

(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2007-503851**(P2007-503851A)**(43) 公表日 **平成19年3月1日(2007.3.1)**

(51) Int. Cl.	F I	テーマコード (参考)
A 6 1 B 1/00 (2006.01)	A 6 1 B 1/00 3 0 0 D	2 G 0 4 3
A 6 1 B 1/04 (2006.01)	A 6 1 B 1/04 3 7 0	2 G 0 5 9
G 0 1 N 21/64 (2006.01)	A 6 1 B 1/00 3 0 0 U	2 H 1 5 0
G 0 1 N 21/27 (2006.01)	G 0 1 N 21/64 F	4 C 0 6 1
G 0 2 B 6/032 (2006.01)	G 0 1 N 21/64 Z	
審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 28 頁) 最終頁に続く		

(21) 出願番号	特願2006-523960 (P2006-523960)	(71) 出願人	505246011
(86) (22) 出願日	平成16年8月16日 (2004.8.16)		コーネル リサーチ ファンデーション
(85) 翻訳文提出日	平成18年4月19日 (2006.4.19)		インコーポレーティッド
(86) 国際出願番号	PCT/US2004/026521		アメリカ合衆国 ニューヨーク州 イサカ
(87) 国際公開番号	W02005/057244		スイート 105 ソーンウッド ドラ
(87) 国際公開日	平成17年6月23日 (2005.6.23)		イブ 20
(31) 優先権主張番号	60/496, 241	(74) 代理人	100102978
(32) 優先日	平成15年8月19日 (2003.8.19)		弁理士 清水 初志
(33) 優先権主張国	米国 (US)	(74) 代理人	100128048
			弁理士 新見 浩一
		(72) 発明者	ガエタ アレクサンダー エル.
			アメリカ合衆国 ニューヨーク州 イサカ
			チェリー ロード 63
		最終頁に続く	

(54) 【発明の名称】 多光子顕微鏡観察、分光法、および内視鏡観察などの生物学的用途のための光ファイバー送集光システム

(57) 【要約】

本発明は、植物もしくは動物または他の貫通可能組織中の疾患を検出すること、または、植物もしくは動物の特定の組織を撮像することを目的として、光ファイバーを介して照射を行う方法に関する。さらに、そのような光ファイバーを介した照射を行うことにより、被検体内において蛍光および非線形散乱信号を検出および位置特定することができる。照射は、同時多光子励起を生じさせるのに有効な照射である。光ファイバーは、組織の内部領域を調べるため単独で使用するか、組織の表面下を調べるため光学生検針と併用するか、または体腔内の組織を調べるため内視鏡と併用する。本発明はまた、超短パルスモード同期レーザーから出力された照射を顕微鏡のビーム路にカップリングさせる装置にも関する。

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

以下の段階を含む、植物または動物の特定の組織内の疾患を検出する方法であって、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの開口数が約0.2以上である方法：

特定の植物組織または動物組織の同時非線形活性化を促進し且つ少なくとも1つの非線形信号を放射させるため、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーからの照射の少なくとも1つの出力パルスを送達するのに有効な条件下で、ファイバーを介して照射の少なくとも1つの入力パルスを誘導することにより特定の植物組織または動物組織を活性化する段階；

10

活性化の段階により生成された少なくとも1つの非線形信号を、活性化の段階の実施に用いたものと同じ条件下で特定の植物または動物の健常組織から放射された少なくとも1つの非線形信号と比較する段階；ならびに

活性化の段階により生成された少なくとも1つの非線形信号が、活性化の段階の実施に用いたものと同じ条件下で特定の植物または動物の健常組織から放射された少なくとも1つの非線形信号と異なる、植物または動物の特定の組織を、疾患の可能性のあるものとして同定する段階。

【請求項 2】

ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、ラージコアステップインデックスファイバーである、請求項1記載の方法。

20

【請求項 3】

ラージコアステップインデックスファイバーが、エア中のシリカロッドを含む、請求項2記載の方法。

【請求項 4】

ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、ファイバーからの放射の出力パルスを送達するための焦点ボリュームを減少させるのに有効な焦点合わせ装置と末端で連結される、請求項1記載の方法。

【請求項 5】

焦点合わせ装置が、レンズまたはレンズシステムを含む、請求項4記載の方法。

【請求項 6】

ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、走査装置が照射の出力パルスの非線形活性化焦点ボリュームを走査することを可能にする有効な条件下で、走査装置と末端で連結され、これにより、画像生成技術を用いて植物組織または動物組織の画像を生成することを可能にする、請求項1記載の方法。

30

【請求項 7】

画像生成技術が、レーザー走査撮像を含む、請求項6記載の方法。

【請求項 8】

照射の少なくとも1つの出力パルスが、特定の植物組織または動物組織の実質的に隣接に送達される、請求項1記載の方法。

【請求項 9】

照射の少なくとも1つの出力パルスが、特定の植物組織または動物組織の中に送達される、請求項1記載の方法。

40

【請求項 10】

以下の段階をさらに含む、請求項1記載の方法：

活性化する段階の前に、少なくとも1つの光活性化剤で特定の植物組織または動物組織を処理する段階。

【請求項 11】

照射の少なくとも1つの入力パルスが、レーザーにより生成される、請求項1記載の方法。

【請求項 12】

50

レーザーが、モード同期レーザーである、請求項11記載の方法。

【請求項13】

照射の少なくとも1つの入力パルスが、約10～約1,000フェムト秒のパルス幅である、請求項1記載の方法。

【請求項14】

照射の少なくとも1つの入力パルスが、負にプリチャージされる、請求項1記載の方法。

【請求項15】

照射の少なくとも1つの入力パルスが、分散補償法を用いて負にプリチャージされる、請求項14記載の方法。

【請求項16】

分散補償法が、格子型前置補償器を用いて照射の少なくとも1つの入力パルスを回折格子対に2回通過させる段階を含む、請求項15記載の方法。

【請求項17】

少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、植物組織または動物組織の表面に接する終端を有する、請求項1記載の方法。

【請求項18】

少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、植物組織または動物組織の中に配置される、請求項1記載の方法。

【請求項19】

少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、光学生検針を構成するかまたは光学生検針に連結される、請求項18記載の方法。

【請求項20】

少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、植物または動物の体腔内に配置される、請求項1記載の方法。

【請求項21】

少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、内視鏡に連結される、請求項20記載の方法。

【請求項22】

体腔が、口腔、結腸、食道、胃、腸、膀胱、子宮、膈、肺、卵巣、および咽喉からなる群より選択される、請求項20記載の方法。

【請求項23】

以下の段階をさらに含む、請求項1記載の方法：

1つまたは複数の集光ファイバーを用いて、植物組織または動物組織に適用される照射を収集する段階。

【請求項24】

少なくとも1つの非線形信号が、非線形多光子吸収過程で生成される蛍光、非線形散乱、および非線形多光子吸収過程で生成される非蛍光信号からなる群より選択される、請求項1記載の方法。

【請求項25】

ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、照射の少なくとも1つの出力パルスを多光子顕微鏡に送達することを可能にするのに有効な条件下で、多光子顕微鏡に連結される、請求項1記載の方法。

【請求項26】

以下の段階を含む、植物または動物の特定の組織の内部領域の画像を生成する方法であって、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの開口数が約0.2以上である方法：

植物または動物の特定の組織の内部領域の同時非線形活性化を促進し且つ少なくとも1つの非線形信号を生成するため、照射の少なくとも1つの出力パルスを送達するのに有効な条件下で、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して照射の少なくとも1つの入力パルスを誘導することにより特定の植物組織または動物組織を

10

20

30

40

50

活性化する段階；および

内部領域の画像を生成するのに有効な条件下で少なくとも1つの非線形信号を収集する段階。

【請求項 27】

ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、ラージコアステップインデックスファイバーである、請求項26記載の方法。

