

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2006-326296

(P2006-326296A)

(43) 公開日 平成18年12月7日(2006.12.7)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
A 6 1 B 1/00 (2006.01)	A 6 1 B 1/00 3 0 0 B	4 C 0 6 0
A 6 1 B 17/00 (2006.01)	A 6 1 B 17/00 3 2 0	4 C 0 6 1
A 6 1 M 25/08 (2006.01)	A 6 1 M 25/00 4 5 0 R	4 C 1 6 7
	A 6 1 B 1/00 3 2 0 A	

審査請求 未請求 請求項の数 10 O L 外国語出願 (全 43 頁)

(21) 出願番号	特願2006-134110 (P2006-134110)	(71) 出願人	595057890 エシコン・エンドーサージェリィ・インコーポレイテッド Ethicon Endo-Surgery, Inc. アメリカ合衆国、4 5 2 4 2 オハイオ州、シンシナティ、クリーク・ロード 4 5 4 5
(22) 出願日	平成18年5月12日(2006.5.12)	(74) 代理人	100066474 弁理士 田澤 博昭
(31) 優先権主張番号	11/128,621	(74) 代理人	100088605 弁理士 加藤 公延
(32) 優先日	平成17年5月13日(2005.5.13)	(74) 代理人	100123434 弁理士 田澤 英昭
(33) 優先権主張国	米国 (US)		

最終頁に続く

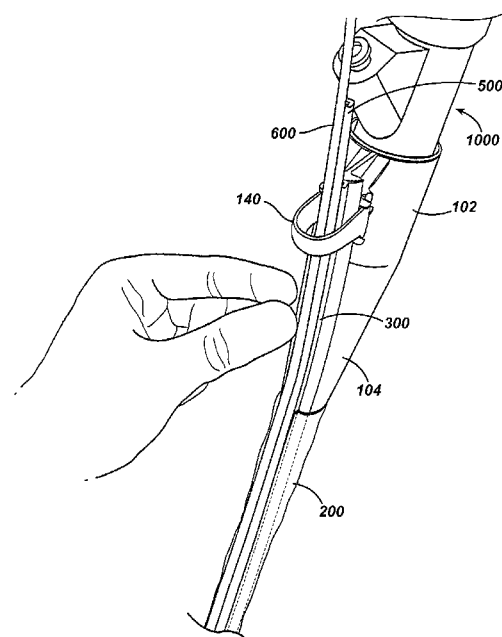
(54) 【発明の名称】 改良型供給管

(57) 【要約】

【課題】医療器具、例えば供給管を患者の体内に配置するための器具を胃腸管内へ導入する器具および方法を提供する。

【解決手段】供給管 6 0 0 及び供給管を位置決めするのに有用な装置が開示される。この装置 1 0 は、内視鏡を 1 0 0 0 受け入れるように寸法決めされたシース 2 0 0 上に支持されている軌道 3 0 0 と、軌道に対して摺動できるキャリア 5 0 0 とを有するのがよい。キャリアに摺動自在に係合できるレール特徴部 6 6 6 を有する供給管が開示される。

【選択図】 図 1 B



【特許請求の範囲】

【請求項 1】

医療器具において、

近位端部、遠位端部、第 1 の開口部、第 2 の開口部、および前記第 1 の開口部から前記第 2 の開口部まで延びる内部通路を備えた供給管と、

前記供給管の長さの少なくとも一部に沿って位置決めされた特徴部であって、前記供給管と別個の部材の解除可能な係合を行うよう形作られている、前記特徴部と、

を有する、医療器具。

【請求項 2】

請求項 1 記載の医療器具において、

前記特徴部は、前記供給管の外側部分上に設けられた構造体を含む、医療器具。

10

【請求項 3】

請求項 2 記載の医療器具において、

前記構造体は、体内に挿入可能な前記供給管の少なくとも一部に沿って全体として連続的に延びている、医療器具。

【請求項 4】

請求項 2 記載の医療器具において、

前記構造体は、全体として連続したレールを含む、医療器具。

【請求項 5】

請求項 1 記載の医療器具において、

前記供給管は、前記第 2 の開口部の遠位側に延びる部分を有し、前記第 2 の開口部の遠位側に延びる前記部分は、前記内部通路の長手方向軸線に対して傾けられるよう形成されている、医療器具。

20

【請求項 6】

請求項 5 記載の医療器具において、

前記内部通路は、前記供給管の長手方向軸線に沿って全体として直線状に前記第 2 の開口部まで延び、曲がりまたは湾曲しないで前記第 2 の開口部と連通している、医療器具。

【請求項 7】

請求項 1 記載の医療器具において、

前記供給管は、患者の外部の箇所から少なくとも胃まで延びるのに十分な長さを有する、医療器具。

30

【請求項 8】

請求項 1 記載の医療器具において、

前記供給管は、前記患者の外部の箇所から少なくとも小腸まで延びるのに十分な長さを有する、医療器具。

【請求項 9】

請求項 1 記載の医療器具において、

少なくとも 1 つの吸引ポートを有する、医療器具。

【請求項 10】

請求項 1 記載の医療器具において、

前記第 2 の開口部の遠位側に設けられた少なくとも 1 つの吸引ポートを有する、医療器具。

40

【発明の詳細な説明】

【開示の内容】

【0001】

〔関連出願の相互参照〕

本願は、次の特許出願、即ち、各々 2003 年 5 月 16 日に出願された米国特許出願第 10 / 440 , 957 号（米国特許出願公開第 2004 / 0230095 号として公開された）、同第 10 / 440 , 660 号（米国特許出願公開第 2004 / 0230096 号として公開された）および同第 10 / 440 , 956 号（米国特許出願公開第 2004 /

50

0230097号として公開された)の優先権主張出願であり、これら米国特許出願を参照により引用し、これらの明細書の内容を本明細書の一部とする。

【0002】

本願は、ロング等(Long et al.)の名義で2005年5月12日に出願された米国特許出願(発明の名称: Medical Instrument Having a Guidewire and an Add-to Catheter)(代理人事件番号: END-5335USNP5)(願番未付与)の優先権主張出願であり、この米国特許出願を参照により引用し、その明細書の記載内容を本明細書の一部とする。

【0003】

〔発明の分野〕

本発明は、一般に医療器具に関し、特に内視鏡手技において有用な器具および方法に関する。

【0004】

〔発明の背景〕

最小侵襲手技は、かかる手技が疼痛を減少させるとともに従来型の開放医療手技と比較して比較的迅速な回復時間をもたらすことができるので望ましい。多くの最小侵襲手技は、内視鏡(腹腔鏡を含むが、これには限定されない)を用いて行われる。かかる手技により、外科医は、医療器械およびアクセサリを患者の体に設けた小さな接近開口部を通して位置決めし、操作し、そして視認することができる。腹腔鏡は、内視鏡(多くの場合、剛性腹腔鏡)を用いるこのような「体内手術(endosurgical)」方式を説明するために用いられる用語である。この種の手技では、アクセサリ器具は、体壁を貫通して配置されたトロカールを通して患者の体内に挿入される場合が多い。

【0005】

依然として低侵襲治療は、生まれつき備わっている体のオリフィスまたは孔を通して治療部位まで内視鏡を挿入することによって行われる治療法を含む。この方式の例としては、膀胱鏡検査、子宮鏡検査、食道胃十二指腸鏡検査および結腸内視鏡検査が挙げられるが、これらには限定されない。これら手技のうち多くは、手技中、可撓性内視鏡を用いている。可撓性内視鏡は、近位端部のところの制御装置を利用することによりユーザが制御できる遠位端部のところの近くの可撓性の操向性関節運動区分を有する場合が多い。

【0006】

可撓性内視鏡の中には、比較的小径であって(直径が1mm~3mm)、一体形アクセサリチャンネル(これは、生検チャンネルまたは作業チャンネルと呼ばれる)を備えているものがある。可撓性内視鏡の中には、患者の体内での診断または治療を行うために医療器具および他のアクセサリ器具を導入したり抜去したりする目的で直径が約2.0~3.5mmの一体形作業チャンネルを有するものもあり、かかる可撓性内視鏡としては、胃鏡や結腸内視鏡が挙げられる。その結果、外科医により用いられるアクセサリ器具は、用いられる内視鏡のアクセサリチャンネルの直径により寸法が制限される場合がある。加うるに、外科医は、1つの作業チャンネルを備えた標準型内視鏡を用いる場合、単一のアクセサリ器具に限定される場合がある。

【0007】

或る特定の専用内視鏡、例えば、比較的大きなアクセサリを通すためまたは大きな凝血を吸引する能力を与えるために使用できる直径が5mmの作業チャンネルを備えた大型作業チャンネル内視鏡が利用可能である。他の専用内視鏡としては、2つの作業チャンネルを備えたものがある。かかる大径/多作業チャンネル内視鏡の一欠点は、かかる器具が比較的高価な場合があるということである。さらに、かかる大径/多作業チャンネル内視鏡は、内視鏡を比較的剛性にする外径を有する場合がありまたは挿管が困難な場合がある。

【0008】

種々の特許文献、例えば、シルバースタイン(Silverstein)に付与された米国特許第5,025,778号明細書、オピエ(Opie)に付与された米国特許第4,947,827号明細書、ソーアー(Sauer)名義で2002年8月8日に出願公開された米国特許出

10

20

30

40

50

願公開第2002/107530号明細書、マツイ(Matsui)に付与された米国特許第6,352,503号明細書は、内視鏡と関連した方法またはシステムを記載している。公知のシステムの一欠点は、内視鏡の外部で用いられる器具の遠位端部が動く可能性のあることであり、それによりアクセサリが精度を失いまたは内視鏡が画像化できる所望の視野内に維持される能力を失う恐れがあるということにある。

【0009】

ハーマン(Herrmann)名義で2000年8月24日に公表された国際公開第WO00/48506号パンフレットは、少なくとも1つの補助装置を備えた変形可能な内視鏡を開示している。内視鏡および補助器具を備えたユニットは、断面が非円形であると言われる。かかる非円形内視鏡は、費用、複雑さ、またはクリーニング/滅菌の容易性の観点から見て不都合のある場合がある。例えば、滑らかで実質的に円形の断面を備えた標準型内視鏡は、衛生化処理を施し、きれいにするのに比較的容易でありうる。

10

【0010】

コーテンバッハ(Kortenbach)名義で2000年8月24日に公表された国際公開第WO00/48506号パンフレット(以下、「コーテンバッハ文献」という)は、医療器械を内視鏡の外部上でこれに沿って送り出して内視鏡のルーメン中に嵌まるには大きすぎる器械の使用を可能にする方法および器具を開示している。コーテンバッハ文献は、内視鏡に用いられるカラー、弾性ストラップ、再閉鎖可能な継ぎ目を備えた可撓性シース、可撓性ポリマー押出物および不規則な(押し潰し可能な)断面を備えたルーメンを画定する柔軟な接線方向シースを開示している。コーテンバッハ文献はまた、逆T字形の軌道を開示している。

20

【0011】

内視鏡は、供給管と一緒に使用することもできる。例えば、内視鏡の内部チャンネルを通して供給管を前進させることが知られている。また、供給管の遠位端部を内視鏡の遠位端部から延びる1対の鉗子で保持し、内視鏡を所望の場所に前進させながら供給管を内視鏡の外部に沿って「引きずる」ことにより供給管を内視鏡と一緒に前進させることが知られている。

【0012】

研究者の報告によれば、口周囲感染の恐れを減少させるために従来型のPEG配置の引き方法をオーバーチューブ(overtube)で補足するのがよい。イルル・マエタニ医学博士(Iruru Maetani, MD)他著の論文,「エフィケーシー・オブ・アン・オーバーチューブ・フォー・リデュース・ザ・リスク・オブ・ペリстомアル・インフェクション・アフター・ピーイージー・プレースメント:ア・プロスペクティブ・ランダムイズド・コンパリスン・スタディ(Efficacy of an Overtube for Reducing the Risk of Peristomal Infection after PEG Placement: a Prospective, Randomized Comparison Study)」,ガストロインテスチャナル・エンドスコーピー(Gastrointestinal Endoscopy),第61巻,第4号,(米国),2005年は、PEG配置の際におけるオーバーチューブの使用法を開示しており、この文献を参照により引用し、その記載内容を本明細書の一部とする。

30

【0013】

さらに、科学者および技術者は、医療器具を消化管(胃腸管内)に導入するための改良型器具および方法を引き続き求めており、かかる器具および方法は、供給管を患者の体内に配置する改良型器具および方法を含む。

40

【0014】

〔発明の概要〕

本発明は、種々の医療手技で有用な方法および器具を提供し、かかる方法および器具としては、内視鏡に有用な方法および器具、生まれつき備わっている体のオリフィス(開口)を通して用いられる方法および器具、供給管の配置に関連した方法および器具が挙げられるが、これらには限定されない。例えば、一実施形態では、本発明は、アクセサリ、例えば供給管を所望の場所、例えば胃または空腸内に迅速かつ首尾一貫して配置し、器具が内視鏡の取り出し中に所望の位置に位置したままであるようにするよう利用できる。或る

50

特定の実施形態では、本発明は、或る特定の手技に必要な挿管の数、例えば供給管を配置するのに必要な挿管の数を減らすために使用できる。或る特定の実施形態では、本発明は又、例えば供給管の取り付けの際の口から鼻への移送ステップを減少させ、体内でツールまたは器具を切り換えまたは配備する回数を減らし、手技を実施するのに必要な手の数を減らすとともに（あるいは）医療専門家が手技中に手の位置を変えなければならない回数を減らすことにより或る特定の医療手技に必要なステップの数を減らすために利用できる。

【0015】

一実施形態では、本発明は、供給管および供給管の長さの少なくとも一部に沿って設けられた特徴部を提供し、この特徴部は、供給管と別個の部材の解除可能な係合を行うよう形作られている。この特徴部は、スロット内で摺動するよう形作られたレールを含むのがよい。このレールは、供給管の外側部分上に設けられるのがよい。

10

【0016】

或る特定の実施形態では、本発明は、経皮内視鏡的胃瘻造設術（PEG）管および（または）経皮内視鏡的胃瘻術による空腸管（JET PEG）手技を含む手技に関して利用できる。

【0017】

〔発明の詳細な説明〕

図1および図2は、本発明の一実施形態の医療装置10を示している。一実施形態では、装置10は、取っ手100、取っ手100から延びる可撓性カテーテルまたはシース200、シース200に設けられた可撓性軌道300およびシース200の遠位端部に設けられたエンドキャップ400を有するのがよい。取っ手100および可撓性シース200はそれぞれ、内視鏡を挿通状態で受け入れるよう寸法決めされたものであるのがよい。

20

【0018】

装置10は、図2に示すように軌道300に摺動自在に係合するようになったキャリア500を更に有するのがよい。エンドキャップ400は、内視鏡、例えば図2に示すような内視鏡1000の遠位端部に係合するよう寸法形状のものであるのがよい。内視鏡1000は、任意の市販の内視鏡、例えば、関節運動遠位部分を備えるとともに観察要素1100および作業チャンネル1200を有する胃鏡または結腸鏡であるのがよい。任意適当な内視鏡を本発明に用いることができ、かかる内視鏡としては、胃鏡および小児結腸鏡が挙げられるが、これらには限定されない。本発明に用いられる適当な内視鏡としては、日本国のオリンパス・コーポレーション（Olympus Corporation）によって製造されたモデルPCF100、PCF130L、PCF140LまたはPCF160AL型内視鏡が挙げられるが、これらには限定されない。取っ手100、シース200およびエンドキャップ400は、種々の直径の内視鏡、例えば、直径が約9mm～約14mmの内視鏡を受け入れるよう寸法決めされたものであるのがよいが、これらには限定されない。

30

【0019】

装置10とともに内視鏡1000を患者の体内に導入するため、オペレータは、無菌ドライ型内視鏡で開始するのがよい。シース200は好ましくは、比較的軟質かつ弾性伸長可能であり、しかも実質的にねじり剛性が無くしかも実質的にねじり負荷容量の無い薄くて軽量のドレープ性ポリマーフィルム材料で作られる。「ドレープ性」という用語は、シースがシースを支持する内部構造体（例えば、内視鏡）が無い場合に、円形または他の規則的な断面形状を維持しないことを意味する。

40

【0020】

一実施形態では、シース200は、弾性率が約20ksi（約 1.3×10^4 kPa）未満、詳しくは、約15ksi（約 1.0×10^4 kPa）未満、より詳しくは、約10ksi（約 6.9×10^4 kPa）未満、更に詳しくは、約7ksi（約 4.8×10^4 kPa）未満の材料で作られるのがよい。シースは、降伏強さが約500psi（約 3.4×10^3 kPa）未満、詳しくは約300psi（約 2.1×10^3 kPa）未満、より詳しくは、約200psi（約 1.4×10^3 kPa）未満、更に詳しくは約125psi

50

psi 約 8.6×10^2 kPa) 未満の材料で作られるのがよい。一実施形態では、シースは、降伏強さが約 90 psi ~ 約 120 psi (約 6.2×10^5 kPa ~ 約 8.27×10^5 kPa) の材料で作られるのがよい。弾性率および降伏強さは、5 つまたは 6 つ以上の測定値の平均値として定めるのがよく、4.0 インチ (102 mm) のゲージ長さ、1.0 インチ (25.4 mm) のゲージ幅、フィルムの厚さ (例えば、約 0.005 インチ (0.127 mm)) に等しい試験厚さおよび 0.4 インチ / 分 (約 10.2 mm / 分) の試験機械速度を用いる ASTM 試験番号 D 882 (薄いプラスチックシートの引張特性に関する標準試験方法) を用いて測定できる。一実施形態では、シースは、弾性率が約 7 ksi (約 4.82×10^7 kPa) 未満、降伏強さが約 125 psi (約 8.62×10^5 kPa) 未満、破断点引張強さ (ASTM D 638 に従って測定して) が少なくとも約 1 メガパスカル、詳しくは少なくとも約 5 メガパスカル、更により詳しくは約 10 メガパスカル以上のフィルムで作られるのがよい。シースは、引張伸び (ASTM D 638 を用いて測定して) が少なくとも約 200 パーセント、詳しくは少なくとも約 500 パーセント、さらにより詳しくは約 800 パーセント以上のフィルムで作られるのがよい。弾性率、降伏強さ、引張強さおよび引張伸びは、少なくとも 5 つの測定値での平均として定められる。

10

【0021】

或る実施形態では、シース 200 を潤滑剤を用いなくて内視鏡の挿入長さにわたって挿入するのがよいことが望ましい場合がある。一実施形態では、シース 200 は、可撓性シースの内面が内視鏡の挿入部分の外面に「付着する」(くっつく)のを阻止する滑らかでない粗い表面を有する内面 210 を有するのがよい。粗い表面を有する内面は又、例えばシースと内視鏡と一緒に回転させようとする場合に、シース 200 を通って内視鏡を掴むのを助けることができる。内面は、粗い表面を有するものであるのがよく、外面は一般に、滑らかであるのがよく、あるいは内面と外面の両方が粗い表面を有するものであってもよい。シース 200 の内面は、外面と同一のテクスチャを有してもよく、外面よりも比較的粗い表面を有するものであってもよく、あるいは外面よりも比較的粗くない表面を有するものであってもよい。

20

【0022】

粗い表面を有する内面は、隆起部分、凹み部分または隆起部分と凹み部分の組合せを備えるのがよい。例えば、内面は、ランダムに間隔を置いたバンプ(こぶ)または突起を有するのがよく、あるいは変形例として、内面は、一定間隔を置いて生じる隆起部分(例えば、バンプ、リブまたは突起)によって形成されてもよく、この間隔は、一般に一樣な間隔であってよい。内面のテクスチャは、粗さ平均測定で測定でき、この測定法では、「粗さ平均」または“Ra”は、「マシナリーズ・ハンドブック(Machinery's Handbook)」, 2004 年, 第 27 版, 第 728 ページに記載されているように測定したプロファイル高さ偏差の絶対値の算術平均を評価長さで除算したものである。なお、かかる文献を参照により引用し、その記載内容を本明細書の一部とする。粗さ平均は、コネチカット州ミドルフィールド所在のザイゴ・コーポレーション(Zygo Corporation)により市販されているザイゴ・ニュービュー・100・3D・イメージング・サーフェス・ストラクチャ・アナライザ(Zygo NewView 100 3D Imaging Surface Structure Analyzer)による光学干渉法を用いて測定できる。以下の測定パラメータおよび分析パラメータを用いるのがよい。

30

40

【0023】

測定パラメータ: 収集モードは、“スキャン(Scan)”、カメラモード(Camera Mode)は、320 × 240 ノーマル(Normal)、位相制御装置(Phase Controls)(AGC は、“オン(ON)”、位相応答(Phase res)は、“ハイ(High)”、ミン・モード(Min Mod)は、1%、ミン・エリア(Min Area)サイズは、7、ジスコン・アクション(Discon Action)は、“フィルタ(Filter)”、コネクション・オーダ(Connection Order)は、“ロケーション(Location)”、リムーブ・フリンジ(Remove Fringes)は、“オフ(Off)”、イメージ・ズーム(Image Zoom)は、1×)、スキャン(Scan)制御装置(スキャン(Scan)長さは、“延長(Extended)”、エクステンデッド・スキャン・レンジス(

50

Extended Scan Length) は、1 1 0 0 0 マイクロインチ、エフデーエイ・レス (FDA Res) は、“ロー (Low)”。

【0 0 2 4】

分析パラメータ：フィルタ (Filter) は、“ローパス (Lowpass)”、フィルタ・タイプ (Filter Type) は、“平均 (Average)”、フィルタ・ウィンド・サイズ (Filter Window Size) は、1 3、フィルタ・ハイ・フレキュエンシー (Filter High Freq.) は、1 / ミル、フィルタ・ロー・フレキュエンシー (Filter Low Freq.) は、1 / ミル、フィルタ・トリム (Filter Trim) は、“オフ (Off)”、リムーブ (Remove) は、“プレーン (Plane)”、トリム (Trim) は、ゼロ、リムーブ・スパイクス (Remove Spikes) は、“オン (ON)”、スパイク・ハイト (Spike Height) ($\times RMS$) は、1 . 2 5、データ・フィル (Data Fill) は、“オン (ON)”、データ・フィル・マックス (Data Fill Max) は、2 5 である。測定を 5 \times マイケルソン対物レンズを用いて行うのがよく、サンプルを金で被覆するのがよく、あるいは違ったやり方としては、光を反射する全体として不透明な表面をもたらすよう被覆したものであってもよい。金被膜をハンマー (Hummer) 6 . 2 スパッタリングシステム (Sputtering System) を用いて被着させるのがよい。

