

(19)



(11)

**EP 2 997 996 A1**

(12)

**DEMANDE DE BREVET EUROPEEN**

(43) Date de publication:  
**23.03.2016 Bulletin 2016/12**

(51) Int Cl.:  
**A61N 1/05 (2006.01)**      **A61B 5/00 (2006.01)**  
**A61B 5/02 (2006.01)**      **A61B 5/021 (2006.01)**  
**A61B 5/0295 (2006.01)**      **A61B 5/053 (2006.01)**  
**A61N 1/36 (2006.01)**

(21) Numéro de dépôt: **15184989.0**

(22) Date de dépôt: **14.09.2015**

(84) Etats contractants désignés:  
**AL AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR HR HU IE IS IT LI LT LU LV MC MK MT NL NO PL PT RO RS SE SI SK SM TR**  
 Etats d'extension désignés:  
**BA ME**  
 Etats de validation désignés:  
**MA**

- **LEGAY, Thierry**  
91640 FONTENAY LES BRIIS (FR)
- **DECOENE, Dominique**  
78760 JOUARS PONTCHARTRAIN (FR)
- **LE GOUSSE, Patrick**  
91170 Viry Chatillon (FR)
- **COLLIGNON, Mathieu**  
91460 Marcoussis (FR)

(30) Priorité: **19.09.2014 FR 1458857**

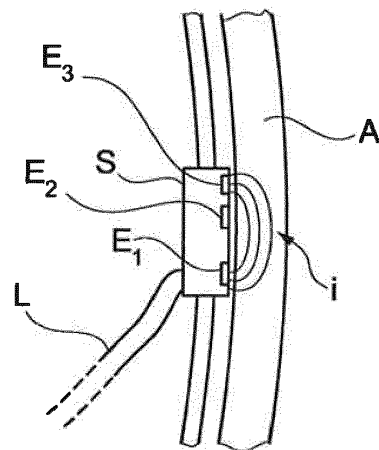
(74) Mandataire: **Dupuis-Latour, Dominique**  
**Bardehle Pagenberg**  
**10, boulevard Haussmann**  
**75009 Paris (FR)**

(71) Demandeur: **Sorin CRM SAS**  
**92140 Clamart Cedex (FR)**

(72) Inventeurs:  
 • **BONNET, Jean-Luc**  
**91300 MASSY (FR)**

(54) **DISPOSITIF IMPLANTABLE COMPRENANT UNE SONDE DE STIMULATION PERMETTANT UNE MESURE DE BIOIMPEDANCE SUR UN FLUX SANGUIN**

(57) Le dispositif implantable comprend une sonde (S), par exemple de neurostimulation du nerf vague. La sonde comprend une série d'électrodes de stimulation, ainsi qu'une série d'électrodes extérieures (E1, E2, E3) de mesures de bioimpédance sur un flux sanguin situé dans la même région, par exemple sur l'artère carotide (A). Le dispositif comprend en outre des moyens de séparation en bandes de fréquences du signal de bioimpédance mesuré, choisies pour refléter différentes activités respectives telles qu'activité vasomotrice, activité hémodynamique, activité respiratoire et activité du rythme cardiaque.



**Fig. 4**

**EP 2 997 996 A1**

## Description

**[0001]** L'invention concerne les "dispositifs médicaux implantables actifs" tels que définis par la directive 90/385/CEE du 20 juin 1990 du Conseil des communautés européennes, plus précisément les implants permettant de surveiller en continu le rythme cardiaque et délivrer si nécessaire au coeur des impulsions électriques de stimulation, de resynchronisation et/ou de défibrillation en cas de trouble du rythme détecté par le dispositif.

**[0002]** Elle concerne plus précisément la mesure des paramètres hémodynamiques.

**[0003]** La mesure de ces paramètres est un élément clé de la stimulation cardiaque. Les paramètres hémodynamiques peuvent inclure la pression artérielle, mesurée par un capteur de pression (par exemple à jauge de contrainte), la contractilité cardiaque (mesurée par exemple par un accéléromètre) et les volumes cardiaques (mesurés par exemple par un capteur de conductance dans le ventricule gauche).

**[0004]** Ces mesures permettent d'informer le dispositif de stimulation sur l'effet d'une thérapie telle qu'une stimulation cardiaque ou une neurostimulation au niveau du nerf vague.

**[0005]** Par ailleurs, dans le cadre de telles stimulations, il peut être utile de mesurer et d'enregistrer des informations sur l'état physiologique du patient, telles que l'activité cardiaque et cardiovasculaire, l'activité respiratoire ou encore l'activité gastrique. Ceci permet d'une part d'appliquer la stimulation en synchronisme avec un ou plusieurs paramètres, et d'autre part de surveiller l'efficacité de la thérapie par stimulation.

**[0006]** Par exemple, pour des patients souffrant d'insuffisance cardiaque (typiquement une fraction d'éjection du ventricule gauche LVEF trop faible dans le cas d'un coeur dilaté, ou une réduction des volumes cardiaques à LVEF constante dans le cas d'un coeur hypertrophié), la fonction cardiaque peut être rendue plus efficace par une stimulation du nerf vague. En outre, il est connu que l'insuffisance cardiaque est souvent associée à l'hypertension artérielle.

**[0007]** On a déjà proposé différentes solutions pour mesurer les paramètres hémodynamiques liés à l'activité cardiaque, notamment afin d'ajuster les paramètres d'une stimulation cardiaque.

**[0008]** L'utilisation connue d'un capteur de pression ou d'un accéléromètre dans un dispositif implanté à long terme est susceptible de poser de nombreux problèmes : durabilité, nécessité d'une sonde dédiée, consommation électrique.

**[0009]** Quant aux systèmes basés sur la mesure de la bioimpédance, ils nécessitent une sonde multipolaire spécifique et doivent être placés dans le coeur ou à proximité de celui-ci.

**[0010]** Une autre technique est décrite par le WO 2013/022886 A1, consistant à mesurer de paramètres hémodynamiques par injection d'un courant dans un organe d'une région du corps au niveau cervical et recueil

des variations de tensions induites à proximité, par exemple pour évaluer les variations instantanées du volume d'une artère par une mesure d'impédance (pléthysmographie par impédance). Dans une configuration monopolaire, l'impédance est évaluée entre le boîtier du générateur implanté et une électrode placée sur le nerf vague, mais cette configuration ne permet pas d'obtenir une mesure de l'impédance locale représentative du débit sanguin dans l'artère carotide. Dans une autre configuration, bipolaire, ces variations locales peuvent être mesurées, mais toute variation de l'impédance de contact de l'électrode au point d'injection du courant est susceptible d'induire une variation de tension parasite, non représentative du débit sanguin ; cette variation est en outre susceptible de créer dans le signal des sauts de tension pouvant saturer les étages amplificateurs du circuit de détection du dispositif.

**[0011]** La présente invention vise à proposer un nouveau capteur de bioimpédance capable d'effectuer différents types de mesures d'impédance avec une sonde unique, pouvant être aisément intégré à une sonde dédiée à une autre fonction, telle qu'une fonction de stimulation.

**[0012]** L'invention vise spécifiquement le problème consistant à fournir des signaux non affectés par d'éventuelles variations locales de l'impédance de contact, donc des signaux reflétant précisément les variations du paramètre hémodynamique mesuré, au surplus sans risque de saturation pour les circuits de détection du dispositif.

**[0013]** Cette fonction de mesure d'une bioimpédance par injection de courant, avec les problèmes qui lui sont propres, doit être distinguée de celle consistant à délivrer des impulsions de stimulation (ou recueillir des signaux produits par un organe), qui fait appel à des électrodes distinctes et dont la configuration est spécifique à la fonction de stimulation/détection. Le EP 1 363 697 A2 (publié sous la référence WO 02/18006 A2) décrit ainsi une sonde de détection/stimulation des cavités cardiaques, implantable dans un vaisseau coronaire. Mais s'agissant d'appliquer des impulsions de tension, ou de détecter des potentiels de dépolarisation (recueil d'un électrogramme), les variations éventuelles d'une l'impédance de contact au point d'injection d'un courant ne se pose pas.

