

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11) 特許出願公表番号

特表2015-502211

(P2015-502211A)

(43) 公表日 平成27年1月22日(2015.1.22)

(51) Int.Cl.	F 1	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 1 6 1
	A 6 1 B 1/00 3 2 0 D	

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 23 頁)

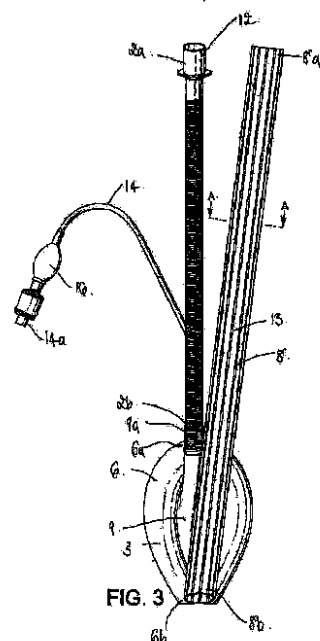
(21) 出願番号	特願2014-543964 (P2014-543964)	(71) 出願人	505269629
(86) (22) 出願日	平成24年11月29日 (2012.11.29)		ザ ラリンジアル マスク カンパニー
(85) 翻訳文提出日	平成26年7月9日 (2014.7.9)		リミテッド
(86) 国際出願番号	PCT/GB2012/000876		セーシエル マヘ ヴィクトリア ビーオー
(87) 国際公開番号	W02013/079902		ボックス 2 2 1
(87) 国際公開日	平成25年6月6日 (2013.6.6)	(74) 代理人	110001195
(31) 優先権主張番号	1120628.1		特許業務法人深見特許事務所
(32) 優先日	平成23年11月30日 (2011.11.30)	(72) 発明者	ブレイン, アーチボルド・イアン・ジェレ
(33) 優先権主張国	英国 (GB)		ミー
			セイシエル、マヘ、ビクトリア、ベル・オ
			ンブル、フィッシャーマンズ・コテージ
		F ターム (参考)	4C161 AA13 GG25

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 内視鏡検査装置

(57) 【要約】

内視鏡の使用を容易にするための内視鏡検査装置は、少なくとも1つの気道管と、少なくとも1つの気道管の一方端に担持されるマスクとを備え、マスクは、遠端と、近端と、患者の喉頭後ろの実際のかつ潜在的な空間に適合し、かつこの中に嵌合して喉頭口の周りの周りに封止を形成することができる周囲形成部とを有し、周囲形成部は、マスクの中空内部空間または管腔を取り囲み、少なくとも1つの気道管はマスクの管腔の中に開口し、装置はさらに、マスクが定位置にある場合に患者の食道の中への内視鏡の通過のために適合される導管を備える。



【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

内視鏡の使用を容易にするための内視鏡検査装置であって、少なくとも 1 つの気道管と、前記少なくとも 1 つの気道管の一方端に担持されるマスクとを備え、前記マスクは、遠端と、近端と、患者の喉頭後ろの実際のかつ潜在的な空間に適合し、かつその中に嵌合して喉頭口の周の周りに封止を形成することができる周囲形成部とを有し、前記周囲形成部は前記マスクの中空内部空間または管腔を取り囲み、前記少なくとも 1 つの気道管は前記マスクの前記管腔の中に開口し、前記装置はさらに、前記マスクが定位置にある場合に患者の食道の中への内視鏡の通過のために適合される導管を備える、内視鏡検査装置。

【請求項 2】

前記装置は近端および遠端を備え、その間に長軸が設けられ、導管は、前記装置の前記長軸に対する中線に対してオフセットするような角度で設けられる、請求項 1 に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 3】

前記装置は、前記導管の壁の内側表面とその中に挿入される内視鏡との間の摩擦接触を最小限にするように適合される、請求項 1 または 2 に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 4】

前記装置には、前記導管の内部壁の表面積を低減する手段が設けられる、請求項 3 に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 5】

前記手段は、長手方向に延在する複数の稜線を備える、請求項 4 に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 6】

前記導管は、前記気道管に対して大きなボア径を有する、請求項 1、2、または 3 に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 7】

前記導管の直径は、約 5 ~ 25 mm の間、より典型的には約 10 ~ 20 mm の間、最も典型的には約 15 mm である、請求項 1 から 6 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 8】

前記導管の径方向壁厚みは約 1 ~ 2 mm の間である、請求項 1 から 7 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 9】

前記導管は、その壁の中に形成される複数のボアを備える、請求項 4 から 6 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 10】

前記導管は、その壁の中に形成される複数のチャネルを備える、請求項 7 に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 11】

前記導管はシリコン材料を備える、請求項 1 から 10 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 12】

前記導管のデュロメータ硬度は 60 ~ 70 ショアの間である、請求項 1 から 11 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 13】

周囲形成部は膨らまることができるカフである、請求項 1 から 12 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 14】

前記マスクは後ろ板を備える、請求項 1 から 13 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 15】

前記気道管の直径は前記導管の直径よりも小さい、請求項 1 から 14 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 16】

前記気道管は強化される、請求項 1 から 15 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 17】

前記導管は、使用の際、前記マスクの遠端から延在して、患者の口を通り、前記患者の歯の間に現われるような長さを有する、請求項 1 から 16 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 18】

前記気道管および / または導管は咬合阻止器を含む、請求項 1 から 17 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 19】

前記咬合阻止器は、使用の際、患者の歯に隣接する点に隣接する、比較的より軟らかい壁部分を含む、請求項 16 に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 20】

前記咬合阻止器は、その遠端に先細部分を含む、請求項 16 に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 21】

咬合阻止器は前記導管上に設けられる、請求項 1 から 15 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 22】

前記導管の遠端はカフの遠端に実質的に隣接する、請求項 1 から 21 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 23】

前記導管の遠端は、水平面に対して約 10 ~ 15 度の角度 α で、より好ましくは水平面に対して約 45 度の角度 α で設けられ、前記水平面は、前記装置が実質的に線形の配置にある場合は前記装置の前記長軸に対して垂直である、請求項 1 から 22 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 24】

前記導管の遠端はカフの遠端を大きく越えて延在しない、請求項 19 または 20 に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 25】

カフの遠端に開口が設けられる、請求項 1 から 24 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 26】

前記導管および前記気道管は、それらが互いから別個であるような構成で維持される、請求項 1 から 25 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 27】

前記導管と前記気道管とは互いに接続される、請求項 1 から 22 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 28】

前記導管の出口の広がりを許す手段を含む、請求項 1 から 27 のいずれか 1 項に記載の内視鏡検査装置。

【請求項 29】

前記手段は、前記導管の出口に隣接するスリットを備える、請求項 26 に記載の内視鏡検査装置。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は内視鏡検査装置に関し、より特定のには気道も設ける内視鏡検査装置に関する。

【背景技術】

【0002】

ある外科的診断内視鏡検査手順は、患者の上部消化管の中への機器または視覚装置の挿入を必要とする。たとえば、内視鏡検査では、内視鏡は、患者の口を直接通って、食道の中へ、そして胃および十二指腸まで通される。内視鏡は、照明およびカメラなどの視覚化装置をその先端に含み、操作者が他の機器を通すことができるワーキングチャンネルを含むことができる。内視鏡検査では、患者は通常何らかの形態の局所麻酔を施され、場合によっては鎮静剤も与えられる。患者の歯の間にマウスガードが置かれ、内視鏡がそこを通して、その時点で患者は内視鏡の先端または遠端を飲込まなければならない。患者が一旦遠端を飲込むと、操作者は、食道を通して胃および十二指腸の中へ手の力で内視鏡を押込まなければならない。

