

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11) 特許出願公表番号

特表2019-524409
(P2019-524409A)

(43) 公表日 令和1年9月5日(2019.9.5)

(51) Int.Cl. F 1 テーマコード (参考)
A 6 1 B 5/00 (2006.01) A 6 1 B 5/00 1 0 2 C 4 C 1 1 7

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 30 頁)

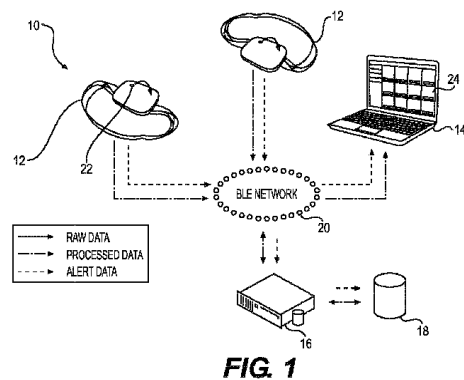
<p>(21) 出願番号 特願2019-529140 (P2019-529140)</p> <p>(86) (22) 出願日 平成29年8月8日 (2017.8.8)</p> <p>(85) 翻訳文提出日 平成31年4月5日 (2019.4.5)</p> <p>(86) 国際出願番号 PCT/US2017/045944</p> <p>(87) 国際公開番号 W02018/031570</p> <p>(87) 国際公開日 平成30年2月15日 (2018.2.15)</p> <p>(31) 優先権主張番号 62/372,661</p> <p>(32) 優先日 平成28年8月9日 (2016.8.9)</p> <p>(33) 優先権主張国・地域又は機関 米国 (US)</p>	<p>(71) 出願人 519044634 ネオベンダ リミテッド ライアビリティ カンパニー アメリカ合衆国 イリノイ州 60654 シカゴ ウェスト スーペリア ストリ ート 230 スイート 200</p> <p>(74) 代理人 100094569 弁理士 田中 伸一郎</p> <p>(74) 代理人 100103610 弁理士 ▲吉▼田 和彦</p> <p>(74) 代理人 100109070 弁理士 須田 洋之</p> <p>(74) 代理人 100095898 弁理士 松下 満</p>
--	--

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 医療モニタリングのためのシステム及び方法

(57) 【要約】

医療装置は、温度信号を送信するように構成された温度センサと、光信号を送信するように構成された光センサと、温度信号及び光信号を受信するように構成されたマイクロコントローラを含む。マイクロコントローラは、受信した温度信号及び受信した光信号に基づいて、体温、脈拍数、呼吸数及び血中酸素濃度をリアルタイムで計算するように構成される。医療装置はまた、患者の体温、脈拍数、呼吸数及び血中酸素濃度を表示するように構成されたディスプレイを含む。マイクロコントローラは、体温、脈拍数、呼吸数又は血中酸素濃度が予め設定した範囲の外側にあるときに警報を出すように構成される。



【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

温度信号を送信するように構成された温度センサと、
光信号を送信するように構成された光センサと、
温度信号及び光信号を受信し、受信した温度信号及び受信した光信号に基づいて、体温、脈拍数、呼吸数及び血中酸素濃度をリアルタイムで計算するように構成されたマイクロコントローラと、

患者の体温、脈拍数、呼吸数及び血中酸素濃度を表示するように構成されたディスプレイと、を有する医療装置。

【請求項 2】

前記マイクロコントローラは、体温、脈拍数、呼吸数又は血中酸素濃度が予め設定した範囲の外側にあるときに警報を出すように構成される、請求項 1 に記載の医療装置。

【請求項 3】

更に、送信機ユニットを有する、請求項 1 又は 2 に記載の医療装置。

【請求項 4】

前記送信機ユニットは、信号を Bluetooth (登録商標) 低エネルギーネットワークを介して、ユーザ装置、サーバ又はデータベースのうちの少なくとも 1 つに送信するように構成される、請求項 3 に記載の医療装置。

【請求項 5】

前記医療装置は、衣類に結合される、請求項 1 ~ 4 の何れか 1 項に記載の医療装置。

【請求項 6】

ストラップが、少なくとも 1 つの取付け部分を介して前記医療装置に結合される、請求項 1 ~ 5 の何れか 1 項に記載の医療装置。

【請求項 7】

更に、少なくとも 1 つのインジケータライトを有する、請求項 1 ~ 6 の何れか 1 項に記載の医療装置。

【請求項 8】

前記マイクロコントローラ用の電力は、バッテリーによって供給され、

前記医療装置は、更に、バッテリーレベルインジケータを有する、請求項 1 ~ 7 の何れか 1 項に記載の医療装置。

【請求項 9】

医療システムであって、

複数の医療装置と、

ユーザ装置と、を有し、

前記複数の医療装置のうちの第 1 の医療装置は、第 1 の患者の皮膚に近接して位置するように構成され、前記複数の医療装置のうちの第 2 の医療装置は、第 2 の患者の皮膚に近接して位置するように構成され、前記複数の医療装置の各々は、患者固有の生体データをリアルタイムで取得するように構成され、

前記複数の医療装置及び前記ユーザ装置の各々は、信号を低エネルギーネットワークを介して送受信する、医療システム。

【請求項 10】

前記ユーザ装置は、ダッシュボードを有するユーザインターフェイスを含み、前記ダッシュボードは、前記複数の医療装置から受信した患者固有の生体データを表示する、請求項 9 に記載の医療システム。

【請求項 11】

前記ダッシュボードは、各患者の体温、脈拍数、呼吸数及び血中酸素濃度のうちの少なくとも 1 つを表示する、請求項 10 に記載の医療システム。

【請求項 12】

前記複数の医療装置及び前記ユーザ装置のうちの少なくとも 1 つは、患者固有の生体データの各測定値のための閾値又は範囲を含む、請求項 9 ~ 11 の何れか 1 項に記載の医療

10

20

30

40

50

システム。

【請求項 13】

患者固有の生体データの測定値が閾値を超え又は範囲の外側にあるとき、前記複数の医療装置のうち少なくとも一つの医療装置及び前記ユーザ装置は警報を出す、請求項 12 に記載の医療システム。

【請求項 14】

前記警報は、前記医療装置のインジケータライトである、請求項 13 に記載の医療システム。

【請求項 15】

前記警報は、前記ユーザ装置で出される可聴アラームである、請求項 13 に記載の医療システム。 10

【請求項 16】

前記警報は、前記低エネルギーネットワークを介して又はSMS信号として、別の装置に送信される、請求項 13 に記載の医療システム。

【請求項 17】

方法であって、

患者固有の生体データを複数のウェアラブル医療装置から取得することを含み、各ウェアラブル医療装置は、患者に位置決めされ、且つ、患者の皮膚に近接して位置決めされたセンサを含み、前記センサは、患者固有の生体データを取得し、

更に、前記センサから取得した生体データを処理することと、 20

処理したデータが、定められた閾値又は範囲の内側にあるかどうかを判定することと、

処理したデータが、前記定められた閾値又は範囲の内側にないとき、警報を出すことと

、を含む方法。

【請求項 18】

更に、処理したデータが、前記定められた閾値又は範囲の内側にあるとき、生体データを前記センサから取得し続けることを含む、請求項 17 に記載の方法。

【請求項 19】

前記警報は、前記ウェアラブル装置で出される、請求項 17 又は 18 に記載の方法。

【請求項 20】

前記警報は、ユーザ装置で出される、請求項 17 ~ 19 の何れか 1 項に記載の方法。 30

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本開示の様々な態様は、一般に 1 又は 2 以上の患者のモニタリングに役立つシステム及び方法に関する。

【背景技術】

【0002】

多くの病院及び医療提供者は資源が不十分であり、人員が足りておらず、及び/又は患者で埋め尽くされている。多くの発展途上国の病院及び医療提供者には、例えば十分な設備、熟練した専門家及び安定した電力供給が不足していることが多い。従って、多くの発展途上国の病院及び医療提供者は、過度に高い新生児死亡率に見舞われることが多い。いくつかの側面では、例えば患者の 1 又は 2 以上の異常なバイタルサインなどの苦痛を示す最初の徴候時に治療が行われれば、死亡率が低下する可能性もある。しかしながら、多くの場合、不十分な設備、時間及び/又は不安定な電力供給は、各患者のバイタルサインを継続して確実にモニタリングする医療専門家の能力を低下させてしまう。従って、医療専門家が装置又はシステムによって各患者のバイタルサインを継続的にモニタリングし、患者が異常なバイタルサイン及び/又はその他の苦痛の徴候を示している時に知らせることができれば、健康問題、さらには死亡さえも防がれる可能性がある。 40

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】 50

【 0 0 0 3 】

本開示のシステム、装置及び方法は、上述した欠点の一部を是正し、及び / 又は先行技術の他の態様に対処することができる。

【 課題を解決するための手段 】

【 0 0 0 4 】

本開示の実施例は、とりわけ医療システム、装置及び方法に関する。本明細書に開示する各実施例は、開示する他の実施例のいずれかに関連して説明する特徴のうちの1つ又は2つ以上を含むことができる。

【 0 0 0 5 】

1つの実施例では、医療装置が、温度信号を送信するように構成された温度センサと、光信号を送信するように構成された光センサとを含むことができる。医療装置は、温度信号及び光信号を受取るように構成されたマイクロコントローラを含むこともできる。マイクロコントローラは、受信した温度信号及び受信した光信号に基づいて、体温、脈拍数、呼吸数及び血中酸素濃度をリアルタイムで計算するように構成することができる。医療装置は、患者の体温、脈拍数、呼吸数及び血中酸素濃度を表示するように構成されたディスプレイを含むこともできる。

10

【 0 0 0 6 】

医療装置の実施例は、以下の特徴のうちのいずれか1つ又は2つ以上をさらに含むのがよい。1つの態様では、医療装置が、受信した温度信号及び受信した光信号のみに基づいて、体温、脈拍数、呼吸数及び血中酸素濃度をリアルタイムで計算することができる。マイクロコントローラは、体温、脈拍数、呼吸数又は血中酸素濃度が予め設定した範囲の外側にある場合に警報を出すように構成することができる。医療装置は、送信機ユニットをさらに含むことができる。送信機ユニットは、Bluetooth（登録商標）低エネルギーネットワークを介して、ユーザ装置、サーバ又はデータベースのうちの少なくとも1つに信号を送信するように構成することができる。医療装置は、衣類に結合することができる。医療装置には、少なくとも1つの取付け部分を介してストラップを結合することができる。医療装置は、少なくとも1つのインジケータライトをさらに含むことができる。マイクロコントローラはバッテリーによって駆動することができ、医療装置はバッテリーレベルインジケータをさらに含むことができる。

20

【 0 0 0 7 】

別の態様では、医療システムが複数の医療装置を含むことができ、複数の医療装置のうちの第1の医療装置は、第1の患者の皮膚に近接して位置するように構成され、複数の医療装置のうちの第2の医療装置は、第2の患者の皮膚に近接して位置するように構成される。複数の医療装置の各々は、患者固有の生体データをリアルタイムで取得するように構成することができる。このシステムはユーザ装置を含むことができ、複数の医療装置及びユーザ装置の各々は、低エネルギーネットワークを介して信号を送受信することができる。

30

【 0 0 0 8 】

医療システムの実施例は、以下の特徴のうちのいずれか1つ又は2つ以上をさらに含むことができる。ユーザ装置は、ダッシュボードを有するユーザインターフェイスを含むことができ、ダッシュボードは、複数の医療装置から受取った患者固有の生体データを表示することができる。ダッシュボードは、各患者の体温、脈拍数、呼吸数及び血中酸素濃度のうちの少なくとも1つを表示することができる。複数の医療装置及びユーザ装置のうちの少なくとも1つは、各患者固有の生体データ測定値の閾値又は範囲を含むことができる。患者固有の生体データ測定値がそれぞれの閾値又は範囲を上回り又は外れている場合、複数の医療装置のうちの1つの医療装置及びユーザ装置の少なくとも一方は警報を出すことができる。警報は、医療装置上のインジケータライトとすることができる。警報は、ユーザ装置で出される可聴アラームとすることができる。警報は、低エネルギーネットワークを介して又はSMS（short message service）信号として別の装置に送信することもできる。

40

50

【0009】

別の態様によれば、方法が、それぞれが患者上に配置された複数のウェアラブル医療装置から患者固有の生体データを取得することを含むことができる。各ウェアラブル医療装置は、患者の皮膚に近接して位置するセンサを含むことができ、このセンサは、患者固有の生体データをリアルタイムで取得することができる。方法は、センサから取得したデータを処理することと、処理したデータが、定められた閾値又は範囲の内側にあるかどうかを判定することをさらに含むことができる。方法は、処理したデータが、定められた閾値又は範囲の内側でない場合に警報を出すことを含むことができる。

【0010】

方法の実施例は、以下の特徴のうちのいずれか1つ又は2つ以上をさらに含むことができる。方法は、処理したデータが、定められた閾値又は範囲の内側にある場合に、センサからデータを取得し続けるステップをさらに含むことができる。警報は、ウェアラブル装置上で出すことができる。警報は、ユーザ装置上で出すことができる。