10

【0 0 2 5】

一実施形態では、シース 2 0 0 の内面の粗さ平均値 R_a は、約 5 0 0 マイクロインチ (0 . 0 0 0 5 0 0 インチ) (約 $1 . 2 7 \times 10^{-2} mm$) 未満、詳しくは、約 4 0 0 マイクロインチ (約 $1 . 0 2 \times 10^{-2} mm$) 未満、より詳しくは約 2 5 0 マイクロインチ (約 $0 . 6 4 \times 10^{-2} mm$) 未満、更により詳しくは、約 1 5 0 マイクロインチ (約 $0 . 3 8 \times 10^{-2} mm$) 未満であるのがよい。一実施形態では、内面の粗さ平均値は、約 5 0 ~ 約 5 0 0 マイクロインチ (約 $1 . 2 7 \times 10^{-3} mm \sim 1 . 2 7 \times 10^{-2} mm$)、より詳しくは約 5 0 ~ 約 2 5 0 マイクロインチ (約 $1 . 2 7 \times 10^{-3} mm \sim 0 . 6 4 \times 10^{-2} mm$)、更により詳しくは、約 7 5 ~ 約 1 2 5 マイクロインチ (約 $0 . 1 9 \times 10^{-3} mm \sim 0 . 3 2 \times 10^{-2} mm$) であるのがよい。表面粗さ平均値は、少なくとも 5 つの測定値の平均として定められる。

20

【0 0 2 6】

シース 2 0 0 の内面は、シース 2 0 0 付きの内視鏡を掴むのに適しているが、内視鏡を過度の労力を用いずにシース内に位置決めできるようにすることもできる摩擦係数を有するのがよい。適当な内面の静止摩擦係数と滑り摩擦係数の両方がともに約 1 . 0 未満であるのがよい。一実施形態では、ウルテム (Ultem) 1 0 0 0 材料で作られた摩擦スレッドを用いて、静止摩擦係数は、約 0 . 3 ~ 約 0 . 6 (詳しくは、約 0 . 4 ~ 約 0 . 5) であるのがよく、滑り摩擦係数は、約 0 . 3 ~ 約 0 . 6 (詳しくは、約 0 . 4 ~ 約 0 . 5) であるのがよい。4 4 0 C ステンレス鋼で形成された摩擦試験スレッドを用いると、静止摩擦係数は、約 0 . 2 ~ 約 0 . 5 (詳しくは、約 0 . 3 ~ 約 0 . 4) であり、滑り摩擦係数は、約 0 . 2 ~ 約 0 . 5 (詳しくは、約 0 . 3 ~ 約 0 . 4) であるのがよい。ASTM 試験番号 D 1 8 9 4 (プラスチックフィルムおよびシート材に関する静止摩擦係数および動摩擦係数に関する標準試験方法) を用いて測定するのがよい。摩擦係数は、少なくとも 5 つの測定値の平均として定められる。

30

【0 0 2 7】

一実施形態では、シース 2 0 0 は、厚さが約 0 . 0 1 0 インチ未満の熱可塑性ポリオレフィンフィルムで作られたものであるのがよく、このシースは、ポリプロピレン、ポリエチレンおよびこれらの混合物から成っていてもよい。一実施形態では、シースは、厚さが約 0 . 0 0 4 ~ 約 0 . 0 0 6 インチ (約 $0 . 1 0 2 mm \sim 0 . 1 5 2 mm$)、詳しくは約 0 . 0 0 5 インチ (約 $0 . 1 2 7 mm$) のフィルムで作られたものであるのがよい。適当なフィルムの 1 つは、オランダ国ホーフドルプ所在のベッセル・NV (Basell NV) により製造され、例えば、ペンシルベニア州ロイヤーズフォード所在のスペシャリティ・エクストルージョン・インコーポレイテッド (Specialty Extrusion, Inc.) により提供できるベーゼル・ソフテル (Basell Softell) Q 0 2 0 F として入手できる。

40

【0 0 2 8】

50

取っ手 100 は、任意適当な材料で作られたものであるのがよく、かかる材料としては、比較的硬質の生体適合性金属およびプラスチックが挙げられるが、これらには限定されない。取っ手 100 を形成できる適当な材料の 1 つは、例えばテキサス州ヒューストン所在のハンツマン・コーポレーション (Huntsman Corp.) から Huntsman12N25ACS296 として入手できる成形ポリプロピレンである。

【0029】

図 1 に示すように、取っ手 100 は、内視鏡を受け入れる近位開口部を備えた全体として円筒形の近位部分 102 およびこれに隣接した遠位側に先細になっている円錐形部分 104 を有するのがよい。取っ手 100 は、その近位端部のところに、内視鏡を受け入れる開口部 101 を有する。内視鏡を受け入れる取っ手の内部チャンネルは、部分 102 に対応した全体として円筒形のチャンネル部分 103 (想像線で示されている) および部分 104 に対応した全体として円錐形のチャンネル部分 105 (想像線で示されている) を有するのがよい。全体として円錐形のチャンネル部分 105 は、このチャンネル部分 105 が遠位側へ延びるにつれて比較的大きな内径部から比較的小さな内径部までテーパしているのがよい。軌道支持構造体 120 が、部分 102, 104 の長手方向軸線に対して傾斜した角度をなして軌道ランプ (傾斜部) 130 を支持するよう部分 102, 104 から延びた状態で示されている。軌道ランプ 130 は、軌道 300 の近位部分を支持することができる。

10

【0030】

図 1 A および図 1 B は、取っ手 100 内に挿入された内視鏡 1000 の等角図である。軌道 300 の近位端部のところまたはこれに隣接してヒンジ留めラッチ 140 を位置決めするのがよい。ラッチ 140 は、例えば一体ヒンジ (living hinge) または機械的ピン型ヒンジによって軌道ランプ 130 または構造体 120 にヒンジ留めできる。ラッチは、図 1 A では開放位置で、図 1 B では閉鎖位置でそれぞれ示されている。ラッチは、閉鎖位置では、軌道の近位端部のところまたはこれに隣接して軌道 300 上に延び、軌道 300 上に摺動自在に支持されたコンポーネントが軌道 300 から「ジッパのように開く (以下、「ジッパ開放する」という場合がある)」のを阻止するのを助けることができる。図 1 B では、キャリア 500 および供給管 600 (両方とも、以下に詳細に説明する) が、軌道 300 に沿って遠位側方向へ手により前送りされている状態で示されている。

20

【0031】

遠位付勢力を内視鏡に及ぼし、近位付勢力を取っ手 100 に及ぼすために弾性伸長可能な部材を用いるのがよい。例えば、取っ手 100 は、弾性ストラップ 150 (図 18 および図 19 に示す) を有するのがよい。弾性ストラップは、取っ手 100 の一部、例えば、軌道ランプ 130 または構造体 120 から延びて内視鏡 1000 の一部、例えば、内視鏡のアクセサリチャンネルポートを包囲するループを形成するのがよい。弾性ストラップ 150 は、内視鏡の長さのばらつきに対応するのに有用であり、シースのピンと張った状態を維持するのを助け、しかも、取っ手内への内視鏡の係合状態を維持するのを助ける。弾性ストラップは、内視鏡の曲げに起因する長さの変化を補償するとともに内視鏡を取っ手およびシース内に遠位側へ押圧する弾性付勢力をもたらすよう使用できる。変形例として、弾性ストラップに代えて、比較的弾性の低いストラップを用いるとともに取っ手またはシース内に付勢部材を用いてシースおよび軌道を内視鏡上でじゃばら状になりまたはそうでない場合には「束状」になるのを防止するようシースおよび軌道を維持するのがよい。例えば、ストラップは、全体として非伸長性であり、取っ手は、弾性伸長可能な材料または幾何学的形状で作られたものであるのがよく、したがって、取っ手の長さは、ストラップを比較的長い内視鏡に係合させた場合長くなるようになっている。

30

40

【0032】

エンドキャップ 400 は、内視鏡 1000 の遠位端部に装着するために熱可塑性エラストマーで作られたものであるのがよい。エンドキャップ 400 は、ジュロメータが約 100 未満、より具体的には約 50 ~ 約 90 (ASTM D2240 による A スケール 0.120 インチ試験を用いて測定して) である材料で作られたものであるのがよい。エンドキャップを内視鏡の遠位端部がエンドキャップ 400 により把持された状態で、内視鏡の遠

50

位端部に押し付けるのがよい（例えば、僅かにエンドキャップを拡張させてかかる内視鏡の遠位端部にかぶせるのがよい）。エンドキャップ４００の形成材料の適当な材料の１つは、成形サントプレネ（Santoprene）ブランドの熱可塑性エラストマーである。エンドキャップ４００を、例えば熱可塑性エラストマーのような材料で構成することは、かかるエンドキャップ４００を以下に詳細に説明するように内視鏡の遠位端部に押し付けることができる点で望ましい場合がある。

【００３３】

図１、図２および図２Ａを参照すると、エンドキャップ４００は、全体として円筒形の本体部分４１０、遠位フェース４１２、近位フェース４１４、およびエンドキャップを貫通して設けられていて、内視鏡１０００の遠位端部を受け入れる中央ボア開口部４２０を有するのがよい。エンドキャップ４００は、中央ボア開口部４２０の内面の長さに沿って互いに間隔を置いて位置する内部の円周方向に延びる溝４２２を有するのがよい。軌道凹部４２４（図２Ａ）を本体部分４１０の上半分に設けるのがよい。凹部４２４は、近位フェース４１４から遠位側へ延びるのがよく、この凹部は、軌道３００の遠位端部を受け入れるような寸法形状のものであるのがよい。所望ならば、ボア開口部４２０の近位縁部を、エンドキャップを内視鏡の遠位端部に押し付けるのを助けるようテーパさせるのがよくまたは面取りするのがよい。

【００３４】

エンドキャップ４００は、本体部分４１０の少なくとも一部を貫通し、遠位フェース４１２上で開口するスロット４３０（図２および図２Ａ）を更に有するのがよい。スロット４３０は、軌道３００と全体として同一の「時計」位置に位置するために軌道３００に対して配置されるよう表面境界付け軌道凹部４２４から遠位側へ延びるのがよい。スロット４３０は、以下に説明するようにタブまたは他のインジケータ器具を受け入れるような寸法形状のものであるのがよい。一実施形態では、スロット４３０の近位端部は、全体として軌道３００に設けられているチャンネル３２０（以下に説明する）と整列するのがよく、スロット４３０の遠位端部が、スロット４３０が凹部４２４から遠位側の方向へ延びるにつれて半径方向内方へ傾斜するのがよく、したがって、スロット４３０を貫通して延びるタブまたは他のインジケータ器具が内視鏡１０００の光学系によって観察可能であるように遠位側へかつ半径方向内方へ差し向けられるようになっている。エンドキャップ４００を任意適当な方法、例えば、超音波溶接により、シース２００の遠位端部に接合するのがよい。

【００３５】

軌道３００をシース２００で支持するのがよく、この軌道は、取っ手１００からエンドキャップ４００まで延びるのがよい。図３は、軌道３００を軌道の一部が想像線で示されてシース２００で支持された状態で示している。図４は、軌道３００の平面図であり、図５は、シース２００により支持された軌道３００の断面図である。図５においては、シース２００は、説明の目的上、内視鏡上に設けられた場合に見えるような断面で示されており、一実施形態では、シース２００の壁は、全体としてたるんでいて、ドレープ性であるのがよく、内視鏡または他の内部支持体の支持がなければ図５に示す形状を維持するのに十分な剛性を欠くのがよい。

【００３６】

軌道３００は、患者の外部の箇所から患者の胃の中の箇所またはその遠位側の箇所まで延び、例えば幽門を通過して小腸内へ達するのに十分な長さにわたり長手方向に延びる材料の全体として連続した一体品であるのがよい。軌道３００は、軟質ポリマー材料、例えば押し出しポリプロピレンで作られたものであるのがよい。軌道３００を形成できる適当な材料の１つは、テキサス州ヒューストン所在のハンツマン・コーポレーション（Huntsman Corp.）から入手できるHuntsman 23R2Acs321である。シース２００を任意適当な接合方法、例えば超音波溶接で軌道３００に接合するのがよい。軌道３００の遠位端部をエンドキャップ４００上に外側被覆するのがよく、あるいはそうでなければ、凹部４２４内のエンドキャップ４００に接合してもよい。取っ手１００を任意適当な方法、例えば超音波溶接

10

20

30

40

50

によってシース 200 の近位端部および軌道 300 の近位端部に接合するのがよい。

【0037】

軌道 300 は、断面が逆 T 字形のチャンネル 320 を画定する全体として C 字形のチャンネル本体 310 を有するのがよい。本体 310 は、フロア 312、直立した側壁 314、および内方へ延びる枝部 316 を有するのがよい。本体 310 は、本体 310 から外方へ延びる複数の円周方向に延びる側部タブ 330 を更に有するのがよい。軌道 300 の各側に設けられている隣り合うタブ 330 を、例えば扇形切欠き法（図 3 に想像線で示されている）または他の間隔保持法、例えば、切欠き法により軌道 300 の可撓性を維持するように互いに間隔を置いて設けるのがよい。タブ 330 は、シース 200 の内面 210 に接合された状態で示されている。タブ 330 を任意適当な手段、例えば、接着剤または他の結合

10

【0038】

原理を限定するわけでないが、タブ 330 を用いると、内視鏡がシース 200 内に位置決めされたときに、軌道 300 を内視鏡に対して安定化させることができる。これらタブは、内視鏡 1000 に関する軌道チャンネル 320 の対称軸線の半径方向整列を維持するのを助ける。したがって、シース 200 と軌道 300 を内視鏡 1000 を中心として種々の時計位置に円周方向に一ユニットとして回転させることができ、タブ 330 は、軌道 300（およびチャンネル 320）を内視鏡に対して適正な半径方向の向きに維持するのを助ける。チャンネル 320 の所望の半径方向の向きが、図 5 に示されており、チャンネル 320 の断面中心線および対象軸線は一般に、内視鏡の中心から延びる半径方向線と全体として整

20

【0039】

本発明の一実施形態によれば、軌道 300 の少なくとも一部は、軌道の別の部分よりも可撓性が高い。例えば、軌道 300 の一部は、軌道の別の部分よりも曲げ可撓性および軸方向可撓性よりも大きな曲げ可撓性および軸方向可撓性を有するのがよい。図 3 を参照すると、軌道 300 は、可撓性の異なる 3 つの区分を有するものとして概略的に示されている。軌道 300 の最も遠位側の部分であるのがよい区分 A は、曲げ伸長性と軸方向伸長性の両方において軌道の最も可撓性の高い部分であるのがよい。区分 A は、内視鏡の最も遠位側の部分、例えば、内視鏡の関節運動部分と関連しているのがよい。区分 B は、区分 A よりも比較的可撓性が低い（剛性が高い）のがよい。区分 C は、軌道 300 の近位側の部分であるのがよく、区分 B よりも可撓性が比較的低いのがよい。一実施形態では、区分 A は、約 10 インチ（約 254 mm）にわたって延びるのがよく、区分 B は、約 26 インチ（約 660 mm）にわたって延びるのがよい。一実施形態では、軌道 300 の長さは、少なくとも約 50 インチ（約 1270 mm）であるのがよい。図示の実施形態では、区分 A、B は、これら区分の曲げ剛性および軸方向剛性を減少させるようこれらのそれぞれの長さに沿って所々途切れており、他方、区分 C は、全体として途切れていないものであるのがよい。区分 A、B の途切れ部は、一連のスリット 340 によって提供されている。図 3 および図 4 に示すように、軌道本体 310 の 2 つの側部のスリット 340 は、互いに対してずらされており（長手方向にずれており）、したがって、軌道本体 310 の一方の側部のスリットは、軌道本体 310 の他方の側部のスリットと整列しないようになっている。図示の実施形態では、軌道の一方の側部の各スリット 340 は、軌道の反対側の側部の 2 つの隣り合うスリット相互間の中ほどのところに位置している。タブ 330 の各々を 1 対の隣り合うスリット 340 相互間に位置決めするのがよい。一実施形態では、スリット 340 の幅（チャンネル 320 の長さに平行に測定して）は、約 0.010 インチ（約 0.25 mm）以下、より具体的には約 0.005 インチ（約 0.13 mm）以下であるのがよい。スリット 340 を任意適当なナイフまたは他の切断器械で形成するのがよい。原理を限定するわけでないが、スリット 340 の幅および互い違いの配列は、軌道 300 の十分な可撓性をもたらすことができる一方で、軌道内に摺動自在に設けられた部材が例えば枝部 316 の撓みにより、内視鏡が曲げられる箇所（または、軌道が曲げられまたはこれとは異なり湾曲した形態を取るようになっている場合）キャリヤから「ジッパ開放」し

30

40

50

、または軌道から「ポップアウト」するのを阻止する。軌道に選択的に配置された途切れ部を設けたことにより、軌道は、シース 200 と内視鏡の組立体の曲げ剛性をそれほど増大させないで、内視鏡の曲率を辿ることができる。

【0040】

一実施形態では、スリット 340 は、軌道の全厚（図 5 において垂直方向に測定された厚さ）にわたって延びている。加うるに、スリットは、枝部 316 のうちの一方の幅全体にわたって延びるよう軌道の一方の側部から延びるのがよく、スリットは、フロア 312 を横切って少なくとも中ほどまで延びるのがよい。

【0041】

図 3 および図 4 に示す実施形態では、スリット 340 は各々、軌道の全厚にわたって延びるのがよい。加うるに、軌道の長さに沿うスリット 340 の配設場所に応じて、スリット 340 は、中ほど以上に延びるのがよいが、軌道の幅全体にわたって延びるわけではない。例えば、スリット 340 は、図 3 の区分 A では、軌道の長手方向中心線を横切って延びている。図 5 を参照すると、寸法 W は、中ほど以上に延びているが、軌道の幅全体にわたっては延びていないスリットの幅を示している。軌道 300 の同一側でのスリット 340 相互間の間隔または離隔距離 342（図 3）は、区分 A においては約 0.120 ~ 約 0.130 インチ（約 3.05 ~ 約 3.30 mm）であり、区分 B においては約 0.250 インチ（約 6.35 mm）であるのがよい。

【0042】

軌道の中心線を越えて延びるスリット 340 の互い違いの配列は、軌道 300 が引張荷重または曲げ荷重を支える長手方向に連続した荷重経路を備えないという利点を提供することができる。原理を限定するわけでないが、スリット 340 の互い違いの配列は、軌道 300 に曲げ部分（図 4 に符号 344 で指示されている）をもたらすものとして観察できる。曲げ部分 344 は、軌道の互いに反対側の側部のスリット 340 のオーバーラップ量により定められる長さ 346（図 4）を有するのがよく、曲げ部分 344 は、1つのスリットと軌道の反対側の側部から延びるすぐ隣のスリットまでの長手方向間隔により定められる幅 348 を有する。一実施形態では、長さ 346 は、区分 A では約 0.038 インチ ~ 約 0.040 インチ（約 0.97 mm ~ 約 1.02 mm）であるのがよく、幅 348 は、約 0.0625 インチ（約 1.66 mm）であるのがよい。

【0043】

図 6 は、キャリア 500 を示し、図 7 は、軌道 300 上の最も遠位側の位置まで前送りされたキャリア 500 を示している。キャリア 500 は、近位端部 502 から遠位端部 504 まで延びるのがよい。キャリア 500 の長さは、患者の外部の箇所から患者の胃の中の箇所またはその遠位側の箇所に達するのに十分な長さであるのがよい。一実施形態では、キャリア 500 の長さは、少なくとも約 100 センチ、より具体的には少なくとも約 72 インチ（約 1.8×10^3 mm）であるのがよい。キャリア 500 は、本体 520、全体として垂直に延びるウェブ 530、軌道係合レール 534 を有するのがよい。キャリア 500 は、軌道 300 に摺動自在に係合し、レール 534 は、軌道 300 のチャンネル 320 内で摺動自在であるような寸法形状のものである。キャリア 500 は、一体構造のものであるのがよく、このキャリアは、適当な材料から成型されまたは違ったやり方で形成されたものであるのがよい。一実施形態では、キャリア 500 は、比較的低摩擦性の材料、例えば押し出し PTFE（テフロン（Teflon：登録商標））で作られている。

【0044】

図 8 は、軌道 300 で支持されたキャリア 500 の断面図であり、図示の内視鏡 100 の遠位端部は、軌道 300 の位置に対する内視鏡の遠位端部上のコンポーネントの 1つの位置を示すために断面を通して前進している。図 8 に示すように、ウェブ 530 は、レール 534 をキャリア本体 520 の半径方向内方へ位置決めするよう本体 520 から全体として半径方向内方に延びている。ウェブ 530 およびレール 534 の断面は一緒になって、全体として逆“T”字形の形態をもたらすのがよい。

【0045】

10

20

30

40

50

キャリア本体 5 2 0 は、チャンネル 5 2 2 を有するのがよい。チャンネル 5 2 2 は、本体 5 2 0 の実質的に全長にわたって延びるのがよい。チャンネル 5 2 2 は、チャンネルフロア 5 1 2 および対向した側壁 5 1 4 によって結合されるのがよい。本体 5 2 0 は、対向した側部 5 1 8 を備えた内方に延びる枝部 5 1 6 を更に有するのがよく、これら対向した側部は、チャンネル 5 2 2 の開口部の喉部を画定するよう互いに間隔を置いて位置している。

【 0 0 4 6 】

軌道係合レール 5 3 4 の最も遠位側の部分は、可撓性インジケータタブ 5 3 6 を構成するよう本体 5 2 0 を越えて遠位側へ延びるのがよい。タブ 5 3 6 は、エンドキャップ 4 0 0 のスロット 4 3 0 によって受け入れられるような寸法形状のものであるのがよい。キャリア 5 0 0 を軌道 3 0 0 上でこれに沿って遠位側へ前進させると、タブ 5 3 6 は、キャリア 5 0 0 が軌道 3 0 0 上のその最も遠位側の位置にいったん達すると、内視鏡 1 0 0 0 の光学系によって観察できるようになる。図 7 および図 8 を参照すると、タブ 5 3 6 をスロット 4 3 0 の遠位端部から遠位側へかつ半径方向内方へ前進させると、タブ 5 3 6 を内視鏡の光学素子 1 1 0 0 を介して観察することができる。

10

【 0 0 4 7 】

一実施形態では、キャリア 5 0 0 の少なくとも一部は、キャリアの別の部分よりも可撓性が高い。例えば、キャリア 5 0 0 は、本体 5 2 0 を有するのがよく、この本体の遠位部分 5 2 0 A は、キャリアのより近位側の本体部分 5 2 0 B よりも高い曲げ可撓性および軸方向可撓性を有している。図 6 を参照すると、キャリアは、可撓性の異なる 2 つの区分を有するよう概略的に示されている。キャリア区分 5 2 0 A は、キャリアの最も遠位側の部分であるのがよく、このキャリア区分は、曲げ伸長性と軸方向伸長性の両方においてキャリアの最も可撓性の高い部分であるのがよい。区分 5 2 0 A は、少なくとも約 2 インチ（約 50 mm）の長さを有するのがよい。一実施形態では、区分 5 2 0 A の長さは、約 4 インチ～約 10 インチ（約 101 mm～約 254 mm）であり、より具体的には、区分 5 2 0 A の長さは、約 6 インチ～約 8 インチ（約 152 mm～約 203 mm）であるのがよい。

20

【 0 0 4 8 】

図示の実施形態では、本体区分 5 2 0 A は、本体 5 2 0 の遠位側部分の曲げ剛性および軸方向剛性を減少させるようその長さに沿って所々途切れた状態で示されている。途切れ部を、一連のスリット 5 4 0 により提供するのがよい。図 6 および図 7 に示すように、キャリア本体 5 2 0 の 2 つの側部のスリット 5 4 0 は、本体 5 2 0 の一方の側部のスリットが本体 5 2 0 の他方の側部のスリットと整列しないよう互いに対してずらされている（長手方向にずれている）。図示の実施形態では、キャリア本体の一方の側部の各スリット 5 4 0 は、軌道の反対側の側部の 2 つの隣り合うスリット相互間の軸方向中ほどに位置決めされている。隣り合う枝部 5 1 6 をスリット 5 4 0 で互いに分離するのがよい。