10

【0003】

手探りで手の力で機器または視覚化装置を患者の食道に挿入することが必要な内視鏡検査などの手順については多数の問題が発生する可能性がある。第1に、患者によっては局所麻酔および鎮静剤の使用が望ましくなく、患者の生命兆候の小さな変化から、不整脈、呼吸停止、心筋梗塞、ショック、およびおそらくは死亡すら含む、心肺の厄介な問題を引起すことがある（7頁、上部消化管内視鏡検査偶発症（Complications of Upper Gastrointestinal Endoscopy）、ライリー（Riley）およびオルダーソン（Alderson）、胃腸病学におけるBSGガイドライン（BSG Guidelines in Gastroenterology）、2006年11月）。さらに、上部消化管内視鏡検査は、感染症、穿孔、または場合によっては出血などの問題を生じることがある。具体的には、穿孔は、しばしば病理部位において、または手探り状態で内視鏡を挿入する結果、患者の咽頭または食道で起こることがある（7および8頁、上部消化管内視鏡検査偶発症（Complications of Upper Gastrointestinal Endoscopy）、ライリー（Riley）およびオルダーソン（Alderson）、胃腸病学におけるBSGガイドライン（BSG Guidelines in Gastroenterology）、2006年11月）。さらに、治療目的の上部消化管内視鏡検査がしばしば診断目的の内視鏡検査よりも長い時間が掛かることが知られている。さらに、多くの場合、そのような技術の使用が対象患者にとってより不快なことがあり、より高レベルの静脈内鎮静を必要とすることがあり、これが静脈内無痛法と合わさると心肺の厄介な問題を引起すことがある（8頁、上部消化管内視鏡検査偶発症（Complications of Upper Gastrointestinal Endoscopy）、ライリー（Riley）およびオルダーソン（Alderson）、胃腸病学におけるBSGガイドライン（BSG Guidelines in Gastroenterology）、2006年11月）。

20

30

【0004】

さらに、上部消化管内視鏡検査の後に続いて、患者は喉および腹部に何らかの軽微な不快感を経験することがある。これらの愁訴は一般的に軽微であると考えられるが、あるプロスペクティブ研究は、患者のうち約2%が医学的助言を求め続けて、患者によっては入院することを発見した（7頁、上部消化管内視鏡検査偶発症（Complications of Upper Gastrointestinal Endoscopy）、ライリー（Riley）およびオルダーソン（Alderson）、胃腸病学におけるBSGガイドライン（BSG Guidelines in Gastroenterology）、2006年11月）。

40

【0005】

現時点で、内視鏡は通常、患者の食道の中にそれ自身が、すなわちガイド装置なしに、挿入される。これは典型的に一般的麻酔法の際の問題を引起す。というのも、空気の供給がほとんどまたは全くないために、患者の呼吸に干渉するおよび呼吸を妨げることがあるからである。したがって、そのような状況では、検査手順を迅速に行なって、内視鏡が挿入される時間の量を最小限にすることが重要である。この結果、検査手順の間に得られる情報がより少なくなることがあるが、これは患者にとって危険であり、その結果、生じるコストが増大してしまうことがある。

【0006】

体腔の中への内視鏡の移動のための経路を設けるのにガイドチューブを用いることが公

50

知である。E P 2 3 6 8 4 8 1 および E P 2 3 6 8 4 8 3 は、患者の体腔の中への内視鏡の進入を導くためのガイド装置に関する。

【 0 0 0 7 】

喉頭マスク気道装置などの人工的な気道装置は、意識のない患者の気道を確保するのに有用な周知の装置である。その最も基本的な形態では、喉頭マスク気道装置は、気道管と、気道管の一方端に担持されるマスクとからなり、マスクは、患者の喉頭の後ろの実際のかつ潜在的な空間に適合し、かつその中に嵌合して喉頭口の周りに封止を形成することができる、しばしば「カフ」として公知の周囲形成部 (peripheral formation) を有する。カフは膨らませることができるものであり得、大部分の変形例では、これは、マスクの中空内部空間または管腔を取り囲み、少なくとも1つの気道管が管腔の中に開口している。米国特許第4,509,514号は、このような喉頭マスク気道装置を記載する多数の刊行物のうちの1つである。患者に喉頭マスク気道装置を挿入し、これにより気道を確保することは比較的容易である。また、喉頭マスク気道装置は、それが不適切に挿入されたとしても依然として気道を確保する傾向がある点で「寛大な」装置である。したがって、喉頭マスク気道装置はしばしば「救命」装置と考えられる。また、喉頭マスク気道装置は、患者の頭、首、および顎を比較的わずかにしか操作せずに挿入され得る。さらに、喉頭マスク気道装置は、気管の敏感な内膜に接する必要なく、患者の肺の換気を提供し、確保される気道の大きさは典型的に気管内管で確保される気道管の大きさよりも大幅に大きい。また、喉頭マスク気道装置は、気管内管と同程度に咳嗽に干渉しない。主としてこれらの利点により、喉頭マスク気道装置の人気の近年高まっている。

10

20

【 0 0 0 8 】

内視鏡検査の際、患者の上部消化管の検査を補助するには、内視鏡が薄くかつ可撓性であることが好ましい。そのような装置は一般的に、典型的には患者内での内視鏡の移動を制限するであろう喉頭マスクとともに用いるには好適でないであろう。さらに、内視鏡と組合せて喉頭マスクを設けると、ユーザに対する困難となることがある。というのも、内視鏡は患者の食道内への喉頭マスクの挿入に干渉することがあり、これにより内視鏡と組合せた喉頭マスクの挿入は典型的に、マスク単独の挿入と比較してより困難であろうからである。

【 発明の概要 】

【 課題を解決するための手段 】

30

【 0 0 0 9 】

本発明の目的は、このような問題を軽減しようとすることである。

発明の第1の局面に従うと、内視鏡の使用を容易にするための内視鏡検査装置が提供され、内視鏡検査装置は、少なくとも1つの気道管と、少なくとも1つの気道管の一方端に担持されるマスクとを備え、マスクは、遠端と、近端と、患者の喉頭の後ろの実際のかつ潜在的な空間に適合し、かつその中に嵌合して、喉頭口の周の周りの封止を形成することができる周囲形成部とを有し、周囲形成部は、マスクの中空内部空間または管腔を取り囲み、少なくとも1つの気道管はマスクの管腔の中に開口し、装置はさらに、マスクが定位置にある場合に患者の食道の中への内視鏡の通過のために適合される導管を備える。

40

【 0 0 1 0 】

本発明に従う内視鏡検査装置を設けることは、患者内に気道を確保する、および内視鏡検査によって引起され得る逆流または嘔吐から気道を保護するという組み合わせた利点を有する。このように、本発明の装置は有利には、同時に患者内の気道を確保しつつ患者の食道内への内視鏡の安全かつ正確な挿入を助ける。

【 0 0 1 1 】

好ましくは、本発明の装置は近端および遠端を備え、その間に長軸が設けられ、導管は、装置の長軸に対する中線に向けてオフセットするような角度で設けられる。有利には、中線に対してオフセットする角度で導管を設けることにより、導管および気道管の両方を患者の食道内に収容することができ、食道内の気道管が利用できる空間の量が増し、気道の閉塞が防止される。典型的に、カフおよび気道管は、装置の長軸に対する中線に実質的

50

に隣接して位置決めされる。

【0012】

典型的に、本発明の装置は、導管の内側壁とその中に挿入される内視鏡との間の摩擦接触を最小限にする。有利には、本発明の装置は、導管およびしたがって患者の食道内への内視鏡の挿入を助ける。

【0013】

好ましくは、導管のボア径は大きい。典型的に、導管は、内視鏡検査装置の大きさに依存して、直径が約5～25mmの間、より典型的には約10～20mmの間、最も典型的には約15mmである。有利には、導管の直径は、導管を通る内視鏡の通過を許す。このように、導管は、外科医がそれを通して患者の上部消化管を見ることができる「動作チャネル」を形成する。さらに、導管の直径は、患者の体に依存して異なってもよい。好ましくは、導管の径方向壁厚みは約1～2mmの間である。

10

【0014】

好ましくは、導管は複数のボアを備える。典型的に、導管は複数のチャネルを備え、有利には、剛性が増した構造を設ける。さらに、導管は好ましくは、患者の体内への装置の挿入を助けるように実質的に可撓性である。

