähern sich sowohl die Transferfunktion als auch die Filtermaske der Gaußschen Verteilung mit einer äquivalenten Varianz. Größere Binomialmasken ergeben aufgrund der *Unschärferelation* (Abschn. 4.3.4) kleinere Halbwertsbreiten und damit eine kleinere Grenzfrequenz.

11.4.3 2D-Binomialfilter

Zweidimensionale Binomialfilter ergeben sich durch Faltung eines horizontalen mit einem vertikalen 1D-Binomialfilter:

$$\mathcal{B}^{R} = \mathcal{B}_{x}^{R} \mathcal{B}_{y}^{R}. \tag{11.21}$$

Die einfachste Maske dieser Art ist eine 3×3 -Binomialmaske (R = 2):

$$B^{2} = \begin{bmatrix} 1 & 2 & 1 \end{bmatrix} / 4 * \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 1 \end{bmatrix} / 4 = \begin{bmatrix} 1 & 2 & 1 \\ 2 & 4 & 2 \\ 1 & 2 & 1 \end{bmatrix} / 16.$$
(11.22)

Die Transferfunktion dieses zweidimensionalen Binomialfilters \mathcal{B}^R mit $(R + 1) \times (R + 1)$ Koeffizienten kann einfach aus den Transferfunktionen der eindimensionalen Filter (11.19) abgeleitet werden:

$$\tilde{b}^R = \tilde{b}^R_y \tilde{b}^R_x = \cos^R(\pi \kappa_y/2) \cos^R(\pi \kappa_x/2), \qquad (11.23)$$

Analog erhält man für ein 3D-Filter:

$$\tilde{b}^R = \tilde{b}^R_z \tilde{b}^R_y \tilde{b}^R_x = \cos^R(\pi \kappa_z/2) \cos^R(\pi \kappa_y/2) \cos^R(\pi \kappa_z/2).$$
(11.24)



Abbildung 11.4: Glättung eines Testbildes mit konzentrischen Ringen mit einem \mathcal{B}^4 - und einem \mathcal{B}^{16} -Binomialfilter im oberen rechten bzw. unteren linken Quadranten. Die maximale Wellenzahl κ am Rand des Musters ist 0,6.

Abb. 11.5 zeigt die Transferfunktionen von \mathcal{B}^2 und \mathcal{B}^4 . Bereits das kleine 3×3 -Filter zeigt bemerkenswert geringe Abweichungen von einer isotropen Glättung. Größere Abweichungen von den kreisförmigen Konturlinien werden nur für höhere Wellenzahlen wahrgenommen, wenn die Transferfunktion auf 0,3 abgenommen hat (Abb. 11.5a). Diese Eigenschaft können wir durch eine Taylorreihenentwicklung in κ unter Benutzung von Zylinderkoordinaten $\mathbf{g} = [\kappa, \phi]^T$ zeigen:

$$\tilde{b}^R \approx 1 - \frac{R}{8} (\pi \underline{\kappa})^2 + \frac{2R^2 - R}{256} (\pi \underline{\kappa})^4 - \frac{R\cos 4\phi}{768} (\pi \underline{\kappa})^4.$$
(11.25)

Nur der Term zweiter Ordnung ist isotrop. Einer der Terme vierter Ordnung enthält dagegen einen anisotropen Teil, der die Transferfunktion in Richtung der Diagonalen erhöht (Abb. 11.5a). Ein größeres Filter wird weniger anisotrop, da der isotrope Term vierter Ordnung quadratisch mit *R* wächst, während der anisotrope Term vierter Ordnung nur linear mit *R* zunimmt. Das 5×5 -Filter (Abb. 11.5b) ist schon deutlich weniger anisotrop. Die geringe Anisotropie des Binomialfilters veranschaulicht auch die Anwendung auf das Ringtestbild in Abb. 11.4.

Beispiel 11.1: Binomialfilter auf einem hexagonalen Gitter

Auf einem hexagonalen Gitter gibt es drei äquivalente Richtungen, in die 1D-Filter laufen können, 0°, 60° und 120°. Die interessante Frage



Abbildung 11.5: Transferfunktion von 2D-Binomialfiltern: $\mathbf{a} \mathcal{B}^2$; \mathbf{b} Anisotropie $\tilde{b}^2(\kappa, \theta) - \tilde{b}^2(\kappa, 0)$ in einem (k, θ) -Diagramm; $\mathbf{c} \mathcal{B}^4$; \mathbf{d} wie \mathbf{b} für \mathcal{B}^4 .

ist: Wie isotrop ist ein Binomialfilter auf einem hexagonalen Gitter im Vergleich zu einem quadratischen? Die Transferfunktion ist wegen der nicht-orthogonalen Richtungen etwas komplizierter und lautet

$$\tilde{b}_{0}^{R}\tilde{b}_{60}^{R}\tilde{b}_{120}^{R} = \cos^{R}(\pi \kappa_{x}/2)\cos^{R}(\pi(\sqrt{3}\kappa_{y} + \kappa_{x})/4)\cos^{R}(\pi(\sqrt{3}\kappa_{y} - \kappa_{x})/4).$$
(11.26)

Daraus berechnet sich durch Taylorreihenentwicklung

$$\tilde{b}_{0}^{R} \tilde{b}_{60}^{R} \tilde{b}_{120}^{R} \approx 1 - \frac{3R}{16} (\pi \kappa)^{2} + \frac{9R^{2} - 3R}{512} (\pi \kappa)^{4} + \dots - \frac{R\cos 6\phi}{31420} (\pi \kappa)^{6}$$
(11.27)

Das Ergebnis ist erstaunlich. Ein anisotroper Term mit $\cos 6\theta$ taucht erst bei dem Term 6. Ordnung auf und ist gut 40-mal kleiner als beim quadratischen Gitter. Offensichtlich sind Filter auf einem hexagonalen Gitter wesentlich isotroper als auf einem quadratischen.

Abb. 11.6b und c zeigen die Wirkung einer Glättung mit zwei verschiedenen Binomialfiltern. Die Kanten werden unscharf. Feine Strukturen wie die Äste der Bäume gehen verloren. Glätten ist eine Methode zur *Rauschunterdrückung*. Binomialfilter können den Rauschpegel von *mittelwertfreiem*,



Abbildung 11.6: Anwendung von Glättungsfiltern: **a** Originalbild; **b** 5 × 5-Rechteckfilter; **c** 9 × 9-Rechteckfilter; **d** 17 × 17-Binomialfilter (\mathcal{B}^{16}); **e** und **f** je ein Satz rekursiver Filter (11.37) läuft in horizontale und vertikale Richtung ($e \alpha = 1/2$; $f \alpha = 1/16$).

normalverteiltem Rauschen (Abschn. C.4.2) beträchtlich verringern, allerdings nur auf Kosten der Detailauflösung (Abb. 11.7a und c). *Binäres Rauschen* bzw. *Impulsrauschen*, bei dem vereinzelte, zufällig verteilte Grauwerte falsche Werte haben (z. B. durch Übertragungsfehler), wird durch lineare Filter nur schlecht unterdrückt. Solche Bilder werden unscharf, und die Fehler durch binäres Rauschen werden nicht eliminiert, sondern nur verteilt.



Abbildung 11.7: Rauschunterdrückung mithilfe von Glättungsfiltern: a Bild aus Abb. 11.6a mit Gaußschem Rauschen; b Bild mit Binärrauschen; c und d Bild a bzw. b jeweils gefiltert mit einem 9×9 -Binomialfilter (\mathcal{B}^8); e und f Bild a bzw. b jeweils gefiltert mit einem 3×3 -Medianfilter (Abschn. 11.6.1).

11.4.4 Schnelle Berechnung

Leider gibt es keinen direkten Trick wie bei den Rechteckfiltern, die Binomialfilter mit konstantem Rechenaufwand unabhängig von der Maskengröße zu berechnen (Abschn. 11.3.4). Binomialfilter sind aber separabel. Damit erfordert eine $(R + 1)^D$ -Filtermaske D(R + 1) Multiplikationen und *DR* Additionen. Zerlegen wir die 1D-Binomialmasken in die elementaren Glättungsmasken 1/2 [1 1] und wenden diese in jeder Richtung *R*-mal an, so können wir alle Multiplikationen bis auf eine sparen. Da nur 2er-Potenzen vorkommen, können diese viel effizienter als Shift-Operationen gehandhabt werden.

Beispiel 11.2: Rechenaufwand multidimensionale Binomialfilter

Die Berechnung eines 9×9 -Binomialfilters erfordert zum Beispiel lediglich 16 Additionen und einige Shift-Operationen im Vergleich zu 81 Multiplikationen und 80 Additionen bei direkter Berechnung. Mit dreidimensionalen Daten sieht das Verhältnis noch günstiger aus. Bei einem $9 \times 9 \times 9$ -Binomialfilter bedeuten nur 24 Additionen und einige Shift-Operationen im Vergleich zu 729 Multiplikationen und 728 Additionen bei direkter Berechnung eine Reduktion des Rechenaufwands um den Faktor 50.

11.5 Schnelle großräumige Mittelung

Trotz der effizienten Berechnung binomialer Glättungsfilter \mathcal{B}^R durch kaskadierte Faltung mit \mathcal{B} nimmt der Rechenaufwand für Glättungsmasken mit kleinen Grenzwellenzahlen dramatisch zu. Das liegt daran, dass die Standardabweichung der Filter nach (C.43) proportional der Quadratwurzel von *R* ist:

$$\sigma = \sqrt{R/4}.\tag{11.28}$$

Wir betrachten eine Glättungsoperation mit einer isotropen Faltungsmaske mit einer Standardabweichung von $\sigma = 1,73$ Bildpunkten entsprechend einer Varianz von $\sigma^2 = 3$. Nach (11.28) müssen wir \mathcal{B}^{12} anwenden. Das Filter benötigt selbst bei effizienter Implementierung durch Nutzung der Separierbarkeit 24 (36) Additionen und 2 (3) Shift-Operationen für jeden Bildpunkt eines 2D- (3D-)Bildes. Wollen wir eine Glättung über die doppelte Entfernung durchführen ($\sigma^2 = 12$, Radius $\approx 3,5$, \mathcal{B}^{48}), vervierfacht sich die Anzahl der Additionen auf 96 (144) pro Bildpunkt im 2D-(3D-)Raum.

11.5.1 Mehrschrittmittelung

Das Problem der langsamen großräumigen Mittelung geht auf die geringe Entfernung der Pixel zurück, die in der Elementarmaske B = 1/2 [1 1] gemittelt werden. Um dieses Problem zu überwinden, können wir den gleichen grundlegenden Mittelungsprozess verwenden, nur mit weiter voneinander entfernten Bildpunkten. Dabei erhöhen wir die Standardabweichung für die Glättung entsprechend der Schrittweite. Im Zweidimensionalen können



Abbildung 11.8: Transferfunktion der Binomialmaske **a** in Diagonalenrichtung $\mathcal{B}_{x+y}^2 \mathcal{B}_{x-y}^2$ und **b** mit doppelter Schrittweite in Achsenrichtung $\mathcal{B}_{2x}^2 \mathcal{B}_{2y}^2$.

z. B. folgende Masken entlang den Diagonalen ($\sigma \cdot \sqrt{2}$) benutzt werden:

$$\boldsymbol{B}_{x+y} = \frac{1}{4} \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 2 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}, \quad \boldsymbol{B}_{x-y} = \frac{1}{4} \begin{bmatrix} 0 & 0 & 1 \\ 0 & 2 & 0 \\ 1 & 0 & 0 \end{bmatrix}.$$
(11.29)

Mögliche Masken mit doppelter Schrittweite entlang den Achsen ($\sigma \cdot 2$) sind

$$B_{2x} = \frac{1}{4} \begin{bmatrix} 1 \ 0 \ 2 \ 0 \ 1 \end{bmatrix}, \quad B_{2y} = \frac{1}{4} \begin{bmatrix} 1 \\ 0 \\ 2 \\ 0 \\ 1 \end{bmatrix}, \quad B_{2z} = \frac{1}{4} \begin{bmatrix} 1 \\ 0 \\ 2 \\ 0 \\ 1 \end{bmatrix}_{z}$$
(11.30)

Die Indizes dieser Masken bezeichnen die Anzahl der Schritte entlang den angegebenen Koordinatenachsen zwischen zwei zu mittelnden Bildpunkten. B_{x+y} mittelt die Grauwerte zweier benachbarter Bildpunkte in Richtung der Hauptdiagonalen. B_{2x} berechnet den Mittelwert aus den Werten eines Bildpunktes und seiner übernächsten Nachbarn in *x*-Richtung. Die Standardabweichung dieser Filter ist proportional zur Entfernung der Bildpunkte. Am effizientesten sind Mehrschrittmasken entlang den Achsen. Sie haben den zusätzlichen Vorteil, dass wegen der Separierbarkeit die Algorithmen auf beliebig-dimensionale Bilder angewendet werden können.

Das Problem dieser Filter ist, dass sie eine Abtastung vornehmen. Demnach sind sie für große Wellenzahlen keine Glättungsfilter mehr. Wenn wir beispielsweise ein symmetrisches $2D-\mathcal{B}_{2x}^2\mathcal{B}_{2y}^2$ -Filter verwenden, arbeiten wir tatsächlich auf einem Gitter mit doppelter Gitterkonstante im Ortsraum. Also hat das reziproke Gitter im Wellenzahlraum die halbe Gitterweite,



Abbildung 11.9: Transferfunktion von geschachtelten Mehrschritt-Binomialfiltern und deren Anisotropie: **a** $\mathcal{B}_2^2 \mathcal{B}_1^2$, **b** $Hb_2^2 \tilde{D}_1^2(\underline{\kappa}, \theta) - \tilde{b}_2^2 \tilde{b}_1^2(\underline{\kappa}, 0)$, **c** $\mathcal{B}_2^4 \mathcal{B}_1^4$, **d** $\tilde{b}_2^4 \tilde{b}_1^4(\underline{\kappa}, \theta) - \tilde{b}_2^4 \tilde{b}_1^2(\underline{\kappa}, 0)$. Die Anisotropie ist in Polarkoordinaten ($\underline{\kappa}, \theta$) als Abweichung zu der Transferfunktion in x-Richtung dargestellt.

und die Transferfunktion wiederholt sich in beiden Richtungen einmal (Abb. 11.8). Generell spiegeln die Nullstellen der Transferfunktionen von Masken mit größerer Schrittweite dieses reziproke Gitter wieder, weil die Binomialmasken an den Gitterlinien null sind. Für eine Faltung mit zwei benachbarten Bildpunkten in Richtung der beiden Diagonalen wird das reziproke Gitter um 45° gedreht. Die Gitterkonstante dieses Gitters ist um den Faktor $\sqrt{2}$ kleiner als die des Originalgitters.

Werden diese Filter einzeln angewandt, helfen sie nicht viel. Wenn wir sie jedoch kaskadiert verwenden, angefangen mit direkt benachbarten Bildpunkten, bewirken die Nullstellen der Transferfunktionen, die für jeden Pixelabstand unterschiedlich sind, dass die Transferfunktion für große Wellenzahlbereiche gegen null geht.

Die kaskadierte Mehrschritt-Binomialfilterung ermöglicht einen deutlichen Geschwindigkeitsgewinn für Glättungen im großen Maßstab. Bei normalen separierbaren Binomialfiltern ist die Anzahl der Berechnungen proportional zu σ^2 (O(σ^2)). Für Mehrschritt-Binomialfilterung hängt der Aufwand nur noch logarithmisch von σ (O(ld σ^2)) ab, wenn bei der Kaska-



Abbildung 11.10: Kaskadierte Mehrschrittmittelung mit Schrittweitenverdoppelung nach (11.31), angewandt auf das Ring-Testmuster: $a \mathcal{B}_2^2 \mathcal{B}_1^2$, $b \mathcal{B}_4^2 \mathcal{B}_2^2 \mathcal{B}_1^2$, $c \mathcal{B}_2^4 \mathcal{B}_1^4$ und $d \mathcal{B}_4^4 \mathcal{B}_2^4 \mathcal{B}_1^4$.

dierung der Filteroperationen die Schrittweite rekursiv verdoppelt wird:

$$\underbrace{\mathcal{B}_{2^{S-1}x}^{R}\cdots\mathcal{B}_{8x}^{R}\mathcal{B}_{4x}^{R}\mathcal{B}_{2x}^{R}\mathcal{B}_{x}^{R}}_{S-mal}.$$
(11.31)

Solch eine Maske hat die Standardabweichung

$$\sigma^{2} = \underbrace{R/4 + R + 4R + \ldots + 4^{S-1}R}_{S-\text{mal}} = \frac{R}{12}(4^{S} - 1)$$
(11.32)

und die Transferfunktion



Abbildung 11.11: Kaskadierte Mehrschrittmittelung mit Schrittweitenverdoppelung nach (11.31), angewandt auf das Bild Abb. 11.6a mit **a** einem, **b** zwei, **c** drei und **d** vier Schritten mit dem \mathbf{B}^4 -Filter.

$$\prod_{s=0}^{S-1} \cos^R (2^{s-1} \pi \mathfrak{K}). \tag{11.33}$$

Danach sind für *S* Schritte nur *RS* Additionen erforderlich, während die Standardabweichung exponentiell mit ungefähr $\sqrt{R/12} \cdot 2^{S}$ wächst.

Mit dem Parameter *R* können wir den Isotropiegrad und den Grad restlicher Inhomogenitäten in der Transferfunktion anpassen. Eine sehr effiziente Implementierung erreichen wir mit R = 2 ($B^2 = 1/4[1 \ 2 \ 1]$ in jeder Richtung). Die verbleibenden Nebenmaxima bei hohen Wellenzahlen mit Amplituden von bis zu 0,08 stellen jedoch immer noch signifikante Störungen dar (Abb. 11.9a, b, Abb. 11.10a, b).

Die nächstgrößere Maske (R = 4, $B^4 = 1/16[1 4 6 4 1]$ in jeder Richtung) reduziert die Anisotropie deutlich (Abb. 11.9c, d; Abb. 11.10c, d). Mit noch größeren Masken können solche Störungen weiter unterdrückt werden. Abb. 11.11 zeigt die ersten vier Schritte der Mehrschrittmittelung mit der Maske B^4 . Man erkennt, wie schnell die Glättung durch die Verdoppelung der Schrittweite voranschreitet.

11.5.2 [#]Rekursive Mittelung

Die in Abschn. 10.4 eingeführten rekursiven Filter stellen einen ganz anderen Ansatz für die großräumige Mittelung dar. Die Rekursion gibt einem Faltungsfilter im Wesentlichen eine unendliche Punktantwort. Der grundlegende Vorteil rekursiver Filter ist ihre leichte Einstellbarkeit, wie es am Beispiel eines einfachen Tiefpassfilters in Abschn. 10.4.5 gezeigt wurde. In diesem Abschnitt liegt der Schwerpunkt auf dem Design von Glättungsfiltern, die die in Abschn. 11.2 diskutierten Kriterien erfüllen, insbesondere die Verschiebungsfreiheit. Diese Bedingung wird von den kausalen rekursiven Filtern nicht erfüllt.

Im wesentlichen arbeiten rekursive Filter genauso wie nichtrekursive. Prinzipiell können wir jedes rekursive Filter durch ein nichtrekursives ersetzen, dessen Filtermaske mit der Punktantwort des rekursiven Filters identisch ist. Das Problem ist die Konstruktion rekursiver Filter, d. h. die Bestimmung der Filterkoeffizienten für die gewünschte Transferfunktion. Während die Theorie der eindimensionalen rekursiven Filter zum Standardwissen der digitalen Signalverarbeitung gehört (siehe zum Beispiel Oppenheim und Schafer [205], Oppenheim et al. [206]), ist der Entwurf zweidimensionaler Filter bis heute nicht ausreichend verstanden. Wesentlicher Grund dafür sind fundamentale Unterschiede in der Mathematik einund höherdimensionaler Z-Transformationen und Polynome [172].

Trotz dieser theoretischen Probleme können rekursive Filter in der digitalen Bildverarbeitung erfolgreich angewandt werden. Um Probleme bei der Konstruktion zu vermeiden, werden wir nur rekursive Filter verwenden, die einfach zu verstehen sind, und sie zu komplexeren Filtern kombinieren, ähnlich wie wir binomiale Filter aus der elementaren Glättungsmaske 1/2 [1 1] zusammengesetzt haben. Auf diese Weise erhalten wir eine Klasse rekursiver Filter, die aus der Sicht des Filterentwurfs nicht unbedingt optimal sind, sich jedoch für praktische Anwendungen eignen.

Im ersten Schritt kombinieren wir kausale rekursive Filter zu symmetrischen Filtern. Ausgangspunkt ist ein allgemeiner eindimensionaler rekursiver Filter mit folgender Transferfunktion:

$${}^{+}\tilde{c} = \tilde{a}(\underline{\kappa}) + i\tilde{b}(\underline{\kappa}). \tag{11.34}$$

Der Index + bezeichnet die Laufrichtung des Filters in positive Koordinatenrichtung. Die Transferfunktion desselben Filters in die entgegengesetzte Richtung lautet

$$\tilde{c} = \tilde{a}(\kappa) - i\tilde{b}(\kappa). \tag{11.35}$$

Es ändert sich nur das Vorzeichen des Imaginärteils der Transferfunktion, da er mit dem ungeraden Teil der Punktantwort korrespondiert, während der Realteil dem geraden Anteil entspricht. Nun haben wir zwei Möglichkeiten, die vorwärts- und rückwärtslaufenden Filter zu symmetrischen Glättungs-



Abbildung 11.12: Transferfunktion des rekursiven Tiefpassfilters (11.40) für unterschiedliche Werte α (1/2, 1/4, 1/8 und 1/16).

filtern zu kombinieren:

Addition
$$\frac{1}{2} \begin{bmatrix} {}^{+}\tilde{c} + {}^{-}\tilde{c} \end{bmatrix} = \tilde{a}(\underline{\kappa})$$
Multiplikation ${}^{+}\tilde{c}{}^{-}\tilde{c} = \tilde{a}^{2}(\underline{\kappa}) + \tilde{b}^{2}(\underline{\kappa}).$
(11.36)

Beide Kombinationen liefern reelle Transferfunktionen, also gerade Filter ohne Verschiebung, die sich damit für die Glättung eignen.

Als elementares rekursives Glättungsfilter verwenden wir das Tiefpassfilter mit zwei Elementen, das wir bereits in Abschn. 10.4.5 studiert haben:

$${}^{\pm}\mathcal{U}_{x}: \ g'_{mn} = g'_{m,n\mp 1} + \alpha(g_{mn} - g'_{m,n\mp 1}) \quad \text{mit} \quad 0 \le \alpha \le 1$$
(11.37)

mit der Impulsantwort

$$({}^{\pm}\boldsymbol{U}_{x})_{m,n} = \begin{cases} \alpha(1-\alpha)^{n} & n > 0, m = 0\\ 0 & \text{sonst.} \end{cases}$$
(11.38)

Die Transferfunktion dieses Filters kann leicht berechnet werden, indem wir berücksichtigen, dass die Fouriertransformierte von (11.38) eine *geometrische Reihe* bildet:

$${}^{\pm}\tilde{u}_{x}(\underline{\kappa}) \approx \frac{\alpha}{1 + (1 - \alpha)\exp(\mp i\pi\underline{\kappa})}.$$
(11.39)

Diese Beziehung gilt nur ungefähr, da wir die unendliche Summe aus (11.38) wegen der begrenzten Bildgröße bei n = N - 1 abbrechen müssen.

Aufeinanderfolgende Filterung mit einem nach links und einem nach rechts laufenden Filter entspricht einer Multiplikation der Transferfunktionen:

$$\tilde{u}_x(\underline{\kappa}) = {}^+ \tilde{u}_x(\underline{\kappa}) \, {}^- \tilde{u}_x(\underline{\kappa}) \approx \frac{\alpha^2}{\alpha^2 + 2(1-\alpha)(1-\cos(\pi\underline{\kappa}))}.$$
(11.40)

Die Transferfunktion (Abb. 11.12) zeigt die für Tiefpassfilter erwartete Charakteristik. Bei $\kappa = 0$ gilt $\tilde{A}_x(\kappa) = 1$; für kleine κ fällt die Transferfunktion proportional zu κ^2 ab,


Abbildung 11.13: Transferfunktionen zweidimensionaler rekursiver Tiefpassfilter: **a** \mathcal{U} mit $\alpha = 1/2$; **b** Anisotropie von **a**: $\tilde{u}(k, \theta) - \tilde{u}(k, \pi/4)$; **c** \mathcal{U}' mit $\alpha = 1/2$; **d** Anisotropie von **c**: $\tilde{u}'(k, \theta) - \tilde{u}'(k, 0)$.

$$\tilde{u}_x \approx 1 - \frac{1 - \alpha}{\alpha^2} (\pi \kappa)^2 \quad \kappa \ll 1, \tag{11.41}$$

und hat eine Halbwertswellenzahl κ_c ($\tilde{A}_x(\kappa_c) = 1/2$) von

$$\underline{\kappa}_c \approx \frac{1}{\pi} \arcsin \frac{\alpha}{\sqrt{2(1-\alpha)}} \approx \frac{\alpha}{\sqrt{2\pi}},$$
(11.42)

wobei die letzte Näherung nur für $\alpha \ll 1$ gilt. Für die größte Wellenzahl $\kappa = 1$ ist die Transferfunktion auf

$$\tilde{u}_x(1) \approx \frac{\alpha^2}{4(1-\alpha) + \alpha^2} \tag{11.43}$$

abgefallen. Sie ist im Gegensatz zu den Binomialfiltern nicht genau null, aber genügend klein selbst für moderat kleine Werte von α (Abb. 11.12).

Zweidimensionale Filter können aus eindimensionalen, die in horizontale und vertikale Richtung laufen, zusammengesetzt werden:

$$\mathcal{U} = \mathcal{U}_x \mathcal{U}_y = {}^+ \mathcal{U}_x {}^- \mathcal{U}_x {}^+ \mathcal{U}_y {}^- \mathcal{U}_y.$$
(11.44)

Dieses Filter (Abb. 11.13a, b) hat eine beträchtlich geringere Isotropie als Binomialfilter (Abb. 11.5). Die Glättung in Achsenrichtung ist deutlich geringer als in die anderen Richtungen. Allerdings haben rekursive Filter den großen Vorteil, dass der Rechenaufwand nicht vom Glättungsgrad abhängt. Bereits mit dem einfachen rekursiven Filter erster Ordnung können wir über die Wahl des Filterparameters α den Glättungsgrad frei einstellen (11.42). Die Isotropie der rekursiven Filter kann weiter verbessert werden, indem man zusätzliche Filter entlang den Diagonalen laufen lässt (Abb. 11.13c, d):

$$\mathcal{U}' = \mathcal{U}_x \mathcal{U}_y \mathcal{U}_{x-y} \mathcal{U}_{x+y}.$$
 (11.45)

Die Indizes x - y und x + y bezeichnen die Haupt-bzw. die Nebendiagonale.

Abschließend folgen einige Betrachtungen zum Rechenaufwand. Wie bereits erwähnt, hängt der Rechenaufwand für rekursive Filter — anders als bei nichtrekursiven Filtern — nicht von der Grenzwellenzahl ab. Ist in (11.37) $\alpha = 2^{-l}$, kann das Filter ohne eine einzige Multiplikation berechnet werden:

$$g'_{mn} = \left[g'_{m,n\pm 1} \cdot 2^{l} - g'_{m,n\pm 1} + g_{mn}\right] \cdot 2^{-l}, \quad l > 1.$$
(11.46)

Für das zweidimensionale Filter \mathcal{U} benötigt man dann nur 8 Additionen und Shift-Operationen pro Bildpunkt, während für das Filter \mathcal{U}' , das in vier Richtungen läuft, doppelt so viele Operationen erforderlich sind. Damit ist das rekursive Filter zwar effektiver als die Mehrschrittmittelung mit Binomialmasken (Abschn. 11.5.1), weist aber eine wesentlich schlechtere Isotropie auf.

11.6 Nichtlineare Mittelung

Lineare Glättungsfilter verwischen Kanten. Schlimmer noch: wenn die Maske eines Glättungsoperators über eine Objektkante läuft, enthält sie Bildpunkte von Objekt und Hintergrund. Das Filter liefert an dieser Stelle ein unsinniges Ergebnis. Das gleiche gilt, wenn eine bestimmte Anzahl von Bildpunkten z. B. aufgrund von Übertragungsfehlern fehlerhafte Werte aufweist. Die Frage ist daher, ob Glättungen möglich sind, die nicht über Objektkanten hinweggehen oder die bestimmte Bildpunkte auslassen. Natürlich kann eine solche Prozedur nur angewandt werden, wenn wir bereits die Kanten bzw. die fehlerhaften Bildpunkte detektiert haben.

In diesem Abschnitt diskutieren wir drei Typen nichtlinearer Glättungsfilter: die klassischen Medianfilter (Abschn. 11.6.1), die auch als normalisierte Faltung bezeichnete gewichtete Mittelung (Abschn. 11.6.2) und die über die lokalen Bildeigenschaften gesteuerte Mittelung (Abschn. 11.6.3).

11.6.1 Medianfilter

Lineare Filter unterdrücken Gaußsches Rauschen wirksam, jedoch binäres Rauschen nur sehr schlecht (Abb. 11.7). Indem wir mit linearen Filtern wichten und summieren, nehmen wir an, dass jeder Bildpunkt brauchbare Information trägt. Pixel jedoch, die durch Übertragungsfehler gestört sind, haben ihren ursprünglichen Grauwert verloren. Lineare Glättung eliminiert diese Fehlinformation nicht, sondern überträgt sie auf benachbarte Bildpunkte. Das einzig korrekte Verfahren bei solchen Störungen ist deshalb, sie zu detektieren und zu eliminieren.

Genau dies tut ein *Rangordnungsfilter* (Abschn. 10.5.1). Die Grauwerte innerhalb der Maske werden ihrer Größe nach sortiert, und ein Pixel wird selektiert. Dabei selektiert das *Medianfilter* den mittleren Wert. Da binäres Rauschen den Grauwert völlig ändert, ist es sehr unwahrscheinlich, dass der fehlerhafte Grauwert gleich dem mittleren Grauwert in der direkten Umgebung ist. Auf diese Weise wird der mittlere Grauwert der Umgebung verwendet, um den Grauwert des gestörten Bildpunktes wiederherzustellen.

Die folgenden Beispiele illustrieren die Wirkungsweise eines 1×3 -Medianfilters \mathcal{M} :

 $\mathcal{M}[\cdots 123789\cdots] = [\cdots 123789\cdots],$ $\mathcal{M}[\cdots 12102456\cdots] = [\cdots 124556\cdots],$ $\mathcal{M}[\cdots 000999\cdots] = [\cdots 000999\cdots].$

Wie erwartet, werden Ausreißer eliminiert. Die beiden anderen Grauwertstrukturen — eine monoton ansteigende Rampe sowie eine Kante zwischen zwei Bereichen konstanter Grauwerte — bleiben erhalten. Damit eliminiert ein Medianfilter effektiv binäres Rauschen, ohne die Schärfe des Bildes wesentlich zu beeinflussen. Es ist allerdings weniger geeignet, normalverteiltes Rauschen zu unterdrücken (Abb. 11.7e und f).

Die wichtigsten deterministischen Eigenschaften eines eindimensionalen (2N + 1)-Medianfilters können mit den folgenden Begriffen formuliert werden:

- Eine *konstante Nachbarschaft* ist ein Bereich mit *N*+1 gleichen Grauwerten.
- Eine *Kante* ist ein Bereich mit monoton ansteigenden oder abfallenden Grauwerten zwischen zwei konstanten Nachbarschaften.
- Ein *Impuls* ist ein Bereich von höchstens *N* Punkten, die rechts und links von konstanten Nachbarschaften mit gleichem Grauwert begrenzt werden.
- Eine *Wurzel* oder ein *Fixpunkt* ist ein Grauwertsignal, das sich unter einer Medianfilteroperation nicht verändert.

Mit diesen Definitionen lauten die deterministischen Eigenschaften eines Medianfilters folgendermaßen:

- Konstante Nachbarschaften und Kanten sind Fixpunkte.
- Impulse werden eliminiert.

Bei wiederholter Anwendung des Medianfilters bleibt schließlich ein Bild zurück, das nur noch aus konstanten Bildbereichen und Kanten besteht. Sind nur einzelne Pixel gestört, genügt ein 3×3 -Medianfilter, um sie zu eliminieren. Treten Gruppen gestörter Pixel auf, müssen größere Medianfilter verwendet werden.

Die statistischen Eigenschaften der Medianfilter können mit einem Bild, das nur konstante Nachbarschaften, Kanten und Impulse enthält, illustriert werden. Das Leistungsspektrum der Impulse ist flach (*weißes Rauschen*). Da das Medianfilter Impulse eliminiert, nimmt das Leistungsspektrum für alle Wellenzahlen ab. Der Beitrag der Kanten zu einer bestimmten Wellenzahl wird jedoch nicht entfernt. Dieses Beispiel unterstreicht auch die nichtlineare Natur der Medianfilter.

11.6.2 Gewichtete Mittelung

Bilddaten sind ebenso wie andere experimentelle Daten durch statistische Unsicherheiten (Anhang C.1) und systematische Fehler gekennzeichnet, die bei der weiteren Bearbeitung berücksichtigt werden müssen. Als Einführung betrachten wir die Mittelung eines Satzes von N unabhängigen Datenpunkten g_n mit der Standardabweichung σ_n . Aus der elementaren Statistik wissen wir, dass für eine korrekte Mittelung jeder Datenpunkt g_n mit dem Kehrwert der Varianz $w_n = 1/\sigma_n^2$ gewichtet werden muss. Dann erhält man eine Abschätzung des Mittelwertes mit

$$\overline{g} = \sum_{n=1}^{N} g_n / \sigma_n^2 / \sum_{n=1}^{N} 1 / \sigma_n^2$$
(11.47)

mit der Standardabweichung

$$\sigma_{\overline{g}}^2 = 1 \left| \sum_{n=1}^N 1/\sigma_n^2 \right|.$$
(11.48)

Das Gewicht eines individuellen Datenpunkts für die Berechnung des Mittelwertes in (11.47) ist um so höher, je niedriger sein statistischer Fehler ist.

Die Anwendung der *gewichteten Mittelung* auf die Bildverarbeitung ist als *normalisierte Faltung* bekannt [93]. Die Glättung wird nun auf lokale Nachbarschaften ausgedehnt. Jeder Bildpunkt geht mit einem ihm zugeordneten Wichtungsfaktor in die Faltungssumme ein. Demnach sind für die normalisierte Faltung zwei Bilder nötig; eines ist das zu bearbeitende Bild, das andere enthält die Wichtungsfaktoren. Analog zu (11.47) und (11.48) wird die normalisierte Faltung folgendermaßen definiert:

$$G' = \frac{H * (W \cdot G)}{H * W}, \qquad (11.49)$$

wobei *H* eine beliebige Faltungsmaske ist, *G* das zu bearbeitende Bild und *W* das Bild, das die Wichtungsfaktoren enthält. Im wesentlichen transformiert



Abbildung 11.14: Gewichtete Mittelung unter Benutzung der Kantenstärke zur Verhinderung der Glättung an Kanten: **a** Bild von Abb. 11.6a mit additivem normalverteilten Rauschen; **b** Wichtungsbild nach fünf kaskadierten gewichteten Mittelungen; Bild nach **c** zwei und **d** fünf kaskadierten gewichteten Mittelungen unter Benutzung einer \mathcal{B}^2 -Binomialmaske (vergleiche mit Abb. 11.7).

die normalisierte Faltung mit der Maske H das Bild G in ein neues Bild G'und das Wichtungsbild W in ein neues Wichtungsbild W' = H * W; beide können sodann einer weiteren Verarbeitung zugeführt werden.

In diesem Sinne ist die normalisierte Faltung nichts Spezielles und Kompliziertes, sondern nur die angemessene Berücksichtigung von Bildpunkten mit räumlich variierenden statistischen Fehlern. Die Standardfaltung kann als Spezialfall der normalisierten Faltung aufgefaßt werden. In diesem Fall wird allen Bildpunkten der gleiche Wichtungsfaktor zugewiesen, und das Wichtungsbild entfällt, da es konstant ist.

Die Flexibilität der normalisierten Faltung liegt in der Wahl des Wichtungsbildes, das nicht notwendigerweise mit einem Fehler assoziiert ist. Man kann es ebenso verwenden, um Bildpunkte mit bestimmten Eigenschaften zu selektieren und/oder zu verstärken. Damit ist die normalisierte Faltung ein vielseitiger nichtlinearer Operator. Als Beispiel zeigt Abb. 11.14 die gewichtete Mittelung eines verrauschten Bildes mit einem Wichtungsbild, das die Glättung an Kanten reduziert.

11.6.3 Steuerbare Mittelung

Die Idee der *steuerbaren Filter* ist es, die Faltungsmaske von der lokalen Bildstruktur abhängig zu machen. Dieses allgemeine Konzept ist nicht auf die Glättung beschränkt, sondern kann auf alle Typen von Faltungsprozessen übertragen werden. Die grundlegende Idee wird im Folgenden erläutert. Einstellbare Filter haben einige frei justierbare Parameter, die die Filterung steuern können. Dies können sehr unterschiedliche Eigenschaften sein wie der Glättungsgrad, die Glättungsrichtung oder beides. Es ist einfach, eine Filtermaske mit einstellbaren Parametern aufzuschreiben. Wir haben dies beispielsweise für rekursive Filter in (11.37) durchgeführt, wobei der Parameter α den Glättungsgrad bestimmt. Allerdings ist es vom Rechenaufwand her nicht effizient, ein Bild mit Masken zu berechnen, die an jedem Bildpunkt unterschiedlich sind. Dabei geht der Vorteil der Separierbarkeit der Masken verloren.

Alternativ kann eine Basis von einigen wenigen Filtern gesucht werden, mit denen ein Satz gefilterter Bilder berechnet wird. Diese Bilder werden dann unter Verwendung von justierbaren Parametern interpoliert. In Operatornotation sieht dies folgendermaßen aus:

$$\mathcal{H}(\alpha) = \sum_{p=1}^{P} f_p(\alpha) \mathcal{H}_p.$$
(11.50)

Dabei ist \mathcal{H}_p das *p*-te Filter und $f_p(\alpha)$ eine skalare Interpolationsfunktion des Steuerparameters α . Zwei Probleme müssen gelöst werden, wenn wir einstellbare Filter verwenden. Zunächst ist nicht klar, ob eine solche Filterbasis H_p überhaupt existiert. Dann muss die Beziehung zwischen den einstellbaren Parametern α und der Interpolationsfunktion f_p gefunden werden. Ist das erste Problem gelöst, erledigt sich die Lösung des zweiten meistens von alleine.

Als Beispiel soll ein gerichteter Glättungsfilter mit folgender Transferfunktion konstruiert werden:

$$\tilde{h}_{\theta_0}(k,\theta) = 1 - f(k)\cos^2(\theta - \theta_0).$$
(11.51)

In dieser Gleichung werden Zylinderkoordinaten (k, θ) im Fourierraum verwendet. Das Filter in (11.51) ist ein *polar separierbares* Filter mit einer beliebigen Radialfunktion f(k). Diese radiale Komponente stellt eine beliebiges isotropes Glättungsfilter dar. Die Einstellbarkeit des Winkels wird durch die Funktion $\cos^2(\theta - \theta_0)$ ermöglicht. Strukturen, die in Richtung θ_0 orientiert sind, bleiben im Bild, während die, die senkrecht zu θ_0 stehen, vollständig herausgefiltert werden. Die Halbwertsbreite der Winkelverteilung dieses einfachen gerichteten Glättungsfilters ist ±45°.



Abbildung 11.15: Transferfunktion der drei Basisfilter für direktionale Glättung nach (11.55).

Wir zerlegen die Kosinusfunktion in (11.51) in trigonometrische Funktionen, die entweder nur von θ oder θ_0 abhängen. Dann ergibt sich

$$\tilde{h}_{\theta_0}(k,\theta) = 1 - \frac{1}{2}f(k)\left[1 + \cos(2\theta_0)\cos(2\theta) + \sin(2\theta_0)\sin(2\theta)\right]$$
(11.52)

mit den Basisfiltern

$$\tilde{h}_1 = 1 - \frac{1}{2}f(k), \quad \tilde{h}_2 = -\frac{1}{2}f(k)\cos(2\theta), \quad \tilde{h}_3 = -\frac{1}{2}f(k)\sin(2\theta)$$
(11.53)

und den Interpolationsfunktionen

$$f_1(\theta_0) = 1, \quad f_2(\theta_0) = \cos(2\theta_0), \quad f_3(\theta_0) = \sin(2\theta_0).$$
 (11.54)

Daher sind drei Basisfilter notwendig. Das Filter \tilde{h}_1 ist ein isotropes Glättungsfilter, während die beiden anderen Richtungsfilter sind mit den Hauptrichtungen 0° and 45°.

Obwohl die Gleichungen für dieses einstellbare gerichtete Glättungsfilter einfach sind, ist es nicht leicht, polar separierbare Basisfilter zu implementieren, da diese nicht im kartesischen Koordinatensystem separierbar sind und daher eine sorgfältige Optimierung erfordern.

Dennoch ist es möglich, ein einstellbares gerichtetes Glättungsfilter mit 3 × 3 Basisfiltern zu implementieren. Wegen der durch die Transferfunktionen vorgegebenen Symmetrien haben wir nicht viel Auswahlmöglichkeiten



Abbildung 11.16: Transferfunktion für steuerbare gerichtete Glättung in 0°, 22.5° und 45° zur x-Achse nach (11.52) mit der Basis (11.55).

für die Filterkoeffizienten und erhalten folgende drei Basisfilter:

$$H_{1} = \frac{1}{32} \begin{bmatrix} 1 & 2 & 1 \\ 2 & 20 & 2 \\ 1 & 2 & 1 \end{bmatrix}, \quad H_{2} = \frac{1}{32} \begin{bmatrix} 0 & -4 & 0 \\ 4 & 0 & 4 \\ 0 & -4 & 0 \end{bmatrix}, \quad H_{3} = \frac{1}{32} \begin{bmatrix} -2 & 0 & 2 \\ 0 & 0 & 0 \\ 2 & 0 & -2 \end{bmatrix}$$
$$\tilde{h}_{1} = \frac{1}{2} + \frac{1}{2} \cos^{2}(\pi \underline{\kappa}_{1}/2) \cos^{2}(\pi \underline{\kappa}_{2}/2) \qquad \approx 1 - \frac{\pi^{2} \underline{\kappa}^{2}}{8},$$
$$\tilde{h}_{2} = \frac{1}{4} (\cos(\pi \underline{\kappa}_{1}) - \cos(\pi \underline{\kappa}_{2})) \qquad \approx \frac{\pi^{2} \underline{\kappa}^{2}}{8} \cos(2\theta), \qquad (11.55)$$
$$\tilde{h}_{3} = \frac{1}{8} (\cos(\pi(\underline{\kappa}_{1} + \underline{\kappa}_{2})) - \cos(\pi(\underline{\kappa}_{1} - \underline{\kappa}_{2}))) \qquad \approx \frac{\pi^{2} \underline{\kappa}^{2}}{8} \sin(2\theta).$$

Abb. 11.16 zeigt, dass diese einfache Implementierung bis hin zu moderaten Wellenzahlen gut funktioniert. Bei hohen Wellenzahlen ($\kappa > 0.5$) ist das Filter jedoch weniger direktional, da es Strukturen in alle Richtungen glättet.

11.7 [#]Mittelung in Mehrkanalbildern

Auf den ersten Blick scheint die Mittelung von Mehrkanalbildern nichts Besonderes zu sein, denn wir wenden die Glättungsmaske einfach auf jeden der P Kanäle getrennt an:

$$\mathbf{G}' = \begin{bmatrix} G_1' \\ G_2' \\ \vdots \\ G_p' \end{bmatrix} = \mathbf{H} * \mathbf{G} = \begin{bmatrix} \mathbf{H} & * & G_1 \\ \mathbf{H} & * & G_2 \\ \vdots \\ \mathbf{H} & * & G_p \end{bmatrix}.$$
(11.56)

Dieses einfache Konzept kann auch auf die normalisierte Faltung ausgedehnt werden (Abschn. 11.6.2). Wird für alle Komponenten der gleiche Glättungskern verwendet, genügt ein gemeinsames Wichtungsbild, das als (P + 1)-te Komponente des Mehrkomponentenbildes angehängt werden kann:

$$\begin{bmatrix} G_1' \\ G_2' \\ \vdots \\ G_P' \\ W' \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} (H * (W \cdot G_1))/(H * W) \\ (H * (W \cdot G_2))/(H * W) \\ \vdots \\ (H * (W \cdot G_P))/(H * W) \\ H * W \end{bmatrix}.$$
 (11.57)

Wenn Mehrkanalbilder zyklische Merkmale enthalten, die auf Winkelkoordinaten abgebildet werden können, haben wir es mit einem interessanten Sonderfall zu tun. Größen mit dieser Eigenschaft sind z. B. die Richtung einer Kante oder die Phase eines periodischen Signals. Diese Größen sind zyklisch und können nur schlecht in kartesischen Koordinaten repräsentiert und daher auch nicht in dieser Darstellung gemittelt werden. Stellen wir uns zwei Winkel von +175° und –179° vor. Der mittlere Winkel ist 178°, da –179° = 360° – 179° = 181° nahe an 175° liegt und nicht (175° –179°) / 2 = –2°, wie es sich durch eine direkte Mittelung ergeben würde.

Zyklische Eigenschaften wie Winkel werden deshalb besser als Einheitsvektoren der Form $\hat{n}_{\theta} = [\cos \theta, \sin \theta]^T$ dargestellt. So können sie korrekt gemittelt werden, wie Abb. 11.17 zeigt. Der gemittelte Vektor zeigt in die korrekte Richtung, aber sein Betrag ist im Allgemeinen kleiner als eins:

$$(\hat{\boldsymbol{n}}_{\theta_1} + \hat{\boldsymbol{n}}_{\theta_2})/2 = \begin{bmatrix} \cos[(\theta_1 + \theta_2)/2] \\ \sin[(\theta_1 + \theta_2)/2] \end{bmatrix} \cos[(\theta_2 - \theta_1)/2].$$
(11.58)

Für eine Winkeldifferenz von 180° hat der gemittelte Vektor den Betrag null. Die Abnahme seiner Größe wird intuitiv interpretiert: Je größer die Streuung des Winkels ist, desto weniger sicher ist der gemittelte Wert. Tatsächlich verschwindet die Vektorsumme, wenn alle Richtungen gleich wahrscheinlich sind, während sie wächst, wenn die Streuung des Winkels klein ist.

Diese Überlegungen können auch zu einer gewichteten Glättung für zyklische Größen erweitert werden. Dazu setzen wir die Vektorlänge gleich dem Bestimmtheitsmaß der Größe, die durch den Winkel des Vektors repräsentiert wird. Kurze Vektoren tragen dann wenig, lange entsprechend



Abbildung 11.17: Mittelung einer zyklischen Größe, die durch den Einheitsvektor $\hat{n}_{\theta} = [\cos \theta, \sin \theta]^T$ dargestellt wird. Der gemittelte Vektor $(\hat{n}_{\theta_1} + \hat{n}_{\theta_2})/2$ zeigt in die korrekte Richtung $(\theta_1 + \theta_2)/2$, aber sein Betrag nimmt mit der Winkeldifferenz ab.

mehr zu der Mittelwertbildung bei. Dies ist eine sehr attraktive Form der gewichteten Faltung, da sie — im Gegensatz zur normalisierten Faltung (Abschn. 11.6.2) — keine aufwendige Division erfordert. Natürlich funktioniert diese Methode nur mit Eigenschaften, die adäquat auf einen Winkel abgebildet werden können.

Schließlich betrachten wir ein Maß, um die Streuung in Richtung des Vektors zu charakterisieren. Abb. 11.17 verdeutlicht, dass der Summenvektor bei geringer Streuung nur wenig niedriger ist als die Summe der Vektorlängen. Demnach können wir mit

$$c = \frac{|H * \mathbf{G}|}{|\mathbf{G}|} \tag{11.59}$$

ein Kohärenzmaß definieren, wobei *H* ein beliebiger glättender Faltungsoperator ist. Dieses Maß ist eins, wenn alle Vektoren der Nachbarschaft, die vom Faltungsoperator abgedeckt werden, in dieselbe Richtung zeigen, und null, wenn sie gleichmäßig verteilt sind. Diese Definition eines Kohärenzmaßes gilt nicht nur in zweikanaligen, sondern auch in höherdimensionalen Vektorräumen. Bei eindimensionalen Vektorräumen (skalaren Bildern) ist das Kohärenzmaß natürlich immer eins.

11.8 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Die Zeitschriftenbeiträge von Simonds [261] und Wells [301] behandeln schnelle Algorithmen für große Gaußmasken. Der Leser mit Interesse an den generellen Prinzipien effizienter Algorithmen sei auf die Lehrbücher von Aho et al. [6] oder Sedgewick [256] verwiesen. Das Lehrbuch von Blahut [23] beschäftigt sich ausschließlich mit schnellen Algorithmen für die digitale Signalverarbeitung. Die klassischen Entwurfstechniken für Filter, insbesondere für rekursive Filter, werden in den Lehrbüchern zur digitalen Signalverarbeitung behandelt, z. B. Proakis und Manolakis [219], Oppenheim und Schafer [205] oder Kammeyer et al. [144]. Das Lehrbuch von Lim [172] über 2D-Signalverarbeitung beinhaltet auch den Entwurf von rekursiven 2D-Filtern.

Eine detaillierte Beschreibung der deterministischen und statistischen Eigenschaften von Medianfiltern und anderer nichtlinearer Filter findet sich bei Pitas und Venetsanopoulos [214] und Arce [7]. Die Monografie von Granlund und Knutsson [93] über Signalverarbeitung für maschinelles Sehen diskutiert auch die gewichtete Mittelung (normalisierte Faltung, Abschn. 11.6.2). Einstellbare Filter (Abschn. 11.6.3) wurden durch die Zeitschriftenbeiträge von Freeman und Adelson [78] und Simoncelli et al. [260] eingeführt.

12 Kanten, Linien und Ecken

Inhalt

12.1	Einleitung				
12.2	Differenzielle Beschreibung				
	von Sig	gnaländerungen	368		
	12.2.1	Erste Ableitung und der Gradient	370		
	12.2.2	Zweite Ableitung und Krümmung	371		
12.3	Allgen	neine Eigenschaften von Kantenfiltern	372		
	12.3.1	Verschiebungsfreiheit	372		
	12.3.2	Unterdrückung des Mittelwertes	372		
	12.3.3	Symmetrieeigenschaften	372		
	12.3.4	Korrekte, nicht selektive Ableitung	373		
	12.3.5	Isotropie	374		
12.4	Gradie	ntenbasierte Kantendetektion	375		
	12.4.1	Prinzip	375		
	12.4.2	Fehler in Betrag und Richtung	376		
	12.4.3	Diskrete Differenzen erster Ordnung	378		
	12.4.4	${}^{\sharp}$ Spline-basierte Kantendetektion	381		
12.5	Kanter	ndetektion durch Nulldurchgänge	383		
	12.5.1	Prinzip	383		
	12.5.2	Laplacefilter	383		
12.6	[#] Optin	[#] Optimierte Ableitungsfilter			
12.7	Regula	risierte Kantendetektion	387		
	12.7.1	Prinzip	387		
	12.7.2	Regularisierte 2 × 2-Kantendetektoren	387		
	12.7.3	Sobel-Kantendetektoren	388		
	12.7.4	Ableitungen der Gaußfunktion	389		
	12.7.5	LoG- und DoG-Filter	390		
	12.7.6	[‡] Optimierte regularisierte			
		Kantendetektoren	391		
12.8	[#] Kanten in Mehrkanalbildern				
12.9	[‡] Literaturhinweise zur Vertiefung				

12.1 Einleitung

Kantendetektion erfordert Nachbarschaftsoperatoren, die Veränderungen erkennen und Bereiche konstanter Grauwerte unterdrücken. Auf diese Weise wird ein Merkmalsbild erzeugt, in dem Veränderungen hell erscheinen, während alle anderen Bereiche dunkel bleiben.

Mathematisch ausgedrückt ist eine ideale Kante eine Diskontinuität der räumlichen Grauwertfunktion g(x) der Bildebene. Diese Abstraktion muss aber die Wirklichkeit nicht treffen. Die erste Aufgabe der Kantendetektion ist es daher, die Eigenschaften der Kante im zu analysierenden Bild zu beschreiben. Nur wenn wir ein Modell der Kanten formulieren, können wir bestimmen, wie exakt und unter welchen Bedingungen eine Kantendetektion möglich ist, und eine Kante optimal detektieren.

Die Kantendetektion basiert immer auf Ableitungen in der einen oder anderen Form. Bei diskreten Bildern ersetzen diskrete Differenzen das Differenzieren. Die mit dieser Näherung verbundenen Fehler müssen sorgfältig beachtet werden. Sie bewirken Effekte, die zunächst nicht erwartet werden. Die beiden schwerwiegendsten Fehler sind die Anisotropie der Kantendetektion, d. h. Kanten werden nicht in allen Richtungen gleich gut erkannt, und die fehlerhafte Bestimmung der Kantenrichtung.

Während in skalaren Bildern eindeutig feststeht, was eine Kante ist, können Kanten in Mehrkanal- oder vektoriellen Bildern auf verschiedene Arten bestimmt werden (Abschn. 12.8). Eine Kante kann eine Eigenschaft sein, die sich in nur einer Komponente oder in allen zeigt. Die Kantendetektion wird auch bei höherdimensionalen Bildern komplexer. In drei Dimensionen beispielsweise werden volumetrische Regionen durch Flächen separiert, und Kanten sind eher Unstetigkeiten in der Orientierung von Flächen.

Eine weitere wichtige Frage ist die Verlässlichkeit der Kantenschätzung. Wir wollen nicht nur wissen, dass eine Kante vorhanden ist, sondern auch, wie signifikant sie ist. Wir brauchen also ein Maß für die *Kantenstärke*. Eng im Zusammenhang damit steht die Frage der optimalen Kantendetektion. Wenn es möglich ist, dass Kantendetektoren nicht nur das Vorhandensein einer Kante, sondern auch ein objektives Konfidenzmaß liefern, können unterschiedliche Kantendetektoren miteinander verglichen werden. Dann ist auch eine Optimierung der Kantendetektion möglich.

12.2 Differenzielle Beschreibung von Signaländerungen

Glättungsfilter unterdrücken hohe Wellenzahlen. Die Detektion von Kanten erfordert dagegen eine Filteroperation, die Grauwertveränderungen verstärkt und Bereiche konstanter Grauwerte unterdrückt. Dafür sind Ableitungsoperatoren geeignet (Abb. 12.1). Die erste Ableitung hat an Kanten Extremwerte (maximale positive oder negative Steigungen), die zweite



Abbildung 12.1: Eindimensionale verrauschte Grauwertkanten und ihre ersten und zweiten Ableitungen.

Nulldurchgänge (keine Krümmung) dort, wo Kanten ihren steilsten Abfall oder Anstieg haben. Beide Kriterien können zur Kantenbestimmung herangezogen werden.

In höheren Dimensionen ist die differenzielle Beschreibung von Signaländerungen viel schwieriger. Zuerst betrachten wir 2D-Bilder. Hier können wir Kanten, Ecken, Linien und lokale Extremwerte als relevante Merkmale zur Bildverarbeitung betrachten. An einer *Kante* liegt eine hohe Änderung des Signals senkrecht zur Richtung der Kante vor, aber in Kantenrichtung ist die Signaländerung klein. Wenn jedoch die Krümmung senkrecht zur Richtung des Gradienten hoch wird, geht eine Kante in eine *Ecke* über. Eine *Linie* ist dadurch charakterisiert, dass sowohl die Steigung als auch Krümmung in Richtung der Linie klein sind, während jetzt statt der Steigung, wie bei der Kante, die Krümmung senkrecht zur Linie hoch ist. An einem *lokalen Extremwert* sind die Ableitungen erster Ordnung null, die Krümmungen in allen Richtungen aber groß.

In drei Dimensionen, d. h. bei *Volumenbildern* stellt sich die Situation noch komplizierter dar. Nun gibt es *Oberflächen* mit einer starken Signaländerung erster Ordnung senkrecht zur Oberfläche und kleinen Steigungen und Krümmungen in die beiden Richtungen, die in der Oberfläche liegen. An einer Kante gibt es kleine Signaländerungen nur noch in Richtung der Kante und an einer Ecke ändert sich das Signal in alle Richtungen.

Wegen diesem reichen Satz an differenziellen Merkmalen, um lokale Signaländerungen zu beschreiben, lohnt es sich, die grundlegenden Eigenschaften differenzieller Operatoren in multidimensionalen Signalen kennen zu lernen, ehe wir geeignete Operatoren entwerfen, um diese Merkmale in Bildern zu detektieren.

12.2.1 Erste Ableitung und der Gradient

Ein Ableitungsfilter *p*-ter Ordnung bedeutet im Wellenzahlraum eine Multiplikation des Bildspektrums mit $(2\pi ik)^p$ (Abschn. 4.3, > R11):

$$\frac{\partial}{\partial x_d} \quad \stackrel{\bullet}{\longrightarrow} \quad 2\pi i \kappa_d, \qquad \frac{\partial^2}{\partial x_d^2} \quad \stackrel{\bullet}{\longleftarrow} \quad -4\pi^2 \kappa_d^2. \tag{12.1}$$

Die partiellen Ableitungen eines *D*-dimensionalen Signals g(x) in alle Richtungen bilden den *D*-dimensionalen *Gradientenvektor*:

$$\boldsymbol{\nabla} = \left[\frac{\partial}{\partial x_1}, \frac{\partial}{\partial x_2}, \dots, \frac{\partial}{\partial x_D}\right]^T \quad \boldsymbol{\circ} \qquad \boldsymbol{\bullet} \qquad 2\pi \mathrm{i}\boldsymbol{\kappa}.$$
(12.2)

Bei einer Drehung des Koordinatensystems wird der Gradient wie jeder andere Vektor durch die Multiplikation mit einer orthogonalen Rotationsmatrix R transformiert (Abschn. 3.2.2):

$$\nabla' = R\nabla. \tag{12.3}$$

Die erste Ableitung in eine bestimmte Richtung, die sogenannte *Richtungs-ableitung* [29], ergibt sich aus dem Skalarprodukt zwischen dem Gradientenvektor und einem Vektor $\hat{\boldsymbol{n}} = [\cos \theta, \sin \theta]^T$ mit dem Betrag eins, der in die entsprechende Richtung zeigt:

$$\frac{\partial}{\partial \hat{\boldsymbol{n}}} = \hat{\boldsymbol{n}}^T \boldsymbol{\nabla} = \left[\cos\theta, \sin\theta\right] \left[\begin{array}{c} \frac{\partial}{\partial x_1} \\ \frac{\partial}{\partial x_2} \end{array} \right] \quad \bullet \quad 2\pi \mathrm{i} \hat{\boldsymbol{n}}^T \boldsymbol{\kappa}. \tag{12.4}$$

Der Betrag des Gradientenvektors,

$$|\nabla| = ||\nabla||_2 = \left(\nabla^T \nabla\right)^{1/2} = \left(\sum_{w=1}^W \left(\frac{\partial}{\partial x_w}\right)^2\right)^{1/2}, \qquad (12.5)$$

ist invariant unter einer Drehung des Koordinatensystems. Wenn wir das Koordinatensystem so drehen, dass der Gradientenvektor parallel zu der gedrehten x'-Achse ist, dann verschwinden alle anderen Komponenten des Gradientenvektors und die Richtungsableitung in Richtung der x'-Achse ist maximal und gleich dem Betrag des Gradienten.

12.2.2 Zweite Ableitung und Krümmung

Differenzialoperatoren zweiter Ordnung detektieren *Krümmung*. Alle möglichen Kombinationen der partiellen Ableitungen zweiter Ordnung eines *D*-dimensionalen Signals bilden eine $W \times W$ -Matrix, die *Hesse-Matrix*:

$$H = \begin{bmatrix} \frac{\partial^2}{\partial x_1^2} & \frac{\partial^2}{\partial x_1 x_2} & \cdots & \frac{\partial^2}{\partial x_1 x_D} \\ \frac{\partial^2}{\partial x_1 x_2} & \frac{\partial^2}{\partial x_2^2} & \cdots & \frac{\partial^2}{\partial x_2 x_D} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ \frac{\partial^2}{\partial x_1 x_D} & \frac{\partial^2}{\partial x_2 x_D} & \cdots & \frac{\partial^2}{\partial x_D^2} \end{bmatrix}$$
 $\longrightarrow -4\pi^2 \kappa \kappa^T.$ (12.6)

Bei einer Drehung des Koordinatensystems transformiert sich die Hesse-Matrix durch die Multiplikation mit einer orthogonalen Drehmatrix R von links und rechts:

$$H' = R\nabla R^T. \tag{12.7}$$

Wie wir schon in Abschn. C.3.3 diskutiert haben, ist es immer möglich, eine Koordinatentransformation R auf das sogenannte *Hauptachsensystem* zu finden, in der die symmetrische Hesse-Matrix diagonal wird.

$$H' = \begin{bmatrix} \frac{\partial^2}{\partial x_1'^2} & 0 & \dots & 0\\ 0 & \frac{\partial^2}{\partial x_2'^2} & \dots & 0\\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots\\ 0 & 0 & \dots & \frac{\partial^2}{\partial x_D'^2} \end{bmatrix}.$$
 (12.8)

Beim Gradienten war in dem ausgezeichneten Koordinatensystem nur eine Komponente ungleich null; dies ist bei der Krümmung nicht der Fall. Im Allgemeinen sind im Hauptachsensystem *alle* Krümmungen ungleich null.

Die Spur dieser Matrix, d. h. die Summe der Diagonalelemente, heißt *Laplaceoperator* und wird mit Δ bezeichnet:

$$\Delta = \operatorname{Spur} \boldsymbol{H} = \sum_{w=1}^{W} \frac{\partial^2}{\partial x_w^2} \quad \bullet \quad -4\pi^2 \sum_{w=1}^{W} k_w^2 = -4\pi^2 \kappa^2.$$
(12.9)

Da der Laplaceoperator die Spur der Hesse-Matrix ist, verändert er sich bei einer Drehung des Koordinatensystems nicht.

12.3 Allgemeine Eigenschaften von Kantenfiltern

In den folgenden Abschn. 12.3.1–12.3.5 diskutieren wir die allgemeinen Eigenschaften der Filter zur Kantendetektion. Diese Diskussion ist ähnlich der über die allgemeinen Eigenschaften der Glättungsfilter in Abschn. 11.2.1– 11.2.4.

12.3.1 Verschiebungsfreiheit

Bei der Kantendetektion dürfen keine Verschiebungen der Objektposition auftreten. Dies ist die wichtigste Eigenschaft eines Ableitungsoperators. Bei Glättungsfiltern wird dies durch eine reelle Transferfunktion und eine symmetrische Faltungsmaske erreicht (Abschn. 11.2.1). Bei einem Ableitungsfilter erster Ordnung ist eine reelle Transferfunktion nicht sinnvoll, da Extrema auf Nulldurchgänge abgebildet werden sollen und die größten Steigungen auf Extremwerte. Das bedeutet eine Phasenverschiebung um 90° und damit eine imaginäre Transferfunktion. Eine imaginäre Transferfunktion wiederum impliziert eine antisymmetrische Filtermaske, die definiert wird durch

$$h_{-n} = -h_n. (12.10)$$

Aus dieser Gleichung ergibt sich, dass der zentrale Koeffizient für eine Faltungsmaske mit einer ungeraden Anzahl von Koeffizienten null ist.

Ableitungsfilter zweiter Ordnung detektieren Krümmungen. Extremwerte des räumlichen Grauwertverlaufs sollten mit Extremwerten der Krümmung übereinstimmen. Also sollte ein Ableitungsfilter zweiter Ordnung ebenso wie ein Glättungsfilter symmetrisch sein. Dann gelten alle in Abschn. 11.2.1 für symmetrische Filter besprochenen Eigenschaften auch für Ableitungsfilter zweiter Ordnung.

12.3.2 Unterdrückung des Mittelwertes

Ableitungsfilter beliebiger Ordnung dürfen keine Antwort auf konstante Werte oder einen Offset im Signal zeigen. Diese Bedingung impliziert, dass bezüglich der Transferfunktion für die Summe der Koeffizienten gelten muss:

$$\sum_{n} h_n = 0 \quad \stackrel{\frown}{\longrightarrow} \quad \hat{h}(\mathbf{0}) = 0. \tag{12.11}$$

12.3.3 Symmetrieeigenschaften

Etwas näher wollen wir uns die Symmetrieeigenschaften ansehen, denn sie bilden die Basis einer effizienteren Faltung durch eine geringere Anzahl von Multiplikationen und vereinfachen die Berechnung der Transferfunktionen. Für einen Ableitungsoperator erster Ordnung ergibt sich aus der Forderung der Verschiebungsfreiheit (Abschn. 12.3.1) im allgemeinen eine 1D-Maske ungerader Symmetrie mit 2R + 1 oder 2R Koeffizienten:

$$2R + 1: [h_R, \dots, h_1, 0, -h_1, \dots, -h_R], 2R: [h_{-1/2}, \dots, h_{1/2}, -h_{1/2}, \dots, -h_{R-1/2}].$$
(12.12)

Daher kann man die Berechnung der Faltung vereinfacht schreiben als

$$2R + 1: \quad g'_{n} = \sum_{n'=1}^{R} h_{n'} (g_{n-n'} - g_{n+n'}),$$

$$2R: \quad g'_{n} = \sum_{n'=1}^{R} h_{n'-1/2} (g_{n-(n'-1/2)} - g_{n+n'-1/2}).$$
(12.13)

Dabei sind bei 2*R* Koeffizienten die Positionen aus der Sicht des um einen halben Pixelabstand verschobenen Gitters beschrieben, auf das die Ergebnisse geschrieben werden. Damit sind nur noch *R* Multiplikationen erforderlich. Die Anzahl der Additionen ist jedoch unverändert 2R - 1.

Die Berechnung der Transferfunktionen wird durch die Symmetriebeziehungen ebenfalls erheblich erleichtert, da nur die Sinusfunktionen des komplexen Exponenten der Fouriertransformierten in den Gleichungen verbleiben. Die Transferfunktion einer eindimensionalen Maske ungerader Symmetrie lautet daher:

$$2R + 1: \quad \tilde{g}(\underline{\kappa}) = 2i \sum_{\bar{n}=1}^{\bar{R}} h_{\bar{n}} \sin(\bar{n}\pi\underline{\kappa}),$$

$$2R: \quad \tilde{g}(\underline{\kappa}) = 2i \sum_{\bar{n}=1}^{\bar{R}} h_{\bar{n}} \sin[(\bar{n}-1/2)\pi\underline{\kappa}].$$
(12.14)

Für Ableitungsfilter zweiter Ordnung können wir alle Gleichungen verwenden, die in Abschn. 11.2.1 für die Glättungsfilter hergeleitet wurden, da gerade Symmetrie in der Ableitungsrichtung gegeben sein muss.

12.3.4 Korrekte, nicht selektive Ableitung

Intuitiv erwarten wir, dass jeder Ableitungsoperator feinere Strukturen stärker als gröbere verstärkt, da die Transferfunktion für einen Ableitungsoperator p-ter Ordnung mit k^p ansteigt. Daher könnten wir argumentieren, dass die Transferfunktion eines guten diskreten Ableitungsoperators möglichst gut die ideale Transferfunktion in (12.1) approximieren sollte.

Allerdings ist diese Bedingung eine zu starke Einschränkung. Angenommen, wir wenden vor der Benutzung eines Ableitungsfilters zunächst ein Glättungsfilter auf ein Bild an. Die kombinierte Operation werden wir noch immer als Ableitung erkennen; der mittlere Grauwert ist unterdrückt, und der Operator reagiert nur auf räumliche Grauwertänderungen. Die strenge Bedingung ist nur notwendig, wenn es nicht um nur um die Detektion von Kanten bzw. Signaländerungen geht sondern direkt eine Ableitung benötigt wird.

Daher ist es in der Signalverarbeitung ausreichend, die ideale Transferfunktion in (12.1) nur für *kleine* Wellenzahlen zu fordern. Das ist einfach möglich, wenn wir den idealen Ableitungsfilter mit einem Glättungsfilter kombinieren

$$\tilde{h}(\mathbf{x}) = (\pi i \mathbf{x}_d)^p \tilde{b}(\mathbf{x}) \tag{12.15}$$

an das folgende Bedingungen gestellt sind:

$$\tilde{b}(0) = 1, \quad \nabla_k \tilde{b}(\underline{\kappa}) \Big|_{\underline{\kappa}=0} = 0, \quad \tilde{b}(\underline{\kappa}) > 0, \text{ monoton fallend.}$$
(12.16)

Wichtig ist hier zu ergänzen, dass bei Benutzung mehrerer verschiedender Ableitungen diese alle den *gleichen* Glättungsfaktor $\tilde{b}(\underline{x})$ aufweisen müssen. Sonst ergeben sich bei der anschließenden Kombination der Ergebnisse dieser Filter Fehler.

In manchen Fällen, insbesondere wenn das Signal und diverse Ableitungen zur Berechnung abgeleiteter Merkmale benützt werden, muss die Ableitung korrekt berechnet werden. Für einen Ableitungsoperator erster Ordnung in die Richtung d heißt dies z.B., dass bei Anwendung auf ein Signal mit der Steigung eins in dieser Richtung, auch der Wert eins herauskommen muss. Daraus kann man die Bedingung

$$\frac{\partial}{\partial x_d}: \qquad \sum_n n_d h_n = -1 \tag{12.17}$$

berechnen.

Für einen Ableitungsfilter zweiter Ordnung gilt entsprechend

$$\frac{\partial}{\partial x_d}: \qquad \sum_n n_d^2 h_n = 2 \quad \text{und} \quad \sum_n n_d h_n = 0 \tag{12.18}$$

Da Ableitungsfilter zweiter Ordnung nicht auf eine konstante Steigung in der Ableitungsrichtung reagieren sollten, wurde die zweite Bedingung ergänzt.

12.3.5 Isotropie

Für eine gute Kantendetektion ist es wichtig, dass die Operatorantwort nicht von der Richtung der Kante abhängt. Trifft dies zu, sprechen wir von einem isotropen Kantendetektor. Die Isotropie eines Kantendetektors kann am besten über seine Transferfunktion untersucht werden. Die allgemeinste Form für einen isotropen Ableitungsoperator p-ter Ordnung ist gegeben, in dem wir den gleichen Ansatz wie in (12.15), nur zusätzlich fordern, dass der Glättungsterm nur vom Betrag der Wellenzahl abhängen darf:

$$\tilde{h}(\underline{\kappa}) = (\pi i \underline{\kappa}_d)^p \tilde{b}(|\underline{\kappa}|).$$
(12.19)

Ansonsten gelten die gleichen Anforderungen an $\tilde{b}(|\mathbf{x}|)$ wie in (12.16). Die Anforderungen an Ableitungsfilter sind im Anhang D zusammengefasst (> R24 und > R25).

Diese Eigenschaft erfordert keine weiteren Beschränkungen, da sie aus der Symmetrie der Filter und der Nullsummenbedingung (12.11) abgeleitet werden kann.

Beispiel 12.1: 3 × 1 Ableitungsfilter

 3×1 Ableitungsfilter haben 3 Koeffizienten $[h_{-1}, h_0, h_1]$. Welche Einschränkungen ergeben sich an die Koeffizienten aus all den obigen Bedingungen? Für die erste Ableitung gilt:

Symmetrie	$h_{-1} = -h_1, h_0 = 0$
Mittelwertunterdrückung	$h_{-1} + h_0 + h_1 = 0$
korrekte Ableitung	$-h_{-1} + h_1 = -1$

Das sind vier Bedingungen für drei Koeffizienten. Da die Bedingungen sich nicht widersprechen gibt es eine eindeutige Lösung mit [1, 0, -1]/2. Für die zweite Ableitung gilt entsprechend:

Symmetrie	$h_{-1} = h_1$	
Mittelwertunterdrückung	$h_{-1} + h_0 + h_1 = 0$	
korrekte Ableitung	$-h_{-1} + h_1 = 2$ und	$-h_{-1}+h_1=0$

Wiederum gibt es vier sich nicht widersprechende Bedingungen und eine eindeutige Lösung mit [1, -2, 1]. Bei 3×1 -Filter gibt es daher keinerlei Möglichkeiten nur Optimierung. Dafür muss man daher Filter mit größeren Masken benutzen.

12.4 Gradientenbasierte Kantendetektion

12.4.1 Prinzip

In Bezug auf erste Ableitungen stellt eine Kante einen Extremwert dar (Abb. 12.1). Kantendetektion mit Ableitungen erster Ordnung bedeutet daher die Suche nach den größten Änderungen, d. h. Maxima im Betrag des Gradientenvektors (12.2). Deshalb müssen wir partielle Ableitungen erster Ordnung in alle Richtungen berechnen. In Operatornotation geschrieben stellt der Gradient einen Vektoroperator dar. Im zwei- und dreidimensionalen Raum haben wir dann die Vektoroperatoren

$$\mathcal{D} = \begin{bmatrix} \mathcal{D}_x \\ \mathcal{D}_y \end{bmatrix} \quad \text{oder} \quad \mathcal{D} = \begin{bmatrix} \mathcal{D}_x \\ \mathcal{D}_y \\ \mathcal{D}_z \end{bmatrix}. \tag{12.20}$$

Da der Gradient ein Vektor ist, ist sein Betrag (12.5) invariant unter einer Drehung des Koordinatensystems. Dies ist eine notwendige Bedingung für eine isotrope Kantendetektion. Die Berechnung des Gradientenbetrags kann im Zweidimensionalen durch die Operatorgleichung

$$|\mathcal{D}| = \left[\mathcal{D}_x \cdot \mathcal{D}_x + \mathcal{D}_y \cdot \mathcal{D}_y\right]^{1/2}$$
(12.21)

ausgedrückt werden. Das Symbol · gibt die punktweise Multiplikation der beiden Bilder an, die aus den Filteroperationen \mathcal{D}_x und \mathcal{D}_y resultieren (Abschn. 10.1.4). Ebenso wird die Berechnung der Quadratwurzel punktweise im Ortsraum durchgeführt. Die Anwendung des Operators $|\mathcal{D}|$ auf das Bild *G* bedeutet nach der Operatorgleichung in (12.21) also die folgende Kette von Operationen:

- 1. Filterung des Bildes *G* unabhängig voneinander mit den Operatoren \mathcal{D}_x und \mathcal{D}_y ,
- 2. Berechnung des Quadrats der beiden resultierenden Bilder,
- 3. deren Addition und
- 4. Berechnung der Quadratwurzel des Summenbildes.

Die Berechnung des Betrags des Gradienten mag wegen der vielen Rechenschritte aufwendig erscheinen. Deswegen wurde sie oft durch

$$|\mathcal{D}| \approx |\mathcal{D}_x| + \left|\mathcal{D}_y\right| \tag{12.22}$$

approximiert. Diese Approximation ist jedoch selbst für kleine Wellenzahlen anisotrop. Kanten in Diagonalenrichtung werden um den Faktor $\sqrt{2}$ empfindlicher detektiert als Kanten in Achsenrichtung. Die Berechnung des Betrags des Gradientenvektor lässt sich jedoch schnell als *dyadische Punktoperation* mit einer *Lookup-Tabelle* durchführen (Abschn. 7.4.2).

12.4.2 Fehler in Betrag und Richtung

Das grundsätzliche Problem mit allen Kantendetektoren ist, dass Ableitungsoperatoren auf einem diskreten Gitter nur approximiert werden können. Dabei können zwei Arten von Fehlern auftreten (Abb. 12.2). Zum einen kann die Kantendetektion anisotrop sein, d. h., die Berechnung des Betrags des Gradienten hängt von der Richtung der Kante ab. Zum zweiten kann die berechnete Kantenrichtung von der tatsächlichen Richtung abweichen. Für beide Arten von Fehlern ist es sinnvoll, ein Fehlermaß einzuführen. Diese Fehlermaße werden wir bei der Beschreibung der verschiedenen Kantenfilter angeben.

Der Betrag des Gradienten ist gegeben durch

$$\left|\tilde{d}(\boldsymbol{\kappa})\right| = \left(\tilde{d}_x(\boldsymbol{\kappa})^2 + \tilde{d}_y(\boldsymbol{\kappa})^2\right)^{1/2}, \qquad (12.23)$$



Abbildung 12.2: Illustration des Betrags- und Richtungsfehlers des Gradientenvektors.

wobei $\tilde{d}(\kappa)$ die vektorielle Transferfunktion des Gradientenoperators ist. Die Anisotropie der Berechnung des Betrags kann dann als Abweichung vom Betrag des Gradienten in *x*-Richtung angegeben werden. Diese ist gegeben durch

$$e_m(\boldsymbol{\kappa}) = \left| \tilde{d}(\boldsymbol{\kappa}) \right| - \left| \tilde{d}_x(\boldsymbol{\kappa}) \right|.$$
(12.24)

Dieses Fehlermaß kann für beliebigdimensionale Signale verwendet werden.

In ähnlicher Weise kann der Fehler in Richtung des Gradienten berechnet werden. Aus den Komponenten des 2D-Gradienten berechnen wir dessen Richtung, die durch den Winkel ϕ' gegeben ist, zu

$$\phi' = \arctan \frac{\tilde{d}_y(\kappa, \phi)}{\tilde{d}_x(\kappa, \phi)}.$$
(12.25)

Damit ergibt sich der Winkelfehler zu

$$e_{\phi}(\kappa,\phi) = \arctan\frac{\tilde{d}_{y}(\kappa,\phi)}{\tilde{d}_{x}(\kappa,\phi)} - \phi.$$
(12.26)

Bei höherdimensionalen Signalen ist die Winkelabweichung eine vektorielle Größe. Wir können aber einen skalaren Richtungsfehler angeben, in dem wir das Skalarprodukt zwischen einem Einheitsvektor in der wahren Gradientenrichtung und dem berechneten Gradientenvektor $\tilde{d}(k)$ (Abb. 12.2) berechnen:

$$\cos e_{\varphi} = \frac{\hat{\boldsymbol{k}}^{T} \tilde{\boldsymbol{d}}(\boldsymbol{\kappa})}{\left| \tilde{\boldsymbol{d}}(\boldsymbol{\kappa}) \right|} \quad \text{mit} \quad \hat{\boldsymbol{k}} = \frac{\boldsymbol{\kappa}}{\left| \boldsymbol{\kappa} \right|}.$$
 (12.27)

Im Gegensatz zum Winkelfehler für den 2D-Gradienten in (12.26) nimmt der Winkelfehler nach (12.27) nur positive Werte an. Er kann nicht die Richtung der Abweichung angeben.

Es gibt eine große Fülle von Kantendetektoren. Wir werden einige von ihnen sorgfältig in den Abschn. 12.4.3–12.6 untersuchen.



Abbildung 12.3: Anwendung der symmetrischen Differenzenfilter \mathcal{D}_{2x} und \mathcal{D}_{2y} auf das Testbild aus Abb. 11.4.

12.4.3 Diskrete Differenzen erster Ordnung

Differenzen erster Ordnung sind der einfachste Ansatz zur Berechnung des Gradienten. Die erste partielle Ableitung in *x*-Richtung, $\partial g(x_1, x_2)/\partial x_1$, können wir approximieren durch:

Rückwärtsdifferenz	$\frac{g(x_1,x_2)-g(x_1-\Delta x_1,x_2)}{\Delta x_1},$	
Vorwärtsdifferenz	$\frac{g(x_1 + \Delta x_1, x_2) - g(x_1, x_2)}{\Delta x_1} \text{ oder}$	(12.28)
Symmetrische Differenz	$\frac{g(x_1 + \Delta x_1, x_2) - g(x_1 - \Delta x_1, x_2)}{2\Delta x_1}.$	

Diese Näherungen entsprechen den Filtermasken

Rückwärts	$^{-}D_{x}$	=	[11]	
Vorwärts	$^{+}D_{x}$	=	$[1 - 1_{\bullet}]$	(12.29)
Symmetrisch	D_{2x}	=	1/2 [10 - 1].	

Der Index • bezeichnet den Punkt, an den das Ergebnis zurückgeschrieben wird. Die in Abschn. 12.3.3 geforderte Symmetrie zeigt nur die letzte Maske.

Wir können die Zweielementmasken, die dem Rückwärts- oder Vorwärtsgradienten entsprechen, auch als ungerade bzw. antisymmetrische Masken betrachten, wenn das Ergebnis nicht an der Position des rechten oder linken Bildpunktes, sondern zwischen den beiden Pixeln gespeichert wird. Dies entspricht einer Verschiebung des Gitters um eine halbe Bildpunktdistanz. Dann ist die Transferfunktion für den Rückwärtsgradienten

$$\tilde{d}_x = \exp(i\pi \kappa_x/2) \left[1 - \exp(-i\pi \kappa_x)\right] = 2i \sin(\pi \kappa_x/2), \quad (12.30)$$

wobei der erste Term aus der Verschiebung um einen halben Gitterabstand herrührt.

Unter Verwendung von (12.14) reduziert sich die Transferfunktion des symmetrischen Ableitungsoperators auf

$$\tilde{d}_{2x} = i\sin(\pi\kappa_x) = i\sin(\pi\kappa\cos\phi).$$
(12.31)

Diesen Operator kann man sich auch wie folgt zusammengesetzt denken:

$$D_{2x} = {}^{-}D_{x} {}^{1}B_{x} = [1_{\bullet} - 1] * 1/2 [1 1_{\bullet}] = 1/2 [1 0 - 1].$$

Für Differenzenfilter in andere Richtungen gelten entsprechende Gleichungen. Die Transferfunktion des symmetrischen Differenzenfilters in *y*-Richtung ist z. B. gegeben durch

$$\vec{d}_{2y} = i\sin(\pi\kappa_y) = i\sin(\pi\kappa\sin\phi).$$
(12.32)

Bei der Anwendung von \mathcal{D}_{2x} auf das Ring-Testmuster in Abb. 12.3 wird die Richtungsabhängigkeit und die Phasenverschiebung von 90° dieser Filter deutlich. Abb. 12.4 zeigt die Detektion von Kanten mit diesen Filtern, den Betrag des Gradienten und die Summe der Beträge von \mathcal{D}_{2x} und \mathcal{D}_{2y} .

Diese einfachen Gradientenfilter sind nur eine schlechte Näherung für Kantendetektoren. Aus (12.31) und (12.32) können wir ableiten, dass Betrag und Richtung des Gradienten sich aus

$$|\tilde{d}| = \left(\sin^2(\pi\kappa\cos\phi) + \sin^2(\pi\kappa\sin\phi)\right)^{1/2}$$
(12.33)

und

$$\phi' = \arctan \frac{\sin^2(\pi \kappa \sin \phi)}{\sin(\pi \kappa \cos \phi)}$$
(12.34)

ergeben, wobei die Wellenzahl in Polarkoordinaten (k, ϕ) geschrieben wurde. Die resultierenden Fehler sind als Pseudo-3D-Grafik in Abb. 12.5 als Funktion des Betrags der Wellenzahl und des Winkels zur *x*-Achse gezeigt. Der Betrag des Gradienten nimmt vom korrekten Wert rasch ab. Eine Taylorreihe von (12.33) in κ ergibt für den Fehler des Betrags

$$e_m(\underline{\kappa}, \phi) \approx \frac{(\pi \underline{\kappa})^3}{12} \sin^2 2\phi + O(\underline{\kappa}^5).$$
(12.35)



Abbildung 12.4: Detektion von Kanten mit Ableitungsoperatoren: **a** Originalbild, **b** Laplaceoperator \mathcal{L} , **c** horizontale Ableitung \mathcal{D}_{2x} , **d** vertikale Ableitung \mathcal{D}_{2y} , **e** Betrag des Gradienten $(\mathcal{D}_{2x} \cdot \mathcal{D}_{2x} + \mathcal{D}_{2y} \cdot \mathcal{D}_{2y})^{1/2}$ und **f** Summe der Beträge von **c** und **d** nach (12.22).

Der Betrag ist in Diagonalenrichtung größer. Damit ist der Filter anisotrop. Der Fehler in der Richtung des Gradienten ist ebenfalls groß. Während der Fehler in Richtung der Achsen und Diagonalen null ist, erreicht er in den dazwischenliegenden Richtungen bereits bei $\kappa = 0,5$ Werte von etwa $\pm 10^{\circ}$ (Abb. 12.5b). Eine Taylorreihe von (12.34) in κ ergibt für kleine κ



Abbildung 12.5: a Anisotropie im Betrag und **b** Fehler in der Richtung des Gradienten für den symmetrischen Gradientenfilter $\left[\mathcal{D}_{2x}, \mathcal{D}_{2y}\right]^T$. Die Parameter sind der Betrag der Wellenzahl (0 bis 1) und der Winkel zur x-Achse (0 bis $\pi/2$).

näherungsweise den Winkelfehler

$$e_{\phi}(\underline{\kappa},\phi) \approx \frac{(\pi\underline{\kappa})^2}{24} \sin 4\phi + O(\underline{\kappa}^4).$$
 (12.36)

Aus dieser Gleichung sehen wir, dass der Winkelfehler für $\phi = n\pi/4$ mit $n \in \mathbb{Z}$, also für $\phi = 0^{\circ}, 45^{\circ}, 90^{\circ}, \dots$ null ist.

12.4.4 [#]Spline-basierte Kantendetektion

Die kubische B-Spline-Transformation, die in Abschn. 5.6.5 für die Interpolation benutzt wurde, hat zu einer kontinuierlichen Repräsentation eines Bildes mit stetigen Ableitungen erster und zweiter Ordnung geführt:

$$g_3(x) = \sum_n c_n \beta_3(x-n),$$
 (12.37)

wobei $\beta_3(x)$ die in (5.49) definierte kubische B-Spline-Funktion ist. Ausgehend von dieser kontinuierlichen Darstellung ist die Berechnung der räumlichen Ableitung von $g_3(x)$ einfach:

$$\frac{\partial g_3(x)}{\partial x} = \sum_n c_n \frac{\partial \beta_3(x-n)}{\partial x}.$$
(12.38)

Für einen diskreten Ableitungsfilter benötigen wir nur die Ableitungen an den Gitterpunkten. Abb. 5.16a zeigt, dass die kubische B-Spline-Funktion höchstens über 5 Gitterpunkte ausgedehnt ist. Das Maximum der Spline-Funktion liegt am zentralen Gitterpunkt. Die Ableitung ist also an diesem Punkt null, ebenso an den beiden äußeren Gitterpunkten. Die Ableitung ist daher nur an den direkten rechten und linken Nachbarn des zentralen



Abbildung 12.6: a Anisotropie im Betrag und **b** Fehler in der Richtung des Gradienten für den kubischen B-Spline-Ableitungsoperator nach (12.40). Die Parameter sind der Betrag der Wellenzahl (0 bis 1) und der Winkel zur x-Achse (0 bis $\pi/2$).

Gitterpunktes ungleich null. Am Gitterpunkt x_m reduziert sie sich deshalb auf

$$\left. \frac{\partial g_3(x)}{\partial x} \right|_{x_m} = (c_{m+1} - c_{m-1})/2.$$
(12.39)

Damit ist die auf der kubischen B-Spline-Transformation basierende Berechnung der Ableitung erster Ordnung tatsächlich eine effiziente Lösung. Wir führen zunächst die kubische B-Spline-Transformation in Richtung der zu berechnenden Ableitung durch (Abschn. 5.6.5) und wenden dann den einfachen \mathcal{D}_{2x} -Operator an. Dann ergibt sich die Transferfunktion zu

$$\hat{D}_x = i \frac{\sin(\pi \kappa_x)}{2/3 + 1/3 \cos(\pi \kappa_x)} = i \pi \kappa_x - i \frac{\pi^5 \kappa_x^5}{180} + O(\kappa_x^7).$$
(12.40)

Die Fehler von Betrag und Richtung eines auf dem B-Spline-Ableitungsfilter basierenden Gradientenvektors sind in Abb. 12.6 gezeigt. Sie sind beträchtlich geringer als bei einfachen Ableitungsfiltern (Abb. 12.5). Dies wird quantitativ deutlich anhand von Taylorreihen für den Fehler des Betrags des Gradienten und für den Winkelfehler:

$$e_m(\underline{\kappa}, \phi) \approx -\frac{(\pi \underline{\kappa})^5}{240} \sin^2 2\phi + O(\underline{\kappa}^7)$$
(12.41)

$$e_{\phi}(\underline{\kappa},\phi) \approx \frac{(\pi\underline{\kappa})^4}{720} \sin 4\phi + O(\underline{\kappa}^6).$$
 (12.42)

Die Fehler tauchen jetzt erst in den Termen mit κ^4 auf. Man vergleiche (12.41) und (12.42) mit (12.33) und (12.34) und mit (12.63) und (12.64).

12.5 Kantendetektion durch Nulldurchgänge

12.5.1 Prinzip

Kanten sind *Nulldurchgänge* in der zweiten Ableitung (Abb. 12.1). Daher bildet die Summe der partiellen zweiten Ableitungen in allen Richtungen nach (12.9) einen linearen isotropen Kantendetektor mit der Transferfunktion $-(\pi \kappa)^2$, der als *Laplaceoperator* bekannt ist. Aus Abb. 12.1 wird aber auch deutlich, dass nicht jeder Nulldurchgang eine Kante darstellt. Nur wenn es Signalspitzen unmittelbar vor und nach der Nullstelle gibt, die deutlich höher sind als der Rauschpegel, dann liegt eine signifikante Kante vor. Aus Abb. 12.1 können wir auch entnehmen, dass die Kantendetektion mit dem Laplaceoperator deutlich rauschanfälliger ist als die gradientenbasierte Kantendetektion.

12.5.2 Laplacefilter

Zu Differenzenoperatoren zweiter Ordnung gelangen wir direkt durch eine zweifache Anwendung der Operatoren erster Ordnung:

$$\mathcal{D}_x^2 = {}^-\mathcal{D}_x {}^+\mathcal{D}_x. \tag{12.43}$$

Im Ortsraum entspricht dies den Faltungsmasken

$$[1_{\bullet} - 1] * [1 - 1_{\bullet}] = [1 - 2 1].$$
(12.44)

Der diskrete Laplace operator $\mathcal{L} = \mathcal{D}_x^2 + \mathcal{D}_y^2$ für 2D-Bilder hat daher die Filtermaske

$$L = \begin{bmatrix} 1 & -2 & 1 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} 1 \\ -2 \\ 1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0 & 1 & 0 \\ 1 & -4 & 1 \\ 0 & 1 & 0 \end{bmatrix}$$
(12.45)

und die Transferfunktion:

$$\tilde{l}(\mathbf{x}) = -4\sin^2(\pi_{\kappa_x}/2) - 4\sin^2(\pi_{\kappa_y}/2).$$
(12.46)

Wie andere diskrete Näherungen von Operatoren ist der diskretisierte Laplaceoperator nur für kleine Wellenzahlen isotrop (Abb. 12.7a):

$$\tilde{l}(\xi,\phi) = -(\pi\xi)^2 + \frac{3}{48}(\pi\xi)^4 + \frac{1}{48}\cos 4\phi(\pi\xi)^4 + O(\xi^6).$$
(12.47)

Es gibt viele andere Wege zur Konstruktion einer diskreten Näherung für den Laplaceoperator. Interessant ist die Verwendung einer Binomialmaske. Mit (11.23) können wir alle Binomialmasken für ausreichend kleine Wellenzahlen durch folgende Gleichung approximieren:

$$\tilde{b}^{2R}(\kappa) \approx 1 - \frac{R}{4}(\kappa\pi)^2 + O(\kappa^4).$$
(12.48)



Abbildung 12.7: Transferfunktionen diskreter Laplaceoperatoren und deren Anisotropie: $a \mathcal{L}(12.45), b \tilde{L}(k, \theta) - \tilde{L}(k, 0); c \mathcal{L}'(12.49), d \tilde{L}'(k, \theta) - \tilde{L}'(k, 0).$

Hieraus schließen wir, dass jeder Operator $\mathcal{B}^p - \mathcal{I}$ für kleine Wellenzahlen einen Laplaceoperator bildet. Zum Beispiel ist

$$L' = 4(B^{2} - I) = \frac{1}{4} \begin{bmatrix} 1 & 2 & 1 \\ 2 & 4 & 2 \\ 1 & 2 & 1 \end{bmatrix} - \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 4 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}$$

$$= \frac{1}{4} \begin{bmatrix} 1 & 2 & 1 \\ 2 & -12 & 2 \\ 1 & 2 & 1 \end{bmatrix}$$
 (12.49)

mit der Transferfunktion

$$\tilde{l}'(\boldsymbol{\kappa}) = 4\cos^2(\pi\boldsymbol{\kappa}_x/2)\cos^2(\pi\boldsymbol{\kappa}_y/2) - 4$$
(12.50)

eine weitere Realisierung eines diskreten Laplaceoperators. Für kleine Wellenzahlen kann er durch

$$\tilde{l}'(\kappa,\phi) \approx -(\pi\kappa)^2 + \frac{3}{32}(\pi\kappa)^4 - \frac{1}{96}\cos 4\phi(\pi\kappa)^4 + O(\kappa^6)$$
(12.51)

angenähert werden. Für große Wellenzahlen zeigen die Transferfunktionen beider Laplaceoperatoren \mathcal{L} und \mathcal{L}' beträchtliche Abweichungen von einem idealen Laplaceoperator $-(\pi \tilde{k})^2$ (Abb. 12.7). \mathcal{L}' hat aber eine signifikant geringere Anisotropie als \mathcal{L} .



Abbildung 12.8: a Anisotropie im Betrag und **b** Fehler in der Richtung des Gradienten für den mit der Methode der kleinsten Quadrate nach (12.55) optimierten Ableitungsfilter für R = 3 ($d_1 = -0.597949$, $d_2 = 0.189835$, $d_3 = -0.0357216$). Die Parameter sind der Betrag der Wellenzahl (0 bis 1) und der Winkel zur x-Achse (0 bis $\pi/2$).

12.6 [#]Optimierte Ableitungsfilter

In diesem Abschnitt besprechen wir als ein Beispiel Ableitungsfilter erster Ordnung, die mit der Methode der kleinsten Quadrate optimiert werden. Die grundlegende Idee ist es, ein 1D-Filter mit *R* Koeffizienten und ungerader Symmetrie in der Ableitungsrichtung *d* anzusetzen und die Koeffizienten so zu variieren, dass die Abweichung der Transferfunktion von der idealen Transferfunktion i $\pi \kappa_d$ minimal wird. Damit ist die *Zielfunktion* des Optimierungsansatzes

$$\tilde{t}(\underline{\kappa}_d) = i\pi\underline{\kappa}_d, \tag{12.52}$$

und die Transferfunktion des 1D-Filters der Größe 2*R*+1 mit *R* unbekannten Koeffizienten ist

$${}^{R}\tilde{d}(\boldsymbol{\kappa}_{d}) = -\mathrm{i}\sum_{\tilde{n}=1}^{R} 2d_{\tilde{n}}\sin(\tilde{n}\boldsymbol{\pi}\boldsymbol{\kappa}_{d}). \tag{12.53}$$

Nun werden die Koeffizienten so bestimmt, dass die Summe der quadratischen Abweichungen zwischen ${}^{R}\tilde{d}(\underline{\kappa})$ und $\tilde{t}(\underline{\kappa})$ minimal wird:

$$\int_{0}^{1} w(\underline{\kappa}_{d}) \left|^{R} \tilde{d}(\underline{\kappa}_{d}) - \tilde{t}(\underline{\kappa}_{d}) \right|^{2} \mathrm{d} \underline{\kappa}_{d}.$$
(12.54)

Dabei bestimmt die wellenzahlabhängige Wichtungsfunktion $w(\underline{\kappa}_d)$, wie stark die unterschiedlichen Wellenzahlen gewichtet werden.

Als zusätzliche nützliche Zwangsbedingung können wir fordern, dass die Transferfunktion bei kleinen Wellenzahlen gleich i $\pi\kappa$ sein soll. Diese Bedingung reduziert die Zahl der Freiheitsgrade für die Filteroptimierung von *R* Koeffizienten auf *R*-1. Anstelle von (12.53) ergibt sich dann folgender



Abbildung 12.9: a Anisotropie im Betrag und **b** Fehler in der Richtung des Gradienten für den mit der Methode der kleinsten Quadrate nach (12.57) optimierten rekursiven Ableitungsfilter für R = 2 ($\beta = -0.439496$, $d_1 = -0.440850$, $d_2 = -0.0305482$. Die Parameter sind der Betrag der Wellenzahl (0 bis 1) und der Winkel zur x-Achse (0 bis $\pi/2$).

Ansatz:

$${}^{R}\tilde{d} = -\mathrm{i}\sin(\pi_{\mathfrak{K}_{d}}) - \mathrm{i}\sum_{\nu=\tilde{n}}^{R} 2d_{\tilde{n}}\left(\sin(\tilde{n}\pi_{\mathfrak{K}_{d}}) - \tilde{n}\sin(\pi_{\mathfrak{K}_{d}})\right)$$
(12.55)

und

$$d_1 = 1 - \sum_{\tilde{n}=2}^{R} \tilde{n} d_{\tilde{n}}.$$
 (12.56)

Wie ein Vergleich der Abb. 12.6 und 12.8 zeigt, weist dieses Filter deutlich geringere Fehler auf als das Filter basierend auf kubischer B-Spline-Interpolation.

Ableitungsfilter können weiter verbessert werden, indem der Abfall in der Transferfunktion zu hohen Wellenzahlen durch ein vor- und zurücklaufendes Relaxationsfilter (Abschn. 10.4.5, Abb. 10.8b) kompensiert wird. Dann ergibt sich folgender Ansatz für die Transferfunktion:

$${}^{(R,\beta)}\tilde{d} = \frac{-i\sin(\pi\kappa) - i\sum_{\tilde{n}=2}^{R} 2d_{\tilde{n}} \left(\sin(\tilde{n}\pi\kappa_d) - \tilde{n}\sin(\pi\kappa_d)\right)}{1 + \beta - \beta\cos(\pi\kappa_d)}$$
(12.57)

mit dem zusätzlichen Parameter β . Abb. 12.9 zeigt den Fehler in Betrag und Richtung des Gradienten für ein Filter mit R = 2 Koeffizienten.

Eine ausführliche Diskussion des Entwurfs optimaler Ableitungsfilter mit Filterkoeffiziententabellen findet sich bei Jähne et al. [135].



Abbildung 12.10: *a* Anisotropie des Betrags und *b* Fehler in der Richtung des Gradienten basierend auf den regularisierten 2×2 -Kantendetektoren nach (12.58). Die Parameter sind der Betrag der Wellenzahl (0 bis 1) und der Winkel zur x-Achse (0 bis $\pi/2$).

12.7 Regularisierte Kantendetektion

12.7.1 Prinzip

Die bisher besprochenen Kantendetektoren sind brauchbar zur Berechnung der Ableitung, aber weniger zur Detektion von Kanten in verrauschten Bildern. Wegen der kleinen Maskengröße ist die Transferfunktion bei großen Wellenzahlen hoch. Dort ist aber oft mehr Rauschen als Nutzsignal vorhanden. Optimale Kantendetektoren müssen daher auf den Wellenzahlenbereich eingestellt werden, bei dem das Kantensignal gegenüber dem Rauschen maximal ist. Also müssen wir Filter entwickeln, die zwar in eine Richtung ableiten bzw. Differenzen bestimmen, aber auch gleichzeitig in alle Richtungen möglichst gleichmäßig zur Rauschunterdrückung glätten.

Eine Glättung ist besonders effektiv in höherdimensionalen Signalen, da eine Glättung in alle Richtungen senkrecht zu dem Gradienten die Kante nicht verschmiert. Ein Differenzenfilter, das eine Glättung beinhaltet, wird als ein *regularisierter Kantendetektor* bezeichnet, da dieser eine robuste Lösung für das schlecht gestellte Problem der Bestimmung von Ableitungen aus diskreten Signalen erlaubt.

12.7.2 Regularisierte 2 × 2-Kantendetektoren

Der kleinste regularisierte 2D-Gradientenoperator hat die 2 × 2-Masken

$$D_x B_y = \frac{1}{2} \begin{bmatrix} 1 & -1 \\ 1 & -1 \end{bmatrix}$$
 und $D_y B_x = \frac{1}{2} \begin{bmatrix} 1 & 1 \\ -1 & -1 \end{bmatrix}$ (12.58)

und die Transferfunktionen

$$\begin{split} \tilde{d}_x \tilde{b}_y(\mathbf{x}) &= 2\mathrm{i}\sin(\pi \kappa_x/2)\cos(\pi \kappa_y/2) \\ \tilde{d}_y \tilde{b}_x(\mathbf{x}) &= 2\mathrm{i}\sin(\pi \kappa_y/2)\cos(\pi \kappa_x/2). \end{split}$$
(12.59)



Abbildung 12.11: a Anisotropie im Betrag und **b** Fehler in der Richtung des Gradienten für den Sobel-Kantendektor (12.62). Die Parameter sind der Betrag der Wellenzahl (0 bis 1) und der Winkel zur x-Achse (0 bis $\pi/2$).

Bei diesen kleinen Masken gibt es keinerlei Optimierungsmöglichkeiten. Die Filter $D_x = [1 - 1]$ und $D_y = [1 - 1]^T$ sind nicht geeignet zur Bildung eines Gradientenoperators, da D_x und D_y das Faltungsergebnis um jeweils einen halben Pixelabstand in die *x*- bzw. *y*-Richtung verschieben.

Die Fehler im Betrag und in der Richtung des Gradienten sind für kleine Wellenzahlen

$$e_m(\underline{\kappa},\phi) \approx -\frac{(\pi\underline{\kappa})^3}{24} \sin^2 2\phi + O(\underline{\kappa}^5).$$
(12.60)

$$e_{\phi}(\underline{\kappa},\phi) \approx -\frac{(\pi\underline{\kappa})^2}{48}\sin 4\phi + O(\underline{\kappa}^4).$$
 (12.61)

Die Fehler sind deutlich (für kleine Wellenzahlen um etwa die Hälfte) kleiner als bei dem auf dem symmetrischen Differenzenoperator basierenden Gradienten (Abb. 12.5 und 12.10), obwohl die anisotropen Terme in der gleichen Ordnung in der Wellenzahl in (12.35) und (12.36) erscheinen.

12.7.3 Sobel-Kantendetektoren

Der Sobeloperator verwendet Differenzenfilter, die das Bild in der Richtung senkrecht zur Ableitungsrichtung mitteln:

$$D_{2x}B_y^2 = \frac{1}{8} \begin{bmatrix} 1 & 0 & -1 \\ 2 & 0 & -2 \\ 1 & 0 & -1 \end{bmatrix}, \quad D_{2y}B_x^2 = \frac{1}{8} \begin{bmatrix} 1 & 2 & 1 \\ 0 & 0 & 0 \\ -1 & -2 & -1 \end{bmatrix}.$$
 (12.62)

Abb. 12.11 zeigt die resultierenden Fehler des Betrags und der Richtung des Gradienten. Die Verbesserung gegenüber dem symmetrischen Differenzenoperator (Abb. 12.5) ist vergleichbar mit der des regularisierten 2×2 -Kantendetektors (Abb. 12.10). Eine Taylorentwicklung liefert als Näherung

für kleine Wellenzahlen die gleichen Ergebnisse (vergleiche (12.60) und (12.61)):

$$e_m(\underline{\kappa},\phi) \approx -\frac{(\pi\underline{\kappa})^3}{24} \sin^2 2\phi + O(\underline{\kappa}^5)$$
(12.63)

für den Fehler des Betrags und

$$e_{\phi}(\underline{\kappa},\phi) \approx -\frac{(\pi\underline{\kappa})^2}{48}\sin 4\phi + O(\underline{\kappa}^4)$$
 (12.64)

für den Fehler der Gradientenrichtung. Ein Vergleich mit den entsprechenden Gleichungen (12.35) und (12.36) für die einfachen Ableitungsfilter zeigt, dass sowohl die Anisotropie als auch der Winkelfehler des Sobeloperators nur halb so groß sind. Allerdings nimmt der Fehler immer noch mit dem Quadrat der Wellenzahl zu. Der Richtungsfehler des Sobeloperators beträgt bei einer Wellenzahl von 0,5 bis zu 5°, was für die meisten Anwendungen nicht toleriert werden kann.

12.7.4 Ableitungen der Gaußfunktion

Eine lang bekannte Klasse von regularisierten Ableitungsfiltern sind Filter, die auf der Ableitung von Glättungsfiltern auf der Basis der Gaußfunktion beruhen. Ein solches Filter wurde z. B. von Canny [37] zur optimalen Kantendetektion eingesetzt und ist nun unter dem Namen *Canny-Filter* bekannt. Für diskrete Daten approximiert man diese Operatoren am besten durch Ableitungen des Binomial-Glättungsfilters (Abschn. 11.4) als

$${}^{(B,R)}\mathcal{D}_d = \mathcal{D}_{2d}\mathcal{B}^R \tag{12.65}$$

mit einer nicht-quadratischen $(2R + 3) \times (2R + 1)^{D-1}$ *D*-dimensionalen Filtermaske und der Transferfunktion

$${}^{(B,R)}\tilde{d}_w(\mathbf{x}) = \mathrm{i}\sin(\pi \mathbf{x}_d) \prod_{d=1}^D \cos^{2R}(\pi \mathbf{x}_d/2). \tag{12.66}$$

Überraschenderweise stellen sich diese Filter als eine schlechte Wahl heraus, da die Anisotropie die gleiche ist wie beim symmetrischen Differenzenfilter. Das sieht man sofort für die Richtung des Gradienten. Die Glättungsterme sind gleich für beide Richtungen und kürzen sich deswegen in (12.26) heraus. Die verbliebenen Terme sind dieselben wie beim symmetrischen Differenzenfilter.

In ähnlicher Weise haben die sobelartigen R^D-Differenzenoperatoren

$${}^{R}\mathcal{S}_{d} = \mathcal{D}_{d}\mathcal{B}_{w}^{R-1}\prod_{d'\neq d}\mathcal{B}_{d'}^{R}$$
(12.67)



Abbildung 12.12: Pseudo-3D-Plot der Transferfunktionen a des LoG-Filters \mathcal{LB}^2 und b des DoG-Filters $4(\mathcal{B}^4 - \mathcal{B}^2)$.

mit einer $(2R + 1)^D$ großen *D*-dimensionalen Filtermaske und der Transferfunktion

$${}^{R}\tilde{S}_{d}(\underline{\kappa}) = \operatorname{i} \operatorname{tan}(\pi \underline{\kappa}_{d}/2) \prod_{d=1}^{D} \cos^{2R}(\pi \underline{\kappa}_{d}/2)$$
(12.68)

die gleiche Ansiotropie bei der gleichen Wellenzahl wie der 3 \times 3-Sobeloperator.

12.7.5 LoG- und DoG-Filter

Laplacefilter neigen dazu, Rauschen in Bildern beträchtlich zu erhöhen, da die Transferfunktion proportional zum Quadrat der Wellenzahl ist. Ein besserer Kantendetektor ergibt sich, wenn wir das Bild zuerst glätten und danach das Laplacefilter anwenden. Dadurch erhalten wir eine Art steuerbare Kantendetektion. Solch ein Filter wird in der Literatur *Laplace of Gaussian*-Filter (abgekürzt *LoG*-Filter) oder als *Marr-Hildreth-Operator* [188] bezeichnet.

Im diskreten Fall wird ein LoG-Filter angenähert, indem das Bild zunächst mit einer Binomialmaske geglättet und anschließend mit dem diskreten Laplaceoperator gefiltert wird. Damit erhalten wir den Operator \mathcal{LB}^p mit folgender Transferfunktion:

$$\hat{L}\hat{B}^{p}(\boldsymbol{\kappa}) = -4\left[\sin^{2}(\pi\boldsymbol{\kappa}_{x}/2) + \sin^{2}(\pi\boldsymbol{\kappa}_{y}/2)\right]\cos^{p}(\pi\boldsymbol{\kappa}_{x}/2)\cos^{p}(\pi\boldsymbol{\kappa}_{y}/2).$$
 (12.69)

Für kleine Wellenzahlen kann diese Transferfunktion mit

$$\hat{L}\hat{B}^{p}(\boldsymbol{\kappa},\phi) \approx -(\pi\boldsymbol{\kappa})^{2} + \left[\frac{1}{16} + \frac{1}{8}p + \frac{1}{48}\cos(4\phi)\right](\pi\boldsymbol{\kappa})^{4}$$
(12.70)

näherungsweise bestimmt werden.



Abbildung 12.13: a Anisotropie im Betrag und **b** Fehler in der Richtung des Gradienten für den optimierten Sobel-Kantendektor (12.74). Die Parameter sind der Betrag der Wellenzahl (0 bis 1) und der Winkel zur x-Achse (0 bis $\pi/2$).

In Abschn. 12.5.2 haben wir gesehen, dass ein Laplacefilter besser mit Operatoren vom Typ $\mathcal{B}^p - I$ beschrieben werden kann. Glätten wir zusätzlich, führt diese Näherung zu einem Filtertyp, der als *Difference of Gaussian*-Filter oder abgekürzt *DoG*-Filter bezeichnet wird:

$$4(\mathcal{B}^q - I)\mathcal{B}^p = 4(\mathcal{B}^{p+q} - \mathcal{B}^p).$$
(12.71)

Dieses DoG-Filter hat die Transferfunktion

$$4(\hat{B}^{p+2} - \hat{B}^{p})(\kappa) = 4\cos^{p+2}(\pi \kappa_{x}/2)\cos^{p+2}(\pi \kappa_{y}/2) - 4\cos^{p}(\pi \kappa_{x}/2)\cos^{p}(\pi \kappa_{y}/2),$$
(12.72)

welche für kleine Wellenzahlen mit

$$4(\hat{B}^{p+2} - \hat{B}^{p})(\xi, \phi) \approx -(\pi \xi)^{2} + \left[\frac{3}{32} + \frac{1}{8}p - \frac{1}{96}\cos(4\phi)\right](\pi \xi)^{4}$$
(12.73)

angenähert werden kann. In Abb. 12.12 sind die Transferfunktionen der LoG- und DoG-Filter verglichen. Offensichtlich zeigt das DoG-Filter geringere Abweichungen von einem isotropen Filter. Ein Filter mit noch geringerer Abweichung lässt sich konstruieren, wenn wir (12.70) und (12.73) vergleichen. Die anisotropen Terme $\cos 4\phi$ haben unterschiedliche Vorzeichen. Damit können sie leicht kompensiert werden, indem LoG- und DoG-Operatoren nach der Formel 2/3DoG + 1/3LoG gemischt werden. Dies entspricht dem Operator ($8/3B^2 - 8/3I - 1/3\mathcal{L})B^p$.

LoG- und DoG-Filteroperatoren haben große Bedeutung für das visuelle System des Menschen [187].

12.7.6 [#]Optimierte regularisierte Kantendetektoren

Wir können leicht einen optimierten Sobeloperator mit einem minimalen Fehler der Richtung des Gradienten ableiten. Der Vergleich von (12.34) und
(12.64) zeigt, dass die beiden Filter Winkelfehler in entgegengesetzter Richtung aufweisen. Es scheint, als ob der Sobeloperator zu stark senkrecht zur Ableitungsrichtung glättet, der symmetrische Differenzenoperator dagegen zu wenig, nämlich überhaupt nicht. Daher ist zu vermuten, dass durch geeignete Kombination der beiden Operatoren, d. h. durch Einstellung der Querglättung, ein minimaler

Winkelfehler erreicht wird. Die Querglättung kann durch Erhöhung des zentralen Koeffizienten erniedrigt werden. Tatsächlich zeigten Jähne et al. [135] mithilfe eines nichtlinearen Optimierungsverfahrens, dass folgende Operatoren optimal bezüglich des Winkelfehlers des Gradienten sind (Abb. 12.13):

$$1/4D_{2x}(3B_y^2 + I) = \frac{1}{32} \begin{bmatrix} 3 & 0 & -3 \\ 10 & 0 & -10 \\ 3 & 0 & -3 \end{bmatrix},$$

$$1/4D_{2y}(3B_x^2 + I) = \frac{1}{32} \begin{bmatrix} 3 & 10 & 3 \\ 0 & 0 & 0 \\ -3 & -10 & -3 \end{bmatrix}.$$
(12.74)

Ähnliche Optimierungen sind für Ableitungsoperatoren mit größeren Masken möglich.

12.8 [#]Kanten in Mehrkanalbildern

Die Analyse von Kanten ist in Mehrkanalbildern sehr viel schwieriger als die Mittelwertbildung, die in Abschn. 11.7 besprochen wurde. Das Grundproblem liegt in der Tatsache, dass die unterschiedlichen Kanäle konträre Daten über Kanten enthalten können. Der Gradient in Kanal A kann in eine andere Richtung zeigen als der in Kanal B. Die einfache Addition der Gradienten aller Kanäle

$$\sum_{p=1}^{p} \nabla g_p(\mathbf{x}) \tag{12.75}$$

ist daher nicht sinnvoll. Es ist sogar möglich, dass die Gradienten zweier Kanäle in entgegengesetzte Richtungen zeigen, sodass sie sich gegenseitig auslöschen. Dieser Fall kann dann nicht von konstanten Bereichen in beiden Kanälen unterschieden werden.

