

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 特 許 公 報 (B2)

(11) 特許番号

特許第5886906号
(P5886906)

(45) 発行日 平成28年3月16日 (2016. 3. 16)

(24) 登録日 平成28年2月19日 (2016. 2. 19)

(51) Int. Cl.

F I

A 6 1 B 17/00 (2006. 01)

A 6 1 B 17/00 3 2 0

A 6 1 B 17/56 (2006. 01)

A 6 1 B 17/56

A 6 1 M 27/00 (2006. 01)

A 6 1 M 27/00

請求項の数 23 (全 36 頁)

(21) 出願番号 特願2014-144956 (P2014-144956)
 (22) 出願日 平成26年7月15日 (2014. 7. 15)
 (62) 分割の表示 特願2012-140971 (P2012-140971)
 の分割
 原出願日 平成19年3月14日 (2007. 3. 14)
 (65) 公開番号 特開2015-6375 (P2015-6375A)
 (43) 公開日 平成27年1月15日 (2015. 1. 15)
 審査請求日 平成26年8月13日 (2014. 8. 13)
 (31) 優先権主張番号 60/782, 171
 (32) 優先日 平成18年3月14日 (2006. 3. 14)
 (33) 優先権主張国 米国 (US)
 (31) 優先権主張番号 11/717, 854
 (32) 優先日 平成19年3月13日 (2007. 3. 13)
 (33) 優先権主張国 米国 (US)

(73) 特許権者 508268713
 ケーシーアイ ライセンシング インコー
 ポレイテッド
 アメリカ合衆国 テキサス州 7 8 2 6 5
 - 9 5 0 8, サンアントニオ, ビー. オー
 . ボックス 6 5 9 5 0 8, リーガルデパ
 ートメントーインテレクチュアルプロパテ
 イー
 (74) 代理人 100096024
 弁理士 柏原 三枝子
 (74) 代理人 100125520
 弁理士 高橋 剛一
 (74) 代理人 100155310
 弁理士 柴田 雅仁

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 バルーンディセクションを用いて経皮的に減圧治療を施す方法

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項 1】

組織部位に減圧を施す装置であって：

主流路を形成する可撓性の壁を有し、前記可撓性の壁の一側面を通り前記主流路と連通する複数の開口を有している主マニホールドであって、前記組織部位に近接して配置されるように構成された主マニホールドと；

第1の側および第2の側を有し、4 0 0 乃至 6 0 0 μ m の範囲の気孔サイズの気孔を有する連続気泡材料により形成されるとともに、前記第1の側と前記第2の側の間に複数の流路を形成する第2のマニホールドであって、前記第1の側の流路は前記開口を介して前記主流路と流体連通し、前記第2の側の流路は前記組織部位に近接して配置されるよう構成される、第2のマニホールドと、
 を具備しており、

前記第2のマニホールドは、前記複数の流路を通して前記組織部位へと減圧を適用するために、前記主マニホールドの開口から減圧を受け取るよう構成されていることを特徴とする装置。

【請求項 2】

請求項1に記載の装置において、前記第2のマニホールドが前記組織部位に送達されるときに、前記第2のマニホールドは折り畳み、あるいは圧縮位置となることを特徴とする装置。

【請求項 3】

10

20

請求項 1 に記載の装置において、前記主マニホールドが前記組織部位に送達されるときに、前記第 2 のマニホールドは不浸透膜内に圧縮されることを特徴とする装置。

【請求項 4】

請求項 1 に記載の装置において、前記主マニホールドおよび第 2 のマニホールドが、減圧組織治療が完了した後に経皮的に除去されるよう適合していることを特徴とする装置。

【請求項 5】

請求項 1 に記載の装置において、前記第 2 のマニホールドが、減圧組織治療が完了した後に前記組織部位に隣接して配置されたまま残る生体再吸収性材料から形成されていることを特徴とする装置。

【請求項 6】

10

請求項 1 に記載の装置において、前記減圧が、前記第 2 のマニホールドの前記流路を通して流れる流体を作りだすことを特徴とする装置。

【請求項 7】

請求項 6 に記載の装置において、前記流路を通して流れる流体が気体であることを特徴とする装置。

【請求項 8】

請求項 1 に記載の装置において、前記減圧が前記組織部位における静水圧より低いことを特徴とする装置。

【請求項 9】

請求項 1 に記載の装置において、前記減圧が大気圧より低いことを特徴とする装置。

20

【請求項 10】

請求項 1 に記載の装置において、前記減圧が周期的に与えられることを特徴とする装置。

【請求項 11】

請求項 1 に記載の装置において、前記組織部位が主として骨組織から成ることを特徴とする装置。

【請求項 12】

請求項 11 に記載の装置において、前記組織部位が骨欠損または骨折箇所に位置していることを特徴とする装置。

【請求項 13】

30

請求項 1 に記載の装置において、前記組織部位が、脂肪組織、筋肉組織、神経組織、皮膚組織、脈管組織、結合組織、軟骨、腱、又は靱帯からなる群から選択された組織からなることを特徴とする装置。

【請求項 14】

請求項 1 に記載の装置において、前記組織部位が硬組織を含むことを特徴とする装置。

【請求項 15】

請求項 1 に記載の装置において、前記組織部位が軟組織を含むことを特徴とする装置。

【請求項 16】

請求項 1 に記載の装置において、前記主マニホールドがさらに：

前記主流路に流体連結された少なくとも一の出口を有し、前記主流路に負圧を送達する第 1 の導管と；

40

前記主流路又は前記第 1 の導管の少なくとも一の出口に隣接した少なくとも一の出口を有し、減圧をかけている間に前記主流路および前記第 1 の導管の出口をガス流体でパージする第 2 の導管と；

を具備することを特徴とする装置。

【請求項 17】

請求項 1 に記載の装置において、前記主マニホールドがさらに、前記主流路内に配置された閉塞防止部材を具備することを特徴とする装置。

【請求項 18】

請求項 17 に記載の装置において、前記閉塞防止部材が、前記可撓性の壁の内側表面に

50

設けられ、前記主流路内に延在する複数の突起であることを特徴とする装置。

【請求項 19】

請求項 17 に記載の装置において、前記閉塞防止部材が前記主流路内に配置した多孔性材料であることを特徴とする装置。

【請求項 20】

請求項 1 に記載の装置において、前記第 2 のマニホールドが更に：

可撓性バリヤと；

当該可撓性バリヤに取りつけた多孔性材料であって、複数の流路を有する多孔性材料と；を具えることを特徴とする装置。

【請求項 21】

請求項 1 に記載の装置において、前記主マニホールドおよび前記第 2 のマニホールドを受け入れて前記組織部位に送達するマニホールド送達手段をさらに具えることを特徴とする装置。

【請求項 22】

請求項 21 に記載の装置において、前記マニホールド送達手段が、前記主マニホールドおよび前記第 2 のマニホールドを受け入れて前記組織部位に送達する通路を有するチューブであることを特徴とする装置。

【請求項 23】

請求項 21 に記載の装置において、前記マニホールド送達手段が、内視鏡、超音波、蛍光透視法、聴診、触診からなる群から選択された局在化技術を用いて、前記主マニホールドおよび前記第 2 のマニホールドを前記組織部位に案内するガイドワイヤであることを特徴とする装置。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は一般に組織の成長に関し、より具体的には、組織部位に減圧組織治療を行うシステムに関する。

【背景技術】

【0002】

減圧治療なしでは治癒が遅いか治癒しない柔組織の創傷に、減圧治療が頻繁に行われるようになった。通常、負圧は創傷部位に連続気泡発泡体を通して適用され、これが負圧を分散するマニホールドとして作用する。連続気泡発泡体はそこにある創傷に合致するよう形作られ、創傷に接触するよう配置され、創傷が治り始めて小さくなるにつれより小さな発泡体片へと定期的に取り替えられる。発泡体のセル内へ成長する組織の量を最小限にするために、連続気泡発泡体を頻繁に交換する必要がある。組織が有意に成長すると、発泡体の除去時に患者に痛みが発生する。

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0003】

減圧治療は通常、治癒していない、開いた創傷に適用される。いくつかのケースでは、治療される組織は皮下にあり、別のケースでは組織は皮膚内または皮膚の組織である。従来、減圧治療は主に柔組織に適用された。減圧治療は、アクセスが難しいため、通常は閉じ深層組織には用いられない。さらに、主にアクセスの問題のため、減圧治療は骨の損傷や骨の成長促進には用いられない。減圧治療のために骨を手術で露出させるのは、解決というより問題が生じる。最後に、減圧治療を施す装置やシステムは、手で治療部位に適合するよう形成され所定期間の減圧治療の後に除去される連続気泡発泡体を越える進歩がない。

【課題を解決するための手段】

【0004】

現存の創傷治癒システム及び方法の問題は、本発明のシステムと方法によって解決される。本発明によれば、組織部位に減圧組織治療を施す方法が提供されている。この方法は、患者の皮膚組織を介してチューブを経皮的に挿入して、組織部位近傍に少なくとも一の通路を有するチューブの遠位端を配置する。組織部位近傍にチューブに連結したバルーンを配置して、このバルーンを膨張させて、前記組織部位近傍にボイドを切り取って形成する。複数の流路を有するマニホールドを前記通路を介して前記組織部位へ送達する。このマニホールドは、流路の少なくとも一つが前記組織部位と接触するように配置されており、このマニホールドの流路を介して組織部位に減圧が与えられる。

【 0 0 0 5 】

本発明の別の実施例によれば、組織部位に減圧組織治療を施す方法が提供されている。この方法は、患者の皮膚組織を介してチューブを経皮的に挿入して、組織部位近傍に少なくとも一の通路を有するチューブの遠位端を配置するステップを具える。複数の流路を有するマニホールドを含む不透過性膜の内側スペースに第1の減圧が与えられる。この不透過性膜とマニホールドが通路を介して組織部位へ送達され、この不透過性膜を破って、前記マニホールドが前記組織部位に接触して配置される。このマニホールドの流路を介して前記組織部位へ第2の減圧を与える。

【 0 0 0 6 】

本発明の別の実施例によれば、減圧組織治療を受ける組織部位を準備する方法が提供されている。この方法は、組織部位近傍に内側スペースを有する不透過性膜を配置するステップと、不透過性膜を膨張させて、前記組織部位近傍を切り取ってボイドを形成するステップとを具える。複数の流路を有するマニホールドは組織部位近傍のボイドに経皮的に送達される。

【 0 0 0 7 】

本発明の更に別の実施例によれば、少なくとも一の通路と遠位端を有するマニホールドを具える減圧送達システムであって、当該遠位端を組織部位近傍に配置することができる減圧送達システムが提供されている。複数の流路を有するマニホールドは、マニホールド送達チューブの経路を通して組織部位に送達されるように構成されている。不透過性膜が、このマニホールド送達チューブの遠位端に位置するように提供されている。不透過性膜は内側空間を有しており、拡張位置と折りたたみ位置のうちの少なくとも一方をとることができる。

【 0 0 0 8 】

本発明のその他の目的、特徴、利点は、図面と以下の詳細な説明を参照して明らかになるであろう。

【発明を実施するための最良の形態】

【 0 0 0 9 】

以下の好適な実施例の詳細な説明では、その一部を構成する添付図面であって本発明を適用しうる特定の好適な実施例の図面を参照する。これらの実施例は、当業者が本発明を実施しうるよう十分に詳細に記載されており、他の実施例を用いてもよく、本発明の意図または範囲を逸脱することなく理論的構造、機械的、電気的、および化学的な変更を施せることを理解されたい。当業者が本発明を実施する必要がない詳細を避けるべく、説明では当業者に既知の特定の情報を省略している。以下の説明は、このため、限定の意味で把握すべきではなく、本発明の範囲は添付のクレームによってのみ限定される。

【 0 0 1 0 】

本書において、「ゴム状 (elastomeric)」の語は、エラストマー性質を有することをいう。「ゴム状」の語は、一般にはラバー状性質を有するポリマー材料をいう。より具体的には、大抵のエラストマーは100%より大きい伸長率と、有意な量の弾力性を有する。ある材料の弾力性とは、その材料のゴム状変形からの回復能をいう。エラストマーの例は、限定しないが、天然ゴム、ポリイソプレン、ブタジエンスチレンゴム、クロロプレンゴム、ポリブタジエン、ニトリルゴム、ブチルゴム、エチレンプロピレンゴム、エチレンプロピレンジエンモノマー、クロロスルホン酸ポリエチレン、多硫化ゴム、ポリウレタン

、およびシリコンを含む。

【 0 0 1 1 】

本書において、「可撓性の (flexible)」の語は、撓んだり曲げたりできる物体または材料をいう。ゴム状材料は通常は可撓性であるが、本書における可撓性材料の語はエラストマーのみには限定されない。本発明の材料や減圧送達装置に関して「可撓性」の語を用いる場合、通常は組織部位の形にぴったり合致する材料の性質をいう。例えば、骨の欠陥を治療するのに用いられる減圧送達装置の可撓性により、欠陥のある骨の部分の周りに装置を巻くか折ることができる。

【 0 0 1 2 】

本書において、「流体」の語は通常気体または液体をいうが、限定しないがゲル、コロイド、および発泡体などの他の流動材料を含んでもよい。

10

【 0 0 1 3 】

本書において、「不浸透性」の語は通常、膜、カバー、シート、または液体や気体の透過を遮断または低減する他の物質をいう。不浸透性とは、カバー、シート、または液体の透過を阻止する他の膜であって、気体が透過する膜について用いられてもよい。ある不浸透膜は液密であってもよいし、この膜は単に全部または特定の液体の透過量を低減させるだけでもよい。「不浸透性」の語の使用は、例えば特定の W V T R (water vapor transfer rate) などの、ある不浸透膜の不浸透性が特定の工業基準以上または以下であることを意味するものではない。

【 0 0 1 4 】

20

本書において、「マニホールド」の語は通常、組織部位へ減圧をかけ、流体を送達し、または流体を除去するのを補助するための物体または構造をいう。マニホールドは通常、マニホールド周囲の組織の領域に供給され除去される流体の供給を改善すべく相互接続された複数の流路または通路を具える。マニホールドの例は、限定しないが、流路、連続気泡発泡体、多孔性組織集合体、および液体などの多孔性発泡体、ゲル、および流路を有するか硬化させて有する発泡体を含む。

【 0 0 1 5 】

本書において「減圧」の語は通常、治療対象となる組織部位における周囲気圧より低い圧力をいう。殆どの場合、この減圧は患者が位置する場所の大気圧より低い。代替的に、この減圧は、組織部位における組織の水圧より低い。「真空」および「負圧」の語を組織部位に適用される圧力の説明として用いている場合でも、組織部位に現実にかかる圧力は完全な真空とされる圧力より低い。減圧により最初に、チューブおよび組織部位の領域で流体流が発生する。組織部位周辺の水圧が所望の減圧に近づくにつれ、流れは静まり、そして減圧が維持される。他に明示しない限り、本書における圧力の値はゲージ圧である。

30

【 0 0 1 6 】

本書において「骨格 (scaffold)」の語は、細胞の成長および/または組織形成を増進または促進するのに用いられる物質または構造をいう。骨格は通常、細胞成長のテンプレートを提供する三次元の多孔性構造体である。この骨格は、細胞、発育因子、および他の細胞成長促進物質を浸漬、コーティング、または含んでなる。骨格は、組織部位に減圧組織治療を施すための本書に記載する実施例にかかるマニホールドとして用いられてもよい。

40

【 0 0 1 7 】

本書において「組織部位」の語は、様々な組織またはその内部の創傷または欠陥をいい、限定しないが、骨組織、脂肪組織、筋肉組織、神経組織、皮膚組織、血管組織、関節組織、軟骨、腱、または靱を含む。「組織部位」の語はさらに、創傷または欠陥がある必要のない様々な組織の範囲を含んでもよいが、代わりにさらなる組織の成長の追加または促進が望まれる範囲をいう。例えば、減圧組織治療は、採取され他の組織場所に移植された追加の組織を成長させるための特定の組織領域に用いられてもよい。