**[0014]** Plus précisément, l'invention propose un dispositif implantable comprenant, de manière en elle-même connue notamment d'après le WO 2013/022886 A1 précitée, une sonde de stimulation destinée à être placée dans une région corporelle à stimuler électriquement, cette sonde comprenant une série d'électrodes de stimulation reliées à un dispositif de commande, et une série d'électrodes aptes à effectuer des mesures de bioimpédance sur un flux sanguin situé dans ladite région.

**[0015]** La série d'électrodes comprend une première paire d'électrodes de mesure de bioimpédance reliées à un générateur de courant pour faire circuler un courant

de façon contrôlée dans le vaisseau sanguin, et une deuxième paire d'électrodes de mesure de bioimpédance reliées à l'entrée d'un circuit d'amplification et de traitement, et configurées de manière à capter un signal à partir duquel peuvent être extraites lesdites mesures de bioimpédance, ce signal étant engendré en réponse audit courant.

**[0016]** De façon caractéristique de l'invention, la première et la deuxième paire d'électrodes de mesure de bioimpédance et la deuxième paire d'électrodes de mesure de bioimpédance partagent une électrode commune (E1) formant électrode de référence.

**[0017]** Selon diverses caractéristiques subsidiaires avantageuses :

- les électrodes de mesure de bioimpédance sont agencées de façon affleurante à la surface d'un corps de la sonde ;
- les électrodes de mesure de bioimpédance sont alignées parallèlement à une direction axiale de la sonde ;
- le circuit d'amplification et de traitement comprend des moyens de séparation en bandes de fréquences, comprenant notamment des moyens aptes à déterminer des variations d'amplitude du signal dans les différentes bandes de fréquences ;
- ces bandes de fréquences sont choisies pour refléter au moins deux activités parmi une activité vasomotrice, une activité respiratoire, une activité hémodynamique et une activité du rythme cardiaque, une bande de fréquences pouvant être choisie pour déterminer des variations de la pression sanguine sur un cycle cardiaque ;
- la sonde est configurée pour appliquer une neurostimulation au nerf vague, et les électrodes de mesure de bioimpédance sont configurées pour longer un vaisseau s'étendant généralement dans la même direction que le nerf vague, notamment pour longer l'artère carotide, les paires d'électrodes de mesure de bioimpédance étant alors séparées d'une distance comprise entre 10 et 25 mm environ au sein d'une paire, avantageusement avec une superficie d'électrodes comprise entre environ 0,5 et 2 mm<sup>2</sup> ;
- le dispositif comprend en outre un circuit de commande apte à contrôler la neurostimulation en fonction des mesures de bioimpédance effectuées, et comprend alors avantageusement un boîtier implantable relié à la sonde par une liaison comprenant des conducteurs pour la neurostimulation et des conducteurs pour les signaux de bioimpédance de la sonde vers le boîtier ;
- les électrodes de la deuxième paire d'électrodes de mesure de bioimpédance sont configurées de manière à capter ledit signal à partir duquel peuvent être extraites lesdites mesures de bioimpédance de façon indépendante d'une impédance de contact au point d'injection dudit courant.

**[0018]** On va maintenant décrire un exemple de mise en oeuvre de la présente invention, en référence aux dessins annexés où les mêmes références désignent d'une figure à l'autre des éléments identiques ou fonctionnellement semblables.

La Figure 1 illustre schématiquement la configuration des nerfs vagues, des artères carotides et des veines jugulaires dans la région du cou d'un être humain.

La Figure 2 illustre schématiquement un positionnement possible d'un dispositif implanté comportant une sonde capable de participer à une mesure impédancemétrique.

La Figure 3 illustre schématiquement une sonde de neurostimulation placée autour du nerf vague.

La Figure 4 illustre schématiquement la partie de détection impédancemétrique d'une telle sonde.

La Figure 5 illustre schématiquement un circuit d'injection de courant et un circuit de lecture de courant pour la mesure impédancemétrique.

La Figure 6 représente schématiquement une configuration d'électrodes de la sonde des Figures 3 et 4. La Figure 7 représente plus en détail un circuit d'injection de courant et de traitement associé aux électrodes.

La Figure 8 représente une version améliorée du circuit de traitement de la Figure 7.

La Figure 9 représente des échantillons d'un signal d'impédancemétrie recueilli.

La Figure 10 est une représentation analogique d'un signal recueilli sur une période sensiblement plus longue.

La Figure 11 représente différents pics de signaux obtenus après traitement du signal.

La Figure 12 illustre certains paramètres d'un signal de pression sanguine dérivé du signal recueilli.

La Figure 13 est un schéma par blocs illustrant les différentes bandes de fréquences et les fonctions vitales associées.

La Figure 14 est un schéma par blocs illustrant l'intégration du dispositif de mesure et de traitement impédancemétrique à une sonde de neurostimulation.

**[0019]** On va maintenant décrire un exemple de réalisation du dispositif de l'invention.

**[0020]** En référence tout d'abord à la Figure 1, on a représenté dans la région cervicale du corps humain les deux ensembles (veine jugulaire V, nerf vague N, artère carotide A), respectivement gauche et droit.

**[0021]** En référence à la Figure 2, une sonde S de stimulation du nerf vague N est implantée et positionnée autour du nerf vague, de préférence au niveau cervical. Elle est reliée à un boîtier implanté B par une liaison L. La Figure 3 illustre schématiquement le positionnement de la sonde S autour du nerf vague. Elle est équipée d'un

ensemble d'électrodes de stimulation, typiquement un système bipolaire comprenant les électrodes Ea, Eb. Dans d'autres applications, le système peut être quasi-tripolaire, tripolaire ou multipolaire, cela ne changeant pas le principe même de la présente invention.

**[0022]** La sonde S de stimulation du nerf vague N est également utilisée comme capteur d'impédance au niveau de l'artère carotide A, de manière à déterminer des variations d'impédance, dans différentes bandes de fréquences, reflétant elles-mêmes les variations du flux sanguin artériel.

**[0023]** La Figure 4 illustre en détail le positionnement sur le nerf vague de la sonde S, qui est, selon l'invention, une sonde tripolaire pourvue de trois électrodes E1, E2, E3, de préférence différentes de Ea et Eb, pour l'acquisition impédancemétrique, et différents trajets de courant i dans l'artère A entre deux électrodes E1, E3, grâce auquel une impédance dynamique dans l'artère va pouvoir être mesurée.

**[0024]** En référence à la Figure 5, on a représenté les trois électrodes E1, E2 et E3 de mesure d'impédance faisant partie de la sonde de stimulation S et situées au voisinage de l'écoulement sanguin dans l'artère carotide A, dans un alignement généralement parallèle à la direction de cet écoulement. Cet ensemble d'électrodes comprend une électrode de référence E1, une électrode d'injection de courant E3 et une électrode de mesure E2 située entre les deux électrodes E1 et E3. Les électrodes E1 et E3 sont alimentées par un générateur de courant G, tandis que l'électrode intermédiaire de mesure E2, située plus près de l'électrode E3 que de l'électrode E1, est reliée, avec ladite électrode E1, aux entrées d'un amplificateur de sortie AS.

**[0025]** De préférence, et comme le montrent les Figures 4 et 6, les électrodes E1 à E3 sont réalisées en affleurement dans un corps CS de la sonde S, réalisé en matière isolante biocompatible, typiquement un silicone, de manière à faire face à l'artère carotide A.