Ein besseres Maß der resultierenden Kantenstärke ist deshalb die Summe der quadrierten Beträge der Gradienten aller Kanäle:

$$\sum_{p=1}^{P} |\nabla g_p|^2 = \sum_{p=1}^{P} \sum_{d=1}^{D} \left(\frac{\partial g_p}{\partial x_d}\right)^2.$$
(12.76)

Dieser Ausdruck ergibt zwar eine brauchbare Abschätzung der resultierenden Kantenstärke, aber er löst das Problem der konträren Kantenrichtungen nicht. Eine Analyse, wie die Kanten in den *P* Kanälen verteilt sind, ist mit folgender symmetrischer $D \times D$ -Matrix *S* möglich, wobei *D* die Dimension des Mehrkanalbildes ist:

$$S = \boldsymbol{J}^T \boldsymbol{J}. \tag{12.77}$$

J ist die wie folgt definierte *Jacobi-Matrix*:

$$J = \begin{bmatrix} \frac{\partial g_1}{\partial x_1} & \frac{\partial g_1}{\partial x_2} & \cdots & \frac{\partial g_1}{\partial x_D} \\ \frac{\partial g_2}{\partial x_1} & \frac{\partial g_2}{\partial x_2} & \cdots & \frac{\partial g_2}{\partial x_D} \\ \vdots & & \ddots & \vdots \\ \frac{\partial g_P}{\partial x_1} & \frac{\partial g_P}{\partial x_2} & \cdots & \frac{\partial g_P}{\partial x_D} \end{bmatrix}$$
(12.78)

Die Elemente der Matrix S sind daher

$$S_{kl} = \sum_{p=1}^{p} \frac{\partial g_p}{\partial x_k} \frac{\partial g_p}{\partial x_l}.$$
 (12.79)

Da *S* eine symmetrische Matrix ist, können wir sie durch eine Koordinatentransformation diagonalisieren und können schreiben:

$$S' = \begin{bmatrix} \sum_{p} \left(\frac{\partial g_{p}}{\partial x_{1}'}\right)^{2} & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & \sum_{p} \left(\frac{\partial g_{p}}{\partial x_{2}'}\right)^{2} & \ddots & 0 \\ 0 & \ddots & \ddots & 0 \\ 0 & \cdots & \cdots & \sum_{p} \left(\frac{\partial g_{p}}{\partial x_{D}'}\right)^{2} \end{bmatrix}.$$
 (12.80)

Im Falle einer idealen Kante ist nur einer der Diagonalterme ungleich null. Die zugehörige Koordinatenrichtung steht senkrecht zur Diskontinuität. In allen anderen Richtungen sind die Diagonalterme null. Daher ist dieser Fall daran zu erkennen, dass der Rang von *S* eins ist.

Zeigen jedoch die Kanten in den unterschiedlichen Kanälen zufällig in alle Richtungen, sind alle Terme ungleich null. Auf diese Weise ist es im Prinzip möglich, zufällige Grauwertveränderungen durch Rauschen von kohärenten Kanten zu unterscheiden. Die Spur der Matrix *S*

$$\operatorname{Spur}(S) = \sum_{d=1}^{D} S_{dd} = \sum_{d=1}^{D} \sum_{p=1}^{P} \left(\frac{\partial g_p}{\partial x_d}\right)^2$$
(12.81)

führt zu dem schon in (12.76) definierten Maß der Kantenstärke. Diese ist unabhängig von der Orientierung der Kante, da die Spur einer symmetrischen Matrix bei Drehung des Koordinatensystems invariant ist.

12.9 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Über Kantendetektion gibt es eine verwirrende Fülle von Arbeiten in der Literatur. Hier wird nur auf einige sorgfältig ausgewählte Referenzen hingewiesen. Die Entwicklung der Kantendetektion auf Basis von Differenzenfiltern erster Ordnung kann an Hand weniger Schlüsselpublikationen verfolgt werden. Canny [37] entwickelte einen optimalen Kantendetektor auf der Basis von Ableitungen der Gaußfunktion, Deriche [53] stellte eine schnelle rekursive Implementierung des Canny-Detektors vor, Lanser und Eckstein [164] verbesserten die Isotropie von Deriches rekursivem Filter und Jähne et al. [135] entwickelten eine generelle nichtlineare Optimierungsstrategie für Kantenfilter mit optimaler Isotropie. Die Kantendetektion auf Basis von Differenzenfiltern zweiter Ordnung (Nulldurchgänge) wurde stark durch biologische Sehsysteme beeinflusst. Grundlegende Arbeiten sind bei Marr und Hildreth [188] und Marr [187] zu finden. Für weitergehende Arbeiten in Richtung eines universellen Systems für Nachbarschaftsoperatoren sei auf die Arbeiten von Koenderink und van Doorn [159] und Danielsson et al. [46] verwiesen.

13 Lokale Orientierung und Struktur

Inhalt

13.1	Einfüh	rung	395
13.2	Eigens	397	
	13.2.1	Darstellung im Ortsraum	397
	13.2.2	Darstellung im Fourierraum	398
	13.2.3	Vektordarstellung lokaler Nachbarschaften	399
13.3	Tensor	darstellung erster Ordnung	401
	13.3.1	Der Strukturtensor	401
	13.3.2	Klassifizierung von Eigenwerten	403
	13.3.3	Orientierungsvektor	404
	13.3.4	Kohärenz	406
	13.3.5	Farbkodierung und Merkmale	
		des 2D-Strukturtensors	406
	13.3.6	Implementierung	408
	13.3.7	Fehleranalyse	411
	13.3.8	[#] Andere Tensordarstellungen	414
13.4	Lokale	Wellenzahl und Phase	418
	13.4.1	Phase	418
	13.4.2	Hilberttransformation und Hilbertfilter	419
	13.4.3	[‡] Das analytische Signal	422
	13.4.4	[‡] Das monogene Signal	424
	13.4.5	Quadraturfilter	425
	13.4.6	[‡] Lokale Wellenzahlbestimmung	429
	13.4.7	[‡] Polar separierbare Quadraturfiltersätze	430
13.5	[‡] Litera	turhinweise zur Vertiefung	436

13.1 Einführung

In den letzten beiden Kapiteln haben wir uns mit Nachbarschaftsoperationen zur Mittelung und Kantendetektion beschäftigt. Damit haben wir nur die einfachsten Strukturen in einer lokalen Umgebung studiert, nämlich konstante Flächen und Kanten (Diskontinuitäten). In einer lokalen Umgebung können jedoch auch Muster vorhanden sein. In diesem Kapitel betrachten wir einfache Muster in einer lokalen Nachbarschaft, die wir als



Abbildung 13.1: Objekterkennung durch Unterschiede a des Grauwertes, b der Orientierung oder c der Größe eines Musters.



Abbildung 13.2: Drei Interpretationen orientierter lokaler Strukturen in 2D-Bildern: **a** Objektkante; **b** Orientierung von Mustern; **c** Bewegung als Orientierung in einem 2D-Orts/Zeit-Bild.

einfache Nachbarschaft bezeichnen wollen. Zur Einführung fragen wir uns, welche Arten von Mustern dafür geeignet sind, um mit unserem visuellen System Objekte vom Hintergrund unterscheiden zu können.

Wie Abb. 13.1 zeigt, können wir Objekte erkennen, auch wenn sie sich nicht durch ihren mittleren Grauwert vom Hintergrund unterscheiden, sondern nur durch Orientierung oder Größe eines Musters. Um diese Aufgabe mit einem digitalen Bildverarbeitungssystem durchzuführen, benötigen wir Operatoren, die Orientierung und Größe von Mustern bestimmen und damit ein Grauwertbild in ein Merkmalsbild umwandeln. In einem Merkmalsbild können wir dann Muster, die sich durch Orientierung oder Größe unterscheiden, einfach separieren.

Lokale Umgebungen, die durch eine Orientierung beschrieben werden können, bezeichnen wir als *einfache Nachbarschaften*. Die Entwicklung geeigneter Operatoren zur Erfassung von Orientierung und Strukturgröße ist eine wichtige und notwendige Voraussetzung für die Analyse *komplexer* *Strukturen.* Die Bedeutung ein und derselben lokalen Struktur kann sehr unterschiedlich sein, wie Abb. 13.2 für 2D-Bilder zeigt:

- Im einfachsten Fall unterscheiden sich Objekt und Hintergrund durch den Grauwert (Abb. 13.2a). Dann bedeutet eine Grauwertänderung in einer lokalen Umgebung, dass eine *Objektkante* vorliegt. Eine Analyse der Orientierung ergibt die Kantenorientierung.
- In Abb. 13.2b unterscheiden sich die Objekte vom Hintergrund durch die Orientierung ihres *Musters* oder ihrer *Textur*. Nun stehen lokale räumliche Strukturen nicht für eine Kante, sondern charakterisieren die Textur. Mit der Texturanalyse befassen wir uns in Kapitel 16.
- In Bildsequenzen werden lokale Strukturen im Orts/Zeit-Raum durch die Bewegung bestimmt. Dies ist in Abb. 13.2c für ein zweidimensionales Orts/Zeit-Bild gezeigt. Bewegung ist ein wichtiges Merkmal, das wie jedes andere Objekte identifiziert. Sie wird uns im Detail in Kapitel 14 beschäftigen.

Obwohl die drei Beispiele sich auf völlig unterschiedliche Bilddaten beziehen, haben sie gemeinsam, dass die lokale Struktur durch Orientierung charakterisiert ist, d. h., die lokalen Grauwerte verändern sich nur in einer Richtung. In diesem Sinne ist das Konzept der Orientierung nur eine Erweiterung des Konzepts der Kanten.

13.2 Eigenschaften einfacher Nachbarschaften

13.2.1 Darstellung im Ortsraum

Lokale Umgebungen werden mathematisch am besten mit kontinuierlichen statt diskreten Funktionen beschrieben. Dieser Ansatz hat zwei signifikante Vorteile. Erstens ist es dadurch einfacher, Konzepte zu formulieren und ihre Eigenschaften analytisch zu untersuchen. Solange das abgetastete Bild das *Abtasttheorem* erfüllt, bleiben alle gewonnenen Ergebnisse gültig, da es eine exakte Repräsentation der kontinuierlichen Grauwertfunktion ist. Zweitens können wir zwischen Fehlern, die mit dem gewählten Ansatz zusammenhängen, und solchen, die auf die Diskretisierung zurückzuführen sind, unterscheiden.

Eine lokale Umgebung mit idealer lokaler Orientierung ist dadurch charakterisiert, dass der Grauwert sich nur in einer Richtung verändert. Lokale Orientierung wird, da die Grauwerte entlang von Linien konstant sind, auch als *lineare Symmetrie* bezeichnet [21]. Hierfür wurde von Granlund und Knutsson [93] der Begriff der *einfachen Nachbarschaft* geprägt. Orientieren wir eine Achse des Koordinatensystems entlang der Richtung, in der sich die Grauwerte ändern, werden die Grauwerte zu einer eindimensionalen Funktion mit nur einer Koordinate. Im Allgemeinen bezeichnen wir die Richtung der lokalen Orientierung mit einem Einheitsvektor \hat{n} , der auf den Linien der konstanten Grauwerte senkrecht steht. Dann wird eine einfache



Abbildung 13.3: Verdeutlichung einer linear symmetrischen oder einfachen Nachbarschaft. Die Grauwerte hängen nur von einer Koordinate in Richtung des Einheitsvektors **î** ab.

Nachbarschaft mathematisch folgendermaßen wiedergegeben:

$$g(\boldsymbol{x}) = g(\boldsymbol{x}^T \hat{\boldsymbol{n}}), \tag{13.1}$$

wobei wir hier das Skalarprodukt der Einfachheit halber mit $x^T \hat{n}$ schreiben. Gleichung (13.1) gilt auch für Bilder höherer Dimensionen. Die Projektion des Vektors x auf den Einheitsvektor \hat{n} bewirkt, dass die Grauwerte nur noch von einer skalaren Größe, der Koordinate in Richtung von \hat{n} , abhängen (Abb. 13.3). Die Korrektheit dieser Darstellung lässt sich leicht verifizieren, indem wir den Gradienten

$$\nabla g(\boldsymbol{x}^{T} \hat{\boldsymbol{n}}) = \begin{bmatrix} \frac{\partial g(\boldsymbol{x}^{T} \hat{\boldsymbol{n}})}{\partial x_{1}} \\ \vdots \\ \frac{\partial g(\boldsymbol{x}^{T} \hat{\boldsymbol{n}})}{\partial x_{W}} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \hat{\boldsymbol{n}}_{1} g'(\boldsymbol{x}^{T} \hat{\boldsymbol{n}}) \\ \vdots \\ \hat{\boldsymbol{n}}_{W} g'(\boldsymbol{x}^{T} \hat{\boldsymbol{n}}) \end{bmatrix} = \hat{\boldsymbol{n}} g'(\boldsymbol{x}^{T} \hat{\boldsymbol{n}}) \quad (13.2)$$

berechnen. Mit g' bezeichnen wir die Ableitung von g nach der skalaren Größe $x^T \hat{n}$. In der Hyperebene senkrecht zum Gradienten sind die Werte lokal konstant. Gleichung (13.2) beweist, dass der Gradient in Richtung von \hat{n} liegt.

13.2.2 Darstellung im Fourierraum

Eine einfache Nachbarschaft hat auch im Fourierraum eine spezielle Form. Um sie herzuleiten, nehmen wir in einem ersten Schritt an, dass das gesamte Bild durch (13.1) beschrieben wird und deshalb \hat{n} unabhängig von der Position ist. Dann können wir — ausgehend von der Tatsache, dass eine einfache Umgebung in allen Richtungen außer \hat{n} konstant ist — folgern,



Abbildung 13.4: Vektordarstellung der lokalen Orientierung: a Orientierungsvektor; b Mittelung der Orientierungsvektoren einer Region mit homogener Orientierung; c das gleiche für eine Region mit zufällig verteilter Orientierung.

dass die Fouriertransformierte auf eine Linie beschränkt ist. Die Richtung der Linie ist durch \hat{n} gegeben:

$$g(\boldsymbol{x}^{T}\boldsymbol{\hat{n}}) \qquad \boldsymbol{\underbrace{\boldsymbol{\sigma}}} \qquad \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa})\delta(\boldsymbol{\kappa}-\boldsymbol{\hat{n}}(\boldsymbol{\kappa}^{T}\boldsymbol{\hat{n}})) = \tilde{g}(\kappa_{\parallel}), \tag{13.3}$$

wobei κ_{\parallel} die Koordinate im Fourierraum in der Richtung von \hat{n} darstellt. Das Argument in der δ -Funktion ist nur null, wenn κ parallel zu \hat{n} ist. In einem zweiten Schritt begrenzen wir nun (13.3) auf eine lokale Umgebung, indem wir $g(x^T \hat{n})$ im Ortsraum mit einer Fensterfunktion $w(x - x_0)$ multiplizieren. Wir selektieren also eine lokale Umgebung um x_0 , deren Größe und Form durch die Fensterfunktion bestimmt wird. Bei einer Fensterfunktion, die allmählich gegen null geht, verschwindet der Einfluss der Bildpunkte als Funktion ihrer Entfernung vom zentralen Bildpunkt. Eine Multiplikation im Ortsraum entspricht einer Faltung im Fourierraum (Abschn. 4.3). Damit ergibt sich

$$w(\boldsymbol{x} - \boldsymbol{x}_0) \cdot g(\boldsymbol{x}^T \hat{\boldsymbol{n}}) \qquad \stackrel{\bullet}{\longrightarrow} \qquad \tilde{w}(\boldsymbol{\kappa}) * \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}) \delta(\boldsymbol{\kappa} - \hat{\boldsymbol{n}}(\boldsymbol{\kappa}^T \hat{\boldsymbol{n}})), \qquad (13.4)$$

wobei $\tilde{w}(\kappa)$ die Fouriertransformierte der Fensterfunktion ist.

Die Begrenzung auf eine lokale Umgebung verschmiert also die Linie im Fourierraum zu einer wurstähnlichen Form. Wegen der Reziprozität der Skalen zwischen den beiden Räumen ist ihre Dicke umgekehrt proportional zur Größe des Fensters. Ausgehend von dieser elementaren Beziehung können wir bereits qualitativ schließen, dass die Genauigkeit der Bestimmung der Orientierung mit dem Verhältnis der Fenstergröße zur Wellenlänge der kleinsten Strukturen im Fenster im direkten Zusammenhang steht.

13.2.3 Vektordarstellung lokaler Nachbarschaften

Um einfache Nachbarschaften korrekt darstellen zu können, müssen wir zunächst die Begriffe Orientierung und Richtung unterscheiden. Die Richtung ist über den gesamten Winkelbereich von 2π (360°) definiert. Zwei Vektoren, die in entgegengesetzte Richtungen zeigen, d. h. um 180° gegeneinander gedreht sind, gelten als unterschiedlich. Der Gradientenvektor zeigt zum Beispiel immer in die Richtung ansteigender Grauwerte. Bei einem hellen Objekt auf dunklem Hintergrund bedeutet dies, dass der Gradient an der Kante in Richtung des Objekts zeigt.

Im Gegensatz dazu hat bei der Beschreibung der Richtung einer lokalen Umgebung ein Winkelbereich von 360° keinen Sinn. Wir können ein um 180° gedrehtes Muster nicht von einem nicht gedrehten unterscheiden, da das Muster immer noch die gleiche Richtung hat. Damit unterscheidet sich die Richtung einer einfachen Nachbarschaft von der eines Gradienten. Während Gradienten, die in entgegengesetzte Richtungen zeigen, für Objektkanten inkonsistente Information darstellen, sind sie für die Richtung einer einfachen Nachbarschaft konsistente Information.

Um die beiden "Richtungstypen" zu unterscheiden, sprechen wir in allen Fällen, in denen nur ein Winkelbereich von 180° erforderlich ist, von *Orientierung*. Natürlich ist die Orientierung immer noch eine *zyklische* Größe. Erhöht man die Orientierung über 180° hinaus, beginnt sie wieder bei 0°. Deshalb erfordert eine angemessene Darstellung der Orientierung eine Winkelverdoppelung.

Nach der prinzipiellen Diskussion der Darstellung der Orientierung fragen wir nach der passenden Repräsentation einer einfachen Nachbarschaft. Offensichtlich genügt ein einfacher Skalar mit dem verdoppelten Orientierungswinkel nicht. Wir benötigen zusätzlich ein Bestimmtheitsmaß, das beschreibt, wie gut die Umgebung einer einfachen Nachbarschaft entspricht. Beide Informationen, die Richtung und das Bestimmtheitsmaß, können zu einem Vektor zusammengenommen werden: Der Betrag des Vektors ist das Bestimmtheitsmaß und seine Richtung der verdoppelte Orientierungswinkel (Abb. 13.4a). Diese Vektordarstellung der Orientierung hat zwei entscheidende Vorteile:

Zum einen ist sie für die weitere Verarbeitung besser geeignet als eine separate Darstellung mit zwei skalaren Größen. Vektoren werden summiert, indem sie aneinandergehängt werden, sodass sich der resultierende Summenvektor vom Anfangspunkt des ersten Vektors zum Endpunkt des letzten Vektors erstreckt (Abb. 13.4b). Das Gewicht eines individuellen Vektors in der Vektorsumme wird durch seine Länge bestimmt. Damit wird das Bestimmtheitsmaß der Orientierungsmessung adäquat berücksichtigt. Die Vektordarstellung der Orientierung weist auch günstige Mittelungseigenschaften auf. In einer Region homogener Orientierung ergeben die Vektoren einen großen Vektor, d. h. eine sichere Abschätzung der Orientierung (Abb. 13.4b). In einer Region mit zufällig verteilter Orientierung bleibt der resultierende Vektor klein, da keine signifikante lokale Orientierung vorliegt (Abb. 13.4c).

Zum anderen ist es schwierig, Orientierung als Grauwertbild darzustellen. Während die Orientierung eine zyklische Größe ist, weist die Grauwertdarstellung einen unnatürlichen Sprung zwischen dem kleinsten und dem größten Winkel auf. Dieser Sprung in Orientierungsbildern vermittelt keinen brauchbaren Eindruck von der Verteilung der Orientierung. Der Orientierungsvektor kann allerdings gut als Farbbild dargestellt werden.

Intuitiv ordnen wir das Bestimmtheitsmaß der Helligkeit und den Orientierungswinkel dem Farbton zu. Dann wird unsere Aufmerksamkeit auf die hellen Bildteile gelenkt, wo wir Farben gut unterscheiden können. Je dunkler das Bild ist, desto schwieriger wird es, die einzelnen Farben visuell zu unterscheiden. Auf diese Weise stimmt unser visueller Eindruck mit der Sicherheit der Orientierungsbestimmung im Bild überein.

13.3 Tensordarstellung erster Ordnung

13.3.1 Der Strukturtensor

Die in Abschn. 13.2.3 diskutierte Vektordarstellung ist noch nicht vollständig; sie ist nur ausreichend für die Darstellung der Orientierung einfacher Nachbarschaften. Eine Unterscheidung zwischen Nachbarschaften mit konstanten Grauwerten und solchen mit isotroper Orientierungsverteilung (z. B. unkorreliertes Rauschen) ist jedoch nicht möglich. In beiden Fällen ergibt sich ein Orientierungsvektor mit dem Betrag null.

Es ist also einleuchtend, dass eine adäquate Darstellung der Grauwertänderungen in einer lokalen Umgebung von komplexer Natur ist. Solch eine Darstellung sollte die Vorzugsrichtung der Grauwertänderungen (gegeben durch einen Einheitsvektor \hat{n}) bestimmen und konstante Umgebungen von solchen ohne lokale Orientierung unterscheiden können.

Mit der folgenden Optimierungsstrategie zur Bestimmung der Orientierung einer einfachen Nachbarschaft kommen wir zu einer geeigneten Darstellung. Die optimale Orientierung wird als die Orientierung definiert, welche die geringste Abweichung von der Gradientenrichtung zeigt. Ein passendes Maß für die Abweichung muss Gradienten, die in entgegengesetzte Richtungen zeigen, gleich berücksichtigen. Erfüllt wird dieses Kriterium vom quadrierten Skalarprodukt aus dem Gradientenvektor und dem Einheitsvektor \hat{n} , der die lokale Orientierung widerspiegelt:

$$(\nabla g^T \hat{\boldsymbol{n}})^2 = |\nabla g|^2 \cos^2 \left(\angle (\nabla g, VBn) \right).$$
(13.5)

Diese Größe ist proportional zum quadrierten Kosinus des Winkels zwischen dem Gradienten- und dem Orientierungsvektor und daher maximal, wenn ∇g und \hat{n} parallel oder antiparallel sind, und null, wenn sie senkrecht aufeinander stehen. In einer *D*-dimensionalen lokalen Umgebung muss also der folgende Ausdruck maximiert werden:

$$\int w(\boldsymbol{x} - \boldsymbol{x}') \left(\nabla g(\boldsymbol{x}')^T \hat{\boldsymbol{n}} \right)^2 \mathrm{d}^D \boldsymbol{x}', \qquad (13.6)$$

wobei die Fensterfunktion w Größe und Form der Umgebung um einen Punkt x bestimmt, in welchem die Orientierung gemittelt wird. Das Maximierungsproblem muss für jeden Punkt x gelöst werden. Gleichung (13.6) können wir folgendermaßen schreiben:

$$\hat{\boldsymbol{n}}^T \boldsymbol{J} \hat{\boldsymbol{n}} \to \text{Maximum}$$
 (13.7)

mit

$$\boldsymbol{J} = \int \boldsymbol{w}(\boldsymbol{x} - \boldsymbol{x}') \left(\boldsymbol{\nabla} \boldsymbol{g}(\boldsymbol{x}') \boldsymbol{\nabla} \boldsymbol{g}(\boldsymbol{x}')^T \right) \mathrm{d}^D \boldsymbol{x}',$$

wobei $\nabla g \nabla g^T$ das äußere oder kartesische Produkt bezeichnet. Die Komponenten dieses symmetrischen $D \times D$ -Tensors, des *Strukturtensors*, sind

$$J_{pq}(\mathbf{x}) = \int_{-\infty}^{\infty} w(\mathbf{x} - \mathbf{x}') \left(\frac{\partial g(\mathbf{x}')}{\partial x'_p} \frac{\partial g(\mathbf{x}')}{\partial x'_q} \right) \mathrm{d}^D \mathbf{x}'.$$
(13.8)

Diese Gleichungen belegen, dass ein Tensor eine adäquate Darstellung erster Ordnung einer lokalen Nachbarschaft ist. Der Zusatz "erster Ordnung" hat eine doppelte Bedeutung. Zum einen sind nur Ableitungen erster Ordnung beteiligt. Zum anderen können nur einfache Nachbarschaften beschrieben werden. Komplexere Strukturen wie solche mit mehreren Orientierungen können nicht unterschieden werden.

Die Komplexität von (13.7) und (13.8) verbirgt etwas die einfache Bedeutung. Der Tensor ist symmetrisch und kann durch Rotation des Koordinatensystems in eine diagonale Form gebracht werden. Dann vereinfacht sich (13.7) im zweidimensionalen Fall zu

$$J = \begin{bmatrix} \hat{n}_1', \hat{n}_2' \end{bmatrix} \begin{bmatrix} J_{11}' & 0\\ 0 & J_{22}' \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \hat{n}_1'\\ \hat{n}_2' \end{bmatrix} \quad \rightarrow \quad \text{Maximum.}$$
(13.9)

Ein Einheitsvektor $\hat{n}' = [\cos \theta \sin \theta]$ in Richtung θ ergibt die Werte

$$J = J_{11}^{\prime} \cos^2 \theta + J_{22}^{\prime} \sin^2 \theta.$$

Ohne Beschränkung der Allgemeingültigkeit können wir davon ausgehen, dass $J'_{11} > J'_{22}$. Dann ist offensichtlich, dass der Einheitsvektor $\hat{n}' = [1 \ 0]^T$ den Ausdruck in (13.9) maximiert mit dem Maximalwert J'_{11} .

Dieser Ansatz führt nicht nur zu einer Tensordarstellung für lokale Umgebungen, sondern zeigt auch einen Weg zur Bestimmung der Orientierung. Im wesentlichen lösen wir damit das sogenannte *Eigenwertproblem*. Eigenwerte λ_d und Eigenvektoren e_d einer $D \times D$ -Matrix J werden durch folgende Gleichung definiert:

$$Je_d = \lambda_d e_d. \tag{13.10}$$

Ein Eigenvektor e_d von J ist damit ein Vektor, der durch Multiplikation mit J nicht gedreht, sondern nur mit einem skalaren Faktor, dem Eigenwert

Bedingung	Rang(J)	Erläuterung
$\lambda_1 = \lambda_2 = 0$	0	Beide Eigenwerte sind null. Die mittlere quadrierte Größe des Gradienten $(\lambda_1 + \lambda_2)$ ist null. Die lokale Umgebung ist konstant.
$\lambda_1 > 0, \lambda_2 = 0$	1	Ein Eigenwert ist null. Die Werte ändern sich also in Richtung des zugehörigen Eigenvektors nicht. Die lokale Umgebung ist eine einfache Nachbarschaft mit idealer Orientierung.
$\lambda_1 > 0, \lambda_2 > 0$	2	Beide Eigenwerte sind ungleich null. Die Grauwerte ändern sich in allen Richtungen. Im Spezialfall $\lambda_1 = \lambda_2$ sprechen wir von einer isotropen Grauwertstruktur, da sie sich gleichmäßig in allen Richtungen ändert.

Tabelle 13.1: Klassifizierung des Eigenwertes des Strukturtensors in 2D-Bildern.

 λ_d , multipliziert wird. Damit ist klar, dass das Koordinatensystem, in dem der Strukturtensor diagonal ist (13.9), von den Eigenvektoren aufgespannt wird. Für unsere weitere Diskussion ist wichtig, dass wir uns über die folgenden grundlegenden Eigenschaften von Eigenwerten und Eigenvektoren einer symmetrischen Matrix im klaren sind:

- 1. Eigenwerte sind immer reell.
- 2. Eigenvektoren bilden eine orthogonale Basis.

Nach dem hier formulierten *Maximierungsproblem* ergibt der Eigenvektor des maximalen Eigenwertes die Orientierung der lokalen Umgebung.

13.3.2 Klassifizierung von Eigenwerten

Die Mächtigkeit des Tensoransatzes wird deutlich, wenn wir die Eigenwerte des Strukturtensors klassifizieren. Klassifizierungskriterium ist die Anzahl der Eigenwerte, die null sind. Ist ein Eigenwert null, bedeutet dies, dass sich die Grauwerte in Richtung des korrespondierenden Eigenvektors nicht verändern.

Die Anzahl der Eigenwerte mit dem Wert null hängt mit dem Rang einer Matrix eng zusammen, der als die Dimension des Unterraums, für den $Jx \neq 0$, definiert ist. Der Raum, für den Jx = 0, nennt man *Nullraum*. Die Dimension des Nullraumes ist die Dimension der Zeilen- und Spaltenvektoren der Matrix minus ihrem Rang; sie ist gleich der Anzahl der Null-Eigenwerte.

Wir werden hier den zweidimensionalen und den dreidimensionalen Fall im Detail besprechen. Tabellen 13.1 und 13.2 beschreiben die Fälle in zwei bzw. drei Dimensionen.

Bedingung	Rang(J)	Erläuterung
$\lambda_1 = \lambda_2 = \lambda_3 = 0$	0	Die Grauwerte ändern sich nicht; es liegt ei- ne konstante Umgebung vor.
$\lambda_1 > 0, \lambda_2 = \lambda_3 = 0$	1	Die Grauwerte ändern sich nur in einer Richtung, die durch den Eigenvektor des Eigenwertes ungleich null bestimmt wird. In der Umgebung haben wir Grenzen zwi- schen zwei Objekten oder eine geschich- tete Textur. In einem Orts/Zeit-Bild be- deutet das die konstante Bewegung eines räumlich orientierten Musters ("ebene Wel- le").
$\lambda_1 > 0, \lambda_2 > 0, \lambda_3 = 0$	2	Die Grauwerte ändern sich in zwei Richtun- gen und sind konstant in einer dritten. Der Eigenvektor des Eigenwertes mit dem Wert null gibt die Richtung der konstanten Grau- werte an.
$\lambda_1 > 0, \lambda_2 > 0, \lambda_3 > 0$	3	Die Grauwerte ändern sich in allen drei Richtungen.

Tabelle 13.2: Klassifizierung des Eigenwertes des Strukturtensors in 3D-(Volumen)Bildern.

Praktisch wird nicht geprüft, ob die Eigenwerte null sind, sondern nur, ob sie unter einer kritischen Grenze liegen, die vom Rauschpegel im Bild bestimmt wird.

13.3.3 Orientierungsvektor

Hier lösen wir nun das Eigenwertproblem zur Bestimmung des Orientierungsvektors. Im Zweidimensionalen wird der Orientierungswinkel durch Rotation des Strukturtensors auf das Hauptachsensystem bestimmt. Dazu drehen wir das Koordinatensystem um einen unbekannten Winkel θ gegen den Uhrzeigersinn. Die Koordinaten eines Vektors in dem gedrehten System sind dann

$$x' = Rx$$
 oder $\begin{bmatrix} x'\\ y' \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \cos\theta & \sin\theta\\ -\sin\theta & \cos\theta \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x\\ y \end{bmatrix}$

und für den Strukturtensor ergibt sich mit $J' = RJR^T$

$$\begin{bmatrix} \lambda_1 & 0 \\ 0 & \lambda_2 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \cos\theta & \sin\theta \\ -\sin\theta & \cos\theta \end{bmatrix} \begin{bmatrix} J_{11} & J_{12} \\ J_{12} & J_{22} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \cos\theta & -\sin\theta \\ \sin\theta & \cos\theta \end{bmatrix}.$$

Bei Beachtung der trigonometrischen Identitäten sin $2\theta = 2 \sin \theta \cos \theta$ und $\cos 2\theta = \cos^2 \theta - \sin^2 \theta$ ergibt die Ausführung der Matrixmultiplikationen den folgenden Ausdruck:

$$\begin{bmatrix} \lambda_1 & 0 \\ 0 & \lambda_2 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \cos \theta & \sin \theta \\ -\sin \theta & \cos \theta \end{bmatrix} \begin{bmatrix} J_{11} \cos \theta + J_{12} \sin \theta & -J_{11} \sin \theta + J_{12} \cos \theta \\ J_{22} \sin \theta + J_{12} \cos \theta & J_{22} \cos \theta - J_{12} \sin \theta \end{bmatrix} = (13.11)$$

$$J_{11} \cos^2 \theta + J_{22} \sin^2 \theta - J_{12} \sin 2\theta \quad 1/2(J_{22} - J_{11}) \sin 2\theta + J_{12} \cos 2\theta \\ 1/2(J_{22} - J_{11}) \sin 2\theta + J_{12} \cos 2\theta & J_{11} \sin^2 \theta + J_{22} \cos^2 \theta + J_{12} \sin 2\theta \end{bmatrix}.$$

Nun können wir die Matrixkoeffizienten auf der linken und der rechten Seite der Gleichung vergleichen. Da die Matrizen symmetrisch sind, haben wir drei Gleichungen mit den drei Unbekannten θ , λ_1 und λ_2 . Obwohl das Gleichungssystem nichtlinear ist, kann es leicht nach dem Winkel θ aufgelöst werden. Ein Vergleich der Nichtdiagonalelemente auf beiden Seiten ergibt zunächst

$$1/2(J_{22} - J_{11})\sin 2\theta + J_{12}\cos 2\theta = 0 \tag{13.12}$$

und nach elementaren Umformungen den Orientierungswinkel:

$$\tan 2\theta = \frac{2J_{12}}{J_{11} - J_{22}}.$$
(13.13)

Ohne dass wir irgendwelche Bedingungen vorgegeben haben, hat sich die erwartete Winkelverdoppelung für die Orientierung eingestellt. Da sich tan 2θ aus einem Quotienten ergibt, können wir den Dividenden als die *y*- und den Divisor als die *x*-Komponente eines Vektors betrachten. Daraus können wir den vektoriellen Orientierungsoperator *o* bilden, wie ihn *Granlund* [1978] eingeführt hat:

$$\boldsymbol{o} = \begin{bmatrix} J_{11} - J_{22} \\ 2J_{12} \end{bmatrix}. \tag{13.14}$$

Das Argument dieses Vektors ergibt den Orientierungswinkel und der Betrag ein Bestimmtheitsmaß der lokalen Orientierung.

Das Ergebnis von (13.14) ist bemerkenswert, da die Berechnung der Komponenten des Orientierungsvektors aus denen des Orientierungstensors nur eine Subtraktion und eine Multiplikation mit zwei erfordert. Da diese Komponenten des Orientierungsvektors alles sind, was wir für die weiteren Verarbeitungsschritte brauchen, sind wir nicht auf den Winkel und den Betrag des Vektors angewiesen. Damit ist die Lösung des Eigenwertproblems in zwei Dimensionen trivial.

13.3.4 Kohärenz

Der Orientierungsvektor reduziert eine lokale Struktur auf eine lokale Orientierung. Dabei werden von den drei unabhängigen Komponenten des symmetrischen Tensors nur zwei verwendet. Können wir in einer Nachbarschaft keine orientierte Struktur feststellen, wissen wir nicht, ob wir es mit konstanten Grauwerten oder verteilten Orientierungen zu tun haben. Diese Information steckt in der noch nicht benutzten Summe der Diagonalelemente des Tensors, $J_{11} + J_{22}$, die das mittlere Betragsquadrat des Gradienten liefert. Daraus schließen wir, dass ein guter Strukturoperator auch die dritte Komponente berücksichtigen muss. Eine passende lineare Kombination stellt folgende Gleichung dar:

$$\begin{bmatrix} J_{11} + J_{22} \\ J_{11} - J_{22} \\ 2J_{12} \end{bmatrix}.$$
 (13.15)

Dieser Strukturoperator enthält die beiden Komponenten des Orientierungsvektors und zusätzlich das mittlere Betragsquadrat des Gradienten, der ein rotationsinvarianter Parameter ist. Vergleichen wir das Betragsquadrat des Gradienten mit dem Betrag des Orientierungsvektors, können wir einen Bereich konstanter Grauwerte und eine isotrope Grauwertstruktur ohne Vorzugsrichtung unterscheiden. Im ersten Fall sind beide quadrierten Größen null, im zweiten nur der Betrag des Orientierungsvektors. Haben wir ein perfekt orientiertes Muster, sind beide Größen gleich. Das Verhältnis zwischen diesen Größen scheint ein gutes *Kohärenzmaß* c_c für lokale Orientierung zu sein:

$$c_c = \frac{\sqrt{(J_{11} - J_{22})^2 + 4J_{12}^2}}{J_{11} + J_{22}} = \frac{\lambda_1 - \lambda_2}{\lambda_1 + \lambda_2}.$$
 (13.16)

Die Kohärenz c_c variiert zwischen null und eins. Sie ist bei einer idealen Orientierung ($\lambda_2 = 0, \lambda_1 > 0$) eins, bei einer isotropen Grauwertstruktur ($\lambda_1 = \lambda_2 > 0$) jedoch null.

13.3.5 Farbkodierung und Merkmale des 2D-Strukturtensors

Am Ende von Abschn. 13.2.3 haben wir eine Farbdarstellung des Orientierungsvektors diskutiert. Es erhebt sich die Frage, ob es auch möglich ist, den Strukturtensor als Farbbild darzustellen. Ein symmetrischer 2D-Tensor hat drei unabhängige Informationen, die gut zu den drei Freiheitsgraden passen, die wir bei Farbe zur Verfügung haben, zum Beispiel Intensität, Farbton und Sättigung.

Für eine Farbdarstellung des Strukturtensors brauchen wir im Vergleich zum Orientierungsvektor nur zwei kleine Änderungen. Zunächst wird statt der Länge des Orientierungsvektors das Betragsquadrat des Gradienten auf die Intensität abgebildet. Dann wird das Kohärenzmaß (13.16) für die Sättigung verwendet. In der Farbdarstellung des Orientierungsvektors ist die Sättigung immer eins. Sein Winkel wird als Farbton dargestellt.

Für die praktische Anwendung ist eine leichte Modifikation dieser Farbdarstellung nützlich. Der quadrierte Betrag des Gradienten zeigt zu große Variationen, als dass er in dem kleinen dynamischen Bereich eines Bildschirmes mit nur 256 Helligkeitsstufen dargestellt werden kann. Damit wird eine entsprechende Normalisierung notwendig. Die Grundidee dieser Normalisierung ist der Vergleich des quadrierten Betrags des Gradienten mit dem Rauschpegel. Wenn der Gradient deutlich oberhalb des Rauschpegels liegt, wird er als signifikante Information betrachtet. Dies legt die folgende Normalisierung der Luminanz *I* nahe:

$$I = \frac{J_{11} + J_{22}}{(J_{11} + J_{22}) + \gamma \sigma_n^2},$$
(13.17)

wobei σ_n eine Schätzung der Standardabweichung des Rauschpegels ist. Diese Normalisierung bewirkt einen raschen Übergang der Beleuchtungsstärke von eins, wenn der Betrag des Gradienten größer als σ_n ist, zu null, wenn der Gradient kleiner als σ_n ist. Der Faktor γ wird zur Optimierung der Darstellung verwendet.

Zusammenfassend können wir daher festhalten, dass folgende drei Parameter des Strukturtensors am besten eine einfache lokale Nachbarschaft beschreiben:

$$\boldsymbol{s} = \begin{bmatrix} I\left(\left|\boldsymbol{\nabla}g\right|^{2}\right) \\ \left|\boldsymbol{o}\right| / \left|\boldsymbol{\nabla}g\right|^{2} \\ \boldsymbol{\theta} \end{bmatrix}.$$
(13.18)

Die ersten beiden Parameter sind rotationsinvariant und haben Werte zwischen 0 und 1 und der dritte gibt die Orientierung der lokalen Nachbarschaft wieder. Mit der Hilfe der Definition des Orientierungsvektors kann aus dem nichtlinearen Gleichungssystem (13.11) auch eine einfache Beziehung für die Eigenwerte angegeben werden zu

$$\lambda_{1,2} = \left(\left| \boldsymbol{\nabla} g \right|^2 \pm |\boldsymbol{o}| \right) / 2, \tag{13.19}$$

Beispiel 13.1: Strukturtensor bei idealen lokalen Strukturen

Zur Illustration des Strukturtensors berechnen wir hier die Werte aller Parameter für eine Reihe von Beispielstrukturen aus. Wir gehen dabei entweder von ideal in unterschiedliche Richtungen orientierten oder einer isotropen lokalen Struktur aus. Dabei habe die Spur des Strukturtensors, d.h. das gemittelte Betragsquadrat des Gradienten,

θ	J_{11}	J_{22}	J_{12}	<i>0</i> _{<i>x</i>}	0y	<i>o</i>	C _C	λ_1	λ_2
0°	S	0	0	S	0	S	1	S	0
45°	<i>s</i> /2	<i>s</i> /2	s/2	0	S	S	1	S	0
90°	0	S	0	-s	0	S	1	S	0
—	<i>s</i> /2	<i>s</i> /2	0	0	0	0	0	<i>s</i> /2	s/2

den gleichen Wert $s = |\nabla g|^2$. Dann ergeben sich die Wert in der folgenden Tabelle:

13.3.6 Implementierung

Der Strukturtensor (Abschn. 13.3.1) und der äquivalente Trägheitstensor (Abschn. 13.3.8) können direkt aus einer Kombination von *linearer Faltung* und *nichtlinearen Punktoperationen* berechnet werden. Die partiellen Ableitungen in (13.8) und (13.28) werden durch diskrete Ableitungsoperatoren approximiert. Die mit der Fensterfunktion gewichtete Integration wird durch eine Faltung mit einem Glättungsfilter ersetzt. Bezeichnen wir den diskreten partiellen *Ableitungsoperator* in Richtung der Koordinate *p* mit \mathcal{D}_p und den isotropen *Glättungsoperator* mit \mathcal{B} , können wir die lokale Struktur eines Grauwertbildes mit folgendem Strukturtensoroperator berechnen:

$$\mathcal{J}_{pq} = \mathcal{B}(\mathcal{D}_p \cdot \mathcal{D}_q). \tag{13.20}$$

Die pixelweise Multiplikation wird zur Unterscheidung von der sequenziellen Anwendung von Faltungsoperatoren durch · gekennzeichnet. Gleichung 13.20 bedeutet wörtlich: Die Komponente \mathcal{J}_{pq} des Tensors wird durch separate Faltungen des Bildes mit \mathcal{D}_p und \mathcal{D}_q , pixelweise Multiplikation der beiden gefalteten Bilder und Glättung des resultierenden Bildes mit \mathcal{B} berechnet.

Diese Operatoren gelten für Bilder beliebiger Dimension $D \ge 2$. In einem *D*-dimensionalen Bild hat der Strukturtensor D(D + 1)/2 unabhängige Komponenten, drei in 2D- und sechs in 3D- und zehn in 4D-Bildern. Diese Komponenten lassen sich am besten in einem Mehrkanalbild mit W(W+1)/2 Komponenten speichern.

Die Glättungsoperatoren erfordern die größte Anzahl von Operationen. Deshalb brauchen wir für eine effiziente Implementierung zunächst einen schnellen Glättungsalgorithmus. Die Basis hierzu bildet die allgemeine Beobachtung, dass Eigenschaften höherer Ordnung immer eine niedrigere Auflösung zeigen als die Eigenschaften, aus denen sie berechnet wurden. Das bedeutet, dass ein Strukturtensor auf einem gröberen Gitter und damit in einem kleineren Bild gespeichert werden kann. Eine bequeme und angemessene Unterabtastung besteht darin, nur jedes zweite Pixel in jeder zweiten Zeile zu speichern. Über dieses Verfahren gelangen wir automatisch zu Mehrgitter-Datenstrukturen, die im Detail in Kapitel 15 besprochen wurden. Die Mehrschrittmittelung wurde in Abschn. 11.5.1 diskutiert.

13.3 Tensordarstellung erster Ordnung



Abbildung 13.5: Schritte zur Berechnung des Strukturtensors: a Originalbild; b horizontale Ableitung \mathcal{D}_x ; c vertikale Ableitung \mathcal{D}_y ; d-f gemittelte Komponenten des Strukturtensors: $J_{11} = \mathcal{B}(\mathcal{D}_x \cdot \mathcal{D}_x)$, $J_{22} = \mathcal{B}(\mathcal{D}_y \cdot \mathcal{D}_y)$, $J_{12} = \mathcal{B}(\mathcal{D}_x \cdot \mathcal{D}_y)$; g quadrierter Betrag des Gradienten $J_{11} + J_{22}$; h x-Komponente des Orientierungsvektors $J_{11} - J_{22}$, i y-Komponente des Orientierungsvektors $2J_{12}$ und j Orientierungswinkel von $[-\pi/2, \pi/2]$, abgebildet auf den Grauwertbereich [0, 255].



Abbildung **13.6***:* Orientierungsanalyse an *a* Kanten und *d* orientierten Mustern: *b* und *e* eine Farbdarstellung des Orientierungsvektors und *c* und *f* des Strukturtensors.

Das Speichern von Eigenschaften höherer Ordnung auf gröberen Skalen hat außer der Speicherplatzeinsparung den weiteren wichtigen Vorteil, dass in jedem nachfolgenden Schritt weniger Bildpunkte verarbeitet werden müssen. Eine lineare Größenreduktion auf die Hälfte führt zu einer Reduktion der Bildpunkte und der Berechnungsschritte auf 1/4 im 2D- und auf 1/8 im 3D-Fall.

Abbildung 13.5 zeigt die Schritte zur Berechnung eines Strukturtensors und daraus berechneter Größen anhand des Ringtestmusters. Dieses Testmuster eignet sich besonders für die Orientierungsanalyse, da in einem Bild alle Orientierungen und Wellenzahlen enthalten sind. Viel intuitiver sind natürlich die Farbdarstellungen der Orientierungsanalyse in Abb. 13.8. Die Farben sind so gewählt, dass senkrecht aufeinander stehende Strukturen in Komplementärfarben gezeigt werden. Horizontale Strukturen sind rot und vertikale Strukturen grün dargestellt.



Abbildung 13.7: Systematische Fehler bei der Bestimmung des Orientierungswinkels bei Verwendung unterschiedlicher Ableitungsoperatoren mit dem Ring-Testmusters, das normierten Wellenzahlen von maximal $\kappa = 0,7$ aufweist. Fehlerkarten bei Benutzung a des Sobeloperators (Winkelbereich $\pm 7^{\circ}$ in 16 Grauwertstufen) und **b** des optimierten Sobeloperators (Winkelbereich $\pm 0,7^{\circ}$ in 16 Grauwertstufen).

Weitere Anwendungsbeispiele zeigt Abb. 13.6. Dabei wurde der Schriftzug "IMAGE" entweder durch unterschiedliche Grauwerte und unterschiedlich orientierte Muster sichtbar gemacht. In der Farbdarstellung des Strukturtensors (Abb. 13.6c) erscheinen Ecken mit senkrecht aufeinander stoßenden Kanten weiß. Einzelne Pixel mit abweichenden Grauwerten, die im Originalbild (Abb. 13.6d) kaum zu sehen sind, fallen in der Farbdarstellung des Strukturtensors (Abb. 13.6f) sofort auf.

13.3.7 Fehleranalyse

Die Genauigkeit des Orientierungswinkels ist von der Implementierung des Ableitungsfilters abhängig. Die direkte Implementierung des Algorithmus unter Verwendung des symmetrischen Differenzenoperators (Abschn. 12.4.3) oder des *Sobeloperators* (Abschn. 12.7.3) resultiert in einem überraschend hohen Winkelfehler (Abb. 13.7a) von mehr als 7° bei einer Wellenzahl $\kappa = 0, 7$. Der Fehler hängt sowohl von der Wellenzahl als auch von der Orientierung der lokalen Struktur ab. Der hohe Fehler und die Struktur des Fehlerbildes resultieren aus der Transferfunktion des Ableitungsfilters, da diese bei hohen Wellenzahlen signifikante Abweichungen von der Transferfunktion eines idealen Ableitungsfilters zeigt (Abschn. 12.3). Nach (13.13) hängt der Orientierungswinkel vom Verhältnis der Ableitungen ab. Entlang den Achsen ist eine der Ableitungen null, und damit tritt dort kein Fehler auf. Entlang den Diagonalen sind die Ableitungen in *x*- und *y*-Richtung



Abbildung 13.8: Farbdarstellung der Orientierungsanalyse mit verrauschten Ring-Testmustern: **a** und **b** mit einer Amplitude des Ringmusters von 100 und normalverteiltem Rauschen mit der Standardabweichung 10, **c** und **d** mit einer Amplitude des Ringmusters von 50 und normalverteiltem Rauschen mit der Standardabweichung 50, **a** und **c** zeigen eine Farbdarstellung des Orientierungsvektors (Abschn. 13.2.3), **b** und **d** des Strukturtensors (Abschn. 13.3.5).

gleich; deshalb hebt sich der Fehler im Verhältnis der Ableitungen wieder auf.

Der Fehler des Orientierungswinkels kann durch die Verwendung besserer Ableitungsfilter deutlich verringert werden. Abb. 13.7 zeigt den Fehler bei der Abschätzung der Orientierung am Beispiel des optimierten Sobeloperators und eines mit der Methode der kleinsten Quadrate optimierten Operators. Der geringe zusätzliche Aufwand für die Optimierung der Ableitungsfilter zahlt sich durch eine bessere Schätzung der Orientierung



Abbildung 13.9: Orientierungsanalyse mit einem verrauschten Ring-Testmuster unter Benutzung des optimierten Sobeloperators: Ringmuster mit einer Amplitude von 50 und normalverteiltem Rauschen mit einer Standardabweichung von a 15 und b 50. c und d radialer Schnitt durch das Kohärenzmaß des Ringmusters bei Standardabweichungen des normalverteilten Rauschens von 1,5 und 5 bzw. 15 und 50; e und f Histogramme des Winkelfehlers für die gleichen Bedingungen.

aus. Der Restfehler von weniger als 0,5° ist für die meisten Anwendungen ausreichend. Die Ausführungen in Abschn. 12.4–12.7 zu den verschiedenen Ableitungsfiltern ermöglichen die Abwägung von Rechenaufwand und Genauigkeit.

Eine wichtige Eigenschaft jedes Bildverarbeitungsalgorithmus ist seine *Robustheit*. Mit diesem Begriff ist die Unempfindlichkeit des Algorithmus gegenüber Rauschen oder anderen Störungen gemeint. Zwei Fragen sind in diesem Zusammenhang wichtig: Erstens, wie groß ist der statistische Fehler der abgeschätzten Eigenschaften in einem verrauschten Bild? Zweitens, ergeben sich überhaupt noch korrekte Werte?

Um die erste Frage zu beantworten, werden die Gesetze der Statistik für die Fehlerfortpflanzung benutzt. Sie besagen, dass Rauschen die Abschätzung lediglich unsicherer, aber nicht fehlerhafter macht. Der Mittelwert ist nämlich unter der Voraussetzung, dass wir eine genügend große Zahl von Schätzungen durchführen, immer noch korrekt. In einem verrauschten Bild kann ein Operator jedoch auch fehlerbehaftete Ergebnisse liefern, sodass der Mittelwert eine signifikante Abweichung vom korrekten Wert aufweist. Im schlimmsten Fall — um die zweite Frage zu beantworten — kann ein Algorithmus sogar instabil werden und unsinnige Ergebnisse liefern.

Abbildungen 13.8 und 13.9 veranschaulichen, dass die Abschätzung der Orientierung ein besonders robuster Algorithmus ist. Selbst bei einem niedrigen Signal-zu-Rausch-Verhältnis wird die Orientierung bei Verwendung eines passenden Ableitungsoperators noch korrekt abgeschätzt. Bei steigendem Rauschen nimmt die Kohärenz (Abschn. 13.3.4) ab, und der statistische Fehler der Orientierungswinkelschätzung nimmt zu (Abb. 13.9).

13.3.8 [#]Andere Tensordarstellungen

In diesem Abschnitt untersuchen wir einige weitere alternativen Ansätze zur Beschreibung lokaler Bildstrukturen mittels Tensoren. Der Ansatz mit dem Trägheitstensor in Abschn. 13.3.8 geht von Betrachtungen im Fourierraum aus. Schwerpunkt dieses Abschnitts wird jedoch die Synthese von Tensormethoden mit Quadraturfiltern sein, also Techniken, mit denen sich sowohl die lokale Orientierung als auch die lokale Wellenzahl bestimmen lassen.

Trägheitstensor. Wir gehen von einer nach (13.1) ideal orientierte Struktur im Wellenzahlraum aus. Zur einfachen Berechnung der Fouriertransformierten von (13.1) drehen wir die x_1 -Achse des Koordinatensystems in Richtung von \hat{n} . Dann ist die Grauwertfunktion in x_2 -Richtung konstant, und die Fouriertransformierte reduziert sich zu einer δ -Linie in Richtung von \hat{n} (> R12).

Die Bestimmung der lokalen Orientierung im Fourierraum klingt vielversprechend, denn alles, was wir zu berechnen haben, ist die Orientierung



Abbildung 13.10: Entfernung eines Punktes im Wellenzahlraum von der Geraden in Richtung des Einheitsvektors \hat{n} .

der Linie, auf der die Spektraldichten ungleich null sind. Bigün und Granlund [21] schlagen folgende Schritte vor:

- Mit einer Fensterfunktion wird eine kleine Umgebung aus dem Bild selektiert.
- Das mit der Fensterfunktion multiplizierte Bild wird transformiert. Je kleiner das gewählte Fenster, desto verwaschener ist das berechnete Energiespektrum (*Unschärferelation*, Theorem B.7, S. 611). Selbst bei einer idealen lokalen Orientierung ergibt sich eine bandförmige Verteilung der spektralen Energie.
- Durch Bestimmung einer Regressionsgeraden durch die spektrale Dichteverteilung lässt sich dann die Richtung der lokalen Orientierung aus der Steigung der Geraden bestimmen.

Der entscheidende Schritt dieser Prozedur ist die Berechnung der Regressionsgeraden. Da dieses Problem im Allgemeinen überbestimmt ist, lässt es sich nicht exakt lösen; wir können nur das Fehlermaß minimieren. Es handelt sich um ein Beispiel für ein diskretes inverses Problem (Anhang C.6), das wir hier mit dem Standardfehlermaß, dem Betragsquadrat der Abweichungen (L₂-Norm) lösen.

Bei der optimalen Geraden minimieren wir die Summe der Abstandsquadrate aller gegebenen Punkte zur Geraden:

$$\int_{-\infty}^{\infty} d^2(\boldsymbol{\kappa}, \boldsymbol{\hat{n}}) |\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa})|^2 \mathrm{d}^D k \to \text{Minimum.}$$
(13.21)

Die Abstandsfunktion wird mit $d(\kappa, \hat{n})$ abgekürzt. Das Integral läuft über den gesamten Wellenzahlraum; die Wellenzahlen werden mit der spektralen Dichte $|\tilde{g}(\kappa)|^2$ gewichtet. Gleichung (13.21) ist nicht auf zwei Dimensionen beschränkt, sondern gilt generell für lokale Orientierung oder lineare Symmetrie in einem *D*-dimensionalen Raum. Der Distanzvektor *d* kann aus Abb. 13.10 abgeleitet werden:

$$d = \kappa - (\kappa^T \hat{n})\hat{n}. \tag{13.22}$$

Das Quadrat des Abstandes ergibt sich dann zu

$$|\boldsymbol{d}|^2 = |\boldsymbol{\kappa} - (\boldsymbol{\kappa}^T \hat{\boldsymbol{n}}) \hat{\boldsymbol{n}}|^2 = |\boldsymbol{\kappa}|^2 - (\boldsymbol{\kappa}^T \hat{\boldsymbol{n}})^2.$$
(13.23)

Um den Abstand deutlicher als eine Funktion des Vektors \hat{n} auszudrücken, schreiben wir ihn folgendermaßen neu:

$$|d|^2 = \hat{\boldsymbol{n}}^T (\boldsymbol{I}(\boldsymbol{\kappa}^T \boldsymbol{\kappa}) - (\boldsymbol{\kappa} \boldsymbol{\kappa}^T)) \hat{\boldsymbol{n}}, \qquad (13.24)$$

wobei *I* die Einheitsmatrix ist. Substituieren wir diesen Ausdruck in (13.21), erhalten wir

$$\hat{\boldsymbol{n}}^T \boldsymbol{J}' \hat{\boldsymbol{n}} \to \text{Minimum},$$
 (13.25)

wobei J' ein symmetrischer Tensor mit den Diagonalelementen

$$J'_{pp} = \sum_{q \neq p} \int_{-\infty}^{\infty} k_q^2 |\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa})|^2 \mathrm{d}^D k$$
(13.26)

und den Nebendiagonalelementen

$$J'_{pq} = -\int_{-\infty}^{\infty} k_p k_q |\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa})|^2 \mathrm{d}^D k, \quad p \neq q$$
(13.27)

ist. Der Tensor J' hat große Ähnlichkeit mit einer bekannten physikalischen Größe, dem *Trägheitstensor*. Ersetzen wir die Wellenzahlkoordinaten durch Raumkoordinaten und die spektrale Dichte $|\tilde{g}(\kappa)|^2$ durch die spezifische Dichte ρ , sind (13.21) und (13.25) die Gleichungen zur Berechnung der Trägheit eines um die Achse \hat{n} rotierenden Körpers.

Mit dieser Analogie können wir das Problem der Bestimmung lokaler Orientierung neu formulieren. Wir müssen die Achse finden, um die der Körper, der durch die Spektraldichte im Fourierraum gebildet wird, mit minimaler Trägheit rotiert. Der rotierende Körper kann unterschiedliche Formen annehmen. Die Form des Rotationskörpers hängt mit den unterschiedlichen Lösungen, die wir für die Eigenwerte des Trägheitstensors und damit für die Lösung des Problems der lokalen Orientierung erhalten, zusammen (Tabelle 13.3).

Wir haben damit den Trägheitstensoransatz im Fourierraum hergeleitet. Nun werden wir zeigen, wie die Koeffizienten des Trägheitstensors im Ortsraum berechnet werden können. Die Integrale in (13.26) und (13.27) enthalten Ausdrücke der Form

$$k_q^2 |Hg(\boldsymbol{\kappa})|^2 = |\mathbf{i}k_q Hg(\boldsymbol{\kappa})|^2$$

Tabelle 13.3: Eigenwert-Klassifizierung des Strukturtensors in 3D-Bildern.

Bedingung	Erläuterung
Ideale lokale Orientierung	Der Rotationskörper ist eine Linie. Bei einer Drehung um diese Linie verschwindet die Trägheit. Daraus folgt, dass der Eigenvektor des Eigenwertes mit dem Wert null mit der Richtung der Linie zusammenfällt. Der an- dere Eigenvektor ist zu dieser Linie orthogonal, und der zugehörige Eigenwert ist ungleich null. Daraus resul- tiert die Rotationsachse mit maximaler Trägheit.
Isotrope Grauwertstruktur	In diesem Fall ist der Rotationskörper eine Art flache, isotrope Scheibe ohne eine Vorzugsrichtung. Beide Ei- genwerte sind gleich und die Trägheit ist für Drehungen um alle Achsen gleich. Es gibt kein Minimum.
Konstante Grauwerte	Der Rotationskörper degeneriert zu einem Punkt im Ursprung des Wellenzahlraums. Die Trägheit ist für Drehungen um jede Achse null, und beide Eigenwer- te verschwinden.

und

$$k_{p}k_{q}|\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa})|^{2} = \mathrm{i}k_{p}\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa})[\mathrm{i}k_{q}\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa})]^{*}.$$

Integrieren wir diese Ausdrücke, so ergibt sich ein *inneres* oder *Skalarprodukt* der Funktionen $ik_p \tilde{g}(\kappa)$. Da dieses Produkt bei der Fouriertransformation erhalten bleibt (> R11), können wir die zugehörigen Integrale genausogut im Ortsraum berechnen. Die Multiplikation von $\tilde{g}(\kappa)$ mit ik_p im Wellenzahlraum entspricht der ersten Ableitung in Richtung x_p im Ortsraum:

$$J'_{pp}(\mathbf{x}) = \sum_{q \neq p} \int_{-\infty}^{\infty} w(\mathbf{x} - \mathbf{x}') \left(\frac{\partial g}{\partial x_q}\right)^2 d^D \mathbf{x}'$$

$$J'_{pq}(\mathbf{x}) = -\int_{-\infty}^{\infty} w(\mathbf{x} - \mathbf{x}') \frac{\partial g}{\partial x_p} \frac{\partial g}{\partial x_q} d^D \mathbf{x}'.$$
(13.28)

In 13.28 haben wir bereits die Wichtung mit der Fensterfunktion *w* berücksichtigt, um eine lokale Umgebung zu selektieren.

Der in Abschn. 13.3.1 (13.8) diskutierte Strukturtensor ist mit dem Trägheitstensor eng verwandt:

$$J' = \text{Spur}(J)I - J.$$
 (13.29)

Aus dieser Beziehung sehen wir, dass beide Matrizen die gleichen Eigenvektoren haben. Die Eigenwerte λ_p stehen über folgende Gleichung miteinander in Beziehung:

$$\lambda_p = \sum_{q=1}^n \lambda_q - \lambda'_p, \quad \lambda'_p = \sum_{q=1}^n \lambda_q - \lambda_p.$$
(13.30)

Daraus folgt, dass die Eigenwertanalyse mit jeder der beiden Matrizen durchgeführt werden kann. Beim Trägheitstensor wird die Richtung der lokalen Orientierung durch den minimalen Eigenwert gegeben, für den Strukturtensor jedoch durch den maximalen Eigenwert.

Weitere äquivalente Ansätze In ihrem Artikel über die Analyse gerichteter Muster ("Analyzing oriented patterns") wählten Kass und Witkin [145] eine — auf den ersten Blick — völlig andere Methode. Tatsächlich ist sie jedoch äquivalent zur Tensormethode; das werden wir nun zeigen. Die Autoren gingen von *gerichteten Ableitungen* mit einem *DoG*-Filter (Abschn. 12.7.5) aus. In Operatornotation kann man für den resultierenden Operator schreiben:

$$\mathcal{R}(\Theta) = [\cos\Theta \sin\Theta] \begin{bmatrix} \mathcal{D}_x(\mathcal{B}_1 - \mathcal{B}_2) \\ \mathcal{D}_y(\mathcal{B}_1 - \mathcal{B}_2) \end{bmatrix} = [\cos\Theta \sin\Theta] \begin{bmatrix} \mathcal{R}_x \\ \mathcal{R}_y \end{bmatrix},$$

wobei \mathcal{B}_1 und \mathcal{B}_2 zwei Gaußsche Glättungsmasken mit unterschiedlichen Varianzen bezeichnen. Die Richtung, in der diese gerichtete Ableitung im Sinne quadratischer Abweichungen maximal ist, gibt die Richtung des Normalenvektors senkrecht auf Linien konstanter Grauwerte an. Aus diesem Ansatz ergibt sich der folgende Ausdruck für die Varianz der gerichteten Ableitung:

$$\mathcal{V}(\Theta) = \mathcal{B}(\mathcal{R}(\Theta) \cdot \mathcal{R}(\Theta)). \tag{13.31}$$

Die gerichtete Ableitung wird quadriert und dann mit einer Binomialmaske geglättet. Der zugehörige Trägheitstensor hat folgende Form:

$$\begin{bmatrix} \mathcal{B}(\mathcal{R}_{y} \cdot \mathcal{R}_{y}) & -\mathcal{B}(\mathcal{R}_{x} \cdot \mathcal{R}_{y}) \\ -\mathcal{B}(\mathcal{R}_{x} \cdot \mathcal{R}_{y}) & \mathcal{B}(\mathcal{R}_{x} \cdot \mathcal{R}_{x}) \end{bmatrix}.$$
 (13.32)

Der Ansatz von Kass und Witkin [145] ist also mit der allgemeinen Trägheitstensormethode, die in Abschn. 13.3.8 besprochen wurde, identisch. Sie verwenden lediglich einen speziellen Typ eines Ableitungsfilters.

Ohne von den früheren Arbeiten von Bigün und Granlund [21] und den zeitgleichen Untersuchungen von Knutsson [157] zu wissen, schlugen Rao und Schunck [224] und Rao [223] den gleichen Strukturtensor (von ihnen als Momententensor bezeichnet) vor, den wir bereits in Abschn. 13.3.1 besprochen haben.

13.4 Lokale Wellenzahl und Phase

13.4.1 Phase

In diesem Kapitel haben wir bisher die Analyse einfacher Nachbarschaften bezüglich ihrer Orientierung detailliert besprochen. In diesem Abschnitt betrachten wir eine andere elementare Eigenschaft einfacher Nachbarschaften. Entsprechend der in Kapitel 15 betonten Bedeutung von Skalen für die Bildverarbeitung müssen wir uns nicht nur fragen, in welchen Richtungen sich die Grauwerte ändern, sondern auch, wie rasch sie sich ändern. Diese Frage führt uns zur Größe der *lokalen Wellenzahl*. Der Schlüssel zu ihrer Bestimmung ist die *Phase* des Signals. Zur Einführung diskutieren wir als einfaches Beispiel das eindimensionale periodische Signal

$$g(x) = g_0 \cos(2\pi\kappa x).$$
 (13.33)

Das Argument der Kosinusfunktion wird als die Phase des periodischen Signals bezeichnet:

$$\phi(x) = \kappa x. \tag{13.34}$$

Die Gleichung zeigt, dass die Phase eine lineare Funktion der Position und der Wellenzahl ist. Wir erhalten also die Wellenzahl des periodischen Signals, indem wir die räumliche Ableitung erster Ordnung des Phasensignals bilden:

$$\frac{\partial \phi(x)}{\partial x} = 2\pi\kappa. \tag{13.35}$$

Diese einfachen Betrachtungen betonen noch einmal die Bedeutung der Phase in der Bildverarbeitung, wie wir es bereits in Abschn. 4.3.5 diskutiert haben. Wir werden zwei verwandte Ansätze zur Bestimmung der Phase eines Signals besprechen, die *Hilberttransformation* (Abschn. 13.4.2) und die *Quadraturfilter* (Abschn. 13.4.5). Anschließend führen wir effiziente Techniken zur Berechnung der lokalen Wellenzahl aus den Phasengradienten ein.

13.4.2 Hilberttransformation und Hilbertfilter

Um das Prinzip der Berechnung der Phase eines Signals zu erläutern, greifen wir wieder das einfache periodische Signal aus dem vorigen Abschnitt als Beispiel auf. Nehmen wir an, dass ein Operator zur Verzögerung des Signals um eine Phasendifferenz von 90° vorhanden ist; er transformiert das Signal $g(x) = g_0 \cos(kx)$ in $g'(x) = -g_0 \sin(kx)$ (Abb. 13.11). Unter Verwendung beider Signale können wir die Phase von g(x) mit

$$\phi(g(x)) = \arctan\left(\frac{-g'(x)}{g(x)}\right) \tag{13.36}$$

berechnen. Da nur das Verhältnis von g'(x) zu g(x) in (13.36) eingeht, ist die Phase tatsächlich unabhängig von der Amplitude. Berücksichtigen wir die Vorzeichen der beiden Funktionen g'(x) und g(x), kann die Phase über den gesamten Bereich von 360° berechnet werden.

Alles, was wir zur Bestimmung der Phase eines Signals brauchen, ist also ein linearer Operator, der die Phase um 90° verschiebt. Dieser Operator wird als *Hilbertfilter* H oder *Hilbertoperator* H bezeichnet. Er hat folgende



Abbildung 13.11: Anwendung eines Hilbertfilters auf das Ring-Testmuster; linker oberer Quadrant: in horizontaler Richtung; rechter unterer Quadrant: in vertikaler Richtung.

Transferfunktion:

$$\tilde{h}(k) = \begin{cases} i & k > 0 \\ 0 & k = 0 \\ -i & k < 0 \end{cases}$$
(13.37)

Da die Amplitude nicht verändert wird, ist der Betrag der Transferfunktion eins. Aus der Tatsache, dass das Hilbertfilter wieder ein reelles Signal erzeugen soll, folgt, dass seine rein imaginäre Transferfunktion eine ungerade Symmetrie aufweisen muss. Daher werden positive Wellenzahlen um 90° ($\pi/2$) und negative um -90° ($-\pi/2$) verschoben. Eine Ausnahme ist die Wellenzahl null, bei der auch die Transferfunktion null ist. Das lässt sich folgendermaßen veranschaulichen: Ein Signal mit der Wellenzahl Null ist eine Konstante und kann als eine Kosinusfunktion mit unendlicher Wellenzahl betrachtet werden, die an der Phase null abgetastet wird. Also ist das gefilterte Signal die zugehörige Sinusfunktion, welche bei der Phase Null verschwindet.

Wegen der Diskontinuität der Transferfunktion des Hilbertfilters im Ursprung ist seine Punktantwort unendlich ausgedehnt:

$$h(x) = -\frac{1}{\pi x}.$$
 (13.38)



Abbildung 13.12: a Transferfunktionen einer Familie von Hilbertoperatoren, die nach der Methode der kleinsten Quadrate nach (13.40) mit R=2–5 Filterkoeffizienten optimiert wurden. b Der vergrößerte Ausschnitt aus a verdeutlicht die Abweichung von einem idealen Hilbertfilter. Da die Filter um κ =0,5 symmetrisch sind, ist nur der Wellenzahlbereich 0 bis 0,5 gezeigt.

Die Faltung mit (13.38) können wir folgendermaßen schreiben:

$$g_h(x) = \frac{1}{\pi} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{g(x')}{x' - x} dx'.$$
 (13.39)

Diese Integraltransformation wird mit Hilberttransformation bezeichnet [216].

Da die Faltungsmaske des idealen Hilbertfilters unendlich ausgedehnt ist, ist es unmöglich, ein exaktes diskretes Hilbertfilter für beliebige Signale mit einer kleinen Faltungsmaske zu konstruieren. Deshalb müssen wir die Klasse der Signale, auf die das Filter anzuwenden ist, beschränken. Dazu betrachten wir den folgenden Ansatz zur effektiven Implementierung eines Hilbertfilters.

Zum einen sollte das Filter die Phase exakt um $\pi/2$ verschieben. Diese Forderung resultiert aus der Tatsache, dass wir Fehler in der Phase nicht tolerieren können, da sie die Information über die Position enthält. Eine wellenzahlabhängige Phasenverschiebung würde wellenzahlabhängige Fehler verursachen. Alle Faltungskerne ungerader Symmetrie haben die gewünschte Eigenschaft. Zum anderen kann die Forderung nach dem Betrag von Eins eingeschränkt werden, wenn das Hilbertfilter auf bandpassgefilterte Signale, z. B. eine Laplacepyramide, angewandt wird. Das Hilbertfilter muss dann nur im Durchlaßbereich des verwendeten Filters einen Betrag von eins aufweisen. Mit diesem Ansatz vermeiden wir die Diskontinuitäten der Transferfunktion bei der Wellenzahl von null und erhalten einen Faltungskern endlicher Größe.

Hilbertfilter können wie Ableitungsfilter erster Ordnung (Abschn. 12.6) mit der Methode der kleinsten Quadrate optimiert. Wegen der ungeraden Symmetrie verwenden wir die folgende Transferfunktion:

$$\tilde{h}(\underline{\kappa}) = 2i \sum_{\bar{n}=1}^{R} h_{\bar{n}} \sin\left((2\tilde{n}-1)\pi\underline{\kappa}\right).$$
(13.40)

Da nur Sinusfunktionen mit ungeraden Wellenzahlen vorkommen, ist die Transferfunktion auch um $\kappa = 1/2$ symmetrisch. Daraus resultiert die Filtermaske

$$[h_R, 0, \cdots, h_2, 0, h_1, 0, -h_1, 0, -h_2, \cdots, 0, -h_R]$$
(13.41)

mit 4R - 1 Koeffizienten, wobei 2R - 1 null sind. Abb. 13.12 zeigt die mit der Methode der kleinsten Quadrate optimierte Transferfunktion für R = 2, 3, 4, 5. Das Filter mit R = 4 (die Maske enthält 15 Koeffizienten) mit

$$h = \{0, 6208, 0, 1683, 0, 0630, 0, 0191\}$$
(13.42)

hat beispielsweise einen Amplitudenfehler, der im Wellenzahlbereich von [0,16, 0,84] nur wenig größer als 1% ist, und aufgrund der Konstruktion keinen Phasenfehler. Die Faltung mit dieser Maske erfordert 4 Multiplikationen und 7 Additionen oder Subtraktionen.

13.4.3 [#]Das analytische Signal

Ein reellwertiges Signal und seine Hilberttransformierte können zu einem komplexwertigen Signal kombiniert werden:

$$g_a = g - \mathrm{i}g_h. \tag{13.43}$$

Dieses komplexwertige Signal wird als die *analytische Funktion* oder das *analytische Signal* bezeichnet. Nach (13.43) hat das analytische Filter die Punktantwort

$$a(x) = 1 + \frac{i}{\pi x}$$
 (13.44)

und die Transferfunktion

$$\tilde{a}(k) = \begin{cases} 2 & k > 0 \\ 1 & k = 0 \\ 0 & k < 0 \end{cases}$$
(13.45)

Alle negativen Wellenzahlen werden also unterdrückt. Obwohl die Transferfunktion des analytischen Filters reell ist, erzeugt sie wegen ihrer Asymmetrie ein komplexes Signal. Bei einem reellwertigen Signal geht keine Information verloren, wenn wir die negativen Wellenzahlen unterdrücken. Sie können rekonstruiert werden, da die Fouriertransformierte eines reellen Signals hermitesch ist (Abschn. 4.3.4). Das analytische Signal kann als andere Darstellung eines reellen Signals mit zwei wichtigen Eigenschaften betrachtet werden. Der Betrag des analytischen Signals ergibt die *lokale Amplitude*

$$|\mathcal{A}|^2 = I \cdot I + \mathcal{H} \cdot \mathcal{H} \tag{13.46}$$

und das Argument die lokale Phase

$$\arg(\mathcal{A}) = \arctan\left(\frac{-\mathcal{H}}{I}\right)$$
 (13.47)

mit \mathcal{A} für den analytischen und \mathcal{H} für den Hilbertoperator. Das Originalsignal und seine Hilberttransformierte erhalten wir aus dem analytischen Signal mit (13.43):

$$g(x) = (g_a(x) + g_a^*(x))/2$$

$$g_h(x) = i(g_a(x) - g_a^*(x))/2.$$
(13.48)

Das Konzept des analytischen Signals macht es auch einfach, die Idee der lokalen Phase auf mehrere Dimensionen auszudehnen. Die Transferfunktion des analytischen Operators verwendet nur die positiven Wellenzahlen, d. h.nur eine Hälfte des Fourierraumes. Bei mehreren Dimensionen haben wir mehr als eine Möglichkeit, den Fourierraum in zwei Halbräume aufzuteilen. Statt der Wellenzahl können wir das Skalarprodukt zwischen dem Wellenzahlvektor κ und einem beliebigen Einheitsvektor \hat{n} verwenden und dann den Halbraum, für den das Skalarprodukt $\kappa \hat{n}$ negativ ist, unterdrücken:

$$\tilde{a}(\boldsymbol{\kappa}) = \begin{cases} 2 & \boldsymbol{\kappa}\hat{\boldsymbol{n}} > 0 \\ 1 & \boldsymbol{\kappa}\hat{\boldsymbol{n}} = 0 \\ 0 & \boldsymbol{\kappa}\hat{\boldsymbol{n}} < 0 \end{cases}$$
(13.49)

Der Einheitsvektor \hat{n} gibt die Richtung an, in die das Hilbertfilter angewandt wird. Die Definition (13.49) der Transferfunktion des analytischen Signals impliziert, dass der Hilbertoperator nur auf gerichtet gefilterte Signale angewandt werden kann. Das ergibt sich aus folgenden Überlegungen: Bei eindimensionalen Signalen haben wir gesehen, dass ein diskretes Hilbertfilter für kleine Wellenzahlen nicht geeignet ist (Abb. 13.12). Bei mehreren Dimensionen bedeutet das, dass ein Hilbertfilter nicht gut arbeitet, wenn $\kappa \hat{n} \ll 1$. Alle Wellenzahlen, die fast orthogonal zur Richtung des Hilbertfilters stehen, dürfen also nicht vorhanden sein, wenn man Fehler vermeiden will.

Diese Tatsache macht die Anwendung des Hilbertfilters und damit die Bestimmung der lokalen Phase bei höherdimensionalen Signalen beträchtlich komplexer. Es genügt nicht, bandpassgefilterte Bilder wie z. B. eine Laplacepyramide zu verwenden (Abschn. 15.2.4). Zusätzlich müssen die bandpassgefilterten Bilder weiter in Richtungskomponenten zerlegt werden. Wir benötigen zumindest für jede Raumrichtung eine Komponente.

13.4.4 [#]Das monogene Signal

Die Erweiterung der Hilberttransformation von einem 1D-Signal zu höherdimensionalen Signalen ist nicht zufrieden stellend, da sie nur auf direktional-gefilterte Signale angewendet werden kann. Für Wellenzahlen in der Nähe der Trennebene funktioniert die Hilberttransformation nicht (Abb. 13.11). Daher ist es notwendig, nach einer isotropen Erweiterung der Hilberttransformation zu suchen. Offensichtlich kann keine skalare Transformation bei multidimensionalen Signalen sowohl isotrop als auch ungerade sein.

Mit einer vektoriellen Transformation können jedoch beide Bedingungen erfüllt werden. Daraus ergibt sich das *monogene Signal*, das von Felsberg und Sommer [67] in die Bildverarbeitung eingeführt wurde. Das monogene Signal setzt sich aus dem Originalsignal und der *Riesztransformation* zusammen. Die Transferfunktion der Riesztransformation ist

$$\tilde{h}(\kappa) = i \frac{\kappa}{|\kappa|}.$$
(13.50)

Der Betrag des Vektors \tilde{h} ist eins für alle κ . Daher ist die Riesztransformation isotrop. Sie ist auch ungerade, da

$$\tilde{h}(-\kappa) = -\tilde{h}(\kappa). \tag{13.51}$$

Die Riesztransformation kann auf Signale jeder Dimension angewendet werden. Im 1D-Fall reduziert sie sich auf die Hilberttransformation.

Für 2D-Signale kann die Transferfunktion der Riesztransformation unter Verwendung von Polarkoordinaten geschrieben werden als

$$\tilde{h}(\kappa) = i \left[\cos\theta, \sin\theta\right]^T.$$
(13.52)

Die Transferfunktion ähnelt der für den Gradientenoperator (Abschn. 12.2.1, (12.2)). Der Unterschied ist die Division mit dem Betrag der Wellenzahl.

Die Faltungsmaske bzw. PSF der Riesztransformation lautet

$$h(x) = -\frac{x}{2\pi |x|^3}.$$
 (13.53)

Das Originalsignal und das mit der Riesztransformation gefaltete Signal können für ein 2D-Signal zu dem monogenen 3D-Signal zusammengefasst werden:

$$g_m(\mathbf{x}) = [p, q_1, q_2]^T$$
 with $p = g, q_1 = h_1 * g, q_2 = h_2 * g.$ (13.54)

Die lokale Amplitude des monogenen Signals ergibt sich wie bei dem analytischen Signal (13.46) als Betrag des Signals zu

$$\left| \boldsymbol{g}_{m} \right|^{2} = p^{2} + q_{1}^{2} + q_{2}^{2}.$$
(13.55)

Aus dem monogenen Signal kann nicht nur die *lokale Phase* ϕ bestimmt werden wie aus dem *analytischen Signal*. Das monogene Signal erlaubt auch die Bestimmung der *lokalen Orientierung* θ durch die folgenden Beziehungen:

$$p = a\cos\phi, \quad q_1 = a\sin\phi\cos\theta, \quad q_2 = a\sin\phi\sin\theta.$$
 (13.56)

Daher können wir schließen, dass das monogene Signal eine Bestimmung der lokalen Orientierung und Phase miteinander verknüpft. Das ist von großer Bedeutung für die Bildverarbeitung, da die zwei wichtigsten Eigenschaften einer lokalen Umgebung, die lokale Orientierung und Wellenzahl nun in einem vereinheitlichten Konzept gemeinsam bestimmt werden können.

13.4.5 Quadraturfilter

Quadraturfilter sind eine alternative Möglichkeit, wie wir ein Signalpaar erhalten können, das sich lediglich durch eine Phasenverschiebung von 90° ($\pi/2$) unterscheidet. Am leichtesten lässt sich die komplexe Form des Quadraturfilters erklären. Im wesentlichen ist die Transferfunktion eines Quadraturfilters für $\kappa \hat{n} < 0$ genauso null wie die des analytischen Filters. Allerdings ist der Betrag der Transferfunktion nicht eins, sondern kann jede beliebige reellwertige Funktion $h(\kappa)$ sein:

$$\tilde{q}(\boldsymbol{\kappa}) = \begin{cases} 2h(\boldsymbol{\kappa}) & \boldsymbol{\kappa}\hat{\boldsymbol{n}} > 0\\ 0 & \text{sonst.} \end{cases}$$
(13.57)

Das Quadraturfilter transformiert also ebenfalls ein reellwertiges in ein analytisches Signal. Im Gegensatz zum analytischen Operator wird jedoch eine Wellenzahlwichtung durchgeführt. Aus der komplexen Form des Quadraturfilters können wir das reelle Quadraturfilterpaar ableiten, indem wir berücksichtigen, dass es die Teile gerader und ungerader Symmetrie von (13.57) darstellt. Damit ist

$$\tilde{q}_{+}(\boldsymbol{\kappa}) = (\tilde{q}(\boldsymbol{\kappa}) + \tilde{q}(-\boldsymbol{\kappa}))/2, \tilde{q}_{-}(\boldsymbol{\kappa}) = (\tilde{q}(\boldsymbol{\kappa}) - \tilde{q}(-\boldsymbol{\kappa}))/2.$$
(13.58)

Gerader und ungerader Teil des Quadraturfilterpaars weisen eine Phasenverschiebung von 90° auf und können daher auch zur Berechnung der lokalen Phase verwendet werden.

Quadraturfilter können auch auf Basis des monogenen Signals (Abschn. 13.4.4) entworfen werden. Diese Quadraturfilter haben dann eine Komponente mehr als die Dimension des Signals. Die Transferfunktion kann geschrieben werden als

$$\tilde{\boldsymbol{h}}(\boldsymbol{\kappa}) = \begin{bmatrix} \tilde{q}_{+}(\boldsymbol{\kappa}), & \mathrm{i}\boldsymbol{\kappa}\tilde{q}_{+}(\boldsymbol{\kappa})/|\boldsymbol{\kappa}| \end{bmatrix}^{T}.$$
(13.59)

Das bekannteste Quadraturfilterpaar ist das *Gaborfilter*. Es ist ein Bandpassfilter, das einen Wellenzahlbereich um das Zentrum κ_0 mit einer Gaußschen Glockenkurve selektiert. Die komplexe Transferfunktion des Gaborfilters hat also folgende Form:

$$\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}) = \begin{cases} \exp\left(-|\boldsymbol{\kappa} - \boldsymbol{\kappa}_0|^2 \sigma_x^2/2\right) & \boldsymbol{\kappa} \boldsymbol{\kappa}_0 > 0\\ 0 & \text{sonst.} \end{cases}$$
(13.60)

Wenn $|\kappa_0|\sigma_x > 3$, vereinfacht sich 13.60 zu

$$\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}) = \exp\left(-|\boldsymbol{\kappa} - \boldsymbol{\kappa}_0|^2 \sigma_x^2 / 2\right).$$
(13.61)

Verwenden wir die in (13.58) angegebenen Beziehungen, ergeben sich die Transferfunktionen für die gerade und ungerade Komponente zu

$$\tilde{g}_{+}(\boldsymbol{\kappa}) = \frac{1}{2} \left[\exp\left(-|\boldsymbol{\kappa} - \boldsymbol{\kappa}_{0}|^{2} \sigma_{x}^{2}/2\right) + \exp\left(-|\boldsymbol{\kappa} + \boldsymbol{\kappa}_{0}|^{2} \sigma_{x}^{2}/2\right) \right],$$

$$\tilde{g}_{-}(\boldsymbol{\kappa}) = \frac{1}{2} \left[\exp\left(-|\boldsymbol{\kappa} - \boldsymbol{\kappa}_{0}|^{2} \sigma_{x}^{2}/2\right) - \exp\left(-|\boldsymbol{\kappa} + \boldsymbol{\kappa}_{0}|^{2} \sigma_{x}^{2}/2\right) \right].$$
(13.62)

Die Punktantwort dieser Filter kann leicht mithilfe des *Verschiebungstheorems* (Theorem B.3, S. 607, > R11) berechnet werden:

$$G_{+}(\mathbf{x}) = \cos(2\pi\kappa_{0}\mathbf{x})\exp\left(-\frac{|\mathbf{x}|^{2}}{2\sigma_{x}^{2}}\right),$$

$$G_{-}(\mathbf{x}) = i\sin(2\pi\kappa_{0}\mathbf{x})\exp\left(-\frac{|\mathbf{x}|^{2}}{2\sigma_{x}^{2}}\right).$$
(13.63)

Durch Kombination zu einer komplexen Filtermaske wird daraus

$$g(\mathbf{x}) = \exp(2\pi i \kappa_0 \mathbf{x}) \exp\left(-\frac{|\mathbf{x}|^2}{2\sigma_x^2}\right).$$
(13.64)

Beispiel 13.2: Anwendung von Quadraturfiltern auf Bildsequenzen

Gaborfilter werden gerne für Bildanalysen im Orts- oder Wellenzahlraum verwendet. Abb. 13.13 zeigt eine Anwendung [*Riemer*, 1991; *Riemer et al.*, 1991]. Ein Bild kleinskaliger, winderzeugter Wasseroberflächenwellen wurde durch eine Serie von Gaborfiltern zerlegt. Die Schwerpunktwellenlänge κ_0 wurde in *x*-Richtung gelegt, parallel zur Windrichtung. Die zentralen Wellenlängen der Filter wurden auf 1.2, 2.4 und 4.8 cm festgelegt und die Bandbreiten proportional zur zentralen Wellenzahl eingestellt.

Die linke Spalte der Bilder in Abb. 13.13 zeigt die Filterung mit dem geraden Gaborfilter, die rechte Spalte die lokale Amplitude, die ein Maß



Abbildung 13.13: Analyse eines Bildes $(a, 40 \text{ cm} \times 30 \text{ cm})$ winderzeugter Wasseroberflächenwellen. Die Helligkeit ist proportional zur Neigung der Wellen in Windrichtung. Gerader Teil (b, d, f) und Betragsquadrat (Energie, c, e, g) des gaborgefilterten Bildes mit Schwerpunktwellenlängen von 48, 24 bzw. 12 mm.


Abbildung 13.14: Analyse eines 5 s langen Orts/Zeit-Schnitts in Windrichtung durch eine Bildsequenz von winderzeugten Wasseroberflächenwellen. Die Zeitachse verläuft vertikal. Gerader Teil (a–c) und Betragsquadrat (Energie, d–f) gaborgefilterter Bilder mit Schwerpunktwellenlängen bei 48, 24 bzw. 12 mm.

für die Energie der Wellen darstellt. Die gefilterten Bilder zeigen, dass Wellen mit unterschiedlichen Wellenlängen teilweise gekoppelt sind. In Bereichen, in denen die Wellen großer Wellenlänge große Amplituden haben, weisen auch die kleinskaligen Wellen (Kapillarwellen) große Amplituden auf. Die Energie der Wellen ist nicht gleichmäßig über die Wasseroberfläche verteilt.

Die Ausdehnung dieser Analyse auf Bildsequenzen gibt einen direkten Einblick in die komplexen nichtlinearen Wellen-Wellen-Wechselwirkungen. In Abb. 13.14 ist die zeitliche Entwicklung einer Zeile des Bildes aus Abb. 13.13 dargestellt. Wie wir genauer in Abschn. 14.2.4 besprechen werden, ist die Steigung zur Zeitachse der Strukturen in diesen Orts/Zeit-Bildern proportional zur Geschwindigkeit der bewegten Objekte. Man kann schön zeigen, dass die kleinskaligen Wellen von großen Wellen moduliert werden und dass die *Gruppengeschwindigkeit* (Geschwindigkeit der Wellenenergie) der kleinen Wellen geringer als die Phasengeschwindigkeit der Kapillarwellen ist.

13.4.6 [#]Lokale Wellenzahlbestimmung

Zur Bestimmung der lokalen Wellenzahl müssen wir lediglich die erste räumliche Ableitung des Phasensignals berechnen (Abschn. 13.4.1, (13.35)). Diese Ableitung muss in der Richtung bestimmt werden, in der das Hilbertoder Quadraturfilter angewandt wurde. Die Phase ergibt sich entweder aus

$$\phi(\mathbf{x}) = \arctan\left(\frac{-g_h(\mathbf{x})}{g(\mathbf{x})}\right) \tag{13.65}$$

oder aus

$$\phi(\mathbf{x}) = \arctan\left(\frac{-p(\mathbf{x})}{q-(\mathbf{x})}\right),\tag{13.66}$$

wobei *p* und *q* die Signale bezeichnen, die mit dem geraden bzw. ungeraden Teil des Quadraturfilters gefiltert wurden.

Wegen der dem Phasensignal eigenen Diskontinuitäten ist es allerdings nicht ratsam, die partiellen Ableitungen direkt aus diesen Gleichungen zu berechnen. Eine mit dem Arkustangens berechnete Phase ist auf das Intervall $[-\pi, \pi]$ begrenzt und führt unausweichlich zu einem Sprung des Phasensignals zwischen π und $-\pi$. Wie Fleet [72], Fleet und Jepson [74] zeigte, kann dieses Problem vermieden werden, indem wir den Phasengradienten direkt aus den Gradienten von $p(\mathbf{x})$ und $q(\mathbf{x})$ berechnen. Das Ergebnis ist:

$$\boldsymbol{\kappa} = \boldsymbol{\nabla}\phi(\boldsymbol{x}) = \boldsymbol{\nabla}\arctan(-p(\boldsymbol{x})/q(\boldsymbol{x})) = \frac{q\,\boldsymbol{\nabla}p - p\,\boldsymbol{\nabla}q}{p^2 + q^2}.$$
 (13.67)

Diese Formulierung des Phasengradienten beseitigt auch die Notwendigkeit der Berechnung trigonometrischer Funktionen und ist daher bedeutend schneller.

Aus dem *monogenen Signal* (Abschn. 13.4.4)die lokale Wellenzahl zu berechnen, ist deutlich komplizierter, da wir diese für zweidimensionale Signale aus drei Komponenten gewinnen müssen. Aus (13.56) können wir zwei verschiedene Gleichungen zur Bestimmung der Phase gewinnen:

$$\phi_1 = \operatorname{arccot}\left(\frac{p\cos\theta}{q_1}\right), \quad \phi_2 = \operatorname{arccot}\left(\frac{p\sin\theta}{q_2}\right).$$
 (13.68)

Es ist notwendig, diese Gleichungen miteinander zu kombinieren, da jede in bestimmte Richtungen keine Ergebnisse liefert. Ein Weg führt über die *Richtungsableitung* (Abschn. 12.2.1). Wenn wir die Phase in Richtung des lokalen Wellenzahlvektors ableiten, erhalten wir daraus direkt den Betrag der Wellenzahl:

$$k = \frac{\partial \phi}{\partial \hat{k}} = \cos \theta \frac{\partial \phi_1}{\partial x} + \sin \theta \frac{\partial \phi_2}{\partial y}.$$
 (13.69)

Die Terme $\cos \theta$ und $\sin \theta$ erhalten wir ebenfalls aus (13.56):

$$\cos^2 \theta = \frac{q_1^2}{q_1^2 + q_1^2}$$
 und $\sin^2 \theta = \frac{q_2^2}{q_1^2 + q_1^2}$. (13.70)

Daraus berechnet sich der Betrag der lokalen Wellenzahl zu

$$k = \frac{p(q_{1_x} + q_{2_y}) - q_1 p_x - q_2 p_y}{p^2 + q_1^2 + q_1^2}.$$
(13.71)

Die Komponenten des Wellenzahlvektor $\kappa = [k \cos \theta, h \sin \theta]$ ergeben sich durch Kombination von (13.71) und (13.69).

13.4.7 [#]Polar separierbare Quadraturfiltersätze

Quadraturfilter eröffnen einen anderen Weg der Analyse einfacher Nachbarschaften zur Bestimmung sowohl der *lokalen Orientierung* als auch der *lokalen Wellenzahl*. Historisch betrachtet war diese aus den Arbeiten von Granlund [92] hervorgegangene Technik die erste für die Analyse lokaler Strukturen. Die Techniken des Trägheits- und Strukturtensors kamen erst später auf [21, 145, 223, 224].

Der Quadraturfiltermethode liegt die Idee zugrunde, Strukturen in einem bestimmten Bereich von Wellenzahlen und Richtungen zu extrahieren. Um die lokale Orientierung zu bestimmen, müssen wir eine ganze Reihe von gerichteten Filtern anwenden, wobei jedes Filter für Strukturen anderer Orientierung empfindlich ist. Dann vergleichen wir die Filterantworten und erhalten eine maximale Filterantwort von dem Richtungsfilter, dessen Richtung am besten mit der lokalen Orientierung übereinstimmt. Ähnlich kann eine Serie von Quadraturfiltern zur Bestimmung der lokalen Wellenzahl eingesetzt werden.

Erhalten wir ein ausgeprägtes Maximum von einem der Filter, jedoch nur geringe Antworten von den übrigen Filtern, enthält die Nachbarschaft ein lokal orientiertes Muster. Sind die Filterantworten vergleichbar, besteht die Nachbarschaft aus einer Verteilung unterschiedlich gerichteter Muster. Soweit scheint das Konzept einfach zu sein; allerdings müssen noch ein paar Probleme gelöst werden. Welche Eigenschaften müssen die Richtungsfilter für eine genaue Bestimmung der lokalen Orientierung erfüllen, wenn dies überhaupt möglich ist? Um eine möglichst hohe Rechengeschwindigkeit zu erreichen, müssen wir die kleinstmögliche Zahl von Filtern anwenden, die zur Interpolation des Winkels der lokalen Orientierung nötig sind. Was jedoch ist die Minimalzahl?

Dieser Abschnitt basiert auf Arbeiten von Granlund [92], Knutsson [156] und Knutsson et al. [158]. Sie wurden inzwischen in der Monografie von Granlund und Knutsson [93] zusammengefasst. Während die genannten Autoren die Quadraturfiltersatztechnik für mehrere Dimensionen formuliert haben, werden wir hier nur den zweidimensionalen Fall betrachten. Zunächst besprechen wir die Konstruktion von Quadraturfiltern, die für die Detektion sowohl der lokalen Orientierung als auch der lokalen Wellenzahl geeignet sind. Dies führt uns zu polar separierbaren Quadraturfiltern (Abschn. 13.4.7). In einem zweiten Schritt zeigen wir, wie der in Abschn. 13.3.3 definierte Orientierungsvektor mithilfe einer einfachen Vektoraddition der Antworten der Quadraturfilter (Abschn. 13.4.7) zusammengesetzt werden kann. Ähnlich untersuchen wir in Abschn. 13.4.7 die Berechnung der lokalen Wellenzahl. Abschn. 13.4.7 schließt den Kreis mit Betrachtungen über den Strukturtensor, der ebenfalls aus einer Menge von Quadraturfiltern berechnet werden kann. Die zu Beginn dieses Kapitels (Abschn. 13.3) diskutierten Tensormethoden unterscheiden sich also von der Quadraturfiltersatztechnik lediglich in einigen feinen Details, führen ansonsten jedoch zu identischen Ergebnissen.

Für einen angemessenen Satz von Richtungsfiltern sollte jedes Filter eine gedrehte Kopie des nächsten Filters sein. Diese Forderung impliziert, dass die Transferfunktion der Filter in einen Winkelteil $d(\phi)$ und einen Wellenzahlteil r(k) separiert werden kann. Solch ein Filter wird *polar separierbar* genannt:

$$\tilde{q}(k,\phi) = \tilde{r}(k)\tilde{d}(\phi), \qquad (13.72)$$

wobei $k = \sqrt{k_1^2 + k_2^2}$ der Betrag und $\phi = \arctan(k_2/k_1)$ das Argument der Wellenzahl ist. Für einen Satz von Richtungsfiltern ist nur der Winkelteil der Transferfunktion wichtig, da der radiale Teil für alle Filter gleich sein muss, allerdings von beliebiger Form sein kann. Das Gegenteil gilt für einen Filtersatz zur Bestimmung der lokalen Wellenzahl.

Knutsson [156] schlug das folgende grundlegende Quadraturfilter vor:

$$\tilde{r}(k) = \exp\left[-\frac{(\ln k - \ln k_0)^2}{(B/2)^2 \ln 2}\right]
\tilde{d}(\phi) = \begin{cases} \cos^{2l}(\phi - \phi_k) & |\phi - \phi_k| < \pi/2 \\ 0 & \text{sonst.} \end{cases}$$
(13.73)

In dieser Gleichung wird die komplexe Notation für Quadraturfilter verwendet (Abschn. 13.4.5). Die Filterrichtung ist ϕ_k ; der Einheitsvektor in dieser Richtung ist $\hat{n}_k = [\cos \phi_k, \sin \phi_k]$. Das Filter ist kontinuierlich, da die Kosinusfunktion in der Teilungsebene für die beiden Halbräume ($|\phi - \phi_k| = \pi/2$ oder $\hat{n}_k \kappa = 0$) null ist. Verwenden wir den Einheitsvektor \hat{n}_k in Richtung des Filters, können wir den Winkelteil auch folgendermaßen schreiben:

$$\tilde{d}(\boldsymbol{\kappa}) = \begin{cases} (\boldsymbol{\kappa}\hat{\boldsymbol{n}}_k)^{2l} & (\boldsymbol{\kappa}\hat{\boldsymbol{n}}_k) > 0\\ 0 & \text{sonst.} \end{cases}$$
(13.74)

In (13.73) bezeichnet die Konstante k_0 die maximale Wellenzahl; *B* bestimmt die Halbwertsbreite der Wellenzahl in Oktaven und *l* die Winkelauflösung des Filters. Mit einer logarithmischen Wellenzahlskala hat das Filter die Form einer Gaußfunktion. Daher hat der radiale Teil eine *lognormale* (logarithmisch normalverteilte) Form.



Abbildung 13.15: a Radial- und b Winkelteil eines Quadraturfilters nach (13.73) mit B = 1 und l = 1 mit unterschiedlichen maximalen Wellenzahlen und in unterschiedlichen Richtungen.

Bei dem geraden und ungeraden Filter des reellen Quadraturfilterpaars sind die radialen Teile gleich, lediglich die Winkelteile unterscheiden sich:

$$\hat{d}_{+}(\phi) = \cos^{2l}(\phi - \phi_{k})$$

$$\hat{d}_{-}(\phi) = i \cos^{2l}(\phi - \phi_{k}) \operatorname{signum}(\cos(\phi - \phi_{k})).$$
(13.75)

Abb. 13.15 zeigt den radialen und den Winkelteil der Transferfunktionen für verschiedene k_0 und ϕ_k .

Wir erhalten einen Satz von Richtungsfiltern durch die Auswahl entsprechend unterschiedlicher ϕ_k :

$$\phi_k = \frac{\pi k}{K} \quad k = 0, 1, \cdots, K - 1.$$
 (13.76)

Knutsson verwendet vier Filter mit 45°-Inkrementen in den Richtungen 22,5°, 67,5°, 112,5° und 157,5°. Diese Richtungen haben den Vorteil, dass nur *ein* Filterkern konstruiert werden muss. Die Kerne für die Filter der anderen Richtungen ergeben sich durch Spiegelung an den Achsen und Diagonalen. Diese Filter werden im Wellenzahlraum konstruiert. Die Filterkoeffizienten erhalten wir durch inverse Fouriertransformation. Wählen wir eine kleine Filtermaske, schneiden wir einen Teil der Filterkoeffizienten, die ungleich null sind, ab. Daraus resultieren Abweichungen von der idealen Transferfunktion. Aus diesem Grund hat Knutsson die Koeffizienten des Filterkerns so optimiert, dass die ideale Transferfunktion möglichst gut approximiert wird. Nach Knutsson ist dazu eine Filtermaske mindestens der Größe 15×15 nötig.

Bestimmung des Orientierungsvektors. Die lokale Orientierung kann aus den Antworten der vier Quadraturfilter durch Vektoraddition berechnet werden. Die Idee des Ansatzes ist einfach. Wir weisen den einzelnen Richtungsfiltern einen Orientierungsvektor zu. Der Betrag des Vektors ent-



Abbildung 13.16: Berechnung der lokalen Orientierung durch Vektoraddition der vier Filterantworten. Gezeigt ist ein Beispiel mit isotroper Umgebung in Bezug auf die Orientierung: Alle vier Filterantworten sind gleich. Die Winkel der Vektoren entsprechen den Filterrichtungen in **a** und den verdoppelten Filterrichtungswinkeln in **b**.

spricht der Antwort des Quadraturfilters. Die Richtung des Vektors ist gegeben durch den doppelten Winkel der Filterrichtung (Abschn. 13.3.3). In dieser Darstellung zeigt jede Filterantwort, wie genau die Richtung des untersuchten Musters mit der Richtung des Filters übereinstimmt. Eine Abschätzung des Orientierungsvektors ist dann durch die Vektorsumme der zu den einzelnen Filtern gehörenden Orientierungsvektoren gegeben.

Verwenden wir für den Orientierungsvektor eine Darstellung mit komplexen Zahlen, können wir die Filterantwort des Filters in Richtung ϕ_k schreiben als

$$\boldsymbol{Q}_{\phi_k} = |\boldsymbol{Q}| \exp(2\mathrm{i}\phi_k) \tag{13.77}$$

und den Orientierungsvektor als Vektorsumme

$$O = \sum_{k=0}^{K-1} Q_{\phi_k}.$$
 (13.78)

Warum die Verdoppelung der Winkel gegenüber denjenigen der zugehörigen Orientierungsfilter notwendig ist, zeigt das Beispiel in Abb. 13.16, in dem die Antwort aller vier Filter gleich ist. Es liegt also keine lokale Orientierung vor und die Umgebung enthält Strukturen in alle Richtungen. Die Vektorsumme aller Filter ist null, wenn wir den Orientierungswinkel verdoppeln (Abb. 13.16b), nicht jedoch, wenn wir diesen Schritt auslassen (Abb. 13.16a).

Nach diesen mehr qualitativen Betrachtungen wollen wir belegen, dass wir die lokale Orientierung exakt berechnen können, wenn eine ideale Orientierung in eine beliebige Richtung ϕ_0 vorliegt. Zugleich ergibt sich dabei, wie viele Filter mindestens notwendig sind. Die Berechnungen lassen sich vereinfachen, wenn wir nur die winkelabhängigen Terme berücksichtigen,



Abbildung **13.17**: *Vektoraddition der Filterantworten von K Richtungsfiltern zur Bestimmung der lokalen Orientierung; a K* = 2; *b K* = 3; *c K* = 4; *der Summenvektor ist verstärkt gezeichnet.*

da die Filterantworten die gleiche Wellenzahlabhängigkeit zeigen. Der eilige Leser mag diesen Beweis überspringen.

Unter Verwendung von (13.73), (13.76) und (13.77) können wir den Winkelteil der Filterantwort des *k*-ten Filters folgendermaßen formulieren:

$$\tilde{d}_k(\phi_0) = \exp\left(2\pi i k/K\right) \cos^{2l}(\phi_0 - \pi k/K).$$

Unter der Bedingung K > l + 1 ergibt sich für die Summe der K Filterantworten [93]

$$\sum_{k=0}^{K-1} \tilde{d}_k = \frac{K}{2^{2l}} \binom{2l}{l+1} \exp\left(i2\phi_0\right).$$
(13.79)

ein Vektor in der komplexen Ebene, bei dem der Winkel der lokalen Orientierung verdoppelt ist. Aus l > 0 und K > l+1 schließen wir, dass mindestens K = 3 Richtungsfilter notwendig sind. Diese Bedingung lässt sich intuitiv verstehen. Haben wir nur zwei Filter (K = 2), liegen deren Orientierungsvektoren und der Summenvektor auf einer Geraden (Abb. 13.17a), und eine Bestimmung der Orientierung ist nicht möglich. Erst ab drei Vektoren kann der Summenvektor alle Richtungen annehmen (Abb. 13.17b und c).

Es lässt sich auch zeigen, dass die Summe über die Transferfunktionen der *K* Filter für K > l eine isotrope Funktion ergibt:

$$\sum_{k=0}^{K-1} \cos^{2l}(\phi - \pi k/K) = \frac{K}{2^{2l}} \binom{2l}{l} \frac{K}{2^{2l}} \frac{(2l)!}{l!^2}.$$
 (13.80)

Mit anderen Worten: die Summe aller Filterantworten ergibt eine *orientierungsinvariante* Antwort, es gibt keine Vorzugsrichtung. Das ist der tiefere Grund, warum die lokale Orientierung einfach und exakt mit einer sehr begrenzten Zahl von Filtern und einer einfachen linearen Prozedur wie einer Vektoraddition bestimmt werden kann. **Bestimmung der lokalen Wellenzahl.** Die *lognormale* Form des radialen Teils des Quadraturfilters ermöglicht eine direkte Bestimmung der *lokalen Wellenzahl* eines engbandigen Signals. Nach 13.73 können wir den radialen Teil der Transferfunktion des Quadraturfilters schreiben als

$$\tilde{r}_{l}(k) = \exp\left[-\frac{(\ln k - \ln k_{l})^{2}}{2\sigma^{2}\ln 2}\right].$$
(13.81)

Wir untersuchen das Verhältnis der Ausgabe bei zwei unterschiedlichen radialen Zentralfrequenzen k_1 und k_2 und erhalten:

$$\frac{\tilde{r}_2}{\tilde{r}_1} = \left(\frac{k}{\sqrt{k_1 k_2}}\right)^{\ln(k_2/k_1)/(\sigma^2 \ln 2)}$$
(13.82)

Allgemein ist das Verhältnis zweier unterschiedlicher Radialfilter direkt proportional zur lokalen Wellenzahl. Das Verhältnis wird besonders einfach, wenn der Exponent des letzten Ausdrucks eins ist. Dies ist beispielsweise der Fall, wenn $k_2/k_1 = 2$ und $\sigma = 1$. Dann ist

$$\frac{\tilde{r}_2}{\tilde{r}_1} = \frac{k}{\sqrt{k_1 k_2}}.$$
 (13.83)

Bestimmung des Strukturtensors. Im letzten Abschnitt dieses Kapitels werden wir die in Abschn. 13.3.8 diskutierte Quadraturfiltersatztechnik in Beziehung zur Tensortechnik (Abschn. 13.3) setzen. Der Strukturtensor kann aus den Antworten dieser Filter berechnet werden. Granlund und Knutsson [93] stellen eine allgemeine Gleichung zur Berechnung des Strukturtensors aus den Quadraturfilterantworten vor:

$$J(\mathbf{x}) = \sum_{k=0}^{K-1} Q_k g(\mathbf{x}) \left(\alpha \hat{\mathbf{n}}_k \otimes \hat{\mathbf{n}}_k - \beta \mathbf{I} \right), \qquad (13.84)$$

wobei $Q_k g(x)$ die Amplitude des *k*-ten Quadraturfilters ist, *I* die Einheitsmatrix und $\alpha = 4/3$, $\beta = 1/3$ im Zweidimensionalen.

Wir zeigen diese Beziehung an einer Quadratur mit drei Filtern. Diese zeigen in die Richtungen 0°, 60° und 120°. Damit ergeben sich die Einheitsrichtungsvektoren zu

$$\hat{n}_{0} = [1,0]^{T}$$

$$\hat{n}_{1} = [1/2, \sqrt{3}/2]^{T}$$

$$\hat{n}_{2} = [-1/2, \sqrt{3}/2]^{T}.$$
(13.85)

Mit diesen Werten für \hat{n}_k kann (13.84) folgendermaßen geschrieben werden:

$$J(x) = Q_0 g(x) \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 0 & -1/3 \end{bmatrix} + Q_1 g(x) \begin{bmatrix} 0 & 1/\sqrt{3} \\ 1/\sqrt{3} & 2/3 \end{bmatrix} + Q_2 g(x) \begin{bmatrix} 0 & -1/\sqrt{3} \\ -1/\sqrt{3} & 2/3 \end{bmatrix}.$$
(13.86)

Die Matrizen liefern den Beitrag der einzelnen Quadraturfilter zu den zugehörigen Elementen des Strukturtensors. Bei einem isotrop orientierten Muster ist die Antwort aller Quadraturfilter gleich. Bezeichnen wir sie mit q(x), ergibt (13.86) den korrekten Strukturtensor für ein isotrop orientiertes Muster:

$$J(\mathbf{x}) = \begin{bmatrix} q(\mathbf{x}) & 0\\ 0 & q(\mathbf{x}) \end{bmatrix}.$$
 (13.87)

Umgekehrt ist die Antwort für ein gerichtetes Muster $q(x) \cos^2(\phi_0 - \phi_k)$, und wir erhalten

$$J(x) = q(x) \begin{bmatrix} \cos^2(\phi_0) & \sin(2\phi_0)/2\\ \sin(2\phi_0)/2 & \sin^2(\phi_0) \end{bmatrix}.$$
 (13.88)

Wieder ist dies die korrekte Form des Strukturtensors für eine ideal orientierte Struktur in Richtung ϕ_0 . (Dies kann zum Beispiel gezeigt werden, indem wir prüfen, ob die Determinante der Matrix null ist, und indem wir den Orientierungswinkel nach (13.13) berechnen.)

Es gibt nur einen feinen, aber wichtigen Unterschied zwischen der Quadraturfiltertechnik und der Strukturtensormethode. Die Quadraturfiltertechnik erfordert keine Mittelung zur Berechnung der Komponenten des Strukturtensors. Die Mittelung ist jedoch ein wichtiges Element dieser Methode, ohne die das Kohärenzmaß (siehe (13.16) in Abschn. 13.3.4) immer eins wäre.

13.5 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Der Quadraturfilter-Ansatz (Abschn. 13.3.8) wird im Detail in der Monografie von Granlund und Knutsson [93] beschrieben, die Trägheitstensormethode (Abschn. 13.3.8) in einem Artikel von Bigün und Granlund [21]. Poularikas [216, Kapitel 7 und 20] behandelt die Mathematik der Hilberttransformation und verwandter Techniken. Die Erweiterung des analytischen Signals auf höhere Dimensionen (Abschn. 13.4.4) wurde von Felsberg und Sommer [68, 69] publiziert. Mehr zur Mathematik des monogenen Signals und der geometrischen Algebra für das Computersehen ist in der Monografie von Sommer [267] zu finden.

14 Bewegung

Inhalt

14.1	Einführung		437
14.2	Grundlagen		438
	14.2.1	Bewegung und Grauwertveränderungen .	438
	14.2.2	Das Blendenproblem	441
	14.2.3	Das Korrespondenzproblem	442
	14.2.4	Orientierung im Orts/Zeit-Raum	444
	14.2.5	Bewegung im Fourierraum	447
	14.2.6	Optischer Fluss	448
14.3	Differenzielle Methoden		455
	14.3.1	Grundlagen	455
	14.3.2	Methode der kleinsten Quadrate	455
	14.3.3	[#] Fehleranalyse	458
	14.3.4	[#] Weitere Methoden	460
14.4	Tensormethode		466
	14.4.1	Optimierungsstrategie	466
	14.4.2	Eigenwertanalyse	468
14.5	Korrelationsmethode		472
	14.5.1	Grundlagen	472
	14.5.2	[‡] Schnelle iterative Maximumsuche	473
	14.5.3	[#] Bewertung und Vergleich	474
	[#] Phasenmethode		
14.6	[#] Phase	nmethode	475
14.6	[‡] Phase 14.6.1	mmethode	475 475
14.6	[#] Phase 14.6.1 14.6.2	mmethode [#] Grundlagen [#] Bewertung und Vergleich	475 475 476
14.6	[#]Phase 14.6.1 14.6.2 14.6.3	nmethode	475 475 476 477

14.1 Einführung

Die Bewegungsanalyse war lange Zeit eine spezielle Forschungsrichtung, die mit der allgemeinen Bildverarbeitung nicht viel zu tun hatte. Diese Trennung hatte zwei Gründe. Zum Ersten waren die Techniken zur Bewegungsanalyse in Bildsequenzen andere. Zum Zweiten beschränkte der große Speicherplatz und die Rechenleistung, die zur Verarbeitung von Bildsequenzen notwendig waren, die Bewegungsanalyse auf einige spezialisierte Institute, die sich die teure Ausrüstung leisten konnten. Beides trifft heute nicht mehr zu. Aufgrund der allgemeinen Fortschritte in der Bildverarbeitung unterscheiden sich die in der Bewegungsanalyse verwendeten Methoden nicht mehr von den bei anderen Bildverarbeitungsaufgaben eingesetzten. Außerdem ermöglichen Fortschritte bei der Computer-Hardware und bei Algorithmen nun auch die Analyse von Bildsequenzen auf Standard-PCs und Workstations.

Wir können daher Bewegung als lediglich ein anderes Merkmal betrachten, das zur Identifizierung und Charakterisierung von Objekten und zum Verstehen von Szenen verwendet wird. Die Integration der Bewegungsanalyse in die allgemeine Bildverarbeitung lässt sich mit dem Übergang von der Fotografie von Einzelbildern zum Film vergleichen. Nur mit Bildsequenzen können wir dynamische Prozesse erkennen und analysieren. Aus der Bildsequenzanalyse resultieren viele Möglichkeiten für wissenschaftliche und technische Anwendungen wie, um nur einige zu nennen, die Untersuchung von Fließ- und Transportprozessen, von biologischen Wachstumsprozessen sowohl im molekularen Bereich als auch im gesamten Ökosystem, von Veränderungen im Tages- oder Jahresrhythmus, von Prozessabläufen in der Industrie und von Verkehrsszenen, ferner die Steuerung autonomer Fahrzeuge und Roboter. Alle dynamischen Vorgänge, die zeitliche Veränderungen bewirken, welche sichtbar gemacht werden können, sind potenzielle Aufgaben für die Bildsequenzanalyse.