【0015】

好ましい実施形態では、導管はシリコン材料を備える。別の実施形態では、導管は、ポリ塩化ビニル(PVC)またはゴムなどの可塑性材料を備えてもよい。好ましくは、導管のデュロメータ硬度は60～70ショアの間である。このデュロメータ硬度は、挿入の際、患者の食道内に導管を挿入するのに必要な力がより小さいという利点を有する。

20

【0016】

典型的に、本発明に従う内視鏡検査装置は、患者の上部食道括約筋の中に挿入される。体のこの領域の狭い寸法のために、装置の慎重な挿入が必要である。典型的に、本発明に従う内視鏡検査装置は、案内される装置の挿入を与えるカフの先端によって上部食道括約筋の中に挿入される。さらに、装置の先端の遠位可撓性は、装置の挿入の際に患者の喉の後湾曲を辿るのを助け得、患者の喉に対する外傷を低減する。

【0017】

内視鏡と組合せた本発明に従う内視鏡検査装置の使用は、内視鏡単独の使用よりも安全であり、有利には、患者の食道内に内視鏡をより長期間挿入できるようにする。

30

【0018】

典型的に、周囲形成部は膨らませることができるものであり得る。好ましくは、周囲形成部は膨らませることができるカフである。カフは典型的に、患者の喉頭後ろの実際のかつ潜在的な空間に適合し、かつこの中に嵌合して喉頭口の周りの封止を形成することができる。典型的に、カフは近端から遠端に延在する。マスクは、近端から遠端へ実質的に凸の曲面を描くことが好ましい。マスクが後ろ板を備え、後ろ板が背側および腹側を有し、背側が実質的に平滑でその幅にわたって凸の曲率を有することがさらに好ましい。気道管の背側表面は、曲率が後ろ板の幅にわたる曲率に対応することも好ましい。これらの手段のすべてがマスクの挿入を容易にするのを助ける。

【0019】

40

気道管は好ましくは、マスク本体の材料よりも比較的剛性の材料を備える。典型的に、気道管の直径は導管の直径よりも小さく、このため、患者に装置を挿入する際、導管のためのより多くの空間を設ける。好ましくは、気道管は、管内の燃れの形成を回避するように強化される。気道管およびマスク本体の両者ともが好ましくは可塑性材料を備える。1つの実施形態では、気道管はシリコン材料を備えてもよい。

【0020】

いくつかの実施形態では、気道管はその近端にコネクタ要素を備えてもよい。コネクタ要素は、気道管を気体供給部に接続するように設けられてもよい。好ましい実施形態では、気道管は、その近端にコネクタ要素を備えない。有利には、気道管の近端にコネクタ要素がないことは、患者の食道内への気道管の挿入を助ける。

50

【 0 0 2 1 】

好ましい実施形態では、導管は、使用の際、マスクの遠端から延在し、患者の口を通り、患者の歯の間に現われるような長さを有する。有利には、導管およびしたがって内視鏡は、患者の口を通して挿入され得る。

【 0 0 2 2 】

1つの実施形態では、気道管は、使用の際、患者の歯に隣接する点に隣接する比較的より軟らかい壁部分を含む。比較的より軟らかい部分は、咬合阻止器の一部を形成することが好ましい。咬合阻止器を気道管の比較的より軟らかい部分に設けることは、より剛性でない部分により、患者の歯に対する損傷を防ぐという利点を有する。別の実施形態では、咬合阻止器を導管上に設けてもよい。気道管または導管の上に咬合阻止器を設けることは、10
いずれかの構成要素が設けるチャンネルが崩れるのを防止するという付加的な利点を有する。誤解を避けるために、内視鏡装置は、食道材料の除去のための手段を有しても有しなくてもよい。

【 0 0 2 3 】

好ましくは、導管の遠端はカフの遠端に実質的に隣接する。より好ましくは、導管の遠端は、水平面に対して角度 α で設けられる（水平面は、装置が実質的に線形の配置にある場合は、装置の長軸に垂直である）。典型的に、角度 α は、水平面に対して約10～15度であり、より好ましくは水平面に対して45度である。好ましくは、角度 α は鋭角である。水平面に対して角度 α で設けられる遠端を有する導管を設けることは、患者内への装置の挿入を助ける。有利には、水平面に対する角度 α の大きさがより大きいほど、患者内20
への装置の挿入がより容易になる。好ましくは、装置の挿入の際に、（カフの遠端にある）カフの先端によって設けられるガイド手段と干渉しないように、導管の遠端は、カフの遠端を大きく越えて延在しない。

【 0 0 2 4 】

典型的に、導管は、装置の前方から見ると、装置の長軸に対して左または右方向に突出するように位置決めされてもよい。有利には、導管が装置の長軸に対して突出する方向は、内視鏡検査装置を操作する人が左利きまたは右利きであるかに依存して選択されてもよい。

【 0 0 2 5 】

好ましい実施形態では、カフ内に開口を設けてもよい。より好ましくは、カフの遠端に開口を設けてもよい。有利には、カフ内に開口を設けることにより、カフへの導管の装着が容易になる。さらに、カフ内に開口を設けることは、患者の上部消化管を見る内視鏡のような機器が導管内に挿入された場合のその使用を助け得る。30

【 0 0 2 6 】

典型的に、導管はまっすぐのまたは線形の構成を採用する。別の実施形態では、導管は、湾曲しかつ患者の気道の解剖学的構造の形状に従うように成形されてもよい。

【 0 0 2 7 】

好ましい実施形態では、内視鏡検査装置は、互いから別個であるような構成で維持される導管および気道管を備える。これは、装置の挿入の際に気道が確保されるようにし、かつ内視鏡の挿入の結果生じ得る逆流および/または嘔吐から気道を確実に保護するので、40
有利である。別の実施形態では、気道管と導管とを互いに接続してもよい。この実施形態では、装置の挿入の際に気道を確保するため、ならびに内視鏡の挿入の結果として起こり得る逆流および/または嘔吐から気道を保護するために、装置の領域において構成要素が互いから別個であることも必要であろう。

【 0 0 2 8 】

以下の図面を参照して、一例として発明をさらに記載する。

【図面の簡単な説明】

【 0 0 2 9 】

【図1】本発明に従う装置の部分の前方斜視図である。

【図2】本発明に従う装置の底面平面図である。

10

20

30

40

50

【図 3】本発明に従う装置の平面図である。

【図 4】本発明に従う装置の導管の断面図である。

【図 5】気道管の方向に見た本発明に従う装置の側面図である。

【図 6】導管が水平面に対して位置決めされる角度 α を示す、図 5 の装置の端の側面図である。

【図 7】導管の方向に見た本発明の装置の側面図である。

【図 8】発明に従う装置の第 2 の実施形態の底面平面図である。

【図 9】発明に従う装置の第 3 の実施形態の側面図である。

【図 10】左から見た図 9 の装置の前方斜視図である。

【図 11】右から見た図 9 の装置の前方斜視図である。

10

【図 12】図 9 の装置の平面図である。

【図 13】図 9 の装置の正面図である。

【図 14】図 9 の装置の左側背面半横向き図である。

【図 15】図 9 の装置の図の一部の側面図である。

【図 16】図 15 の一部の平面図である。

【図 17】装置 9 のさらなる一部の側面図である。

【図 18】図 17 の一部の背面図である。

【図 19】組立てられた状態の図 15 および図 17 の一部の左側面図である。

【図 20】図 19 のアセンブリの右側面図である。

【図 21】第 1 の位置の、発明に従う装置のさらなる実施形態の一部の側面図である。

20

【図 22】第 2 の位置の、図 21 の一部の図である。

【図 23】第 1 の位置の、図 21 の一部の平面図である。

【図 24】第 1 の位置の、図 21 の一部の正面図である。

【図 25】図 21 に示される一部を組入れる、発明に従う装置の前方斜視図である。

【図 26】第 1 の内視鏡とともに用いる、図 25 の装置の前方斜視図である。

【図 27】第 1 の内視鏡とともに用いる、図 25 の装置の前方斜視図である。

【図 28】第 2 の内視鏡とともに用いる、図 25 の装置の前方斜視図である。

【図 29】第 2 の内視鏡とともに用いる、図 25 の装置の前方斜視図である。

【発明を実施するための形態】

【0030】

30

ここで図面を参照して、胃鏡の使用を容易にするための装置 1 が図示され、装置 1 は、少なくとも 1 つの気道管 2 と、少なくとも 1 つの気道管の一方端に担持されるマスク 3 とを備え、マスク 3 は、遠端 4 と、近端 5 と、患者の喉頭後ろの実際のかつ潜在的な空間に適合し、かつその中に嵌合して喉頭口の周りの周りの封止を形成することができる周囲形成部 6 とを有し、周囲形成部 6 はマスク 3 の中空内部空間または管腔 7 を取り囲み、少なくとも 1 つの気道管 2 はマスクの管腔の中に開口し、装置はさらに、マスク 3 が定位置にある場合に患者の食道の中への胃鏡の通過のために適合される導管 8 を備える。