【 0 0 1 8 】

50

図 1 - 5 を参照すると、本発明の原理に係る減圧送達装置または羽根マニホールド 2 1 1 が、脊椎部 2 1 5 および一対の羽根部 2 1 9 を有する可撓性バリア 2 1 3 を具える。各羽根部 2 1 9 は、脊椎部 2 1 5 の両側に沿って配置されている。脊椎部 2 1 5 は、羽根マニホールド 2 1 1 の全体に延在し、または延在しないアーチ溝 2 2 3 を形成している。この脊椎部 2 1 5 は、羽根部 2 1 9 の幅が等しくなるよう羽根マニホールド 2 1 1 の中心に配置されているが、脊椎部 2 1 5 は図 1 - 5 に示すようにオフセットさせて、一方の羽根部 2 1 9 が他方の羽根部 2 1 9 より幅広くなるようにしてもよい。一方の羽根部 2 1 9 を幅広くすると、羽根マニホールド 2 1 1 を骨の再生または治療に用いるときに有効であり、幅広い羽根マニホールド 2 1 1 を骨に取り付けた固定金具の周りに巻くことができる。

【 0 0 1 9 】

10

可撓性バリア 2 1 3 は、例えばシリコンポリマなどのエラストマー材料で形成されることが好ましい。適切なシリコンポリマの例は、カリフォルニア州 C a r p i n t e r i a の N u s i l T e c h n o l o g i e s が製造する M E D - 6 0 1 5 を含む。しかしながら、この可撓性バリア 2 1 3 は、他の生体適合性の可撓性材料で作成されてもよい。この可撓性バリア 2 1 3 は、可撓性バリア 2 1 3 に強度と耐久性を付加する可撓性支持材 2 2 7 を包んでいる。この可撓性バリア 2 1 3 の形成にシリコンポリマを用いる場合、シリコン接着剤を用いて可撓性支持材 2 2 7 と接着させることができる。シリコン接着剤の一例は、N u s i l T e c h n o l o g i e s が販売する M E D - 1 0 1 1 を含んでもよい。可撓性支持材 2 2 7 は、アリゾナ州テンペの C . R . B a r d が製造するポリエステルニット生地で構成されることが望ましい。しかしながら、この可撓性支持材 2 2 7 は、

20

【 0 0 2 0 】

可撓性バリア 2 1 3 または可撓性支持材 2 2 7 のいずれかを、液体、空気、または他の気体を不透過としてもよく、あるいは、可撓性支持材 2 2 7 と可撓性バリア 2 1 3 の双方を液体、空気、および他の気体を不透過としてもよい。

【 0 0 2 1 】

可撓性バリア 2 1 3 と可撓性支持材 2 2 7 はまた、減圧送達装置 2 1 1 の使用後に患者の身体から取り去る必要がない生体吸収性材料で構成されてもよい。適切な生体吸収性材料は、限定しないが、ポリ乳酸 (P L A) とポリグリコール酸 (P G A) の混合ポリマを含む。この混合ポリマはまた、限定しないが、ポリカーボネート、ポリフマレート、およびカプラクトンを含んでもよい。可撓性バリア 2 1 3 と可撓性支持材 2 2 7 はさらに、新たな細胞成長用の骨格や、可撓性バリア 2 1 3 と可撓性支持材 2 2 7 に用いて細胞成長を促進するのに用いる骨格材料として作用してもよい。適切な骨格材料は、限定しないが、リン酸カルシウム、コラーゲン、P L A / P G A、コラルヒドロキシアパタイト、炭酸塩、または処理された同種移植片材料を含む。この骨格材料は高空隙率であることが好ましい (すなわち、空気含有率が高い)。

30

【 0 0 2 2 】

可撓性バリア 2 1 3 は、可撓性バリア 2 1 3 の表面の羽根部 2 1 9 から延びる複数の突起 2 1 3 を具える。これらの突起 2 1 3 は、各突起 2 3 1 の少なくとも一部が可撓性支持材 2 1 3 の側部において突起 2 3 1 が取り付けられた平面と異なる平面内にある限り、円筒形、円錐形、半球形、四角形、または他の様々な形状であってよい。この観点では、特定の突起 2 3 1 は別の突起 2 3 1 と同じ形状または寸法である必要はなく、実際、突起 2 3 1 は異なる形状と寸法のランダムミックスを含んでもよい。その結果として、各突起 2 3 1 が可撓性バリア 2 1 3 から延びる距離は変わってもよいが、複数の突起 2 3 1 で均一であってよい。

40

【 0 0 2 3 】

可撓性バリア 2 1 3 に突起 2 3 1 を設けると、突起の間に複数の流路 2 3 3 が作成される。突起 2 3 1 が均一の形状および寸法で可撓性バリア 2 1 3 上に等間隔である場合、流

50

路 2 3 3 が突起 2 3 1 間で均一に作成される。寸法、形状、突起 2 3 1 間の距離を変化させると、流路 2 3 3 の寸法や流動特性が変化する。

【 0 0 2 4 】

減圧送達チューブ 2 4 1 がアーチ溝 2 2 3 内に配置されており、図 5 に示すように、可撓性バリア 2 1 3 に取り付けられている。この減圧送達チューブ 2 4 1 は、可撓性バリア 2 1 3 または可撓性支持材 2 2 7 のみに取り付けられてもよいし、このチューブ 2 4 1 は可撓性バリア 2 1 3 と可撓性支持材 2 2 7 の双方に取り付けられてもよい。減圧送達チューブ 2 4 1 は、チューブ 2 4 1 の遠位端部に遠位口 2 4 3 を具える。このチューブ 2 4 1 は、遠位口 2 4 3 がアーチ溝 2 2 3 のいずれかの地点に沿うように配置されるが、好適にはこのチューブ 2 4 1 は、遠位口 2 4 3 がアーチ溝 2 2 3 の縦の長さのほぼ中央地点に沿って位置するように配置される。この遠位口 2 4 3 は、チューブ 2 4 1 の長軸に対して 90°以下に配向する面に沿ってチューブ 2 4 1 をカットすることにより、楕円形またはオーバル形に構成されることが望ましい。遠位口 2 4 3 は円形でもよいが、遠位口 2 4 3 を楕円形とすると突起 2 3 1 間に形成される流路 2 3 3 との流体接続が大きくなる。

10

【 0 0 2 5 】

減圧送達チューブは、好適にパラリンコート (paralyne-coated) されたシリコンまたはウレタンでなる。ただし、様々な医療グレードのチューブ材を用いて減圧送達チューブ 2 4 1 を構成してもよい。チューブをコーティングする他のコーティングは、ヘパリン、坑凝結剤、坑フィブリノゲン、坑粘着剤、坑トロンビノゲン、および親水性コーティングを含む。

20

【 0 0 2 6 】

一実施例では、減圧送達チューブ 2 4 1 はまた、遠位口 2 4 3 とともに、あるいは代わりに、あるいは遠位口 2 4 3 に追加して減圧送達チューブ 2 4 1 と流路 2 3 3 間の流体接続を増大させるべく、減圧送達チューブ 2 4 1 に沿って設けられたベント開口またはベント口 2 5 1 を具える。この減圧送達チューブ 2 4 1 は、図 1 - 5 に示すように、アーチ溝 2 2 3 の長軸の一部のみに沿って配置されてもよいし、あるいは、アーチ溝 2 2 3 の長さ全体に沿って配置されてもよい。減圧送達チューブ 2 4 1 がアーチ溝 2 2 3 の長さ全体を占めるよう配置される場合、チューブ 2 4 1 と流路 2 3 3 間の流体接続のすべてがベント開口 2 5 1 を通してなされるよう遠位口 2 4 3 に蓋がされる。

【 0 0 2 7 】

30

減圧送達チューブ 2 4 1 はさらに、チューブ 2 4 1 の近位端部に近位口 2 5 5 を具える。この近位口 2 5 5 は、図 9 を参照してより詳細に後述する減圧源に適合するよう構成される。図 1 - 3、4 A、5 に記載の減圧送達チューブ 2 4 1 は、1 の管腔または流路 2 5 9 のみを有する。しかしながら、減圧送達チューブ 2 4 1 は、図 4 B に示すようにデュアル管腔チューブ 2 6 1 のように複数の管腔を有してもよい。このデュアル管腔チューブ 2 6 1 は、第 1 の管腔 2 6 3 と第 2 の管腔 2 6 5 を有する。デュアル管腔チューブを用いると、減圧送達チューブ 2 4 1 の近位端部と流路 2 3 3 の間の流体接続に異なる経路を提供することができる。例えば、デュアル管腔チューブ 2 6 1 を用いると、減圧源と流路 2 3 3 間の接続を第 1 の管腔 2 6 3 で達成することができる。第 2 の管腔 2 6 5 は、流路 2 3 3 流体を導入するのに用いることができる。この流体はフィルタされた空気または他の気体、抗菌剤、坑ウィルス剤、細胞成長促進剤、洗浄剤、化学的活性剤、または他の流体である。複数の流体を異なる流体接続通路を通して流路 2 3 3 に流したい場合、減圧送達チューブに 2 より多い管腔を設けてもよい。

40

【 0 0 2 8 】

図 4 B を参照すると、水平デバイダ 2 7 1 が、減圧送達チューブ 2 6 1 を第 1 と第 2 の管腔 2 6 3、2 6 5 に分割しており、これにより第 1 の管腔 2 6 3 が第 2 の管腔 2 6 5 の上に配置される。第 1 および第 2 の管腔 2 6 3、2 6 5 の相対位置は、管腔 2 6 3、2 6 5 と流路 2 3 3 の間でどのように流体接続がなされるかにより変更してもよい。例えば、図 4 B に示すように第 1 の管腔 2 6 3 が配置される場合、ベント開口 2 5 1 と同様のベント開口を設けて流路 2 3 3 との流体接続を可能にする。図 4 B に示すように第 2 の管腔 2

50

6 3 が配置される場合、第 2 の管腔 2 6 3 は遠位口 2 4 3 と同様の遠位口を通して流路 2 3 3 に流体接続される。代替的に、管腔を垂直デバイダで分割して減圧送達チューブに複数の管腔を隣り合わせに配置してもよいし、管腔を同心円状または共軸で構成してもよい。

【 0 0 2 9 】

この技術分野の当業者にとって、個々の流路または流体接続の構成は、上述のように複数の管腔を設けることを含め、多数の異なる方法で実現可能であることは明白であろう。代替的に、単一管腔のチューブを他の単一管腔のチューブとくっつけたり、単一または複数管腔の異なるくっつけないチューブを用いてもよい。

【 0 0 3 0 】

異なるチューブを用いて流路 2 3 3 への異なる流路または液体接続を実現する場合、脊椎部 2 1 5 は、各チューブに 1 つずつ、複数のアーチ溝 2 3 3 を具えてもよい。あるいは、複数のチューブに合わせてアーチ溝 2 2 3 を大きくしてもよい。流体供給チューブとは別個の減圧送達チューブを有する減圧送達装置の実施例が、図 9 を参照してより詳細に後述される。

【 0 0 3 1 】

図 6 - 8 を参照すると、本発明の原理にかかる減圧送達装置または羽根マニホールド 3 1 1 が、脊椎部 3 1 5 と一対の羽根部 3 1 9 とを有する可撓性バリア 3 1 3 を具える。各羽根部 3 1 9 は、脊椎部 3 1 5 の両側に沿って配置されている。脊椎部 3 1 5 は、羽根マニホールド 3 1 1 の長さ全体に延在するか、全体には延在しないアーチ溝 3 2 3 を構成している。この脊椎部 3 1 5 は羽根マニホールド 3 1 1 の中心に、すなわち羽根部 3 1 9 の寸法が等しくなるよう配置されてもよいが、脊椎部 3 1 5 は図 6 - 8 に示すようにオフセットさせて、一方の羽根部 3 1 9 が他方の羽根部 3 1 9 より幅広くなるようにしてもよい。一方の羽根部 3 1 9 を幅広くすると、羽根マニホールド 3 1 1 を骨の再生または治療に用いるときに有効であり、幅広い羽根マニホールド 3 1 1 を骨に取り付けた固定金具の周りに巻くことができる。

【 0 0 3 2 】

多孔性材料 3 2 7 が可撓性バリア 3 1 に取り付けられ、これは可撓性バリア 3 1 3 の表面全体をカバーし脊椎部 3 1 5 と両方の羽根部 3 1 9 に亘って延在する単一ピース材料として設けられる。この多孔性材料 3 2 7 は、可撓性バリア 3 1 3 側に配置される取り付け面（図 6 には示さず）と、取り付け面とは反対側の主流通面 3 2 9 と、複数の周面 3 3 0 とを具える。

【 0 0 3 3 】

一実施例では、可撓性バリア 3 1 3 は、可撓性バリア 2 1 3 と同様であって可撓性支持材を具えてもよい。多孔性材料 3 2 7 を可撓性バリア 3 1 3 に取り付けるには接着剤が好適な方法であるが、可撓性バリア 3 1 3 と多孔性材料 3 2 7 は他の様々な適切な取り付け方法で取り付けられてもよいし、治療現場でユーザが組み立てるようにしてもよい。可撓性バリア 3 1 3 および/または可撓性支持材は、液体や空気その他の気体などの流体伝達に対する不浸透性バリアとして作用する。

【 0 0 3 4 】

一実施例では、可撓性バリアと可撓性支持材は、多孔性材料 3 2 7 の後ろに個別に設けられないでもよい。むしろ、多孔性材料 3 2 7 は、当該多孔性材料 3 2 7 の不浸透部分である一体型のバリア層を具えてもよい。このバリア層は、流体の通過を妨げるクローズドセル材料で形成され、可撓性バリア 3 1 3 の代わりをなす。多孔性材料 3 2 7 と一体型のバリア層を用いる場合、このバリア層は、可撓性バリア 3 1 3 に関して上述した脊椎部と羽根部を具えてもよい。

【 0 0 3 5 】

可撓性バリア 3 1 3 は、例えばシリコンポリマなどのエラストマー材料で形成されることが好ましい。適切なシリコンポリマの例は、カリフォルニア州 Carpinteria の Nusil Technologies が製造する MED - 6 0 1 5 を含む。しかしな

10

20

30

40

50

がら、この可撓性バリア 3 1 3 は、他の生体適合性の可撓性材料で作成されてもよい。可撓性バリアが可撓性支持材を包含あるいはそうでなくても組み込んでいる場合、可撓性支持材は、アリゾナ州テンペの C . R . B a r d が製造する B a r d 6 0 1 3 といいたポリエステルニット生地で構成されることが望ましい。しかしながら、この可撓性支持材 2 2 7 は、可撓性バリア 2 1 3 に強度と耐久性を付加する様々な生体適合性の可撓性材料で構成してもよい。

【 0 0 3 6 】

一実施例では、多孔性材料 3 2 7 は連続気泡 (open-cell) の、網状のポリエーテルウレタン発泡体で、気孔のサイズは約 4 0 0 - 6 0 0 ミクロンの範囲である。この発泡体の一例は、テキサス州サンアントニオの K i n e t i c C o n c e p t s , I n c . が製造する G r a n u F o a m を含む。この多孔性材料 3 2 7 はまた、ガーゼ、フェルト状マット、または三次元で複数のチャネルを通して流体接続を実現する他の様々な生体適合材料であってもよい。

10

【 0 0 3 7 】

この多孔性材料 3 2 7 は、主として複数のセルが隣接するセルに連通した「オープンセル」材料である。多孔性材料 3 2 7 の「オープンセル」間に複数の流路が形成される。この流路により、連続気泡を有する多孔性材料の部分に亘って流体接続がなされる。これらのセルや流路は形状および寸法において均一であってもよいし、形状と寸法がパターン化またはランダムに変化してもよい。多孔性材料 3 2 7 のセルの形状・寸法を変化させると流路に変化が生じ、このような特性を多孔性材料 3 2 7 を通る流体の流動特性を変化させるのに利用することができる。この多孔性材料 3 2 7 はさらに、「クローズドセル」を有する部分を具えてもよい。これらの多孔性材料 3 2 7 のクローズドセル部分は、大部分が隣接するセルと流体接続されていない複数のセルを有する。クローズドセル部分の一例は、可撓性バリア 3 1 3 に代用される上述のバリア層である。同様に、このクローズドセル部分は、選択的に多孔性材料 3 2 7 内に設けられて、多孔性材料 3 2 7 の周面 3 3 0 を通る流体透過を防ぐことができる。

20

【 0 0 3 8 】

可撓性バリア 3 1 3 と多孔性材料 3 2 7 はまた、減圧送達装置 3 1 1 の使用後に患者の身体から取り去る必要がない生体吸収性材料で構成されてもよい。適切な生体吸収性材料は、限定しないが、ポリ乳酸 (P L A) とポリグリコール酸 (P G A) の混合ポリマを含む。この混合ポリマはまた、限定しないが、ポリカーボネート、ポリフマレート、およびカプララクトンを含んでもよい。可撓性バリア 3 1 3 と可撓性支持材 3 2 7 はさらに、新たな細胞成長用の骨格や、可撓性バリア 3 1 3、可撓性支持材 3 2 7、および / または多孔性材料 3 2 7 に用いて細胞成長を促進するのに用いる骨格材料として作用してもよい。適切な骨格材料は、限定しないが、リン酸カルシウム、コラーゲン、P L A / P G A、コラルヒドロキシアパタイト、炭酸塩、または処理された同種移植片材料を含む。この骨格材料は高空隙率であることが好ましい (すなわち、空気含有率が高い)。