Die Bewegungsanalyse ist trotz allem immer noch eine herausfordernde Aufgabe, die einiges an Spezialwissen erfordert. Daher diskutieren wir in Abschn. 14.2 ihre grundlegenden Probleme und Prinzipien. Dann wenden wir uns den verschiedenen Techniken zur Bestimmung von Bewegung zu. Wie in vielen anderen Bereichen der Bildverarbeitung ist die Literatur voll von einer verwirrenden Vielfalt verschiedenster Ansätze. Hier wird versucht, die verschiedenen Konzepte auf einheitliche Weise als Filteroperationen in Orts/Zeit-Bildern darzustellen, um die Beziehungen zwischen den verschiedenen Konzepten transparent zu machen.

In diesem Sinne diskutieren wir als elementare Verfahren zur Bewegungsschätzung differenzielle (Abschn. 14.3), Tensor- (Abschn. 14.4), Korrelations- (Abschn. 14.5) und Phasenmethoden (Abschn. 14.6).

14.2 Grundlagen

14.2.1 Bewegung und Grauwertveränderungen

Intuitiv verbinden wir Bewegung mit Veränderungen. Also beginnen wir die Diskussion der Bewegungsanalyse mit der Betrachtung der Unterschiede zwischen zwei Bildern einer Sequenz. In Abb. 14.1a und b sehen wir ein Bildpaar von einer Baustelle an der Universität Heidelberg. Zwischen dem linken und rechten Bild bestehen Unterschiede, welche jedoch nicht direkt



Abbildung 14.1: a bis d Zwei Bildpaare der Baustelle der neuen Kopfklinik der Universität Heidelberg. Was hat sich jeweils vom linken zum rechten Bild verändert?

ins Auge springen. Wenn wir aber die beiden Bilder voneinander subtrahieren, werden die Unterschiede sofort sichtbar (Abb. 14.3a). Links unten im Bild hat sich ein LKW bewegt, während der Wagen dahinter offensichtlich parkt. In der Bildmitte sehen wir den Umriss eines Fußgängers, der in den Originalbildern kaum zu erkennen ist. Die hellen Flecken im oberen Bildteil sind Fahrradfahrer auf einem Radweg im Hintergrund. Aus der größeren Verschiebung der Doppelkonturen im Differenzbild können wir abschätzen, dass sie sich im Vergleich zum Fußgänger schneller bewegen. Selbst solch eine qualitative Beschreibung zeigt, dass die Bewegungsanalyse uns beträchtlich hilft, eine Szene zu verstehen. Ohne beispielsweise die sich bewegenden Radfahrer wäre es viel schwerer, den Radweg zu erkennen.

Abb. 14.1c und d zeigt — leicht versetzt — dieselbe Szene. Nun können wir jedoch die Veränderungen bereits im Originalbild erkennen. Betrachten wir Kanten, so sehen wir, dass die Bilder etwas in horizontaler Richtung gegeneinander verschoben sind. Was ist geschehen? Offensichtlich wurde die Kamera geschwenkt. Im Differenzbild Abb. 14.3b erscheinen alle Objektkanten als helle Linien. An den Stellen jedoch, an denen die räumlichen Grauwertveränderungen im Originalbild klein sind, ist das Differenzbild dunkel. Daraus lässt sich schließen, dass Bewegung nur an den Stellen



Abbildung 14.2: *a* bis *d* Zwei Bildpaare aus einem Labor. Welche Unterschiede bestehen jeweils zwischen dem linken und rechten Bild?

erkannt wird, an denen Grauwertveränderungen in der Szene auftreten. Diese einfachen Beobachtungen machen die zentrale Rolle der räumlichen Grauwertveränderungen für die Bewegungsbestimmung deutlich.

Soweit können wir unsere Erfahrungen in der Aussage zusammenfassen, dass Bewegung in zeitlichen Grauwertveränderungen resultieren kann. Leider ist der umgekehrte Schluss, dass alle zeitlichen Grauwertveränderungen auf Bewegung zurückzuführen sind, nicht zulässig. Auf den ersten Blick sehen die Bilder in Abb. 14.2a und b identisch aus. Das Differenzbild in Abb. 14.4a zeigt jedoch, dass einige Teile im linken Bild heller sind als im rechten. Offensichtlich haben sich die Lichtverhältnisse geändert. Tatsächlich wurde eine Lampe außerhalb des Bildausschnittes ausgeschaltet, bevor das Bild in Abb. 14.2b aufgenommen wurde. Wo aber steht diese Lampe? Das Differenzbild zeigt, dass nicht alle Flächen gleich hell sind. Zur Kamera hin gerichtete Flächen sind in beiden Bildern etwa gleich hell, während nach links orientierte Flächen deutlich dunkler sind. Daraus können wir schließen, dass sich die Lampe links außerhalb des Bildausschnittes befindet.

Ein weiteres Bildpaar (Abb. 14.2c und d) zeigt eine wesentlich kompliziertere Szene, obwohl die Beleuchtung nicht verändert, sondern ledig-



Abbildung 14.3: Differenzbild a der Bilder a und b in Abb. 14.1, b der Bilder c und d in Abb. 14.1.



Abbildung 14.4: Differenzbild a der Bilder a und b in Abb. 14.2, b der Bilder c und d in Abb. 14.2.

lich die Labortür geschlossen wurde. Natürlich sehen wir im Bereich der Tür starke Grauwertunterschiede. Das Schließen der Tür bewirkt jedoch zusätzlich eine Veränderung der Lichtverhältnisse. Da in den Bereich unterhalb der Tür nun mehr Licht reflektiert wird, sehen wir auch an den dort gelegenen Objekten Grauwertunterschiede (Abb. 14.4b).

14.2.2 Das Blendenproblem

Bisher haben wir gelernt, dass die Bewegungsanalyse eng mit räumlichen und zeitlichen Grauwertunterschieden zusammenhängt. Beide Größen erhält man recht einfach mit lokalen Operatoren, welche die räumlichen und zeitlichen Ableitungen bilden. Solch ein lokaler Operator "sieht" jedoch entsprechend der Größe seiner Maske nur einen kleinen Ausschnitt des beobachteten Objekts. Dies lässt sich veranschaulichen, indem wir eine Blende auf das Bild legen.



Abbildung 14.5: Veranschaulichung des Blendenproblems in der Bewegungsanalyse: a Mehrdeutigkeit der Verschiebungsvektoren an einer Kante; b Eindeutigkeit des Verschiebungsvektors an einer Ecke.



Abbildung 14.6: Das Korrespondenzproblem bei **a** einem deformierbaren zweidimensionalen Körper und **b** einem regelmäßigen Gitter.

Abb. 14.5a zeigt eine Kante, die aus der Position der durchgezogenen Linie zu der Lage der gestrichelten Linie verschoben wurde. Die Bewegung von einer Position zur nächsten kann durch einen *Verschiebungsvektor* — abgekürzt *VV* — beschrieben werden. In diesem Fall können wir die Verschiebung nicht eindeutig bestimmen, da der Verschiebungsvektor von einem Punkt der Kante im ersten Bild zu einem beliebigen Punkt auf der verschobenen Kante im nächsten Bild zeigen kann (Abb. 14.5a). Wir können lediglich die senkrecht zur Kante liegende Komponente des VV bestimmen, während die parallel zur Kante liegende unbekannt bleibt. Diese Mehrdeutigkeit wird als *Blendenproblem* bezeichnet. Eine eindeutige Bestimmung des VV ist nur möglich, wenn die Operatormaske die Ecke eines Objekts einschließt (Abb. 14.5b). Das Beispiel zeigt, dass lokale Operatoren nur spärliche Information über Bewegung liefern.

14.2.3 Das Korrespondenzproblem

Der Grund für das Blendenproblem liegt in der Tatsache, dass wir einen bestimmten Punkt einer Kante im folgenden Bild einer Bildsequenz nicht wiederfinden können, da wir keine Möglichkeit zur Unterscheidung verschiedener Punkte einer Kante haben. In diesem Sinne können wir das



Abbildung 14.7: Das Korrespondenzproblem bei ununterscheidbaren Teilchen: **a** der mittlere Teilchenabstand ist größer als die Verschiebungsvektoren; **b** der umgekehrte Fall. Die gefüllten und offenen Kreise stellen die Teilchen im ersten bzw. zweiten Bild dar.

Blendenproblem als Spezialfall des allgemeineren *Korrespondenzproblems* verstehen. Allgemein bedeutet dies, dass wir keine eindeutig miteinander korrelierten Punkte in zwei aufeinander folgenden Bildern einer Sequenz bestimmen können. In diesem Abschnitt betrachten wir weitere Beispiele des Korrespondenzproblems.

Abb. 14.6a zeigt ein zweidimensionales deformierbares Objekt, z. B. einen Farbklecks, der sich allmählich ausbreitet. Es leuchtet ein, dass eine eindeutige Bestimmung der Verschiebungsvektoren selbst an der Kante des Kleckses nicht möglich ist. Über die Bewegung im Innern kann man überhaupt nichts sagen, da es keine erkennbaren Merkmale gibt, deren Bewegung man verfolgen könnte.

Zunächst könnte man annehmen, dass das Korrespondenzproblem bei starren Objekten mit ausgeprägten Grauwertunterschieden nicht auftritt. Ein Gitter als Beispiel für eine periodische Textur (siehe Abb. 14.6b) zeigt, dass dies nicht stimmt. Solange wir die Verschiebung des Gitters mit einem lokalen Operator und damit nur in einem Ausschnitt des Objekts betrachten, ist die Verschiebung um ein Vielfaches der Maschenweite prinzipiell nicht erkennbar. Erst, wenn wir das gesamte Gitter mit seinem Rand sehen, wird die Verschiebung eindeutig bestimmbar.

Eine andere Variante des Korrespondenzproblems tritt bei Bildern mit vielen Objekten auf, die in der Form nicht unterscheidbar sind, z. B. kleine Partikel, die in ein Strömungsfeld zur Messung der Strömungsgeschwindigkeit eingebracht werden. In diesem Fall kann für ein Teilchen das jeweils korrespondierende im Folgebild nicht bestimmt werden (Abb. 14.7b). Eine Lösung des Problems ergibt sich, wenn wir die aufeinander folgenden Bilder in so kurzen Zeitintervallen aufnehmen, dass der mittlere Verschiebungsvektor signifikant kleiner ist als der mittlere Partikelabstand. Mit dieser zusätzlichen Information können wir den nächsten Nachbarn eines Partikels im folgenden Bild suchen. Solch ein Ansatz ist allerdings niemals fehlerfrei, da die Entfernung von Partikeln statistisch verteilt ist.

Aus diesen einfachen Beispielen wird das grundlegende Problem der Bewegungsanalyse klar. Auf einer höheren Abstraktionsebene können wir



Abbildung 14.8: Orts/Zeit-Bilder: a zweidimensionales Orts/Zeit-Bild mit einer Raum- und einer Zeitkoordinate; b dreidimensionales Orts/Zeit-Bild.

feststellen, dass die *physikalische* oder *reale Korrespondenz* realer Objekte nicht mit der *visuellen Korrespondenz* im Bild übereinstimmen muss. Das Problem hat zwei Gesichter. Zunächst können wir visuelle Korrespondenz vorfinden, ohne dass eine physikalische besteht, so bei Objekten oder periodischen Objekttexturen, die nicht voneinander unterscheidbar sind. Weiter bedingt eine physikalische Korrespondenz noch nicht, dass auch eine visuelle Korrespondenz besteht. So verhält es sich, wenn Objekte keine bestimmten Merkmale haben oder wenn wir die visuelle Korrespondenz aufgrund von Änderungen der Beleuchtung nicht erkennen können.

14.2.4 Orientierung im Orts/Zeit-Raum

Die Diskussion in den vorangegangenen Abschn. 14.2.1–14.2.3 hat gezeigt, dass die Analyse der Bewegung aus nur zwei aufeinander folgenden Bildern mit ernsthaften Problemen behaftet ist. Es stellt sich die Frage, ob diese Probleme zumindest teilweise überwunden werden können, wenn wir die Analyse auf eine ganze Bildsequenz ausdehnen. Bei einem Bildpaar haben wir nur einen "Schnappschuss" des Bewegungsfeldes, wissen also nicht, wie die Bewegung über die Zeit weitergeht. Damit bekommen wir beispielsweise keine Informationen über Beschleunigungen und können nicht beobachten, wie Teile eines Objekts auftauchen und wieder verschwinden.

In diesem Abschnitt betrachten wir die Grundlagen der Bildsequenzanalyse in einem mehrdimensionalen Raum, der über einer Zeitkoordinate und ein bis drei Raumkoordinaten aufgespannt ist. Diesen Raum bezeichnen wir als Orts/Zeit-Raum oder *xt*-Raum. Ein dreidimensionales Orts/Zeit-Bild kann man sich als Stapel aufeinander folgender Bilder denken und diesen als *Bildwürfel* darstellen (Abb. 14.9). Auf jeder sichtbaren Fläche des Würfels bilden wir einen Querschnitt durch den Bildstapel in der entsprechenden Richtung ab. Somit zeigt die Oberseite eine *xt*-Scheibe und die rechte Seite eine *yt*-Scheibe. Die Scheiben stammen aus der Zeile und der Spalte, die jeweils durch weiße Linien im letzten Bild der Zeitserie auf der Frontseite des Würfels markiert sind.

In einem Orts/Zeit-Bild wird ein Bildpunkt oder Pixel zu einem *Voxel*, d. h., er repräsentiert den Grauwert in einem kleinen Volumenelement mit den Ausdehnungen Δx , Δy und Δt . Bei der Erfassung echter 3D-Daten kommen wir an die Grenzen unseres visuellen Vorstellungsvermögens (vgl. die Diskussion in Abschn. 8.2). Daraus resultiert der große Bedarf an geeigneten Darstellungen solcher Daten zur Visualisierung interessierender Eigenschaften.

Wir betrachten zunächst ein einfaches Beispiel mit einer Raum- und einer Zeitkoordinate (Abb. 14.8a). Ein unbewegliches eindimensionales Objekt zeigt vertikal orientierte Grauwertstrukturen. Bewegt sich ein Objekt, verschiebt es sich von Bild zu Bild und erscheint als geneigte Grauwertstruktur. Die Geschwindigkeit ist mit der Orientierung in Orts/Zeit-Bildern direkt verknüpft; sie ist im einfachen Fall eines 2D-Orts/Zeit-Bildes gegeben durch

$$u = -\tan\varphi,\tag{14.1}$$

wobei φ der Winkel ist zwischen der *t*-Achse und der Richtung, in der die Grauwerte konstant sind. Das Minuszeichen in (14.1) kommt daher, dass Winkel gegen den Uhrzeigersinn positiv gezählt werden. Die Erweiterung auf zwei Raumdimensionen ist einfach; sie ist in Abb. 14.8b gezeigt. Die Geschwindigkeit ergibt sich zu

$$\boldsymbol{u} = - \begin{bmatrix} \tan \varphi_x \\ \tan \varphi_y \end{bmatrix}. \tag{14.2}$$

Die Winkel φ_x und φ_y sind als die Winkel zwischen den Projektionen auf die *xt*- und *yt*-Ebenen eines Vektors in Richtung der konstanten Grauwerte und der *t*-Achse definiert.

Ein praktisches Bildbeispiel zeigt Abb. 14.9. Die Bewegung auf der betrachteten Fahrbahn verläuft nahezu in vertikaler Richtung, sodass der *yt*-Querschnitt als 2D-Orts/Zeit-Bild betrachtet werden kann. Die Bewegung ist sofort erkennbar. Halten die Autos an einer Ampel, sind die Strukturen horizontal orientiert. Phasen mit zunehmender und konstanter Geschwindigkeit können davon und auch voneinander einfach unterschieden werden.

Wir können zusammenfassend festhalten: Bewegung erscheint in Orts/ Zeit-Bildern als *Orientierung*. Diese grundlegende Tatsache bildet die Basis der Bewegungsanalyse im Orts/Zeit-Raum. Der konzeptionelle Unterschied zum Ansatz mit lediglich zwei aufeinander folgenden Bildern ist



Abbildung 14.9: Eine dreidimensionale Bildsequenz am Beispiel einer Verkehrsszene auf der Hanauer Landstraße in Frankfurt/Main, dargestellt als Bildquader. Die Zeitachse kommt aus der Tiefe auf den Betrachter zu. Auf der rechten Seite des Quaders ist eine yt-Scheibe für die mit einer vertikalen weißen Linie im xy-Bild markierte x-Koordinate zu sehen, während die Oberseite eine mit der horizontalen weißen Linie markierte xt-Scheibe zeigt (aus Jähne [129]).

der, dass Geschwindigkeit in Orts/Zeit-Bildern *direkt als Orientierung* und nicht als diskrete *Verschiebung* gemessen werden kann. Der Unterschied zwischen diesen beiden Konzepten ist größer, als es zunächst erscheint. Wir können Algorithmen für die Bewegungsschätzung nun im kontinuierlichen *xt*-Raum formulieren und *analytisch* betrachten, bevor wir eine passende Diskretisierungsstrategie anwenden. So ist es möglich, eindeutig zwischen prinzipiellen Mängeln eines Ansatzes und Fehlern durch die Diskretisierung zu unterscheiden.

Der vorgestellte Ansatz der Bewegungsanalyse hat viel gemeinsam mit dem Problem der Rekonstruktion von 3D-Bildern aus Projektionen (Abschn. 8.5.3). Tatsächlich können wir uns die Bewegungsanalyse als eine geometrische Bestimmung der Geschwindigkeit durch die Betrachtung transparenter dreidimensionaler Orts/Zeit-Bilder aus unterschiedlichen Blickwinkeln vorstellen. Bei dem Beobachtungswinkel, der einer bestimmten Geschwindigkeit entspricht, müssen in der Zeitachse alle Einzelbilder direkt übereinander liegen. Die Geschwindigkeit ergibt sich dann aus dem Winkel zwischen der Blickrichtung und der Zeitachse. Betrachten wir nur die Kante eines bewegten Objektes, so erscheint diese als eine geneigte Ebene im Orts/Zeit-Bild. Wir können daher unsere Blickrichtung in der Richtung entlang der Kante beliebig ändern und bekommen dennoch die Kanten im ganzen Bildstapel zur Deckung. So begegnen wir wieder dem in Abschn. 14.2.2 betrachteten *Blendenproblem*, diesmal aus einem anderen Blickwinkel.

14.2.5 Bewegung im Fourierraum

Aus der Einführung des Orts/Zeit-Raums ergibt sich der bedeutende Vorteil, dass wir Bewegung auch im korrespondierenden Fourierraum, dem κv -Raum, analysieren können. Zur Einführung betrachten wir das Beispiel einer 3D-Bildsequenz, bei der sich alle Objekte mit konstanter Geschwindigkeit bewegen. Solch eine Sequenz g(x, t) lässt sich mit

$$g(x, t) = g(x - ut)$$
 (14.3)

beschreiben. Die Fouriertransformierte dieser Sequenz ist

$$\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}, \boldsymbol{\nu}) = \int_{t} \int_{x} g(\boldsymbol{x} - \boldsymbol{u}t) \exp[-2\pi i(\boldsymbol{\kappa}\boldsymbol{x} - \boldsymbol{\nu}t)] d^2 \boldsymbol{x} dt.$$
(14.4)

Mit

erhalten wir

$$\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}, \boldsymbol{\nu}) = \int_{t} \left[\int_{x'} g(\boldsymbol{x}') \exp(-2\pi i \boldsymbol{\kappa} \boldsymbol{x}') \right] \exp(-2\pi i \boldsymbol{\kappa} \boldsymbol{u} t) \exp(2\pi i \boldsymbol{\nu} t) d^2 \boldsymbol{x}' dt.$$

Das innere Integral enthält die räumlichen Koordinaten und resultiert in der räumlichen Fouriertransformation $\tilde{g}(\mathbf{x})$ des Bildes $g(\mathbf{x}')$. Das äußere Integral über die Zeitkoordinate reduziert sich auf eine δ -Funktion, sodass sich insgesamt ergibt:

$$\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}, \boldsymbol{\nu}) = \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa})\delta(\boldsymbol{\kappa}\boldsymbol{u} - \boldsymbol{\nu}). \tag{14.5}$$

Diese Gleichung besagt, dass ein sich mit der Geschwindigkeit *u* bewegendes Objekt nur einen zweidimensionalen Unterraum des dreidimensionalen κv -Raumes besetzt. Die Gleichung für die Ebene ergibt sich direkt aus dem Argument der δ -Funktion in (14.5):

$$\nu = \kappa u. \tag{14.6}$$

Diese Ebene schneidet die k_1k_2 -Ebene normal zur Geschwindigkeitsrichtung, da in dieser Richtung das Skalarprodukt κu verschwindet. Die Steigung der Ebene, ein Zweikomponentenvektor, ergibt die Geschwindigkeit:

$$\nabla_k \nu = \nabla_k (\kappa u) = u.$$

Der Index k im Gradientenoperator besagt, dass die partiellen Ableitungen in Bezug auf κ berechnet werden.

$$x' = x - ut,$$

Diese Betrachtungen zeigen — zumindest prinzipiell —, wie man die Geschwindigkeit in einer Bildsequenz mit konstanter Geschwindigkeit bestimmen kann. Man berechne die Fouriertransformation der Sequenz und bestimme dann die Steigung der Ebene, auf der sich das Spektrum der Sequenz befindet. Dies funktioniert am besten, wenn die Szene kleine Strukturen enthält, d. h. hohe Wellenzahlen, die in viele Richtungen verteilt sind. Die Steigung der Ebene lässt sich jedoch nicht eindeutig bestimmen, wenn das Spektrum auf der Ebene zu einer Linie wird, was bei räumlich orientierten Grauwertstrukturen geschieht. Dann erhalten wir aus der Linie im Fourierraum nur die Komponente der Steigung der Ebene in Richtung der räumlichen lokalen Orientierung. Damit stoßen wir im κv -Raum wieder auf das *Blendenproblem* (Abschn. 14.2.2).

14.2.6 Optischer Fluss

Die in Abschn. 14.2.1 diskutierten Beispiele haben gezeigt, dass Bewegung und Grauwertveränderungen nicht äquivalent sind. Die Beziehung zwischen beiden wollen wir in diesem Abschnitt quantifizieren. Zwei Begriffe sind in diesem Zusammenhang wichtig: das *Bewegungsfeld* und der *optische Fluss*. Das Bewegungsfeld eines Bildes ist die Projektion der Bewegungen in der 3D-Szene auf die Bildebene. Diese Größe soll aus einer Bildsequenz extrahiert werden. Der optische Fluss ist als "Grauwertfluss" in der Bildebene definiert. Ihn beobachten wir. Der optische Fluss und das Bewegungsfeld sind nur gleich, wenn die Objekte während ihrer Bewegung in der Szene nicht die Beleuchtung in der Bildebene verändern. Obwohl diese Äquivalenz zunächst plausibel erscheint, gilt sie bei genauerer Betrachtung tatsächlich nur in sehr wenigen Fällen. Die grundlegenden Fragen sind also, wie bedeutend die Abweichungen sind und ob wir in der praktischen Anwendung von der Äquivalenz von optischem Fluss und Bewegungsfeld ausgehen können.

Zwei klassische Beispiele, bei denen das projizierte Bewegungsfeld und der optische Fluss nicht gleich sind, hat Horn [116] beschrieben. Das erste ist eine sich drehende Kugel mit einer beliebigen gleichmäßigen Oberfläche. Solch eine Kugel kann sich durch ihren Schwerpunkt um jede Achse drehen, ohne dass ein optisches Strömungsfeld resultiert. Das gegenteilige Beispiel ist die gleiche Kugel in Ruhe und beleuchtet mit einer sich bewegenden Lichtquelle. Nun ist das Bewegungsfeld null, aber die Veränderungen der Grauwerte durch die sich bewegende Lichtquelle bewirken ein optisches Strömungsfeld.

An dieser Stelle müssen wir zunächst die unterschiedlichen Schreibweisen für die Bewegung in Bildsequenzen klären, da in der Literatur durch die vielen unterschiedlichen Termini eine beträchtliche Verwirrung herrscht. Der *optische Fluss* oder *Bildfluss* ist die sichtbare Bewegung in der Bildebene. Er hat die Dimension einer Geschwindigkeit, und wir bezeichnen ihn mit $f = [f_1, f_2]^T$. Wird der optische Fluss aus zwei aufeinander folgenden Bildern bestimmt, erscheint er als ein *Verschiebungsvektor* (*VV*) von den Merkmalen des ersten zu denen des zweiten Bildes. Liegt an jedem Bildpunkt ein Verschiebungsvektor vor, so spricht man von einem *Verschiebungsvektorfeld* (*VVF*) $s = [s_1, s_2]^T$. Eine Näherung des optischen Flusses erhalten wir, indem wir das VVF durch das Zeitintervall zwischen den beiden Bildern dividieren. Wichtig ist, dass der optische Fluss ein zum kontinuierlichen Raum gehörender Begriff und das VVF sein diskretes Gegenüber ist. Das Bewegungsfeld $u = [u_1, u_2]^T = [u, v]^T$ in der Bildebene ist die Projektion des dreidimensionalen physikalischen Bewegungsfeldes durch die Optik.

Das Konzept des optischen Flusses stammt aus der *Hydrodynamik*. Auf Bilder übertragen, bewirkt die Bewegung, dass Grauwerte (entsprechend einem optischen Signal) über die Bildebene "fließen", ebenso wie Volumenelemente in Flüssigkeiten oder Gasen fließen. In der Hydrodynamik spielt die Kontinuitätsgleichung eine wichtige Rolle. Sie drückt die Tatsache aus, dass Masse in einem Fluss konserviert wird, d. h., Flüssigkeitsteilchen können in einer Strömung nicht verschwinden. Die Frage ist nun, ob man eine ähnliche Kontinuitätsgleichung auch für Grauwerte formulieren kann und unter welchen Bedingungen Grauwerte erhalten bleiben.

In der Hydrodynamik ergibt sich die Kontinuitätsgleichung für die Dichte ρ der Flüssigkeit zu

$$\frac{\partial \varrho}{\partial t} + \nabla(u\varrho) = \frac{\partial \varrho}{\partial t} + u^T \nabla \varrho + \varrho \nabla u = 0.$$
(14.7)

Diese Gleichung, die für zwei- und dreidimensionale Strömungen gilt, beschreibt die Massenerhaltung in einer Flüssigkeit in differenzieller Form. Die zeitliche Veränderung der Dichte wird durch die Divergenz der Flussdichte $u\varrho$ ausgeglichen. Indem wir die Kontinuitätsgleichung über ein beliebiges Volumenelement integrieren, können wir die Gleichung auch in Integralform schreiben:

$$\int_{V} \left(\frac{\partial \varrho}{\partial t} + \nabla(u\varrho) \right) dV = \frac{\partial}{\partial t} \int_{V} \varrho \, dV + \oint_{A} \varrho u \, da = 0.$$
(14.8)

Das zweite Volumenintegral wurde unter Verwendung des Gaußschen Integraltheorems durch ein Oberflächenintegral um das Volumen ersetzt. d*a* ist ein zum Oberflächenelement d*A* normaler Vektor. Die Integralform der Kontinuitätsgleichung besagt, dass die zeitliche Veränderung der Masse durch einen Nettofluss in das Volumen, integriert über die gesamte Oberfläche des Volumens, verursacht wird.

Wie können wir nun für den optischen Fluss f eine ähnliche Kontinuitätsgleichung, die *brightness change constraint equation (BCCE)* oder *optical flow constraint (OFC)*, ableiten? Die zur Dichte ρ analoge Größe ist die Bestrahlungsstärke E oder der Grauwert g. Allerdings sollten wir vorsichtig sein und die Terme in (14.7) näher betrachten. Der linke Term $f^T \nabla g$



Abbildung 14.10: Veranschaulichung der differentiellen Methode zur Bestimmung der Bewegung im eindimensionalen Fall.

beschreibt die zeitliche Veränderung der Helligkeit durch einen sich bewegenden Grauwertgradienten.

Der zweite Term mit der Divergenz des Geschwindigkeitsfeldes $g\nabla f$ erscheint jedoch fraglich. Er würde eine zeitliche Veränderung selbst in einer Region mit einer konstanten Bestrahlungsstärke bewirken, wenn die Divergenz des Strömungsfeldes ungleich null ist. Solch ein Fall liegt beispielsweise vor, wenn sich ein Objekt von der Kamera wegbewegt. Die Bestrahlungsstärke in der Bildebene bleibt jedoch konstant, wenn sich die Objektbeleuchtung nicht ändert. Die gesamte eingefangene Strahlung nimmt zwar mit dem Quadrat der Entfernung des Objektes ab. Da aber die projizierte Fläche des Objekts auf der Bildebene im selben Verhältnis abnimmt, ändert sich die Bestrahlungsstärke nicht.

Wir lassen daher den letzten Teil der Kontinuitätsgleichung für den optischen Fluss weg und erhalten

$$\frac{\partial g}{\partial t} + f^T \nabla g = 0.$$
(14.9)

Im eindimensionalen Fall nimmt die Kontinuität des optischen Flusses die folgende einfache Form an:

$$\frac{\partial g}{\partial t} + f \frac{\partial g}{\partial x} = 0, \qquad (14.10)$$

von der aus wir unter der Voraussetzung, dass die räumliche Ableitung nicht verschwindet, direkt die eindimensionale Geschwindigkeit errechnen können:

$$f = -\frac{\partial g}{\partial t} \left| \frac{\partial g}{\partial x} \right|. \tag{14.11}$$

Die Geschwindigkeit ist damit das Verhältnis der zeitlichen zur räumlichen Ableitung. Diese grundlegende Beziehung kann, wie Abb. 14.10 zeigt, auch

geometrisch abgeleitet werden. Im Zeitintervall Δt wird ein Grauwert um die Strecke $\Delta x = u\Delta t$ verschoben. Dabei ändert sich der Grauwert um $g(x, t + \Delta t) - g(x, t)$. Die Grauwertänderungen können auch durch die Steigung der Grauwertkante ausgedrückt werden:

$$g(x,t+\Delta t) - g(x,t) = -\frac{\partial g(x,t)}{\partial x} \Delta x = -\frac{\partial g(x,t)}{\partial x} u \Delta t.$$
(14.12)

Hieraus erhalten wir durch den Grenzübergang $\Delta t \rightarrow 0$ die Kontinuitätsgleichung für den optischen Fluss (14.10).

Die Kontinuitätsgleichung des optischen Flusses (14.9) kann nach den Überlegungen im einleitenden Abschnitt über Bewegung und Grauwertveränderungen (Abschn. 14.2.1) nur eine erste Näherung sein. Der Grund liegt in der Natur der Reflexion undurchsichtiger Oberflächen, die von der Blickrichtung, der Oberflächennormalen und den Richtungen des einfallenden Lichtes abhängt. Jedes Objekt empfängt Strahlung nicht nur direkt von Lichtquellen, sondern auch von allen anderen Objekten der Szene, die von dem Objekt aus gesehen werden können.

Die von der Oberfläche eines Objekts ausgehende Strahlungsflussdichte hängt also von der Position aller anderen Objekte in einer Szene ab. Im Bemühen um fotorealistische computergenerierte Bilder werden solche Probleme im Detail in der Computergrafik studiert. Ein großer Schritt hin zu diesem Ziel war eine als Radiosität bezeichnete Methode, die genau die oben beschriebenen Beziehungen der Strahlungsflussdichte von Objekten löst [76]. Ein allgemeiner Ausdruck für die Objekt-Strahlungsflussdichte — die mittlerweile berühmte Rendering-Gleichung - geht auf die Arbeiten von Kajiya [143] zurück. In der Bildsequenzverarbeitung ist es im Prinzip erforderlich, diese Gleichung umzukehren und dadurch die Oberflächenreflektivität aus der gemessenen Objekt-Strahlungsflussdichte zu bestimmen. Die Oberflächenreflektivität ist eine von der Oberflächenorientierung und der Position anderer Objekte unabhängige Eigenschaft und damit ideal für die Bewegungsanalyse. Solch ein Ansatz ist jedoch unrealistisch, da er eine Rekonstruktion der dreidimensionalen Szene erfordert, bevor die Umkehrung der Rendering-Gleichung überhaupt in Angriff genommen werden kann.

Da es keine allgemein gültige Kontinuitätsgleichung für den optischen Fluss gibt, ist es wichtig, dass wir mögliche zusätzliche Terme mit denjenigen in der Standardkontinuitätsgleichung vergleichen. Alle anderen Terme hängen im Wesentlichen von der Geschwindigkeit der Veränderungen einer Anzahl von Größen ab, jedoch nicht von den Helligkeitsgradienten. Ist der Grauwertgradient groß, wird der Einfluss zusätzlicher Terme klein. Daraus können wir schließen, dass die Bestimmung der Geschwindigkeit für steile Grauwertkanten am zuverlässigsten ist, während sie in Regionen mit nur kleinen Grauwertgradienten stark gestört sein kann. Diese Schlussfolgerung stimmt mit den Befunden von Verri und Poggio [291, 292] überein, die den Unterschied zwischen dem optischen Fluss und dem Bewegungsfeld betonen.



Abbildung 14.11: Statische Szene mit Beleuchtungsänderungen. a xt-Querschnitt im Bereich der oberen hellen Linie (Himmel in b); b erstes Bild der Sequenz; c xt-Querschnitt im Bereich der unteren hellen Linie (Dachbereich in b). Die Zeitachse überspannt 3,4 h und läuft von oben nach unten (aus Jähne [129]).

Noch eine weitere Beobachtung ist von Bedeutung. Es ist sicher richtig, dass der historische Ansatz zur Bestimmung des Verschiebungsvektors aus nur zwei aufeinander folgenden Bildern nicht robust ist. Im Allgemeinen können wir nicht unterscheiden, ob Grauwertveränderungen von einem Verschiebungsvektor herrühren oder aus beliebigen anderen Quellen. In Orts/Zeit-Bildern wird die Bestimmung des optischen Flusses jedoch robuster. Wir werden dies an zwei Beispielen untersuchen.

Zunächst zeigen wir, dass durch globale Beleuchtungsunterschiede verursachte Grauwertänderungen von solchen, die durch Bewegung erzeugt wurden, unterschieden werden können. Abb. 14.11 zeigt eine Bildsequenz einer statischen Szene, die mit einer Geschwindigkeit von fünf Bildern pro Minute aufgenommen wurde. Die zwei Orts/Zeit-Scheiben (Abb. 14.11a und c), deren Ort im ersten Bild der Sequenz (Abb. 14.11b) mit zwei weißen Linien bezeichnet ist, überspannen eine Periode von etwa 3,4 h. Die obere Linie verläuft durch das Hochhaus und den Himmel. Wir erkennen am Bereich des Himmels, dass sich Bewölkung und Abschnitte mit direkter Sonnenstrahlung abgewechselt haben. Die untere Linie durchquert mehrere Dächer mit Dachfenstern sowie eine Giebelwand. In beiden xt-Ausschnitten sieht man die Beleuchtungsänderungen als horizontale Streifen, welche die vertikalen Streifen, die eine statische Szene kennzeichnen, transparent zu überlagern scheinen. Da ein horizontales Muster ein sich mit unendlicher Geschwindigkeit bewegendes Objekt bedeutet, können diese Muster z. B. durch gerichtete Filterung eliminiert werden, ohne dass dies die Bewegungsanalyse stört.

Das zweite Beispiel zeigt, dass die Bewegungsbestimmung in Orts/Zeit-Bildern noch möglich ist, wenn Überlagerungen auftreten und die lokale Beleuchtung eines Objektes sich ändert, weil es sich dreht. In Abb. 14.12 ist eine Verkehrsszene am Stadtrand von Hanau zu sehen. Auf dem letzten Bild der Sequenz (Abb. 14.12a) erkennt man, dass eine Straßenkreuzung durch die Zweige eines Baumes, der sich rechts im Vordergrund befindet, beobachtet wurde. Eine Straße verläuft horizontal von links nach rechts, mit der durch eine Ampel geregelten Kreuzung zur Linken. Die Raum/Zeit-Scheibe (Abb. 14.12b) entstammt der Bildsequenz im Bereich der horizontalen Linie in Abb. 14.12a. Sie zeigt verschiedene Überlagerungen: Die Autospuren verschwinden unter dem statischen vertikalen Muster der Baumzweige, Laternenpfähle und Ampeln. Zusätzlich sehen wir, dass die Zeitspur des LKWs deutliche Grauwertveränderungen aufweist, da er an der Kreuzung abbog und sich deshalb die Beleuchtungsbedingungen veränderten, während er sich durch die Szene bewegte. Trotzdem ist die zeitliche Spur kontinuierlich und verspricht eine zuverlässige Geschwindigkeitsschätzung.

Wir können den Schluss ziehen, dass wir am besten bei der Standardkontinuitätsgleichung für die Bewegungsschätzung bleiben und sie als Grundlage für die in diesem Abschnitt entwickelten Methoden verwenden. Wegen der enormen Vielfalt zusätzlicher Terme scheint dieser Ansatz immer noch



Abbildung 14.12: Verkehrsszene an der Stadtgrenze von Hanau: a letztes Bild der Sequenz; b xt-Querschnitt im Bereich der in a markierten Linie. Die Zeitachse überspannt 20,5 s und läuft von oben nach unten (aus Jähne [129]).

der sinnvollste und am breitesten anwendbare zu sein, da er die fundamentale Kontinuitätsbedingung enthält.

14.3 Differenzielle Methoden

14.3.1 Grundlagen

Differenzielle Methoden sind der klassische Ansatz für die Bestimmung von Bewegung aus zwei aufeinander folgenden Bildern. In diesem Kapitel diskutieren wir die Frage, wie diese Techniken auf Orts/Zeit-Bilder angewandt werden können. Die Kontinuitätsgleichung für den optischen Fluss (14.9) bildet hierzu den Ausgangspunkt:

$$\frac{\partial g}{\partial t} + f^T \nabla g = 0. \tag{14.13}$$

Diese einzelne skalare Gleichung enthält *D* unbekannte Vektorkomponenten im *D*-dimensionalen Raum. Wir können deshalb schon im zweidimensionalen Raum den optischen Fluss $f = [f_1, f_2]^T$ nicht eindeutig bestimmen. Das Skalarprodukt $f^T \nabla g$ ist gleich dem Betrag des Grauwertgradienten, multipliziert mit der Komponente von *f*, die in Richtung des Gradienten, d. h.senkrecht zur lokalen Grauwertkante, verläuft:

$$f^T \nabla g = f_\perp |\nabla g|.$$

Vom optischen Fluss kann also nur die Komponente senkrecht zur Kante bestimmt werden. Dies wird als das *Blendenproblem* bezeichnet, welches wir bereits qualitativ in Abschn. 14.2.2 besprochen haben. Der optische Fluss senkrecht zur Kante ergibt sich zu

$$f_{\perp} = -\frac{\partial g}{\partial t} / |\nabla g| . \qquad (14.14)$$

Dementsprechend ist es nicht möglich, den kompletten Vektor über Ableitungen erster Ordnung an einem *einzelnen* Punkt im Orts/Zeit-Bild zu bestimmen.

14.3.2 Methode der kleinsten Quadrate

Anstelle eines einzigen Punktes können wir eine Nachbarschaft benutzen, um den optischen Fluss zu bestimmen. Wir nehmen dazu an, dass der optische Fluss in der Nachbarschaft konstant ist und diskutieren, unter welchen Bedingungen eine eindeutige Bestimmung des optischen Flusses möglich ist. Nun haben wir immer noch die beiden Unbekannten $f = [f_1, f_2]^T$ aber an vielen Punkten die Kontinuitätsgleichung (14.13) für den optischen Fluss. Daher erhalten wir ein überbestimmtes Gleichungssystem. Es gibt also keine exakte Lösung, sondern nur eine, die ein Fehlerfunktional minimiert. Unter Verwendung der Methode der kleinsten Quadrate suchen wir eine Lösung, die (14.13) innerhalb einer lokalen Nachbarschaft minimiert. Daher ist das Faltungsintegral

$$\|\boldsymbol{e}\|_{2}^{2} = \int_{-\infty}^{\infty} w(\boldsymbol{x} - \boldsymbol{x}', t - t') \left(f_{1}g_{x}(\boldsymbol{x}') + f_{2}g_{y}(\boldsymbol{x}') + g_{t}(\boldsymbol{x}') \right)^{2} \mathrm{d}^{2}\boldsymbol{x}' \mathrm{d}t' \qquad (14.15)$$

zu minimieren. Man beachte, dass $f = [f_1, f_2]^T$ innerhalb der Nachbarschaft als konstant betrachtet wird. Es hängt natürlich wie ||e|| von x ab. Um eine kompakte Schreibweise zu erhalten, lassen wir die explizite Abhängigkeit von g_x , g_y und g_t mit x' in den folgenden Gleichungen weg. Als Abkürzung für die partielle Ableitung $\partial g/\partial p$ benutzen wir g_p . In dem Integral wird das Quadrat der verbliebenen Abweichung von der Kontinuitätsgleichung über die Region gemittelt, die von der Fensterfunktion w abhängt. Um die folgenden Gleichungen weiter zu vereinfachen, kürzen wir diese gewichtete Mittelungsprozedur ab mit

$$\|\boldsymbol{e}\|_{2}^{2} = \overline{\left(f_{1}g_{x} + f_{2}g_{y} + g_{t}\right)^{2}} \to \text{Minimum.}$$
(14.16)

Die Fensterfunktion *w* bestimmt die Größe der Nachbarschaft. Das macht diese Methode so flexibel. Die Mittelung kann, muss aber nicht, auch in die Zeitrichtung ausgedehnt werden. Wenn wir eine rechteckige Umgebung wählen mit gleichem Wichtungsfaktor für alle Punkte, so entspricht dies einer einfachen Blockvergleichs-Technik und einer Mittelung mit einem *Rechteckfilter*. Da wir jedoch die schlechten Glättungseigenschaften der Rechteckfilter in (Abschn. 11.3) kennen gelernt haben, ist eine Wichtungsfunktion, die langsam zum Rand hin abfällt, eine bessere Lösung. Im kontinuierlichen Fall ist eine Gaußfunktion eine gute Wahl, für diskrete Signale ist ein *Binomialfilter* sinnvoll (Abschn. 11.4).

Gleichung (14.16) kann gelöst werden, indem wir die partiellen Ableitungen

$$\frac{\partial \|\boldsymbol{e}\|_{2}^{2}}{\partial f_{1}} = \frac{2g_{x}\left(f_{1}g_{x} + f_{2}g_{y} + g_{t}\right)}{2g_{x}\left(f_{1}g_{x} + f_{2}g_{y} + g_{t}\right)} \stackrel{!}{=} 0,$$

$$\frac{\partial \|\boldsymbol{e}\|_{2}^{2}}{\partial f_{2}} = \frac{2g_{y}\left(f_{1}g_{x} + f_{2}g_{y} + g_{t}\right)}{2g_{y}\left(f_{1}g_{x} + f_{2}g_{y} + g_{t}\right)} \stackrel{!}{=} 0$$
(14.17)

null setzen. Aus diesen Bedingungen folgt ein lineares Gleichungssystem

$$\begin{bmatrix} \overline{g_x g_x} & \overline{g_x g_y} \\ \overline{g_x g_y} & \overline{g_y g_y} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} f_1 \\ f_2 \end{bmatrix} = -\begin{bmatrix} \overline{g_x g_t} \\ \overline{g_y g_t} \end{bmatrix},$$
(14.18)

oder in kompakter Matrixschreibweise

$$Mf = d. \tag{14.19}$$

Die Ausdrücke $\overline{g_pg_q}$ stellen eine regularisierte Schätzung dar, die sich aus Faltungen und nichtlinearen Punktoperationen zusammensetzt. In Operatornotation können wir sie durch

$$\mathcal{B}(\mathcal{D}_p \cdot \mathcal{D}_q), \tag{14.20}$$

wobei \mathcal{D}_p ein geeigneter Ableitungsoperator erster Ordnung in die Richtung p ist (Kapitel 12) und \mathcal{B} ein Glättungsfilter (Kapitel 11).

Es ergibt sich die folgende Sequenz von Bildverarbeitungsoperatoren:

- 1. Anwendung der Ableitungsoperatoren \mathcal{D}_p und \mathcal{D}_q auf das Bild. Man erhält je ein Bild mit einer Ableitung erster Ordnung in Richtung *p* bzw. *q*.
- 2. Punktweise Multiplikation der zwei Ableitungsbilder.
- 3. Faltung des resultierenden Bildes mit der Glättungsmaske \mathcal{B} . Die Wahl der Glättungsmaske bestimmt Größe und Form der Fensterfunktion in (14.20).

Da die punktweise Multiplikation eine nichtlineare Operation ist, darf sie in der Reihenfolge nicht mit der Glättung vertauscht werden.

Das lineare Gleichungssystem (14.18) kann gelöst werden, wenn die Matrix invertierbar ist. Das ist dann der Fall, wenn die Determinante der Matrix nicht null ist:

$$\det \mathbf{M} = \overline{g_x g_x} \, \overline{g_y g_y} - \overline{g_x g_y}^2 \neq 0. \tag{14.21}$$

Aus dieser Ungleichung können wir schließen, dass zwei Bedingungen erfüllt sein müssen:

- 1. Nicht alle partiellen Ableitungen g_x und g_y dürfen null sein. In anderen Worten, die Nachbarschaft darf keine Fläche mit konstanten Grauwerten sein.
- 2. Die Gradienten in der Nachbarschaft dürfen nicht alle in die gleiche Richtung zeigen. Wäre das der Fall, könnten wir g_y durch g_x bis auf einen konstanten Faktor ausdrücken ($g_y = cg_x$) und die Determinante von *M* in (14.21) wäre null.

Die Lösung für den optischen Fluss f kann direkt hingeschrieben werden, da es leicht ist, die 2 × 2-Matrix M zu invertieren:

$$M^{-1} = \frac{1}{\det M} \begin{bmatrix} \frac{\overline{g_y g_y}}{-\overline{g_x g_y}} & -\frac{\overline{g_x g_y}}{\overline{g_x g_x}} \end{bmatrix} \quad \text{wenn} \quad \det M \neq 0.$$
(14.22)

Mit $f = M^{-1}d$ erhalten wir dann

$$\begin{bmatrix} f_1 \\ f_2 \end{bmatrix} = -\frac{1}{\det M} \begin{bmatrix} \overline{g_x g_t} \ \overline{g_y g_y} - \overline{g_y g_t} \ \overline{g_x g_y} \\ \overline{g_y g_t} \ \overline{g_x g_x} - \overline{g_x g_t} \ \overline{g_x g_y} \end{bmatrix}.$$
 (14.23)

Die Lösung sieht immer noch recht kompliziert aus. Sie kann durch die Tatsache, dass *M* eine symmetrische Matrix ist, erheblich vereinfacht werden. Jede symmetrische Matrix kann in Diagonalform gebracht werden durch eine Rotation des Koordinatensystems in das sogenannte *Hauptachsensystem*. Dann reduziert sich die Matrix *M* zu

$$\boldsymbol{M}' = \begin{bmatrix} \overline{g_{x'}g_{x'}} & 0\\ 0 & \overline{g_{y'}g_{y'}} \end{bmatrix}, \qquad (14.24)$$

die Determinate zu det $M' = \overline{g_{x'}g_{x'}} \overline{g_{y'}g_{y'}}$, und der optische Fluss ergibt sich zu

$$\begin{bmatrix} f_{1'} \\ f_{2'} \end{bmatrix} = -\begin{bmatrix} \frac{g_{x'}g_t}{\overline{g_{x'}g_{x'}}} \\ \frac{\overline{g_{y'}g_t}}{\overline{g_{y'}g_{y'}}} \end{bmatrix}.$$
 (14.25)

Diese Gleichung reflektiert quantitativ die qualitative Diskussion über das *Blendenproblem*, das wir in Abschn. 14.2.2 diskutiert haben. Die Hauptachsen sind entlang der Richtungen minimaler und maximaler quadratischer Mittelwerte der räumlichen Grauwertänderungen orientiert, die senkrecht aufeinander stehen. Da die Matrix M' diagonal ist, sind beide Werte nicht miteinander korreliert. Nun können wir drei Fälle unterscheiden:

- 1. $\overline{g_{x'}g_{x'}} > 0$, $\overline{g_{y'}g_{y'}} > 0$: Die Grauwerte ändern sich in alle Richtungen; beide Komponenten des optischen Flusses können bestimmt werden.
- 2. $\overline{g_{x'}g_{x'}} > 0$, $\overline{g_{y'}g_{y'}} = 0$: Die Grauwerte ändern sich nur in eine Richtung (senkrecht zu einer Kante). Dann kann nur die Komponente des optischen Flusses in *x'*-Richtung bestimmt werden (Blendenproblem). Die Komponente des optischen Flusses parallel zur Kante bleibt unbestimmt.
- 3. $\overline{g_{x'}g_{x'}} = \overline{g_{y'}g_{y'}} = 0$: Die Grauwerte ändern sich in keine Richtung. In diesem Fall liegt eine Region mit konstanten Grauwerten vor und beide Komponenten des optischen Flusses bleiben unbestimmt.

Es ist zu beachten, dass allein die Matrix *M* die Lösung der Methode der kleinsten Quadrate bestimmt. Diese Matrix beinhaltet keine zeitlichen Ableitungen, sondern nur räumliche. Das bedeutet, dass die räumlichen Ableitungen und damit die räumlichen Strukturen des Bildes vollständig darüber bestimmen, ob und wie exakt der optische Fluss berechnet werden kann.

14.3.3 [#]Fehleranalyse

Durch Rauschen kann die Bestimmung des optischen Flusses systematisch verfälscht werden. Hier zeigen wir, wie wir den Einfluss von Rauschen in einer sehr allgemeinen Art und Weise analysieren können. Wir nehmen an, dass eine Bildsequenz aus einer sich mit einer konstanten Geschwindigkeit *u* bewegenden Struktur besteht, überlagert mit mittelwertfreiem, isotropem Rauschen:

$$g'(x,t) = g(x - ut) + n(x,t).$$
(14.26)

Dies ist ein sehr allgemeiner Ansatz, da wir keinerlei Annahme über die Form der Grauwertstruktur machen. Der Ausdruck g(x - ut) besagt nur, dass eine beliebige räumliche Grauwertstruktur sich mit einer konstanten Geschwindigkeit u bewegt. Auf diese Weise haben wir eine allgemeine Funktion $g(x_1, x_2, t)$ mit drei Parametern auf eine Funktion mit nur zwei Parametern reduziert: $g(x_1 - u_1t, x_2 - u_2t)$. Wir nehmen weiterhin an, dass die partiellen Ableitungen der Rauschfunktion nicht miteinander und mit den partiellen Ableitungen der Bildfunktion korreliert sind. Daher benutzen wir die Bedingungen

$$\overline{n} = 0, \quad \overline{n_p n_q} = \sigma_n^2 \delta_{p-q}, \quad \overline{g_p n_q} = 0, \tag{14.27}$$

und die partiellen Ableitung sind

$$\nabla g' = \nabla g + \nabla n \quad g'_t = -u\nabla g + \partial_t n_t. \tag{14.28}$$

Diese Bedingungen ergeben folgenden Wert für den optischen Fluss:

$$f = u(\overline{\nabla g}\overline{\nabla g^{T}} + \overline{\nabla n}\overline{\nabla n^{T}})^{-1}\overline{\nabla g}\overline{\nabla g^{T}}.$$
(14.29)

Der Schlüssel zum Verständnis dieser Matrixgleichung liegt in der Beobachtung, dass die Rauschmatrix $\overline{\nabla n \nabla n^T}$ in jedem Koordinatensystem diagonal ist wegen der aus (14.27) gegebenen Bedingungen. Daher können wir die Gleichung in das Hauptachsensystem transformieren, in dem $\nabla g \nabla g^T$ eine Diagonalmatrix ist. Dann erhalten wir

$$f = u \begin{bmatrix} \overline{g_{x'}}^2 + \sigma_n^2 & 0\\ 0 & \overline{g_{y'}}^2 + \sigma_n^2 \end{bmatrix}^{-1} \begin{bmatrix} \overline{g_{x'}}^2 & 0\\ 0 & \overline{g_{y'}}^2 \end{bmatrix}.$$

Solange das Rauschen nicht null ist, existiert die Inverse der ersten Matrix immer und wir erhalten

$$f = u \begin{bmatrix} \frac{\overline{g_{x'}}^2}{\overline{g_{x'}}^2 + \sigma_n^2} & 0\\ 0 & \frac{\overline{g_{y'}}^2}{\overline{g_{y'}}^2 + \sigma_n^2} \end{bmatrix}.$$
 (14.30)

Diese Gleichung zeigt, dass die Bestimmung des optischen Flusses zu kleineren Werten hin verfälscht ist. Wenn die Varianz des Rauschens so groß ist wie das Betragsquadrat des Gradienten, dann sind die geschätzten Werte nur halb so groß wie die wahren Werte. Dieses Verhalten macht die differenzielle Methode zu einem nicht robusten Verfahren, da sie bei hohem Rauschen falsche Werte liefert.

Wenn das Rauschen vernachlässigbar ist, dann wird der optische Fluss korrekt geschätzt. Dieses Ergebnis steht im Widerspruch zu der weitverbreiteten Feststellung, dass differenzielle Methoden keine genauen Ergebnisse liefern, falls der Grauwertverlauf nicht gut durch eine Taylorreihen-Entwicklung erster Ordnung approximiert werden kann (siehe z. B. [262]). Kearney et al. [149] führt z. B. eine Fehleranalyse des Gradientenverfahrens durch und kommt zu dem Schluss, dass es fehlerhafte Werte liefert, sobald räumliche Ableitungen zweiter Ordnung nicht vernachlässigt werden können.

Diese widersprüchlichen Aussagen klären sich auf, wenn wir die zusätzlichen Fehler betrachten, die durch eine inadäquate Diskretisierung der partiellen Ableitungen verursacht werden (siehe dazu die Diskussion über optimale Ableitungsfilter in Abschn. 12.4). Der Fehler des optischen Flusses hängt direkt mit den Fehlern in der Richtung des diskreten Gradienten zusammen (vergleiche dazu auch die Diskussion über die Orientierungsanalyse in Abschn. 13.3.6). Daher sind sorgfältig optimierte regularisierte Gradientenoperatoren, wie wir sie in Abschn. 12.7.6 diskutiert haben, unerlässlich für die genaue Bestimmung des optischen Flusses.

14.3.4 [#]Weitere Methoden

Differenzielle Methoden zweiter Ordnung. Die differenzielle Methode erster Ordnung hat das grundlegende Problem, dass mit der Kontinuität des optischen Flusses nur eine Bedingung für die beiden unbekannten Komponenten des optischen Flusses vorliegt (Abschn. 14.3.1). Bisher konnten wir dieses Defizit nur dadurch wettmachen, dass wir die Geschwindigkeit in einer Nachbarschaft als konstant betrachtet haben und dadurch diese zur Bestimmung des optischen Flusses heranziehen konnten (Abschn. 14.3.2).

Ein anderes Vorgehen ist es, mehr als ein Eigenschaftsbild oder Mehrkanalbilder zu benutzen. Damit haben wir zwei oder mehr unabhängige Bedingungen an einem Punkt und sind damit in der Lage, beide Komponenten des optischen Flusses lokal zu bestimmen. Der entscheidende Punkt ist jedoch, dass wirklich zusätzliche Information eingebracht wird. Es hilft nicht, wenn die neue Bedingung mit schon vorhandenen korreliert ist.

Auf diesem Wege kommen wir zu einer wichtigen Verallgemeinerung der differenziellen Methode. Wir können jede beliebige Vorverarbeitung auf Bildsequenzen anwenden oder beliebige Eigenschaften extrahieren und darauf die bisher diskutierten Methoden anwenden. Wenn die Kontinuität des optischen Flusses im Originalbild erhalten ist, so gilt dies auch für jedes abgeleitete Eigenschaftsbild. Wir können dabei sowohl nichtlineare Punktoperationen als auch Nachbarschaftsoperationen anwenden.

Wir diskutieren zuerst die Methode von Girosi et al. [87]. Er wendete die Kontinuität des optischen Flusses auf zwei Eigenschaftsbilder an, nämlich die horizontale und vertikale räumliche Ableitung:

$$f\nabla g_x + g_{xt} = 0$$

$$f\nabla g_y + g_{yt} = 0.$$
(14.31)

Daraus ergibt sich eine differenzielle Methode zweiter Ordnung mit der Lösung

$$f = -H^{-1}\nabla g_t \quad \text{falls} \quad \det H \neq 0, \tag{14.32}$$

wobei *H* die *Hesse-Matrix* ist, wie sie in (12.6) definiert wurde.

Wenn wir auch die normale Kontinuitätsgleichung für den optischen Fluss ergänzen, ergibt sich folgendes überbestimmtes Gleichungssystem mit drei Gleichungen und zwei Unbekannten:

$$\begin{bmatrix} g_x & g_y \\ g_{xx} & g_{xy} \\ g_{xy} & g_{yy} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} f_1 \\ f_2 \end{bmatrix} = -\begin{bmatrix} g_t \\ g_{xt} \\ g_{yt} \end{bmatrix}.$$
 (14.33)

In diesem Zusammenhang sind auch Bilder, die mit verschiedenen Sensoren aufgenommen werden, eine vielversprechende Methode. Markandey und Flinchbaugh [185] benutzten z. B. multispektrale Bilder, aufgenommen im Sichtbaren und im Infraroten. Bildsequenzanalyse von Szenen, die mit Lichtquellen aus unterschiedlichen Richtungen beleuchtet wurden, sind von Woodham [306] untersucht worden. Diese Vorgehensweise ist besonders interessant, da damit direkte Reflexe von glänzenden Oberflächen detektiert werden können, und damit eine wichtige Quelle von Fehlern ausgeschlossen werden kann.

Differenzialgeometrische Modellierung. Die Diskussion in den vorangegangenen Abschnitten hat gezeigt, dass die räumliche Struktur der Grauwerte die Bewegung bestimmt. Diese grundlegende Tatsache wird beim bisherigen Ansatz nicht angemessen berücksichtigt, da er sich lediglich auf räumliche Ableitungen erster Ordnung stützt. Differenzielle Methoden zweiter Ordnung erlauben eine direkte, lokale Lösung unter der Voraussetzung, dass die Hesse-Matrix invertiert werden kann (14.31). In diesem Abschnitt betrachten wir die differenziellen Methoden unter dem Gesichtspunkt der *Differenzialgeometrie*. Wir nehmen an, dass sich die Grauwertstrukturen in zwei aufeinander folgenden Bildern nur durch eine lokal konstante Verschiebung *s* unterscheiden:

$$g(x - 1/2s, t_1) = g(x + 1/2s, t_2).$$
(14.34)

Dieser Ansatz enthält eine andere Formulierung der Kontinuitätsgleichung unter der Annahme, dass lokal nur eine Translation des Bildes stattfindet unter Vernachlässigung jeglicher Rotationen oder Deformationen von Oberflächenelementen. Wir gehen also davon aus, dass sich das Geschwindigkeitsfeld in einer kleinen Nachbarschaft nicht ändert. Aus Symmetriegründen verteilen wir die Verschiebung gleichmäßig über die beiden Bilder. Unter der Voraussetzung, dass der Verschiebungsvektor *s* und die Größe des Oberflächenelements klein ist, können wir die Grauwerte im Punkt x = 0in eine Taylorreihe entwickeln. Zunächst betrachten wir eine Entwicklung erster Ordnung, d. h. wir approximieren die Grauwertverteilung mit einer *Ebene*:

$$g(x \pm 1/2s) = g_0 + \nabla g \cdot (x \pm 1/2s). \tag{14.35}$$

Die Ebenen beider Bilder unterscheiden sich nur durch die Verschiebung s. Wir sortieren die Terme in (14.35) nach zunehmender Potenz von x, um einen Koeffizientenvergleich durchführen zu können:

$$g(x \pm 1/2s) = \underbrace{g_0 \pm 1/2\nabla g \, s}_{\text{Offset}} + \underbrace{\nabla g}_{\text{Steigung}} x.$$
(14.36)

Die ersten zwei Terme enthalten den Offset und der dritte die Steigung der Ebene. Nun können wir die Verschiebung $s = (p, q)^T$ aus der Bedingung ableiten, dass beide Ebenen identisch sein müssen. Also müssen auch die beiden Koeffizienten identisch sein, und wir erhalten zwei Gleichungen:

$$g_{0}(t_{1}) - g_{0}(t_{2}) = 1/2 \left(\nabla g(t_{1}) + \nabla g(t_{2}) \right) s,$$

$$\nabla g(t_{1}) = \nabla g(t_{2}).$$
(14.37)

Die zweite Gleichung besagt, dass der Gradient in beiden Bildern gleich sein muss. Andernfalls wäre ein Ebenenfit der räumlichen Grauwerte auch keine sinnvolle Darstellung. Die erste Gleichung entspricht der Kontinuität des optischen Flusses (14.9). In (14.37) ist nur die zeitliche Ableitung bereits diskret als Differenz der mittleren Grauwerte beider Bilder ausgedrückt. Daher ist der Gradient durch den mittleren Gradienten in beiden Bildern ersetzt. Zusätzlich verwenden wir das Verschiebungsvektorfeld (VVF) *s* anstelle des optischen Flusses *f*. Wie erwartet, ergibt ein Ebenenfit der Grauwertverteilung nichts Neues. Immer noch können wir die Geschwindigkeitskomponente lediglich in Richtung des Grauwertgradienten bestimmen. Daher müssen wir (14.34) in eine Taylorreihe zweiter Ordnung entwickeln und erhalten

$$g(\mathbf{x} \pm 1/2\mathbf{s}) = g_0$$

+ $g_x \cdot (x \pm 1/2s_1) + g_y \cdot (y \pm 1/2s_2)$
+ $1/2g_{xx} \cdot (x \pm 1/2s_1)^2 + 1/2g_{yy} \cdot (y \pm 1/2s_2)^2$
+ $g_{xy} \cdot (x \pm 1/2s_1) (y \pm 1/2s_2).$

Nagel [197] führte eine ähnliche Modellierung der Grauwertgeometrie durch, indem er sie in eine Taylorreihe zweiter Ordnung expandierte. Er erhielt allerdings komplexe nichtlineare Gleichungen, die nur unter bestimmten Bedingungen einfach zu lösen sind. Diese Bedingungen nannte er *Grauwertecke* und *Grauwertextremum*. Der Grund für die unterschiedlichen Ergebnisse liegt im Lösungsansatz. Nagel verglich die Taylorreihen zweier Bilder im Sinne der Methode der kleinsten Quadrate, während hier ein direkter Koeffizientenvergleich durchgeführt wird.

Ein Vergleich der Koeffizienten des Fits zweiter Ordnung ergibt insgesamt sechs Gleichungen. Die quadratischen Terme ergeben drei Gleichungen, die besagen, dass alle räumlichen Ableitungen zweiter Ordnung in beiden Bildern übereinstimmen müssen:

$$g_{xx}(t_1) = g_{xx}(t_2), g_{yy}(t_1) = g_{yy}(t_2), g_{xy}(t_1) = g_{xy}(t_2).$$

Ist dies nicht der Fall, lässt sich entweder die Grauwertverteilung nicht adäquat durch eine Taylorreihe zweiter Ordnung beschreiben, oder die Voraussetzung einer konstanten Verschiebung in der Nachbarschaft ist nicht erfüllt. Der Koeffizientenvergleich der Terme nullter und erster Ordnung resultiert in den folgenden drei Gleichungen:

$$-(g_{0}(t_{2}) - g_{0}(t_{1})) = \frac{1}{2}(g_{x}(t_{1}) + g_{x}(t_{2}))s_{1} + \frac{1}{2}(g_{y}(t_{1}) + g_{y}(t_{2}))s_{2},$$

$$-(g_{x}(t_{2}) - g_{x}(t_{1})) = g_{xx}s_{1} + g_{xy}s_{2},$$

$$-(g_{y}(t_{2}) - g_{y}(t_{1})) = g_{yy}s_{2} + g_{xy}s_{1}.$$
(14.38)

Überraschenderweise liefert der Koeffizientenvergleich für die Terme nullter Ordnung (Offset) das gleiche Ergebnis wie der Ebenenfit (14.37). Das bedeutet, dass das VVF durch einen einfachen Ebenenfit korrekt berechnet wird, selbst wenn die Grauwertverteilung nicht mehr durch eine Ebene wiedergegeben wird, sondern durch ein Polynom zweiter Ordnung.

Die beiden anderen Gleichungen können als ein einfaches lineares Gleichungssystem mit zwei Unbekannten geschrieben werden:

$$\begin{bmatrix} g_{xx} & g_{xy} \\ g_{xy} & g_{yy} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} s_1 \\ s_2 \end{bmatrix} = -\begin{bmatrix} g_x(t_2) - g_x(t_1) \\ g_y(t_2) - g_y(t_1) \end{bmatrix}.$$
 (14.39)

Die 2 × 2-Matrix auf der linken Seite lässt sich leicht invertieren, falls $g_{xx}g_{yy} - (g_{xy})^2$ nicht verschwindet. Aus diesem Grund ist es möglich, die Verschiebung zwischen zwei Bildern aus einer lokalen Nachbarschaft abzuschätzen, wenn wir die *Krümmung* der Grauwertverteilung berücksichtigen. Bisher haben wir die Bedingungen, die eine Grauwertverteilung erfüllen muss, damit (14.38) umkehrbar wird, noch nicht besprochen. Diese Bedingungen sind gegeben, wenn entweder ein *Grauwertextremum* oder eine *Grauwertecke* vorliegt. Wie bereits erwähnt, wurden diese Begriffe durch Nagel [197] geprägt. In einem Grauwertextremum (und ebenfalls in einem Sattelpunkt) sind die beiden Hauptkrümmungen ungleich null. Dann ist
(14.39) lösbar. An einer Grauwertecke ist nur eine Hauptkrümmung null, nicht jedoch der Gradient in dieser Richtung. Daher kann die erste und zweite Gleichung aus (14.38) zur Bestimmung beider Komponenten des optischen Flussvektors verwendet werden.

Für die differenzialgeometrische Methode ist keine Glättung erforderlich, da Ableitungen zweiter Ordnung nur an einem Punkt verwendet werden. Trotzdem wird für eine stabilere Abschätzung der Ableitungen oft eine Glättung des Bildes angewandt. Da Faltungsoperationen kommutativ sind, kann diese Glättung auch nach Berechnung der Ableitungen durchgeführt werden.

Die Differenz der räumlichen Ableitungen erster Ordnung in den Bildern zum Zeitpunkt t_2 und t_1 in (14.39) ist eine diskrete Näherung für eine zeitliche Ableitung, die durch einen zeitlichen Ableitungsoperator ersetzt werden kann. Dann muss auch der Verschiebungsvektor durch den optischen Flussvektor ersetzt werden. Damit erhalten wir schließlich die folgende kontinuierliche Formulierung des differenzialgeometrischen Verfahrens:

$$\begin{bmatrix} \overline{g_{xx}} & \overline{g_{xy}} \\ \overline{g_{xy}} & \overline{g_{yy}} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} f_1 \\ f_2 \end{bmatrix} = -\begin{bmatrix} \overline{g_{xt}} \\ \overline{g_{yt}} \end{bmatrix}.$$
(14.40)

Orts/Zeit-Energiemodelle. In der biologischen Bildverarbeitung werden häufig gaborähnliche Quadraturfilter zur Bewegungsbestimmung verwendet (Abschn. 13.4.5). Sie sind die Basis für *Orts/Zeit-Energiemodelle* oder *Bewegungsenergiemodelle* [3, 4, 108]. Diese Begriffe sind leicht missverständlich. Gemeint ist nicht die kinetische Energie von sich bewegenden Objekten, sondern die Energie (quadrierte Amplitude) eines Signals an einem Sensor in einem bestimmten Intervall κv . Wir werden nun diesen Ansatz mit der zuvor besprochenen differenziellen Methode vergleichen.

Eines der einfachsten Modelle für die eindimensionale Bewegungsanalyse verwendet nur drei Quadraturfilter. Dieser Satz gerichteter Filter detektiert Objekte, die sich nach rechts oder links bewegen oder stillstehen. Wir bezeichnen den quadrierten Betrag dieser Quadraturfilter mit \mathcal{R} , \mathcal{L} und \mathcal{S} . Dann erhalten wir eine Abschätzung des eindimensionalen optischen Flusses unter Verwendung des Operators [3, 4]:

$$\mathcal{U} = \frac{\mathcal{R} - \mathcal{L}}{\mathcal{S}}.$$
 (14.41)

Eine interessante Verbindung zwischen diesem Ansatz und der differenziellen Methode finden wir, wenn wir letztere (Abschn. 14.3.2) auch als Methode zur Energieextraktion betrachten. Den Vergleich führen wir hier für die Analyse der eindimensionalen Bewegung, also in einem 2D-Orts/Zeit-Bild, durch. In diesem Fall kann die Lösung der differenziellen Methode in Operatornotation nach (14.25) als

$$\mathcal{U}' = -\frac{\mathcal{B}_{xt}\left(\mathcal{D}_t \cdot \mathcal{D}_x\right)}{\mathcal{B}_{xt}\left(\mathcal{D}_x \cdot \mathcal{D}_x\right)}$$
(14.42)



Abbildung 14.13: Transferfunktion der Faltungsoperatoren in (14.45) zur Detektion von Objekten, die sich nach rechts oder links bewegen oder stillstehen: $a \mathcal{R}', b \mathcal{L}'$ und $c \mathcal{S}'$.

geschrieben werden. Wir formulieren diese Gleichung neu mit einer leichten Modifikation, bei der die Operatoren mit der Binomialmaske \mathcal{B}_{xt} geglättet werden, bevor wir die Ableitungsoperatoren anwenden (Abschn. 12.7):

$$\mathcal{U}' = -\frac{\mathcal{B}_{xt} \left[(\mathcal{D}_t \mathcal{B}_{xt}) \cdot (\mathcal{D}_x \mathcal{B}_{xt}) \right]}{\mathcal{B}_{xt} \left[(\mathcal{D}_x \mathcal{B}_{xt}) \cdot (\mathcal{D}_x \mathcal{B}_{xt}) \right]}.$$
(14.43)

Die Glättung mit \mathcal{B}_{xt} ist nichts anderes als eine Regularisierung des Ableitungsoperators. Die Indizes *xt* bedeuten, dass die Glättung entlang der zeitlichen und der räumlichen Achse durchgeführt wird. Verwenden wir

$$\mathcal{RB} = \frac{1}{4} \left[(\mathcal{R} + \mathcal{B})^2 - (\mathcal{R} - \mathcal{B})^2 \right]$$
(14.44)

und die Abkürzungen

$$\mathcal{R}' = (\mathcal{D}_x + \mathcal{D}_t)\mathcal{B}_{xt}, \quad \mathcal{L}' = (\mathcal{D}_x - \mathcal{D}_t)\mathcal{B}_{xt}, \quad \mathcal{S}' = 2\mathcal{D}_x\mathcal{B}_{xt}, \quad (14.45)$$

können wir (14.43) umschreiben und erhalten einen (14.41) sehr ähnlichen Ausdruck:

$$\mathcal{U}' = \frac{\mathcal{B}_{xt}(\mathcal{R}' \cdot \mathcal{R}' - \mathcal{L}' \cdot \mathcal{L}')}{\mathcal{B}_{xt}(\mathcal{S}' \cdot \mathcal{S}')}.$$
(14.46)

Die Filter \mathcal{R}' , \mathcal{L}' und \mathcal{S}' sind Ableitungen von Binomialfiltern. Die Transferfunktionen zeigen, dass Objekte selektiert werden, die sich nach rechts oder nach links bewegen oder in Ruhe sind (Abb. 14.13). Diese Filter sind keine Ouadraturfilter. Die Ouadrierung der Filterantworten und eine weitere Glättung mit \mathcal{B}_{xt} führt jedoch in Näherung zu einer phasenunabhängigen Detektion der quadrierten Amplitude wie mit einem Quadraturfilter unter bestimmten Bedingungen. Stellen wir uns eine feinskalige periodische Struktur vor. Die Ableitungsfilter werden diese Strukturen bewahren, aber den mittleren Grauwert entfernen. Daher führt die Quadrierung zu einem mittleren Grauwert, dessen Betrag halb so groß ist wie die Grauwertamplitude, und zu einer schnellen räumlichen Grauwertoszillation mit der doppelten Wellenzahl (halben Wellenlänge). Wenn die nachfolgende Glättung diese Oszillationen entfernt, ergibt sich wie bei einem Quadraturfilter eine phasenunabhängige Antwort auf das Filter. Anders als bei Quadraturfiltern können wir diese Ergebnisse nur in Regionen erzielen, in denen die Skalen der Strukturen fein genug sind, sodass die doppelte Wellenlänge mit dem Glättungsfilter entfernt werden kann.

14.4 Tensormethode

Die Tensormethode für die Analyse der lokalen Orientierung wurde bereits in Abschn. 13.3 im Detail besprochen. Da sich Bewegung in 3D-Orts/Zeit-Bildern als Orientierung darstellt, müssen wir lediglich die Tensormethode auf drei Dimensionen ausdehnen. Zunächst werden wir in Abschn. 14.4.1 noch einmal das für den Tensoransatz verwendete Optimierungskriterium betrachten, um diese Technik von der differenziellen Methode (Abschn. 14.3) zu unterscheiden.

14.4.1 Optimierungsstrategie

In Abschn. 13.3.1 haben wir festgestellt, dass die optimale Orientierung dadurch gegeben ist, dass sie minimale Abweichungen von der Richtung des Gradienten aufweist. Wir haben dazu das quadrierte Skalarprodukt zwischen dem Gradientenvektor und einem Einheitsvektor eingeführt, der die optimale Orientierung wiedergibt:

$$(\nabla g^T \hat{\boldsymbol{n}})^2 = |\nabla g|^2 \cos^2 \left(\angle (\nabla g, \hat{\boldsymbol{n}}) \right).$$
(14.47)

Dieses Maß kann in Vektorräumen beliebiger Dimension benutzt werden. Daher nehmen wir für die Orientierung im Orts/Zeit-Raum des Orts/ZeitGradienten

$$\boldsymbol{\nabla}_{xt}g = \left[\frac{\partial g}{\partial x}, \frac{\partial g}{\partial y}, \frac{\partial g}{\partial t}\right]^T = \left[g_{x}, g_{y}, g_{t}\right]^T$$
(14.48)

und schreiben

$$(\boldsymbol{\nabla}_{xt}g^{T}\hat{\boldsymbol{n}})^{2} = |\boldsymbol{\nabla}_{xt}g|^{2}\cos^{2}\left(\angle(\boldsymbol{\nabla}_{xt}g,\hat{\boldsymbol{n}})\right).$$
(14.49)

Bei der 2D-Orientierungsanalyse haben wir den Ausdruck

$$\int w(\mathbf{x} - \mathbf{x}') \left(\nabla g(\mathbf{x}')^T \hat{\mathbf{n}} \right)^2 \mathrm{d}^D \mathbf{x}' = \overline{\left(\nabla g \, \hat{\mathbf{n}} \right)^2}$$
(14.50)

maximiert, um die optimale Orientierung zu finden. Für die Analyse von Bewegung im Orts/Zeit-Raum sind wir nicht interessiert an der Richtung maximaler Grauwertänderungen, sondern an der minimaler Grauwertänderung. Diese Orientierung geben wir mit dem Einheitsvektor $\hat{e}_3 = [e_{31}, e_{32}, e_{33}]^T$ an. Nach den Überlegungen in Abschn. 14.2.4 (14.2) ergibt sich der optische Fluss aus diesem 3D-Vektor als

$$f = \frac{1}{e_{33}} \begin{bmatrix} e_{31} \\ e_{32} \end{bmatrix}.$$
 (14.51)

Durch Analogieschluss zu (14.50) minimieren wir deshalb

$$\int w(\boldsymbol{x} - \boldsymbol{x}', t - t') \left(\nabla_{xt} g(\boldsymbol{x}', t')^T \, \hat{\boldsymbol{e}}_3 \right)^2 \mathrm{d}^D \boldsymbol{x}' \mathrm{d} t'$$
(14.52)

oder kompakter geschrieben

$$\overline{\left(\boldsymbol{\nabla}_{xt}g^T\,\hat{\boldsymbol{e}}_3\right)^2} \to \text{Minimum.}$$
(14.53)

Die Fensterfunktion w wird auch in die Zeitrichtung erweitert und bestimmt die Größe und die Form der Nachbarschaft um den Punkt $[x, t]^T$, über die die Orientierung gemittelt wird. Gleichung (14.53) muss mit dem entsprechenden Ausdruck (14.16), der bei der differenziellen Methode minimiert wird, verglichen werden:

$$(f\nabla g + g_t)^2. \tag{14.54}$$

Man beachte den geringfügigen Unterschied in den Optimierungsstrategien zwischen (14.53) und (14.54). Beides sind Ansätze in dem Sinn, dass der optische Fluss so bestimmt wird, dass die Abweichungen von der Kontinuitätsgleichung nach der Methode der kleinsten Quadrate minimal werden. Es wird jedoch einmal der optische Fluss direkt bestimmt und einmal ein 3D-Einheitsvektor. Letzteres läuft auf eine Methode der totalen kleinsten Quadrate hinaus (englisch *total least squares*) [289]. Diese Methode ist der Problemstellung besser angepasst, da sie nicht nur die zeitlichen Ableitungen als fehlerbehaftet betrachtet wie in (14.54), sondern alle Komponenten des Orts/Zeit-Gradienten.

In Analogie zur Diskussion in Abschn. 13.3.1 können wir schließen, dass die Bestimmung des optischen Flusses in Orts/Zeit-Bildern äquivalent ist zu dem Problem, den *Eigenvektor* \hat{e}_3 zu dem kleinsten Eigenwert λ_3 des Strukturtensors

$$J = \begin{bmatrix} \frac{\overline{g_x g_x}}{\overline{g_x g_y}} & \frac{\overline{g_x g_y}}{\overline{g_y g_y}} & \frac{\overline{g_x g_t}}{\overline{g_y g_t}} \\ \frac{\overline{g_x g_y}}{\overline{g_x g_t}} & \frac{\overline{g_y g_y}}{\overline{g_y g_t}} & \frac{\overline{g_y g_t}}{\overline{g_t g_t}} \end{bmatrix}$$
(14.55)

zu finden, wobei $\overline{g_p g_q}$ mit $p, q \in \{x, y, t\}$ gegeben ist durch

$$\overline{g_p g_q(x,t)} = \int w(x-x',t-t') g_p(x',t') g_q(x',t') d^2 x' dt'.$$
(14.56)

An diesem Punkt können wir die Tensormethode mit der differenziellen Technik erster Ordnung vergleichen. Während die Tensormethode eine Eigenwertanalyse eines symmetrischen Tensors mit sechs regularisierten Produkten aus räumlichen und zeitlichen partiellen Ableitungen durchführt, benutzt die differenzielle Methode nur fünf dieser Terme. Nicht benutzt wird der Term $\overline{g_tg_t}$. Wir werden im nächsten Abschnitt sehen, dass dieser Zusatzterm es der Tensormethode erlaubt, direkt festzustellen, ob in einer konstanten Nachbarschaft überhaupt eine konstante Geschwindigkeit vorliegt. Dies ist nicht möglich mit der differenziellen Methode.

14.4.2 Eigenwertanalyse

Leider ist die *Eigenwertanalyse* eines symmetrischen 3×3 -Tensors nicht so einfach wie bei einem symmetrischen 2×2 -Tensor. In zwei Dimensionen konnten wir das Eigenwertproblem direkt lösen. So haben wir in Abschn. 13.3.3 die drei unabhängigen Komponenten des symmetrischen 2×2 -Tensors in die drei Parameter Orientierung sowie Bestimmtheits- und Kohärenzmaß transformiert.

Der symmetrische 3 × 3-Tensor enthält nun sechs unabhängige Komponenten, und wir müssen eine korrespondierende Anzahl von Parametern finden, die die lokale Struktur des Orts/Zeit-Bildes adäquat beschreiben. Wieder ist es hilfreich, diese sechs Parameter in rotationsvariante und invariante Parameter zu zerlegen.

Wie bereits erwähnt, kann die Lösung des Eigenwertproblems nicht einfach angegeben werden, sondern benötigt ein geeignetes numerisches Verfahren. Wir werden dieses Problem nicht behandeln, da es zwar nicht einfach, jedoch ein Standardproblem der numerischen Mathematik ist, für das es eine Anzahl effizienter Lösungen gibt [89, 218]. Wir nehmen also an, dass wir das Eigenwertproblem gelöst haben und dass ein Satz von drei orthonormalen Eigenvektoren und drei Eigenwerte zur Verfügung stehen. Mit der Lösung des Eigenwertproblems haben wir im Wesentlichen ein Hauptachsen-Koordinatensystem, in welchem der Strukturtensor diagonal liegt und welches die Eigenwerte als Diagonalelemente enthält:

$$\mathbf{J}' = \begin{bmatrix} \lambda_1 & 0 & 0\\ 0 & \lambda_2 & 0\\ 0 & 0 & \lambda_3 \end{bmatrix}.$$
 (14.57)

Ohne Beschränkung der Allgemeingültigkeit haben wir die Eigenwerte der Größe nach sortiert:

$$\lambda_1 \ge \lambda_2 \ge \lambda_3 \ge 0. \tag{14.58}$$

Das Hauptachsen-Koordinatensystem wird von den drei Eigenvektoren aufgespannt. Die Rotation in dieses Koordinatensystem erfordert drei unabhängige Parameter, wie in Abschn. 3.2.2 besprochen. Drei der sechs Parameter werden also zur Beschreibung der Orientierung im Orts/Zeit-Raum benutzt. Diese Information ist in den drei orthonormalen Eigenvektoren enthalten.

Die übrigen Parameter sind die drei rotationsinvarianten Eigenwerte. Wir werden nun zeigen, wie die unterschiedlichen Klassen lokaler Strukturen in Orts/Zeit-Bildern durch die drei Eigenwerte unterschieden werden können. Dieser Ansatz hilft uns auch zu einer effizienten Implementierung der tensorbasierten Bewegungsanalyse.

Wir können vier Klassen von Nachbarschaften in einem Orts/Zeit-Bild unterscheiden. Sie entsprechen den Rängen 0 bis 3 des symmetrischen Tensors:

Konstanter Grauwert Alle Elemente und Eigenwerte des Tensors sind null:

$$\lambda_1 = \lambda_2 = \lambda_3 = 0. \tag{14.59}$$

Der Rang des Tensors ist gleichfalls null. Daher ist ebenfalls die Geschwindigkeit null. Diese Bedingung ist leicht erkennbar. Die Summe der Eigenwerte muss unterhalb einer kritischen Grenze sein, die durch den Rauschpegel in der Bildsequenz bestimmt wird. Da die Summe der Eigenwerte gleich der Spur des Tensors ist, brauchen wir keine Eigenwertanalyse, um diese Bedingung zu prüfen:

$$\operatorname{Spur}(J) = \sum_{p=1}^{3} \overline{g_p g_p} < \gamma, \qquad (14.60)$$

wobei γ ein geeignetes Maß für den Rauschpegel der Bildsequenz ist. Bei allen Punkten, für welche die Bedingung (14.60) erfüllt ist, kann die Eigenwertanalyse entfallen.

Räumliche Orientierung und konstante Bewegung In diesem Fall sind zwei Eigenwerte null, da die Grauwerte sich nur in einer Richtung ändern:

$$\lambda_1 > 0 \quad \text{und} \quad \lambda_2 = \lambda_3 = 0. \tag{14.61}$$

Der Rang des Tensors ist eins. Die räumliche Grauwertstruktur zeigt eine *lineare Symmetrie*. Auch diese Bedingung lässt sich leicht überprüfen, ohne eine Eigenwertanalyse durchzuführen, da die Determinante des oberen 2×2 -Teiltensors unter einer Schwelle γ^2 sein muss:

$$\overline{g_x g_x} \, \overline{g_y g_y} - \overline{g_x g_y}^2 < \gamma^2. \tag{14.62}$$

Der zu dem einzigen Eigenwert ungleich null gehörende Eigenvektor \hat{e}_1 zeigt in Richtung der maximalen Grauwertänderung. Er liefert sowohl die räumliche Orientierung als auch die Geschwindigkeit in dieser Richtung. Zu beachten ist, dass wegen des *Blendenproblems* nur die *normale Geschwindigkeit*, d. h., die Geschwindigkeit in Richtung des räumlichen Gradienten, errechnet werden kann (Abschn. 14.2.2). Die räumliche Orientierung wird durch die beiden Raumkoordinaten des Eigenvektors \hat{e}_1 gegeben. Da der normale optische Fluss in diese Richtung zeigt, ergibt er sich aus

$$f_{\perp} = -\frac{e_{1t}}{e_{1x}^2 + e_{1y}^2} \begin{bmatrix} e_{1x} \\ e_{1y} \end{bmatrix},$$
 (14.63)

und sein Betrag zu

$$|f_{\perp}| = \sqrt{\frac{e_{1t}^2}{e_{1x}^2 + e_{1y}^2}} = \sqrt{\frac{e_{1t}^2}{1 - e_{1t}^2}}.$$
(14.64)

Verteilte räumliche Strukturen und konstante Bewegung In diesem Fall ist nur ein Eigenwert null:

$$\lambda_1, \lambda_2 > 0 \quad \text{und} \quad \lambda_3 = 0. \tag{14.65}$$

Da die Bewegung konstant ist, bewegt sich das Hauptachsen-Koordinatensystem mit der Szene. Der Eigenvektor \hat{e}_3 zum Eigenwert null zeigt in die Bewegungsrichtung. Damit ergibt sich der optische Fluss zu

$$f = \frac{1}{e_{3t}} \begin{bmatrix} e_{3x} \\ e_{3y} \end{bmatrix}$$
(14.66)

und sein Betrag zu

$$|f| = \sqrt{\frac{e_{3x}^2 + e_{3y}^2}{e_{3t}^2}} = \sqrt{\frac{1 - e_{3t}^2}{e_{3t}^2}}.$$
(14.67)

Verteilte räumliche Strukturen und nichtkonstante Bewegung Alle drei Eigenwerte sind größer als null, und der Rang des Tensors ist drei:

$$\lambda_1, \lambda_2, \lambda_3 > 0. \tag{14.68}$$

In diesem Fall kann der optische Fluss nicht sinnvoll berechnet werden.

Nach dieser detaillierten Klassifizierung wenden wir uns der Frage zu, welche drei von der Geschwindigkeit und der räumlichen Orientierung der Grauwertparameter unabhängigen rotationsinvarianten Parameter zur Beschreibung der Struktur aus dem Strukturtensor extrahiert werden können.

Bestimmtheitsmaß Der erste Parameter ist sicher wieder ein *Bestimmtheitsmaß*, welches ein Maß für die Grauwertänderungen ist. Es bestehen die zwei Möglichkeiten, entweder das mittlere Quadrat des räumlichen Gradienten (Spur des oberen 2 × 2-Teiltensors) oder das mittlere Quadrat des Orts/Zeit-Gradienten zu wählen. Aus praktischen Gründen ist das mittlere Quadrat des räumlichen Gradienten vorzuziehen, da der räumliche Gradient sich in einer Sequenz nicht verändert, wenn die Geschwindigkeit zunimmt. Das mittlere Quadrat des Orts/Zeit-Gradienten dagegen wächst mit zunehmender Geschwindigkeit, da größere zeitliche Gradienten addiert werden. Daher ist überraschenderweise das mittlere Quadrat des Raumgradienten das bessere Bestimmtheitsmaß:

$$c_c = \overline{g_x g_x} + \overline{g_y g_y}.$$
 (14.69)

Räumliches Kohärenzmaß Als zweites Maß verwenden wir die aus der Analyse lokaler Nachbarschaften bekannte Kohärenz (Abschn. 13.3.4) und bezeichnen es als *räumliches Kohärenzmaß*:

$$c_s = \frac{(\overline{g_x g_x} - \overline{g_y g_y})^2 + 4\overline{g_x g_y}^2}{(\overline{g_x g_x} + \overline{g_y g_y})^2}.$$
(14.70)

Sein Wert liegt zwischen null und eins und gibt an, ob nur der normale optische Fluss oder beide Komponenten des optischen Flusses bestimmt werden können.

Totales Kohärenzmaß Schließlich benötigen wir ein zusätzliches Maß, das uns sagt, ob wir es mit einer lokalen Nachbarschaft mit konstanter Geschwindigkeit zu tun haben. Es sollte von der räumlichen Kohärenz unabhängig sein. Das folgende Maß, das den größten und den kleinsten Eigenwert verwendet, erfüllt diese Bedingung:

$$c_t = \left(\frac{\lambda_1 - \lambda_3}{\lambda_1 + \lambda_3}\right)^2. \tag{14.71}$$

Das totale Kohärenzmaß ist eins, sobald der Eigenwert λ_3 null ist. Die beiden übrigen Eigenwerte können dann jeden beliebigen anderen Wert annehmen.

Die totale Kohärenz geht gegen null, wenn alle drei Eigenwerte gleich sind. Im Gegensatz zu den anderen beiden Maßen c_c und c_s erfordert die totale Kohärenz eine Eigenwertanalyse, da der kleinste und der größte Eigenwert für die Berechnung notwendig sind.

Bei der Interpretation des Maßes ist folgender Sonderfall zu beachten: Das totale Kohärenzmaß ist auch eins bei einem räumlich orientierten Muster und einer nicht konstanten Bewegung. Dieser Fall kann jedoch aus der Tatsache erkannt werden, dass dann sowohl die räumliche als auch die totale Kohärenz eins sind, aber nur ein Eigenwert null ist. Ein weiteres einfaches Kriterium ist, dass der Eigenvektor des Eigenwertes null dann in der *xy*-Ebene liegt. Daraus ergibt sich, dass $e_{33} = 0$, und wir erhalten nach (14.66) einen unendlichen Wert für den optischen Flussvektor.

14.5 Korrelationsmethode

14.5.1 Grundlagen

Wie die differenzielle Methode hat auch die Korrelationsmethode ihren Ursprung in einer Analyse der Verschiebung zwischen zwei aufeinander folgenden Bildern. Um ein charakteristisches Merkmal aus dem ersten Bild im zweiten zu finden, verwenden wir das erste Bild $g(t_1) = g_1$ und vergleichen es mit dem zweiten verschobenen Bild $g(t_2) = g_2$ innerhalb eines bestimmten Suchbereichs. In diesem Bereich suchen wir nach der Position der optimalen Ähnlichkeit zwischen den beiden Bildern. Wann betrachten wir zwei Merkmale als gleich? Das Ähnlichkeitsmaß sollte unempfindlich gegenüber Beleuchtungsänderungen sein. Wir betrachten also zwei räumliche Muster als gleich, wenn sie sich nur um einen konstanten Faktor α unterscheiden, der die Beleuchtungsunterschiede wiedergibt. In der Sprache der Vektorräume bedeutet dies, dass die beiden Merkmalsvektoren g_1 und g_2 parallel sind. Das ist genau dann der Fall, wenn in der *Cauchy-Schwarz-Ungleichung* Gleichheit auftritt:

$$\left| \int_{-\infty}^{\infty} g_1(x) g_2(x-s) d^2x \right|^2 \le \int_{-\infty}^{\infty} g_1^2(x) d^2x \int_{-\infty}^{\infty} g_2^2(x-s) d^2x.$$
(14.72)

Anders ausgedrückt, wir müssen den Kreuzkorrelationskoeffizienten maximieren:

$$r(s) = \frac{\int_{-\infty}^{\infty} g_1(x)g_2(x-s)d^2x}{\left(\int_{-\infty}^{\infty} g_1^2(x)d^2x \int_{-\infty}^{\infty} g_2^2(x-s)d^2x\right)^{1/2}}.$$
(14.73)

Der Kreuzkorrelationskoeffizient ist ein nützliches Ähnlichkeitsmaß. Er ist null bei völlig ungleichen (orthogonalen) Mustern und erreicht einen Maximalwert von eins bei gleichen Merkmalen.

Ähnlich wie bei der differenziellen Methode (Abschn. 14.3) kann die Korrelationsmethode als Kombination von Faltungs- und Punktoperationen durchgeführt werden. Der erste Schritt ist wieder die Einführung einer Fensterfunktion *w* in die Definition des Kreuzkorrelationskoeffizienten. Dieses Fenster wird über das Bild bewegt, um den lokalen Kreuzkorrelationskoeffizienten zu berechnen. Gleichung 14.73 wird dann zu

$$r(\mathbf{x}, \mathbf{s}) = \frac{\int_{-\infty}^{\infty} w(\mathbf{x} - \mathbf{x}') g_1(\mathbf{x}') g_2(\mathbf{x}' - \mathbf{s}) d^2 \mathbf{x}'}{\left(\int_{-\infty}^{\infty} w(\mathbf{x} - \mathbf{x}') g_1^2(\mathbf{x}') d^2 \mathbf{x}' \int_{-\infty}^{\infty} w(\mathbf{x} - \mathbf{x}') g_2^2(\mathbf{x}' - \mathbf{s}) d^2 \mathbf{x}'\right)^{1/2}}.$$
 (14.74)

oder in der kompakteren Schreibweise, die wir schon in Abschn. 14.3.2 und 14.4.1 benutzt haben:

$$r(x,s) = \frac{\overline{g_1(x)g_2(x-s)}}{\left[\frac{1}{g_1^2(x)g_2^2(x-s)}\right]^{1/2}} \to \text{Maximum.}$$
(14.75)

Der resultierende Kreuzkorrelationskoeffizient ist eine vierdimensionale Funktion, die von der Position im Bild *x* und der Verschiebung *s* abhängt.

14.5.2 [#]Schnelle iterative Maximumsuche

Die Korrelationsmethode ist in der bislang vorgestellten Form eine sehr rechenaufwendige Operation. Wir können sie beträchtlich beschleunigen, wenn wir die Berechnung auf einen schnellen Ansatz zur Suche nach der Position des Maximums von *r* beschränken, da dies alles ist, was uns interessiert.

Eine Möglichkeit zur direkten Berechnung der Position des Maximums ist die Näherung der Kreuzkorrelationsfunktion durch eine Taylorreihe. Wir entwickeln also den Kreuzkorrelationskoeffizienten an der Position des Maximums š in eine Taylorreihe zweiter Ordnung:

$$r(\mathbf{s}) \approx r(\check{\mathbf{s}}) + \frac{1}{2}r_{xx}(\check{\mathbf{s}})(s_1 - \check{\mathbf{s}}_1)^2 + \frac{1}{2}r_{yy}(\check{\mathbf{s}})(s_2 - \check{\mathbf{s}}_2)^2 + r_{xy}(\check{\mathbf{s}})(s_1 - \check{\mathbf{s}}_1)(s_2 - \check{\mathbf{s}}_2)$$
(14.76)
$$= r(\check{\mathbf{s}}) + \frac{1}{2}(\mathbf{s} - \check{\mathbf{s}})^T H(\check{\mathbf{s}})(\mathbf{s} - \check{\mathbf{s}}),$$

wobei H die in (12.6) definierte Hesse-Matrix ist. Wir wissen die Position des maximalen Korrelationskoeffizienten nicht. Daher nehmen wir an, dass

die Ableitungen zweiter Ordnung in der Nähe des Maximums konstant sind und berechnen das Maximum aus der Position der vorangegangenen Iteration $s^{(i)}$. Falls wir keine andere Information haben, setzen wir unsere initiale Schätzung auf null: $s^{(0)} = 0$. Solange wir noch nicht die Position des maximalen Korrelationskoeffizienten gefunden haben, wird die erste Ableitung bei $s^{(i)}$ noch nicht verschwinden und kann aus (14.76) berechnet werden:

$$\nabla r(s^{(i)}) = H(s^{(i)})(s^{(i)} - \breve{s}). \tag{14.77}$$

Unter der Annahme, dass die Hesse-Matrix invertierbar ist, erhalten wir daraus folgende Iteration:

$$s^{(i+1)} = s^{(i)} - H^{-1}(s^{(i)})\nabla r(s^{(i)}) \quad \text{mit} \quad s^{(0)} = \mathbf{0}.$$
 (14.78)

Diese Art der Iteration ist als Newton-Raphson-Iteration bekannt [218]. Um die Verschiebung zu berechnen, müssen wir also nur die ersten und zweiten Ableitungen des Kreuzkorrelationskoeffizienten berechnen.

14.5.3 [#]Bewertung und Vergleich

Im Gegensatz zu den differenziellen Methoden, die auf der Kontinuität des optischen Flusses basieren, erlaubt der Korrelationsansatz Veränderungen der Lichtintensität zwischen den beiden Bildern insofern, dass die Beleuchtung innerhalb eines gewählten Fensters global unterschiedlich sein kann. Dadurch sind Techniken, die auf der Korrelationsmethode basieren, sehr hilfreich für einen Sonderfall der Bewegungsanalyse, nämlich die Verarbeitung von Stereobildern, bei denen zwischen dem linken und dem rechten Bild wegen der zwei unterschiedlichen verwendeten Kameras immer geringe Intensitätsvariationen auftreten. Tatsächlich ist die im vorigen Abschnitt beschriebene schnelle Suche nach Maxima der Standardansatz zur Bestimmung der Disparität von Stereobildern. Quam [220] verwendet diese Methode zusammen mit einer Grob-zu-fein-Strategie und Nishihara [202] in einer modifizierten Version mit dem Vorzeichen des Laplacian-of-Gaussian-Filters als Merkmal. Nishihara berichtet eine Genauigkeit von etwa 0,1 Bildpunkten für kleine Verschiebungen. Gelles et al. [85] können mit der Korrelationsmethode Bewegungen in Zellen mit einer Präzision von etwa 0,02 Bildpunkten bestimmen. Allerdings benutzen sie einen aufwendigeren Ansatz durch Berechnung des Zentroids der Kreuzkorrelationsfunktion. Der modelladaptierte Ansatz von Diehl und Burkhardt [56] kann als erweiterte Korrelationsmethode angesehen werden, da er auch Rotation und andere Bewegungsformen zulässt. Aufgrund der nichtlinearen Parameter ist ein iterativer Ansatz erforderlich.

Die Korrelationsmethode unterscheidet sich von allen anderen in diesem Buch diskutierten Methoden zur Bewegungsbestimmung, weil ihr Konzept auf dem Vergleich von nur zwei Bildern basiert. Selbst wenn wir die Korrelationsmethode durch mehrere Korrelationen auf mehr als zwei Bilder ausdehnen, bleibt sie ein Ansatz mit einem diskreten Zeitschritt, dem die Eleganz der anderen Methoden fehlt, die im kontinuierlichen Raum formuliert werden können. Ein weiterer Nachteil der Korrelationsmethode ist der hohe Rechenaufwand.

14.6 [#]Phasenmethode

14.6.1 [#]Grundlagen

Mit Ausnahme der rechenaufwendigen Korrelationsmethode reagieren alle anderen Methoden, die den optischen Fluss berechnen, mehr oder weniger empfindlich auf zeitliche Änderungen der Beleuchtung. Es stellt sich damit die Frage, ob wir statt des Grauwerts selbst ein anderes Merkmal benutzen können, das unempfindlicher gegenüber Beleuchtungsänderungen ist, aber immer noch die wesentliche Bildinformation enthält. Fleet und Jepson [74] und Fleet [72] schlagen vor, die Phase für die Berechnung des optischen Flusses zu verwenden. Wir haben die kritische Rolle der Phase bereits in Abschn. 4.3.5 und 13.4.1 besprochen. In Abschn. 4.3.5 wurde gezeigt, dass die Phase der Fouriertransformierten eines Signals die entscheidende Information trägt. Ein Bild ist immer noch zu erkennen, wenn die Amplitudeninformation verloren ist, nicht jedoch, wenn die Phase fehlt [172]. In unserem Zusammenhang ist nun wichtig, dass die globale Beleuchtung nur die Amplitude eines Signals beeinflusst, nicht jedoch seine Phase.

Als Einführung in die Phasenmethode betrachten wir eine ebene 1D-Welle mit der Wellenzahl *k* und der Frequenz *v*, die sich mit einer Phasengeschwindigkeit von u = v/k vorwärts bewegt:

$$g(x,t) = g_0 \exp[-2\pi i(\phi(x,t))] = g_0 \exp[-2\pi i(kx - vt)].$$
(14.79)

Die Position und damit auch die Verschiebung wird durch die *Phase* bestimmt. Die Phase hängt sowohl von der räumlichen als auch der zeitlichen Koordinate ab. Bei einer ebenen Welle variiert die Phase linear in Zeit und Raum:

$$\phi(x,t) = 2\pi(kx - \nu t) = 2\pi(kx - ukt), \tag{14.80}$$

wobei k die Wellenzahl ist und ν die Frequenz der Welle. Die Berechnung der zeitlichen und räumlichen Ableitungen der Phase, d. h. des Gradienten im Orts/Zeit-Raum, liefert sowohl die Wellenzahl als auch die Frequenz der sich bewegenden periodischen Strukturen:

$$\nabla_{xt}\phi = \begin{bmatrix} \phi_x \\ \phi_t \end{bmatrix} = 2\pi \begin{bmatrix} k \\ -\nu \end{bmatrix}.$$
 (14.81)

Die Geschwindigkeit ergibt sich dann als das Verhältnis der Frequenz zur Wellenzahl:

$$u = \frac{\nu}{k} = -\partial_t \phi \left| \partial_x \phi \right|. \tag{14.82}$$

Diese Formel ist der auf dem optischen Fluss basierenden Schätzung (14.11) sehr ähnlich. In beiden Fällen ist die Geschwindigkeit als Verhältnis der zeitlichen und räumlichen Ableitungen ausgedrückt.

Die direkte Berechnung der partiellen Ableitungen aus dem Phasensignal ist wegen der dem Phasensignal eigenen Diskontinuität nicht ratsam (Beschränkung auf das Hauptintervall $[-\pi, \pi]$). Wie bereits in Abschn. 13.4.6 diskutiert, ist es möglich, die Phasengradienten direkt aus dem Ergebnis eines Quadraturfilterpaars zu berechnen. Bezeichnen wir das Quadraturfilterpaar mit p(x, t) und q(x, t), ergibt sich der Orts/Zeit-Phasengradient aus (vgl. 13.67)

$$\nabla_{xt}\phi(x,t) = \frac{p(x,t)\nabla_{xt}q(x,t) - q(x,t)\nabla_{xt}p(x,t)}{p^2(x,t) + q^2(x,t)}.$$
 (14.83)

Mit (14.82) ist der aus der Phase berechnete optische Fluss

$$f = -\frac{p \, q_t - q \, p_t}{p \, q_x - q \, p_x}.$$
(14.84)

14.6.2 [#]Bewertung und Vergleich

Zunächst scheint die Phasenmethode nichts Neues zu bieten. Der Ersatz des Grauwerts durch die Phase ist jedoch eine deutliche Verbesserung, weil die Phase viel weniger als der Grauwert selbst von der Beleuchtung abhängt. Verwenden wir nur das Phasensignal, kann sich die Amplitude der Grauwertvariationen verändern, ohne dass Geschwindigkeitsschätzungen überhaupt beeinträchtigt werden.

Bisher haben wir nur eine ideale periodische Grauwertstruktur betrachtet. Im Allgemeinen setzen sich Bilder jedoch aus Grauwertstrukturen mit unterschiedlichen Wellenzahlen zusammen, aus denen wir keine sinnvollen Phasenschätzungen erhalten können. Also müssen wir das Bild in einzelne Wellenzahlbereiche zerlegen. Dies impliziert, dass die Phasenmethode nicht für zweidimensionale Verschiebungen geeignet ist, sondern im Wesentlichen ein 1D-Konzept darstellt, welches Bewegung einer linear orientierten Struktur, z. B. einer ebenen Welle, in Richtung ihrer Grauwertgradienten misst. Aus dieser Tatsache leiten Fleet und Jepson [73] ein neues Paradigma der Bewegungsanalyse ab. Das Bild wird mit direktionalen Filtern zerlegt, und in jeder der Komponenten wird die Normalengeschwindigkeit bestimmt. Das zweidimensionale Bewegungsfeld wird dann aus diesen Normalengeschwindigkeiten zusammengesetzt. Dieser Ansatz hat den Vorteil, dass die Zusammensetzung zu einem vollständigen Bewegungsfeld in einen zweiten Verarbeitungsschritt verlegt wird, der an die im Bild auftretende Bewegungsform angepasst werden kann. Daher können mit diesem Ansatz auch komplexere Fälle wie die Überlagerungen transparenter Objekte gehandhabt werden.

Fleet und Jepson [73] verwenden einen Satz von *Gaborfiltern* (Abschn. 13.4.5) mit einer Winkelauflösung von 30° und einer Bandbreite von 0,8 Oktaven für die gerichtete Bandpasszerlegung. Alternativ können eine Bandpasszerlegung und *Hilbertfilter* (Abschn. 13.4.2) verwendet werden. Die Motivation für diese Idee stammt aus der Tatsache, dass die Zerlegung mit einem Satz von Gaborfiltern, wie von Fleet und Jepson vorgeschlagen, keine einfache Rekonstruktion des Originalbildes ermöglicht. Die gaborzerlegten Teilbilder addieren sich nicht exakt zum Originalbild. Die resultierende Transferfunktion besitzt vielmehr eine beträchtliche Welligkeit, wie Riemer [234] zeigt.

Eine Bandpasszerlegung mit zum Beispiel einer Laplacepyramide [34, 35] hat nicht diesen Nachteil (Abschn. 15.2.4). Zusätzlich ist sie vom Rechenaufwand her effizienter. Andererseits stehen wir dem Problem gegenüber, dass wir keine gerichtete Zerlegung erhalten. Jähne [127, 128] zeigt, wie das Konzept der Laplacepyramide effizient zu einer *pyramidalen Richtungszerlegung* erweitert werden kann. Jede Ebene der Pyramide wird weiter in zwei oder vier gerichtete Komponenten zerlegt, die sich direkt zu den zugehörigen isotrop gefilterten Pyramidenebenen addieren (siehe auch Abschn. 15.2.5).

14.6.3 [#]Vom normalen Fluss zum 2D-Fluss

Da die Phasenmethode lediglich den optischen Fluss senkrecht zur Richtung der herausgefilterten Strukturen liefert, brauchen wir eine Technik zur Bestimmung des zweidimensionalen optischen Flusses aus dem normalen Fluss. Die grundlegende Beziehung zwischen beiden Flüssen ist wie folgt. Wir nehmen an, dass f_{\perp} ein normaler Flussvektor ist. Er ist das Ergebnis der Projektion des 2D-Flussvektors f in die Richtung des normalen Flusses. Dann können wir schreiben:

$$f_{\perp} = \hat{f}_{\perp} f, \qquad (14.85)$$

wobei \hat{f}_{\perp} ein Einheitsvektor in Richtung des normalen Flusses ist. Aus (14.85) ist offensichtlich, dass wir den unbekannten zweidimensionalen optischen Fluss über die Methode der kleinsten Quadrate berechnen können, wenn uns mehr als zwei Schätzwerte des normalen Flusses in unterschiedliche Richtungen vorliegen. Dieser Ansatz ergibt auf ähnliche Weise wie in Abschn. 14.3.2 das folgende lineare Gleichungssystem:

$$\left[\begin{array}{cc} \overline{\hat{f}_{\perp x}} \hat{f}_{\perp x} \\ \overline{\hat{f}_{\perp x}} \hat{f}_{\perp y} \end{array} \frac{\overline{\hat{f}_{\perp x}} \hat{f}_{\perp y}}{\hat{f}_{\perp y} \hat{f}_{\perp y}} \end{array}\right] \left[\begin{array}{c} f_x \\ f_y \end{array}\right] = \left[\begin{array}{c} \overline{\hat{f}_{\perp x}} f_{\perp} \\ \overline{\hat{f}_{\perp y}} f_{\perp} \end{array}\right]$$
(14.86)

mit

$$\overline{\hat{f}_{\perp p}\hat{f}_{\perp q}} = \int w(\boldsymbol{x} - \boldsymbol{x}', t - t')\hat{f}_{\perp p}\hat{f}_{\perp q}d^2 \boldsymbol{x}' dt'$$
(14.87)

und

$$\overline{\hat{f}_{\perp p}\hat{f}_{\perp}} = \int w(\mathbf{x} - \mathbf{x}', t - t')\hat{f}_{\perp p}f_{\perp}d^2x'dt'.$$
(14.88)

14.7 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Zur Bewegungsanalyse gibt es die folgenden Monografien: Singh [262], Fleet [72] und Jähne [129]. Einen guten Überblick verschaffen auch die Artikel von Beauchemin und Barron [14] und Haußecker und Spies [105]. Letzterer beinhaltet auch die Schätzung von Bewegungsfeldern höherer Ordnung. Leser, die sich für die visuelle Detektion von Bewegung in biologischen Systemen interessieren, seien auf die Monografie von Smith und Snowden [263] verwiesen. Die Erweiterung der Bewegungsanalyse auf Parameter dynamischer Prozesse und Beleuchtungsänderungen ist in Haußecker und Fleet [104] und Garbe et al. [82] beschrieben. Methoden zur Analyse komplizierter Bewegungsfelder werden von Jähne et al. [134] behandelt.

15 Multiskalenrepräsentation

Inhalt

15.1	Skalen	479	
	15.1.1	Einleitung	479
	15.1.2	Räumliche und Wellenzahldarstellung	481
	15.1.3	Lokale Fouriertransformation	482
15.2	Mehrg	itterrepräsentation	483
	15.2.1	Einführung	483
	15.2.2	Gaußpyramide	483
	15.2.3	Mehrgittermittelung	485
	15.2.4	Laplacepyramide	486
	15.2.5	[‡] Richtungszerlegung auf Pyramiden	488
15.3	[#] Skale	489	
	15.3.1	[#] Erzeugung durch Diffusion	489
	15.3.2	[#] Allgemeine Eigenschaften	493
	15.3.3	[‡] Beschleunigte Skalenräume	495
	15.3.4	[‡] Differenzielle Skalenräume	496
	15.3.5	[‡] Diskrete Skalenräume	497
15.4	[‡] Litera	turhinweise zur Vertiefung	498

15.1 Skalen in der Signalverarbeitung

15.1.1 Einleitung

Die in Kapitel 10 diskutierten Nachbarschaftsoperationen können nur der Ausgangspunkt für die Bildanalyse sein, da sie lediglich lokale Merkmale in der Größenordnung von höchstens einigen Pixeln extrahieren. Es ist klar, dass Bilder auch größskalige Information enthalten. Zu ihrer Extraktion benötigen wir entsprechend größere Filtermasken. Allerdings erhöht sich der Rechenaufwand bei der Verwendung größer Filtermasken beträchtlich. Nutzen wir eine Maske der Größe R^D in einem *D*-dimensionalen Bild, ist die Zahl der Rechenoperationen proportional zu R^D . Eine Verdoppelung der Größe führt also zu einem Anstieg der Zahl der Rechenoperationen auf das Vier- und Achtfache bei zwei- bzw. dreidimensionalen Bildern. Bei um den Faktor 10 größeren Skalen steigt die Zahl der Operationen bei



Abbildung 15.1: Linien und Kanten bei a hoher, c mittlerer und e geringer Auflösung. b, d und f Differenz benachbarter Punkte zur Detektion von Kanten in a, c bzw. e.

zweidimensionalen Bildern um den Faktor 100 und bei dreidimensionalen um den Faktor 1000.

Der starke Anstieg des Rechenaufwandes ist nur der oberflächliche Ausdruck eines viel tiefer liegenden Problems. Dies sei an einer einfachen Aufgabe, der Detektion von Kanten und Linien bei unterschiedlichen Auflösungen, verdeutlicht. Dazu verwenden wir dieselbe Bildzeile, glätten sie jedoch unterschiedlich stark (Abb. 15.1). Dann definieren wir die zugehörige Skala als die Distanz, über die das Bild geglättet wurde, und analysieren die Grauwertunterschiede benachbarter Punkte.

Zunächst untersuchen wir Grauwertunterschiede bei hoher Auflösung mit einer Schrittweite von nur einem Pixel (Abb. 15.1a, b). Bei dieser feinen Skala werden die Grauwertunterschiede durch das Hintergrundrauschen in der Bildzeile dominiert. Damit können Grauwertänderungen durch Kontrastunterschiede zwischen den Objekten und dem Hintergrund nur schwer bestimmt werden. Dieses Problem hat seinen Grund in einer *Skalenfehlan*- *passung*: Die Grauwerte ändern sich über größere Distanzen, welche die Operatoren, die sie detektieren sollen, nicht erfassen.

Betrachten wir dagegen das Bild bei niedriger Auflösung, sehen wir, dass der Helligkeitsunterschied zum Hintergrund beträchtlich kleiner ist. Daher können auch in diesem Fall die Linien nicht optimal detektiert werden. Außerdem verschmelzen die beiden eng nebeneinander liegenden Linien im linken Teil zu einem Objekt. Bei einer Auflösung jedoch, die der Breite der Linien entspricht, lassen sie sich optimal detektieren (Abb. 15.1c, d). Hier ist das Rauschen deutlich geringer als bei der feinen Skala (Abb. 15.1a), und der Kontrast zwischen Linie und Hintergrund bleibt im Gegensatz zu Abb. 15.1e erhalten.

Dieses Beispiel zeigt, dass die Detektion bestimmter Merkmale in einem Bild von der richtigen Skala abhängt. Diese wiederum hängt natürlich von den charakteristischen Größen im zu detektierenden Objekt ab. Für die optimale Verarbeitung muss ein Bild also in unterschiedlichen Skalen vorliegen, was eine Darstellung in mehreren Auflösungsstufen voraussetzt. In diesem Kapitel betrachten wir zunächst die Beziehung zwischen der räumlichen und der Wellenzahl-Darstellung von Bildern unter dieser Perspektive (Abschn. 15.1.2). Anschließend wenden wir uns in Abschn. 15.2 effizienten *Mehrgitterdarstellungen* wie der *Gaußpyramide* (Abschn. 15.2.2) und der *Laplacepyramide* (Abschn. 15.2.4) zu. Dann führen wir den *Skalenraum* als ein Konzept mit einem kontinuierlichen Skalenparameter ein, diskutieren, wie er durch einen Diffusionsprozess erzeugt wird, und beschreiben seine grundlegenden Eigenschaften (Abschn. 15.3).

