(19)中华人民共和国国家知识产权局



(12)实用新型专利



(10)授权公告号 CN 208274560 U (45)授权公告日 2018.12.25

(21)申请号 201720948012.6

(22)申请日 2017.07.31

(73)专利权人 济南显微智能科技有限公司地址 250000 山东省济南市高新区伯乐路 288-1号412室

(72)发明人 章一新 许德冰 杨聪

(74) 专利代理机构 济南诚智商标专利事务所有 限公司 37105

代理人 王洪平

(51) Int.CI.

A61B 5/00(2006.01) *A61B* 90/00(2016.01)

(ESM)同样的发明创造已同日申请发明专利

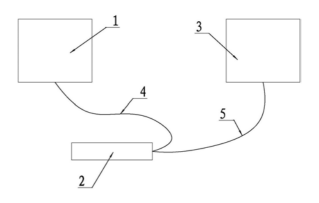
权利要求书1页 说明书4页 附图2页

(54)实用新型名称

一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测 装置

(57)摘要

本实用新型公开了一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测装置,包括主机、光源发射器、光学系统、摄像系统、计算机处理系统和显示系统,所述的主机内设置有控制器,通过控制器可以使所述的光源发射器发出660nm和785nm两种波长的光。通过控制器可以改变所述光源发射器功率。所述的光学系统采用双波长光学系统,所述的光学系统可以同时通过690nm和815nm的光,而屏蔽掉其他的波长的光谱。同时本实用新型还公开了一种利用该装置的检测方法,该方法通过亚甲蓝的荧光特性进行示踪,不仅实现了ICG和亚甲蓝荧光的单独显示,还实现了ICG和亚甲蓝荧光的同时显示,提高了检出率。



1.一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测装置,包括主机、探头、计算机、用于连接 主机和探头的控制电源线和用于连接探头和计算机的数据线,所述的探头包括光源发射 器、光学系统和摄像系统,其特征在于:所述的主机上分别设置有开关和旋钮,所述的开关 用于控制所述光源发射器发出的光的波长,所述的旋钮用于控制所述光源发射器的功率;

所述的主机内设置有控制器,所述的控制器分别与所述的开关、旋钮和光源发射器电 连接:

所述的光学系统采用双波长光学系统。

- 2.根据权利要求1所述的一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测装置,其特征在于:所述的开关包括第一开关和第二开关,且当按下所述的第一开关时,所述光源发射器发出的光的波长为660nm,当按下所述的第二开关时,所述光源发射器发出的光的波长为785nm,所述的光学系统可以同时通过690nm和815nm的光,而屏蔽掉其他的波长的光谱。
- 3.根据权利要求1所述的一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测装置,其特征在于:所述的光源发射器由若干个子光源发射器呈圆周阵列而成。
- 4.根据权利要求1所述的一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测装置,其特征在于:所述的摄像系统采用红外摄像系统。

一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测装置

技术领域

[0001] 本实用新型涉及一种应用于医学领域的示踪显示方法及装置,具体地说是一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测装置及方法。

背景技术

[0002] ICG与亚甲蓝都是目前临床上常用的示踪药物,其中ICG是利用其荧光特性进行示踪,亚甲蓝是利用亚甲蓝的颜色进行探查示踪。

[0003] ICG进入人体后会与体内的白蛋白结合在一起,形成一种分子量大的物质,由于这种物质分子量较大,因此在进行示踪的过程中扩散慢,当遇到淋巴管或是血管病理性堵塞的情况,这种物质甚至无法通过的。