30

【 0 0 4 9 】

原理を限定するわけでないが、可撓性タブ 5 3 6 およびスリット 5 4 0 は、キャリア 5 0 0 の遠位部分が軌道から「飛び出る」ことまたは「ジッパ開放」するのを阻止するのに役立つことができる。例えば、可撓性タブ 5 3 6 は、軌道 3 0 0 からのキャリアの半径方向の放出の阻止を助けるよう軌道 3 0 0 のスリット 3 4 0 相互間の空間を「橋渡しする」ことができる。原理を限定するわけでないが、スリット 5 4 0 の幅および互い違いの配列は、キャリア 5 0 0 の十分な可撓性をもたらすことができる一方で、キャリア内に摺動自在に設けられた部材がキャリアから「ジッパ開放」し、またはキャリアから「ポップアウト」するのを阻止する。

40

【 0 0 5 0 】

一実施形態では、スリット 5 4 0 は、軌道の全厚（図 8 において垂直方向に測定された厚さ）にわたって延びている。加うるに、スリットは、枝部 5 1 6 のうちの一方の幅全体にわたって延びるよう軌道の一方の側部から延びるのがよく、スリットは、フロア 5 1 2 の少なくとも一部を貫通して連続するのがよい。スリット 5 4 0 は各々、軌道本体 5 2 0 の全厚にわたって延びるのがよく、スリット 5 4 0 は各々、中ほど以上に延びるのがよい

50

が、軌道の幅全体にわたって延びるわけではない。軌道本体の同一側でのスリット 5 4 0 相互間の間隔または離隔距離 5 4 2 (図 6) は、キャリア本体部分 5 2 0 A においては約 0.1 ~ 約 0.6 インチ (約 2.5 mm ~ 約 15.2 mm) である。スリット 5 4 0 の互いの配列は、キャリア本体部分 5 2 0 A が引張荷重または曲げ荷重を支える長手方向に連続した荷重経路を備えないという利点を提供することができる。

【0051】

図 9 ~ 図 13 は、軌道 3 0 0 およびキャリア 5 0 0 とともに使用できる供給管 6 0 0 を示している。供給管 6 0 0 は、近位端部 6 0 2 および遠位端部 6 0 4 を有するのがよい。供給管 6 0 0 は、養分を通過させる養分通路 6 2 0 および供給管 6 0 0 と別の部材の解除自在な係合を可能にするように構成された特徴部 6 6 0 を備えた供給管本体 6 1 0 を有する
10

【0052】

通路 6 2 0 は、近位端部 6 0 2 から出口ポート 6 2 2 まで延びるのがよく、養分は、この出口ポートを通して通路 6 2 0 から出て患者の GI 管に入る。出口ポート 6 2 2 の遠位側に延びる供給管 6 0 0 の部分を図 10 および図 13 に示すように通路 6 2 0 の長手方向軸線に対して傾斜させるのがよく、出口ポート 6 2 2 は、全体としてテーパした細長い形態を有する。したがって、図 10 および図 13 に示すように、通路 6 2 0 は、供給管 6 1 0 の長手方向軸線に対して全体として平行であるのがよく、通路 6 2 0 は、管 6 1 0 それ
20

【0053】

図 12 を参照すると、供給管 6 0 0 は、出口ポート 6 2 2 の近位側か遠位側かのいずれかに位置決めされた 1 つまたは 2 つ以上の吸引ポートを有するのがよい。吸引ポートは、管 6 0 0 をいったん配置すると、管 6 0 0 の遠位端部を体内の所望の位置に保持し、供給
30

中における供給管 6 0 0 の移動を阻止するために使用できる。図 10 では、吸引ポート 6 8 0 が、出口ポート 6 2 2 の遠位側に位置決めされた状態で示されている。吸引ポート 6 8 0 は、組織が吸引ポート 6 8 0 に加えられた真空により管 6 0 0 内に引き込まれると、組織に係合してこれを保持できる複数個の半径方向内方に延びるタブ 6 8 2 を有するのがよい。タブ 6 8 2 を形成するには、管本体 6 1 0 の外壁を切断しまたはスリットしてタブ 6 8 2 を形成するのがよく、あるいは、タブ 6 8 2 を別個の部材、例えば、タブ 6 8 2 を有するよう形成され、管本体 6 1 0 の壁に設けられた孔内に位置決めされる金属製または非金属製インサートに設けてもよい。真空を真空通路 (図示せず) を通って吸引ポート 6 8 0 に伝えるのがよく、この真空通路は、養分通路 6 2 0 と連通しまたはこれとは別個に延びる。供給管 6 0 0 を操作して位置決めするのを助けるためにおもり 6 9 0 を管 6 0 0
40

【0054】

特徴部 6 6 0 は、供給管 6 0 0 の長さの少なくとも一部に沿って延びるのがよい。図 10 では、特徴部 6 6 0 は、供給管 6 0 0 の長さの全てではなくその何割かに沿って延びた状態で示されている。特徴部 6 6 0 は、特徴部 6 6 0 の近位端部 6 6 2 から遠位端部 6 6 4 まで延びるのがよい。特徴部 6 6 0 の近位端部 6 6 2 を距離 L だけ供給管 6 0 0 の近位端部から離すのがよく、したがって、供給管 6 0 0 が定位置にあるとき、患者の咽頭および (または) 鼻を通して延びる供給管 6 0 0 の部分が患者に刺激を与えずまたは供給を妨害しないようになっている。距離 L は、約 6 インチ ~ 約 24 インチ (約 152 mm ~ 約 610 mm) であるのがよく、一実施形態では、約 18 インチ (約 457 mm) である。

【0055】

10

20

30

40

50

特徴部 660 を管本体 610 と一体に形成するのがよい（例えば、成型または押し出し成形により）。変形例として、特徴部 660 を管本体 610 とは別個に製造し、次に、例えば任意適当な結合法または接合法を用いることにより本体 610 に取り付けてもよい。特徴部 660 は、供給管 600 が例えば摺動係合により別の部材、例えば軌道 300 またはキャリア 500 に解除自在に係合できるような寸法形状のものであるのがよい。図 9 では、供給管 600 は、キャリア 500 で摺動自在に支持された状態で示されている。特徴部 660 は、レール 666 およびウェブ 668 を有するのがよく、ウェブ 668 は、管本体 610 から間隔を置いた関係をなして管本体 610 から支持レール 666 まで全体として半径方向に延びている。図 9 では、レール 666 は、チャンネル 522 内に位置決めされ、ウェブ 668 は、チャンネル 522 の喉部を貫通して延びている。原理を限定するわけではないが、供給管 600 をキャリア 500 で摺動自在に支持するとともにキャリア 500 を軌道 300 上で摺動自在に支持することは、患者の体内における供給管 600 のスムーズで比較的摩擦の小さな位置決めを可能にするうえで有利であると考えられる。変形例として、供給管 600 を、例えばレール 666 が軌道 300 に直接係合するようにすることによって、軌道 300 上に直接摺動自在に支持してもよい。例えば、所望ならば、軌道 300 をテフロン（Teflon：登録商標）または任意他の適当な低摩擦性被膜で被覆するのがよい。

10

【0056】

図 11 は、特徴部 660 の近位端部 662 を示している。ウェブ 668 およびレール 666 がキャリア 500 のチャンネル 522 に対して摺動しているときに、組織は捕捉されまたは挟まれるのを阻止するためにテーパした表面 672 を近位端部 662 のところに設けるのがよい。レール 666 の近位端部は、例えばこれにテーパをつけることにより、ウェブ 668 の各側でレール 666 の近位端部のところに設けられる接触面 674 を備えるよう形成されるのがよい。接触面 674 を供給管 600 の長手方向軸線に対して傾斜させるのがよい（図 11 では、表面 674 は、これら表面が遠位側へ延びるにつれて外方に延びるよう傾けられている）。接触面 672 は、供給管 600 をキャリア 500 に沿って遠位側へ押すために、力を特徴部 660 に加えることができる表面となる。接触面 672 の向きは、管 600 をキャリア 500 上で遠位側へ押すよう加えられた力が特徴部 660 をキャリア 500 のチャンネル 522 から押し出す傾向が無いように供給管 600 の長手方向軸線に対して選択されるのがよい。

20

30

【0057】

所望ならば、キャリア 500 および特徴部 660 を備えた供給管 600 を一緒にして包装してもよい。例えば、キャリア 500 および供給管 600 を、供給管 600 が例えばこの管とキャリア 500 の摺動係合によりキャリア 500 上にあらかじめ組み立てられた状態で互いに包装してもよい。キャリア 500 とキャリアの長さに沿って支持された管 600 との組立体を使用時点で包装から解いてもよく（例えば、無菌包装材から）、キャリア 500 と管 600 の組立体を軌道 300 に沿って前進させてもよい。

【0058】

図 14 は、供給管位置決め部材 700 の遠位部分の側面図である。内視鏡を患者から抜去しているときに、供給管をキャリア 500 に沿って遠位側へ押すとともに（あるいは）供給管 600 を GI 管内の所望の位置に維持するために部材 700 を用いるのがよい。図 15 は、この部材 700 の遠位端部の拡大図である。図 16 は、供給管 600 を所望位置に維持するよう位置決めされた部材 700 を示しており、図 17 は、部材 700 の遠位端部と供給管 600 に設けられた特徴部 660 の近位端部 662 との係合状態の拡大底面図である。一実施形態では、部材 700 の長さは、供給管を患者の GI 管内の所望の場所に位置決めしたとき、部材 700 が供給管 600 の接触面 672 に係合するよう患者の体外の箇所から延びることができるよう少なくとも約 36 インチ（約 914 mm）であるのがよい。

40

【0059】

図 14 および図 15 を参照すると、部材 700 は、キャリア 500 の構造と類似した構

50

造を有するのがよい。変形例として、部材 700 は、異なる断面形状を有してもよい。部材 700 は、本体部分 710 を有するのがよく、この本体部分は、可撓性をもたらすようスリット 740 を有するのがよい。部材 700 は、レール 766 およびウェブ 768 を有するのがよく、ウェブ 768 は、本体 710 に対して間隔を置いた関係をなして、レール 766 を支持するよう本体 710 から延びている。レール 766 は、チャンネル 520 内でのキャリヤ 500 の摺動運動を可能にするような寸法形状のものであるのがよい。

【0060】

図 15 に示すように、部材 700 の遠位端部 702 は、本体部分 710 に設けられたテーパ付き表面 772 を有するのがよい。レール 766 の遠位端部は、V 字形切り欠きを有するよう形成されたものであるのがよく、2つの表面 774 が、供給管 600 の表面 674 に係合するよう設けられている。表面 774 は、表面 772 の遠位側に位置決めされていて、これら表面 774 は、部材 700 のレール 766 が、レール 766 およびレール 666 に全体として平行な力を供給管のレール 666 に及ぼすよう作用することができるように供給管 600 の表面 674 に接触するような寸法形状のものである。かかる表面は、半径方向力成分または供給管 600 を望ましくない力でキャリヤ 500 から押し出す恐れのある他の力成分を持たない所望の長手方向に差し向けられた力をもたらすことができる。

【0061】

シース 200 および軌道 300 を備えた内視鏡を内視鏡の遠位端部が供給管の配置のために GI 管内の所望の位置に位置決めされるよう患者の体内に位置決めするのがよい。供給管 600 をキャリヤ 500 上に位置決めするのに、供給管を患者の外部でキャリヤ 500 上に摺動させ（または、供給管 600 およびキャリヤ 500 をあらかじめ包装された組立体の状態で提供するのがよく）、次に、キャリヤ 500 および供給管 600 を、例えば供給管の遠位部分が胃または小腸内に位置決めされた状態で軌道 300 に沿って GI 管内の所望の位置まで一緒に前進させるのがよい。キャリヤ 500 上のタブ 536 を、タブ 536 がいったんエンドキャップ 400 を貫通すると、内視鏡の光学系を通して観察することができ、それにより、キャリヤおよび供給管が所望の位置に達したという視覚表示が得られる。変形例として、キャリヤ 500 を軌道 300 に沿って前進させ、次に供給管 600 をキャリヤ 500 に沿って所望の位置まで前進させてもよい。

【0062】

供給管 600 の遠位端部を体内の所望の位置までいったん前進させると、内視鏡、シース 200、軌道 300 およびキャリヤ 500 を GI 管から取り出すのがよく、後には供給管が定位置に残る。供給管が他のコンポーネントを体から取り出しているときに「後退して出る」さもなければ近位側の方向に動くのを阻止するために、供給管位置決め部材 700 を用いて他のコンポーネントの取り出し中、供給管の位置を維持するのがよい。供給管 600 の位置決め後（および内視鏡、シース 200、軌道 300 およびキャリヤ 500 の取り出し前）、部材 700 をキャリヤ 500 内に挿入するのがよく（部材 700 がキャリヤ 500 に摺動自在に係合するようにレール 766 がキャリヤ 500 のチャンネル 520 内に位置決めされた状態で）、部材 700 をキャリヤ 500 に沿って遠位側に前進させ、ついには、部材 700 の遠位端部が供給管 600 上のレール 666 の近位端部 662 に隣接して位置するようにする。内視鏡、シース 200、軌道 300 およびキャリヤ 500 を患者の体から近位側の方向に引っ込めているとき、部材 700 を定位置に保持して（例えば、外科医、外科医のアシスタントの手でまたは固定部によって）部材 700 を内視鏡、シース、軌道およびキャリヤに対して静止状態に保つのがよく、そして力を表面 774 と表面 674 のインタフェースのところで供給管レール 666 に及ぼし、それにより供給管 600 が内視鏡および他のコンポーネントの取り出し中、近位側に後退するのを「妨害する」。

【0063】

図 18 ~ 図 24 は、本発明の一実施形態に従って供給管を位置決めする方法の実施の際に用いることができるステップを示している。内視鏡をエンドキャップ 400 がシース 200 の遠位端部のところに位置決めされ、取っ手 100 がシース 200 の近位端部のところ

るに位置決めされ、軌道 300 がシース 200 に沿ってエンドキャップ 400 から取っ手 100 まで延びた状態でシース 200 内に挿入するのがよい。本明細書において以下に用いる「シース組立体」は、シース 200 と取っ手 100 とエンドキャップ 400 と軌道 300 の組立体を指している。内視鏡を患者の体外でシース組立体内に挿入した後、シース組立体および内視鏡を生まれつき備わっている体の開口部、例えば口の中に挿入するのがよく、そしてシース組立体を内視鏡とともに内視鏡の遠位端部およびエンドキャップ 400 が所望の場所、例えば小腸のところに位置決めされるよう前進させるのがよい。図 18 は、シース組立体を患者の GI 管内に位置した状態で示しており、軌道 300 は、体外の位置から小腸内の位置まで延びている。

【0064】

供給管 600 を例えば、供給管の遠位端部がキャリア 500 の遠位端部のところまたはこれに隣接して位置決めされた状態で供給管 600 がキャリア 500 の長さに沿って位置決めされるまで供給管レール 666 をキャリア 500 のチャンネル 520 内で摺動させることにより患者の体外でキャリア 500 上に位置決めするのがよい。図 19 を参照すると、次に、キャリア 500 および供給管 600 をともに軌道 300 に沿って前進させるのがよく（例えば、矢印 2 の方向に手で）、キャリアおよび供給管を患者の体外の位置から供給管が所望の場所（図 19 では小腸）のところに位置決めされる位置まで前進させる。供給管 600 の長さは、一実施形態では、少なくとも約 140 cm であるのがよく、供給管の遠位端部を患者の切歯から約 130 ~ 約 140 cm のところに位置決めするのがよい。非限定的な例を挙げると、長さ 140 cm の 10 Fr（フレンチ）のドブ - ホフ（Dobb-Hoff）型の供給管（バイアシス・ヘルスケア・インコーポレイテッド（Viasys Healthcare, Inc.）から入手できる）を、例えばウェブおよびレールを管に結合しまたは違ったやり方で取り付けることによりレール 666 の特徴を有するよう改造するのがよい。小児用結腸鏡、例えばオリンパス（Olympus）モデル PCF 100 小児用結腸鏡をシース組立体とともに用いるのがよい。

【0065】

図 20 を参照すると、供給管 600 がいったん所望の位置に位置すると、部材 700 を部材 700 の遠位端部 702 が供給管 600 のレール 666 の近位端部に接触するまで軌道 300 に沿って遠位側へ（例えば、矢印 4 の方向に手で）前進させるのがよい。次に、部材 700 が患者の体およびシース組立体に対して静止状態に保たれているときに、シース組立体（内視鏡とともに）およびキャリア 500 を矢印 6 で示す方向において体から近位側へ引っ込めるのがよい。供給管 600 が内視鏡、シース組立体およびキャリア 500 の引っ込み中、近位側へ動く傾向は、部材 700 の表面 774 と供給管レール 666 の表面 674 の当接係合により阻止される。したがって、供給管 600 は、内視鏡、シース組立体およびキャリア 500 を体から引っ込めているときに部材 700 により定位置に維持される。

【0066】

図 21 は、内視鏡、シース組立体およびキャリア 500 の取り出し後における患者の GI 管内の定位置に位置する供給管を示している。図 21 において、供給管 600 は、供給管の近位端部 602（患者の体外に位置決めされている）から供給管の遠位端部 604（小腸内に位置決めされている）まで延びており、供給管 600 は、口、食道、胃を通して小腸内へ延びている。

【0067】

所望ならば、供給管を図 21 に示す位置に用いることができる。しかしながら、一般的には、供給管の近位端部が鼻から延びるようにすることが望ましい。図 22 は、口および鼻から延びるよう挿入できる移送管 12 の使用方法を示している。口から延びる移送管の端部を図 23 に示すように供給管の近位端部 602 に結合するのがよい。次に、鼻から延びる移送管 12 の端部を引いて供給管の近位端部 602 の方向を変えて図 24 に示すように鼻から延びるようにするのがよい。次に、適当な継手 14 を図 24 に示すように供給管の近位端部 602 に取り付けるのがよい。

10

20

30

40

50

【 0 0 6 8 】

図 2 5 ~ 図 3 0 は、患者の腹壁に設けた切開部を通して供給のための接近手段を得るよう供給管を患者の体内に位置決めする別の方法を示している。図 2 5 ~ 図 3 0 は、標準の P E G 手技の代替例として供給管を胃の中に配置する方法を示している。まず最初に図 2 5 を参照すると、取っ手 1 0 0、シース 2 0 0 およびエンドキャップ 4 0 0 を有するシース組立体内に設けられた内視鏡を、口を通して前進させて、内視鏡の遠位端部およびエンドキャップ 4 0 0 を患者の胃の中に位置決めするのがよい。光源（例えば、内視鏡の遠位端部と関連した光源）を胃の中から用いて腹壁を徹照し、胃の中における内視鏡の位置を患者の体外から観察できるようにするのがよい。腹壁を貫通して小さな経皮切開部を設けるのがよく、針 2 2 / カニユーレ 2 4、例えば 1 4 ゲージ針 2 2 / カニユーレ 2 4 をこの切開部を通して挿入して針の遠位先端部およびカニユーレの遠位端部を胃の中に位置決めできるようにするのがよい。

10

【 0 0 6 9 】

図 2 6 を参照すると、針 2 2 を抜去するのがよく、カニユーレ 2 4 はその場に残され、胃の内部から患者の体外の箇所まで延びるアクセスチャンネルとなる。ループ状ガイドワイヤ 3 2 をカニユーレに通すのがよく、内視鏡およびシース組立体をガイドワイヤ 3 2 によって提供されるループを貫通するよう差し向けるのがよい。

【 0 0 7 0 】

図 2 7 を参照すると、比較的短い供給管 8 0 0 が示されており、この供給管は、軌道 3 0 0 の長さよりも実質的に短い長さを有する。供給管 8 0 0 は、この実施形態では、長さが約 3 フィート（約 0 . 9 1 4 m）未満であるのがよい。供給管 8 0 0 は、供給管 8 0 0 が軌道 3 0 0 および（または）キャリア 5 0 0 に摺動自在に係合することができるようにするための特徴部、例えばレール（図示せず）を有するよう改造された市販の P E G 型供給管であるのがよい。例えば、供給管 8 0 0 を形成するには、例えばウェブおよびレールを供給管に結合しまたはこれとは違ったやり方で取り付けることにより、ウェブおよびレールを市販の P E G 供給管に取り付けるのがよい（変形例として、供給管 8 0 0 を一体形のウェブとレールの特徴部を有するよう押し出し成形することによりまたはこれとは違った仕方でも形成することにより供給管 8 0 0 を形成してもよい）。供給管 8 0 0 を構成できる素材としての適当な市販の P E G 型供給管の 1 つは、イリノイ州ホイーリング所在のバイアシス・ヘルスケア（Viasys Healthcare）社から、プッシュ・テクニク（Push Technique）またはプル・テクニク（Pull Technique）と併用可能なコルフロ - マックス（Corflo-Max）ブランドの P E G キットの状態で市販されているものとして入手できる。供給管 8 0 0 は、密封バンパまたはボルスタ 8 1 0 およびテーパ付き拡張先端部 8 2 0 を有するのがよい。

20

30

【 0 0 7 1 】

図 2 7 を参照すると、シース組立体がガイドワイヤ 3 2 によって提供されたループを貫通した状態で、供給管 8 0 0 をシース組立体に沿って遠位側へ前進させて胃の中に送り込むのがよい。供給管 8 0 0 を軌道 3 0 0 上に位置決めし、そして、部材 7 0 0 を押し要素として用いることにより軌道 3 0 0 に沿って遠位側へ胃まで前進させるのがよい。変形例として、供給管をキャリア 5 0 0 上に設け、キャリア 5 0 0 を供給管 8 0 0 とともに軌道 3 0 0 に沿って胃まで前進させてもよい。

40

【 0 0 7 2 】

図 2 8 を参照すると、供給管 8 0 0 を部材、例えば上述の部材 7 0 0 を用いてシース組立体の遠位端部から押し離すのがよい。供給管 8 0 0 をシース組立体から押し離すと、先端部 8 2 0 から延びている縫合糸 8 3 0（または他の適当な可撓性ワイヤまたはテザー）をガイドワイヤ 3 2 で掴んで縫合糸 8 3 0 がカニユーレ 2 4 を通って引かれることができるようにするのがよい。

【 0 0 7 3 】

図 2 9 を参照すると、縫合糸 8 3 0 を引っ張って（例えば、鉗子または止血鉗子を用いて）、先端部 8 2 0 が腹壁の経皮切開部を貫通し、密封バンパ 8 1 0 が胃壁の内面（胃の

50

内面)に当接して位置決めされるようにするのがよい。

【0074】

図30を参照すると、シース組立体を患者から取り出し、外部シール840を供給管800上でこれに沿って前進させてこれが切開部に隣接して患者の皮膚に当てられるようにするのがよい。供給管800を切断して先端部820を供給管から切除するのがよく、そして継手850を患者の外部に位置する供給管の端部上に位置決めするのがよい。図25～図30に示す手技では、供給管を生まれつき備わっているオリフィスを通して患者の体内に導入し、そして内視鏡を胃の中に位置決めした後、内視鏡に沿って遠位側に押す。次に、切開部を通して供給管を引いて切開部を通して患者のGI管まで延びる供給接近チャネルを形成する。