【請求項 28】

ラージコアステップインデックスファイバーが、エア中のシリカロッドを含む、請求項27記載の方法。

【請求項 29】

ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、ファイバーからの照射の出力パルスを送達するための焦点ボリュームを減少させるのに有効な焦点合わせ装置と末端で連結される、請求項26記載の方法。

【請求項 30】

焦点合わせ装置が、レンズまたはレンズシステムを含む、請求項29記載の方法。

【請求項 31】

ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、走査装置が照射の出力パルスの非線形活性化焦点ボリュームを走査することを可能にする有効な条件下で、走査装置と末端で連結され、これにより、画像生成技術を用いて植物組織または動物組織の画像を生成することを可能にする、請求項26記載の方法。

【請求項 32】

画像生成技術が、レーザー走査撮像を含む、請求項31記載の方法。

【請求項 33】

少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、植物組織または動物組織の表面と並置される、請求項26記載の方法。

【請求項 34】

以下の段階をさらに含む、請求項26記載の方法：

活性化する段階の前に、少なくとも1つの光活性剤で特定の植物組織または動物組織を処理する段階。

【請求項 35】

照射の少なくとも1つの入力パルスが、レーザーにより生成される、請求項26記載の方法。

【請求項 36】

レーザーが、モード同期レーザーである、請求項26記載の方法。

【請求項 37】

照射の少なくとも1つの入力パルスが、約10～約1,000フェムト秒のパルス幅である、請求項26記載の方法。

【請求項 38】

照射の少なくとも1つの入力パルスが、負にプリチャージされる、請求項26記載の方法。

【請求項 39】

照射の少なくとも1つの入力パルスが、分散補償法を用いて負にプリチャージされる、請求項38記載の方法。

【請求項 40】

分散補償法が、格子型前置補償器を用いて照射の少なくとも1つの入力パルスを回折格子対に2回通過させる段階を含む、請求項39記載の方法。

【請求項 41】

少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、植物または動物の体腔内に配置される、請求項26記載の方法。

【請求項 42】

10

20

30

40

50

少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、内視鏡に連結される、請求項26記載の方法。

【請求項43】

体腔が、口腔、結腸、食道、胃、腸、膀胱、子宮、膣、肺、卵巣、および咽喉からなる群より選択される、請求項41記載の方法。

【請求項44】

少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの束である、請求項26記載の方法。

【請求項45】

少なくとも1つの非線形信号が、非線形多光子吸収過程で生成される蛍光、非線形散乱、および非線形多光子吸収過程で生成される非蛍光信号からなる群より選択される、請求項26記載の方法。 10

【請求項46】

ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、照射の少なくとも1つの出力パルスが多光子顕微鏡に送達することを可能にするのに有効な条件下で、多光子顕微鏡に連結される、請求項26記載の方法。

【請求項47】

以下の段階を含む、被検体内で少なくとも1つの非線形信号を検出および位置特定する方法であって、照射の段階が照射の少なくとも1つの出力パルスを送達するのに有効な条件下で、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して照射の少なくとも1つの入力パルスを誘導し、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの開口数が約0.2以上である方法： 20

各々が被検体の内部表面付近の先端内で集結する少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して内部表面に照射を行う段階であって、内部表面内で分子の同時非線形活性化を生じさせ、その結果、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの先端付近で少なくとも1つの非線形信号を生成させるのに有効な条件下で照射が行われる段階。

【請求項48】

ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、ラージコアステップインデックスファイバーである、請求項47記載の方法。 30

【請求項49】

ラージコアステップインデックスファイバーが、エア中のシリカロッドを含む、請求項48記載の方法。

【請求項50】

ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの先端が、ファイバーからの照射の出力パルスを送達するための焦点ボリュームを減少させるのに有効な焦点合わせ装置と末端で連結される、請求項47記載の方法。

【請求項51】

焦点合わせ装置が、レンズまたはレンズシステムを含む、請求項50記載の方法。

【請求項52】

ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの先端が、走査装置が照射の出力パルスの非線形活性化焦点ボリュームを走査することを可能にする有効な条件下で、走査装置と末端で連結され、これにより、画像生成技術を用いて被検体の内部表面の画像を生成することを可能にする、請求項47記載の方法。 40

【請求項53】

画像生成技術が、レーザー走査撮像を含む、請求項52記載の方法。

【請求項54】

少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、被検体の外部から到達可能な体腔を介して被検体に挿入される、請求項47記載の方法。

【請求項55】

少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、内視鏡に連結される、請求項54記載の方法。

【請求項56】

体腔が、口腔、結腸、食道、胃、腸、膀胱、子宮、膣、肺、卵巣、および咽喉からなる群より選択される、請求項54記載の方法。

【請求項57】

少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、体の貫通可能な表面を介して被検体に挿入される、請求項47記載の方法。

【請求項58】

以下の段階をさらに含む、請求項47記載の方法：

照射段階の後に被検体の内部表面を撮像する段階。

10

【請求項59】

以下の段階をさらに含む、請求項47記載の方法：

照射段階の後に被検体の内部表面内の疾患を検出する段階。

【請求項60】

以下の段階をさらに含む、請求項47記載の方法：

照射段階の前に少なくとも1つの光活性剤で被検体を処理する段階。

【請求項61】

照射の少なくとも1つの入力パルスが、レーザーにより生成される、請求項47記載の方法。

20

【請求項62】

レーザーが、モード同期レーザーである、請求項61記載の方法。

【請求項63】

照射の少なくとも1つの入力パルスが、約10～約1,000フェムト秒のパルス幅である、請求項47記載の方法。

【請求項64】

照射の少なくとも1つの入力パルスが、負にプリチャージされる、請求項47記載の方法。

【請求項65】

照射の少なくとも1つの入力パルスが、分散補償法を用いて負にプリチャージされる、請求項64記載の方法。

30

【請求項66】

分散補償法が、格子型前置補償器を用いて照射の少なくとも1つの入力パルスを回折格子対に2回通過させる段階を含む、請求項65記載の方法。

【請求項67】

以下の段階をさらに含む、請求項47記載の方法：

照射段階の後に、被検体の内部表面の組織学および臨床的組成、構造、代謝状態、ならびに活力度を検出する段階。

【請求項68】

以下の段階をさらに含む、請求項47記載の方法：

照射段階の後に、被検体の内部表面の生理的および薬理学的刺激に対する機能的反応と疾患状態とを検出する段階。

40

【請求項69】

以下の段階をさらに含む、請求項47記載の方法：

照射段階の後に、被検体の内部表面における組織または薬物の蛍光励起および発光スペクトルと、光度と、蛍光寿命と、時間的変動とを検出する段階。

【請求項70】

組織が、照射光の第二高調波および第三高調波を生成する能力を有する、請求項47記載の方法。

【請求項71】

50

ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、照射の少なくとも1つの出力パルスが多光子顕微鏡に送達することを可能にするのに有効な条件下で、多光子顕微鏡に連結される、請求項47記載の方法。

【請求項72】

以下の段階を含む、貫通可能な物質の体の中で少なくとも1つの非線形信号を検出および位置特定する方法であって、照射の段階が、照射の少なくとも1つの出力パルスを送達するのに有効な条件下で、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して照射の少なくとも1つの入力パルスを誘導する段階を含み、且つ、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの開口数が約0.2以上である方法：

各々が貫通可能な物質の体の内部領域付近の先端内で集結する少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して内部領域に照射を行う段階であって、内部領域内で分子の同時非線形活性化を生じさせ、その結果、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの先端付近で少なくとも1つの非線形信号を生成させるのに有効な条件下で照射が行われる段階。

10

【請求項73】

ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、ラージコアステップインデックスファイバーである、請求項72記載の方法。