30

【 0 0 3 9 】

減圧送達チューブ 3 4 1 がアーチ溝 3 2 3 内に配置されており、可撓性バリア 3 1 3 に取り付けられている。この減圧送達チューブ 3 4 1 はまた多孔性材料 3 2 7 に取り付けられてもよいし、多孔性材料 3 2 7 のみがある場合には、減圧送達チューブ 3 4 1 は多孔性材料 3 2 7 のみに取り付けられてもよい。減圧送達チューブ 3 4 1 は、チューブ 3 4 1 の遠位端部に図 5 の遠位口 2 4 3 と同様の遠位口 3 4 3 を具える。この減圧送達チューブ 3 4 1 は、遠位口 3 4 3 がアーチ溝 3 2 3 のいずれかの地点に沿うように配置されるが、好適には、アーチ溝 3 2 3 の縦の長さのほぼ中央地点に沿って位置するように配置される。この遠位口 3 4 3 は、チューブ 3 4 1 の長軸に対して 9 0 ° 以下に配向する面に沿ってチューブ 3 4 1 をカットすることにより、楕円形またはオーバル形に構成されることが望ましい。遠位口は円形でもよいが、遠位口を楕円形とすると多孔性材料 3 2 7 内の流路との流体接続が大きくなる。

40

【 0 0 4 0 】

50

一実施例では、減圧送達チューブ 3 4 1 はまた、図 5 のベント開口 2 5 1 と同様のベント開口またはベント口（図示せず）を具える。このベント開口は、遠位口 3 4 3 の代わりに、あるいは遠位口 3 4 3 に追加して設けられ、減圧送達チューブ 3 4 1 と流路間の流体接続をさらに増大する。上述したように、減圧送達チューブ 3 4 1 は、アーチ溝 3 2 3 の長軸の一部のみに沿って配置されてもよいし、アーチ溝 3 2 3 の長さ全体に沿って配置されてもよい。減圧送達チューブ 3 4 1 がアーチ溝 3 2 3 の長さ全体を占めるよう配置される場合、チューブ 3 4 1 と流路間の流体接続のすべてがベント開口を通してなされるよう遠位口 3 4 3 に蓋がされる。

【0041】

好適には、多孔性材料 3 2 7 は、減圧送達チューブ 3 4 1 を覆って直接接触する。この多孔性材料 3 2 7 は、減圧送達チューブに連結されてもよいし、あるいはこの多孔性材料 3 2 7 は単に可撓性バリア 3 1 3 に取り付けられてもよい。減圧送達チューブ 3 4 1 がアーチ溝 3 2 3 の中間部にのみ延在するよう配置された場合、多孔性材料 3 2 7 もまた可撓性バリア 3 1 3 の脊椎部 3 1 5 においてアーチ溝 3 2 3 が減圧送達チューブ 3 4 1 を含まない領域に接続される。

【0042】

減圧送達チューブ 3 4 1 はさらに、チューブ 3 4 1 の近位端部に近位口 3 5 5 を具える。この近位口 3 5 5 は、図 9 を参照してより詳細に後述する減圧源に適合するよう構成される。図 6 - 8 に記載の減圧送達チューブ 3 4 1 は、1 の管腔または流路 3 5 9 のみを有する。しかしながら、減圧送達チューブ 3 4 1 は、図 4 B で説明したよう複数の管腔を有してもよい。複数の管腔のチューブを用いると、上述のように、減圧送達チューブ 3 4 1 の近位端部と流路の間の流体接続に異なる経路を提供することができる。これら流体接続の別個の管腔は、流路と接続する単一または複数の管腔を有する別個の複数のチューブにより実現されてもよい。

【0043】

図 8 A、8 B を参照すると、本発明の原理に基づく減圧送達装置 3 7 1 が、遠位端部 3 7 7 に延長部分 3 7 5 を有する減圧送達チューブ 3 7 3 を具える。この延長部分 3 7 5 は好ましくは、減圧送達チューブ 3 7 3 の曲率に合致するようアーチ形である。この延長部部ぬ 3 7 5 は、減圧送達チューブ 3 7 3 の遠位端部 3 7 3 を一部除去することにより構成され、このため肩部 3 8 3 を有する切り欠き 3 8 1 を形成している。複数の突起 3 8 5 が減圧送達チューブ 3 7 3 の内面 3 8 7 に設けられ、突起 3 8 5 間に複数の流路 3 9 1 が形成される。これらの突起 3 8 5 は、図 1 - 5 を参照して述べた突起と同様に寸法、形状、間隔が等しくてもよい。減圧送達装置 3 7 1 は、切り欠き 3 8 1 内に受けられる結合組織に減圧送達して組織再生させるのに特に適している。この減圧送達装置 3 7 1 で治療される非限定的な組織は、靱、腱、軟骨である。

【0044】

図 9 を参照すると、本書における他の減圧送達装置と同様の減圧送達装置 4 1 1 が、例えば患者の人骨 4 1 5 などの組織部位 4 1 3 に減圧組織治療を施すのに用いられている。骨組織の成長促進に用いる場合、減圧組織治療により骨折、偽関節、空洞、その他の骨の欠陥の治療速度が速くなる。さらに、減圧組織治療は骨髄炎からの回復を改善するのに利用できると信じられている。この治療はさらに、骨髄炎に罹っている患者における骨の欠陥を局所化させるのに用いられる。最後に、減圧組織治療は、例えば股関節インプラント、膝インプラント、および固定器具といった整形インプラントの骨統合（osteointegration）を加速し改善するのに用いることができる。

【0045】

図 9 を参照すると、減圧送達装置 4 1 1 は、減圧源 4 2 7 に接続された近位端部 4 2 1 を有する減圧送達チューブ 4 1 9 を具える。この減圧源 4 2 7 はポンプか、減圧送達チューブ 4 1 9 と前記減圧送達装置 4 1 1 に設けられた複数の流路とを通して組織部位 4 1 3 に減圧を提供しうる他の装置である。組織部位 4 1 3 への減圧供給は、減圧送達装置 4 1 1 の羽根部を組織部位 4 1 3 の近くに配置することにより実現され、特定の実施例は骨 4

10

20

30

40

50

15の空洞欠陥429の周りに羽根部を巻くことを含む。この負圧送達装置411は、外科手術または経皮的に挿入される。経皮挿入される場合、減圧送達チューブ419は好適に、患者の皮膚組織を貫通する滅菌された挿入シースを通して挿入される。

【0046】

減圧組織治療を施すと、組織部位413の周囲領域の組織が粒状化する。粒状組織は体内で組織の回復に先立ち形成されるものである。通常環境では、粒状組織は異物への反応または創傷の治癒時に形成される。粒状組織は通常、健康な組織復元のための骨格として作用し、さらにいくつかの瘢痕組織を発育させる。粒状組織は高度に血管化され (vascularized)、減圧により高度に血管化された組織の成長および成長速度の増進により、組織部位413における新たな組織の成長が促進する。

10

【0047】

図9を再び参照すると、流体供給チューブ431が減圧送達装置411の流路の遠位端部に流体接続されている。この流体供給チューブ431は、流体供給源433に流体接続された近位端部432を有する。組織部位に送られる流体が空気である場合、空気は好適にフィルタ434により濾過され、これは0.22 μmの小ささの粒子を濾過して空気を清浄し滅菌する。組織部位413への空気の導入は、特に組織部位413が皮膚表面のすぐ下にある場合、組織部位413の良好な排気 (drainage) を促進するために重要であり、これにより減圧送達チューブ419の障害が低減あるいは防止される。流体供給チューブ431と流体供給源433はまた、組織部位413へ他の流体を提供しても良く、これは限定しないが抗菌剤、抗ウイルス剤、細胞成長促進剤、洗浄液、または他の化学的活性剤を含む。皮下挿入する場合、流体供給チューブ431は好適に、患者の皮膚組織を貫通する滅菌挿入シースに挿入される。

20

【0048】

流体供給チューブ431には圧力センサ435が機能的に接続され、流体供給チューブ431が血液その他の体液で詰まっていなかったことが示される。この圧力センサ435は流体供給源433にも機能的に接続してフィードバックを提供し、これにより組織部位413への流体供給量が制御される。チェックバルブ (図示せず) が流体供給チューブ431の遠位端部近辺に機能的に接続され、流体供給チューブ431に血液その他の体液が入るのが防止される。

【0049】

30

減圧送達チューブ419により提供される独立した流体接続路は多様な異なる方法で実現することができ、例えば図4Bで上述した単一または複数の管腔を具えるチューブを設けることを含む。当業者であればセンサ、バルブ、その他の流体供給チューブ431に付随する要素は、複数管腔のチューブを用いる場合に減圧送達チューブ419の特定の管腔にも同様に設けてもよいことを理解するであろう。組織部位に流体接続される様々な管腔またはチューブを坑閉塞剤でコートして、管腔またはチューブ内の体液または血液の堆積を防止することが望ましい。管腔またはチューブをコートする他のコーティングは、限定しないが、ヘパリン、坑凝結剤、坑フィブリノゲン、坑粘着剤、坑トロンビノゲン、および親水性コーティングを含む。

【0050】

40

図10-19を参照すると、減圧組織治療を骨組織に適用した場合の試験の肯定的な結果が示されている。ある特定の試験では、減圧組織治療を複数のウサギの頭蓋部に適用し、骨の成長および再生における効果を判定した。この試験の目的は、頭蓋に欠陥や外傷のなりウサギに対する減圧組織治療の効果と、頭蓋に大きなサイズの欠陥を有するウサギへの減圧組織治療の効果と、頭蓋の大きなサイズの欠陥への減圧組織治療で骨格材料を用いた場合の効果と、を確認することにある。特定の試験のプロトコルおよびウサギの数は以下の表1に示されている。

表 1

ウサギの数	プロトコル
4	頭蓋部に欠陥なし；減圧組織治療（RPTT）を多孔性発泡体（GranuFoam）を介して無傷の骨膜頂部に6日間適用し、直後に組織を採取
4	頭蓋部に欠陥なし；RPTT（制御）なしで多孔性発泡体（GranuFoam）を無傷の骨膜頂部に6日間配置し、直後に組織を採取
4	1の大きな欠陥にステンレススチールのスクリーンを配置；1の大きな欠陥にリン酸カルシウムの骨格を配置；24時間のRPTTを双方の欠陥にかけ、術後2週間で組織を採取
4	1の大きな欠陥にステンレススチールのスクリーンを配置；1の大きな欠陥にリン酸カルシウムの骨格を配置；24時間のRPTTを双方の欠陥にかけ、術後12週間で組織を採取
4	1の大きな欠陥にステンレススチールのスクリーンを配置；1の大きな欠陥にリン酸カルシウムの骨格を配置；6日間RPTTを双方の欠陥にかけ、術後2週間で組織を採取
4	1の大きな欠陥にステンレススチールのスクリーンを配置；1の大きな欠陥にリン酸カルシウムの骨格を配置；6日間RPTTを双方の欠陥にかけ、術後12週間で組織を採取
4	1の大きな欠陥にステンレススチールのスクリーンを配置；1の大きな欠陥にリン酸カルシウムの骨格を配置；RPTTなし、術後2週間で組織を採取
4	1の大きな欠陥にステンレススチールのスクリーンを配置；1の大きな欠陥にリン酸カルシウムの骨格を配置；RPTTなし、術後12週間で組織を採取
4	ナイーブ制御（手術無し、RPTTなし）
4	シャム手術（欠陥なし、RPTTなし）；術後6日間で組織を採取

【0051】

大きなサイズの欠陥は、組織（例えば頭蓋部）の欠陥であり、生来の回復力のみでは治癒しないほど大きいものである。ウサギに対して頭蓋の厚さ全体に直径約15mmの穴を開けて、大きなサイズの頭蓋の欠陥とする。

【0052】

より具体的に図10を参照すると、ウサギの頭蓋のそのままの無傷の骨の組織部分が示されている。頭蓋骨の骨組織がマゼンダ色、周囲の柔組織が白に着色され、骨膜の層が黄色のアステリスクでハイライトされている。図11は、ウサギの頭蓋骨に6日間の減圧組織治療を施してすぐに組織を採取したものである。骨と骨膜が見え、粒状組織が発生している。図12は、ウサギの頭蓋骨に6日間の減圧組織治療を施し、直後に組織を採取したものである。図12の組織断面では、粒状組織の下に新たな骨の組織が発生している。この骨組織は黄色のアステリスクでハイライトされている。図13は、ウサギの頭蓋骨に6

10

20

30

40

50

日間の減圧組織治療を施し、直後に組織を採取したものである。新しい骨と骨膜が見える。減圧組織治療に対応する骨組織の発育は、非常に若い動物の非常に早い成長や新たな骨の堆積といった骨の発育に組織学上みられるものに非常に似ている。

【 0 0 5 3 】

より具体的に図 1 4 - 1 9 を参照すると、いくつかの写真と組織断面により、大きな寸法の欠陥を有するウサギの頭蓋骨への減圧組織治療の方法および結果が示されている。図 1 4 は、2 つの大きな欠陥が形成されたウサギの頭蓋骨が示されている。この厚さ全体の大きな寸法の欠陥は、直径約 1 5 m m である。図 1 5 では、ステンレススチールのスクリーンを一方の大きなサイズの欠陥の上に配置し、第 2 の大きなサイズの欠陥にリン酸カルシウムの骨格を配置している。図 1 6 では、本書に開示したものと同一減圧組織治療装置を用いて大きなサイズの欠陥に減圧をかけている。各欠陥に適用される圧力の量は - 1 2 5 m m H g ゲージ圧である。減圧は、表 1 にリストされたいずれか 1 のプロトコルに従って適用される。図 1 7 では、6 日間の減圧組織治療を施し術後 1 2 週間経った頭蓋骨の組織断面を示す。図示した断面は、赤い矢印で示すリン酸カルシウムの骨格を含んでいる。減圧組織治療の適用により新たな骨組織の成長が著しくなり、これが図 1 7 に黄色のアスタリスクでハイライトされている。骨の成長の量は、同じリン酸カルシウムの骨格を含むが減圧組織治療を施していない大きなサイズの欠陥よりはるかに大きい。この観察は、新たな骨が多数生じる反応を顕在化するのに必要な治療のレベルまたは期間の閾値が存在することを示唆している。減圧組織治療の効果は、術後 1 2 週間の試料で最も顕著となり、減圧組織治療が新たな骨の形成の増進を導く生体学的事象のカスケードを起こさせることを示している。

【 0 0 5 4 】

欠陥内に骨格材料を入れないがステンレススチールのスクリーンでカバーされた大きなサイズの欠陥 (図 1 5) は、新たな骨の成長を最小限とした動物間コントロールとして作用する。これらのデータは、適切な骨格材料と、骨格の統合および生体学的パフォーマンスへの減圧組織治療の有利な効果をハイライトしている。図 1 8 、 1 9 では、骨格を装填したサイズの大きな欠陥に 6 日間の減圧組織治療を施した後の X 線写真である。図 1 8 は、術後 2 週間の欠陥を示し、骨格内の新たな骨の堆積を示している。この骨格の主な構造は未だ明白である。図 1 9 は、術後 1 2 週間の欠陥であり、サイズの大きな欠陥が殆ど治癒しており、組織の統合すなわち骨格基質内で新たな骨が形成されることにより主骨格の構造がほぼ完全に失われている状態を示す。

【 0 0 5 5 】

図 2 0 を参照すると、本発明の位置実施例にかかる減圧送達システム 7 1 1 が、患者の組織部位 7 1 3 に減圧組織治療を施している。この減圧送達システム 7 1 1 は、マニホールド送達チューブ 7 2 1 を具える。マニホールド送達チューブ 7 2 1 はカテーテルやカニューレであり、マニホールド送達チューブ 7 2 1 が組織部位 7 1 3 へ案内されうるように操縦ユニット 7 2 5 およびガイドワイヤ 7 2 7 といった構造体を具える。ガイドワイヤ 7 2 7 およびマニホールド送達チューブ 7 2 1 の配置および方向付けは、内視鏡検査、超音波、蛍光透視法、聴診、触診、または他の適切な位置決め技術により実現される。マニホールド送達チューブ 7 2 1 は、減圧送達装置から患者の組織部位 7 1 3 へ皮下挿入することにより配置される。皮下挿入する場合、好適にはマニホールド送達チューブ 7 2 1 は患者の皮膚組織を貫通する滅菌挿入シースを通して挿入される。