10

【0011】

さらなる実施例では、医療装置が、温度信号を送信するように構成された温度センサと、光信号を送信するように構成された光センサとから成ることができる。医療装置は、温度信号及び光信号を受取るように構成されたマイクロコントローラから成ることもできる。マイクロコントローラは、受信した温度信号及び受信した光信号に基づいて、体温、脈拍数、呼吸数及び血中酸素濃度をリアルタイムで計算するように構成することができる。医療装置は、患者の体温、脈拍数、呼吸数及び血中酸素濃度を表示するように構成されたディスプレイから成ることもできる。

20

【0012】

上述した概要及び以下の詳細な説明は例示的かつ解説的なものにすぎず、特許請求する特徴を限定するものではない。本明細書で使用する「含む、備える、有する (comprises, comprising, including, having)」という用語、又はこれらの用語の他の変化形は、要素の列挙を含むプロセス、方法、物品又は装置がこれらの要素しか含んでいないのではなく、明確に列挙されていない又はこのようなプロセス、方法、物品又は装置に固有の他の要素を含むことができるように非排他的な包含を含むことが意図されている。また、本明細書では、「例示的 (exemplary)」という用語を、「理想的 (ideal)」ではなく「用例 (example)」の意味で使用する。なお、本明細書で開示又は特許請求する (全ての開示する値、限界及び範囲を含む) 全ての数値は、(異なる変動を指定していない限り) 開示する数値から $\pm 10\%$ の変動を含むことができる。さらに、特許請求の範囲における様々な特許請求する要素及び/又は特徴の値、限界及び/又は範囲は、記載する値、限界及び/又は範囲 $\pm 10\%$ を意味する。

30

【0013】

本明細書に組み込まれて本明細書の一部を成す添付図面は、様々な例示的な実施形態を示すとともに、開示する実施形態の原理を明細書と共に説明する役割を果たす。当業者であれば、特定の態様又は実施形態の特徴は、本開示において説明する他の態様又は実施形態のうちの一部又は全部の態様又は実施形態の特徴と組み合わせて使用することもできると容易に認識するであろう。

40

【図面の簡単な説明】

【0014】

【図1】本開示の態様による医療システムを示す図である。

【図2】本開示の態様による例示的なウェアラブル装置の斜視図である。

【図3】本開示の態様による例示的なウェアラブル装置の前部の平面図である。

【図4】本開示の態様による、図3の例示的なウェアラブル装置の後部の平面図である。

【図5】本開示の態様による、図3及び図4の例示的なウェアラブル装置の部分的分解図である。

【図6】本開示の態様による例示的なストラップの斜視図である。

50

【図 7】本開示の態様による別の例示的なウェアラブル装置の斜視図である。

【図 8】本開示の態様による例示的な電子機器の構造を示す図である。

【図 9】本開示の態様による例示的な電子通信のフローチャートである。

【図 10】本開示の態様による例示的なデータ波形を示す図である。

【図 11】本開示の態様による例示的なユーザインターフェイス表示を示す図である。

【図 12】本開示の態様によるユーザインターフェイス表示の例示的な特徴を示す図である。

【図 13】本開示の態様によるユーザインターフェイス表示のさらなる例示的な特徴を示す図である。

【図 14】本開示の態様による例示的なモニタリング方法を示すフローチャートである。

10

【発明を実施するための形態】

【0015】

本開示の実施形態は、患者モニタリングの有効性及び安全性を促して改善するためのシステム、装置及び方法を含む。例えば、本開示の態様は、ユーザ（例えば、医師、医療技術者、乳児又は子供をモニタリングする親又は保護者、或いは他の医療サービス提供者）に 1 又は 2 以上の患者をモニタリングする能力をもたらすことができる。このようなモニタリングは、患者固有の情報に基づくことができる。また、本開示のシステム、装置及び方法は、ユーザに患者のバイタルサインの状態を通知するように、1 又は 2 以上の警報の発信を促すことができる。

【0016】

20

以下、添付図面に示す上述した本開示の実施例を詳細に参照する。図面全体を通じて、同じ又は同様の部品の参照には可能な限り同じ参照番号を使用する。

【0017】

図 1 に、少なくとも 1 つのウェアラブル装置 12 とユーザ装置 14 とを含むシステム 10 を示す。システム 10 は、サーバ 16 及びデータベース 18 を含むこともできる。サーバ 16 及びデータベース 18 は別個の要素として示しているが、本開示はそのように限定されるものではない。むしろ、いくつかの構成では、サーバ 16 及びデータベース 18 をユーザ装置 14 に組み込み、及び / 又は別個の装置に組み合わせることもできる。図 1 に示すように、各ウェアラブル装置 12 は、未加工データを検知し、この未加工データを処理して処理データ及び / 又は警報データを取得することができる。その後、これらの処理データ及び / 又は警報データは、例えば Bluetooth（登録商標）低エネルギー（「BLE」）ネットワーク 20 を介してユーザ装置 14、サーバ 16 及び / 又はデータベース 18 のうちの 1 つ又は 2 つ以上に送信することができる。ウェアラブル装置 12 及びユーザ装置 14 の一方又は両方は、処理データ及び / 又は警報データに基づいて警報又は警告を示すことができる。警報又は警告は、ウェアラブル装置 12 上のインジケータ 22 を介して、及び / 又はユーザ装置 14 のディスプレイ 24 上に表示することができる。

30

【0018】

図 1 及び図 2 に示すように、ウェアラブル装置 12 は、バンド又はストラップ 26 を用いて患者に配置することができる。ウェアラブル装置 12 は、ストラップ 26 に取り外し可能に結合することも、ストラップ 26 をウェアラブル装置 12 のハウジング 28 に組み込んで形成することもできる。ハウジング 28 は、ストラップ 26 がハウジング 28 のインジケータ 22 とは反対側に取付けられるようにストラップ 26 に結合することができる。ハウジング 28 は、完全に密閉できるとともに、丸みを帯びた又は別様に面取りした縁部を含むことができ、これによって洗浄を容易にして安全性を改善することができる。1 つの態様では、ハウジング 28 が、約 70 mm ~ 約 80 mm の、又は約 75 mm の長さ L を有することができる。他の構成では、ハウジング 28 が、約 40 mm ~ 約 45 mm の、又は約 43 mm の長さ L を有することができる。また、ハウジング 28 は、約 50 mm ~ 約 60 mm の、又は約 56 mm の幅 W を有することができる。他の構成では、ハウジング 28 が、約 30 mm ~ 約 40 mm の、又は約 32 mm の幅 W を有することができる。さらに、ハウジング 28 は、約 10 mm ~ 約 15 mm の、又は約 13 mm の深さ D を有するこ

40

50

とができる。

【0019】

ハウジング28は、少なくとも部分的に耐水性であることを確実にするためのシール（図示せず）を含むことができる。ハウジング28は、ゴアテックス（登録商標）製の小型バルブを含むこともできる。このバルブは、密封されたハウジング28とその外部環境との間で圧力を平衡化させて、高所又は加熱下における圧力上昇を防ぐのに役立つことができる。ハウジング28は、紫外光の影響を受けにくい耐熱性プラスチック材料を含むことができる。ハウジング28は、漂白剤及び/又はその他の医療グレードの洗浄剤に対する耐性を有することもできる。例えば、ハウジング28は、適切なFDA及びEUの医療装置規則に適合するPA2201ポリアミド天然医療グレードナイロンポリマーで形成することができる。或いは、ハウジング28は、Radel（登録商標）ポリフェニルスルホン（PPSU）、XENOY（登録商標）樹脂、及び/又は他のいずれかの適切な材料又はこれらの組み合わせで構成することもできる。ハウジング28は、70%イソプロピルアルコールを用いた消毒に耐えることもできる。

10

【0020】

ストラップ26は、ハウジング28を異なる身体部分（例えば、足、手首、上腕、胸部、頭部など）及び異なるサイズの患者に結合するように調整することができる。いくつかの構成では、1人の患者が、様々な身体部分に結合された複数のウェアラブル装置12を同時に着用することもできる。ストラップ26は、ストラップ26及びウェアラブル装置12が患者に取付けられた時にその位置を確実に維持するのに役立つように表面加工し、及び/又は把持能力を有することができる。ストラップ26は、再利用及び洗浄が可能なものとする事も、或いは使い捨てとすることもできる。ストラップ26は、再利用可能な場合、環境に優しいもの、無鉛性、BPAフリー、PVCフリーとすることができ、また2008年の消費者製品安全改善法の要件を満たすことができる。例えば、ストラップ26は、Mini Twist Silicone Doodle Placemat製とすることができる。ストラップ26は、使い捨ての場合、ソフトタッチ、プラスチックフリー、無孔性、BPAフリー、PVCフリー、鉛フリー、ラテックスフリー、フタル酸エステルフリーとすることができ、石鹸と水で洗浄することができ、FDA及びEUが承認する食品グレードシリコンで形成することができる。例えば、ストラップ26は、Neat Solutions社のTidy Topper（登録商標）使い捨てマルチユー

20

30

【0021】

ユーザ装置14は、例えばラップトップコンピュータ、デスクトップコンピュータ、タブレット、スマートホン、スマートウォッチ、ページャなどのいずれかの電子ディスプレイ装置とすることができる。ユーザ装置14は、画面又はタッチ画面とすることができるディスプレイ24を含むことができる。ディスプレイ24は、ウェアラブル装置12を装着した/ウェアラブル装置12に結合された少なくとも1人の患者に関する情報を伝える。1つの態様では、ディスプレイ24が、少なくとも5つのウェアラブル装置12、少なくとも15個のウェアラブル装置12、少なくとも30個のウェアラブル装置12などに関する情報を表示することができる。ディスプレイ24は、モニタリング中の各ウェアラブル装置12から受取られた処理データ及び/又は警報データを表示することができる。

40

【0022】

1つの態様では、ユーザ装置14が、ダウンロード又は予めロードすることができるモバイルアプリケーションを含むことができる。このアプリケーションは、BLEネットワーク20に接続してシステム10の他の要素との間で情報及び信号を送受信する能力を含むことができる。以下でさらに詳細に説明するように、このアプリケーションは、各ウェアラブル装置12の情報、個人のユーザプロファイル、履歴データをソートして記憶し、

50

他の機能を含むこともできる。このユーザ装置 1 4 上のアプリケーションは、サーバ 1 6 及びデータベース 1 8 との間でデータを送受信することもできる。

【 0 0 2 3 】

さらに、ユーザ装置 1 4 を単一のコンピュータ（例えば、ラップトップコンピュータ）として示しているが、本開示はそのように限定されるものではない。むしろ、ユーザ装置 1 4 は、例えばラップトップコンピュータと、スマートウォッチ、ページャ、タブレット又はその他のこのようなポータブル装置などの 2 つの装置を含むこともできる。ラップトップコンピュータは、少なくとも 1 つのウェアラブル装置 1 2 から取得された情報を受取り、処理し、（例えば、ディスプレイ 2 4 を介して）表示することができる。警報が出された場合には、ラップトップコンピュータのディスプレイ 2 4 上に警報を表示して（又は 10
ラップトップコンピュータから可聴信号を発生して）、ユーザがラップトップコンピュータディスプレイ 2 4 の指定範囲内に存在するかどうか、及び / 又はラップトップコンピュータからの聴覚警報が聞こえるほど近くに存在するかどうかにかかわらずユーザに確実に警報が伝わるように、スマートウォッチ、ページャ、タブレット又は他のこのようなポータブル装置に信号を送信することができる。1 つの態様では、ラップトップコンピュータからスマートウォッチ、ページャ、タブレット又は他のこのようなポータブル装置に S M S
メッセージとして、又は B L E ネットワーク 2 0 を含むいずれかの通信ネットワークを介して警報を送信することができる。ユーザのスマートホンに第 2 の装置として、あらゆる警報情報をラップトップコンピュータディスプレイ 2 4 とスマートホンの両方に選択的に表示できると理解される。ディスプレイ 2 4 に表示される情報は、ラップト
20
ップコンピュータに送信した後にスマートホンに送信することも、或いはラップトップコンピュータとスマートホンの両方に直接送信することもできる。

【 0 0 2 4 】

サーバ 1 6 は、少なくとも 1 つのウェアラブル装置 1 2 が取得したデータを処理する少なくとも 1 つのプロセッサを含むことができる。データベース 1 8 は、少なくとも 1 つのウェアラブル装置 1 2 から取得されたデータを記憶するとともに、患者固有の又はユーザ固有の設定を記憶することもできる。上述したように、サーバ 1 6 及びデータベース 1 8 は、いずれもユーザ装置 1 4 に組み込むことができる。サーバ 1 6 又はデータベース 1 8 は、さらに効率的又は効果的なデータの処理及び記憶を行うことができるクラウドベースのモジュールとすることもできる。或いは、局所的な誤動作又は電力損失の場合には、ク
30
ラウドベースのモジュールがバックアップデータベースとして機能することもできる。

【 0 0 2 5 】

B L E ネットワーク 2 0 は、インターネット接続を必要としない無線パーソナルエリアネットワークとすることができる。B L E ネットワークは、短波長 U H F 電波を使用してデータを交換するいずれかの短距離パーソナルエリアネットワークとすることができる。B L E ネットワーク 2 0 は低電力レベルしか必要とせず、屋内では約 2 0 m ~ 3 0 m 又はそれよりも広い範囲を、屋外では約 6 0 m ~ 8 0 m 又はそれよりも広い範囲を有することができる。B L E ネットワーク 2 0 は、近接位置特定能力を含むこともでき、システム 1 0 内の既知の装置が互いの特定の範囲内に存在する時には、これらの装置を自動的に接続又はペアリングすることができる。これらの装置は、一意の装置シリアル番号、M A C ア
40
ドレス、無線周波数識別コードなどによって識別することができる。