【請求項74】

ラージコアステップインデックスファイバーが、エア中のシリカロッドを含む、請求項73記載の方法。

20

【請求項75】

ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの先端が、ファイバーからの照射の出力パルスを送達するための焦点ボリュームを減少させるのに有効な焦点合わせ装置と末端で連結される、請求項72記載の方法。

【請求項76】

焦点合わせ装置が、レンズまたはレンズシステムを含む、請求項75記載の方法。

【請求項77】

ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、走査装置が照射の出力パルスの非線形活性化焦点ボリュームを走査することを可能にする有効な条件下で、走査装置と末端で連結され、これにより、画像生成技術を用いて内部領域の画像を生成することを可能にする、請求項72記載の方法。

30

【請求項78】

画像生成技術が、レーザー走査撮像を含む、請求項77記載の方法。

【請求項79】

少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが貫通可能な物質の体に挿入される、請求項72記載の方法。

【請求項80】

以下の段階をさらに含む、請求項72記載の方法：

照射段階の後に貫通可能な物質の体の領域を撮像する段階。

【請求項81】

照射の少なくとも1つの入力パルスが、レーザーにより生成される、請求項72記載の方法。

40

【請求項82】

レーザーが、モード同期レーザーである、請求項81記載の方法。

【請求項83】

照射の少なくとも1つの入力パルスが、約10～約1,000フェムト秒のパルス幅である、請求項72記載の方法。

【請求項84】

照射の少なくとも1つの入力パルスが、負にプリチャージされる、請求項72記載の方法。

50

【請求項 85】

照射の少なくとも1つの入力パルスが、分散補償法を用いて負にプリチャージされる、請求項84記載の方法。

【請求項 86】

分散補償法が、格子型前置補償器を用いて照射の少なくとも1つの入力パルスを回折格子対に2回通過させる段階を含む、請求項85記載の方法。

【請求項 87】

少なくとも1つの非線形信号が、非線形多光子吸収過程で生成される蛍光、非線形散乱、および非線形多光子吸収過程で生成される非蛍光信号からなる群より選択される、請求項72記載の方法。

10

【請求項 88】

ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが、照射の少なくとも1つの出力パルスを多光子顕微鏡に送達することを可能にするのに有効な条件下で、多光子顕微鏡に連結される、請求項72記載の方法。

【請求項 89】

以下の段階をさらに含む、請求項72記載の方法：

照射段階の後に、被検体の内部表面における組織または薬物の蛍光励起および発光スペクトルと、光度と、蛍光寿命と、時間的変動とを検出する段階。

【請求項 90】

貫通可能な物質の体が、非液状物質および液状物質からなる群より選択される、請求項72記載の方法。

20

【請求項 91】

貫通可能な物質の体が、食品、天然ポリマー構造、合成ポリマー構造、多孔性媒質、および薬剤候補からなる群より選択される、請求項72記載の方法。

【請求項 92】

超短パルス同期レーザーからの照射を顕微鏡のビーム路にカップリングさせる装置であって、レーザーに続く少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモードファイバーによりカップリングが実現され、レーザーのパルスに負の分散を印加するための分散前置補償装置を含む光学配置がレーザーとファイバーとの間に設けられ、且つ、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモードファイバーの開口数が約0.2以上である装置。

30

【請求項 93】

分散前置補償装置が、負の分散を生成するのに十分な距離だけ離れたマルチパス格子対を含む、請求項92記載の装置。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

発明の分野

本発明は、多光子励起を光学生検針、内視鏡および顕微鏡と共に利用することに関する。

【0002】

40

本願は、2003年8月19日に提出された米国特許仮出願第60/496,241号の恩典を主張するものである。

【0003】

本発明は、米国陸軍研究所補助金番号DAAD 19-01-10341、全米科学財団補助金番号PHY-9987990、同DBI-0080792、米国国立衛生研究所・国立研究資源センター補助金番号1-510-RR15831-01、米国国立衛生研究所補助金番号P41-2RR04224、および同R33CA094311-01による政府資金を得て開発された。米国政府は本発明に特定の権利を有する可能性がある。

【背景技術】

【0004】

発明の背景

50

多くの重要な生物学的機能は、固有の蛍光性を有する生体分子および組織構造によって調整または達成される。したがって、スペクトルおよび組織蛍光発光を測定および位置特定することによって重要な生物学的現象を診断および検査できる可能性がある。ヒトおよび畜産動物などの大型生物の内部過程および内部構造をインビボで観察するためには、体腔または固形組織さえも貫通する内視鏡検査が必要と考えられる。

【0005】

通常、体腔の内視鏡ビデオ画像には、内視鏡を通じて照射される後方散乱白色光が使用され、体腔の内部表面のカラー画像は解像度が低くなる。医師は、悪性腫瘍または炎症など、疾患の状態を判断するために形状の変化および局所の顕著な色の変化（主に血液分布の変化に起因する）を利用することが多い。残念ながら、これらの手掛かりは、特に疾患の初期徴候の検出には十分でないことが多い。光散乱および組織蛍光発光の量的測定によって、診断は改善されてきた。

10

【0006】

通常、組織蛍光を励起するのに必要な光は、内視鏡管に設けられた小さなチューブを通じて挿入される光ファイバーまたはファイバー束を通じて伝達され、および/または、輸送ファイバーは、表面集光用に使用されてもよい。小さな光ファイバーまたはファイバー束は、この同じチューブに通すことができる。この方法で通常見られる最も強い組織蛍光の中には、NADH（ニコチンアミドアデニンジヌクレオチド）、コラーゲンおよび、トリプトファンのような芳香族アミノ酸に起因するものもある。それらの蛍光は、約2~4 eVの光子エネルギーに相当する波長約250~450 nmの紫外線、または、ときとしてこれよりやや波長が長い、フラビンタンパク質といった本来備わったエミッター用に使用しても良い可視光線を吸収することによって励起される。コントラストや信号強度を強めるため蛍光といった添加された色素からの蛍光発光を励起し、集光することも可能である。

20

【0007】

第1の問題は、この光線が血液内のヘモグロビンおよびオキシヘモグロビンに多く吸収され、したがって組織中への照射光の透過がヘモグロビンおよびオキシヘモグロビンの濃度および分布により異なることである。

【0008】

第2の問題は、光ファイバーを出て組織に入射する照射光が、光ファイバーの開口数（NA）によって決定される開先角度で扇型に広がることである。光がまず焦点に集束するが、焦平面より先は、光は扇型に広がるように小さなレンズは使用され得る。（典型的に、NAは約0.2、開先円錐角はエア中で $\sim 23^\circ$ ）。吸収および分散によって減衰されるまで、ファイバー端から各距離の球面上では同量の蛍光が励起されるため、単光子（例えば、線形）励起で、この角度の広がりとは問題となる。図1にこの効果を概略的に示す。蛍光励起も同様の広がりを生じる。散乱は、蛍光励起を減衰させないが、その分布をさらに広くする。その結果、血液の分布および光の散乱による実際的な制限も受けて、観察領域が誤って規定される。照射光をレンズで集束し、ならびに/または、プリズムおよび鏡で側視用に光を屈曲させても、これらの問題は依然として存在する可能性があることは注意を要する。

30

【0009】

ラージコア微細構造ファイバーによるフェムト秒パルス伝播が発明された。これらのファイバーは高いマルチモード性を有するものの、基本モードの励起が容易に達成され、ファイバーに曲げまたは振れがある場合も高次モードとのカップリングが弱い。3ナノジュール（「nJ」）という大きなエネルギーを有する、プリチャープされた入力パルスの場合、ファイバーの出力側では140フェムト秒（「fs」）という短いパルスが生成される。そのようなシステムは、インビボの多光子顕微鏡観察および内視鏡観察など、フェムト秒パルスの送達と蛍光の収集とを必要とする用途に特に有用であることが示された。