**[0026]** Ce corps présente typiquement une longueur de l'ordre de 25 mm. Les électrodes E1 et E3 sont par exemple espacées d'une distance de l'ordre de 20 mm, tandis que la distance entre les électrodes E1 et E2 est de l'ordre de 15 mm. Plus généralement, la distance entre les électrodes E2 et E3 correspond avantageusement à une fraction de la distance entre les électrodes E1 et E3 comprise entre 5 et 50 %, de préférence le pourcentage le plus faible possible, afin de maximiser le champ électrique recueilli.

**[0027]** Les électrodes présentent une surface exposée préférentiellement comprise entre 0,5 et 2 mm<sup>2</sup> environ.

**[0028]** La Figure 7 illustre un circuit de mesure d'impédance utilisé avec la sonde décrite ci-dessus.

**[0029]** Le circuit comprend un microcontrôleur 101 qui pilote un circuit de commande d'injection de courant 102 agissant sur la source de courant G reliée à l'électrode E3 et à l'électrode E1 via la masse 107. Un courant bien défini est ainsi injecté entre les électrodes E1 et E3. Ce courant est préférentiellement impulsionnel à une fré-

quence entre 8 et 128 Hz, les impulsions ayant une amplitude de 30  $\mu$ A à 1000  $\mu$ A pour une largeur de 5  $\mu$ s à 50  $\mu$ s.

**[0030]** Les tissus dans lesquels circule ce courant peuvent être assimilés à une bioimpédance statique, désignée par la référence 105, en série avec une bioimpédance variable, désignée par la référence 106.

**[0031]** La mesure est effectuée entre les électrodes E1 et E2, et l'étage de mesure comprend l'amplificateur de tension 108 (l'amplificateur AS de la Figure 5) dont la sortie est reliée à l'entrée d'un convertisseur analogique/numérique 110 via un circuit de filtrage analogique 109. La sortie de ce convertisseur est appliquée sur une entrée du microcontrôleur 101 pour traitement.

**[0032]** On notera que l'on dispose ainsi, de façon caractéristique de l'invention, d'un troisième point de contact (E2) dédié au recueil du signal à amplifier et distinct du point d'injection du courant (E3). Dès lors, cette configuration tripolaire locale présente l'avantage, propre à l'invention, que l'impédance de contact présente au point d'injection du courant est sans effet sur la mesure du signal, et que les variations éventuelles de cette impédance de contact n'affecteront pas le recueil de la tension à mesurer, du fait de l'impédance d'entrée élevée de l'étage amplificateur AS.

**[0033]** Dans une forme de réalisation préférée, et en référence à la Figure 8, le circuit de filtrage 109 comprend une batterie de filtres passe-bande sur différentes plages de fréquences, ici quatre filtres, permettant de séparer le signal reçu en canaux fréquentiels distincts. Ces filtres sont désignés par les références 112 à 115.

**[0034]** La sortie de chaque filtre est reliée à l'entrée d'un convertisseur analogique/numérique respectif (références 116 à 119), ceux-ci pouvant être réalisés par multiplexage des différents canaux dans un convertisseur unique.

**[0035]** Selon une caractéristique avantageuse, les fréquences d'échantillonnage des différents convertisseurs 116 à 119 sont adaptées aux différentes bandes de fréquences créées par les filtres 112 à 115.

**[0036]** Comme le montre également la Figure 8, un filtre coupe-bas 111 peut être prévu en amont de l'amplificateur 108 pour éliminer la composante continue du signal recueilli au niveau des électrodes E1 et E2.

**[0037]** Selon une autre variante, on peut appliquer la sortie de l'amplificateur 108 directement à l'entrée d'un convertisseur analogique/numérique unique 110, les traitements de filtrage étant mis en oeuvre par filtrage numérique au sein du microcontrôleur 101, ou dans un processeur de signal numérique (DSP) dédié 104 associé au microcontrôleur.

**[0038]** La Figure 9 illustre, sur un cycle cardiaque, l'évolution des échantillons du signal d'impédance brut recueilli, dont on observe qu'il est bien représentatif de la pression sanguine.

**[0039]** La Figure 10 illustre l'extraction, à partir du signal recueilli, d'un signal de pression ventriculaire sur la fréquence cardiaque. On décèle sur cette figure une mo-

dulation de l'amplitude du signal de pression ventriculaire, qui est associée au cycle respiratoire (ici une oscillation sur six cycles cardiaques).

**[0040]** On comprend donc que par une discrimination fréquentielle par filtrages sélectifs comme décrit plus haut, il est possible de déduire du signal, de façon discriminante, des évolutions dans différentes plages de fréquences. Notamment :

- le signal dans de très basses fréquences (typiquement de l'ordre de 0,1 à 0,2 Hz) contient des variations vasomotrices, dénommées également ondes de Traube-Hering-Mayer ou THM ;
- le signal dans de très basses à basses fréquences (typiquement de 0,01 à 0,5 Hz) contient des variations liées à la fonction respiratoire ;
- le signal dans des fréquences moyennes (typiquement de 1 à 3 Hz) contient des variations liées à la fonction cardiaque ;
- enfin, le signal dans des hautes fréquences (typiquement jusqu'à 50 Hz) contient des variations hémodynamiques.

**[0041]** La Figure 11 illustre l'application d'une transformation de Fourier rapide (FFT) sur le signal brut pour déterminer ses différentes composantes fréquentielles. On observe un pic lié aux ondes THM, un pic lié à la fonction respiratoire, un pic lié à la fonction cardiaque ainsi que des harmoniques liées aux variations hémodynamiques, dans l'ordre des fréquences croissantes.

**[0042]** Le système peut effectuer des déductions relatives à l'effet d'une thérapie, ou à un diagnostic, non seulement par la hauteur et la largeur de tels pics, mais également sur la base des formes d'onde associées.

**[0043]** Ainsi, la Figure 12 illustre la possibilité de déterminer entre autres la vitesse de montée en pression lors de la phase systolique du ventricule ( $dP/dt$ ), et la différence entre les pressions systolique et diastolique ( $\Delta P$ ). La Figure 13 illustre sous forme de schéma par blocs l'analyse multibande décrite dans ce qui précède, avec quelques exemples de paramètres extraits. L'invention permet notamment de mesurer les paramètres suivants, selon les bandes de fréquences :

- rythme cardiaque
- rythme respiratoire,
- dérivée maximale de la pression par rapport au temps lors de la contraction ventriculaire,
- variations des ondes THM sur le long terme, révélatrices de variations de la fonction vasomotrice.

**[0044]** Dans une application de la présente invention, l'activité systolique est extraite du signal d'impédance pour adapter la délivrance de la thérapie de neurostimulation. L'avantage de ce dispositif est d'éviter le recours à une sonde dédiée à la détection de l'activité cardiaque, telle qu'une sonde placée dans le ventricule droit).

**[0045]** Dans certaines formes de mise en oeuvre, il est

possible de configurer un dispositif implantable (par exemple une sonde) pour lui permettre d'effectuer des mesures de bioimpédance sur un flux sanguin dans un vaisseau. Dans certains cas, le dispositif implantable peut comprendre un support de stockage informatique (par exemple une mémoire) contenant des instructions qui, lorsqu'elles sont exécutées, font en sorte que le dispositif implantable exécute diverses étapes du procédé.

**[0046]** Dans d'autres cas, le dispositif implantable peut faire passer dans un premier jeu d'électrodes un courant généré par une source de courant. Ce courant peut être généré de façon simplement contrôlée (c'est-à-dire avec une valeur maintenue dans une plage de tolérance donnée). Le dispositif implanté peut alors mesurer un signal en réponse au courant en utilisant un second jeu d'électrodes. Ce signal peut alors être utilisé pour déterminer la bioimpédance mesurée. Le second jeu d'électrodes peut être éventuellement relié à une entrée d'un circuit d'amplification et de traitement. Le premier et le second jeu d'électrodes peuvent partager une référence commune. Dans certains cas, le signal peut être en outre utilisé pour déterminer un ou plusieurs paramètres tels que fréquence cardiaque, fréquence respiratoire, variations de la pression sanguine, variations des ondes THM, etc.