【 0 0 2 6 】

なお、B l u e t o o t h（登録商標）通信ネットワークについて説明しているが、システム 1 0 の要素は、いずれかの既知の又は今後開発される通信システムを介して信号及びデータを送受信することもできる。例えば、システム 1 0 の要素は、W i F i、セルラーネットワーク、S M S メッセージング、或いはその他のいずれかの有線又は無線プロトコルを介して信号及びデータを送受信することができる。

【 0 0 2 7 】

図 3 及び図 4 に示すように、ウェアラブル装置 1 2 のハウジング 2 8 は、前部 3 0 及び後部 3 2 を含む。患者に配置する際には、前部 3 0 が（例えば、患者から離れて）外側を 50

向くように構成され、後部 3 2 が患者の皮膚に面し及び / 又は接触するように構成される。さらに、前部 3 0 及び後部 3 2 は、いずれかの適切な形で互いに結合することができる。例えば、前部 3 0 及び後部 3 2 は、スナップ嵌め、摩擦嵌め、及び / 又は 1 又は 2 以上の機械的締結具（例えば、図示していないねじなど）を介して共に結合することができる。或いは、前部 3 0 及び後部 3 2 は、本開示の範囲から逸脱することなくカバー 5 8（図 5）を介して互いに結合することもできる。

【0028】

上述したように、前部 3 0 はインジケータ 2 2 を含むことができる。前部 3 0 は、オン / オフボタンなどの電源ボタン 3 4、バッテリーレベルインジケータ 3 6、及び任意にディスプレイ 3 8 を含むこともできる。電源ボタン 3 4 は、ウェアラブル装置 1 2 の電源がオン又はオフのいずれであるかを示す LED 又はその他の照明要素を含むこともできる。バッテリーレベルインジケータ 3 6 は、充電可能又は交換可能とすることができる内部バッテリー 5 4（図 5）の状態及び / 又は充電レベルを示すことができる。例えば、バッテリーレベルインジケータ 3 6 は、現在の電力量、及び / 又はバッテリーがウェアラブル装置 1 2 に電力を供給できる残り時間を示す、分割された又は連続するバーとすることができる。ディスプレイ 3 8 は LCD ディスプレイとすることができ、患者の状態、患者識別情報などを視覚的に示すことができる。ディスプレイ 3 8 はタッチ画面とすることもでき、任意にディスプレイ 3 8 には、インジケータ 2 2、電源ボタン 3 2 及びバッテリーレベルインジケータ 3 6 を組み込むことができる。図示してはいないが、前部 3 0 は、例えばリセットボタンなどの他のインジケータ又は入力部を含むこともできる。

10

20

【0029】

後部 3 2 は、温度センサ 4 0 及び光センサ 4 2 を含むことができる。温度センサ 4 0 及び光センサ 4 2 は、いずれもウェアラブル装置 1 2 を患者に配置した時に患者の皮膚に面するように及び / 又は接触するように配置することができる。1つの態様では、患者に配置した時に、後部 3 2、温度センサ 4 0 及び光センサ 4 2 が患者の皮膚に接触することができる。別の態様では、患者に配置した時に、後部 3 2、温度センサ 4 0 及び光センサ 4 2 のうちのいずれかが患者の皮膚に近接し、例えば患者の皮膚から 0.5 mm、1 mm、3 mm、5 mm 又は 10 mm 離れることができる。後部 3 2 は、例えば有線接続（図 5）を通じて内部の充電式バッテリー 5 4 を充電するための充電ポート 4 4 を含むこともできる。後部 3 2 は、後部 3 2 の両側に近接して配置されたスロット 4 6 を含むことができ、スロット 4 6 は、ストラップ 2 6 をスロット 4 6 に通すことによってストラップ 2 6 がハウジング 2 8 に取付けられるようにすることができる。スロット 4 6 は、ハウジング 2 8 の長手方向軸に対して垂直とすることができる。しかしながら、他の構成では、スロット 4 6 がハウジング 2 8 の長手方向軸に対して垂直でなくてもよい。スロット 4 6 は、ハウジング 2 8 の側面上のスロット（図示せず）又はハウジング 2 8 の前部 3 0 に内部的に接続 / 位置合わせして、ストラップ 2 6 をスロット 4 6 の一方に通してハウジング 2 8 の側面上の別のスロットから又は前部 3 0 を通じて排出できるようにすることもできる。或いは、後部 3 2 は、Velcro（登録商標）、フック、或いはストラップ 2 6 又は別の衣類をハウジング 2 8 に取付けるための他のいずれかの要素を含むこともできる。図示してはいないが、後部 3 2 は、ウェアラブル装置 1 2 にメモリカードを動作可能に結合するための、例えば SD カードポートなどのメモリカードポートを含むこともできる。

30

40

【0030】

温度センサ 4 0 は、サーミスタ、又は外部での使用に適したいずれかのセンサとすることができる。温度センサ 4 0 は、患者の体温を検出し、従って発熱、高熱、低体温などを示すことができる。温度センサ 4 0 は、BLE ネットワーク 2 0 を介してユーザ装置 1 4、サーバ 1 6 及びデータベース 1 8 に信号及び情報を送信することができる。1つの態様では、BLE ネットワーク 2 0 を介してユーザ装置 1 4、サーバ 1 6 及びデータベース 1 8 のうちの少なくとも 1 つに温度センサ 4 0 の未加工の測定データを直接送信し、ユーザ装置 1 4、サーバ 1 6 及びデータベース 1 8 のうちの少なくとも 1 つがデータを解析することができる。別の態様では、図 1 に示すように、ウェアラブル装置 1 2 内の内部コンポ

50

ーネット（例えば、プロセッサ）が温度センサ 40 の未加工の測定データを解析した後に、BLE ネットワーク 20 を介してユーザ装置 14、サーバ 16 及びデータベース 18 のうちの少なくとも 1 つに処理データ及び / 又は警報データを送信することができる。ウェアラブル装置 12、ユーザ装置 14、サーバ 16 及びデータベース 18 のうちの 1 つ又は 2 つ以上は、このデータに基づいて警報を出すことができる。

【0031】

光センサ 42 は、例えば安全な波長及び強度の光を放出する LED などの発光素子と、光検出素子とを含むことができる。光センサ 42 は、発光素子（例えば、LED）から一定量の光（例えば、紫外光、可視光又は赤外光）を放出し、患者の皮膚によって反射され光検出素子によって検出された光の量に基づいて、患者の脈拍数、呼吸数及び血中酸素飽和度（例えば、 SpO_2 又は末梢毛細血管酸素飽和度）を測定することができる。或いは、光センサ 42 は、患者の皮膚の透過率に基づくこともできる。例えば、患者の指又はつま先の片側に発光素子を配置し、患者の指又はつま先の反対側に光検出素子を配置することができる。光センサ 42 は、患者の指又はつま先を透過して光検出素子によって検出された光の量に基づいて、患者の脈拍数、呼吸数及び血中酸素飽和度（例えば、 SpO_2 又は末梢毛細血管酸素飽和度）を測定することができる。

10

【0032】

1 つの実施例では、光センサ 42 が、赤色光源及び赤外光源と、対応する赤色光検出素子及び赤外光検出素子とを含むことができる。赤色光及び赤外光は、異なる深さに及び / 又は異なる形で浸透、反射及び / 又は透過することができる。1 つの態様では、赤色光及び / 又は赤外光を用いて光電式容積脈波記録法を実行して血液の容積変化を求めることができる。温度センサ 40 の場合と同様に、ウェアラブル装置 12 内の内部コンポーネント（例えば、プロセッサ）は、光センサ 42 によって取得されたデータを解析した後に、BLE ネットワーク 20 を介してユーザ装置 14、サーバ 16 及びデータベース 18 のうちの少なくとも 1 つに処理データ及び / 又は警報データを送信することができる。或いは、BLE ネットワーク 20 を介してユーザ装置 14、サーバ 16 及びデータベース 18 のうちの少なくとも 1 つに光センサ 42 の未加工の測定データを直接送信し、ユーザ装置 14、サーバ 16 及びデータベース 18 のうちの少なくとも 1 つがデータを解析することもできる。ウェアラブル装置 12、ユーザ装置 14、サーバ 16 及びデータベース 18 のうちの 1 つ又は 2 つ以上は、光センサ 42 から受取られたデータに基づいて警報を出すこともできる。

20

30

【0033】

光センサ 42 は、光センサ 42 の測定に周辺光が干渉するのを阻止できる光バリアを含むことができる。例えば、光センサ 42、及び / 又はハウジング 28 の形状は、光センサ 42 から約 2 cm の半径内の光を遮ることができる。このような光バリアは、硬化後熱処理を含むことも又は含まないこともできる、黒色染料で 3D 印刷された Accura SL 5530 材料を含むことができる。

【0034】

図 5 は、ハウジング 28 をストラップ 26 に取付けたウェアラブル装置 12 の部分的分解図である。図示のように、ハウジング 28 は、前面ケース 48（又は図 3 の前部 30）及び後面ケース 50（又は図 4 の後部 32）を含む。前面ケース 48 及び後面ケース 50 は、上述した前部 30 及び後部 32 と同様に、例えばスナップ嵌め、摩擦嵌め、及び / 又は 1 又は 2 以上の機械的締結具（例えば、図示していないねじなど）などを介していずれかの適切な方法で互いに結合することができる。これに加えて、又はこれとは別に、前面ケース 48 及び後面ケース 50 は、本開示の範囲から逸脱することなくカバー 58 を介して互いに結合することもできる。

40

【0035】

後面ケース 50 は、ストラップ 26 をハウジング 28 に取付けるためのスロット 46 を含むことができる。前面ケース 48 及び後面ケース 50 は、前部 30 と後部 32 との間に配置された複数の内部コンポーネント 52 を封入することができる。内部コンポーネント

50

52は、バッテリー54及びプリント基板56を含むことができる。プリント基板56は、マイクロコントローラ及び/又はプロセッサと、送信機ユニットと、受信機ユニットと、アンテナと、インジケータ22、バッテリーレベルインジケータ36、ディスプレイ38、温度センサ、光センサ42及び充電ポート44との間で信号を送受信するための他の電気部品とを含むことができる。プリント基板56及び電気部品は、バッテリー54によって駆動することができる。1つの態様では、バッテリー54を、700mAhの容量と、450mAhの充電電流と、14mAhの放電電流とを有する3.7Vバッテリーとすることができる。バッテリー54は、約105分の充電時間と、約50時間の実行時間とを有することができる。1つの態様では、バッテリー54が充電式であり、充電の合間に5日~7日などの数日間にわたって動作することができる。さらに、バッテリー54は、例えば有線又は無線誘導充電を含むいずれかの好適な方法で充電することもできる。

10

【0036】

これとは別に、又はこれに加えて、プリント基板56及び電気部品は、例えば太陽光発電などの別の電源を用いて駆動することもできる。1つの態様では、ウェアラブル装置12が、ウェアラブル装置12上の又はウェアラブル装置12から分離されたソーラーパネルを介して充電できるバッテリー54を含むことができる。別の態様では、ウェアラブル装置12に電力が供給されるようにするために、ウェアラブル装置12が、例えば太陽光発電式バッテリーセル又は発電機セルなどの外部電源への有線接続を含むことができる。内部コンポーネント52は、BLEネットワーク20、或いは他の有線又は無線システムを介して、ユーザ装置14、サーバ18及び/又はデータベース18との間で信号を送受信することもできる。

20

【0037】

図5に示すように、ウェアラブル装置12はカバー58を含むことができる。カバー58は、例えば使い捨てのプラスチックラップとすることができる。いくつかの構成では、カバー58が、使用中にウェアラブル装置12上に留まることができ、また温度センサ40及び光センサ42がカバー58を通じて生体データを取得できるように透明であることができる。この態様では、患者による使用の合間にカバー58を交換することにより、ウェアラブル装置12を異なる患者に使用することができる。カバー58は、温度センサ40及び光センサ42の各々と患者の皮膚との間にさらなる絶縁をもたらすことができる。また、カバー58は、ウェアラブル装置12の一部のみを覆い、取り囲み、又はそこに別様に配置することができる。例えば、カバー58は、ウェアラブル装置12の一部のみに巻き回すことができる。

30

【0038】

図6は、ストラップ26Aの別の構成の斜視図である。ストラップ26Aは、比較的幅広い部分60と開口部62とを含む。幅広部分60は、ハウジング28の形状及びサイズに対応するように成形することができる。開口部62は、幅広部分60のほぼ中央で切り抜くことができる。開口部62は、温度センサ40及び光センサ42がストラップ26Aに妨げられずに患者の皮膚に面し及び/又は接触できるように、これらのセンサの位置に対応することができる。開口部62は、透明なカバーを含むこともできる。ストラップ26Aは、Velcro(登録商標)、フック、接着剤、或いはストラップ26Aの幅広部分60にハウジング28を取付けて患者の身体の一部又はその周囲にストラップ26Aを調整可能に固定するための他のいずれかの機構を含むことができる。任意に、ストラップ26Aは、上述したようにハウジング28の1又は2以上のスロット46に通すこともできる。