40

【0010】

回折限界ビームで生成するフェムト秒パルスは、多くの科学技術分野で重要なツールとなっている。多数の用途においては、これらのパルスを、光ファイバーにより数メートル

50

の距離を介して特定の位置に送達することが望ましい。一般的には、ビームの空間的な質を高めるとともに、モード間分散による余分な時間的広がりを防ぐため、単一モードファイバー（「SMF」）を使用する必要があると考えられている。しかし、SMFはコアサイズが非常に小さい（ $< 5\mu\text{m}$ ）ため、数ピコジュールという低いパルスエネルギーでも自己位相変調によるパルススペクトルの広がりが生じ、且つ、分散による時間的な広がりは、プリチャープという手段で容易に補償することができない。

【0011】

多光子顕微鏡観察（Williams et al., Curr. Opin. Chem. Biol. 5:603 (2001)）などの用途において、フェムト秒パルスのファイバー送達には、既存の顕微鏡の設計を改善できる可能性があるうえ、より重要な点として、生物学の基礎研究と非線形内視鏡観察などの臨床用途との両方に役立つ小型機器の開発につながる可能性がある。パルスをファイバーに伝播させた後にパルス幅を保つには、分散性かつ非線形の作用を補償するまたは最小にする必要がある。ファイバーの分散は、入力パルスに対して適切な周波数チャープを伝えることによって補償できる。負のチャープをしたパルスのSMFによる伝播が発明され（Myaing et al., Opt. Express 7:210 (2000)）、その出力パルスの幅はパルスエネルギーに対して準直線的に変化することが見出されたが、0.5 nJのパルスエネルギーでさえも出力パルス幅は0.5 psを上回った。AthertonおよびReed（Atherton et al., Proc. SPIE 3269:22 (1998)）は、単格子型前置補償器を使用して、0.7 nJという大きなエネルギーの100 fsパルスを長さ3 mのファイバーで送達した。2人は、非線形性を最小限にするため、ファイバーによる補償量を上回る量だけパルスを補償器で引き伸ばし、さらに、正の分散ガラス部品を追加で用いてパルスの持続時間を最初の値近くまで回復させた。しかし、ファイバーの後に追加のガラス部品を用いるこの手法は、ファイバーをプローブとして直接使用することが意図されるケースには不向きである。2本のファイバーと6つのプリズムを用いる興味深い手法も示されている（Clark et al., Opt. Lett. 26: 1320 (2001)）。これは、出力パルスの持続時間を入力パルスとほぼ等しくするため、空間的圧縮と時間的圧縮の両方を用いるというものである。三次分散のため出力パルスにはひずみが残るが、パルス幅は負にプリチャープの適用によって送達した場合より大幅に短くなった。非線形性を最小限にする別の手法としては、コアサイズの大きいファイバーを使用しこれにより有効な非線形性を低減するというものがある。しかし、単一横モードを保つため、コアサイズを大きくしたらコアとクラッドとの屈折率の差を小さくする必要があり、これは曲げ損失を急速に増大させる。

【0012】

最近開発された微細構造ファイバー（MF）により、導波モードの光学特性を調整する新しい可能性が開かれた（Birks et al., Electron. Lett. 31:1941 (1995) and Knight et al., Science 282:1476 (1998)）。MFはコアとクラッドとの屈折率の有効差が従来のファイバーと比較して大幅に大きく、且つ、小さなコア径で観察されたとくによれば（Ranka et al., Opt. Lett. 25:796 (2001)）、ファイバーがマルチモードとなる条件下でも基本モードが強力に励起され、すべての意図および目的についてSFMとして振舞う。さらに、曲げ損失が最小限である。しかし、この単一モードの挙動を有効に保ったままコアをどこまで大きくできるかについてはまだ研究がなされていないようである。さらに、そのようなファイバーは、入力のカップリング条件に対して大きな感受性を示すことなく、自由空間から基本モードへのカップリングが容易にできる必要がある。

【0013】

本発明は当技術分野におけるこれらの問題を解決することを目的とする。

【発明の開示】

【0014】

発明の概要

本発明のひとつの局面は、植物または動物の特定組織内の疾患を検出する方法に関する。この方法は、特定の植物または動物の組織の非線形または多光子の同時活性化を促進するため、ファイバーからの照射の少なくとも1つの出力パルスを送達するのに有効な条件

10

20

30

40

50

下で、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して照射の少なくとも1つの入力パルスを誘導することにより特定の植物または動物の組織を活性化する段階を含む。本明細書において「非線形の活性化」という用語は、蛍光をもたらし得るまたはもたらし得ない任意の非線形多光子吸収過程、および、第二高調波発生など任意の非線形散乱を意味する。本明細書において「非線形信号」という用語は、(1) 非線形多光子吸収過程で生成される蛍光、(2) 非線形散乱、および／または(3) 非線形多光子吸収過程で生成される非蛍光信号を意味する。第二高調波(「SH」)光を逆方向に集光することは、逆方向伝播するSHを直接生成できる、カラーゲンなど特定の構造により可能である(参照によりその全部が本明細書に組み入れられる、Zipfel et al., PNAS 100(12):7075 (2003))。順方向SHも、組織により(線形に)後方散乱させ、集光ファイバーで収集することができる。生成された信号(蛍光信号および／または非線形散乱信号)は、送光ファイバーおよび／または補助集光ファイバーを介して回収され、次に、特定の植物または動物の健常組織を励起させることにより放射される信号と比較される。2つの信号に何らかの差がある場合は疾患の可能性が示唆される。少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーは、開口数が約0.2以上である。 10

【0015】

本発明の別の局面は、植物または動物の特定の組織の内部領域の画像を生成する方法に関する。この方法は、植物または動物の特定の組織の内部領域の同時多光子活性化および／または非線形活性化を促進し、且つ、固有蛍光、添加されたコントラスト増強蛍光体が発する蛍光、非線形多光子吸収過程で生成される非蛍光信号、および／または非線形散乱信号を生成するため、ファイバーからの照射の少なくとも1つの出力パルスを送達するのに有効な条件下で、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して照射の少なくとも1つの入力パルスを誘導することにより特定の植物組織または動物組織を活性化する段階を含む。ファイバーにより送達される活性化照射を走査し、且つ、照明位置で生成される信号を経時的に収集することにより、ラスター走査像を作成することができる。 20

【0016】

本発明はまた、被検体内で蛍光または他の非線形信号を検出および位置特定する方法に関する。この方法は、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して、被検体の内部表面に照射を行う段階を含む。各ファイバーは開口数が約0.2以上であり、且つ、内部表面付近の先端内で終結する。照射は、内部表面内で分子の同時非線形活性化を生じさせ、その結果、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの先端付近で非線形信号を生成させるのに有効な条件下で行われる。内部表面に照射を行う段階は、照射の少なくとも1つの出力パルスを送達するのに有効な条件下で、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して照射の少なくとも1つの入力パルスを誘導する段階を含む。 30

【0017】

本発明の別の態様は、貫通可能な物質の体の中で非線形信号を検出および位置特定する方法に関する。この方法は、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して、貫通可能な物質の体の内部領域に照射を行う段階を含む。各ファイバーは開口数が約0.2以上であり、且つ、内部領域付近の先端内で終結する。ひとつの態様において、照射は、内部領域内で蛍光体分子の同時多光子吸収を生じさせるのに有効な条件下で行われ、その結果、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの先端付近で蛍光が励起される。内部領域に照射を行う段階は、照射の少なくとも1つの出力パルスを送達するのに有効な条件下で、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して照射の少なくとも1つの入力パルスを誘導する段階を含む。 40