**[0047]** La Figure 14 reprend sous forme de blocs fonctionnels les différents composants mis en oeuvre dans un appareil de stimulation du nerf vague équipé du dispositif de mesure et d'analyse de bioimpédance selon la présente invention. Les données issues de la conversion analogique/numérique sont stockées dans une mémoire 101 M associée au microcontrôleur 101, et les données issues de l'analyse fréquentielle décrite ci-dessus sont également stockées dans cette mémoire.

**[0048]** Une sortie du microcontrôleur est reliée à une entrée de commande d'un dispositif de commande de neurostimulation (200) situé dans le boîtier implanté B, de manière à appliquer au nerf vague, via la sonde S disposée autour de lui, les impulsions de stimulation cardiaques appropriées en réponse à l'analyse des différents paramètres issus de la mesure d'impédance, effectuée par le microcontrôleur avec l'assistance éventuelle du processeur de traitement numérique.

**[0049]** En ce qui concerne les aspects logiciels opérés par le microprocesseur 101 d'analyse (ou le processeur 104) ou par un microprocesseur associé à la neurostimulation, l'invention peut être mise en oeuvre par une programmation appropriée du logiciel de commande d'un stimulateur connu, ici de type stimulateur cardiaque mais aussi, en variante, resynchroniseur, défibrillateur, etc. comprenant les signaux délivrés par l'analyse d'impédance et le cas échéant des moyens d'acquisition d'un signal fourni par des sondes endocavitaires.

**[0050]** L'invention peut ainsi s'appliquer à toute sonde implantée située dans un environnement où des variations d'impédance d'origine sanguine sont susceptibles d'être observées, soit dans un vaisseau sanguin tel que l'artère carotide, soit directement dans le coeur.

**[0051]** L'invention peut notamment être appliquée aux dispositifs implantables tels que ceux des familles *Reply* et *Paradym* produits et commercialisés par Sorin CRM, Clamart, France.

**[0052]** Il s'agit de dispositifs à microprocesseur programmable comportant des circuits pour recevoir, mettre en forme et traiter des signaux électriques recueillis par des électrodes implantées, et délivrer des impulsions de stimulation à ces électrodes. Il est possible d'y transmettre par télémétrie des logiciels qui seront conservés en mémoire et exécutés pour mettre en oeuvre les fonctions de l'invention qui seront décrites ci-dessous. L'adaptation de ces appareils à la mise en oeuvre des fonctions de l'invention est à la portée de l'homme du métier, et elle ne sera pas décrite en détail. On notera pour terminer que le procédé de l'invention est mis en oeuvre en partie par des moyens logiciels, au moyen d'algorithmes appropriés exécutés par un microcontrôleur ou un processeur numérique de signal. Pour la clarté de l'exposé, les divers traitements appliqués ont été décomposés et schématisés par un certain nombre de blocs fonctionnels distincts présentés sous forme de circuits interconnectés, mais cette représentation n'a toutefois qu'un caractère illustratif, ces circuits comprenant des éléments communs et pouvant correspondre en pratique à une pluralité de fonctions globalement exécutées par un même logiciel.

## Revendications

1. Un dispositif implantable, comprenant une sonde (S) de stimulation destinée à être placée dans une région corporelle à stimuler électriquement, ladite sonde comprenant :

- une série d'électrodes de stimulation (Ea, Eb) reliées à un dispositif de commande ; et
- une série d'électrodes aptes à effectuer des mesures de bioimpédance sur un flux sanguin (A) situé dans ladite région, comprenant :

- une première paire d'électrodes de mesure de bioimpédance (E1, E3) reliées à un générateur de courant (G) pour faire circuler un courant de façon contrôlée dans le vaisseau sanguin ; et
- une deuxième paire d'électrodes de mesure de bioimpédance (E1, E2) reliées à l'entrée d'un circuit d'amplification et de traitement (AS, 108-110), et configurées de manière à capter un signal à partir duquel peuvent être extraites lesdites mesures de bioimpédance, ledit signal étant engendré en réponse audit courant,

**caractérisé en ce que** la première paire d'électrodes de mesure de bioimpédance et la deuxième pai-

re d'électrodes de mesure de bioimpédance partagent une électrode commune (E1) formant électrode de référence.

2. Le dispositif de la revendication 1, **caractérisé en ce que** les électrodes de mesure de bioimpédance (E1-E3) sont agencées de façon affleurante à la surface d'un corps (CS) de la sonde (S).

3. Le dispositif de la revendication 1, **caractérisé en ce que** les électrodes de mesure de bioimpédance (E1-E3) sont alignées parallèlement à une direction axiale de la sonde (S).

4. Le dispositif de la revendication 1, **caractérisé en ce que** le circuit d'amplification et de traitement comprend des moyens (109, 112-115) de séparation en bandes de fréquences.

5. Le dispositif de la revendication 4, **caractérisé en ce que** le circuit d'amplification et de traitement comprend des moyens (101) aptes à déterminer des variations d'amplitude du signal dans les différentes bandes de fréquences.

6. Le dispositif de la revendication 4, **caractérisé en ce que** les bandes de fréquences sont des bandes de fréquences aptes à refléter au moins deux activités parmi une activité vasomotrice, une activité respiratoire, une activité hémodynamique et une activité du rythme cardiaque.

7. Le dispositif de la revendication 5, **caractérisé en ce qu'**une bande de fréquences est apte à refléter des variations de la pression sanguine sur un cycle cardiaque.

8. Le dispositif de la revendication 1 **caractérisé en ce que** la sonde (S) est agencée pour appliquer une neurostimulation au nerf vague, et **en ce que** les électrodes de mesure de bioimpédance (E1-E3) sont agencées pour longer un vaisseau (A) s'étendant généralement dans la même direction que le nerf vague.

9. Le dispositif de la revendication 8, **caractérisé en ce que** le vaisseau (A) est l'artère carotide, et **en ce que** les paires d'électrodes de mesure de bioimpédance (E1, E3 : E1, E2) sont séparées d'une distance comprise entre 10 et 25 mm environ au sein d'une paire.

10. Le dispositif de la revendication 9, **caractérisé en ce que** les électrodes de mesure de bioimpédance (E1-E3) ont une superficie comprise entre environ 0,5 et 2 mm<sup>2</sup>.

11. Le dispositif de la revendication 9, **caractérisé en**

**ce qu'il** comprend en outre un circuit de commande (200) apte à contrôler la neurostimulation en fonction des mesures de bioimpédance effectuées.