10

【0075】

図31～図37は、本発明の別の実施形態に従って供給管を位置決めする方法で用いることができるステップを示している。図25～図30は、標準型JET-PEG型手技の代替手段として供給管を小腸内に配置する方法を示している。

【0076】

まず最初に図31を参照すると、取っ手100、シース200およびエンドキャップ400を有するシース組立体内に設けられた内視鏡1000を、口を通して前進させて、内視鏡の遠位端部およびエンドキャップ400を患者の胃の中に位置決めするのがよい。光源(例えば、内視鏡の遠位端部と関連した光源)を胃の中から用いて腹壁を徹照し、胃の中における内視鏡の位置を患者の体外から観察できるようにするのがよい。腹壁を貫通して小さな経皮切開部を設けるのがよく、針22/カニューレ24、例えば14ゲージ針22/カニューレ24をこの切開部を通して挿入して針の遠位先端部およびカニューレの遠位端部を胃の中に位置決めできるようにするのがよい。

20

【0077】

図32を参照すると、針22を抜去するのがよく、カニューレ24はあとに残されて、胃の内部から患者の体外の箇所まで延びるアクセスチャネルとなる。ループ状ガイドワイヤ32をカニューレに通すのがよく、内視鏡およびシース組立体をガイドワイヤ32によって提供されるループを貫通するよう差し向けるのがよい。内視鏡およびシース組立体を図32に示すように胃から小腸内へ遠位側に前進させるのがよい。

【0078】

図33を参照すると、供給管900をシース組立体の長さに沿って前進させて、供給管900がガイドワイヤ32により提供されるループを貫通するようになるのがよい。図3に示す供給管900は、上述した供給管600の構造と同様な構造を持つ遠位部分904および上述した供給管800の構造とほぼ同じ構造を持つ近位部分906を有するのがよい。近位部分906は、テーパ付き拡張先端部920およびパンパまたはボルスタ910を有するのがよい。近位部分906は、プッシュ・テクニック(Push Technique)またはプル・テクニック(Pull Technique)用のコルフロ・マックス(Corflo-Max)ブランドのPEGキットの状態を提供される型式のPEG供給管を用いて構成されたものであるのがよく、かかるキットは、イリノイ州ホイーリング所在のバイアシス・ヘルスケア(Viasys Healthcare)社から入手できる。

30

40

【0079】

食物をGI管に送り込む開口部は、遠位部分904に設けられるのがよい。供給管900は、供給管が軌道300および(または)キャリヤ500に摺動自在に係合できるように部分904、906のうちの一方または両方に設けられた特徴部、例えば、レール(例えば、図10、図11および図13に示す形式のレール)を有するのがよい。一実施形態では、供給管900を患者の体の外部でキャリヤ500上に位置決めし、供給管900とキャリヤと一緒に軌道300に沿って前進させる。位置決め部材700をキャリヤ500に沿って供給管900の後ろまで前進させるのがよい。所望ならば、位置決め700は、部材700を掴み、これをキャリヤ500に沿って押すのを助けるよう部材700にクリップ止めできまたは違ったやり方で締結できる掴みクリップ715を有するのがよい。

50

【 0 0 8 0 】

図 3 4 を参照すると、位置決め部材 7 0 0 を定位置に保持した状態で、内視鏡およびシース組立体を胃から近位側へ引っ込めるのがよく、その結果、内視鏡およびシース組立体を引っ込めているときに、供給管 9 0 0 を位置決め部材 7 0 0 によってシース組立体の端部から押し離すようにする。先端部 9 2 0 から延びる 1 本の縫合系 9 3 0 をループ状ガイドワイヤ 3 2 を用いて掴むのがよい。

【 0 0 8 1 】

図 3 5 を参照すると、縫合系 9 3 0 および先端部 9 2 0 を、バンパ 9 1 0 が胃の内面に当接して位置決めされるまで切開部を通して引くのがよく、食べ物を通過させるポートを含む供給管の部分 9 0 4 は、小腸（例えば、空腸）内に位置決めされる。図 3 6 を参照すると、外部シール 9 4 0 を、供給管 9 0 0 上でこれに沿って前進させてこれが切開部に隣接して患者の皮膚に当てられるようにするのがよい。供給管 9 0 0 を切断して先端部 9 2 0 を供給管から管の不必要な長さ部分と一緒に切除するのがよく、そして継手 9 5 0 を患者の外部に位置する供給管の端部に位置決めするのがよい。図 3 7 では、内視鏡およびシース組立体は、患者の体から取り出された状態で示され、供給管 9 0 0 は、遠位部分 9 0 4 が小腸内に設けられて位置決めされた状態で示され、供給管 9 0 0 は、小腸から胃を通して延びて胃に設けられた切開部を通り、そして患者の腹壁および皮膚を通過している。

10

【 0 0 8 2 】

図 3 1 ~ 図 3 7 に示す手技では、供給管を生まれつき備わっているオリフィスを通して患者の体内に導入し、そして内視鏡を胃の中に位置決めした後、内視鏡に沿って遠位側に押す。次に、切開部を通して供給管を引いて切開部を通して患者の G I 管（例えば、小腸）まで延びる供給接近チャネルを形成する。

20

【 0 0 8 3 】

幾つかの実施形態では、供給管を所望の場所まで前進させているときに供給管の汚染の恐れを減少させるため、例えば、口腔内物質、例えば口腔菌叢による汚染が生じないように例えば軌道 3 0 0、キャリア 5 0 0 および（または）供給管の周りにカバーまたはトンネルを設けることが望ましい場合がある。カバーまたはトンネルを薄い軟質材料（例えば、セロハン材料またはシース 2 0 0 の形成材料）で形成するのがよく、かかるカバーまたはトンネルは、少なくとも部分的に軌道、キャリアおよび（または）供給管の長さに沿って延びるのがよい。例えば、キャリア、供給管および柔軟性カバーの組立体をあらかじめ包装された組立体として提供できる。次に、キャリア、供給管および柔軟性カバーを軌道に沿って前進させるのがよい。所望ならば、柔軟性カバーをキャリア上に設けてカバーとキャリアを引っ込めるようにするのがよく、後には供給管が定位置に残る。別の実施形態では、シース 2 0 0 は軌道上でこれに沿って延びるトンネルを有するよう形成されたものであるのがよく、したがって、キャリアおよび供給管をトンネルを通して前進させることができるようになる。変形例として、軌道をシースの内面上または内視鏡の表面上に設けてもよく、その結果、供給管をシース内で前進させるようにする。上述の米国特許出願第 1 0 / 4 4 0 , 9 5 7 号明細書（米国特許出願公開第 2 0 0 4 / 0 2 3 0 0 9 5 号明細書として公開）は、例えば米国特許出願公開第 2 0 0 4 / 0 2 3 0 0 9 5 号明細書の図 6 の実施形態において、シースおよびシースの内面に沿って前送りされるアクセサリを開示している。かかる構造を採用することができ、供給管をシース内で前進させる。

30

40

【 0 0 8 4 】

図 3 8 ~ 図 4 2 は、内視鏡をシース組立体に取り付けた状態で患者の体内に挿入する前に、エンドキャップ 4 0 0（例えば、エラストマーエンドキャップ 4 0 0）およびシース 2 0 0 を内視鏡 1 0 0 0 上に位置決めする方法を示している。幾つかの用途では、内視鏡をエンドキャップを備えたシース内へ手作業で、例えば、手でコンポーネントを掴むことにより装填することは困難な場合がある。例えば、シースを通して内視鏡を掴み、適当な力を加えてエンドキャップを押圧して内視鏡の遠位端部に被せることが困難な場合がある。加うるに、エンドキャップを内視鏡に対して所与の正時方向に維持することが望ましい

50

場合がある。力を加えてエンドキャップを内視鏡に押し付けている間に所望の時針向きが偶発的に失われる場合があり、再取り付けが必要になる。図38～図42に示す方法およびコンポーネントは、内視鏡へのエンドキャップ（および関連のシースおよび軌道）の適正な取り付けを助けるよう利用できる。加うるに、かかる方法およびコンポーネントを用いると、たとえシースおよび（または）軌道を用いなくても、エンドキャップを内視鏡に取り付けることができる。

【0085】

図38を参照すると、エンドキャップ装填要素が、ノーズコーン2100の形態で示されている。ノーズコーン2100は、使い捨てであるのがよく、かかるノーズコーンは、軽量の材料、例えばポリマー材料で作られたものであるのがよい。ノーズコーン2100は、本体部分2110および複数個の可撓性枝部2120（6つの枝部が図38に示されている）を有するのがよい。本体部分2110の遠位端部2102は、丸くなっているのがよくまたはテーパ付きであるのがよい。本体部分2110は、本体部分2110の長手方向軸線に対して横断方向に本体部分2110の幅を貫通した貫通穴2112を有するのがよい。本体部分2110および枝部2120は、エンドキャップ400の中央ボア開口部420を貫通するような寸法形状のものであるのがよい。

10

【0086】

本体部分2110は、本体部分2110の長さに沿って延びる複数個の半径方向スプライン2114を有するのがよい。各スプライン2114は、丸くなったまたは傾斜した枝部肩2118と関連するのがよい。各枝部肩2118は、可撓性枝部2120と関連しているのがよい。各可撓性枝部2120は、枝部肩2118から枝部近位端部2122まで近位側へ延びるのがよい。各丸形枝部肩2118は、本体部分2110のその関連のスプライン2114からその枝部肩と関連した可撓性枝部2120まで半径方向外方に延びるのがよい。

20

【0087】

スプライン2114の半径方向外面は、ノーズコーン2100の第1の直径を定めるのがよく、枝部2120の半径方向外面は、ノーズコーンの第2の直径を定めるのがよく、第2の直径は、第1の直径よりも大きい。各丸形枝部肩2118の半径方向外面は、各スプラインからその関連の枝部までスムーズな半径方向移行部を構成するよう形作られたものであるのがよい。したがって、丸形枝部肩2118は一緒になって、第1の直径部から第2の直径部までのスムーズな半径方向移行部を構成する。可撓性枝部2120の半径方向内方に向いた表面は、内視鏡1000の遠位端部を受け入れるよう互いに間隔を置いて位置するのがよい（そのように形成されることによりまたは加えられた力に起因して）。

30

【0088】

スプライン2114、丸形枝部肩2118および枝部2120を全体として等角度間隔で円周方向に互いに間隔を置いて配置するのがよい（例えば、6つのスプライン、6つの枝部肩および6つの枝部に、各関連のスプライン、枝部肩、可撓性枝部を本体部分2110の周囲に沿ってぐるりと60°の間隔で配置するのがよい）。

【0089】

各枝部2120は、図38Aおよび図40Aに示すように、外方に向いた表面に形成されたスロット2124を有するのがよい。枝部2120のスロット2124は一緒になって、拡張可能なリング、例えばシリコンリングまたはテフロン（Teflon：登録商標）リング2160を嵌め込むことができる円周方向に途切れた溝を構成する。図38Aに示す枝部2120の半径方向厚さ2123は、枝部2120を内視鏡の遠位端部の外面とエンドキャップの内面との間に配置すると、エンドキャップの半径方向内面が内視鏡の外面から間隔を置くように種々の要因、例えば、エンドキャップの内径および材質、内視鏡1000の遠位端部の外径およびノーズコーン2100の枝部2120の本数を考慮に入れるよう寸法決めされたものであるのがよい。6つの枝部2120が用いられた場合の適当な厚さ2123の一例は、約0.032インチ（約0.81mm）である。

40

【0090】

50

リング 2 1 6 0 をスロット 2 1 2 4 内に嵌め込む前に、内視鏡 1 0 0 0 の遠位端部を枝部 2 1 2 0 相互間に挿入するのがよい。次に、リング 2 1 6 0 をノーズコーン 2 1 0 0 の本体 2 1 1 0 上でこれに沿って滑らせて丸形枝部肩 2 1 1 8 上に載せるのがよい。リングを肩 2 1 1 8 上で引き伸ばして枝部 2 1 2 0 のスロット 2 1 2 4 内に嵌め込むのがよい。それにより、リングは、半径方向内向きの圧縮力を枝部 2 1 2 0 に及ぼすことができ、それにより枝部 2 1 2 0 の半径方向内方に向いた表面を押圧してこれを内視鏡 1 0 0 0 の遠位端部の外面に係合させることができる。

【 0 0 9 1 】

ノーズコーン 2 1 0 0 が内視鏡 1 0 0 0 の遠位端部上に位置決めされた状態で内視鏡 1 0 0 0 をシース組立体（これは、取っ手 1 0 0、シース 2 0 0、軌道 3 0 0 およびエンドキャップ 4 0 0 を有する）上に装填する。内視鏡をシース組立体上に装填してノーズコーン 2 1 0 0 の本体部分 2 1 1 0 が図 3 9 に示すようにエンドキャップ 4 0 0 から遠位側へ延びるとともにエンドキャップ 4 0 0 の近位フェースが枝部肩に当接するようにする。リング 2 1 6 0 および 2 つの枝部近位端部 2 1 2 2 は、図 3 9 では想像線で示されている。というのは、リングおよび枝部端部は、シースの内側に位置するからである（しかしながら、シース 2 0 0 が実質的に透明なフィルム材料で作られている場合には見える）。

10

【 0 0 9 2 】

次に、図 4 0 および図 4 0 A を参照すると、ハンドル 2 2 0 0 が、中央ハブ 2 2 0 8 から延びる 1 対の外方に延びるアーム 2 2 0 4 を備えた状態で示されている。ハブ 2 2 0 8 は、溝付き貫通ボア 2 2 1 0 を有する。貫通ボア 2 2 1 0 は、ハンドル 2 2 0 0 がノーズコーン 2 1 0 0 の本体部分 2 1 1 0 のスプライン 2 1 1 4 に沿って長手方向に摺動できるような寸法形状の溝を有する。スプライン 2 1 1 4 と溝付きボア 2 2 1 0 の係合により、ノーズコーン 2 1 0 0 およびエンドキャップ 4 0 0 に対するハンドル 2 2 0 0 の回転が阻止される。スプラインおよび溝を用いない変形実施形態では、ノーズコーン 2 1 0 0 に対するハンドル 2 2 0 0 の回転が許容されるが、ノーズコーン 2 1 0 0 に対するハンドル 2 2 0 0 の回転を阻止するのが有利な場合がある。例えば、エンドキャップ 4 0 0 および軌道 3 0 0 を内視鏡の遠位端部に設けられた特徴部、例えば光学系および（または）作業チャンネルに対する軌道 3 0 0 の所望の時針向きを維持するような仕方で内視鏡上に装填することが望ましい場合がある。ハンドル 2 2 0 0 をノーズコーン 2 1 0 0 に対して回転的に固定された状態に維持することは、内視鏡 1 0 0 0 の遠位端部に対する軌道 3 0 0 の角度的な位置合わせ不良を回避するのを助けることができる。

20

30

【 0 0 9 3 】

図 4 0 A は、ノーズコーン 2 1 0 0 がハンドル 2 2 0 0 の近位側部からボア 2 2 1 0 内へ延びる状態を示している。ハンドル 2 2 0 0 の近位側部は、エンドキャップ 4 0 0 の遠位表面 4 1 2 に対する押圧力をもたらす 1 つまたは 2 つ以上の表面を有するのがよい。図 4 0 A では、ハンドル 2 2 0 0 は、ハンドル 2 2 0 0 から近位側へ延びる多数の全体として楔形の延長部 2 7 0 0 を有する状態で示されている。図 4 0 A では、貫通ボア 2 2 1 0 内の各溝につき 1 つずつ、全部で 6 つの延長部 2 7 0 0 が設けられている。延長部 2 7 0 0 は、貫通ボア 2 2 1 0 の溝の幅に実質的に等しい距離だけ離されているのがよい。延長部 2 7 0 0 は各々、近位側へ向いた表面 2 7 1 0 を有する。これら表面 2 7 1 0 は一緒になって、ハンドル 2 2 0 0 をノーズコーン 2 1 0 0 に沿って近位側へ前進させているときに、エンドキャップ 4 0 0 の遠位表面 4 1 2 に係合することができる。別々の互いに間隔を置いた表面 2 7 1 0 を設けることにより、ハンドル 2 2 0 0 がエンドキャップ 4 0 0 に対して押圧力をもたらす、枝部 2 1 2 0 が内視鏡の遠位端部に対して引き力をもたらすので、エンドキャップ 4 0 0 の材料がノーズコーン 2 1 0 0 とハンドル 2 2 0 0 との間で挟まれるのが阻止されるという利点を得られる。

40

【 0 0 9 4 】

図 4 1 を参照すると、引きリング 2 3 0 0 が、例えばピン 2 3 0 8 によりノーズコーン 2 1 0 0 の遠位端部に取り付けられた状態で示されており、このピンは、引きリングカラー 2 3 0 4 を貫通してノーズコーン 2 1 0 0 の貫通ボア 2 1 1 2 内へ延びている。ノーズ

50

コーン 2 1 0 0 の遠位端部に取り付けられた引きリング 2 3 0 0 と、スプラインおよび溝構造を介してノーズコーン 2 1 0 0 上に摺動自在に支持されたハンドル 2 2 0 0 の組合せにより、ユーザは、遠位引き（引張）力を内視鏡 1 0 0 0 にエンドキャップ 4 0 0 を介してノーズコーン 2 1 0 0 経由で及ぼすことができ、それと同時に、近位押し（圧縮）力をハンドル 2 2 0 0 の表面 2 7 1 0 経由でエンドキャップ 4 0 0 の遠位フェースに及ぼすことができる。

【 0 0 9 5 】

図 4 2 を参照すると、かかる力の加え方が、矢印 2 2 5 0 , 2 3 5 0 により概略的に示されている。引きリング 2 3 0 0 を矢印 2 3 5 0 で指示する方向に引くとともにハンドル 2 2 0 0 を矢印 2 2 5 0 で指示する方向に押すことにより、エンドキャップ 4 0 0 は、内視鏡 1 0 0 0 の遠位端部に押し付けられ、リングは、枝部 2 1 2 0 から押し離され、その結果、枝部 2 1 2 0 は、内視鏡 1 0 0 0 の遠位端部から離脱してこれら枝部をエンドキャップ 4 0 0 の貫通ボア 4 2 0 を通して引くことができるようになっている。リング 2 1 6 0 は、エンドキャップ 4 0 0 の近位側で内視鏡周りに位置決めされた状態のままであるのがよい。

10

【 0 0 9 6 】

図 3 8 ~ 図 4 2 に示す例示の実施形態では、近位押し力がハンドル 2 2 0 0 によりエンドキャップ 4 0 0 の遠位フェースに加えられているときに、遠位引き力を可撓性枝部 2 1 2 0 により内視鏡 1 0 0 0 の外面に加える。図 4 3 ~ 図 4 7 は、エンドキャップを内視鏡上に位置決めする際に用いられる別の装置および方法を示しており、かかる装置および方法を利用すると、押し力をエンドキャップに加えているときに、引き力を内視鏡の内面のところ、例えば、内視鏡の作用チャンネルの内面のところに及ぼすことができる。シースおよび軌道は、分かりやすくするために図から省かれており、図 4 3 ~ 図 4 7 に示す装置および方法は、エンドキャップを内視鏡の遠位端部上に位置決めするために使用できることは理解されるべきであり、これは、シースおよび（または）軌道が用いられない用途を含む。

20

【 0 0 9 7 】

図 4 3 は、装填装置 3 0 0 0 の概略等角図であり、図 4 4 は、この装置 3 0 0 0 の部分断面図である。図 4 3 および図 4 4 では、エンドキャップ 4 0 0 は、例示目的で示されており、エンドキャップ 4 0 0 は、この装置 3 0 0 0 の一部をなさないことは理解されるべきである。図 4 5、図 4 6 および図 4 7 は、エンドキャップ 4 0 0 を内視鏡上に装填するために装置 3 0 0 0 を用いる際のステップを示しており、内視鏡およびエンドキャップは、例示の目的および分かりやすくする目的で全体として透明であるように示されている（ただし、所望ならばエンドキャップ 4 0 0 および内視鏡を全体として透明な材料で形成してもよい）。

30

【 0 0 9 8 】

装置 3 0 0 0 は、本体部分 3 1 0 0、回転部分 3 2 0 0、並進部分 3 3 0 0 およびリング 3 4 0 0 を有している。図 4 5 および図 4 6 に示すように、装置 3 0 0 0 は、1 つまたは 2 つ以上の拡張可能な部材、例えば弾性シリンダ 3 5 0 0 を有するのがよく、これらシリンダは、例えば内視鏡の作業チャンネル内に位置決めされることにより内視鏡の内面に係合することができる。シリンダ 3 5 0 0 は、軸方向に圧縮されると半径方向に拡張する任意適当な材料、例えばゴムまたは合成エラストマー材料で作られたものであるのがよい。変形例として、他種類の拡張可能な部材、例えば、インフレーションにより拡張する部材を採用してもよい。

40

【 0 0 9 9 】

図 4 6 を参照すると、シリンダ 3 5 0 0 を拡張させて作業チャンネルの内面に係合させることができる。ゴム性シリンダの拡張は、部分的には、以下に詳細に説明するように回転部分 3 2 0 0 の回転と関連して実施可能である。

【 0 1 0 0 】

図 4 7 を参照すると、シリンダ 3 5 0 0 が作業チャンネルの半径方向内面に圧縮して係合

50

するよう内視鏡の作業チャンネル内で拡張した状態で、並進部分 3 3 0 0 を本体部分 3 1 0 0 に対して遠位側へ引くことができる（図 4 7 において矢印 3 3 0 2 で指示するように）。図示のように、本体部分 3 1 0 0 は、エンドキャップ 4 0 0 の遠位表面 4 1 2 に係合する近位側に向けた表面 3 1 2 2 を備えた凹部 3 1 2 0 を有するのがよい。並進部分 3 3 0 0 を本体部分 3 1 0 0 に対して遠位側へ引いているとき、シリンダ 3 5 0 0 を本体部分 3 1 0 0 に対して遠位側へ引っ込めることができる。したがって、作業チャンネルの内面に係合した状態でシリンダ 3 5 0 0 を遠位側へ引くことにより内視鏡に加わる引き力と表面 3 1 2 2 によりエンドキャップ 4 0 0 の遠位表面 4 1 2 に及ぼされる相補反力としての押しの組合せは、エンドキャップ 4 0 0 を内視鏡の遠位端部に圧接させるのに役立つ。したがって、装置 3 0 0 0 は、内視鏡またはシース（シースが用いられている場合）の外表面を保持しまたは違ったやり方でこれに接触しないで、エンドキャップ 4 0 0 を内視鏡の遠位端部上に取り付けるために使用できる。

10

【0101】

次に、図 4 3 ~ 図 4 7 ならびに断面図としての図 4 8 および図 4 9 を参照して装置 3 0 0 0 の構成要素および作用について詳細に説明する。本体部分 3 1 0 0 は、2 つの本体半部 3 1 0 6 , 3 1 0 8 により得られる外表面を有するのがよい。本体半部を任意適当な方法で、例えば、ねじ型締結具、リベット、接着剤等を用いて互いに接合することができる。