【0018】

本発明は、非線形分光法により疾患を認識するため、多光子吸収を利用して、高い空間分解能で非線形信号を生じさせ、且つ、組織および／または添加された蛍光体の固有蛍光を励起させる。この目的に最も有用な固有組織蛍光は、励起に紫外線エネルギーの吸収を 50

必要とする可能性が最も高い。多光子励起は、蛍光性の分子または構造が2つ以上の光子を同時吸収することにより必要な励起エネルギーを提供するという、赤外線照明のさらなる利便性を提供する。

【0019】

本発明はまた、非線形分光法により疾患を認識するため、多光子照明を利用して、高い空間分解能で第二高調波発生などの非線形散乱信号を生成させる。

【0020】

体腔または組織を貫通する光ファイバーを介した内部多光子非線形分光法について前述したものと同一利点は、蛍光性であるかもしくは蛍光性にしてもよい他の貫通可能な物質、または、非線形散乱信号もしくは他の非線形信号を生成する他の貫通可能な物質のプロローピングにも有利に適用できる。そのような他の利用法のいくつかの例としては、食品、天然もしくは人工のポリマー構造（例えばコラーゲングルまたは足場）、または多孔性媒質などの物質のプロローピング、および、蛍光を利用した高速インビトロスクリーニングの用途などがある。本発明の方法はまた、薬剤候補物質を同定するための高スループットアッセイと組み合わせてもよい。貫通可能な物質の体は、非液体試料および液体試料を含んでいてもよい。後者の例の利点は、多光子照明により、IR光を用いて異なる蛍光体を効率的に同時励起でき（参照によりその全部が本明細書に組み入れられる、Xu et al., PNAS 93(20): 10763, (1996))、したがって複数の励起源を使用する必要がないことである。さらに、集光は開口数（NA）の4乗（すなわち、 NA^2 ）に比例することから、微細構造ファイバーの開口数（NA）が大きい（典型的に > 0.6 ）ことにより、従来の単一モードファイバー（ $NA < 0.2$ ）の場合と比較して、ファイバーを通して戻る信号をはるかに効率的に収集することができる。

【0021】

多光子励起のひとつの重要な利点は、照射光がヘモグロビンおよびミオグロビンに吸収されないこと、および、事実上他の一般的な組織構成要素にも吸収されないことである。また、組織による赤外線の散乱も紫外線波長の線形散乱より有意に少ない。しかし、内視鏡蛍光および線形散乱分光法における多光子励起の最も重要な利点は、試料が活性化される有効な集光量を良好に規定し高度に局在化できることである（図2）。この理由は、蛍光の2光子励起の割合または第2高調波信号の発生の割合が照度の2乗に比例していることにある。より高次の多光子プロセスについては、照度の指数法則が大きくなり、例えば3光子励起では3乗となる。多光子レーザー走査顕微鏡では、この高次指数法則の特徴によって、共焦点空間フィルタリングで除外する必要のある焦点外の蛍光を生成することなしに3次元の分解が可能となる。

【0022】

同様の照射条件は、特定の適した組織における第二高調波および第三高調波の生成にも適している。第二高調波および第三高調波は、レーザー照射光波長の正確に2分の1および3分の1の波長でそれぞれ生成され、固有の蛍光性と共に利用して組織の特徴付けに役立てることができる。

【0023】

類似の利点のひとつは、内視鏡組織蛍光に適用する場合のように、光ファイバーを通じて伝送されるレーザー光によって励起される蛍光多光子に関するものである。照度は、ファイバーの端または任意の集光レンズの焦平面からの各半径において、ほぼ同量の力を有する1光子の励起と同様に扇形に展開するが、励起蛍光はこの照射光の扇形展開に従わない。単一モードの光ファイバーを通じた2光子励起の場合、蛍光の分布は、ファイバーの先端を起点とするろうそくの炎に似た形状で、ファイバーの先端近くに局在化する。この有効な集光量は、2光子励起の照度の2乗の空間分布によって規定される。照度の2乗は、ファイバー端からの距離の4乗にほぼ反比例して急激に減少するため、蛍光励起は局在化する。図3に示すように、有意な蛍光は、励起強度の2乗が大きいこの制限された領域からのみ放射される。有効な集光量を光ファイバーの端より先方へずらすため、および／または多光子励起の利点を失うことなく側視を得るため、レンズ、プリズムなどを使用しても

10

20

30

40

50

よい。

【0024】

この効果によって、蛍光励起の集光量が良好に規定され、且つ、重要な解剖学的構造を分析するのに十分な鮮明さを持つ有用な空間分解能が得られる。例えば、結腸内では、約5つの異なる層が識別できると考えられる。内皮表面では、陰窩のアレイがその領域を覆い、このアレイは陰窩底部を閉じる細胞層で終結し、その後、平滑筋および結合組織を含む複数の層が合計約0.5 mmにわたって続く。これらの層は層ごとに異なる固有の組織蛍光を励起する多光子レーザー走査顕微鏡によって容易に分析される。したがって、そのような層および表面付近の疾患による層の摂動は、組織蛍光の内視鏡分光法によって、多光子励起で得られる十分な空間分解能で無傷の組織内で識別することができる。

10

【0025】

本発明の多光子励起によって精密な空間識別能が得られ、且つ、三次元で規定される小領域の蛍光の定量化が可能となる。これは特に、厚い細胞層を検査する際に重要となる。この場合、ファイバーは深い層の蛍光を励起する多光子を観察および確認するために組織を貫通させてもよく、これによりインサイチューの光学生検が可能となる。さらに、多光子励起では背景蛍光および散乱アーチファクトが大幅に低下する。

【0026】

本発明は、ピコ秒以下の高パワーレーザーパルスの同時送達と、生成された蛍光の収集とを、コアおよび開口数が多い同じ微細構造光ファイバーで行うことを可能にする手法を組み込んだものである。これらのファイバーはマルチモードであるが、主に単一基本モードでパルスを効率的に伝播できる。ファイバーの面積が大きいため、システムの入力部で単純な分散補償のみを用いることで有効な小さい非線形性が得られ、これにより、ファイバーの出力部でパルス持続時間がシステムへの入力パルスの持続時間とほぼ等しくなるような、高ピークパワーのレーザーパルスの送達が可能となる。ファイバーの開口数が多いことにより、ピコ秒以下のレーザーパルスによりシステムの出力部で励起されて生成された蛍光を効率的に収集することが可能となる。そのようなシステムは、可視領域および赤外領域にわたる広い波長範囲の入力パルスで有効に作動できる。コアとクラッドとの屈折率差が比較的大きいことも、レーザー源からの入力パルスを微細構造ファイバーの基本モードに簡単にカップリングすることを可能にする。そのようなシステムは、フェムト秒パルスの送達を必要とする、インビボの多光子顕微鏡観察および内視鏡観察などの用途

20

30

【0027】

発明の詳細な説明

本発明のひとつの局面は、植物または動物の特定組織内の疾患を検出する方法に関する。この方法は、照射の少なくとも1つの出力パルスを送達すること、ならびに、特定の植物組織または動物組織の同時多光子励起を促進し、且つ、固有組織蛍光、添加されたコントラスト増強蛍光体もしくは蛍光性薬品が発する蛍光、および／または第二高調波などの非線形散乱信号を生成することに有効な条件下で、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して照射の少なくとも1つの入力パルスを誘導することにより特定の植物組織または動物組織を活性化する段階を含む。次にこれらの信号を、活性化の段階の実施に用いたものと同じ条件下で特定の植物または動物の健常組織を励起させることにより放射された信号と比較する。信号が、同じ条件下で特定の植物または動物の健常組織を活性化させることにより放射された信号と異なる植物または動物の特定の組織は、疾患の可能性のあるものとして同定される。少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーは、開口数が0.2以上である。