【 0 0 5 6 】

図 2 0 において、組織部位 7 1 3 は、患者の骨 7 3 3 の骨折部 7 3 1 に近い骨組織を含む。マニホールド送達チューブ 7 2 1 は患者の皮膚 7 3 5 および骨 7 3 3 の周囲の柔組織 7 3 9 を通して挿入される。上述したように、組織部位 7 1 3 はまた様々な他の種類の組織を含んでもよく、例えば限定しないが脂肪組織、筋肉組織、神経組織、皮膚組織、間接組織、軟骨組織、腱、または靱帯を含む。

【 0 0 5 7 】

図 2 1 、 2 2 を参照すると、減圧送達システム 7 1 1 がさらに描かれている。マニホー

ルド送達チューブ 721 は、患者の皮膚 735 と柔組織 739 に通しやすいようにテーパ形の遠位端部を具える。このテーパ形の遠位端部 743 はさらに、この遠位端部 743 の内径がチューブ 721 の他の部分の内径と実質的に等しいか大きくなるよう、半径方向外側に撓むよう構成されてもよい。この遠位端部 743 が開いた状態が、図 21 に点線 737 で示されている。

【0058】

マニホールド送達チューブ 721 はさらに、減圧送達装置 761 または他の減圧送達装置が内包される通路 751 を具える。この減圧送達装置 761 は、図 6 - 8 に関して説明したのと同様の可撓性バリア 765 および / または多孔性材料 767 を具える。可撓性バリア 765 および / または多孔性材料 767 は、通路 751 内で減圧送達装置 761 の断面積を低減するため、減圧送達チューブ 769 の周りに好適に巻かれ、折られ、あるいは押しつけられている。

【0059】

減圧送達装置 761 は、通路 751 内に配置され、マニホールド送達チューブ 721 遠位端部 743 を組織部位 713 に配置した後に組織部位 713 に案内される。あるいは、減圧送達装置 761 は、マニホールド送達チューブ 721 が患者に挿入される前に通路 751 内に予め配置されていてもよい。減圧送達装置 761 が通路 751 を通して圧送される場合、生体適合性の潤滑剤を用いて減圧送達装置 761 とマニホールド送達チューブ 721 間の摩擦を低減する。遠位端部 743 が組織部位 713 に配置され、減圧送達装置 761 が遠位端部 743 に送達されたら、減圧送達装置 761 が遠位端部 743 側に押され、遠位端部 743 が開位置へと放射状外側に拡張する。減圧送達装置 761 は、好適には組織部位 713 の近くの空いたスペースへ、マニホールド送達チューブ 721 の外に押し出される。この空きスペースは、典型的には穿刺手段による柔組織の切開 (dissection) により生じる。いくつかの場合、組織部位 713 は創傷部位に位置し、空隙は創傷の解剖により自然に生じる。他の場合、空隙はバルーンディセクション (balloon dissection)、シャープディセクション、ブラントディセクション、流体ディセクション、気体ディセクション、超音波ディセクション、電気メスディセクション、レーザディセクション、または他の適切な切開技術による。減圧送達装置 761 が組織部位 713 の近くの空隙に入ると、減圧送達装置 761 の可撓性バリア 765 および / または多孔性材料 767 は、減圧送達装置 761 が組織部位 713 に接触する位置になるよう展開されるか、広げられ、または減圧される (図 22 参照)。必須ではないが、可撓性バリア 765 および / または多孔性材料 767 は減圧送達チューブ 769 を介して真空または減圧にかけられ、可撓性バリア 765 および / または多孔性材料 767 を圧縮してもよい。可撓性バリア 765 および / または多孔性材料 767 の展開は、減圧送達チューブ 769 を解する減圧を緩めてもよいし、減圧送達チューブ 769 から正の圧力を供給して展開プロセスを補助してもよい。減圧送達装置 761 の最終的な配置および操作は、内視鏡、超音波、蛍光透視、聴診、触診、または他の適切な位置決め技術により実現する。減圧送達装置 761 の配置に続き、マニホールド送達チューブ 721 が好適に患者から除去されるが、減圧送達装置 761 に付随する減圧送達チューブは皮下で組織部位 713 に減圧をかけるため体内に残される。

【0060】

図 23 - 25 を参照すると、本発明の位置実施例にかかる減圧送達システム 811 が、遠位端部 843 の内径がチューブ 821 の他の部分の内径と実質的に等しいか大きくなるように開状態へと半径方向外側へ撓むテーパ形の遠位端部 843 を有するマニホールド送達チューブ 821 を具える。この遠位端部 843 が開いた状態が、図 23 - 25 に点線 837 で示されている。

【0061】

マニホールド送達チューブ 821 はさらに、本書に記載の他の減圧送達装置と同様の減圧送達装置 861 が内包される通路を具える。この減圧送達装置 861 は、可撓性バリア 765 および / または多孔性材料 767 を具え、これは通路内で減圧送達装置 861 の断

面積を低減するため、減圧送達チューブ 869 の周りに好適に巻かれ、折られ、あるいは押しつけられている。

【0062】

内側空間 873 を有する不浸透膜 871 が減圧送達装置 861 の周囲に配置され、これにより減圧送達装置 861 は不浸透膜 871 の内側空間 873 内に包含される。この不浸透膜 871 はバルーン、シース、または他の流体の通過を防ぐ様々な種類の膜であってもよく、この不浸透膜 871 は少なくとも圧縮状態（図 23 参照）、弛緩状態（図 24 参照）、および拡張状態（図 25、26 参照）のいずれかをとることができる。不浸透膜 871 はマニホールド送達チューブ 821 に、不浸透膜 871 の内側空間 873 がマニホールド送達チューブ 821 の通路と流体接続するよう、密閉状態で接続される。この不浸透膜 871 は代替的に、不浸透膜 871 の内側空間 873 が減圧送達チューブ 869 の通路と流体接続するよう減圧送達チューブ 869 に取り付けられてもよい。代わりに不振とうまく 871 は内側空間 873 に流体接続する別個の制御チューブまたは制御管腔に取り付けられてもよい（例えば図 25A 参照）。

10

【0063】

一実施例では、通路内における減圧送達装置 861 の断面積をさらに低減するよう不浸透膜 871 が設けられてもよい。これを実現すべく、不浸透膜 871 の内側空間 873 に、不浸透膜 871 を取り巻く周辺圧力より低い圧力をかける。内側空間 873 内の空気または他の流体の有意の部分が吸い出され、不浸透膜 871 が図 23 に示す圧縮状態となる。この圧縮状態では、不浸透膜 871 は内側に収縮し、減圧送達装置 861 に圧縮力を加えて減圧送達装置 861 の断面積をさらに低減する。図 21、22 に関して説明したように、減圧送達装置 861 は、マニホールド送達チューブ 821 の遠位端部 843 を組織部位に配置した後、到達されてもよい。不浸透膜 871 や減圧送達装置 861 の配置および操作は、内視鏡、超音波、蛍光透視、聴診、触診、または他の適切な位置決め技術により実現する。不浸透膜 871 は、除去前に蛍光透視法による可視化を改善するための造影マーカー 881 を含んでもよい。

20

【0064】

減圧送達装置 861 を遠位端部 843 を通して押した後、減圧を内側空間 873 にかけて、不浸透膜 871 が弛緩状態（図 24 参照）となり、不浸透膜 871 から減圧送達装置 861 を容易に取り去ることができる。例えばトロカール、スタイレット、または他の鋭利な器具の除去器具 885 を用意して、不浸透膜 871 を破裂させる。好適には、除去器具 885 は減圧送達チューブ 869 を通して挿入され、不浸透膜 871 に接触するまで進められる。不浸透膜 871 を破裂させた後、除去器具 885 と不浸透膜 871 がマニホールド送達チューブ 821 を通して引き出され、これにより減圧送達装置 861 の可撓性バリア 865 および/または多孔性材料 867 が組織部位に接触するよう配置することができる。内側空間 873 の減圧を緩めて不浸透膜 871 を除去すると、可撓性バリア 865 および/または多孔性材料 867 が自動的に展開する場合がある。いくつかのケースでは、減圧送達チューブ 869 を通して正圧をかけて、可撓性バリア 8765 および/または多孔性材料 867 の展開を補助してもよい。減圧送達装置 861 の最終配置の後、マニホールド送達チューブ 821 が好適に患者から除去されるが、組織部位に皮下で減圧をかけるために、減圧送達装置 861 に付随する減圧送達チューブ 869 が体内に残される。

30

40

【0065】

不浸透膜 871 はまた、組織部位に減圧送達装置 861 を配置する前に、組織部位の近くの組織を切開するのに用いてもよい。減圧送達装置 861 および無傷の不浸透膜 871 をマニホールド送達チューブ 821 の遠位端部 843 を通して押した後、空気または他の流体が不浸透膜 871 の内側空間 871 に圧送される。液体は圧縮できず不浸透膜 871 が均一かつしっかりと膨らむため、不浸透膜 871 を膨らませるのに液体を好適に用いることができる。不浸透膜 871 は図 25 に示すように半径方向に、あるいはその製造方法およびマニホールド送達チューブ 821 への取り付け方法に直接依存して広がる。不浸透膜 871 が空気または流体の圧力により外側に広がって膨張状態となると（図 25 参照

50

）、組織部位の近くに空隙が開かれる。この空隙が十分に大きい場合、液体、空気その他の流体は内側空間 873 から解放されて、不浸透膜 871 が弛緩状態となる。不浸透膜 871 はその後、前述のように破裂され、減圧送達装置 861 が組織部位の近くに挿入される。

【0066】

図 25A を参照すると、最初に不浸透膜 871 を用いて組織部位の近くの組織を切開し、この不浸透膜 871 はマニホールド送達チューブ 821 に密封接続され、これにより内側スペース 871 がマニホールド送達チューブ 821 に付属するか取り付けられた第 2 の管腔またはチューブ 891 と流体接続する。第 2 の管腔 891 は、内部スペース 873 に液体、気体、または他の流体を供給して不浸透膜 871 を膨張状態とするのに用いられる。切開の後、不浸透膜 871 は弛緩され、図 24 で前述したように破裂される。

10

【0067】

図 26 を参照すると、本発明の一実施例にかかる減圧送達システム 911 が、遠位端部 943 の内径がチューブ 921 の他の部分と実質的に等しいか大きくなるような開状態へ半径方向外側に撓むよう構成されたテーパ形の遠位端部 943 を有する。この遠位端部 943 の開状態が図 26 に波線 937 で示されている。

【0068】

マニホールド送達チューブ 921 はさらに、本書に記載の他の減圧送達装置と同じ減圧送達装置 961 が内包される通路 951 を具える。この減圧送達装置 961 は、マニホールド送達チューブ 921 の通路 951 内で減圧送達装置 961 の断面積を低減するため、減圧送達チューブ 969 の周りに好適に巻かれ、折られ、あるいは押しつけられている。

20

【0069】

内側空間 973 を有する不浸透膜 971 が減圧送達装置 961 の周囲に配置され、これにより減圧送達装置 961 は不浸透膜 971 の内側空間 973 内に包含される。この不浸透膜 971 は、不浸透膜 971 の一端部に粘着シール 977 を具え、不浸透膜 971 から減圧送達装置 961 を除去する別の方法を提供している。不浸透膜 971 は、不浸透膜 971 の内側空間 973 がマニホールド送達チューブ 921 の通路に流体接続するようマニホールド送達チューブ 921 の他方の端部に密封接続される。代替的に、不浸透膜 971 は、内側空間 973 に流体接続する別の制御チューブ（図示せず）に接続されてもよい。

【0070】

30

図 23 の不浸透膜 871 と同様に、不浸透膜 971 は、不浸透膜 971 が圧縮状態、弛緩状態、および拡張状態のいずれか 1 となりうるよう流体移動を防止することができる。不浸透膜 971 を圧縮状態と拡張状態とする方法が不浸透膜 871 と同様であるため、減圧送達装置 961 を取り除く異なるプロセスのみを説明する。

【0071】

減圧送達訴追 961 は不浸透膜 971 内の組織部位に送達され、内視鏡、超音波、蛍光透視法、聴診、触診、その他の適切な位置決め技術を用いて正しく配置される。不浸透膜 971 は、除去前に蛍光透視法による不浸透膜 971 の可視化を改善するための造影マーカ 981 を含んでもよい。減圧送達装置 961 はその後、マニホールド送達チューブ 921 の遠位端部 943 を通して押される。内側空間 973 に減圧をかけて、不浸透膜 971 が弛緩状態となる。減圧送達装置 961 はその後粘着シール 977 を通して押され、不浸透膜 971 から出る。

40

【0072】

図 26A を参照すると、本発明の一実施例にかかる減圧送達システム 985 が、図 26 のマニホールド送達チューブ 921 と同じマニホールド送達チューブを有さない。代わりに、減圧送達システム 985 はガイドワイヤ 987 と、減圧送達チューブ 989 と、減圧送達装置 991 とを具える。減圧送達装置 991 は、減圧送達チューブ 989 と流体接続する複数の流路を具える。独立したマニホールド送達チューブを用いて減圧送達装置 991 を送達する代わりに、減圧送達装置 991 および減圧送達チューブ 989 が、組織部位 993 へと皮膚を通して案内されたガイドワイヤ 987 上に配置される。好適には、ガイ

50

ドワイヤ 987 および減圧送達チューブ 989 は患者の皮膚を滅菌シースを介して貫通する。減圧送達チューブ 989 と減圧送達装置 991 をガイドワイヤ 987 に沿って案内すると、減圧送達装置 991 が組織部位 993 に案内されて減圧組織治療の経皮適用が可能となる。

【0073】

減圧送達装置 991 が組織部位 993 への送達時にマニホールド送達チューブに入らないため、減圧送達装置 991 を送達中に圧縮状態で保持することが望まれる。減圧送達装置 991 にゴム発泡体を用いる場合、生体適合性の熔解しうる粘着材を発泡体および圧縮発泡体を用いる。組織部位へ到達したら、体液その他の流体を減圧送達チューブ 989 を通して供給して粘着材を溶融させ、発泡体が膨らんで組織部位に接触するようにする。代替的に、減圧送達装置 991 は圧縮された乾燥ヒドロゲルで構成される。このヒドロゲルは組織部位 993 への送達時に水分を吸収し、減圧送達装置 991 を膨らませる。さらなる別の減圧送達装置 991 を熱活性材料（例えばポリエチレングリコール）で構成し、組織部位 993 において患者の体温にさらされたときに膨張するようにしてもよい。さらなる別の実施例では、圧縮された減圧送達装置 991 を溶解可能な膜に入れて組織部位 993 に送達してもよい。

【0074】

図 27 を参照すると、本発明の一実施例にかかる減圧送達システム 101 が、組織部位 1025 へのアクセスのために患者の組織に挿入される遠位端部 1043 を有するマニホールド送達チューブ 1021 を具える。この組織部位 1025 は、創傷その他の欠陥に付随する空隙 1029 を具えるか、代替的に本書に記載の切開技術を含む切開により空隙が形成される。

【0075】

組織部位 1025 の近くの空隙 1029 内に遠位端部 1043 を配置した後、注射式、注入式、または流入式の減圧送達装置 1035 がマニホールド送達チューブ 1021 を通して組織部位 1025 に送達される。この減圧送達装置 1035 は好適に、組織部位への送達時に流動状態であり、その後、送達後に減圧または流体を分配する複数の流路を形成する。いくつかのケースでは、この流動材料は組織部位への到達後に、乾燥工程、養生行程、または他の科学的あるいは物理的反応により固体状態へと硬化される。別のケースでは、流動材料は組織部位への送達後に生体内で発泡体を形成する。さらに別の材料は、組織部位 1025 でゲル様状態として存しつつ、複数の流路を有し減圧をかけられるようになっている。組織部位 1025 へ送達される減圧送達装置 1035 の量は、空隙 1029 を部分的または完全に満たすのに十分な量である。減圧送達装置 1035 は、マニホールドと骨格の双方の態様をもつ。マニホールドとして、減圧送達装置 1035 は、空隙 1029 に送達された後に材料内に複数の孔またはオープンセルを有する。この孔またはオープンセルは互いに連通しており、複数の流路を構成する。これらの流路は組織部位 1025 に減圧をかけて分配するのに用いられる。骨格としては、減圧送達装置 1035 は生体吸収性であり内部で新たな組織が成長する基盤として作用する。