【0102】

並進部分 3 3 0 0 は、その少なくとも部分的に本体部分 3 1 0 0 内に設けられるのがよく、この並進部分は、ハブ 3 3 1 6 および外方に延びるリンググリップ 3 3 1 8 を有するのがよい。リンググリップ 3 3 1 8 は、ハブ 3 3 1 6 から本体部分のシェル半部 3 1 0 6 , 3 1 0 8 相互間に提供されるスロットを通して外方に延びるのがよい。

20

【0103】

図 4 4 および図 4 8 を参照すると、回転部分 3 2 0 0 を、この回転部分 3 2 0 0 が本体部分 3 1 0 0 に対して回転自在であるとともに回転部分が並進部分 3 1 0 0 に対して回転自在であるように本体部分 3 1 0 0 の端部のところで支持するのがよい。図 4 8 に示すように、回転部分 3 2 0 0 を、本体半部 3 1 0 6 , 3 1 0 8 により提供される凹部 3 1 0 5 内に受け入れられた端部 3 2 0 2 を有するのがよい。端部 3 2 0 2 は、端部 3 2 0 2 の外面上に形成されたリング 3 2 0 4 を有するのがよい。リング 3 2 0 4 は、溝 3 1 0 7 内に受け入れられ、この溝が、本体半部 3 1 0 6 , 3 1 0 8 の内面上に形成されるのがよい。リング 3 2 0 4 と溝 3 1 0 7 の嵌合により、部分 3 2 0 0 は、本体部分 3 1 0 0 に対して回転できる一方で、本体部分 3 1 0 0 に対する部分 3 2 0 0 の並進が阻止される。

30

【0104】

回転部分 3 2 0 0 は、カラー 3 2 0 8 を有するのがよく、このカラーを指で掴んで部分 3 2 0 0 を回転させることができる。リング 3 4 0 0 を、このリング 3 4 0 0 が回転部分 3 2 0 0 の位置とは独立して回転部分 3 2 0 0 の長手方向軸線回りに自由に回転できるように回転部分 3 2 0 0 の端部のところで支持するのがよい。したがって、リング 3 4 0 0 を、回転部分 3 2 0 0 をどのように回転させるかとは無関係に、並進部分 3 3 0 0 のリンググリップ 3 3 1 8 の平面内の向きと同一の平面内の向きを有するよう整列させることができる。

40

【0105】

図 4 8 は、並進部分 3 3 0 0 および回転部分 3 2 0 0 の部分部分の拡大概略断面図であり、図 4 9 は、エンドキャップまたは内視鏡に係合するよう用いられる装置の部分の拡大概略断面図である。並進部分 3 3 0 0 は、この並進部分の長さにならびに延びる中央ボア 3 3 4 2 を有するのがよい。中央ボア 3 3 4 2 は、ハブ 3 3 1 6 の長さに沿って延びる拡大ボア部分 3 3 4 4 を有するものとして示されている。シャフト 3 3 5 0 が、中央ボア 3 3 4 2 を貫通しており、このシャフトは、ボア 3 3 4 2 に対してボア 3 3 4 2 内で自由に回転するよう寸法決めされるとともにボア 3 3 4 2 内に支持されている。シャフト 3 3 5 0 は、第 1 の端部 3 3 5 2 から第 2 の端部 3 3 5 4 まで延びるのがよい。第 2 の端部 3 3 5 4 は、シャフト 3 3 5 0 の残りの長さに対して拡大直径を有するのがよく、したがって

50

、第2の端部3354を用いてシリンダ3350を圧縮することができるようになってい
る。

【0106】

図48を参照すると、雌ねじ付き部材3360が、ハブ3316の端部のところに設け
られている。雌ねじ付き部材3360は、中央ボア3342および拡大ボア部分3344
に対して全体として同軸状に整列する雌ねじ付き貫通穴を備えたナ
ットの形態をしているのがよい。雌ねじ付き部材3360は、並進部分3300に対して
固定されている。

【0107】

回転部分3200は、長手方向に延びる内部チャネル3242を有するのがよく、この
内部チャネルは、ボア3342に対して全体的に同軸状に整列している。雄ねじ付き部材
3260が、ボア3242内で摺動するよう設けられている。この部材3260は、非円
形ヘッド3262、長手方向に延びる雄ねじ付き部分3264および長手方向に延びる貫
通ボア3266を有するねじの形態をしているのがよい。貫通ボア3266は、ねじ32
60の長さにならって延び、この貫通ボアは、シャフト3350を挿通状態で受け入れる
ように寸法決めされた内径を有するのがよい。貫通ボア3266は、シャフト3350が
ねじ3260に対して自由に回転できるよう寸法決めされているのがよい。

【0108】

ねじ3260のヘッド3262は、正多角形の形状を有するのがよい。回転部分320
0のボア3242は、ヘッド3262の非円形断面形状とほぼ同じ非円形断面形状（例え
ば、ヘッド3262が六角形であれば六角形の断面形状）を有するのがよく、したがって
、ねじ3260は、回転部分3200に対してボア3242内で並進できるが、ねじ32
60は、回転部分3200とともに回転するのが抑制されるようになっている。変形例と
して、ねじ3260は、ボア3242内でのねじ3260の摺動並進を可能にする一方で
、ねじが回転部分3200と一緒に回転することを確実にするため、キーまたは他の特徴
部を有するヘッド3262を有してもよい。

【0109】

シャフトカラー3356が、シャフト3350のシャフト端部3352のところまたは
その近くに設けられている。シャフトカラー3356を例えば位置決めねじ、ピン、接着
剤またはカラー3356をシャフト3350に固定するための任意他の適当な締結手段に
よりシャフト3350に固定するのがよい。カラー3356をボア3242内に配置する
のがよく、このカラーは、カラー3356が回転部分3200に対して自由に並進すると
ともに回転できるよう寸法決めされた外径を有する。カラー3356の表面3358は、
図48に示すようにねじヘッド3262の端面に当接しまたはこれとは違った仕方で係合
するのがよい。

【0110】

図49を参照すると、シリンダ3500をボア3342から延びるシャフト3350の
一部上に支持するのがよい。シリンダ3500を並進部分3300の端部フェース330
2から外方に延びるシャフト3350の一部上に支持するのがよい。1つのシリンダ35
00をシャフト端部3354とスペーサ3352との間で、シャフト3350上に設ける
のがよい。スペーサ3352は、シリンダ3500よりも比較的硬いが、弾性が低い材料
で作られており、このスペーサ3352は、金属ワッシャの形態をしているのがよい。第
2のシリンダ3500をスペーサ3352と1対のスペーサ3354との間でシャフト3
350上に設けるのがよい。スペーサ3354を図49に示すように、第2のシリンダ3
500と端部フェース3302との間でシャフト3350上に設けるのがよい。装置30
00を用いてエンドキャップを内視鏡上に装填するため、装置3000を図45に示すよ
うにエンドキャップおよび内視鏡に対して位置決めし、この場合、並進部分3300は、
本体部分3100に対して前方位置にあり、シャフト端部3350およびシリンダ350
0は、内視鏡の作業チャネル内に設けられ、並進部分3300の端部フェース3302は
、内視鏡の遠位端部フェースに当接し、本体部分3100の表面3122は、エンドキャ

10

20

30

40

50

ップの遠位フェースに当接する。次に、回転部分 3 2 0 0 を回転させ（例えば、カラー 3 2 0 8 を介して）、この回転により、ねじ 3 2 6 0 がナット 3 3 6 0 内で回転する。ねじ 3 2 6 0 が回転すると、ねじ 3 2 6 0 は、ねじ 3 2 6 0 のねじ山のピッチに従ってボア 3 2 4 2 内で後方の方向に並進する。ねじ 3 2 6 0 の後方運動により、シャフトカラー 3 3 5 6 が後方へ押され、それにより、シャフト 3 3 5 0 およびシャフト端部 3 3 5 4 が、並進部分 3 1 0 0 に対して後方に動き、それによりシリンダ 3 5 0 0 を圧縮するとともにシリンダが半径方向に拡張して内視鏡の作業チャンネルの内面に圧縮して係合する。

【 0 1 1 1 】

次に、シリンダ 3 5 0 0 が内視鏡の作業チャンネル内で拡張した状態で、親指をリング 3 4 0 0 内に差し込んで 2 本の指をリンググリップ 3 3 1 8 内に挿入するのがよい。リンググリップ 3 3 1 8 内の指により、後向きの力を並進部分 3 3 0 0 に及ぼして、部分 3 3 0 0 が本体部分 3 1 0 0 に対して後方に引かれるようにするのがよい。また、並進部分 3 3 0 0 を図 4 7 に示すように後方に（矢印 3 3 0 2 の方向に）引いた結果として、シャフト 3 3 5 0 およびシリンダ 3 5 0 0 は、後方に動くことになる。シャフト 3 3 5 0 およびシリンダ 3 5 0 0 が並進部分 3 3 0 0 と一緒に後方に動くので、シリンダはそれ以上拡張されない。シャフト 3 3 5 0（シャフト 3 3 5 0 内の引張力）およびシリンダ 3 5 0 0（内視鏡の内面に係合している）に加わる後ろ向きの力により、後ろ向きの力が内視鏡に及ぼされ（内視鏡に加わる引き力）、他方、本体部分 3 1 0 0 の表面 3 1 2 2 は、エンドキャップの遠位フェースを押す。したがって、部分 3 3 0 0 が本体部分 3 1 0 0 に対して後方に引かれているとき、引き力が内視鏡の内面に及ぼされ、他方、押し力がエンドキャップの遠位フェースに及ぼされ、それにより、エンドキャップが内視鏡の遠位端部に押し付けられる。

【 0 1 1 2 】

本発明を幾つかの実施形態の説明により説明したが、特許請求の範囲に記載された本発明の精神および範囲をかかると細部に制限または限定することは本出願人の意図ではない。本発明の範囲から逸脱することなく、当業者には多くの他の変形例および変更例および置換例が想到されよう。例えば、本発明の器具および方法は、口および食道を通る供給管の配備と関連して説明したが、本発明は、体の他の部分に利用でき、例えば、本発明を利用して医療アクセサリを他の開口部を通して体内に差し向けることができ、かかる開口部としては体に生まれつき備わっている他の開口部が挙げられる。さらに、変形例として、本発明と関連した各要素の構造をこの要素により実行される機能をもたらす手段として説明することができる。上述の説明は、例示として与えられており、当業者であれば、特許請求の範囲に記載された本発明の範囲および精神から逸脱することなく他の改造例を想到できることは理解されよう。

【 0 1 1 3 】

〔実施の態様〕

本発明の具体的な実施態様は、次の通りである。

（ 1 ）医療器具において、

近位端部、遠位端部、第 1 の開口部、第 2 の開口部、および前記第 1 の開口部から前記第 2 の開口部まで延びる内部通路を備えた供給管と、

前記供給管の長さの少なくとも一部に沿って位置決めされた特徴部とを有し、前記特徴部は、前記供給管と別個の部材の解除可能な係合を行うよう形作られている、医療器具。

（ 2 ）実施態様（ 1 ）記載の医療器具において、

前記特徴部は、前記供給管の外側部分上に設けられた構造体を含む、医療器具。

（ 3 ）実施態様（ 2 ）記載の医療器具において、

前記構造体は、体内に挿入可能な前記供給管の少なくとも一部に沿って全体として連続的に延びている、医療器具。

（ 4 ）実施態様（ 2 ）記載の医療器具において、

前記構造体は、全体として連続したレールを含む、医療器具。

（ 5 ）実施態様（ 1 ）記載の医療器具において、

10

20

30

40

50

前記供給管は、前記第 2 の開口部の遠位側に延びる部分を有し、前記第 2 の開口部の遠位側に延びる前記部分は、前記内部通路の長手方向軸線に対して傾けられるよう形成されている、医療器具。

(6) 実施態様 (5) 記載の医療器具において、

前記内部通路は、前記供給管の長手方向軸線に沿って全体として直線状に第 2 の開口部まで延び、曲がりまたは湾曲しないで前記第 2 の開口部と連通している、医療器具。

(7) 実施態様 (1) 記載の医療器具において、

前記供給管は、患者の外部の箇所から少なくとも胃まで延びるのに十分な長さを有する、医療器具。

(8) 実施態様 (1) 記載の医療器具において、

前記供給管は、患者の外部の箇所から少なくとも小腸まで延びるのに十分な長さを有する、医療器具。

(9) 実施態様 (1) 記載の医療器具において、

少なくとも 1 つの吸引ポートを有する、医療器具。

(10) 実施態様 (1) 記載の医療器具において、

前記第 2 の開口部の遠位側に設けられた少なくとも 1 つの吸引ポートを有する、医療器具。

(11) 実施態様 (1) 記載の医療器具において、

複数個の半径方向に延びるタブを備えた少なくとも 1 つの吸引ポートを有する、医療器具。

10

20

【図面の簡単な説明】

【 0 1 1 4 】

【図 1】内視鏡シースおよび軌道の略図である。

【図 1 A】開放形態にあるヒンジ留めラッチを備えた取っ手内に挿入されている内視鏡の略図である。

【図 1 B】図 1 A の略図に類似した図であり、閉鎖位置にあるヒンジ留めラッチおよび供給管を示すとともにキャリアを軌道上で前進させている状態を示す図である。

【図 2】図 1 のシースの遠位端の略図であり、キャリアを軌道上で前進させている状態を示す図である。

【図 2 A】エンドキャップの近位端を示す概略等角図である。

30

【図 3】シース上に設けられた軌道の種々の断面を示す図である。

【図 4】軌道の一部の平面図である。

【図 5】シースで支持された軌道の断面図である（シースを、内部部材、例えば内視鏡がシース内に配置されていない場合に、図 5 に示す円形形態を維持しない薄いフィルムで作るのがよいことが理解される）。

【図 6】本発明の一実施形態の供給管キャリアの略図である。

【図 7】シースおよび軌道の遠位部分の略図であり、キャリアが軌道上の遠位位置まで前進し、インジケータタブが内視鏡により観察可能であるようにエンドキャップに設けられたスロットを貫通している状態を示す図である。

【図 8】シースを貫通して前進した内視鏡の遠位端部を示す略図であり、シース、軌道およびキャリアが断面で示されている図である。

40

【図 9】シース、軌道およびキャリアの遠位部分の略図であり、キャリアおよび供給管が軌道上の遠位位置まで前進した状態を示す図である。

【図 10】軌道と摺動係合関係をなす特徴部を備えた供給管の略図である。

【図 11】図 10 に示す特徴部の近位部分の略図である。

【図 12】供給管を位置決めし、軌道を G I 管（消化管）から引っ込めた後、供給管を消化管内の所望位置に維持する際に用いられるポートの略図である。

【図 13】図 10 に示す供給管の遠位部分の概略側面図であり、養分を差し向けることができる通路（想像線で示されている）の遠位部分を示す図であり、通路の遠位部分が遠位供給ポートと連通するよう曲がりまたは湾曲する必要はなく、遠位供給ポートの遠位側に

50

延びる供給管の部分が通路に対して傾斜している状態を示すとともに供給管の遠位端部に用いることができるおもり（想像線で示す）を示す図である。

【図 1 4】患者の G I 管からの内視鏡およびキャリヤの取り出し中、供給管を所望位置に維持するために採用できる部材の遠位部分の略図である。

【図 1 5】図 1 4 の部材の遠位端部の略図であり、供給管と関連したレール特徴部の近位端部に設けられた接触面に係合するような位置、寸法、および / または形状に設定された接触面を示す図である。

【図 1 6】供給管のレール特徴部の近位端部に対して位置決めされた図 1 4 の部材の遠位部分の略図である。

【図 1 7】図 1 4 の供給管のレール特徴部および部材の隣接した部分の概略底面図である 10

【図 1 8】患者の G I 管内へ医療器具（この医療器具は、取っ手、シース、エンドキャップおよび軌道を含むのがよい）内の内視鏡を導入してエンドキャップおよび軌道の遠位端部が小腸（例えば、空腸）内に位置決めされるようにする方法を示す図である。

【図 1 9】内視鏡および軌道を図 1 8 に示すように位置決めした後にキャリヤと供給管と一緒に軌道上で前進させて供給管の遠位端部が空腸内に位置決めされるようにする方法を示す図である。

【図 2 0】内視鏡および医療器具（この医療器具は、取っ手、シース、エンドキャップおよび軌道を含むのがよい）を患者から近位側の方向へ取り出している間、部材を供給管の後ろの位置まで遠位側に供給して供給管を G I 管内の定位置に保持する方法を示す図である 20

【図 2 1】口の外部から小腸まで延びるよう位置決めされた供給管を示す図である。

【図 2 2】鼻の中を通して移送管を用意する段階を示す図である。

【図 2 3】移送管の端部と供給管の近位端部を関連させる段階を示す図である。

【図 2 4】供給管の近位端部が患者の鼻から（外鼻孔から）延びるよう咽頭（のど）および鼻腔を通して引かれている（例えば、図 2 3 の移送管を用いて）供給管の近位端部を示す図である。

【図 2 5】医療器具（この医療器具は、取っ手、シース、エンドキャップおよび軌道を含むのがよい）内の内視鏡を G I 管内に位置決めしてエンドキャップおよび軌道の遠位端部が例えば P E G 管供給法で用いられるよう胃の中に配置されるようにする段階を示すとともに内視鏡と関連した光源で徹照できる腹壁を貫通した経皮切開部を設けるカニューレ / 針を示す図である。 30

【図 2 6】針をカニューレから抜去し、ループ状ガイドワイヤをカニューレを通して導入する段階を示すとともにループ状ガイドワイヤのループを通る内視鏡、エンドキャップ、シースおよび軌道の遠位端部を示す図である。

【図 2 7】P E G 管（例えば、軌道の長さよりも実質的に短い長さの P E G 管）を軌道上で前進させる段階を示す図であり、P E G 管は、体内に位置決めされるべき P E G 管の第 1 の端部が経皮切開部を通して位置決めされるべき P E G 管の第 2 の端部に先立って前進するよう軌道上に設けられており、P E G 管の第 1 の端部が軌道から外れて前進している状態を示す図である。 40

【図 2 8】レールから外れて前進した P E G 管の第 2 の端部を示すとともに、ループ状ガイドワイヤで P E G 管の第 2 の端部から延びる 1 本の縫合糸を掴んでいる状態を示す図である。

【図 2 9】縫合糸ループおよび P E G 管の第 2 の端部を経皮切開部を通して引いて P E G 管の第 1 の端部に設けられたパンパ部材を胃壁の内面に着座させている段階を示す図であり、内視鏡が着座部の観察を可能にするように位置決めされる状態を示す図である。

【図 3 0】G I 管から取り出された医療器具および内視鏡ならびに腹壁を通して養分を導入するよう構成された P E G 管の外側部分を示す図である。

【図 3 1】医療器具（この医療器具は、取っ手、シース、エンドキャップおよび軌道を含むのがよい）内に配置された内視鏡（例えば、胃鏡）を G I 管内に位置決めしてエンドキ 50

ャップ、胃鏡の遠位端部および軌道の遠位端部を例えば J E T - P E G 管供給法で用いられるよう胃の中に配置するようにする段階を示す図であり、針 / カニユーレを用いて小さな切開部を胃の中に作るとともに（あるいは）これを通してできるよう胃壁を徹照するために用いることができる内視鏡を示す図である。

【図 3 2】針を抜去し、ループ状ガイドワイヤをカニユーレを通して導入する段階を示す図であり、その後、医療器具（胃鏡が収納された状態で）をループ状ガイドワイヤを通して前進させることができ、医療器具の遠位端部および胃鏡の遠位端部を空腸内へ（例えば、トライツ靱帯を通して）前進させている状態を示す図である。

【図 3 3】供給管（例えば、軌道の長さよりも実質的に短い長さの供給管）およびキャリアを軌道上に位置決めし、供給管を供給管の遠位端部が空腸内に位置決めされて内視鏡によって観察できるまで軌道に沿って前進させる段階を示す図である。

【図 3 4】供給管を軌道の遠位端部から押し離すよう供給管の後ろに近位側に位置決めされる部材を保持した状態で医療器具および胃鏡を胃の中に近位側へ引っ込める段階を示すとともに供給管から延びる 1 本の縫合糸をループ状ガイドワイヤで掴む段階を示す図である。

【図 3 5】胃壁に設けられた切開部を通して縫合糸および供給管の端部を引っ張り、供給管の遠位端部を空腸内に残す段階を示す図である。

【図 3 6】胃壁を通して養分を導入するように構成された供給管の外側部分を示す図であり、供給管の遠位端部が空腸内に位置決めされている状態を示す図である。

【図 3 7】胃鏡および医療器具が取り出された状態で定位置にある供給管を示す図である。

【図 3 8】内視鏡の遠位端部に設けられたエンドキャップに用いることができるエンドキャップ装填要素を示す図である。

【図 3 8 A】エンドキャップ装填要素の可撓性枝部の概略断面図である。

【図 3 9】内視鏡の遠位端部に設けられたエンドキャップ装填要素およびシース内に設けられた内視鏡を示し、エンドキャップ装填要素の可撓性枝部が内視鏡の外面に係合した状態でシース内に設けられ、リングが可撓性枝部を圧縮し、エンドキャップの近位フェースに当接して位置決めされ、エンドキャップ装填要素の遠位部分がエンドキャップのボアを貫通している状態を示す図である。

【図 4 0】エンドキャップ装填要素上で近位側へ摺動し、エンドキャップの遠位フェースに当接して位置決めされるハンドルを示す図である。

【図 4 0 A】ハンドルの近位フェースを示すとともにハンドルに設けられた中央ボア内に延びるエンドキャップ装填要素を示す略図である。

【図 4 1】エンドキャップ装填要素の遠位部分に取り付けることができるリングを示す図である。

【図 4 2】ハンドルを近位側に押しながらリングを遠位側に押してハンドルでエンドキャップの遠位フェースに押し力をもたらし、他方、可撓性枝部で内視鏡の外面に引き牽引力をもたらし、エンドキャップおよびリングが滑ってエンドキャップ装填要素から外れて内視鏡の遠位端部に至る段階を示す図である。

【図 4 3】内視鏡の内面に係合し、エンドキャップを内視鏡に押し付けるために用いることができる装置の概略等角図である。

【図 4 4】図 4 3 の装置の概略断面図である。

【図 4 5】図 4 3 の装置の一部が内視鏡の作業チャンネル内に導入された状態で、内視鏡の遠位端部、エンドキャップおよび図 4 3 の装置の前方部分を示す概略等角図である。