15.1.2 Räumliche und Wellenzahldarstellung

In Kapitel 4 haben wir die Darstellung von Bildern im Orts- und Wellenzahlraum im Detail besprochen. In diesem Abschnitt werden wir beide Formen unter dem Aspekt der Erzeugung einer Skalenraumdarstellung eines Bildes betrachten.

Stellen wir ein Bild auf einem Gitter im Ortsraum dar, haben wir keine Information über die Wellenzahlen in einem Bildpunkt. Wir kennen die Position mit der Genauigkeit der Gitterkonstanten Δx , aber die örtliche Wellenzahl an dieser Position kann im Bereich der möglichen Wellenzahlen zwischen 0 und $M\Delta k = M/\Delta x$ liegen.

Genau umgekehrt ist es bei der Wellenzahldarstellung. Jedes Pixel repräsentiert eine Wellenzahl in der höchstmöglichen Wellenzahlauflösung bei einer gegebenen Bildgröße. Jede Information über die Position im Raum ist jedoch verloren gegangen, da ein Punkt im Wellenzahlraum eine periodische Struktur repräsentiert, die über das gesamte Bild verteilt ist.

Diese Überlegungen zeigen, dass die Darstellung eines Bildes entweder im Orts- oder im Wellenzahlraum zwei gegensätzliche Extreme darstellt. Entweder haben wir eine optimale räumliche oder aber eine optimale Wellenzahlauflösung, die jeweils entgegengesetzte Information ist jedoch nicht mehr vorhanden. Was wir für eine Bilddarstellung im Skalenraum benötigen, ist eine Art Kombination beider Darstellungen, die eine Trennung in unterschiedliche Wellenzahlbereiche (Skalen) erlaubt und dennoch die räumliche Auflösung so weit wie möglich erhält.

15.1.3 Lokale Fouriertransformation

Eine Möglichkeit, eine kombinierte Orts-/Wellenzahldarstellung zu erreichen, ist die *lokale Fouriertransformation*. Wie die Bezeichnung ausdrückt, wird die Fouriertransformation nicht auf das gesamte Bild angewandt, sondern nur auf einen Bereich, der bei der Multiplikation des Bildes mit einer Fensterfunktion w(x) entsteht. Die Fensterfunktion hat ein Maximum bei x = 0 und geht monoton mit wachsendem |x| gegen null. Das Maximum der Fensterfunktion wird an jedem Punkt x positioniert und eine lokale Fouriertransformation für jeden Punkt berechnet:

$$\tilde{g}(\boldsymbol{x},\boldsymbol{\kappa}_0) = \int_{-\infty}^{\infty} g(\boldsymbol{x}') w(\boldsymbol{x}'-\boldsymbol{x}) \exp\left(-2\pi \mathrm{i}\boldsymbol{\kappa}_0 \boldsymbol{x}'\right) \mathrm{d}\boldsymbol{x}'^2.$$
(15.1)

Das Integral in (15.1) sieht fast wie ein Faltungsintegral aus ((4.39), > R11). Um es in ein Faltungsintegral zu konvertieren, nutzen wir, dass w(-x) = w(x) und stellen den zweiten Teil von (15.1) um:

$$w(x' - x) \exp(-2\pi i \kappa_0 x') = w(x - x') \exp(2\pi i \kappa_0 (x - x')) \exp(-2\pi i \kappa_0 x)).$$
(15.2)

Dann können wir (15.1) als Faltung schreiben:

$$\tilde{g}(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{\kappa}_0) = (g(\boldsymbol{x}) * w(\boldsymbol{x}) \exp\left(2\pi \mathrm{i}\boldsymbol{\kappa}_0 \boldsymbol{x}\right)) \exp\left(-2\pi \mathrm{i}\boldsymbol{\kappa}_0 \boldsymbol{x}\right). \tag{15.3}$$

Die lokale Fouriertransformation entspricht also einer Faltung mit einem komplexen Faltungskern $w(x) \exp(2\pi i \kappa_0 x)$, mit Ausnahme eines Phasenfaktors $\exp(-2\pi i \kappa_0 x)$. Unter Verwendung des *Verschiebungstheorems* (Theorem B.3, S. 607, > R11) kann die Transferfunktion des Faltungskerns zu

$$w(\mathbf{x}) \exp\left(2\pi i \kappa_0 \mathbf{x}\right) \circ \mathbf{w}(\mathbf{k} - \mathbf{k}_0) \tag{15.4}$$

berechnet werden. Das bedeutet, dass die Faltung ein *Bandpassfilter* mit einem Maximum bei der Wellenzahl κ_0 ist. Die Breite des Bandpasses ist zur Breite der Fensterfunktion umgekehrt proportional. Auf diese Weise stehen die Ortsraum- und die Wellenzahlauflösung miteinander in Beziehung. Betrachten wir als Beispiel eine Gaußsche Fensterfunktion und die zugehörige Transferfunktion (> R11, > R12)

$$\exp\left(-\frac{x^2}{2\sigma_x^2}\right) \circ - \bullet \frac{1}{\sqrt{2\pi}\sigma_x} \exp\left(-2\pi^2 k^2 \sigma_x^2\right).$$
(15.5)

Daher ist das Produkt der Varianzen im Orts- und im Wellenzahlraum $(\sigma_k^2 = 1/(4\pi\sigma_x^2))$ eine Konstante: $\sigma_x^2\sigma_k^2 = 1/(4\pi)$. Dies stellt die klassische *Unschärferelation* (Theorem B.7, S. 611) dar. Sie besagt, dass das Produkt der Varianzen jedes Fouriertransformationspaares größer oder gleich $1/(4\pi)$ ist. Da die Gaußsche Fensterfunktion das theoretische Minimum erreicht, ist sie optimal; eine bessere Wellenzahlauflösung lässt sich bei vorgegebener örtlicher Auflösung nicht erreichen.

15.2 Mehrgitterrepräsentation

15.2.1 Einführung

Wenn man Signale in unterschiedlichen Skalen verarbeiten will, dann kann dies am effektivsten in einer *Mehrgitterdarstellung* erfolgen. Die zugrunde liegende Idee ist einfach. Während die Darstellung feiner Skalen die volle Auflösung erfordert, reicht für grobe Strukturen eine niedrigere Auflösung. Dies führt zu einer Folge von Bildern, die von Stufe zu Stufe immer kleiner werden. In den folgenden beiden Abschnitten werden wir die *Gaußpyramide* (Abschn. 15.2.2) und die *Laplacepyramide* (Abschn. 15.2.4) diskutieren. In diesem Kapitel werden wir lediglich einige grundlegende Ideen betrachten. Die zugehörigen Algorithmen werden in Abschn. 11.5 diskutiert, nachdem wir Glättungsfilter im Detail kennen gelernt haben.

Gauß- und Laplacepyramide sind Beispiele von Mehrgitterdatenstrukturen, die schon in den frühen 80er Jahren in die Bildverarbeitung eingeführt wurden. Sie haben seitdem eine beträchtliche Beschleunigung vieler Bildverarbeitungsalgorithmen bewirkt.

15.2.2 Gaußpyramide

Wollen wir die Größe eines Bildes reduzieren, können wir das Bild nicht einfach abtasten, indem wir z. B. jeden zweiten Bildpunkt in jeder zweiten Zeile nehmen. Würden wir das tun, würde das Abtasttheorem missachtet (Abschn. 5.2.3). Zum Beispiel würde eine Struktur, die im Originalbild dreimal pro Wellenlänge abgetastet wird, im nächsten Bild nur anderthalbmal abgetastet werden. Es würde sich ein fehlerhaftes Muster ergeben, wie wir in Abschn. 5.1 besprechen werden. Also müssen wir sicherstellen, dass alle weniger als viermal pro Wellenlänge abgetasteten Strukturen durch ein passendes Glättungsfilter unterdrückt werden. Für die Erzeugung eines Skalenraums bedeutet das, dass die Größenreduktion mit einer angemessenen Glättung Hand in Hand gehen muss.

Allgemein kann die Anforderung an das Glättungsfilter folgendermaßen formuliert werden:

$$\tilde{b}(\boldsymbol{\kappa}) = 0 \quad \forall \boldsymbol{\kappa}_p \ge \frac{1}{r_p},\tag{15.6}$$

wobei *r_p* die Abtastrate in Richtung der *p*-ten Koordinate ist.





Abbildung 15.2: Gaußpyramide: a schematische Darstellung; die Quadrate des Schachbrettes entsprechen Bildpunkten; b Beispiel.

Die kombinierte Glättung und Größenreduktion bei der Berechnung der (q + 1)-ten Pyramidenebene aus der q-ten Ebene kann mit einem einzigen Operator ausgedrückt werden, wenn wir die folgende Notation verwenden:

$$G^{(0)} = G, \quad G^{(q+1)} = \mathcal{B}_{\downarrow 2} G^{(q)}.$$
 (15.7)

Die Zahl hinter dem \downarrow im Index bezeichnet die Abtastrate. Die nullte Ebene ist das Originalbild.

Die durch mehrmalige Anwendung dieses Operators erhaltene Bildserie wird als *Gaußpyramide* bezeichnet. Von einer Ebene zur nächsten nimmt die Auflösung auf die Hälfte ab, und die Größe des Bildes reduziert sich entsprechend. Wir können uns diese Bildserie, wie in Abb. 15.2 gezeigt, in Form einer Pyramide angeordnet vorstellen.

Die Pyramide hat einen überraschend geringen Speicherbedarf. Wenn wir die Bildung einer Pyramide aus einem *D*-dimensionalen Bild mit *M* Bildpunkten in jeder Koordinatenrichtung betrachten, beträgt die Gesamtzahl der Bildpunkte bei einer Abtastrate von zwei

$$M^{W}\left(1 + \frac{1}{2^{D}} + \frac{1}{2^{2D}} + \ldots\right) < M^{D} \frac{2^{D}}{2^{D} - 1}.$$
(15.8)

Bei einem zweidimensionalen Bild erfordert die gesamte Pyramide lediglich 1/3 mehr Speicherplatz als das Originalbild, bei einem dreidimensionalen Bild sogar nur 1/7 mehr. Ebenso effektiv ist die Berechnung der Pyramide. *Dasselbe* Glättungsfilter wird auf jede Ebene der Pyramide angewandt.

Damit erfordert die Berechnung der *gesamten* Pyramide lediglich 4/3 der Rechenoperationen für ein zweidimensionales und 8/7 derjenigen für ein dreidimensionales Bild.

Die Pyramide bringt große Skalen in den Bereich lokaler Nachbarschaftsoperationen mit kleinen Kernen. Zudem sind diese Operationen effizient zu berechnen. Wenn die Pyramide einmal berechnet ist, können wir Nachbarschaftsoperationen mit großen Skalen in den oberen Ebenen der Pyramide durchführen. Diese sind aufgrund der kleineren Bildgröße sehr viel effizienter als bei feineren Skalen.

Die Gaußpyramide stellt eine Serie von tiefpassgefilterten Bildern dar, bei denen die Grenzwellenlänge von Ebene zu Ebene auf die Hälfte (eine Oktave) abnimmt. Damit verbleiben nur zunehmend gröbere Details im Bild (Abb. 15.2). Um den gesamten Bereich der Wellenzahlen zu umspannen, sind nur wenige Pyramidenebenen erforderlich. Aus einem $N \times N$ -Bild können wir eine Pyramide mit maximal ld N + 1 Ebenen berechnen. Das kleinste Bild besteht aus nur einem Bildpunkt.

15.2.3 Mehrgittermittelung

Die Gaußpyramide kann auch als ein schnelles *Mehrgitterverfahren* zur kaskadierten Glättung aufgefasst werden. In diesem Sinne vergleichen wir eine solches Verfahren hier mit der in Abschn. 11.5.1 eingeführten Mehrschrittmittelung.

Die Gaußpyramide bedeutet, dass wir schrittweise die gleiche Masken mit immer größeren Schrittweiten auf entsprechend gröbere Gitter anwenden. Das bedeutet, dass die letzte Operation vor Verwendung einer Maske mit größerer Schrittweite die Faltung lediglich für diejenigen Gitterpunkte, die von dem nachfolgenden gröberen Gitteroperator berücksichtigt werden, berechnen muss. Diese Abtastprozedur wird mit einer speziellen Syntax im Index gekennzeichnet. $O_{x|2}$ bedeutet z. B.: Wende den Operator in x-Richtung an, und rücke die Maske jeweils um zwei Pixel vor. Demnach hat das Ergebnis des Filteroperators nur halb so viele Bildpunkte in x-Richtung wie das Eingangsbild.

Mit der Mehrgittermittelung wird die Anzahl der Berechnungen im Wesentlichen unabhängig von der Standardabweichung der Glättungsmaske. Wir betrachten die Kaskadierung der Binomialmasken

$$\underbrace{\mathcal{B}_{x|2}^R\cdots\mathcal{B}_{x|2}^R\mathcal{B}_{x|2}^R}_{S-\mathrm{mal}}.$$

Wenn $\mathcal{B}_{r|2}^{R}$ R Operationen benötigt, werden für die Operatorsequenz

$$R\sum_{s=1}^{S} \frac{1}{2^{s-1}} = R\left(1 - \frac{1}{2^{S-1}}\right) < 2R$$



Abbildung 15.3: Konstruktion der Laplacepyramide (rechts) aus einer Gaußpyramide (links) durch Berechnung der Differenzbilder zweier aufeinander folgender Bilder der Gaußpyramide.

Operationen gebraucht. Die Varianz der Maske der Operatorsequenz ist wie beim Mehrschrittverfahren

$$\sigma^2 = \frac{R}{12}(4^S - 1). \tag{15.9}$$

Eine Glättung beliebigen Grades erfordert also nicht mehr als doppelt so viele Operationen wie beim ersten Schritt. Wie bei einem Mehrschritt-Binomialfilter nimmt die Standardabweichung von Stufe zu Stufe um den Faktor zwei zu. Weiter gilt — solange $\tilde{b}^R(\underline{\kappa}) = 0 \quad \forall \underline{\kappa} \ge 1/2$ —, dass die Transferfunktionen der Filter die gleichen sind wie für die Mehrschrittfilter.

15.2.4 Laplacepyramide

Aus der Gaußpyramide können wir einen anderen Pyramidentyp berechnen: die *Laplacepyramide*, der zu einer Sequenz von bandpassgefilterten Bildern führt. Im Gegensatz zur Fouriertransformation führt die Laplacepyramide lediglich zu einer groben Wellenzahlzerlegung ohne Richtungszerlegung. Alle Wellenzahlen innerhalb des Bereiches von ungefähr einer Oktave (Faktor 2) sind unabhängig von ihrer Richtung in einer Ebene der Pyramide enthalten. Wegen der gröberen Wellenzahlauflösung bleibt eine gute räumliche Auflösung erhalten. Jede Ebene der Pyramide enthält nur zueinander passende Skalen, die einige Male (zwei- bis sechsmal) pro Wellenlänge abgetastet werden. Auf diese Weise stellt die Laplacepyramide eine effiziente Datenstruktur dar, die den durch die *Unschärferelation* (Abschn. 15.1.3 und Theorem B.7, S. 611,) gesetzten Grenzen des Produktes zwischen Wellenzahl und räumlicher Auflösung gut angepasst ist.

Um dies zu erreichen, müssen zwei Ebenen der Gaußpyramide voneinander subtrahiert werden. Dafür muss das Bild in der gröberen Ebene zuerst expandiert werden. Diese Operation wird von dem *Expansionsoperator* \uparrow_2 durchgeführt. Wie beim reduzierenden Glättungsoperator (15.7) wird der Grad der Expansion durch die Zahl nach dem \uparrow -Zeichen im Index angegeben. Die Expansion ist beträchtlich schwieriger als die Größenreduktion, da die fehlende Information interpoliert werden muss. Zur Vergrößerung um den Faktor zwei in allen Richtungen muss zunächst jeder zweite Bildpunkt in jeder Zeile interpoliert werden und dann jede zweite Zeile. Die Interpolation wird im Detail in Abschn. 5.6 diskutiert. Mit der eingeführten Notation können wir die Erzeugung der *q*-ten Ebene der Laplacepyramide folgendermaßen schreiben:

$$L^{(q)} = G^{(q)} - \uparrow_2 G^{(q+1)}, \quad L^{(Q)} = G^{(Q)}.$$
 (15.10)

Die Laplacepyramide ist ein effektives Schema für eine *Bandpasszerlegung* eines Bildes. Die zentrale Wellenzahl wird von Ebene zu Ebene halbiert. Das letzte Bild der Laplacepyramide, $L^{(Q)}$, ist ein tiefpassgefiltertes Bild $G^{(Q)}$, in dem nur die gröbsten Strukturen enthalten sind.

Die Laplacepyramide hat den bedeutenden Vorteil, dass das Originalbild aus der Bildsequenz der Laplacepyramide rasch wieder hergestellt werden kann, indem die Bilder rekursiv expandiert und aufsummiert werden. Die zugehörige Rekursion ist die Inversion der Rekursion in (15.10). Bei einer Laplacepyramide mit p+1 Ebenen ist die Ebene q (die Zählung beginnt mit null!) die (q+1)-te Ebene der Gaußpyramide. Die (q-1)-te Ebene der Gaußpyramide lässt sich dann mit

$$G^{(Q)} = L^{(Q)}, \quad G^{(q-1)} = L^{(q-1)} + \uparrow_2 G^q$$
 (15.11)

rekonstruieren. Beachten Sie, dass dies lediglich eine Umkehrung des Konstruktionsschemas der Laplacepyramide ist. Das bedeutet, dass ein fehlerbehafteter Interpolationsalgorithmus für die Expansion des Bildes nur die Laplacepyramide beeinflusst, aber nicht die Rekonstruktion der Gaußpyramide aus der Laplacepyramide, da derselbe Algorithmus verwendet wird.

Die Rekursion in (15.11) wird mit niedrigeren Ebenen wiederholt, bis wieder die Ebene 0, also das Originalbild, erreicht ist. Wie Abb. 15.3 veranschaulicht, werden während des Rekonstruktionsprozesses zunehmend feinere Details sichtbar. Wegen der Möglichkeit der fortschreitenden Rekonstruktion von Details wurde die Laplacepyramide auch zur Bildkompression benutzt. Heute stehen jedoch effiziente Kompressionsschemata auf der



Abbildung 15.4: Die erste drei Ebenen der Richtungszerlegung auf einer Pyramide des Bildes Abb. 15.6a: die Zeilen zeigen die Ebenen 0, 1 und 2, the Spalten jeweils L, L_x , L_y nach (15.13) und (15.14).

Basis einer Wavelettransformation zur Verfügung, die auf einem ähnlichen Prinzip wie die Laplacepyramide beruhen [2, 39].

15.2.5 [#]Richtungszerlegung auf Pyramiden

Bei mehrdimensionalen Signalen ist eine Richtungszerlegung genauso wichtig wie eine Skalenzerlegung. Dazu sind Richtungsfilter notwendig. Idealerweise sollte sich die Richtungskomponenten, wie bei der Laplacepyramide die einzelnen Ebenen, zu dem Gesamtsignal aufaddieren. Eine kombinierte Zerlegung in eine Pyramide und Richtungskomponenten ist unter dem Namen *pyramidale Richtungszerlegung* bekannt [127]. Im Allgemeinen ist eine solche Zerlegung ein schwieriges Filterdesign-Problem. Daher illustrieren wir diese Zerlegung hier nur mit einem einfachen Schema mit zwei Richtungskomponenten auf jeder Pyramidenebene.

Die Glättung wird mit einem separierbaren Glättungsfilter durchgeführt. Ein Filter (\mathcal{B}_x) glättet nur in die *x*-Richtung, das andere (\mathcal{B}_y) in die *y*-Richtung. Dann ergibt sich die nächsthöhere Ebene der Gaußpyramide wie in (15.7) als

$$\boldsymbol{G}^{(q+1)} = \downarrow_2 \mathcal{B}_x \mathcal{B}_y \boldsymbol{G}^{(q)}. \tag{15.12}$$

Die Laplacepyramide ist

$$L^{(q)} = G^{(q)} - \uparrow_2 G^{(q+1)}.$$
(15.13)

Die beiden Richtungskomponenten lauten

$$L_{x}^{(q)} = 1/2(G^{(q)} - \uparrow_{2} G^{(q+1)} - (\mathcal{B}_{x} - \mathcal{B}_{y})G^{(q)}),$$

$$L_{y}^{(q)} = 1/2(G^{(q)} - \uparrow_{2} G^{(q+1)} + (\mathcal{B}_{x} - \mathcal{B}_{y})G^{(q)}).$$
(15.14)

Aus (15.14) ist sofort klar, dass sich L_x und L_y zur isotropen Laplacepyramide aufaddieren: $L = L_x + L_y$. Beispielbilder mit den ersten 3 Ebenen einer pyramidalen Richtungszerlegung zeigt Abb. 15.4.

15.3 [#]Skalenräume

Die Gauss- und Laplacepyramide sind effektive aber leider auch inflexible Mehrgitter-Datenstrukturen. Der Skalenparameter ändert sich von Stufe zu Stufe nur um den festen Faktor zwei. Eine feinere Skaleneinteilung ist nicht möglich. In diesem Abschnitt diskutieren wir eine allgemeinere Datenstruktur, den *Skalenraum*, der einen kontinuierlichen Skalenparameter ermöglicht.

Wie wir am Beispiel der gefensterten Fouriertransformation im vorigen Abschnitt gesehen haben, führt die Einführung einer charakteristischen *Skala* zu einer neuen Koordinate bei der Darstellung von Bilddaten. Der neue Skalenparameter neben der räumlichen Auflösung wird mit ξ bezeichnet und charakterisiert die aktuelle Auflösung der Bilddaten. Die Datenstruktur, die aus einer Folge von Bildern mit unterschiedlichen Auflösungen besteht, wird als *Skalenraum* bezeichnet. Wir schreiben $g(x, \xi)$ für den Skalenraum des Bildes g(x).

Im nächsten Abschnitt (Abschn. 15.3.1) diskutieren wir zunächst den physikalischen Prozess der Diffusion. Diese kann zur Erzeugung eines Skalenraumes dienen. Dann besprechen wir in Abschn. 15.3.2 die allgemeinen Eigenschaften von Skalenräumen.

15.3.1 [#]Erzeugung durch Diffusion

Die Erzeugung eines Skalenraumes erfordert einen Prozess, der Bilder kontrolliert unscharf machen kann. Diffusion ist ein Transportprozess, der zum Ausgleich von Konzentrationsunterschieden führt [44, 142]. Diffusionsprozesse führen in der Physik beim Transport von Wärme, Materie und Momenten zu einem immer weiter reichenden räumlichen Konzentrationsausgleich. Wenn wir die Zeit mit dem Skalenparameter ξ identifizieren, erzeugt der Diffusionsprozess einen Skalenraum. Um einen Diffusionsprozess auf ein multidimensionales Signal mit *D* Dimensionen anzuwenden, betrachten wir den Grauwert *g* als Konzentration einer chemischen Substanz. Das Elementargesetz der Diffusion besagt, dass die Flussdichte *j* der Richtung des Konzentrationsgradienten ∇g entgegengerichtet und ihm proportional ist:

$$j = -D\nabla g, \tag{15.15}$$

wobei die Konstante D als Diffusionskoeffizient bezeichnet wird. Mit der Kontinuitätsgleichung

$$\frac{\partial g}{\partial t} + \nabla j = 0 \tag{15.16}$$

ergibt sich die instationäre Diffusionsgleichung zu

$$\frac{\partial g}{\partial t} = \mathbf{\nabla}(D\mathbf{\nabla}g). \tag{15.17}$$

Für den Fall eines homogenen Diffusionsprozesses, bei dem *D* unabhängig von der Position ist, reduziert sich die Gleichung auf

$$\frac{\partial g}{\partial t} = D\Delta g$$
, wobei $\Delta = \sum_{w=1}^{W} \frac{\partial^2}{\partial x_w^2}$ (15.18)

der *Laplaceoperator* ist. Wir können leicht zeigen, dass die allgemeine Lösung dieser Gleichung äquivalent zu einer Faltung mit einer Glättungsmaske ist. Letztendlich führen wir eine Fouriertransformation im Raum durch und erhalten mithilfe von Theorem B.5, S. 609

$$\frac{\partial \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa})}{\partial t} = -4\pi^2 D|\boldsymbol{\kappa}|^2 \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa})$$
(15.19)

und damit eine Reduzierung der Gleichung zu einer linearen Differenzialgleichung erster Ordnung mit der allgemeinen Lösung:

$$\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa},t) = \exp(-4\pi^2 D|\boldsymbol{\kappa}|^2 t)\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa},0), \qquad (15.20)$$

wobei $\tilde{g}(\kappa, 0)$ das fouriertransformierte Bild zum Zeitpunkt null ist.

Die Multiplikation eines Bildes im Fourierraum mit der Gaußfunktion in (15.20) entspricht einer Faltung mit der gleichen Funktion, jedoch mit reziproker Breite (Theorem B.4, S. 608, > R11 und > R13). Also ist

$$g(\mathbf{x},t) = \frac{1}{[2\pi\sigma^2(t)]^{W/2}} \exp\left(-\frac{|\mathbf{x}|^2}{2\sigma^2(t)}\right) * g(\mathbf{x},0)$$
(15.21)

mit

$$\sigma(t) = \sqrt{2Dt}.\tag{15.22}$$



Abbildung 15.5: Skalenräume einiger eindimensionaler Signale: **a** Kanten und Linien, **b** ein periodisches Muster, **c** ein zufälliges Signal und **d** Zeile 10 aus dem Bild in Abb. 11.6a. Die vertikale Koordinate ist der Skalenparameter ξ .

Die letzte Gleichung zeigt, dass der durch die Standardabweichung σ ausgedrückte Glättungsgrad zeitlich nur mit der Quadratwurzel zunimmt. Daher setzen wir den Skalenparameter ξ gleich dem Quadrat der Standardabweichung:

$$\xi = 2Dt. \tag{15.23}$$

Wichtig ist, dass diese Formulierung des Skalenraums für Bilder beliebiger Dimensionen gilt, also auch auf Bildsequenzen ausgedehnt werden kann. Der Skalenparameter ist nicht mit der Zeit identisch, obwohl wir einen in der Zeit fortschreitenden physikalischen Diffusionsprozess zur Herleitung benutzt haben. Berechnen wir eine Skalenraumrepräsentation einer Bildsequenz, ist es nützlich, die Zeitkoordinate mit einer charakteristischen Geschwindigkeit u_0 zu skalieren, sodass sie dieselbe Dimension wie die räumlichen Koordinaten hat:

$$t' = u_0 t.$$
 (15.24)

Wir fügen diese Koordinate zu den räumlichen Koordinaten hinzu und erhalten einen neuen Koordinatenvektor

$$x = [x_1, x_2, u_0 t]^T$$
 oder $x = [x_1, x_2, x_3, u_0 t]^T$. (15.25)



Abbildung 15.6: Skalenraumdarstellung eines zweidimensionalen Bildes: *a* Originalauflösung und ein Skalenparameter σ von **b** 1, **c** 2 und **d** 4.

Ebenso können wir den Wellenzahlvektor um eine skalierte Frequenz erweitern:

$$\boldsymbol{\kappa} = [k_1, k_2, \nu/u_0]^T \quad \text{oder} \quad \boldsymbol{\kappa} = [k_1, k_2, k_3, \nu/u_0]^T.$$
 (15.26)

Mit (15.25) und (15.26) können alle zuvor abgeleiteten Gleichungen, z. B. (15.20) und (15.21), auch auf Skalenräume von Bildsequenzen angewandt werden. Bei diskreten Räumen ergibt sich die Skalierung der Zeitachse automatisch durch die räumlichen und zeitlichen Abtastintervalle: $u_0 = \Delta x / \Delta t$.

Abb. 15.5 veranschaulicht den Skalenraum einiger charakteristischer eindimensionaler Signale: verrauschte Kanten und Linien, ein periodisches Muster, ein zufälliges Signal sowie eine Bildzeile. Diese Beispiele machen die allgemeinen Eigenschaften von Skalenräumen klar. Mit steigendem Skalenparameter ξ verschwimmen die Signale und immer mehr Details gehen verloren.

Diese Eigenschaft lässt sich am einfachsten aus der Transferfunktion der Skalenraumdarstellung in (15.20) ableiten. Die Transferfunktion ist immer positiv und nimmt mit steigendem Skalenparameter ξ für alle Wellenzahlen monoton ab. Das bedeutet, dass keine Strukturen verstärkt werden,

sondern alle Strukturen werden mit zunehmendem ξ gedämpft, kleinere Strukturen immer schneller als gröbere. Im Grenzfall $\xi \rightarrow \infty$ konvergiert der Skalenraum gegen ein Bild mit dem Mittelwert als konstantem Grauwert. Ein bestimmtes Merkmal existiert nur über einen bestimmten Skalenbereich hinweg. In Abb. 15.5a können wir sehen, dass Kanten und Linien verschwinden und zwei Objekte zu einem verschmelzen. Bei zweidimensionalen Bildern ergibt eine kontinuierliche Darstellung des Skalenraums eine dreidimensionale Datenstruktur. Deshalb zeigt Abb. 15.6 einzelne Bilder für unterschiedliche Skalenparameter ξ .

15.3.2 [#]Allgemeine Eigenschaften

In diesem Abschnitt diskutieren wir einige allgemeine Eigenschaften von Skalenräumen. Genauer ausgedrückt, wollen wir wissen, welche Bedingungen von einem Filterkern, der einen Skalenraum erzeugt, erfüllt sein müssen. Zwei grundlegende Forderungen sind relevant. Zunächst dürfen mit steigendem Skalenparameter keine neuen Details hinzugefügt werden. Aus Sicht der Informationstheorie können wir sagen, dass der Informationsgehalt im Signal mit dem Skalenparameter kontinuierlich abnehmen sollte. Die zweite Eigenschaft hängt mit dem allgemeinen Prinzip der *Skaleninvarianz* zusammen. Das bedeutet im Wesentlichen, dass wir bei einem beliebigen Skalenparameter im Skalenraum mit der Glättung des Signals beginnen können, um denselben Skalenraum zu erhalten. Wir werden hier nur einige grundlegende Gedanken über diese elementaren Eigenschaften besprechen, jedoch keine Beweise führen. Für eine ausführliche Behandlung der Skalenraumtheorie sei auf die Monografie von Lindeberg [173] verwiesen.

Der lineare, homogene und isotrope Diffusionsprozess hat nach (15.21) den Faltungskern

$$\boldsymbol{B}(\boldsymbol{x},\boldsymbol{\xi}) = \frac{1}{2\pi\boldsymbol{\xi}} \exp\left(-\frac{|\boldsymbol{x}|^2}{2\boldsymbol{\xi}}\right)$$
(15.27)

sowie nach (15.20) die Transferfunktion

$$\tilde{b}(\boldsymbol{\kappa},\boldsymbol{\xi}) = \exp(-4\pi^2|\boldsymbol{\kappa}|^2\boldsymbol{\xi}/2).$$
(15.28)

In diesen Gleichungen haben wir unter Verwendung von (15.23) die explizite Zeitabhängigkeit durch den Skalenparameter ξ ersetzt. Den Operator, der den Skalenraum erzeugt, können wir auf unabhängige Weise durch

$$\mathcal{B}(\xi) \tag{15.29}$$

darstellen. Die Eigenschaft des Skalenraums, dass die Information mit ξ abnimmt, kann mathematisch auf unterschiedliche Weisen formuliert werden. Wir verwenden hier das *Minimum-Maximum-Prinzip*. Es besagt, dass lokale Extremwerte nicht verstärkt werden dürfen. Damit darf der Grauwert an einem lokalen Maximum nicht zunehmen und an einem Minimum nicht abnehmen. Dies ist für einen Diffusionsprozess eine sofort verständliche Eigenschaft. Stellen wir uns einen Wärmetransportprozess vor, so kann eine heiße Stelle nicht heißer werden und ein kühler Punkt nicht kühler. Der Gaußsche Kern (15.27) erfüllt das Minimum-Maximum-Prinzip.

Die zweite wichtige Eigenschaft des Skalenraums betrifft die Skaleninvarianz. Wir wollen den Prozess mit einem beliebigen Skalenparameter beginnen und trotzdem den gleichen Skalenraum erhalten. Diese Eigenschaft können wir folgendermaßen formulieren:

$$\mathcal{B}(\xi_2)\mathcal{B}(\xi_1) = \mathcal{B}(\xi_1 + \xi_2). \tag{15.30}$$

Diese Gleichung besagt, dass die Glättung des Skalenraums mit der Skala ξ_1 durch einen Operator mit der Skala ξ_2 äquivalent ist der Anwendung des Skalenraumoperators mit der Skala $\xi_1 + \xi_2$ auf das Originalbild. Alternativ können wir sagen, dass die Darstellung bei einer gröberen Auflösung ξ_2 aus einer Darstellung mit einer feineren Auflösung ξ_1 berechnet werden kann, indem wir

$$\mathcal{B}(\xi_2) = \mathcal{B}(\xi_2 - \xi_1)\mathcal{B}(\xi_1) \quad \text{mit} \quad \xi_2 > \xi_1 \tag{15.31}$$

anwenden. Aus (15.27) und (15.28) lassen sich (15.30) und (15.31) leicht verifizieren. In der Mathematik werden die Eigenschaften (15.30) und (15.31) als *Halbgruppen-Eigenschaft* bezeichnet.

Wir können uns fragen, welche Kerne zur Erzeugung von Skalenräumen existieren, die sowohl das Minimum-Maximum-Prinzip als auch die Halbgruppeneigenschaft erfüllen. Die Antwort mag überraschen. Der Gaußsche Kern ist der *einzige* Faltungskern, der beide Kriterien erfüllt und zusätzlich isotrop und homogen ist [173]. Diese Eigenschaft gibt dem Gaußschen Faltungskern und — wie wir später sehen werden — seinem diskreten Gegenüber, dem Binomialkern, eine besondere Bedeutung für die Bildverarbeitung. Dies werden wir näher in Abschn. 11.4 betrachten.

Es ist immer hilfreich, ein Gegenbeispiel zu diskutieren. Der einfachste Glättungskern für ein *D*-dimensionales Bild — bekannt als das *laufende Mittel* — ist das Rechteckfilter

$$\boldsymbol{R}(\boldsymbol{x},\boldsymbol{\xi}) = \frac{1}{\boldsymbol{\xi}^{D}} \prod_{d=1}^{D} \Pi\left(\frac{\boldsymbol{x}_{d}}{\boldsymbol{\xi}}\right)$$
(15.32)

mit der Transferfunktion

$$\tilde{r}(\boldsymbol{\kappa},\boldsymbol{\xi}) = \prod_{d=1}^{D} \frac{\sin(k_d \boldsymbol{\xi}/2)}{k_d \boldsymbol{\xi}/2}.$$
(15.33)

Dieser Kern erfüllt weder das Minimum-Maximum-Prinzip noch die Halbgruppeneigenschaft. Abb. 15.7 vergleicht Skalenräume eines periodischen Signals mit variierenden Wellenzahlen, die mit einem Gauß- und einem



Abbildung 15.7: Skalenraum eines 1D-Signals mit unterschiedlichen Wellenzahlen, berechnet mit *a* einem Binomialfilter und *b* einem Rechteckfilter. Der Skalenparameter läuft von oben nach unten.

Rechteckfilter erzeugt wurden. In Abb. 15.7b wird deutlich, dass der Rechteckfilter das Minimum-Maximum-Prinzip nicht erfüllt, da Strukturen verschwinden, aber dann wieder erscheinen.

15.3.3 [#]Beschleunigte Skalenräume

Trotz der mathematischen Brillanz der Erzeugung von Skalenräumen mit einem Gaußschen Faltungskern muss ein wesentlicher Nachteil dieses Ansatzes beachtet werden. Die Standardabweichung der Glättung nimmt nur mit der Quadratwurzel der Zeit zu (15.22). Daher ist der Skalenparameter ξ nur zum Quadrat der Standardabweichung proportional. Das Ergebnis ist eine nichtlineare Skalenkoordinate. Während die Glättung bei feinen Skalen rasch erfolgt, wird sie bei größeren Skalen zunehmend langsamer.

Für dieses Problem gibt es eine einfache Lösung. Wir brauchen einen Diffusionsprozess, bei dem die Diffusionskonstante mit der Zeit zunimmt. Zunächst diskutieren wir einen Diffusionskoeffizienten, der linear mit der Zeit zunimmt. Dieser Ansatz resultiert in folgender Diffusionsgleichung:

$$\frac{\partial g}{\partial t} = D_0 t \Delta g. \tag{15.34}$$

Eine räumliche Fouriertransformation ergibt

$$\frac{\partial \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa})}{\partial t} = -4\pi^2 D_0 t |\boldsymbol{\kappa}|^2 \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}).$$
(15.35)

Diese Gleichung hat die allgemeine Lösung

$$\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa},t) = \exp(-2\pi^2 D_0 t^2 |\boldsymbol{\kappa}|^2) \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa},0), \qquad (15.36)$$

die einer Faltung im Ortsraum äquivalent ist. Also ist

$$g(\mathbf{x},t) = \frac{1}{2\pi D_0 t^2} \exp\left(-\frac{|\mathbf{x}|^2}{2D_0 t^2}\right) * g(\mathbf{x},0).$$
(15.37)

Aus diesen Gleichungen können wir den Faltungskern und die Transferfunktion in derselben Form wie in (15.27) und (15.28) schreiben mit der einzigen Ausnahme, dass für den Skalenparameter gilt:

$$\xi_q = D_0 t^2. (15.38)$$

Nun ist die Standardabweichung für die Glättung des zeitlich linear anwachsenden Diffusionsprozesses proportional zur Zeit. Da der Skalenparameter ξ_q proportional dem Quadrat der Zeit ist, bezeichnen wir diesen Skalenraum als den *quadratischen Skalenraum*. Dieser modifizierte Skalenraum erfüllt immer noch das Minimum-Maximum-Prinzip und die Halbgruppen-Eigenschaft.

Für eine noch schnellere Glättung können wir einen *exponentiellen Skalenraum* konstruieren, d. h. einen Skalenraum, bei dem der Logarithmus des Skalenparameters linear mit der Zeit zunimmt. Wir verwenden dafür einen Diffusionskoeffizienten, der exponentiell mit der Zeit wächst:

$$\frac{\partial g}{\partial t} = D_0 \exp(t/\tau) \Delta g. \tag{15.39}$$

Wiederum erhalten wir einen Faltungskern und eine Transferfunktion wie in (15.27) und (15.28), diesmal jedoch mit dem Skalenparameter

$$\xi_l = 2D_0 \tau \exp(t/\tau).$$
 (15.40)

15.3.4 [#]Differenzielle Skalenräume

Das Interesse an *differenziellen Skalenräumen* resultiert aus der Tatsache, dass wir optimale Skalen für die Verarbeitung von Bildeigenschaften selektieren wollen. In einem differenziellen Skalenraum wird die Veränderung des Bildes mit der Skala dargestellt. Wir verwenden die Transferfunktion des Skalenraumkernes aus (15.28), der auch für quadratische und logarithmische Skalenräume gilt. Die allgemeine Lösung für den Skalenraum kann im Fourierraum als

$$\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa},\xi) = \exp(-2\pi^2 |\boldsymbol{\kappa}|^2 \xi) \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa},0)$$
(15.41)

geschrieben werden. Differenzieren dieses Signals nach dem Skalenparameter ξ ergibt

$$\frac{\partial \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa},\boldsymbol{\xi})}{\partial \boldsymbol{\xi}} = -2\pi^2 |\boldsymbol{\kappa}|^2 \exp(-2\pi^2 |\boldsymbol{\kappa}|^2 \boldsymbol{\xi}) \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa},0) = -2\pi^2 |\boldsymbol{\kappa}|^2 \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa},\boldsymbol{\xi}).$$
(15.42)

Die Multiplikation mit $-|\kappa|^2$ ist einer räumlichen Ableitung zweiter Ordnung, dem *Laplaceoperator*, äquivalent (> R11). Also können wir im Ortsraum schreiben:

$$\frac{\partial g(\mathbf{x},\xi)}{\partial \xi} = \frac{1}{2} \Delta g(\mathbf{x},\xi). \tag{15.43}$$

Gleichungen (15.42) und (15.43) zeigen eine grundlegende Eigenschaft des differenziellen Skalenraums. Dieser ist einer Ableitung zweiter Ordnung mit dem Laplaceoperator äquivalent und führt daher zu einer isotropen *Bandpasszerlegung* des Bildes. Die Transferfunktion bei der Skala ξ ist

$$-2\pi^2 |\kappa|^2 \exp(-2\pi^2 |\kappa|^2 \xi).$$
(15.44)

Für kleine Wellenzahlen ist die Transferfunktion proportional zu $-|\kappa|^2$. Sie erreicht bei

$$k_{\max}^2 = \frac{2}{\xi} \tag{15.45}$$

ein Maximum und fällt dann exponentiell ab.

15.3.5 [#]Diskrete Skalenräume

Die Konstruktion *diskreter Skalenräume* erfordert eine Diskretisierung der Diffusionsgleichung. Wir beginnen mit einer Diskretisierung der eindimensionalen Diffusionsgleichung:

$$\frac{\partial g(x,\xi)}{\partial \xi} = D \frac{\partial^2 g(x,\xi)}{\partial x^2}.$$
(15.46)

Die Ableitungen werden folgendermaßen durch diskrete Differenzen ersetzt:

$$\frac{\partial g(x,\xi)}{\partial \xi} = \frac{g(x,\xi + \Delta\xi) - g(x,\xi)}{\Delta\xi}$$

$$\frac{\partial^2 g(x,\xi)}{\partial x^2} = \frac{g(x + \Delta x,\xi) - 2g(x,\xi) + g(x - \Delta x,\xi)}{\Delta x^2}.$$
(15.47)

Dies führt zu folgendem Iterationsschema zur Berechnung eines diskreten Skalenraums mit $\epsilon = D\Delta\xi/\Delta x^2$:

$$g(x,\xi + \Delta\xi) = \epsilon g(x + \Delta x,\xi) + (1 - 2\epsilon)g(x,\xi) + \epsilon g(x - \Delta x,\xi)$$
(15.48)

oder in diskreten Koordinaten ($\xi \rightarrow i, x \rightarrow n$):

$${}^{i+1}g_n = \epsilon^{i}g_{n+1} + (1 - 2\epsilon)^{i}g_n + \epsilon^{i}g_{n-1}.$$
(15.49)

Lindeberg [173] zeigt, dass diese Iteration genau dann zu einem diskreten Skalenraum führt, der das Minimum-Maximum-Prinzip und die Halbgruppen-Eigenschaft erfüllt, wenn

$$\epsilon \le 1/4. \tag{15.50}$$

Der Grenzfall von $\epsilon = 1/4$ resultiert in der besonders einfachen Iteration

$${}^{i+1}g_n = 1/4 \,{}^i g_{n+1} + 1/2 \,{}^i g_n + 1/4 \,{}^i g_{n-1}. \tag{15.51}$$

Hier wird jeder Schritt der Skalenraumberechnung durch eine räumliche Glättung des Signals mit der Maske $B^2 = [1 \ 2 \ 1]/4$ bestimmt. Wir können den allgemeinen Operator zur Erzeugung eines Skalenraums aus (15.48) auch mit dem Faltungsoperator \mathcal{B} formulieren. In der Operatornotation, die in Abschn. 10.1.4 eingeführt wurde, ergibt sich ein Iterationsschritt zur Skalenraumerzeugung als

$$(1 - \epsilon)I + \epsilon \mathcal{B}^2 \quad \text{mit} \quad \epsilon \le 1,$$
 (15.52)

wobei I den Identitätsoperator bezeichnet. Dieser Ausdruck ist von Bedeutung, denn er kann direkt für höhere Dimensionen erweitert werden, indem \mathcal{B}^2 durch einen entsprechenden höherdimensionalen Glättungsoperator ersetzt wird. Die Faltungsmaske B^2 ist die einfachste Maske aus der Klasse der binomialen Glättungsfilter, die in Abschn. 11.4 im Detail diskutiert werden.

15.4 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Die Mehrgitter-Bildverarbeitung wurde Anfang der '80er Jahre entwickelt. Eine schöne Zusammenstellung der frühen Arbeiten findet sich bei Rosenfeld [240]. Die äquivalente Entwicklung für Zeitserien, die Multiraten-Signalverarbeitung, wird in dem Lehrbuch von Fliege [75] beschrieben. Die Monografie von Lindeberg [173] befasst sich ausführlich mit der linearen Skalenraumtheorie. Nichtlineare Skalenräume einschließlich inhomogener und anisotroper Diffusion werden von Weickert [298] behandelt. Die aktuellen Entwicklungen der Skalenraumanalyse können anhand der Tagungsbände der alle zwei Jahre stattfindenden internationalen Scale-Space-Konferenzen verfolgt werden: 1997 [276], 1999 [201], 2001 [151], 2003 [94] und 2005 [152].

16 Textur und komplexe Merkmale

Inhalt

16.1	Einfüh	499	
16.2	Statisti	503	
	16.2.1	Grundlagen	503
	16.2.2	Lokale Varianz	503
	16.2.3	Höhere Momente	504
16.3	Rotatio	505	
	16.3.1	Lokale Orientierung	505
	16.3.2	Lokale Wellenzahl	507
	16.3.3	Pyramidale Texturanalyse	509
16.4	[‡] Literat	urhinweise zur Vertiefung	510

16.1 Einführung

In Kapitel 11 und 12 haben wir Glättung und Kantendetektion besprochen und in Kapitel 13 einfache Nachbarschaften. Nun werden wir diese wichtigen Bausteine verwenden und erweitern, um komplexe Muster, die in der Bildverarbeitung als *Textur* bezeichnet werden, zu analysieren. Solche Muster machen den Unterschied zwischen einer künstlichen Objektwelt, deren Oberflächen lediglich durch Farb- und Reflexionseigenschaften gekennzeichnet sind, und realen Bildern aus.

Wir können Muster mit unserem Sehsystem leicht erkennen und voneinander unterscheiden (Abb. 16.1). Sehr viel schwieriger ist die Charakterisierung und Unterscheidung der eher "diffusen" Größen einer Textur mit exakt definierten Parametern, die es einem Computer ermöglichen, diese Aufgabe durchzuführen.

In diesem Kapitel werden wir systematisch Operatoren zur Analyse und Unterscheidung von Mustern untersuchen. Mithilfe dieser Operatoren lassen sich selbst komplexe Muster mit wenigen, jedoch charakteristischen Größen beschreiben. Dabei reduzieren wir das Problem der Mustererkennung auf die einfache Unterscheidung von Grauwerten.

Wie können wir eine Textur definieren? Ein beliebiges, über einen großen Bereich eines Bildes ausgedehntes Muster wird sicher nicht als Textur erkannt. Eine grundlegende Eigenschaft der Textur ist also das kleine elemen-
16 Textur und komplexe Merkmale



Abbildung 16.1: Texturbeispiele: a Gardine; b Holz; c Hundefell; d Raufasertapete; e und f Stoff.

tare Muster, das sich periodisch oder quasiperiodisch im Raum wiederholt wie das Muster auf einer Tapete. Es genügt also, das kleine Grundmuster und die Wiederholungsregeln zu beschreiben. Letztere definieren die charakteristische Größe der Textur.

Die Texturanalyse lässt sich mit der Analyse von Festkörperstrukturen vergleichen, einem Forschungsbereich, den wir in der Festkörperphysik, in der Chemie und in der Mineralogie finden. Ein Festkörperphysiker beschäftigt sich mit den Wiederholungsmustern und der Verteilung von



Abbildung 16.2: Hierarchische Organisation eines Musters, gezeigt am Beispiel der Gardine aus Abb. 16.1a durch Aufnahme in unterschiedlichen Auflösungen.

Atomen in der Elementarzelle. Die Texturanalyse wird durch die Tatsache verkompliziert, dass sowohl das Muster als auch die periodische Wiederholung signifikanten zufälligen Schwankungen unterliegen kann (Abb. 16.1).

Texturen können *hierarchisch* aufgebaut sein, d. h., sie können bei unterschiedlicher Vergrößerung sehr unterschiedlich aussehen. Ein schönes Beispiel ist die in Abb. 16.1a dargestellte Gardine. Bei der größten Auflösung liegt unsere Aufmerksamkeit auf dem einzelnen Gewebefaden (Abb. 16.2a), und die charakteristische Größe ist die Dicke der Fäden, welche auch eine lokale Orientierung aufweisen. Bei der nächstgröberen Auflösung erkennen wir die Maschen des Gewebes (Abb. 16.2b) mit dem Maschendurchmesser als charakteristischer Größe. In dieser Ebene ist die lokale Orientierung gleichmäßig in alle Richtungen verteilt. Bei noch geringerer Vergrößerung erkennen wir die einzelnen Maschen nicht mehr, sondern nur noch die Falten des Vorhangs (Abb. 16.2c). Auch sie werden durch eine eigene charakteristische Größe gekennzeichnet, die Faltendichte und ihre Orientierung. Diese Betrachtungen unterstreichen die Bedeutung der *mehrskaligen Texturanalyse*. Die an anderer Stelle in diesem Buch diskutierten mehrskaligen Datenstrukturen (Kapitel 15) sind also wesentlich für die Texturanalyse.

Bedingt durch die Aufgabenstellung, lassen sich die Texturparameter generell in zwei Klassen unterteilen. Die erste Klasse enthält die rotationsund größeninvarianten Parameter, die zweite dagegen die nicht rotationsund nicht größeninvarianten. Stellen wir uns eine typische industrielle oder wissenschaftliche Anwendung vor, bei der es darauf ankommt, zufällig in einem Bild orientierte Objekte zu erkennen. Es interessiert uns die Unterscheidung der Objekte voneinander, nicht die Orientierung der einzelnen Objekte. Texturparameter, die von der Orientierung abhängen, sind also uninteressant. Wir können sie zwar nutzen, aber nur, wenn die Objekte eine charakteristische Form haben, die es uns erlaubt, ihre Orientierung zu bestimmen. Ähnliche Argumente gelten für größeninvariante Eigenschaften. Befinden sich die interessierenden Objekte in unterschiedlichen Entfernungen von der Kamera, sollten die zu ihrer Erkennung verwendeten Texturparameter zusätzlich größeninvariant sein. Sind sie es nicht, ist die Objekterkennung abhängig von der Entfernung zur Kamera. Verändern sich jedoch die Textureigenschaften mit der Vergrößerung wie im Beispiel der Gardine in Abb. 16.1a gibt es überhaupt keine größeninvarianten Textureigenschaften. Damit wird die Verwendung von Mustern zur Objektcharakterisierung bei unterschiedlichen Entfernungen zu einer schwierigen Aufgabe.

In den bisherigen Beispielen haben uns mehr die Objekte selbst als ihre Orientierung im Raum interessiert. Die Oberflächenorientierung ist ein Schlüsselmerkmal in einer anderen Bildverarbeitungsaufgabe, nämlich der Rekonstruktion einer dreidimensionalen Szene. Wissen wir, dass die Oberfläche eines Objekts ein gleichmäßiges Muster hat, können wir Orientierung und Größe des Musters zur Analyse der Orientierung der Fläche im Raum verwenden. Dazu benötigen wir die charakteristischen Größen und Orientierungen der Textur.

Die Texturanalyse ist einer der Bereiche der Bildverarbeitung, bei dem es noch an Grundlagen fehlt. Dementsprechend finden wir in der Literatur viele unterschiedliche empirische und semiempirische Ansätze. Mit diesen Ansätzen werden wir uns hier nicht beschäftigen, sondern mit einer einfachen Methode, die aus elementaren Operatoren komplexe Texturoperatoren aufbaut.

Für die Texturanalyse benötigen wir nur vier fundamentale Texturoperatoren:

- Mittelwert,
- Varianz,
- Orientierung und
- Größe.

Diese Operatoren werden in unterschiedlichen Ebenen der Bildverarbeitungshierarchie angewandt. Haben wir z. B. die lokale Orientierung und Größe berechnet, können Mittelwert- und Varianzoperatoren wiederum angewandt werden, diesmal aber nicht, um Mittelwert und Varianz der Grauwerte, sondern der lokalen Orientierung und der lokalen Größe zu berechnen.

Die vier elementaren Texturoperatoren lassen sich in die oben erwähnten zwei Klassen aufteilen. Mittelwert und Varianz sind rotations- und größeninvariant, während die Operatoren Orientierung und Größe natürlich gerade die Orientierung bzw. die Größe bestimmen. Somit haben wir die wichtige Klassentrennung der Parameter bereits vollzogen. Die Bedeutung dieses Ansatzes liegt in der Einfachheit und Orthogonalität des Parametersatzes sowie in der Möglichkeit, ihn hierarchisch anzuwenden.

16.2 Statistik erster Ordnung

16.2.1 Grundlagen

Alle Texturparameter, die auf einer Statistik erster Ordnung, d. h. lokalen Grauwerthistogrammen beruhen, sind invariant gegenüber einer Permutation der Pixel. Daher hängen sie weder von der Orientierung noch der Größe der Objekte ab. Letzteres allerdings nur, solange feine Strukturen bei gröberen Auflösungen nicht verschwinden. Daher können wir diese Klasse von Texturparametern als rotations- und skaleninvariant betrachten.

Diese Invarianz der Statistik erster Ordnung gegenüber Pixelpermutationen hat jedoch auch einen gravierenden Nachteil. Texturen, die bei gleicher Verteilung der Grauwerte unterschiedliche räumliche Muster haben, können nicht unterschieden werden. Dazu ein einfaches Beispiel. Eine Textur mit gleich breiten weißen und schwarzen Streifen und eine Textur mit einem schwarz/weißen Schachbrettmuster haben die gleiche bimodale Grauwertverteilung bei völlig unterschiedlicher räumlicher Struktur der Muster.

Daher können viele Texturen anhand von Parametern, die aus lokalen Histogrammen berechnet wurden, nicht unterschieden werden. Für eine bessere Unterscheidungsmöglichkeit müssen weitere Klassen von Texturparametern eingesetzt werden.

16.2.2 Lokale Varianz

In Abschn. C.2.2 haben wir gelernt, wie Grauwertverteilungen außer durch den Mittelwert auch durch Varianz und höhere Momente charakterisiert werden. Für die Texturanalyse müssen diese Parameter in einer lokalen Nachbarschaft gemittelt werden. Dies führt uns zu einem neuen Operator zur Schätzung der *lokalen Varianz*.

Im einfachsten Fall können wir eine Maske *M* wählen und die Parameter allein aus den Pixeln in diesem Fenster berechnen. Der *Varianzoperator* z. B. ergibt sich dann zu

$$v_n = \frac{1}{Q - 1} \sum_{n \in M} \left(g_{n - n'} - \overline{g}_n \right)^2.$$
(16.1)

Die Summe läuft über die Q Bildpunkte des Fensters M und es wurde die in Abschn. 10.3.1 eingeführte vektorielle Indizierung benutzt. Der Ausdruck \overline{g}_n bezeichnet den über dasselbe Fenster M berechneten Mittelwert der Grauwerte im Punkt n:

$$\overline{g}_n = \frac{1}{Q} \sum_{n \in M} g_{n-n'}.$$
(16.2)

Wichtig ist zu beachten, dass der Varianzoperator nicht linear ist. Trotzdem ähnelt er der allgemeinen Form einer Nachbarschaftsoperation, der Faltung.

Die Kombination von (16.1) und (16.2) macht deutlich, dass der Varianzoperator aus einer linearen Faltung und nichtlinearen Punktoperationen besteht:

$$v_{n} = \frac{1}{Q-1} \left[\sum_{n \in M} g_{n-n'}^{2} - \left(\frac{1}{Q} \sum_{n \in M} g_{n-n'} \right)^{2} \right],$$
(16.3)

oder in Operatorschreibweise:

$$\mathcal{V} = \mathcal{R}(\mathcal{I} \cdot \mathcal{I}) - (\mathcal{R} \cdot \mathcal{R}). \tag{16.4}$$

Der Operator \mathcal{R} bezeichnet eine Glättung über alle Bildpunkte mit einem Rechteckfilter der Größe des Fensters W. Der Operator I ist der Identitätsoperator. Der Operator $I \cdot I$ führt also eine nichtlineare Punktoperation durch, nämlich die Quadrierung der Grauwerte jedes Pixels. Schließlich subtrahiert der Varianzoperator das Quadrat eines geglätteten Grauwertes von den geglätteten quadrierten Grauwerten. Aus der Diskussion der Glättung in Abschn. 11.3 wissen wir, dass ein Rechteckfilter kein gutes Glättungsfilter ist. Wir erhalten also einen besseren Varianzoperator, wenn wir das Rechteckfilter \mathcal{R} durch ein Binomialfilter \mathcal{B} ersetzen:

$$\mathcal{V} = \mathcal{B}(I \cdot I) - (\mathcal{B} \cdot \mathcal{B}). \tag{16.5}$$

Der Varianzoperator ist isotrop und darüber hinaus auch größeninvariant, solange das Fenster größer als die größte Struktur in den Texturen ist und solange keine feinen Strukturen der Textur verschwinden, wenn Objekte weiter von der Kamera entfernt sind. Daraus lässt sich vermuten, dass ein größeninvarianter Texturoperator nur existiert, wenn die Textur selbst größeninvariant ist.

Abb. 16.3 zeigt die Anwendung des Varianzoperators (16.5) mit \mathcal{B}^{16} auf verschiedene Bilder. In Abb. 16.3a stellt sich der Varianzoperator als isotroper Kantendetektor dar, da das Originalbild Bereiche mit mehr oder weniger gleichmäßigen Grauwerten enthält. Die übrigen drei Beispiele in Abb. 16.3 zeigen Varianzbilder gemusterter Oberflächen. Der Varianzoperator kann die Bereiche mit den feinen horizontalen Streifen in Abb. 16.1e von den gleichmäßigeren Flächen unterscheiden. Sie erscheinen als gleichmäßige helle Bereiche im Varianzbild (Abb. 16.3b). Die beiden Texturen in Abb. 16.3c kann der Varianzoperator jedoch nicht unterscheiden. Da die Auflösung noch deutlich kleiner ist als die Wiederhollänge der Textur, kann der Varianzoperator keinen einheitlichen Mittelwert der Varianz in dem Muster liefern. Für die Raufasertapete (Abb. 16.3d) liefert der Varianzoperator keine gleichförmige Antwort, da die Strukturen zu starke Fluktuationen aufweisen.

16.2.3 Höhere Momente

Neben der Varianz können wir auch die höheren Momente der Grauwertverteilung verwenden (siehe Abschn. C.2.2 für eine detaillierte Beschrei-



Abbildung 16.3: Auf verschiedene Bilder angewandter Varianzoperator: a Abb. 11.6a; b Abb. 16.1e; c Abb. 16.1f; d Abb. 16.1d.

bung). Wir wollen die Bedeutung dieses Ansatzes mit zwei Beispielen recht unterschiedlicher Grauwertverteilungen illustrieren, einer Normalverteilung und einer bimodalen Verteilung:

$$p(g) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma}} \exp\left(-\frac{g-\overline{g}}{2\sigma^2}\right), \ p'(g) = \frac{1}{2} \left(\delta(\overline{g}+\sigma) + \delta(\overline{g}-\sigma)\right).$$

Beide Verteilungen haben denselben Mittelwert und dieselbe Varianz, unterscheiden sich jedoch in Momenten höherer Ordnung.

16.3 Rotations- und größenvariante Merkmale

16.3.1 Lokale Orientierung

Da die lokale Orientierung bereits detailliert in Kapitel 13 diskutiert wurde, besprechen wir hier nur einige Beispiele, um die Bedeutung der lokalen Orientierung für die Texturanalyse zu veranschaulichen. Im Hinblick darauf, dass dieses Buch lediglich Grauwertbilder enthält, beschränken wir uns auf Kohärenzbilder der lokalen Orientierung.



Abbildung 16.4: Kohärenz der lokalen Orientierung **a** eines Stoffes mit Regionen horizontal verlaufender Streifen (Abb. 16.1e), **b** eines Hundefells (Abb. 16.1c), **c** einer Gardine (Abb. 16.1a) und **d** einer Raufasertapete (Abb. 16.1d).

Abb. 16.4 zeigt das in Abschn. 13.3 definierte Kohärenzmaß für die lokale Orientierung. Dieses Maß ist für eine ideal orientierte Textur, bei der sich die Grauwerte nur in einer Richtung ändern, eins und für eine verteilte Grauwertstruktur null. Das Kohärenzmaß geht gegen eins in Bereichen mit horizontal zueinander verlaufenden Streifen des Stoffes (Abb. 16.4a) und in den dichten Bereichen des Hundefells (Abb. 16.4b). Die Orientierungsanalyse der Gardine (Abb. 16.1a) ergibt ein interessantes Kohärenzmuster (Abb. 16.4c). Die Kohärenz ist hoch entlang der einzelnen Fäden, nicht jedoch dort, wo sich zwei Fäden kreuzen, und in den meisten Teilen des durch die Maschen hindurch sichtbaren Hintergrundes. Die Kohärenz der lokalen Orientierung des Bildes einer Raufasertapete (Abb. 16.1d) ergibt ein ungleichmäßiges Kohärenzbild (Abb. 16.4d), da diese Textur keine vorherrschende lokale Orientierung aufweist.



Abbildung 16.5: Bestimmung der charakteristischen Größen eines Stoffmusters durch Berechnung der lokalen Wellenzahl: a Originalmuster, b gefiltert mit einem gerichteten Bandpass, der die Ebenen eins und zwei der vertikalen Komponente einer gerichteten pyramidalen Zerlegung verwendet, c Schätzung der lokalen Wellenzahl (alle Strukturen unterhalb einer bestimmten Grenze werden auf Schwarz abgebildet), d Amplitude der lokalen Wellenzahl und e Histogramm der lokalen Wellenzahlverteilung (Einheit: Anzahl der Perioden pro Pixel).

16.3.2 Lokale Wellenzahl

In Abschn. 13.4 haben wir die Berechnung der *lokalen Wellenzahl* aus einem *Quadraturfilterpaar* unter Verwendung entweder eines *Hilbertfilters* (Abschn. 13.4.2) oder eines Quadraturfilters (Abschn. 13.4.5) besprochen. In diesem Abschnitt werden wir diese Techniken zur Berechnung der charak-



Abbildung 16.6: Wie Abb. 16.5, jedoch auf eine Holzmaserung angewendet.

teristischen Größe einer Textur nutzen, indem wir zuerst eine gerichtete pyramidale Zerlegung [127] als Bandpassfilter einsetzen und dann Hilbertfilter verwenden.

In dem Stoffstück in Abb. 16.5a sind in bestimmten Bereichen horizontal zueinander verlaufende Streifen zu erkennen. Dieses Bild wird zuerst bandpassgefiltert unter Verwendung der Ebenen eins und zwei der vertikalen Komponente einer gerichteten pyramidalen Zerlegung des Bildes (Abb. 16.5b). Abb. 16.5c zeigt die Näherung der lokalen Wellenzahl (Komponente in vertikaler Richtung). Die Bereiche, in denen die Amplitude der zugehörigen Struktur nicht deutlich höher ist als der Rauschpegel, sind ausgeblendet (Abb. 16.5d). In allen Bereichen mit horizontalen Streifen konnte



Abbildung 16.7: Anwendung des Varianzoperators auf die Ebenen 0 bis 3 der Laplacepyramide des Bildes aus Abb. 16.1f.

eine lokale Wellenzahl berechnet werden. Das Histogramm in Abb. 16.5e zeigt, dass die häufigste lokale Wellenzahl etwa 0,133 beträgt. Sie entspricht einer Struktur, die etwa 7,5 mal pro Wellenlänge abgetastet wird. Beachtenswert ist die lang ausgezogene Verteilung zu kleinen Wellenzahlen hin. Die Textur muss also eine zweite, größere Struktur enthalten. Dies ist tatsächlich der Fall mit den schmalen diagonalen Streifen.

Abb. 16.6 zeigt die gleiche Analyse für eine Holzstruktur. Diesmal ist das Muster mehr zufällig. Trotzdem ist es möglich, die lokale Wellenzahl zu bestimmen. Es ist wichtig, die Bereiche auszublenden, in denen das bandpassgefilterte Bild keine wesentlichen Amplituden aufweist. Wird diese Maskierung nicht durchgeführt, ist die Schätzung der lokalen Wellenzahl erheblich gestört. Mit der Maskierung erhalten wir eine enge Verteilung der lokalen Wellenzahl mit einem Maximum bei einer Wellenzahl von 0,085.

16.3.3 Pyramidale Texturanalyse

Die Laplacepyramide stellt eine Alternative zum lokalen Wellenzahloperator dar, da sie eine Bandpasszerlegung eines Bildes durchführt. Diese Zerlegung berechnet nicht direkt eine lokale Wellenzahl, aber wir erhalten eine Reihe von Bildern, welche die Textur auf unterschiedlichen Skalen des Musters zeigen.

Der Varianzoperator nimmt mit einer Laplacepyramide eine sehr einfache Form an, da der mittlere Grauwert — mit Ausnahme der geringsten Auflösungsstufe — null ist:

$$\mathcal{V} = \mathcal{B}(\mathcal{L}^{(p)} \cdot \mathcal{L}^{(p)}). \tag{16.6}$$

Abbildung 16.7 zeigt, wie die unterschiedlichen Texturen des Bildes aus Abb. 16.1f in unterschiedlichen Ebenen der Laplacepyramide erscheinen. Bei den feinsten Auflösungen in den Ebenen null und eins der Pyramide wird die Varianz durch die Textur selbst dominiert. So erscheint in Abb. 16.7a und b die Varianz um die punktförmigen Stiche in einem der beiden Muster besonders ausgeprägt. In der zweiten Ebene der Laplacepyramide (Abb. 16.7c) sind die Stiche durch Glättung verschwunden; die Varianz wird klein in diesem Muster, während sie in Bereichen mit größeren vertikal und diagonal verlaufenden Stichen immer noch signifikant ist. Die dritte Ebene schließlich (Abb. 16.7d) ist zu grob für beide Muster und wird von den Kanten zwischen den Bereichen der beiden Muster, die unterschiedliche mittlere Grauwerte aufweisen, dominiert.

Die Laplacepyramide eignet sich sehr gut für die Analyse hierarchisch organisierter Texturen, die in unterschiedlichen Vergrößerungen verschiedene Charakteristika zeigen, so zum Beispiel die in Abschn. 16.1 besprochene Gardine. Auf diese Weise können wir solche Operatoren wie die lokale Varianz und die lokale Orientierung in jeder Ebene der Pyramide anwenden. Die gleichzeitige Anwendung der Varianz und der lokalen Orientierung in verschiedenen Skalen liefert viele Eigenschaften, die es ermöglichen, selbst komplexe hierarchisch organisierte Muster zu unterscheiden. Zu beachten ist, dass die Anwendung dieser Operationen auf alle Ebenen der Pyramide bei 2D-Bildern die Anzahl der Berechnungen nur um den Faktor 4/3 erhöht.

16.4 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Die Lehrbücher von Jain [122, Abschn. 9.11], Pratt [217, Kapitel 17], Abmayr [1, Abschn. 7.3] behandeln auch die Texturanalyse. Weitere Referenzen für die Texturanalyse sind die Monografie von Rao [223], das Handbuch von Jähne et al. [139, Vol. 2, Chapter 12] und die herausgegebenen Workshop Proceedings von Burkhardt [32].

17 Modellbasierte Bildverarbeitung

Inhalt

17.1 Einführung		511	
	17.1.1	Lokale Analyse und globales Wissen	511
	17.1.2	Zweck und Grenzen von Modellen	513
17.2	17.2 Kontinuierliche Modellierung I: Variationsansatz		
	17.2.1	Zeitliche Variationsprobleme aus der Physik	515
	17.2.2	Raum-zeitliche Variationsprobleme	516
	17.2.3	Ähnlichkeitsbedingungen	517
	17.2.4	Globale Glattheitsbedingungen	519
	17.2.5	Kontrollierte Glattheit	520
	17.2.6	[‡] Elastizitäts-Modelle	524
17.3	17.3 Kontinuierliche Modellierung II: Diffusionsmode		526
	17.3.1	Inhomogene Diffusion	527
	17.3.2	Anisotrope Diffusion	529
17.4	17.4 Inverse Filterung		532
	17.4.1	Bildrestaurierung	532
	17.4.2	Bildstörungen	533
	17.4.3	Entfaltung	535
	17.4.4	${}^{\sharp}$ Iterative inverse Filterung	537
17.5	[‡] Literat	turhinweise zur Vertiefung	539

17.1 Einführung

17.1.1 Lokale Analyse und globales Wissen

In diesem Kapitel diskutieren wir einen sehr allgemeinen Ansatz zur Verknüpfung lokaler mit globaler Information, der kein explizites Modell des Objekts erfordert, sondern flexible Bedingungen zur Berücksichtigung globaler Information verwendet. Die zugrunde liegende Idee ist wie folgt: Auf der einen Seite sollte ein Modell den im Bild enthaltenen Daten so weit wie möglich entsprechen. Diese Forderung wird *Ähnlichkeitsbedingung* genannt. Auf der anderen Seite sollten die modellierten Daten einige globale Bedingungen erfüllen. Im einfachsten Fall könnte dies eine *Glattheitsbedingung* sein. Im Allgemeinen wird es nicht möglich sein, exakte Lösungen zu bekommen. Da reale Bilddaten immer ein gewisses Maß an Unsicherheit enthalten, hat auch eine exakte Anpassung an die Daten keinen Sinn. Wir erwarten vielmehr eine gewisse Abweichung der berechneten Modellwerte von den gemessenen Bilddaten, die wir mit der erwarteten Standardabweichung des Rauschens der Daten vergleichen können.

Daher kommen wir zu einem *globalen Optimierungsproblem*. Die beiden besprochenen Bedingungen müssen in geeigneter Weise miteinander kombiniert werden, um eine Lösung mit einem minimalen Fehler bei einer vorgegebenen Fehlernorm zu finden.

Dieser Ansatz kann auf eine Fülle von Bildverarbeitungsaufgaben angewendet werden. Darunter sind so verschiedene Aufgaben wie

- *Restaurierung* von Bildern, die bei der Bildgewinnung Störungen ausgesetzt wurden (Kapitel 3),
- Berechnung von *Tiefenbildern* aus *Stereobildern* oder irgendeinem anderen auf Triangulation basierenden Sensor zur Tiefenbildgewinnung (Kapitel 8.5.1),
- Berechnung von *Tiefenbildern* mit Methoden wie *Gestalt aus Schattierung* oder *photometrischem Stereo* (Kapitel 8.6.1),
- *Rekonstruktion* von Bildern aus 3D-Bildaufnahmetechniken wie der *Tomografie* (Abschn. 8.5.7), die keine direkten Bilder liefern,
- Berechnung von Bewegung oder *Verschiebungsvektorfeldern* aus Bildsequenzen (Kapitel 14),
- Aufteilung eines Bildes in Regionen (Segmentierung, Kapitel 18) und
- Berechnung von Objektgrenzen (aktive Konturen oder snakes).

Die meisten der berechneten Parameter sind skalare Felder. Manche von ihnen, wie Bewegungsfelder oder Oberflächennormalen, sind jedoch Vektorfelder. Daher werden wir die hier besprochenen Methoden auf Vektorfelder ausdehnen.

Aber ehe wir damit beginnen, ist es sinnvoll, sich einige generelle Gedanken über den Zweck und die Grenzen der Modellierung zu machen (Abschn. 17.1.2). Nachdem wir den generellen Ansatz der auf Variationsmethoden basierenden Bildmodellierung in Abschn. 17.2 besprochen haben, wenden wir uns in Abschn. 17.2.5 der wichtigen Frage zu, wie Diskontinuitäten bei globalen Glattheitsbedingungen adäquat berücksichtigt werden können. Der Variationsansatz führt zu partiellen Differenzialgleichungen, die äquivalent zu Transportgleichungen mit Diffusions- und Reaktionstermen sind. Daher wirft die Diskussion in Abschn. 17.3 ein anderes, interessantes Licht auf das Problem der Bildmodellierung. Im zweiten Teil dieses Kapitels wenden wir uns diskreten Methoden der Bildmodellierung zu und zeigen am Beispiel der *inversen Filterung* in Abschn. 17.4, wie inverse Probleme effektiv gelöst werden können.



Abbildung 17.1: Demonstration eines systematischen Fehlers, der nicht aus dem wahrgenommenen Bild abgeleitet werden kann. **a** und **c** Zeichnung des Objektes und der Beleuchtungsbedingungen. **b** und **d** resultierende Grauwertprofile der Abbildungen **a** bzw. **c**

17.1.2 Zweck und Grenzen von Modellen

Der Begriff *Modell* reflektiert die Tatsache, dass alle natürlichen Phänomene nur bis zu einer gewissen Grenze korrekt beschrieben werden können. Eines der wichtigsten Prinzipien in allen naturwissenschaftlichen Disziplinen ist die Suche nach der einfachsten und allgemeinsten Beschreibung eines Sachverhaltes, die die Beobachtungen mit der kleinsten möglichen Abweichung wiedergibt. Wenige grundlegende Gesetze der Physik beschreiben auf diese Weise eine Vielfalt von Phänomenen quantitativ.

Im gleichen Sinne sind Modelle nützliche und gültige Näherungen für Bildverarbeitungsaufgaben. Modelle müssen jedoch mit entsprechender Vorsicht verwendet werden. Auch wenn die Daten perfekt mit den Modellannahmen übereinzustimmen scheinen, gibt es keine Garantie, dass die Modellannahmen korrekt sind.

In Abb. 17.1 ist ein illustratives Beispiel gezeigt. Das Modell geht von einem flachen, schwarzen Objekt aus, das vor einem weißen Hintergrund liegt und gleichmäßig beleuchtet wird (Abb. 17.1a). Das Objekt kann anhand der niedrigen Grauwerte im Bild klar erkannt werden, und die Übergänge zwischen den hohen und den niedrigen Werten kennzeichnen die Kanten des Objektes.

Hat jedoch das schwarze Objekt eine nicht zu vernachlässigende Dicke und wird die Szene durch paralleles, schräg einfallendes Licht beleuchtet (Abb. 17.1c), erhalten wir exakt den gleichen Profiltyp wie bei den Annahmen in Abb. 17.1a. Wir sehen also im Bild keine Abweichungen von den



Abbildung 17.2: Systematische Abweichung von einer Modellannahme (schwarzes Objekt, weißer Hintergrund), die nicht aus dem Bildhistogramm abgeleitet werden kann.

Modellannahmen. Tatsächlich wird jedoch nur die rechte Kante noch korrekt detektiert. Die linke Kante ist aufgrund des schattierten Bereiches nach links verschoben. Dadurch erscheint das Objekt zu groß.

Abbildung 17.2 zeigt ein weiteres Beispiel. Ein schwarzes, flaches Objekt füllt die Hälfte des Bildes auf einem weißen Hintergrund. Das Histogramm, das die Verteilung der Grauwerte darstellt, zeigt eine bimodale Form mit zwei Spitzen gleicher Höhe. Daraus schließen wir, dass im Bild im Wesentlichen nur zwei Grauwerte vorkommen, der untere gehört zum schwarzen Objekt und der obere zum weißen Hintergrund, und jeder füllt die Hälfte des Bildes.

Das bedeutet jedoch nicht, dass jedes bimodale Histogramm von einem Bild herrührt, in dem ein schwarzes Objekt auf einem weißen Hintergrund das halbe Bild ausfüllt. Viele andere Interpretationen sind möglich. So kann auch ein weißes Objekt auf einem schwarzen Hintergrund vorliegen. Das gleiche bimodale Histogramm ergibt sich ebenso bei einem Bild, in dem Objekt und Hintergrund schwarz-weiß gestreift sind. In diesem Fall würde eine Segmentierung, die alle Pixel unterhalb eines bestimmten Grenzwerts als zum Objekt und die übrigen zum Hintergrund gehörig identifiziert, nicht das Objekt extrahieren, sondern die schwarzen Streifen. Solch eine einfache Methode funktioniert nur, wenn das Modell die Annahme erfüllt, dass Objekt und Hintergrund einfarbig sind.

Diese beiden Beispiele zeigen, dass wir selbst in einfachen Fällen in Situationen geraten können, in denen die Modellannahmen zu stimmen scheinen — wie sich aus bestimmten Kenngrößen des Bildes, z. B. dem Histogramm, ableiten lässt —, tatsächlich aber sind sie falsch. Während die falschen Modellannahmen in einfachen Fällen noch relativ leicht zu erkennen sind, ist dies bei komplexeren Situationen und Modellen sehr viel schwieriger, wenn nicht gar unmöglich.

17.2 Kontinuierliche Modellierung I: Variationsansatz

Wie in der Einleitung (Abschn. 17.1.1) diskutiert, benötigt ein mathematisch solider Ansatz zur Bildmodellierung eine Modellfunktion oder Zielfunktion und ein Fehlerfunktional. Letzteres misst die restlichen Abweichungen zwischen den gemessenen Daten und den berechneten Modellwerten.

Bei der Bildsegmentierung wäre eine stückweise glatte Funktion f(x) eine geeignete Zielfunktion. Die freien Parameter dieses Modells sind die Grauwerte in den einzelnen Regionen und die Grenzkurven zwischen den Regionen. Diese beiden Parameter sollten in solch einer Weise variiert werden, dass die Abweichungen zwischen der Modellfunktion f(x) und den Bilddaten g(x) minimal sind.

Die globalen Vorgaben dieses Segmentierungsmodells sind trotz der Allgemeinheit des Ansatzes noch recht starr. Es würde bei inhomogener Beleuchtung versagen. Glattheitsbedingungen sind ein allgemeinerer Ansatz. Sie besagen, dass wir nur langsame Änderungen der Werte erwarten. Damit können wir auch Segmentierungsprobleme mit inhomogener Ausleuchtung lösen. Allerdings müssen wir in der Lage sein, Diskontinuitäten zu erkennen, um an diesen Stellen die Glattheitsbedingung abzuschwächen.

Solche allgemeinen globalen Bedingungen lassen sich in sehr allgemeiner Weise mit der *Variationsrechnung* formulieren und lösen. Ehe wir die Variationsrechnung auf die Bildmodellierung anwenden, ist es sinnvoll, mit einem einfachen Beispiel aus der Physik zu beginnen.

17.2.1 Zeitliche Variationsprobleme aus der Physik

Die Variationsrechnung hat weite Verbreitung in den Naturwissenschaften gefunden. Sie ist besonders in der Physik zu Hause. Alle grundlegenden Konzepte der theoretischen Physik können als Extremalprinzipien beschrieben werden. Das wahrscheinlich am besten bekannte ist das *Hamiltonprinzip*, aus dem die Lagrangegleichung der *theoretischen Mechanik* resultiert [88].

Zur Illustration diskutieren wir die Bewegung eines Massenpunktes. Ohne externe Kräfte bewegt er sich mit konstanter Geschwindigkeit. Je höher seine Masse ist, desto höhere Kräfte sind notwendig, um seine Geschwindigkeit zu ändern. Daher wirkt seine Masse gegen Geschwindigkeitsänderungen, wenn sich der Massenpunkt durch ein räumlich und zeitlich sich änderndes Potenzialfeld V(x, t) bewegt, das auf ihn die Kraft $F = V_x(x, t)$ ausübt. Das Hamiltonprinzip besagt, dass die Bewegung einer Kurve folgt, für die folgendes Integral extremal wird:

$$\int_{t_1}^{t_2} \left(\frac{1}{2}m\,x_t^2 - V(x,t)\right) \mathrm{d}t. \tag{17.1}$$

Die zeitliche Ableitung von x ist in (17.1) mit x_t bezeichnet. Die Funktion im Integral wird *Lagrangefunktion* $L(x, x_t, t)$ genannt. Die Lagrangefunktion

hängt über das Potenzial V(x, t) vom Ort x und der Zeit t ab und über die kinetische Energie $m x_t^2/2$ des Massenpunktes von der zeitlichen Ableitung der Position, d. h. der Geschwindigkeit.

Die obige Integralgleichung wird mit der Euler-Lagrange-Gleichung gelöst:

$$\frac{\partial L}{\partial x} - \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t} \frac{\partial L}{\partial x_t} = 0 \quad \text{oder kurz} \quad L_x - \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t} L_{x_t} = 0.$$
(17.2)

Mithilfe dieser Gleichung kann die Integralgleichung (17.1) für eine vorgegebene Lagrangefunktion in eine Differenzialgleichung umgeformt werden.

Zur Illustration berechnen wir die Bewegung eines Massenpunktes in dem harmonischen Potenzialtopf $V(x) = \epsilon x^2/2$. Die Lagrangefunktion dieses Systems ist

$$L(x, x_t, t) = T - V = \frac{1}{2}m(x_t)^2 - \frac{1}{2}\epsilon x^2.$$
 (17.3)

Die Ableitungen der Lagrangefunktion ergeben sich zu

$$\frac{\partial L}{\partial x} = -\epsilon x, \quad \frac{\partial L}{\partial x_t} = m x_t, \quad \frac{d}{dt} \frac{\partial L}{\partial x_t} = m x_{tt}. \quad (17.4)$$

Aus der Euler-Lagrange-Gleichung (17.2) erhalten wir die einfache Differenzialgleichung zweiter Ordnung

$$m x_{tt} + \epsilon x = 0, \tag{17.5}$$

die eine harmonische Schwingung des Massenpunktes in dem Potenzialtopf mit der Kreisfrequenz $\omega = \sqrt{\epsilon/m}$ beschreibt.

17.2.2 Raum-zeitliche Variationsprobleme

Für die Bildverarbeitung müssen wir Variationsprobleme für in Raum und Zeit variierende Variable formulieren. Der Pfad des Massenpunktes x(t), eine Skalarfunktion, muss durch eine räumliche Funktion f(x) ersetzt werden, d. h. durch eine Vektor-Skalar-Funktion einer mehrdimensionalen Vektorvariablen. Bei Bildsequenzen ist eine der Komponenten von x die Zeit t.

Konsequenterweise hängt die Lagrangefunktion nun von der Vektorvariablen x ab. Weiterhin ist sie nicht nur eine Funktion von f(x) und x, sondern zusätzliche Variable, die von räumlichen partiellen Ableitungen von f abhängen, spielen eine Rolle. Sie sind notwendig, sobald wir fordern, dass f an einem Punkt von f in der Nachbarschaft abhängen soll. Zusammenfassend ergibt sich die folgende allgemeine Gleichung für das *Fehlerfunktional* $\varepsilon(f)$ als ein Variationsintegral für f zu

$$\varepsilon(f) = \int_{\Omega} L(f, f_{x_w}, \mathbf{x}) \, \mathrm{d} x^W \to \text{Minimum.}$$
(17.6)

Das Integral wird über einen bestimmten Bereich des Raumes $\Omega \in \mathbb{R}^W$ berechnet. Gleichung (17.6) enthält bereits das Wissen, dass der Extremwert ein Minimum ist. Dies ergibt sich aus der Tatsache, dass f an bestimmten Punkten mit zusätzlichen Bedingungen eine minimale Abweichung von den gegebenen Funktionen zeigen sollte.

Die zugehörige Euler-Lagrange-Gleichung ist:

$$L_f - \sum_{w=1}^{W} \partial_{x_w} L_{f_{x_w}} = 0.$$
 (17.7)

Der Variationsansatz kann auch auf vektorielle Eigenschaften wie die Geschwindigkeit bei Bildsequenzen ausgedehnt werden. Dann hängt die Lagrangefunktion von der vektoriellen Eigenschaft $f = [f_1, f_2, ..., f_P]^T$, den partiellen Ableitungen jeder Komponente f_p der Eigenschaft in alle Richtungen (f_p)_{*xw*} sowie explizit von der Koordinate *x* ab:

$$\varepsilon(f) = \int_{\Omega} L\left(f, (f_p)_{x_w}, x\right) \mathrm{d}x^W \to \text{Minimum.}$$
(17.8)

Aus dieser Gleichung erhalten wir eine Euler-Lagrange-Gleichung für jede Komponente f_p der vektoriellen Eigenschaft:

$$L_{f_p} - \sum_{w=1}^{W} \partial_{x_w} L_{(f_p)_{x_w}} = 0.$$
(17.9)

17.2.3 Ähnlichkeitsbedingungen

Der Ähnlichkeitsterm wird benutzt, um die Gleichheit zwischen dem modellierten und dem gemessenen Merkmal zu bestimmen. Im einfachsten Fall, z. B. der Segmentierung, ist das gemessene Merkmal der Grauwert selbst, und der Ähnlichkeitsterm *S* ergibt sich zu

$$L(f, x) = S(f, x) = ||f(x) - g(x)||_n.$$
(17.10)

Diese Formulierung des Ähnlichkeitsterms in der Lagrangefunktion bedeutet, dass die Abweichung zwischen dem modellierten Merkmal und dem gemessenen Bild nach der L_n -Norm minimal sein sollte. Die am häufigsten verwendete Norm ist die L_2 -Norm, aus der die bekannte Methode der kleinsten Quadrate (least squares, LS) resultiert.

Zur Modellierung der aus den Bilddaten abgeleiteten Merkmale sind komplexere Ähnlichkeitsterme erforderlich. Für eine lineare *Restaurierung* gehen wir davon aus, dass das Originalbild f(x) durch eine Faltungsoperation mit der Punktantwort h(x) verfälscht wurde (Näheres siehe Abschn. 17.4). Daher ergibt sich das gemessene Bild g(x) zu

$$g(x) = h(x) * f(x).$$
 (17.11)

Eine minimale Abweichung zwischen dem gemessenen und rekonstruierten Bild ergibt sich durch den Ähnlichkeitsterm

$$S(f, x) = ||h(x) * f(x) - g(x)||_n.$$
(17.12)

Als letztes Beispiel betrachten wir die Ähnlichkeitsbedingung für die Bewegungsbestimmung. In Abschn. 14.3.2 haben wir diskutiert, dass der optische Fluss die Kontinuitätsgleichung (14.9) erfüllen sollte:

$$f(x,t)^T \nabla g(x,t) + g_t(x,t) = 0.$$
(17.13)

In (14.15) benutzten wir die Methode der kleinsten Quadrate, um die Abweichung von der Kontinuitätsgleichung zu minimieren. Allgemeiner geschrieben ergibt sich mit der L_n -Norm folgender Ähnlichkeitsterm:

$$S(f, x, t) = \|f^T \nabla g + g_t\|_n.$$
(17.14)

Diese Gleichung besagt wiederum nichts anderes, als dass die Kontinuitätsgleichung für den optischen Fluss (14.9) möglichst gut erfüllt sein sollte. Zu beachten ist, dass die Gleichheit nun auch explizit von der Zeit abhängt, da das Minimierungsproblem von Bildern auf Orts/Zeit-Bilder ausgedehnt wird.

Am Beispiel der Bewegungsbestimmung lernen wir, dass die Ähnlichkeitsbedingungen allein bei einem Variationsansatz nicht viel nutzen. Mit (17.14) hängt die Lagrangefunktion nur vom optischen Fluss f ab. Um die Euler-Lagrange Gleichungen zu berechnen, müssen wir lediglich die partiellen Ableitungen des Ähnlichkeitsterms (17.14) nach den Komponenten des optischen Flusses, $\partial L/\partial f_i$, berücksichtigen:

$$L_{f_i} = 2\left(f^T \nabla g + g_t\right)g_{x_i}.$$
(17.15)

Durch Einsetzen von (17.15) in (17.9) erhalten wir

$$(f^T \nabla g + g_t)g_x = 0$$
 und $(f^T \nabla g + g_t)g_y = 0$ (17.16)

oder, als Vektorgleichung geschrieben,

$$\left(f^T \nabla g + g_t\right) \nabla g = \mathbf{0}.$$
(17.17)

Diese Gleichungen bedeuten zunächst, dass der optische Fluss nicht bestimmt werden kann, wenn der räumliche Gradient von ∇g ein Nullvektor ist. Ansonsten ergibt sich nur die Bedingung, dass lokal die Kontinuität des optischen Flusses erhalten sein muss, aber es bestehen keinerlei Einschränkungen für die zeitliche oder räumliche Variation des optischen Flusses. Dieses Beispiel demonstriert eindrücklich die Grenzen der lokalen Ähnlichkeitsbedingungen. Wirklicher Fortschritt kann nur erreicht werden, wenn globale Bedingungen mitberücksichtigt werden.

Deshalb ist es notwendig, einen weiteren Term zu der Lagrangefunktion hinzuzufügen, der auch von den Ableitungen von *f* abhängen muss:

$$L(f, \nabla f, \mathbf{x}) = S(f, \mathbf{x}) + R(f, \nabla f, \mathbf{x}).$$
(17.18)

17.2.4 Globale Glattheitsbedingungen

Einer der grundlegenden globalen Regularisierer ist die Glattheit. Bei vielen Bildverarbeitungsproblemen ist es sinnvoll zu fordern, dass eine zu modellierende Größe sich nur langsam im Raum (und in der Zeit) ändert. Dies ist z. B. bei einer Segmentierung der Fall. Ein Objekt ist durch die Tatsache gekennzeichnet, dass es eine zusammenhängende Region mit konstanten oder nur langsam sich ändernden Merkmalen ist. Ebenso ist die Tiefe einer Oberfläche oder das Geschwindigkeitsfeld eines sich bewegenden Objektes zumindest in den meisten Punkten kontinuierlich.

Aus diesen Gründen suchen wir nun nach passenden *Glattheitsbedingungen*, die wir zur Lagrangefunktion hinzufügen, um neben einer möglichst geringen Abweichung von den Daten auch eine räumlich glatte Lösung zu erzwingen. Solch ein Term erfordert räumliche partielle Ableitungen der modellierten Merkmale. Der einfachste Term, der nur Ableitungen erster Ordnung enthält, gilt für ein skalares Merkmal *f* in einem 2D-Bild:

$$R(f_x, f_y) = \alpha^2 (f_x^2 + f_y^2) = \alpha^2 |\nabla f|^2.$$
(17.19)

Für ein vektorielles Merkmal $f = [f_1, f_2]^T$ ergibt sich

$$R\left(\nabla f_1, \nabla f_2\right) = \alpha^2 \left(|\nabla f_1|^2 + |\nabla f_2|^2 \right).$$
(17.20)

In diesem zusätzlichen Term tauchen die partiellen Ableitungen als quadrierte Summe auf. Das bedeutet, dass wir den *Glattheitsterm* mit derselben Norm (L₂-Norm, Summe der kleinsten Quadrate) auswerten können wie den Ähnlichkeitsterm. Außerdem sind in dieser Formel alle partiellen Ableitungen gleich gewichtet. Der Faktor α^2 steht für das relative Gewicht des Glattheitsterms im Vergleich zum Ähnlichkeitsterm.

Das komplette Fehlerfunktional für die Bewegungsbestimmung mit Ähnlichkeits- und Glattheitsterm ergibt sich dann zu

$$L(f, \nabla f_1, \nabla f_2, \mathbf{x}) = \left(f^T \nabla g + g_t\right)^2 + \alpha^2 \left(|\nabla f_1|^2 + |\nabla f_2|^2\right).$$
(17.21)

Durch Einsetzen dieser Lagrangefunktion in die Euler-Lagrange Gleichung (17.9) erhalten wir folgendes Differenzialgleichungssystem:

$$\left(\nabla g^T f + g_t \right) g_x - \alpha^2 \left((f_1)_{xx} + (f_1)_{yy} \right) = 0,$$

$$\left(\nabla g^T f + g_t \right) g_y - \alpha^2 \left((f_2)_{xx} + (f_2)_{yy} \right) = 0.$$
(17.22)

In einer Vektorgleichung zusammengefasst, ergibt sich

$$\underbrace{\left(\nabla g^{T} f + \frac{\partial g}{\partial t}\right)}_{\ddot{A}hnlichkeitsterm} \nabla g - \underbrace{\alpha^{2} \Delta f}_{Glattheitsterm} = \mathbf{0}.$$
(17.23)

Wie der optische Fluss aus dieser Formel resultiert, lässt sich leicht ableiten. Zunächst stellen wir uns vor, dass die Intensität sich in einer Richtung stark ändert. Der Ähnlichkeitsterm dominiert dann über den Glattheitsterm, und die Geschwindigkeit wird entsprechend dem lokalen optischen Fluss berechnet. Ist dagegen die Änderung der Intensität klein, dominiert der Glattheitsterm. Die lokale Geschwindigkeit wird so berechnet, dass sie so weit wie möglich der Geschwindigkeit in der Nachbarschaft entspricht. Mit anderen Worten, die Flussvektoren werden aus den sie umgebenden Flussvektoren interpoliert.

Dieser Prozess sei durch ein Extrembeispiel weiter veranschaulicht. Betrachten wir ein helles Objekt mit konstanter Helligkeit, das sich vor einem dunklen Hintergrund bewegt. Der Ähnlichkeitsterm verschwindet innerhalb des Objektes vollständig, während an Kanten nur die senkrecht zur Kante stehende Geschwindigkeitskomponente aus diesem Term berechnet werden kann. Dies ist in der Physik ein altes und wohlbekanntes Problem: Wie berechnen wir die Potenzialfunktion $\Delta f = 0$ ohne Quellen und Senken bei gegebenen Randbedingungen an den Rändern des Objekts?

Die Gleichung $\Delta f = \mathbf{0}$ ist die sogenannte *Laplacegleichung*. In Bereichen, für die der Ähnlichkeitsterm null ist, können wir sofort auf die Form der Lösung schließen. Da die Ableitungen zweiter Ordnung null sind, sind die räumlichen Ableitungen erster Ordnung konstant. Daraus resultiert ein modelliertes Merkmal *f*, das sich linear im Raum ändert.

17.2.5 Kontrollierte Glattheit

Nach Diskussion der grundlegenden Eigenschaften der Glattheitsbedingungen wenden wir uns nun der Frage zu, wie wir räumliche und zeitliche Unstetigkeiten mit dem Variationsansatz angemessen behandeln können. Bei einem Segmentierungsproblem ist das modellierte Merkmal an den Objektkanten unstetig. Das Gleiche gilt für den optischen Fluss. Die bisher formulierte Glattheitsbedingung erlaubt jedoch keine Diskontinuitäten. Wir haben eine globale Glattheitsbedingung aufgestellt und erhalten deswegen ein global glattes Merkmalsfeld auch dann, wenn die Daten Diskontinuitäten haben. Wir müssen daher Methoden entwickeln, diese in den Daten zu erkennen und bei der Modellierung adäquat zu berücksichtigen.

Wir werden zunächst die prinzipiellen Möglichkeiten zur Variation des Minimalproblems innerhalb des gewählten Rahmens diskutieren. Dafür schreiben wir die Integralgleichung (17.6) für das Minimalproblem um, indem wir das Wissen über die Bedeutung der Lagrangefunktion aus dem vorigen Abschnitt einsetzen:

$$\int_{\Omega} \underbrace{\left(S(f) \atop \text{Ähnlichkeitsterm}}_{\text{Glattheitsterm}} + \underbrace{R(f_{x_p})}_{\text{Glattheitsterm}}\right) d^D x \to \text{Minimum}.$$
(17.24)

Um Diskontinuitäten zu berücksichtigen, sind zwei Vorgehensweisen möglich:

1. *Integrationsbereich.* Der Integrationsbereich ist eine der Möglichkeiten zur Lösung der Diskontinuitäten im Merkmal f. Befinden sich innerhalb des Integrationsbereichs Diskontinuitäten, resultieren fehlerhafte Werte. Wir müssen also Algorithmen finden, welche die Kanten in f erkennen und als Konsequenz die Integrationsfläche auf die segmentierten Bereiche beschränken. Dies ist offensichtlich ein schwieriges iteratives Verfahren. Erstens fallen die Kanten im Bild selbst nicht notwendigerweise mit den Kanten des Merkmals f zusammen.

Zweitens liegt in vielen Fällen, insbesondere bei der Bewegungsanalyse nur ein lückenhaftes Merkmalsfeld vor, sodass eine Segmentierung in einzelne Regionen nicht möglich ist.

2. Glattheitsterm. Die Modifizierung des Glattheitsterms ist eine andere Möglichkeit zur Lösung des Diskontinuitätsproblems. An Punkten, an denen eine Diskontinuität vermutet wird, kann die Glattheitsbedingung aufgeweicht werden oder ganz verschwinden. Damit sind Diskontinuitäten erlaubt. Auch dies ist ein iterativer Algorithmus. Der Glattheitsterm muss eine Steuerungsfunktion enthalten, die unter bestimmten Bedingungen die Glattheitsbedingung abschaltet. Diese Eigenschaft wird kontrollierte Glattheit genannt [277].

Im Folgenden diskutieren wir zuerst zwei Verfahren zur Modifizierung der Integrationsfläche. Die Modifikation des Glattheitsterms wird im Detail in Abschn. 17.3 behandelt.

Integration entlang geschlossenee Nulldurchgänge. Hildreth [110] verwendet das laplacegefilterte Bild und limitiert alle weiteren Berechnungen auf die Nulldurchgänge, da diese Grauwertkanten darstellen (Abschn. 12.3), d. h. die Merkmale, anhand deren wir die normal zur Kante liegende Geschwindigkeitskomponente berechnen können. Der große Vorteil dieses Ansatzes ist, dass durch die Vorauswahl vielversprechender Merkmale die erforderlichen Berechnungen beträchtlich reduziert werden.

Durch Auswahl der Nulldurchgänge wird die Glattheitsbedingung auf eine bestimmte Konturlinie beschränkt. Dies erscheint hilfreich, da ein Nulldurchgang wahrscheinlich ein Objekt umgrenzt oder innerhalb von ihm liegt, jedoch nicht die Objektränder nach außen verlässt. Dies ist jedoch nicht notwendigerweise der Fall. Besteht ein Nulldurchgang innerhalb ei-



Abbildung 17.3: Zwei Bilder der Hamburger Taxiszene, die vom Fachbereich für Informatik der Universität Hamburg aufgenommen wurde und seither eine der bekanntesten Testsequenzen für die Bildfolgenanalyse geworden ist.

nes Objektes, sollte die Geschwindigkeit entlang der Kontur keine Diskontinuitäten zeigen. Wählen wir für die Glattheitsbedingung eine Kontur anstelle einer Fläche, ändert sich das Integral von einem Flächen- zu einem Linienintegral entlang einer Kontur s:

$$\oint \left\{ \left(\hat{\boldsymbol{n}}^T \boldsymbol{f} - \boldsymbol{f}_\perp \right)^2 + \alpha^2 \left[\left((f_1)_s \right)^2 + \left((f_2)_s \right)^2 \right] \right\} \mathrm{d}\boldsymbol{s} \to \mathrm{Minimum}.$$
(17.25)

 \hat{n} ist ein Einheitsvektor normal zur Kante und f_{\perp} die Geschwindigkeitsnormale zur Kante.

Die Ableitungen der Geschwindigkeit werden entlang der Konturlinie berechnet. Die normal zur Kante liegende Komponente f_{\perp} ergibt sich unmittelbar aus dem Ähnlichkeitsterm, während der parallel zur Kante liegende Geschwindigkeitsterm aus der Glattheitsbedingung entlang der gesamten Kante abgeleitet werden muss.

Bei aller Eleganz dieses Verfahrens hat es auch einen schwerwiegenden Nachteil. Es ist nicht sicher, dass Nulldurchgänge nur ein Objekt einschließen. Wir können also nicht annehmen, dass das optische Flussfeld entlang den Nulldurchgängen kontinuierlich ist. Da nur Kanten zur Berechnung des optischen Flussfeldes verwendet werden, kann nur eine Komponente des Verschiebungsvektors lokal berechnet werden. Auf diese Weise werden alle Merkmale, die entweder als Grauwertmaxima oder Grauwertecken auftreten und eine eindeutige Bestimmung eines Verschiebungsvektors erlauben, vernachlässigt.

Begrenzung der Integration auf segmentierte Regionen. Ein regionenorienterter Ansatz lässt solche Punkte nicht aus, versucht aber dennoch, die Glattheit innerhalb von Objekten zu beschränken. Wieder werden *Nulldurchgänge* zur Aufteilung des Bildes in Regionen verwendet. Die regionenbegrenzte Glattheit missachtet lediglich die Kontinuitätsbedingung an den



Abbildung 17.4: Bestimmung des optischen Flusses in der Taxiszene (Abb. 17.3) mit der Methode der dynamischen Pyramide: a bis c Drei Ebenen des optischen Flussfeldes unter Verwendung einer globalen Glattheitsbedingung; d Endergebnis des optischen Flusses unter Verwendung der regionenorientierten Glattheitsbedingung. Freundlicherweise zur Verfügung gestellt von M. Schmidt und J. Dengler, Deutsches Krebsforschungszentrum, Heidelberg.

Regionengrenzen. Der einfachste Ansatz für diese Bedingungsform ist die Begrenzung der Integrationsflächen auf die verschiedenen Regionen und die separate Auswertung der Flächen.

Wie erwartet bewirkt eine auf Regionen begrenzte Glattheitsbedingung Diskontinuitäten an den Grenzen (Abb. 17.4d) in klarem Kontrast zu dem global geglätteten optischen Fluss in Abb. 17.4c. Wir können das Taxi sofort an den Grenzen des optischen Flusses erkennen.

Wir sehen aber auch, dass das Auto in weitere Teilregionen mit unterschiedlichem optischen Fluss aufgeteilt ist, wie dies an dem Taxischild auf dem Dach und den Rück- und Seitenfenstern zu erkennen ist. Die kleinen Regionen zeigen insbesondere einen optischen Fluss, der sich signifikant von dem in größeren Regionen unterscheidet. Eine einfache regionenlimitierte Glattheitsbedingung spiegelt also nicht die Tatsache wieder, dass innerhalb von Objekten separierte Regionen existieren können. Der optische Fluss kann über diese Grenzen hinweg glatt sein.

17.2.6 [#]Elastizitäts-Modelle

An dieser Stelle ist es sinnvoll, ein analoges physikalisches Problem zu betrachten, das uns weiteren Einblick gibt, wie sich Ähnlichkeits- und Glattheitsterm die Waage halten. In einem physikalischen Modell entsprechen diese beiden Terme zwei Arten von Kräften.

Wir benutzen wieder das Beispiel der Bewegungsbestimmung und denken uns die Bilder als auf eine *elastische Membran* gemalt. Die Bewegung wird die Membran von Bild zu Bild verschieben. Speziell wird nicht uniforme Bewegung die Membran leicht expandieren oder zusammenziehen. Der Ähnlichkeitsterm wirkt wie eine äußere Kraft, die versucht, die Membran in Richtung des lokalen *Verschiebungsvektors (VV)* zu verschieben. Die inneren elastischen Kräfte der Membran versuchen, diese Verschiebungen möglichst gleichmäßig über die ganze Membran zu verteilen, und bewirken damit ein glattes *Verschiebungsvektorfeld (VVF*).

Betrachten wir zunächst die externen Kräfte genauer. Es ist nicht sinnvoll, die Verzerrungen an den Punkten, an denen wir den VV der geschätzten Verschiebung berechnen können, starr vorzugeben. Vielmehr werden wir um so größere Abweichungen von der berechneten Verschiebung zulassen, je ungenauer sie bestimmt werden kann. Physikalisch entspricht dies einem Federnpaar, dessen Federkonstante proportional zur Genauigkeit ist, mit der der VV bestimmt werden kann. Der Nullpunkt des Federsystems entspricht dem berechneten Verschiebungsvektor. Da die Membran zweidimensional ist, werden an jedem Punkt zwei Federpaare benötigt. Die Richtung der Federn wird nach der *lokalen Orientierung* (Abschn. 13.3) ausgerichtet. An einer Kante kann nur die Verschiebung senkrecht zur Kante berechnet werden (*Blendenproblem*, Abschn. 14.2.2). Folglich wird hier nur ein Federnpaar senkrecht zur Kante angebracht; die Verschiebung parallel zur Kante ist frei.

Die externen Federkräfte wirken den inneren elastischen Kräften der Membran entgegen, die versuchen, die unterschiedlichen Verschiebungen auszugleichen und die Verformung der Membran minimal zu halten. Unter diesem Blickwinkel können wir die Euler-Lagrange-Gleichung für den optischen Fluss (17.23) nun folgendermaßen verstehen:

$$\underbrace{(\nabla g f + g_t) \nabla g}_{\text{Externe Kraft}} - \underbrace{\alpha^2 \Delta f}_{\text{Interne Kraft}} = \mathbf{0}.$$
 (17.26)

Dabei stellt α^2 die *Elastizitätskonstante* dar. Den äußeren Kräften wird durch die inneren die Waage gehalten. Bei den inneren Kräften tauchen die zweiten partiellen Ableitungen des VVF auf, da ein konstanter Gradient des VVF keine inneren Kräfte erzeugt.

Sämtliche Elastizitätseigenschaften der Membran sind in der Konstanten α zusammengefaßt. Einen tieferen Einblick in die innere Struktur der Membran erhält man durch Betrachtung der Lagrangefunktion (17.23)

$$L(f, f_{x_p}, \mathbf{x}) = \underbrace{\alpha^2 \left(|\nabla f_1|^2 + |\nabla f_2|^2 \right)}_{T, \text{ Deformations energie}} + \underbrace{(\nabla g \ f + g_t)^2}_{-V, \text{ Potenzial}}.$$
 (17.27)

Die Lagrangefunktion setzt sich aus dem *Potenzial* der äußeren Kraft, die aus der Kontinuität des optischen Flusses resultiert, und der *Deformationsenergie*, die in Bezug zu den inneren Kräften steht, zusammen. Diese Energie taucht hier anstelle der kinetischen Energie im klassischen Beispiel der Lagrangefunktion für einen Massenpunkt auf (Abschn. 17.2.1), weil das Minimalproblem nicht in einem Zeit-, sondern in einem Flächenintegral formuliert ist.

Der Term mit der Deformationsenergie kann in mehrere Terme aufgeteilt werden, die den verschiedenen Deformationsarten entsprechen:

$$T\left(f_{x_{p}}\right) = \frac{1}{2} \left[\underbrace{\left((f_{1})_{x} + (f_{2})_{y}\right)^{2}}_{\text{Dilatation}} + \underbrace{\left((f_{1})_{x} - (f_{2})_{y}\right)^{2} + \left((f_{1})_{y} + (f_{2})_{x}\right)^{2}}_{\text{Scherung}} + \underbrace{\left((f_{1})_{y} - (f_{2})_{x}\right)^{2}}_{\text{Rotation}} \right].$$
(17.28)

Daran sehen wir, dass die Elastizitätseigenschaften der Membran optimal der Bewegungskinematik angepasst sind. Jede aufgrund der verschiedenen Modi der 2D-Bewegung auf der Bildebene mögliche Deformation bekommt gleiches Gewicht. Das VVF wird also so berechnet, dass seine Divergenz, Rotation und Scherung gleichermaßen minimal gehalten werden.

Physikalisch gesehen ist diese Membran nicht sinnvoll. Die Differenzialgleichung für eine reale physikalische Membran sieht etwas anders aus [70]:

$$f - (\lambda + \mu)\nabla(\nabla u) - \mu\Delta u = 0.$$
(17.29)

Die Elastizität einer physikalischen Membran wird durch die beiden Konstanten λ und μ beschrieben. $\lambda = -\mu$ ist nicht möglich, sodass nur der im Vergleich zur Modellmembran für das VVF zusätzliche Term mit $\nabla(\nabla u)$ bei einer physikalischen Membran nie verschwinden kann. Wenn es keine Querkontraktion gibt, kann λ allenfalls null sein.

Bei dem Membranmodell ist nur die Auslenkung stetig, nicht aber deren erste Ableitung. Diese Unstetigkeiten treten genau an den Punkten auf, an denen die äußeren Kräfte angreifen. Das sieht man direkt an (17.23). Eine lokal angewandte externe Kraft entspricht einer δ -Distribution im Ähnlichkeitsterm. Nach Integration von (17.23) hat das VVF Unstetigkeiten in den Ableitungen erster Ordnung. Diese Überlegungen stellen die bisher betrachteten Glattheitsbedingungen in Frage, weil wir wissen, dass die Bewegung ebener Oberflächenelemente keine Unstetigkeiten in der ersten Ableitung aufweist. Eine Glattheit der Ableitungen erster Ordnung kann erzwungen werden, wenn wir Ableitungen zweiter Ordnung in den Glattheitsterm (17.23) oder die Deformationsenergie (17.27) einbeziehen.

Physikalisch gesehen wird damit aus einer Membran eine dünne *elasti*sche Platte, die nicht wie eine Membran geknickt werden kann.

17.3 Kontinuierliche Modellierung II: Diffusionsmodelle

In diesem Abschnitt betrachten wir die kontinuierliche Modellierung unter einem neuen Blickwinkel. Das quadratische Fehlerfunktional für die Bewegungsbestimmung (17.23)

$$\left(\nabla g f + \frac{\partial g}{\partial t}\right)\nabla g - \alpha^2 \Delta f = \mathbf{0}$$
(17.30)

kann als die stationäre Lösung eines *Diffusions-Reaktions-Systems* mit homogener Diffusion betrachtet werden, wenn wir die Konstante α^2 als die Diffusionskonstante *D* betrachten:

$$\frac{\partial f}{\partial t} = D\Delta f - \left(\nabla g f + \frac{\partial g}{\partial t}\right)\nabla g.$$
(17.31)

In dieser Gleichung ist im Vergleich zur instationären partiellen Differenzialgleichung für homogene Diffusion (siehe (15.18) in Abschn. 15.3.1) ein zusätzlicher Quellterm hinzugefügt, der den Ähnlichkeitsterm darstellt. Die Quellstärke ist proportional zu der Abweichung von der Kontinuitätsgleichung für den optischen Fluss. Daher modifiziert dieser Term die Werte von f, damit sie die Kontinuitätsgleichung möglichst gut einhalten.

Nach diesem einleitenden Beispiel können wir die Beziehung zwischen dem Fehlerfunktional des Variationsansatzes und einem Diffusions-Reaktions-System in allgemeiner Weise formulieren. Die *Euler-Lagrange-Gleichung*

$$\sum_{w=1}^{W} \partial_{x_w} L_{f_{x_w}} - L_f = 0, \qquad (17.32)$$

die das Fehlerfunktional

$$\varepsilon(f) = \int_{\Omega} L(f, f_{x_w}, \mathbf{x}) \,\mathrm{d}x^W \tag{17.33}$$

für die skalare Orts/Zeit-Funktion $f(x), x \in \Omega$ minimiert, kann als Gleichgewichtslösung des Diffusions-Reaktions-Systems

$$f_t = \sum_{w=1}^{W} \partial_{x_w} L_{f_{xw}} - L_f$$
(17.34)

betrachtet werden.

Im Folgenden werden wir den Aspekt der Modellierung, den wir bisher nur kurz in Abschn. 17.2.5 betrachtet haben, nämlich die lokale Modifikation des Glattheitsterms genauer analysieren. In der Sprache der Diffusionsmodelle bedeutet dies eine lokal variierende Diffusionskonstante im ersten Term auf der rechten Seite von (17.34). Aus der obigen Diskussion wissen wir, dass zu jedem Ansatz für eine lokal variierende Diffusionskonstante ein entsprechendes Fehlerfunktional für den Variationsansatz existiert.

Im Abschn. 15.3.1 haben wir den homogenen Diffusionsprozess betrachtet, der eine Multiskalenrepräsentation eines Bildes, den linearen *Skalenraum*, erzeugt. Wenn nun der Glattheitsterm abhängig gemacht wird von lokalen Eigenschaften des Bildes, wie z. B. einer Funktion des Gradienten, dann führt der dazugehörige inhomogene Diffusionsprozess zu der Erzeugung eines nichtlinearen Skalenraums. Bezüglich der Modellierung ist der interessante Punkt hier, dass eine Bildsegmentierung erreicht werden kann, ohne einen Ähnlichkeitsterm zu benutzen.

17.3.1 Inhomogene Diffusion

Der einfachste Ansatz für einen räumlich variierenden Glattheitsterm, der Diskontinuitäten berücksichtigt, ist, den Diffusionskoeffizienten an Kanten zu reduzieren. Dann spricht man von *inhomogener Diffusion*. Damit wird die Diffusionskonstante abhängig von der Kantenstärke, die durch den Betrag des Gradienten gegeben ist:

$$D(f) = D(|\nabla f|^2).$$
(17.35)

Mit einer lokal variierenden Diffusionskonstanten erhalten wir das Diffusions-Reaktions-System

$$f_t = \nabla \left(D(|\nabla f|^2) \nabla f \right) - L_f.$$
(17.36)

Es wäre nicht korrekt, $D(|\nabla f|^2) \Delta f$ zu schreiben, wie wir aus der Ableitung der instationären Diffusionsgleichung in Abschn. 15.3.1 sehen können. Mit (17.36) ist der Glattheitsterm (Regularisierungsterm) R in der Lagrangefunktion

$$R = R(|\nabla f|^2), \tag{17.37}$$

wobei sich die Diffusionskonstante als Ableitung der Funktion *R* ergibt: D = R'. Davon können wir uns durch Einsetzen von (17.37) in (17.32) leicht überzeugen.

Perona und Malik [210] verwenden die folgende Abhängigkeit vom Betrag des Gradienten:

$$D(|\nabla f|) = D_0 \frac{\lambda^2}{|\nabla f|^2 + \lambda^2},$$
(17.38)

wobei λ ein einstellbarer Parameter ist. Bei kleinen Gradienten $|\nabla f| \ll \lambda$ nähert sich die Diffusionskonstante D_0 , während sie bei großen Gradienten $|\nabla f| \gg \lambda$ gegen null geht.

So einfach und direkt diese Idee erscheint, sie hat auch ihre Probleme. Je nach der Funktion, die wir für die Beziehung zwischen D und $|\nabla f|$ ansetzen, kann der Diffusionsprozess instabil werden und zu einer Aufsteilung der Kanten führen. Eine sichere Möglichkeit zur Vermeidung dieses Problems ist die, einen regularisierten Gradienten zu verwenden, der aus einer geglätteten Version des Bildes berechnet wird [297, 298]. Ein möglicher Ansatz lautet

$$D = D_0 \left[1 - \exp\left(-\frac{c_m}{(|\nabla(B^R * f)(\mathbf{x})|/\lambda)^m}\right) \right].$$
(17.39)

Diese Gleichung besagt, dass die Diffusionskonstante bei kleinen Gradientenbeträgen konstant ist. Überschreitet der Betrag des Gradienten jedoch einen gewissen Wert, fällt die Diffusionskonstante rasch auf null ab. Je höher der Exponent *m* ist, desto steiler ist der Übergang. Mit den von Weickert [297] verwendeten Werten m = 4 und $c_4 = 3$, 31488 fällt der Diffusionskoeffizient von 1 bei $|\nabla f|/\lambda = 1$ auf etwa 0,15 bei $|\nabla f|/\lambda = 2$ ab.