【0031】

全体的な外観という点で、本発明に従う装置 1 は、すべてではなくても大部分において、そのような装置を構成する基本的部分、すなわち気道管 2 およびマスク部分 3、からなるという点で、先行技術の喉頭マスク気道装置にいくぶん似ている。図を参照して、装置 1 は、近端 1 a (装置が使用されている場合はユーザに最も近い端) と、遠端 1 b (装置が使用されている場合はユーザから最も遠い端) と、背または咽頭側、腹または喉頭側、ならびに右および左側を有する。

40

【0032】

気道管 2 は近端 2 a から遠端 2 b に延在し、遠端 2 b は中空マスク部分 3 の内部に開口する。気道管 2 は、患者への装置 1 の挿入を助けて柄またはガイドとして働けるように弾性変形可能であるかまたは比較的剛性であってもよい。気道管 2 は、たとえば、シリコーンゴムまたは可塑性材料などの、当業者には明らかであるようなそのような目的のために現在用いられている任意の材料から作られてもよい。これは、まっすぐかつ可撓性であっ

50

てもよい、または適切に解剖学的に湾曲した形状に成形されてもよい。

【0033】

まず図1から図7の実施形態を参照して、マスク部分3は、しばしば後ろ板9（図3を参照）と称される本体部分と、膨らませることができるカフ6の形態を取り得る周囲形成部とを含み、膨らませることができるカフ6は、近端6aから遠端6bに延在する。膨らませることができるカフ6には膨らませライン14が設けられてもよい。膨らませることができるカフ6は有利には、喉頭後ろの空間に適合し、かつその中に嵌合して、装置1が喉頭の内部を貫通せずに喉頭口の周の周りに封止を形成することができる。患者の異なる大きさには異なる大きさのマスクが必要である。

【0034】

カフ6は吹込み成形PVCを備えてもよく、ほぼ楕円形の膨らませることができる輪の形態を取ってもよい。カフ6は典型的に一体に形成される。

【0035】

マスクは、近端から遠端へ実質的に凸の曲面を描くことが好ましい。後ろ板9は背側および腹側を備え、背側は実質的に平滑であり、かつその幅にわたって凸の曲率を有することがさらに好ましい。気道管2の背側表面は、曲率が、後ろ板9の幅にわたる曲率に対応することも好ましい。後ろ板9は典型的に、ショア50Aビテン（Vythene）（登録商標）PVC+PUからの成形によって形成される。この材料は典型的に、気道管2の材料よりも実質的により軟らかくかつより変形可能なものである。後ろ板9は典型的に、背または腹側方向から見ると、ほぼ楕円形の成形体を備える。

【0036】

先行技術の喉頭マスク気道装置に対して、発明に従う装置1は導管8を含み、導管8は、マスク3が定位置にある場合に患者の食道の中へのファイバースコープまたは内視鏡などの胃鏡の挿入を容易にするように設けられる。この実施形態では、本発明の装置1は近端1aおよび遠端1bを備え、その間に長軸が設けられ、導管8は、装置の長軸に対する中線に向けてオフセットするような角度で設けられてもよい。これは有利である。というのも、場合によっては、導管8および気道管2が両者とも同じ平面内に設けられた場合は、これらを快適に収容するのに十分な空間がないかもしれないからである。このように、装置の長軸に対する中線に向けてオフセットした角度で導管8を設けることは、導管8および気道管2の両方が患者の食道内により快適に収容されるのを可能にするという利点を有する。さらに、この実施形態では、導管8は、気道管およびしたがって装置によって確保される気道を妨げない。

【0037】

導管8は好ましくは比較的大きなボア径を有する。典型的に、導管の直径は、5~25mmの間、より典型的には10~20mmの間、最も典型的には約15mmである。そのような直径は、導管8を通る内視鏡またはファイバースコープなどの胃鏡の通過を許すように設けられてもよい。しかしながら、導管8の直径は、患者の体に依存して異なってもよい。好ましくは、導管8は、可撓性を加える（図4に示されるような）複数のボア11を備える。好ましくは、導管8はボア11の間に複数のチャネルまたはウェブ13を備え、チャネル13は導管8に増大した剛性を与える。有利には、導管8は可撓度も維持し、こうして患者の食道内への装置の挿入を助ける。さらに、本発明の装置1は、導管8の内側壁とその中に挿入される胃鏡との間の摩擦接触を最小限にして、こうして導管8内およびしたがって患者の食道内への胃鏡の挿入を助ける。

【0038】

導管8は好ましくは、装置のマスク部分3を通して延在し、カフ6の遠端6bに接する。好ましくは、導管8の遠端8bはカフ6の遠端6bに隣接して設けられる。好ましくは、導管8の遠端8bは、水平面に対して角度 α で設けられる（水平面は、装置が実質的に線形の配置にある場合は、装置1の長軸に対して実質的に垂直である）。好ましくは、角度 α は水平面に対して約10~15度、より好ましくは水平面に対して約45度である。水平面に対して角度 α で設けられる遠端8bを有する導管8を設けることは、患者の食道

10

20

30

40

50

内への装置 1 の挿入を助ける。好ましくは、装置 1 の挿入の際にカフ 6 の先端によって設けられるガイド手段に干渉しないように、導管 8 の遠端 8 b は、カフ 6 の遠端を大きく越えて（すなわちカフの先端に）延在しない。これを図 5 および図 6 に見ることができる。図 6 は、図 5 に示される円内の領域を図示する。具体的に、図 6 を参照して、導管 8 の遠端 8 b は水平面に対して角度 α で設けられる。典型的に、角度 α が水平面に対して大きくされると、装置 1 は挿入がより容易になり、その挿入の際に患者の食道に与える外傷がより少なくなる。

【0039】

その長さの大部分に亘って、導管 8 は好都合には、好ましくは 60 ~ 70 ショアの範囲のデュロメータ硬度のシリコンまたは他のプラスチックもしくはゴムなどの可撓性のまたはエラストマー材料から成形され得るまたは押出成形され得る。成人に用いるには、導管 8 の内径 (i . d .) は約 15 mm であってもよく、径方向壁厚みは約 1 ~ 2 mm であってもよい。

【0040】

図 2 は、本発明の 1 つの実施形態に従う装置を示し、コネクタ 12 が気道管 2 の近端 2 a に設けられる。この実施形態では、コネクタ 12 は、気体供給部への気道管 2 の接続を可能にする。コネクタ 12 は、送気管と吸入部との接続の容易を可能にするように、（気道管 2 と比較して）比較的剛性の可塑性材料から形成される。しかしながら、好ましい実施形態では、装置は気道管 2 の近端 2 a にコネクタを備えない。コネクタが気道管 2 の近端 2 a に設けられない実施形態では、患者の食道内への装置 1 の挿入が改良される。

【0041】

図 2 に示されるように、装置 1 は好ましくは、膨らませることができるカフ 6 を選択的に膨らませたり萎ませたりするための膨らませライン 14 も含む。膨らませライン 14 は、カフ 6 の近端 6 a に結合される遠端 14 b から、装置 1 が使用される際は患者の外に位置する近端 14 a に延在する。典型的には逆止め弁 16 が可撓性管 14 内に位置する。