40

【0039】

いくつかの構成では、ストラップ26Aが、約1cm~約2cmの又は約1.75cmの幅Aを有することができる。部分60が、約5cm~約6cmの又は約5.4cmの幅Bを有することができる。また、開口部62は、約1cm~約2cmの又は約1.3cmの幅Cを含むことができる。開口部62の長さDは、約2cm~約3cm又は約2.3cmとすることができる。また、部分60の長さEは、約5cm~約7cm又は約6cmとす

50

ることができる。さらに、部分60の一端とストラップ26の端部との間に延びるストラップ26Aの長さFは、約8cm~約9cm又は約8.3cmとすることができる。また、部分60の反対端とストラップ26の端部との間に延びるストラップ26Aの長さは、約50cm~約60cm又は約55cmとすることができる。1つの態様では、ストラップ26Aを再利用可能材料又は使い捨て材料のロール又はシートから切断することができる。ストラップ26Aは、テンプレート形状を用いて切断することができる。さらに、ストラップ26A及び/又はハウジング28は、温度センサ40及び光センサ42と患者の皮膚との間のセンサ絶縁体を含み、又はこれに結合することができる。センサ絶縁体は、ハウジング28内のプリント基板56に結合することも、又はハウジング28の外部に存在することもできる。1つの態様では、センサ絶縁体をGlad(登録商標)Cling Wrap低密度ポリエチレンフィルムなどの使い捨てとすることができ、このフィルムもBPAフリー、PVCフリー、及びフタル酸エステルフリーとすることができる。

10

20

30

40

50

【0040】

本開示の実施例にはストラップ26(又は26A)に結合されたウェアラブル装置12を示しているが、本開示はそのように限定されるものではない。むしろ、いくつかの構成では、ウェアラブル装置12をいずれかの適切な衣類に取付け、結合し、又は別様に接合することができる。例えば、図7に示すように、ウェアラブル装置12'は、例えば帽子64などの衣類に埋め込まれた又は別様に結合されたハウジング28'を含むことができる。帽子64は、上述したストラップ26Aと同様に、ハウジング28'の後部におけるウェアラブル装置12'のセンサが衣類の材料に妨げられることなく患者の皮膚に面し及び/又は接触できるような開口部(図示せず)を含むことができる。或いは、帽子64は、ストラップ26と同様に、センサが帽子64に妨げられることなく患者の皮膚に面し及び/又は接触できるように、ハウジング28'の側面に結合することもできる。図7にはインジケータ22及びバッテリーレベルインジケータ36しか示していないが、ウェアラブル装置12'は、図2~図5に関連して説明した上述の特徴部のうちのいずれか1つ又は2つ以上を含むこともできる。

【0041】

次に、図8に、ウェアラブル装置12の例示的な機能アーキテクチャを示す。例えば、温度センサ40は、患者の皮膚66の温度を検出することができ、1又は2以上の発光素子及び1又は2以上の光検出素子を含む光センサ42は、患者の脈拍数、呼吸数及び血中酸素飽和度を検出するデータを取得することができる。温度センサ40は、取得された情報を信号調整ユニット68に送信することができ、信号調整ユニット68は、この取得された情報を変調した後でマイクロコントローラユニット(「MCU」)70に送信することができる。光センサ42は、LEDドライバ及び利得/フィルタ処理段を含むことができるアナログフロントエンド(「AFE」)72に動作可能に接続する(又はAFE72を含む)ことができる。LEDドライバは、LED発光体に電力を供給することができ、取得された光学データは、AFE72内の利得/フィルタ処理段に送信することができる。AFE72は、光センサ42から取得されたデータと、システム10の他の要素から受取られたその他の信号とを変換するデジタルアナログ変換器(「DAC」)及び高分解能アナログデジタル変換器(「ADC」)を含むこともできる。AFE72は、MCU70との間で信号及びデータを送受信することができる。従って、MCU70は、AFE取得及び制御ユニットを含むことができる。MCU70は、信号処理及びパラメータ測定ユニットと、発見BLEサービスデータ転送部(Discovery BLE Service Data Transfer)とを含むこともできる。最後に、MCU70は、システムオンチップ(「SoC」)(例えば、プリント基板56)を含むとともに、記憶装置74(例えば、USDカード)、1又は2以上の入力装置(例えば、バッテリー54に結合された電源ボタン34)、及び1又は2以上の出力装置(例えば、インジケータ22、バッテリーレベルインジケータ36、ディスプレイ38、音声警報など)と通信することができる。

【0042】

ウェアラブル装置 12 は、無線接続性レイヤ 76 を含むこともできる。無線接続性レイヤ 76 は、MCU 70 の一部とすることも、又はウェアラブル装置 12 内のプリント基板 56 上で MCU 70 に別様に結合することもできる。無線接続性レイヤ 76 は、ウェアラブル装置 12 が BLE ネットワーク 20 及び / 又は無線周波数を介してシステム 10 の他の要素との間でデータ及び信号を送受信できるように、無線周波数及び BLE スタックを含むことができる。MCU 70、及びウェアラブル装置 12 の電子部品には、バッテリー 54 及び電源 / バッテリ制御要素（例えば、電源ボタン 34）が結合されてこれらの電子部品に電力を供給することができる。バッテリー 54 及び電源ボタン 34 は、バッテリー 54 を再充電するために充電ポート 44（図示せず）に結合することもできる。

【0043】

図 9 は、ウェアラブル装置 12 の作動及び動作方法 100、並びにシステム 10 の他の要素への信号及びデータ送信の例示的なフローチャートである。例えば、ウェアラブル装置 12 を患者に取付け、ステップ 102 においてウェアラブル装置 12 をオンにして装置の初期化を促すことができる。ウェアラブル装置 12 は、オンになると、ステップ 104 において、所定の AFE 構成、警報パラメータ及びその他の動作の詳細をロードして、セルフテストを受けることもできる。このセルフテストにより、温度センサ 40、光センサ 42 及び（例えば、無線接続性レイヤ 76 などの）無線通信要素が正しく動作していることを確認することができる。ステップ 104 は、センサからの信号が信号解析を実行するのに十分であるかどうかをチェックするためのセンサオフ検出モジュールを含むことができる。センサオフ検出モジュールは、ウェアラブル装置 12 が作動している間に継続的及び / 又は定期的に動作することができる。例えば、光センサ 42 からの信号又はその二乗平均平方根が低閾値よりも大きく高閾値よりも小さい場合、検出モジュールは、取得したデータに基づいて、この信号が有効であってデータ取得及びピーク検出が行えるほど十分に強い旨のフラグを戻すことができる。一方で、光センサ 42 からの信号又はその二乗平均平方根が低閾値よりも低く、高閾値よりも高く、或いは別様に範囲から外れている場合、後述する他の処理モジュールは、有効な信号が検出された旨が検出モジュールによって示されるまで動作しないようにすることができる。或いは、光センサ 42 からの信号又はその二乗平均平方根が低閾値よりも低く、高閾値よりも高く、或いは別様に範囲から外れている場合には、さらに強い信号をもたらすように検出パラメータを調整することもできる。例えば、信号品質が低すぎる場合、ユーザは、さらに強い信号をもたらすことができるように放射光の強度を高めることができる。さらに、これらのセンサがモニタリングに適する旨の信号をユーザ装置 14 に送信することもできる。低閾値及び高閾値は、既存のサンプルに基づくことができる。さらに、以下でさらに詳細に説明するように、検出されたデータ及び / 又は他のユーザ入力に基づいて（例えば、ユーザ入力を介して）モニタリング中に範囲を調整することもできる。

【0044】

これに加えて、又はこれとは別に、信号の利得調整を計算することもできる。その後、計算した利得調整をそれぞれの低閾値及び高閾値と比較し、取得されたデータに基づいて、信号が有効であってデータ取得及びピーク検出が行えるほど十分に強いかどうかを判定することができる。

【0045】

ウェアラブル装置 12 は、自機が正しく動作していない場合、インジケータ 22 を作動させ、及び / 又はウェアラブル装置 12 が正しく動作していない旨を示す信号をユーザ装置 14 に送信することができる。例えば、ウェアラブル装置 12 は、バッテリーが減少していたり、或いは患者に正しく配置されておらず、又はセンサと患者の皮膚との間に障害物が存在することによって、体温、脈拍数などを測定できなかつたりすることがある。

【0046】

ウェアラブル装置 12 は、正しく動作している場合、ステップ 106 においてデータの取得を開始し、温度センサ 40 と光センサ 42 の両方を作動させることができる。上述したように、光センサ 42 は、赤色、赤外線及び / 又は緑色の LED を利用し、結果として

10

20

30

40

50

得られる一部又は全部の光信号を収集することができる。赤色、赤外線又は緑色の信号から生じた波形は、正確な呼吸数をもたらすように3つの異なる段階（すなわち、前処理、異なる特徴を用いた呼吸数の推定、及び表示すべき単一の値を生成するための呼吸数の組み合わせ）で処理することができる。ステップ108において、温度センサ40が温度データを取得することができ、ステップ110において、光センサ42がSpO₂の未加工データ信号を取得することができ、ステップ112において、この信号を（上述したように）AFE設定値に基づいて調整することができる。

【0047】

ステップ114において、温度データ及びSpO₂データと対応する信号とをいずれも前処理することができる。この前処理は、未加工データを前処理モジュールに入力してフィルタ処理とデシメート処理とを行うことを含むことができる。未加工データは、典型的な呼吸数の周波数から典型的な脈拍数の周波数を分離するようにデジタル的にフィルタ処理することができる。例えば、新生児患者では、典型的な脈拍数の周波数範囲が約1.67 Hz ~ 2.67 Hzであり、典型的な呼吸数の周波数範囲が約0.33 Hz ~ 1.0 Hzである。小児患者では、典型的な脈拍数の周波数範囲が約1.17 Hz ~ 1.83 Hzであり、典型的な呼吸数の周波数範囲が約0.2 Hz ~ 0.5 Hzである。成人患者では、典型的な脈拍数の周波数範囲が約1.0 Hz ~ 1.67 Hzであり、典型的な呼吸数の周波数範囲が約0.2 Hz ~ 0.42 Hzである。

10

【0048】

前処理モジュールは、光センサ42から受取った光学データから、デシメート処理とローパスフィルタ処理とを行った赤色及び赤外線信号を出力することができる。或いは、前処理モジュールは、光センサ42から受取ってデシメート処理とローパスフィルタ処理とハイパスフィルタ処理とを行った赤色及び赤外線信号を出力することもできる。ローパスフィルタ及びハイパスフィルタは、未加工データの値、未加工データのサンプリングレート及び/又はユーザ入力に基づいて調整又は再計算することができる。データにデシメート処理とフィルタ処理とを行うと、データの記憶及び処理に必要なメモリ及び処理能力を低減することができる。1つの例では、フィルタ処理したデータのサンプリングレートを100 Hzとすることができる。ローパスフィルタは、約4 Hz、約6 Hz、約8 Hz又は約10 Hzのカットオフ周波数を有する300次フィルタを含むことができ、ハイパスフィルタは、約0.5 Hz、約0.3 Hz又は約0.1 Hzのカットオフ周波数を有する600次フィルタを含むことができる。1つの態様では、フィルタ及びカットオフ周波数を、患者の年齢、体重、診断結果又はその他の患者固有の詳細に基づいて調整することができる。また、フィルタ及びカットオフ周波数は、患者の皮膚から取得される信号の強度及び品質を最適化する自動較正過程の一部として調整することもできる。ローパスフィルタ及びハイパスフィルタは、それぞれ約1.5秒及び3秒のわずかな遅延を引き起こすことができる。

20

30

【0049】

次に、ステップ116において、アルゴリズムを通じて前処理データを処理することができる。これらのアルゴリズムは、脈拍数アルゴリズム、SpO₂アルゴリズム、呼吸数アルゴリズム及び体温アルゴリズムを含むことができる。このアルゴリズムに基づいて、脈拍数、SpO₂、呼吸数及び体温の値を計算することができる。ステップ118において、BLEネットワーク20を介してこれらの値をウェアラブル装置12からシステム10の他の要素に送信又は転送することができ、これらの他の要素は、これらの値をさらに処理し、表示して記憶することができる。

40

【0050】

ステップ120において、各計算された値を、特定の患者について予めプログラムできる、又は（例えば、ユーザを通じて）調整可能に設定できる閾値又は範囲と比較することができる。計算された値がそれぞれの閾値又は範囲の外側にある場合には、その計算値にアラーム状態が存在する。アラーム状態が存在する場合、ステップ122において、BLEネットワーク20を通じて例えばユーザ装置14にアラーム通知を送信し、ユーザ装置