【0076】

一実施例において、減圧送達装置 1035 は、例えば NaCl または他の塩基といったポラーゲン（poragens）を具え、これらは液体や粘性ゲルを通じて分散される。この液体や粘性ゲルが組織部位 1025 に送達した後に、その材料は空隙 1029 に適合（conform）して固い状態へと硬化する。体液に触れて溶解した水溶性 NaCl ポラーゲンは、相互接続した孔や流路の構造を残す。この流路に減圧および流体が供給される。あらたな組織が現れると、この組織は減圧送達装置 1035 の孔へと成長し、減圧送達装置 1035 が分解するに伴い終局的には替わりとなる。この特定の実施例では、減圧送達装置 1035 はマニホールドのみならず、新たな組織の成長のための骨格として作用する。

【0077】

別の実施例では、減圧送達装置 1035 は、 $400\text{ }\mu\text{m}$ のマンノースビーズを有するアルギン酸塩混合物である。このポラーゲンまたはビーズは、局所的な体液または洗浄また

10

20

30

40

50

は組織部位の減圧送達装置 1035 に供給される他の流体により溶解する。ポラーゲンまたはビーズの溶解後に、このポラーゲンまたはビーズに占有されていた空間が他の空隙と相互接続した空隙となり、減圧送達装置 1035 内の流路が形成される。

【0078】

材料内の流路形成にポラーゲンを用いることは効果的であるが、選択したポラーゲンの粒子サイズと殆ど同じサイズに制限された孔や流路が形成される。ポラーゲンの代わりに、化学反応を用いて気体の副産物を形成することにより大きな孔を形成してもよい。例えば一実施例では、組織部位 1025 に送達される流動材料が重炭酸ナトリウムとクエン酸粒子を含んでもよい（不定比の量を用いる）。流動材料が生体内で発泡体を形成するに伴い、体液が重炭酸ナトリウムとクエン酸の間で酸性反応を起こさせる。得られる二酸化炭素ガス粒子が、ポラーゲン溶解に依存する技術よりも大きな、減圧送達装置 1035 を通る孔または流路を生成する。

10

【0079】

減圧送達装置 1035 の液体または粘性ゲルから固体または発泡体への変質は、pH、温度、光、体液や薬品や組織部位に供給される他の物質との反応によって開始することができる。この変質は、複数の反応成分を混合することによって生じてよい。一実施例では、減圧送達装置 1035 は、生体吸収性ポリマからなる生体吸収性のミクロスフェアを選択することにより用意することが好ましい。このミクロスフェアは、フォトイニシエータ（photoinitiator）と、ヒアルロン酸、コラーゲン、またはポリエチレングリコールなどのヒドロゲル発泡材料を光反応群とともに有する溶剤中に分散される。このミクロスフェア-ゲル混合剤は、短期間光にあててヒドロゲルが部分的にクロスリンクし、ミクロスフェアにヒドロゲルを固定する。余分な溶剤が流され、ミクロスフェアが乾燥される。ミクロスフェアは組織部位へと注入または流入により送達され、送達後に、混合剤は水分を吸収し、ヒドロゲルコーティングが水和する。この混合剤はその後再び光にあてられ、ミクロスフェアがクロスリンクして、複数の流路が生成される。クロスリンクされたミクロスフェアは、組織部位へ減圧をかけるマニホールドとして、および新たな組織の成長を促進する骨格として作用する。

20

【0080】

本書において上述した実施例に加えて、減圧送達装置 1035 は様々な材料で構成されてもよく、例えば限定しないが、リン酸カルシウム、コラーゲン、アルギン酸塩、セルロース、または気体、液体、ゲル、ペースト、パテ、スラリー、懸濁液、または他の流動材料を含む他の同等材料であって、組織部位と流体接続する複数の流路を構成しうるものを含む。この流動材料はさらに、ビーズのような粒状固体物であって、当該粒状固体物のサイズが十分に小さい場合にマニホールド送達チューブ 1021 を通って流れるものを含む。流動状態で組織部位に送達される材料は、遺体内で多重化またはゲル化してもよい。

30

【0081】

前述したように、減圧送達装置 1035 は、組織部位 1025 の近くの空隙 1029 に直接注入または流入されてもよい。図 27A を参照すると、マニホールド送達チューブ 1021 は、当該マニホールド送達チューブ 1021 の遠位端部 1043 に不浸透膜または半浸透膜 1051 を具えてもよい。この膜 1051 は、マニホールド送達チューブ 1021 に取り付けられた第 2 の管腔 1057 と流体接続する内側空間 1055 を有する。マニホールド送達チューブ 1021 は、ガイドワイヤ 1061 で組織部位 1025 へと案内される。

40

【0082】

減圧送達装置 1035 は、第 1 の管腔 1057 を通して注入または流入されて、膜 1051 の内側空間 1055 に充填される。膜 1051 に流体またはゲルが充填されるにつれ、膜 1051 は空隙 1029 を埋めるべく、膜が組織部位 1025 に接触するように拡大する。膜 1051 が拡大するのに伴い、膜 1051 は組織部位 1025 に隣接するさらなる組織を切開するのに用いられる。膜 1051 は、不浸透膜である場合、物理的に破裂され除去され、後には組織部位 1025 と接触する減圧送達装置 1035 が残される。代替

50

的に、膜 1 0 5 1 は、体液で分解する生体吸収性材料や、膜 1 0 5 1 へ送達される生体適合溶剤で構成される。膜 1 0 5 1 が半浸透性である場合、膜 1 0 5 1 は生体内に残される。この半浸透膜 1 0 5 1 は、減圧と、可能性のある他の流体を組織部位 1 0 2 5 へ送達する。

【 0 0 8 3 】

図 2 8 を参照すると、組織部位へ減圧組織治療を施す方法 1 1 1 1 が、1 1 1 5 にて外科的にマニホールドを組織部位の近くに挿入し、このマニホールドは可撓性バリアから延在する複数の突起を具え、突起間に複数の流路を形成している。1 1 1 9 にてマニホールドが、突起の少なくとも一部が組織部位に接触するように配置される。1 1 2 3 にて、マニホールドを通して組織部位に減圧がかけられる。

10

【 0 0 8 4 】

図 2 9 を参照すると、組織部位に減圧組織治療を施す方法 1 2 1 1 が、1 2 1 5 にてマニホールドを組織部位に皮下挿入する。このマニホールドは、可撓性バリアから延在する複数の突起を具え、突起間に複数の流路を形成している。代替的に、このマニホールドは、内部に複数の流路を具える多孔性材料を具える。あるいは、マニホールドは組織部位へ送達される注入可能または流入可能であって、組織部位へ到達した後に複数の流路を形成する材料で構成されてもよい。1 2 1 9 において、マニホールドは、流路の少なくとも一部が組織部位と流体接続するように配置される。1 2 2 3 にて、マニホールドを介して組織部位に減圧がかけられる。

【 0 0 8 5 】

20

図 3 0 を参照すると、組織部位に減圧組織治療を施す方法 1 3 1 1 が、1 3 1 5 にて、通路を有するチューブを患者の組織を通して皮下挿入し、チューブの遠位端部を組織部位の近くに配置する。1 3 1 9 にて、チューブに付属するバルーンが拡張され、組織部位に隣接する組織を切開して空隙が構成される。1 3 2 3 にて、通路を通してマニホールドが送達される。このマニホールドは、可撓性バリアから延在する複数の突起を具え、突起間に複数の流路を形成している。代替的に、このマニホールドは、内部に複数の流路を具える多孔性材料を具えてもよい。あるいは、図 2 7 で説明したように、マニホールドは組織部位へ送達される注入可能または流入可能な材料で構成されてもよい。1 3 2 7 において、マニホールドは、流路の少なくとも一部が組織部位と流体接続するように配置される。1 3 3 1 にて、減圧送達チューブまたは他の送達手段を介して組織部位に減圧がかけられる。

30

【 0 0 8 6 】

図 3 1 を参照すると、組織部位に減圧組織治療を施す方法 1 4 1 1 が、1 4 1 5 において、通路を有するチューブを患者の組織に皮下挿入し、チューブの遠位端部を組織部位の近くに配置する。1 4 2 3 にて、不浸透シース内でマニホールドが前記通路を通して組織部位へ送達され、1 4 1 9 にて、不浸透シースが当該シースの周辺圧力より低い第 1 の減圧にかけられる。1 4 2 7 にて、シースは破断されマニホールドが組織部位と接触するように配置される。1 4 3 1 にて、第 2 の減圧がマニホールドを通して組織部位にかけられる。

【 0 0 8 7 】

40

図 3 2、3 3 を参照すると、本発明の一実施例にかかる減圧送達装置 1 5 1 1 が、患者の既存の大腿骨頭部と置換するための整形外科用の股関節プロテーゼ 1 5 1 5 を具える。この股関節プロテーゼは、ステム部 1 5 2 1 と頭部 1 5 2 5 とを具える。ステム部 1 5 2 1 は、大腿骨 1 5 1 7 のシャフト内に設けられた通路 1 5 2 9 内への挿入のために細長くなっている。多孔性コーティング 1 5 3 5 がステム部の周囲に設けられ、これは焼成またはガラス化したセラミックスまたは金属で構成されることが好ましい。代替的に、多孔質の多孔性材料をステム部の周囲に配置してもよい。複数の流路 1 5 4 1 がステム部 1 5 2 1 または股関節プロテーゼ内に設けられ、これらの流路 1 5 4 1 は多孔性コーティング 1 5 3 5 と流体接続している。接続ポート 1 5 4 5 が流路 1 5 4 1 に流体接続しており、このポートは減圧送達チューブ 1 5 5 1 と減圧送達源 1 5 5 3 に着脱可能に接続するよう構

50

成されている。流路 1 5 4 1 は、多孔性コーティングおよび / または移植後の股関節プロテーゼ周囲の骨に減圧をかけるのに用いられる。流路 1 5 4 1 は、多孔性コーティング 1 5 3 5 と接続するいくつかの側方支線 1 5 4 7 に流体接続する主供給ライン 1 5 4 3 を具える。この側方支線 1 5 4 5 は、図 3 2 に示すように主供給ライン 1 5 4 3 に垂直に配向されるか、主供給ライン 1 5 4 3 に角度をつけて配向される。減圧を供給する代替方法は、空洞の股関節プロテーゼを提供し、このプロテーゼの内側空間を多孔性コーティング 1 5 3 5 と流体接続する多孔性材料（好適にはオープンセルの）で充填することである。

【 0 0 8 8 】

より具体的に図 3 3 を参照すると、股関節プロテーゼ 1 5 1 5 はさらに、ステム部 1 5 2 1 に第 2 の複数の流路 1 5 6 1 を具え、これが多孔性コーティング 1 5 3 5 および / または股関節プロテーゼ 1 5 1 5 の周囲の骨に流体を供給する。この流体は濾過された空気または他の気体、抗菌剤、抗ウイルス剤、細胞成長促進剤、洗浄剤、科学的活性剤、その他の流体を含む。股関節プロテーゼ 1 5 1 5 周囲の骨に複数の流体を導入することが望まれる場合、追加のパスまたは流体接続が設けられてもよい。接続ポート 1 5 6 5 が流路 1 5 6 1 に流体接続されており、このポート 1 5 6 5 は流体供給チューブ 1 5 7 1 および流体供給源 1 5 7 3 に取り外し可能に接続するよう構成されている。流路 1 5 6 1 は、多孔性コーティング 1 5 3 5 に流体接続するいくつかの側方支線 1 5 8 5 と流体接続する主供給ライン 1 5 8 3 を具えてもよい。側方支線 1 5 8 5 は、図 3 3 に示すように主供給ライン 1 5 8 3 に垂直に配向されるか、主供給ライン 1 5 8 3 に角度をつけて配向されてもよい。

【 0 0 8 9 】

第 1 の複数の流路 1 5 4 1 への減圧送達と、第 2 の流路 1 5 6 1 への流体供給は、例えば減圧送達チューブ 1 5 5 1 および流体供給チューブ 1 5 7 1 のように別個のチューブで実現されてもよい。代替的に、本書で前述したように複数の管腔を有するチューブを用いて、減圧送達するのと流体を提供するので別の接続通路にしてもよい。さらに、股関節プロテーゼ 1 5 1 5 内で異なる通路または流体接続を設けるのが好ましいが、第 1 の流路 1 5 4 1 は減圧と流体の双方を股関節プロテーゼ 1 5 1 周囲の骨に送達するのに用いることができる。

【 0 0 9 0 】

前述したように、骨組織に減圧をかけると、新たな骨組織の成長速度が促進される。股関節プロテーゼ 1 5 1 5 を、股関節プロテーゼ周囲の骨の領域に減圧を送達するマニホールドとして用いると、大腿骨の回復が早くなり、股関節プロテーゼ 1 5 1 5 が骨とより効率的に統合される。第 2 の複数の流路 1 5 6 1 を設けて、股関節 1 5 1 5 周囲の骨を曲げるのに用いると、プロテーゼの周囲の骨を曲げると、プロテーゼ周囲における新たな骨の発生を向上させることができる。

【 0 0 9 1 】

選択された期間だけ股関節プロテーゼ 1 5 1 5 を通して減圧をかけた後、減圧送達チューブ 1 5 5 1 および流体供給チューブ 1 5 7 1 は接続ポート 1 5 5 1、1 5 7 1 から切り離され、好適には外科的に皮侵襲性の処置により患者の身体から取り去られる。接続ポート 1 5 4 5、1 5 6 5 とチューブ 1 5 5 1、1 5 7 1 間の接続は、患者の身体の外側からチューブ 1 5 5 1、1 5 7 1 に軸方向の聴力がかかることにより手作業で解除可能な接続である。代替的に、接続ポート 1 5 4 5、1 5 6 5 は生体吸収性か、選択された流体または薬品により溶解可能であり、接続ポート 1 5 4 5、1 5 6 5 を流体または薬品に晒すことによりチューブ 1 5 5 1、1 5 7 1 を解除することができる。チューブ 1 5 5 1、1 5 7 1 はまた、経年により生分解するか特定の薬品または他の物質にさらされることにより分解する活性材料としてもよい。

【 0 0 9 2 】

塩圧送達源 1 5 5 3 は患者の体外に設けられ、減圧送達チューブ 1 5 5 1 に接続されて股関節プロテーゼ 1 5 1 5 に減圧を送達する。代替的に、減圧送達源 1 5 5 3 は患者の体内に、現場または股関節プロテーゼの近くに埋め込まれてもよい。減圧送達源 1 5 5 3 を

患者の体内に置くと、皮膚を通して流体接続する必要がなくなる。埋め込まれた減圧送達源 1553 は、流路 1541 に機能的に接続された従来のポンプとすることができる。このポンプは、患者の体内に埋め込まれる電池により駆動されるか、ポンプに電気的かつ経皮的に接続された外部電池により駆動されてもよい。このポンプはまた、減圧を送達する化学反応や流路 1541、1561 を通る流体により直接駆動されてもよい。

【0093】

股関節プロテーゼ 1515 のステム部 1521 と頭部 1525 のみを図 32、33 に示すが、本書に記載する減圧組織治療をかけるための流路および手段を、例えば寛骨キャップなどの股関節プロテーゼ 1515 の様々な構成要素に適用してもよい。

【0094】

図 34 を参照すると、患者の間接を治療する方法 1611 は、1615 において、間接に近接する骨内にプロテーゼを埋め込む。このプロテーゼは上述した股関節プロテーゼであってもよいし、患者の間接の可動性の回復を補助する他の様々なプロテーゼであってもよい。このプロテーゼは、骨と流体接続するよう構成された複数の流路を具える。1619 にて、複数の流路を通して減圧がかけられ、プロテーゼの骨結合 (osseointegration) を促進する。