Zu beachten ist, dass in (17.39) ein regularisierter Gradient gewählt wurde. Er wird nicht aus dem Bild f(x) direkt, sondern nach Glättung des Bildes mit der binomialen Glättungsmaske \mathcal{B}^p berechnet. Ein sorgfältig implementierter regularisierter Gradientenoperator (Abschn. 12.7) reicht aus, den inhomogenen Glättungsprozess zu stabilisieren und das Aufsteilen von Kanten zu vermeiden, sodass keine Vorglättung notwendig ist.

Eine einfache explizite Diskretisierung der inhomogenen Diffusion benutzt die in Abschn. 12.7 diskutierten regularisierten Ableitungsoperatoren. Im ersten Schritt wird ein Gradientenbild mit dem Vektoroperator

$$\left[\begin{array}{c} \mathcal{D}_1\\ \mathcal{D}_2 \end{array}\right] \tag{17.40}$$

berechnet. Im zweiten Schritt wird das Gradientenbild mit einem Kontrolloperator S punktweise multipliziert, das die Diffusionskonstante nach (17.38) oder (17.39) mit $D_0 = 1$ berechnet:

$$\left[\begin{array}{c} \mathcal{S} \cdot \mathcal{D}_1\\ \mathcal{S} \cdot \mathcal{D}_2 \end{array}\right]. \tag{17.41}$$

Es ist eins in konstanten Regionen und fällt an Kanten auf kleine Werte ab. Im dritten Schritt wird der Gradientenoperator ein zweites Mal angewendet:

$$\left[\mathcal{D}_{1},\mathcal{D}_{2}\right]\left[\begin{array}{c}\mathcal{S}\cdot\mathcal{D}_{1}\\\mathcal{S}\cdot\mathcal{D}_{2}\end{array}\right]=\mathcal{D}_{1}(\mathcal{S}\cdot\mathcal{D}_{1})+\mathcal{D}_{2}(\mathcal{S}\cdot\mathcal{D}_{2}).$$
(17.42)

Weickert [298] benutzt ein anspruchsvolleres implizites Lösungsschema. Dieses ist jedoch deutlich rechenaufwendiger und weniger isotrop als das explizite Schema in (17.42), wenn es mit den in Abschn. 12.7.6 vorgestellten, sorgfältig auf Isotropie optimierten Gradientenoperatoren benutzt wird.

Eine noch einfachere, aber nur näherungsweise Implementierung der inhomogenen Diffusion benutzt binomiale Glättungsfilter (Abschn. 11.4) und den Operator

$$I + S \cdot (\mathcal{B} - I). \tag{17.43}$$

Dabei hat der Kontrolloperator S Werte zwischen 0 und 1.

Abbildung 17.5 zeigt die Anwendung der inhomogenen Diffusion auf die Segmentierung verrauschter Bilder. Das Testbild enthält ein Dreieck und ein Rechteck. Eine normale Glättung kann das Rauschen signifikant unterdrücken, die Kanten werden jedoch unscharf (Abb. 17.5b). Bei der inhomogenen Diffusion bleiben die Kanten scharf und wir erreichen dennoch eine fast perfekte Segmentierung des Dreiecks und des Rechtecks (Abb. 17.5c). Der einzige Nachteil besteht darin, dass die Kanten selbst verrauscht bleiben, da dort die Glättung unterdrückt wurde.

17.3.2 Anisotrope Diffusion

Wie im letzten Beispiel gezeigt, hat die inhomogene Diffusion den entscheidenden Nachteil, dass die Diffusion nicht über Kanten geht; diese bleiben in allen Richtungen verrauscht. Kanten werden allerdings nur durch eine senkrecht zu ihnen verlaufende Diffusion unscharf, nicht jedoch, wenn die Diffusion parallel läuft. In diesem Fall werden die Kanten sogar stabilisiert.

Ein Verfahren bei dem die Diffusion von der Kantenrichtung abhängig ist, wird als *anisotrope Diffusion* bezeichnet. Mit diesem Ansatz läuft der Fluss nicht länger parallel zum Gradienten, sodass die Diffusion nicht mehr durch eine skalare Diffusionskonstante beschrieben werden kann. Wir brauchen nun einen *Diffusionstensor*:

$$\boldsymbol{j} = -\boldsymbol{D}\boldsymbol{\nabla}\boldsymbol{f} = -\begin{bmatrix} D_{11} & D_{12} \\ D_{12} & D_{22} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} f_1 \\ f_2 \end{bmatrix}.$$
(17.44)

Mit einem Diffusionstensor erhalten wir das Diffusions-Reaktions-System

$$f_t = \nabla \left(D(\nabla f \nabla f^T) \nabla f \right) - L_f, \qquad (17.45)$$

und der dazugehörige Glattheitsterm in der Lagrangefunktion ist

$$R = \operatorname{Spur} \boldsymbol{R} \left(\boldsymbol{\nabla} f \boldsymbol{\nabla} f^T \right) \tag{17.46}$$



Abbildung 17.5: a Originalbild, geglättet über b lineare Diffusion, c inhomogene, aber isotrope Diffusion und d anisotrope Diffusion. Aus Weickert [297].

mit D = R'.

Am besten erschließen sich die Eigenschaften des Diffusionstensors, wenn der symmetrische Tensor durch eine Rotation des Koordinatensystems in sein Hauptachsensystem gebracht wird. Dann reduziert sich (17.44) auf

$$j' = -\begin{bmatrix} D'_1 & 0\\ 0 & D'_2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} f'_1\\ f'_2 \end{bmatrix} = -\begin{bmatrix} D'_1 f'_1\\ D'_2 f'_2 \end{bmatrix}.$$
 (17.47)

Nun ist die Diffusion in den beiden Achsenrichtungen entkoppelt. Die beiden Koeffizienten auf der Diagonalen, D'_1 und D'_2 , sind die *Eigenwerte* des Diffusionstensors. In Analogie zur isotropen Diffusion kann die allgemeine Lösung der anisotropen Diffusion im Ortsraum mit $\sigma'_1(t) = \sqrt{2D'_1 t}$ und

 $\sigma'_2(t) = \sqrt{2D'_2 t}$ folgendermaßen geschrieben werden:

$$f(\mathbf{x},t) = \frac{1}{2\pi\sigma'_1(t)\sigma'_2(t)} \exp\left(-\frac{{x'}^2}{2\sigma'_1(t)}\right) * \exp\left(-\frac{{y'}^2}{2\sigma'_2(t)}\right) * f(\mathbf{x},0)$$
(17.48)

Die Gleichung besagt, dass die anisotrope Diffusion einer kaskadierten Faltung mit zwei eindimensionalen Gaußschen Faltungsmasken mit unterschiedlicher Standardabweichung, die in Richtung der Hauptachsen des Diffusionstensors ausgerichtet werden, äquivalent ist. Ist einer der beiden Eigenwerte des Diffusionstensors signifikant größer als der andere, erfolgt die Diffusion nur in Richtung des zugehörigen Eigenvektors. Die Grauwerte werden also nur in dieser Richtung geglättet. Die räumliche Verschmierung ist — wie bei jedem Diffusionsprozess — proportional zur Quadratwurzel der Diffusionskonstanten (15.22).

Unter Ausnutzung dieser Eigenschaft der anisotropen Diffusion ist es einfach, einen Diffusionsprozess zu implementieren, der hauptsächlich entlang der Kanten glättet, nicht aber senkrecht dazu.

Mit dem folgenden Ansatz wird nur Glättung über Kanten hinweg verhindert [297]:

$$D'_{1} = 1 - \exp\left(-\frac{c_{m}}{(|\nabla(B^{r} * f)(\mathbf{x})|/\lambda)^{m}}\right)$$
(17.49)
$$D'_{2} = 1.$$

Wie Scharr und Weickert [248] gezeigt haben, ist wie bei der inhomogenen Diffusion wiederum eine effektive und genaue Implementierung mit regularisierten Ableitungsoperatoren erster Ordnung, die auf minimale Anisotropie optimiert wurden, möglich:

$$\begin{bmatrix} \mathcal{D}_1, \mathcal{D}_2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \mathcal{S}_{11} & \mathcal{S}_{12} \\ \mathcal{S}_{12} & \mathcal{S}_{22} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \mathcal{D}_1 \\ \mathcal{D}_2 \end{bmatrix} =$$

$$\mathcal{D}_1(\mathcal{S}_{11} \cdot \mathcal{D}_1 + \mathcal{S}_{12} \cdot \mathcal{D}_2) + \mathcal{D}_2(\mathcal{S}_{12} \cdot \mathcal{D}_1 + \mathcal{S}_{22} \cdot \mathcal{D}_2).$$
(17.50)

mit

$$\begin{bmatrix} S_{11} & S_{12} \\ S_{12} & S_{22} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \cos\theta & \sin\theta \\ -\sin\theta & \cos\theta \end{bmatrix} \begin{bmatrix} S'_1 & 0 \\ 0 & S'_2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \cos\theta & -\sin\theta \\ \sin\theta & \cos\theta \end{bmatrix}.$$

 S_{pq} , S'_1 und S'_2 sind Kontrollbilder mit Werten zwischen 0 und 1, mit denen die Diffusion parallel zu Kanten ausgerichtet wird. S'_1 und S'_2 werden direkt aus (17.49) berechnet, die Richtung der Kante, der Winkel θ , kann z. B. mit dem Strukturtensor berechnet werden (Abschn. 13.3).

Im Unterschied zur inhomogenen Diffusion werden bei der anisotropen Diffusion die Kanten ebenfalls geglättet (Abb. 17.5d). Allerdings hat die Glättung entlang der Kanten den Nachteil, dass die Ecken wie bei der linearen Diffusion unscharf werden. Dies geschieht wiederum mit der inhomogenen Diffusion nicht (Abb. 17.5c).

17.4 Inverse Filterung

In diesem Abschnitt untersuchen wir eine spezielle Klasse von inversen Problemen, die in der Bildverarbeitung sehr häufig auftaucht, und zeigen, wie man sehr große inverse Probleme durch schnelle iterative Verfahren lösen kann.

17.4.1 Bildrestaurierung

Systeme zur Bilderzeugung sind wegen der physikalischen Grenzen optischer Systeme nicht perfekt. Daher sind Bilder nie mit ihrem Original identisch und insbesondere von begrenzter Auflösung. Für viele technische und wissenschaftliche Anwendungen ist es aber von entscheidender Bedeutung, die Auflösung zu verbessern. Wenn optische Mittel nicht mehr ausreichen, können die Methoden der Bildverarbeitung weiterbringen. Zu den Ursachen für eine Verminderung der Bildqualität zählen Fehlbedienungen oder Konstruktionsfehler von Abbildungssystemen. Dazu gehören Unschärfen durch fehlerhafte Fokussierung, durch Bewegung von Objekten oder der Kamera, durch ein mechanisch instabiles optisches System oder durch Fehler in der Konstruktion optischer Systeme. Solche Fehler sind häufiger, als man glaubt. Ein berühmtes jüngeres Beispiel ist der Defekt in der Optik des Weltraumteleskops Hubble.

Ein Fehler in den Testprozeduren für die Vermessung des Hauptspiegels führte zu einer signifikanten Restaberration des Teleskops. Die Korrektur bekannter und unbekannter Bildstörungen wird *Restaurierung* genannt.

Es stellt sich die Frage, ob Störungen umkehrbar sind, und wenn ja, in welchem Ausmaß. Klar ist, dass Information, die in einem gestörten Bild nicht mehr enthalten ist, auch nicht mehr wiederhergestellt werden kann. Um diesen Punkt zu verdeutlichen, nehmen wir den Extremfall an, dass nur der mittlere Grauwert eines Bildes erhalten geblieben ist. Dann haben wir keine Möglichkeit, den Bildgehalt zu rekonstruieren. Andererseits enthalten Bilder eine Menge redundanter Information, sodass wir hoffen können, dass eine Bildstörung wichtige Information nur teilweise zerstört, auch wenn wir sie nicht mehr direkt "sehen" können.

Im Abschn. 3.6 und 5.2.1 haben wir gesehen, dass sich ein optisches System einschließlich der Digitalisierung als ein *lineares verschiebungsinvariantes System* darstellt und sich deshalb gut durch eine *Punktantwort* und eine *Transferfunktion* beschreiben lässt.

Die erste Aufgabe wird es sein, die Störung des Bildes so genau wie möglich zu beschreiben. Dies ist möglich entweder durch eine theoretische Analyse des Bildaufnahmesystems oder experimentell durch die Benutzung geeigneter Testbilder. Wenn dies nicht möglich ist, bleibt das gestörte Bild die einzige Informationsquelle.

17.4.2 Bildstörungen

Durch die vielfältigen Möglichkeiten der Bilderzeugung (Kapitel 3) gibt es auch viele Gründe für Bildstörungen. Die Bildschärfe ist durch eine Reihe von Linsenfehlern (Aberrationen) begrenzt. Allerdings ist selbst bei einem perfekten optischen System die Schärfe durch die Beugung elektromagnetischer Wellen an der Eingangsöffnung (Blende) des optischen Systems begrenzt. Neben diesen inhärent in einem optischen System vorhandenen Bildstörungen führt oft *Defokussierung* dazu, dass ein Bild unscharf wird. Weitere Ursachen für Bildunschärfen sind unerwünschte Bewegungen und Vibrationen des Kamerasystems während der Belichtungszeit. Besonders sensitiv für diese Art von Störungen sind Systeme mit einem kleinen Bildwinkel bzw. langer Brennweite. Auch Objekte, die sich während der Belichtungszeit um mehr als ein Pixel in der Bildebene bewegen, erzeugen Unschärfen.

Da Defokussierung und *Linsenaberrationen* direkt mit dem optischen System zusammenhängen, diskutieren wir sie in diesem Abschnitt gemeinsam. Der Effekt einer Unschärfe oder einer Aberration wird durch die *Punktantwort (PSF)* $h(\mathbf{x})$ oder die *optische Transferfunktion (OTF)* $\tilde{h}(\mathbf{x})$ beschrieben; siehe Abschn. 3.6. Damit ist die Beziehung zwischen dem Objekt $g(\mathbf{x})$ und dem Bild $g'(\mathbf{x})$ gegeben durch

$$g'(\mathbf{x}) = (h * g)(\mathbf{x}) \quad \bullet \quad \tilde{g}'(\mathbf{\kappa}) = \tilde{h}(\mathbf{\kappa})\tilde{g}(\mathbf{\kappa}). \tag{17.51}$$

Aberrationen sind in der Regel schwieriger zu handhaben, da sie mit der Entfernung von der optischen Achse stark zunehmen, damit eigentlich nicht verschiebungsinvariant sind und deshalb nicht durch eine ortsinvariante PSF beschreiben werden können. Andererseits verändern sich Aberrationen nur langsam und kontinuierlich mit der Position im Bild. Solange die resultierende Unschärfe auf einen Bereich begrenzt ist, in dem die Aberration als konstant betrachtet werden kann, lässt sie sich noch mit der Theorie der linearen verschiebungsinvarianten Systeme behandeln. Der einzige Unterschied ist der, dass PSF und OTF mit der Position im Bild variieren.

Die Punktantwort hat die Form der Blende, wenn die Defokussierung die dominante Ursache der Unschärfe ist. Die meisten Blenden lassen sich näherungsweise durch eine Kreisscheibe beschreiben. Die Fouriertransformierte einer Kreisscheibe mit dem Radius r ist eine Besselfunktion (> R12):

$$\frac{1}{\pi r^2} \Pi\left(\frac{|\mathbf{x}|}{2r}\right) \circ \longrightarrow \frac{J_1(2\pi |\boldsymbol{\kappa}| r)}{\pi |\boldsymbol{\kappa}| r}.$$
(17.52)

Diese Besselfunktion (Abb. 17.6a) hat eine Serie von Nullstellen und eliminiert damit bestimmte Wellenzahlen vollständig. Dieser Effekt ist in Abb. 17.6b anhand eines defokussierten Bildes des Ringtestmusters gezeigt.

Während Unschärfen durch Defokussierung und Aberrationen des optischen Systems dazu neigen, isotrop zu sein, sind Unschärfeeffekte aufgrund



Abbildung 17.6: *a* Transferfunktionen für kreisförmige Unschärfe. Die Parameter für die verschiedenen Kurven sind der Radius des Unschärfekreises; *b* defokussiertes Bild des Ringtestmusters.



Abbildung 17.7: Simulation der Bewegungsunschärfe mit dem Ringmuster: a kleine und b große horizontale Bewegungsunschärfe.

von Bewegung in der Regel eindimensionale Verschmierungen in der Bewegungsrichtung (Abb. 17.7b). Im einfachsten Fall ist die Bewegung während der Belichtungszeit konstant, sodass die PSF der Bewegungsunschärfe eine eindimensionale Rechteckfunktion ist. Ohne Beschränkung der Allgemeingültigkeit nehmen wir zunächst an, dass die Bewegung entlang der *x*-Achse verläuft. Dann ist (> R11, > R12)

$$h_{Bl}(x) = \frac{1}{u\Delta t} \prod \left(\frac{x}{u\Delta t}\right) \circ \bullet \tilde{h}_{Bl}(k) = \operatorname{sinc}(ku\Delta t), \quad (17.53)$$

wobei *u* der Betrag der Geschwindigkeit und Δt die Belichtungszeit ist. Daraus ergibt sich die Unschärfelänge $\Delta x = u\Delta t$. Ist die Geschwindigkeit *u* in eine andere Richtung orientiert, kann (17.53) folgendermaßen verallgemeinert werden:

$$h_{Bl}(\mathbf{x}) = \frac{1}{|\boldsymbol{u}|\Delta t} \prod \left(\frac{\boldsymbol{x}\hat{\boldsymbol{u}}}{|\boldsymbol{u}|\Delta t}\right) \delta(\boldsymbol{u}\boldsymbol{x}) \circ \boldsymbol{\longrightarrow} \tilde{h}_{Bl}(\boldsymbol{\kappa}) = \operatorname{sinc}(\boldsymbol{\kappa}\boldsymbol{u}\Delta t), \quad (17.54)$$

wobei $\hat{u} = u/|u|$ ein Einheitsvektor in Richtung der Bewegungsunschärfe ist.

17.4.3 Entfaltung

Defokussierung, Bewegungsunschärfe und 3D-Abbildungstechniken wie Fokusserien und konfokale Laserabtastmikroskopie (Abschn. 9.2.3) haben gemeinsam, dass die Objektfunktion g(x) mit einer Punktantwort gefaltet wird. Deshalb sind die prinzipiellen Verfahren zur Rekonstruktion oder Restauration der Objektfunktion die gleichen. Im wesentlichen handelt es sich um eine *Entfaltung* oder *inverse Filterung*, da die Effekte der Faltung mit der PSF rückgängig gemacht werden müssen. Unter Benutzung der Beziehungen in (17.51) ist die inverse Filterung im Prinzip ein einfacher Vorgang. Die Wirkung des Faltungsoperators \mathcal{H} wird durch die Anwendung des inversen Operators \mathcal{H}^{-1} umgekehrt. Im Fourierraum können wir dann folgendermaßen schreiben:

$$\tilde{\boldsymbol{G}}_{R} = \frac{\tilde{\boldsymbol{G}}'}{\tilde{\boldsymbol{H}}'} = \tilde{\boldsymbol{H}}^{-1} \cdot \tilde{\boldsymbol{G}}'.$$
(17.55)

Das rekonstruierte Bild G_R ergibt sich dann aus einer inversen Fouriertransformation:

$$\boldsymbol{G}_{R} = \mathcal{F}^{-1} \boldsymbol{\tilde{H}}^{-1} \cdot \boldsymbol{\mathcal{F}} \boldsymbol{G}. \tag{17.56}$$

Der Rekonstruktionsprozess setzt sich also aus den folgenden Schritten zusammen: Das fouriertransformierte Bild $\mathcal{F}G'$ wird mit der inversen OTF \tilde{H}^{-1} multipliziert und dann in den Ortsraum rücktransformiert. Die inverse Filterung kann auch im Ortsraum durch Faltung mit einer durch die rücktransformierte inverse OTF gegebenen Maske durchgeführt werden:

$$G_R = (\mathcal{F}^{-1}\tilde{H}^{-1}) * G'.$$
(17.57)

Auf den ersten Blick erscheint die inverse Filterung einfach. Bei näherem Hinsehen zeigt sich jedoch, dass (17.56) und (17.57) in den meisten Fällen nicht anwendbar sind. Die Ursache liegt darin, dass die OTF oft in weiten Bereichen null ist. Das ist z. B. für die OTF der Bewegungsunschärfe (17.54) und der Defokussierung (17.52) der Fall. In diesen Bereichen wird die inverse OTF unendlich.

Nicht nur die Nullstellen der OTF sind problematisch, sondern auch alle Bereiche, in denen die OTF klein wird, da hier Rauschen einen großen Einfluss hat. Für eine quantitative Analyse benutzen wir das folgende einfache Bilderzeugungsmodell:
Gleichung (17.58) besagt, dass Rauschen *nach* der Störung zum Bild addiert wird. Mit diesem Modell ergibt die inverse Filterung nach (17.55) unter der Voraussetzung, dass \tilde{h} überall ungleich null ist:

$$\tilde{g}_R = \tilde{h}^{-1} \cdot \tilde{g}' = \tilde{g} + \tilde{h}^{-1} \cdot \tilde{n} \tag{17.59}$$

Dies bedeutet, dass das restaurierte Bild das Original
bild \tilde{G} mit dem durch \tilde{h}^{-1} verstärkten Rauschen
ist.

Geht \tilde{h} gegen null, werden \tilde{h}^{-1} und entsprechend auch der Rauschpegel sehr groß. Aus (17.58) und (17.59) geht ferner hervor, dass sich das Signalzu-Rausch-Verhältnis nicht verbessert hat, sondern gleich geblieben ist, da der Rauschpegel und die Nutzinformation im Bild mit demselben Faktor multipliziert werden.

Als Schlussfolgerung können wir festhalten, dass die inverse Filterung die Bildqualität nicht im geringsten verbessert. Es wird sogar deutlich, dass sich jede lineare Technik so verhält. Wir können mit linearen Techniken lediglich die durch die Störungen abgeschwächten Strukturen so weit verstärken, wie der Rauschpegel eine nicht mehr akzeptable Schwelle nicht überschreitet.

Als Beispiel für die inverse Filterung betrachten wir die 3D-Rekonstruktion aus einer mikroskopischen *Fokusserie*. Eine Fokusserie ist ein Bildstapel von Mikroskopbildern, bei denen die scharfgestellte Ebene schrittweise verstellt wird. Wegen der geringen Schärfentiefe erscheinen in jedem Bild nur Objekte in einer dünnen Schicht scharf abgebildet (Abschn. 3.4.4). Deswegen ergibt der Bildstapel unmittelbar ein dreidimensionales Bild. In ihm sind allerdings die 3D-Objekte durch die 3D-Punktantwort der optischen Abbildung gestört.

Gewisse Objektstrukturen sind daher ganz herausgefiltert, und unscharf abgebildete Objekte überlagern die scharf abgebildeten. Durch inverse Filterung kann man versuchen, diese Effekte zu verringern.

Offensichtlich ist eine genaue Kenntnis der PSF für eine gute Rekonstruktion wesentlich. In Abschn. 3.6.1 haben wir die 3D-*PSF* optischer Systeme unter Vernachlässigung von Linsenfehlern und Auflösungsgrenzen durch Beugung berechnet. Nun müssen wir berücksichtigen, dass stark vergrößerte mikroskopische Bilder eine beugungsbegrenzte Auflösung besitzen.

Die beugungsbegrenzte 3D-PSF wurde von Erhardt et al. [63] berechnet. Im wesentlichen ändert die Auflösungsgrenze den Doppelkegel der PSF (Abb. 8.1) nur in der Nähe der scharf eingestellten Ebene. Hier wird ein Punkt nicht auf einen Punkt abgebildet, sondern auf ein Beugungsscheibchen. Im Ergebnis fällt die *OTF* für höhere Wellenzahlen in der $k_x k_y$ -Ebene ab. In erster Näherung können wir die durch Beugung limitierte Auflösung als zusätzliches Tiefpassfilter betrachten. Die PSF und OTF der geometrischen Optik werden mit diesem zusätzlichen Tiefpassfilter gefaltet bzw. mulipliziert.



Abbildung 17.8: 3D-Rekonstruktion einer Fokusserie eines Zellkerns, die mit konventioneller Mikroskopie aufgenommen wurde. Obere Reihe: **a**–**c** ausgewählte Originalbilder; **d** xz-Querschnitt senkrecht zur Bildebene. Untere Reihe: **e**–**h** Rekonstruktionen der darüberliegenden Bilder; freundlicherweise zur Verfügung gestellt von Dr. Schmitt und Prof. Dr. Komitowski, Deutsches Krebsforschungszentrum, Heidelberg.

Der einfachste Ansatz für eine optimale Rekonstruktion ist die Begrenzung der inversen OTF auf die Wellenzahlkomponenten, die nicht unter eine kritische Grenze gedämpft sind. Diese Grenze ist vom Rauschen im Bild abhängig. Auf diese Weise wird die echte inverse OTF durch eine *effektive inverse OTF* ersetzt, die in den Wellenzahlbereichen, die nicht rekonstruiert werden können, wieder gegen null geht.

Abb. 17.8 zeigt das Ergebnis einer solchen Rekonstruktionsprozedur am Beispiel einer $64 \times 64 \times 64$ -Fokusserie, die von dem Kern einer Krebszelle aus einer Rattenleber aufgenommen wurde. Die Auflösung ist in allen Richtungen 0,22 μ m. Die Bilder verifizieren die theoretischen Betrachtungen. Die Rekonstruktion verbessert die Auflösung in der *xy*-Bildebene beträchtlich, während die Auflösung in *z*-Richtung — wie erwartet — deutlich schlechter bleibt. Strukturen, die sich nur in *z*-Richtung ändern, sind durch die PSF der optischen Abbildung komplett aus dem Bildstapel gefiltert worden und können daher nicht mehr rekonstruiert werden.

17.4.4 [#]Iterative inverse Filterung

Eine interessante Variante der inversen Filterung stellen iterative Techniken dar, da sie die Kontrolle über den Grad der Rekonstruktion ermöglichen.

Sei \mathcal{H} der Unschärfeoperator. Zusätzlich führen wir den neuen Operator $\mathcal{H}' = \mathcal{I} - \mathcal{H}$ ein. Dann kann der inverse Operator

$$\mathcal{H}^{-1} = \frac{I}{I - \mathcal{H}'} \tag{17.60}$$

durch eine Taylorreihe angenähert werden:

$$\mathcal{H}^{-1} = \mathcal{I} + \mathcal{H}' + \mathcal{H}'^2 + \mathcal{H}'^3 + \dots$$
(17.61)

Explizit für die OTF im Fourierraum heißt dies:

$$\tilde{h}^{-1}(\kappa) = 1 + \tilde{h}' + \tilde{h}'^2 + \tilde{h}'^3 + \dots$$
(17.62)

Um zu verstehen, wie die Iteration arbeitet, betrachten wir periodische Strukturen und dabei zunächst eine, die nur wenig abgeschwächt ist, d. h., \tilde{h} ist nur wenig kleiner als eins. Damit ist \tilde{h}' klein, und die Iteration konvergiert rasch.

Das andere Extrem hätten wir, wenn die periodische Struktur nahezu verschwunden ist. Dann ist \tilde{h}' fast eins. Entsprechend nimmt die Amplitude der periodischen Struktur mit jedem Iterationsschritt um den gleichen Betrag zu (lineare Konvergenz). Diese Prozedur hat den entscheidenden Vorteil, dass wir die Iteration stoppen können, sobald das Rauschen sichtbar wird.

Eine direkte Implementierung des Iterationsschemas hat wenig Sinn, da mit zunehmendem Exponenten die Faltungsmasken immer größer werden und deswegen der Rechenaufwand von Iterationsschritt zu Iterationsschritt anwächst.

Ein wesentlich effektiveres Iterationsschema, die *Van Cittert-Iteration*, benutzt das Horner-Schema zur schnellen Berechnung eines Polynoms:

$$G_0 = G', \quad G_{k+1} = G' + (I - H) * G_k.$$
 (17.63)

Im Fourierraum kann man leicht die Konvergenz der Iteration untersuchen. Aus (17.63) ergibt sich

$$\tilde{g}_k(\boldsymbol{\kappa}) = \tilde{g}'(\boldsymbol{\kappa}) \sum_{i=0}^k (1 - \tilde{h}(\boldsymbol{\kappa}))^i.$$
(17.64)

Diese Gleichung stellt eine geometrische Reihe dar mit dem Startwert $a_0 = \tilde{g}'$ und dem Faktor $q = 1 - \tilde{h}$. Die Reihe konvergiert nur, wenn $|q| = |1 - \tilde{h}| < 1$. Dann ist die Summe gegeben durch

$$\tilde{g}_k(\boldsymbol{\kappa}) = a_0 \frac{1 - q^k}{1 - q} = \tilde{g}'(\boldsymbol{\kappa}) \frac{1 - |1 - \tilde{h}(\boldsymbol{\kappa})|^k}{\tilde{h}(\boldsymbol{\kappa})}$$
(17.65)

und konvergiert gegen den korrekten Wert \tilde{g}'/\tilde{h} . Unglücklicherweise ist die Bedingung für die Konvergenz für alle diejenigen Transferfunktionen nicht

erfüllt, die negative Werte haben. Daher kann die Van Cittert-Iteration nicht für Bewegungsunschärfe und Defokussierung angewendet werden.

Eine kleine Modifikation des Iterationsprozesses erlaubt es jedoch, sie auch für negative Transferfunktionen einzusetzen. Der einfache Trick besteht darin, die Transferfunktion zweimal anzuwenden. Die Transferfunktion \tilde{h}^2 des kaskadierten Filters H * H ist dann immer positiv.

Das modifizierte Iterationsschema lautet

$$G_0 = H * G', \quad G_{k+1} = H * G' + (I - H * H) * G_k.$$
 (17.66)

Mit $a_0 = \tilde{h}\tilde{g}'$ und $q = 1 - \tilde{h}^2$ konvergiert die Iteration wiederum gegen den korrekten Wert

$$\lim_{k \to \infty} \tilde{g}_k(\kappa) = \lim_{k \to \infty} \tilde{h} \tilde{g}' \frac{1 - |1 - \tilde{h}^2|^k}{\tilde{h}^2} = \frac{\tilde{g}'}{\tilde{h}}, \quad \text{wenn} \quad |1 - \tilde{h}^2| < 1.$$
(17.67)

17.5 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Das Thema dieses Anhangs erfordert in hohem Maße die Methoden der Matrixalgebra. Die Monografie von Golub und van Loan [89] gibt einen exzellenten Überblick. Variationsmethoden in der Bildverarbeitung (Abschn. 17.2) werden von Jähne et al. [139, Vol. 2, Chapter 16] und Schnörr und Weickert [251] ausführlich diskutiert. Eine sehr schöne Abhandlung der Variationsrechnung findet sich auch in Courant und Hilbert [43]. Die Benutzung des Membranmodells (Abschn. 17.2.6) wurde zuerst von Broit [28] publiziert, der es zur Bildregistrierung in der Computertomografie einsetzte. Später wurde es von Dengler [52] erweitert und für die Bildfolgenanalyse benutzt. Inzwischen sind Elastizitätsmodelle weit verbreitet und werden in der Bildverarbeitung für so verschiedene Aufgaben wie die Modellierung und Verfolgung von Kanten (aktive Konturen) [146], die Rekonstruktion von 3D-Objekten [279] und die Rekonstruktion von Oberflächen [278] eingesetzt. Die anisotrope Diffusion (Abschn. 17.3) und nichtlineare Skalenräume sind noch aktiver Gegenstand der Forschung. Eine exzellente Übersicht dieses Themas bieten Weickert [298] und Jähne et al. [139, Vol. 2, Chapter 15]. Optimale Filter für schnelle anisotrope Diffusion werden von Scharr [246] und Scharr und Uttenweiler [247] untersucht.

18 Segmentierung

Inhalt

18.1	Einleit	541	
18.2	Pixelor	542	
18.3	Kanter	544	
	18.3.1	Prinzip	544
	18.3.2	Fehler durch ungleichmäßige Beleuchtung	546
	18.3.3	Kantenverfolgung	547
18.4	Region	547	
	18.4.1	Grundlagen	547
	18.4.2	Pyramid-Linking	548
18.5	Model	lbasierte Segmentierung	551
	18.5.1	Einleitung	551
	18.5.2	Parameterraum, Houghtransformation	551
	18.5.3	${}^{\sharp}$ Schnelle Houghtransformation	553
18.6	[‡] Litera	turhinweise zur Vertiefung	554

18.1 Einleitung

Alle bisher besprochenen Bildverarbeitungsoperationen dienten letztlich einer besseren Erkennung von Objekten. Dazu wurden geeignete lokale Objektmerkmale extrahiert, die eine Unterscheidung von anderen Objekten und vom Hintergrund erlauben. Im nächsten Schritt entscheiden wir nun für jeden einzelnen Bildpunkt, ob er zu einem Objekt gehört oder nicht. Dabei entsteht ein *Binärbild*, und die Operation wird als *Segmentierung* bezeichnet. Gehört ein Bildpunkt zu einem Objekt, hat er den Wert eins, sonst null. Die Segmentierung steht an der Grenze zwischen der ersten Stufe der Bildverarbeitung und der *Bildanalyse*. Nach der Segmentierung wissen wir, welcher Bildpunkt zu welchem Objekt gehört. Damit ist ein Bild in Regionen eingeteilt, und wir kennen die Diskontinuitäten als die Ränder der Regionen. Nach der Segmentierung können wir auch die Form der Objekte mit den in Kapitel 20 diskutierten Operationen analysieren.

In diesem Kapitel besprechen wir sowohl elementare Segmentierungsverfahren als auch fortgeschrittene mathematische Methoden zur Einteilung eines Bildes in Regionen und Ergänzung unvollständiger Daten. Bei den elementaren Segmentierungsverfahren können wir von grundlegend verschiedenen Konzepten ausgehen. Pixelbasierte Methoden verwenden nur die Grauwerte der einzelnen Pixel (Abschn. 18.2). Regionenorientierte Verfahren (Abschn. 18.4) untersuchen Grauwerte in zusammenhängenden Regionen, und kantenbasierte Methoden (Abschn. 18.3) erkennen Kanten und versuchen ihnen zu folgen. Allen drei Verfahren ist gemeinsam, dass sie nur auf lokaler Information basieren und diese sogar nur teilweise nutzen. Pixelbasierte Methoden beachten die lokale Nachbarschaft überhaupt nicht, sondern nur einzelne Bildpunkte. Kantenbasierte Techniken achten nur auf Diskontinuitäten, und regionenbasierte Verfahren analysieren lediglich homogene Bereiche. Wenn wir die geometrische Form eines Objekts kennen, bietet sich die *modellbasierte Segmentierung* an (Abschn. 18.5). Wir diskutieren einen Ansatz für die Houghtransformation, der direkt von Grauwertbildern ausgeht (Abschn. 18.5.3).

18.2 Pixelorientierte Segmentierung

Die punktorientierte oder *pixelbasierte Segmentierung* stellt vom Ansatz her die einfachste Methode dar. Es spricht auch einiges dafür, zuerst die einfachste Methode zu probieren. Ehe wir eine komplizierte Segmentierungsprozedur anwenden, sollten wir die ganze Palette bisher beschriebener Techniken nutzen, um solche Merkmale zu extrahieren, die ein Objekt eindeutig charakterisieren. Es ist immer besser, ein Problem an seinen Wurzeln anzugehen. Wenn ein Bild beispielsweise ungleichmäßig beleuchtet ist, sollte als Erstes die Beleuchtung optimiert werden. Ist dies nicht möglich, ist der nächste Schritt die Identifizierung der Ursache für die fehlerhafte Beleuchtung und die Verwendung entsprechender Bildverarbeitungstechniken zur Korrektur. Eine mögliche Technik haben wir in Abschn. 7.3.2 diskutiert.

Haben wir ein gutes Merkmal zur Separierung eines Objekts vom Hintergrund gefunden, zeigt das Histogramm der Grauwerte — oder allgemeiner der Merkmalswerte — eine *bimodale Verteilung* mit zwei getrennten Maxima wie in Abb. 18.1b. Wir können nicht erwarten, dass die Wahrscheinlichkeit für Grauwerte zwischen den beiden Peaks null ist. Selbst wenn scharfe Objektkanten vorliegen, wird es wegen der endlichen Breite der *Punktantwort* des optischen Systems und Bildsensors (Abschn. 3.6.1 und 5.2.1) dazwischen liegende Grauwerte geben. Je kleiner die Objekte sind, desto mehr Fläche in dem Bild wird von den Randbereichen der Objekte eingenommen. Diese füllen dann den Grauwertebereich zwischen den Werten für die Objekte und den Hintergrund auf (Abb. 18.1b).

Wie können wir unter diesen Umständen eine optimale Schwelle für die Segmentierung finden? In dem in Abb. 18.1 gezeigten Beispiel erscheint dies einfach, da Hintergrund und Objekte relativ gleichmäßige Grauwerte aufweisen. Wir erhalten also eine gute Segmentierung für einen großen Bereich von Grenzwerten. Erst bei einem niedrigen Grenzwert von 110 treten Löcher in den Objekten auf (Abb. 18.1c), während bei einem hohen Wert von



Abbildung 18.1: Segmentierung mit einem globalen Schwellwert: *a* Originalbild; *b* Histogramm; *c* bis *e* oberer rechter Sektor von *a*, segmentiert mit globalen Schwellwerten von 110, 147 bzw. 185.

185 zu nahe am Grauwert des Hintergrundes einige Hintergrundpunkte als Objektbildpunkte segmentiert werden.

Bei genauem Hinsehen fällt in Abb. 18.1 jedoch auf, dass sich die Größe der segmentierten Objekte mit dem Schwellwert deutlich ändert. Ein korrekt gewählter Schwellwert ist also kritisch für eine fehlerfreie Bestimmung der geometrischen Merkmale eines Objekts. Dies ist ohne Wissen über den Typ der Kante zwischen Objekt und Hintergrund nicht möglich. Im Falle einer symmetrischen Kante entspricht der korrekte Schwellwert dem mittleren Grauwert aus Hintergrund- und Objektbildpunkten.

Dieses einfache Verfahren versagt jedoch, sobald der Hintergrund nicht homogen ist oder Objekte mit unterschiedlichen Grauwerten vorkommen Abb. 18.2 und 18.3. In Abb. 18.2b sind die segmentierten Buchstaben in dem oberen helleren Bildteil dünner als im unteren. Eine solche Größenverfälschung kann für manche Aufgabenstellungen, wie z. B. eine Ziffernerkennung, toleriert werden. Sie stellt jedoch eine schwerwiegende Verfälschung dar, wenn die Größe und Form von Objekten vermessen werden soll.

In weniger günstigen Fällen kann es unmöglich sein, einen globalen Grenzwert zu finden, der alle Objekte, sogar solche, die sich klar vom Hintergrund abheben, segmentiert. Abb. 18.3a zeigt ein Bild mit zwei unterschiedlich gefärbten kreisförmigen Objekten. Der Grauwert der helleren



Abbildung 18.2: Segmentierung eines Bildes mit ungleichmäßigem Hintergrund: a Originalbild; b Profil der Spalte 55 (markiert in a); c bis e die ersten 64 Spalten aus a nach Segmentierung mit einem globalen Schwellwert von 90, 120 bzw. 150.

Kreise liegt nahe am Wert des Hintergrundes. Dementsprechend weist auch das Histogramm (Abb. 7.10b) keine separaten Maxima für den Hintergrund und die hellen Kreise auf. Wegen der Überlappung der Grauwertverteilungen lassen sich selbst mit einem optimalen globalen Schwellwert einige der hellen Objekte in der linken Bildhälfte nicht korrekt segmentieren. Am rechten Bildrand wird sogar ein Teil des Hintergrundes als Objekt erkannt. Wenn wir allerdings zunächst die ungleichmäßige Beleuchtung korrigieren (Abb. 7.10), erreichen wir eine perfekte Segmentierung (Abb. 18.3d). Wir haben allerdings immer noch das Problem, dass die Bereiche der dunklen Kreise zu groß sind, da der Grenzwert zu nahe am Hintergrundgrauwert liegt.

18.3 Kantenbasierte Segmentierung

18.3.1 Prinzip

In Abschn. 18.2 wurde festgestellt, dass die punktorientierte Segmentierung selbst bei perfekter Beleuchtung zu einem Fehler der Größe segmentierter Objekte führt, wenn die Objekte Variationen in ihren Grauwerten zeigen



Abbildung 18.3: Segmentierung eines Bildes mit ungleichmäßiger Hintergrundbeleuchtung: a Originalbild (Histogramm dazu siehe Abb. 7.10b); b Profil der Zeile 186 (markiert in a); c Segmentierung des Bildes in a mit einem optimalen globalen Schwellwert; d Segmentierungsergebnis, nachdem das Bild zuerst auf den ungleichmäßigen Hintergrund korrigiert wurde (Abb. 7.10c).

(Abb. 18.2 und 18.3). Bei einem dunklen Hintergrund werden weniger helle Objekte immer zu klein, die hellsten dagegen immer zu groß segmentiert. Die Ursache für diesen Fehler liegt darin, dass sich die Grauwerte an den Objektkanten nur allmählich vom Hintergrund zum Objektwert ändern. Die korrekte Größe ergibt sich nur, wenn wir den Mittelwert der Objektund der Hintergrundgrauwerte als Schwellwert verwenden. Allerdings ist dieses Verfahren nur dann möglich, wenn alle Objekte denselben Grauwert aufweisen oder wenn wir für jedes Objekt einen eigenen Schwellwert festlegen.

Mit einer *kantenbasierten Segmentierung* lässt sich der Fehler bezüglich der Größe der segmentierten Objekte weitgehend vermeiden ohne Verwendung komplizierter regionenorientierter Schwellwertverfahren. Die kantenorientierte Segmentierung gründet in der Tatsache, dass die Position einer Kante durch den Maximalwert der Ableitung erster Ordnung oder einen Nulldurchgang der Ableitung zweiter Ordnung charakterisiert ist (Abb. 12.1). Wir müssen also lediglich nach einem lokalen Maximum des Betrags des Grauwertgradienten suchen und dann dieses Maximum entlang der Objektkante verfolgen.

18.3.2 Fehler durch ungleichmäßige Beleuchtung

In diesem Abschnitt untersuchen wir die Verfälschungen verschiedener Segmentierungstechniken, die durch eine inhomogene Hintergrundhelligkeit und variierende Objekthelligkeit induziert werden. Wir nehmen an, dass die Objektkante adäquat durch eine Stufenkante modelliert wird, die durch eine symmetrische Punktantwort h(x) verschmiert wird. Der Einfachheit halber beschränken wir uns auf den eindimensionalen Fall. Dann können wir die Helligkeit eines Objekts im Bild mit einer Kante im Ursprung schreiben als

$$g(x) = g_0 \int_{-\infty}^{x} h(x) dx \quad \text{mit} \quad \int_{-\infty}^{\infty} h(x) dx = 1.$$
(18.1)

Wir nehmen weiterhin an, dass sich die Hintergrundhelligkeit durch eine quadratische Variation der Form

$$b(x) = b_0 + b_1 x + b_2 x^2 \tag{18.2}$$

beschreiben lässt. Dann ergibt sich die totale Helligkeit im Bild zu

$$g(x) = g_0 \int_{-\infty}^{x} h(x) dx + b_0 + b_1 x + b_2 x^2.$$
 (18.3)

Die erste und zweite Ableitung sind

$$g_x(x) = g_0 h(x) + b_1 + 2b_2 x,$$

$$g_{xx}(x) = g_0 h_x(x) + 2b_2.$$
(18.4)

Um das Maximum können wir die Punktantwort h(x) durch eine Parabel approximieren: $h(x) \approx h_0 - h_2 x^2$. Mit dieser Näherung erhalten wir

$$g_x(x) \approx g_0 h_0 - g_0 h_2 x^2 + b_1 + 2b_2 x,$$

$$g_{xx}(x) \approx -2g_0 h_2 x + 2b_2.$$
(18.5)

Die Kantenposition ergibt sich als Nulldurchgang der zweiten Ableitung. Daher ist die Verschiebung der Kantenlage, x_b , aus (18.5) gegeben durch

$$x_b \approx \frac{b_2}{g_0 h_2}.\tag{18.6}$$

Aus dieser Gleichung können wir folgende Schlussfolgerungen ziehen:

- 1. Kantenbasierte Segmentierung liefert selbst dann eine korrekte Kantenlage, wenn die Hintergrundhelligkeit linear variiert.
- 2. Im Gegensatz zur intensitätsbasierten Segmentierung (Abschn. 18.2) hängt die kantenbasierte Segmentierung nicht von der Intensität g_0 der Kante ab.
- 3. Kantenbasierte Segmentierung ergibt nur dann eine falsche Kantenposition, wenn sich die Hintergrundhelligkeit nichtlinear mit der Position ändert. Dann ist der Fehler in der Kantenposition gegeben als das Verhältnis der Krümmung der Hintergrundhelligkeit zur maximalen Krümmung der Punktantwort. Das bedeutet, dass der Fehler wächst, je verschmierter die Kanten sind. Der Fehler ist auch umgekehrt proportional zu der Objekthelligkeit. Damit sind vor allem Objekte mit schwachem Kontrast anfällig gegen systematische Fehler in der Bestimmung der Kantenposition.

18.3.3 Kantenverfolgung

Kantenbasierte Segmentierung ist eine sequenzielle Methode. Im Gegensatz zur punktorientierten und den meisten regionenorientierten Segmentierungsverfahren kann sie nicht parallel an allen Bildpunkten gleichzeitig durchgeführt werden, sondern der nächste Schritt hängt von den vorangegangenen Schritten ab. Dies läuft typischerweise folgendermaßen ab: Ein Bild wird Zeile für Zeile nach Maxima des Betrags des Gradienten abgetastet. Wird ein Maximum gefunden, versucht ein *Konturverfolgungsalgorithmus*, dem Maximum des Gradienten um das Objekt herum zu folgen, bis der Ausgangspunkt wieder erreicht ist. Dann wird das nächste Maximum des Gradienten gesucht. Die kantenbasierte Segmentierung berücksichtigt wie das regionenorientierte Verfahren, dass ein Objekt eine zusammenhängende Region ist.

18.4 Regionenorientierte Verfahren

18.4.1 Grundlagen

Regionenorientierte Verfahren bringen einen neuen Aspekt in den Segmentierungsprozess, der den punktorientierten fehlt. Bei diesen wird ein Bildpunkt aufgrund seines Grauwertes dem Objekt zugeordnet, unabhängig davon, was mit den Nachbarpixeln geschieht. Damit können, losgelöst vom eigentlichen Objekt, einzelne isolierte Punkte oder kleine Bereiche entstehen. Das entscheidende Merkmal eines Objekts ist aber, dass es zusammenhängend ist.

In diesem Abschnitt sollen nicht die Standardmethoden wie "split and merge" öder Regionenwachstumsverfahren diskutiert werden. Dazu sei auf Rosenfeld und Kak [241] oder Jain [122] verwiesen. Wir befassen uns hier mit einem Verfahren, das versucht, die zentralen Probleme der Segmentierung zu lösen.

Wenn wir bei der Segmentierung nicht vom Originalbild, sondern einem Merkmalsbild ausgehen, repräsentieren die Merkmale nicht einen einzelnen Bildpunkt, sondern bereits eine kleine Nachbarschaft, deren Größe von der Maskengröße des verwendeten Operators abhängt. An den Objekträndern jedoch, an denen die Maske Bildpunkte von Objekt und Hintergrund einschließt, können in anderen Bereichen verwendete Merkmale nicht berechnet werden. Korrekt wäre ein Verfahren, mit dem die Maskengröße an den Objekträndern entweder auf die Punkte des Objekts oder des Hintergrundes beschränkt wird. Wie lässt sich dies jedoch erreichen, wenn wir Objekt und Hintergrund erst nach Berechnung der Merkmale unterscheiden können?

Dieses Problem lässt sich nicht in einem Schritt lösen, sondern nur über ein iteratives Verfahren, bei dem Merkmalsberechnung und Segmentierung abwechselnd aufeinander folgen. Dies funktioniert im Prinzip so: Im ersten Schritt werden die Merkmale ohne Berücksichtigung der Objektränder berechnet. Dann wird eine vorläufige Segmentierung durchgeführt. Anschließend werden die Merkmale unter Nutzung der vorläufigen Segmentierung erneut berechnet, indem die Maske der Nachbarschaftsoperationen an den Objekträndern entweder auf Objekt- oder Hintergrundpixel beschränkt wird, je nach Lage des zentralen Pixels in der Maske. Merkmalsberechnung und Segmentierung werden wiederholt, bis das Verfahren gegen ein stabiles Ergebnis konvergiert.

18.4.2 Pyramid-Linking

Das von Burt [35] vorgeschlagene *pyramid linking* ist ein effektiver Algorithmus der im vorigen Abschnitt beschriebenen Art. Wir erläutern ihn an einem eindimensionalen Beispiel mit einer verrauschten *Stufenkante* (Abb. 18.4). In diesem Fall ist das berechnete Merkmal einfach der mittlere Grauwert. Der Algorithmus besteht aus den folgenden Schritten:

- 1. *Berechnung der Gaußpyramide.* Wie in Abb. 18.4a gezeigt, werden die Grauwerte von vier benachbarten Pixeln gemittelt und ergeben einen Bildpunkt auf der nächsthöheren Pyramidenebene. Dies entspricht einer Glättungsoperation mit einem Rechteckfilter.
- 2. Segmentierung durch Pyramid-Linking. Da jeder Bildpunkt einen Beitrag zu zwei Bildpunkten auf der nächsthöheren Ebene leistet, ist nun zu entscheiden, zu welchem er wahrscheinlich gehört. Die Entscheidung fällt einfach durch Vergleich der Grauwerte und Wahl des am nächsten liegenden. Diese Verknüpfung wird in Abb. 18.4b durch eine Kante, die die beiden Pixel verbindet, angezeigt. Das Verfahren wird für alle Ebenen der Pyramide durchgeführt. Im Ergebnis bilden die Verbindungen zwischen den Pyramidenebenen eine neue Datenstruktur. Ausgehend von der obersten Pyramidenebene, ist ein Bildpunkt mit mehreren in



Abbildung 18.4: Pyramid-Linking-Segmentierungsverfahren mit einer eindimensionalen verrauschten Kante: **a** Berechnung der Gaußpyramide; **b** Verbindung jedes Knotens mit einem Vaterknoten; **c** erneute Berechnung der mittleren Grauwerte; **d** Endergebnis nach mehreren Iterationen der Schritte **b** und **c**.



Abbildung 18.5: Stark verrauschte Bilder **a** eines Panzers und **c** eines Blutkörperchens, segmentiert mit dem Pyramid-Linking-Algorithmus in **b** zwei und **d** drei Regionen; nach Burt [35].

der nächsttieferen Ebene verbunden. Solch eine Datenstruktur wird in der Informatik als *Baum* bezeichnet. Die Verbindungen sind die *Kanten*, die Datenpunkte, die die Grauwerte der Bildpunkte darstellen, die *Knoten*. Der Knoten in der obersten Ebene wird als *Wurzel* des Baumes bezeichnet und die Endknoten, die keine weiteren Verbindungen haben, als *Blätter*. Ein Knoten, der mit einem anderen in einer tieferen Ebene verbunden ist, wird *Vaterknoten* genannt. Dementsprechend wird der Knoten in der niedrigeren Ebene, der mit einem in einer höheren Ebene verknüpft ist, *Sohnknoten* genannt.

3. *Mittelung miteinander verbundener Bildpunkte*. In diesem Schritt wird die Baumstruktur verwendet, um den mittleren Grauwert neu zu berechnen, indem diesmal nur die verbundenen Bildpunkte berücksichtigt werden (Abb. 18.4c). Der neue Grauwert jedes Vaterknotens wird also aus dem Mittelwert aller seiner Sohnknoten berechnet. Dieses Verfahren beginnt in der untersten Ebene und wird durch alle Ebenen der Pyramide bis zur Wurzel fortgesetzt.

Die letzten beiden Schritte werden iterativ bis zu einem stabilen Ergebnis wiederholt (Abb. 18.4d). Eine Analyse des Verbindungsbaums zeigt das Ergebnis der Segmentierungsprozedur. In Abb. 18.4d erkennen wir zwei *Teilbäume*, die ihre Wurzeln in der dritten Ebene der Pyramide haben. In der nächstniedrigeren Ebene entspringen vier Teilbäume. Die Grauwertunterschiede in dieser Ebene sind jedoch deutlich kleiner. Wir können also schließen, dass die Grauwertstruktur in zwei Regionen geteilt wird. Das Endergebnis der Segmentierung ergibt sich durch Übertragung des Grauwertes an den Wurzeln der beiden Teilbäume auf die mit ihnen verbundenen Knoten in der untersten Ebene. Diese Werte sind in Abb. 18.4d in Klammern angegeben.

In Abb. 18.5 ist die Anwendung des Pyramid-Linking auf zweidimensionale Bilder gezeigt. Beide Beispiele machen deutlich, dass selbst sehr verrauschte Bilder mit dieser Methode erfolgreich segmentiert werden können.

Das Pyramid-Linking verbindet Segmentierung und die effiziente Berechnung der Mittelwerte von Merkmalen mithilfe eines Baumes auf einer Pyramide. Der Vorteil ist, dass die Anzahl der Segmentierungsebenen nicht vorher bekannt sein muss, sondern sich automatisch aus der Baumstruktur ergibt. Weitergehende Details zum Pyramid-Linking sind bei Burt et al. [36] und Pietikäinen und Rosenfeld [212] zu finden.

18.5 Modellbasierte Segmentierung

18.5.1 Einleitung

Alle bisher besprochenen Segmentierungsverfahren verwenden lediglich lokale Information. In Abschn. 1.6 (Abb. 1.16) ging es um die bemerkenswerte Eigenschaft des menschlichen Auges, Objekte zu erkennen, selbst wenn sie nicht vollständig dargestellt sind. Es ist einleuchtend, dass Informationen, wie sie lokale Nachbarschaftsoperatoren liefern, für diese Aufgabe nicht ausreichen. Notwendig ist spezifisches Wissen über die geometrische Form der Objekte, welche mit der lokalen Information verglichen werden muss.

Diese Gedanken führen uns zur *modellbasierten Segmentierung*, die angewandt werden kann, wenn die exakte Form der im Bild enthaltenen Objekte bekannt ist. Wir betrachten hier nur den einfachen Fall von geraden Objektkanten.

18.5.2 Parameterraum, Houghtransformation

Das Verfahren, das wir hier diskutieren, erkennt gerade Kanten, selbst wenn sie durch Rauschen unterbrochen oder nur teilweise sichtbar sind. Um das Verfahren zu erläutern, gehen wir zunächst einmal von einem segmentierten Bild aus, welches gerade Kantenstücke dieses Typs enthält. Aus der Tatsache, dass ein solcher Kantenpunkt auf einer Geraden liegt, ergeben sich aussagekräftige Bedingungen, die verwendet werden können, um die Lage der Kante zu bestimmen. Alle Punkte $[x_n, y_n]^T$ einer Geraden müssen die folgende Bedingung erfüllen:

$$y_n = a_0 + a_1 x_n, (18.7)$$



Abbildung 18.6: Houghtransformation von Geraden: der Datenraum $[x, y]^T$ (a) wird auf den Modellraum $[a_0, a_1]^T$ (b) abgebildet.

wobei a_0 und a_1 Achsenabschnitt und Steigung der Geraden sind. Wir können (18.7) auch als Bedingung für die Parameter a_0 und a_1 lesen:

$$a_1 = \frac{y_n}{x_n} - \frac{1}{x_n} a_0. \tag{18.8}$$

Dies ist wieder die Gleichung für eine Gerade in einem neuen Raum, der von den Parametern a_0 und a_1 aufgespannt wird. In diesem Raum hat die Gerade den Offset y_n/x_n und eine Steigung von $-1/x_n$.

Mit nur einem Punkt auf einer Kante können wir a_0 und a_1 nicht mehr länger frei wählen, sondern die beiden Parameter müssen Gleichung 18.8 erfüllen.

Der von den Modellparametern a_0 und a_1 aufgespannte Raum wird als *Modellraum* bezeichnet. Jeder Punkt reduziert den Modellraum auf eine Gerade. Wir können also für jeden Punkt im Datenraum eine Gerade im Modellraum zeichnen (Abb. 18.6). Liegen alle Punkte im Datenraum auf einem geraden Kantenstück, treffen sich alle zugehörigen Geraden im Modellraum in dem Punkt, der die Parameter a_0 und a_1 des Kantenstücks im Datenraum definiert. Da ein Liniensegment viele Punkte enthält, erhalten wir eine solide Abschätzung der beiden Linienparameter. Ein Geradenstück im Datenraum wird auf diese Weise auf einen Punkt im Modellraum abgebildet. Die Transformation aus dem Datenraum in den Modellraum über eine Modellgleichung wird als *Houghtransformation* bezeichnet.

Für praktische Anwendungen wird die Geradengleichung (18.7) nicht verwendet, da die Steigung einer Geraden unendlich werden kann und damit für einen diskreten Modellraum unbrauchbar ist. Eine andere Möglichkeit besteht darin, den Steigungswinkel der Geraden und den Abstand der Geraden vom Ursprung des Koordinatensystems zu verwenden. Mit diesen beiden Parametern können wir die Geradengleichung schreiben als

$$\hat{n}x = d \quad \text{oder} \quad x\cos\theta + y\sin\theta = d,$$
 (18.9)

wobei \hat{n} ein normal zur Geraden stehender Vektor ist und θ der Winkel dieses Vektors zur *x*-Achse des Bildkoordinatensystems.

Der Nachteil der Houghtransformation für die Liniendetektion ist der hohe Rechenaufwand. Für jeden Bildpunkt ist eine Gerade im Parameterraum zu berechnen, und jeder Punkt im Modellraum, durch den die Gerade läuft, muss inkrementiert werden.

18.5.3 [#]Schnelle Houghtransformation

Eine signifikante Beschleunigung der Houghtransformation lässt sich durch Verwendung zusätzlicher Information aus den ersten Schritten der Bildverarbeitung erreichen. Die Analyse der lokalen Nachbarschaften mit der *Strukturtensormethode* erlaubt nicht nur die Erkennung von Kanten, sondern liefert auch die Steigung der Kanten. Deshalb haben wir zwei Informationen für jeden Bildpunkt, falls er auf einer Kante liegt: die Stelle, durch die die Kante geht, und ihre Orientierung. Damit ist eine Gerade vollständig beschrieben. Entsprechend korrespondiert jeder Punkt auf einer Geraden im Bildraum nicht mehr mit einer Geraden — wie in Abschn. 18.5.2 diskutiert —, sondern mit einem einzigen Punkt im Parameterraum. Durch die Eins-zu-Eins-Korrespondenz wird die Berechnung der Houghtransformation beträchtlich beschleunigt. Für jeden Bildpunkt müssen wir einfach *einen* Punkt zum Parameterraum hinzufügen.

Die Anwendung der orientierungsbasierten Houghtransformation auf eine schwierige Segmentierungsaufgabe ist in Abb. 18.7 zu sehen. Abb. 18.7a, b zeigt ungleichmäßig beleuchtete verrauschte Bilder eines Quadrates. Um dessen Kanten zu extrahieren, ist mit der orientierungsbasierten Houghtransformation keine Segmentierung der Kanten erforderlich. Wir müssen lediglich die Komponenten des Strukturtensors mit den in Abschn. 13.3.6 beschriebenen Techniken ermitteln. Dann werden für jeden Bildpunkt θ und d nach (18.9) berechnet. Als Wichtungsfaktor für den Beitrag eines Punktes zum Parameterraum verwenden wir die Länge des Orientierungsvektors. Auf diese Weise werden die Punkte entsprechend dem Zuverlässigkeitsmaß für die lokale Orientierung und damit der Kantenstärke in den Parameterraum eingetragen.

Im Hough-Parameterraum (Abb. 18.7c und d) tauchen vier Cluster entsprechend den vier Seiten des Quadrats auf. Die Cluster erscheinen in Paaren, da je zwei Seiten zueinander parallel liegen und sich nur durch die Entfernung zum Bildzentrum unterscheiden. Beachtenswert ist, wie gut die Technik selbst bei hohem Rauschpegel funktioniert.



Abbildung 18.7: Orientierungsbasierte schnelle Houghtransformation: **a** und **b** ungleichmäßig beleuchtete verrauschte Quadrate; **c** und **d** Hough-Modellraum mit der Entfernung d (horizontale Achse) und dem Winkel θ (vertikale Achse) der Geraden nach (18.9) für **a** bzw. **b**.

18.6 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Pitas [213, Kapitel 6] und Umbaugh [283, Abschn. 2.4] behandeln eine Reihe von Algorithmen zur Segmentierung. Forsyth und Ponce [77, Kapitel 14] beschäftigen sich mit Segmentierung durch Clusterverfahren.

19 Morphologie

Inhalt

19.1	Einleit	555	
19.2	Nachb	556	
	19.2.1	Binäre Faltung	556
	19.2.2	Mengenoperationen	557
19.3	Allgen	558	
	19.3.1	Verschiebungsinvarianz	558
	19.3.2	Superpositionsprinzip	558
	19.3.3	Kommutativität und Assoziativität	559
	19.3.4	Monotonie	560
	19.3.5	Distributivität	560
	19.3.6	Dualität	560
19.4	Zusam	561	
	19.4.1	Öffnen und Schließen	561
	19.4.2	Hit-Miss-Operator	563
	19.4.3	Extraktion von Rändern	565
	19.4.4	[#] Distanztransformation	566
19.5	[‡] Litera	turhinweise zur Vertiefung	568

19.1 Einleitung

Durch die in den Kapiteln 18 und 17 besprochene Segmentierung haben wir Objekte aus Bildern extrahiert, d. h. identifiziert, welche Pixel zu welchen Objekten gehören. Nun können wir den nächsten Schritt durchführen und die *Gestalt* der Objekte analysieren. In diesem Kapitel diskutieren wir eine Klasse von Nachbarschaftsoperationen, die morphologischen Operatoren für Binärbilder, mit denen sich die Form von Objekten modifizieren und analysieren lässt.

19.2 Nachbarschaftsoperationen mit Binärbildern

19.2.1 Binäre Faltung

Operatoren, die Bildpunkte in einer kleinen Nachbarschaft in Beziehung zueinander setzen, haben sich als vielseitige und leistungsfähige Werkzeuge zur Extraktion von Merkmalen aus Skalar- und Vektorbildern erwiesen (Kapitel 10). Das Ergebnis solch einer Operation in Binärbildern kann nur null oder eins sein. Also werden Nachbarschaftsoperatoren in Binärbildern die Objektform bearbeiten, indem sie Bildpunkte zu einem Objekt hinzufügen oder aus einem Objekt löschen. In den Abschn. 10.3 und 10.5.1 haben wir die zwei grundlegenden Operationen zur Verknüpfung benachbarter Bildpunkte in Grauwertbildern besprochen: die Faltung ("wichten und summieren") und die nichtlinearen Rangordnungsfilterung ("sortieren und selektieren").

Bei Binärbildern haben wir in Bezug auf die Art der durchzuführenden Operationen nicht viel Auswahl. Bildpunkte lassen sich nur mit den logischen Operatoren der Booleschen Algebra kombinieren. Wir können eine *binäre Faltung* einführen, indem wir die Multiplikation der Bildpixel mit den Maskenpixeln durch eine *Und-Operation* und die Summation durch eine *Oder-Operation* ersetzen:

$$g'_n = \bigvee_{n'=-R}^{R} m_{n'} \wedge g_{n+n'}.$$
(19.1)

Die Zeichen \land und \lor stehen für die logische Und-Operation bzw. für die Oder-Operation. In der Gleichung und allen entsprechenden folgenden wird die in Abschn. 10.3.1 eingeführte vektorielle Indizierung benutzt, damit die Gleichungen für beliebig-dimensionale Signale gültig sind. Das Binärbild *G* wird in (19.1) mit einer $(2R + 1)^D$ -Maske *M* gefaltet. Man beachte, dass im Gegensatz zur Faltung die Maske nicht gespiegelt wird (Abschn. 10.3.4).

Was bewirkt diese Operation? Nehmen wir einmal an, dass alle Koeffizienten der Maske auf eins gesetzt werden. Befinden sich ein oder mehrere Objektpixel, d. h. Einsen, innerhalb der Maske, ist das Ergebnis der Operation eins, sonst null (Abb. 19.1). Das Objekt wird also ausgedehnt; kleine Löcher oder Sprünge werden gefüllt, und die Konturen werden glatter (Abb. 19.2b). Der in (19.1) definierte Operator wird *Dilatationsoperator* genannt. Interessanterweise haben wir den gleichen Effekt, wenn wir einen *Rangordnungsfilter* auf Binärbilder anwenden (siehe Abschn. 10.5.1).

Betrachten wir dazu den *Maximumoperator*. Das Maximum wird eins sein, wenn eine oder mehrere Einsen innerhalb der Maske vorkommen. Das führt zum gleichen Ergebnis wie die binäre Faltungsoperation in (19.1). Der *Minimumoperator* hat den gegenteiligen Effekt. Nun ist das Ergebnis nur eins, wenn sich die Maske vollständig innerhalb des Objektes befindet.



Abbildung 19.1: *b* Dilatation und *c* Erosion eines binären Objekts in *a* mit einer 3×3 -Maske. Die hinzugefügten (Dilatation) bzw. entfernten (Erosion) Bildpunkte sind in hellerer Farbe dargestellt.

Auf diese Weise wird das Objekt erodiert. Objekte, die kleiner als die Maske sind, verschwinden völlig, solche, die mit einer schmalen Brücke verbunden sind, werden getrennt (Abb. 19.1c). Auch die *Erosion* eines Objekts kann mit der binären Faltung durchgeführt werden:

$$g'_{n} = \bigwedge_{n'=-R}^{R} m_{n'} \wedge g_{n+n'}$$
(19.2)

Mit der Übertragung des Konzeptes der Nachbarschaftsoperationen für Grauwertbilder auf Binärbilder haben wir ein wichtiges Werkzeug zur Bearbeitung der Form von Objekten erhalten. In Abb. 19.1 haben wir bereits gesehen, dass sich diese Operationen dazu eignen, kleine Löcher und Risse zu füllen oder kleine Objekte zu eliminieren. Die Größe der Maske bestimmt die Wirkung des Operators. Daher wird die Maske oft als *Strukturelement* bezeichnet. Eine Erosionsoperation wirkt zum Beispiel wie ein Netz mit Löchern in der Form der Maske. Alle Objekte, die durch die Löcher passen, rutschen hindurch und verschwinden aus dem Bild. Ein Objekt verbleibt nur dann im Bild, wenn die Maske zumindest an einem Punkt völlig von Objekt-Bildpunkten bedeckt ist; sonst verschwindet es. Ein Operator, der die Form von Objekten beeinflusst, wird *morphologischer Operator* genannt.

Der Name stammt aus der Morphologie, welche in der Biologie und den Geowissenschaften die Form von Objekten beschreibt.

19.2.2 Mengenoperationen

Wir haben zur Einführung morphologischer Operationen einen recht unkonventionellen Weg gewählt. Normalerweise werden diese Operationen als Mengenoperationen mit Bildpunkten definiert. Dazu betrachtet man G als Menge aller Pixel der Bildmatrix, die ungleich null sind. M ist die Menge der Maskenpixel ungleich null. Mit M_p bezeichnet man die mit ihrem Referenzpunkt (im Allgemeinen, aber nicht notwendig, Zentrum) zum Bildpunkt p verschobene Maske. Die Erosion wird dann mit

$$\boldsymbol{G} \ominus \boldsymbol{M} = \{\boldsymbol{p} : \boldsymbol{M}_{\boldsymbol{p}} \subseteq \boldsymbol{G}\}$$
(19.3)

definiert und die Dilatation mit

$$\boldsymbol{G} \oplus \boldsymbol{M} = \{ \boldsymbol{p} : \boldsymbol{M}_{\boldsymbol{p}} \cap \boldsymbol{G} \neq \boldsymbol{\emptyset} \}.$$
(19.4)

Diese Definitionen sind äquivalent zu (19.1) und (19.2). Wir können nun die Erosion der Bildpunktmenge *G* durch die Bildpunktmenge *M* als Menge aller Pixel *p* ausdrücken, für die M_p vollständig in *G* enthalten ist. Im Gegensatz dazu ist die Dilatation von *G* durch *M* die Menge aller Pixel, für die die Schnittmenge von *G* und M_p nicht die leere Menge ist. Da dieser theoretische Ansatz zu kompakteren und anschaulicheren Formeln führt, werden wir ihn von nun an verwenden. Die Gleichungen (19.1) und (19.2) sind jedoch weiterhin wichtig für die Implementierung morphologischer Operatoren mit logischen Operationen.

Erosions- und Dilatationsoperatoren können als elementare morphologische Operatoren betrachtet werden, aus denen sich komplexere Operatoren erzeugen lassen. Ihre Eigenschaften werden wir im Detail im nächsten Abschnitt untersuchen.

19.3 Allgemeine Eigenschaften

Morphologische Operatoren teilen die meisten, wenn auch nicht alle Eigenschaften der linearen Faltungsoperatoren (Abschn. 10.3). Die Eigenschaften, die wir im Folgenden besprechen, sind nicht auf 2D-Bilder beschränkt, sondern gelten generell für *N*-dimensionale Bilddaten.

19.3.1 Verschiebungsinvarianz

Die *Verschiebungsinvarianz* ergibt sich direkt aus der Definition der Erosionsund Dilatationsoperatoren als Faltungen mit binären Daten in (19.1) und (19.2). Verwenden wir den in (10.15) definierten Shift-Operator S, können wir die Verschiebungsinvarianz eines beliebigen morphologischen Operators M in Operatornotation folgendermaßen formulieren:

$$\mathcal{M}(^{n}SG) = ^{n}S(\mathcal{M}G).$$
(19.5)

19.3.2 Superpositionsprinzip

Für Grauwertbilder ist das Superpositionsprinzip wie folgt definiert:

$$\mathcal{H}(aG + bG') = a\mathcal{H}G + b\mathcal{H}G'. \tag{19.6}$$

Bei Binärbildern haben die Faktoren a und b keinen Sinn, und die Summe zweier Grauwertbilder entspricht der Vereinigungsmenge oder dem logischen *Oder* zweier Binärbilder. Wenn das Superpositionsprinzip für morphologische Operationen \mathcal{M} bei Binärbildern gilt, hat es folgende Gestalt:

$$\mathcal{M}(G \cup G') = (\mathcal{M}G) \cup (\mathcal{M}G') \text{ oder } \mathcal{M}(G \vee G') = (\mathcal{M}G) \vee (\mathcal{M}G').$$
(19.7)

Die Operation $G \lor G'$ steht für ein punktweises *Oder* der Elemente der Matrizen G und G'. Im Allgemeinen sind morphologische Operatoren nicht additiv im Sinne von (19.7). Während die Dilatationsoperation das Superpositionsprinzip erfüllt, gilt dies nicht für die Erosion. Die Erosion der Vereinigungsmenge zweier Objekte ist eine Obermenge der Vereinigungsmenge zweier erodierter Objekte:

$$(G \cup G') \ominus M \supseteq (G \ominus M) \cup (G' \ominus M) (G \cup G') \oplus M = (G \oplus M) \cup (G' \oplus M).$$

$$(19.8)$$

19.3.3 Kommutativität und Assoziativität

Morphologische Operatoren sind im Allgemeinen nicht kommutativ:

$$M_1 \oplus M_2 = M_2 \oplus M_1, \text{ aber } M_1 \ominus M_2 \neq M_2 \ominus M_1. \tag{19.9}$$

Wir sehen, dass die Erosion nicht kommutativ ist, wenn wir den Spezialfall betrachten, dass $M_1 \supset M_2$. Dann ergibt die Erosion von M_2 durch M_1 die leere Menge. Werden jedoch Erosions- und Dilatationsmasken nacheinander auf das gleiche Bild *G* angewandt, sind sie kommutativ:

$$(G \ominus M_1) \ominus M_2 = G \ominus (M_1 \oplus M_2) = (G \ominus M_2) \ominus M_1 (G \oplus M_1) \oplus M_2 = G \oplus (M_1 \oplus M_2) = (G \oplus M_2) \oplus M_1.$$
(19.10)

Diese Gleichungen sind wichtig für die Implementierung morphologischer Operationen. Generell ist die kaskadierte Operation mit *k* Strukturelementen M_1, M_2, \ldots, M_k der Operation mit dem Strukturelement $M = M_1 \oplus M_2 \oplus$ $\ldots \oplus M_k$ äquivalent (*Assoziativität*). Wir können also große Strukturelemente ebenso zerlegen, wie wir es bei linearen verschiebungsinvarianten Operatoren tun. Ein wichtiges Beispiel ist die Konstruktion separierbarer Strukturelemente aus horizontalen und vertikalen Elementen $M = M_x \oplus M_y$. Ein weniger triviales Beispiel ist der Bau großer eindimensionaler Strukturelemente aus solchen, die viele Nullen enthalten:

$$[1 1 1] \oplus [1 0 1] = [1 1 1 1 1]$$

$$[1 1 1 1 1] \oplus [1 0 0 0 1] = [1 1 1 1 1 1 1 1 1]$$

$$[1 1 1 1 1 1 1 1] \oplus [1 0 0 0 0 0 0 0 1]$$

$$= [1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1].$$
(19.11)

Auf diese Weise können wir große exponentiell wachsende Strukturelemente mit einer Minimalzahl logischer Operationen zusammenbauen, wie wir große Faltungsmasken durch Kaskadierung in Abschn. 11.5 konstruiert haben. Schwieriger zu erhalten sind jedoch isotrope, d. h. kreisförmige Strukturelemente. Das Problem liegt darin, dass die Dilatation horizontaler und vertikaler Strukturelemente stets zu einem rechteckigen Strukturelement, nicht jedoch zu einer kreisförmigen Maske führt. Solch eine Maske lässt sich jedoch durch eindimensionale Strukturelemente annähern, die in mehrere Richtungen und nicht nur entlang der Achsen laufen. Es ist zu beachten, dass auch Mehrschrittmasken effizient zu großen Masken kaskadiert werden können.

19.3.4 Monotonie

Erosion und Dilatation sind monotone Operationen:

$$\begin{array}{ll}
G_1 \subseteq G_2 & \rightsquigarrow & G_1 \oplus M \subseteq G_2 \oplus M \\
G_1 \subseteq G_2 & \rightsquigarrow & G_1 \ominus M \subseteq G_2 \ominus M.
\end{array}$$
(19.12)

Die Monotonieeigenschaft bedeutet, dass die Teilmengenrelationen in Bezug auf Erosion und Dilatation invariant sind.

19.3.5 Distributivität

Lineare verschiebungsinvariante Operatoren sind distributiv bezüglich der Addition. Für Erosion und Dilatation muss man zwischen der Vereinigungsund der Schnittmenge zweier Bilder G_1 und G_2 unterscheiden:

$$(G_1 \cap G_2) \oplus M \subseteq (G_1 \oplus M) \cap (G_2 \oplus M), (G_1 \cap G_2) \oplus M = (G_1 \oplus M) \cap (G_2 \oplus M)$$
(19.13)

und

$$(G_1 \cup G_2) \oplus M = (G_1 \oplus M) \cup (G_2 \oplus M), (G_1 \cup G_2) \oplus M \supseteq (G_1 \oplus M) \cup (G_2 \oplus M).$$
(19.14)

Die Erosion ist also distributiv bezüglich der Schnittmengenoperation, die Dilatation aber bezüglich der Vereinigungsoperation.

19.3.6 Dualität

Erosion und Dilatation sind *duale Operatoren*. Die Erosion mit der Negation eines binären Bildes ist äquivalent mit der Negation der Dilatation des Originalbildes. Analoges gilt bei Vertauschung von Erosion und Dilatation:

$$\overline{\underline{G}} \ominus M = \overline{\underline{G} \oplus M}$$

$$\overline{\underline{G}} \oplus M = \overline{\underline{G} \ominus M}.$$
(19.15)



Abbildung **19.2**: *Erosion und Opening: a Originalbild; b Erosion mit einer* 3×3 -*Maske; c Opening mit einer* 3×3 -*Maske; d Opening mit einer* 5×5 -*Maske.*

19.4 Zusammengesetzte morphologische Operatoren

19.4.1 Öffnen und Schließen

Unter Verwendung der elementaren Erosions- und Dilatationsoperationen entwickeln wir nun weitere Operatoren für die Bearbeitung der Objektform. Während im vorigen Abschnitt der Schwerpunkt auf allgemeinen und theoretischen Aspekten morphologischer Operationen lag, konzentrieren wir uns nun auf die Anwendung.

Die Erosion wird zur Entfernung kleiner Objekte verwendet. Sie hat jedoch den Nachteil, dass alle im Bild verbleibenden Objekte kleiner werden. Durch anschließende Dilatation des Bildes mit dem gleichen Strukturelement lässt sich dies vermeiden. Die Kombination aus Erosion und Dilatation wird Öffnen (Opening) genannt:

$$G \circ M = (G \ominus M) \oplus M. \tag{19.16}$$

Das Öffnen siebt alle Objekte aus, die das Strukturelement in keinem Punkt vollständig enthalten, vermeidet jedoch die Größenreduktion aller Objekte (Abb. 19.2c und d). Sie ist auch ideal zur Entfernung von Linien, deren Dicke



Abbildung **19.3***: Dilatation und Closing: a Originalbild; b Dilatation mit einer* 3×3 *-Maske; c Closing mit einer* 3×3 *-Maske; d Closing mit einer* 5×5 *-Maske.*

geringer ist als der Durchmesser des Strukturelementes. Dabei werden auch die Objektgrenzen glatter.

Dagegen vergrößert die Dilatation Objekte und füllt kleine Löcher und Risse aus. Die generelle Vergrößerung der Objekte durch die Größe der Strukturelemente kann durch eine nachfolgende Erosion ausgeglichen werden (Abb. 19.3c und d). Diese Kombination von Dilatation und Erosion wird *Schließen (Closing)* genannt:

$$G \bullet M = (G \oplus M) \ominus M. \tag{19.17}$$

Die Änderung der Fläche von Objekten durch die unterschiedlichen Operationen lässt sich durch die folgenden Beziehungen zusammenfassen:

$$G \ominus M \subseteq G \circ M \subseteq G \subseteq G \bullet M \subseteq G \oplus M.$$
(19.18)

Öffnen und Schließen sind *idempotente Operatoren*:

$$G \bullet M = (G \bullet M) \bullet M$$

$$G \circ M = (G \circ M) \circ M,$$
(19.19)

Das bedeutet, dass eine zweite Anwendung einer Schließen- und einer Öffnen-Operation mit dem gleichen Strukturelement keine weiteren Veränderungen bewirkt.

19.4.2 Hit-Miss-Operator

Der *Hit-Miss-Operator* hat seinen Ursprung in der Frage, ob es möglich ist, Objekte einer spezifischen Form zu detektieren. Der Erosionsoperator kann nur Objekte entfernen, die an keinem Punkt das Strukturelement vollständig enthalten, und löscht damit Objekte sehr unterschiedlicher Formen. Für die Detektion einer bestimmten Form ist die Kombination von zwei morphologischen Operatoren notwendig. Als Beispiel diskutieren wir die Detektion von Objekten mit drei aufeinander folgenden horizontalen Bildpunkten.

Erodieren wir das Bild mit einer 1 × 3-Maske, die der Form des Objekts entspricht,

$$M_1 = [1 \ 1 \ 1], \tag{19.20}$$

werden alle Objekte entfernt, die kleiner als das Zielobjekt sind. Andererseits bleiben alle Objekte erhalten, die größer als die Maske sind, d. h., für welche die verschobene Maske eine Untermenge des Objektes *G* ist ($M_p \subset G$, Abb. 19.4.2d). Wir brauchen also eine zweite Operation, die alle Objekte entfernt, die größer als das Zielobjekt sind.

Dies ist durch Analyse des Hintergrundes des Originalbildes möglich. Wir können also als zweiten Schritt eine Erosion des Hintergrundes mit einer 3×5 -Maske M_2 durchführen, bei der alle Koeffizienten mit Ausnahme der Bildpunkte des Hintergrundes, die das Objekt umgeben, null sind. Dies ist eine Negativmaske für das Objekt:

$$\boldsymbol{M}_2 = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & 1 & 1 \\ 1 & 0 & 0 & 0 & 1 \\ 1 & 1 & 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}.$$
 (19.21)

Der erodierte Hintergrund enthält dann alle Bildpunkte des Hintergrundes der Form von M_2 oder größer ($M_2 \subseteq \overline{G}$, Abb. 19.4.2b). Dies entspricht allen Objekten, welche die gesuchte Form aufweisen oder kleiner sind. Da die erste Erosion alle Objekte belässt, die gleich oder größer sind, liefert die Schnittmenge des mit M_1 erodierten Bildes mit dem mit M_2 erodierten Hintergrund alle zentralen Pixel der Objekte mit drei aufeinander folgenden Bildpunkten (Abb. 19.4.2e). Der *Hit-Miss-Operator* wird allgemein folgendermaßen definiert:

$$G \otimes (M_1, M_2) = (G \ominus M_1) \cap (\overline{G} \ominus M_2)$$

= $(G \ominus M_1) \cap \overline{(G \oplus M_2)}$
mit $M_1 \cap M_2 = \emptyset.$ (19.22)



Abbildung 19.4: Veranschaulichung des Hit-Miss-Operators zur Extraktion aller Objekte, die drei horizontal aufeinanderfolgende Bildpunkte enthalten:

a Originalbild (in allen folgenden Bildern sind die schwarzen Pixel mit dem Wert 1 des Originalbildes als helle graue Pixel dargestellt. Die dunkeln bzw. roten Pixel sind die nach der Operation erzeugten Pixel mit dem Wert 1.),

b mit einer 3 × 5-Maske (19.21) erodierter Hintergrund,

c mit einer 3 × 7-Maske (19.23) erodierter Hintergrund,

d mit einer 1 × 3-Maske (19.20) erodiertes Objekt,

e Schnittmenge von *b* und *d*; die Objekte mit drei aufeinanderfolgenden Bildpunkten werden extrahiert,

f Schnittmenge von c und d; die Objekte mit 3 bis 5 aufeinanderfolgenden Bildpunkten werden extrahiert.

Die Bedingung $M_1 \cap M_2 = \emptyset$ ist notwendig, da der Hit-Miss-Operator sonst zur leeren Menge führt. Mit dem Hit-Miss-Operator haben wir ein flexibles Werkzeug in der Hand, das die Detektion von Objekten mit einer bestimmten Form ermöglicht. Der Nutzen dieses Operators kann leicht am Beispiel einer anderen Miss-Maske veranschaulicht werden:

$$M_3 = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & 1 & 1 & 1 & 1 \\ 1 & 0 & 0 & 0 & 0 & 1 \\ 1 & 1 & 1 & 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}.$$
 (19.23)

Die Erosion des Hintergrundes mit dieser Maske belässt alle Bildpunkte im Binärbild, für welche die Vereinigung der Maske M_3 mit dem Objekt die leere Menge ist (Abb. 19.4.2c). Dies kann nur bei Objekten mit einem bis fünf aufeinander folgenden Bildpunkten der Fall sein. Der Hit-Miss-Operator mit M_1 und M_3 liefert also alle Zentralpixel der Objekte mit 3 bis 5 horizontal aufeinander folgenden Pixeln und einem 3 × 7 großen freien Hintergrund um das Objekt (Abb. 19.4.2f).

Da die Hit- und Miss-Masken des Hit-Miss-Operators disjunkt sind, können sie zu einer Maske kombiniert werden. Dabei verwenden wir folgende Notation: Die kombinierte Maske wird mit 1 gekennzeichnet, wo die Hit-Maske eins ist, mit -1, wo die Miss-Maske eins ist, und mit 0, wenn beide Masken null sind. Damit lautet die Hit-Miss-Maske zur Detektion von Objekten mit 3 bis 5 horizontal aufeinander folgenden Pixeln und einem 3×7 freien Hintergrund

Gibt es bei einer Hit-Miss-Maske keine Elemente mit 0, werden Objekte exakt der Größe, die den Einsen der Maske entspricht, extrahiert. Gibt es Elemente 0 in der Maske, geben die 1-Elemente das Minimum der gesuchten Objekte an. Die Vereinigung der 1-Elemente mit den 0-Elementen spezifiziert dagegen das Maximum der zu detektierenden Objekte.

Ein weiteres Beispiel ist die folgende Hit-Miss-Maske; sie detektiert isolierte Pixel:

Die Operation $G/G \otimes M_I$ entfernt also isolierte Pixel aus einem Binärbild. Das /-Symbol stellt den Differenzmengen-Operator dar.

Der Hit-Miss-Operator detektiert bestimmte Formen nur dann, wenn die Miss-Maske die Hit-Maske umgibt. Berührt die Hit-Maske die Kanten der Hit-Miss-Maske, werden nur bestimmte Formen am Rand eines Objektes detektiert. Die Hit-Miss-Maske

$$M_C = \begin{bmatrix} 0 & 1 & -1 \\ 1 & 1 & -1 \\ -1 & -1 & -1 \end{bmatrix}$$
(19.26)

detektiert beispielsweise die unteren rechten Ecken von Objekten.

19.4.3 Extraktion von Rändern

Wir können morphologische Operatoren auch zur Extraktion der Ränder binärer Objekte verwenden. Dies ist eine wichtige Operation, da der Objektrand eine kompakte und trotzdem vollständige Repräsentation der Geometrie eines Objektes ist. Aus dem Objektrand können wir weitere Formparameter extrahieren, wie wir im nächsten Kapitel besprechen werden. Randpixel haben an zumindest einer Seite keinen Nachbarn. Ein Erosionsoperator mit einer Maske, die alle möglichen Nachbarn enthält, entfernt also Randpunkte. Diese Masken gibt es für die 4er- und die 8er-Nachbarschaft:

$$\boldsymbol{M}_{b4} = \begin{bmatrix} 0 & 1 & 0 \\ 1 & 1 & 1 \\ 0 & 1 & 0 \end{bmatrix} \quad \text{und} \quad \boldsymbol{M}_{b8} = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}.$$
(19.27)

Den Rand erhalten wir dann durch die Mengendifferenz (/-Operator) zwischen dem Objekt und dem erodierten Objekt:

$$\partial G = G/(G \ominus M_b)$$

= $G \cap \overline{(G \ominus M_b)}$ (19.28)
= $G \cap (\overline{G} \oplus M_b).$

Wie (19.28) zeigt, können wir den Rand auch als Schnittmenge des Objekts mit dem durch eine Dilatation erweiterten Hintergrund darstellen. Abb. 19.5 veranschaulicht die Extraktion des 4er- und 8er-Randes bei Binärobjekten unter Verwendung von (19.27).

Auf ähnliche Weise lässt sich der Hintergrund durch Dilatation des Objekts und nachfolgende Subtraktion des Objekts bestimmen:

$$\partial G_B = (G \oplus M_b)/G. \tag{19.29}$$

19.4.4 [#]Distanztransformation

Der Rand besteht aus all den Punkten, die eine Entfernung von null zur Objektkante haben. Wenden wir die Randextraktion wieder auf ein Objekt an, das mit der Maske (19.27) erodiert wurde, erhalten wir alle Punkte, die die Entfernung eins zum Objektrand haben. Eine rekursive Anwendung der Randextraktionsprozedur liefert also die Entfernung aller Punkte des Objekts zum Rand. Solch eine Transformation wird als *Distanztransformation* bezeichnet und folgendermaßen geschrieben:

$$D = \bigcup_{n=1}^{\infty} \left[(G \ominus M_b^{n-1}) / (G \ominus M_b^n) \cdot n \right], \qquad (19.30)$$

wobei die Operation \cdot eine punktweise Multiplikation der *n*-ten Randkurve mit der Zahl *n* darstellt.

Diese direkte Distanztransformation hat zwei schwerwiegende Nachteile. Erstens ist sie eine langsame iterative Prozedur. Zweitens liefert sie nicht den gewünschten euklidischen Abstand, sondern — je nach der gewählten Nachbarschaftsart — die Block- oder die Schachbrettdistanz (siehe Abschn. 4.2.3).



Abbildung 19.5: Extraktion von Rändern mit morphologischen Operatoren: a binäres Originalbild; b 8er-Rand, extrahiert mit M_{b4} , und c 4er-Rand, extrahiert mit M_{b8} (19.27). d 8er-Rand des Hintergrunds, extrahiert nach (19.29).

Glücklicherweise stehen schnelle Algorithmen für die Berechnung des euklidischen Abstandes zur Verfügung. Die euklidische Distanztransformation ist so wichtig, weil sie morphologische Operationen isotrop macht. Alle morphologischen Operationen leiden unter der Tatsache, dass der euklidische Abstand kein natürliches Maß eines Rechteckgitters ist. Den quadratischen Strukturelementen ist beispielsweise die Schachbrettdistanz eigen. Sukzessive Dilatation mit solch einer Strukturelementmaske bewirkt zum Beispiel, dass das Objekt mehr und mehr die Form eines Quadrates annimmt.

Die euklidische Distanztransformation kann für isotrope Erosions- und Dilatationsoperationen verwendet werden.

Bei einer Erosionsoperation mit dem Radius r bleiben nur Pixel erhalten, die einen Abstand größer als r vom Objektrand aufweisen. Ähnlich kann eine isotrope Dilatation durch euklidische Distanztransformation des Hintergrundes und eine nachfolgende isotrope Erosion des Hintergrundes realisiert werden.

19.5 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Die mathematischen Grundlagen der morphologischen Bildverarbeitung einschließlich der vollständigen Beweise für die in diesem Kapitel erwähnten Eigenschaften sind in dem klassischen Buch von Serra [258] nachzulesen. Für die praktische Anwendung morphologischer Bildverarbeitungsoperationen sind Jähne und Haußecker [131, Kapitel 14], Soille [266] und Abmayr [1, Kapitel 4] zu empfehlen. Die Breite der Theorie und Anwendungen geht aus Tagungsbänden hervor, wie z. B. in Serra und Soille [259].

20 Formrepräsentation und -analyse

Inhalt

20.1	Einleit	569	
20.2	Repräs	entation der Form	570
	20.2.1	Lauflängenkodierung	570
	20.2.2	Baumstrukturen	571
	20.2.3	Richtungsketten	573
20.3	[‡] Mome	entenbasierte Formmerkmale	575
	20.3.1	[‡] Definitionen	575
	20.3.2	[‡] Größeninvariante Momente	576
	20.3.3	[‡] Momenten-Tensor	576
20.4	Fourier	577	
	20.4.1	Kartesische Fourierdeskriptoren	577
	20.4.2	[‡] Polare Fourierdeskriptoren	580
	20.4.3	Objektsymmetrien	581
	20.4.4	Invariante Formbeschreibung	582
20.5	Elementare Formparameter		583
	20.5.1	Fläche	584
	20.5.2	Umfang	584
	20.5.3	Rundheit	585
	20.5.4	Umgebendes Rechteck	586
20.6	[‡] Litera	turhinweise zur Vertiefung	586

20.1 Einleitung

Alle Operationen, die wir in den Kapiteln 11–16 zur Extraktion von Eigenschaften aus Bildern diskutiert haben, liefern als Ergebnis wieder Bilder. Das trifft auch für die in Kapitel 19 besprochenen morphologischen Operatoren zu, die die Form segmentierter Objekte analysieren und modifizieren. Es ist jedoch klar, dass die Form von Objekten viel kompakter gespeichert werden kann. Die vollständige Information über die Gestalt eines Objekts ist z. B. in seinen Randpixeln enthalten.

In Abschn. 20.2 beschäftigen wir uns daher mit der Frage, mit welchen Datenstrukturen wir segmentierte Objekte repräsentieren können. Folgende

a) **Grauwertbild**

b) **Binärbild**

Abbildung 20.1: Veranschaulichung des Lauflängenkodes für **a** ein Grauwertbild und **b** ein Binärbild.

Datenstrukturen für binäre Objekte werden behandelt: *Lauflängenkodierung* (Abschn. 20.2.1), *Baumstrukturen* (Abschn. 20.2.2) und *Richtungsketten* (Abschn. 20.2.3). Zwei weiteren Objektrepräsentationen, den *Momenten* und den *Fourierdeskriptoren*, sind wegen ihrer Bedeutung eigene Abschnitte gewidmet (Abschn. 20.3 und 20.4).

Eine kompakte Repräsentation der Form von Objekten hätte nur wenig Nutzen, wenn es viel Aufwand bedeuten würde, diese zu berechnen, und wenn es schwierig wäre, Formparameter direkt aus der Repräsentation zu ermitteln. Daher behandeln wir in Abschn. 20.5 auch die Frage, wie Formparameter aus den einzelnen Objektrepräsentationen berechnet werden können.

Parameter, die die Form eines Objekts beschreiben, werden benutzt, um sie mit Musterobjekten zu vergleichen oder in Klassen verschiedener Gestalt einzuteilen. In diesem Zusammenhang stellt sich die wichtige Frage, wie diese Parameter invariant bezüglich verschiedener geometrischer Transformationen gemacht werden können. Objekte können aus verschiedenen Entfernungen und Richtungen betrachtet werden. Daher ist es von Interesse, Formparameter zu finden, die größen- oder rotationsinvariant oder sogar invariant bezüglich einer affinen oder projektiven Abbildung sind.

20.2 Repräsentation der Form

20.2.1 Lauflängenkodierung

Eine kompakte, einfache und weit verbreitete Darstellung eines Bildes ist die *Lauflängenkodierung*. Sie wird mit der folgenden Prozedur erzeugt: Ein Bild wird Zeile für Zeile abgetastet. Enthält eine Zeile eine Sequenz von p gleichen Bildpunkten, wird nicht p-mal dieselbe Zahl gespeichert, sondern festgehalten, dass der Wert p-mal auftritt (Abb. 20.1). Auf diese Weise können große gleichförmige Zeilenelemente sehr effizient gespeichert werden.

Für Binärbilder ist der Kode besonders effizient, weil nur die beiden Werte null und eins auftreten. Da einer Sequenz von Nullen immer eine Sequenz



Abbildung 20.2: Darstellung eines Binärbildes mit einem Regionen-Quadtree: a schrittweise Unterteilung des Binärbildes in Quadranten; b der zugehörige Regionen-Quadtree.

von Einsen folgt, besteht nicht die Notwendigkeit, den Wert des Bildpunktes zu speichern. Wir müssen lediglich festhalten, wie oft ein Pixelwert auftritt (Abb. 20.1b). Ein Problem ist nur der Zeilenanfang, da eine Zeile mit einer Null oder einer Eins beginnen kann. Dieses Problem wird durch die Annahme gelöst, dass eine Zeile mit einer Null beginnt. Beginnt sie tatsächlich aber mit einer Sequenz von Einsen, startet die Lauflängenkodierung mit einer Null, die anzeigt, dass es am Anfang der Zeile keine Nullen gibt (Abb. 20.1b).

Die Lauflängenkodierung eignet sich zur kompakten Bildspeicherung. Sie wurde zu einem integrierten Teil einiger Standard-Bildformate wie des *TIFF*-Dateiformats. Allerdings eignet sich die Lauflängenkodierung weniger für die direkte Verarbeitung von Bildern, da sie nicht objektorientiert ist. Ihre Verwendung konzentriert sich also auf die kompakte Bildspeicherung, wobei auch nicht alle Bildtypen mit diesem Schema erfolgreich komprimiert werden können. Digitalisierte Grauwertbilder enthalten beispielsweise immer Rauschen, sodass die Wahrscheinlichkeit für eine ausreichend lange Sequenz von Bildpunkten mit dem gleichen Grauwert sehr niedrig ist. Große Datenreduktionsfaktoren können jedoch bei Binärbildern und vielen Typen computererzeugter Grauwert- und Farbbilder erzielt werden.

20.2.2 Baumstrukturen

Die im vorigen Abschnitt diskutierte Lauflängenkodierung ist eine zeilenorientierte Darstellung von Binärbildern. Sie kodiert also eindimensionale Daten und nicht zweidimensionale; die zweidimensionale Struktur wird überhaupt nicht berücksichtigt. Eine *Baumstruktur* (ein *Quadtree*) basiert dagegen auf dem Prinzip der rekursiven Zerlegung des Raumes, wie in Abb. 20.2 für ein Binärbild gezeigt ist.

Zunächst wird das gesamte Bild in vier gleich große *Quadranten* zerlegt. Enthält ein Quadrant keine gleichmäßige Region, ist also der Quadrant nicht vollständig durch das Objekt oder den Hintergrund ausgefüllt, wird er wiederum in vier Unterquadranten zerlegt.

Die Zerlegung endet, wenn nur gleichmäßige Quadranten auftreten oder wenn die Quadranten nur noch einen Bildpunkt enthalten.

Die rekursive Zerlegung kann als eine Datenstruktur dargestellt werden, die in der Informatik als *Baum* bezeichnet wird (Abb. 20.2b). Die Zerlegung beginnt in der obersten Ebene des Baumes, der *Wurzel*. Die Wurzel entspricht dem gesamten Binärbild. Sie ist über vier Kanten mit vier *Sohnknoten* verbunden, die von links nach rechts die Quadranten NW, NO, SW und SO repräsentieren. Muss ein Quadrant nicht weiter aufgeteilt werden, wird er als *End*- oder *Blattknoten* im Baum dargestellt. Er wird als schwarz bezeichnet, wenn der Quadrant zu einem Objekt gehört, und als weiß, wenn er zum Hintergrund gehört. Entsprechend werden in der Darstellung gefüllte bzw. offene Quadrate verwendet. Knoten, die keine Blattknoten sind, werden weiter unterteilt und als grau bezeichnet. Sie werden mit offenen Kreisen dargestellt (Abb. 20.2b).

Quadtrees können zum Beispiel mithilfe des sogenannten *Tiefensuche-Algorithmus*, an der Wurzel beginnend, kodiert werden. Dabei muss nur der Knotentyp durch die Symbole b (schwarz), w (weiß) und g (grau) gespeichert werden.

Wir beginnen den Kode mit dem Wert des Wurzelknotens. Dann listen wir die Werte der Sohnknoten von links nach rechts auf. Jedes Mal, wenn wir auf einen grauen Knoten treffen, setzen wir den Durchlauf des Baums jedoch erst in der nächsttieferen Ebene fort. Diese Regel wird rekursiv angewandt, d. h., dass wir auf einer Ebene des Baums nur dann von links nach rechts weitergehen, wenn ein Ast komplett bis zum Blatt durchlaufen wurde. Deshalb wird diese Art des Baumdurchlaufs als Tiefensuche (depth-first search) bezeichnet.

Der Quadtree aus Abb. 20.2b ergibt beispielsweise den folgenden Kode:

ggwwgwwwbbwggwbwbbwgwbwwgbwgbbwww.

Der Kode wird leichter lesbar, wenn wir eine linke Klammer immer dann setzen, wenn wir im Baum eine Ebene tiefer gehen, und eine rechte Klammer, wenn wir wieder aufsteigen:

g(g(wwg(wwwb)b)wg(g(wbwb)bwg(wbww))g(bwg(bbww)w)).

Allerdings ist der Kode auch ohne die Klammern eindeutig. Ein Quadtree ist eine kompakte Darstellung eines Binärbildes, wenn er viele Blattknoten in hohen Ebenen enthält. Im schlechtesten Fall jedoch, z. B. bei einem regelmäßigen Schachbrettmuster, befinden sich alle Blattknoten in der untersten Ebene. Der Quadtree enthält dann ebenso viele Blattknoten wie Bildpunkte und benötigt weit mehr Speicherplatz als die direkte Matrixdarstellung des Binärbildes.

Der hier besprochene Regionen-Quadtree ist nur eine von vielen Möglichkeiten der rekursiven räumlichen Zerlegung und der Darstellung eines


Abbildung 20.3: Richtungskodierung in a einer 8er-Nachbarschaft und b einer 4er-Nachbarschaft.



Abbildung 20.4: Darstellung von Rändern mit dem Kettenkode: a 8er-Nachbarschaft; b 4er-Nachbarschaft.

Binärbildes durch eine Baumstruktur. Dreidimensionale Binärbilder können auf ähnliche Weise unterteilt werden. Das 3D-Bild wird in acht gleich große Oktanten zerlegt. Die resultierende Datenstruktur wird als *Regionen-Octree* bezeichnet. Quadtrees und Octrees haben bei geographischen Informationssystemen und in der Computergrafik eine große Bedeutung gewonnen.

Quadtrees eignen sich besser für die Kodierung von Bildern als die zeilenorientierte Lauflängenkodierung. Sie sind jedoch weniger geeignet für die Bildanalyse. Es ist relativ schwer, eine Bildanalyse direkt mit Quadtrees durchzuführen. Ohne weiter in die Details zu gehen, kann man sich dies anhand der einfachen Tatsache plausibel machen, dass ein um ein Pixel in beliebige Richtung verschobenes Objekt zu einem völlig anderen Quadtree führt. Regionen-Quadtrees teilen mit der Lauflängenkodierung den schwerwiegenden Nachteil, dass sie globale Bildzerlegungstechniken sind, aber aus Bildern extrahierte Objekte nicht kompakt darstellen.

20.2.3 Richtungsketten

Im Gegensatz zur Lauflängenkodierung und zu den Quadtrees sind *Richtungsketten* eine objektbezogene Datenstruktur zur effektiven Darstellung des Randes eines Binärobjektes auf einem diskreten Gitter. Statt die Positionen aller Randpixel zu speichern, wählen wir einen Startbildpunkt und speichern nur seine Koordinaten. Wenn wir einen Algorithmus verwenden, der das Bild Zeile für Zeile abtastet, wird dies der oberste linke Bildpunkt des Objektes sein. Dann folgen wir dem Rand entgegen dem Uhrzeigersinn.

Bei einer 8er-Nachbarschaft gibt es acht, bei einer 4er-Nachbarschaft vier mögliche Richtungen, in die man weitergehen kann. Diese Richtungen können mit einem 3-Bit- oder einem 2-Bit-Kode verschlüsselt werden, wie in Abb. 20.3a und b gezeigt. Extrahierte Ränder sind in Abb. 20.4 für eine 8er- und eine 4er-Nachbarschaft gezeigt.

Die Kettenkodierung hat gegenüber der Matrixdarstellung eines Binärobjekts eine Reihe offensichtlicher Vorteile:

Zum Ersten ist die Kettenkodierung kompakt. Stellen wir uns ein scheibenförmiges Objekt mit einem Durchmesser von *R* Bildpunkten vor. Bei einer direkten Matrixdarstellung müssen wir das *umgebende Rechteck* des Objekts speichern (siehe Abschn. 20.5.4), also etwa R^2 Bildpunkte in R^2 Bit. Das umgebende Rechteck ist das kleinste das Objekt einschließende Rechteck. Verwenden wir einen 8er-Rand, hat die Scheibe etwa πR Randpunkte. Die Kettenkodierung der πR Punkte kann in etwa $3\pi R$ Bit gespeichert werden. Bei Objekten mit einem Durchmesser von mehr als 10 ist der Kettenkode deshalb eine kompaktere Darstellung.

Zum Zweiten ist der Kettenkode eine *translationsinvariante* Darstellung eines Binärobjekts. Diese Eigenschaft vereinfacht den Vergleich von Objekten. Allerdings ist der Kettenkode weder rotations- noch skalierungsinvariant. Dies ist für die Objekterkennung ein großer Nachteil. Die Kettenkodierung kann jedoch verwendet werden, um rotationsinvariante Parameter wie die Fläche eines Objekts zu extrahieren.

Zum Dritten ist der Kettenkode eine vollständige Darstellung eines Objekts oder einer Kurve. Daher können wir — zumindest prinzipiell — jedes beliebige Formmerkmal aus der Kettenkodierung berechnen.

Wie in Abschn. 20.5 gezeigt wird, können wir eine Anzahl von Formparametern — einschließlich des Umfangs und der Fläche — effizienter unter Verwendung der Kettenkodedarstellung berechnen als in der Matrixdarstellung eines Binärbildes. Eine Einschränkung ist jedoch, dass die Kettenkodierung eine digitale Kurve auf einem diskreten Gitter ist und als solche den Rand des Objektes nur innerhalb der Präzision eines diskreten Gitters beschreiben kann.

Ist das Objekt nicht zusammenhängend oder hat es Löcher, ist mehr als eine Kettenkodierung zu seiner Darstellung notwendig. Wir müssen also die Information speichern, ob ein Rand ein Objekt oder ein Loch umschließt. Sehr einfach ist die Rekonstruktion eines Binärbildes aus der Kettenkodierung. Zunächst können wir den Umriss des Objektes zeichnen, Innen und Außen bestimmen und dann eine *Fülloperation* zum Einfärben verwenden.

20.3 [#]Momentenbasierte Formmerkmale

20.3.1 [#]Definitionen

Wir könnten fortfahren, Parameter wie die im letzten Abschnitt zu definieren. Wir erhalten jedoch eine bessere Einsicht in die Formbeschreibung, wenn wir einen systematischen Ansatz wählen. In diesem Abschnitt werden wir zunächst *Momente* für Grauwert- und Binärbilder definieren und dann zeigen, wie mit diesem Ansatz hilfreiche Formparameter gewonnen werden können. In ähnlicher Weise werden wir Fourierdeskriptoren im nächsten Abschnitt einführen.

In Abschn. C.2.2 haben wir Momente verwendet, um die Wahrscheinlichkeitsdichtefunktion für Grauwerte zu beschreiben. Hier erweitern wir diese Beschreibung auf zwei Dimensionen und definieren die Momente der Grauwertfunktion g(x) eines Objekts durch

$$\mu_{p,q} = \int (x_1 - \overline{x_1})^p (x_2 - \overline{x_2})^q g(\mathbf{x}) d^2 x, \qquad (20.1)$$

mit

$$\overline{x_i} = \int x_i g(\mathbf{x}) \mathrm{d}^2 \mathbf{x} \bigg| \int g(\mathbf{x}) \mathrm{d}^2 \mathbf{x}.$$
(20.2)

Die Integration wird über die Fläche des Objekts gebildet. Statt des Grauwerts können wir allgemeiner jedes pixelbasierte Merkmal mit nur positiven Werten verwenden, um Objektmomente zu berechnen. Der Vektor $\overline{x} = (\overline{x_1}, \overline{x_2})$ wird in Analogie zur klassischen Mechanik als *Schwerpunkt* bezeichnet. Betrachten wir g(x) als die Dichte $\rho(x)$ des Objekts, dann ist das Moment nullter Ordnung $\mu_{0,0}$ die Gesamtmasse des Objekts.

Alle in (20.1) definierten Momente stehen zum Schwerpunkt in Beziehung. Daher werden sie oft als *zentrale Momente* bezeichnet. Zentrale Momente sind translationsinvariant und daher zur Beschreibung der Objektform gut geeignet.

Bei diskreten Binärbildern reduziert sich die Berechnung der Momente auf

$$\mu_{p,q} = \sum (x_1 - \overline{x_1})^p (x_2 - \overline{x_2})^q.$$
(20.3)

Die Summe schließt alle Pixel ein, die zum Objekt gehören. Zur Beschreibung der Objektform können wir Momente verwenden, die entweder auf Binär-, auf Grauwert- oder auf Merkmalsbildern beruhen. Die aus Grauwertoder Merkmalsbildern ermittelten Momente spiegeln nicht nur die geometrische Form eines Objekts wieder, sondern auch die Verteilung der Merkmale innerhalb des Objekts. Als solche unterscheiden sie sich grundsätzlich von Momenten, die aus Binärbildern stammen.



Abbildung 20.5: Hauptachsen des Trägheitstensors eines Objekts für die Rotation um den Schwerpunkt.

20.3.2 [#]Größeninvariante Momente

Oft werden Formparameter benötigt, die nicht von der Größe der Objekte abhängen. Dies ist immer dann der Fall, wenn Objekte verglichen werden sollen, die aus unterschiedlichen Entfernungen betrachtet werden. Skalieren wir ein Objekt g(x) mit α , sodass $g'(x) = g(x/\alpha)$, werden die Momente wie folgt skaliert:

$$\mu_{p,q}' = \alpha^{p+q+2} \,\mu_{p,q}.$$

Dividieren wir dann die Momente durch das Moment nullter Ordnung, $\mu_{0,0}$, erhalten wir *größeninvariante Momente*:

$$\tilde{\mu} = \frac{\mu_{p,q}}{\mu_{0,0}^{(p+q+2)/2}}.$$

Da das Moment nullter Ordnung eines Binärobjektes die Fläche des Objekts beschreibt (20.3), sind die normalisierten Momente mit einer entsprechenden Potenz der Objektfläche zu skalieren. Momente zweiter Ordnung (p + q = 2) werden beispielsweise mit dem Quadrat der Fläche skaliert.

20.3.3 [#]Momenten-Tensor

Die über die Flächenmessung hinausgehende Analyse der Form beginnt mit Momenten zweiter Ordnung. Denn das Moment nullter Ordnung liefert die Fläche oder Gesamtmasse eines Binär- bzw. Grauwertobjekts, und die zentralen Momente erster Ordnung sind per Definition null. Auch hier hilft uns die Analogie zur Mechanik, die Bedeutung der Momente zweiter Ordnung $\mu_{2,0}$, $\mu_{0,2}$ und $\mu_{1,1}$ zu verstehen. Sie enthalten Terme, in denen die Grauwertfunktion, d. h. die Dichte des Objekts, mit dem Quadrat der Entfernung vom Schwerpunkt multipliziert wird. Exakt die gleichen Terme finden wir auch beim Trägheitstensor wieder, der in Abschn. 13.3.8 besprochen wurde (siehe (13.26) und (13.27)). Die drei Momente zweiter Ordnung bilden die Komponenten des *Trägheitstensors* für die Rotation des Objekts um seinen Schwerpunkt:

$$J = \begin{bmatrix} \mu_{2,0} & -\mu_{1,1} \\ -\mu_{1,1} & \mu_{0,2} \end{bmatrix}.$$
 (20.4)

Aufgrund dieser Analogie können wir alle Ergebnisse aus Abschn. 13.3 auf die Formbeschreibung mit Momenten zweiter Ordnung übertragen.

Die Orientierung des Objekts ist definiert als der Winkel zwischen der *x*-Achse und der Achse, um die das Objekt mit minimaler Trägheit gedreht werden kann. Dies ist der Eigenvektor zum minimalen Eigenwert. In dieser Richtung hat das Objekt seine größte Ausdehnung (Abb. 20.5). Nach (13.13) ergibt sich der Orientierungswinkel zu

$$\theta = \frac{1}{2} \arctan \frac{2\mu_{1,1}}{\mu_{2,0} - \mu_{0,2}}.$$
(20.5)

Als Maß für die *Exzentrizität* ε können wir die Größe verwenden, die wir bei der lokalen Orientierung als Kohärenzmaß definiert haben (13.16):

$$\varepsilon = \frac{(\mu_{2,0} - \mu_{0,2})^2 + 4\mu_{1,1}^2}{(\mu_{2,0} + \mu_{0,2})^2}.$$
(20.6)

Die Exzentrizität nimmt Werte von 0 bis 1 an. Sie ist 0 bei einem runden Objekt und 1 bei einem linienförmigen Objekt. Sie ist also eine besser definierte Größe als die Rundheit mit ihrem nicht normierten Wertebereich (Abschn. 20.5.3).

Die Formbeschreibung durch Momente zweiter Ordnung in dem *Momenten-Tensor* modelliert das Objekt im Wesentlichen als *Ellipse*. Die Kombination der drei Momente zweiter Ordnung zu einem Tensor ergibt zwei rotationsinvariante Terme, die Spur $\mu_{2,0} + \mu_{0,2}$ des Tensors, welche die radiale Verteilung der Merkmale im Objekt beschreibt, und die Exzentrizität (20.6), welche ein Maß für die Rundheit ist, sowie einen Term, der die Orientierung des Objekts misst. Momente erlauben eine vollständige Formbeschreibung [227]. Sie wird um so detaillierter, je mehr Momente höherer Ordnung verwendet werden.

20.4 Fourierdeskriptoren

20.4.1 Kartesische Fourierdeskriptoren

Die Fourierdeskriptoren verwenden wie die Kettenkodierung nur die Objektränder, beschreiben eine Kurve jedoch nicht auf einem diskreten Gitter. Fourierdeskriptoren können für kontinuierliche oder abgetastete Kurven



Abbildung 20.6: Veranschaulichung der Parameterdarstellung einer geschlossenen Kurve. Der Parameter p ist die Pfadlänge vom Startpunkt $[x_0, y_0]^T$ aus entgegen dem Uhrzeigersinn. Eine äquidistante Abtastung der Kurve mit P Punkten ist ebenfalls gezeigt.

formuliert werden. Betrachten wir die in Abb. 20.6 gezeichnete geschlossene Kurve. Wir können sie in Parameterdarstellung wiedergeben, indem wir die Pfadlänge p von einem Startpunkt $[x_0, y_0]^T$ aus als Parameter verwenden.