50

14 はこれを表示又は別様に示すことができる。さらに、ステップ124において、ウェアラブル装置12上でアラーム指示を示すこともできる。例えば、インジケータ22が赤色光を点灯又は点滅させることができる。これとは別に、又はこれに加えて、ウェアラブル装置12がブザー又はその他の可聴信号を鳴らすこともできる。ウェアラブル装置12及びユーザ装置14上のアラーム指示（例えば、特定の点滅パターン又はブザー音）は、アラームのタイプ（例えば、高すぎる又は低すぎる体温、高すぎる又は低すぎる呼吸数、高すぎる又は低すぎる SpO_2 など）に基づいて変化することができる。さらなるアラーム指示は、例えばバッテリー残量の減少、センサ又はウェアラブル装置12の誤動作などの他のシステム問題を示すことができる。これらのアラーム指示は、ウェアラブル装置12又はユーザ装置14上の可聴指示又は別個のインジケータライトを含むことができる。さらに、ステップ126において、装置ロジック及び構成ユニットに、ウェアラブル装置12のメモリ内の記憶情報を含むことができる信号を送信することができる。最後に、ステップ128において、ウェアラブル装置12は、装置ロジック及び構成ユニットへの信号に基づいて、BLEネットワーク20を介して情報又は更新を要求及び/又は受信することができる。さらに、図1に示すように、ウェアラブル装置12は、アラーム状態が存在するかどうかにかかわらず、ユーザ装置14に処理データを送信して表示することもできる。

10

【0051】

ウェアラブル装置12は、例えば10秒毎、15秒毎、30秒毎、1分毎、5分毎などのセンサデータ取得間のスリープモードを含むプログラムを含むこともできる。ウェアラブル装置12は、異なるセンサ及び/又は異なるバイタルサインパラメータによって異なることができる複数のスリープモードを含むことができる。例えば、脈拍数を10秒毎に測定し、体温を1分毎に測定することもできる。或いは、ウェアラブル装置12は、作動時に温度センサ40及び光センサ42を用いてデータを継続的に検知し、このデータをユーザ装置14に送信することもできる。

20

【0052】

図10は、一定期間にわたる前処理した赤色又は赤外線光センサデータ202の例示的なグラフ200である。例えば、図10には、数ある特徴の中でもとりわけ、一定期間にわたる光電式容積脈波記録法読み取り値のパルス振幅204、各ピーク間のピーク間隔206及びトラフ間隔208を示す。ウェアラブル装置12は、光センサ42からの前処理された光学データを解析できるピーク検出モジュールを介して患者の脈拍数、呼吸数及び血中酸素飽和度を求めることができる。この解析は、ウェアラブル装置12が作動した時点から（例えば、7秒）遅れて行うことができる。ピーク検出モジュールは、約0.3秒の信号遅延を含むことができるピーク検出アルゴリズムを使用することができる。ピーク検出アルゴリズムは、極大値（ X_{max} 、 Y_{max} ）及び極小値（ X_{min} 、 Y_{min} ）を検出することができる。このグラフは、極大値間及び極小値間で複数のウィンドウに分割することができ、これによって重複隆起（*dicrotic notch*）の信号を検出する確率を低下させることができる。ピーク検出モジュールの結果は、その妥当性を確認して、ローカルメモリ構造又はウェアラブル装置12内のメモリに（例えば、10個の最大値及び最小値を）記憶することができる。なお、患者は、典型的には吸気中に（しばしば呼吸性洞性不整脈又は「RSA」と呼ばれる）一時的な脈拍数の増加を示し、従って一定期間にわたって脈拍数データを平均すると、脈拍数読み取り値の信頼性を高めることができる。

30

40

【0053】

脈拍抽出モジュールは、ピーク間隔206（図10）から平均脈拍数を計算することができる。1つの態様では、一定期間にわたる平均脈拍数を求めるために次の式を使用することができる。

【数1】

$$Average\ Pulse = \frac{60 \times Fs}{Average\ P2P}$$

50

【 0 0 5 4 】

この式において、F s はサンプル周波数であり、Average P 2 P は 1 0 秒ウィンドウ内の最大ピーク間の平均間隔である。Average P 2 P は、次の式を用いて求めることができる。

【 数 2 】

$$Average\ P2P = \frac{1}{N} \sum_{i=0}^{N-1} p2pi$$

【 0 0 5 5 】

この式において、N は、ウィンドウ又はデータの一部（例えば、1 0 秒）におけるピーク間隔の数であり、p 2 p は、図 1 0 の最大値間 2 0 6 及び最小値間 2 0 8 によって示される各ピーク間のピーク間隔である。この式は、i = 0 から i = N - 1 までのピーク間隔の総和である。脈拍抽出モジュールは、平均脈拍値をもたらす。脈拍抽出モジュールは、ピークが検出される毎にパルス値を更新できるパルス値更新の頻度を定める脈拍更新期間を含むこともできる。従って、脈拍数は、継続的に更新される 1 0 秒の期間の平均に基づくことができる。さらに、脈拍抽出モジュールは、（例えば、1 5 秒をデフォルトとすることができる）有効性規定パラメータを含むことができ、脈拍数の有効値が最後に検出されてから経過した時間が有効性規定パラメータよりも大きい場合には、脈拍抽出モジュールが、脈拍数が有効でない旨の信号を出力して、有効な平均脈拍数を表示できるほど十分な値が測定されるまで脈拍数の出力を待機することができる。すなわち、脈拍抽出モジュールは、指定期間（有効性規定パラメータ）内に十分に一貫した有効な脈拍数を取得した時にのみ平均脈拍数値を出力することができる。

10

20

【 0 0 5 6 】

S p O₂ 抽出モジュールは、ピーク検出モジュールからのピーク位置を用いて A C 成分及び D C 成分から R 値を計算する S p O₂ アルゴリズムを含むことができる。例えば、次の式により表される。

【 数 3 】

$$R = \frac{ACr}{DCr} \bigg/ \frac{ACir}{DCir}$$

30

【 0 0 5 7 】

上記の式中、A C r 及び D C r は、光センサ 4 2 によって検出された赤色光を示す赤色チャンネルの A C 成分及び D C 成分である。A C i r 及び D C i r は、光センサ 4 2 によって検出された赤外光を示す赤外チャンネルの A C 成分及び D C 成分である。その後、S p O₂ 抽出モジュールは、次の例示的な式を用いて S p O₂ 値を計算することができる。

$$S p O_2 = 110 - (25 \times R)$$

40

【 0 0 5 8 】

計算された S p O₂ 値は、その妥当性を確認して S p O₂ 抽出モジュール又はウェアラブル装置 1 2 内のメモリに記憶することができる。一定期間にわたる複数の S p O₂ 値を使用して、例えば 1 0 秒などの期間にわたる平均 S p O₂ 値を計算することができる。さらに、S p O₂ 抽出モジュールは、脈拍抽出モジュールの場合と同様に、ピークが検出される毎に S p O₂ 値を更新できる S p O₂ 値更新頻度を定める S p O₂ 更新期間を含むこともできる。従って、S p O₂ は、継続的に更新される 1 0 秒の期間の平均に基づくことができる。さらに、S p O₂ 抽出モジュールは、（例えば、1 5 秒をデフォルトとすることができる）有効性規定パラメータを含むことができ、S p O₂ の有効値が最後に検出されてから経過した時間が有効性規定パラメータよりも大きい場合には、S p O₂ 抽出モジュール

50

ルが、 $S p O_2$ 値が有効でない旨の信号を出力して、有効な平均 $S p O_2$ 値を表示できるほど十分な値が測定されるまで $S p O_2$ 値の出力を待機することができる。すなわち、 $S p O_2$ 抽出モジュールは、正確な平均 $S p O_2$ 値を求めるのに十分なピーク間データを取得した時にのみ $S p O_2$ 値を出力することができる。

【0059】

呼吸数抽出モジュールは、パルス振幅変動性（「PAV」）に基づいて呼吸数を計算するためのアルゴリズムを含むことができる。例えば、次の式により表される。

$$PAV = y_{max}[i] - y_{min}[i]$$

【0060】

この式において、 $y_{max}[i]$ は、赤外線光電式容積脈波記録法信号の極大値であり、 $y_{min}[i]$ は、赤外線光電式容積脈波記録法信号の極小値である。図10には、PAVを204として示す。なお、PAVは、呼吸数抽出モジュールが呼吸数を計算できる様々な方法のうちの一つにすぎない。さらなる構成では、呼吸数抽出モジュールが、ピーク間の振幅変化、又は谷間の振幅変化に基づいて呼吸数を求めることもできる。呼吸数計算及び/又はさらなる計算では、PAVに加えて、図10に208として示すパルス幅変動性（PWV）、及び210として示すベースライン最小変動性（BMV）も有用となり得る。例えば、異なる患者が異なるPAV、PWV、BMVなどの変動を示し得ることに起因して、光電式容積脈波記録法波形の変化は患者によって異なり得るので、212として示す $x_{max}[i-1]$ と $x_{min}[i-1]$ との間の時間、及び214として示す $x_{min}[i-1]$ と $x_{max}[i]$ との間の時間は、さらなる計算にとって有用な情報を提供することができる。患者間の変動は較正係数によって考慮することができ、或いは重み付けした変動の組み合わせによって患者の呼吸数を生じることができ、1つの例では、PAV値を10Hzのサンプリングレートに補間することによってピーク間測定値を時間領域に変換することができる。次に、呼吸数抽出モジュールは、上記で識別した光電式容積脈波記録法信号の特徴のうちの一つ又は二つ以上に対してスライディングウィンドウ内で高速フーリエ変換を実行することができる。例えば、呼吸数抽出モジュールは、30秒のPAVデータのウィンドウ上で1秒シフトで高速フーリエ変換を実行することができる。結果として得られる変換データは、約0.08Hz～約0.8Hzのスペクトル範囲内に存在できるスペクトル最大値を検出することができる。なお、光電式容積脈波記録法を用いて呼吸数を推定するために、連続ウェーブレット変換、ニューラルネットワーク又は他の方法を使用することもできる。呼吸数値は、 $T = 1/F$ を計算することによってスペクトル最大値を時間領域に変換して10Hzのサンプリングレートに補間することによって計算することができる。

【0061】

抽出された呼吸数値は、その妥当性を確認して呼吸数抽出モジュール又はウェアラブル装置12内のメモリに記憶することができる。一定期間にわたる複数の呼吸数値を使用して、例えば10秒などの期間にわたる平均呼吸数を計算することができる。さらに、呼吸数抽出モジュールは、脈拍抽出モジュール及び $S p O_2$ 抽出モジュールの場合と同様に、最大値又は最小値が検出される毎に呼吸数値を更新できる呼吸数値更新頻度を定める呼吸数更新期間を含むこともできる。従って、呼吸数は、継続的に更新される10秒の期間の平均に基づくことができる。さらに、呼吸数抽出モジュールは、（例えば、15秒をデフォルトとすることができる）有効性規定パラメータを含むことができ、呼吸数の有効値が最後に検出されてから経過した時間が有効性規定パラメータよりも大きい場合には、呼吸数抽出モジュールが、呼吸数値が有効でない旨の信号を出力して、有効な平均呼吸数値を表示できるほど十分な値が測定されるまで呼吸数値の出力を待機することができる。すなわち、呼吸数抽出モジュールは、正確な平均呼吸数値を求めるのに十分な最大及び最小データを取得した時にのみ呼吸数値を出力することができる。

【0062】

さらに、呼吸数抽出モジュールは、他の方法を通じて呼吸数を抽出することもできる。例えば、呼吸数値の加重平均を用いて、表示して警報決定に使用すべき単一の呼吸数値を

10

20

30

40

50

求めることもできる。患者が異なれば光電式容積脈波記録法の波形も変動し、従って例示的な呼吸数アルゴリズムは、ピーク間値、パルス振幅変動及び基準最小変動の加重平均を使用することができる。

【0063】

温度測定モジュールは、温度センサ40からのデータを約1Hzのサンプリングレートでサンプリングすることができる。温度測定モジュールは、次の式に従って温度信号 T_{raw} から摂氏で温度 T を計算することができる。

$$T = (T_{raw} \times a) - b$$

【0064】

この式において、 a 及び b は、特定のハードウェアに基づいて変動又は調整できる校正パラメータである。1つの態様では、 $a = 175 / 65536$ であり、 $b = 46.85$ である。上述した抽出値及び計算値は、MCU70の一部とすることができるファームウェアモジュールに送信することができる。ファームウェアモジュールは、各抽出値及び計算値の予めプログラムされた閾値及び/又は範囲を受取り又は有する。これらの閾値及び/又は範囲は、ユーザ装置14から、及び/又はユーザ装置14上でダウンロードされた又は別様に動作するモバイルアプリケーションから、BLEネットワークを介して取得することができる。図12に関して後述するように、各抽出値及び計算値の閾値及び/又は範囲は、例えば、年齢、体重、診断された病気などに基づいて、モバイルアプリケーションを介して患者固有のものとなるように調整することができる。ファームウェアモジュールは、これらの閾値及び/又は範囲を内部的に又はウェアラブル装置12のメモリに記憶する。ファームウェアモジュールは、上述した各値についての抽出値及び計算値をそれぞれの閾値又は範囲と比較することができる。