【0042】

使用の際、装置 1 は、患者の口を通して挿入され、喉元のカフの遠端 6 b が（その寸法のためにマスク 3 が容易に入ることができない）通常は閉じた食道の上側端に対して存在する状態でマスク 3 が静止するまで喉頭蓋を過ぎて、喉を通っていく。次にカフ 6 が膨らまされて、喉頭への入口の周りを封止する。

【0043】

装置の挿入後、ファイバースコープまたは内視鏡などの胃鏡が導管 8 を通って挿入され得る。装置 1 の長軸に対する中線に向けてオフセットするような角度で導管 8 を設けることは、これが気道管 2 を妨げず、患者の食道内に導管 8 および気道管 2 のためのより多くの空間を設けるという利点を有する。このように、気道管 2 によって患者内に気道が確保され、同時に導管 8 を通って胃鏡が挿入され得る。

【0044】

ここで図 8 を参照して、図 1 から図 7 の装置の変形を図示する。この変形では、導管 8 には、内視鏡の挿入を容易にするコネクタも含むことができる咬合阻止器 17 が設けられる。

【0045】

ここで図 9 から図 20 を参照して、発明に従う装置 1 の第 3 の実施形態を図示する。特に図 10 から図 13 に見られるように、装置 1 は、これが少なくとも 1 つの気道管 2 と、少なくとも 1 つの気道管の一方端に担持されるマスク 3 とを含み、マスク 3 が、遠端 4 と、近端 5 と、患者の喉頭後ろの実際のかつ潜在的な空間に適合し、かつこの中に嵌合して喉頭口の周の周りに封止を形成することができる周囲形成部 6 とを有し、周囲形成部 6 がマスク 3 の中空内部空間または管腔 7 を取り囲み、少なくとも 1 つの気道管 2 がマスクの管腔 7 の中に開口し、装置がさらに、マスク 3 が定位置にある場合に患者の食道内への胃鏡の通過のために適合される導管 8 をさらに備える点で、図 1 から図 8 に図示される装置に似ている。上述のような材料および構築のさまざまな詳細をこの実施形態にも適用して

もよい。

【0046】

この実施形態では、気道管2および導管8が両者とも部分18で受けられ、この実施形態では、部分18が咬合阻止器18の形態を取ることがわかる。咬合阻止器18は一体成形された可塑性部分であり、各々1つが気道管2および導管8を収容する2つのボアで形成される。代替案として、咬合阻止器18が気道管2および導管8のうち一方または両方と一体に形成可能であることが認められる。咬合阻止器18は、装置1が用いられる際の患者の歯に対する損傷を防止し得るように、比較的より軟らかい材料または軟らかい材料インサートと一体に形成され得る、(使用時の)上側および下側の噛み合わせ面18a、18bを有する。咬合阻止器18は近端19aおよび遠端19bを有し、その遠端19bに、装置1の挿入を補助する先細セクション19cを設ける。図18からわかるように、咬合阻止器18は、その近端19aに、ボア20aおよび20bを有するほぼ平らな面20を有する。図示されるようにボア20bに気道管延長部2aを装着可能である、またはこれに代えて、マスク部分から咬合阻止器18を通して他方側に延出する比較的より長い気道管2を利用することができる。認められるように、咬合阻止器18は、気道管2および導管8の両者の穴あきを防止するように働くだけでなく、装置1に構造的完全性および剛性も与えて、気道管2および導管8を互いに対しておよび装置1の他の構成要素に対して定位置に保つ。

10

【0047】

ここで図13を参照して、導管8が、装置1の挿入を助ける楕円形断面を有し、長手方向に延在する稜線の形態の、摩擦を低減する手段22を設けた内部面21も有することがわかる。稜線22は組み合わせさせて、稜線がない場合に平滑な内部ボアが設けるであろうよりも、はるかにより小さい内部表面積を形成し、このため、導管8と挿入内視鏡との間の摩擦が低減される。稜線は、導管の全長またはそのかなりの部分にわたって延在してもよい。付加的なまたは代替的な摩擦低減手段として、導管8に、潤滑のためのポリシロキサンコーティングを施すことができる。図13からは、導管8の内部表面に、ここでは「V」形の切り込みに似た2つの対向する長手方向に延在するチャンネル23が設けられることもわかる。これらのチャンネルは、図13に見られるように上から下へ導管8がより容易に圧縮されるまたは引伸ばされるのを許すヒンジ点として働いて、装置1の挿入を助け、かつ導管8に内視鏡を通すことも助ける。

20

30

【0048】

図15から図20は、装置1が有利にはどのように形成され得るかを図示する。見られるように、装置1は、3つの主要部品、すなわちカフ部分6、気道管と後ろ板とも称され得る導管アセンブリとの組み合わせ2/8、ならびに膨らませラインを備える。図15および図16に図示されるカフ部分6は、可塑性材料またはシリコンから一体に形成されてもよい。これは一般的に当該技術分野で公知のような従来の形状であるが、使用の際の上側に接着稜線24aを有する湾曲した搭載面24を含む。図17および図18に図示される気道管および導管アセンブリ2/8は一体に形成されてもよく、または、予め形成された、完成した、および組立てられた部分を含んでもよい。認められるように、図18に示されるアセンブリは、図17に示される完成アセンブリにおけるよりも、気道管2および導管8の程度がより長くなるように未完成である。図17を参照して、気道管2は、見られるように、カフ部分6の搭載面24に嵌まる導管8のレベルよりも下の、下方向に向いた朝顔型に開く端部分25で終端するのがわかる。次に膨らませラインを任意の好適な手段でカフ部分6に装着することができる。図示されるように、導管8の端は、その長手方向軸に対して垂直の平面に対して20度の角度で後方に向けて切断されることが好ましい。

40

【0049】

図21から図29は、発明に従う装置の第4の実施形態を図示する。前述の実施形態と同様に、装置1は、少なくとも1つの気道管2と少なくとも1つの気道管の一方端に担持されるマスク3とからなり、マスク3は、遠端4と、近端5と、患者の喉頭後ろの実際の

50

かつ潜在的な空間に適合され、かつその中に嵌合して喉頭口の周の周りに封止を形成することができる周囲形成部 6 とを有し、周囲形成部 6 は、マスク 3 の中空内部空間または管腔 7 を取り囲み、少なくとも 1 つの気道管 2 はマスクの管腔 7 の中に開口し、装置はさらに、マスク 3 が定位置にある場合に患者の食道中への胃鏡の通過のために適合される導管 8 をさらに備える。上述のような材料および構築のさまざまな詳細がこの実施形態にも適用されてもよい。

【 0 0 5 0 】

認められるように、この装置と前述のものとの間の主な相違点は、導管 8 の遠端の構成である。この実施形態では、導管 8 の遠端は先細になり、この遠端に、出口 2 7 の広がり を許す手段 2 6 が設けられる。この実施形態では、手段 2 6 は、出口が実質的に 5 mm ~ 10
少なくとも 15 mm の範囲で広がるのを許すのに十分な距離だけ出口から後方に延在する、導管 8 の壁の中の 4 つのスリットの形態を取る。このように、図 2 6 および図 2 7 に図 示される第 1 の位置では、出口の直径 2 7 は、広がらなくても約 5 mm の直径の内視鏡 2 8 を収容するのに十分に大きい一方で、図 2 8 および図 2 9 では、出口は、それが約 1 5 mm の直径の内視鏡を収容するために広がった第 2 の位置において示される。現在用いら れている内視鏡の直径は 15 mm 以下であるが、発明はこのように将来的により大きな計 器を収容することができる。

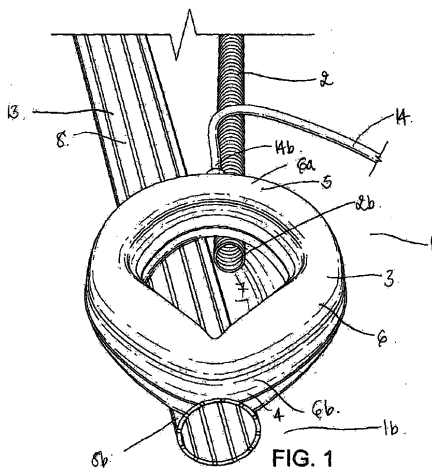
【 0 0 5 1 】

このように、本発明は、同時に気道を確保し、内視鏡の挿入の際に起こり得る嘔吐また は逆流から気道を保護しつつ、患者の食道の中への内視鏡 2 8 の安全かつ正確な挿入を可 能にする装置を提供することが立証された。