Es ist nicht einfach, eine Kurve mit gleichmäßig voneinander entfernten Abtastpunkten zu erzeugen. Diskrete Randkurven wie Richtungsketten haben in dieser Hinsicht schwerwiegende Nachteile. Bei einer 8er-Nachbarschaft sind die Abtastpunkte nicht äquidistant, wohl aber bei einer 4er-Nachbarschaft. Hier ist jedoch der Rand ausgefranst, weil die Teilstücke der Randkurve nur in horizontale und vertikale Richtung verlaufen können. Daher ist der Umfang eher zu groß. Es ist also keine gute Idee, eine kontinuierliche Randkurve aus Punkten auf einem regelmäßigen Gitter zu bilden. Die einzige Alternative ist, Objektränder subpixelgenau direkt aus den Grauwertbildern zu extrahieren, was jedoch keine leichte Aufgabe darstellt. Damit ist die korrekte Bestimmung der Fourierdeskriptoren aus Konturen in Bildern immer noch ein herausforderndes Forschungsthema.

Eine kontinuierliche Randkurve hat die Komponenten x(p) und y(p). Wir können diese beiden Kurven mit den komplexen Zahlen z(p) = x(p) + iy(p)zu einer zyklischen Kurve kombinieren. Ist *P* der Umfang der Kurve, dann gilt:

$$z(p+nP) = z(p) \quad n \in \mathbb{Z}.$$
(20.7)

Eine zyklische oder periodische Kurve kann in eine Fourierreihe entwickelt werden. Die Koeffizienten der Fourierreihe werden folgendermaßen bestimmt:

$$\tilde{z}_{\tilde{p}} = \frac{1}{P} \int_{0}^{P} z(p) \exp\left(\frac{-2\pi i p \tilde{p}}{P}\right) dp \quad u \in \mathbb{Z}.$$
(20.8)

Aus den Fourierkoeffizienten kann wieder die periodische Kurve rekonstruiert werden:

$$z(p) = \sum_{\tilde{p}=-\infty}^{\infty} \tilde{z}_{\tilde{p}} \exp\left(\frac{2\pi i p \tilde{p}}{P}\right).$$
(20.9)

Die Koeffizienten $\tilde{z}_{\tilde{p}}$ werden als *kartesische Fourierdeskriptoren* der Randkurve bezeichnet. Die geometrische Bedeutung der Deskriptoren lässt sich leicht erkennen. Der erste Koeffizient

$$\tilde{z}_0 = \frac{1}{P} \int_0^P z(p) dp = \frac{1}{P} \int_0^P x(p) dp + \frac{i}{P} \int_0^P y(p) dp$$
(20.10)

liefert den Mittelpunkt oder das *Zentroid* der Randkurve. Der zweite Koeffizient beschreibt einen Kreis:

$$z_1(p) = \tilde{z}_1 \exp\left(\frac{2\pi i p}{P}\right) = r_1 \exp\left(i\varphi_1 + 2\pi i p/P\right).$$
 (20.11)

Der Radius r_1 und der Startpunkt bei einem Winkel von φ_1 werden durch $\tilde{z}_1 = r_1 \exp(i\varphi_1)$ bestimmt. Der Koeffizient \tilde{z}_{-1} ergibt ebenfalls einen Kreis, der jedoch in entgegengesetzter Richtung (mit dem Uhrzeiger) durchlaufen wird:

$$z_{-1}(p) = r_{-1} \exp\left(i\varphi_{-1} - 2\pi i p/P\right), \qquad (20.12)$$

Mit beiden komplexen Koeffizienten zusammen — insgesamt also vier Parametern — kann eine Ellipse mit beliebigen Halbachsen *a* und *b*, beliebiger Orientierung ϑ und beliebigem Startwinkel φ_0 auf der Ellipse gebildet werden. Als Beispiel betrachten wir $\varphi_1 = \varphi_{-1} = 0$. Dann ist

$$z_1 + z_{-1} = (r_1 + r_{-1}) \cdot \cos\left(\frac{2\pi p}{P}\right) + i(r_1 - r_{-1})\sin\left(\frac{2\pi p}{P}\right).$$
(20.13)

Dies ist die Parameterform einer Ellipse, deren Halbachsen parallel zu den Achsen des Koordinatensystems ausgerichtet sind und deren Startpunkt auf der *x*-Achse liegt.

Aus dieser Diskussion sehen wir, dass Fourierdeskriptoren immer paarweise auftreten. Die Paarung von Koeffizienten höherer Ordnung ergibt ebenfalls eine Ellipse. Diese Ellipsen werden jedoch *n*-mal durchlaufen. Die Überlagerung mit der Basisellipse des ersten Paares bedeutet, dass die Fourierdeskriptoren höherer Ordnung immer mehr Details zur Randkurve beisteuern. Zur Erläuterung betrachten wir die Rekonstruktion der Buchstaben T und L mit einer steigenden Zahl von Fourierdeskriptoren (Abb. 20.7). Das Beispiel zeigt, dass nur wenige Koeffizienten zur Beschreibung selbst recht komplizierter Formen notwendig sind.

Fourierdeskriptoren können auch aus abgetasteten Rändern z_n berechnet werden. Ist der Umfang der geschlossenen Kurve P, müssen N Abtastpunkte



Abbildung 20.7: Rekonstruktion der Form durch eine steigende Anzahl von Fourierdeskriptoren für **a** den Buchstaben L und **b** den Buchstaben T (mit 2, 3, 4 und 8 Fourierdeskriptorpaaren).

in gleichmäßigen Abständen P/N abgegriffen werden (Abb. 20.6). Dann ist

$$\tilde{z}_{\tilde{n}} = \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} z_n \exp\left(-\frac{2\pi i n \tilde{n}}{N}\right).$$
(20.14)

Alle anderen Gleichungen gelten auch für abgetastete Ränder. Die Abtastung hat lediglich die Fourierreihe in eine diskrete Fouriertransformierte mit nur *N* Wellenzahlkoeffizienten verändert. Die Koeffizienten nehmen die Werte von 0 bis N - 1 oder von -N/2 bis N/2 - 1 an (siehe auch Tabelle B.1).

20.4.2 [#]Polare Fourierdeskriptoren

Ein alternativer Ansatz zu den Fourierdeskriptoren verwendet eine andere Parametrisierung der Randkurve. Statt der Pfadlänge p wird der Winkel θ verwendet, den die Gerade durch den Mittelpunkt und den betrachteten Punkt auf der Randkurve mit der *x*-Achse bildet. Dann beschreiben wir den Objektrand mithilfe des *Objektradius* als Funktion des Winkels. Wir benötigen lediglich eine reellwertige Sequenz r mit N Punkten in gleichen Winkelabständen zur Beschreibung des Randes. Die Koeffizienten der diskreten Fouriertransformierten dieser Sequenz,

$$\tilde{r}_{\tilde{n}} = \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} r_n \exp\left(-\frac{2\pi i n \tilde{n}}{N}\right),$$
 (20.15)

werden als *polare Fourierdeskriptoren* des Rands bezeichnet. Hier ist der erste Koeffizient \tilde{r}_0 gleich dem mittleren Radius. Polare Fourierdeskriptoren



Abbildung 20.8: Auswirkung der Symmetrie eines Objekts auf seine Fourierdeskriptoren **a** des Buchstaben L, **b** einer Linie, **c** eines Dreiecks und **d** eines Quadrats. Die Abbildungen zeigen die Beträge der Fourierdeskriptoren von $\tilde{n} = -16$ bis $\tilde{n} = 16$.

können nicht für alle Randtypen verwendet werden. Die radiale Randparametrisierung $r(\theta)$ muss eindeutig sein. Aufgrund dieser gewichtigen Einschränkung betrachten wir im weiteren nur kartesische Fourierdeskriptoren.

20.4.3 Objektsymmetrien

Symmetrien können in Fourierdeskriptoren leicht detektiert werden. Hat die Kontur eine *m-zahlige Rotationssymmetrie*, können nur die Deskriptoren $z_{1\pm vm}$ ungleich null sein. Dies ist in Abb. 20.8 am Beispiel der Fourierdeskriptoren einer vertikalen Linie, eines Dreiecks und eines Quadrats gezeigt. Ist die Kontur die Spiegelung einer anderen Kontur, sind die Fourierdeskriptoren zueinander konjugiert komplex.

Fourierdeskriptoren können auch für nicht geschlossene Kurven verwendet werden. Um solche Kurven zu schließen, verfolgen wir sie einfach vorwärts und anschließend wieder rückwärts. Offene Kurven können einfach erkannt werden, da ihre Fläche null ist. Aus (20.17) können wir dann schließen, dass $|\tilde{z}_{-\bar{n}}| = |\tilde{z}_{\bar{n}}|$. Beginnt der Durchlauf an einem der Endpunkte, ist sogar $\tilde{z}_{-\bar{n}} = \tilde{z}_{\bar{n}}$.



Abbildung 20.9: Bedeutung der Phase für die Beschreibung der Gestalt mit Fourierdeskriptoren: Neben den Originalbuchstaben (links) sind drei zufällige Phasenvariationen bei unverändertem Betrag der Fourierdeskriptoren gezeigt.

20.4.4 Invariante Formbeschreibung

Translationsinvarianz Die Position des Objekts beeinflusst nur einen einzigen Koeffizienten, nämlich \tilde{z}_0 . Alle anderen Koeffizienten sind translationsinvariant.

Skalierungsinvarianz Wird die Kontur mit einem Koeffizienten α skaliert, werden auch alle Fourierdeskriptoren mit α skaliert. Bei einem Objekt mit einer Fläche ungleich null, dessen Kontur entgegen dem Uhrzeigersinn verfolgt wird, ist der erste Koeffizient immer ungleich null. Also können wir alle Fourierdeskriptoren auf $|\tilde{z}_1|$ beziehen, um skalierungsinvariante Deskriptoren für die Objektgestalt zu erhalten. Man beachte, dass die skalierten Deskriptoren immer noch die vollständige Information enthalten.

Rotationsinvarianz Wird eine Kontur um den Winkel φ_0 entgegen dem Uhrzeigersinn gedreht, wird der Fourierdeskriptor \tilde{z}_v entsprechend dem Verschiebungstheorem der Fouriertransformation mit dem Phasenfaktor $\exp(iv\varphi_0)$ multipliziert (Theorem B.3, S. 607, > R11). Durch diese einfache Verschiebungseigenschaft wird die Konstruktion rotationsinvarianter Fourierdeskriptoren einfach. Wir können beispielsweise die Phase aller Fourierdeskriptoren zur Phase φ_1 von \tilde{z}_1 in Beziehung setzen und die Phasenverschiebung $v\varphi_1$ von den Phasen der anderen Deskriptoren subtrahieren. Dann enthalten die Deskriptoren die Phasendifferenz zur Phase des ersten Deskriptors und sind damit bis auf den ersten rotationsinvariant.

Damit liefern sowohl Fourierdeskriptoren (Abschn. 20.4) als auch Momente (Abschn. 20.3) die Grundlagen für skalierungs- und rotationsinvariante Formparameter. Die Fourierdeskriptoren sind das vielseitigere Instrument. Allerdings beschränken sie die Objektbeschreibung auf die Randkurve, während Momente von Grauwertobjekten auch die räumliche Verteilung der Grauwerte in einem Objekt berücksichtigen.

Idealerweise beschreiben Formparameter die Form eines Objekts vollständig und eindeutig. Das bedeutet, dass unterschiedliche Formen nicht auf denselben Merkmalssatz abgebildet werden dürfen. Der Betrag der Fourierdeskriptoren liefert eine skalierungs- und rotationsinvariante, jedoch unvollständige Formbeschreibung. Abb. 20.9 zeigt am Beispiel der Buchstaben T und L, welche unterschiedlichen Objektformen bei zufälliger Veränderung der Phase unter Beibehaltung der Deskriptorbeträge entstehen.

Nur der komplette Satz der Fourierdeskriptoren gewährleistet daher eine eindeutige Formbeschreibung. Man beachte, dass für jede Invarianz ein Freiheitsgrad verloren geht. Bei der Translationsinvarianz lassen wir den Fourierdeskriptor \tilde{z}_0 aus (zwei Freiheitsgrade). Bei der Skalierungsinvarianz setzen wir den Betrag des Fourierdeskriptors \tilde{z}_1 auf eins (ein Freiheitsgrad), und für die Rotationsinvarianz setzen wir alle Phasen zur Phase von \tilde{z}_1 in Beziehung (ein weiterer Freiheitsgrad). Liegen alle drei Invarianzen vor, fehlen uns vier Freiheitsgrade.

Die Eleganz der Fourierdeskriptoren besteht darin, dass diese Invarianzen in den ersten beiden Fourierdeskriptoren enthalten sind. Normieren wir alle anderen Fourierdeskriptoren auf die Phase und den Betrag des zweiten Fourierdeskriptors, haben wir eine vollständige translations-, rotationsund skalierungsinvariante Beschreibung der Form eines Objekts. Lassen wir Fourierdeskriptoren höherer Ordnung weg, können wir kontrolliert feine Details aus der Formbeschreibung entfernen.

Ein Maß für Formunterschiede ergibt sich, wenn wir berücksichtigen, dass Fourierdeskriptoren einen komplexwertigen Vektor bilden. Dann gilt für den Betrag des Differenzvektors:

$$d_{zz'} = \sum_{\tilde{n}=-N/2}^{N/2-1} \left| \tilde{z}_{\tilde{n}} - \tilde{z}'_{\tilde{n}} \right|^2.$$
(20.16)

Je nachdem, welche Normalisierung wir auf die Fourierdeskriptoren anwenden, ist dieses Maß skalierungs- und/oder rotationsinvariant.

20.5 Elementare Formparameter

Nach der Diskussion der verschiedenen Möglichkeiten der Darstellung binärer Objekte, die aus Bilddaten extrahiert wurden, wenden wir uns nun der Frage zu, wie die Form dieser Objekte beschrieben werden kann. Dieser Abschnitt beschränkt sich auf elementare geometrische Parameter wie Fläche und Umfang.

20.5.1 Fläche

Einer der einfachsten Formparameter ist die *Fläche A* eines Objekts. Bei einem diskreten Binärbild ist die Fläche durch die Anzahl der Bildpunkte gegeben, die zum Objekt gehören. Bei der Matrix- oder Pixellistendarstellung des Objekts bedeutet daher die Flächenberechnung einfach eine Zählung der Pixel. Auf den ersten Blick scheint die Flächenberechnung eines Objekts, das durch den Kettenkode beschrieben ist, eine komplexe Operation zu sein. Das Gegenteil ist jedoch der Fall. Die Flächenberechnung aus der Kettenkodierung ist weit schneller als die Pixelzählung, da der Objektrand nur einen kleinen Teil der Pixel eines Objekts enthält und nur zwei Additionen pro Randpixel erfordert.

Der Algorithmus arbeitet ähnlich einer numerischen Integration. Wir stellen uns eine horizontale Basislinie in einer beliebigen vertikalen Position im Bild vor. Dann beginnen wir die Integration der Fläche am obersten Pixel des Objekts. Die Entfernung dieses Punktes zur Basislinie bezeichnen wir mit B. Dann folgen wir dem Objektrand und erhöhen die Fläche des Objekts entsprechend den Angaben in Tabelle 20.1. Bewegen wir uns beispielsweise nach links (Kettenkode 4), nimmt die Fläche um B zu. Bewegen wir uns nach oben links (Kettenkode 3), nimmt die Fläche um B + 1/2 zu, und B muss um 1 erhöht werden, weil sich die Entfernung zwischen dem Randpixel und der Basislinie um 1 erhöht hat. Bei allen Bewegungen nach rechts wird die Fläche verringert. Auf diese Weise subtrahieren wir die Fläche zwischen dem unteren Rand des Objekts und der Basislinie, welche zunächst bei der Flächenberechnung während der Bewegung nach rechts zu viel addiert wurde. Es ist zu beachten, dass die Randlinie beim Kettenkode in der Mitte des Pixels liegt. Er liefert also keine Fläche, die der Anzahl der Bildpunkte gleich ist. Eine Linie, die nur ein Pixel breit ist, hat keine Fläche, ein Quadrat aus 2×2 Bildpunkten hat die Fläche eins. Zu Beginn wird die Fläche auf null gesetzt.

Die *Fläche* kann auch direkt aus den Fourierdeskriptoren berechnet werden durch

$$A = \pi \sum_{v=-N/2}^{N/2-1} v |\tilde{z}_v|^2.$$
 (20.17)

Dies ist ein schneller Algorithmus, der höchstens so viele Operationen benötigt, wie die Randkurve Punkte enthält. Die Fourierdeskriptoren haben den zusätzlichen Vorteil, dass wir die Fläche für einen bestimmten Glattheitsgrad berechnen können, indem wir nur eine entsprechende Anzahl von Fourierdeskriptoren berücksichtigen. Je mehr Fourierdeskriptoren wir verwenden, desto detaillierter wird die Randkurve, wie in Abb. 20.7 gezeigt.

20.5.2 Umfang

Der Umfang ist ein anderer geometrischer Parameter, der einfach aus der Kettenkodierung des Objektrandes berechnet werden kann. Wir müssen

4er-Kettenkode	8er-Kettenkode	Flächenzunahme	Zunahme von B
0	0	-B	0
	1	-(B+1/2)	1
1	2	0	1
	3	B + 1/2	1
2	4	В	0
	5	B - 1/2	-1
3	6	0	-1
	7	-(B-1/2)	-1

Tabelle 20.1: Berechnung der Fläche eines Objekts aus dem Kettenkode. Zu Beginn wird die Fläche null gesetzt, B auf einen beliebigen Wert. Mit jedem Schritt werden die Fläche und der Parameter B entsprechend dem Wert des Kettenkodes erhöht; nach Zamperoni [307].

lediglich die Länge der Kettenkodierung zählen und berücksichtigen, dass diagonale Schritte um den Faktor $\sqrt{2}$ länger sind. Der Umfang *p* ergibt sich dann bei einer 8er-Nachbarschaft-Kettenkodierung zu

$$p = n_e + \sqrt{2n_o},$$
 (20.18)

wobei n_e und n_o jeweils die Anzahl der Kettenkodes mit geradem bzw. ungeradem Kode sind. Die Schritte mit ungeradem Kode gehen in Diagonalenrichtung.

Im Gegensatz zur Fläche ist der Umfang ein Parameter, der vom Rauschpegel im Bild beeinflusst wird. Je höher der Rauschpegel ist, desto welliger und damit länger wird die Berandung eines Objekts bei der Segmentierung.

Das bedeutet, dass Vorsicht geboten ist, wenn aus verschiedenen Bildern extrahierte Ränder verglichen werden. Wir müssen uns vergewissern, dass die Glattheit der Ränder in allen Bildern vergleichbar ist.

Leider gibt es keine einfache Formel zur Berechnung des *Umfangs* aus Fourierdeskriptoren, da die Berechnung des Umfangs von Ellipsen zu elliptischen Integralen führt. Allerdings ergibt sich der Umfang in guter Näherung direkt aus der Konstruktion der Randkurve mit Abtastpunkten in gleichmäßigen Abständen durch die Anzahl der Abtastpunkte multipliziert mit dem mittleren Abstand zwischen den Punkten.

20.5.3 Rundheit

Fläche und Umfang sind die beiden Parameter, welche die Größe eines Objekts auf die eine oder andere Weise beschreiben. Um Objekte vergleichen zu können, die aus unterschiedlichen Entfernungen beobachtet werden, müssen wir Formparameter verwenden, die von der Größe des Objekts in der Bildebene unabhängig sind. Die *Rundheit* ist einer der einfachsten Parameter dieser Art. Sie ist folgendermaßen definiert:

$$c = \frac{p^2}{A}.$$
 (20.19)

Die Rundheit ist eine dimensionslose Zahl mit einem Minimalwert von $4\pi \approx 12,57$ für Kreise. Sie ist 16 für Quadrate und $12\sqrt{3} \approx 20,8$ für ein gleichseitiges Dreieck. Sie geht generell gegen große Werte für ausgestreckte, lange Objekte.

Fläche, Umfang und Rundheit sind Formparameter, die nicht von der Orientierung des Objekts auf der Bildebene abhängen. Daher sind sie hilfreich zu einer von der Orientierung unabhängigen Unterscheidung von Objekten.

20.5.4 Umgebendes Rechteck

Ein anderer einfacher und nützlicher Parameter für die grobe Beschreibung der Größe eines Objekts ist das umgebende Rechteck (englisch *bounding box*). Es ist definiert als das Rechteck, das gerade groß genug ist, um alle Objektbildpunkte aufzunehmen. Dieses Rechteck liefert auch eine grobe Beschreibung der Form des Objekts. Im Gegensatz zur Fläche (Abschn. 20.5.1) ist sie nicht rotationsinvariant. Sie wird es jedoch, wenn das Objekt zunächst in eine Standardorientierung gedreht wird, zum Beispiel über die Orientierung des Momententensors (Abschn. 20.3.3). In jedem Fall ist das umgebende Rechteck ein hilfreiches Merkmal, wenn eine weitergehende objektorientierte Pixelbearbeitung wie die Extraktion der Objektpixel notwendig ist.

20.6 [#]Literaturhinweise zur Vertiefung

Eine ausführliche Behandlung der verschiedenen Baumstrukturen und ihrer Anwendungen gibt Samet [244, 245]. Eine detaillierte Diskussion der momentenbasierten Formanalyse mit dem Schwerpunkt auf invarianten Merkmalen findet sich in der Monografie von Reiss [227]. Grauwertbasierte invariante Formmerkmale werden von Burkhardt und Siggelkow [33] diskutiert.

Teil III

Mathematische Grundlagen und Referenzmaterial

A Notation

Wegen der multidisziplinären Natur der Bildverarbeitung gibt es — im Gegensatz zu anderen Gebieten — keine konsistente und allgemein akzeptierte Terminologie. Deshalb treten zwei Probleme auf:

- *Widersprüchliche Terminologie.* Verschiedene Fachgebiete benutzen oft unterschiedliche Symbole und auch Namen für ein- und dieselbe Größe.
- *Mehrdeutigkeiten.* Wegen der hohen Zahl an Begriffen, die in der Bildverarbeitung und den mit ihr verknüpften Fachgebieten benutzt werden, wird oft das gleiche Symbol für unterschiedliche Größen benutzt.

Es gibt keine triviale Lösung für diesen unerfreulichen Tatbestand. Daher muss ein vernünftiger Kompromiss gefunden werden. In diesem Buch wurde nach folgenden Richtlinien vorgegangen:

- *Einhaltung allgemein akzeptierter Standards.* In erster Linie wurden die von den internationalen Organisationen wie der International Organization for Standardization (ISO) und der International Union of Pure and Applied Chemistry (IUPAC, [121]) empfohlenen Symbole benutzt und wichtige Handbücher [12, 29, 106, 216, 218, 221] und Internetquellen wie *Wolfram Science World* und *Wikipedia* konsultiert. Zusätzlich wurden die Notationen in einigen wichtige Lehrbüchern zu Rate gezogen [25, 77, 205, 243]. Nur für einige Größen, die uneinheitlich bezeichnet werden, wurden Abweichungen von den allgemein benutzten Symbolen vorgenommen.
- *Benutzung kompakter Notation.* Bei Wahlmöglichkeit zwischen verschiedenen Notationen wurde in der Regel die einfacher verständliche und kompaktere bevorzugt. In einigen Fällen erschien es auch nützlich, mehr als eine Schreibweise zu verwenden. Je nach Kontext ist es z. B. sinnvoller $x = [x_1, x_2]^T$ oder $x = [x, y]^T$ zu schreiben.
- *Benutzung eines Symbols für mehrere Größen.* Ein- und dasselbe Symbol kann verschiedene Bedeutungen haben. Das ist nicht so verwirrend, wie es auf den ersten Blick scheint, da aus dem Kontext die Bedeutung eindeutig wird. Nur in solchen Fällen wurde auf Symbole mit mehrfacher Bedeutung zurückgegriffen.

Um Leser, die sich von verschiedenen Fachgebieten her der Bildverarbeitung zuwenden, mit den in diesem Buch benutzten Schreibweisen vertraut zu machen, sei hier auf wichtige Abweichungen von der in einigen Fachgebieten üblichen Benutzung hingewiesen.

- **Zeitserien und Bildmatrizen.** Die allgemein übliche Schreibweise für Elemente einer *Zeitserie* ist nach [205] x[n]. Diese ist jedoch zu umständlich für mehrdimensionale Signale: g[k][m][n]. Daher wird die kompaktere Schreibweise mit Indizes benutzt (x_n und $g_{k,m,n}$).
- **Partielle Ableitungen.** In Fällen, in denen es nicht zu Uneindeutigkeiten führt, werden partielle Ableitungen durch Indizierung abgekürzt: $\partial g/\partial x = \partial_x g = g_x$.
- **Imaginäre Einheit.** Die imaginäre Einheit bezeichnen wir mit i. In der Elektrotechnik und verwandten Gebieten wird dafür oft der Buchstabe *j* verwendet.
- Wellenzahl. Unglücklicherweise gibt es keine allgemein akzeptierte Notation für die *Wellenzahl*: Ein kleinerer Teil der Autoren [31, 216, 217] benutzt die auch in der Physik übliche *Kreiswellenzahl*

$$k = \frac{2\pi}{\lambda},\tag{A.1}$$

während die meisten die ohne den Faktor 2π definierte Wellenzahl

$$\tilde{\nu} = \frac{1}{\lambda} \tag{A.2}$$

einsetzen [11, 25, 77, 90, 91, 123, 283, 287], die häufiger in der Spektroskopie und Mathematik Verwendung findet.

In der Tat ist dies für die Bildverarbeitung die anschaulichere und bessere Wahl. Die kontinuierliche Fouriertransformation kann einfacher und ohne Vorfaktoren geschrieben werden (Anhang B.1.5) und die Gleichungen sehen denen der diskreten Fouriertransformation ähnlicher (Abschn. 4.3). Wenig Einigkeit besteht bezüglich der für die Wellenzahl benutzten Symbole. Bracewell [25] nimmt *s* im eindimensionalen und *u*, *v* im zweidimensionalen Fall, Jain et al. [123] ξ_1 , ξ_1 , Barrett und Myers [11], Easton Jr. [60] ξ , η , ζ und Goodman [91] f_X , f_Y . Dieses Buch hat sich daher die Freiheit genommen, für die Wellenzahl ein neues möglichst passendes zu nehmen, das gleichzeitig möglichst wenig mit der Notation für andere Größen in der Bildverarbeitung kollidiert. Die Wellenzahl wird mit dem Symbol κ bezeichnet und der Wellenzahlvektor im Mehrdimensionalen mit $\kappa = [\kappa_1, \kappa_2, ...]^T$. Die diskrete Wellenzahl wird mit \tilde{n} und der diskrete Wellenvektor mit \tilde{n} angegeben. Damit wird sofort deutlich, dass es sich um eine Größe im Fourierraum handelt.

Fouriertransformation. Bei der kontinuierlichen Fouriertransformation ist es in der Mathematik und Signalverarbeitung üblich, die Funktionen im Orts- bzw. Zeitraum mit kleinen Buchstaben (g(x)) und im Fourierraum mit großen Buchstaben ($G(\kappa)$) zu kennzeichnen [25, 29, 216]. Diese Notation ist in der Bildverarbeitung nicht brauchbar, da kontinuierliche Signale (f(x)) und Matrizen (G) transformiert werden müssen. Daher werden in diesem Buch, wie in der theoretischen Physik üblich [24], Größen im Fourierraum mit einer Schlangenlinie markiert ($\tilde{g}(\kappa)$ und \tilde{G}).

Typographie	Beschreibung
e, i, d, w	geradestehende Symbole haben eine besondere Bedeutung; Bei- spiele: e für die Basis des natürlichen Logarithmus, i = $\sqrt{-1}$, Differenzialoperator: d <i>g</i> , w = $e^{2\pi i}$
a, b,	Schräg (nicht fett): Skalar
<i>g</i> , <i>κ</i> , <i>u</i> , <i>x</i> ,	Schräge fette Kleinbuchstaben: <i>Vektor</i> , d. h., ein Koordinaten- vektor, eine Zeitserie, eine Bildzeile,
<i>G</i> , <i>H</i> , <i>J</i> ,	Schräge fette Großbuchstaben: <i>Matrix, Tensor,</i> ein diskretes Bild, eine 2D-Faltungsmaske, ein Strukturtensor; wird auch für Si- gnale beliebiger Dimension inklusive 1D benutzt
$\mathcal{B}, \mathcal{R}, \mathcal{F}, \dots$	kalligraphische Zeichen bezeichnen einen repräsentationsun- abhängigen Operator
$\mathbb{N},\mathbb{Z},\mathbb{R},\mathbb{C}$	Bezeichnungen für Mengen von Zahlen oder anderen Größen

Akzente	Beschreibung
\hat{k}, \hat{n}, \ldots	Das Dach-Symbol bezeichnet einen Einheitsvektor.
$ \underline{\kappa}, \underline{\kappa}, \underline{x}, \ldots $	Unterstreichen mit einer Schlangenline bezeichnet eine di- mensionslose normalisierte Größe (einer dimensionsbehafteten Größe).
$\tilde{G}, \tilde{g}(k), \ldots$	Eine Schlangenline bezeichnet eine Größe im Fourierraum

Index	Beschreibung
8n	Element n des Vektors g
8mn	Element m, n der Matrix G
g_p	kompakte Schreibweise für eine partielle Ableitung erster Ord- nung einer kontinuierlichen Funktion <i>g</i> in die Richtung <i>p</i> : $\partial g(x)/\partial x_p$
8pq	kompakte Schreibweise für eine partielle Ableitung zweiter Ordnung einer kontinuierlichen Funktion <i>g</i> in die Richtungen <i>p</i> und <i>q</i> : $\partial^2 g(\mathbf{x})/(\partial x_p \partial x_q)$

Hochzahl	Beschreibung
A^{-1}, A^{-g}	Inverse der quadratischen Matrix A ; generalisierte Inverse der (nichtquadratischen) Matrix A
\boldsymbol{A}^{T} , \boldsymbol{a}^{T}	Transponierte einer Matrix oder eines Vektors (für komplexe Größen wird zusätzlich konjugiert)
$a^{\mathrm{T}}b,\langle a b\rangle$	Skalarprodukt zweier Vektoren
a*	Konjugierte einer komplexen Zahl
A^{\star}	konjugiert komplexe und transponierte Matrix

Indizierung	Beschreibung	
K, L, M, N	Anzahl Elemente eines diskreten Bildes in t -, z -, y - und x -Richtung	
k, l, m, n	Indizierung der Elemente eines diskreten Bildes in <i>t-, z-, y-</i> und <i>x-</i> Richtung	
n	Vektorielle Indizierung der Elemente eines <i>D</i> -dimensionalen Signals im Ortsraum	
<i>k</i> , <i>l</i> , <i>m</i> , <i>ñ</i>	Indizierung der Elemente eines diskreten Bildes im Fourier- raum in <i>t-</i> , <i>z-</i> , <i>y-</i> und <i>x-</i> Richtung	
ñ	Vektorielle Indizierung der Elemente eines <i>D</i> -dimensionalen Signals im Fourierraum	
Р	Anzahl der Komponenten in einem Mehrkanalbild; Dimension des Merkmalsraums, Anzahl Komponenten, Pyramidenebenen oder Messwerte	
Q	Anzahl von Quantisierungsstufen, Anzahl von Klassen bei der Klassifizierung, Anzahl Regressionsparameter	
R	Größe der Maske eines Nachbarschaftsoperators	
D	Dimension eines Signals	
p, q, r, d	Entsprechende Indizes für P, Q, R, D	

Funktion	Beschreibung	
$\cos(x)$	Kosinus-Funktion	
$\exp(x)$	Exponential-Funktion	
ld(x)	Logarithmus zur Basis 2	
ln(x)	Logarithmus zur Basis e	
$\log(x)$	Logarithmus zur Basis 10	
sin(x)	Sinus-Funktion	
sinc(x)	Sinc-Funktion: $sinc(x) = sin(\pi x)/(\pi x)$	
det(G)	Determinante einer quadratischen Matrix	
diag(G)	Vektor mit den Diagonalelementen einer quadratischen Matrix	
Spur(<i>G</i>)	Spur (Summe der Diagonalelemente) einer quadratischen Ma- trix	
$\operatorname{cov}(g)$	Kovarianzmatrix einer vektoriellen Zufallsvariablen	
$E(g), \operatorname{Var}(G)$	Erwartungswert (Mittelwert) und Varianz	

Bildoperator	Beschreibung	
•	Punktweise Multiplikation zweier Bilder	
*	Faltung	
*	Korrelation	
\ominus , \oplus	morphologische Erosion und Dilatation	
0,●	morphologisches Öffnen und Schließen	
\otimes	morphologischer Hit-Miss-Operator	
ν, Λ	boolsches Oder und Und	
∪,∩	Vereinigungs- und Schnittmenge	
⊂,⊆	Menge ist Untermenge von, Untermenge von oder gleich	
Ŭ	Verschiebungsoperator	
\downarrow_s	Abtastung oder Reduktionsoperator: nur jedes <i>s</i> -te Element wird genommen	
\uparrow_s	Expansions- oder Interpolationsoperator: Erhöhung der An- zahl der abgetasteten Werte um den Faktor <i>s;</i> die neuen Punkte werden aus den ursprünglichen interpoliert	

Symbol	Definition, [Einheit]	Bedeutung
Griechise	che Zeichen	
α	[m ⁻¹]	Absorptionskoeffizient
β	$[m^{-1}]$	Streukoeffizient
γ	$[m^{-1}]$	Extinktionskoeffizient, Summe aus Absorptions- and Streukoeffizient
$\delta(x), \delta_n$		kontinuierliche und diskrete δ -Distribution
Δ	$\sum_{v=1}^{W} \frac{\partial^2}{\partial x_{vv}^2}$	Laplace-Operator
e	[1]	spezifische Emissivität
e	$[(mol/l)^{-1} cm^{-1}]$	molarer Absorptionskoeffizient
κ	$1/\lambda$, [m ⁻¹]	Wellenzahl (Anzahl Wellenlängen pro Einheitslänge)
κ	$[m^{-1}]$	Wellenzahlvektor
κ	$2\kappa\Delta x$	Wellenzahl normalisiert auf die ma-
~		ximal mögliche Wellenzahl (Nyquist- Wellenzahl)
∇	$\left[\frac{\partial}{\partial x_1},\ldots,\frac{\partial}{\partial x_W}\right]^T$	Gradient
λ	[m]	Wellenlänge
ν	[s ⁻¹], [Hz] (Hertz)	Frequenz
$\nabla \times$		Rotationsoperator
η	[1]	Quantenausbeute
φ	[rad], [°]	Phasenverschiebung, Phasendifferenz
ϕ	[rad], [°]	Azimutwinkel
Φ	[J/s], [W], [s ⁻¹], [lm]	Strahlungsfluss
Φ_e, Φ_p	[W], [s ⁻¹], [lm]	energiebasierter und photonenbasierter Strahlungsfluss
$ ho, ho_{\parallel}, ho_{\perp}$	[1]	Reflektivität für unpolarisiertes, paral- lel oder senkrecht polarisiertes Licht
ρ	[kg/m ³]	Dichte
σ_x		Standardabweichung der Zufallsvaria- blen <i>x</i>
σ	$5.6696 \cdot 10^{-8} Wm^{-2} K^{-4}$	Stefan-Boltzmann-Konstante
$\sigma_a, \sigma_l, \sigma_s$	[cm ²]	Absorptionsquerschnitt, Lumineszenz- querschnitt, Streuquerschnitt
τ	[1]	Transmissivität
τ	[s]	Zeitkonstante
		weiter auf der nächsten Seite

Symbol	Definition, [Einheit]	Bedeutung			
Fortsetz	Fortsetzung von der vorherigen Seite				
θ	[rad], [°]	Inzidenzwinkel, Polar- oder Zenitwin- kel			
$ heta_b$	[rad], [°]	Brewsterwinkel			
$ heta_c$	[rad], [°]	kritischer Winkel (für Totalreflexion)			
Ω	[sr] (Steradiant)	Raumwinkel			
ω	$\omega = 2\pi \nu$, [rad s ⁻¹]	Kreisfrequenz			
Lateinis	sche Zeichen				
А	[m ²]	Fläche			
Α	[1]	Absorbanz, Absorptionsmaß, optische Dichte			
a, a	$a = x_{tt} = u_t, [\text{m/s}^2]$	Beschleunigung			
а	[m]	Durchmesser (Apertur) einer Optik			
$\tilde{b}(\mathbf{\kappa})$		Transferfunktion einer Binomialmaske			
В	[Vs/m ²]	magnetisches Feld			
В		Binomialmaske			
${\mathcal B}$		binomialer Faltungsoperator			
С	$2.9979 \cdot 10^8 \mathrm{ms^{-1}}$	Lichtgeschwindigkeit			
C		Menge der komplexen Zahlen			
d, d'	[m]	axialer Abstand im Gegenstands- und Bildraum zur entsprechenden Brenne- bene			
$\tilde{d}(\boldsymbol{\kappa})$		Transferfunktion von ${\cal D}$			
D	$[m^2/s]$	Diffusionskonstante			
D		Maske eines Differenzenfilters erster Ordnung			
${\mathcal D}$		Differenzenoperator erster Ordnung			
е	$1.6022 \cdot 10^{-19} \text{ As}$	elementare elektrische Ladung			
e	2.718281	Basis für den natürlichen Logarithmus			
Ε	[W/m ²], [lm/m ²], [lx]	Bestrahlungsstärke oder Beleuchtungs- stärke			
Ε	[V/m]	elektrisches Feld			
ê	[1]	Eigenvektor der Länge eins einer Matrix			
<i>f</i> , <i>f</i> _e	[m]	(effektive) Brennweite eines optischen Systems			
f_b , f_f	[m]	rückseitige und frontseitige Brennweite			
f		optischer Fluss			
f		Merkmalsvektor			
		weiter auf der nächsten Seite			

A Notation

Fortsetz	zung von der vorherigen Sei	te
F	[N] (Newton)	Kraft
G		Bildmatrix
H		generelle Filtermaske
h	$6.6262 \cdot 10^{-34} \text{Js}$	Plancksche Konstante (Wirkungsquan- tum)
ħ	$h/(2\pi)$ [Js]	
i	$\sqrt{-1}$	imaginäre Einheit
Ι	[W/sr], [lm/sr]	Strahlungsstärke
Ι	[A]	elektrischer Strom
I		Einheitsmatrix
Ι		Identitätsoperator
J		Strukturtensor, Trägheitstensor
k	<i>f/a</i> , [1]	Blendenzahl, relative Apertur eines op- tischen Systems
k	$2\pi/\lambda$, [rad m ⁻¹]	zirkuläre oder Kreiswellenzahl
k	$[rad m^{-1}]$	Kreiswellenvektor
K _q	[l/mol]	Quenchkonstante
K _I	[1]	Gleichgewichtskonstante eines pH- Indikators
L	[W/(m ² sr)], [1/(m ² sr)], [lm/(m ² sr)], [cd/m ²]	Strahlungsdichte
L		Maske des Laplaceoperator
L		Laplaceoperator
т	[kg]	Masse
т	[1]	Abbildungsmaßstab eines optischen Systems
m		Merkmalsvektor
М	$[W/m^2]$, $[1/(s m^2)]$	ausgestrahlte Strahlungsflussdichte
M_e	$[W/m^2]$	energiebasierte Strahlungsflussdichte
M_p	$[1/(s m^2)]$	photonenbasierte Strahlungsflussdich- te
M		Merkmalsraum
п	[1]	Brechungsindex
NA	[1]	numerische Apertur eines optischen Systems
ĥ	[1]	Einheitvektor senkrecht zu einer Ober- fläche
		weiter auf der nächsten Seite

596

Symbol	Definition, [Einheit]	Bedeutung
Fortsetz	rung von der vorherigen Se	ite
\mathbb{N}		Menge der natürlichen Zahlen: {0,1,2,3,}
\mathbb{N}^*		Menge der natürlichen Zahlen ohne Null: {1,2,3,}
р	[kg m/s], [N s]	Impuls
р	[N/m ²]	Druck
рН	[1]	pH-Wert, negativer Logarithmus der Protonenkonzentration
Q	[Ws] (Joule), [lm s] Anzahl Photonen	Strahlungsenergie
r	[m]	Radius
r _{m,n}	$\boldsymbol{r}_{m,n} = [m\Delta x, n\Delta y]^T$	Translationsvektor eines Gitters im Ortsraum
$\tilde{\pmb{r}}_{p,q}$	$\tilde{\boldsymbol{r}}_{p,q} = \left[p/\Delta x, q/\Delta y \right]^T$	Translationsvektor des reziproken Git- ters im Fourierraum
R	Φ/s , [A/W]	Responsivität eines Strahlungsdetek- tors
R		Maske des Rechteckfilters
\mathbb{R}		Menge der reellen Zahlen
S	[A]	Sensorsignal
s	[cm ⁻¹], [mol/cm ²]	Säulendichte
Т	[K]	absolute Temperatur
t	[1]	Transmissivität
t	[s]	Zeit
и	[m/s]	Geschwindigkeit
и	[m/s]	Geschwindigkeitsvektor
u, u'	[m]	Durchmesser des Unschärfekreises im Gegenstands- und Bildraum
U	[V]	Spannung, elektrisches Potenzial
V	[m ³]	Volumen
$V(\lambda)$	[lm/W]	spektrale Empfindlichkeit des Sehens im Hellen
$V'(\lambda)$	[lm/W]	spektrale Empfindlichkeit des Sehens im Dunklen
w	$e^{2\pi i}$	
\mathbf{w}_N	$\exp(2\pi i/N)$	
x'	$[x', y']^T, [x'_1, x'_2]^T$	Bildkoordinaten im Ortsraum
x	$[x, y, z]^T$, $[x_1, x_2, x_3]^T$	Weltkoordinaten
		weiter auf der nächsten Seite

Symbol	Definition, [Einheit]	Bedeutung
 Fortsetzur	ng von der vorherigen Seite	
z, z'	[m]	axialer Abstand im Gegenstands- und Bildraum zu den entsprechenden Hauptebenen (Gegenstands- und Bild- weite)
Z		Menge der ganzen Zahlen $\{\ldots, -2, -1, 0, 1, 2, \ldots\}$
$\mathbb{Z}_{+} = \mathbb{N}$		Menge der ganzen, nicht negativen Zahlen $\{0, 1, 2, \ldots\}$
\mathbb{Z}_N		Menge $\{0, 1, 2,, N - 1\}$

B Vektorräume und unitäre Transformationen

Inhalt

B.1	Weller	Wellenzahlraum und Fouriertransformation		
	B.1.1	Vektorräume	599	
	B.1.2	Eindimensionale Fouriertransformation	600	
	B.1.3	Mehrdimensionale Fouriertransformation .	603	
	B.1.4	Eigenschaften der Fouriertransformation .	605	
	B.1.5	Alternative Definitionen	612	
B.2	Diskre	612		
	B.2.1	Allgemeine Eigenschaften	612	
	B.2.2	Kosinus-, Sinus- und Hartley-Transformation	614	
	B.2.3	Hadamardtransformation	616	
	B.2.4	Haartransformation	617	

B.1 Wellenzahlraum und Fouriertransformation

B.1.1 Vektorräume

In der räumlichen Darstellung digitaler Bilder kann man sich jedes Bild aus Basisbildern zusammengesetzt denken, bei denen jeweils nur ein Bildpunkt den Wert eins hat, während alle anderen Bildpunkte den Wert null haben (Abb. 4.7). Wir bezeichnen solch ein *Basisbild* mit einem Wert eins in Zeile m, Spalte n mit

$${}^{m,n}P: {}^{m,n}p_{m',n'} = \begin{cases} 1 & m = m' \land n = n' \\ 0 & \text{sonst.} \end{cases}$$
 (B.1)

Damit kann jedes beliebige Bild aus den Basisbildern in (B.1) zusammengesetzt werden:

$$G = \sum_{m=0}^{M-1N-1} \sum_{n=0}^{M-1N-1} g_{m,n} {}^{m,n} P,$$
 (B.2)

wobei $g_{m,n}$ den Grauwert an Position m, n bezeichnet.

B. Jähne, *Digitale Bildverarbeitung*, DOI 10.1007/978-3-642-04952-1_22, 599 © Springer-Verlag Berlin Heidelberg 2012

Wir können uns leicht davon überzeugen, dass die Basisbilder ^{m,n} P eine *orthonormale Basis* bilden. Wir benötigen dazu ein *inneres Produkt*, das dem *Skalarprodukt* für Vektoren entspricht. Das innere Produkt zweier Bilder *G* und *H* ist definiert als

$$\langle \boldsymbol{G} | \boldsymbol{H} \rangle = \sum_{m=0}^{M-1N-1} g_{m,n} h_{m,n}.$$
 (B.3)

Die Notation für das innere Produkt wird der Quantenmechanik entlehnt, um sie von der Matrixmultiplikation zu unterscheiden, die mit *GH* bezeichnet wird. Aus (B.3) können wir direkt die Orthonormalitätsrelation für die Basisbilder ^{m,n}*P* ableiten:

$$\sum_{m=0}^{M-1N-1} \sum_{n=0}^{m',n'} p_{m,n} {}^{m'',n''} p_{m,n} = \delta_{m'-m''} \delta_{n'-n''}.$$
(B.4)

Die Gleichung sagt, dass das innere Produkt zweier Basisbilder null ist, wenn zwei unterschiedliche Basisbilder eingesetzt werden. Dagegen ist das Skalarprodukt eines Basisbildes mit sich selbst eins. Die MN Basisbilder spannen also einen $M \times N$ -dimensionalen Vektorraum über dem Körper der reellen Zahlen auf.

Aus der Vielfalt möglicher anderer Zerlegungen multidimensionaler Signale hat neben der Ortsdarstellung nur eine einzige andere überragende Bedeutung für die Bildverarbeitung gewonnen. Ihre Basisbilder sind periodische Muster. Die Transformation zwischen der Orts- und Frequenzdarstellung ist die *Fouriertransformation*. Diese erfordert die Erweiterung von reellen zu komplexen Zahlen, um periodische Strukturen mit Amplitude und Phase darstellen zu können (Abschn. 2.2.1 und 4.3.1). Ein reelles Bild fassen wir dabei als ein komplexes mit einem verschwindenden Imaginärteil auf.

Die nachfolgenden Abschnitte dieses Anhangs beschreiben die Definition und grundlegender Eigenschaften der kontinuierlichen und diskreten Fouriertransformation und führen im zweiten Teil Das Konzept der unitären Transformationen ein und weiter Beispiele von Transfromationen, die für die Bild- und Signalverarbeitung von Bedeutung sind.

B.1.2 Eindimensionale Fouriertransformation

Zuerst betrachten wir die eindimensionale Fouriertransformation.

Definition B.1 (1D-FT) Sei $g(x) : \mathbb{R} \to \mathbb{C}$ eine quadratintegrable Funktion, d. h.

$$\int_{-\infty}^{\infty} \left| g(x) \right|^2 \mathrm{d}x < \infty. \tag{B.5}$$

Dann ist die Fouriertransformierte von g(x), $\tilde{g}(k)$, gegeben durch

$$\tilde{g}(k) = \int_{-\infty}^{\infty} g(x) \exp\left(-2\pi i k x\right) dx.$$
(B.6)

Die Fouriertransformation bildet den Vektorraum der quadratintegrablen Funktionen auf sich selbst ab. Die inverse Fouriertransformation von $\tilde{g}(k)$ ergibt die Originalfunktion g(x):

$$g(x) = \int_{-\infty}^{\infty} \tilde{g}(k) \exp(2\pi i k x) \, \mathrm{d}k.$$
(B.7)

Die Fouriertransformation können wir kompakter schreiben mithilfe der Abkürzung

$$w = e^{2\pi i} \tag{B.8}$$

und durch Umschreiben des Integrals als ein Skalarprodukt:

$$\langle g(x) | h(x) \rangle = \int_{-\infty}^{\infty} g^*(x) h(x) \mathrm{d}x.$$
 (B.9)

Das Symbol * bezeichnet das konjugiert Komplexe. Es ergibt sich die Kurzschreibweise

$$\tilde{g}(k) = \left\langle \mathbf{w}^{kx} \left| g(x) \right\rangle.$$
(B.10)

Die Funktion w^{*t*} können wir uns vorstellen als einen Vektor, der gegen den Uhrzeigersinn auf dem *Einheitskreis* in der *komplexen Ebene* rotiert. Die Variable *t* gibt die Anzahl der Umdrehungen an.

Manchmal ist es praktisch, die Fouriertransformation als einen Operator zu schreiben:

$$\tilde{g} = \mathcal{F}g \quad \text{und} \quad g = \mathcal{F}^{-1}\tilde{g}.$$
 (B.11)

Eine Funktion und ihre Transformierte, ein *Fouriertransformationspaar*, wird durch die Schreibweise $g(x) \circ \widehat{g}(k)$ angegeben.

Bei der *diskreten Fouriertransformation* (*DFT*) ist die Wellenzahl eine ganze Zahl, die angibt, wie viele Wellenlängen in ein Intervall der Länge *N* passen.

Definition B.2 (1D-DFT) *Die DFT bildet einen geordneten N*-*Tupel komplexer Zahlen* g_n *, den* komplexwertigen Spaltenvektor

$$g = [g_0, g_1, \dots, g_{N-1}]^T$$
, (B.12)

auf einen anderen Vektor \tilde{g} eines Vektorraums mit derselben Dimension N ab:

$$\tilde{g}_{\tilde{n}} = \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} g_n \exp\left(-\frac{2\pi i n \tilde{n}}{N}\right), \quad 0 \le \tilde{n} < N.$$
(B.13)

Die Rücktransformation ist gegeben durch

$$g_n = \sum_{\tilde{n}=0}^{N-1} \tilde{g}_{\tilde{n}} \exp\left(\frac{2\pi \mathrm{i} n \tilde{n}}{N}\right), \quad 0 \le n < N.$$
(B.14)

Wie bei der kontinuierlichen Fouriertransformation ist es nützlich, eine Abkürzung für den Kern der DFT zu benutzen (B.8):

$$w_N = w^{1/N} = \exp\left(\frac{2\pi i}{N}\right). \tag{B.15}$$

Auch die DFT kann als das Skalarprodukt des Vektors g mit einem Satz von N orthonormalen Basisvektoren aufgefasst werden:

$$\boldsymbol{b}_{\tilde{n}} = \frac{1}{\sqrt{N}} \left[\mathbf{w}_{N}^{0}, \mathbf{w}_{N}^{\tilde{n}}, \mathbf{w}_{N}^{2\tilde{n}}, \dots, \mathbf{w}_{N}^{(N-1)\tilde{n}} \right]^{T}.$$
(B.16)

Dann gilt

$$\tilde{g}_{\tilde{n}} = \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} \mathbf{w}_{N}^{-n\tilde{n}} g_{n} = \frac{1}{\sqrt{N}} \left\langle \boldsymbol{b}_{\tilde{n}} \left| \boldsymbol{g} \right. \right\rangle = \frac{1}{\sqrt{N}} \boldsymbol{b}_{\tilde{n}}^{T} \boldsymbol{g}.$$
(B.17)

Man beachte die zweite kompakte Schreibweise des *Skalarprodukts* mit dem hochgestellten *T* auf der rechten Seite der Gleichung, die die Bildung des konjugiert Komplexen des ersten Vektors mit einschließt. Gleichung B.17 bedeutet, dass sich der Koeffizient $\tilde{g}_{\bar{n}}$ im Fourierraum durch Projektion des Vektors *g* auf den Basisvektor $b_{\bar{n}}$ ergibt. Die *N* Basisvektoren $b_{\bar{n}}$ sind zueinander orthogonal und haben den Betrag eins:

$$\boldsymbol{b}_{\tilde{n}}^{T} \boldsymbol{b}_{\tilde{n}'} = \delta_{\tilde{n} - \tilde{n}'} = \begin{cases} 1 & \tilde{n} = \tilde{n}' \\ 0 & \text{sonst.} \end{cases}$$
(B.18)

Daher bilden die $b_{\bar{n}}$ eine Orthonormalbasis des Vektorraums, d. h. jeder Vektor des Vektorraums kann als eine Linearkombination dieser Basisvektoren dargestellt werden. Die DFT berechnet die Projektionen des Vektors g auf alle Basisvektoren des Fourierraums, also die Komponenten von g in Richtung der Basisvektoren.

Real- und Imaginärteil der Basisvektoren sind abgetastete Sinus- und Kosinusfunktionen unterschiedlicher Wellenlängen (Abb. 4.9). Der Index ν bezeichnet, wie oft die Wellenlänge der Funktion in das Intervall [0, *N*] passt. Der Basisvektor zur Wellenzahl null, b_0 , ist ein reeller, konstanter Vektor. Die Projektion auf diesen Vektor liefert den Mittelwert der Elemente des Vektors *g* multipliziert mit \sqrt{N} .

Neben der kontinuierlichen und diskreten Fouriertransformation gibt es zwei weitere Formen, die oft in den Natur- und Ingenieurwissenschaften benutzt werden. Die *Fourierreihe* (*FS*) bildet eine Funktion in einem

Tabelle B.1: Vergleich der kontinuierlichen Fouriertransformation (FT), der Fourierreihe (FS), der unendlichen diskreten Fouriertransformation (IDFT) und der diskreten Fouriertransformation (DFT) in einer Dimension.

Тур	Vorwärtstransformation	Rückwärtstransformation
FT: $x, k \in \mathbb{R}$	$\tilde{g}(k) = \int_{-\infty}^{\infty} g(x) \mathrm{w}^{-kx} \mathrm{d}x$	$g(x) = \int_{-\infty}^{\infty} \tilde{g}(k) \mathbf{w}^{kx} \mathbf{d}k$
FS : $x \in [0, \Delta x], \tilde{n} \in \mathbb{Z}$	$\tilde{g}_{\bar{n}} = \frac{1}{\Delta x} \int_{0}^{\Delta x} g(x) \mathrm{w}^{-\bar{n}x/\Delta x} \mathrm{d}x$	$g(x) = \sum_{\bar{n}=-\infty}^{\infty} \tilde{g}_{\bar{n}} \mathbf{w}^{\bar{n}x/\Delta x}$
IDFT: $n \in \mathbb{Z}$, $k \in [0, 1/\Delta x]$	$\tilde{g}(k) = \sum_{n=-\infty}^{\infty} g_n \mathbf{w}^{-nk\Delta x}$	$g_n = \Delta x \int_{0}^{1/\Delta x} \tilde{g}(k) \mathbf{w}^{nk\Delta x} \mathbf{d}k$
DFT: $n, \tilde{n} \in \mathbb{Z}_N$	$\tilde{g}_{\bar{n}} = \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} g_n \mathbf{w}_N^{-n\bar{n}}$	$g_n = \sum_{\bar{n}=0}^{N-1} \tilde{g}_v \mathbf{w}_N^{n\bar{n}}$

endlichen Intervall $[0, \Delta x]$ auf eine unendliche Folge von komplexen Koeffizienten ab. Umgekehrt bildet die *unendliche diskrete Fouriertransformation* (*IDFT*) eine unendliche Folge komplexer Zahlen auf ein endliches Intervall $[0, 1/\Delta x]$ im Fourierraum ab. Deshalb ist es instruktiv, die DFT mit diesen Transformationen zu vergleichen (Tabelle B.1).

B.1.3 Mehrdimensionale Fouriertransformation

Die Fouriertransformation kann leicht auf *mehrdimensionale* Signale erweitert werden.

Definition B.3 (Multidimensionale FT) Sei $g(x) : \mathbb{R}^{W} \mapsto \mathbb{C}$ eine quadratintegrable Funktion, d. h.

$$\int_{-\infty}^{\infty} |g(\mathbf{x})|^2 \, \mathrm{d}^D \mathbf{x} = \left\langle g(\mathbf{x}) \left| g(\mathbf{x}) \right\rangle = \left\| g(\mathbf{x}) \right\|_2^2 < \infty.$$
(B.19)

Dann ist die Fouriertransformation *von* $g(\mathbf{x})$, $\tilde{g}(\mathbf{\kappa})$ gegeben durch

$$\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}) = \int_{-\infty}^{\infty} g(\boldsymbol{x}) \exp\left(-2\pi i \boldsymbol{\kappa}^{T} \boldsymbol{x}\right) d^{D} \boldsymbol{x} = \left\langle w^{-\boldsymbol{x}^{T} \boldsymbol{\kappa}} \left| g(\boldsymbol{x}) \right. \right\rangle$$
(B.20)

und die inverse Fouriertransformation durch

$$g(\boldsymbol{x}) = \int_{-\infty}^{\infty} \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}) \exp\left(2\pi i \boldsymbol{\kappa}^{T} \boldsymbol{x}\right) d^{D} \boldsymbol{k} = \left\langle w^{\boldsymbol{x}^{T} \boldsymbol{\kappa}} \left| \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}) \right. \right\rangle.$$
(B.21)

Das *Skalarprodukt* im Exponenten des Kerns $x^T \kappa$ macht den Kern der Fouriertransformation separabel, d. h., er kann als das Produkt

$$\mathbf{w}^{\mathbf{x}^{T}\mathbf{\kappa}} = \prod_{d=1}^{D} \mathbf{w}^{k_{d}x_{d}} \tag{B.22}$$

geschrieben werden.

Die diskrete mehrdimensionale Fouriertransformation wird am Beispiel der 2D-DFT diskutiert; die Erweiterung auf höhere Dimensionen ist einfach.

Definition B.4 (2D-DFT) *Die 2D-DFT bildet komplexwertige* $M \times N$ *-Matrizen auf komplexwertige* $M \times N$ *-Matrizen ab:*

$$\tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}} = \frac{1}{MN} \sum_{m=0}^{M-1N-1} g_{mn} \exp\left(-\frac{2\pi i m \tilde{m}}{M}\right) \exp\left(-\frac{2\pi i n \tilde{n}}{N}\right)$$
(B.23)

oder

$$\tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}} = \frac{1}{MN} \sum_{m=0}^{M-1} \left(\sum_{n=0}^{N-1} g_{mn} \mathbf{w}_N^{-n\tilde{n}} \right) \mathbf{w}_M^{-m\tilde{m}}.$$
(B.24)

In der zweiten Zeile wird die in (B.15) eingeführte Abkürzung verwendet. Analog zur 1D-DFT wird eine Matrix in einen Satz von NM Basismatrizen expandiert, die den $M \times N$ -dimensionalen Vektorraum über dem Körper der komplexen Zahlen aufspannen. Die Basismatrizen haben die Form

$$\underbrace{\mathbf{B}_{\tilde{m}\tilde{n}}}_{M \times N} = \frac{1}{\sqrt{MN}} \begin{bmatrix} \mathbf{w}^{0} \\ \mathbf{w}_{M}^{\tilde{m}} \\ \mathbf{w}_{M}^{2\tilde{m}} \\ \vdots \\ \mathbf{w}_{M}^{(M-1)\tilde{m}} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \mathbf{w}^{0}, \mathbf{w}_{N}^{\tilde{n}}, \mathbf{w}_{N}^{2\tilde{n}}, \dots, \mathbf{w}_{N}^{(N-1)\tilde{n}} \end{bmatrix}.$$
(B.25)

In dieser Gleichung werden die Basismatrizen als ein *äußeres Produkt* eines Spalten- und Zeilenvektors dargestellt, die die Basisvektoren der 1D-DFT darstellen (B.16). Daran sieht man die Separabilität der 2D-DFT.

Auch die 2D-DFT können wir als Skalarprodukt

$$\tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}} = \frac{1}{\sqrt{MN}} \left\langle B_{-\tilde{m},-\tilde{n}} \left| G \right. \right\rangle \tag{B.26}$$

schreiben, wobei das Skalarprodukt zweier komplexwertiger Matrizen definiert ist als

$$\langle G | H \rangle = \sum_{m=0}^{M-1} \sum_{n=0}^{M-1} g_{mn}^* h_{mn}.$$
 (B.27)

Die inverse 2D-DFT ist gegeben durch

$$g_{mn} = \sum_{\tilde{m}=0}^{M-1N-1} \tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}} \mathbf{w}_{M}^{m\tilde{m}} \mathbf{w}_{N}^{n\tilde{n}} = \sqrt{MN} \left\langle B_{\tilde{m}\tilde{n}} \left| \tilde{G} \right\rangle.$$
(B.28)

B.1.4 Eigenschaften der Fouriertransformation

In diesem Abschnitt fassen wir die wichtigsten Eigenschaften der kontinuierlichen und diskreten Fouriertransformation zusammen. Dabei legen wir den Schwerpunkt auf diejenigen Eigenschaften der FT, die am wichtigsten für die Bild- und Signalverarbeitung sind. Zusammen mit einigen elementaren Fouriertransformationspaaren (> R12) bilden diese Eigenschaften (> R11, > R14) ein mächtiges Werkzeug, mit dem sich weitere Eigenschaften der Fouriertransformation und die Transformation vieler Funktionen einfach ableiten lassen.

Periodizität. Der Kern der DFT zeigt eine charakteristische Periodizität:

$$\exp\left(-\frac{2\pi i(n+lN)}{N}\right) = \exp\left(-\frac{2\pi in}{N}\right), w_N^{(n+lN)} = w_N^n \quad \forall l \in \mathbb{Z}.$$
 (B.29)

Die Definitionen der DFT begrenzen den Orts- und den Fourierraum auf eine endliche Anzahl von Werten. Wenn wir diese Begrenzung ignorieren und die Vorwärts- und Rücktransformationen für alle ganzen Zahlen berechnen, finden wir direkt aus den Definitionen in (B.26) und (B.28) dieselben Periodizitäten auch in den Funktionen im Orts- und Fourierraum wieder:

Wellenzahlraum
$$\tilde{g}_{\tilde{m}+kM,\tilde{n}+lN} = \tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}}, \quad \forall k, l \in \mathbb{Z}$$

Ortsraum $g_{m+kM,n+lN} = g_{m,n}, \quad \forall k, l \in \mathbb{Z}.$ (B.30)

Diese Gleichungen beschreiben eine periodische Replikation in allen Richtungen in beiden Räumen über den ursprünglichen Definitionsbereich hinaus.

Symmetrie. Vier Arten von *Symmetrien* sind für die Fouriertransformation von Bedeutung;

gerade
$$g(-x) = g(x)$$
,
ungerade $g(-x) = -g(x)$,
hermitesch $g(-x) = g^*(x)$,
antihermitesch $g(-x) = -g^*(x)$
(B.31)

Das Symbol * bezeichnet die komplexe Konjugierte. Die vollständigen Symmetriebeziehungen für die Fouriertransformation lauten:

reell	○ —●	hermitesch	
imaginär	₀●	antihermitesch	
hermitesch	•—●	reell	
antihermitesch	•—●	imaginär	
gerade	•—●	gerade	(D 22)
ungerade	•—●	ungerade	(D.32)
reell und gerade	•—●	reell und gerade	
reell und ungerade	•—●	imaginär und ungerade	
imaginär und gerade	•—●	imaginär und gerade	
imaginär und ungerade	⊶	reell und ungerade	
-			

Die DFT zeigt die gleichen Symmetrieeigenschaften wie die FT ((B.31) und (B.32)). Bei der Definition für gerade und ungerade Funktionen $g(-x) = \pm g(x)$ muss lediglich die kontinuierliche Funktion durch die entsprechenden Vektor- ($g_{-n} = \pm g_n$) oder Matrixelemente ($g_{-m,-n} = \pm g_{m,n}$) ersetzt werden. Wegen der Periodizität der DFT, können diese Symmetrierelationen auch geschrieben werden als

$$g_{-m,-n} = \pm g_{m,n} \equiv g_{M-m,N-n} = \pm g_{m,n}$$
(B.33)

mit dem Zeichen + für gerade und dem Zeichen – für ungerade Funktionen. Diese Umschreibung verschiebt das Symmetriezentrum vom Ursprung zu dem Punkt $[M/2, N/2]^T$.

Separabilität. Der Kern der Fouriertransformation ist nach (B.22) *separabel*. Daher ist die Fouriertransformation separabler Funktionen ebenfalls separabel:

$$\prod_{d=1}^{D} g(x_d) \circ \longrightarrow \prod_{d=1}^{D} \tilde{g}(k_d).$$
(B.34)

Da viele bedeutende multidimensionale Funktionen separabel sind, ist diese Eigenschaft wichtig zur effektiven Berechnung der Transformation multidimensionaler Funktionen aus 1D-Transformationen.

Ähnlichkeit. Das Ähnlichkeitstheorem sagt aus, wie sich eine Fouriertransformierte bei einer Skalierung des Koordinatensystems verhält. In einer Dimension kann eine Funktion nur skaliert werden (x' = ax). In höheren Dimensionen ist eine allgemeinere Transformation des Koordinatensystems durch eine affine Transformation (x' = Ax) möglich, d. h., die neuen Basisvektoren sind eine Linearkombination der alten. Einen Sonderfall stellt die Rotation des Koordinatensystems dar.

Theorem B.1 (Ähnlichkeit) Sei a eine reelle Zahl ungleich null, A eine reelle, invertierbare Matrix und R eine orthogonale Matrix, die eine Drehung des Koordinatensystems beschreibt ($\mathbf{R}^{-1} = \mathbf{R}^T$, det $\mathbf{R} = 1$). Dann gelten die folgenden Ähnlichkeitsbeziehungen:

Skalar
$$g(ax)$$
 $\underbrace{1}{|a|^W}\tilde{g}(\kappa/a),$ Affine Transformation $g(Ax)$ $\underbrace{0}{\longrightarrow}$ $\frac{1}{\det A}\tilde{g}((A^T)^{-1}\kappa),$ Drehung $g(Rx)$ $\underbrace{0}{\longrightarrow}$ $\tilde{g}(R\kappa).$

Wenn eine Funktion im Ortsraum gestaucht wird, so wird sie im Fourierraum entsprechend gedehnt, und umgekehrt. Eine Drehung des Koordinatensystems im Ortsraum bewirkt die gleiche Drehung des Koordinatensystems im Fourierraum.

Das obige Ähnlichkeitstheorem kann nicht für die diskrete Fouriertransformation benutzt werden, da beliebige Skalierungen und Drehungen hier nicht möglich sind. Eine diskrete Funktion kann um einen ganzzahligen Faktor *K* gedehnt werden (*Aufwärtstastung*), in dem die neu entstehenden Punkte mit Nullen aufgefüllt werden:

$$(g_{\uparrow K})_n = \begin{cases} g_{n/K} & n = 0, K, 2K, \dots (N-1)K \\ 0 & \text{sonst.} \end{cases}$$
(B.36)

Theorem B.2 (Ähnlichkeit, diskret) Sei g ein komplexwertiger Vektor mit NElementen und $K \in \mathbb{N}$. Dann ist die diskrete Fouriertransformation des aufwärts abgetasteten Vektors $g_{\uparrow K}$ mit KN Elementen gegeben durch

$$g_{\uparrow K} \quad \circ \longrightarrow \quad \frac{1}{K} \tilde{g} \quad \text{mit} \quad \tilde{g}_{kN+\tilde{n}} = \tilde{g}_{\tilde{n}}.$$
 (B.37)

Eine Aufwärtsabtastung um den Faktor *K* bewirkt daher nur eine *K*-fache Replikation der Fouriertransformierten. In Gleichung (B.37) ist zu beachten, dass wegen der am Beginn dieses Abschnitts diskutierten Periodizität der diskreten Fouriertransformierten gilt: $\tilde{g}_{kN+\tilde{n}} = \tilde{g}_{\tilde{n}}$.

Verschiebung und Modulation. Als eine direkte Konsequenz der Linearität der Fouriertransformation können wir das folgende *Verschiebungstheorem* und *Modulationstheorem* formulieren:

Theorem B.3 (Verschiebung und Modulation) Die Fouriertransformierte von $g(\mathbf{x})$ sei $\tilde{g}(\mathbf{\kappa})$. Dann hat $g(\mathbf{x} - \mathbf{x}_0)$ die Fouriertransformierte $\exp(-2\pi i \mathbf{x}_0^T \mathbf{\kappa}) \tilde{g}(\mathbf{\kappa})$ und $\exp(2\pi i \mathbf{\kappa}_0^T \mathbf{x}) g(\mathbf{x})$ die Fouriertransformierte $\tilde{g}(\mathbf{\kappa} - \mathbf{\kappa}_0)$.

Eine Verschiebung im Ortsraum verändert daher die Fouriertransformierte nicht in der Amplitude, sondern nur in der Phase, wobei die Phasenänderung $-2\pi x_0^T \kappa$ abhängig vom Wellenzahlvektor ist. Eine Verschiebung im Fourierraum moduliert ein Signal im Ortsraum mit einer komplexen der komplexen Exponentialfunktion $\exp(2\pi i \kappa_0^T x)$, die die Wellenzahl κ_0 hat.

Faltung. Die *Faltung* ist eine der bedeutendsten Operationen der Signalverarbeitung. Für kontinuierliche Signale ist sie definiert durch

$$(g * h)(\mathbf{x}) = \int_{-\infty}^{\infty} h(\mathbf{x}')g(\mathbf{x} - \mathbf{x}')d^{D}\mathbf{x}'.$$
 (B.38)

Bei der Signalverarbeitung ist die Funktion h(x) üblicherweise null außer in einem kleinen Bereich um den Nullpunkt. Eine solche Funktion wird dann als *Faltungsmaske* bezeichnet. Die Faltung mit h(x) ergibt eine neue Funktion g'(x), deren Werte eine Art gewichtete Mittelung von g(x) in einer kleinen Umgebung um x sind. Das Signal wird durch die Faltung mit h(x) in einer definierten Weise verändert. Es kann z. B. glatter werden. Deswegen spricht man auch von einer *Filterung*.

Ein- und mehrdimensionale diskrete Faltungen sind analog zur kontinuierlichen Faltung in (4.39) definiert durch

$$g'_{n} = \sum_{n'=0}^{N-1} h_{n'} g_{n-n'}, \quad g'_{n} = \sum_{n'=0}^{N-1} h_{n'} g_{n-n'}.$$
 (B.39)

Bei der zweiten Formel wurde die in Abschn. 10.3.1 eingeführte vektorielle Indizierung als elegante Schreibweise für komplexe Operationen mit multidimensionale Signalen.

Das Faltungstheorem für die FT und DFT besagt:

Theorem B.4 (Faltung) Sei $\tilde{g}(\kappa)$ (\tilde{G}) die Fouriertransformierte von g(x) (G) und $\tilde{h}(\kappa)$ (\tilde{H}) die Fouriertransformierte von h(x), (H). Dann gibt es folgende Fouriertransformationspaare:

FT:
$$h(\mathbf{x}) * g(\mathbf{x}) \longrightarrow \tilde{h}(\mathbf{\kappa})\tilde{g}(\mathbf{\kappa}),$$

DFT: $\mathbf{H} * \mathbf{G} \longrightarrow \prod_{d=1}^{D} N_d \tilde{\mathbf{H}}\tilde{\mathbf{G}}.$ (B.40)

Eine Faltung zweier Funktionen im Ortsraum ist einer komplexen Multiplikation im Fourierraum äquivalent. Umgekehrt entspricht auch eine Faltung im Fourierraum einer Multiplikation im Ortsraum. Mathematisch gesehen resultiert die Einfachheit der Faltung im Fourierraum aus der Tatsache, dass die Basisfunktionen des Fourierraums, die komplexen Exponentialfunktionen $\exp(2\pi i \kappa^T x)$, die gemeinsamen *Eigenfunktionen aller* Faltungsoperationen sind. Eine Faltung mit einer beliebigen Funktion lässt die Exponentialfunktion bis auf einen Faktor, den *Eigenwert*, unverändert.

Aus dem Faltungstheorem ergeben sich unmittelbar die folgenden Eigenschaften. Die Faltung ist

kommutativ

$$h * g = g * h,$$

assoziativ
 $h_1 * (h_2 * g) = (h_1 * h_2) * g,$ (B.41)
distributiv bzgl. Addition
 $(h_1 + h_2) * g = h_1 * g + h_2 * g.$

Die Bedeutung der Faltung wird weiter unterstrichen durch die Tatsache, dass zwei Klassen von Operationen, die auf den ersten Blick nicht nach Faltungsoperationen aussehen, nämlich die Verschiebung und alle Ableitungsoperationen, ebenfalls als Faltungsoperationen betrachtet werden können. In beiden Fällen wird die Fouriertransformierte nur mit einem komplexen Faktor multipliziert. Für die Verschiebung ergibt sich dies unmittelbar aus dem Verschiebungstheorem (Theorem B.3). Die Faltungsmaske für einen Verschiebungsoperator S ist eine verschobene δ -Distribution:

$$S(s)g(x) = \delta(x-s) * g(x)$$
(B.42)

Ableitung. Für die partielle Ableitung einer Funktion im Ortsraum besagt das *Ableitungstheorem*:

Theorem B.5 (Ableitung) Sei g(x) für alle x differenzierbar und $\tilde{g}(\kappa)$ die Fouriertransformierte von g(x). Dann ist $2\pi i k_d \tilde{g}(\kappa)$ die Fouriertransformierte von $\partial g(x)/\partial x_d$:

$$\frac{\partial g(\boldsymbol{x})}{\partial x_d} \quad \stackrel{\bullet}{\longrightarrow} \quad 2\pi \mathrm{i} k_d \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}). \tag{B.43}$$

Das Ableitungstheorem folgt unmittelbar aus der Definition der inversen Fouriertransformation in (B.21) durch Vertauschung der Integration mit der partiellen Ableitung.

Die Fouriertransformierte der ersten partiellen Ableitung in x_1 Richtung ist $2\pi i k_1$. Die inverse Fouriertransformierte von $2\pi i k_1$, also die zugehörige Faltungsmaske, ist keine gewöhnliche Funktion, da $2\pi i k_1$ nicht quadratisch integrierbar ist, sondern die Ableitung der δ -Distribution:

$$2\pi ik \quad \bullet \longrightarrow \quad \delta'(x) = \frac{\mathrm{d}\delta(x)}{\mathrm{d}x} = \lim_{a \to 0} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} \left(\frac{\exp(-\pi x^2/a^2)}{a} \right) \tag{B.44}$$

Die Ableitung der δ -Distribution existiert, wie alle Distributionen, nur als Grenzwert einer Sequenz von Funktionen, wie dies in der obigen Gleichung gezeigt wird.
Mit diesem Wissen und den in (B.41) zusammengefassten Eigenschaften können wir einige weitere wichtige Schlüsse ziehen. Da jede Faltungsoperation mit der Verschiebungsoperation vertauscht werden kann, ist jede Faltung eine verschiebungsinvariante Operation. Weiterhin erhalten wir dasselbe Ergebnis, wenn wir ein Signal zuerst differenzieren und dann falten oder diese Operationen in umgekehrter Reihenfolge durchführen. Diese Eigenschaften sind hilfreich für ein tieferes Verständnis von Bildverarbeitungsoperationen und für eine schnellere Berechnung von Faltungsoperationen.

Zentraler Grenzwertsatz. Der *zentrale Grenzwertsatz* ist bekannt wegen seiner Bedeutung für die Wahrscheinlichkeitstheorie und Statistik [207]. Er spielt aber auch eine wichtige Rolle in der Signalverarbeitung, da er unter sehr allgemeinen Voraussetzungen aussagt, dass kaskadierte Faltungsoperationen zu einer Faltung mit der *Gaußschen Glockenkurve* ($\propto \exp(-ax^2)$) führen. Da die Fouriertransformierte der Gaußfunktion ebenfalls eine Gaußfunktion ist (> R13), bedeutet dies, dass bei fortgesetzter Faltung sowohl die Faltungsmaske als auch die Transferfunktion die Form einer Gaußschen Glockenkurve annehmen.

Daher ist der zentrale Grenzwertsatz Ausdruck der zentralen Rolle der Gaußfunktion für die Bildverarbeitung. Die notwendigen Bedingungen für die Gültigkeit des zentralen Grenzwertsatzes können unterschiedlich formuliert werden. Wir benutzen hier die Bedingungen aus [207] und stellen das Theorem in Bezug auf die Faltung dar.

Theorem B.6 (Zentraler Grenzwertsatz) Gegeben seien N Funktionen $h_n(x)$ mit verschwindendem Mittelwert $\int_{-\infty}^{\infty} xh_n(x)dx = 0$, der Varianz $\sigma_n^2 = \int_{-\infty}^{\infty} x^2h_n(x)dx$ und mit $z = x/\sigma$, $\sigma^2 = \sum_{n=1}^{N} \sigma_n^2$. Dann gilt

$$h = \lim_{N \to \infty} h_1 * h_2 * \dots * h_N \propto \exp(-z^2/2)$$
 (B.45)

unter der Voraussetzung, dass

$$\lim_{N \to \infty} \sum_{n=1}^{N} \sigma_n^2 \to \infty$$
(B.46)

und dass es eine Zahl $\alpha > 2$ und eine endliche Konstante c gibt, sodass

$$\int_{-\infty}^{\infty} x^{\alpha} h_n(x) \mathrm{d}x < c < \infty \quad \forall n.$$
 (B.47)

Das Theorem ist von großer praktischer Bedeutung, da — insbesondere wenn die Funktionen h_n glatt sind — die Gaußkurve schon für sehr kleine Werte von N (z. B. 5) hinreichend genau approximiert wird.

Glattheit und Kompaktheit. Je glatter eine Funktion ist, desto kompakter ist ihre Fouriertransformierte. Diese allgemeine Regel lässt sich quantitativ fassen, indem wir die Glattheit durch die Anzahl von Ableitungen ausdrücken, die stetig sind, und die Kompaktheit durch das asymptotische Verhalten für große Werte der Wellenzahl k: Wenn eine Funktion g(x) und ihre ersten n-1 Ableitungen stetig sind, dann fällt ihre Fouriertransformierte für große Wellenzahlen k mindestens mit $|k|^{-(n+1)}$ ab, d. h., $\lim_{|k|\to\infty} |k|^n g(k) = 0$. Als einfache Beispiele betrachten wir die Rechteck- und die Dreieckfunktion (> R12). Die Rechteckfunktion ist unstetig (n = 0). Deswegen fällt ihre Fouriertransformierte, die sinc-Funktion, asymptotisch mit $|k|^{-1}$ ab. Die Dreieckfunktion ist stetig, aber ihre erste Ableitung ist nicht stetig. Deswegen fällt ihre Fouriertransformierte, die sinc²-Funktion, steiler mit $|k|^{-2}$ ab. In diese Überlegungen können wir auch impulsartige Funktionen wie die δ -Distribution einschließen, da die Ableitung einer unstetigen Funktion an den Unstetigkeitsstellen impulsiv wird. Deswegen gilt: Wenn die nte Ableitung einer Funktion impulsiv wird, dann fällt die Fouriertransformierte der Funktion asymptotisch mit $|k|^{-n}$ ab.

Die Beziehungen zwischen Glattheit und Kompaktheit können wir als eine Erweiterung der Reziprozität zwischen dem Orts- und Fourierraum auffassen. Was in einem Raum stark lokalisiert ist, hat eine große Ausdehnung im anderen Raum und umgekehrt.

Unschärferelation. Die Reziprozität zwischen Orts- und Fourierraum findet sich auch in einem anderen Theorem, der klassischen *Unschärferelation*, wieder. Das Theorem setzt die mittlere quadratische Breite einer Funktion und ihrer Fouriertransformierten zueinander in Beziehung. Die mittlere quadratische Breite $(\Delta x)^2$ ist definiert als

$$(\Delta x)^{2} = \frac{\int_{-\infty}^{\infty} x^{2} |g(x)|^{2} dx}{\int_{-\infty}^{\infty} |g(x)|^{2} dx} - \left(\frac{\int_{-\infty}^{\infty} x |g(x)|^{2} dx}{\int_{-\infty}^{\infty} |g(x)|^{2} dx}\right)^{2}.$$
 (B.48)

Damit ist diese Größe die Varianz von $|g(x)|^2$ und damit ein Maß für die Breite der Verteilung der Energie des Signals. Die Unschärferelation sagt aus:

Theorem B.7 (Unschärferelation) Für das Produkt aus der Varianz $(\Delta x)^2$ von $|g(x)|^2$ und der Varianz $(\Delta k)^2$ von $|\tilde{g}(k)|^2$ gilt die Ungleichung

$$\Delta x \Delta k \ge 1/(4\pi). \tag{B.49}$$

Aus den Beziehungen zwischen Kompaktheit und Glattheit und aus der Unschärferelation lassen sich einige Kriterien zur Konstruktion linearer (Faltungs-) Filteroperatoren ableiten.

B.1.5 Alternative Definitionen

Leider werden in der Literatur verschiedene Definitionen der Fouriertransformation benutzt, was leicht zu Verwirrung und Fehlern führt. Ein Grund dafür sind die unterschiedlichen Definitionen der Wellenzahl. Die Definition der Wellenzahl als eine reziproke Wellenlänge ($\kappa = 1/\lambda$) ist für die Signalverarbeitung am nützlichsten, da die Wellenzahl auf diese Weise direkt die Anzahl der Wellenlängen pro Einheitslänge angibt. In der Physik und der Elektrotechnik ist eine Definition der Wellenzahl üblicher, die den Faktor 2π enthält: $k = 2\pi/\lambda$. Mit dieser Notation für die Wellenzahl kann die Fouriertransformation in zwei weiteren Arten definiert werden, in der asymmetrischen Form

$$\tilde{g}(k) = \left\langle \exp(ikx) \left| g(x) \right\rangle, \ g(x) = \frac{1}{2\pi} \left\langle \exp(-ikx) \left| \tilde{g}(k) \right\rangle \right\rangle$$
(B.50)

und in der symmetrischen Form

$$\tilde{g}(k) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \left\langle \exp(ikx) \left| g(x) \right\rangle, \ g(x) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \left\langle \exp(-ikx) \left| \tilde{g}(k) \right\rangle.$$
(B.51)

Da alle drei Definitionen der Fouriertransformation gebräuchlich sind, passiert es leicht, dass Theoreme und Fouriertransformationspaare falsche Faktoren enthalten. Die Beziehungen zwischen den Transformationspaaren für die drei Definitionen lassen sich unmittelbar aus den Definitionen wie folgt herleiten:

$$\kappa = 1/\lambda \quad (B.10) \quad g(x) \quad \longrightarrow \quad \tilde{g}(\kappa)$$

$$k = 2\pi/\lambda \quad (B.50) \quad g(x) \quad \longrightarrow \quad \tilde{g}(k/2\pi)$$

$$k = 2\pi/\lambda \quad (B.51) \quad g(x) \quad \longrightarrow \quad \tilde{g}(k/\sqrt{2\pi})/\sqrt{2\pi}.$$
(B.52)

B.2 Diskrete unitäre Transformationen

B.2.1 Allgemeine Eigenschaften

In den Abschnitten 4.3.1 und 4.3.2 haben wir gelernt, dass die diskrete Fouriertransformation als lineare Transformation in einem Vektorraum betrachtet werden kann. Damit ist sie nur ein Beispiel einer großen Klasse von Transformationen, den *unitären Transformationen*. In diesem Kapitel diskutieren wir einige allgemeine Eigenschaften der unitären Transformationen. Sie werden uns helfen, einen tieferen Einblick in die Grundlagen der Bildverarbeitung zu bekommen. Ferner diskutieren wir weitere Beispiele unitärer Transformationen, die in der Bildverarbeitung Bedeutung gewonnen haben.

Unitäre Transformationen sind definiert für Vektorräume über dem Körper der komplexen Zahlen, für die ein *inneres Produkt* oder *Skalarprodukt* definiert ist. Sowohl die kontinuierliche (B.10) als auch diskrete Fouriertransformation (B.17) benutzen zur Berechnung der Transformation das Skalarprodukt. Das grundlegende Theorem für unitäre Transformationen lautet:

Theorem B.8 (Unitäre Transformation) Sei V ein endlich-dimensionaler Vektorraum mit innerem Produkt. Weiterhin sei **U** eine lineare bijektive Transformation von V auf sich selbst. Dann sind die folgenden Aussagen äquivalent:

- 1. U ist unitär.
- 2. *U* erhält das innere Produkt, d. h. $\langle g | h \rangle = \langle Ug | Uh \rangle, \forall g, h \in V$.
- 3. Die inverse Transformation zu \mathbf{U} , \mathbf{U}^{-1} , ist die Adjungierte (transponierte und konjugiert-komplexe Matrix) \mathbf{U}^T von \mathbf{U} : $\mathbf{U}\mathbf{U}^T = \mathbf{I}$.
- 4. Die Zeilen- (und Spaltenvektoren) von **U** bilden eine Orthonormalbasis des Vektorraums V.

Diese Definition schließt bereits eine wichtigste Eigenschaft der unitären Transformationen ein, nämlich die Erhaltung des inneren Produktes. Dies beinhaltet, dass eine andere wichtige Eigenschaft, die *Norm*, ebenfalls erhalten bleibt:

$$\|g\|_{2} = \left\langle g \left| g \right\rangle^{1/2} = \left\langle Ug \left| Ug \right\rangle^{1/2}.$$
 (B.53)

Wir können die Norm als *Länge* oder *Größe* des Vektors betrachten. Die Rotation in \mathbb{R}^2 oder \mathbb{R}^3 ist ein Beispiel für eine Transformation, bei der die Erhaltung der Vektorlänge offensichtlich ist (vergleiche auch die Diskussion der homogenen Koordinaten in Abschn. 3.3.3).

Die Komposition zweier unitärer Transformationen U_1U_2 ist ihrerseits unitär. Da der Identitätsoperator *I* und die Umkehrung eines unitären Operators ebenfalls unitär sind, bildet die Menge aller unitären Transformationen eine *Gruppe* bezüglich der Komposition. Praktisch bedeutet dies, dass wir komplexe unitäre Transformationen aus einfacheren oder elementaren Transformationen zusammensetzen können.

Wir werden einige der Eigenschaften der unitären Transformationen, die im Rahmen der diskreten Fouriertransformation diskutiert wurden, illustrieren. Zunächst betrachten wir die eindimensionale DFT in symmetrischer Definition:

$$\tilde{g}_{\tilde{n}} = \frac{1}{\sqrt{N}} \sum_{n=0}^{N-1} g_n \mathbf{w}_N^{-n\tilde{n}}.$$

Diese Gleichung kann als Multiplikation der $N \times N$ -Matrix W_N

$$(W_N)_{n\tilde{n}} = W_N^{-n\tilde{n}}$$

mit dem Vektor *g* betrachtet werden:

$$\tilde{g} = \frac{1}{\sqrt{N}} W_N g. \tag{B.54}$$

Explizit ist die DFT eines achtdimensionalen Vektors gegeben durch

$$\begin{bmatrix} \tilde{g}_{0} \\ \tilde{g}_{1} \\ \tilde{g}_{2} \\ \tilde{g}_{3} \\ \tilde{g}_{4} \\ \tilde{g}_{5} \\ \tilde{g}_{6} \\ \tilde{g}_{7} \end{bmatrix} = \frac{1}{\sqrt{8}} \begin{bmatrix} w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{7}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{0} \\ w_{8}^{0} & w_{8}^{$$

Beim Eintrag der Elemente in die Matrix wurde gleich die Periodizität des Kerns der DFT (B.29) genutzt, damit die Exponenten von W auf den Bereich zwischen 0 und 7 begrenzt sind. Die Transformationsmatrix für die DFT ist symmetrisch ($W = W^T$), W^{T*} ergibt die Rücktransformation.

Die zweidimensionale DFT lässt sich mit ähnlichen Gleichungen beschreiben, wenn wir die $M \times N$ -Matrix auf einen MN-dimensionalen Vektor abbilden. Allerdings gibt es auch einen einfacheren Weg, wenn wir uns die in (B.25) beschriebene Separierbarkeit der Kerne der DFT zunutze machen. Unter Verwendung der $M \times M$ -Matrix W_M und der $N \times N$ -Matrix W_N können wir analog zur eindimensionalen DFT (B.54) folgendermaßen schreiben:

$$\tilde{g}_{uv} = \frac{1}{\sqrt{MN}} \sum_{m=0}^{M-1} \sum_{n=0}^{N-1} g_{mn}(W_M)_{mu}(W_N)_{nv}$$
(B.55)

oder in Matrixnotation:

$$\underbrace{\tilde{G}}_{M \times N} = \frac{1}{\sqrt{MN}} \underbrace{W_M}^T \underbrace{G}_{M \times M} \underbrace{W_N}_{N \times N} = \frac{1}{\sqrt{MN}} W_M G W_N.$$
(B.56)

Der Physiker wird sich an die theoretischen Grundlagen der *Quantenmechanik* erinnern, die im unendlich-dimensionalen Vektorraum mit innerem Produkt, dem *Hilbertraum*, formuliert werden. In der digitalen Bildverarbeitung können wir die Probleme, die mit unendlich-dimensionalen Vektorräumen verbunden sind, vermeiden.

Auf die Diskussion der allgemeinen Eigenschaften folgen nun einige Beispiele unitärer Transformationen, die in der Signal- und Bildverarbeitung benutzt werden. Ihre Bedeutung ist aber mit der der Fouriertransformation nicht vergleichbar.

B.2.2 Kosinus-, Sinus- und Hartley-Transformation

Es mag an der diskreten Fouriertransformation stören, dass reelle Bilder durch die Transformation komplex abgebildet werden. Wir können zu einer reellen Transformation kommen, wenn wir die Zerlegung der komplexen DFT in einen reellen geraden und einen imaginären ungeraden Teil



Abbildung B.1: Die Basisfunktionen eindimensionaler unitärer Transformationen für N = 8: *a* Kosinustransformation, *b* Sinustransformation und *c* Hartleytransformation.

betrachten:

$$(\mathbf{W}_N)_{nv} = \cos\left(-\frac{2\pi nv}{N}\right) + \mathrm{i}\sin\left(-\frac{2\pi nv}{N}\right). \tag{B.57}$$

Weder der Kosinus- noch der Sinusteil kann als Transformationskern verwendet werden, da diese Funktionen keine vollständige Basis des Vektorraums bilden. Kosinus- und Sinusfunktionen spannen nur die Unterräume der geraden bzw. ungeraden Funktionen des gesamten Vektorraums auf.

Dieses Problem kann beseitigt werden, indem die *Kosinus*- und *Sinustransformation* auf den positiven Halbraum im Orts- und Fourierraum beschränkt werden, weil dann die Symmetrieeigenschaften keine Rolle spielen:

$${}^{c}\tilde{g}(k) = \int_{0}^{\infty} g(x)\sqrt{2}\cos(2\pi kx)dx \quad \bullet \longrightarrow \quad g(x) = \int_{0}^{\infty} {}^{c}\tilde{g}(k)\sqrt{2}\cos(2\pi kx)dk,$$
$${}^{s}\tilde{g}(k) = \int_{0}^{\infty} g(x)\sqrt{2}\sin(2\pi kx)dx \quad \bullet \longrightarrow \quad g(x) = \int_{0}^{\infty} {}^{s}\tilde{g}(k)\sqrt{2}\sin(2\pi kx)dk.$$
(B.58)

Für die entsprechenden diskreten Transformationen müssen Basisvektoren mit der fehlenden Symmetrie erzeugt werden, indem trigonometrische Funktionen mit jeweils der halben Wellenlänge hinzugefügt werden. Dieses Vorgehen ist äquivalent zur Verdoppelung der Basiswellenlänge. Dementsprechend lauten die Basisfunktionen der *Kosinus*- und *Sinustransformation* für einen *N*-dimensionalen Vektor:

$$c_{nv} = \sqrt{\frac{2}{N}} \cos\left(\frac{\pi nv}{N}\right), \quad s_{nv} = \sqrt{\frac{2}{N+1}} \sin\left(\frac{\pi (n+1)(v+1)}{N+1}\right).$$
 (B.59)

Abb. B.1a, b zeigen die Basisfunktionen der 1D-Kosinus- und 1D-Sinustransformation. Man kann sich an den Funktionsgrafen gut veranschaulichen, dass die Basisfunktionen orthogonal zueinander sind. Bedingt durch die Verdoppelung der Perioden, gibt es bei beiden Transformationen gerade und ungerade Funktionen. Die Basisfunktionen mit jeweils der halben Wellenlänge ergänzen die Funktionen mit der fehlenden Symmetrie.

Die Kosinustransformation hat für die *Bilddatenkompression* Bedeutung erlangt [122]. Sie gehört zum Standard-Kompressionsalgorithmus, der von der *Joint Photographic Experts Group (JPEG)* vorgeschlagen wurde.

Die Hartleytransformation (HT) ist eine wesentlich elegantere Lösung als die Kosinus- oder Sinustransformation, um eine Transformation mit komplexen Zahlen zu vermeiden. Durch Addition der Kosinus- und Sinusfunktion erhält man einen Kern, der keine Symmetrie aufweist,

$$\cos(2\pi kx) = \cos(2\pi kx) + \sin(2\pi kx) = \sqrt{2}\cos(2\pi (kx - 1/8)), \qquad (B.60)$$

und der daher für eine Transformation des gesamten Raums geeignet ist:

$${}^{h}\tilde{g}(k) = \int_{-\infty}^{\infty} g(x) \cos(2\pi kx) dx \quad \bullet \longrightarrow \quad g(x) = \int_{-\infty}^{\infty} {}^{h}\tilde{g}(k) \cos(2\pi kx) dk. \tag{B.61}$$

Die entsprechende diskrete Hartleytransformation (DHT) lautet:

$${}^{h}\tilde{g}_{v} = \frac{1}{\sqrt{N}} \sum_{n=0}^{N-1} g_{n} \cos(2\pi nv/N) \quad \bullet \quad \circ \quad g_{n} = \frac{1}{\sqrt{N}} \sum_{n=0}^{N-1} {}^{h}\tilde{g}_{v} \cos(2\pi nv/N). \quad (B.62)$$

Die Basisfunktionen für N = 8 zeigt Abb. B.1c. Trotz aller Eleganz der Hartleytransformation für reelle Bilddaten, weißt sie einige Nachteile gegenüber der Fouriertransformation auf. Insbesondere gilt das einfache Verschiebungstheorem B.3 der Fouriertransformation nicht mehr. Bei Verschiebungen kommt es vielmehr zur Vermischung der Basisfunktionen mit positiven und negativen Wellenzahlen:

$$g(x - x_0) \longrightarrow {}^{h} \tilde{g}(k) \cos(2\pi k x_0) + {}^{h} \tilde{g}(-k) \sin(2\pi k x_0), g_{n-n'} \longrightarrow {}^{h} \tilde{g}_{v} \cos(2\pi n' v/N) + {}^{h} \tilde{g}_{N-v} \sin(2\pi n' v/N).$$
(B.63)

ähnliche Komplikationen treten bei dem Faltungstheorem für die Hartleytransformation auf (> R15).

B.2.3 Hadamardtransformation

Die Basisfunktionen der *Hadamardtransformation* sind orthogonale binäre Muster (Abb. B.2a). Einige dieser Muster sind regelmäßige rechteckige Wellen, andere nicht. Die Hadamardtransformation zeichnet sich durch einen geringen Rechenaufwand aus, da ihr Kern nur aus den Zahlen 1 und – 1 besteht. Somit sind nur Additionen und Subtraktionen zur Berechnung notwendig.



Abbildung B.2: Die ersten 8 Basisfunktionen eindimensionaler unitärer Transformationen für N = 16: *a* Hadamardtransformation und *b* Haartransformation.

B.2.4 Haartransformation

Die Basisvektoren aller bisherigen Transformationen waren *globaler* Natur, weil die Basisfunktionen sich grundsätzlich über den gesamten Vektor oder die ganze Bildfläche ausdehnen. Alle örtliche Information geht verloren. Wenn wir zum Beispiel zwei unabhängige Objekte in einem Bild haben, werden sie gleichzeitig in die globalen Muster zerlegt. Sie sind dann in der Transformation nicht mehr als individuelle Objekte erkennbar.

Die *Haartransformation* ist ein Beispiel einer unitären Transformation, welche lokale Information teilweise erhält, da ihre Basisfunktionen Impulspaare sind, die nur an der Position des Impulses ungleich null sind (Abb. B.2b). Die Haartransformation ist von Vorteil für die Auflösung der Position kleiner Strukturen.

Auch die Haartransformation ist wie die Hadamardtransformation vom Rechenaufwand her effizient, da ihr Kern nur die Zahlen –1, 0 und 1 beinhaltet.

C Statistik, Regression und Optimierung

Inhalt

C.1	Einführung		
C.2	Zufallsvariable		
	C.2.1	Wahrscheinlichkeitsdichte und Histogramm	622
	C.2.2	Mittelwert, Varianz und Momente	623
	C.2.3	Funktionen von Zufallsvariablen	624
C.3	Multip	ple Zufallsvariable	626
	C.3.1	Gemeinsame	
		Wahrscheinlichkeitsdichtefunktionen	626
	C.3.2	Kovarianz und Korrelation	627
	C.3.3	Lineare Funktionen mehrerer	
		Zufallsvariablen	627
	C.3.4	Nichtlineare Funktionen mehrerer	(2)
~ .			630
C.4	Wahrs	cheinlichkeitsverteilungen	630
	C.4.1	Poissonverteilung	631
	C.4.2	Normal- und Binomialverteilung	633
	C.4.3	Zentraler Grenzwertsatz	634
	C.4.4	Andere Verteilungen	635
C.5	Stocha	stische Prozesse und Felder	637
	C.5.1	Korrelation und Kovarianz	638
	C.5.2	Stochastische Felder im Fourierraum	640
	C.5.3	Leistungsspektrum,	
		Kreuzkorrelationsspektrum, Kohärenz	640
C.6	Diskre	ete Modellierung: inverse Probleme	642
	C.6.1	Ein einfaches Beispiel: lineare Regression .	642
	C.6.2	Fehlernormen	643
	C.6.3	Lösung nach der Methode	
		der kleinsten Quadrate	644
	C.6.4	Geometrische Betrachtung	()(
		linearer Gleichungssysteme	646
	C.6.5	Fenier der Modellparameter	647
	C.6.6	Regularisierung	648

Netzw	649	
C.7.1	Eindimensionale Netzwerke	649
C.7.2	Verallgemeinerte Netzwerke	651
C.7.3	Netzwerke mit Diskontinuitäten	651
C.7.4	Zweidimensionale Netzwerke	652
C.7.5	Mehrgitter-Netzwerke	653
Literat	urhinweise zur Vertiefung	654
	Netzw C.7.1 C.7.2 C.7.3 C.7.4 C.7.5 Literat	NetzwerkmodelleC.7.1Eindimensionale NetzwerkeC.7.2Verallgemeinerte NetzwerkeC.7.3Netzwerke mit DiskontinuitätenC.7.4Zweidimensionale NetzwerkeC.7.5Mehrgitter-NetzwerkeLiteraturhinweise zur Vertiefung

C.1 Einführung



Abbildung C.1: Illustration von **a** systematischem und **b** statistischem Fehler, die Genauigkeit bzw. Präzision bei einer Messung angeben.

Die digitale Bildverarbeitung kann als Teilbereich der *digitalen Signalverarbeitung* betrachtet werden. Deshalb können alle Methoden zur Aufnahme und Analyse von Messungen und ihren Fehlern auch auf die Bildverarbeitung angewandt werden. Insbesondere sind alle Messungen, die wir an einem Bild durchführen, wiez. B. die Bestimmung der Größe oder Position eines Objekts oder seines mittleren Grauwertes, nur sinnvoll, wenn wir auch die Messungenauigkeit abschätzen können. Diese grundlegende Tatsache, die jedem Wissenschaftler und Ingenieur vertraut ist, wurde in den Anfängen der Bildverarbeitung oft vernachlässigt. Die Verwendung empirischer statt wissenschaftlich fundierter Techniken machte realistische Fehlerabschätzungen unmöglich. Glücklicherweise hat das Wissen in der Bildverarbeitung beträchtlich zugenommen. Heute stehen viele fundierte Techniken, die auch Fehlerabschätzungen ermöglichen, zur Verfügung.

In diesem Zusammenhang ist es notwendig, zwei wichtige Klassen von Fehlern zu unterscheiden. Der *statistische Fehler* beschreibt die Streuung der Messwerte, wenn ein und dieselbe Messung wiederholt wird (Abb. C.1). Die Breite der Verteilung der Messwerte ergibt ein geeignetes Maß für den statistischen Fehler und der Schwerpunkt der Verteilung den Mittelwert.

Die Abweichung des Mittelwerts vom tatsächlichen Wert kann jedoch unabhängig von der statistischen Verteilung auftreten und über die statistischen Fehlergrenzen hinausgehen. Solch eine Abweichung wird *systematischer Fehler* genannt. Eng verwandt mit dem Unterschied zwischen systematischem und statistischem Fehler sind die Begriffe *Präzision* und *Genauigkeit*. Eine präzise, aber ungenaue Messung liegt vor, wenn der statistische Fehler niedrig ist, der systematische Fehler jedoch hoch (Abb. C.1a). Im umgekehrten Fall, bei großem statistischem Fehler und niedrigem systematischem Fehler, streuen die einzelnen Messungen weit, aber der Mittelwert liegt nahe dem tatsächlichen Wert (Abb. C.1b).

Man erhält einfach — zumindest prinzipiell — eine Abschätzung des statistischen Fehlers, indem man die gleiche Messung oft wiederholt. Schwerer ist es allerdings, systematische Fehler zu finden. Sie sind oft auf ein mangelndes Verständnis des Messaufbaus und des Messverfahrens zurückzuführen. Unbekannte oder unkontrollierte Parameter, die die Messprozedur beeinflussen, können leicht zu systematischen Fehlern führen. Beispiele für systematische Fehler sind *Kalibrierungsfehler* und Verschiebungen durch temperaturabhängige Parameter bei einem Experiment ohne Temperaturregelung.

In diesem Kapitel lernen wir, Bilddaten als statistische Größen bzw. Zufallsvariablen zu behandeln. Wir beginnen mit den statistischen Eigenschaften des gemessenen Grauwerts an einem einzelnen *Sensorelement* oder *Pixel* in Abschn. C.2. Dann können wir die statistischen Methoden, wie sie in allen wissenschaftlichen Gebieten angewendet werden, für Messungen einer einzelnen Größe benutzen. Diese Art der Statistik wird *Statistik erster Ordnung* genannt, da nur die Statistik an einem einzelnen Messpunkt betrachtet wird.

Bildverarbeitungsoperationen berechnen neue Größen aus den gemessenen Grauwerten. Im einfachsten Fall wird bei den *Punktoperationen* (Abschn. 7.1) der Grauwert nur an einem einzelnen Bildpunkt benutzt. In komplizierteren Fällen werden neue Bildpunkte aus den Grauwerten an vielen Bildpunkten berechnet. In jedem Fall müssen wir aber wissen, in welcher Weise die statistischen Eigenschaften, insbesondere der statistische Fehler der neu berechneten Werte, von denen der Ausgangswerte abhängen. Mit anderen Worten, unsere Aufgabe ist es, die Fehlerfortpflanzung durch die Bildverarbeitungsoperationen zu bestimmen. Diese Fragen sind Gegenstand von Abschn. C.3.

Im Abschn. C.4 behandeln wir eine Reihe von für die Signalverarbeitung wichtigen Wahrscheinlichkeitsverteilungen. Im letzten Schritt wenden wir uns in Abschn. C.5 zeitlichen und räumlichen Feldern von Zufallsvariablen, den *stochastischen Prozessen*, zu. Damit können wir stochastische Prozesse auch im Fourierraum untersuchen.

Viele Modellierungsprobleme in der Signalverarbeitung, wie in einfachsten Fall eine lineare Regression, sind überbestimmte Probleme und haben damit keine exakte Lösung. Man kann sie nur im Sinne einer Minimierung eines Fehlermaßes lösen. Daher gibt es einen engen Zusammenhang zwischen der Statistik und diskreter Modellierung und die letzten beiden Abschnitte dieses Anhangs beschäftigen sich mit diskreter Modellierung und inversen Problemen (Abschn. C.6) und Netzwerkmodellen (Abschn. C.7).

C.2 Zufallsvariable

C.2.1 Wahrscheinlichkeitsdichte und Histogramm

Nehmen wir einen experimentellen Aufbau an, mit dem wir ein Objekt aufnehmen. Die an einem bestimmten Punkt (Pixel) gemessene Größe in der Bildebene ist die Bestrahlungsstärke. Wegen der statistischen Natur des beobachteten Prozesses ergibt jede Messung einen anderen Wert.

Das bedeutet, dass die beobachtete Strahlung nicht durch einen einzigen Wert, sondern durch eine *Wahrscheinlichkeitsdichtefunktion* (englisch: probability density function, PDF) f(g) charakterisiert wird. Diese Funktion gibt, vereinfacht ausgedrückt, die Wahrscheinlichkeit an, mit der ein bestimmter Wert g beobachtet wird. Eine durch Zufallsprozesse bestimmte Messgröße wie die Strahlung g wird als *Zufallsvariable* oder kurz *ZV* bezeichnet.

Im Folgenden diskutieren wir kontinuierliche und diskrete ZVn und Wahrscheinlichkeiten parallel. Diskrete Wahrscheinlichkeiten werden benötigt, da nur diskrete Zahlen mit digitalen Computern verarbeitet werden können. Diskrete Werte resultieren aus einem als Quantisierung bezeichneten Prozess (siehe Abschn. 5.5). Viele Formeln dieses Abschnitts enthalten kontinuierliche Ausdrücke auf der linken Seite und ihre diskreten Gegenüber auf der rechten Seite der entsprechenden Gleichungen. Im kontinuierlichen Fall wird ein bestimmter Grauwert im Intervall *g* bis *g* + d*g* mit der Wahrscheinlichkeit *f*(*g*)d*g* gemessen. Im diskreten Fall können wir nur eine endliche Zahl *Q* von Grauwerten *g_q* (*q* = 1, 2, ..., *Q*) mit der Wahrscheinlichkeit *f_q* messen. Normalerweise wird der Grauwert eines Pixels in einem Byte gespeichert. In diesem Fall können wir *Q* = 256 unterschiedliche Grauwerte messen. Da die Gesamtwahrscheinlichkeit, einen beliebigen Grauwert zu beobachten, per Definition eins ist, muss die Wahrscheinlichkeitsdichtefunktion folgende Bedingung erfüllen:

$$\int_{-\infty}^{\infty} f(g) dg = 1, \qquad \sum_{q=1}^{Q} f_q = 1.$$
 (C.1)

Die Stammfunktion der PDF

$$F(g) = \int_{-\infty}^{g} f(g') dg', \qquad F_q = \sum_{q'=1}^{q} f_{q'}$$
(C.2)

wird *Verteilungsfunktion* genannt. Da die PDF eine nichtnegative Funktion ist, wächst die Verteilungsfunktion monoton von 0 auf 1 an.

Im Allgemeinen ist die Wahrscheinlichkeitsverteilung nicht von vornherein bekannt. Vielmehr wird sie aus Messungen abgeschätzt. Ist der beobachtete Prozess *homogen*, d. h. unabhängig von der Position der Pixel im Bild, gibt es einen einfachen Weg zur Abschätzung der Wahrscheinlichkeitsdichte, das sogenannte *Histogramm*.

Das Histogramm eines Bildes ist eine Liste (Vektor), die für jede Quantisierungsstufe ein Element aufweist. Jedes Element enthält die Anzahl der Pixel, deren Grauwert mit dem Index des Elements übereinstimmt. Histogramme können leicht berechnet werden für Daten beliebiger Dimension. Zunächst setzen wir den ganzen Histogrammvektor auf null. Dann tasten wir alle Pixel des Bildes ab, nehmen den Grauwert als Index der Liste und erhöhen das zugehörige Listenelement um eins. Der tatsächliche Abtastalgorithmus hängt davon ab, wie das Bild gespeichert ist.

Eine Abschätzung der Wahrscheinlichkeitsdichte ist auch für Bilddaten mit höherer Auflösung, z. B. 16-Bit-Bilder oder Fließkommabilder, möglich. Den Bereich möglicher Werte teilen wir dazu in *Q* gleich breite Intervalle auf. Der Wert, der jedem Intervall zugeordnet wird, liegt in der Mitte des Intervalls. Bei der Entscheidung, in welches Intervall ein Wert fällt, müssen wir aber die Intervallgrenzen benutzen. Wenn wir diese Unterscheidung nicht machen, werden Werte wie z. B. der Mittelwert, die wir aus dem Histogramm berechnen, verfälscht.

C.2.2 Mittelwert, Varianz und Momente

Die beiden grundlegenden Parameter, die eine ZV g beschreiben, sind der Mittelwert μ (auch als *Erwartungswert* E(g) oder Eg bekannt) und die Varianz. Der *Mittelwert* ist definiert als

$$\mu = \int_{-\infty}^{\infty} gf(g) \mathrm{d}g, \qquad \mu = \sum_{q=1}^{Q} g_q f_q.$$
(C.3)

Der Mittelwert kann auch durch beliebig häufige Messung und Mittelung bestimmt werden, ohne dass die PDF explizit bekannt ist:

$$\mu = \lim_{P \to \infty} \frac{1}{P} \sum_{p=1}^{P} g_p. \tag{C.4}$$

Da es unmöglich ist, eine unendliche Zahl von Messungen durchzuführen, bleibt die Bestimmung des Mittelwertes über (C.4) eine Abschätzung mit einer gewissen Unsicherheit, die von der Form der PDF abhängt, d. h. vom Typ des Zufallsprozesses und von der Anzahl der Messwerte. Die *Varianz* $\sigma^2 = \text{Var } g = E((g - \mu)^2)$ ist ein Maß dafür, wie weit die gemessenen Werte vom Mittelwert abweichen:

$$\sigma^{2} = \int_{-\infty}^{\infty} (g - \mu)^{2} f(g) dg, \qquad \sigma^{2} = \sum_{q=1}^{Q} (g_{q} - \mu)^{2} f_{q}.$$
 (C.5)

Die Wahrscheinlichkeitsdichtefunktion kann genauer durch ähnliche Größen wie die Varianz charakterisiert werden, die *Momente n*-ter Ordnung $\mu_n = E((g - \mu)^n)$:

$$\mu_n = \int_{-\infty}^{\infty} (g - \mu)^n f(g) \mathrm{d}g, \qquad \mu_n = \sum_{q=1}^{Q} (g_q - \mu)^n f_q. \tag{C.6}$$

Das erste, zentrale Moment ist — per Definition — null. Das zweite, μ_2 , entspricht der Varianz und das dritte Moment, die *Schiefheit*, μ_3 , ist ein Maß für die Asymmetrie der PDF um den Mittelwert. Ist sie eine Funktion mit gerader Symmetrie, $f(-(g - \mu)) = f(g - \mu)$, dann verschwinden das dritte und alle anderen Momente ungerader Ordnung.

C.2.3 Funktionen von Zufallsvariablen

Jede Bildverarbeitungsoperation ändert die Werte g an den einzelnen Bildpunkten. Im einfachsten Fall transformiert eine Funktion p: h = p(g) den Wert g in den Wert h. Eine solche Operation wird in der Bildverarbeitung als *Punktoperator* bezeichnet (Abschn. 7.2). Da g eine ZV ist, ist auch h eine, und wir müssen ihre PDF kennen, damit wir die statistischen Eigenschaften des Bildes nach Anwendung der Punktoperation bestimmen können.

Es ist offensichtlich, dass die PDF f_h von h die gleiche Form wie die PDF f_g von g hat, wenn p eine lineare Funktion $h = a_0 + a_1g$ ist:

$$f_h(h) = \frac{f_g(g)}{|a_1|} = \frac{f_g((h-a_0)/a_1)}{|a_1|}.$$
 (C.7)

Dabei haben wir die Umkehrfunktion $g = p^{-1}(h)$: $g = (h - a_0)/a_1$ benutzt, um g als Funktion von h zu schreiben.

Aus (C.7) ist intuitiv klar, dass im allgemeinen Fall einer nichtlinearen Funktion p(g) die Steigung a_1 durch die erste Ableitung p'(g) von p(g) ersetzt wird. Weitere Schwierigkeiten ergeben sich dann, wenn die Umkehrfunktion nicht eindeutig ist. Ein wichtiges Beispiel ist die quadratische Funktion $h = g^2$, deren Umkehrfunktion die beiden Äste $g_{1,2} = \pm \sqrt{h}$ besitzt. In einem solchen Fall müssen zur Bestimmung der PDF von h alle Äste der Umkehrfunktion berücksichtigt werden.

Theorem C.1 (PDF der Funktion einer Zufallsvariablen) Sei f_g die PDF der ZV g und p eine differenzierbare Funktion h = p(g). Dann besitzt die ZV h die PDF

$$f_h(h) = \sum_{s=1}^{S} \frac{f_g(g_s)}{|p'(g_s)|'}$$
(C.8)

wobei g_s die S Äste der mehrwertigen Umkehrfunktion h = p(g) darstellt.

Eine monotone Funktion p hat eine einzige Umkehrfunktion $p^{-1}(h)$. Damit vereinfacht sich (C.8) zu

$$f_h(h) = \frac{f_g(p^{-1}(h))}{|p'(p^{-1}(h))|}.$$
(C.9)

In der Bildverarbeitung taucht oft folgendes inverse Problem in Bezug auf PDFs auf. Das Signal g mit einer PDF soll so in ein Signal h transformiert werden, dass h eine spezifische PDF hat. Dieses inverse Problem hat eine überraschend einfache Lösung. Die Transformation

$$h = F_h^{-1}(F_g(g)) \tag{C.10}$$

konvertiert die $f_g(g)$ -verteilte ZV g in die $f_h(h)$ -verteilte ZV h. Die Lösung ist besonders einfach für eine Transformation in ein Signal mit einer *Gleichverteilung*, da dann F^{-1} eine konstante Funktion ist und $h = F_g(g)$.

Nun können wir den Mittelwert und die Varianz von Funktionen einer ZV betrachten. Nach der Definition des Mittelwerts in (C.3) ist der Mittelwert von h gegeben durch

$$Eh = \mu_h = \int_{-\infty}^{\infty} h f_h(h) dh.$$
 (C.11)

Wir können ihn auch direkt durch die Transformationsfunktion p(g) und die PDF $f_g(g)$ ausdrücken:

$$Eh = E(p(g)) = \int_{-\infty}^{\infty} p(g) f_g(g) \mathrm{d}g.$$
(C.12)

Intuitiv sind wir versucht anzunehmen, dass sich der Mittelwert von h auch aus dem Mittelwert von g mit Eh = p(Eg) berechnen lässt. Das ist aber nur korrekt, wenn p eine lineare Funktion ist. Wir nehmen an, dass sich p(g) durch ein Polynom zweiter Ordnung annähern lässt:

$$p(g) = p(\mu_g) + p'(\mu_g)(g - \mu_g) + p''(\mu_g)(g - \mu_g)^2/2 + \dots$$
(C.13)

Dann folgt

$$\mu_h \approx p(\mu_g) + p''(\mu_g)\sigma_g^2/2.$$
 (C.14)

Diese Gleichung zeigt, dass $\mu_h \approx p(\mu_g)$ nur dann eine gute Näherung ist, wenn sowohl die Krümmung von p(g) als auch die Varianz von g klein sind, d. h. die Funktion p in dem Intervall $[\mu - 3\sigma, \mu + 3\sigma]$ gut durch eine lineare Funktion approximiert werden kann.