10

20

【0065】

抽出値又は計算値がそれぞれの閾値を超え又はそれぞれの範囲の外側にある場合、ファームウェアモジュールはアラームモードを作動させる。アラームモードは、ウェアラブル装置12上のローカルアラーム指示を含むことができる。説明したように、このローカルアラーム指示は、例えば点灯又は点滅する赤色LED及び/又は可聴アラーム(例えば、ユーザ装置14のいずれかのウェアラブル装置から発せられる可聴信号)などのインジケータ22を作動させることを含むことができる。アラームモードは、ユーザ装置14及び/又はモバイルアプリケーションに警報データを送信することを含むこともできる。ユーザ装置14及び/又はモバイルアプリケーションは、アラーム通知を表示し、及び/又は可聴又は触覚アラームを作動させることができる。アラームモードは、アラームモードを引き起こした(単複の)バイタルサインが閾値未満又は範囲内に戻るまで作動状態を維持することができる。或いは、ユーザがミュート及び/又はリセットコマンドを入力することもできる。このコマンドは、ユーザ装置14、モバイルアプリケーションに対する動作、又はウェアラブル装置12に対する直接的な動作によって入力することができる。

30

【0066】

例えば、計算された温度は、最も近い百分の一に四捨五入し、MCUに送信してアラーム状態が存在するかどうかを判断することができる。計算された温度は、アラーム通知の有無にかかわらずユーザ装置14に送信することもできる。計算された温度は、温度測定モジュール、又はウェアラブル装置12のメモリに記憶することができる。計算された温度は、平均せずに送信及び/又は表示することもできる。これとは別に、又はこれに加えて、一定期間にわたる平均温度を送信し、記憶し、及び/又は表示することもできる。

40

【0067】

次に、図11~図13に、実装してユーザ装置14のディスプレイ24上に表示できるモバイルアプリケーションの態様を示す。この態様では、モバイルアプリケーションを、コンピュータ上、スマートホン上、タブレット上などで実行されるアプリケーションとすることも、デスクトップコンピュータ上、ラップトップコンピュータ上又はその他の電子ディスプレイ上で展開されるウェブアプリケーションとすることもできる。図11に示すように、モバイルアプリケーションは、ユーザインターフェイス310を含むことができ

50

る。ユーザインターフェイス 3 1 0 は、ダッシュボード 3 1 4 と、ユーザ管理タブ 3 1 6 と、装置タブ 3 1 8 と、事前設定グループタブ 3 2 0 と、構成タブ 3 2 2 とを含むことができるタブリスト 3 1 2 を含むことができる。リスト 3 1 2 内の各タブは、ユーザによる複数のウェアラブル装置 1 2 に関連する情報の閲覧、及び設定、アラーム閾値などの修正を可能にすることができる、ユーザインターフェイス 3 1 0 上の異なる表示を含むことができる。

【 0 0 6 8 】

ダッシュボード 3 1 4 が選択されると、ユーザインターフェイス 3 1 0 は複数の患者表示 3 2 4 を含み、各患者表示 3 2 4 は、それぞれのウェアラブル装置 1 2 によって測定された各患者の現在の生体データを表示することができる。例えば、患者表示 3 2 4 は、各ウェアラブル装置 1 2 に関連する患者の氏名 3 2 6 と、各ウェアラブル装置 1 2 の現在のバッテリー充電レベル 3 2 8 と、患者のウェアラブル装置からの過去の傾向データを閲覧するためのリンク 3 3 0 と、患者の情報を閲覧又は編集するためのリンク 3 3 2 とを表示することができる。患者表示 3 2 4 は、患者の親戚の指名、ベッド番号、或いは患者のアイデンティティ又は場所を示す他のいずれかの情報を表示することもできる。患者表示 3 2 4 は、ウェアラブル装置の動作状態についてのインジケータ、並びにウェアラブル装置との接続が失われた場合及び / 又はデータの送信が停止した場合の警告を表示することもできる。患者表示 3 2 4 は、脈拍数 3 3 4、呼吸数 3 3 6、SpO₂パーセンテージ 3 3 8 及び体温 3 4 0 に関するリアルタイム情報を表示することもできる。このリアルタイム情報は、上述したような温度センサ 4 0 及び光センサ 4 2 から取得された処理データに基づいて抽出及び / 又は計算することができる。また、ユーザインターフェイス 3 1 0 は、日時 3 4 2 と、例えばウェアラブル装置 1 2 を装着している患者のケアを行う任務を負っている特定の医療専門家などのユーザを識別するユーザプロファイル 3 4 4 とを含むこともできる。さらに、患者表示 3 2 4 は、各患者の現在の光電式容積脈波記録法波形を表示するオプションを含むこともできる。

10

20

【 0 0 6 9 】

なお、図 1 1 では、8 つの患者表示 3 2 4 しか表示されていないが、ユーザインターフェイス 3 1 0 上のダッシュボード 3 1 4 は、最大 1 5 個の患者表示 3 2 4、最大 3 0 個の患者表示 3 2 4、最大 5 0 個の患者表示 3 2 4 などを表示することもできる。例えば、ユーザインターフェイス 3 1 0 は、一連のダッシュボード 3 1 4 を継続的に巡回して全ての患者表示 3 2 4 を表示することもできる。或いは、ユーザインターフェイス 3 1 0 は、例えばアラーム状態の患者表示 3 2 4、又は警報条件である特定の範囲内にある状態の患者表示 3 2 4 などの一部の患者表示 3 2 4 を選択的に表示することもできる。さらに、ユーザは、複数のダッシュボード 3 1 4 を通じてスクロール又はトグル操作して全ての患者表示 3 2 4 を表示することもできる。

30

【 0 0 7 0 】

脈拍数 3 3 4、呼吸数 3 3 6、SpO₂パーセンテージ 3 3 8 又は体温 3 4 0 のうちの 1 つがプログラムされた閾値を上回り又はプログラムされた範囲から外れる場合、患者表示 3 2 4 は警報を出すことができる。この警報は、点滅する光、点滅する数字、又は特定の生体パラメータの数字の色の変化の形を取ることができる。これとは別に、又はこれに加えて、ユーザ装置 1 4 は、可聴又は振動警報を含むこともできる。これらの警報は、受取られた処理データと警報データの両方に基づくことができる。

40

【 0 0 7 1 】

図 1 2 に、患者固有のプロファイル 3 4 6 を示す。1 つの例では、ユーザが特定の患者表示 3 2 4 又はリンク 3 3 2 をクリック又は別様に選択して、患者固有のプロファイル 3 4 6 を表示することができる。患者固有のプロファイル 3 4 6 は、予め設定されたバイタルサイングループ 3 4 8 を医療専門家が選択できるようにする一連のドロップダウン選択肢を表示することができる。各バイタルサイングループ 3 4 8 は、例えば脈拍数範囲 3 5 0、呼吸数範囲 3 5 2、血中酸素飽和度 (SpO₂) 範囲 3 5 4 及び / 又は体温範囲 3 5 6 を含む、様々な生体データの複数の閾値又は範囲を含むことができる。生体データ及び

50

／又は閾値又は範囲は、どのバイタルサイングループ 3 4 8 が選択されたかに基づいて変動することができる。例えば、「早産児」が選択された場合、脈拍数範囲 3 5 0 は 8 0 拍 / 分 ~ 2 2 0 拍 / 分、呼吸数範囲 3 5 2 は 3 0 呼吸 / 分 ~ 6 0 呼吸 / 分、血中酸素飽和度 (S p O₂) 範囲 3 5 4 は 8 8 % ~ 9 8 %、体温範囲 3 5 6 は 3 6 ~ 3 8 になり得る。さらなるバイタルサイングループ 3 4 8 は、3 0 週末満、3 0 週 ~ 3 4 週、3 4 週 ~ 3 8 週、3 8 週 ~ 4 2 週などの「予定日」を含む。各範囲は、ドロップダウン選択肢又は直接編集を介してさらに手動で調整することも、或いはユーザのプロファイル又は予めプログラムされた設定値に基づいて固定することもできる。さらに、各患者固有のプロファイル 3 4 6 は、その患者及びウェアラブル装置 1 2 に関連するセンサモニタリング及びアラームを選択的にアクティブ又は非アクティブにするように「ミュート」設定と「アクティブ」設定との間で切り替えることができるミュートボタン 3 5 8 を含むことができる。患者固有のプロファイル 3 4 6 は、患者の氏名及び表示名、生年月日、出生時体重及び入院時診断などの編集可能な情報フィールドを含むこともできる。最後に、患者固有のプロファイル 3 4 6 は、選択された設定を記憶するための保存ボタン 3 6 0 と、複数の患者表示 3 2 4 を表示するユーザインターフェイス 3 1 0 に戻るための閉じるボタン 3 6 2 を含むことができる。

10

20

30

40

50

【 0 0 7 2 】

図 1 3 に、ユーザインターフェイス 3 1 0 の別の特徴を示す。図示のように、ユーザインターフェイス 3 1 0 は、温度センサ 4 0 及び光センサ 4 2 から取得されたデータのグラフィック表現 3 6 3 を含むことができる。例えば、ユーザインターフェイス 3 1 0 は、一定期間にわたる脈拍数 3 3 4 データのグラフ 3 6 4 を含むことができる。このようなグラフは、例えばユーザが脈拍数 3 3 4 のアイコン / タブを選択することによって形成又はアクセスすることができる。グラフ 3 6 4 は、瞬間的な脈拍数 3 3 4 の読み取り値のプロットと、図 1 2 に示すようなバイタルサイングループ 3 4 8 内で選択された脈拍数範囲 3 5 0 の上限及び下限とを含むことができる。グラフ 3 6 4 上に表示される期間は、期間タブ 3 6 6 を介して選択することができる。1 つの態様では、グラフ 3 6 4 が、過去 1 時間、2 時間、4 時間、2 4 時間などにわたって取得されたデータを表示することができる。グラフ 3 6 4 は、呼吸数 3 3 6 のデータ、S p O₂ 3 3 8 のデータ及び / 又は体温 3 4 0 のデータも同様に表示することができる。グラフ 3 6 4 は、それぞれのデータを別個に表示することも、或いは特定の測定データをそれぞれのプロットが重なり合った状態で同時に表示することもできる。グラフィック表現 3 6 3 は、複数の患者表示 3 2 4 を表示するユーザインターフェイス 3 1 0 に戻るための閉じるボタン 3 6 8 を含むことができる。グラフィック表現 3 6 3 は、検出されたバイタルサインがそれぞれの範囲外にある時にユーザが一定期間にわたって「事象」を入力できるようにする機能を含むこともできる。グラフィック表現 3 6 3 は、例えば 2 0 秒後、1 分後、5 分後、1 0 分後などにアラーム通知がオフにされず又は別様に対処されない場合には、さらなる通知を含むこともできる。

【 0 0 7 3 】

さらに、ユーザインターフェイス 3 1 0 は、ユーザ管理タブ 3 1 6 を介してアクセスできる複数のユーザログイン情報を含むことができる。1 つの態様では、病院の各医療専門家が個人ユーザログインを有することができる。1 人のユーザには患者表示 3 2 4 の一部を表示する一方で、別のユーザには複数の患者表示 3 2 4 全体を表示することもできる。これに加えて、又はこれとは別に、図 1 2 に関して上述した患者固有のプロファイル 3 4 6 を調整するためのアクセス権をユーザの一部のみに認めることもできる。さらに、ユーザ管理タブ 3 1 6 (図 1 1) は、選択されたユーザが他のユーザのアクセス設定を修正できるようにすることもできる。ユーザインターフェイス 3 1 0 は、新たな医療専門家が新たなユーザログインを形成して設定及びアクセスパラメータをカスタマイズできるようにすることもできる。ユーザインターフェイス 3 1 0 は、各ユーザのログイン及びログアウト時間を記憶し、そのユーザがユーザアカウント及び患者アカウントに対して行ったあらゆる変更を記録することができる。

【 0 0 7 4 】

各患者の履歴データは、モバイルアプリケーションに記憶することができる。例えば、装置タブ 3 1 8 (図 1 1) は、ユーザが各ウェアラブル装置 1 2 の履歴データを特定の期間にわたって閲覧できるように、各ウェアラブル装置 1 2 を個別に選択できるウェアラブル装置 1 2 のリストを表示することができる。これに加えて、又はこれとは別に、このような履歴データ (図 1 3) には、アイコン 3 3 0 を選択することによってダッシュボードからアクセスすることもできる。このような情報は、アラーム状態の場合に、アラーム状態の潜在的原因及び / 又はアラーム状態の傾向を調査及び / 又は診断するために有用となり得る。

【 0 0 7 5 】

事前設定グループタブ 3 2 0 は、ユーザがウェアラブル装置 1 2 のグループを閲覧又は形成できるようにすることができる。ユーザは、ウェアラブル装置 1 2 の一部を選択し、この一部の患者表示 3 2 4 のみを閲覧できるようにダッシュボード設定を行うことができる。例えば、ユーザは、潜在的にリスクの高い状態の患者を素早く閲覧するために、患者表示 3 2 4 を患者の年齢、診断結果、平均脈拍数などによってソートすることができる。事前設定グループタブ 3 2 0 は、「早産児」グループ及び「予定日」グループなどの予め設定されたバイタルサイン閾値をユーザが修正、削除又は追加できるようにすることもできる。

10

【 0 0 7 6 】

構成タブ 3 2 2 は、ユーザ又は選択されたユーザグループがユーザインターフェイス 3 1 0 の設定を修正できるようにすることができる。例えば、ユーザは、色彩設計の変更、ダッシュボード 3 1 4 に対するウェアラブル装置 1 2 の追加又は削除などを行うことができる。1つの例では、構成タブ 3 2 2 が、ユーザが自身のスマートホン、スマートウォッチ、タブレット又はその他のモバイル装置をユーザインターフェイス 3 1 0 と同期させて、これらのモバイル装置上で患者表示 3 2 4 の閲覧及び警報信号の受信を行えるようにすることができる。構成タブ 3 2 2 では、ユーザがデータのバックアップ及びエクスポート設定を制御することもできる。