【0095】

図 35、36 を参照すると、本発明の一実施例にかかる減圧送達装置 1711 が、骨折 1719 または他の欠陥を有する患者の骨 1717 を固定するための整形外科的固定器具 1715 を具える。図 35、36 に示す整形外科的固定器具 1715 は、当該整形外科的固定器具 1715 を骨 1717 にネジ 1725、ピン、ボルト、または他の固定具で固定する複数の通路を有するプレートである。多孔性コーティング 1735 が整形外科的固定器具 1715 の骨 1717 と接触する表面に設けられる。この多孔性コーティングは、焼成またはガラス化したセラミックスまたは金属で構成されることが望ましい。あるいは、多孔性の多孔性材料を骨 1717 と整形外科的固定器具 1715 の間に配置してもよい。複数の流路 1741 が、流路 1741 が多孔性コーティング 1735 とルウ対接続するよう整形外科的固定器具 1715 内に設けられている。接続ポート 1745 が流路 1741 に流体接続され、このポートは減圧送達チューブ 1751 と減圧送達源 1753 に接続するよう構成されている。流路 1741 は、整形外科的固定器具 1715 を骨 1717 に固定した後に、多孔性コーティング 1735 および / または整形外科的固定器具 1715 の周囲の骨に減圧をかけるのに用いられる。流路 1741 は、多孔性コーティング 1735 に接続されたいくつかの側方支線 1747 に流体接続する主供給ライン 1743 を具えてもよい。この側方支線 1747 は、図 35 に示すように主供給ライン 1743 に垂直に配向されるか、主供給ライン 1743 に角度をつけて配向される。減圧を供給する代替方法は、空洞の股関節プロテーゼを提供し、このプロテーゼの内側空間を多孔性コーティング 1735 と流体接続する多孔性材料 (好適にはオープンセルの) で充填することである。

【0096】

整形外科的固定器具 1715 は図 35 に示すようにプレートであってもよいし、代替的にスリーブ、ブレース、支柱、その他の骨の一部を安定化させるのに用いる装置であってもよい。整形外科的固定器具 1715 はさらに、プロテーゼまたは他の整形外科的器具や移植組織 (骨や軟骨) を取り付けするのに用いる固定具であってもよく、この固定具は当該固定具に隣接するまたは周囲の組織に減圧を送達する流路を具える。これらの固定具の例は、ピン、ボルト、ネジ、または他の様々な適切な固定具を含む。

【0097】

図 36 をより具体的に参照すると、整形外科的固定器具 1715 はさらに、整形外科的固定器具 1715 内に、多孔性コーティング 1735 および / または整形外科的固定器具 1715 の周囲の骨に流体を供給する第 2 の複数の流路 1761 を具える。この流体は濾過された空気または他の気体、抗菌剤、抗ウイルス剤、細胞成長促進剤、洗浄剤、科学的活性剤、その他の流体を含む。整形外科的固定器具 1715 周囲の骨に複数の流体を導入することが望まれる場合、追加のパスまたは流体接続が設けられてもよい。接続ポート

10

20

30

40

50

１７６５が流路１７６１に流体接続されており、このポート１７６５は流体供給チューブ１７７１および流体供給源１７７３に接続するよう構成されている。流路１７６１は、多孔性コーティング１７３５に流体接続するいくつかの側方支線１７８５と流体接続する主供給ライン１７８３を具えてもよい。側方支線１７８５は、図３３に示すように主供給ライン１７８３に垂直に配向されるか、主供給ライン１７８３に角度をつけて配向されてもよい。

【００９８】

第１の複数の流路１７４１への減圧送達と、第２の流路１７６１への流体供給は、例えば減圧送達チューブ１７５１および流体供給チューブ１７７１のように別個のチューブで実現されてもよい。代替的に、本書で前述したように複数の管腔を有するチューブを用いて、減圧送達するのと流体を提供するので別の接続通路にしてもよい。さらに、整形外科的固定器具１７１５内で異なる通路または流体接続を設けるのが好ましいが、第１の流路１７４１は減圧と流体の双方を股関節プロテーゼ１５１周囲の骨に送達するのに用いることができる。

10

【００９９】

整形外科的固定器具１７１５をマニホールドとして、整形外科的固定器具１７１５に隣接する骨の領域に減圧をかけるのに用いると、骨１７１７の欠陥１７１９の回復を加速し促進する。整形外科的固定器具１７１５の周囲の骨に流体を送るのに第２の複数の流路１７６１を用いると、整形外科的固定器具１７１５の近くで新たな骨の生成を改善することができる。

20

【０１００】

図３７を参照すると、骨の欠陥を治療する方法１８１１は、１８１５にて、整形外科的固定器具を用いる骨を固定する。この整形外科的固定器具は、当該整形外科的固定器具内に設けられた複数の流路を具える。１８１９にて、複数の流路を通じて骨の欠陥に減圧がかけられる。

【０１０１】

図３８を参照すると、組織部位に減圧組織治療を施す方法１９１１は、１９１５にて、組織部位に複数の流路を有するマニホールドを、少なくとも一部の流路が組織部位に流体接続するよう配置する。１９１９にて流路を通して組織部位に減圧がかけられ、１９２３にて流路を通して流体が供給される。

30

【０１０２】

図３９を参照すると、組織部位に減圧組織治療を施す方法２０１１は、２０１５にて、マニホールド送達チューブの遠位端部を組織部位に隣接配置する。２０１９にて、マニホールド送達チューブを通じて流体を組織部位に送達する。この流体は組織部位に隣接する空隙に充填され、組織部位に流体接続する複数の流路を有するマニホールドに硬化する。２０２３にて固体マニホールドの流路を通して組織部位に減圧がかけられる。

【０１０３】

図４０ - ４８を参照すると、減圧送達システム１２１１は、主流路２１２１を取り囲む可撓性の壁２１１７を有する主マニホールドを具える。この可撓性の壁２１１７は、近位端部２１２３において減圧送達チューブ２１２５に接続されている。減圧送達チューブ２１２５の形状は通常円形の断面であり、主マニホールド２１１５の形状は円形の断面ではなく（図４０ - ４５では四角く、図４６ - ４８では三角形）、減圧送達チューブ２１２５と主マニホールド２１１５間の移行領域が設けられる。主マニホールド２１１５は減圧送達チューブ２１２５に接着されてもよく、例えば溶接や挿入形成などの他の手段を用いて接続されてもよく、あるいは共有押し出し成形により一体的に連結されてもよい。この減圧送達チューブ２１２５は、主マニホールド２１１５に減圧を送達して組織部位またはその近くに分配する。

40

【０１０４】

閉塞防止部材２１３５が主マニホールド内に配置され、マニホールド２１１５の崩壊を防止し、したがって減圧をかけるときに主流路２１２１の閉塞を防止する。一実施例では

50

、閉塞防止部材 2 1 3 5 は、可撓性の壁 2 1 1 7 の内面 2 1 4 1 に設けられ主流路 2 1 2 1 内に延在する複数の突起 2 1 3 7 である（図 4 4 参照）。別の実施例では、閉塞防止部材 2 1 3 5 は内面 2 1 4 1 に設けられた単一または複数の隆起 2 1 4 5 である（図 4 0、4 1 参照）。さらなる別の実施例では、閉塞防止部材 2 1 3 5 は、図 4 7 に示すような、主流路内に設けられる発泡材料である。この閉塞防止部材 2 1 3 5 は、流路内に挿入可能か可撓性の壁 2 1 1 7 と一体構成か取り付けることができる様々な材料や構造体であってもよい。閉塞防止部材 2 1 3 5 は、主流路 2 1 2 1 を通る流れを維持したまま、可撓性の壁 2 1 1 7 全体の崩壊を防止することができる。

【 0 1 0 5 】

可撓性の壁 2 1 1 7 はさらに、可撓性の壁 2 1 1 7 を通り主流路 2 1 2 1 に接続する複数の開口 2 1 5 5 を具える。この開口 2 1 5 5 は、主流路 2 1 2 1 への減圧を組織部位へ分配する。開口 2 1 5 5 は、マニホールド 2 1 1 5 の周囲に選択的に設けて優先的に真空の送達を振り向けてもよい。例えば、図 5 1 では、開口は骨に向けて、または下の組織に向けて、あるいはその両方に配置される。

【 0 1 0 6 】

減圧送達チューブ 2 1 2 5 は好適に、主流路 2 1 2 1 に流体接続され主流路 2 1 2 1 に減圧を送達する 1 以上の出口を有する第 1 の導管 2 1 6 1 を具える。第 2 の導管 2 1 6 3 を設けて、主流路 2 1 2 1 と第 1 の導管 2 1 6 1 に流体を通して、組織部位から出る創傷の浸出液その他の流体が原因の閉塞を防止または解消してもよい。第 2 の導管 2 1 6 3 は好適に、主流路 2 1 2 1 と第 1 の導管 2 1 6 1 の 1 以上の出口の少なくとも 1 以上の近く

【 0 1 0 7 】

図 4 0、4 1 をより具体的に参照すると、減圧送達システム 2 1 1 1 の第 2 の導管 2 1 6 3 は、主流路 2 1 2 1 と第 1 の導管 2 1 6 1 をパージする複数の導管を具えてもよい。可撓性の壁 2 1 1 7 において減圧送達チューブ 2 1 2 5 に取り付けられるのと反対側の端部は、図 4 0 に示すように開いていてもよく、可撓性の壁 2 1 1 7 の端部にキャップをするとパージ機能の効率と信頼性が改善することが発見された。好適には、可撓性の壁のキャップされた端部と第 2 の導管 2 1 6 3 の間にヘッドスペース 2 1 7 1 が設けられる。このヘッドスペース 2 1 7 1 は、パージ処理の間にパージ流体を堆積し、パージ流体を流路 2 1 2 1 と第 1 の導管 2 1 6 1 に流すのに役立つ。

【 0 1 0 8 】

図 4 1 はさらに、閉塞防止部材 2 1 3 5 として作用するデバイダを示す。この中央配置デバイダは、主流路 2 1 2 1 を 2 つの部屋に分け、一方の部屋が閉塞してパージでも閉塞が解消しない場合に主マニホールド 2 1 1 5 の継続動作を可能とする。

【 0 1 0 9 】

図 4 9、5 0 を参照すると、減圧送達システム 2 1 1 が、減圧送達チューブ 2 2 1 7 と一体構成された主マニホールド 2 2 1 5 を具える。減圧送達チューブ 2 2 1 7 は、中央管腔 2 2 2 3 と複数の副管腔 2 2 2 5 とを具える。副管腔 2 2 2 5 は組織部位またはその近くの圧力を測定するのに用いられ、この副管腔 2 2 2 5 はさらに中央管腔 2 2 2 3 の閉塞を防止または解消するためのパージに用いられる。複数の開口 2 2 3 1 が中央管腔 2 2 2 3 と接続され、中央管腔 2 2 2 3 から供給される減圧が分散される。図 5 0 に示すように、開口 2 2 3 1 は副管腔 2 2 2 5 を貫通しない。図 5 0 にはさらに、減圧送達チューブのカウンターシンク端部（countersunk end）が示されており、これはヘッドスペース 2 2 4 1 が副管腔 2 2 2 5 の端部を越えて生成されている。減圧をかける際に組織、骨格、または他の材料が減圧送達チューブ 2 2 1 7 の端部に当接しても、このヘッドスペース 2 2 4 1 により中央管腔 2 2 2 3 に供給される流体を流すことができる。

【 0 1 1 0 】

運用時、図 4 0 - 5 0 の減圧送達システム 2 1 1 1、2 2 1 1 は組織部位に直接適用され、組織部位に減圧を送達する。主マニホールドは、本書に記載の皮下挿入および除去技術には扁平形状が非常に望まれる。同様に、主マニホールドも外科的に挿入される。

【 0 1 1 1 】

図 5 1 を参照すると、主マニホールド 2 1 1 5、2 2 1 5 は第 2 のマニホールド 2 3 2 1 とともに用いられる。図 5 1 では、第 2 のマニホールド 2 3 2 1 が 2 層のフェルトマットを具える。第 2 のマニホールド 2 3 2 1 の第 1 の層は、骨の欠陥を有する骨組織に接触するように配置される。主マニホールド 2 1 1 5 は第 1 の層と接触するように配置され、この第 2 のマニホールド 2 3 2 1 の第 2 の層は主マニホールド 2 1 1 5 と第 1 の層の上に配置される。第 2 のマニホールド 2 3 2 1 は、主マニホールド 2 1 1 5 と組織部位の間に流体接続を実現しつつ、組織部位と主マニホールド 2 1 1 5 が直接接触しないようにする。

【 0 1 1 2 】

好適には、第 2 のマニホールド 2 3 2 1 は生体吸収性で、この第 2 のマニホールドを減圧治療後に体内に残すことができる。減圧治療が終わったら、組織部位の侵襲を殆どなく主マニホールド 2 1 1 5 を第 2 のマニホールドの層間から取り除く。一実施例では、主マニホールドは潤滑性材料またはヒドロゲル発泡材料でコーティングして、層間から容易に取り出せるようにする。

10

【 0 1 1 3 】

第 2 のマニホールドは好適に、新たな組織の成長用の骨格として作用する。骨格として、第 2 のマニホールドは、ポリ乳酸、ポリグリコール酸、ポリカプロラクトン、ポリヒドロキブチレート、ポリヒドロキシ吉草酸塩 (polyhydroxyvalerate)、ポリジオキサノン (polydioxanon)、ポリオルソエステル (polyorthoesters)、ポリフォスファゼン (polyphosphazenes)、ポリウレタン、コラーゲン、ヒアルロン酸、キトサン、ヒドロキシアパタイト、リン酸カルシウム、硫酸カルシウム、炭酸カルシウム、生体ガラス、ステンレススチール、タンタル、同種移植片、および自家移植片から選択される 1 以上の材料からなる。

20

【 0 1 1 4 】

上述した減圧送達システム 2 1 1、2 2 1 1 のパージ機能は、本書に記載のどのマニホールドに設けてもよい。マニホールドまたは減圧送達する導管を洗浄する機能により、減圧の制御を妨げる閉塞が防止される。これらの閉塞は通常、組織部位近くの圧力が平衡し、組織部位周辺の流体の浸出が遅くなったときに生じる。マニホールドや減圧導管を所定期間空気でパージすると、閉塞の防止および解消に役立つ。

【 0 1 1 5 】

30

より具体的には、減圧を送達する第 1 の導管とは別に第 2 の導管に空気を供給する。第 2 の導管の出口は好適に、マニホールドまたは第 1 の導管の出口に近接している。空気は圧縮され第 2 の導管の出口に「圧送」され、この空気は組織部位の減圧により第 2 の導管を通る。減圧適用時に 60 秒間隔で 2 秒間空気を供給すると、どの場合でも閉塞形成を防止するのに十分である。このパージスケジュールは、マニホールドと第 1 の導管内で流体を十分に動かすのに十分な空気を提供するが、過剰な空気の導入は防止される。空気の導入が過剰か、空気導入の頻度が高すぎると、減圧システムがパージサイクルの間に目標とする減圧に戻らなくなる。パージ流体の選択された供給時間と、パージ流体が供給される選択された間隔は、システム要素 (例えばポンプやチューブ等) の設計やサイズに基づいて変化する。しかしながら、空気は、パージサイクル間で目標圧力を完全に実現しつつ、閉塞を除くのに十分な量および頻度で供給されるべきである。

40

【 0 1 1 6 】

図 5 2 を参照すると、一実施例では、減圧送達システム 2 4 1 1 が、第 1 の導管 2 4 1 9 と第 2 の導管 2 4 2 3 に流体接続されたマニホールド 2 4 1 5 を具える。第 1 の導管 2 4 1 9 は、マニホールド 2 4 1 5 に減圧を供給する減圧源 2 4 2 9 に接続される。第 2 の導管 2 4 2 3 は、マニホールド 2 4 1 5 に流体接続され第 1 の導管 2 4 1 9 の出口に近くに配置される出口を具える。第 2 の導管 2 4 2 3 はバルブ 2 4 3 9 に流体接続され、バルブが開位置にある場合に第 2 の導管 2 4 2 3 と周辺空気が連通する。このバルブ 2 4 3 9 は、コントローラ 2 4 5 3 に機能的に接続され、これがバルブ 2 4 3 9 の開閉を制御して第 2 の導管を周辺空気でパージして、マニホールド 2 4 1 5 と第 1 の導管 2 4 1 9 内の閉

50

塞を防止する。

【0117】

本書に記載のパージ技術を達成するために、液体や気体を含む様々な流体を用いてもよいことに留意されたい。パージ流体を駆動する力は好適には組織部位の減圧であり、この流体は同様に図9で説明した流体供給手段により供給されてもよい。

【0118】

本書記載のシステムおよび方法にかかる組織部位への減圧組織治療の実施は、組織部位へ十分な減圧をかけ、この十分な減圧を選択した期間維持する。あるいは、組織部位にかけられる減圧は周期的特性であってもよい。より具体的には、送達される減圧の量は、選択された時間サイクルで変化してもよい。さらに別の減圧送達方法は、減圧の量をランダムに変化してもよい。同様に、組織部位への減圧供給レートまたは量は一定でも、周期的でもランダム特性であってもよい。周期的である場合、減圧送達時または減圧がかけられない周期の間に、流体が生じる。組織部位へかけられる減圧の量は、組織部位の病状や、減圧組織治療が実施される環境によって通常変化するが、この減圧は一般には約 - 5 mm Hg 乃至 - 500 mm Hg であり、より好適には約 - 5 mm Hg 乃至 - 300 mm Hg である。