40

【0028】

本明細書において、ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの特性を説明するために使用する「開口数」(「NA」)という用語は、次式に示すように、半円錐角であるファイバーの受光角(「 θ_a 」)の正弦値として定義される。

$$NA = \sin \theta_a = (n_1^2 - n_2^2)^{1/2}$$

式中、 n_1 および n_2 はそれぞれコアおよびクラッドの有効屈折率である。本発明の別の局面は、植物または動物の特定の組織の内部領域の画像を生成する方法に関する。この方法は、植物または動物の特定の組織の内部領域の同時多光子活性化を促進し、且つ、固有蛍光、添加されたコントラスト増強蛍光体が発する蛍光、および／または非線形散乱信号を生成するため、ファイバーからの照射の少なくとも1つの出力パルスを送達するのに有効な条件下で、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して照射の少なくとも1つの入力パルスを誘導することにより特定の植物組織または動物組織を活性化する段階を含む。ファイバーにより送達される活性化照射を走査し、且つ、照明位置で生成される信号を経時的に収集することにより、ラスタ走査像を作成することができる。少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーは、開口数が0.2以上である。照射の少なくとも1つの入力パルスは、約10～約1,000フェムト秒のパルス幅であってもよい。

【0029】

本発明はまた、被検体内で蛍光を検出および位置特定する方法に関する。この方法は、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して、被検体の内部表面に照射を行う段階を含む。各ファイバーは開口数が0.2以上であり、且つ、内部表面付近の先端内で終結する。照射は、内部表面内で蛍光体分子の同時多光子吸収を生じさせるのに有効な条件下で行われ、その結果、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの先端付近で蛍光励起が生じる。内部表面に照射を行う段階は、照射の少なくとも1つの出力パルスを送達するのに有効な条件下で、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して照射の少なくとも1つの入力パルスを誘導する段階を含む。照射の少なくとも1つの入力パルスは、約10～約1,000フェムト秒のパルス幅であってもよい。

【0030】

本発明の別の態様は、貫通可能な物質の体の中で蛍光を検出および位置特定する方法に関する。この方法は、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して、貫通可能な物質の体の内部領域に照射を行う段階を含む。各ファイバーは開口数が0.2以上であり、且つ、内部領域付近の先端内で終結する。照射は、貫通可能な物質の体の中で分子の非線形活性化を生じさせるのに有効な条件下で行われる。ひとつの特定の態様において、照射は、内部領域内で蛍光体分子の同時多光子吸収を生じさせるのに有効な条件下で行われ、その結果、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの先端付近で蛍光励起が生じる。内部領域に照射を行う段階は、照射の少なくとも1つの出力パルスを送達するのに有効な条件下で、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーを介して照射の少なくとも1つの入力パルスを誘導する段階を含む。照射の少なくとも1つの入力パルスは、約10～約1,000フェムト秒のパルス幅であってもよい。

【0031】

本発明の方法に使用するのに好適なラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの例の断面図を図4および図5に示す。具体的には、図4に、コア8、気孔6、コア8を支持するガラスウェブ4（気孔6の間）、および外部クラッド2を示す。外部クラッド2、ガラスウェブ4、およびコア8はガラスであり、気孔6は空気である。このファイバーのクラッドの有効屈折率は $n_2^2 \sim f + (1-f)n_{\text{glass}}^2$ となる。この式において、 f はコア8の周囲の領域（ガラスウェブ4および気孔6）の空隙率（air-filling fraction）である。図5に、そのような微細構造ファイバーのひとつの具体的な態様の端部の画像を示す。

【0032】

本発明のひとつの形態は、生体体腔内の組織表面における多光子非線形内視鏡分光法を利用するものである。内視鏡による低分解能での体腔内部表面の観察および画像化は、すでに標準的な医療手技として十分に確立されている。光ファイバーを通じた多光子内視鏡

自己蛍光分光法によって、表面自己蛍光と組織下層の自己蛍光とを分離することができる。将来的な改善の可能性は数多くある。体腔の内視鏡観察では、対象とする組織領域の蛍光を検出するために制御器具を使用して進行方向を定め、観察部位を特定し、光ファイバーの焦点を合わせることは既に可能である。内視鏡観察に多光子蛍光励起の利点を生かすために類似の技術が適用できる。多光子固有蛍光の画像を得るために、ファイバーの走査、または、個々のファイバーもしくは束にしたクラスターの連続照射が使用できると予想される。本発明のこの局面は、口腔、結腸、食道、胃、腸、膀胱、子宮、膣、肺、卵巣、および咽喉などの体内の管で組織の蛍光を画像化するのに使用してもよい。その結果、紫外線励起エネルギーで励起された蛍光の差異を認識することによって悪性疾患が検出される。

10

【0033】

図6A～6Cに、本発明に係る内視鏡の構成を示す。本発明のこの態様では、レーザー2がレーザー照射光Lを生成し、ダイクロイックフィルタ4によって光ファイバーアセンブリ6に送られる。図6Bに光ファイバーアセンブリ6をさらに詳しく示す。この図において、レーザー照射光Lはレンズ／集束アレイ8を通過し、光ファイバー10dに入る。光ファイバー10a～10gはケーブル12に収められ、ケーブル12は内視鏡ヘッドピース14に接続される。内視鏡の遠位端は、患者Pの口腔に導入され、この場合は食道である腔Cに通される。内視鏡の遠位端は内視鏡端16および励起／収集ユニット18で終結している。図6Cに、励起／収集ユニット18の詳細を示し、レーザー照射光Lは光ファイバー10dを通過して組織Tに照射される。その結果、組織Tは光ファイバー10dの先端部で蛍光を発し（図2参照）、このよう

20

【0034】

本発明の別の形態は、光学生検針または少なくとも1本の従来の光ファイバーで組織自体を貫通することに基づく。この用途では、光ファイバーの末端部で組織の自己蛍光をサンプリングするために、光ファイバーまたは光学生検針を組織自体に挿入する。ファイバーは、必要に応じて組織に挿入できる皮下注射器のように機能してもよい。もしくは、光ファイバーの遠位端は、画像化する植物または動物の組織の表面に接触するよう構成してもよい。多光子励起においては、蛍光が励起されるファイバー先端部の量は原理的に良好に規定される。これは初めのファイバーを取り巻くファイバー束により実現できる。もしくは、より大きな量を照射するファイバーの束を使用してもよい。乳癌または肝癌など、高密度組織の癌の生検では、ファイバーの挿入経路に沿って蛍光を探索できる。一般的に、時間がかかる組織の固定および染色手順が必要とされる従来の生検とは対照的に、多光子励起蛍光分光法を使用した光学生検では、プローブを患者の体内に挿入し移動させる際に、即座に診断スペクトルデータが得られる。

30

【0035】

図7A～7Cに、本発明に係る光学生検針の構成を示す。本発明のこの態様では、レーザー102がレーザー照射光Lを生成し、ダイクロイックフィルタ104によって光ファイバーアセンブリ106に送られる。図7Bに光ファイバーアセンブリ106をさらに詳しく示す。この図において、レーザー照射光Lはレンズ／集束アレイ108を通過し、光ファイバー110dに入る。光ファイバー110a～110gはケーブル112に収められ、ケーブル112は光学生検針のヘッドピース114に接続される。光学生検針（すなわち針116）の遠位端は、患者Pの皮膚を通して骨盤Eまで進められる。図7Cにより詳しく示すように、針116の内部ではレーザー照射光Lは光ファイバー10dを通過して組織Tに照射される。その結果、組織Tは光ファイバー10dの先端部で蛍光を発し（図2参照）、このような蛍光Fは光ファイバー110a～110gによって収集される。収集された蛍光Fは、光学生検針ヘッドピース114、光ファイバーアセンブリ106（レンズ／集束アレイ108を含む）、ダイクロイックフィルタ104、バリアフィルタ120を順に通過し、分光器および／または画像検出装置122に入る。