【図 4 6】内視鏡の作業チャンネル内に導入された装置の一部の拡張状態を示す概略等角図である。

【図 4 7】エンドキャップを内視鏡に第 1 の方向で押す一方で内視鏡を逆方向に引っ張るよう図 4 3 の装置のアクチュエータの後方運動を示す概略等角図である。

【図 4 8】図 4 3 の装置の一部の概略断面図である。

【図 4 9】図 4 3 の装置の一部の概略断面図である。

10

20

30

40

50

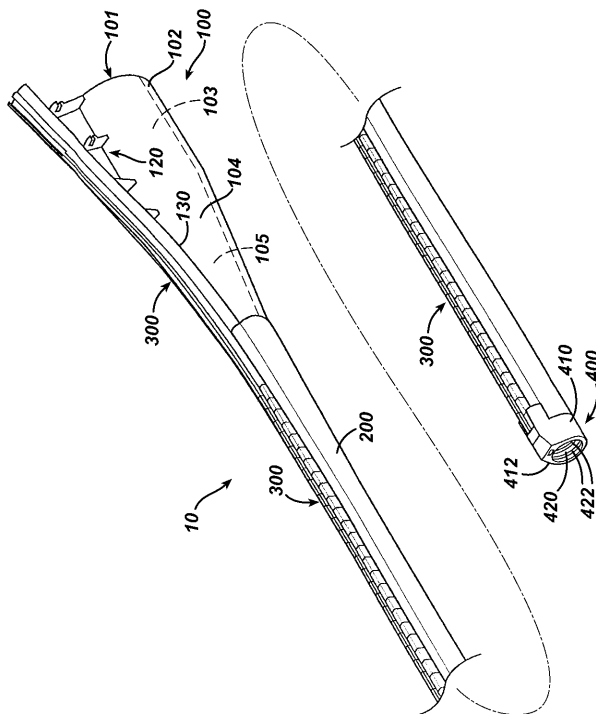
【符号の説明】

【0115】

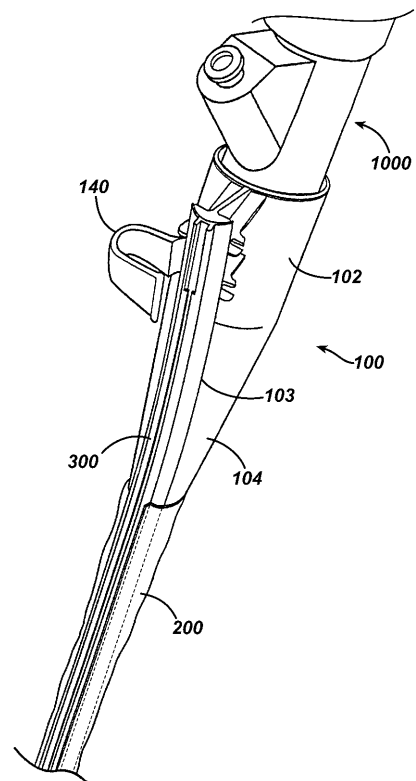
- 10 医療装置
- 24 カニユーレ
- 32 ガイドワイヤ
- 100 取っ手
- 200 可撓性カテーテルまたはシース
- 300 可撓性軌道
- 400 エンドキャップ
- 500 キャリヤ
- 600, 800, 900 供給管
- 622 出口ポート
- 660 特徴部
- 662 近位端部
- 700 位置決め部材
- 1000 内視鏡
- 2100 ノーズコーン