【0119】

本発明のシステムおよび方法を、組織の成長および人間の患者の治療に関して説明したが、これらの減圧組織治療を行うシステムおよび方法は、組織成長または治療が望まれる様々な生き物に用いてもよい。同様に、本発明のシステムおよび方法は、限定しないが、骨組織、脂肪組織、筋肉組織、神経組織、皮膚組織、血管組織、関節組織、軟骨、腱、および靱などの様々な組織に適用することができる。組織治療は本書の減圧組織治療の適用の一点であるが、特に患者の皮膚の下にある組織へ減圧組織治療を適用すると、疾病、欠陥、または損傷のない組織の成長をもたらすこともできる。例えば、組織部位におけるさらなる組織成長を行いその後採取するために、減圧組織治療を施すには皮下へ埋め込むことが望ましい。採取した組織は他の組織部位へ移植されて疾病または損傷した組織と取り替えられ、あるいは採取した組織は他の患者に移植される。

【0120】

本書記載の減圧送達装置は、新たな組織の成長または成長速度を増進するための骨格とともに用いてもよい。この骨格材料は、組織部位と減圧送達装置の間に配置されてもよく、あるいは減圧送達装置を生体吸収性材料で作成し新たな組織の成長用の骨格としてもよい。

【0121】

上記から、特有の利点を有する発明が提供されたことは明らかである。本発明のいくつかの形態しか示さないが、これは限定するものではなく、その範囲を逸脱することなく様々な変更が可能である。

【図面の簡単な説明】

【0122】

この特許または出願書類は、1以上のカラー図面を含む。本特許または特許出願公開のカラー図面のコピーは、請求および必要な費用の支払いにより庁から提供される。

【図1】図1は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの斜視図であり、減圧送達装置は、可撓性バリアから延びて複数の流路を構成する複数の突起を有する。

【図2】図2は、図1の減圧送達装置の正面図である。

【図3】図3は、図1の減圧送達装置の平面図である。

【図4】図4Aは、図1の減圧送達装置の側面図であり、この減圧送達装置は管腔が1とつしかない減圧送達チューブを具える。図4Bは、図1の減圧送達装置の代替実施例の側面図であり、この減圧送達装置は管腔が2つある減圧送達チューブを有する。

【図5】図5は、図1の減圧送達システムの拡大斜視図である。

【図6】図6は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの斜視図であり、この減圧送達システムは、脊椎部および一対の羽根部を有する可撓性バリアに取り付けられた多孔

性材料を具え、この多孔性材料は複数の流路を有する。

【図 7】図 7 は、図 6 の減圧送達装置の正面図である。

【図 8】図 8 は、図 7 の減圧送達装置の X V I I - X V I I 線とった側部断面図である。

【図 8 A】図 8 A は、本発明の一実施例にかかる減圧送達装置の小面断面図である。

【図 8 B】図 8 B は、図 8 A の減圧送達システムの側面図である。

【図 9】図 9 は、本発明の一実施例にかかる減圧送達装置の正面図であり、患者の骨に減圧組織治療を適用するのに用いられる。

【図 10】図 10 は、ウサギの頭蓋部における未処置の損傷のない骨の組織部分をカラーで示す図である。

【図 11】図 11 は、ウサギの頭蓋部のカラー組織図であり、減圧組織治療を行った後に組織が粒状となる状態を示す。

【図 12】図 12 は、ウサギの頭蓋部のカラー組織図であり、減圧治療処置の後に新しい骨が堆積した状態を示す。

【図 13】図 13 は、ウサギの頭蓋部のカラー組織図であり、減圧治療処置を行った後に新しい骨が堆積した状態を示す。

【図 14】図 14 は、ウサギの頭蓋部のカラー写真であり、2つの臨界寸法の欠陥が頭蓋部に形成されている状態を示す。

【図 15】図 15 は、図 14 のウサギの頭蓋部のカラー写真であり、リン酸カルシウムの骨格が臨界寸法の欠陥部位に挿入され、ステンレススチールのスクリーンが第2の臨界寸法の欠陥部位に被せられている。

【図 16】図 16 は、図 14 のウサギの頭蓋部のカラー写真であり、減圧組織治療を臨界寸法の欠陥部位に適用している。

【図 17】図 17 は、減圧組織治療語のウサギの頭蓋部のカラー組織図であり、この組織図はリン酸カルシウムの骨格内に新しい骨の堆積を示している。

【図 18】図 18 は、図 15 の骨格が装填された臨界寸法の欠陥部位の X 線写真であり、6日間の減圧組織治療を施し術後2週間おいた状態である。

【図 19】図 19 は、図 15 の骨格が装填された臨界寸法の欠陥部位の X 線写真であり、6日間の減圧組織治療を施し術後12週間おいた状態である。

【図 20】図 20 は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの正面図であり、減圧送達システムは、減圧送達装置を組織部位へ皮膚に挿入するのに用いるマニフォールド送達チューブを具える。

【図 21】図 21 は、図 20 のマニホルド送達チューブの拡大正面図であり、このマニホルド送達チューブは、圧縮状態にある可撓性バリアおよび/または多孔性材料を有する減圧送達装置を具える。

【図 22】図 22 は、図 21 のマニホルド送達チューブの拡大正面図であり、減圧送達装置の可撓性バリアおよび/または多孔性材料がマニホルド送達チューブに押された後で展開状態にある。

【図 23】図 23 は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの正面図であり、この減圧送達システムは、減圧送達装置を組織部位に皮膚を通して挿入するのに用いるマニホルド送達チューブを具え、この減圧送達装置はマニホルド送達チューブの外側であるが圧縮状態の負浸透膜により圧迫されている状態にある。

【図 24】図 24 は、図 23 の減圧送達システムの正面図であり、この減圧送達装置はマニホルド送達チューブの外側であるが弛緩状態の負浸透膜により圧迫されている状態にある。

【図 25】図 25 は、図 23 の減圧送達システムの正面図であり、この減圧送達装置はマニホルド送達チューブの外側であるが展開状態の負浸透膜により圧迫されている状態にある。

【図 25 A】図 25 A は、図 23 の減圧送達システムの正面図であり、この減圧送達装置はマニホルド送達チューブの外側であるが展開状態の負浸透膜で囲われている状態にあ

10

20

30

40

50

る。

【図 2 6】図 2 6 は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの正面図であり、この減圧送達システムは、減圧送達装置を組織部位に皮膚を通して挿入するのに用いるマニホールド送達チューブを有し、減圧送達装置はマニホールド送達チューブの外側であるが粘着シールを有する不浸透膜により圧迫された状態にある。

【図 2 6 A】図 2 6 A は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの正面図を示す。

【図 2 7】図 2 7 は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの正面図であり、この減圧送達システムは、減圧送達装置を組織部位に皮膚を通して挿入するのに用いるマニホールド送達チューブを有し、減圧送達装置はマニホールド送達チューブの外側であるが粘着シールを有する不浸透膜により圧迫された状態にある。

10

【図 2 7 A】図 2 7 A は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの正面図であり、この減圧送達システムは、減圧送達装置を組織部位に配置された不浸透膜に皮膚を通して挿入するのに用いるマニホールド送達チューブを有する。

【図 2 8】図 2 8 は、本発明の一実施例にかかる、組織部位に減圧組織治療を施す方法のフローチャートである。

【図 2 9】図 2 9 は、本発明の一実施例にかかる、組織部位に減圧組織治療を施す方法のフローチャートである。

【図 3 0】図 3 0 は、本発明の一実施例にかかる、組織部位に減圧組織治療を施す方法のフローチャートである。

【図 3 1】図 3 1 は、本発明の一実施例にかかる、組織部位に減圧組織治療を施す方法のフローチャートである。

20

【図 3 2】図 3 2 は、本発明の一実施例にかかる減圧送達装置の正面断面図であり、この減圧送達装置は、股関節プロテーゼ周囲の骨の領域に減圧をかけるための複数の流路を有する股関節プロテーゼを具える。

【図 3 3】図 3 3 は、図 3 2 の股関節プロテーゼの正面断面図であり、当該股関節プロテーゼ周囲の骨の領域に流体を送達する第 2 の複数の流路を具える。

【図 3 4】図 3 4 は、本発明の一実施例にかかる減圧組織治療を用いて患者の関節を治療する方法のフローチャートである。

【図 3 5】図 3 5 は、本発明の一実施例にかかる減圧送達装置の正面断面図であり、この減圧送達装置は、近くの骨の領域に減圧をかけるための複数の流路を有する外科的固定装置を具える。

30

【図 3 6】図 3 6 は、図 3 5 の外科的固定装置の正面断面図であり、当該外科的固定具に近接する骨の領域に流体を供給する第 2 の複数の流路を具える。

【図 3 7】図 3 7 は、本発明の一実施例にかかる減圧組織治療を用いた骨の欠陥を治療する方法のフローチャートである。

【図 3 8】図 3 8 は、本発明の一実施例にかかる、組織部位に減圧組織治療を施す方法のフローチャートである。

【図 3 9】図 3 9 は、本発明の一実施例にかかる、組織部位に減圧組織治療を施す方法のフローチャートである。

【図 4 0】図 4 0 は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの多様な図面であり、この減圧送達システムは、主流路の周囲の可撓性の壁と、可撓性の壁にある複数の開口とを有する主マニホールドを具える。

40

【図 4 1】図 4 1 は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの多様な図面であり、この減圧送達システムは、主流路の周囲の可撓性の壁と、可撓性の壁にある複数の開口とを有する主マニホールドを具える。

【図 4 2】図 4 2 は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの多様な図面であり、この減圧送達システムは、主流路の周囲の可撓性の壁と、可撓性の壁にある複数の開口とを有する主マニホールドを具える。

【図 4 3】図 4 3 は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの多様な図面であり、この減圧送達システムは、主流路の周囲の可撓性の壁と、可撓性の壁にある複数の開口と

50

を有する主マニホールドを具える。

【図４４】図４４は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの多様な図面であり、この減圧送達システムは、主流路の周囲の可撓性の壁と、可撓性の壁にある複数の開口とを有する主マニホールドを具える。

【図４５】図４５は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの多様な図面であり、この減圧送達システムは、主流路の周囲の可撓性の壁と、可撓性の壁にある複数の開口とを有する主マニホールドを具える。

【図４６】図４６は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの多様な図面であり、この減圧送達システムは、主流路の周囲の可撓性の壁と、可撓性の壁にある複数の開口とを有する主マニホールドを具える。

10

【図４７】図４７は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの多様な図面であり、この減圧送達システムは、主流路の周囲の可撓性の壁と、可撓性の壁にある複数の開口とを有する主マニホールドを具える。

【図４８】図４８は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの多様な図面であり、この減圧送達システムは、主流路の周囲の可撓性の壁と、可撓性の壁にある複数の開口とを有する主マニホールドを具える。

【図４９】図４９は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの斜視図および平面断面図であり、この減圧送達システムは、減圧送達チューブに一体的に接続された主マニホールドを具える。

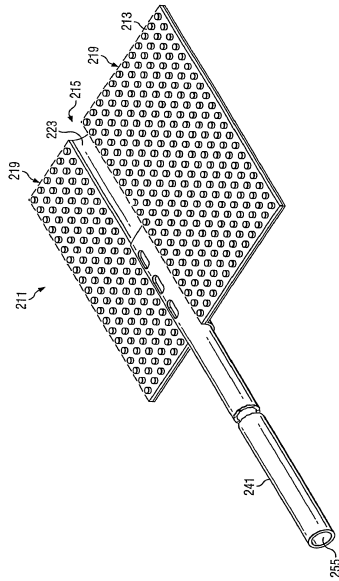
【図５０】図５０は、本発明の一実施例にかかる減圧送達システムの斜視図および平面断面図であり、この減圧送達システムは、減圧送達チューブに一体的に接続された主マニホールドを具える。