40

50

【0036】

本発明のこれらの形態は、ファイバーを体腔の内部表面に到達させるための経路を提供するため患者の体腔内に内視鏡を挿入するという組み合わせで使用してもよく、この場合、ファイバーは組織内に挿入されてその連続層をサンプリングしてもよい。例えば、結腸壁で腫瘍の発生を探索する場合、その組織には約5つの層があり、それぞれが特有の光学的性質および自己蛍光を有する。各層を連続して光学的に探索することによって、各層を識別でき、且つ確認できる。

【0037】

多光子励起蛍光ならびに組織内で生じたレーザー励起の第二高調波および第三高調波の検出を、励起を生じさせる光ファイバーと、単一モード励起ファイバーの先端付近で励起した光を効率的に収集するための周囲を囲むファイバー束または太い光学チューブとを通じて、内視鏡観察および光学生検によって達成してもよい。多光子内視鏡組織蛍光では、発光は光収集光学部品に最も到達しやすいファイバー先端の付近に限局されるため、単一光子励起と比較して蛍光収集効率の面で大きな利点がある。同じ利点は光学生検にも当てはまる。本発明は複数の異なる方法で実施でき、それには非限定的に以下のものが含まれる：複数の集光ファイバーに囲まれていてもよい単一の微細構造光ファイバーを介した送光による非撮像モダリティ；追加の複数の集光ファイバーを伴うかまたは伴わない、複数の送光光ファイバーを用いた低分解能の撮像；NAの大きい送光ファイバー（表面集光）および複数の集光ファイバーの両方による、単一の送光ファイバーの走査および放出の集光；または、対物レンズを介して送光ファイバーから出た後のレーザービームの走査、および追加の複数の集光ファイバーを伴うかまたは伴わない送光ファイバーを介した集光。

【0038】

本発明に係る効率的な多光子分子励起は、（a）非常に強く、局所的、且つ瞬間的な強度、および（b）パルスされたレーザーの一時的な集中を組み合わせることによって可能となる。回折限界に集光できる高い強度の、長波長の単色光光源としては、各パルスの持続時間が約100フェムト秒（ 100×10^{-15} ）で反復速度約80 MHzのチタンサファイア・モードロック固体レーザーなどがある。多光子励起および高調波生成に有効な他のレーザーを使用してもよい。これらの超高速のパルスは、内視鏡または光学生検針を通じて生きた植物もしくは動物の標的組織、または組織標本に照射される。回折限界に集光される、持続時間が非常に短い強いパルスによって大きな瞬間的な力が供給されるため、標的に含まれ、通常は波長の短い高エネルギーの単一光子（典型的には紫外線）によって励起されうる蛍光体（蛍光色素）が、レーザー源から出た波長の長い光子を2つ同時に吸収する可能性が十分高くなる。この吸収によって蛍光体分子内で2つの光子のエネルギーが結合され、蛍光体が励起状態まで高められる。蛍光体が通常の状態に戻るときに光が放射され、この光が内視鏡または光学生検針を通じて適切な検出器まで戻る。

【0039】

非常に強力な短パルスの光による蛍光体の多光子励起により、一般的な蛍光顕微鏡技術で、背景識別力がより良好で蛍光体の光退色がより少ない画像化が可能となる。これは、顕微鏡内で供給される集束照射光が、標本を通過する際に集束円錐を形成するためである。集束円錐の頂点で焦平面に到達するすべての光は、蛍光体で吸収されるごく一部を除いて、発散円錐を通過して標本の反対側へと抜ける。照度は、集束円錐と発散円錐とで形成されるくびれ部分（waist）にある対物面上の焦点部位でのみ標本蛍光体の多光子吸収を生じさせるのに十分な強さとなり、この照度依存性により、焦点周囲の小さな局所領域内でのみ長波長の励起を生じさせることが可能となる。この吸収は、高速、強力であり、標本内の焦点以外の部位で長波長光の適度な平均照度を維持する比較的波長の長いフェムト秒パルスの流れという手段によって実現される。その結果、焦平面以外の部位の蛍光体の光退色は事実上生じない。長波長光の1光子吸収は無視できる程度であり、また、実際には時間平均照度は標本の全深度にわたってほぼ均一であるものの、瞬間照度は焦平面以外の部位では低すぎるため、感知可能な2光子吸収および励起を生じさせない。この効果により、生細胞への傷害も大幅に低下する。

【0040】

本発明では、3次元分解能を得るため、励起光の波長の2分の1と重複するかまたはこれを上回る波長に1光子吸収のピークをもつ蛍光体の2光子励起を利用してもよい。3光子励起の場合は、1光子吸収の波長が励起光の波長の3分の1と重複するようにする。これを実現するには、例えば可視赤色や赤外線領域など比較的波長が長く、高い瞬間出力をもつ非常に短いパルスのレーザー光を生成させる。この光を、通常は短波長領域（例：紫外線照射）の1光子で励起される蛍光体を含んだ標本に照射し、2つの低エネルギー（赤色）の光子がそのエネルギーを結合させなければ1つの高エネルギー（紫外線）の光子の場合と同じ励起が生じないようにする。標本中の励起率も、したがって蛍光率も、入射光強度の2乗に比例する。集光した励起レーザー光において、長波長の入射光は標本内の焦点領域でのみ蛍光体を励起するのに十分な強度となる。この焦点は、焦点周囲の選択した長円形量でのみ標本の蛍光および／または光分解が生じるよう、標本内で位置を調整してもよい。したがって、本発明においては、長波長の励起光のみが標本を通過する必要がある、この長波長の光は、非常に小さな領域内でのみ蛍光を励起するのに十分な強度をもつよう集光される。この蛍光は、通常は紫外線でしか吸収しない蛍光体でも発生する。焦点は標本内で選択的に位置決めすることができるため、走査蛍光顕微鏡観察、光分解のいずれにおいても3次元分解能が得られる。光分解には、光分解で放射されてもよい、光子により活性化される試薬の光分解も含まれる。

【0041】

本発明において、必要な励起強度は、例えば、赤色領域のスペクトル（例えば約700～1000 nm）の波長を有するか、もしくはパルス幅 $10^{-9} \sim 10^{-15}$ 秒で便宜的には反復速度が約80 MHzであるパルス光を生成する、チタンサファイアモードロックレーザーであってもよい照射光源から供給される。他の高輝度パルスレーザーを使用して、例えば赤外または可視赤色領域の比較的長い異なる波長の光を生成し、これにより、総エネルギーが適切な吸収エネルギーバンドとなるよう必要な励起光子を生じさせてもよい。適切な吸収エネルギーバンドとは、通常はスペクトル領域がこの入射光の波長の約半分の波長を有する単一光子の吸収により励起されるスペクトルの蛍光体が必要とするエネルギーである。より短波長の励起が必要な場合は、外部の高調波発生によりレーザー波長を2、3、または4つに分割してもよい。したがって、例えば、750 nmの可視赤色領域の2つの光子により、通常は375 nmまたはそれ以上の紫外領域の光を吸収する蛍光体が励起され、例えば、1070 nmの赤外領域の2つの光子により、535 nmまたはそれ以上の可視光領域の光を吸収する蛍光体が励起される。