12. Le dispositif de la revendication 11, **caractérisé en ce qu'il** comprend un boîtier implantable (B) relié à la sonde (S) par une liaison (L) comprenant des conducteurs pour la neurostimulation et des conducteurs pour les signaux de bioimpédance de la sonde vers le boîtier. 5  
10
13. Le dispositif de la revendication 1, **caractérisé en ce que** les électrodes de la deuxième paire d'électrodes de mesure de bioimpédance (E1, E2) sont agencées de manière à capter ledit signal à partir duquel peuvent être extraites lesdites mesures de bioimpédance de façon indépendante d'une impédance de contact au point d'injection dudit courant. 15  
20

20

25

30

35

40

45

50

55

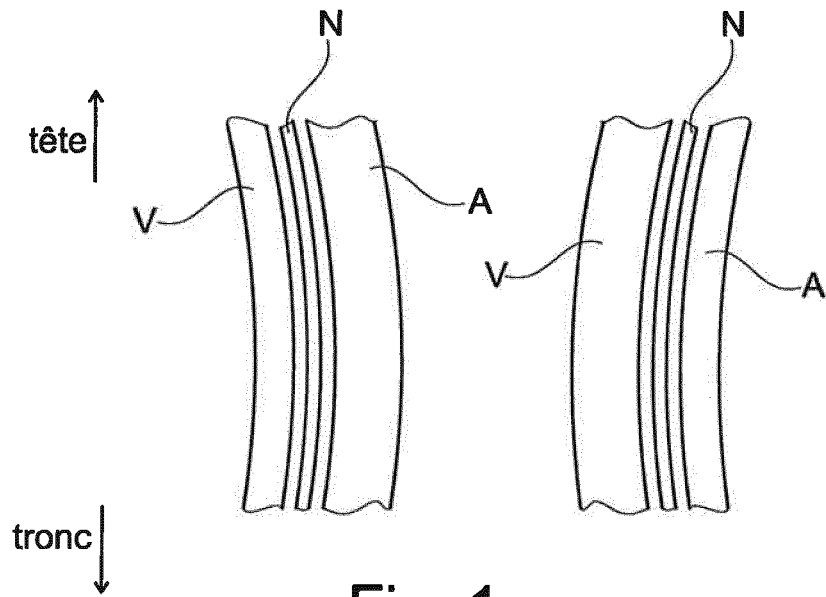


Fig. 1

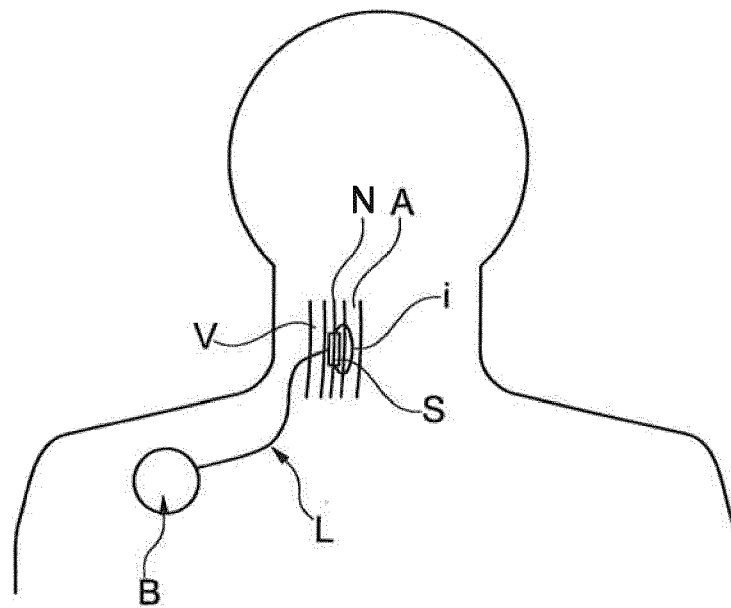


Fig. 2

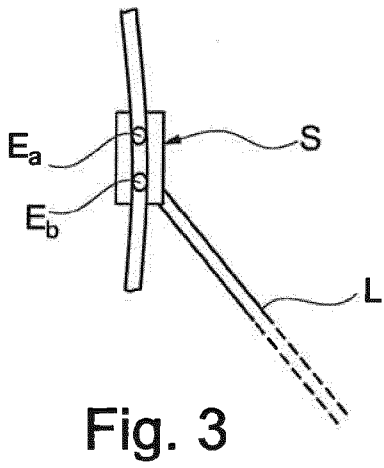


Fig. 3

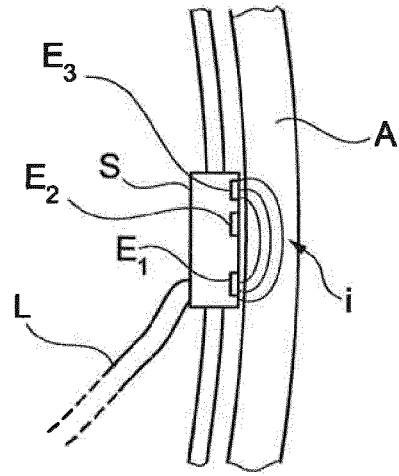


Fig. 4

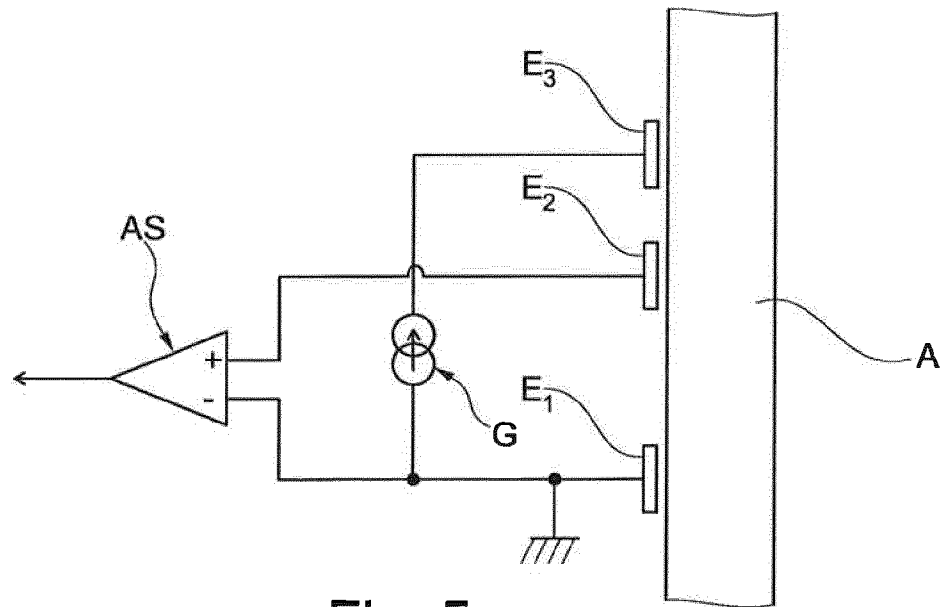


Fig. 5

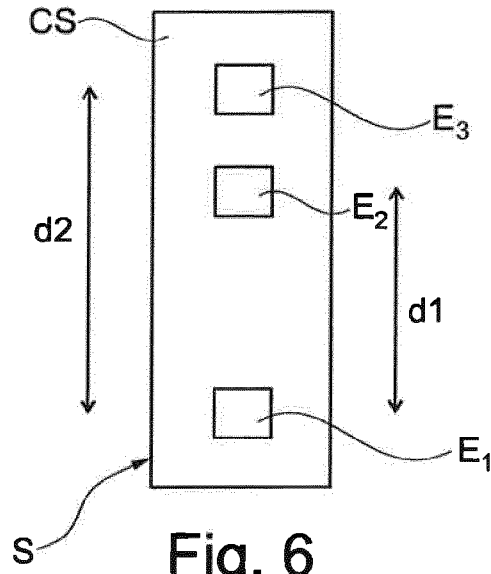


Fig. 6

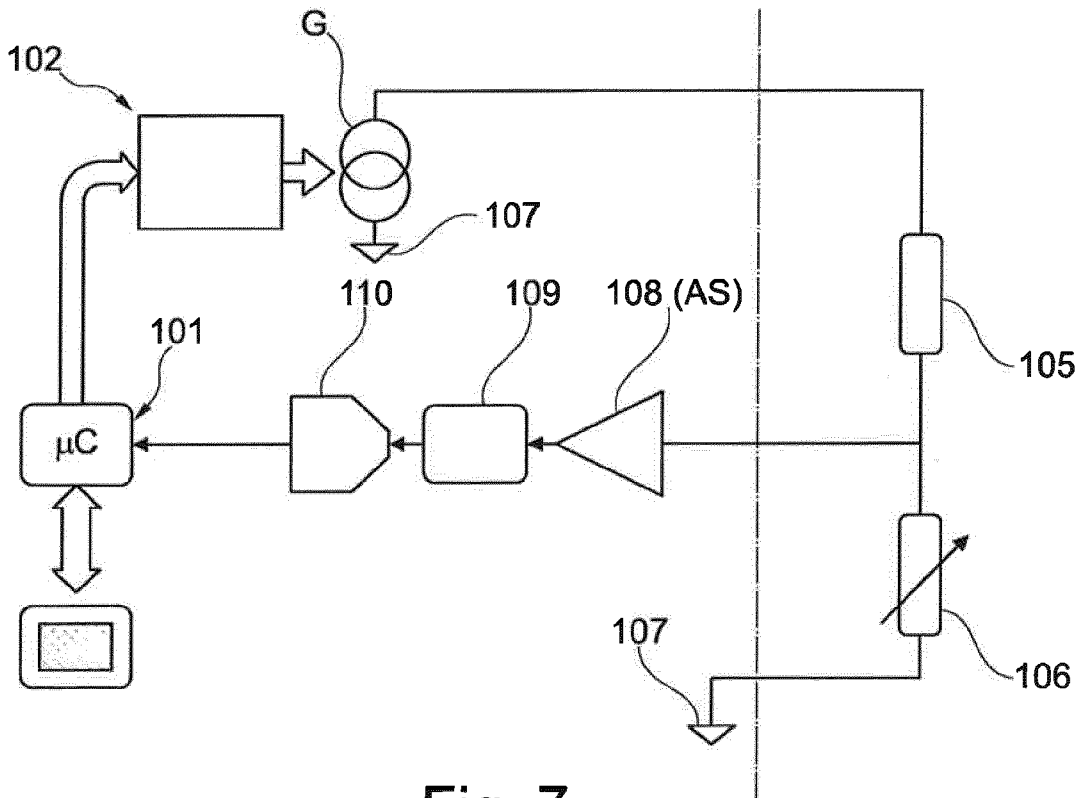


Fig. 7

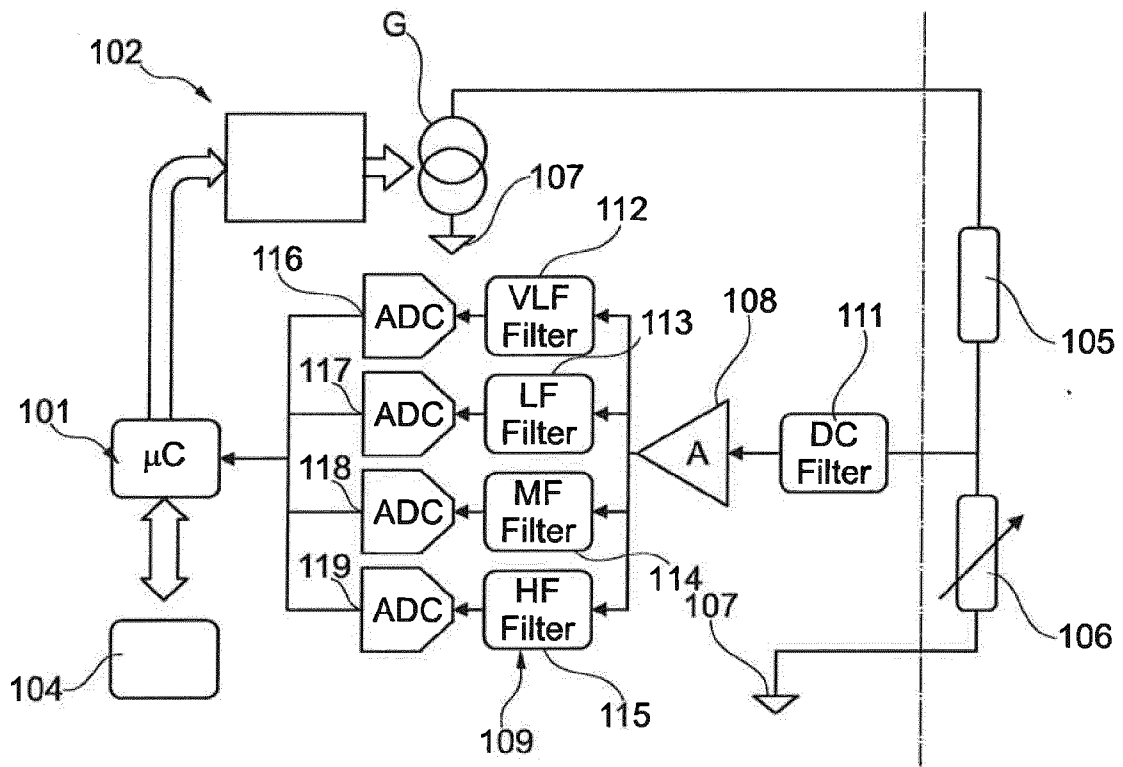


Fig. 8

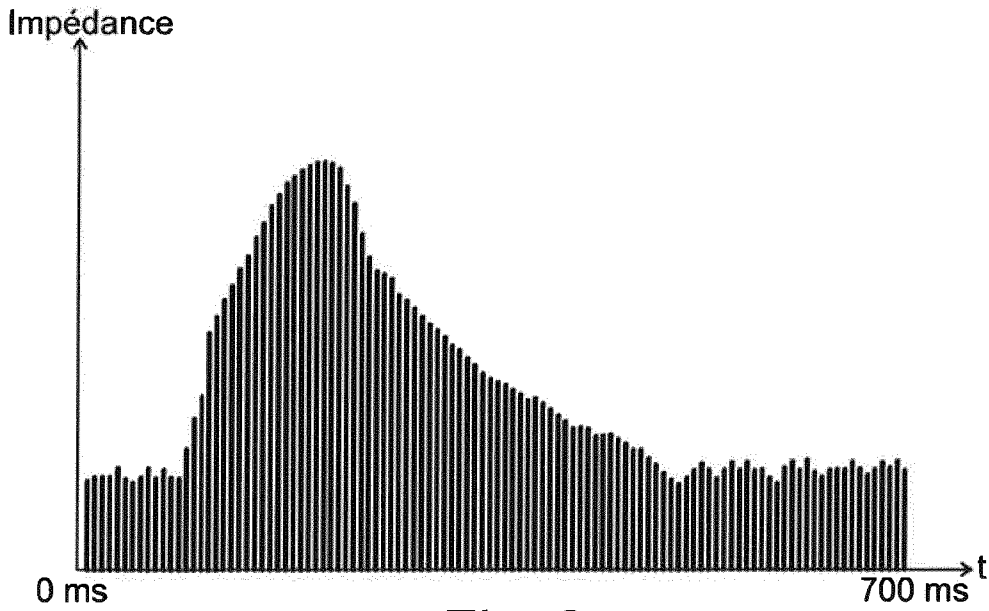


Fig. 9

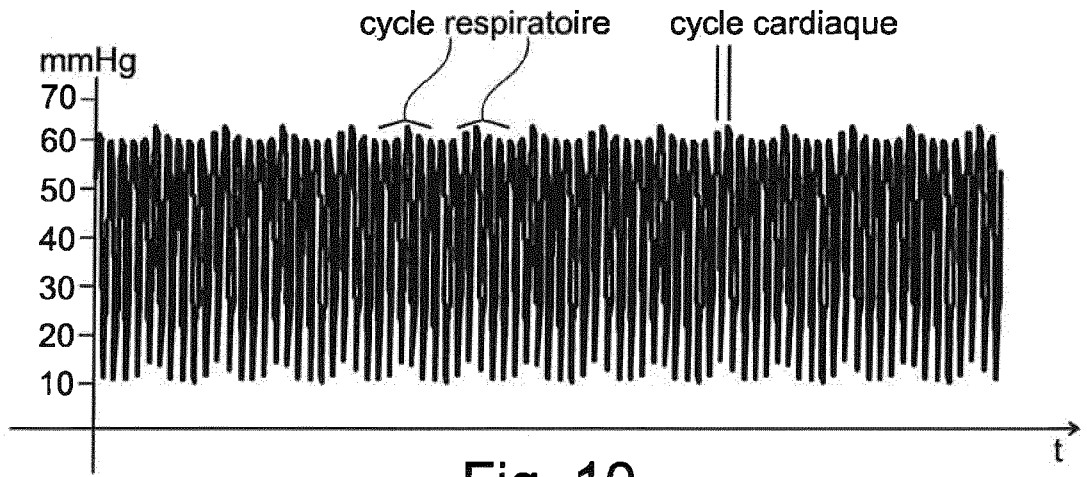


Fig. 10

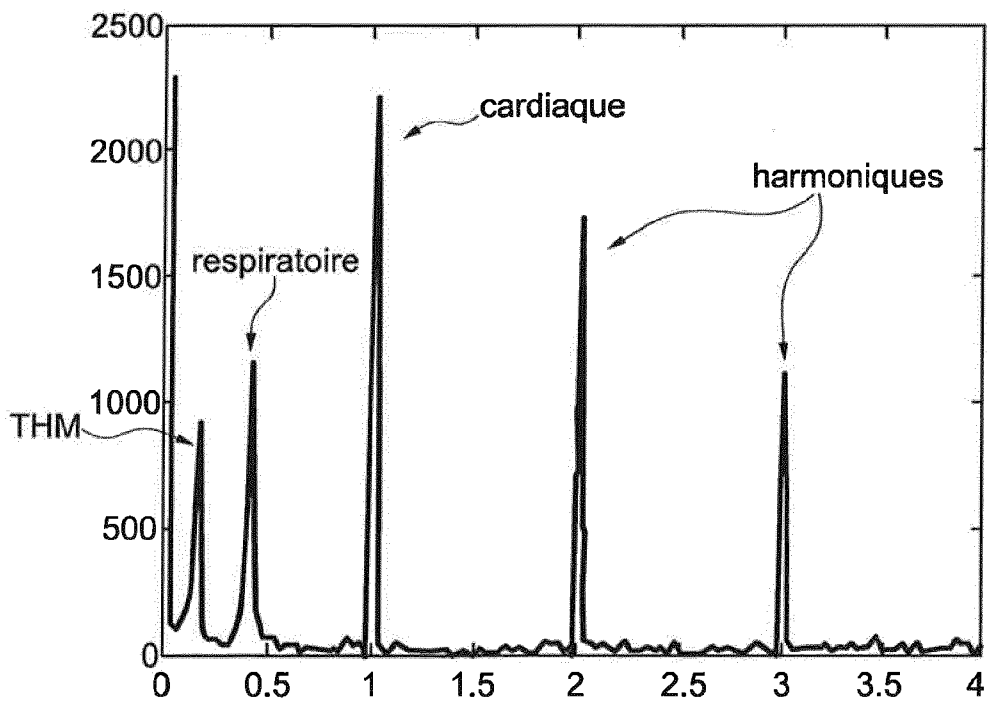


Fig. 11

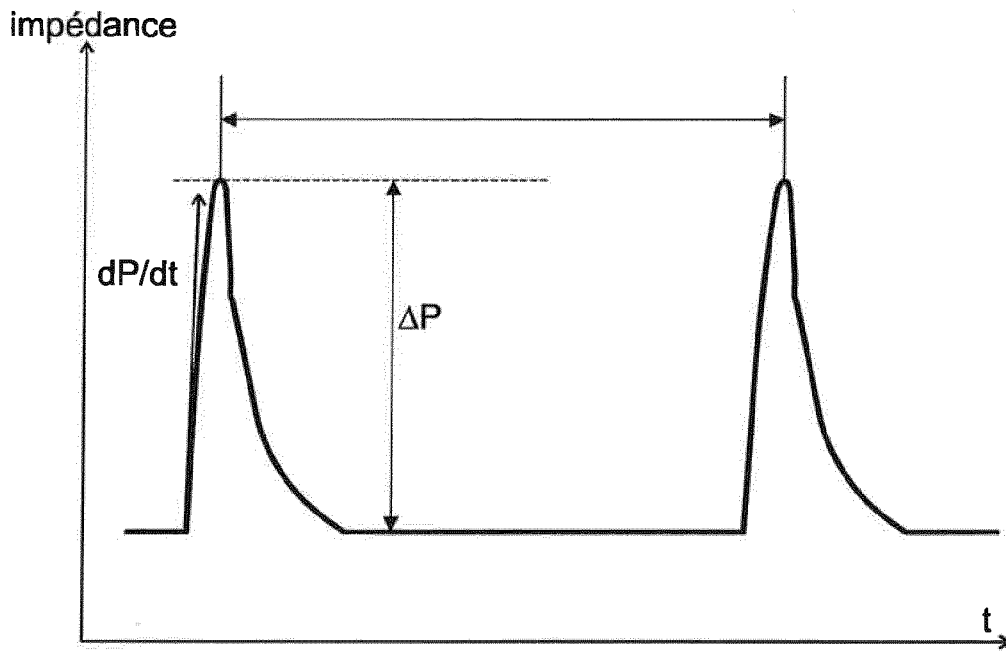


Fig. 12

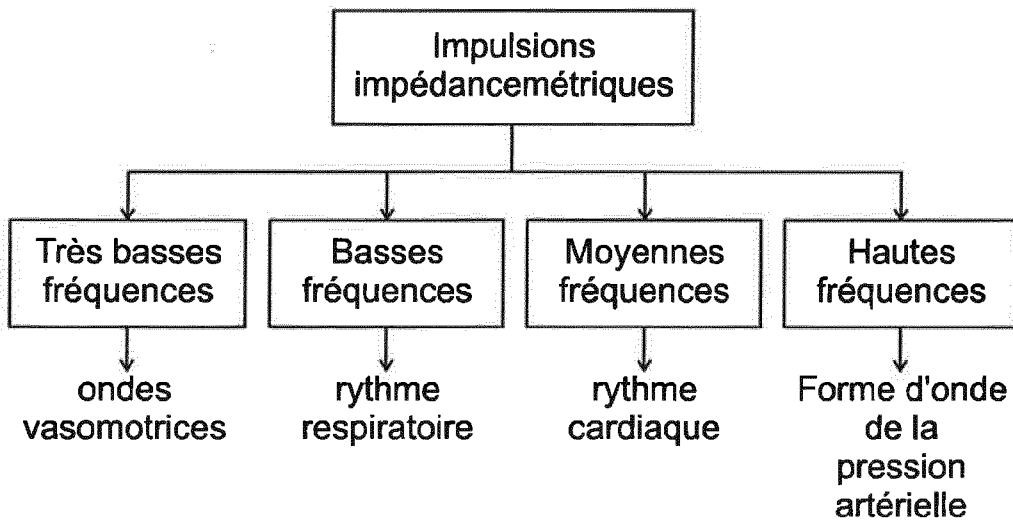