10

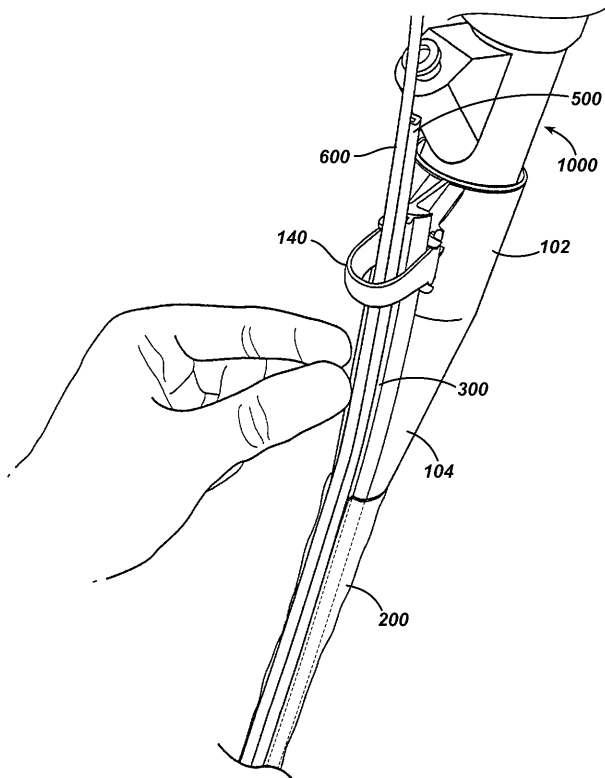
【図1】



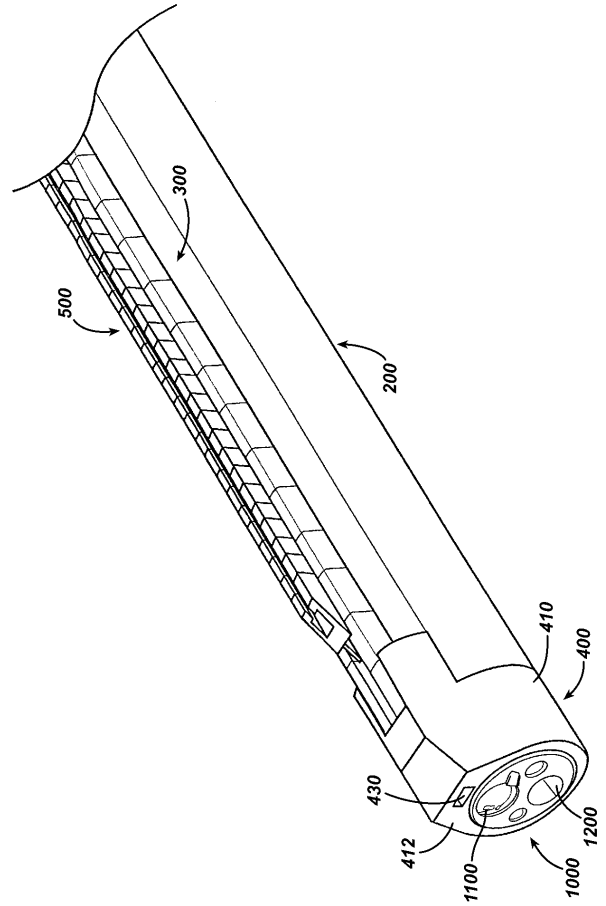
【図1A】



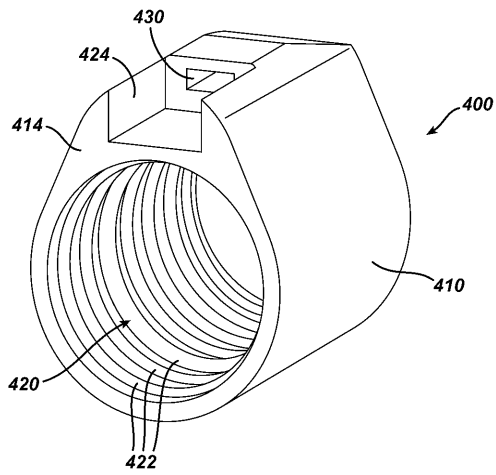
【図 1 B】



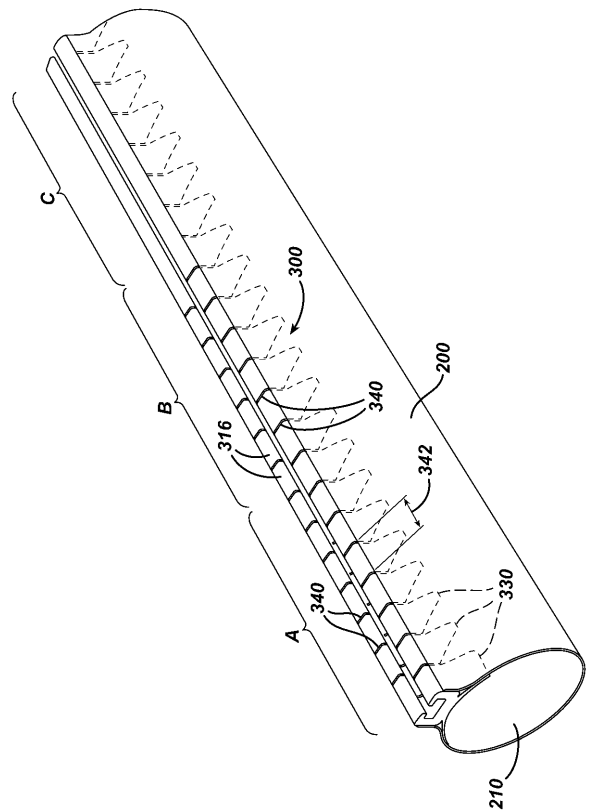
【図 2】



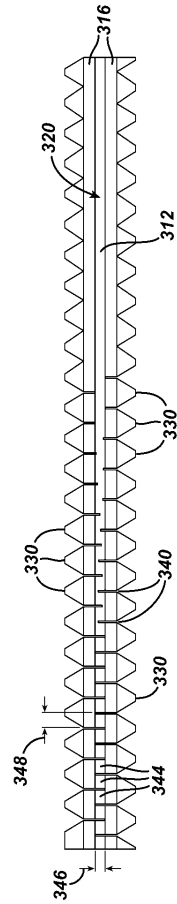
【図 2 A】



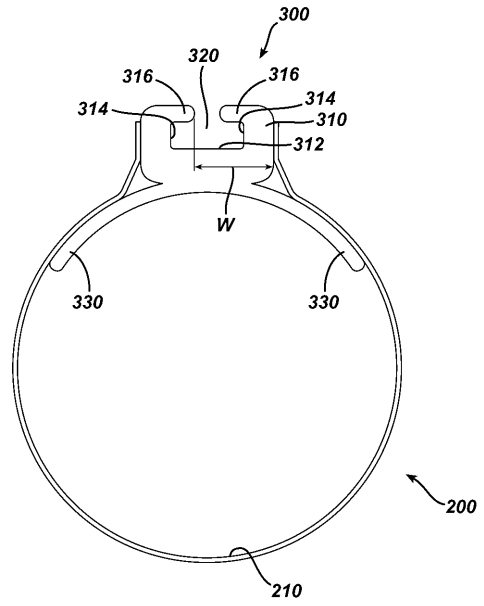
【図 3】



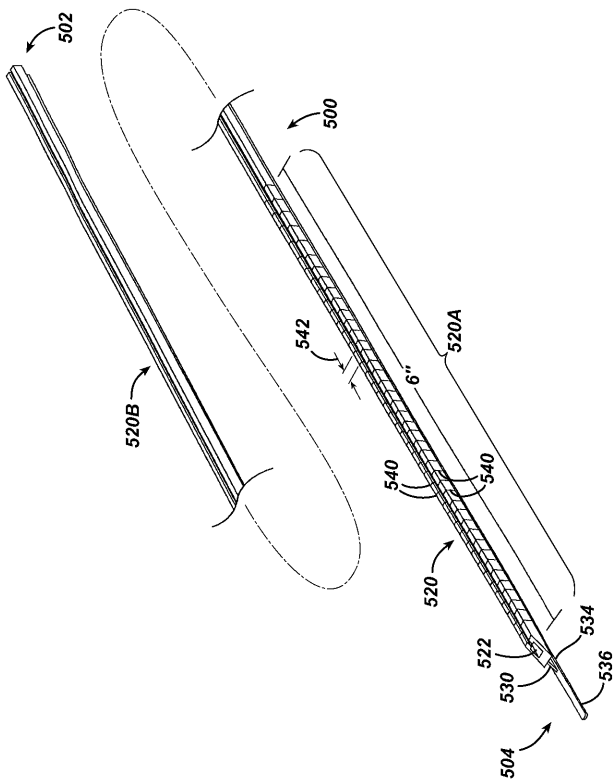
【 図 4 】



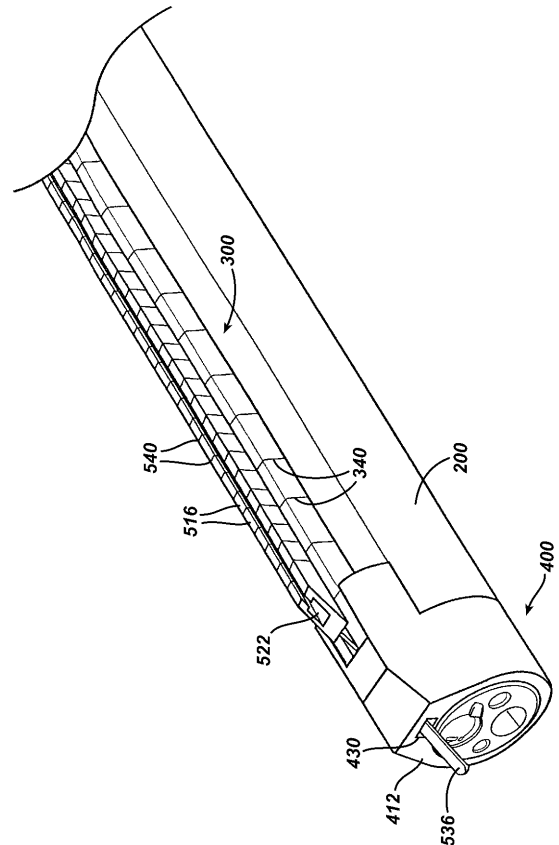
【 図 5 】



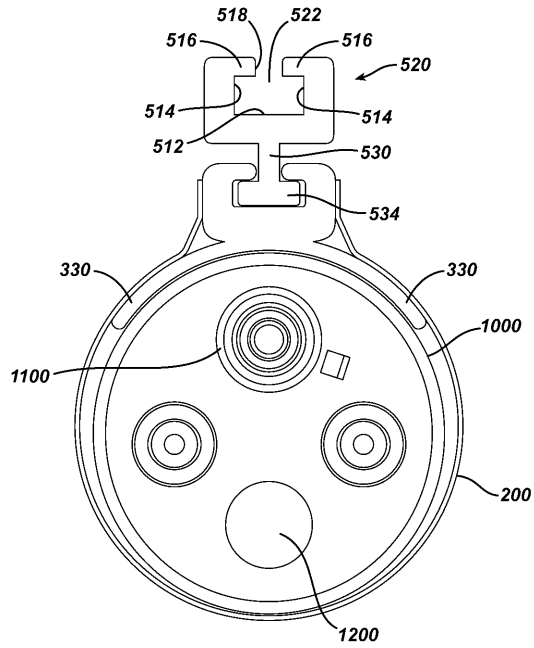
【 図 6 】



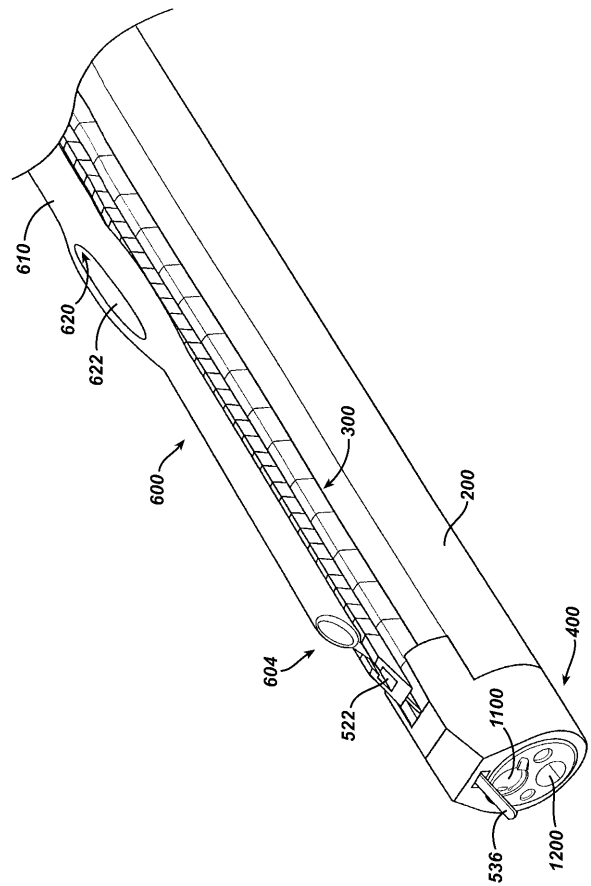
【 図 7 】



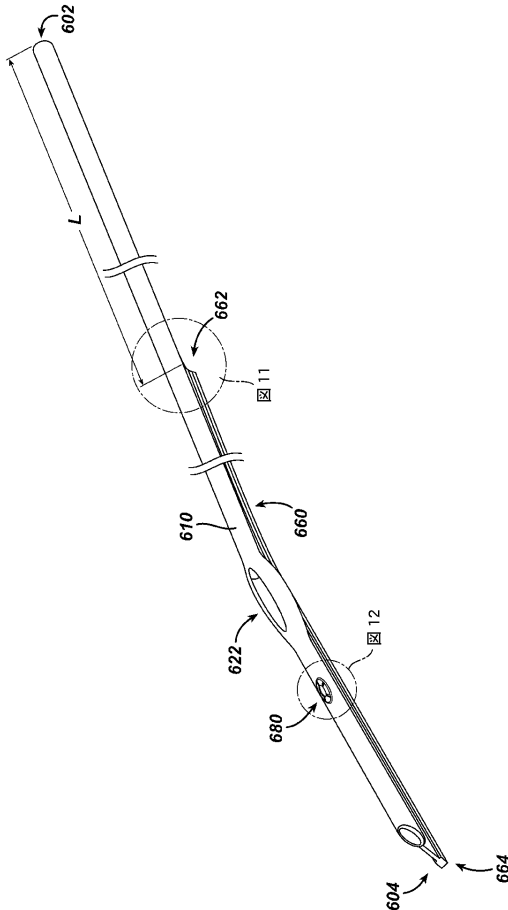
【 図 8 】



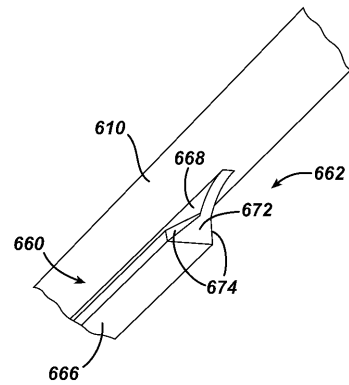
【 図 9 】



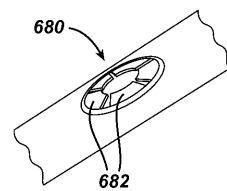
【 図 10 】



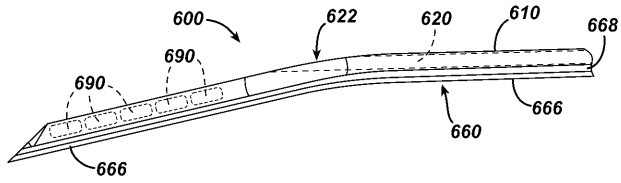
【 図 11 】



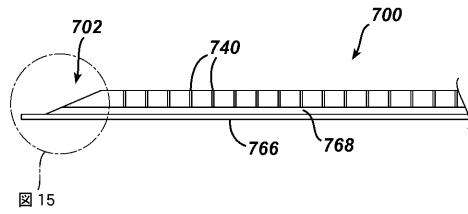
【 図 12 】



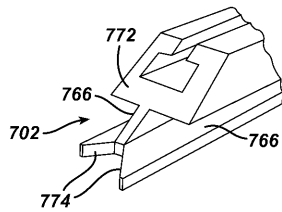
【図 13】



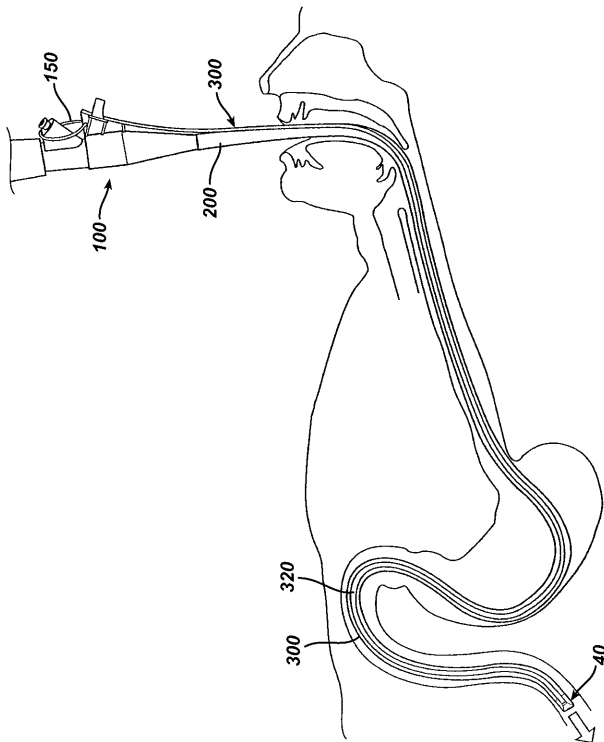
【図 14】



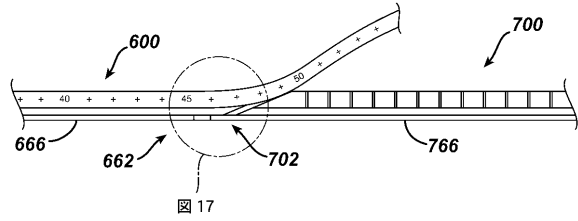
【図 15】



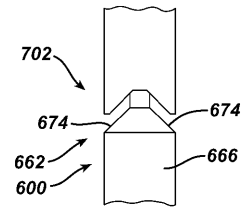
【図 18】



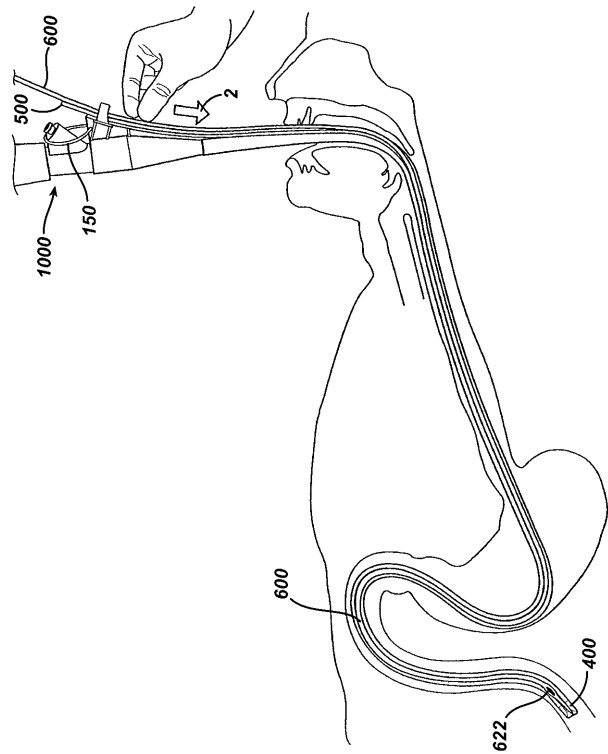
【図 16】



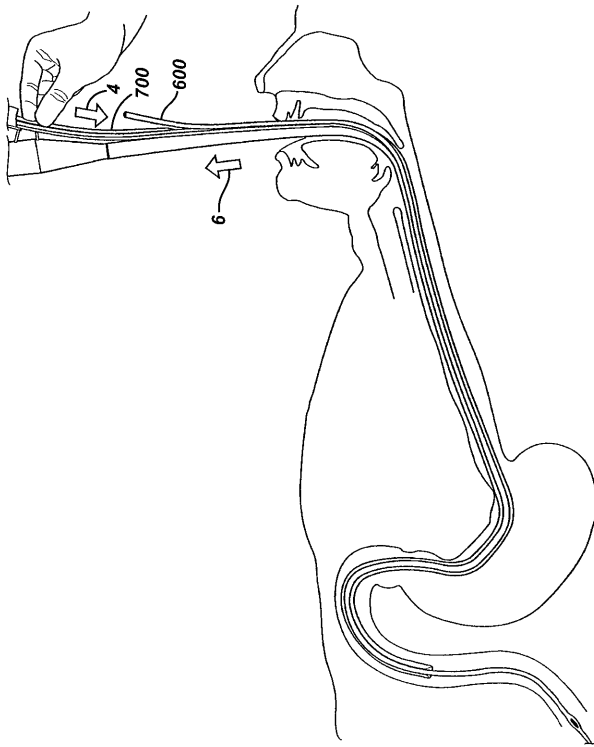
【図 17】



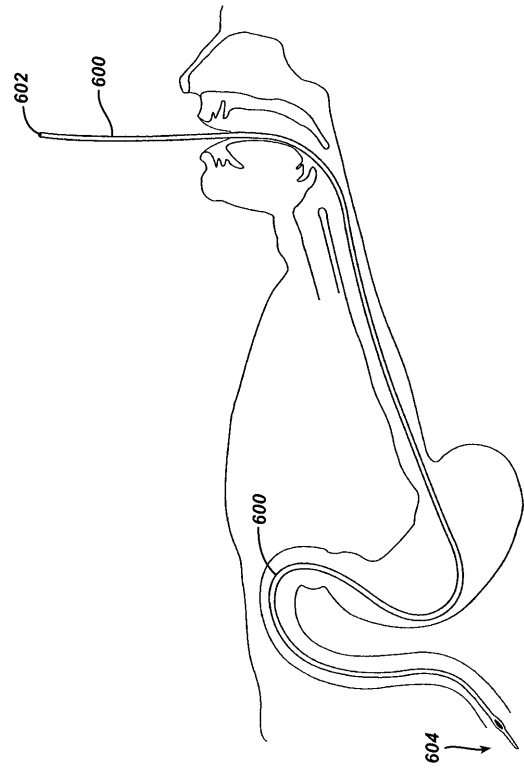
【図 19】



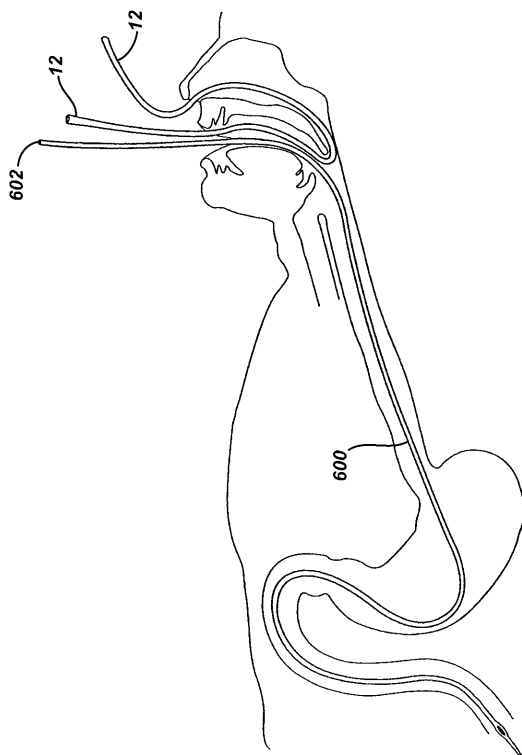
【図 20】



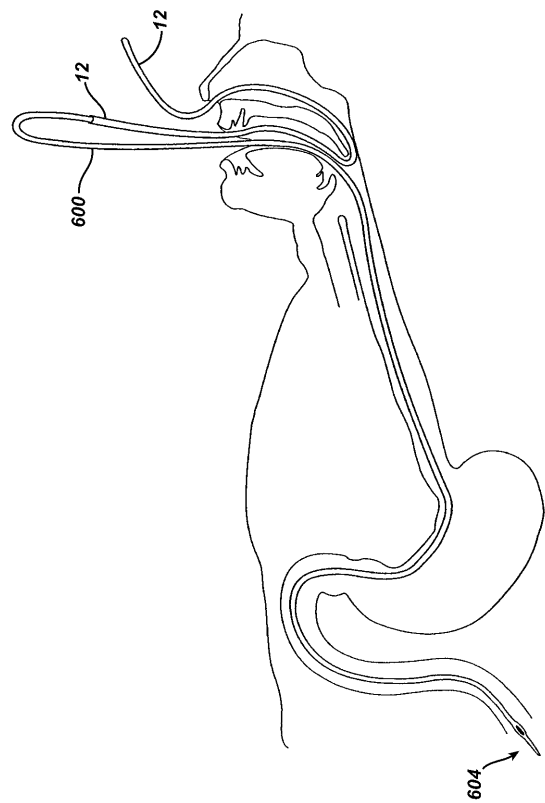
【図 21】



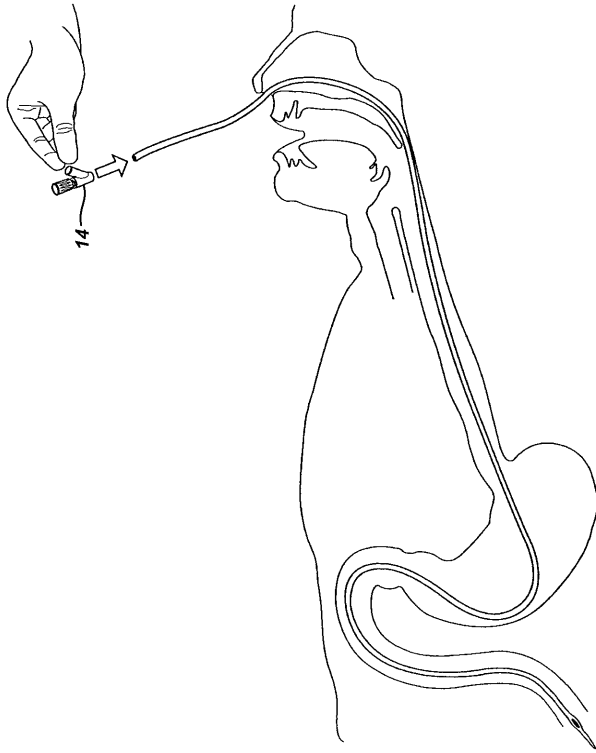
【図 22】



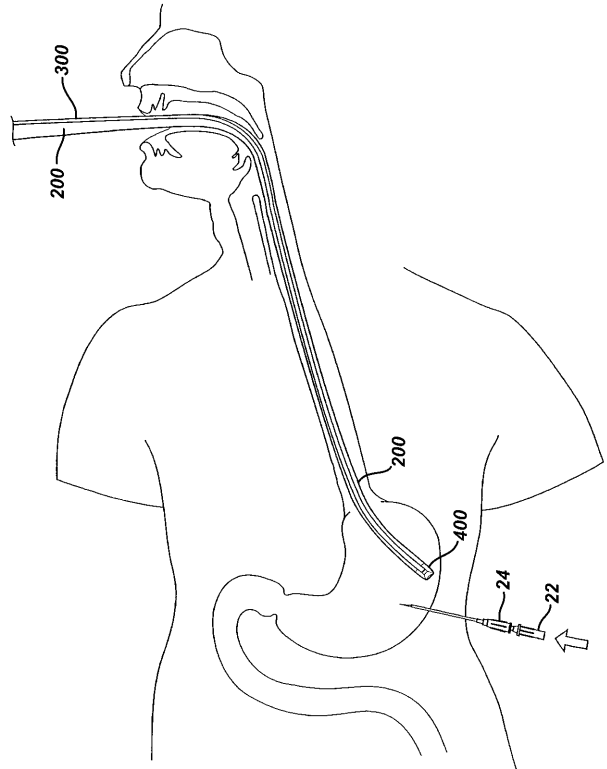
【図 23】



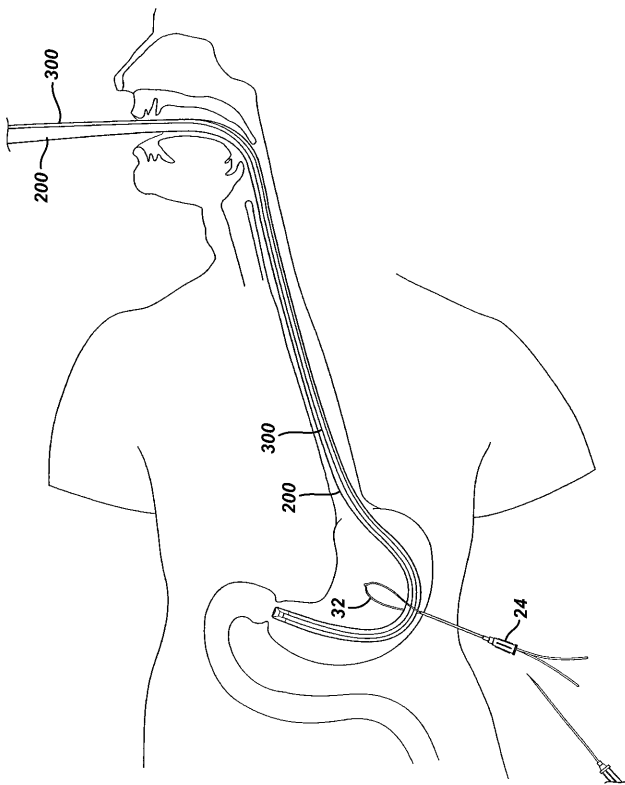
【図 2 4】



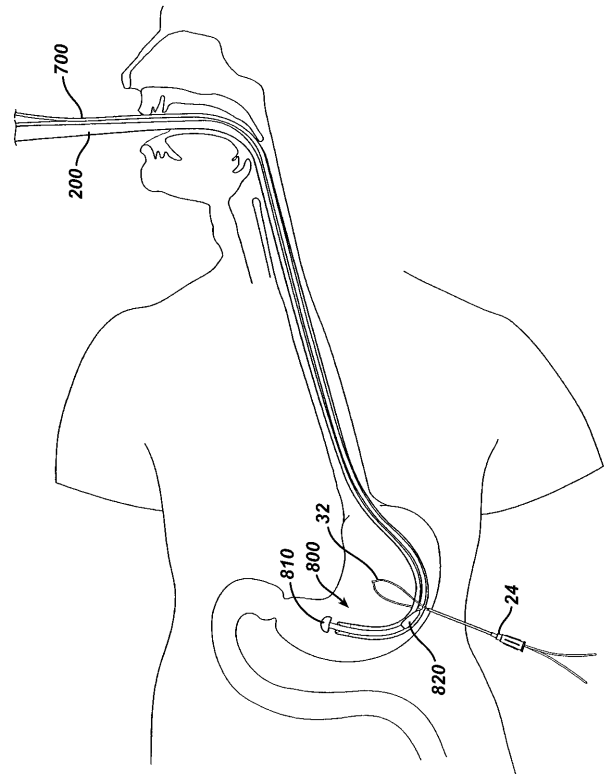
【図 2 5】



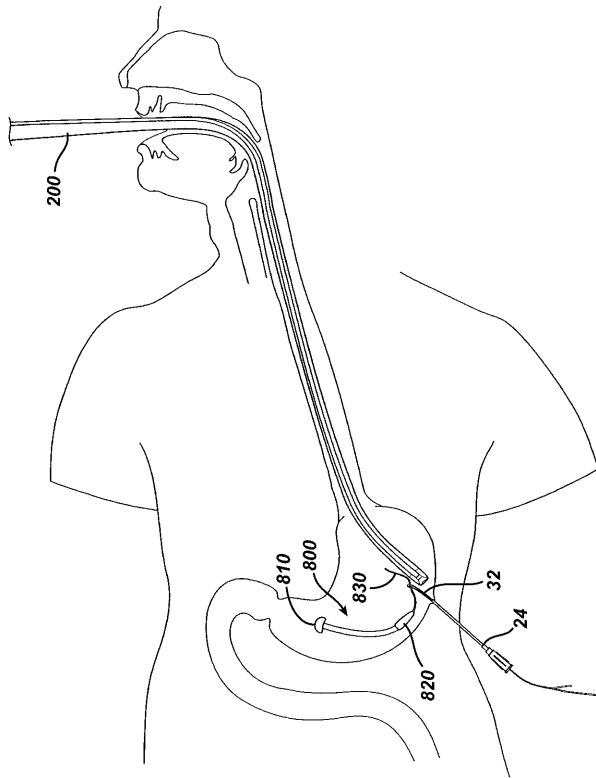
【図 2 6】



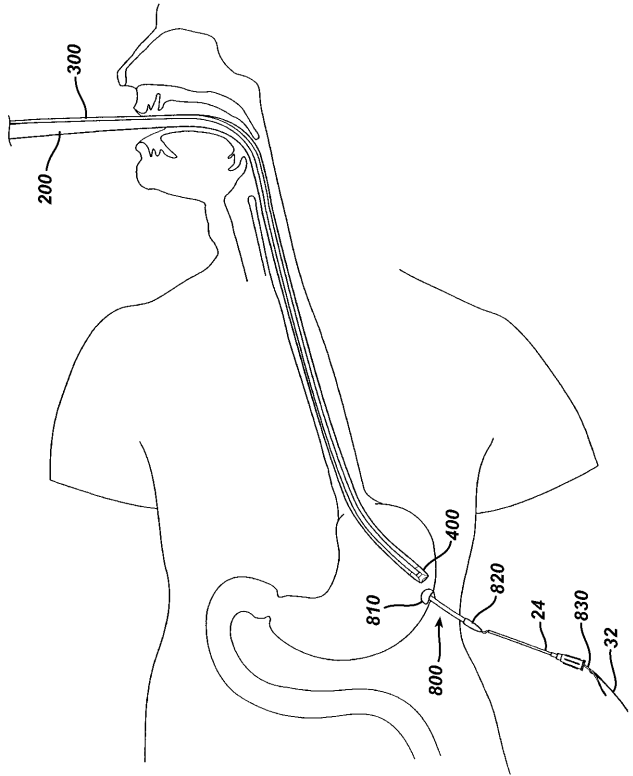
【図 2 7】



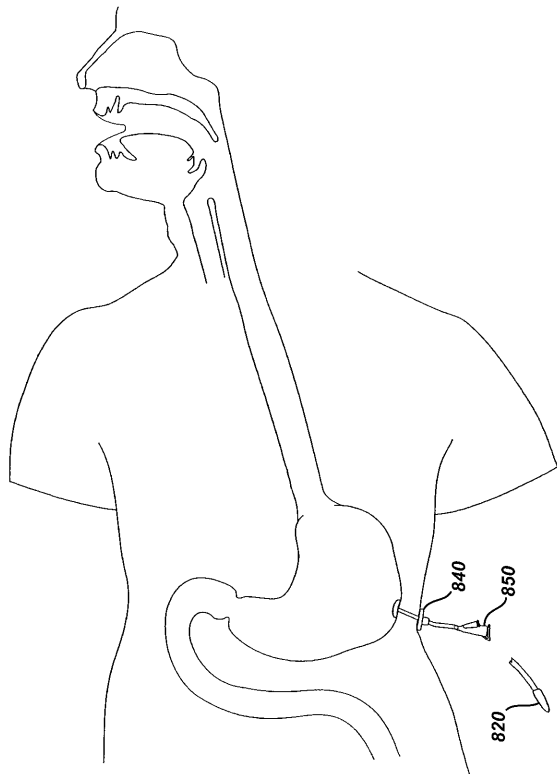
【図 28】



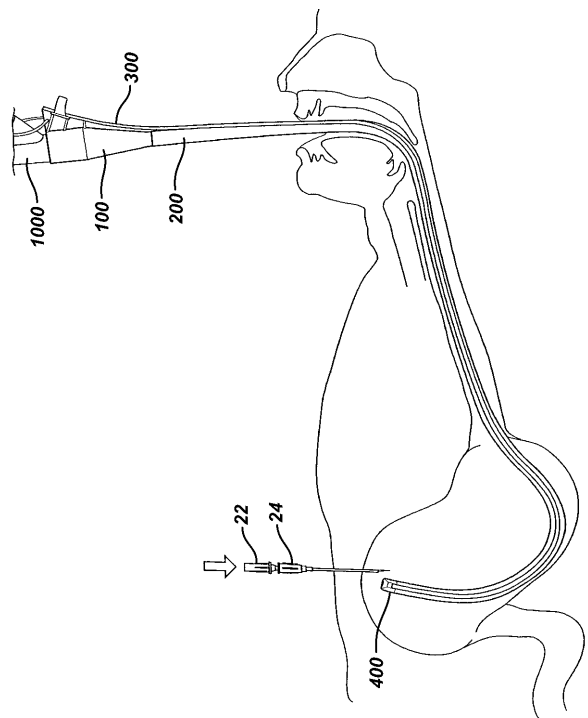
【図 29】



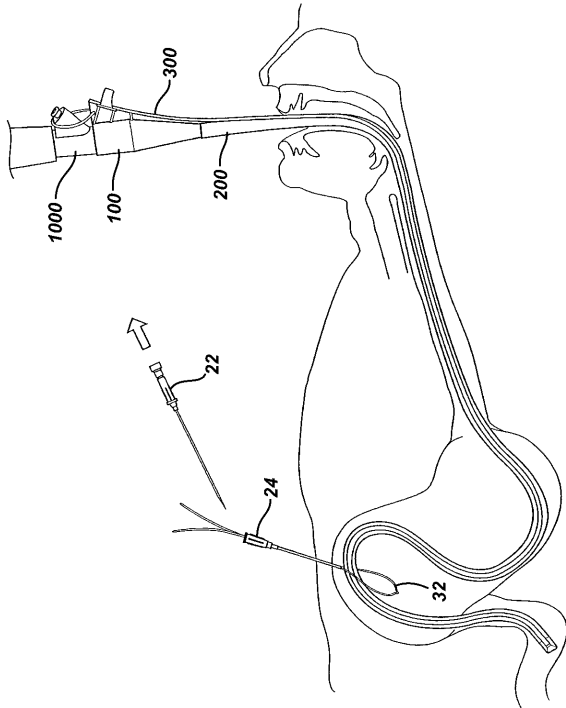
【図 30】



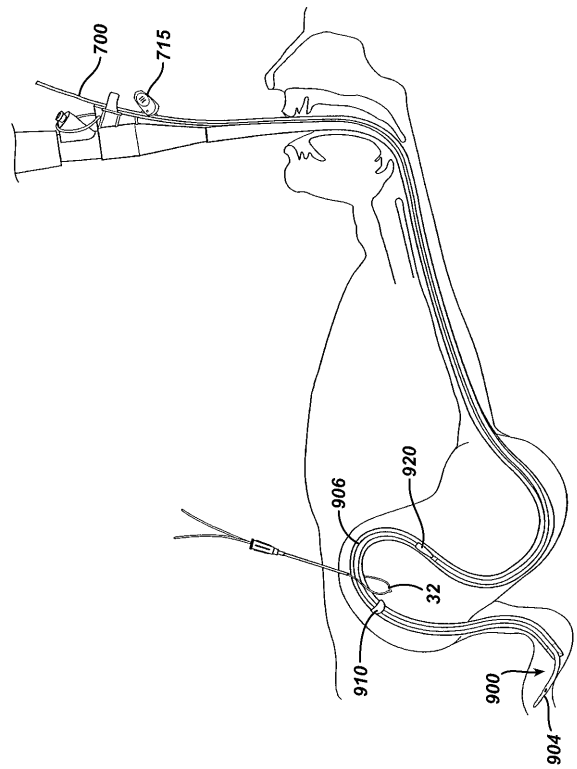
【図 31】



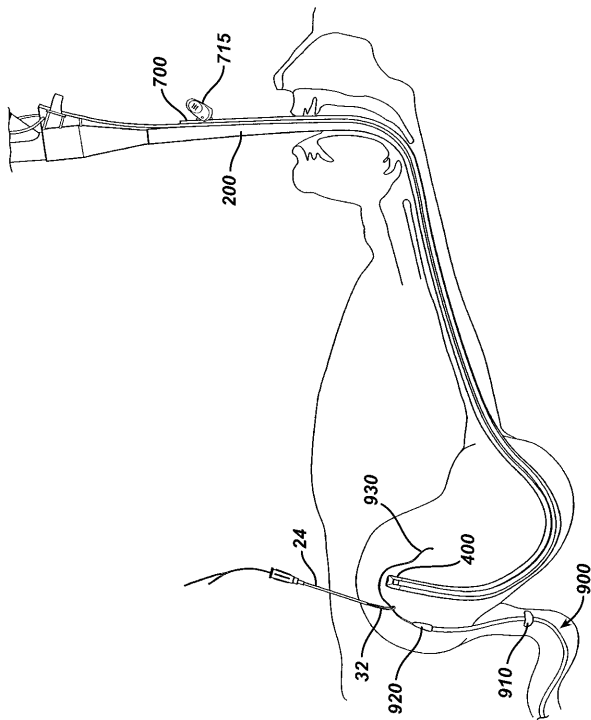
【図 3 2】



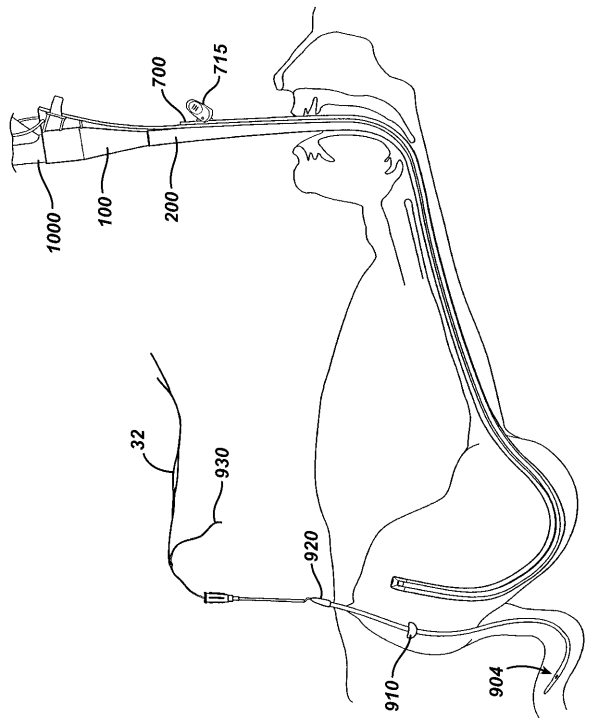
【図 3 3】



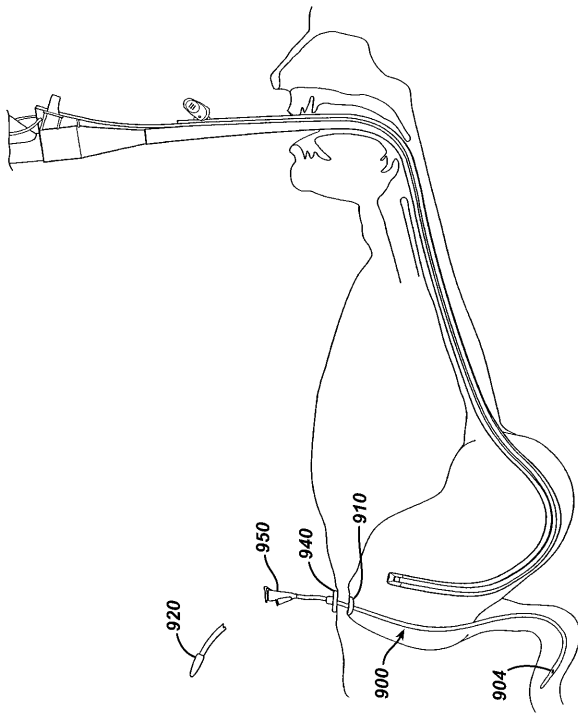
【図 3 4】



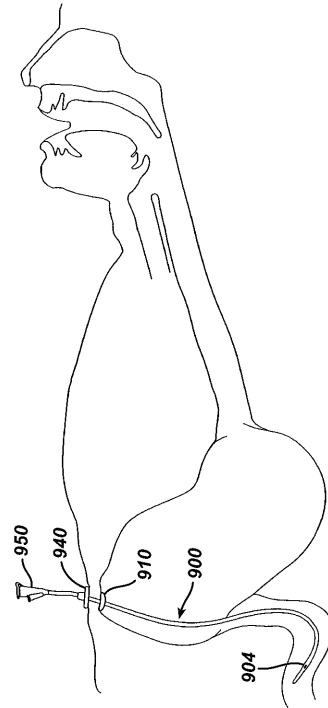
【図 3 5】



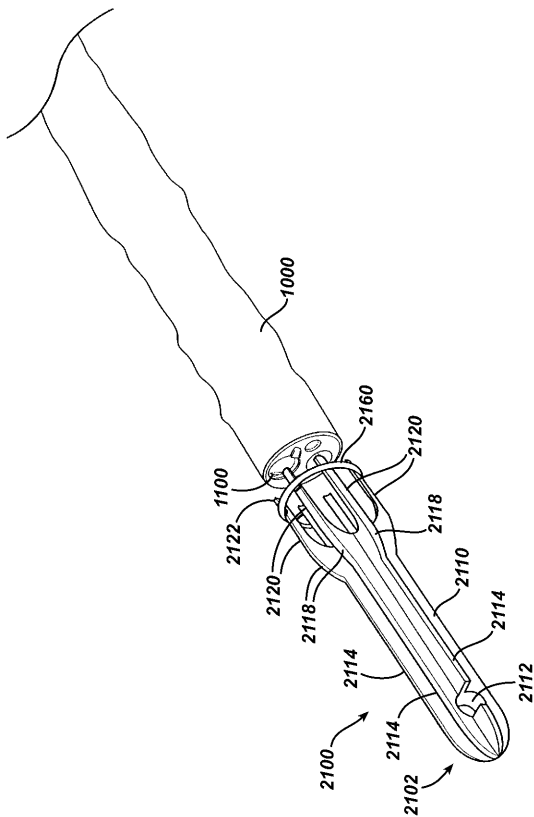
【図 3 6】



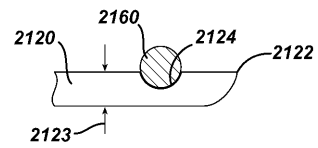
【図 3 7】