20

【図５１】図５１は、図４０ - ５０の主マニホールドの斜視図であり、骨の組織部位に副マニホールドをとともに用いられている状態を示す。

【図５２】図５２は、本発明の一実施例にかかる、第２の導管に流体接続されたバルブを有する減圧送達システムの概略図である。

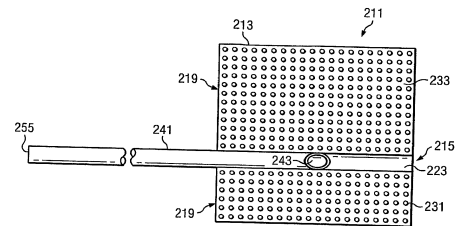
【図 1】



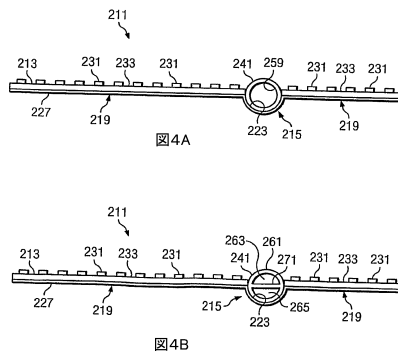
【図 2】



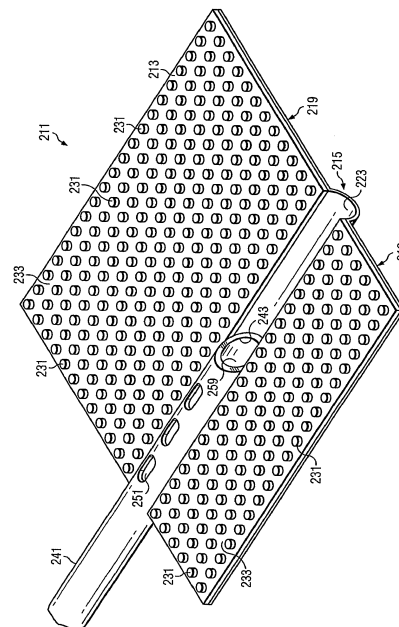
【図 3】



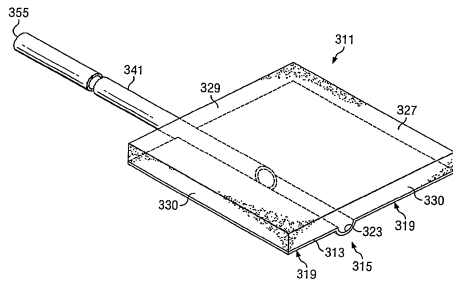
【図 4】



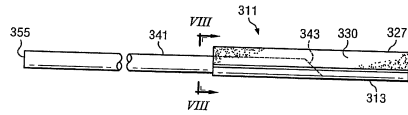
【図 5】



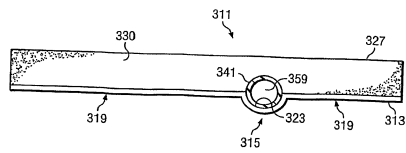
【図 6】



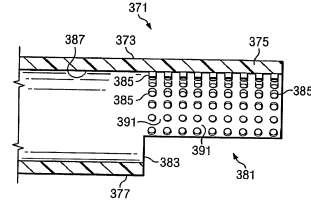
【図 7】



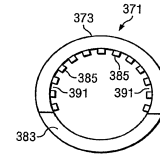
【図 8】



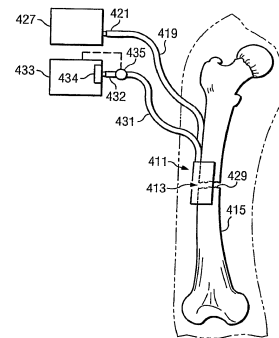
【図 8 A】



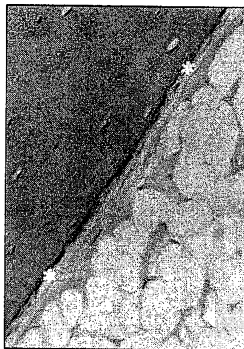
【図 8 B】



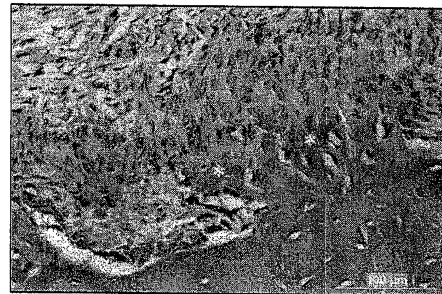
【図 9】



【図 10】



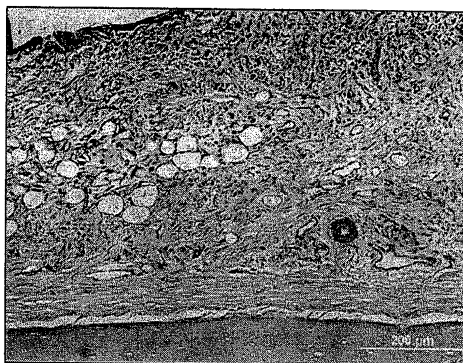
【図 12】



【図 13】



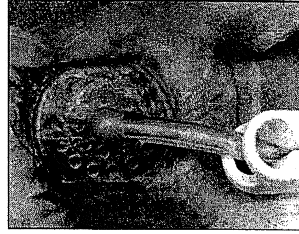
【図 11】



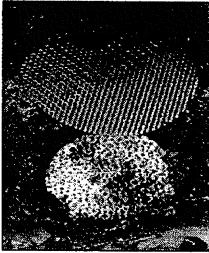
【図 14】



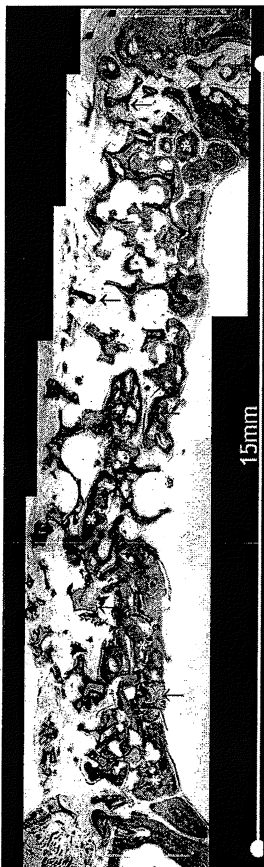
【図 16】



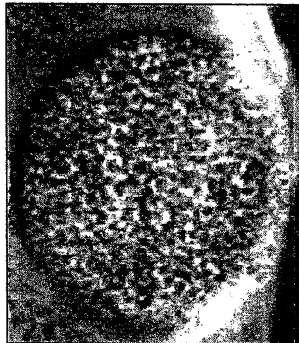
【図 15】



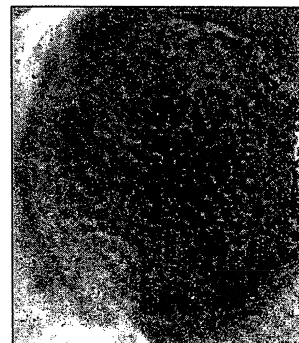
【図 17】



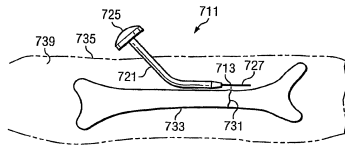
【図 18】



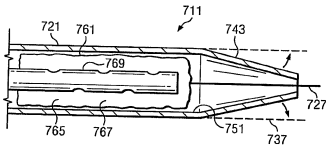
【図 19】



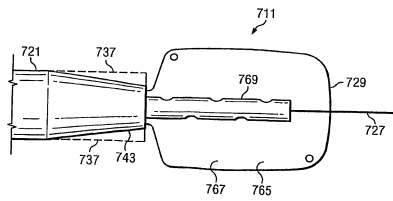
【図 20】



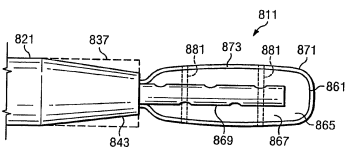
【図 21】



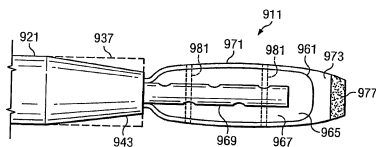
【図 22】



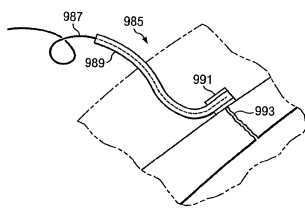
【図 23】



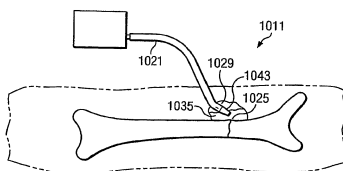
【図 26】



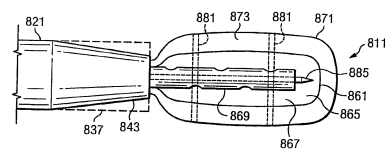
【図 26 A】



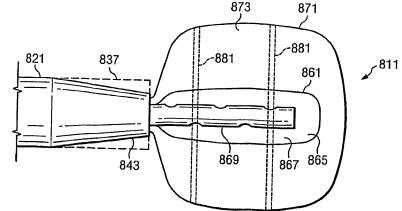
【図 27】



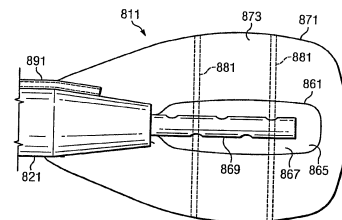
【図 24】



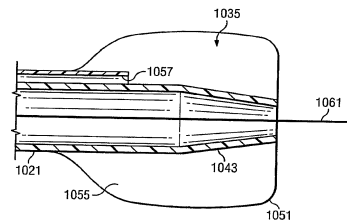
【図 25】



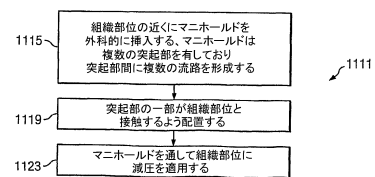
【図 25 A】



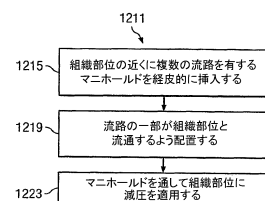
【図 27 A】



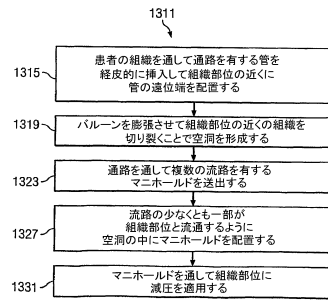
【図 28】



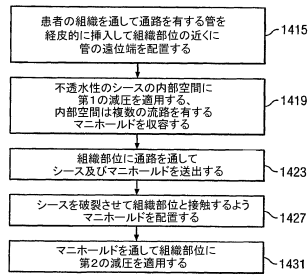
【図 29】



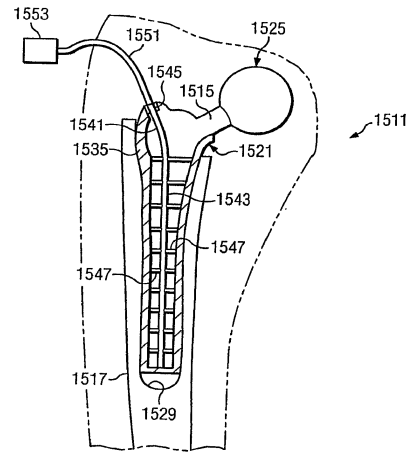
【図 30】



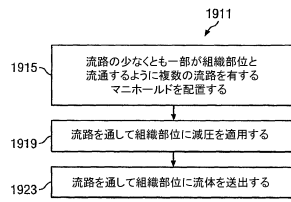
【図 31】



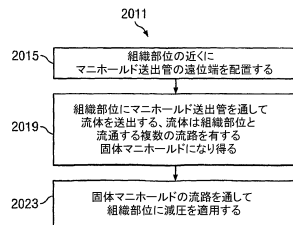
【図 32】



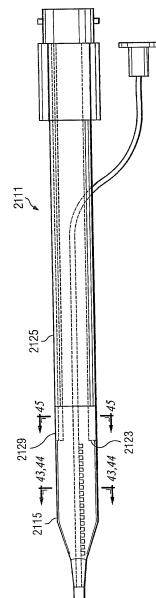
【 図 3 8 】



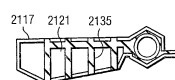
【 図 3 9 】



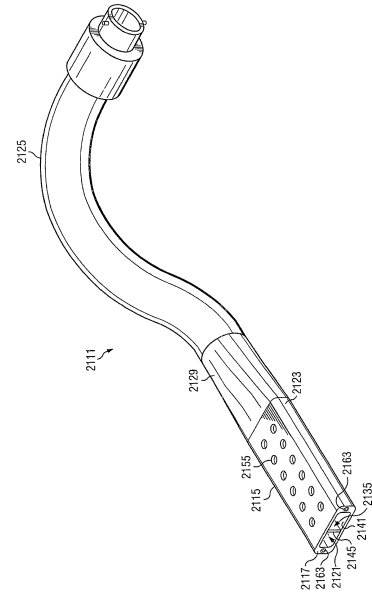
【圖 4 2】



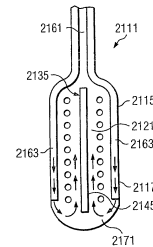
【圖 4 3】



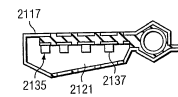
【 図 4 0 】



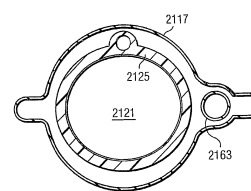
【 図 4 1 】



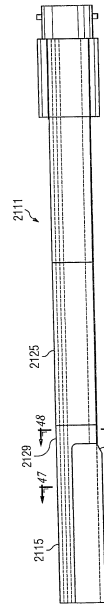
【圖 4 4】



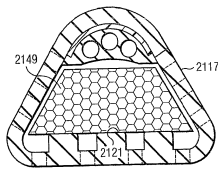
【 図 4 5 】



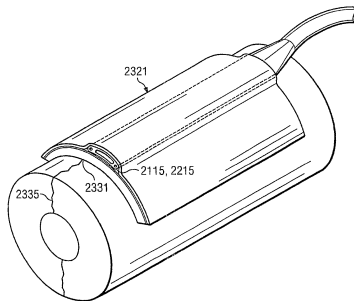
【図 46】



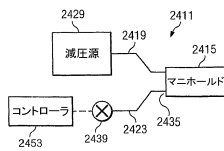
【図 47】



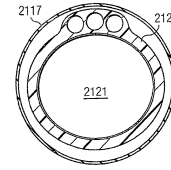
【図 51】



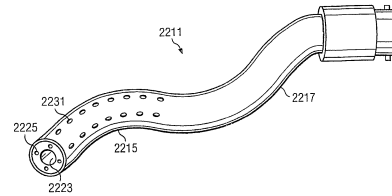
【図 52】



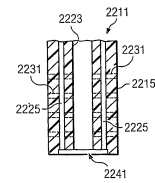
【図 48】



【図 49】



【図 50】



フロントページの続き

- (72)発明者 ジョンソン, ロイス, ダブリュ.
アメリカ合衆国 テキサス州 7 8 1 4 8, ユニバーサルシティー, リンデール 1 1 4
- (72)発明者 スウェイン, ラリー, ディー.
アメリカ合衆国 テキサス州 7 8 2 3 0, サンアントニオ, エルムカントリーレーン 1 2 5 1
9
- (72)発明者 コーネット, ダグラス, エイ.
アメリカ合衆国 テキサス州 7 8 2 5 8, サンアントニオ, プエブロ ビスタ 5 0 2
- (72)発明者 マンウェアリング, マイケル
アメリカ合衆国 テキサス州 7 8 2 4 8, サンアントニオ, ウェイバーン 1 6 7 0 3
- (72)発明者 カガン, ジョナサン
アメリカ合衆国 ミネソタ州 5 5 3 4 3, ホプキンス, ホームデールロード 2 0 0

審査官 毛利 大輔

- (56)参考文献 米国特許出願公開第2003/0109855(US, A1)
特表2005-528167(JP, A)
米国特許出願公開第2003/0212357(US, A1)
特表2002-507142(JP, A)
特開2005-334188(JP, A)

- (58)調査した分野(Int.Cl., DB名)
- | | |
|---------|-----------|
| A 6 1 B | 1 7 / 0 0 |
| A 6 1 B | 1 7 / 5 6 |
| A 6 1 M | 2 7 / 0 0 |

专利名称(译)	一种使用气球接收经皮减压治疗的方法		
公开(公告)号	JP5886906B2	公开(公告)日	2016-03-16
申请号	JP2014144956	申请日	2014-07-15
[标]申请(专利权)人(译)	凯希特许有限公司		
申请(专利权)人(译)	凯西眼科授权公司		
当前申请(专利权)人(译)	凯西眼科授权公司		
[标]发明人	ジョンソンロイスダブリュ スウェインラリーディー コーネットダグラスエイ マンウェアリングマイケル カガンジョナサン		
发明人	ジョンソン,ロイス,ダブリュ. スウェイン,ラリー,ディー. コーネット,ダグラス,エイ. マンウェアリング,マイケル カガン,ジョナサン		
IPC分类号	A61B17/00 A61B17/56 A61M27/00 A61F2/958		
CPC分类号	A61B17/1355 A61B17/80 A61B17/88 A61F2/30767 A61F2/36 A61F2/3662 A61F2002/30677 A61F2002/30785 A61F2002/30787 A61F2002/30968 A61F2002/3611 A61F2002/3625 A61F2002/368 A61F2002/3694 A61F2310/00395 A61F2310/00592 A61F2310/00928 A61M1/0088 A61M1/0092 A61M27/00 A61M37/00 A61B17/12168 A61B17/12181 A61B17/12186 A61B17/1219 A61B17/12195 A61F2/0077 A61F13/00068 A61F13/0216 A61F2002/0086 A61F2002/3068 A61H9/005 A61H2201/0103 A61L31/146 A61M1/0023 A61M1/0037 A61M1/0084 A61M5/14 A61M2025/1086		
FI分类号	A61B17/00.320 A61B17/56 A61M27/00 A61B17/00 A61B17/58		
F-TERM分类号	4C160/LL22 4C160/LL27 4C160/LL30 4C160/LL70 4C160/MM22 4C160/MM32 4C167/AA71 4C167/AA74 4C167/BB12 4C167/BB20 4C167/BB23 4C167/BB24 4C167/CC01 4C167/CC05 4C167/GG02 4C167/GG03 4C167/GG11 4C167/GG26 4C167/GG43 4C167/GG46 4C267/AA71 4C267/AA74 4C267/BB12 4C267/BB20 4C267/BB23 4C267/BB24 4C267/CC01 4C267/CC05 4C267/GG02 4C267/GG03 4C267/GG11 4C267/GG26 4C267/GG43 4C267/GG46 4C267/JJ02 4C267/JJ08		
代理人(译)	Goichi高桥		
审查员(译)	毛利 大輔		
优先权	60/782171 2006-03-14 US 11/717854 2007-03-13 US		
其他公开文献	JP2015006375A		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

(经修改) 要解决的问题: 提供用于组织生长的系统, 更具体地, 用于在组织部位上执行减压组织治疗的系统。 将管821经皮插入患者的皮肤组织以放置管的远端843, 该管具有靠近组织部位的至少一个通道。 连接到管的球囊布置在组织部位附近, 球囊膨胀, 并且在组织部位附近切除空隙以形成它。 具有多个流动路径的歧管经由通道输送到组织部位。 歧管布置成使得至少一个流动路径与组织部位接触, 并且压力通过歧管的流动路径施加到组织部位。 .The 24

(21) 出願番号	特願2014-144956 (P2014-144956)	(73) 特許権者	508268713
(22) 出願日	平成26年7月15日 (2014. 7. 15)		ケーシーアイ ライセンシング インコーポレイテッド
(62) 分割の表示	特願2012-140971 (P2012-140971)		アメリカ合衆国 テキサス州 78265-9508, サンアントニオ, ビー. オー. ボックス 659508, リーガルパートナーメンターインテレクトチュアルプロパティ
原出願日	平成19年3月14日 (2007. 3. 14)		イー
(65) 公開番号	特開2015-6375 (P2015-6375A)	(74) 代理人	100090024
(43) 公開日	平成27年1月15日 (2015. 1. 15)		弁理士 柏原 三枝子
審査請求日	平成26年8月13日 (2014. 8. 13)	(74) 代理人	100125520
(31) 優先権主張番号	60/782, 171		弁理士 高橋 剛一
(32) 優先日	平成18年3月14日 (2006. 3. 14)	(74) 代理人	100155310
(33) 優先権主張国	米国 (US)		弁理士 柴田 雅仁
(31) 優先権主張番号	11/717, 854		
(32) 優先日	平成19年3月13日 (2007. 3. 13)		
(33) 優先権主張国	米国 (US)		
最終頁に続く			