Fig. 13

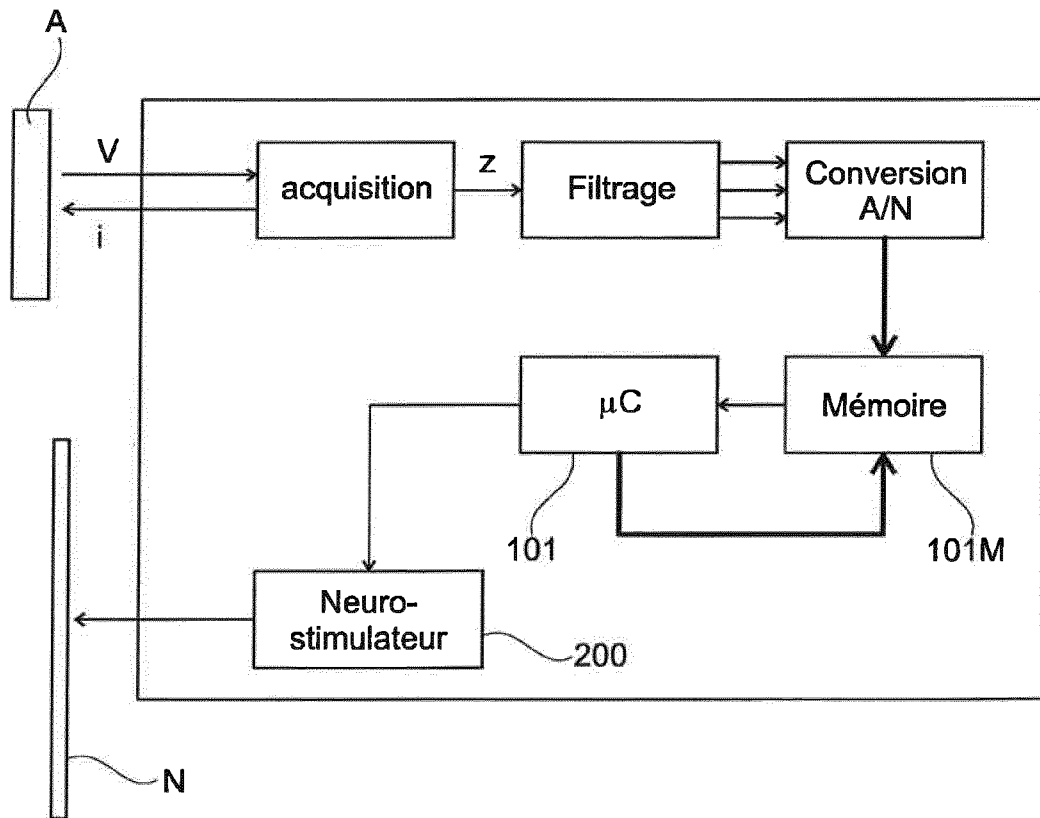


Fig. 14



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numéro de la demande  
EP 15 18 4989

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (IPC)
Y	WO 2013/022886 A1 (CARDIAC PACEMAKERS INC [US]; STAHMANN JEFFREY E [US]; TERNES DAVID J []) 14 février 2013 (2013-02-14) * abrégé; revendication *; figure * * * pages 9-18 *	1-13	INV. A61N1/05 A61B5/00 A61B5/02 A61B5/021 A61B5/0295
Y	EP 1 363 697 A2 (CARDIAC PACEMAKERS INC [US]; SOLTIS BRIAN D [US]; HEIL RONALD W JR [US]) 26 novembre 2003 (2003-11-26) * abrégé; revendication *; figure * * * alinéa [0048] *	1-3,8-13	A61B5/053 A61N1/36
Y	US 2011/009754 A1 (WENZEL BRIAN JEFFREY [US] ET AL) 13 janvier 2011 (2011-01-13) * abrégé; revendication *; figure * * * colonnes 131-148 *	4-7	
A	US 2014/121556 A1 (ANDERSON RUSSELL EUGENE [US] ET AL) 1 mai 2014 (2014-05-01) * le document en entier *	1-13	
			DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (IPC)
			A61N A61B
Le présent rapport a été établi pour toutes les revendications			
Lieu de la recherche <b>Munich</b>		Date d'achèvement de la recherche <b>17 décembre 2015</b>	Examineur <b>Scheffler, Arnaud</b>
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : arrière-plan technologique O : divulgation non-écrite P : document intercalaire		T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant	