Die Varianz von *h* ergibt sich in Näherung erster Ordnung zu

$$\sigma_h^2 \approx \left| p'(\mu_g) \right|^2 \sigma_g^2. \tag{C.15}$$

Dieser Ausdruck ist nur für lineare Funktionen p exakt.

Die folgenden einfachen Beziehungen für den Mittelwert und die Varianz ergeben sich ummittelbar aus den bisherigen Überlegungen in diesem Abschnitt (*a* ist eine Konstante):

$$E(ag) = aEg$$
, $Var(ag) = a^2 Var g$, $Var g = E(g^2) - (Eg)^2$. (C.16)

C.3 Multiple Zufallsvariable

In der Bildverarbeitung haben wir es nicht nur mit einer, sondern mit (sehr) vielen Zufallsvariablen zu tun. In der Regel wird eine neue ZV von ZVn an vielen Bildpunkten berechnet. Daher ist es wichtig, die Statistik von multiplen ZVn zu untersuchen. In diesem Abschnitt machen wir dazu den ersten Schritt und untersuchen die statistischen Eigenschaften von multiplen ZVn und von Funktionen von multiplen ZVn.

C.3.1 Gemeinsame Wahrscheinlichkeitsdichtefunktionen

Zuerst betrachten wir, wie wir die gemeinsamen statistischen Eigenschaften mehrerer ZVn beschreiben können. Im Allgemeinen werden sich diese für zwei ZVn g_1 und g_2 nicht durch deren individuelle PDFs $f(g_1)$ und $f(g_2)$ beschreiben lassen. Es ist vielmehr notwendig, eine *gemeinsame Wahrscheinlichkeitsdichtefunktion* $f(g_1, g_2)$ zu definieren. Nur wenn zwei ZVn *unabhängig* sind, d. h., wenn die Wahrscheinlichkeit, dass g_1 einen bestimmten Wert annimmt, nicht von dem Wert von g_2 abhängt, können wir die gemeinsame PDF als Produkt der individuellen PDFs, den *marginalen PDFs*, beschreiben:

$$f(g_1, g_2) = f_{g_1}(g_1) f_{g_2}(g_2) \quad \Leftrightarrow \quad g_1, g_2 \text{ unabhängig.} \tag{C.17}$$

Entsprechend ist für *P* ZVn g_p , den Zufallsvektor *g*, die gemeinsame PDF gegeben durch $f(g_1, g_2, ..., g_P) = f(g)$. *P* ZVn sind dann und nur dann unabhängig, wenn die gemeinsame PDF sich als Produkt der marginalen PDFs schreiben lässt:

$$f(g) = \prod_{p=1}^{p} f_{g_p}(g_p) \quad \Leftrightarrow \quad g_p \text{ unabhängig, } p = 1, \dots, P.$$
(C.18)

C.3.2 Kovarianz und Korrelation

Die Kovarianz gibt an, in welchem Maß die Fluktuationen zweier ZVn g_p und g_q zueinander in Beziehung stehen. In Erweiterung der Definition der *Varianz* in (C.5), ist die *Kovarianz* definiert als

$$\sigma_{pq} = E\left((g_p - \mu_p)(g_q - \mu_q)\right) = E(g_p g_q) - E(g_p)E(g_q).$$
(C.19)

Für *P* Zufallsvariablen bilden die Kovarianzen eine symmetrische $P \times P$ -Matrix, die *Kovarianzmatrix* $\Sigma = \text{cov } g$. Die Diagonale dieser Matrix enthält die Varianzen der *P* ZVn.

Der *Korrelationskoeffizient* setzt die Kovarianz zweier ZVn in Beziehung zu den entsprechenden Varianzen:

$$c_{pq} = \frac{\sigma_{pq}}{\sigma_p \sigma_q} \quad \text{mit} \quad |c| \le 1.$$
 (C.20)

Zwei ZVn g_p und g_q heißen *unkorreliert*, wenn die Kovarianz σ_{pq} null ist. Nach (C.19) und (C.20) gelten dann die folgenden Beziehungen für unkorrelierte ZVn:

$$\sigma_{pq} = 0 \Leftrightarrow c_{pq} = 0 \Leftrightarrow E(g_p g_q) = E(g_p)E(g_q) \Leftrightarrow g_p, g_q \text{ unkorreliert.}$$
(C.21)

Aus der letzten Bedingung und (C.17) folgt, dass unabhängige ZVn unkorreliert sind.

Auf den ersten Blick scheint es, dass nur die statistischen Eigenschaften von unabhängigen ZVn leicht zu behandeln sind. In diesem Fall müssen wir nämlich nur die marginalen PDFs der einzelnen Variablen und deren Mittelwerte und Varianzen betrachten. Im allgemeinen Fall dagegen müssen wir die Abhängigkeiten der einzelnen ZVn untereinander, wie sie durch die Kovarianzmatrix Σ gegeben sind, berücksichtigen. Da die Kovarianzmatrix aber symmetrisch ist, können wir immer ein Koordinatensystem, d. h. eine Linearkombination der ZVn, finden, in dem die Kovarianzmatrix diagonal und die ZVn damit unkorreliert sind.

C.3.3 Lineare Funktionen mehrerer Zufallsvariablen

In Erweiterung der Diskussion von Funktionen einer einzelnen ZV in Abschn. C.2.3 können wir den Mittelwert einer Funktion multipler ZVn $h = p(g_1, g_2, ..., g_P)$ direkt durch die gemeinsame PDF ausdrücken:

$$Eh = \int_{-\infty}^{\infty} p(g_1, g_2, \dots, g_P) f(g_1, g_2, \dots, g_P) dg_1 dg_2 \dots dg_P.$$
(C.22)

Aus dieser allgemeinen Beziehung folgt, dass der Mittelwert jeder linearen Funktion

$$h = \sum_{p=1}^{P} a_p g_p \tag{C.23}$$

durch eine Linearkombination der Mittelwerte der ZVn g_p gegeben ist:

$$E\left(\sum_{p=1}^{P}a_{p}g_{p}\right) = \sum_{p=1}^{P}a_{p}E\left(g_{p}\right).$$
(C.24)

Dies ist ein allgemein gültiges Ergebnis, das weder von der Unabhängigkeit der ZVn ausgeht noch von der PDF abhängt. Als Spezialfall enthält es die einfachen Beziehungen

$$E(g_1 + g_2) = Eg_1 + Eg_2, \quad E(g_1 + a) = Eg_1 + a. \tag{C.25}$$

Die Varianz von Funktionen multipler ZVn kann leider selbst im linearen Fall nicht so einfach berechnet werden. Sei g ein Vektor mit P ZVn, h ein Vektor mit Q ZVn, der eine Linearkombination der P ZVn g ist, M eine $Q \times P$ -Matrix der Koeffizienten und a ein Spaltenvektor mit Q Koeffizienten. Dann gilt

$$h = Mg + a \quad \text{mit} \quad E(h) = ME(g) + a \tag{C.26}$$

in Verallgemeinerung von (C.24). Falls P = Q, kann (C.26) als eine Koordinatentransformation in einem *P*-dimensionalen Vektorraum aufgefasst werden. Daher ist es nicht überraschend, dass sich die symmetrische Kovarianzmatrix wie ein Tensor zweiter Stufe transformiert [207]:

$$\operatorname{cov}(h) = M \operatorname{cov}(g) M^{T}.$$
(C.27)

Diese wichtige allgemeine Beziehung illustrieren wir anhand von drei Beispielen.

Varianz des Mittelwerts von ZVn Zuerst diskutieren wir die Berechnung der Varianz des *Mittelwertes* \overline{g} von *P* ZVn mit dem gleichen Mittelwert und der gleichen Varianz σ^2 . Weiter nehmen wir an, dass die ZVn unkorreliert sind. Dann sind die Matrix *M* und die Kovarianzmatrix cov *g* gegeben durch

$$M = \frac{1}{P} [1, 1, 1, \dots, 1] \quad \text{und} \quad \operatorname{cov}(g) = \begin{bmatrix} \sigma^2 & 0 & \dots & 0 \\ 0 & \sigma^2 & \dots & 0 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & 0 & \dots & \sigma^2 \end{bmatrix} = \sigma^2 I.$$

Eingesetzt in (C.27) ergibt sich

$$\sigma_{\overline{g}}^2 = \frac{1}{P}\sigma^2. \tag{C.28}$$

Damit ist die Varianz des Mittelwerts $\sigma_{\overline{g}}^2$ um den Faktor *P* kleiner als die Varianz der Einzelwerte, und die *Standardabweichung* $\sigma_{\overline{g}}$ reduziert sich um

den Faktor $P^{-1/2}$. Das bedeutet, dass wir viermal mehr Messungen machen müssen, um die Standardabweichung des Mittelwertes zu halbieren.

Das gilt aber nur für unkorrelierte ZVn. Falls die ZVn maximal korreliert sind ($c_{pq} = 1$, $\sigma_{pq} = \sigma^2$), dann ergibt sich aus (C.27), dass die Varianz des Mittelwerts gleich der Varianz der Einzelwerte ist. In diesem Fall ist es nicht möglich, durch Mittelung die Varianz zu verringern.

Varianz der Summe unkorrelierter ZVn mit ungleichen Varianzen Wir betrachten *P* unkorrelierte ZVn mit *ungleichen* Varianzen σ_p^2 und berechnen die Varianz der Summe der ZVn. Aus (C.25) wissen wir bereits, dass der Mittelwert der Summe gleich der Summe der Mittelwerte ist (auch für korrelierte ZVn). Aus (C.27) ergibt sich ohne irgendeine Annahme über die PDFs, dass für unkorrelierte ZVn auch die Varianz der Summe gleich der Summe der Varianzen ist:

$$\operatorname{Var} \sum_{p=1}^{P} g_p = \sum_{p=1}^{P} \operatorname{Var} g_p.$$
(C.29)

Linearkombination unkorrelierter ZVn Als drittes Beispiel nehmen wir Q ZVn h_q , die eine Linearkombination von P unkorrelierten ZVn g_p mit gleichen Varianzen σ^2 sind:

$$h_q = \boldsymbol{a}_q^T \boldsymbol{g}. \tag{C.30}$$

Die Vektoren a_q^T bilden die Zeilen der $Q \times P$ -Matrix M in (C.26), und die Kovarianzmatrix von h ergibt sich aus (C.27) zu

$$\operatorname{cov}(h) = \sigma^{2} M M^{T} = \sigma^{2} \begin{bmatrix} a_{1}^{T} a_{1} & a_{1}^{T} a_{2} & \dots & a_{1}^{T} a_{Q} \\ a_{1}^{T} a_{2} & a_{2}^{T} a_{2} & \dots & a_{2}^{T} a_{Q} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{1}^{T} a_{Q} & a_{2}^{T} a_{Q} & \dots & a_{Q}^{T} a_{Q} \end{bmatrix}.$$
 (C.31)

Aus dieser Gleichung können wir zwei Dinge lernen. Zum einen ist die Varianz der ZV h_q gegeben durch $a_q^T a_q$, d. h. die Summe der Quadrate der Koeffizienten:

$$\sigma^2(h_q) = \sigma^2 a_q^T a_q. \tag{C.32}$$

Zum Zweiten sind die ZVn h_p und h_q dann korreliert — obwohl die ZVn g_p unkorreliert sind — wenn das Skalarprodukt der Koeffizientenvektoren $a_p^T a_q$ nicht verschwindet, d. h., wenn diese nicht orthogonal sind. Daraus können wir die wichtige Schlussfolgerung ziehen, dass nur bei orthogonalen Transformationsmatrizen M in (C.26) unkorrelierte ZVn unkorreliert bleiben. Bei orthonormalen Transformationen bleiben wegen $a_q^T a_q = 1$ zusätzlich die Varianzen erhalten. Alle Transformationen, die wir in Anhang B.1 und B.2 kennen gelernt haben, also auch die Fouriertransformation, erfüllen diese Bedingung. Für korrelierte ZVn können wir den wichtigen Schluss ziehen, dass sich durch eine geeignete Transformation M immer eine Linearkombination der ZVn finden lässt, die unkorreliert ist. Dies folgt unmittelbar aus dem elementaren Satz der linearen Algebra, dass sich jede symmetrische Matrix durch eine geeignete Transformation, die sogenannte *Hauptachsentransformation*, diagonalisieren lässt [221, 300, 308]. Diese ausgezeichneten Linearkombinationen e_p , die *Eigenvektoren*, stellen die Achsen des Hauptachsensystems dar und es gilt

$$\operatorname{cov}(\boldsymbol{h})\boldsymbol{e}_p = \sigma_p^2 \boldsymbol{e}_p. \tag{C.33}$$

Das bedeutet, dass sich die Matrix-Vektor-Multiplikation auf eine Vektor-Skalar-Multiplikation reduziert. Den Faktor nennt man den *Eigenwert* zu dem Eigenvektor e_p . Für die Kovarianzmatrix ist der *p*te Eigenwert die Varianz σ_p^2 in Richtung des Eigenvektors e_p .

C.3.4 Nichtlineare Funktionen mehrerer Zufallsvariablen

Die Analyse der Varianz von Funktionen mehrerer ZVn können wir auf nichtlineare Funktionen verallgemeinern, wenn diese ausreichend linear um die Mittelwerte sind. Wie in Abschn. C.2.3 entwickeln wir die nichtlineare Funktion $p_q(g)$ in eine Taylorreihe um den Mittelwert:

$$h_q = p_q(\boldsymbol{g}) \approx p_q(\boldsymbol{\mu}) + \sum_{p=1}^{P} \frac{\partial p_q}{\partial g_p} (g_p - \mu_p). \tag{C.34}$$

Der Vergleich mit (C.26) zeigt, dass die Matrix M durch die Matrix

$$J = \begin{bmatrix} \frac{\partial p_1}{\partial g_1} & \frac{\partial p_1}{\partial g_2} & \cdots & \frac{\partial p_1}{\partial g_P} \\ \frac{\partial p_2}{\partial g_1} & \frac{\partial p_2}{\partial g_2} & \cdots & \frac{\partial p_2}{\partial g_P} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ \frac{\partial p_Q}{\partial g_1} & \frac{\partial p_Q}{\partial g_2} & \cdots & \frac{\partial p_Q}{\partial g_P} \end{bmatrix}$$
(C.35)

ersetzt werden muss, die als *Jacobi-Matrix* der Transformation h = p(g) bekannt ist. Daher ist in erster Näherung die Kovarianz von h gegeben durch

$$\operatorname{cov}(h) \approx J \operatorname{cov}(g) J^{T}.$$
 (C.36)

C.4 Wahrscheinlichkeitsverteilungen

In den vorangegangenen Abschnitten haben wir eine Reihe von allgemeinen Eigenschaften von Zufallsvariablen hergeleitet, für die kein Wissen über die Wahrscheinlichkeitsverteilungen notwendig war. In diesem Abschnitt diskutieren wir eine Reihe von Wahrscheinlichkeitsverteilungen, die für die Bildverarbeitung von Bedeutung sind.

Als Einleitung betrachten wir die PDFs multipler ZVn. Dabei beschränken wir uns auf zwei einfache Fälle. Zuerst behandeln wir die Addition zweier ZVn. Wenn zwei ZVn g_1 und g_2 unabhängig sind, dann ergibt sich die resultierende PDF bei additiver Superposition $g = g_1 + g_2$ durch das *Faltungsintegral*

$$p_{g}(g) = \int_{-\infty}^{\infty} p_{g_{1}}(h) p_{g_{2}}(g-h) dh.$$
 (C.37)

Diese Eigenschaft resultiert aus der multiplikativen Natur von Wahrscheinlichkeiten. Die Wahrscheinlichkeit $p_g(g)$, den Wert g zu messen, ist das Produkt der Wahrscheinlichkeiten, die Werte $g_1 = h$ und $g_2 = g - h$ zu messen. Das Integral in (C.37) ist notwendig, damit wir alle Kombinationen berücksichtigen, deren Summe den Wert g ergibt.

Die gleiche Prozedur kann benutzt werden für das Produkt zweier ZVn, wenn wir die Multiplikation durch die Bildung des Logarithmus in eine Addition überführen: $\ln g = \ln g_1 + \ln g_2$. Die PDF des Logarithmus einer ZV kann mithilfe von (C.9) berechnet werden.

C.4.1 Poissonverteilung

Zuerst betrachten wir die Bildaufnahme. Ein Element eines Halbleiter-Bildsensors, das eine gewisse Bestrahlungsstärke empfängt, sammelt innerhalb einer vorgegebenen *Belichtungszeit* Δt durch Photonenabsorption im Mittel *N* Elektronen. Daher ist der mittlere Strom von Ladungsträgern λ gegeben durch

$$\lambda = \frac{N}{\Delta t}.$$
(C.38)

Wegen der zufälligen Natur des Photonenstroms wird bei jeder Belichtung eine etwas unterschiedliche Anzahl von Elektronen gesammelt werden. Ein Zufallsprozess, bei dem im Mittel $\lambda \Delta t$ Ereignisse stattfinden, wird als *Poissonprozess* $P(\lambda \Delta t)$ bezeichnet. Dieser hat die diskrete Wahrscheinlichkeitsdichtefunktion (PDF)

$$P(\lambda \Delta t): \quad f_n = \exp(-\lambda \Delta t) \frac{(\lambda \Delta t)^n}{n!}, \quad n \ge 0$$
 (C.39)

mit dem Mittelwert und der Varianz

$$\mu = \lambda \Delta t \quad \text{und} \quad \sigma^2 = \lambda \Delta t. \tag{C.40}$$

Simulierte Bilder mit Poissonrauschen bei niedriger Bestrahlungsstärke zeigt Abb. C.2. Für niedrige Mittelwerte ist die Poissonverteilung unsymmetrisch mit einer längeren Ausdehnung der Verteilung zu höheren Werten



Abbildung C.2: Simulation von Bildern mit Poissonrauschen bei geringer Bestrahlungsstärke, bei denen während der Belichtungszeit maximal a 3, b 10, c 100 und d 1000 Ladungsträger gesammelt wurden. Am unteren Bildrand ist ein linearer Graukeil eingeblendet.

hin (Abb. C.3a). Aber schon für moderate Mittelwerte (100), ist die Verteilung überraschend gut symmetrisch.

Ein typisches CCD-Sensorelement (Abschn. D, > R9) sammelt um die 10000 oder mehr Elektronen durch die Absorption von Photonen. Daher ist die Standardabweichung bedingt durch das Photonenrauschen etwa 100 oder 1%. An dieser Zahl wird deutlich, dass selbst ein perfekter Bildsensor, bei dem kein zusätzliches elektronisches Rauschen auftritt, einen beträchtlichen Rauschpegel aufweist.

Ein Poissonprozess hat die folgenden wichtigen Eigenschaften:

- 1. Die Standardabweichung σ ist nicht konstant. Sie wächst vielmehr mit der Wurzel der Anzahl der Ereignisse. Daher ist das Rauschen signalabhängig.
- 2. Nichtüberlappende Belichtungen sind statistisch unabhängige Ereignisse [207, Section. 3.4]. Das heißt, dass Bilder, die mit dem gleichen Sensor, aber zu unterschiedlichen Zeiten aufgenommen wurden, unabhängige ZVn sind.



Abbildung C.3: a Poisson-Wahrscheinlichkeitsdichtefunktion $P(\mu)$ für die Mittelwerte $\mu = 3, 10, 100$ und 1000. Die x-Achse ist in der Darstellung auf einen Mittelwert von 1 normiert; $P(\lambda\Delta t)$ wurde zur Normalisierung mit $\sigma \sqrt{2\pi}$ multipliziert. **b** Diskrete Binomialverteilung B(8, 1/2) mit einem Mittelwert von 4 und einer Varianz von 2 und die korrespondierende Normalverteilung N(4, 2).

3. Der Poissonprozess ist additiv. Die Summe zweier unabhängiger poisson-verteilter ZVn mit den Mittelwerten μ_1 and μ_2 ist ebenfalls poissonverteilt mit dem Mittelwert und der Varianz $\mu_1 + \mu_2$.

C.4.2 Normal- und Binomialverteilung

Viele Prozesse mit kontinuierlichen ZVn können gut durch eine *Normalverteilung* oder *Gaußverteilung* $N(\mu, \sigma)$ mit dem Mittelwert μ und der Varianz σ^2 beschrieben werden:

$$N(\mu,\sigma): \quad f(g) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma}} \exp\left(-\frac{(g-\mu)^2}{2\sigma^2}\right). \tag{C.41}$$

Aus (C.41) sehen wir, dass die Normalverteilung durch die Angabe des Mittelwerts und der Varianz vollständig beschrieben ist.

Das diskrete Analogon zur Normalverteilung ist die Binomialverteilung

$$B(Q,p): \quad f_q = \frac{Q!}{q! (Q-q)!} p^q (1-p)^{Q-q}, \quad 0 \le q < Q.$$
(C.42)

Die natürliche Zahl Q ist die Anzahl möglicher Ergebnisse und bestimmt zusammen mit dem Parameter $p \in]0, 1[$ den Mittelwert und die Varianz:

$$\mu = Qp \quad \text{und} \quad \sigma^2 = Qp(1-p). \tag{C.43}$$

Schon für moderate Werte von *Q* kommt die Binomialverteilung der Normalverteilung sehr nahe (Abb. C.3b).

In Verallgemeinerung von (C.41) ist die gemeinsame PDF $N(\mu, \Sigma)$ für multiple ZVn, d.h. für den Zufallsvektor *g* mit dem Mittelwert μ und der



Abbildung C.4: Bivariate Normalverteilungen: **a** zwei korrelierte ZVn mit $\sigma_1^2 = \sigma_2^2 = 1$ und $r_{12} = -0, 5$; **b** zwei unkorrelierte ZVn mit $\sigma_1^2 = \sigma_2^2 = 1$.

Kovarianzmatrix Σ , gegeben durch

$$N(\mu, \Sigma): f(g) = \frac{1}{(2\pi)^{P/2} \sqrt{\det \Sigma}} \exp\left(-\frac{(g-\mu)^T \Sigma^{-1}(g-\mu)}{2}\right).$$
(C.44)

Auf den ersten Blick sieht dieser Ausdruck sehr komplex aus. Das ist er aber nicht. Wir müssen dazu lediglich berücksichtigen, dass die symmetrische Kovarianzmatrix eine Diagonalmatrix wird, wenn wir das Koordinatensystem in ihr Hauptachsensystem drehen. Dann wird die gemeinsame PDF eine separable Funktion

$$f(g') = \prod_{p=1}^{p} \frac{1}{(2\pi\sigma_p^2)^{1/2}} \exp\left(-\frac{(g'_p - \mu_p)^2}{2\sigma_p^2}\right)$$
(C.45)

mit den Varianzen σ_p^2 entlang der Hauptachsen (Abb. C.4a), und die Komponenten g'_p des Zufallsvektors werden unabhängige ZVn.

Für unkorrelierte ZVn mit gleicher Varianz σ^2 reduziert sich die $N(\mu, \Sigma)$ -Verteilung auf eine isotrope Normalverteilung $N(\mu, \sigma)$ (Abb. C.4b):

$$N(\mu, \sigma): \quad f(g) = \frac{1}{(2\pi\sigma^2)^{P/2}} \exp\left(-\frac{|(g-\mu)|^2}{2\sigma^2}\right).$$
(C.46)

C.4.3 Zentraler Grenzwertsatz

Die große Bedeutung der Normalverteilung resultiert aus dem *zentralen Grenzwertsatz* (Theorem B.6, S. 610), den wir in Bezug auf kaskadierte Faltungen schon in Abschn. 4.3.4 und Anhang B.1.4. Hier sei kurz die Bedeutung für Zufallsvariablen in der Bildverarbeitung herausgestrichen. Der zentrale Grenzwertsatz sagt aus, dass die PDF einer Summe von ZVn unter sehr allgemeinen Bedingungen, die bei der praktischen Anwendung in der Bildverarbeitung fast immer erfüllt sind, zu einer Normalverteilung tendiert. Wie schon in Abschn. C.3 diskutiert, werdend in der Bildverarbeitung oft gewichtete Summen von vielen ZVn gebildet. Deswegen haben diese Variablen in der Regel eine Normalverteilung.

C.4.4 Andere Verteilungen

Trotz der Bedeutung der *Normalverteilung* sind in der Bildverarbeitung auch andere Verteilungen von Bedeutung. Sie tauchen vor allem dann auf, wenn ZVn durch nichtlineare Funktionen kombiniert werden.

Als erstes Beispiel betrachten wir die Umwandlung von *kartesischen* in *Polarkoordinaten*. Dazu nehmen wir den Zufallsvektor $g = [g_1, g_2]^T$ mit unabhängigen $N(0, \sigma)$ -verteilten Komponenten. Dann kann man zeigen [207, Abschn. 6.3], dass der Betrag des Vektors $r = (g_1^2, g_2^2)^{1/2}$ und der Winkel $\phi = \arctan(g_2/g_1)$ unabhängige ZVn sind. Der Betrag hat eine *Rayleighverteilung*

$$R(\sigma): \quad f(r) = \frac{r}{\sigma^2} \exp\left(-\frac{r^2}{2\sigma^2}\right) \quad \text{für} \quad r > 0 \tag{C.47}$$

mit dem Mittelwert und der Varianz

$$\mu_R = \sigma \sqrt{\pi/2} \quad \text{und} \quad \sigma_R^2 = \sigma^2 \frac{4-\pi}{2}.$$
 (C.48)

Der Winkel ϕ hat eine *Gleichverteilung*

$$f(\phi) = \frac{1}{2\pi}.\tag{C.49}$$

Zu einer Verallgemeinerung der Rayleighverteilung kommen wir, indem wir den Betrag eines *P*-dimensionalen Vektors betrachten. Dieser hat eine *Chiverteilung* mit *P* Freiheitsgraden

$$\chi(P,\sigma): \quad f(r) = \frac{2r^{P-1}}{2^{P/2}\Gamma(P/2)\sigma^{P}} \exp\left(-\frac{r^{2}}{2\sigma^{2}}\right) \quad \text{für} \quad r > 0$$
(C.50)

mit dem Mittelwert

$$\mu_{\chi} = \sigma \frac{\sqrt{2} \Gamma(P/2 + 1/2)}{\Gamma(P/2)} \approx \sigma \sqrt{P - 1/2} \quad \text{für} \quad P \gg 1$$
(C.51)

und der Varianz

$$\sigma_{\chi}^2 = \sigma^2 P - \mu_{\chi}^2 \approx \sigma^2/2 \quad \text{für} \quad P \gg 1.$$
 (C.52)

Der Mittelwert der Chiverteilung wächst mit der Quadratwurzel von *P*, während die Varianz fast konstant bleibt. Für eine hohe Anzahl von Freiheitsgraden konvergiert die Chiverteilung schnell gegen die Normalverteilung $N(\sigma \sqrt{P/2 - 1/2}, \sigma / \sqrt{2})$ (Abb. C.5a).

Die PDF des Betragsquadrats eines Vektors ist eine andere Funktion, da die Quadrierung eine nichtlineare Transformationsfunktion darstellt



Abbildung C.5: *a* Chiverteilung mit 2 (Rayleighverteilung), 3 (Maxwellverteilung) und mehr Freiheitsgraden, wie angegeben; *b* Chiquadrat-Verteilung in einer normierten Darstellung mit einem Mittelwert von 1 und Freiheitsgraden, wie angegeben.

(Abschn. C.2.3). Unter Benutzung von Theorem C.1 kann die *Chiquadrat-Verteilung* mit *P* Freiheitsgraden berechnet werden als

$$\chi^{2}(P,\sigma): \quad f(r) = \frac{r^{P/2-1}}{2^{P/2}\Gamma(P/2)\sigma^{P}} \exp\left(-\frac{r}{2\sigma^{2}}\right) \quad \text{für} \quad r > 0$$
(C.53)

mit dem Mittelwert und der Varianz

$$\mu_{\chi^2} = \sigma^2 P \text{ und } \sigma_{\chi^2}^2 = 2\sigma^4 P.$$
 (C.54)

Die Summe der Quadrate von ZVn ist von besonderer Bedeutung, weil daraus der Fehler in der Bestimmung der Schätzung der *Varianz* durch

$$s^{2} = \frac{1}{P-1} \sum_{1}^{P} (g_{p} - \overline{g})^{2} \text{ mit } \overline{g} = \frac{1}{P} \sum_{1}^{P} g_{p}$$
 (C.55)

berechnet werden kann. Die normalisierte Varianz

$$\frac{(P-1)s^2}{\sigma^2} = \sum_{1}^{P} \left(\frac{g_p - \overline{g}}{\sigma}\right)^2 \tag{C.56}$$

besitzt eine *Chiquadrat-Verteilung* mit P - 1 Freiheitsgraden [207]. Daher ist der Mittelwert der Schätzung der Varianz σ^2 (Schätzung ohne Abweichung) und die Varianz ist $2\sigma^4/(P - 1)$. Für wenige Freiheitsgrade zeigt die Chiquadrat-Verteilung signifikante Abweichungen von der Normalverteilung (Abb. C.5b). Für mehr als 30 Freiheitsgrade ist sie aber in guter Näherung normal verteilt. Eine zuverlässige Messung der Varianz benötigt viele Messungen. Mit P = 100 Freiheitsgraden ist die Standardabweichung der Varianz immer noch etwa 20 % (die Standardabweichung der Standardabweichung ist mit 10 % nur halb so groß).

C.5 Stochastische Prozesse und Felder

Unsere bisherigen Überlegungen zur Statistik haben in keiner Weise die zeitlichen und räumlichen Beziehungen zwischen den einzelnen Punkten eines multidimensionalen Signals berücksichtigt. Wenn wir dies tun wollen, so müssen wir das Signal (Bild, Bildsequenz) als Ganzes als eine statistische Größe betrachten. Das führt auf die Begriffe eines *stochastischen Feldes* für räumliche Daten und eines *stochastischen Prozesses* für Zeitserien.

Im Fall eines $M \times N$ -Bildes besteht ein stochastisches Feld aus einer $M \times N$ -Matrix von Zufallsvariablen. Das bedeutet, dass die gemeinsame PDF *MN* Variablen hat. Der Mittelwert des stochastischen Feldes ergibt sich wie bei einer einzelnen stochastischen Variablen, siehe (C.3), als Summe über alle möglichen Zustände *q* des Systems:

$$\overline{G_{m,n}} = \sum_{q=1}^{Q^{MN}} f_q(G) G_q.$$
(C.57)

In der Gleichung sind wir von Q Quantisierungsstufen ausgegangen. Damit kann jedes einzelne Pixel Q verschiedene Zustände annehmen und das stochastische $M \times N$ -Feld in Kombination Q^{MN} Zustände G_q . Damit ist dieses allgemeine Konzept wegen der kombinatorischen Explosion der Anzahl der möglichen Zustände völlig unbrauchbar. Daher sind wir gezwungen, einfachere Konzepte zu finden, die es uns doch möglich machen, multidimensionale Signale als stochastische Größen adäquat zu beschreiben. In diesem Abschnitt werden wir einen praktikablen Weg darstellen.

Wir beginnen mit der Bestimmung des Mittelwertes und der Varianz eines stochastischen Feldes. In derselben Weise wie für eine einzelne Zufallsvariable (siehe C.55) können wir den Mittelwert G_p durch *P* Messungen unter denselben Bedingungen durch Mittelung bestimmen als

$$\overline{\boldsymbol{G}} = \frac{1}{P} \sum_{p=1}^{P} \boldsymbol{G}_{p}.$$
(C.58)

Ein solcher Mittelwert heißt Ensemble-Mittelwert. Analog ergibt sich ein Schätzwert der Varianz, die Ensemble-Varianz, als

$$S_{G}^{2} = \frac{1}{P-1} \sum_{p=1}^{P} \left(G_{p} - \overline{G} \right)^{2}.$$
 (C.59)

An dieser Stelle wissen wir schon den Mittelwert und die Varianz an jedem Bildpunkt eines Bildes. Aus diesen Werten können wir eine Reihe interessanter Schlüsse ziehen. Wir können die Uniformität der beiden Größen unter gegebenen Bedingungen, wie z. B. einer konstanten, homogenen Beleuchtung, untersuchen.

C.5.1 Korrelation und Kovarianz

In einem zweiten Schritt können wir nun die Grauwerte zweier unterschiedlicher Positionen miteinander in Beziehung setzen. Ein Maß für die Korrelation von Werten an verschiedenen Positionen im Bild ist die *Autokorrelationsfunktion*

$$R_{gg}(m,n;m',n') = \overline{G_{mn}G_{m'n'}}.$$
(C.60)

Wie in (C.58) und (C.59) wird ein Ensemblemittel genommen. Die Autokorrelation ist meistens wenig brauchbar, da ein Bild bzw. Signal in der Regel aus einer Überlagerung eines deterministischen Teils mit *mittelwertfreiem Rauschen* besteht:

$$G' = G + N$$
, mit $\overline{G'} = G$ und $\overline{N'} = 0$. (C.61)

Dann ist es nützlicher zur adäquaten Charakterisierung des Rauschen, den deterministischen Mittelwert abzuziehen:

$$C_{gg}(m,n;m',n') = (G_{mn} - \overline{G_{mn}})(G_{m'n'} - \overline{G_{m'n'}}).$$
(C.62)

Diese Funktion heißt *Autokovarianzfunktion*. Für m = m' und n = n' gibt sie die Varianz am Bildpunkt $[m, n]^T$ an, für alle anderen Werte die *Kovarianz* zwischen den Bildpunkten $[m, n]^T$ und $[m', n']^T$, die in Abschn. C.3.2 eingeführt wurde (C.19). Neu ist hier, dass die Autokovarianzfunktion nun die räumlichen Beziehungen zwischen verschiedenen Bildpunkten wiedergibt. Falls die Autokovarianz null ist, sind die entsprechenden Bildpunkte statistisch unkorreliert.

Die Autokovarianzfunktion, wie sie in (C.62) definiert wurde, ist immer noch unhandlich, da sie vierdimensional ist. Sinnvoll benutzen kann man sie nur, wenn lediglich eine kleine Anzahl von Bildpunkten miteinander korreliert sind, typischerweise nahe beieinander liegende Bildpunkte.

Die Zusammenhänge werden wesentlich einfacher, wenn die Statistik nicht explizit von der Position der Bildpunkte abhängt. Wir sprechen dann von einem *homogenen stochastischen Feld*. Dann wird die Autokovarianzfunktion *verschiebungsinvariant*:

$$C_{gg}(m+k,n+l;m'+k,n'+l) = C_{gg}(m,n;m',n') = C_{gg}(m-m',n-n';0,0) = C_{gg}(0,0;m'-m,n'-n).$$
(C.63)

Die letzten beiden Beziehungen erhalten wir mit (k,l) = (-m', -n') bzw. (k,l) = (-m, -n). Das bedeutet gleichzeitig, dass die Varianz $C_{gg}(m, n; m, n)$ nicht mehr von der Position im Bild abhängt, sondern für alle Bildpunkte gleich ist. Da nun die Autokovarianzfunktion nur noch von dem Abstand zwischen Punkten abhängt, reduziert sie sich von einer vier- auf eine zweidimensionale Funktion. Zum Glück sind viele stochastische Prozesse homogen. Wegen der Verschiebungsinvarianz kann die Autokovarianzfunktion für ein homogenes stochastisches Feld auch durch räumliche Mittelung gewonnen werden:

$$C_{gg}(m,n) = \frac{1}{MN} \sum_{m'=0}^{M-1} \sum_{n'=0}^{N-1} (G_{m'n'} - \overline{G_{m'n'}}) (G_{m'+m,n'+n} - \overline{G_{m'+m,n'+n}}).$$
(C.64)

Im Allgemeinen können wir nicht sicher sein, dass eine räumliche Mittelung zu demselben Ergebnis führt wie eine Mittelung über ein Ensemble. Ein stochastisches Feld, das diese Bedingung erfüllt, heißt *ergodisch*.

Eine weitere Schwierigkeit taucht bei der Indizierung auf. Sobald $(m, n) \neq (0, 0)$, sind die Indices in (C.64) größer als der Bereich der Matrix. Wie in Abschn. 4.3.4 dargestellt, können wir uns die Matrix aber periodisch fortgesetzt denken und sprechen dann von einer *zyklischen Korrelation*.

Abschließend illustrieren wir die Bedeutung der Autokovarianzfunktion an einem einfachen Beispiel. Wir betrachten ein Bild mit einem deterministischen Teil, dem *mittelwertfreies homogenes Rauschen* überlagert wird, siehe (C.61). Wir nehmen weiter an, dass alle Bildpunkte statistisch unkorreliert sind. Der Mittelwert ergibt dann den deterministischen Teil des Bildes und die Autokovarianzfunktion verschwindet für alle Werte außer 0:

$$C_{gg} = \sigma^{2 \ oo} P \quad \text{oder} \quad C_{gg}(m, n) = \sigma^{2} \delta_{m} \delta_{n}.$$
 (C.65)

Am Nullpunkt ist die Autokovarianzfunktion gleich der Varianz des Rauschens, ansonsten ist sie null. Die Autokovarianzfunktion kann daher benutzt werden, um festzustellen, ob das Rauschen an Bildpunkten miteinander korreliert ist. Das ist von Bedeutung, da der Grad der Korrelation zwischen Bildpunkten die statistischen Eigenschaften von Bildverarbeitungsoperationen beeinflusst (Abschn. C.3.3).

In ähnlicher Weise, wie wir ein Bild mit sich selbst korrelieren, können wir auch zwei verschiedene Bilder *G* und *H* miteinander korrelieren. Das können sowohl Bilder von verschiedenen Szenen als auch Bilder aus einer Sequenz, die zu verschiedenen Zeiten aufgenommen wurden, sein.

In Analogie zu (C.64) sind die *Kreuzkorrelationsfunktion* und die *Kreuzko*varianzfunktion definiert als

$$R_{gh}(m,n) = \frac{1}{MN} \sum_{m'=0}^{M-1} \sum_{n'=0}^{N-1} G_{m'n'} H_{m'+m,n'+n}$$
(C.66)

$$C_{gh}(m,n) = \frac{1}{MN} \sum_{m'=0}^{M-1} \sum_{n'=0}^{N-1} (G_{m'n'} - \overline{G_{m'n'}}) (H_{m+m',n+n'} - \overline{H_{m+m',n+n'}}).$$
(C.67)

Die Kreuzkorrelation ähnelt der *Faltung* (Abschn. 4.3.4, > R14). Der einzige Unterschied ist das Vorzeichen der Indizes (m', n') im zweiten Term.

C.5.2 Stochastische Felder im Fourierraum

Im letzten Abschnitt diskutierten wir stochastische Felder im Ortsraum. Da uns die Bedeutung der *Fouriertransformation* für die Signalverarbeitung inzwischen hinreichend bekannt ist (Abschn. 4.3), wenden wir uns jetzt stochastischen Feldern im Fourierraum zu. Der Einfachheit halber beschränken wir uns auf den eindimensionalen Fall. Alle hier diskutierten Aussagen können aber auch auf höhere Dimensionen erweitert werden.

Die Fouriertransformation benötigt komplexe Zahlen. Das verursacht aber keine Probleme für die statistische Behandlung, da wir Real- und Imaginärteil als unabhängige stochastische Variablen betrachten können. Die Definition des Mittelwertes ändert sich nicht, bei der Definition der Kovarianz müssen wir jedoch im Vergleich zu (C.19) eine kleine Änderung vornehmen:

$$C_{pq} = E\left((g_p - \mu_p)^*(g_q - \mu_q)\right),$$
 (C.68)

wobei das Symbol * die Bildung des konjugiert Komplexen angibt. Diese Definition stellt sicher, dass die Varianz

$$\sigma_p^2 = E\left((g_p - \mu_p)^*(g_p - \mu_p)\right)$$
(C.69)

eine reelle Zahl bleibt.

Die 1D-DFT bildet den Vektor $g \in \mathbb{C}^N$ auf einen Vektor $\tilde{g} \in \mathbb{C}^N$ ab. Die Komponenten von \tilde{g} ergeben sich als *Skalarprodukte* mit den orthonormalen Basisvektoren des Vektorraums \mathbb{C}^N (vergleiche (4.17) und (4.18)):

$$\tilde{g}_v = \boldsymbol{b}_v^T \boldsymbol{g} \quad \text{mit} \quad \boldsymbol{b}_v^T \boldsymbol{b}_{v'} = \delta_{v-v'}. \tag{C.70}$$

Daher sind die komplexen ZVn im Fourierraum nichts anderes als Linearkombinationen der ZVn im Ortsraum. Wenn wir annehmen, dass die ZVn im Ortsraum unkorreliert sind und die gleiche Varianz haben, d. h. ein homogenes stochastisches Feld darstellen, dann können wir eine weitreichende Schlussfolgerung ziehen. Nach (C.70) sind die Vektoren b_v senkrecht zueinander und haben den Betrag eins. Daher können wir aus den Überlegungen über Funktionen von multiplen ZVn in Abschn. C.3.3, speziell (C.32), schließen, dass die ZVn im Fourierraum unkorreliert bleiben und die gleiche Varianz wie im Ortsraum haben.

C.5.3 Leistungsspektrum, Kreuzkorrelationsspektrum, Kohärenz

In Abschn. C.5.1 haben wir gelernt, dass homogene stochastische Felder durch die Auto- und Kreuzkorrelationsfunktion beschrieben werden. Nun betrachten wir die entsprechenden Größen im Fourierraum.

Korrelation im Ortsraum entspricht einer Multiplikation mit der konjugiert komplexen Funktion im Fourierraum (> R11):

$$G \star G \bullet P_{gg}(\kappa) = \tilde{g}(\kappa)^* \tilde{g}(\kappa) \tag{C.71}$$

und

$$G \star H \circ P_{gh}(\kappa) = \tilde{g}(\kappa)^* \tilde{h}(\kappa). \tag{C.72}$$

In diesen Gleichungen ist die Korrelation mit dem ★ Symbol abgekürzt worden, ähnlich, wie wir die Faltung mit dem * Symbol abkürzen. Wegen der einfacheren Schreibweise sind die Funktionen im Fourierraum als kontinuierliche Funktionen geschrieben. Das entspricht dem Übergang zu unendlich ausgedehnten stochastischen Feldern (Abschn. 4.3.2, Tabelle B.1).

Die Fouriertransformierte der Autokorrelationsfunktion ist das *Leistungsspektrum* P_{gg} . Es ist eine reellwertige Funktion. Der Name kommt von der Tatsache, dass sie für physikalische Signale im Fourierraum die Verteilung der Energie über die Wellenzahlen bzw. Frequenzen angibt, wenn das Quadrat der Signalamplitude proportional zur Energie ist. Wird das Leistungsspektrum über mehrere Bilder gemittelt, stellt es eine Summe der Quadrate unabhängiger ZVn dar. Falls die ZVn im Ortsraum unkorreliert sind und eine *Normalverteilung* aufweisen, dann hat das gemittelte Leistungsspektrum nach den Überlegungen in Abschn. C.4.4 eine *Chiquadrat-Verteilung*.

Die Autokorrelationsfunktion eines Feldes unkorrelierter ZVn ist eine δ -Distribution (C.65), da sie überall außer am Nullpunkt verschwindet. Daher ist das Leistungsspektrum konstant (> R14). Diese Art von Rauschen wird als *weißes Rauschen* bezeichnet.

Die Fouriertransformierte der Kreuzkorrelationsfunktion heißt *Kreuzkorrelationsspektrum* P_{gh} . Im Gegensatz zum Leistungsspektrum ist diese Funktion komplexwertig. Der Real- und Imaginärteil werden als *Co*- bzw. *Quad-Spektrum* bezeichnet. Um die Bedeutung dieser Funktionen besser zu verstehen, ist es sinnvoll, eine weitere Funktion, die *Kohärenzfunktion* Φ zu definieren:

$$\Phi^{2}(\boldsymbol{\kappa}) = \frac{|P_{gh}(\boldsymbol{\kappa})|^{2}}{P_{gg}(\boldsymbol{\kappa})P_{hh}(\boldsymbol{\kappa})}.$$
(C.73)

Die Kohärenzfunktion gibt an, wie ähnlich zwei Bilder sind. Um dies zu zeigen, nehmen wir an, dass das Bild *H* eine verschobene Kopie des Bildes *G* ist: $\tilde{h}(\kappa) = \tilde{g}(\kappa) \exp(-i\kappa x_s)$. In diesem Fall ist die Kohärenzfunktion eins und das Kreuzkorrelationsspektrum P_{gh} vereinfacht sich zu

$$P_{gh}(\boldsymbol{\kappa}) = P_{gg}(\boldsymbol{\kappa}) \exp(-\mathrm{i}\boldsymbol{\kappa}\boldsymbol{x}_s). \tag{C.74}$$

Da P_{gg} eine reellwertige Funktion ist, können wir die Verschiebung x_s zwischen den beiden Bildern aus dem Phasenfaktor exp $(-i\kappa x_s)$ berechnen.

Wenn es keine feste Phasenbeziehung für einen Wellenzahlvektor zwischen den beiden Bildern gibt, dann erniedrigt sich die Kohärenz. Falls die Phasenverschiebung von Bild zu Bild in einer Sequenz zufällig verteilt ist, dann zeigen die Vektoren der Kreuzkorrelationsfunktion in der komplexen Ebene in zufällige Richtungen und addieren sich zu null. Nach (C.73) wird dann auch die Kohärenz null.



Abbildung C.6: Illustration der linearen Regression mit der Methode der kleinsten Quadrate.

C.6 Diskrete Modellierung: inverse Probleme

Im zweiten Teil dieses Anhangs wenden wir uns der diskreten Modellierung zu. Diese kann natürlich als direkte Diskretisierung von Variationsansätzen oder numerischen Lösungen partieller Differenzialgleichungen abgeleitet werden. Ohne es explizit zu sagen, haben wir dies in Abschn. 15.3.4 und 17.3 durch die iterativen diskreten Schemata für Diffusion bereits getan.

Es ist jedoch sinnvoller, die diskrete Modellierung unabhängig zu entwickeln, weil wir dann weitere Einblicke in die Modellierung erhalten. Wir nehmen jetzt also nochmals einen anderen Standpunkt ein und betrachten die Modellierung als ein *lineares diskretes inverses Problem*. Als Einführung beginnen wir mit dem bekannten Problem der linearen Regression und entwickeln von diesem Beispiel ausgehend die Theorie der inversen Modellierung.

C.6.1 Ein einfaches Beispiel: lineare Regression

Der Fit einer Geraden durch eine Menge experimenteller Daten x, y ist ein einfaches Beispiel eines diskreten inversen Problems. Wie in Abb. C.6 gezeigt, wird der Parameter y als Funktion der Variable x gemessen. In diesem Fall haben wir nur zwei Modellparameter, den Achsenabschnitt a_0 und die Steigung a_1 der Geraden $y = a_0 + a_1x$. Mit einem Satz von Q Datenpunkten

 $[x_q, y_q]$ erhalten wir das lineare Gleichungssystem

$$\begin{bmatrix} 1 & x_1 \\ 1 & x_2 \\ \vdots & \vdots \\ 1 & x_Q \end{bmatrix} \begin{bmatrix} a_0 \\ a_1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} y_1 \\ y_2 \\ \vdots \\ y_Q \end{bmatrix},$$
 (C.75)

das wir mit

$$Mp = d \tag{C.76}$$

abkürzen können. Dabei wird die $Q \times 2$ -Matrix M als *Design*- oder *Modellmatrix* bezeichnet. Die Matrix bestimmt sowohl den Typ des Modells (hier eine lineare Regression mit zwei Parametern) als auch die gewählten unabhängigen Messpunkte x_q . Der *Modell*- oder *Parametervektor* p enthält die zu bestimmenden Parameter und der *Datenvektor* d die gemessenen Daten y_q .

Haben wir nur zwei unterschiedliche Punkte ($x_1 \neq x_2$), erhalten wir eine exakte Lösung des linearen Gleichungssystems. Liegen mehr als zwei Punkte vor, resultieren mehr Gleichungen als Unbekannte. Wir bezeichnen ein solches Gleichungssystem als *überbestimmtes inverses Problem*. In einem solchen Fall ist es nicht mehr möglich, eine exakte Lösung zu erhalten. Wir können nur eine Schätzung der Modellparameter p_{est} berechnen, bei der die Abweichung der tatsächlichen Daten d von den durch das Modell vorhergesagten Daten $d_{pre} = Mp_{est}$ minimal ist. Diese Abweichung kann durch einen *Fehlervektor e* ausgedrückt werden:

$$e = d - d_{\rm pre} = d - Mp_{\rm est}.$$
 (C.77)

C.6.2 Fehlernormen

Zur Minimierung des Fehlervektors ist ein geeignetes Maß notwendig. Dazu können wir Normen benutzen, die wir bereits bei den Vektorräumen mit innerem Produkt in Abschn. 4.3.1 verwendet haben. Allgemein wird die L_n -Norm des Q-dimensionalen Vektors e folgendermaßen definiert:

$$||e||_{n} = \left(\sum_{q=1}^{Q} |e_{q}|^{n}\right)^{1/n}.$$
 (C.78)

Einen Sonderfall stellt die L_{∞} -Norm dar:

$$\|\boldsymbol{e}\|_{\infty} = \max_{\boldsymbol{a}} |\boldsymbol{e}_{\boldsymbol{q}}|. \tag{C.79}$$

Bekannter ist die *L*₂-Norm; bezogen auf einen Fehlervektor, stellt sie die Summe der quadratischen Abweichungen dar (Methode der kleinsten Quadrate):

$$\|\boldsymbol{e}\|_{2} = \left(\sum_{q=1}^{Q} (d_{q} - d_{\text{pre},q})^{2}\right)^{1/2}.$$
 (C.80)

Höhere Normen bewerten größere Abweichungen mit einer stärkeren Wichtung. Die Statistik der Daten bestimmt, welche Norm die richtige ist. Es lässt sich zeigen, dass dies für die Normalverteilung (Gaußsche Glockenkurve) die L_2 -Norm ist [193].

C.6.3 Lösung nach der Methode der kleinsten Quadrate

Das überbestimmte lineare inverse Problem wird im Sinne einer minimalen L_2 -Norm des Fehlervektors folgendermaßen gelöst:

$$p_{\text{est}} = \left(M^T M\right)^{-1} M^T d \text{ mit } \|e\|_2^2 = \left\|d - Mp_{\text{est}}\right\| \to \text{Minimum.}$$
 (C.81)

Diese Lösung kann wie folgt plausibel gemacht werden:

$$Mp_{est} = d \qquad |M^{T} M^{T}Mp_{est} = M^{T}d \qquad |(M^{T}M)^{-1} p_{est} = (M^{T}M)^{-1}M^{T}d \qquad (C.82)$$

Eine Lösung setzt voraus, dass die Inverse von $M^T M$ existiert.

Im Rest dieses Abschnitts leiten wir die Lösung des überbestimmten diskreten linearen inversen Problems (C.76) her, die mit der L_2 -Norm den Fehlervektor in (C.77) minimiert:

$$\|\boldsymbol{e}\|_{2}^{2} = \sum_{q'=1}^{Q} \left(d_{q'} - \sum_{p'=1}^{P} m_{q'p'} p_{p'} \right) \left(d_{q'} - \sum_{p''=1}^{P} m_{q'p''} p_{p''} \right).$$

Durch Ausmultiplizieren und Vertauschen der Summen erhalten wir:

$$\|\boldsymbol{e}\|_{2}^{2} = \sum_{\substack{p'=1\\p''=1}}^{P} \sum_{p'=1}^{P} p_{p'} p_{p''} \sum_{q=1}^{Q} m_{qp'} m_{qp''} \frac{1}{p_{q'}} \frac{1}{p_{q'}} \sum_{q=1}^{A} p_{q'} \frac{1}{p_{q'}} \frac{1}{$$

Wir ermitteln ein Minimum für diesen Ausdruck, indem wir die partiellen Ableitungen nach den zu optimierenden Parametern p_k berechnen. Nur die

Ausdrücke *A* und *B* in (C.83) hängen von p_k ab:

$$\begin{aligned} \frac{\partial A}{\partial p_k} &= \sum_{p'=1}^{P} \sum_{p''=1}^{P} \left(\delta_{k-p''} p_{p'} + \delta_{k-p'} p_{p''} \right) \sum_{q'=1}^{Q} m_{q'p'} m_{q'p''} \\ &= \sum_{p'=1}^{P} p_{p'} \sum_{q'=1}^{Q} m_{q'p'} m_{q'k} + \sum_{p''=1}^{P} p_{p''} \sum_{q'=1}^{Q} m_{q'k} m_{q'p''} \\ &= 2 \sum_{p'=1}^{P} p_{p'} \sum_{q'=1}^{Q} m_{q'p'} m_{q'k}, \\ \frac{\partial B}{\partial p_k} &= 2 \sum_{q'=1}^{Q} m_{q'k} d_{q'}. \end{aligned}$$

Daraus erhalten wir die gesamte Ableitung und setzen sie gleich null:

$$\frac{\partial ||\boldsymbol{e}||_2^2}{\partial p_k} = 2 \sum_{p'=1}^p p_{p'} \sum_{q'=1}^Q m_{q'k} m_{q'p'} - 2 \sum_{q'=1}^Q m_{q'k} d_{q'} = 0.$$

Um die Summen als Matrix-Matrix- und Matrix-Vektor-Multiplikationen auszudrücken, ersetzen wir die Matrix M an zwei Stellen durch ihre Transponierte M^{T} , sodass

$$\sum_{p'=1}^{P} p_{p'} \sum_{q'=1}^{Q} m_{kq'}^{T} m_{q'p'} - \sum_{q'=1}^{Q} m_{kq'}^{T} d_{q'} = 0$$

und erhalten schließlich die Matrixgleichung

$$\underbrace{\underbrace{M^{T}}_{P \times Q} \underbrace{M}_{Q \times P}}_{P \times Q} \underbrace{p_{\text{est}}}_{p} = \underbrace{M^{T}}_{P \times Q} \underbrace{d}_{P}. \quad (C.84)$$

Diese Gleichung kann gelöst werden, wenn die quadratische und symmetrische $P \times P$ -Matrix $M^T M$ invertierbar ist. Dann gilt:

$$\boldsymbol{p}_{\text{est}} = \left(\boldsymbol{M}^T \boldsymbol{M}\right)^{-1} \boldsymbol{M}^T \boldsymbol{d}. \tag{C.85}$$

Die Matrix $(M^T M)^{-1} M^T$ wird als die generalisierte Inverse M^{-g} von M bezeichnet.



Abbildung C.7: Geometrie der Lösung eines linearen Gleichungssystems mit drei Unbekannten. a Gleichungssystem mit exakter Lösung; b überbestimmtes Gleichungssystem mit nichteindeutiger Lösung.

C.6.4 Geometrische Betrachtung linearer Gleichungssysteme

Es ist hilfreich, lineare Gleichungssysteme geometrisch zu veranschaulichen. Die *P* Modellparameter *p* spannen einen *P*-dimensionalen Vektorraum auf. Dieser kann als Raum aller möglichen Lösungen eines inversen Problems mit *P* Modellparametern betrachtet werden. Nun fragen wir uns, was es bedeutet, wenn wir einen Punkt d_q haben. Nach (C.76) resultiert ein Punkt in einer linearen Gleichung, die alle Modellparameter *p* beinhaltet:

$$\sum_{k=p'}^{P} m_{qp'} p_{p'} = d_q \quad \text{oder} \quad \boldsymbol{m}_q \boldsymbol{p} = d_q.$$
(C.86)

Diese Gleichung kann als das Skalarprodukt einer Zeile q der Modellmatrix m_q mit dem Modellvektor p betrachtet werden. Im Modellraum stellt diese Gleichung eine (P - 1)-dimensionale *Hyperebene* aller Vektoren p mit einem Normalenvektor m_q und einer Entfernung d_q vom Ursprung des Modellraumes dar. Damit etabliert die lineare Gleichung eine Eins-zu-Eins-Beziehung zwischen einem Punkt im Datenraum und einer (P - 1)-dimensionalen Hyperebene im Modellraum. Diese Abbildung von Punkten in den Modellraum wird als *Houghtransformation* (Abschn. 18.5.2) bezeichnet.

Abb. C.7a illustriert die Lösung eines linearen Gleichungssystems mit drei Unbekannten. Mit drei Gleichungen ergeben sich drei Ebenen im Modellraum, die sich in einem Punkt schneiden, wenn die korrespondierende 3×3 -Modellmatrix invertierbar ist. Selbst bei einem überbestimmten Gleichungssystem muss die Lösung nicht notwendigerweise eindeutig sein. Abb. C.7b zeigt den Fall von fünf Ebenen, die sich alle in einer Geraden schneiden. Dann ist die Lösung nicht eindeutig, sondern nur auf die Schnittgerade beschränkt. Falls diese Gerade entlang einer Achse orientiert ist, kann der entsprechende Modellparameter jeden beliebigen Wert annehmen.
Die anderen beiden Parameter sind dagegen festgelegt. Im Fall einer beliebig orientierten Schnittgeraden sind die Dinge komplizierter. Dann sind die Parameterkombinationen senkrecht zu der Geraden festgelegt, nicht aber die Parameterkombinationen, die durch die Gerade beschrieben werden. Wenn wir zur Lösung des linearen Gleichungssystems die Methode der *Singularwertzerlegung* benutzen, können wir das Gleichungssystem auch unter solchen Bedingungen lösen und die bestimmbaren von den nicht bestimmbaren Parameterkombinationen trennen [89, 218].

Ein überbestimmtes lineares Gleichungssystem, das keine eindeutige Lösung hat, ist keineswegs eine mathematische Kuriosität. In der Bildverarbeitung ist es eher ein häufig auftretendes Problem. Wir haben es bereits kennen gelernt, z. B. beim *Blendenproblem* der Bewegungsbestimmung (Abschn. 14.3.2).

C.6.5 Fehler der Modellparameter

Ein überbestimmtes lineares Gleichungssystem, das durch Minimierung der L_2 -Norm gelöst wurde, ermöglicht eine Fehleranalyse. Wir können nicht nur die Abweichungen zwischen den modellierten und gemessenen Daten studieren, sondern auch die Fehler des berechneten Modellparametervektors p_{est} abschätzen.

Die mittlere Abweichung zwischen den gemessenen und den durch das Modell vorhergesagten Werten kann direkt mit der Norm des Fehlervektors in Verbindung gebracht werden. Der Schätzwert der *Varianz* ergibt sich zu

$$\sigma^{2} = \frac{1}{Q - P} \|\boldsymbol{e}\|^{2} = \frac{1}{Q - P} \|\boldsymbol{d} - \boldsymbol{M}\boldsymbol{p}_{est}\|_{2}^{2}.$$
 (C.87)

Um nicht eine Verfälschung des Schätzwerts der Varianz zu erhalten, muss die Norm durch die Anzahl der *Freiheitsgrade* Q - P und nicht durch Q dividiert werden.

Nach (C.85) ist der berechnete Parametervektor p_{est} eine Linearkombination des Datenvektors *d*. Daher können wir das *Fehlerfortpflanzungsgesetz* (C.27) aus Abschn. C.3.3 anwenden. Die *Kovarianzmatrix* (Definition in C.19) des Parametervektors p_{est} ergibt sich mit $(AB)^T = B^T A^T$ zu

$$\operatorname{cov}(\boldsymbol{p}_{\text{est}}) = \left(\boldsymbol{M}^{T}\boldsymbol{M}\right)^{-1}\boldsymbol{M}^{T}\operatorname{cov}(\boldsymbol{d})\boldsymbol{M}\left(\boldsymbol{M}^{T}\boldsymbol{M}\right)^{-1}.$$
 (C.88)

Falls die einzelnen Elemente des Datenvektors *d* miteinander unkorreliert sind und die gleiche Varianz σ^2 haben, d. h. $cov(d) = \sigma^2 I$, vereinfacht sich (C.88) zu

$$\operatorname{cov}(\boldsymbol{p}_{\text{est}}) = \left(\boldsymbol{M}^{T}\boldsymbol{M}\right)^{-1}\sigma^{2}.$$
 (C.89)

In diesem Fall stellt die inverse Matrix $(M^T M)^{-1}$ bis auf den Faktor σ^2 direkt die Kovarianzmatrix des Parametervektors dar. Das bedeutet, dass die Diagonalelemente die Varianzen der einzelnen Parameter enthalten.

C.6.6 Regularisierung

Bei den bisherigen Betrachtungen enthält das Fehlerfunktional (C.80) nur einen Ähnlichkeitsterm, aber keinen Regularisierungs- oder Glattheitsterm. Für viele diskrete Probleme — wie z. B. die in Abschn. C.6.1 diskutierte lineare Regression — hat ein solcher Term keinen Sinn. Wenn die zu bestimmenden Parameter jedoch die Elemente einer Zeitserie oder Punkte eines Bildes sind, dann werden solche Terme wichtig. Ein geeigneter Glattheitsparameter könnte dann die Norm der Zeitserie oder des Bildes sein, die mit einem Ableitungsfilter gefaltet wurden:

$$\|\mathbf{r}\|_{2} = \|\mathbf{h} * \mathbf{p}\|_{2}^{2}.$$
 (C.90)

In der Sprache der Matrixalgebra kann die Faltung durch eine Vektor-Matrix-Multiplikation ausgedrückt werden:

$$\|\boldsymbol{r}\|_{2} = \|\boldsymbol{H}\boldsymbol{p}\|_{2}^{2}.$$
 (C.91)

Wegen der Faltungsoperation hat die Matrix H eine besondere Form. Nur die Koeffizienten um die Diagonale sind ungleich null und alle Werte in Diagonalenrichtung sind gleich.

Als ein Beispiel betrachten wir den gleichen Glattheitsterm, den wir beim Variationsansatz in Abschn. 17.2.4 benutzt haben, die erste Ableitung. Diese kann z. B. durch eine Vorwärtsdifferenz approximiert werden, aus der sich die Matrix

$$H = \begin{bmatrix} -1 & 1 & 0 & 0 & \dots & 0 \\ 0 & -1 & 1 & 0 & \dots & 0 \\ 0 & 0 & -1 & 1 & \dots & 0 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \ddots & \ddots & \vdots \end{bmatrix}$$
(C.92)

ergibt.

Die Minimierung des kombinierten Fehlerfunktionals mit der L2-Norm

$$\|\boldsymbol{e}\|_{2}^{2} = \underbrace{\|\boldsymbol{d} - \boldsymbol{M}\boldsymbol{p}\|_{2}^{2}}_{\ddot{A}hnlichkeit} + \alpha^{2} \underbrace{\|\boldsymbol{H}\boldsymbol{p}\|_{2}^{2}}_{Glattheit}$$
(C.93)

führt auf die folgende Lösung [193]:

$$\boldsymbol{p}_{\text{est}} = \left(\boldsymbol{M}^T \boldsymbol{M} + \alpha^2 \boldsymbol{H}^T \boldsymbol{H}\right)^{-1} \boldsymbol{M}^T \boldsymbol{d}.$$
(C.94)

Die Struktur der Lösung ist der ohne Glattheitsterm in (C.81) ähnlich. Dieser bewirkt lediglich in der zu invertierenden Matrix den Zusatzterm $\alpha^2 H^T H$.

Da man Bilder und andere höherdimensionale immer auf einen Vektor abgebilden kann, ist es möglich alle die hier besprochenen Methoden auch



Abbildung C.8: Einfaches diskretes Netzwerkmodell für eine glatte eindimensionale Modellierung; nach Harris [101].

auf diese Daten anzuwenden. Allerdings hat man es dann mit extrem vielen Unbekannten zu tun und direkte Lösungen sind nicht mehr möglich. Beispielhaft werden Lösungen für diese Problematik an der Tomografie (Abschn. 8.5.7) und Restaurierung durch inverse Filterung (Abschn. 17.4) aufgezeigt.

C.7 Netzwerkmodelle

In diesem Abschnitt diskutieren wir die aus der Elektrotechnik stammenden *Netzwerkmodelle*. Ihr Vorteil ist, dass sie unmittelbar ein diskretes Modell darstellen, das direkt auf Bilddaten übertragen werden kann. Die Darstellung in diesem Abschnitt folgt weitgehend den Arbeiten von Harris [100, 101]. Das Studium von Netzwerkmodellen ist aktuell geworden, seit Netzwerkstrukturen direkt auf Parallelrechnersystemen, wie z. B. der *Connection Machine* des Massachusetts Institute of Technology (MIT) [101], oder auf hochintegrierten analogen Schaltungen (VLSI) [192] abgebildet werden können.

C.7.1 Eindimensionale Netzwerke

Wir betrachten zuerst den einfacheren eindimensionalen Fall. Die Verschiebung entspricht einem elektrischen Potenzial *U* in einem elektrischen Widerstandsnetzwerk, in dem alle Knotenpunkte durch einen Widerstand miteinander verbunden sind (Abb. C.8). Durch diese Verbindungen wird eine Kontinuität des Potenzials erzwungen. An jedem Punkt können wir ein Potenzial vorgeben, indem wir an dem entsprechenden Bildpunkt ein externes Potenzial anlegen. Wird nur an einem einzigen Punkt im Netzwerk das Potenzial vorgegeben, so erhält das ganze Netzwerk dieses Potenzial. Legen wir an einem zweiten Punkt des Netzwerks ein anderes Potenzial an, so ergibt sich eine lineare Potenzialänderung zwischen den beiden Punkten. Die Verknüpfung mit Widerständen besorgt die Glattheit, während die Potenzialvorgabe die Ähnlichkeit erzwingt.

Mehrere Arten von Randbedingungen sind möglich: Man kann den Rand der Widerstandskette auf ein Potenzial setzen und damit einen festen



Abbildung C.9: Einfaches diskretes Netzwerkmodell für die Modellierung eines skalaren Merkmals mit glatter erster Ableitung; nach Harris [101].

Wert am Rand vorgeben (Randbedingung nullter Ordnung). Eine andere Möglichkeit ist, keine Verbindung am Rand vorzugeben. Dies entspricht dem Nullsetzen der räumlichen Ableitung erster Ordnung. Dann wird das Potenzial von der nächstliegenden Potenzialeingabe bestimmt.

Ähnlich, wie beim Elastizitätsmodell (Abschn. 17.2.6) die Verschiebung entsprechend der Ähnlichkeitsbedingung nicht starr, sondern über Federn vorgegeben wird, ist es im Netzwerkmodell sinnvoll, das Potenzial U_{0n} nicht direkt an den Knotenpunkten n, sondern über einen Widerstand S_n auf das Netzwerk zu geben (Abb. C.8). Dieser Widerstand wird um so größer gewählt, je unsicherer der Ähnlichkeitsterm, d. h. das Vorgabepotential, an der entsprechenden Stelle ist.

Die Differenzengleichung für das Netzwerkmodell ergibt sich aus der Kirchhoffschen Stromsummenregel, dass an jedem Knoten des Netzwerks die Summe aller zu- und abfließenden Ströme null sein muss. Mit den Definitionen aus Abb. C.8 ergibt sich für den Knotenpunkt *n* des Netzwerks

$$\frac{U_n - U_{0n}}{S_n} + \frac{U_n - U_{n-1}}{R} + \frac{U_n - U_{n+1}}{R} = 0.$$
 (C.95)

Die beiden rechten Brüche bilden zusammen den diskreten Ableitungsoperator zweiter Ordnung D_x^2 (siehe Abschn. 12.5.2), sodass wir (C.95) folgendermaßen schreiben können:

$$\frac{1}{S}(U - U_0) - \frac{1}{R}\frac{\partial^2 U}{\partial x^2} = 0.$$
 (C.96)

Diese Gleichung ist die eindimensionale diskrete Form der kontinuierlichen Gleichung (17.23), die wir zum besseren Vergleich für den eindimensionalen Fall wiederholen:

$$(\partial_x g)^2 \left(f + \frac{\partial_t g}{\partial_x g} \right) - \alpha^2 \frac{\partial^2 f}{\partial x^2} = 0.$$
 (C.97)

Nun können wir die Analogie zwischen den VV und dem Netzwerkmodell quantifizieren. Der Vorgabe des Potenzials U_0 entspricht die Berechnung der lokalen Geschwindigkeit mit $-(\partial_t g)/(\partial_x g)$. Der Ähnlichkeitsterm wird statt mit $(\partial_x g)^2$ mit dem Leitwert 1/*S* und der Glattheitsterm statt mit α^2 mit dem Leitwert 1/*R* gewichtet.



Abbildung C.10: Einfaches diskretes Netzwerkmodell für ein eindimensionales VVF, bei dem Ableitungen höherer Ordnung glatt sind; nach Harris [101].

C.7.2 Verallgemeinerte Netzwerke

Nun wenden wir uns der Frage zu, wie eine Kontinuität der ersten Ableitung in das Netzwerkmodell integriert werden kann. Harris [100] benutzt dazu ein aktives Subtraktionsmodul, das die Differenz aus zwei Signalen bildet. Alle drei Anschlüsse sind sowohl Ein- als auch Ausgänge. Das Potenzial an jeweils einem Ausgang stellt sich entsprechend des Potenzials an zwei beliebigen anderen Eingängen ein.

Zur Realisierung eines solchen Subtraktionsmoduls bedarf es aktiver elektronischer Bauelemente. Abb. C.9 zeigt die Integration dieses Subtraktionsmoduls in ein Netzwerk. Es berechnet die Potenzialdifferenz zwischen zwei Nachbarknoten. Diese Differenz wird dann — statt des Potenzials selbst — auf das Widerstandsnetzwerk gegeben. Dadurch erhalten wir ein Netzwerk, bei dem die ersten Ableitungen kontinuierlich bleiben. Es bedarf keiner Phantasie, dieses Modell so zu erweitern, dass die Kontinuität von Ableitungen beliebiger Ordnung gegeben ist. Dazu müssen lediglich mehrere Ebenen mit Subtraktionsmodulen übereinander geschaltet werden (Abb. C.10).

C.7.3 Netzwerke mit Diskontinuitäten

Verschiebungsvektorfelder zeigen an den Kanten sich bewegender Objekte Diskontinuitäten. Das Netzwerkmodell ermöglicht es, Diskontinuitäten in einfacher Weise zu integrieren. Im Netzwerkmodell mit der Stetigkeitsforderung nur an das VVF selbst (Abb. C.8) muss einfach an einer Unstetigkeitsstelle der Widerstand weggelassen oder genügend groß gemacht werden. Dann ist zwischen den entsprechenden Knoten im Netzwerk ein Potenzialsprung möglich. Im Sinne einer kontrollierten Glattheit (Abschn. 17.2.5) können wir uns auch ein nichtlineares Modell mit spannungsabhängigen



Abbildung C.11: Verallgemeinertes eindimensionales Netzwerk mit einer Diskontinuität im VVF und einer in der ersten Ableitung des VVF, wie markiert.

Widerständen vorstellen. Diskontinuitäten sind an den Stellen des VVF zu vermuten, an denen sich steile Gradienten befinden. Wächst der Verbindungswiderstand mit der Spannung, so haben wir einen Mechanismus, mit dem wir implizierte Diskontinuitäten erzeugen können. Diese wenigen Überlegungen machen deutlich, wie flexibel und anschaulich Netzwerkmodelle sind.

Im verallgemeinerten Netzwerkmodell ist die Integration von Diskontinuitäten etwas komplexer. Hier kann in jeder Stufe des Netzwerks eine Diskontinuität eingebracht werden, also bei den VVF selbst oder bei jeder Ableitungsstufe, indem man einen Widerstand in der entsprechenden Ebene entfernt. Allerdings kann man nicht den betreffenden Widerstand allein auftrennen, sondern muss alle Widerstände von tieferliegenden Knoten, die zur Diskontinuitätsstelle führen, ebenfalls entfernen (Abb. C.11). Andernfalls bleibt die Kontinuität in den höheren Ableitungen bestehen und bewirkt eine Kontinuität auch in den niederen Ableitungen.

C.7.4 Zweidimensionale Netzwerke

Das Netzwerkmodell kann auch auf höherdimensionale Probleme übertragen werden. Für ein zweidimensionales Modell mit Kontinuität erster Ordnung bauen wir ein zweidimensionales Netzwerk von Widerständen. Komplexer ist der Aufbau von verallgemeinerten zweidimensionalen Netzwerken mit Kontinuitätsbedingungen höherer Ordnung. In jeder Stufe hat man nun die Kontinuität von mehreren partiellen Ableitungen zu berücksichtigen. Für die erste räumliche Ableitung gibt es zwei partielle Ableitungen, eine horizontale und eine vertikale. Für jede dieser Richtungen wird eine eigene Ebene mit Subtraktionsmodulen aufgebaut wie in Abb. C.9, damit die Glattheitsbedingung erfüllt wird. Wegen weiterer Einzelheiten sei der Leser auf die Originalliteratur verwiesen [101].



Abbildung C.12: Eindimensionales Netzwerk mit Kondensatoren zur Simulation iterativer Lösungen.

C.7.5 Mehrgitter-Netzwerke

Eines der wichtigsten Probleme bei großen Gleichungssysteme, die wir hier besprechen, ist es, schnelle iterative Lösungsverfahren zu finden. Diesen Aspekt können wir auch mit Netzwerken modellieren. Durch die Iteration kommt eine Zeitkonstante ins Spiel, die auf einfache Weise durch einen zusätzlichen Kondensator an jedem Knotenpunkt simuliert werden kann (Abb. C.12). Das statische Verhalten des Netzwerks und damit die Lösung des Gleichungssytems wird durch den Einbau der Kondensatoren nicht verändert.

Der typische Ausgangspunkt der Iteration ist, dass die VV nur an vereinzelten Stellen mit starken Grauwertkanten bekannt sind. Die Frage ist, wie viele Iterationen wir brauchen, bis diese Information an weit entfernte Punkte, von denen wir keine Verschiebungsinformation haben, weitergetragen wird. Zur Beantwortung dieser Frage leiten wir die Differenzengleichung der Widerstand-Kondensator-Kette her (Abb. C.12). Sie ergibt sich wiederum aus dem Kirchhoffschen Stromsummengesetz. Zusätzlich müssen wir nur wissen, dass der Strom, der in einen Kondensator fließt, proportional zu dessen Kapazität *C* und der zeitlichen Ableitung der Spannung $\partial U/\partial t$ ist. Damit ergibt sich

$$\frac{U_{n-1} - U_n}{R} + \frac{U_{n+1} - U_n}{R} - C\frac{\partial U_n}{\partial t} = 0$$
(C.98)

oder

$$\frac{\partial U_n}{\partial t} = \frac{(\Delta x)^2}{RC} \frac{\partial^2 U_n}{\partial x^2}.$$
(C.99)

Dabei ist in der zweiten Gleichung Δx der räumliche Abstand zwischen benachbarten Punkten der Kette, damit eine räumliche Ableitung formuliert werden kann. $\tau = RC$ ist die Zeitkonstante eines einzelnen Widerstand-Kondensator-Kreises. Gleichung (C.99) ist die eindimensionale Formulierung einer sehr bekannten und quer durch viele Gebiete der Naturwissenschaften angewandten Gleichung, der eindimensionalen *Transport*- oder *Diffusionsgleichung*, die wir schon ausführlich in den Abschn. 15.3.1 und 17.3 beschrieben haben. Ohne (C.99) explizit zu lösen, können wir die Frage nach der Zeitkonstanten beantworten, die zum Transport der Information um eine gewisse Strecke erforderlich ist. Wir gehen von einem räumlich periodisch variierenden Potenzial mit der Wellenlänge λ aus, dessen Amplitude exponentiell mit einer von der Wellenlänge λ abhängigen Zeitkonstanten τ_{λ} abnimmt (vergl. Abschn. 15.3.1):

$$U(x) = U_0(x) \exp(-t/\tau) \exp(ikx).$$
 (C.100)

Setzen wir diesen Ansatz in (C.99) ein, dann erhalten wir

$$\tau_{\lambda} = \frac{\tau}{(\Delta x \, k)^2} = \frac{\tau}{4\pi^2 (\Delta x)^2} \lambda^2. \tag{C.101}$$

Damit haben wir die wesentliche Antwort auf die Frage der Konvergenz der Iteration gewonnen: Die Konvergenzzeit wächst quadratisch mit der Wellenlänge der Struktur, die wir glätten wollen. Es dauert also viermal so lange, doppelt so weit entfernte Werte ins Gleichgewicht zu bringen. Nehmen wir einmal willkürlich an, dass ein Iterationsschritt notwendig ist, um benachbarte Knoten ins Gleichgewicht zu bringen. Dann brauchen wir für Knoten, die 10 Bildpunkte voneinander entfernt sind, 100 Iterationsschritte. Bei nur wenigen bekannten Werten ist also die Konvergenz des Verfahrens viel zu langsam.

Abhilfe ist mit Mehrgitterverfahren möglich, die wir in Kapitel 15 diskutiert haben. Sie sind ein effizientes Hilfsmittel zur Beschleunigung der Konvergenz der Iteration. Man beginnt die Iteration des Gleichungssystems auf einer groben Stufe. Dann liegen die berechneten Werte eng beieinander. Bei einer Pyramide mit nur sechs Ebenen schrumpfen die Entfernungen auf 1/32. Wir können also die großen Strukturen der Lösung mit einer Konvergenzrate berechnen, die um den Faktor 1000 schneller ist als auf dem Originalbild. Auf dieser Stufe erfassen wir nicht die kleinskaligen Variationen. Wir können aber die grobe Lösung als Ausgangspunkt für weitere Iterationen auf der nächstfeineren Auflösungsstufe nehmen.

Auf diese Weise können wir die Lösung von Ebene zu Ebene verfeinern und erhalten auf der untersten Ebene der Pyramide eine Lösung mit der vollen Auflösung. Die Berechnungen in den höheren Ebenen der Pyramide kosten nicht viel Rechenzeit, da die Anzahl der Pixel in allen Ebenen der Pyramide zusammen nur um 1/3 höher ist als in der untersten Ebene. Die Berechnung eines VVF der Taxiszene (Abb. 17.3) mit dieser Methode ist in Abb. 17.4 gezeigt.

C.8 Literaturhinweise zur Vertiefung

Zur Einführung in die Statistik sei auf die Lehrbücher Behnen und Neuhaus [15] und Rice [228] verwiesen. Anspruchsvollere detailliertere Darstellungen finden sich bei Krickeberg und Ziezold [161] und Papoulis [207]. Das Lehrbuch von Rosenfeld und Kak [241] gibt eine gute Einführung in stochastische Prozesse mit Bezug zur Bildverarbeitung. Die Spektralanalyse wird näher von Marple Jr. [186] behandelt. Die Monografie von Golub und van Loan [89] gibt einen exzellenten Überblick der Matrixalgebra. Eine gut lesbare elementare Darstellung der diskreten inversen Theorie ist bei Menke [193] zu finden. Hier noch der Hinweis auf einige weiterführende Lehrbücher: Kurven und Oberflächenregression [163], Total-Least-Squares-Verfahren [288] und Parameterschätzung und inverse Probleme [8].

D Referenzmaterial

Elementare Eigenschaften elektromagnetischer Wellen (Abschn. 2.2.2) R1

1. *Frequenz v* (Zyklen pro Zeit) und *Wellenlänge* λ (Länge einer Periode) sind durch die *Phasengeschwindigkeit c* (im Vakuum die *Lichtgeschwindigkeit c* = 2.9979 × 10⁸ m s⁻¹) verknüpft:

 $\lambda \nu = c$

2. Klassifizierung der UV-, sichtbaren and IR-Strahlung (Abb. 2.7)

Bereich	Bemerkungen
30–180 nm	Starke Absorption durch Luft
100–280 nm	CIE-Standarddefinition
280–315 nm	CIE-Standarddefinition
315–400 nm	CIE-Standarddefinition
400–700 nm	Sichtbar für das menschliche
	Auge
0,7–1,0μm	IR-Wellenlängenbereich,
	für den Siliziumsensoren empfindlich sind
0,7–3,0μm	
3,0–14,0μm	Bereich der IR-Strahlung bei Umgebungstemperaturen
3–100 µm	
100–1000 μm	
	Bereich $30-180 \text{ nm}$ $100-280 \text{ nm}$ $280-315 \text{ nm}$ $315-400 \text{ nm}$ $400-700 \text{ nm}$ $0,7-1,0 \mu m$ $0,7-3,0 \mu m$ $3,0-14,0 \mu m$ $3-100 \mu m$ $100-1000 \mu m$

 Energie und Impuls partikulärer Strahlung wie β-Strahlung (Elektronen), α-Strahlung (Heliumkerne), Neutronen and Photonen (elektromagnetische Strahlung):

> $\nu = E/h$ Bohrsche Frequenzbedingung, $\lambda = h/p$ de Broglie-Wellenlänge.

B. Jähne, *Digitale Bildverarbeitung*, DOI 10.1007/978-3-642-04952-1_24, © Springer-Verlag Berlin Heidelberg 2012

R2

Radiometrische und photometrische Größen (Abschn. 2.3)

 dA_0 ist ein Flächenelement der Oberfläche, θ der Einfallswinkel, Ω der Raumwinkel. Für Größen bezogen auf die Energie, Photonen und Photometrie werden oft die Indizes *e*, *p* bzw. *v* benutzt.

Größe	Energiebezogen	Photonenbez.	Photometrie
Energie	Strahlungsenergie Q [Ws]	Photonenzahl [1]	Lichtmenge [Im s]
Energiefluss	Strahlungsleistung	Photonenfluss	Lichtstrom
(Leistung)	$\Phi = \frac{dQ}{dt} \text{ [W]}$	[s ⁻¹]	[lumen (lm)]
Einfallende	Bestrahlungsstärke	Photonenfluss-	Beleuchtungsstärke
Energieflussdichte	$E = \frac{d\Phi}{dA_0} [W m^{-2}]$	dichte [m ⁻² s ⁻¹]	[lm/m ² = lux [(lx)]
Abgestrahlte	Strahlungsstärke	Photonenfluss-	Leuchtstärke [Im/m ²]
Energieflussdichte	$M = \frac{d\Phi}{dA_0} [W m^{-2}]$	dichte [m ⁻² s ⁻¹]	
Energiefluss pro	Strahlstärke	[s ⁻¹ sr ⁻¹]	Lichtstärke
Raumwinkel	$I = \frac{d\Phi}{d\Omega}$ [Wsr ⁻¹]		[lm/sr = candela (cd)]
Energieflussdichte pro Raumwinkel	Strahldichte $L = \frac{d^2 \Phi}{d\Omega dA_0 \cos \theta}$ [W m ⁻² sr ⁻¹]	$[m^{-2}s^{-1}sr^{-1}]$	Leuchtdichte [cd m ⁻²]
Energie/Fläche	Bestrahlung [W s m²]	[m ⁻²]	Belichtung $[\text{Im s m}^{-2} = \text{Ix s}]$

R3 Spektrale Helligkeitsempfindlichkeit (Abschn. 2.3)

Berechnung einer photometrischen Größe aus der entsprechenden radiometrischen Größe durch den *spektralen Hellempfindlichkeitsgrad* $V(\lambda)$ bei Tagessehen (photopische Sehbedingungen):

$$Q_v = 683 \frac{\mathrm{lm}}{\mathrm{W}} \int_{380\,\mathrm{nm}}^{780\,\mathrm{nm}} Q(\lambda) V(\lambda) \,\mathrm{d}\lambda$$

λ [nm]	$V(\lambda)$	λ [nm]	$V(\lambda)$	λ [nm]	$V(\lambda)$
380	0,00004	520	0,710	660	0,061
390	0,00012	530	0,862	670	0,032
400	0,0004	540	0,954	680	0,017
410	0,0012	550	0,995	690	0,0082
420	0,0040	560	0,995	700	0,0041
430	0,0116	570	0,952	710	0,0021
440	0,023	580	0,870	720	0,00105
450	0,038	590	0,757	730	0,00052
460	0,060	600	0,631	740	0,00025
470	0,091	610	0,503	750	0,00012
480	0,139	620	0,381	760	0,00006
490	0,208	630	0,265	770	0,00003
500	0,323	640	0,175	780	0,000015
510	0,503	650	0,107		

Tabelle mit den 1980 durch die CIE standardisierten Werten für den spektralen Hellempfindlichkeitsgrad $V(\lambda)$ beim Tagessehen

Farbsysteme (Abschn. 2.4.3)

- Das menschliche Farbsehen basiert auf drei Arten von Sehzellen mit maximalen Empfindlichkeiten bei Wellenlängen von 445 nm, 535 nm und 575 nm (Abb. 2.11b).
- 2. RGB-Farbsystem: additives Farbsystem mit den drei Grundfarben rot, grün und blau. Dies können entweder monochromatische Farben mit den Wellenlängen 700 nm, 646,1 nm und 435,8 nm sein oder rote, grüne und blaue Leuchtstoffe wie sie in RGB-Bildschirmen (z. B. nach der europäischen EBU-Norm) benutzt werden. Mit dem RGB-Farbsystem können nicht alle Farben erzeugt werden (siehe Abb. 2.13a).
- 3. Farbtafel: Reduktion des 3D-Farbraums auf eine 2D-Farbebene durch Normalisierung mit der Intensität:

$$r = \frac{R}{R+G+B}$$
, $g = \frac{G}{R+G+B}$, $b = \frac{B}{R+G+B}$

Es ist ausreichend, die beiden Komponenten r und g zu benutzen, da b = 1 - r - g.

4. *XYZ*-Farbsystem (Abb. 2.13c): additives Farbsystem mit drei virtuellen Grundfarben *X*, *Y* und *Z*, mit denen sich alle möglichen Farben erzeugen lassen. Die *XYZ*-Werte ergeben sich durch eine lineare Transformation

R4

aus dem EBU-RGB-Farbsystem.

$$\begin{bmatrix} X \\ Y \\ Z \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0,490 & 0,310 & 0,200 \\ 0,177 & 0,812 & 0,011 \\ 0,000 & 0,010 & 0,990 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R \\ G \\ B \end{bmatrix}.$$

- 5. Farbdifferenz- oder *YUV*-System: Farbsystem mit dem Ursprung am Weiß- oder Unbuntpunkt (Abb. 2.13b).
- 6. Farbwert-Farbsättigungs-System (HSI): Farbsystem mit Polarkoordinaten in einem Farbdifferenz-System. Die Sättigung ist durch den Radius und der Farbwert durch den Winkel gegeben.

R5 Wärmestrahlung (Abschn. 2.5.1)

1. Spektrale Verteilung der Strahlungsstärke (Plancksches Strahlungsgesetz)

$$M_e(\lambda, T) = \frac{2\pi hc^2}{\lambda^5} \frac{1}{\exp\left(\frac{hc}{k_B T \lambda}\right) - 1}$$

mit

 $h = 6,6262 \times 10^{-34} \,\mathrm{Js}$ Plancksche Konstante, $k_B = 1,3806 \times 10^{-23} \,\mathrm{JK^{-1}}$ Boltzmannkonstante und $c = 2,9979 \times 10^8 \,\mathrm{m \, s^{-1}}$ Lichtgeschwindigkeit im Vakuum.

2. Totale Strahlungsstärke (Stefan-Boltzmannsches Gesetz)

$$M_e = \frac{2}{15} \frac{k_B^4 \pi^5}{c^2 h^3} T^4 = \sigma T^4 \quad \text{mit} \quad \sigma \approx 5.67 \cdot 10^{-8} \text{W m}^{-2} \text{K}^{-4}$$

3. Wellenlänge der maximalen Strahlungsstärke (Wiensches Verschiebungsgesetz)

$$\lambda_m \approx \frac{2898 \mathrm{K} \, \mu \mathrm{m}}{T}$$

R6 Wechselwirkung von Strahlung mit Materie (Abschn. 2.5)

1. *Snellsches Gesetz* der *Brechung* von Licht an einer Grenzfläche zweier optischer Medien mit den Brechungsindizes n_1 und n_2

$$\frac{\sin\theta_1}{\sin\theta_2} = \frac{n_2}{n_1}$$

 θ_1 und θ_2 sind der Einfalls- bzw. Ausfallswinkel.

2. *Reflektivität* ρ : Verhältnis der reflektierten zur einfallenden Strahldichte. *Fresnel-Gleichungen* für Reflektivität von

660

(a) parallel polarisiertem Licht

$$\rho_{\parallel} = \frac{\tan^2(\theta_1 - \theta_2)}{\tan^2(\theta_1 + \theta_2)},$$

(b) senkrecht polarisiertem Licht

$$\rho_{\perp} = \frac{\sin^2(\theta_1 - \theta_2)}{\sin^2(\theta_1 + \theta_2)},$$

(c) unpolarisiertem Licht

$$\rho = \frac{\rho_{\parallel} + \rho_{\perp}}{2}.$$

3. Reflektivität bei senkrechtem Einfall ($\theta_1 = 0$) für alle Polarisationszustände

$$\rho = \frac{(n_1 - n_2)^2}{(n_1 + n_2)^2} = \frac{(n-1)^2}{(n+1)^2} \quad \text{mit} \quad n = n_1/n_2$$

4. *Totalreflexion*: Bei dem Übergang in ein optisch dünneres Medium mit kleinerem Brechungsindex wird über einem kritischen Einfallswinkel θ_c alle Strahlung reflektiert und keine gelangt in das optisch dünnere Medium.

$$\theta_c = \arcsin \frac{n_1}{n_2} \quad \text{mit} \quad n_1 < n_2$$

Optische Abbildung (Abschn. 3.3)

1. Perspektivische Projektion mit dem Lochkamera-Modell

$$x' = \frac{z'x}{z}, \quad y' = \frac{z'y}{z}$$

Der Zentralpunkt befindet sich im Ursprung des Weltkoordinatensystems $[x, y, z]^T$, z' ist die Entfernung der Bildebene vom Projektionszentrum und die *z*-Achse steht senkrecht zur Bildebene.

Abbildungsgleichung nach Newton und Gauß

$$dd' = f^2$$
 oder $\frac{1}{d'+f} + \frac{1}{d+f} = \frac{1}{f}$

d und *d'* sind die Entfernungen des Objekts bzw. Bildes vom objektseitigen bzw. bildseitigen Brennpunkt des optischen Systems (siehe Abb. 3.7).

3. Lateraler Abbildungsmaßstab

$$m_l = \frac{x'}{x} = \frac{f}{d} = \frac{d'}{f}$$

R7

4. Axialer Abbildungsmaßstab

$$m_a \approx \frac{d'}{d} = \frac{f^2}{d^2} = \frac{d'^2}{f^2} = m_l^2$$

5. Die Blendenzahl *k* eines optischen Systems ist das Verhältnis der Brennweite zum Durchmesser der Eintrittspupille *a*

$$k = \frac{f}{a}$$

6. Schärfentiefe (bildseitig)

$$\Delta z' = 2k\left(1 + \frac{d'}{f}\right)u' = 2k(1 + m_l)u'$$

7. Schärfentiefe (objektseitig)

Allgemein $\Delta z \approx 2k \cdot \frac{1+m_l}{m_l^2} \cdot u'$ d_{\min} für Bereich bis unendlich $d_{\min} \approx \frac{f^2}{2ku'}$ Mikroskopie $(m_l \gg 1)$ $\Delta z \approx \frac{2u'}{NA}$

u' Durchmesser des Unschärfekreises

8. Auflösung eines beugungsbegrenzten optischen Systems

Minimal auflösbare Strukturwellenlänge	λ_{\min}	=	$k\lambda_e$
Winkelauflösung	$\Delta \theta_0$	=	$1.22 \frac{\lambda_e}{a}$
Laterale Auflösung in der Bildebene	$\Delta x'$	=	$0.61 \frac{\lambda_e}{NA^4}$
Laterale Auflösung in der Objektebene	Δx	=	$0.61 \frac{\lambda_e}{NA}$

Die Auflösung ergibt sich aus dem Rayleigh-Kriterium (Abschn. 3.6.4); *NA* und *NA* sind die objekt- bzw. bildseitige numerische Apertur des Lichtkegels, der in das optische System eintritt:

$$NA = n\sin\theta_0 \approx \frac{2n}{n_f} = \frac{nr}{f};$$

n ist der Brechungsindex, λ_e die Wellenlänge der Strahlung

662

9. Beziehung zwischen der Bestrahlungsstärke (Beleuchtungsstärke) in der Bildebene *E'* und der Strahldichte (Leuchtdichte) *L* des Objekts (Abb. 3.13)

$$E' = t\pi \left(\frac{r}{f+d'}\right)^2 \cos^4 \theta \, L \approx t\pi \frac{\cos^4 \theta}{n_f^2} L \quad \text{for} \quad d \gg f$$

R8

Auswahl von CMOS-Bildsensoren (Abschn. 6.3)

C: Sättigungskapazität in Elektronen, FR: Bildrate in s $^{-1}$, PC: Pixel-Taktrate in MHz, QE: Spitzenquantenausbeute

Chip	Format $H \times V$	FR	PC	Pixelgröße H \times V, μ m	Bemerkungen
Lineare Kennlinie					
Micron ³ MT9V403	656×491	200	66	9.9 × 9.9	QE 0.32 @ 520 nm
Fillfactory ² IBIS54-1300	1280×1024	30	40	6.7 × 6.7	QE 0.30–0.35 @ 600 nm, C 60k
Fillfactory ² IBIS4-4000	2496×1692	4,5		11.4 × 11.4	C 150k
CMOSIS ⁶ CMV4000	2048×2048	180		5.5 × 5.5	C 8.5k, QE 0.57
Aptina ⁶ MT9P	2592×1944	14		2.2×2.2	C 19k, QE 0.60
pco.edge ⁵ sCMOS	2560×2160	100		6.5×6.5	C 27k, QE 0.57
Hohe Bildrate					
Fillfactory ³ LUPA1300	1280×1024	450	40	12.0 × 12.0	16 parallele Ausgänge
Micron ³ MV40	2352×1728	240	80	7.0×7.0	16 imes 10-bit-Ausgänge
Micron ^{3,5} MT9M413	1280×1024	600	80	12.0 × 12.0	QE 0.27 @ 520 nm, C 63k, 10×10 -bit-Ausgänge
Micron ⁴ MV02	512×512	4000	80	16.0×16.0	16 imes 10-bit-Ausgänge
pco.dimax ⁵	2016×2016	1279		11.0×11.0	12-bit, C 36k
Logarithmische Ken	nlinie				
IMS HDRC VGA 4	640×480	25	8	12 × 12	
PhotonFocus ¹ A1312	1312 × 1082	110	40	8.0×8.0	QE 0.50 @ 600 nm, C 140k, lineare Kennlinie mit einstell- barem Übergang auf loga- rithmische Kennlinie
Ouellen:					

¹ http://www.photonfocus.com

² http://www.fillfactory.com

³ http://www.photobit.com

⁴ http://www.ims-chips.de

⁵ http://www.pco.de

⁶ http://www.baslerweb.com

Auswahl von CCD-Bildsensoren (Abschn. 6.3)

C: Ladungs-Sättigungskapazität in Elektronen, eNIR: erhöhte NIR Empfindlichkeit, FR: Bildrate in s⁻¹, ID: Bilddiagonale in mm, QE: Spitzenquantenausbeute, ICX... (Sony) und KAI... (Kodak) Sensorhersteller

Chip	Format $H \times V$	FR	ID	Pixelgröße $H \times V$, μm	Bemerkungen
Interlaced EIA vide	ео				
ICX278AL 1/4"	768 imes 494	30	4.56	4.75×5.55	eNIR
ICX258AL 1/3"	768 imes 494	30	6.09	6.35×7.4	eNIR
ICX248AL 1/2"	768 imes 494	30	8.07	8.4×9.8	eNIR
ICX082AL 2/3"	768×494	30	11.1	11.6×13.5	
Interlaced CCIR vi	deo				
ICX279AL 1/4"	752×582	25	4.54	4.85 imes 4.65	eNIR
ICX259AL 1/3"	752×582	25	6.09	6.5×6.25	eNIR
ICX249AL 1/2"	752×582	25	8.07	8.6×8.3	eNIR
ICX083AL 2/3"	752×582	25	10.9	11.6×11.2	
Progressive scanning	ng interline				
ICX098AL 1/4"	659 imes 494	30	4.61	5.6×5.6	
ICX424AL 1/3"	659×494	30	6.09	7.4×7.4	
ICX074AL 1/2"	659×494	40	8.15	9.9×9.9	C 32k, QE 0,43 @ 340 nm
ICX414AL 1/2"	659×494	50	8.15	9.9×9.9	C 30k, QE 0,40 @ 500 nm
ICX075AL 1/2"	782×582	30	8.09	8.3×8.3	
ICX204AL 1/3"	1024×768	15	5.95	4.65×4.65	
ICX205AL 1/2"	1360×1024	9.5	7.92	4.65×4.65	C 13k
ICX285AL 2/3"	1360×1024	10	11.0	6.45×6.45	eNIR, C 18k, QE 0.65 @ 500 nm
ICX085AL 2/3"	1300×1030	12.5	11.1	6.7×6.7	C 20k, QE 0.54 @ 380 nm
ICX274AL 1/1,8"	1628×1236	12	8.99	4.4×4.4	
KAI-0340DM 1/3"	640×480	200	5.92	7.4×7.4	C 20k, QE 0.55 @ 500 nm
KAI-1010M	1008×1018	30	12.9	9.0×9.0	QE 0,37 @ 500 nm
KAI-1020M	1000×1000	49	10.5	7.4×7.4	C 42k, QE 0.45 @ 490 nm
KAI-2001M	1600×1200	30	14.8	7.4×7.4	C 40k, QE 0.55 @ 480 nm
KAI-4020M	2048×2048	15	21.4	7.4×7.4	C 40k, QE 0.55 @ 480 nm
KAI-10000M	4008×2672	3	43.3	9.0×9.0	C 60k, QE 0.50 @ 500 nm

Quellen:

http://www.framos.de

http://www.kodak.com/global/en/digital/ccd/

http://www.pco.de

R9

R10 Bildsensoren für Wärmestrahlung (IR, Abschn. 6.3)

C: Sättigungskapazität in Millionen Elektronen [Me], IT: Integrationszeit, NETD: Rauschäquivalente Temperaturdifferenz, QE: Spitzenquantenausbeute

Chip	Format H × V	FR	PC	Pixelgröße $H \times V$, μm	Bermerkungen	
Nahes Infrarot (NIR)						
Indigo ¹ InGaAs	320×256	345		30×30	0.9–1.68 μm, C 3.5 Me	
Mittelwelliges Infrarot	(MWIR)					
AIM ² PtSi	640×486	50	12	24×24	3.0–5.0 μm, NETD < 75 mK @ 33 ms IT	
Indigo ¹ InSb	320×256	345		30×30	2.0–5.0 μ m, C 18 Me	
Indigo ¹ InSb	640×512	100		25×25	2.0–5.0 μ m, C 11 Me	
AIM ² HgCdTe	384×288	120	20	24×24	3.0–5.0 μm, NETD < 20 mK @ 2 ms IT	
IaF FhG ³ bispektra- le InAs/GaSb, Type II Übergitter	384 × 288			24×24	3.0–4.0 & 4.0–5.0 μm, NETD 14.6 mK (3-4 μm), 9.0 mK (4-5 μm), QE 0.7	
AIM ² /IaF FhG ³ QWIP	640×512	30	18	24×24	3.0–5.0 μm, NETD < 15 mK @ 20 ms IT	
IRCAM ⁵ Velox 327kM HgCdTe	640×512	200			3.0–5.0 μ m, NETD 20 mK	
FLIR ⁴ X8400sc InSb	1280×1024	100		15×15	1.5–5.1 μ m, NETD 25 mK	
Langwelliges Infrarot (LWIR)					
AIM ² HgCdTe	256 × 256	200	16	40×40	8–10 µm, NETD < 20 mK @ 0.35 ms IT	
Indigo ¹ QWIP	320 × 256	345		30×30	8.0–9.2 μ m, C 18 Me, NETD < 30 mK	
AIM ² /IaF FhG ³ QWIP	256 × 256	200	16	40×40	8.0–9.2 μm, NETD < 8 mK @ 20 ms IT	
AIM ² /IaF FhG ³ QWIP	640×512	30	18	24×24	8.0–9.2 μ m, NETD < 10 mK @ 30 ms IT	
Ungekühlte Sensoren						
FLIR ⁴ A655sc Mikro- bolometer	640×480	50		17 × 17	7.5–13 μm, NETD 50 mK	
Quellen:						
<pre>http://www.indigosystems.com</pre>						
² http://www.aim-ir.de						
³ http://www.iaf.fhg.	³ http://www.iaf.fhg.de/tpqw/frames_d.htm					

4 http://www.flir.com

⁵ http://www.ircam.de

Eigenschaften der Fouriertransformation (Abschn. 4.3.4)

 $g(\mathbf{x}) \circ \mathbf{y} \circ \tilde{g}(\mathbf{x})$ und $h(\mathbf{x}) \circ \mathbf{y} \circ \tilde{h}(\mathbf{x})$ sind Fouriertransformationspaare:

$$\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}) = \int_{-\infty}^{\infty} g(\boldsymbol{x}) \exp\left(-2\pi i \boldsymbol{\kappa}^{T} \boldsymbol{x}\right) d^{D} \boldsymbol{x} = \left\langle \exp\left(2\pi i \boldsymbol{\kappa}^{T} \boldsymbol{x}\right) \middle| g(\boldsymbol{x}) \right\rangle;$$

 $s \neq 0$ ist eine reelle, *a* und *b* sind komplexe Zahlen; *A* ist eine D×D-Matrix mit det $A \neq 0$, *R* ist eine orthogonale Drehmatrix ($R^{-1} = R^T$, det R = 1)

Eigenschaft	Ortsraum	Fourierraum
Linearität	$ag(\mathbf{x}) + bh(\mathbf{x})$	$a\tilde{g}(\mathbf{\kappa}) + b\tilde{h}(\mathbf{\kappa})$
Ähnlichkeit	g(sx)	$ ilde{g}(oldsymbol{\kappa}/s)/ s ^D$
Verallgemeinerte Ähnlichkeit	g(Ax)	$\tilde{g}\left((A^{-1})^T \kappa\right) / \det A $
Drehung	$g(\mathbf{R}\mathbf{x})$	$\tilde{g}(\mathbf{R}\boldsymbol{\kappa})$
Separierbarkeit	$\prod_{d=1}^{D} g_d(x_d)$	$\prod_{d=1}^{D} \tilde{g}_d(k_d)$
Verschieb. im x-Raum	$g(\boldsymbol{x}-\boldsymbol{x}_0)$	$\exp(-2\pi i \kappa^T x_0) \tilde{g}(\kappa)$
Finite Differenzen	$g(x + x_0/2) - g(x - x_0/2)$	$2i\sin(\pi \boldsymbol{x}_{0}^{T}\boldsymbol{\kappa})\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa})$
Verschieb. im k-Raum	$\exp(2\pi i \kappa_0^T x) g(x)$	$\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}-\boldsymbol{\kappa}_0)$
Modulation	$\cos(2\pi\kappa_0^T x)g(x)$	$(\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}-\boldsymbol{\kappa}_0)+\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa}+\boldsymbol{\kappa}_0))/2$
Ableitung im x-Raum	$rac{\partial g(\mathbf{x})}{\partial x_p}$	$2\pi \mathrm{i}k_p \tilde{g}(\mathbf{\kappa})$
Ableitung im k-Raum	$-2\pi \mathrm{i} x_p g(\mathbf{x})$	$\frac{\partial \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa})}{\partial k_p}$
Bestimmtes Integral, Mittel- wert	$\int_{-\infty}^{\infty} g(\mathbf{x}') \mathrm{d}^D \mathbf{x}'$	<i>ğ</i> (0)
Momente	$\int_{-\infty}^{\infty} x_p^m x_q^n g(\mathbf{x}) \mathrm{d}^D x$	$\left(\frac{\mathrm{i}}{2\pi}\right)^{m+n} \left(\frac{\partial^{m+n}\tilde{g}(\boldsymbol{\kappa})}{\partial k_p^m \partial k_q^n}\right)\Big _{0}$
Faltung	$\int_{-\infty}^{\infty} h(\mathbf{x}')g(\mathbf{x}-\mathbf{x}')\mathrm{d}^D\mathbf{x}'$	$ ilde{h}(m{\kappa}) ilde{g}(m{\kappa})$
Korrelation	$\int_{-\infty}^{\infty} h(\mathbf{x}')g(\mathbf{x}'+\mathbf{x})\mathrm{d}^D\mathbf{x}'$	$ ilde{g}^*(oldsymbol{\kappa}) ilde{h}(oldsymbol{\kappa})$
Multiplikation	$h(\mathbf{x})g(\mathbf{x})$	$\int_{-\infty}^{\infty} \tilde{h}(\boldsymbol{\kappa}') \tilde{g}(\boldsymbol{\kappa} - \boldsymbol{\kappa}') \mathrm{d}^{D} k'$
Inneres Produkt	$\int_{-\infty}^{\infty} g^*(\boldsymbol{x}) h(\boldsymbol{x}) \mathrm{d}^D \boldsymbol{x}$	$\int_{-\infty}^{-\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \tilde{g}^*(\boldsymbol{\kappa}) \tilde{h}(\boldsymbol{\kappa}) \mathrm{d}^D k$

R12 Elementare Transformationspaare der kontinuierlichen Fouriertransformation

Ortsraum	Fourierraum
Delta, $\delta(x)$	Konst., 1
Konst., 1	Delta, $\delta(k)$
$\cos(2\pi k_0 x)$	$\frac{1}{2}\left(\delta(k-k_0)+\delta(k+k_0)\right)$
$\sin(2\pi k_0 x)$	$\frac{\mathrm{i}}{2}\left(\delta(k-k_0)-\delta(k+k_0)\right)$
$\operatorname{sgn}(x) = \begin{cases} 1 & x \ge 0\\ -1 & x < 0 \end{cases}$	$\frac{-i}{\pi k}$
Kasten, $\Pi(x) = \begin{cases} 1 & x < 1/2 \\ 0 & x \ge 1/2 \end{cases}$	$\operatorname{sinc}(k) = \frac{\sin(\pi k)}{\pi k}$
Scheibe, $\frac{1}{\pi r^2} \Pi\left(\frac{ x }{2r}\right)$	Bessel, $\frac{J_1(2\pi r \boldsymbol{\kappa})}{\pi r \boldsymbol{\kappa} }$
Kugel, $\ddagger \Pi\left(\frac{ \mathbf{x} }{2}\right)$	$\frac{\sin(\boldsymbol{\kappa}) - \boldsymbol{\kappa} \cos(\boldsymbol{\kappa})}{ \boldsymbol{\kappa} ^3/(4\pi)}$
Bessel, $\frac{J_1(2\pi x)}{x}$	$2(1-k)^{1/2}\Pi\left(\frac{k}{2}\right)$
$\exp(- x), \exp(- x)^{\dagger}$	$\frac{2}{1+(2\pi k)^2}, \frac{2\pi}{(1+(2\pi \boldsymbol{\kappa})^2)^{3/2}}^+$

2D- und 3D-Funktionen sind mit + bzw. ‡ markiert.

R13 Unter der Fouriertransformation invariante Funktionen

Fourierraum
Gauß, $\exp\left(-\pi\kappa^{T}\kappa\right)$
$-\mathrm{i}k_p\exp\left(-\pi\kappa^T\kappa ight)$
$\operatorname{sech}(\pi k) = \frac{1}{\exp(\pi k) + \exp(-\pi k)}$
$ \kappa ^{-D/2}$
$\mathrm{III}(k) = \sum_{v=-\infty}^{\infty} \delta(k-v)$

Eigenschaften der 2D-DFT (Abschn. 4.3.4)

G und H sind komplexe M×N-Matrizen, \tilde{G} und \tilde{H} ihre Fouriertransformierten,

$$\tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}} = \frac{1}{MN} \sum_{m=0}^{M-1N-1} \sum_{n=0}^{N-1} g_{m,n} \mathbf{w}_{M}^{-m\tilde{n}} \mathbf{w}_{N}^{-n\tilde{n}}, \ \mathbf{w}_{N} = \exp(2\pi i/N)$$

$$g_{mn} = \sum_{\tilde{m}=0}^{M-1N-1} \tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}} \mathbf{w}_{M}^{m\tilde{m}} \mathbf{w}_{N}^{n\tilde{n}},$$

und *a* und *b* komplexe Konstanten. Aufwärtstastung und Replikation um die Faktoren $K, L \in \mathbb{N}$ ergeben KM×LN-Matrizen. Beweise sind in Poularikas [216] zu finden.

Eigenschaft	Ortsraum	Fourierraum
Mittelwert	$\frac{1}{MN} \sum_{m=0}^{M-1} \sum_{n=0}^{N-1} G_{mn}$	$ ilde{g}_{0,0}$
Linearität	aG + bH	$a\tilde{G} + b\tilde{H}$
Aufwärtstastung	gKm,Ln	$\tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}}/(KL)\left(\tilde{g}_{kM+\tilde{m},lN+\tilde{n}}=\tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}}\right)$
Replikation (Frequenz- Aufwärtstastung)	$g_{mn}\left(g_{kM+m,lN+n}=g_{mn}\right)$	$ ilde{g}$ Кт,Lñ
Verschiebung	<i>8m-m',n-n'</i>	$\mathbf{W}_{M}^{-m'\tilde{m}}\mathbf{W}_{N}^{-n'\tilde{n}} ilde{g}_{ ilde{m} ilde{n}}$
Modulation	$\mathbf{W}_{M}^{ ilde{m}'m}\mathbf{W}_{N}^{ ilde{n}'n}g_{mn}$	$\tilde{g}_{\tilde{m}-\tilde{m}',\tilde{n}-\tilde{n}'}$
Finite Differenzen	$(g_{m+1,n} - g_{m-1,n})/2$ $(g_{m,n+1} - g_{m,n-1})/2$	i sin $(2\pi u/M) \tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}}$ i sin $(2\pi v/N) \tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}}$
Faltung	$\sum_{m'=0n'=0}^{M-1} h_{m'n'} g_{m-m',n-n'}$	$MN ilde{h}_{ ilde{m} ilde{n}} ilde{g}_{ ilde{m} ilde{n}}$
Kreuzkorrelation	$\sum_{m'=0n'=0}^{M-1} \sum_{n=0}^{N-1} h_{m'n'} g_{m+m',n+n'}$	$MN ilde{h}_{ ilde{m} ilde{n}} ilde{g}^*_{ ilde{m} ilde{n}}$
Produkt	$g_{mn}h_{mn}$	$\sum_{\bar{m}'=0\bar{m}'=0}^{M-1} h_{\bar{m}'\bar{n}'} g_{\bar{m}-\bar{m}',\bar{n}-\bar{n}'}$
Inneres Produkt	$\sum_{m=0}^{M-1} \sum_{n=0}^{N-1} g_{mn}^* h_{mn}$	$MN\sum_{\tilde{m}=0}^{M-1}\sum_{\tilde{n}=0}^{N-1}\tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}}^{*}\tilde{h}_{\tilde{m}\tilde{n}}$
Norm	$\sum_{m=0}^{M-1} \sum_{n=0}^{N-1} g_{mn} ^2$	$MN \sum_{\tilde{m}=0}^{M-1N-1} \sum_{\tilde{n}=0}^{N-1} \tilde{g}_{\tilde{m}\tilde{n}} ^2$

R15 Eigenschaften der 1D-Hartleytransformation (Abschn. B.2.2)

 $g(x) \circ \mathfrak{g}(k)$ and $h(x) \circ \mathfrak{h}(k)$ sind Hartleytransformationspaare:

$${}^{h}\tilde{g}(k) = \int_{-\infty}^{\infty} g(x) \cos(2\pi kx) dx \quad \longrightarrow \quad g(x) = \int_{-\infty}^{\infty} {}^{h}\tilde{g}(k) \cos(2\pi kx) dk$$

mit

$$\cos 2\pi kx = \cos(2\pi kx) + \sin(2\pi kx).$$

s ist eine reelle Zahl ungleich null, *a* und *b* sind reelle Konstanten.