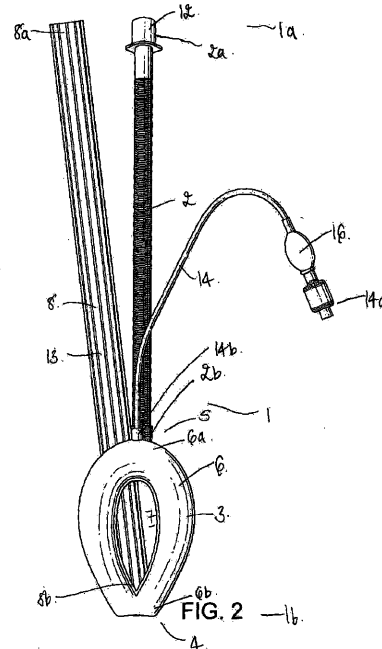
10

20

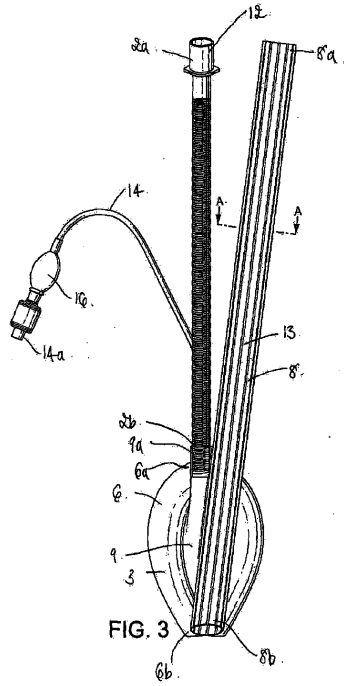
【 図 1 】



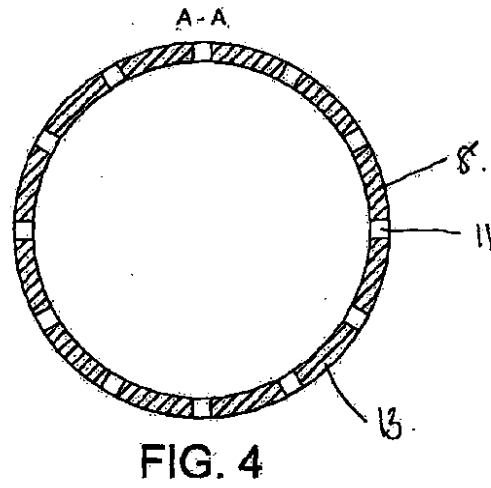
【 図 2 】



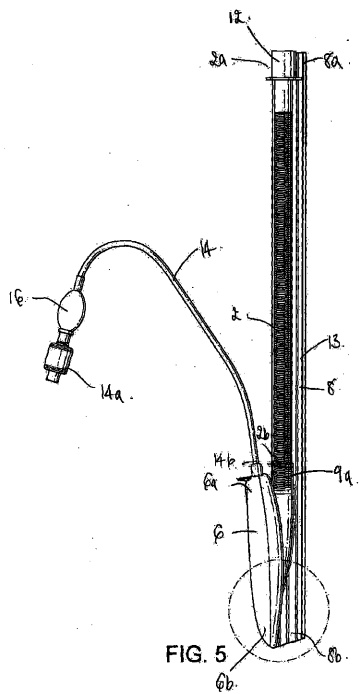
【 図 3 】



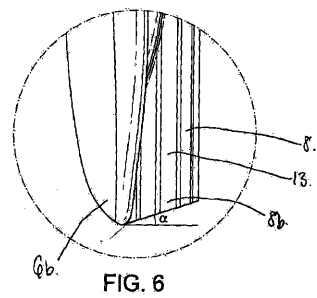
【 図 4 】



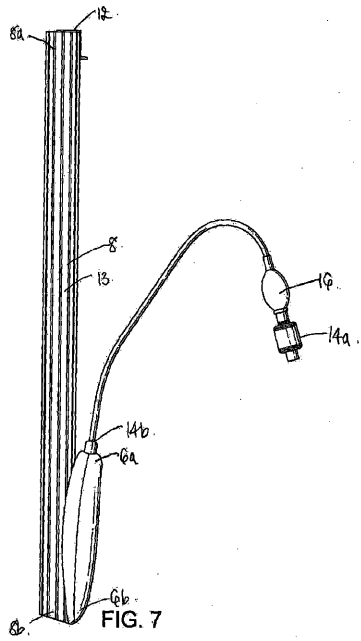
【 図 5 】



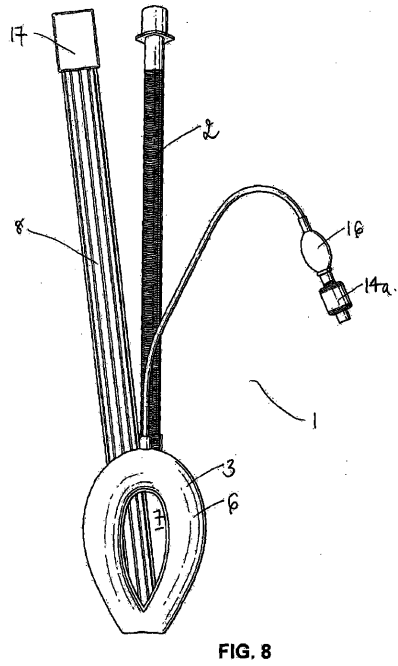
【 図 6 】



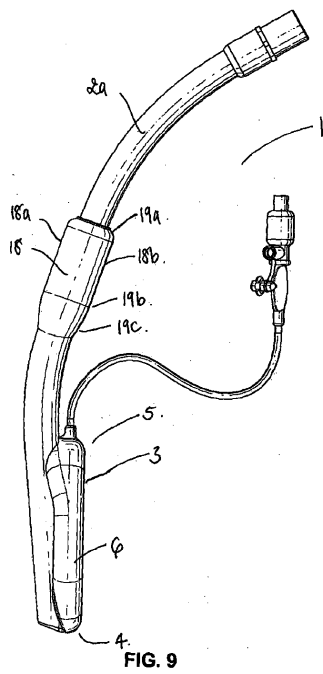
【 図 7 】



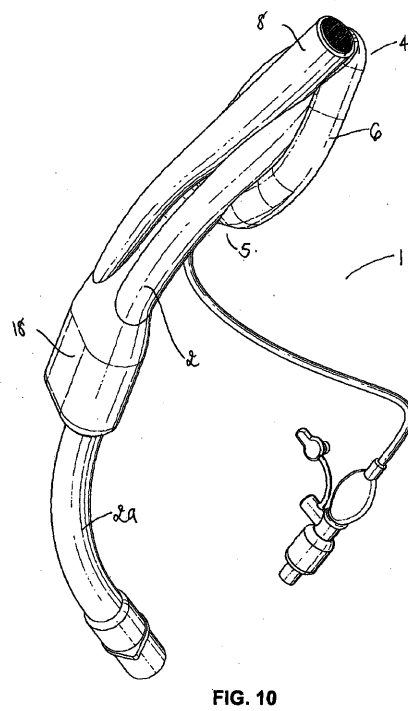
【 図 8 】



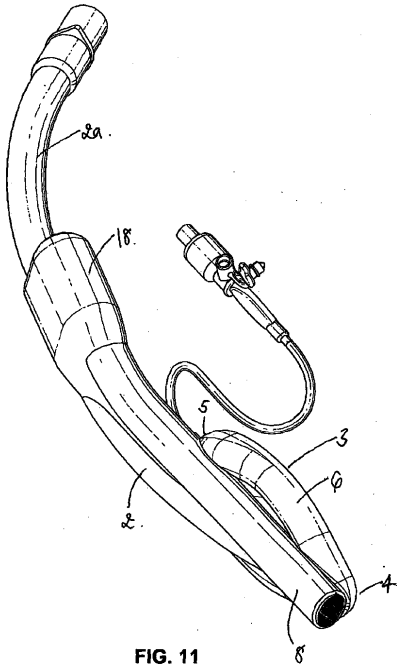
【 図 9 】



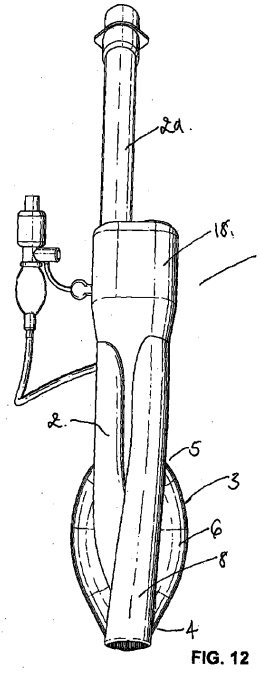
【 図 10 】



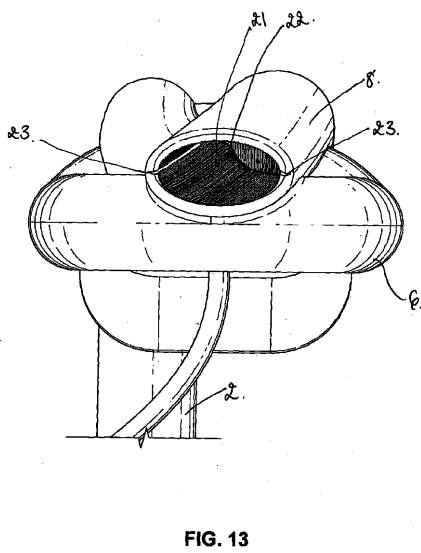
【図 1 1】



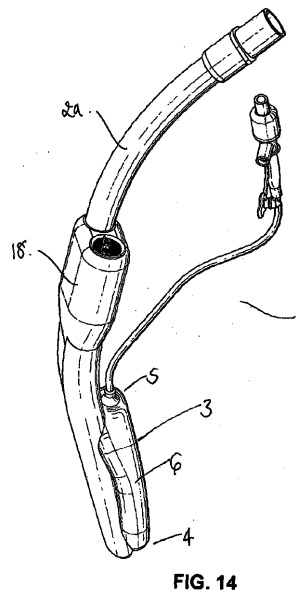
【図 1 2】



【図 1 3】



【図 1 4】



【 図 1 5 】

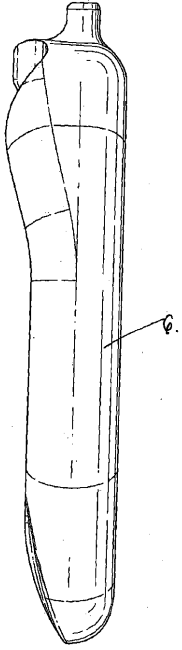


FIG. 15

【 図 1 6 】

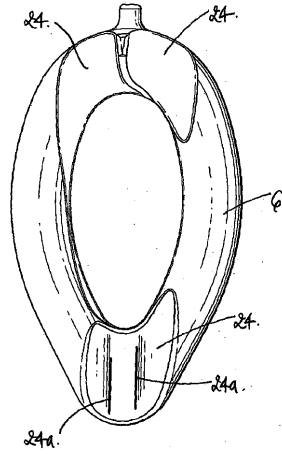


FIG. 16

【 図 1 7 】

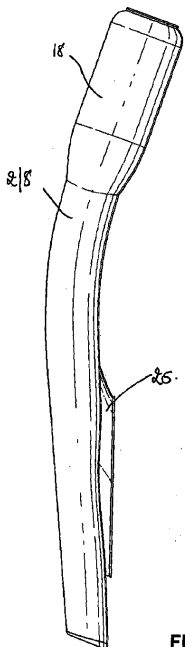


FIG. 17

【 図 1 8 】

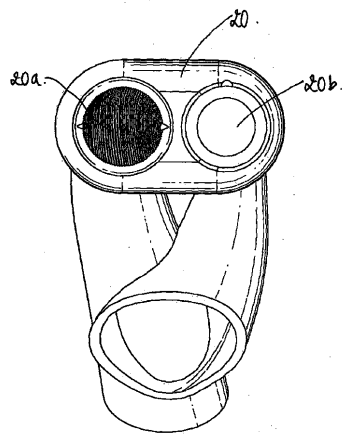


FIG. 18

【図 19】

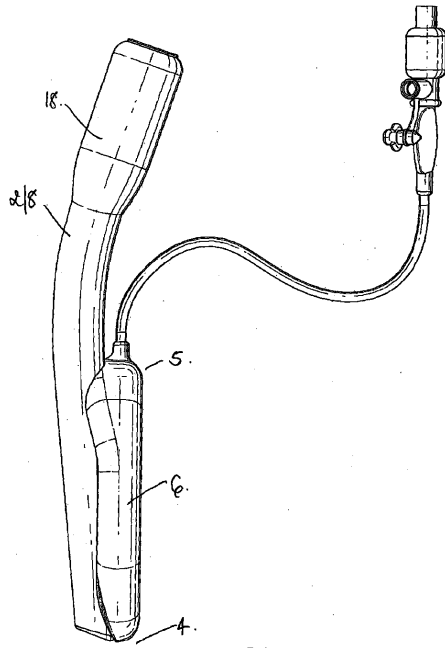


FIG. 19

【図 20】

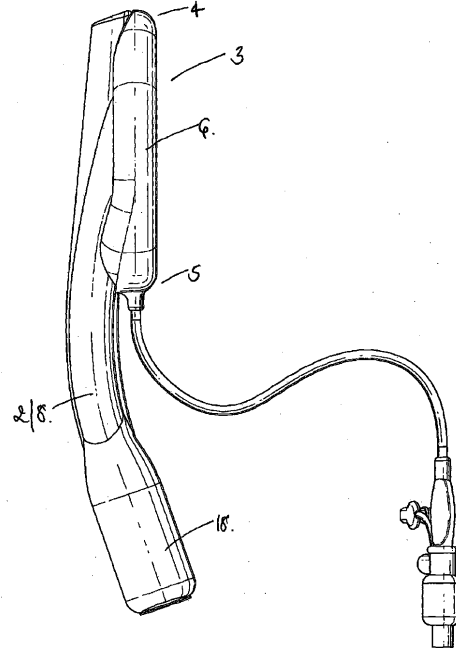


FIG. 20

【図 21】

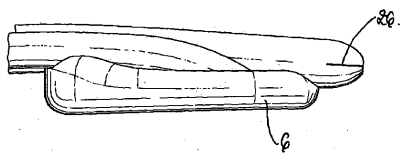


FIG. 21

【図 22】

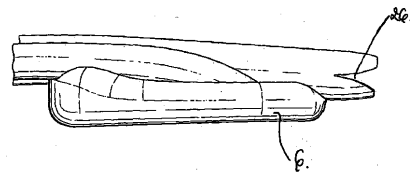


FIG. 22

【図 23】

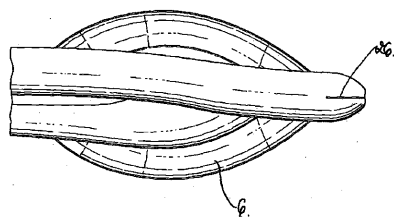


FIG. 23

【図 24】

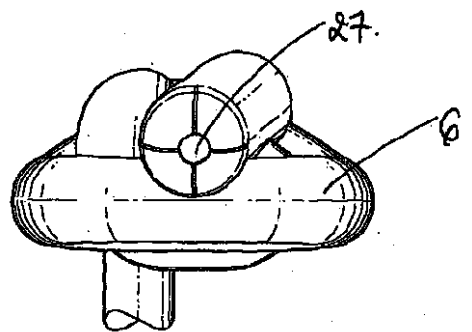


FIG. 24

【図 25】

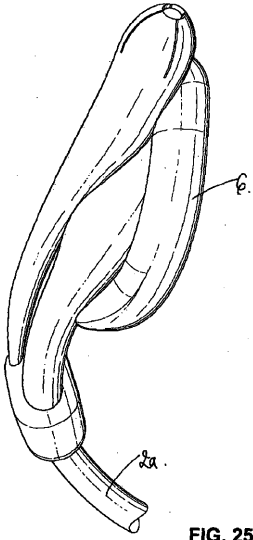


FIG. 25

【図 26】

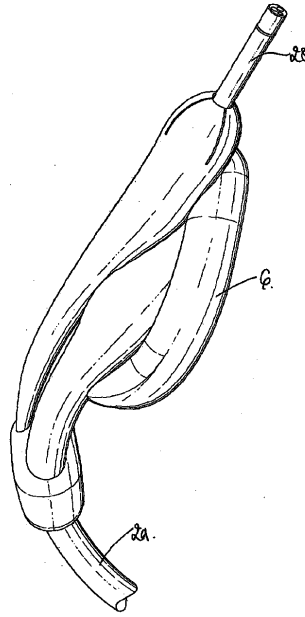


FIG. 26

【図 27】

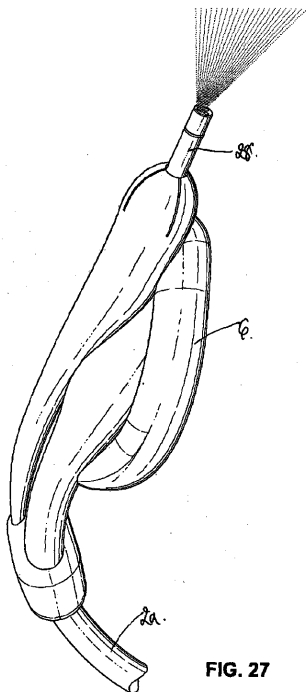


FIG. 27

【図 28】

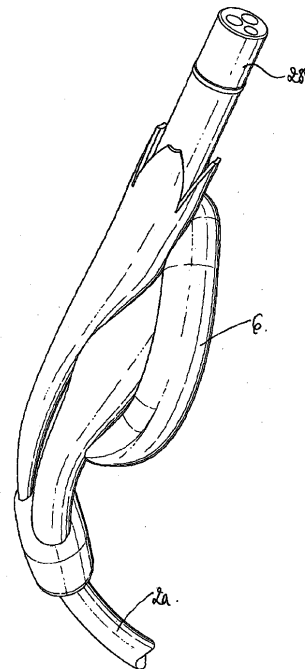


FIG. 28

【 図 29 】

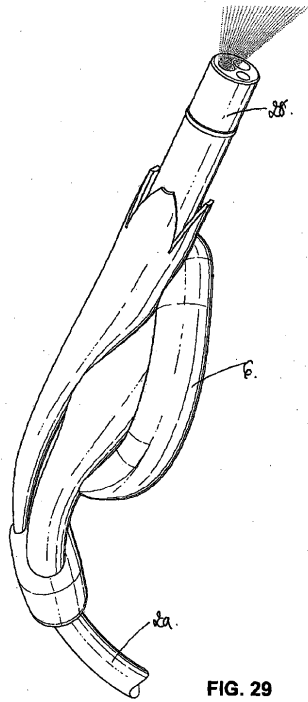


FIG. 29

【国際調査報告】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/GB2012/000876

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