1  
EPO FORM 1503 03 02 (P04C02)

**ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE  
RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.**

EP 15 18 4989

5 La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche européenne visé ci-dessus.  
Lesdits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du  
Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

17-12-2015

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 2013022886 A1	14-02-2013	EP 2741659 A1	18-06-2014
		JP 2014522713 A	08-09-2014
		US 2013041269 A1	14-02-2013
		WO 2013022886 A1	14-02-2013
-----			
EP 1363697 A2	26-11-2003	AT 507869 T	15-05-2011
		AU 8853801 A	13-03-2002
		EP 1363697 A2	26-11-2003
		EP 2092955 A2	26-08-2009
		US 6584362 B1	24-06-2003
		US 2003109914 A1	12-06-2003
		US 2003195603 A1	16-10-2003
		US 2007067008 A1	22-03-2007
		US 2010049288 A1	25-02-2010
		US 2012215294 A1	23-08-2012
WO 0218006 A2	07-03-2002		
-----			
US 2011009754 A1	13-01-2011	US 2011009754 A1	13-01-2011
		US 2011009755 A1	13-01-2011
		US 2011040345 A1	17-02-2011
		US 2013296960 A1	07-11-2013
-----			
US 2014121556 A1	01-05-2014	EP 2224847 A1	08-09-2010
		JP 5116856 B2	09-01-2013
		JP 2011507667 A	10-03-2011
		US 2009198302 A1	06-08-2009
		US 2012149998 A1	14-06-2012
		US 2013079617 A1	28-03-2013