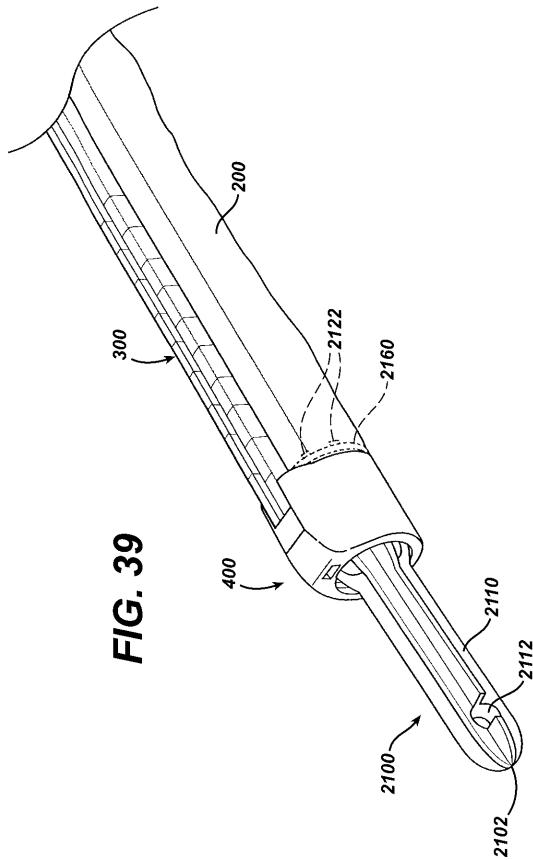
【図 3 8】



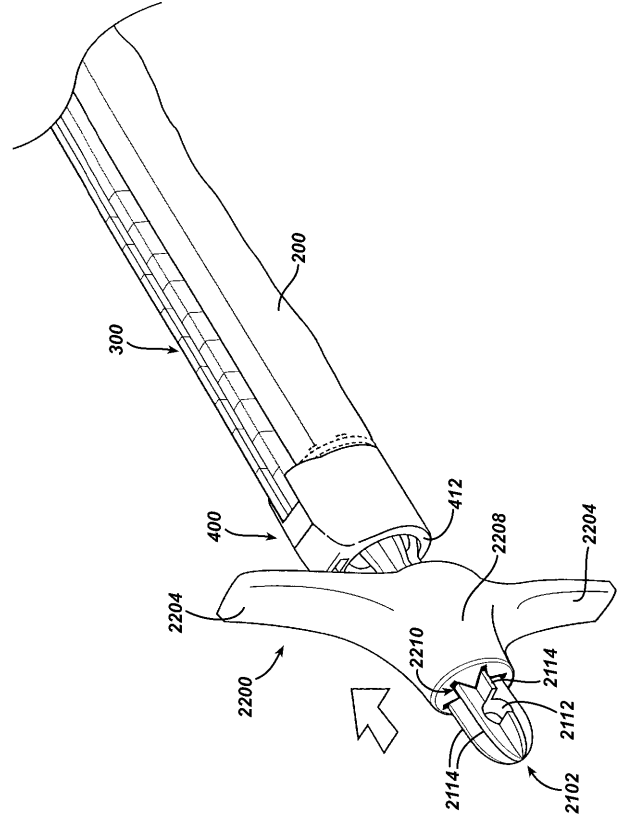
【図 3 8 A】



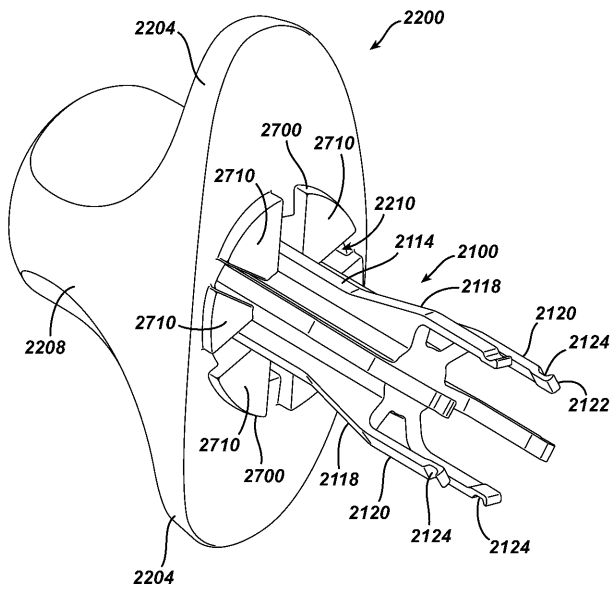
【図 39】



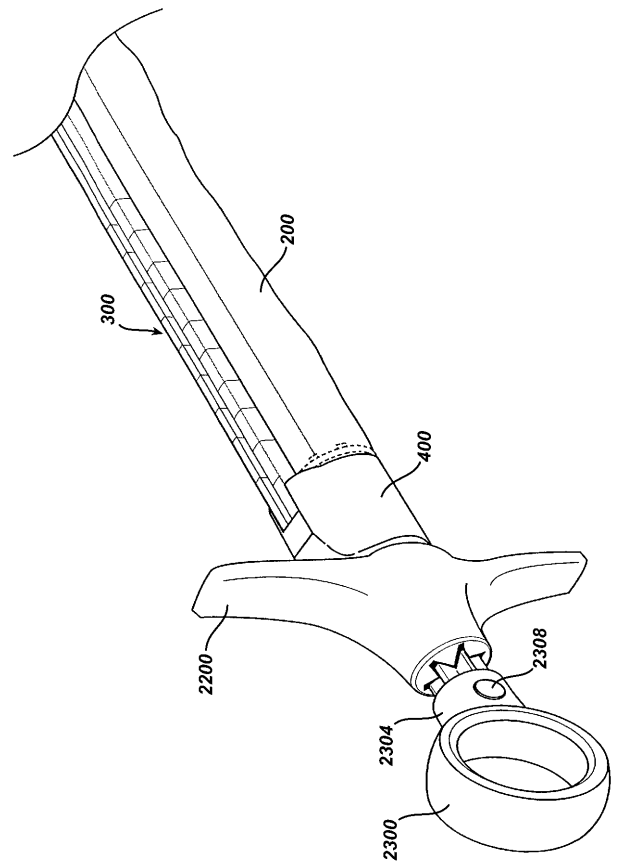
【図 40】



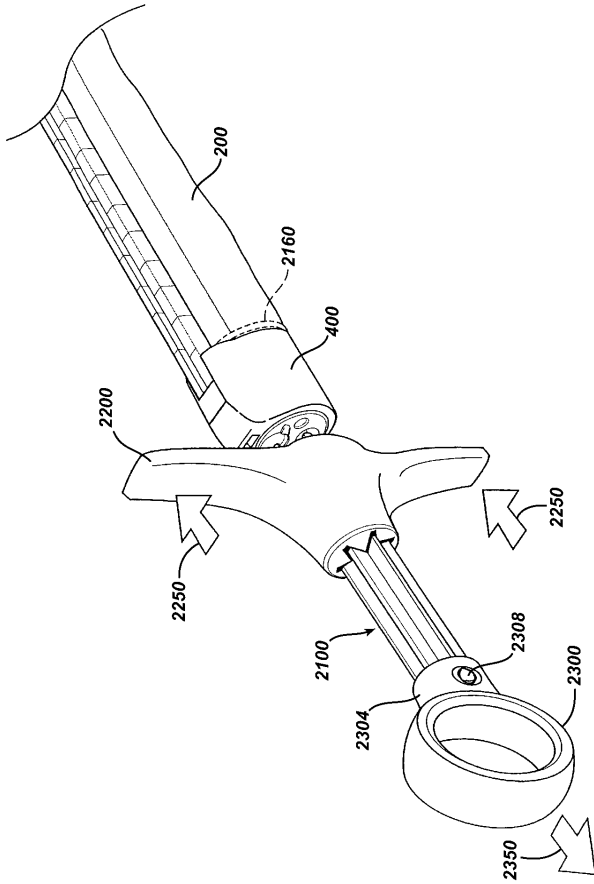
【図 40 A】



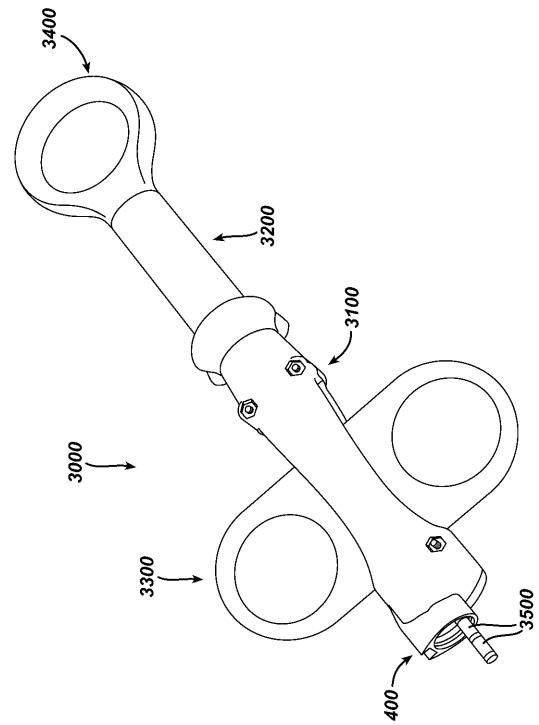
【図 41】



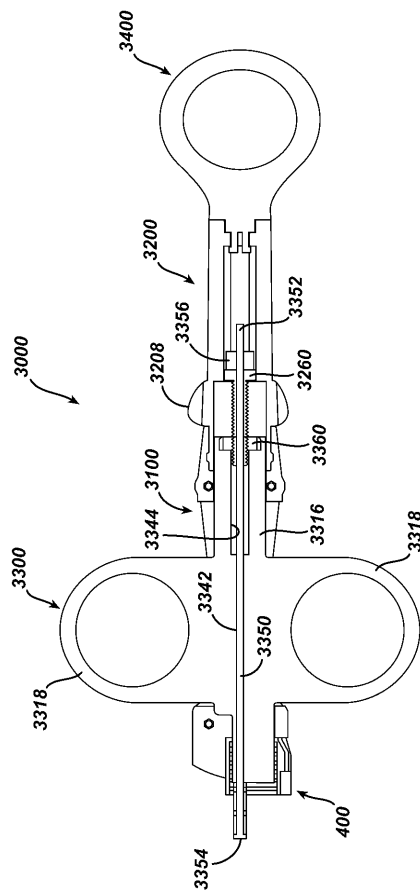
【図 4 2】



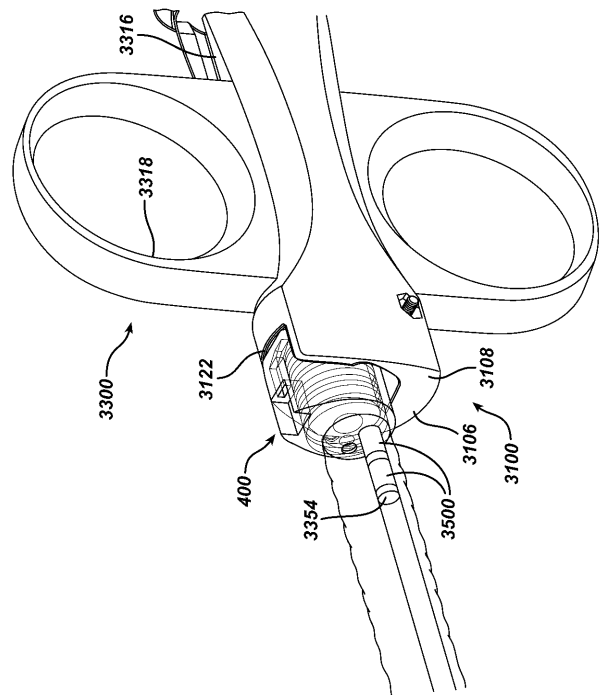
【図 4 3】



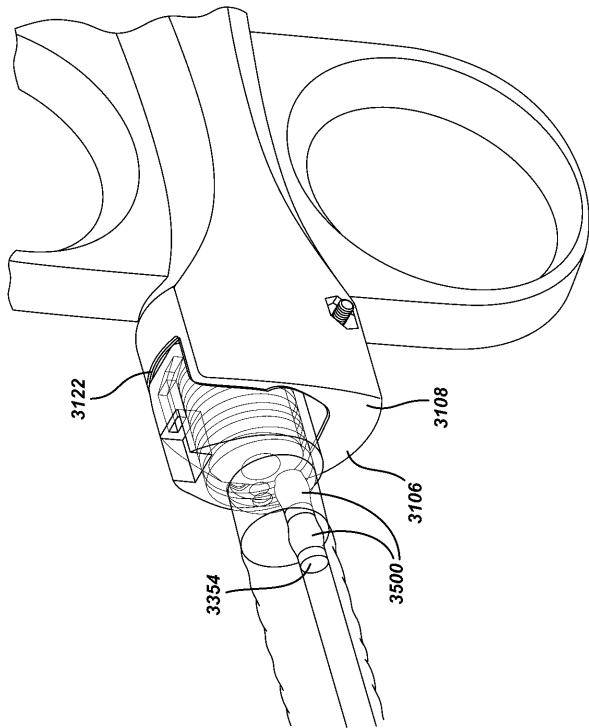
【図 4 4】



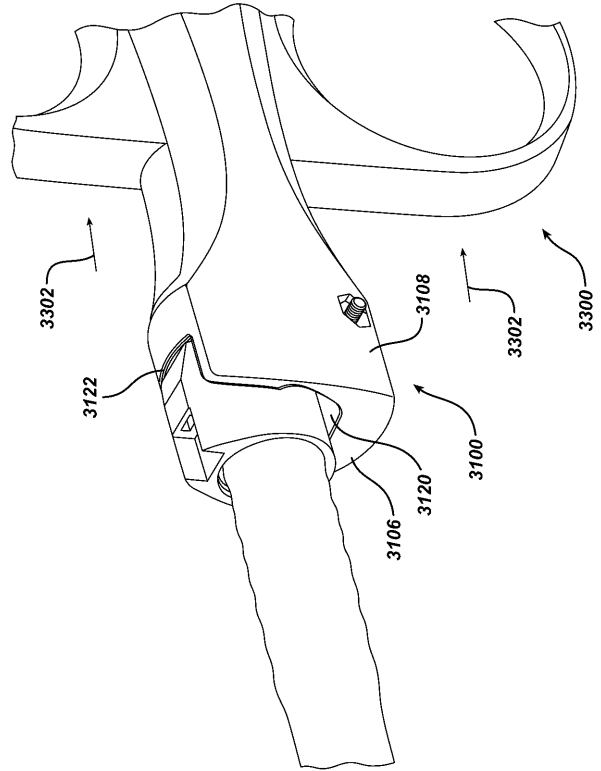
【図 4 5】



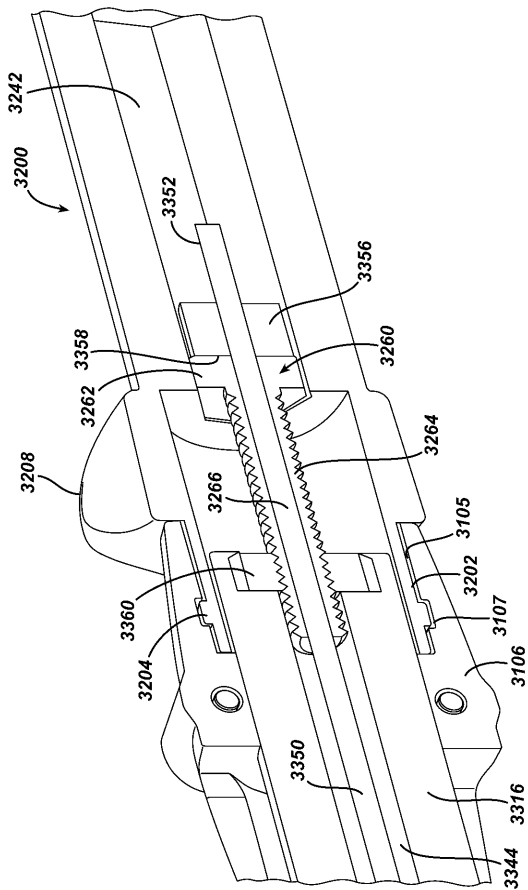
【図 4 6】



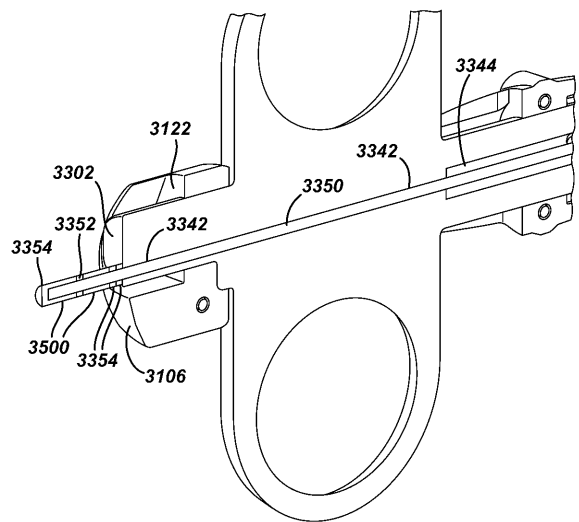
【図 4 7】



【図 4 8】



【図 4 9】



フロントページの続き

(74)代理人 100101133

弁理士 濱田 初音

(72)発明者 デビッド・ステファンチック

アメリカ合衆国、4 5 1 5 2 オハイオ州、モロウ、カバーネット・コート 5 7 9 2

(72)発明者 ダグラス・オー・ファイゲル

アメリカ合衆国、9 7 0 3 4 オレゴン州、レイク・オスウェゴ、ウォール・ストリート 1 7 1
5 1

F ターム(参考) 4C060 MM26

4C061 GG11 GG15 JJ06

4C167 AA15 BB04 BB11 CC20 EE01 FF10 HH04 HH08

【外国語明細書】

2006326296000001.pdf

专利名称(译)	改良型供给管		
公开(公告)号	JP2006326296A	公开(公告)日	2006-12-07
申请号	JP2006134110	申请日	2006-05-12
[标]申请(专利权)人(译)	伊西康内外科公司		
申请(专利权)人(译)	爱惜康完 - Sajeryi公司		
[标]发明人	デイビッドステファンチック ダグラスオーファイゲル		
发明人	デイビッド・ステファンチック ダグラス・オー・ファイゲル		
IPC分类号	A61B1/00 A61B17/00 A61M25/08		
CPC分类号	A61B1/00073 A61B1/005 A61B17/3415 A61J15/0003 A61J15/0019 A61J15/0023 A61J15/003 A61J15/0034 A61J15/0069 A61J15/0073		
FI分类号	A61B1/00.300.B A61B17/00.320 A61M25/00.450.R A61B1/00.320.A A61B1/00.650 A61B1/01 A61B1/01.511 A61B17/94 A61M25/00.520 A61M25/06.556		
F-TERM分类号	4C060/MM26 4C061/GG11 4C061/GG15 4C061/JJ06 4C167/AA15 4C167/BB04 4C167/BB11 4C167/CC20 4C167/EE01 4C167/FF10 4C167/HH04 4C167/HH08 4C160/MM43 4C160/NN01 4C160/NN09 4C160/NN11 4C161/GG11 4C161/GG15 4C161/JJ06 4C267/AA15 4C267/BB04 4C267/BB11 4C267/CC20 4C267/EE01 4C267/FF10 4C267/HH04 4C267/HH08		
优先权	11/128621 2005-05-13 US		
其他公开文献	JP4954606B2		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

要解决的问题：提供用于引入医疗器械的装置和方法，例如用于将供应管放置在患者体内的器械，进入胃肠道。 种类代码：A1公开了一种用于定位供应管和供应管的装置。装置10可具有支撑在护套200上的轨道300，护套200的尺寸适于容纳1000个内窥镜和可相对于轨道滑动的载体500。公开了一种具有轨道特征666的供应管，该轨道特征666可与载体可滑动地接合。 点域1B