INV. A61B1/273 A61M16/04
ADD.

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

A61B A61M

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

EPO-Internal

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 2008/001724 A1 (ASAHARA TOMOHIKO [JP]) 3 January 2008 (2008-01-03)	1-15,17, 22-26, 28,29
Y	the whole document figures 1-6	16, 18-21,27
X	US 2004/020491 A1 (FORTUNA ANIBAL DE OLIVEIRA [BR]) 5 February 2004 (2004-02-05)	1,6, 13-15, 17,27
Y	paragraph [0046] - paragraph [0069]; figures 1-4	27
X	US 5 241 956 A (BRAIN ARCHIBALD I J [GB]) 7 September 1993 (1993-09-07) column 4, line 44 - column 8, line 27	1,13,22, 24,25,27
	----- -/--	

☒ Further documents are listed in the continuation of Box C.☒ See patent family annex.

* Special categories of cited documents :

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

24 January 2013

Date of mailing of the international search report

04/02/2013

Name and mailing address of the ISA/

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Rivera Pons, Carlos

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/GB2012/000876

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	W0 2004/089453 A2 (AMBU AS [DK]; PETERSEN LASSE [DK]; HOFFMANN PEER [DK]) 21 October 2004 (2004-10-21) page 27	16
Y	----- US 2008/041392 A1 (COOK DANIEL J [US]) 21 February 2008 (2008-02-21) paragraph [0048] - paragraph [0054]	18-21
Y	----- US 2011/023890 A1 (BASKA KANAG [AU]) 3 February 2011 (2011-02-03) paragraph [0204] -----	18-21

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/GB2012/000876

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 2008001724 A1	03-01-2008	CN 101057994 A JP 4588789 B2 WO 2008001724 A1	24-10-2007 01-12-2010 03-01-2008