Eigenschaft	Ortsraum	Fourierraum
Linearität	ag(x) + bh(x)	$a\tilde{g}(k) + b\tilde{h}(k)$
Ähnlichkeit	g(sx)	$\tilde{g}(k/s)/ s $
Verschiebung im Ortsraum	$g(x-x_0)$	$\cos(2\pi k x_0)\tilde{g}(k) - \sin(2\pi k x_0)\tilde{g}(-k)$
Modulation	$\cos(2\pi k_0 x)g(x)$	$\left(\tilde{g}(k-k_0)+\tilde{g}(k+k_0)\right)/2$
Ableitung im Ortsraum	$\frac{\partial g(\boldsymbol{x})}{\partial x_p}$	$-2\pi k_p \tilde{g}(-k)$
Bestimmtes Integral, Mittelwert	$\int_{-\infty}^{\infty} g(\mathbf{x}') \mathrm{d}\mathbf{x}'$	$\tilde{g}(0)$
Faltung	$\int_{-\infty}^{\infty} h(x')g(x-x')\mathrm{d}x'$	$\begin{split} & [\tilde{g}(k)\tilde{h}(k) + \tilde{g}(k)\tilde{h}(-k) \\ & + \tilde{g}(-k)\tilde{h}(k) - \tilde{g}(-k)\tilde{h}(-k)]/2 \end{split}$
Multiplikation	h(x)g(x)	$\begin{split} &[\tilde{g}(k)*\tilde{h}(k)+\tilde{g}(k)*\tilde{h}(-k)\\ &+\tilde{g}(-k)*\tilde{h}(k)-\tilde{g}(-k)*\tilde{h}(-k)]/2 \end{split}$
Autokorrelation	$\int_{-\infty}^{\infty} g(x')g(x'+x)\mathrm{d}x'$	$[\tilde{g}^2(k)+\tilde{g}^2(-k)]/2$

1. Berechnung der Fourier- aus der Hartleytransformation

$$\tilde{g}(k) = \frac{1}{2} \left({}^{h} \tilde{g}(k) + {}^{h} \tilde{g}(-k) \right) - \frac{\mathrm{i}}{2} \left({}^{h} \tilde{g}(k) - {}^{h} \tilde{g}(-k) \right)$$

2. Berechnung der Hartley- aus der Fouriertransformation

$${}^{h}\tilde{g}(k) = \Re[\tilde{g}(k)] - \Im[\tilde{g}(k)] = \frac{1}{2}\left(\tilde{g}(k) + \tilde{g}^{*}(k)\right) + \frac{\mathrm{i}}{2}\left(\tilde{g}(k) - \tilde{g}^{*}(k)\right)$$

Wahrscheinlichkeitsdichtefunktionen (PDF, Abschn. C.4)

Definition, Mittelwerte (MW) und Varianzen

Name	Definition	MW	Varianz
Diskrete Wahrschei	inlichkeitsdichtefunktionen f_n (PDF)		
Poisson $P(\mu)$	$\exp(-\mu)\frac{\mu^n}{n!}, \ n \ge 0$	μ	μ
Binomial $B(Q, p)$	$\frac{Q!}{n! (Q-n)!} p^n (1-p)^{Q-n}, 0 \le n < Q$	Qp	Qp(1-p)
Kontinuierliche Wahrscheinlichkeitsdichtefunktionen $f(x)$ (PDF)			
Konstant $U(a, b)$	$\frac{1}{b-a}$	$\frac{a+b}{2}$	$\frac{(b-a)^2}{12}$
Normal $N(\mu, \sigma)$	$\frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma}}\exp\left(-\frac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2}\right)$	μ	σ^2
Rayleigh $R(\sigma)$	$\frac{x}{\sigma^2}\exp\left(-\frac{x^2}{2\sigma^2}\right), \ x > 0$	$\sigma \sqrt{\pi/2}$	$\sigma^2(4-\pi)/2$
Chiquadrat $\chi^2(Q,\sigma)$	$\frac{x^{Q/2-1}}{2^{Q/2}\Gamma(Q/2)\sigma^Q}\exp\left(-\frac{x}{2\sigma^2}\right),\ x>0$	$Q \sigma^2$	$2Q\sigma^4$

Additions theoreme für unabhängige Zufallsvariable g_1 und g_2

PDF	g_1	<i>§</i> 2	$g_1 + g_2$
Binomial	$B(Q_1,p)$	$B(Q_2,p)$	$B(Q_1+Q_2,p)$
Poisson	$P(\mu_1)$	$P(\mu_2)$	$P(\mu_1 + \mu_2)$
Normal	$N(\mu_1,\sigma_1)$	$N(\mu_2,\sigma_2)$	$N(\mu_1+\mu_2,(\sigma_1^2+\sigma_2^2)^{1/2})$
Chiquadrat	$\chi^2(Q_1,\sigma)$	$\chi^2(Q_2,\sigma)$	$\chi^2(Q_1+Q_2,\sigma)$

Wahrscheinlichkeitsdichtefunktionen von Funktionen unabhängiger Zufallsvariablen g_n

PDF	Funktion	PDF der Funktion
$g_n: N(0, \sigma)$	$(g_1^2 + g_2^2)^{1/2}$	$R(\sigma)$
$g_n: N(0, \sigma)$	$\arctan(g_2^2/g_1^2)$	$U(0,2\pi)$
$g_n: N(0, \sigma)$	$\sum_{n=1}^{Q} g_n^2$	$\chi^2(Q,\sigma)$

R16

R17 Fehlerfortpflanzung (Abschn. Abschn. C.2.3, Abschn. C.3.3 und Abschn. 10.3.7)

 f_g ist die PDF einer Zufallsvariablen (ZV) g, a und b sind Konstanten, g' = p(g) eine differenzierbare monotone Funktion mit der Ableitung dp/dg und der Umkehrfunktion $g = p^{-1}(g')$.

g ist ein Vektor mit *P* ZVn mit der Kovarianzmatrix cov(g), *g*' ein Vektor mit *Q* ZVn und der Kovarianzmatrix cov(g'), *M* eine $Q \times P$ -Matrix und *a* ein Spaltenvektor mit *Q* Elementen.

1. PDF, Mittelwert und Varianz der linearen Funktion g' = ag + b

$$f_{g'}(g') = \frac{f_g((g'-a)/b)}{|a|}, \quad \mu_{g'} = a\mu_g + b, \quad \sigma_{g'}^2 = a^2\sigma_g^2$$

2. PDF einer monotonen, differenzierbaren Funktion g' = p(g)

$$f_{g'}(g') = \frac{f_g(p^{-1}(g'))}{\left| dp(p^{-1}(g'))/dg \right|'}$$

3. Mittelwert und Varianz einer differenzierbaren nichtlinearen Funktion g' = p(g)

$$\mu_{g'} \approx p(\mu_g) + \frac{\sigma_g^2}{2} \frac{\mathrm{d}^2 p(\mu_g)}{\mathrm{d}g^2}, \quad \sigma_{g'}^2 \approx \left| \frac{\mathrm{d}p(\mu_g)}{\mathrm{d}g} \right|^2 \sigma_g^2$$

4. Kovarianzmatrix einer Linearkombination von ZVn, g' = Mg + a

$$\operatorname{cov}(g') = M \operatorname{cov}(g) M^T$$

5. Kovarianzmatrix einer nichtlinearen Kombination von ZVn, g' = p(g)

$$\operatorname{cov}(g') \approx J \operatorname{cov}(g) J^T$$
 mit der Jacobi-Matrix J , $j_{q,p} = \frac{\partial p_q}{\partial g_p}$

- 6. Homogenenes stochastische Feld: Faltung eines Zufallsvektors mit einem Filter *h*: *g*′ = *h* * *g* (Abschn. 10.3.7)
 - (a) g hat die Autokovarianzfunktion c

$$c' = c \star (h \star h) \quad \circ \longrightarrow \quad \tilde{c}'(k) = \tilde{c}(k) \left| \tilde{h}(k) \right|^2$$

(b) *g* hat die Autokovarianzfunktion $c = \sigma^2 \delta_n$ (unkorrelierte Elemente)

$$c' = \sigma^2(h \star h) \quad \circ \quad \tilde{c}'(k) = \sigma^2 \left| \tilde{h}(k) \right|^2$$

Homogenene Punktoperation (Abschn. 7.2)

Punktoperation unabhängig von der Pixelposition

$$G'_{mn} = P(G_{mn})$$

1. Negativbildung

$$P_N(q) = Q - 1 - q$$

2. Detektion von Unter- und Überlauf durch eine [*r*, *g*, *b*] Pseudofarbdarstellung

$$P_{uo}(q) = \begin{cases} [0, 0, Q - 1] & (\text{blau}) & q = 0\\ [q, q, q] & (\text{grau}) & q \in [1, Q - 2]\\ [Q - 1, 0, 0] & (\text{rot}) & q = Q - 1 \end{cases}$$

3. Kontrastspreizung des Grauwertbereichs $[q_1, q_2]$

$$P_{cs}(q) = \begin{cases} 0 & q < q_1 \\ \frac{(q-q_1)(Q-1)}{q_2 - q_1} & q \in [q_1, q_2] \\ Q-1 & q > q_2 \end{cases}$$

Kalibrierung

 Äquivalisierung des Rauschens (Abschn. 7.2.3) Falls die Varianz des Rauschens grauwertabhängig ist, kann sie durch die nichtlineare Grauwerttransformation

$$h(g) = \sigma_h \int_0^g \frac{\mathrm{d}g'}{\sqrt{\sigma^2(g')}} + C$$

mit zwei freien Parametern σ_h und C konstant gemacht werden. Bei einer linearen Varianzfunktion (Abschn. 6.4.1)

$$\sigma_g^2(g) = \sigma_0^2 + \alpha g$$

ergibt sich für $g \in [0, g_{max}] \mapsto h \in [0, \gamma g_{max}]$ die Transformationsfunktion

$$h(g) = \gamma g_{\max} \frac{\sqrt{\sigma_0^2 + Kg} - \sigma_0}{\sqrt{\sigma_0^2 + Kg_{\max}} - \sigma_0}, \quad \sigma_h = \frac{\gamma Kg_{\max}/2}{\sqrt{\sigma_0^2 + Kg_{\max}} - \sigma_0}.$$

R18

R19

 Lineare radiometrische Zwei-Punkt-Kalibrierung (Abschn. 7.3.3) Zwei Kalibrierbilder werden aufgenommen, ein Dunkelbild *B* ohne jegliche Beleuchtung und ein Referenzbild *R* mit konstanter Bestrahlungsstärke. Ein kalibriertes Bild, das auf den Nullpunkt ("fixed pattern noise") und die Inhomogenität in der Empfindlichkeit der Bildsensorelemente korrigiert ist, ergibt sich durch

$$G' = c \frac{G - B}{R - B}.$$

R20 Interpolation (Abschn. 5.6)

1. Interpolation einer kontinuierlichen Funktion aus Funktionswerten an Stützstellen im Abstand Δx_w ist eine Faltungsoperation

$$g_r(x) = \sum_n g(x_n)h(x-x_n).$$

Die Forderung der Reproduktion der Funktionswerte an den Stützstellen für zur *Interpolationsbedingung*

$$h(\boldsymbol{x}_n) = \begin{cases} 1 & n = \boldsymbol{0} \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

2. Ideale Interpolationsfunktion

$$h(\mathbf{x}) = \prod_{d=1}^{D} \operatorname{sinc}(x_d/\Delta x_d) \quad \diamond \quad \tilde{h}(\mathbf{\kappa}) = \prod_{d=1}^{D} \Pi(\underline{\kappa}_d/2)$$

3. Diskrete 1D-Filter zur Interpolation von Werten zwischen den vorhandenen Gitterpunkten (Auflösungsverdopplung)

Тур	Maske	Transferfunktion
Linear	$\begin{bmatrix} 1 & 1 \end{bmatrix}/2$	cos(π <u>κ</u> /2)
Kubisch	$\left[\begin{array}{rrrr} -1 & 9 & 9 & -1 \end{array}\right]/16$	$\frac{9\cos(\pi\kappa/2)-\cos(3\pi\kappa/2)}{8}$
Kubischer B-Spline	$\begin{bmatrix} 1 & 23 & 23 & 1 \\ 3 - \sqrt{3}, & \sqrt{3} - 2 \end{bmatrix}^{\dagger}$	$\frac{23\cos(\pi \varkappa/2) + \cos(3\pi \varkappa/2)}{16 + 8\cos(\pi \varkappa)}$

⁺Rekursives Filter, das nacheinander in Vorwärts- und Rückwartsrichtung benutzt wird, siehe Abschn. 5.6.5

1D-Faltungsfilter (Abschn. Abschn. 10.3.5, Abschn. 11.2 und Abschn. 12.3)

- 1. Transferfunktion eines 1D-Filters mit einer ungeraden Anzahl von Koeffizienten ($2R + 1, [h_{-R}, ..., h_{-1}, h_0, h_1, ..., h_R]$)
 - (a) allgemein

$$\tilde{h}(\kappa) = \sum_{\tilde{n}=-R}^{R} h_{\tilde{n}} \exp(-\pi i \tilde{n} \kappa)$$

(b) gerade Symmetrie ($h_{-\tilde{n}} = h_{\tilde{n}}$)

$$\tilde{h}(\kappa) = h_0 + 2\sum_{\tilde{n}=1}^R h_{\tilde{n}} \cos(\pi \tilde{n}\kappa)$$

(c) ungerade Symmetrie ($h_{-\tilde{n}} = -h_{\tilde{n}}$)

$$\tilde{h}(\kappa) = -2i\sum_{\tilde{n}=1}^{R}h_{\tilde{n}}\sin(\pi\tilde{n}\kappa)$$

- 2. Transferfunktionen eines 1D-Filters mit einer geraden Anzahl von Koeffizienten (2*R*, $[h_{-R}, ..., h_{-1}, h_1, ..., h_R]$, Faltungsergebnis liegt auf dem Zwischengitter)
 - (a) gerade Symmetrie ($h_{-\tilde{n}} = h_{\tilde{n}}$):

$$\tilde{h}(\boldsymbol{\kappa}) = 2\sum_{\tilde{n}=1}^{R} h_{\tilde{n}} \cos(\pi(\tilde{n}-1/2)\boldsymbol{\kappa})$$

(b) ungerade Symmetrie ($h_{-\tilde{n}} = -h_{\tilde{n}}$):

$$\tilde{h}(\kappa) = -2i\sum_{\tilde{n}=1}^{R} h_{\tilde{n}} \sin(\pi(\tilde{n}-1/2)\kappa)$$

- 3. Transferfunktionen der beiden elementaren Filter
 - (a) Mittelung zweier benachbarter Punkte

$$\boldsymbol{B} = \begin{bmatrix} 1 & 1 \end{bmatrix} / 2 \quad \boldsymbol{\frown} \quad \tilde{b}(\boldsymbol{\kappa}) = \cos(\pi \boldsymbol{\kappa} / 2)$$

(b) Differenz zweier benachbarter Punkte

$$D_1 = [1 - 1] \quad \frown \quad \tilde{d}_1(\kappa) = 2i\sin(\pi\kappa/2)$$

R22 Rekursive 1D-Filter (Abschn. 10.4)

1. allgemeine Filtergleichung

$$g'_{n} = -\sum_{n''=1}^{S} a_{n''} g'_{n-n''} + \sum_{n'=-R}^{R} h_{n'} g_{n-n'}$$

2. allgemeine Transferfunktion

$$\tilde{h}(\varepsilon) = \frac{\sum_{n'=-R}^{R} h_{n'} \exp(-\pi i n' \varepsilon)}{\sum_{n''=0}^{S} a_{n''} \exp(-\pi i n'' \varepsilon)}$$

3. Faktorisierung der Transferfunktion mithilfe der z-Transformation und dem Fundamentalsatz der Algebra

$$\tilde{h}(z) = h_{-R} z^{R} \frac{\prod_{n'=1}^{2R} (1 - c_{n'} z^{-1})}{\prod_{n''=1}^{S} (1 - d_{n''} z^{-1})}$$

- 4. Relaxationsfilter
 - (a) Filtergleichung ($|\alpha| < 1$)

$$g_n' = \alpha g_{n\mp 1}' + (1-\alpha)g_n$$

(b) Punktantwort

$${}^{\pm}r_{\pm n} = \begin{cases} (1-\alpha)\alpha^n & n \ge 0\\ 0 & \text{else} \end{cases}$$

(c) Transferfunktion des symmetrischen Filters (kaskadierte Anwendung in Vorwärts- und Rückwärtsrichtung)

$$\tilde{r}(\underline{\kappa}) = \frac{1}{1+\beta-\beta\cos\pi\kappa}, \quad \left(\tilde{r}(0) = 1, \tilde{r}(1) = \frac{1}{1+2\beta}\right)$$

mit

$$\beta = \frac{2\alpha}{(1-\alpha)^2}, \ \alpha = \frac{1+\beta-\sqrt{1+2\beta}}{\beta}, \ \beta \in]-1/2, \infty[$$

D Referenzmaterial

- 5. Resonanz
filter mit der Transferfunktion eins bei der Resonanz-Wellenzahl
 $\underline{\kappa}_0$ im Grenzfall kleiner Dämpfung 1
 $r\ll 1$

$$g'_n = (1 - r^2)\sin(\pi_{\kappa_0})g_n + 2r\cos(\pi_{\kappa_0})g'_{n+1} - r^2g'_{n+2}$$

(b) Punktantwort

$$h_{\pm n} = \begin{cases} (1 - r^2)r^n \sin[(n+1)\pi \underline{\kappa}_0] & n \ge 0\\ 0 & n < 0 \end{cases}$$

(c) Transferfunktion des symmetrischen Filters (kaskadierte Anwendung in Vorwärts- und Rückwärtsrichtung)

$$\tilde{s}(\kappa) = \frac{\sin^2(\pi\kappa_0)(1-r^2)^2}{(1-2r\cos[\pi(\kappa-\kappa_0)]+r^2)(1-2r\cos[\pi(\kappa+\kappa_0)]+r^2)}$$

(d) Approximation der Transferfunktion bei kleiner Dämpfung

$$\tilde{s}(\underline{\kappa}) \approx \frac{1}{1 + (\underline{\kappa} - \underline{\kappa}_0)^2 \left/ \frac{(1 - r^2)^2}{4r^2 \pi^2}} \quad \text{for} \quad 1 - r \ll 1$$

(e) Halbwertsbreite Δk , definiert durch $\tilde{s}(\kappa_0 \pm \Delta k) = 1/2$

$$\Delta k \approx (1-r)/\pi$$

678

R23 Glättungsfilter (Kapitel 11)

1. Zusammenfassung der allgemeinen Bedingungen

Eigenschaft	Ortsraum	Fourierraum
Mittelwerterhaltung	$\sum_{n} h_n = 1$	$\tilde{h}(0) = 1$
Verschiebungsfrei, gerade Symmetrie	$h_{-n} = h_n$	$\Im\left(\tilde{h}(\boldsymbol{\kappa})\right)=0$
Monoton von eins auf null abfallend	_	$\tilde{h}(\underline{\kappa}_2) \leq \tilde{h}(\underline{\kappa}_1) \text{ if } \underline{\kappa}_2 > \underline{\kappa}_1, \tilde{h}(\mathbf{\kappa}) \in [0, 1]$
Isotropie	$h(\boldsymbol{x}) = h(\boldsymbol{x})$	$\tilde{h}(\boldsymbol{\kappa}) = \tilde{h}(\boldsymbol{\kappa})$

2. 1D-Rechteckfilter

Maske	Transferfunktion	Rauschunterdrückung ⁺
${}^{3}R = [1 \ 1 \ 1]/3$	$\frac{1}{3} + \frac{2}{3}\cos(\pi \varepsilon)$	$\frac{1}{\sqrt{3}} \approx 0,577$
${}^{4}\mathbf{R} = [1 \ 1 \ 1 \ 1]/4$	$\cos(\pi \underline{\kappa})\cos(\pi \underline{\kappa}/2)$	1/2 = 0,5
${}^{R}\boldsymbol{R} = \underbrace{[1 \ \dots \ 1]}_{R \text{ mal}} / R$	$\frac{\sin(\pi R \kappa/2)}{R \sin(\pi \kappa/2)}$	$\frac{1}{\sqrt{R}}$

⁺Für weißes Rauschen

3. 1D-Binomialfilter

Maske	TF	Rauschunterdrückung ⁺
$B^2 = [1 \ 2 \ 1]/4$	$\cos^2(\pi\kappa/2)$	$\sqrt{\frac{3}{8}} \approx 0,612$
$B^4 = [1\ 4\ 6\ 4\ 1]/16$	$\cos^4(\pi\kappa/2)$	$\sqrt{\frac{35}{128}} \approx 0,523$
B^{2R}	$\cos^{2R}(\pi_{\kappa}/2)$	$\left(\frac{\Gamma(R+1/2)}{\sqrt{\pi}\Gamma(R+1)}\right)^{1/2} \approx \left(\frac{1}{R\pi}\right)^{1/4} \left(1 - \frac{1}{16R}\right)$

[†]Für weißes Rauschen

D Referenzmaterial

Ableitungsfilter erster Ordnung (Kapitel 12)

1. Zusammenfassung der allgemeinen Eigenschaften für ein Ableitungsfilter in die Richtung x_d eines *D*-dimensionalen Signals; *d'* bezeichnet eine der möglichen Richtungen und *n* Vektorindizierung (Abschn. 10.3.1)

Eigenschaft	Ortsraum	Fourierraum
Mittelwertfrei	$\sum_{n} h_n = 0$	$\tilde{h}(\boldsymbol{\kappa})\big _{\boldsymbol{\kappa}=\boldsymbol{0}}=0$
Verschiebungsfrei, ungerade Symmetrie	$\begin{array}{l} h_{n_1,\ldots,-n_d,\ldots,n_D} = \\ -h_{n_1,\ldots,n_w,\ldots,n_W} \end{array}$	$\Re\left(\tilde{H}(\boldsymbol{\kappa})\right) = 0$
Ableitung 1. Ordnung	$\sum_{n} n_{d'} h_n = \delta_{d'-d}$	$\left. \frac{\partial \tilde{h}(\mathbf{x})}{\partial \mathcal{K}_d} \right _{\mathbf{x}=0} = \pi \mathrm{i} \delta_{d'-d}$
Isotropie		$ \tilde{h}(\underline{\kappa}) = \pi i \underline{\kappa}_d \tilde{b}(\underline{\kappa}) \text{ mit } \tilde{b}(0) = 1, \nabla_k \tilde{b}(\underline{\kappa}) = 0 $

2. Ableitungsfilter erster Ordnung

Name	Maske	Transferfunktion
\mathcal{D}_x	[1 -1]	$2i\sin(\pi \kappa_x/2)$
Symmetrische Differenz, \mathcal{D}_{2x}	$\begin{bmatrix} 1 & 0 & -1 \end{bmatrix}/2$	$i \sin(\pi \kappa_x)$
Kubischer B-Spline $\mathcal{D}_{2x}{}^{\pm}\mathcal{U}$	$\begin{bmatrix} 1 & 0 & -1 \end{bmatrix} / 2, \\ \begin{bmatrix} 3 - \sqrt{3}, & \sqrt{3} - 2 \end{bmatrix}^{\dagger}$	$i\frac{\sin(\pi \xi_x)}{2/3+1/3\cos(\pi \xi_x)}$

 $^{+}$ Rekursives Filter $^{\pm}\mathcal{U}$, das in Vorwärts- und Rückwärtsrichtung nacheinander angewendet wird, siehe Abschn. 5.6.5

Name	Maske	Transferfunktion
2×2 , $\mathcal{D}_x \mathcal{B}_y$	$\frac{1}{2} \left[\begin{array}{rrr} 1 & -1 \\ 1 & -1 \end{array} \right]$	$2i\sin(\pi \kappa_x/2)\cos(\pi \kappa_y/2)$
Sobel, $\mathcal{D}_{2x}\mathcal{B}_y^2$	$\frac{1}{8} \left[\begin{array}{rrrr} 1 & 0 & -1 \\ 2 & 0 & -2 \\ 1 & 0 & -1 \end{array} \right]$	$i\sin(\pi \kappa_x)\cos^2(\pi \kappa_y/2)$
Optimierter Sobel, $\mathcal{D}_{2x}(3\mathcal{B}_y^2 + I)/4$	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$i\sin(\pi\kappa_x)(3\cos^2(\pi\kappa_y/2)+1)/4$

3. Regularisierte Ableitungsfilter erster Ordnung

4. Leistungskennzahlen für Kantendetektoren: Winkelfehler, Betragsfehler und Rauschunterdrückungsfaktor für weißes Rauschen. Die drei Werte in den zwei Spalten mit den Fehlerangaben beziehen sich auf die Wellenzahlbereiche von 0–0.25, 0.25–0.5 und 0.5–0.75.

Name	Winkelfehler [°]	Betragsfehler	Rauschfaktor
\mathcal{D}_{x}			$\sqrt{2} \approx 1.414$
\mathcal{D}_{2x}	1,36 4,90 12,7	0,026 0,151 0,398	$1/\sqrt{2} \approx 0.707$
$\mathcal{D}_{2x}{}^{\pm}\mathcal{U}$	0,02 0,33 2,26	0,001 0,023 0,220	$\sqrt{3\ln 3/\pi}\approx 1.024$
$\mathcal{D}_x \mathcal{B}_y$	0,67 2,27 5,10	0,013 0,079 0,221	1
$\mathcal{D}_{2x}\mathcal{B}_y^2$	0,67 2,27 5,10	0,012 0,053 0,070	$\sqrt{3}/4 \approx 0.433$
$\mathcal{D}_{2x}(3\mathcal{B}_y^2+I)/4$	0,15 0,32 0,72	0,003 0,005 0,047	$\sqrt{59}/16\approx 0.480$

Ableitungsfilter zweiter Ordnung (Kapitel 12)

1. Zusammenfassung der allgemeinen Eigenschaften für ein Ableitungsfilter zweiter Ordnung in die Richtung x_w eines *D*-dimensionalen Signals; w' bezeichnet eine der möglichen Richtungen und n Vektorindizierung (Abschn. 10.3.1)

Eigenschaft	Ortsraum	Fourierraum
Mittelwertfrei	$\sum_{n} h_n = 0$	$\tilde{h}(\boldsymbol{\kappa})\big _{\boldsymbol{\kappa}=\boldsymbol{0}}=0$
Steigungsfrei	$\sum_{n}^{n} n_{w'} h_n = 0$	$\left.\frac{\partial \tilde{h}(\underline{\kappa})}{\partial \underline{\kappa}_{w'}}\right _{\underline{\kappa}=0}=0$
Verschiebungsfrei, gerade Symmetrie	$h_{-n} = h_n$	$\Im\left(\tilde{H}(\boldsymbol{\kappa})\right)=0$
2. Ableitung	$\sum_{n} n_{w'}^2 h_n = 2\delta_{w'-w}$	$\left. \frac{\partial^2 \tilde{h}(\underline{\mathbf{x}})}{\partial \underline{\check{\mathbf{x}}}_w^2} \right _{\underline{\mathbf{x}}=0} = -2\pi^2 \delta_{w'-w}$
Isotropie		$\begin{split} \tilde{h}(\underline{\boldsymbol{\kappa}}) &= -(\pi_{\underline{\boldsymbol{\kappa}}w})^2 \tilde{b}(\underline{\boldsymbol{\kappa}}) \text{ with } \tilde{b}(0) = \\ 1, \nabla_k \tilde{b}(\underline{\boldsymbol{\kappa}}) &= 0 \end{split}$

2. Ableitungsfilter zweiter Ordnung

Name	Maske	Transferfunktion
1D-Laplace, \mathcal{D}_x^2	[1 -2 1]	$-4\sin^2(\pi\kappa_x/2)$
2D-Laplace, $\mathcal L$	$\left[\begin{array}{rrrr} 0 & 1 & 0 \\ 1 & -4 & 1 \\ 0 & 1 & 0 \end{array}\right]$	$-4\sin^2(\pi\kappa_x/2)-4\sin^2(\pi\kappa_y/2)$
2D-Laplace, \mathcal{L}'	$\frac{1}{4} \left[\begin{array}{rrrr} 1 & 2 & 1 \\ 2 & -12 & 2 \\ 1 & 2 & 1 \end{array} \right]$	$4\cos^2(\pi \underline{\kappa}_x/2)\cos^2(\pi \underline{\kappa}_y/2)-4$

Gauß- und Laplacepyramide (Abschn. 15.2)

1. Konstruktion der *Gaußpyramide* $G^{(0)}$, $G^{(1)}$, ..., $G^{(P)}$ mit P+1 Ebenen durch iterative Glättung und Unterabtastung um einen Faktor zwei in alle Richtungen

$$\boldsymbol{G}^{(0)} = \boldsymbol{G}, \quad \boldsymbol{G}^{(p+1)} = \mathcal{B}_{\downarrow 2} \boldsymbol{G}^{(p)}$$

2. Bedingung für das Glättungsfilter zur Vermeidung von Überlappungseffekten (Aliasing)

$$\tilde{b}(\mathbf{k}) = 0 \ \forall_{\mathbf{k}_p} \ge \frac{1}{2}$$

3. Konstruktion der *Laplacepyramide* $L^{(0)}, L^{(1)}, \ldots, L^{(P)}$ mit P + 1 Ebenen aus der Gaußpyramide

$$L^{(p)} = G^{(p)} - \uparrow_2 G^{(p+1)}, \quad L^{(P)} = G^{(P)}$$

Die letzte Ebene der Laplacepyramide ist die letzte Ebene der Gaußpyramide.

- 4. Interpolationsfilter zur Aufwärtstastung \uparrow_2 (> R20)
- 5. Iterative Rekonstruktion des Originalbildes aus der Laplacepyramide. Berechne

$$G^{(p-1)} = L^{(p-1)} + \uparrow_2 G^{(p)}$$

beginnend mit der höchsten Ebene (p = P). Wenn die gleiche Methode zur Aufwärtstastung bei der Konstruktion der Laplacepyramide und der Rekonstruktion des Originalbildes benutzt wird, dann ist diese bis auf Rundungsfehler fehlerfrei.

6. Gemeinsame Skalen- und Richtungszerlegung in zwei Richtungskomponenten

$$G^{(p+1)} = \downarrow_2 \mathcal{B}_x \mathcal{B}_y G^{(p)}$$

$$L^{(p)} = G^{(p)} - \uparrow_2 G^{(p+1)}$$

$$L^{(p)}_x = 1/2(L^{(p)} - (\mathcal{B}_x - \mathcal{B}_y)G^{(p)})$$

$$L^{(p)}_y = 1/2(L^{(p)} + (\mathcal{B}_x - \mathcal{B}_y)G^{(p)})$$

Literaturverzeichnis

- W. Abmayr. Einführung in die digitale Bildverarbeitung. B. G. Teubner, Stuttgart, 1994.
- [2] T. Acharya und P.-S. Tsai. JPEG2000 Standard for Image Compression. Wiley, New York, 2005.
- [3] E. H. Adelson und J. R. Bergen. Spatiotemporal energy models for the perception of motion. *Journal of the Optical Society of America A*, 2(2):284–299, 1985.
- [4] E. H. Adelson und J. R. Bergen. The extraction of spatio-temporal energy in human and machine vision. In E. H. Adelson und J. R. Bergen, Hrsg., Proceedings Workshop on Motion: Representation and Analysis, May 1986, Charleston, South Carolina, S. 151–155. Washington, 1986.
- [5] R. J. Adrian und J. Westerweel. Particle Image Velociimetry. Cambridge, 2011.
- [6] A. V. Aho, J. E. Hopcroft und J. D. Ullman. *The Design and Analysis of Computer Algorithms*. Addison Wesley, Reading, MA, 1974.
- [7] G. R. Arce. Nonlinear Signal Processing, a Statistical Approach. John Wiley & Sons, Hoboken, NJ, 2005.
- [8] R. C. Aster, B. Borchers und C. H. Thurber. Parameter Estimation and Inverse Problems, Bd. 90 von International Geophysics Seies. Elsevier, Amsterdam, 2005.
- [9] P. Azad, T. Gockel und R. Dillmann. Computer Vision Das Praxisbuch. elektor, Aachen, 2007.
- [10] D. H. Ballard und C. M. Brown. *Computer Vision*. Prentice-Hall, Englewood Cliffs, NJ, 1982.
- [11] H. H. Barrett und K. J. Myers. Foundations of Image Science. Wiley, 2004.
- [12] M. Bass, Hrsg. Handbook of Optics, Vol. 1-5. McGraw Hill, 3. Aufl., 2010.
- [13] N. Bauer, Hrsg. Handbuch zur Industriellen Bildverarbeitung. Fraunhofer IRB Verlag, Stuttgart, 2007.
- [14] S. S. Beauchemin und J. L. Barron. The Computation of Optical Flow. ACM Computing Surveys, 27(3):433–467, 1995.
- [15] K. Behnen und G. Neuhaus. Grundkurs Stochastik. Teubner, Stuttgart, 4. Aufl., 1995.
- [16] A. N. Belbachir, Hrsg. Smart Cameras. Springer, New York, 2010.
- [17] P. W. Besslich und T. Lu. Diskrete Orthogonaltransformation. Algorithmen und Flussgraphen für die Signalverarbeitung. Springer, Berlin, 1990.
- B. Jähne, Digitale Bildverarbeitung, DOI 10.1007/978-3-642-04952-1,

© Springer-Verlag Berlin Heidelberg 2012
- [18] A. Beutelspacher. Lineare Algebra: Eine Einführung in die Wissenschaft der Vektoren, Abbildungen und Matrizen. Vieweg+Teubner, Wiesbaden, 7. Aufl., 2001.
- [19] H.-P. Bähr und T. Vögtle, Hrsg. *Digitale Bildverarbeitung. Anwendung in Photo*grammetrie und Fernerkennung. Wichmann, Heidelberg, 3. Aufl., 1998.
- [20] L. M. Biberman, Hrsg. Electro Optical Imaging: System Performance and Modeling. SPIE, Bellingham, WA, 2001.
- [21] J. Bigün und G. H. Granlund. Optimal Orientation Detection of Linear Symmetry. In *ICCV*, S. 433–438. London, UK, 1987.
- [22] C. M. Bishop. Pattern Recognition and Machine Learning. Springer, 2006.
- [23] R. E. Blahut. *Fast Algorithms for Digital Signal Processing*. Cambridge Univ. Press, Reading, MA, 2010.
- [24] M. Born und E. Wolf. Principles of Optics. Cambridge, 7. Aufl., 1999.
- [25] R. Bracewell. The Fourier Transform and its Applications. McGraw-Hill, New York, 2. Aufl., 1986.
- [26] D. J. Brady. Optical Imaging and Spectroscopy. Wiley, 2009.
- [27] E. O. Brigham. Fast Fourier Transform and its Applications. Prentice Hall, 1988.
- [28] C. Broit. Optimal registrations of deformed images. Diss., Univ. of Pennsylvania, USA, 1981.
- [29] I. N. Bronstein. Taschenbuch der Mathematik. Harri Deutsch, 7. Aufl., 2008.
- [30] M. A. Brown und R. C. Semelka. *MRI Basic Principles and Applications*. Wiley-Blackwell, Hoboken, NJ, 4. Aufl., 2010.
- [31] W. Burger und M. J. Burge. *Digitale Bildverarbeitung, Eine Einführung mit Java und ImageJ*. Springer, Berlin, 2. Aufl., 2006.
- [32] H. Burkhardt, Hrsg. *Workshop on Texture Analysis*, 1998. Albert-Ludwigs-Universität, Freiburg, Institut für Informatik.
- [33] H. Burkhardt und S. Siggelkow. Invariant features in pattern recognition fundamentals and applications. In C. Kotropoulos und I. Pitas, Hrsg., *Nonlinear Model-Based Image/Video Processing and Analysis*, S. 269–307. John Wiley & Sons, 2001.
- [34] P. J. Burt. Fast algorithms for estimating local image properties. *Computer Vision, Graphics, and Image Processing*, 21:368–382, 1983.
- [35] P. J. Burt. The pyramid as a structure for efficient computation. In A. Rosenfeld, Hrsg., Multiresolution image processing and analysis, Bd. 12 von Springer Series in Information Sciences, S. 6–35. Springer, New York, 1984.
- [36] P. J. Burt, T. H. Hong und A. Rosenfeld. Segmentation and estimation of image region properties through cooperative hierarchical computation. *IEEE Trans. SMC*, 11:802–809, 1981.
- [37] J. Canny. A Computational Approach to Edge Detection. *IEEE Transaction on Pattern Analysis and Machine Intelligence*, 8(6):679–698, Nov. 1986.
- [38] R. Chelappa, Hrsg. Digital Image Processing. IEEE Computer Society Press, Los Alamitos, CA, 1992.
- [39] C. K. Chui, Hrsg. Wavelets: A Tutorial in Theory and Applications. Academic Press, Boston, MA, 1992.
- [40] C. M. Close und D. K. Frederick. *Modelling and Analysis of Dynamic Systems*. Houghton Mifflin, Boston, 1978.

- [41] J. W. Cooley und J. W. Tukey. An algorithm for the machine calculation of complex Fourier series. *Mathematics of Computation*, 19:297–301, 1965.
- [42] T. H. Cormen, C. E. Leiserson, R. L. Rivest und C. Stein. *Introduction to Algorithms*. MIT Press, Cambridge, MA, 3. Aufl., 2009.
- [43] R. Courant und D. Hilbert. *Methoden der mathematischen Physik*. Springer, Berlin, 4. Aufl., 1993.
- [44] J. Crank. The Mathematics of Diffusion. Clarendon Press, Oxford, 2nd. Aufl., 1975.
- [45] H. Czichos, Hrsg. Hütte. Das Ingenieurwissen. Springer, Berlin, 33. Aufl., 2008.
- [46] P.-E. Danielsson, Q. Lin und Q.-Z. Ye. Efficient detection of second degree variations in 2D and 3D images. Technical Report LiTH-ISY-R-2155, Department of Electrical Engineering, Linköping University, S-58183 Linköping, Sweden, 1999.
- [47] P. J. Davis. Interpolation and Approximation. Dover, New York, 1975.
- [48] C. DeCusaris, Hrsg. Handbook of Applied Photometry. Springer, New York, 1998.
- [49] C. Demant, B. Streicher-Abel und P. Waszkewitz. Industrielle Bildverarbeitung wie optische Qualitätskontrolle wirklich funktioniert. Springer-Verlag, Heidelberg, 3. Aufl., 2011.
- [50] P. DeMarco, J. Pokorny und V. C. Smith. Full-spectrum cone sensitivity functions for X-chromosome-linked anomalous trichromats. *J. of the Optical Society*, A9:1465–1476, 1992.
- [51] W. Demtröder. *Experimentalphysik 2: Elektrizität und Optik*. Springer, 5. Aufl., 2009.
- [52] J. Dengler. Methoden und Algorithmen zur Analyse bewegter Realweltszenen im Hinblick auf ein Blindenhilfesystem. PhD thesis, Univiversity of Heidelberg, Heidelberg, Germany, 1985.
- [53] R. Deriche. Fast algorithms for low-level vision. IEEE Transactions on Pattern Analysis and Machine Intelligence, 12:78–87, 1990.
- [54] A. Diaspro, Hrsg. Confocal and Two-Photon Microscopy: Foundations, Applications, and Advances. Wiley-Liss, 2002.
- [55] A. Diaspro, Hrsg. Nanoscopy and Multidimensional Optical Fluorescence Microscopy. CRC Press, 2010.
- [56] N. Diehl und H. Burkhardt. Planar motion estimation with a fast converging algorithm. In Proc. 8th Int. Conf. Pattern Recognition, ICPR'86, October 27–31, 1986, Paris, S. 1099–1102. IEEE Computer Society, Los Alamitos, 1986.
- [57] R. C. Dorf und R. H. Bishop. *Modern Control Systems*. Addison-Wesley, Menlo Park, CA, 8. Aufl., 1998.
- [58] S. A. Drury. Image Interpretation in Geology. Chapman & Hall, London, 2. Aufl., 1993.
- [59] R. O. Duda, P. E. Hart und D. G. Stork. *Pattern Classification*. Wlley, New York, 2. Aufl., 2001.
- [60] R. L. Easton Jr. Fourier Methods in Imaging. John Wiley & Sons, 2. Aufl., 2010.
- [61] W. C. Elmore und M. A. Heald. *Physics of Waves*. Dover Publications, New York, 1985.

- [62] EMVA 1288 Standardization Group. EMVA Standard 1288 Standard for Characterization of Image Sensors and Cameras, 2010. URL www.standard1288. org.
- [63] A. Erhardt, G. Zinser, D. Komitowski und J. Bille. Reconstructing 3D light microscopic images by digital image processing. *Applied Optics*, 24:194–200, 1985.
- [64] J. F. S. Crawford. Waves, Bd. 3 von Berkely Physics Course. McGraw-Hill, New York, 1965.
- [65] O. Faugeras. *Three-Dimensional Computer Vision: A Geometric Viewpoint*. MIT Press, 1993.
- [66] O. Faugeras, Q.-T. Luong und T. Papadopoulo. *The Geometry of Multiple Images*. MIT Press, Cambridge, MA, 2001.
- [67] M. Felsberg und G. Sommer. A New Extension of Linear Signal Processing for Estimating Local Properties and Detecting Features. In *Proceedings of the 22th* DAGM Symposium on Pattern Recognition, 2000.
- [68] M. Felsberg und G. Sommer. Structure Multivector for Local Analysis of Images. Technical Report 2001, Christian-Albrechts-University of Kiel, 2000.
- [69] M. Felsberg und G. Sommer. The Monogenic Signal. IEEE Trans. Signal Processing, 49:3136–3144, 2001.
- [70] R. Feynman. Lectures on Physics, Bd. 2. Addison-Wesley, Reading, Mass., 1964.
- [71] M. A. Fischler und O. Firschein, Hrsg. *Readings in Computer Vision: Issues, Problems, Principles, and Paradigms.* Morgan Kaufmann, Los Altos, CA, 1987.
- [72] D. J. Fleet. *Measurement of Image Velocity*. Kluwer Academic Publishers, Dordrecht, The Netherlands, 1992.
- [73] D. J. Fleet und A. D. Jepson. Hierarchical construction of orientation and velocity selective filters. *IEEE Transactions on Pattern Analysis and Machine Intelligence*, 11(3):315–324, 1989.
- [74] D. J. Fleet und A. D. Jepson. Computation of component image velocity from local phase information. *International Journal of Computer Vision*, 5:77–104, 1990.
- [75] N. Fliege. Multiraten-Signalverarbeitung. Teubner, Stuttgart, 1993.
- [76] J. D. Foley, A. van Dam, S. K. Feiner und J. F. Hughes. Computer Graphics, Principles and Practice. Addison Wesley, Reading, MA, 2. Aufl., 1995.
- [77] D. A. Forsyth und J. Ponce. Computer Vision: A Modern Approach. Addison Wesley, 2. Aufl., 2011.
- [78] W. T. Freeman und E. H. Adelson. The design and use of steerable filters. *IEEE Pattern Anal.Machine Intell.*, 13(9):891–906, 1991.
- [79] F. Friedl. Investigating the Transfer of Oxygen at the Wavy Air-Water Interface under Wind-Induced Turbulence. Dissertation, Institut für Umweltphysik, Fakultät für Physik und Astronomie, Univ. Heidelberg, 2013.
- [80] M. Frigo und S. G. Johnson. The design and implementation of FFTW3. Proc. IEEE, 93:216–231, 2005.
- [81] W. Förstner. Image preprocessing for feature extraction in digital intensity, color and range images. In A. Dermanis, A. Grün und F. Sanso, Hrsg., *Geomatic Methods for the Analysis of Data in the Earth Sciences*, Bd. 95 von *Lecture Notes in Earth Sciences*. Springer, Berlin, 2000.

- [82] C. S. Garbe, H. Spies und B. Jähne. Estimation of surface flow and net heat flux from infrared image sequences. *Journal of Mathematical Imaging and Vision*, 19(3):159–174, 2003.
- [83] G. Gaussorgues. Infrared Thermography. Chapman & Hall, London, 1994.
- [84] P. Geißler und B. Jähne. Measurements of bubble size distributions with an optical technique based on depth from focus. In B. Jähne und E. Monahan, Hrsg., Air-Water Gas Transfer, Selected Papers, 3rd Intern. Symp. on Air-Water Gas Transfer, S. 351–362. AEON, Hanau, 1995.
- [85] J. Gelles, B. J. Schnapp und M. P. Sheetz. Tracking kinesin driven movements with nanometre-scale precision. *Nature*, 331:450–453, 1988.
- [86] B. Girod, R. Tabenstein und A. K. E. Stenger. Einführung in die Systemtheorie: Signale und Systeme in der Elektrotechnik und Informations. Teubner, Wiesbaden, 4. Aufl., 2007.
- [87] F. Girosi, A. Verri und V. Torre. Constraints for the computation of optical flow. In F. Girosi, A. Verri und V. Torre, Hrsg., *Proceedings Workshop on Visual Motion, March 1989, Irvine, CA*, S. 116–124. Washington, 1989.
- [88] H. Goldstein. Classical Mechanics. Addison-Wesley Series in Physics. Addison-Wesley, Reading, MA, 2nd. Aufl., 1980.
- [89] G. H. Golub und C. F. van Loan. *Matrix Computations*. The Johns Hopkins University Press, Baltimore and London, 3. Aufl., 1996.
- [90] R. C. Gonzalez und R. E. Woods. *Digital image processing*. Prentice Hall, Upper Saddle River, NJ, 2. Aufl., 2002.
- [91] J. W. Goodman. *Fourier Optics*. Roberts & Company, Greenwood Village, CO, 3. Aufl., 2005.
- [92] G. H. Granlund. In Search of a General Picture Processing Operator. *Computer Graphics and Image Processing*, 8(2):155–173, 1978.
- [93] G. H. Granlund und H. Knutsson. Signal Processing for Computer Vision. Kluwer, Dordrecht, The Netherlands, 1995.
- [94] L. D. Griffin und M. Lillhom, Hrsg. Scale Space Methods in Computer Vision, Bd. 2695 von Lecture Notes in Computer Science, 2003. 4th Int. Conf. Scale-Space'03, Springer, Berlin.
- [95] M. Groß. Visual Computing. Springer, Berlin, 1994.
- [96] E. M. Haacke, R. W. Brown, M. R. Thompson und R. Venkatesan. Magnetic Resonance Imaging: Physical Principles and Sequence Design. John Wiley & Sons, New York, 1999.
- [97] Haberäcker. Digitale Bildverarbeitung. Hanser, München, 1985.
- [98] H. Haferkorn. Optik. Wiley-VCH, Weinheim, 4. Aufl., 2003.
- [99] D. C. Harris. *Quantitative Chemical Analysis*. Palgrave Macmillan, 8. Aufl., 2010.
- [100] J. G. Harris. The coupled depth/slope approach to surface reconstruction. PhD thesis, Dept. Elec. Eng. Comput. Sci., Cambridge, Mass., 1986.
- [101] J. G. Harris. A new approach to surface reconstruction: the coupled depth/slope model. In 1st Int. Conf. Comp. Vis. (ICCV), London, S. 277–283. IEEE Computer Society, Washington, 1987.

- [102] R. Hartley und A. Zisserman. Multiple View Geometry in Computer Vision. Cambridge Univ Press, 2. Aufl., 2003.
- [103] H. Haußecker. Messung und Simulation von kleinskaligen Austauschvorgängen an der Ozeanoberfläche mittels Thermographie. Dissertation, IWR, Fakultät für Physik und Astronomie, Univ. Heidelberg, 1996.
- [104] H. Haußecker und D. J. Fleet. Computing optical flow with physical models of brightness variation. *IEEE Transactions on Pattern Analysis and Machine Intelligence*, 23(6):661–673, 2001.
- [105] H. Haußecker und H. Spies. Motion. In B. Jähne und H. Haußecker, Hrsg., Computer Vision and Applications - A Guide for Students and Practitioners, chapter 10, S. 347–395. Academic Press, 2000.
- [106] W. M. Haynes, Hrsg. CRC Handbook of Chemistry and Physics. CRC Press, 93. Aufl., 2012.
- [107] E. Hecht. Optik. Oldenbourg, München, 5. Aufl., 2009.
- [108] D. J. Heeger. Optical flow using spatiotemporal filters. International Journal of Computer Vision, 1:279–302, 1988.
- [109] M. Hesse. Spektroskopische Methoden in der organischen Chemnie. Thieme, 8. Aufl., 2011.
- [110] E. C. Hildreth. Computations underlying the measurement of visual motion. *Artificial Intelligence*, 23:309–354, 1984.
- [111] B. Hoefflinger, Hrsg. High-Dynamic-Range (HDR) Vision Microelectronics, Image Processing, Computer Graphics, Bd. 26 von Springer Series in Advanced Microelectronics. Springer, Berlin, 2007.
- [112] G. C. Holst. Common Sense Approach to Thermal Imaging. SPIE, Bellingham, WA, 2000.
- [113] G. C. Holst. Electro-Optical Imaging System Performance. JCD Publishing and SPIE Press, 5. Aufl., 2008.
- [114] G. C. Holst. Testing and Evaluation of Infrared Imaging Systems. SPIE, Bellingham, WA, 3. Aufl., 2008.
- [115] G. C. Holst und T. S. Lomheim. CMOS/CCD Sensors and Camera Systems. SPIE Press, Bellingham, Washington, USA, 2. Aufl., 2011.
- [116] B. K. P. Horn. Robot Vision. MIT Press, Cambridge, MA, 1986.
- [117] A. Hornberg, Hrsg. Handbook of Machine Vision. Wiley-VCH, Weinheim, 2006.
- [118] S. Howell. Handbook of CCD Astronomy. Cambridge University Press, Cambridge, 2000.
- [119] S. Hunklinger. Festkörperphysik. Oldenbourg Wissenschaftsverlag GmbH, 2.. Aufl., 2009.
- [120] K. Iizuka. Engineering Optics, Bd. 35 von Springer Series in Optical Sciences. Springer, Berlin, 2. Aufl., 1987.
- [121] International Union of Pure and Applied Chemistry. Compendium of Chemical Terminology, Gold Book, Version 2.3.1. Technical report, IUPAC, 2012. URL http://goldbook.iupac.org/PDF/goldbook.pdf.
- [122] A. K. Jain. *Fundamentals of digital image processing*. Prentice Hall, New Jersey, 1989.

- [123] R. Jain, R. Kasturi und B. G. Schunck. *Machine Vision*. McGraw-Hill, New York, 1995.
- [124] J. R. Janesick. Scientific Charge-Coupled Devices. SPIE Press, Bellingham, Washington, USA, 2001.
- [125] J. R. Janesick. *Photon Transfer*. SPIE Press, Bellingham, Washington, USA, 2007.
- [126] J. Janesick. CCD characterization using the photon transfer technique. In K. Prettyjohns und E. Derenlak, Hrsg., *Solid State Imaging Arrays*, Bd. 570, S. 7–19. SPIE Proc., 1985.
- [127] B. Jähne. Image sequence analysis of complex physical objects: nonlinear small scale water surface waves. In *Proc. of 1st International Conference on Computer Vision*, S. 191–200. London, UK, 1987.
- [128] B. Jähne. Motion determination in space-time images. In *Image Processing III*, SPIE Proceeding 1135, international congress on optical science and engineering, Paris, 24-28 April 1989, S. 147–152, 1989.
- [129] B. Jähne. Spatio-Temporal Image Processing: Theory and Scientific Applications, Bd. 751 von Lecture Notes in Computer Science. Springer-Verlag, Berlin, 1993.
- [130] B. Jähne. Digitale Bildverarbeitung. Springer, Berlin, 6. Aufl., 2005.
- [131] B. Jähne und H. Haußecker, Hrsg. Computer Vision and Applications: A Guide for Students and Practitioners. Academic Press, 2000.
- [132] B. Jähne, J. Klinke und S. Waas. Imaging of short ocean wind waves: a critical theoretical review. J.Opt.Soc.Am., 11:2197–2209, 1994.
- [133] B. Jähne, R. Massen, B. Nickolay und H. Scharfenberg. *Technische Bildverarbeitung Maschinelles Sehen*. Springer, Berlin, 1995. URL http://d-nb.info/94569895X.
- [134] B. Jähne, R. Mester, E. Barth und H. Scharr, Hrsg. Complex Motion, Proceedings of the 1st Workshop, Günzburg, October 2004, Bd. 3417 von Lecture Notes in Computer Science. Springer, Berlin, 2007.
- [135] B. Jähne, H. Scharr und S. Körkel. Principles of Filter Design. In B. Jähne, H. Haußecker und P. Geißler, Hrsg., *Handbook of Computer Vision and Applications*, Bd. 2, S. 125–151. Academic Press, 1999.
- [136] B. Jähne. Digitale Bildverarbeitung. Springer, Berlin, 1989. URL http://d-nb. info/890489467.
- [137] B. Jähne. Practical Handbook on Image Processing for Scientific and Technical Applications. CRC Press, Boca Raton, FL, 2. Aufl., 2004. URL http://www. crcpress.com/product/isbn/9780849319006.
- [138] B. Jähne. Digital Image Processing. Springer, Berlin, 6. Aufl., 2005.
- [139] B. Jähne, P. Geißler und H. Haußecker, Hrsg. Handbook of Computer Vision and Applications. Academic Press, San Diego, 1999.
- [140] X. Jiang und H. Bunke. Dreidimensionales Computersehen. Springer, Berlin, 1997.
- [141] K. Jänich. Lineare Algebra. Springer, Berlin, 11. Aufl., 2000.
- [142] W. Jost. Diffusion in Solids, Liquids, Gases, Third Printing with Addendum. Acadamic Press, 1960.
- [143] J. T. Kajiya. The rendering equation. Computer Graphics, 20:143–150, 1986.

- [144] K. D. Kammeyer, K. Kroschel, A. Dekorsy, D. Boss und J. Rinas. Digitale Signalverarbeitung: Filterung und Spektralanalyse mit Matlab-Übungen. Vieweg+Teubner, Wiesbaden, 8. Aufl., 1998.
- [145] M. Kass und A. Witkin. Analysing oriented patterns. Comp. Vis. Graph. Im. Process., 37:362–385, 1987.
- [146] M. Kass, A. Witkin und D. Terzopoulos. Snakes: Active Contour Models. International Journal of Computer Vision, 1(4):321–331, 1987.
- [147] B. Y. Kasturi und R. C. Jain, Hrsg. Computer Vision: Advances and Applications. IEEE Computer Society, Los Alamitos, 1991.
- [148] B. Y. Kasturi und R. C. Jain, Hrsg. Computer Vision: Principles. IEEE Computer Society, Los Alamitos, 1991.
- [149] J. K. Kearney, W. B. Thompson und D. L. Boley. Optical flow estimation: an error analysis of gradient-based methods with local optimization. *IEEE Transactions on Pattern Analysis and Machine Intelligence*, 9(2):229–244, 1987.
- [150] I. R. Kenyon. *The Light Fantastic: A Modern Introduction to Classical and Quantum Optics*. Oxford Univ Press, 2008.
- [151] M. Kerckhove, Hrsg. Scale-Space and Morphology in Computer Vision, Bd. 2106 von Lecture Notes in Computer Science, 2001. 3rd Int. Conf. Scale-Space'01, Vancouver, Canada, Springer, Berlin.
- [152] R. Kimmel, N. Sochen und J. Weickert, Hrsg. Scale-Space and PDE Methods in Computer Vision, Lecture Notes in Computer Science, 2005. 5th Int. Conf. Scale-Space'05, Springer, Berlin.
- [153] C. Kittel. Introduction to Solid State Physics. John Wiley & Sons, 8. Aufl., 2005.
- [154] C. Kittel. Einführung in die Festkörperphysik. Oldenbourg, 14. Aufl., 2006.
- [155] R. Klette, A. Koschan und K. Schlüns. *Computer Vision, Räumliche Information aus digitalen Bildern*. Vieweg, Brauschweig, 1996.
- [156] H. Knutsson. Filtering and reconstruction in image processing. Diss., Linköping Univ., 1982.
- [157] H. Knutsson. Representing local structure using tensor. In *The 6th Scandinavian Conference on Image Analysis*, S. 244–251, 1989.
- [158] H. E. Knutsson, R. Wilson und G. H. Granlund. Anisotropic nonstationary image estimation and its applications: part I – restoration of noisy images. *IEEE Trans.COMM*, 31(3):388–397, 1983.
- [159] J. J. Koenderink und A. J. van Doorn. Generic neighborhood operators. IEEE Trans. PAMI, 14:597–605, 1992.
- [160] C. Koschnitzke, R. Mehnert und P. Quick. Das KMQ-Verfahren: Medienkompatible Übertragung echter Stereofarbabbildungen. Forschungsbericht 201, 1983.
- [161] K. Krickeberg und H. Ziezold. Stochastische Methoden. Springer, Berlin, 4. Aufl., 1995.
- [162] P. W. Kruse. Uncooled Thermal Imaging Arrays, Systems, and Applications. SPIE, Bellingham, WA, 2001.
- [163] P. Lancaster und K. Salkauskas. Curve and Surface Fitting. An Introduction. Academic Press, London, 1986.

- [164] S. Lanser und W. Eckstein. Eine Modifikation des Deriche-Verfahrens zur Kantendetektion. In B. Radig, Hrsg., *Mustererkennung 1991*, Bd. 290 von *Informatik Fachberichte*, S. 151–158. 13. DAGM Symposium, München, Springer, Berlin, 1991.
- [165] W. Lauterborn und T. Kurz. Coherent Optics. Springer, Berlin, 2. Aufl., 2003.
- [166] T. Lehmann, W. Oberschelp, E. Pelikan und R. Repges. Bildverarbeitung für die Medizin. Grundlagen, Modelle, Methoden, Anwendungen. Springer, Berlin, 1997.
- [167] R. K. Lenz. Linsenfehlerkorrigierte Eichung von Halbleiterkameras mit Standardobjektiven f
 ür hochgenaue 3D-Messungen in Echtzeit. In Proc. 9. DAGM Symposium Mustererkennung, Bd. 149 von Informatik Fachberichte, S. 212–216. Braunschweig, 1987.
- [168] R. K. Lenz und R. Y. Tsai. Techniques for Calibration of the Scale Factor and Image Center for High Accuracy 3D Machine Vision Metrology. *IEEE Transactions on Pattern Analysis and Machine Intelligence*, 10(5):713–720, 1988.
- [169] M. Levine. Vision in Man and Machine. McGraw-Hill, New York, 1985.
- [170] F.-C. Li, Y. Kawaguchi, T. Segawa und K. Suga. Simultaneous measurement of turbulent velocity field and surface wave amplitude in the initial stage of an open-channel flow by PIV. *Experiments in Fluids*, 39:945–953, 2005.
- [171] Z.-P. Liang und P. C. Lauterbur. *Principles of Magnetic Resonance Imaging: A Signal Processing Perspective.* SPIE, Bellingham, WA, 1999.
- [172] J. S. Lim. Two-dimensional Signal and Image Processing. Prentice-Hall, New Jersey, 1990.
- [173] T. Lindeberg. Scale-Space Theory in Computer Vision. Kluwer Academic Publishers, Dordrecht, The Netherlands, 1994.
- [174] R. B. Linscott, Hrsg. The Photonics Design and Applications Handbook. Laurin, Pittsfield, MA, 40. Aufl., 1994. URL http://www.photonics.com/edu/ Handbook.aspx.
- [175] G. Litfin, Hrsg. Technische Optik in der Praxis. Springer, Berlin, 3. Aufl., 2005.
- [176] D. Lorenz. Das Stereobild in Wissenschaft und Technik. Deutsche Forschungsund Versuchsanstalt f
 ür Luft- und Raumfahrt, K
 öln, Oberpfaffenhofen, 1985.
- [177] T. Luhmann, Hrsg. Nahbereichsphotogrammetrie in der Praxis. Wichmann, Heidelberg, 2002.
- [178] T. Luhmann. Nahbereichsphotogrammetrie: Grundlagen, Methoden und Anwendungen. Wichmann, Heidelberg, 3. Aufl., 2010.
- [179] T. Luhmann und C. Müller, Hrsg. Photogrammetrie Laserscanning Optsiche 3D-Messtechnik: Beiträge der Oldenburger 3D-Tage 2008. Wichmann, 2008.
- [180] T. Luhmann und C. Müller, Hrsg. Photogrammetrie Laserscanning Optsiche 3D-Messtechnik: Beiträge der Oldenburger 3D-Tage 2009. Wichmann, 2009.
- [181] T. Luhmann und C. Müller, Hrsg. Photogrammetrie Laserscanning Optsiche 3D-Messtechnik: Beiträge der Oldenburger 3D-Tage 2010. Wichmann, 2010.
- [182] T. Luhmann und C. Müller, Hrsg. Photogrammetrie Laserscanning Optsiche 3D-Messtechnik: Beiträge der Oldenburger 3D-Tage 2011. Wichmann, 2011.
- [183] T. Luhmann und C. Müller, Hrsg. Photogrammetrie Laserscanning Optsiche 3D-Messtechnik: Beiträge der Oldenburger 3D-Tage 2012. Wichmann, 2012.

- [184] H. A. Mallot. Computational Vision: Information Processing in Perception and Visual Behavior. The MIT Press, Cambridge, MA, 2000.
- [185] V. Markandey und B. E. Flinchbaugh. Multispectral constraints for optical flow computation. In *Proc. of ICCV*, S. 38–41. IEEE Computer Society, Osaka, Japan, 1990.
- [186] S. L. Marple Jr. Digital Spectral Analysis with Applications. Prentice-Hall, Englewood Cliffs, NJ, 1987.
- [187] D. Marr. Vision. W. H. Freeman and Company, New York, 1982.
- [188] D. Marr und E. C. Hildreth. Theory of edge detection. Proc. Royal Soc. London Ser. B, 207:187–217, 1980.
- [189] E. A. Maxwell. General Homogeneous Coordinates in Space of Three Dimensions. Cambdridge Univ. Press, 1951.
- [190] W. R. McCluney. *Introduction to Radiometry and Photometry*. Artech House, Boston, 1994.
- [191] R. L. McCreery. Raman Spectroscopy for Chemical Analysis, Bd. 157 von Chemical Analysis. Wiley-Interscience, 2000.
- [192] C. Mead. Analog VLSI and Neural Systems. Addison-Wesley, Reading, MA, 1989.
- [193] W. Menke. Geophysical Data Analysis: Discrete Inverse Theory. International Geophysics Series. Academic Press, San Diego, 1989.
- [194] U. Meyer-Bäse. *Schnelle digitale Signalverarbeitung*. Springer, Berlin, 2000. Mit CD-ROM.
- [195] D. G. Mitchell und M. S. Cohen. MRI Principles. Saunders, Philadelphia, 2. Aufl., 2004.
- [196] T. Münsterer. Messung von Konzentrationsprofilen gelöster Gase in der wasserseitigen Grenzschicht. Diplomarbeit, Institut für Umweltphysik, Fakultät für Physik und Astronomie, Univ. Heidelberg, 1993. IUP D-334.
- [197] H. Nagel. Displacement vectors derived from second-order intensity variations in image sequences. *Computer Vision, Graphics, and Image Processing* (GVGIP), 21:85–117, 1983.
- [198] Y. Nakayama und Y. Tanida, Hrsg. Atlas of Visualization III. CRC, Boca Raton, FL, 1997.
- [199] V. S. Nalwa. A Guided Tour of Computer Vision. Addison-Wesley, Reading, MA, 1993.
- [200] H. Niedrig, Hrsg. *Optik*, Bd. 3 von *Bergmann Schäfer*, *Lehrbuch der Experimentalphysik*. Walter de Gruyter, Berlin, 10. Aufl., 2004.
- [201] M. Nielsen, R. Maas, W. Niessen, L. Florack und B. M. Romeny. Binocular Stereo from Grey-Scale Images. *Journal of Mathematical Imaging and Vision*, 10: 103–122, 1999.
- [202] H. K. Nishihara. Practical real-time stereo matcher. Optical Eng., 23:536–545, 1984.
- [203] W. Nitsche und C. Dobriloff, Hrsg. Imaging Measurement Methods for Flow Analysis, Results of the DFG Priority Programme 1147 Imaging Measurement Methods for Flow Analysis 2003-2009, Bd. 106 von Notes on Numerical Fluid Mechanics and Multidisciplinary Design. Springer, 2009.

- [204] J. Ohser und F. Mücklich. Statistical Analysis of Microstructures in Material Science. Wiley, Chicester, England, 2000.
- [205] A. V. Oppenheim und R. W. Schafer. *Discrete-Time Signal Processing*. Pearson, Upper Saddle River, NJ, 3. Aufl., 2010.
- [206] A. V. Oppenheim, R. W. Schafer und J. R. Buck. Zeitdiskrete Signalverarbeitung. Pearson Studium, 2. Aufl., 2004.
- [207] A. Papoulis. Probability, Random Variables and Stochastic Processes. McGraw-Hill, 3. Aufl., 1991.
- [208] N. Paragios, Y. Chen und O. Faugeras, Hrsg. *Handbook of Mathematical Models in Computer Vision*. Springer, New York, 2006.
- [209] J. R. Parker. Algorithms for Image Processing and Computer Vision. John Wiley & Sons, New York, 1997. Includes CD-ROM.
- [210] P. Perona und J. Malik. Scale-space and edge detection using anisotropic diffusion. *IEEE Trans. PAMI*, 12:629–639, 1990.
- [211] M. Pharr und G. Humphreys. *Physically Based Rendering From Theory to Imple*mentation. Morgan Kaufmann, 2. Aufl., 2010.
- [212] M. Pietikäinen und A. Rosenfeld. Image segmentation by texture using pyramid node linking. SMC, 11:822–825, 1981.
- [213] I. Pitas. Digital Image Processing Algorithms. Prentice Hall, New York, 1993.
- [214] I. Pitas und A. N. Venetsanopoulos. *Nonlinear Digital Filters. Principles and Applications*. Kluwer Academic Publishers, Norwell, MA, 1990.
- [215] U. Platt und J. Stutz. *Differential Optical Absorption Spectroscopy, Principles and Applications*. Physics of Earth and Space Environments. Springer, 2008.
- [216] A. Poularikas, Hrsg. Transforms and Applications Handbook. CRC Press, 3. Aufl., 2010.
- [217] W. K. Pratt. *Digital image processing, PIKS Inside*. Wiley, New York, 3. Aufl., 2001.
- [218] W. H. Press, S. A. Teukolsky, W. T. Vetterling und B. P. Flannery. Numerical Recipes in C: The Art of Scientific Computing. Cambridge Univ. Press, 3. Aufl., 2007. URL http://www.nr.com/.
- [219] J. G. Proakis und D. G. Manolakis. *Digital Signal Processing. Principles, Algo*rithms, and Applications. Prentice Hall, New York, 4. Aufl., 2006.
- [220] L. H. Quam. Hierarchical warp stereo. In Proc. DARPA Image Understanding Workshop, October 1984, New Orleans, LA, S. 149–155, 1984.
- [221] L. Råde und B. Westergren. Springers Mathematische Formeln. Springer, Berlin, 3. Aufl., 2000.
- [222] M. Raffel, C. E. Willert, S. T. Wereley und J. Kompenhans. *Particle Image Velocimetry: A Practical Guide*. Springer-Verlag, Heidelberg, Berlin, 2. Aufl., 2007.
- [223] A. R. Rao. A Taxonomy for Texture Description and Identification. Springer, New York, 1990.
- [224] A. R. Rao und B. G. Schunck. Computing oriented texture fields. In A. R. Rao und B. G. Schunck, Hrsg., *Proceedings CVPR'89, San Diego, CA*, S. 61–68. Washington, DC, 1989.

- [225] R. Rehm. Dual-Color InAs/GaSb Superlattice Detectors for Missile Approach Warning Systems / Bispektrale InAs/GaSb-Übergitterdetektoren für Raketenwarnsensorik. Technical report, Jahresbericht 2011-2012, Fraunhofer-Instituts für Angewandte Festkörperphysik IAF, Freiburg, S. 90–93, 2012.
- [226] R. Rehm, M. Walther, F. Rutz, J. Schmitz, A. Wörl, J.-M. Masur, R. Scheibner, J. Wendler und J. Ziegler. Dual-Color InAs/GaSb Superlattice Focal-Plane Array Technology. *Journal of Electronic Materials*, 40:1738–1743, 2011.
- [227] T. H. Reiss. *Recognizing Planar Objects Using Invariant Image Features*. Number 676 in Lecture notes in computer science. Springer, 1993.
- [228] J. A. Rice. Mathematical Statistics and Data Analysis. Duxbury Press, 2. Aufl., 1995.
- [229] A. Richards. Alien Vision: Exploring the Electromagnetic Spectrum with Imaging Technology. SPIE, Bellingham, WA, 2. Aufl., 2011. URL www.alienvision.org.
- [230] J. A. Richards und X. Jia. Remote Sensing Digital Image Analysis. Springer, Berlin, 1999.
- [231] J. A. Richards. *Remote Sensing with Imaging Radar*. Signals and Communication Technology. Springer, Berlin, 2009.
- [232] M. J. Riedl. Optical Design Fundamentals for Infrared Systems. SPIE, Bellingham, 2. Aufl., 2001.
- [233] G. Rieke. Detection of Light: From the Ultraviolett to the Submillimeter. Cambridge University Press, 2. Aufl., 2003.
- [234] K. Riemer. Analyse von Wasseroberflächenwellen im Orts-Wellenzahl-Raum. Dissertation, Institut für Umweltphysik, Fakultät für Physik und Astronomie, Univ. Heidelberg, 1991.
- [235] K. Riemer, T. Scholz und B. Jähne. Bildfolgenanalyse im Orts-Wellenzahl-Raum. In Proc. 13. DAGM-Symposium zur Mustererkennung 1991, München. Springer, 1991. DAGM main award.
- [236] I. S. Robinson. *Measuring the Oceans from Space The Principals and Methods of Satellite Oceangraphy.* Springer, Berlin, 2004.
- [237] I. S. Robinson. Discovering the Ocean From Space The Unique Applications of Satellite Oceanography. Springer, Heidelberg, 2010.
- [238] R. Rocholz, S. Wanner, U. Schimpf und B. Jähne. Combined visualization of wind waves and water surface temperature. In S. Komori, W. McGillis und R. Kurose, Hrsg., *Gas Transfer at Water Surfaces* 2010, S. 496–506, 2011.
- [239] T. Rosenbaum. *Thermografische Messung der Temperatur metallischer Oberflächen*. Dissertation, Technische Universität Dresden, 2006.
- [240] A. Rosenfeld, Hrsg. Multiresolution Image Processing and Analysis, Bd. 12 von Springer Series in Information Sciences. Springer, New York, 1984.
- [241] A. Rosenfeld und A. C. Kak. *Digital Picture Processing*, Bd. I and II. Academic Press, San Diego, 2. Aufl., 1982.
- [242] J. Russ. The Image Processing Handbook. CRC Press, 6. Aufl., 2011.
- [243] B. Saleh und M. Teich. Fundamentals of Photonics. Wiley-Interscience, 2. Aufl., 2007.
- [244] H. Samet. Applications of Spatial Data Structures: Computer Graphics, Image processing, and GIS. Addison-Wesley, Reading, MA, 1990.

- [245] H. Samet. The Design and Analysis of Spatial Data Structures. Addison-Wesley, Reading, MA, 1990.
- [246] H. Scharr. Optimale Operatoren in der Digitalen Bildverarbeitung. Dissertation, IWR, Fakultät für Physik und Astronomie, Univ. Heidelberg, Heidelberg, Germany, 2000. URL http://www.ub.uni-heidelberg.de/archiv/962.
- [247] H. Scharr und D. Uttenweiler. 3D anisotropic diffusion filtering for enhancing noisy actin filaments. In B. Radig und S. Florczyk, Hrsg., *Pattern Recognition*, 23rd DAGM Stmposium, Munich, Bd. 2191 von Lecture Notes in Computer Science, S. 69–75. Springer, Berlin, 2001.
- [248] H. Scharr und J. Weickert. An Anisotropic Diffusion Algorithm with Optimized Rotation Invariance. In Proceedings of the 22th DAGM Symposium on Pattern Recognition, S. 460–467. Kiel, Germany, September 2000.
- [249] T. Scheuermann, G. Pfundt, P. Eyerer und B. Jähne. Oberflächenkonturvermessung mikroskopischer Objekte durch Projektion statistischer Rauschmuster. In Proc. 17. DAGM-Symposium Mustererkennung, Bielefeld, 13.-15. September 1995, S. 319–326, 1995.
- [250] B. Schölkopf und A. J. Smola. Learning with Kernels Support Vector machines, Regularization, Optimization, and Beyond. The MIT Press, Cambridge, MA, 2002.
- [251] C. Schnörr und J. Weickert. Variational Image Motion Computation: Theoretical Framework, Problems and Perspectives. In *Proceedings of the 22th DAGM Symposium on Pattern Recognition*, S. 476–487. Kiel. Germany, 2000.
- [252] J. R. Schott. Remote Sensing. The Image Chain Approach. Oxford University Press, New York, 1997.
- [253] J. R. Schott. Fundamentals of Polarimetric Remote Sensing. SPIE Press, 2009.
- [254] G. Schröder und H. Treiber. *Technische Optik*. Vogel Fachbuch, Kamprath-Reihe. Vogel Buchverlag, Würzburg, 10.. Aufl., 2007.
- [255] J. Schürmann. Pattern Classification A Unified View of Statistical and Neural Approaches. John Wiley & Sons, New York, 1996.
- [256] R. Sedgewick. Algorithms in C, Part 1–4. Addison-Wesley, Reading, MA, 3. Aufl., 1997.
- [257] P. Seitz. Solid-State Image Sensing. In B. Jähne und H. Haußecker, Hrsg., Handbook of Computer Vision and Applications, chapter 5, S. 111–151. Academic Press, San Diego, 2000.
- [258] J. Serra. Image analysis and mathematical morphology. Academic P, London, 1982.
- [259] J. Serra und P. Soille, Hrsg. Mathematical Morphology and its Applications to Image Processing, Bd. 2 von Computational Imaging and Vision. Kluwer, Dordrecht, 1994.
- [260] E. P. Simoncelli, W. T. Freeman, E. H. Adelson und D. J. Heeger. Shiftable Multiscale Transforms. *IEEE Transactions on Information Theory*, 38(2), March 1992.
- [261] R. M. Simonds. Reduction of large convolutional kernels into multipass applications of small generating kernels. J. Opt. Soc. Am. A, 5:1023–1029, 1988.
- [262] A. Singh. Optic Flow Computation: A Unified Perspective. IEEE Computer Society Press, Los Alamitos, California, USA, 1991.

- [263] A. T. Smith und R. J. Snowden, Hrsg. Visual Detection of Motion. Academic Press, London, 1994.
- [264] S. M. Smith und J. M. Brady. SUSAN A New Approach to Low Level Image Processing. *International Journal of Computer Vision*, 23:45–78, 1997.
- [265] W. J. Smith. Modern Optical Engineering. SPIE, New York, 4. Aufl., 2007.
- [266] P. Soille. Morphological Image Analysis. Springer Verlag, Berlin, 2. Aufl., 2002.
- [267] G. Sommer, Hrsg. *Geometric Computing with Clifford Algebras*. Springer, Berlin, 2001.
- [268] J.-L. Starck, F. Murtagh und J. M. Fadili. Sparse Image and Signal Processing. Cambridge, 2010.
- [269] C. Steger, M. Ulrich und C. Wiedemann. *Machine Vision Algorithms and Applications*. Wiley-VCH, Weinheim, 2008.
- [270] J. Steurer, H. Giebel und W. Altner. Ein lichtmikroskopisches Verfahren zur zweieinhalbdimensionalen Auswertung von Oberflächen. In G. Hartmann, Hrsg., Proc. 8. DAGM-Symp. Mustererkennung 1986, Informatik-Fachberichte 125, S. 66–70. DAGM, Springer, Berlin, 1986.
- [271] R. H. Stewart. *Methods of Satellite Oceanography*. University of California Press, Berkeley, 1985.
- [272] T. M. Strat. Recovering the camera parameters from a transformation matrix. In *Proc. DARPA Image Understanding Workshop*, S. 264–271, 1984.
- [273] R. Strzodka und C. S. Garbe. Real-time motion estimation and visualization on graphics cards. In *Proceedings IEEE Visualization* 2004, S. 545–552, 2004.
- [274] S. Sze. Semiconductor Devices. John Wiley and Sons, New York, 1985.
- [275] R. Szeliski. Computer Vision Algorithms and Applications. Springer, London, 2011. URL http://szeliski.org/Book.
- [276] B. ter Haar Romeny, L. Florack, J. Koenderink und M. Viergever, Hrsg. Scale-Space Theory in Computer Vision, Bd. 1252 von Lecture Notes in Computer Science, 1997. 1st Int. Conf., Scale-Space'97, Utrecht, The Netherlands, Springer, Berlin.
- [277] D. Terzopoulos. Regularization of Inverse Visual Problems Involving Discontinuities. *IEEE Transactions on Pattern Analysis and Machine Intelligence*, 8(4): 413–424, 1986.
- [278] D. Terzopoulos. The Computation of Visible-Surface Representations. IEEE Transactions on Pattern Analysis and Machine Intelligence, 10(4):417–438, July 1988.
- [279] D. Terzopoulos, A. Witkin und M. Kass. Symmetry-seeking models for 3D object reconstruction. In *Proc. 1st Int. Conf. Comp. Vis. (ICCV)*, S. 269–276. London, UK, 1987.
- [280] A. J. Theuwissen. Solid-State Imaging with Charge-Coupled Devices. Kluwer, Dordrecht, 1995.
- [281] D. H. Towne. Wave Phenomena. Dover, New York, 1988.
- [282] S. Ullman. *High-level Vision. Object Recognition and Visual Cognition*. The MIT Press, Cambridge, MA, 1996.
- [283] S. E. Umbaugh. Computer Vision and Image Processing: A Practical Approach Using CVIPTools. Prentice Hall PTR, Upper Saddle River, NJ, 1998.

- [284] R. Unbehauen. Systemtheorie 2. Mehrdimensionale, adaptive und nichtlineare Systeme. Oldenbourg, München, 7. Aufl., 1998.
- [285] R. Unbehauen. Systemtheorie I. Allgemeine Grundlagen, Signale und lineare Systeme im Zeit- und Frequenzbereich. Oldenbourg, München, 7. Aufl., 2002.
- [286] M. Unser, A. Aldroubi und M. Eden. Fast B-spline transforms for continuous image representation and interpolation. *IEEE Transactions on Pattern Analysis* and Machine Intelligence, 13:277–285, 1991.
- [287] F. van der Heijden. Image Based Measurement Systems. Object Recognition and Parameter Estimation. Wiley, Chichester, England, 1994.
- [288] S. Van Huffel. The Generalized Total Least Squares Problem: Formulation, Algorithm and Properties. In G. H. Golub und P. Van Dooren, Hrsg., Numerical Linear Algebra, Digital Signal Processing and Parallel Algorithms, Bd. F70 von NATO Advanced Science Institutes, S. 651–660. Springer-Verlag, 1991.
- [289] S. Van Huffel und J. Vandewalle. The Total Least Squares Problem: Computational Aspects and Analysis. Society for Industrial and Applied Mathematics, Philadelphia, 1991. http://www.netlib.org/vanhuffel/.
- [290] W. M. Vaughan und G. Weber. Oxygen quenching of pyrenebutyric acid fluorescence in water. A Dynamie Probe of the Microenvironment. *Biochemistry*, 9:464–473, 1970.
- [291] A. Verri und T. Poggio. Against Quantitative Optical Flow. In Proc. of 1st International Conference on Computer Vision, S. 171–180. London, 1987.
- [292] A. Verri und T. Poggio. Motion field and optical flow: Qualitative Properties. IEEE Transactions on Pattern Analysis and Machine Intelligence, 11(5):490–498, 1989.
- [293] M. Vollmer und K.-P. Möllmann. Infrared Thermal Imaging: Fundamentals, Research and Applications. Wiley-VCH, Weinheim, 2010.
- [294] K. Voss und H. Süße. Praktische Bildverarbeitung. Hanser, München, 1991.
- [295] B. A. Wandell. Foundations of Vision. Sinauer Ass., Sunderland, MA, 1995.
- [296] A. Watt. 3D Computer Graphics. Addison-Wesley, Workingham, England, 3. Aufl., 1999.
- [297] J. Weickert. Anisotropic Diffusion in Image Processing. PhD thesis, Faculty of Mathematics, University of Kaiserslautern, 1996.
- [298] J. Weickert. *Anisotropic Diffusion in Image Processing*. Teubner-Verlag, Stuttgart, Germany, 1998.
- [299] G. A. Weissler, Hrsg. *Einführung in die industrielle Bildverarbeitung*. Franzis, Poing, 2007.
- [300] E. W. Weisstein. *CRC Concise Encyclopedia of Mathematics*. CRC, Boca Raton, FL, 2. Aufl., 2002.
- [301] W. M. I. Wells. Efficient synthesis of Gaussian filters by cascaded uniform filters. *IEEE Transactions on Pattern Analysis and Machine Intelligence*, 8:234– 239, 1986.
- [302] B. Wendland. Fernsehtechnik I: Grundlagen. Hüthig, Heidelberg, 1988.
- [303] B. Widrow und I. Kollar. Quantization Noise Roundoff Error in Digital Computation, Signal Processing, Control, and Communications. Cambridge Univ Press, 2008. URL www.cambridge.org/9780521886710.

- [304] J. N. Wilson und G. X. Ritter. *Handbook of Computer Vision Algorithms in Image Algebra*. CRC, Boca Raton, FL, 2. Aufl., 2000.
- [305] G. Wolberg. *Digital Image Warping*. IEEE Computer Society, Los Alamitos, CA, 1990.
- [306] R. J. Woodham. Multiple light source optical flow. In *Proc. of ICCV*, S. 42–46. Osaka, Japan, 1990.
- [307] P. Zamperoni. *Methoden der digitalen Bildsignalverarbeitung*. Vieweg, Braunschweig, 1989.
- [308] E. Zeidler. *Teubner Taschenbuch der Mathematik*. B.G. Teubner Verlag, 2. Aufl., 2003.

Sachverzeichnis

3D-Bildaufnahme, 254 4er-Nachbarschaft, 113 6er-Nachbarschaft, 114 8er-Nachbarschaft, 113 Abbildung inverse, 246 Abbildungsgleichung, 88 Abbildungsmaßstab axialer, 88, 92 lateraler, 87 Aberration, 94 Ableitungsfilter gerichtete, 418 Ableitungsoperator, 408 Ableitungstheorem, 611 absolute Temperatur, 191 Absorbanz, 68 Absorptionskoeffizient, 35, 67 Absorptionsquerschnitt, 67 Abtasttheorem, 153, 156, 397 Abtastung, 155 Achromat, 95 ADC, 186 adiabatische Kompressibilität, 43 affine Abbildung, 247 Ahnlichkeitsbedingung, 511 Ähnlichkeitstheorem, 257 Aktions-Perzeptions-Zyklus, 15 aktive Kontur, 512 aktive Triangulation, 282 aktiver Pixelsensor, 201 aktives Sehen, 15, 16 akustische Bildgebung, 44 akustische Welle, 43 Algorithmus schneller, 144 Aliasing, 153 Alphastrahlung, 42 Amplitude

Fouriertransformation, 131 lokale, 423 Anaglyphenverfahren, 266 Analog-Digital-Wandler, 186, 227 analytische Funktion, 422 analytisches Signal, 422, 425 angewandte Informatik, 16 anisotrope Diffusion, 529 Apochromat, 95 APS, 201 ARMA, 321 Assoziativität, 316, 561 Astigmatismus, 96 Astronomie, 1, 16 Aufwärtstastung, 126, 609 äußeres Produkt, 122, 606 Ausgangs-LUT, 227 Auslesen, 186 Autokorrelationsfunktion, 639 Autokovarianzfunktion, 36, 640 autoregressive moving average process, 321 Avogadro-Konstante, 68 axialer Abbildungsmaßstab, 88, 92 B-Splines, 180 back-illuminated, 193 Bandabtastung, 51 bandbegrenzt, 155 Bandlückenenergie, 187 Bandpassfilter, 327, 482 Bandpasszerlegung, 487, 497 Basis stereoskopische, 265 Basis-2-FFT-Algorithmus, 138, 140 Basis-4-FFT-Algorithmus, 145 Basisbild, 117, 311, 601 Baum, 550, 574 Baumstruktur, 572, 573 Bayer-Muster, 203

BCCE, 449 Beleuchtung ungleichmäßige, 237 Beleuchtungs-Schnittbilder, 264 Beleuchtungspfad, 26 Beleuchtungsstärke, 54 Belichtungszeit, 186, 200, 633 Beobachtungspfad, 26 Besselfunktion, 257 Bestimmtheitsmaß, 471 Bestrahlung, 185 minimal detektierbar, 212 rausch-äquivalente, 213 Sättigung, 212 sättigungs-äquivalente, 213 Bestrahlungsstärke, 190 Bestrahlungsstärke, 46, 110 Betastrahlung, 42 beugungsbegrenzte Optik, 104 Bewegung, 14 Bewegung als Orientierung, 445 Bewegungsenergiemodelle, 464 Bewegungsfeld, 448 bidirektionale Reflexionsverteilungsfunktion, 64 Bild diskretes, 113 Bildanalyse, 541 Bilddatenkompression, 618 Bildfeldkrümmung, 96 Bildfluss, 448 Bildgebung akustische, 44 Bildkoordinaten, 82 verallgemeinerte, 83 Bildmittelung, 236 Bildqualität, 231 Bildrekonstruktion, 14 Bildrestauration, 14 bildseitige Schärfentiefe, 91 Bildsequenz, 6 Bildvektor, 276 Bildverarbeitung, 15 Bildvorverarbeitung, 12 Bildwürfel, 445 bimodale Verteilung, 542 Binärbild, 541 binäre Faltung, 558 binäres Rauschen, 346

Binomialfilter, 456 Binomialverteilung, 342, 635 Biolumineszenz, 72 bit reversal, 141 Bitumkehr, 141 Blatt eines Baums, 550 Blattknoten, 574 Blende, 94 Blendenproblem, 266, 442, 447, 448, 455, 458, 470, 524, 649 Blockdistanz, 115 Blooming, 200 Bolometer, 197 Boltzmann-Konstante, 191 Boltzmann-Verteilung, 191 bounding box, 588 BRDF, 261, 281 Brechung, 62, 662 Brechungsindex, 35, 95, 193 Brennpunkt-Schnittweite, 87 Brennweite, 87 Brewsterwinkel, 63 brightness change constraint equation, 449 Butterfly-Operation, 141 Cache, 144

Camera Link, 203 Camera Link HS, 204 Canny-Filter, 389 Cauchy-Schwarz-Ungleichung, 472 CCD, 197 Channel Link, 203 charakteristischer Vektor, 315 charakteristischer Wert, 315 charge-coupled device, 197 Chemolumineszenz, 72 Chiquadrat-Verteilung, 637, 638, 643 Chiverteilung, 637 chromatische Aberration, 95 axial, 95 lateral, 95 Closing, 564 CLSM, 284 Co-Spektrum, 643 CoaXPress, 204 Colorimetrie, 53 computer vision, 16

Sachverzeichnis

Computer-Sehen, 16 Computertomografie, 5 Connection Machine, 651 Cooley-Tukey-Algorithmus, 145, 146 CT, 5

dark current nonuniformity, 215 dark signal nonuniformity, 215 darstellungsunabhängige Notation, 300 Datenvektor, 277, 645 DCAM, 205 DCNU, 215 Defokussierung, 533 Deformationsenergie, 525 Defraktometrie, 289 Deltafunktion diskrete, 319 Designmatrix, 644 Detektor photokonduktiv, 189 photovoltaisch, 189 DFT, 119, 603 DHT, 618 Difference of Gaussian, 391 Differenzialgeometrie, 461 differenzieller Skalenraum, 496 differenzieller Wirkungsquerschnitt, 70 Diffusions-Reaktions-System, 526 Diffusionsgleichung, 655 Diffusionskoeffizient, 490 Diffusionstensor, 529 digitale Signalverarbeitung, 622 digitales Objekt, 113 Digitalisierung, 78, 152, 186 Dilatation, 247 Dilatationsoperator, 558 diskrete Deltafunktion, 319 diskrete Faltung, 307 diskrete Fouriertransformation, 119, 321,603 diskrete Hartleytransformation, 618 diskreter Skalenraum, 497 diskretes Bild, 113 Disparität, 264 Dispersion, 36, 44 Dispersionsrelation, 31 Distanztransformation, 568 Distributivität, 317, 562 divide and conquer, 137, 145

Divide-and-Conquer, 302 DoG, 391, 418 Dopplereffekt, 74 DR, 213 dreieckiges Gitter, 114 Dreipunkt-Abbildung, 248 DSNU, 215 duale Basis, 162 duale Operatoren, 562 Dualität, 562 Dunkelstrom, 214 dyadische Punktoperation, 245, 376 dyadischer Operator, 300 dynamic range, 213 dynamischen Bereich, 264 Ebene, 462 ebene Welle, 31 Ecke, 369 effektive Brennweite, 87 effektive inverse OTF, 537 Eigenbild, 315 Eigenfunktion, 128, 611 Eigenschaftsbild, 296 Eigenvektor, 315, 468 Eigenvektoren, 632 Eigenwert, 129, 315, 530, 611, 632 Eigenwertanalyse, 468 Eigenwertproblem, 402 einfache Nachbarschaft, 396, 397 Eingangs=LUT, 227 Einheitskreis, 603 Einheitsvektor, 593 elastische Membran, 524 elastische Platte, 526 elastische Welle, 43 Elastizitätskonstante, 524 electronic shutter, 186 elektrisches Feld, 33 elektromagnetische Welle, 33 Elektron, 42 Elektronenmikroskop, 43 Elektrotechnik, 16 Elementarzelle, 111 Ellipse, 579 elliptische Polarisation, 40 Emfindlichkeitsschwelle absolute, 212 Emission, 57

Emissivität, 58, 59 Empfindlichkeit, 191 Endknoten, 574 Energie, 134 Ensemble-Mittelwert, 639 Ensemble-Varianz, 639 Entfaltung, 314, 535 ergodisch, 641 Erosion, 559 Erwartungswert, 625 euklidische Distanz, 115 Euler-Lagrange-Gleichung, 516, 526 Expansionsoperator, 487 Exponentialfunktion komplexe, 322 exponentieller Skalenraum, 496 Extinktionskoeffizient, 69 Exzentrizität, 579 Füllfaktor, 189 Faltung, 102, 127, 408, 610, 633, 641 diskrete, 307 normalisierte, 268, 358 zyklische, 310 Faltung binäre, 558 Faltungsmaske, 127, 610 Faltungstheorem, 313, 315, 610 fan beam projection, 269 Faraday-Effekt, 71 Farbbildsensor, 187 Farbdifferenzsystem, 55 Farbenlehre, 53 Farbton, 54 fast Fourier transform, 137 Fehler statistischer, 622 systematischer, 623 Fehlerfortpflanzungsgesetz, 649 Fehlerfunktional, 516 Fehlervektor, 645 Feld elektrisches, 33 magnetisches, 33 Fenster, 297 Fensterfunktion, 157, 242 Fernerkundung, 16 FFT Basis-2-Zerlegung im Zeitraum, 138

Basis-4-Zerlegung im Zeitraum, 145 Coolev-Tukev-Algorithmus, 146 multidimensional, 147 Zerlegung im Fourierraum, 146 Zerlegung im Zeitraum, 140 Filter, 296 difference of Gaussian, 418 finite impulse response, 320 gerade Symmetrie, 309 infinite impulse response, 320 kausales, 319, 321 Median-, 329 nichtlineares, 330 polar separierbares, 360, 431 Rangordnungs-, 329, 558 rekursives, 319 separierbares, 316, 323 stabiles, 320 steuerbares, 360 Transferfunktion, 314 ungerade Symmetrie, 309 Filtermaske, 314 Filterung, 127, 610 inverse, 314, 535 Finite Impulse Response-Filter, 320 FIR-Filter, 320 Firewire, 205 Fixed-Pattern Noise, 215 Fixpunkt, 357 Fläche, 586 Fluoreszenz, 72, 193 Fluss optischer, 448 Focal Plane Array, 194 Fokusserie, 536 Fotografie, 1 Fourierdeskriptor, 572 kartesisch, 581 polar, 582 Fourierraum, 31, 593 Fourierreihe, 604 Fourierring, 123 Fourierscheibentheorem, 272 Fouriertorus, 123 Fouriertransformation, 102, 110, 118, 602, 605, 641 diskrete, 119, 603 eindimensional, 602 lokale, 482

mehrdimensional, 605 unendlich diskret, 605 Fouriertransformationspaar, 603 Fouriertransformierte, 603 FPA, 194 FPGA, 193 FPN, 215 Frametransfer, 198 Fraunhofer-Beugung, 104 Freiheitsgrad, 649 Frequenz, 29, 659 Frequenzverdoppelung, 75 Fresnel-Gleichungen, 63, 662 FS, 604 Fülloperation, 576 Full-Frame Transfer, 199 Full-Well-Kapazität, 212 Funktion analytische, 422 Gaborfilter, 426, 476 Gammatransformation, 232 Gammawert, 172 Gaußpyramide, 481, 484, 682 Gaußverteilung, 635 Gaußsche Glockenkurve, 130, 612 Gaußpyramide, 483 gefilterte Rückprojektion, 273, 274 gemeinsame Wahrscheinlichkeitsdichtefunktion, 628 Genauigkeit, 623 generalisierte Inverse, 647 Geodäsie, 262 geometrische Operation, 224 Geometrischen Optik, 94 Gestalt, 557 Gestalt aus Brechung, 289 Gestalt aus Schattierung, 8, 262, 278, 512 gewichtete Mittelung, 358 Gitter dreieckiges, 114 hexagonales, 114 quadratisches, 114 reziprokes, 155 Gittervektor, 115 Glattheit, 519 Glattheitsbedingung, 511, 519 Glättungsoperator, 408

Gleichverteilung, 627, 637 globales Optimierungsproblem, 512 Größe, 502 Gradientenraum, 279 Gradientenvektor, 370 Grauwertecke, 462, 463 Grauwertextremum, 462, 463 Grenzwellenlänge, 188 Grenzwellenzahl, 156 Grenzwertsatz, zentraler, 130, 612 Gruppe, 615 Gruppengeschwindigkeit, 428 Haartransformation, 619 Hadamardtransformation, 618 Halbgruppen-Eigenschaft, 494 Hamiltonprinzip, 515 Hankeltransformation nullter Ordnung, 257 Hartleytransformation, 618 Hauptachsensystem, 371, 458 Hauptachsentransformation, 632 Hauptebene, 86 Hauptpunkt, 86 Hauptstrahl, 94 HDR, 214 hermitesche Symmetrie, 123 Hesse-Matrix, 371, 461 hexagonales Gitter, 114 hierarchische Bildverarbeitung, 12 hierarchische Textur, 501 High-Dynamic Range, 214 Hilbertfilter, 419, 477, 506 Hilbertoperator, 419 Hilbertraum, 616 Hilberttransformation, 419, 421 Histogramm, 220, 625 Hit-Miss-Operator, 565 homogen, 625 homogene Koordinaten, 84, 248 homogene Punktoperation, 225 homogenes stochastisches Feld, 640 Homogenität, 310 Houghtransformation, 553, 648 HSI-Farbsystem, 55 HT, 618 Huygensches Prinzip, 104 Hydrodynamik, 449 Hyperebene, 648

idempotenter Operator, 564 IDFT, 605 IEEE1394, 205 IIR-Filter, 320 Impuls, 357 Impulsantwort, 311, 312, 319 Impulsrauschen, 346 inelastischer Streuung, 70 Infinite Impulse Response-Filter, 320 Informatik, 16 Infrarot, 59 inhomogene Diffusion, 527 inhomogene Punktoperation, 236 inhomogener Hintergrund, 334 inneres Produkt, 117, 417, 602, 614 Intensität, 54 Interferenzgleichung, 37 Interferometer, 38 Interferometrie, 263 Interlinetransfer, 199 Interpolation, 159, 162 Interpolationsbedingung, 675 Interpolationsbedingungen, 173 inverse Abbildung, 246 inverse Filterung, 314, 512, 535 inverse Fouriertransformation, 603, 605 inverses Problem überbestimmtes, 645

Jacobi-Matrix, 393, 632 Jitter, 201 Joint Photographic Experts Group, 618 Jones-Vektor, 39, 40 JPEG, 618

Kalibrierungsfehler, 623 Kamerakoordinatensystem, 79 Kante, 357, 369 eines Baums, 550 kantenbasierte Segmentierung, 546 Kantendetektion, 368, 397 regularisiert, 387 Kantenstärke, 368 kartesische Koordinaten, 637 Kartografie, 262 kausales Filter, 319, 321 Kernspintomografie, 270 Kerr-Effekt, 71 Klassifizierung, 14 KMQ-Verfahren, 266 Knoten, 141 eines Baum, 550 Kognitionswissenschaft, 16 kohärentes Licht, 287 Kohärenzfunktion, 36, 643 Kohärenzgrad, 36 Kohärenzlänge, 36, 263 Kohärenzmaß, 406 Kohärenzradar, 287 Kohärenzzeit, 36 Kohärenztomografie, 5 Koma, 96 Kommutativität, 316, 561 komplexe Ebene, 603 komplexe Exponentialfunktion, 315, 322 komplexe Struktur, 397 komplexe Zahl, 30, 313 komplexes Polynom, 322 komplexwertiger Vektor, 119, 603 konfokale Laserabtastmikroskopie, 284 konstante Nachbarschaft, 357 kontrollierte Glattheit, 521 Konturverfolgungsalgorithmus, 547 Koordinaten homogene, 84 Korrelation, 318 zyklische, 641 Korrelationskoeffizient, 629 Korrespondenz physikalische, 444 visuelle, 444 Korrespondenzproblem, 443 Kosinustransformation, 617 Kovarianz, 629, 640 Kovarianzmatrix, 317, 629, 649 Krümmung, 371, 463 Kreisblende, 105 Kreiswellenzahl, 592 Kreuzkorrelationsfunktion, 641 Kreuzkorrelationskoeffizient, 472 Kreuzkorrelationsspektrum, 643 Kreuzkovarianzfunktion, 641 Kugelwelle, 32 künstliche Intelligenz, 16

Lagrangefunktion, 515 Lambert-Beer-Bouguer-Gesetz, 67 Lambertscher Strahler, 58, 65

Laplace of Gaussian, 390 Laplacegleichung, 520 Laplaceoperator, 371, 383, 490, 497 Laplacepyramide, 481, 483, 486, 683 Laplacetransformation, 323 Laser, 36, 75 lateraler Abbildungsmaßstab, 87 laufendes Mittel, 494 Lauflängenkodierung, 572 Leistungsspektrum, 133, 215, 643 Leuchtstärke, 54 Licht, 33 Lichtfeld, 261, 281 Lichtgeschwindigkeit, 35, 659 linear shift-invariant system, 328 lineare Interpolation, 175 lineare Polarisation, 39 lineare Symmetrie, 397, 470 linearer verschiebungsinvarianter Operator, 311 lineares diskretes inverses Problem, 644 lineares verschiebungsinvariantes System, 328, 532 Linie, 369 Linienabtastung, 51 Linsenaberrationen, 533 Lochkamera, 663 Lochkameramodell, 81, 260 LoG, 390 logarithmische Polarkoordinaten, 135 lognormal, 431, 435 lokale Amplitude, 423 lokale Fouriertransformation, 482 lokale Orientierung, 425, 430, 524 lokale Phase, 423, 425 lokale Varianz, 503 lokale Wellenzahl, 419, 430, 435, 506 lokaler Extremwert, 369 Lookup-Tabelle, 226, 376 Lookup-Tabellenoperationen, 226 LSI, 101, 328 LSI-Operator, 311 LTI, 311 Lumineszenz, 71 LUT, 226

m-zahlige Rotationssymmetrie, 583 machine vision, 16 magnetisches Feld, 33 Magnetresonanztomografie, 5, 6 marginale PDF, 628 Marr-Hildreth-Operator, 390 maschinelles Sehen, 16 Maske, 297 separierbare, 316 Mathematik, 16 Matrix, 593 Maximierungsproblem, 403 Maximumfilter, 329 Maximumoperator, 558 Median, 217 Medianfilter, 329, 357 medizinische Bildverarbeitung, 16 Mehrgitterdarstellung, 481, 483 Mehrgitterverfahren, 485 Mehrkanal-Punktoperationen, 244 mehrskalige Texturanalyse, 501 Mehrwellenlängen-Interferometrie, 287 Membran, elastische, 524 menschliches Sehsystem, 17, 48 Merkmalsbild, 14 Metamere, 53 metamere Farbreize, 53 Metrologie, 16 MFLOPS, 136 Mie-Streuung, 70 Mikroskopie, 92 Mikrowelle, 59 minimal detektierbare Bestrahlung, 212 Minimum-Maximum-Prinzip, 493 Minimumfilter, 329 Minimumoperator, 558 Mittel, laufendes, 494 Mittelung gewichtete, 358 rekursive, 353 Mittelwert, 502, 625, 630 mittelwertfreies homogenes Rauschen, 641 mittelwertfreies normalverteiltes Rauschen, 346 mittelwertfreies Rauschen, 640 Modell, 513 modellbasierte Segmentierung, 542, 551 modellbasierte spektrale Abtastung, 51 Modellmatrix, 277, 644 Modellraum, 552 Modellvektor, 645

Modulationstheorem, 609 Modulationstransferfunktion, 103 Moiré-Effekt, 153, 156 molarer Absorptionskoeffizienz, 67 Moment, 572, 577, 626 zentrales, 577 Moment größeninvariantes, 578 Momenten=Tensor, 579 monadischer Operator, 300 monogenen Signal, 429 monogenes Signal, 424 Monotonie, 562 morphologischer Operator, 559 Motility-Assay, 8 MR, 270 MRT, 5 MTF, 103 Multi-Photonen-Absorption, 75 Muster, 397 Mustererkennung, 16 Nachbarschaft

4er-, 113 6er-, 114 8er-, 113 einfache, 396, 397 Nachbarschaftsoperation, 296 Nagelbrettfunktion, 155 NEAT, 197 NEE, 213 Netzwerkmodell, 651 Neuroinformatik, 16 Neutron, 42 nichtlineare Optik, 75 nichtlineares Filter, 330 noise-equivalent exposure, 213 noise-equivalent temperature difference, 197 Norm, 615 normale Geschwindigkeit, 470 Normalengeschwindigkeit, 476 normalisierte Faltung, 268, 358 Normalverteilung, 635, 637, 643 Nulldurchgang, 383, 522 nullphasiger Filter, 324, 334 Nullraum, 403 numerische Apertur, 92, 107 Nyquist-Wellenzahl, 156

Oberfläche, 369 Objekt digitales, 113 Objektradius, 582 objektseitige Schärfentiefe, 92 OCR, 11 Oder-Operation, 558 OFC, 449 Öffnen, 563 Okklusion, 83 Opening, 563 Operator, 593 idempotent, 564 Laplace, 371 linearer und verschiebungsinvarianter, 311 morphologischer, 559 Operatorgleichung, 300 Operatornotation, 299 optical character recognition, 11 optical flow constraint, 449 Optik nichtlineare, 75 optische Achse, 86 optische Dichte, 68 optische Fluss, 448 optische Täuschung, 18 optische Transferfunktion, 103, 533 optischer Fluss, 448 Optoelektronik, 16 Orientierung, 399, 400, 445, 502, 579 lokale, 430, 524 orientierungsinvariant, 434 orthonormale Basis, 117, 602 orthonormale Transformation, 79 Orts/Zeit-Bild, 8 Orts/Zeit-Energiemodelle, 464 Oszillator, 328 OTF, 103, 533, 536 effektive inverse, 537

Parallaxe, 264, 265 parallel polarisiert, 63 Parametervektor, 277, 645 Pascalsches Dreieck, 342 PBA, 72 Pel, 111 Periode, 29 Periodizität

DFT, 122, 607 perspektivische Projektion, 83, 84 PET, 5 Phase, 419, 475 Fouriertransformation, 131 lokale, 423 Phasengeschwindigkeit, 31, 659 Phasenwinkel, 30 Phosphoreszenz, 72 photo response nonuniformity, 215 Photoeffekt äußerer, 188 innerer, 189 Photogrammetrie, 1, 16 Photometrie, 48 photometrisches Stereo, 512 Photomultiplier, 188 Photon, 41, 187 Photonenzähler, 188 photopisches Sehen, 49 Physik, 16 physikalische Korrespondenz, 444 picture element, 111 Pixel, 111, 623 pixelbasierte Segmentierung, 542 Planck, 57 Plancksche Konstante, 41 point spread function, 101, 311 Poissonprozess, 633 Poissonverteilung, 42, 209 polar separierbar, 431 Polarisation, 33 Polarisationsgrad, 41 Polarization, 38 Polarkoordinaten, 637 Positronenemissionstomografie, 5, 6 Potenzial, 525 Präzision, 623 Primärfarben, 53 PRNU, 215 Produkt inneres, 417 Projektion perspektivische, 83 Projektionstheorem, 272 Proton, 42 Pseudofarbbild, 228 Pseudofarbdarstellung, 230 PSF, 101, 311, 533, 536

Pulsmodulation, 286 Punkt-Vektor-Operation, 228 Punktantwort, 101, 311, 312, 319, 532, 533, 542 Punktoperation, 224, 296, 623 homogene, 225 inhomogene, 236 nichtlineare, 408 Punktoperator, 626 Pyramid-Linking, 548 pyramidale Richtungszerlegung, 477, 488 Pyrenbuttersäure, 72 pyroelektrischer Effekt, 196

QE, 189 Quad-Spektrum, 643 Quadrant, 573 quadratischer Skalenraum, 496 quadratisches Gitter, 114 Quadraturfilter, 419, 425 Quadraturfilterpaar, 506 Quadtree, 573 Quantenausbeute, 189 Quantenmechanik, 616 Quantifizierung, 78, 152 Quantisierung, 165, 186 Quantisierungstheorem, 167 Ouenching, 72

räumliches Kohärenzmaß, 471 Röntgenstrahlung, 5 Rückwärtsabbildung, 246 Radiale Verzeichnung, 96 radiale Verzeichnung, 97 Radiometrie, 45 radiometrische Kalibrierung, 239 Radiosität, 451 Radontransformation, 271 Raman-Effekt, 71 Randergänzung mit Nullen, 306 periodisch, 306 Rangordnungsfilter, 329, 357, 558 rank value filter, 329 Raumwinkel, 46 Rauschäquivalisierung, 236 Rauschen, 334 mittelwertfrei, 640

mittelwertfrei, homogen, 641 mittelwertfrei, normalverteilt, 346 weißes, 215, 358 Rauschen binäres, 346 Rauschunterdrückung, 347, 357 Rauschunterdrückung, 345 Rayleigh-Kriterium, 106 Rayleigh-Streuung, 70 Rayleightheorem, 134 Rayleighverteilung, 637 reale Korrespondenz, 444 Rechenkomplexität, 137 Rechteck umgebendes, 576 Rechteckfilter, 336, 456 Rechteckfunktion, 154, 255 Reflektivität, 662 Reflexionskoeffizient, 62 Region konstante, 334 Region zusammenhängende, 113 Regionen-Octree, 575 regionenorientierte Segmentierung, 547 regularisierter Kantendetektor, 387 Rekonstruktion, 297, 512 rekursive Mittelung, 353 rekursives Filter, 319 Relaxationsfilter, 323, 325 Rendering-Gleichung, 451 Resonanzfilter, 323 Restaurierung, 297, 512, 517, 532 reziproke Basis, 162 reziprokes Gitter, 155, 162 Richtung, 399 Richtungsableitung, 370, 429 Richtungskette, 572, 575 Riesztransformation, 424 Robustheit, 414 Rotation, 79, 84, 116, 247 Rückprojektion gefilterte, 274 Rundheit, 588 Sättigung, 54 Sättigungsbestrahlung, 212 Sättigungskapazität, 212 Säulendichte, 69

saturation-equivalent exposure, 213 Sauerstoff, 72 Schachbrettdistanz, 115 Schallgeschwindigkeit, 43 Schärfentiefe, 90, 267 Scherung, 247 Schiefheit, 626 Schließen, 564 schnelle Fouriertransformation, 137 schneller Algorithmus, 136, 144 schwarzer Körper, 57, 60 Schwarzkörper=Kalibriereinheit, 241 Schwerpunkt, 577 sCMOS, 235 SEE, 213 Segmentierung, 14, 512, 541 kantenbasierte, 546 modellbasierte, 542, 551 pixelbasierte, 542 regionenorientierte, 547 Sehsystem, menschliches, 48 senkrecht polarisiert, 63 Sensorelement, 623 separabel, 302 Separabilität FT, 126, 608 separierbare Maske, 316 separierbares Filter, 323 shape from shading, 8 Signal analytisches, 422 monogenes, 424 Signal/Rausch-Verhältnis, 211, 235 Signalextrapolation, 307 Signalumfang, 213 Singularwertzerlegung, 649 Sinustransformation, 617 Skala, 489 Skalar, 593 Skalarprodukt, 117, 120, 417, 602-604, 606, 614, 642 Skalenfehlanpassung, 481 Skaleninvarianz, 493 Skalenraum, 481, 489, 527 differenzieller, 496 diskreter, 497 exponentieller, 496 quadratischer, 496 Skalierung, 84

Sachverzeichnis

skotopisches Sehen, 49 snake, 512 Snellius-Brechungsgesetz, 62 Snellsches Gesetz, 662 SNR, 211 Sobeloperator, 411 Sohnknoten, 550, 574 spektraler Hellempfindlichkeitsgrad, 660 Spektroradiometrie, 48 spektroskopische Bildaufnahme, 50 spezifische Drehung, 71 sphärische Aberration, 95 Spline, 180 Spracherkennung, 16 Standardabtastung, 158 Standardabweichung, 630 Statistik erster Ordnung, 623 statistischer Fehler, 622 Stauchung, 247 Stefan-Boltzmann-Gesetz, 58 Stereobild, 512 stereoskopische Basis, 265 Stereosystem, 265 Stern-Vollmer-Gleichung, 72 steuerbares Filter, 360 stochastischer Prozess, 623, 639 stochastisches Feld, 639 homogenes, 640 Stoffmengenkonzentration, 67 Strahlungsdetektion, 187 Strahlungsdichte, 47 Strahlungsemission, 57 Strahlungsenergie, 45 Strahlungsfluss, 45, 70 Strahlungsflussdichte, 46 Strahlungsleistung, 191 Strahlungsstärke, 47 Streukoeffizient, 69 Streuquerschnitt, 70 Struktur komplexe, 397 Strukturelement, 297, 559 Strukturtensor, 402, 553 Stufenkante, 548 suchen, 137 Superpositionsprinzip, 310, 560 Symmetrie, 583 DFT, 123, 607

lineare, 397 Symmetriebedingung, 342 Synchronisation, 201 systematischer Fehler, 623 Systemverstärkung, 192 Täuschung, optische, 18 technische Informatik, 16 technische Optik, 16 Teilbaum, 550 Teilbildauslese, 200 Teilchendichte, 67 Teilchenphysik, 1 telezentrische Beleuchtung, 289 telezentrisches Objektiv, 94 Temperatur absolute, 191 Tensor, 593 Testbild, 339 Textur, 14, 397, 499 hierarchisch, 501 Texturanalyse mehrskalige, 501 TF. 313 theoretische Mechanik, 515 Thermoelektrischer Effekt, 195 Thermografie, 59 thermokonduktiver Effekt, 197 Thermosäule, 195 Tiefe aus Kohärenz, 263 Laufzeit, 263 Mehrfach-Projektionen, 263 Phase, 263 Tomografie, 263 Triangulation, 262 Tiefe aus Paradigma, 262 Tiefenauflösung, 264 Tiefenbereich, 264 Tiefenbild, 254, 262, 512 Tiefenkarte, 4, 267 Tiefensuche, 574 TIFF, 573 Tilgung, 72 Tomografie, 14, 263, 268, 297, 512 total least squares, 467 totales Kohärenzmaß, 471 Totalreflexion, 64, 663 Trägheitstensor, 416

Trägheitstensor, 579 Transferfunktion, 313, 314, 532 rekursives Filter, 321 Translation, 79, 84, 116, 247 Translationsinvarianz, 310, 576 Transmissionstomografie, 270 Transmissivität, 68, 98 Transportgleichung, 655 Triangulation, 262 aktive, 282 Triggerung externe, 201 Tristimulus, 53

Überabtastung, 160 überbestimmtes inverses Problem, 645 Ulbrichtkugel, 239 Ultraschall, 43 Ultraschallmikroskopie, 43 Umfang, 587 unabhängige Zufallsvariablen, 628 Und-Operation, 558 unendliche diskrete Fouriertransformation, 605 ungleichmäßige Beleuchtung, 237, 334 unitäre Transformation, 614 unitare Transformation, 110 unkorrelierte Zufallsvariable, 629 Unschärferelation, 131, 343, 415, 483, 487,613 USB, 205 USB3 Vision, 205

Van Cittert-Iteration, 538 Varianz, 502, 626, 629, 638, 639, 649 lokale, 503 räumliche, 216 Varianzoperator, 268, 503 Variationsrechnung, 515 Vaterknoten, 550 Vektor, 593 charakteristischer, 315 komplexwertiger, 119, 603 vektorielles Eigenschaftsbild, 334 verallgemeinerte Bildkoordinaten, 83 Verschiebungsinvarianz, 298, 310, 560, 640 Verschiebungsoperator, 311 Verschiebungstheorem, 321, 426, 482, 609 Verschiebungsvektor, 442, 449, 524 Verschiebungsvektorfeld, 449, 512, 524 Verschluss elektronischer, 200 Verteilungsfunktion, 625 Verzeichnung, radiale, 97 Vierpunkt-Abbildung, 248 visuelle Korrespondenz, 444 visuelles Inspektionssystem, 3 volume element, 113 Volumenbild, 4, 254, 369 Vorwärtsabbildung, 246 Voxel, 113, 445 VV, 442, 449, 524 VVF, 449, 524 Wahrscheinlichkeitsdichtefunktion, 624 Wärmebild, 237 Weißpunkt, 55 weißes Rauschen, 358, 643 Weißlicht-Interferometrie, 5, 287 Welle, 29 ebene, 31 elektromagnetische, 33 longitudinal, 33 monochromatisch, 32 transversal, 33 Wellengleichung, 29 Wellenlänge, 30, 48, 102, 659 Wellenpaket Gaußsches, 32 Wellenzahl, 48, 592 lokale, 419, 430, 435 Wellenzahl-Vektor, 30 Weltkoordinatensystem, 78 Wert charakteristischer, 315 Wiensches Gesetz, 58 Wirkungsquantum, 41 Wirkungsquerschnitt, 66, 70 Wurzel, 357, 574 eines Baums, 550 XYZ-Farbsystem, 54 z-Transformation, 123, 322 Zeichenerkennung, 11

Zeitserie, 134, 311, 592

710

zentraler Grenzwertsatz, 130, 612, 636 zentrales Moment, 577 Zentralprojektion, 81 Zentroid, 581 Zielfunktion, 385 zirkulare Polarisation, 40 Zufallsmodulation, 286 Zufallsvariable, 42, 624 unkorreliert, 629 zusammenhängende Region, 113 ZV, 624 Zwei-Photonen-Absorption, 75 Zwei-Punkt-Kalibrierung, 239 zyklisch, 400 zyklische Faltung, 310 zyklische Korrelation, 641