[0004] 亚甲蓝进入人体后不与人体内的物质结合,会保持它良好的小分子特性故穿透性很好,如果遇到淋巴管或血管病理性堵塞的情况也具有良好的穿透性。

[0005] 由于这两种示踪物质的特性,在进行病理探查时也起到了不同的作用,例如在前哨淋巴结进行探查时,通常采用ICG荧光联合亚甲蓝示踪,即把两种药物注射进去淋巴管。由于ICG进入人体后与人体内的白蛋白结合,形成分子量大的物质,扩散慢,受到阻挡会在前哨淋巴结处停留一段时间,所以可以利用ICG的荧光特性找到前哨淋巴结(若是亚甲蓝由于穿透力强,在经过前哨淋巴结时,不会在前哨淋巴结处做停留,因此采用亚甲蓝是很难找到前哨淋巴结的)。然后对前哨淋巴结做快速冰冻病理切片检查,以确定是否有癌转移。如果前哨淋巴结没有癌转移,则缝合切口,对腋窝淋巴结不做处理,继续乳腺癌根治术;如果前哨淋巴结癌转移,则根据亚甲蓝的颜色示踪,进行腋窝淋巴结清扫术。由于亚甲蓝具有较好的穿透性,因此在进行腋窝淋巴结清扫术时较ICG而言,示踪效果更加全面,减少漏检的可能。

[0006] 亚甲蓝虽然具有较好的穿透性,但是由于传统的示踪方法是通观察亚甲蓝的颜色进行示踪的,因此需要亚甲蓝的浓度较高。而在实际的使用过程中,随着亚甲蓝进入人体的深度,亚甲蓝的浓度是逐渐降低的,因此在使用的过程中有的时候会因为浓度降低,颜色变浅而漏检。

[0007] 另外,由于人体对ICG和亚甲蓝的吸收率是不同的,传统的示踪方法虽然是将ICG和亚甲蓝同时注射到人体内,但是由于ICG是利用其荧光特性进行示踪,亚甲蓝是利用亚甲蓝的颜色进行探查示踪,因此无法实现同时显示,检出率低。

实用新型内容

[0008] 针对上述问题,本实用新型提供了一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测装置及方法,该装置通过亚甲蓝的荧光特性进行示踪,不仅实现了ICG和亚甲蓝荧光的单独显示,还实现了ICG和亚甲蓝荧光的同时显示,提高了检出率。

[0009] 本实用新型解决其技术问题所采取的技术方案是:

[0010] 一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测装置,包括主机、探头、计算机、用于连

接主机和探头的控制电源线和用于连接探头和计算机的数据线,所述的探头包括光源发射器、光学系统和摄像系统,所述的主机上分别设置有开关和旋钮,所述的开关用于控制所述光源发射器发出的光的波长,所述的旋钮用于控制所述光源发射器的功率;

[0011] 所述的主机内设置有控制器,所述的控制器分别与所述的开关、旋钮和光源发射器电连接;

[0012] 所述的光学系统采用双波长光学系统。

[0013] 进一步地,所述的开关包括第一开关和第二开关,且当按下所述的第一开关时,所述光源发射器发出的光的波长为660nm,当按下所述的第二开关时,所述光源发射器发出的光的波长为785nm,所述的光学系统可以同时通过690nm和815nm的光,而屏蔽掉其他的波长的光谱。

[0014] 进一步地,所述的光源发射器由若干个子光源发射器呈圆周阵列而成。

[0015] 进一步地,所述的摄像系统采用红外摄像系统。

[0016] 一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测方法,包括步骤如下,

[0017] ①、将ICG和亚甲蓝两种示踪剂注射到人体内;

[0018] ②、根据检测项目选择示踪剂;

[0019] ③、根据选择的示踪剂设定相应的参数并检测,

[0020] (1)、当检测的示踪剂为ICG时,通过控制器将所述光源发射器的波长调整为785nm,打开电源,通过旋钮将所述光源发射器的功率调整为3W-7W,然后用探头照射被检测的部位,并观察显示系统。

[0021] (2)、当检测的示踪剂为亚甲蓝时,通过控制器将所述光源发射器的波长调整为660nm,打开电源,通过旋钮将所述光源发射器的功率调整为3W-7W,然后用探头照射被检测的部位,并观察显示系统。

[0022] (3)、当检测的示踪剂为ICG和亚甲蓝,并要求二者同时显示时,通过控制器将所述光源发射器的波长调整为660nm,打开电源,通过旋钮将所述光源发射器的功率调整为10W-20W,然后用探头照射被检测的部位,并观察显示系统。

[0023] 本实用新型的有益效果是:

[0024] 1、通过亚甲蓝的荧光特性进行示踪,由于亚甲蓝在浓度很低的情况下也能够检测到荧光,且在一定范围内亚甲蓝的浓度变化对荧光的强度影响不大,因此能够提高检测的准确率,减小漏检的概率。

[0025] 2、由于人体组织的光学窗口特性决定730nm的光具有最低的组织吸收率以及最好的穿透性,亚甲蓝的发射光谱中心波长是690nm,在730nm的位置还具有非常强的能量,ICG 结合白蛋白后的发射光谱中心波长为815nm,在730nm的位置的能量弱于亚甲蓝,所以亚甲蓝荧光的穿透性要好于ICG,经过试验ICG荧光相对于人体组织的穿透性为10mm,而亚甲蓝荧光相对于人体组织的穿透性为30mm,因此采用亚甲蓝的荧光性进行示踪的检出率更高。

[0026] 3、本实用新型所提供的一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测装置不仅可以单独显示ICG荧光和亚甲蓝荧光,而且还可以同时显示ICG和亚甲蓝荧光,能够满足各种项目检查的需求,提高了检出率。经模拟组织的模型测试,采用双示踪检测(即同时显示ICG和亚甲蓝荧光)时,可以达到了8mm深的光学分辨成像,以及30mm深度的荧光光晕显像。

附图说明

[0027] 图1为一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测装置的结构示意图;

[0028] 图2为工作原理示意图;

[0029] 图3为光源发射器和光学系统的结构示意图;

[0030] 图中:1-主机,2-探头,21-光源发射器,211-子光源发射器,22-光学系统,23-摄像系统,3-计算机,31-计算机处理系统,32-显示系统,4-控制电源线,5-数据线,6-被检测组织。

具体实施方式

[0031] 如图1所示,一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测装置包括主机1、探头2和计算机3,所述的主机1和探头2通过控制电源线4相连,用于向探头2提供电能和控制信号,所述的探头2和计算机3通过数据线5相连,用于向计算机3传输探测数据。

[0032] 所述的探头2包括光源发射器21、光学系统22和摄像系统23。所述的计算机3包括计算机处理系统31和显示系统32。

[0033] 如图3所示,所述的光源发射器21由若干个子光源发射器211呈圆周阵列而成。作为一种具体实施方式,本实施例中所述的子光源发射器采用索尼公司生产的双波长激光器。

[0034] 所述的主机1上分别设置有开关和旋钮,所述的开关用于控制所述光源发射器发出的光的波长,所述的旋钮用于控制所述光源发射器的功率。

[0035] 所述的开关包括第一开关和第二开关,且当按下所述的第一开关时,所述子光源发射器211发出的光的波长为660nm,当按下所述的第二开关时,所述子光源发射器211发出的光的波长为785nm。

[0036] 所述的主机内设置有控制器,所述的控制器分别与所述的第一开关、第二开关、旋钮和光源发射器电连接。

[0037] 由于ICG经过激发后所发出的荧光的波长为815nm,亚甲蓝经过激发后所发出的荧光的波长为690nm,为此所述的光学系统22采用双波长光学系统22,即可以同时通过690nm和815nm的光,而屏蔽掉其他的波长的光谱。

[0038] 优选的,所述的摄像系统23采用红外摄像系统23,使之得到良好的成像效果。

[0039] 工作时,如图2所示,首先根据检测的项目选择相应的激发光的波长,然后打开电源,并通过旋钮调节光源发射器21的功率至合适的范围内,然后通过探头2照射被检测组织6,光源发射器21发出激发光照射到被检测组织6上,从而使相应的示踪剂发出荧光,发出的荧光经过双波长光学系统22的过滤、摄像系统23的数据采集和计算机处理系统31的数据处理,最终在显示器上形成肉眼可观察的图像。

[0040] 一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测方法包括步骤如下:

[0041] ①、将ICG和亚甲蓝两种示踪剂注射到人体内;

[0042] ②、根据检测项目选择示踪剂:

[0043] ③、根据选择的示踪剂设定相应的参数并检测,

[0044] (1)、当需要检测ICG时,按下第二开关,使所述光源发射器21发出光的波长为

785nm,然后打开电源,并通过旋钮调节所述光源发射器21的功率,使所述光源发射器21的功率维持在3-7瓦的范围内,然后用探头2照射被检测的部位,并观察显示系统32;

[0045] (2)、当需要检测亚甲蓝时,按下第一开关,使所述光源发射器21发出光的波长为660nm,然后打开电源,并通过旋钮调节所述光源发射器21的功率,使所述光源发射器21的功率维持在3-7瓦的范围内,然后用探头2照射被检测的部位,并观察显示系统32;

[0046] (3)、当需要同时检测ICG和亚甲蓝时,按下第一开关,使所述光源发射器21发出光的波长为660nm,然后打开电源,并通过旋钮调节所述光源发射器21的功率,使所述光源发射器21的功率维持在10-20瓦的范围内,然后用探头2照射被检测的部位,并观察显示系统32。

[0047] 在这里虽然波长为660的激发光不是激发ICG的最佳波长,但是通过增加光源发射器21的功率可以弥补不足,使ICG发出荧光。

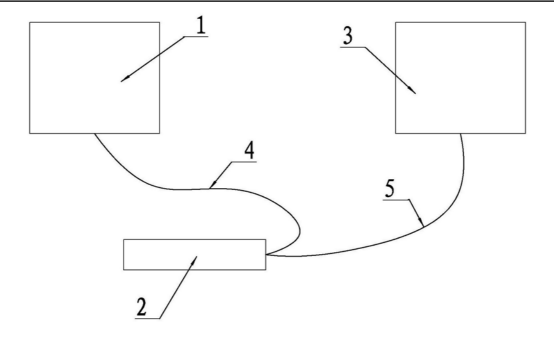


图1

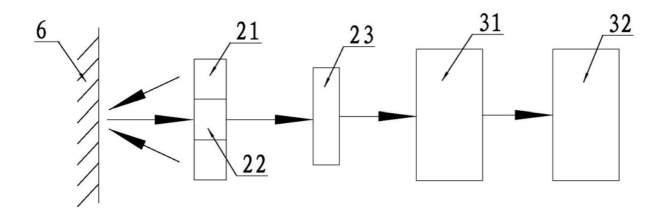


图2

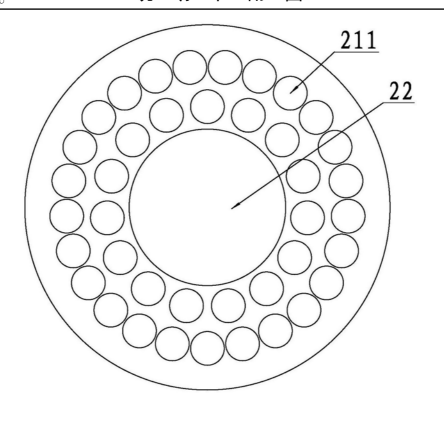


图3



专利名称(译)	一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测装置			
公开(公告)号	CN208274560U	公开(公告)日	2018-12-25	
申请号	CN201720948012.6	申请日	2017-07-31	
[标]发明人	章一新 许德冰 杨聪			
发明人	章一新 许德冰 杨聪			
IPC分类号	A61B5/00 A61B90/00			
代理人(译)	王洪平			
外部链接	Espacenet SIPO			

摘要(译)

本实用新型公开了一种可同时探测ICG与亚甲蓝的双示踪检测装置,包括主机、光源发射器、光学系统、摄像系统、计算机处理系统和显示系统,所述的主机内设置有控制器,通过控制器可以使所述的光源发射器发出660nm和785nm两种波长的光。通过控制器可以改变所述光源发射器功率。所述的光学系统采用双波长光学系统,所述的光学系统可以同时通过690nm和815nm的光,而屏蔽掉其他的波长的光谱。同时本实用新型还公开了一种利用该装置的检测方法,该方法通过亚甲蓝的荧光特性进行示踪,不仅实现了ICG和亚甲蓝荧光的单独显示,还实现了ICG和亚甲蓝荧光的同时显示,提高了检出率。