US 2004020491 A1	05-02-2004	NONE	
US 5241956 A	07-09-1993	AT 151650 T AU 666756 B2 AU 4580393 A BR 9306757 A DE 69309930 D1 DE 69309930 T2 DK 651664 T3 EP 0651664 A1 ES 2103481 T3 GR 3023983 T3 JP 2918338 B2 JP H07509154 A NZ 254213 A US 5241956 A WO 9402191 A1	15-05-1997 22-02-1996 14-02-1994 08-12-1998 22-05-1997 23-10-1997 20-10-1997 10-05-1995 16-09-1997 31-10-1997 12-07-1999 12-10-1995 27-02-1996 07-09-1993 03-02-1994
WO 2004089453 A2	21-10-2004	BR P10409320 A EP 1613384 A2 JP 4865538 B2 JP 2006522623 A RU 2336910 C2 US 2006201516 A1 WO 2004089453 A2	25-04-2006 11-01-2006 01-02-2012 05-10-2006 27-10-2008 14-09-2006 21-10-2004
US 2008041392 A1	21-02-2008	US 2008041392 A1 WO 2008022075 A2	21-02-2008 21-02-2008
US 2011023890 A1	03-02-2011	AU 2008291688 A1 CA 2697439 A1 CN 101842129 A EP 2195058 A1 JP 2010536510 A KR 20100052551 A NZ 583938 A US 2011023890 A1 WO 2009026628 A1	05-03-2009 05-03-2009 22-09-2010 16-06-2010 02-12-2010 19-05-2010 24-02-2012 03-02-2011 05-03-2009

フロントページの続き

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

专利名称(译)	内窥镜检查装置		
公开(公告)号	JP2015502211A	公开(公告)日	2015-01-22
申请号	JP2014543964	申请日	2012-11-29
[标]申请(专利权)人(译)	喉罩有限公司		
申请(专利权)人(译)	本Rarinjiaru面具有限公司		
[标]发明人	ブレインアーチボルドイアンジェレミー		
发明人	ブレイン,アーチボルド・イアン・ジェレミー		
IPC分类号	A61B1/00		
CPC分类号	A61B1/2733 A61M16/0409 A61M16/0415 A61M16/0431 A61M16/0445 A61M16/0486 A61M16/0493 A61M2205/0222 A61M2205/0238 A61B1/00119 A61B1/00154		
FI分类号	A61B1/00.300.B A61B1/00.320.D		
F-TERM分类号	4C161/AA13 4C161/GG25		
优先权	2011020628 2011-11-30 GB		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

用于便于使用内窥镜的内窥镜检查设备包括至少一个气道管和承载在所述至少一个气道管的一端上的面罩，并且外围形成部分适合于患者喉部后面的实际和潜在空间并且能够装配在其中以围绕喉部开口的周边形成密封，周边构造围绕中空内部空间或面罩的内腔，并且至少一个气道道通向面罩的内腔，并且该装置还包括用于将面罩移动到患者的食道中的装置。适于内窥镜通过的导管。