		US 2014121556 A1	01-05-2014
WO 2009086536 A1	09-07-2009		
-----			

EPC FORM P0460

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/82

**RÉFÉRENCES CITÉES DANS LA DESCRIPTION**

*Cette liste de références citées par le demandeur vise uniquement à aider le lecteur et ne fait pas partie du document de brevet européen. Même si le plus grand soin a été accordé à sa conception, des erreurs ou des omissions ne peuvent être exclues et l'OEB décline toute responsabilité à cet égard.*

**Documents brevets cités dans la description**

- WO 2013022886 A1 [0010] [0014]
- EP 1363697 A2 [0013]
- WO 0218006 A2 [0013]

专利名称(译)	包括刺激探针的可植入装置，其允许对血流进行生物阻抗测量		
公开(公告)号	<a href="#">EP2997996A1</a>	公开(公告)日	2016-03-23
申请号	EP2015184989	申请日	2015-09-14
申请(专利权)人(译)	索林CRM SAS		
当前申请(专利权)人(译)	索林CRM SAS		
[标]发明人	BONNET JEAN LUC LEGAY THIERRY DECOENE DOMINIQUE LE GOUSSE PATRICK COLLIGNON MATHIEU		
发明人	BONNET, JEAN-LUC LEGAY, THIERRY DECOENE, DOMINIQUE LE GOUSSE, PATRICK COLLIGNON, MATHIEU		
IPC分类号	A61N1/05 A61B5/00 A61B5/02 A61B5/021 A61B5/0295 A61B5/053 A61N1/36		
优先权	2014058857 2014-09-19 FR		
其他公开文献	EP2997996B1		
外部链接	<a href="#">Espacenet</a>		

摘要(译)

可植入装置包括引线，例如用于迷走神经的神经刺激。引线包括一系列刺激电极和一系列外部电极，用于对位于相同区域（例如颈动脉）的血流进行生物阻抗测量。该装置还包括用于将测量的生物阻抗信号分成频带的装置，所选择的频带反映不同的相应活动，例如血管舒缩活动，血液动力学活动，呼吸和心律活动。

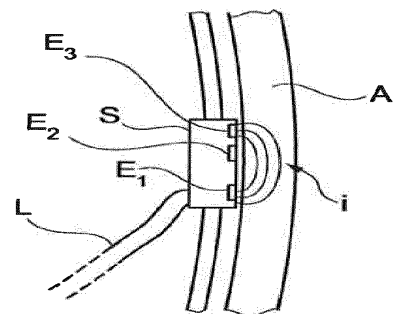


Fig. 4