20

【 0 0 7 7 】

図 1 4 は、1つの態様による、ウェアラブル装置 1 2 及びシステム 1 0 の他のコンポーネントを使用して患者を電子的にモニタリングして警報を出す例示的な方法のフロー図である。例えば、図 1 4 に詳述するように、システム 1 0 は、方法 4 0 0 を継続的又は周期的に実行して複数の患者の生体情報をモニタリングすることができる。ステップ 4 0 2 は、センサから生体パラメータに関するデータを取得するステップを含むことができる。このステップは、ウェアラブル装置 1 2 が温度センサ 4 0 及び光センサ 4 2 を作動させるステップを含むことができる。上述したように、このデータ取得ステップの前に、装置の初期化及び / 又はセルフテスト工程を行うことができる。生体パラメータは、体温、脈拍数、呼吸数及び / 又は $S p O_2$ に関する未加工データとすることができる。ステップ 4 0 4 は、センサから取得された未加工データを処理するステップを含むことができる。上述したように、未加工データは、例えばマイクロコントローラユニット 7 0 及び / 又はプリント基板 5 6 上の他の内部コンポーネント 5 2 がウェアラブル装置 1 2 の内部で処理することができる。未加工データを処理すると、患者の皮膚温度、脈拍数、呼吸数及び / 又は $S p O_2$ の値を得ることができる。

30

40

【 0 0 7 8 】

次に、ステップ 4 0 6 において、システム 1 0 は、処理データが、定められた閾値又は範囲の内側にあるかどうかを判定することができる。例えば、患者の体温を特定のプログラムされた又は別様に設定された温度範囲と比較することができる。処理データが、定められた閾値又は範囲の内側にない場合、システム 1 0 は、ステップ 4 0 8 に示すように警報を出すことができる。この警報は、ウェアラブル装置 1 2 及びユーザ装置 1 4 の一方又は両方を介して示すことができ、この信号警報は、例えばインジケータ 2 2 又は患者表示 3 2 4 の点滅などの可視的指示を含むとともに、生体パラメータが警報モードにある旨のユーザに対する可聴又は振動信号をさらに含むことができる。処理データが、定められた

50

閾値又は範囲の内側にある場合、システム 10 は、ステップ 410 においてセンサからデータを取得し続けることができる。システム 10 は、たとえステップ 408 において警報が出された場合でもセンサからデータを取得し続けることができる。さらに、ウェアラブル装置 12 は、取得され処理されたデータを、BLE ネットワーク 20 を介してユーザ装置 14 に送信することができる。

【0079】

上記の方法 400 は、温度センサ 40 及び光センサ 42 の各々について、並びに上述した各生体パラメータについて実行することができる。さらに、検知されたデータは、システム 10 内の他の装置に送信してさらに解析し、表示し、及び / 又は記憶することもできる。或いは、未加工データをユーザ装置 14 に送信して処理することもできる。

10

【0080】

さらに別の態様では、システム 10 が、少なくとも 1 人の患者の複数の身体部分に配置された複数のウェアラブル装置 12 を含むことができる。例えば、1 つのウェアラブル装置 12 を患者の額に配置し、別のウェアラブル装置 12 を患者の指及び / 又はつま先に配置することができる。これらの 2 つのウェアラブル装置 12 は、互いに信号を送受信できるとともに、各ウェアラブル装置 12 が測定した生体パラメータを相互参照して警報信号を連係させることができる。例えば、反射測定に基づいて光学データを取得する患者の額のウェアラブル装置 12 が警報を出し、透過測定に基づいて光学データを取得する指のウェアラブル装置 12 が警報を出さない場合、システム 10 は、両方のウェアラブル装置 12 がそれぞれのセンサ測定に基づいて警報を出すまで警報を出さないようにすることができる。或いは、これらのウェアラブル装置 12 は、一方のウェアラブル装置 12 のみがセンサ測定に基づいて警報状態を検知した場合に両方が警報を出すこともできる。なお、1 又は 2 以上のウェアラブル装置 12 を患者の腕、胸部、脚などに配置することもできる。

20

【0081】

上述したシステム 10 及び方法 100、400 は、特に医療専門家よりもはるかに多くの患者が存在し得る状況において患者ケアを向上させるのに役立つことができる。例えば、多くの発展途上国では、病院の人員、資金が足りず、及び / 又は断続的に電力供給が止まることもある。これらのシステム及び方法は、1 人又は少数の医療専門家が同時に複数の患者（例えば、少なくとも 5 人の、少なくとも 15 人の、又は少なくとも 50 人の患者）を確実にモニタリングできるようにする。1 つの態様では、ウェアラブル装置 12 を新生児医療ユニット内の新生児患者に取付けることができる。ウェアラブル装置 12 は、各患者の体温、脈拍数、呼吸数及び SpO_2 測定値を継続的にモニタリングする。この時、医療専門家は、ユーザ装置 14 を介して測定値をモニタリングすることができる。患者の 1 人が潜在的に問題のあるバイタルサインを示した場合には、ウェアラブル装置 12 及びユーザ装置 14 の両方が、どの患者に問題があるかについて医療専門家に通報することができる。さらに、特定のバイタルサインは、問題のあるバイタルサインの 1 又は複数の原因候補を医療専門家に示すこともでき、このことは患者の診断及び / 又は治療をより迅速に行うのに役立つことができる。さらに、上述したシステム 10 及び方法 100、400 では、2 つのセンサしか有していない装置が、複数の患者の少なくとも 3 つ又は少なくとも 4 つのバイタルサインの変化に対して正確かつ確実にユーザをモニタリングしてリアルタイムで警告を与えることもできる。

30

40

【0082】

また、上述したシステム及び方法は他の状況に適用することもできる。システム 10 及び方法 100、400 は、さらなるモニタリングを必要とする幼児又は幼い子供のバイタルサインを追跡するために、例えば家庭などの病院外で使用することもできる。或いは、システム 10 及び方法 100、400 は、手術中の又は手術から回復中の患者、例えば老人ホーム又はその他の介護施設内の高齢患者、刑務所内の囚人、及び / 又は高持久カトレニング又は競技を行うアスリートをモニタリングするために使用することもできる。システム 10 及び方法 100、400 は、検出されたバイタルサインに基づいて肺炎などの

50

様々な状態を診断するのに役立つように、機械学習アルゴリズムを含むことができる。また、システム10は、バイタルサイン活動の変化率、又はバイタルサイン活動の基準値又は閾値からの偏差を測定することもできる。システム10は、これらの変化率又は偏差が既定値を上回った場合にアラームを作動させることができる。

【0083】

また、システム10及び方法100、400は、追加能力を含むようにさらに修正することもできる。例えば、ウェアラブル装置12は、黄疸の診断及び/又は黄疸治療の管理のために非侵襲的な皮下光学ビリルビンセンサを含むことができる。ウェアラブル装置12は、患者の発汗を検出する表面皮膚コンダクタンスセンサを含み、これを新生児薬物離脱症候群などの複数の新生児病態生理学の診断及び管理に関連付けることもできる。ウェアラブル装置12は、患者の血圧又はその他のバイタルサインを継続的かつ非侵襲的に測定する光センサ42を含み、及び/又は修正することもできる。また、ウェアラブル装置12は、例えば患者が無呼吸又は別の医学的問題に見舞われている場合に振動による触覚刺激を与えるために、患者を刺激する機構を含むこともできる。また、システム10は、例えば測定されたバイタルサインに基づいて患者が眠っているか又は起きているかを判断し、睡眠状態及び覚醒状態の両方の活動レベルを求めることによって患者の活動を追跡することもできる。

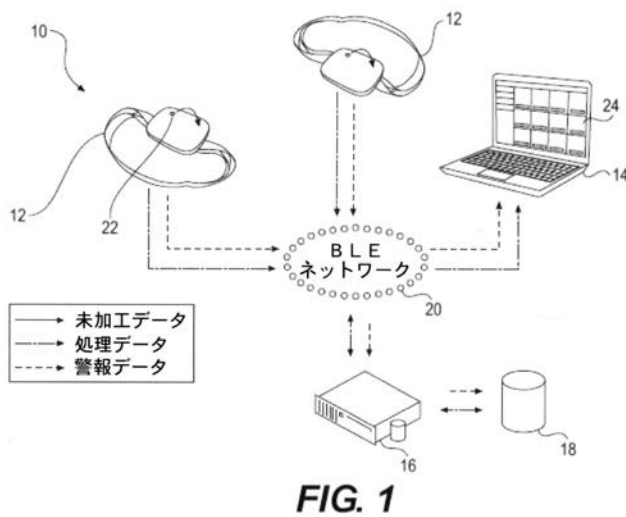
10

【0084】

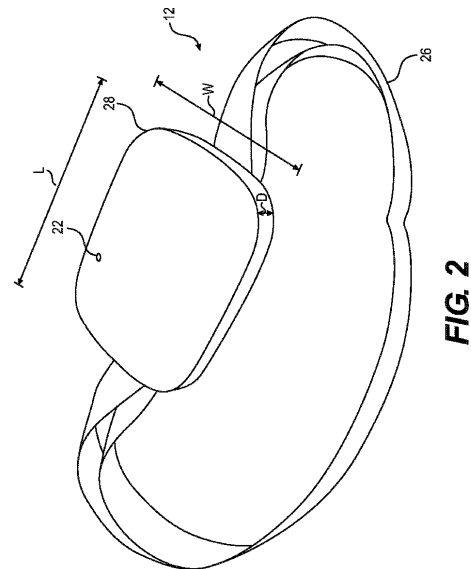
当業者には、本明細書の検討及び本明細書に開示した実施形態の実施から、本開示の他の実施形態が明らかになるであろう。例示的なシステム、装置及び方法の文脈で本開示のいくつかの特徴について説明したが、本開示はそのように限定されるものではなく、開示した一般原理に従う本明細書の実施例の代替例及び変形例を含む。明細書及び実施例は、例示として検討するためのものにすぎず、本開示の正確な範囲及び趣旨は以下の特許請求の範囲によって示される。

20

【図1】



【図2】



【 図 3 】

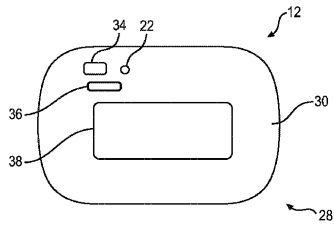


FIG. 3

【 図 4 】

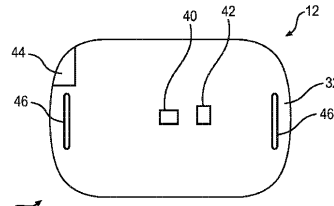


FIG. 4

【 図 5 】

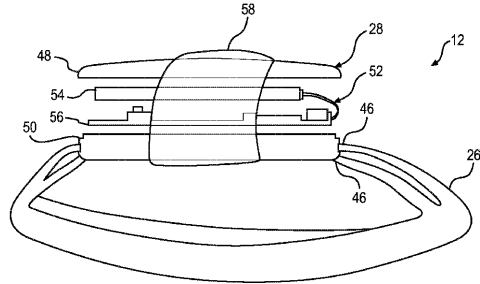


FIG. 5

【 図 6 】

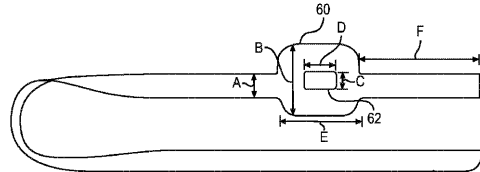


FIG. 6

【 図 7 】

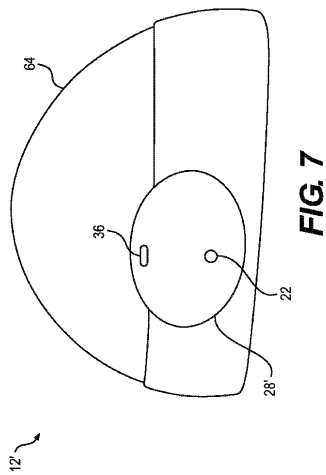


FIG. 7

【 図 8 】

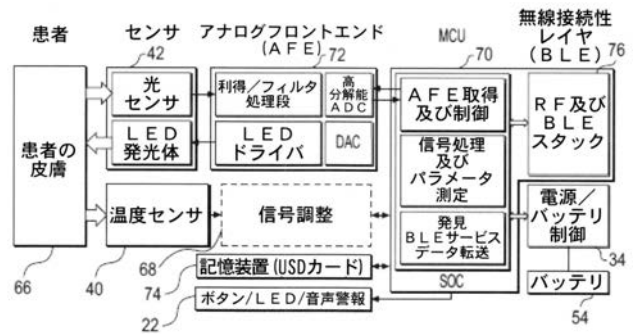


FIG. 8

【 図 9 】

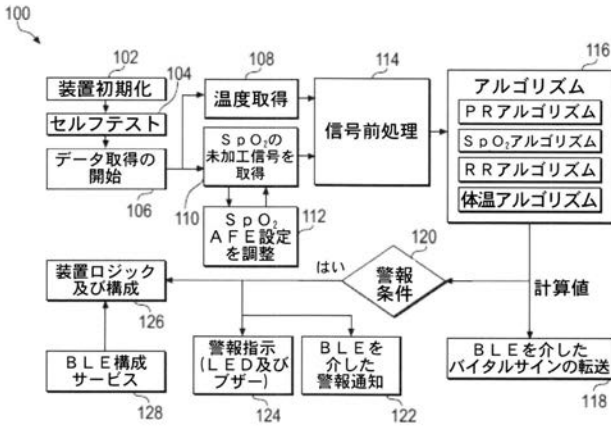


FIG. 9

【 図 10 】

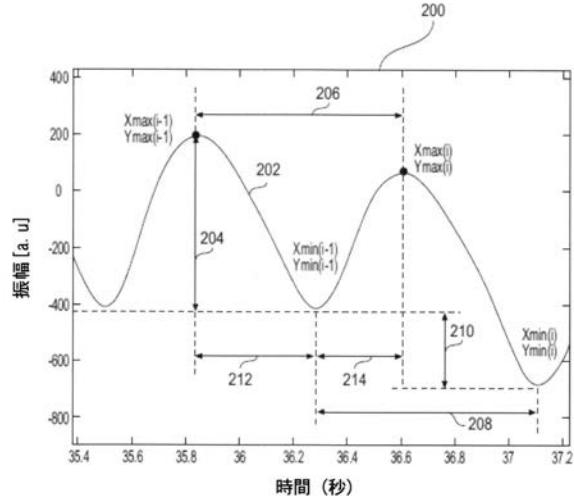


FIG. 10

【 図 11 】

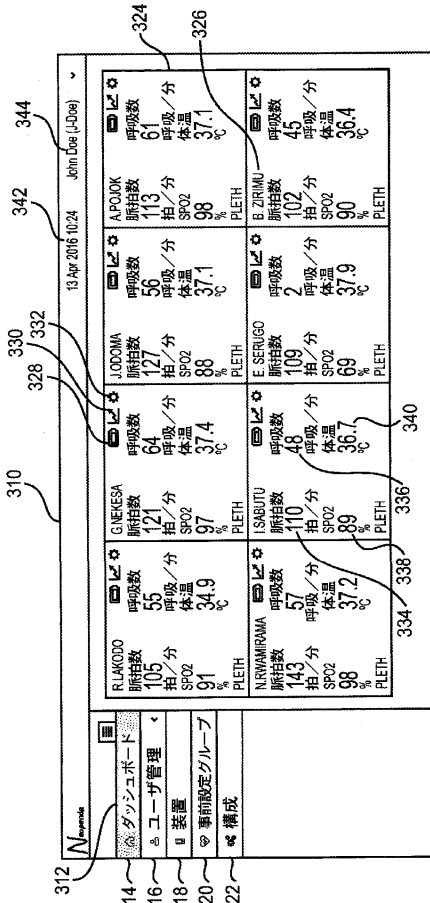


FIG. 11

【 図 12 】

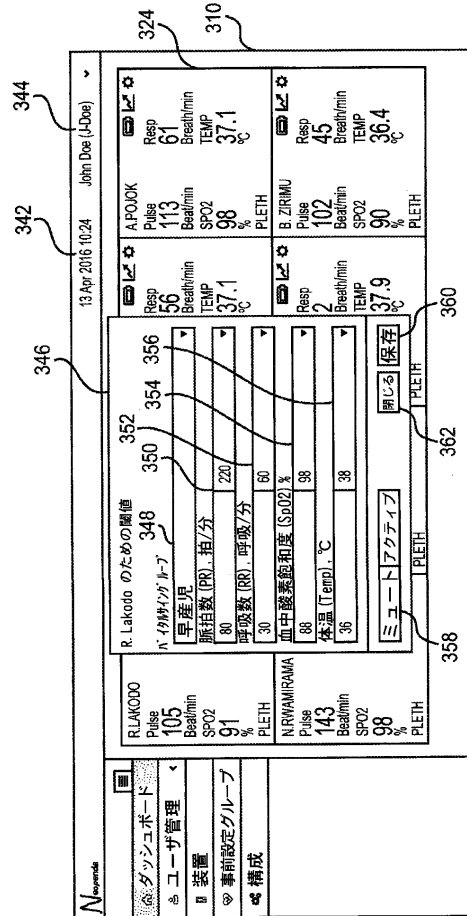
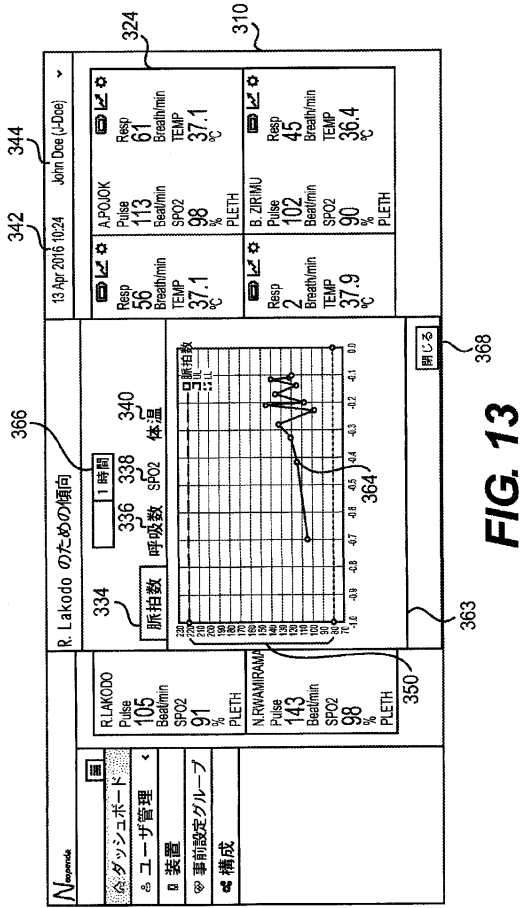
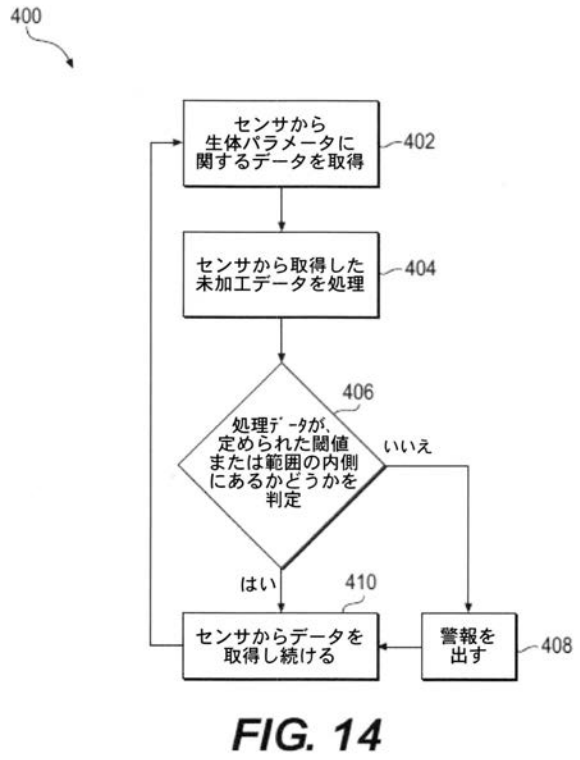


FIG. 12

【 図 1 3 】



【 図 1 4 】



【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/US2017/045944

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
INV.	A61B5/0205 A61B5/024 A61B5/08	A61B5/1455
ADD.	A61B5/00	
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED		
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) A61B		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) EPO-Internal, WPI Data		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	CN 104 055 499 A (ZHU YUDONG) 24 September 2014 (2014-09-24) paragraphs [0008] - [0009], [0053] - [0081]; claims; figures -----	1-20
X	CN 101 828 908 A (UNIV SHANGHAI SCIENCE & TECH) 15 September 2010 (2010-09-15) paragraph [0036] - paragraph [0069]; claims; figures -----	1-20
X	EP 0 875 199 A1 (SEIKO EPSON CORP [JP]) 4 November 1998 (1998-11-04) column 9, line 25 - column 13, line 21 column 19, line 38 - column 22, line 4 column 27, line 22 - column 32, line 42; claims; figures ----- -/--	1-20
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input checked="" type="checkbox"/> See patent family annex.		
* Special categories of cited documents :		
A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance *E* earlier application or patent but published on or after the international filing date *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		*T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art *&* document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 10 November 2017		Date of mailing of the international search report 17/11/2017
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016		Authorized officer Crisan, Carmen-Clara

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/US2017/045944

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 2015/112168 A1 (CONRAD ANDREW [US] ET AL) 23 April 2015 (2015-04-23) paragraphs [0064], [0068], [0073] - [0075], [0078] - [0085], [0091] - [0106], [0117], [0155] - [0158]; claims; figures -----	1-20

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/US2017/045944

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
CN 104055499	A	24-09-2014	NONE	

CN 101828908	A	15-09-2010	NONE	

EP 0875199	A1	04-11-1998	CN 1206337 A	27-01-1999
			DE 69728031 D1	15-04-2004
			DE 69728031 T2	11-11-2004
			EP 0875199 A1	04-11-1998
			JP 3627243 B2	09-03-2005
			TW 357078 B	01-05-1999
			US 6081742 A	27-06-2000
			WO 9810699 A1	19-03-1998

US 2015112168	A1	23-04-2015	AU 2014340148 A1	26-05-2016
			CA 2928196 A1	30-04-2015
			CN 105828715 A	03-08-2016
			EP 3060125 A1	31-08-2016
			JP 2016540537 A	28-12-2016
			US 2015112167 A1	23-04-2015
			US 2015112168 A1	23-04-2015
			US 2017196492 A1	13-07-2017
			WO 2015061438 A1	30-04-2015
			WO 2015061460 A1	30-04-2015

フロントページの続き

(81)指定国・地域 AP(BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, ST, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), EP(AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DJ, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IR, IS, JO, JP, KE, KG, KH, KN, KP, KR, KW, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT

(74)代理人 100098475

弁理士 倉澤 伊知郎

(74)代理人 100130937

弁理士 山本 泰史

(74)代理人 100123607

弁理士 渡邊 徹

(72)発明者 シャー ソナ

アメリカ合衆国 イリノイ州 60660 シカゴ ノース シェリダン ロード 5650 ア
パートメント 9エイ

(72)発明者 コヴェル テレサ

アメリカ合衆国 イリノイ州 60640 シカゴ ノース ケンモア アベニュー 5511
#109

(72)発明者 ペイサー レベッカ

アメリカ合衆国 ニュージャージー州 07666 ティーネック ウィンスロップ ロード 3
43

Fターム(参考) 4C117 XB02 XB04 XB11 XC15 XE13 XE23 XE24 XE37 XE54 XE62
XF22 XG12 XG18 XG19 XG33 XG43 XH02 XH12 XJ13 XJ45
XL01 XL11

专利名称(译)	用于医疗监测的系统和方法		
公开(公告)号	JP2019524409A	公开(公告)日	2019-09-05
申请号	JP2019529140	申请日	2017-08-08
发明人	シャー ソナ コヴェル テレサ ペイサー レベッカ		
IPC分类号	A61B5/00		
FI分类号	A61B5/00.102.C		
F-TERM分类号	4C117/XB02 4C117/XB04 4C117/XB11 4C117/XC15 4C117/XE13 4C117/XE23 4C117/XE24 4C117/XE37 4C117/XE54 4C117/XE62 4C117/XF22 4C117/XG12 4C117/XG18 4C117/XG19 4C117/XG33 4C117/XG43 4C117/XH02 4C117/XH12 4C117/XJ13 4C117/XJ45 4C117/XL01 4C117/XL11		
代理人(译)	田中真一郎 ▲▼吉尔场和彦 须田博之 山本泰史 渡边 彻		
优先权	62/372661 2016-08-09 US		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

该医疗设备包括配置为发送温度信号的温度传感器，配置为发送光信号的光学传感器以及配置为接收温度信号和光学信号的光学传感器的微控制器。微控制器被配置为基于接收到的温度信号和接收到的光信号实时计算体温，脉搏率，呼吸频率和血氧浓度。该医疗设备还包括被配置为显示患者的温度，脉搏率，呼吸率和血氧浓度的显示器。微控制器配置为在体温，脉搏率，呼吸频率或血氧浓度超出预设范围时发出警报。

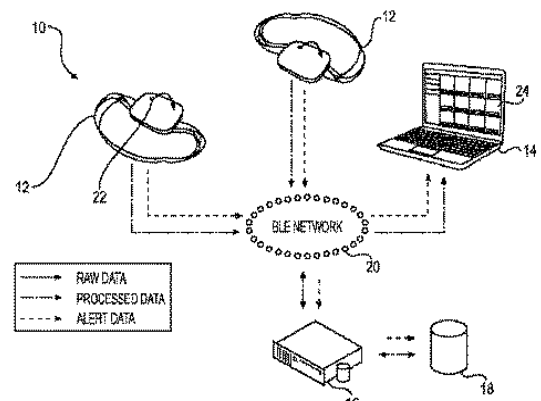


FIG. 1