【0042】

本発明のひとつの変更された形式においては、入射光が強い瞬間パワーと異なる波長とを有する2つの重ね合わせパルス光となるよう、単一波長の光源を2つの異なる波長のレーザー光源で置き換えてもよい。入射光の各波長は、短波長で吸収性を示す蛍光体を励起するよう選択され、これは以下の式で表される：

$$1/\lambda_{abs} = 1/\lambda_1 + 1/\lambda_2$$

式中、 λ_{abs} は吸収体の短い波長、 λ_1 および λ_2 はレーザー入射光の各波長である。

【0043】

2光子励起において、 $\sim 10^{-50} \text{ cm}^4 \text{ s}$ の2光子断面積 δ_{2p} で与えられ、パルスパラメータが前述のとおり（反復速度80 MHzの100 fsecパルス）であり、且つ開口数NAのレンズで光が集光される場合、平均パワー（ P_0 ）約 50 mWの入射レーザー光により、1蛍光体1パルスにつき1吸収光子が限界である蛍光体の蛍光出力が飽和する。1パルス1蛍光体につき吸収される光子数 n_a は以下の関係に従う(Denk et al., Science, 248:73(1990)、本文献は、全体として参照することにより組み込まれる。)

：

$$n_a \sim P_0^2 \sigma_{2p} (\pi NA)^2 / \tau (hc \lambda f)^2$$

式中、

τ はパルス持続時間、
 f は反復速度、
 P_0 は入射レーザーの平均パワー、
 δ は光子吸収断面積、
 h は $2\pi \times$ プランク定数、
 c は光速、
 A は集光レンズの開口数

である。ただし、蛍光放射はパルス反復周波数を蛍光寿命の逆数まで増加することによって増強できる。これは典型的に次式で表される：

$$\tau_f^{-1} = 10^9 \text{ s}^{-1}$$

比較として、1光子の蛍光飽和は約3 mWの入射光パワーで生じる。

【0044】

多光子励起で固有組織蛍光を測定することに加えて、薬物の蛍光を利用して組織中の局在を検出することが可能である。こうした薬物はしばしば特定の組織構造または腫瘍などの疾患生成物の中に分離して存在する。これら薬物の同定に多光子励起を用いることができる。多くの重要な薬物は紫外光を吸収して蛍光性となる性質があり、したがって多光子励起により効率的に励起される。したがって、蛍光性薬物の選択的分離または結合により提供される標識付けの特徴とともに、固有組織蛍光の多光子励起の利点がすべて得られる。例えば、結腸炎治療に使用される主要な薬物である5-アミノサリチル酸は、生きた結腸組織の外植片において同薬物が代謝される際に結腸組織の全層内で画像化できる。コラーゲン、ニコチンアミドアデニンジヌクレオチド (NADH)、および他の構造による組織自己蛍光を画像化することにより、複雑な組織構造に対して位置特定することができる。このような薬物の多光子励起により、多光子内視鏡および／または多光子光学生検による組織内のインビボ観察も可能となる。

【0045】

蛍光色素を含む光活性剤は、細胞および組織の特性を画像化するため多光子顕微鏡観察で一般的に用いられる。適切な光活性剤としては、例えば Ca^{2+} 、 Mg^{2+} 、 Na^+ 、 K^+ 、または H^+ などの金属イオンに結合したときに蛍光特性が変化する有機分子など、多光子励起で励起される色素が含まれる。DAPI (4',6-ジアミジノ-2-フェニルインドール、ジヒドロクロライド) など、DNA二重鎖に結合する色素は特に有用である。多くのこのような色素がインビボの適用において適している。

【0046】

ヒトを含む生きた動物内で多光子吸収内視鏡分光観察により蛍光の分布を探索し、結腸炎などの炎症性疾患の識別およびその治療経過の観察を行うことができる。同様に、アミノレブリン酸の代謝産物であり、癌細胞に蓄積する蛍光性のプロトポルフィリンIXの分布も癌の検出に有用であると考えられる。NADH蛍光は、多光子吸収内視鏡分光観察で検出できる、最も将来性のある癌シグナルである可能性があるが、隣接組織中で同様に蛍光性を有するコラーゲンと識別するには多光子吸収により空間的に位置特定する必要がある。特定の組織および組織構成物、特に、組織の重要な構造構成物であり多くの形体で存在するコラーゲンは、明るい干渉性の照射光の第二高調波を非常に高効率で生成することが以前から知られている。第二高調波の照射光は波長が基本照射光のちょうど半分であり、したがって基本照射光の2倍の光子エネルギーを有する。同様に、第三高調波の照射光は波長が基本照射光のちょうど3分の1であり、したがって光子エネルギーは3倍である。実際に、第二高調波光の生成は細胞の顕微鏡的な画像化に有用な現象であることが示されている

10

20

30

40

50

。複雑な組織内で第二高調波および第三高調波を生じさせるのに必要な照射条件は多光子蛍光励起の必要条件と同様であるため、コラーゲンなどの組織において、第二高調波または第三高調波の生成を利用して固有組織蛍光の多光子励起を補うことができる。複雑な組織内では、第二高調波または第三高調波は広い角度から高頻度に照射されるため、多光子励起蛍光とともに検出することができる。本発明は種々の目的に利用可能である。例えば、被検者の当該領域における組織学および臨床的な組成、構造、代謝状態、ならびに活力度を決定することができる。もしくは、被検者の当該領域における、生理的および薬理的な刺激に対する機能的反応、ならびに疾患状態を検出することができる。最後に、被検者の当該領域における、組織蛍光および薬物蛍光の励起スペクトルおよび発光スペクトル、光度、蛍光寿命、ならびに時間的変動を決定することができる。

10

【0047】

さらに、説明したファイバー送達システムは、従来の多光子顕微鏡にフェムト秒パルスを送達するのにも有用であり、これにより、顕微鏡システムへのモード同期レーザーのカップリングを容易にするとともに、フェムト秒レーザー源の配置の制限を緩和する。この実現方法は、ファイバーより後に分散グラスを必要とするのではなく、すべての補償がファイバーより前に実施されるという点で、これまでに提唱された実現方法（例えば、参照によりその全部が本明細書に組み入れられる、米国特許第5,995,281号、同第6,178,041号、および同第6,356,088号）と異なる。さらに、微細構造ラージコアファイバーでは、これまで可能であったものよりはるかに高いレーザーパワーを伝達することができ、出力のパルス持続時間もファイバーへの入力時とほぼ等しい。ひとつの特定の態様において、ラ

20

【0048】

本発明の方法には種々のラージコア微細構造マルチモード光ファイバーが使用できる。ひとつの態様において、ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーは、ラージコアステップインデックスファイバーであってもよい。本明細書において、「ラージコアステップインデックスファイバー」という用語は、ラージコアおよびコア-クラッドステップインデックスコントラストが大きい光ファイバーを意味する。本発明に使用するための特定のラージコアステップインデックスファイバーの好適な例としては、エア中のシリカロッドがあるが、それに限定されるわけではない。本発明に使用するのに好適な他のラージコアステップインデックスファイバーの例としては、MM-HMA-35ファイバー（Crystal Fibre A/S、デンマーク）およびMM-HMA-25ファイバー（Crystal Fibre A/S、デンマーク）があるが、それに限定されるわけではない。他の態様において、ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーは、焦点合わせまたは撮像を増強するため、当技術分野において公知の種々の装置と末端で連結されてもよい。例えば、ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーは、焦点合わせ装置と末端で連結されてもよい。好適な焦点合わせ装置としては、ファイバーからの照射の出力パルスを送達するための焦点ボリュームを減少させるのに有効な装置がある。好適な焦点合わせ装置の例としてはレンズまたはレンズシステムがあるが、それに限定されるわけではない。別の実施例として、ラージコア微細構造マルチモード光ファイバーは、走査装置が照射の出力パルスの非線形活性化焦点ボリュームを走査することを可能にする有効な条件下で、走査装置と末端で連結されてもよい。この走査装置を用いて、画像生成技術（例えばレーザー走査撮像）による画像生成を容易にして、被検体の画像を生成してもよい。

30

40

【0049】

本発明はまた、超短パルスモード同期レーザーから出力された照射を顕微鏡の光路にカップリングする装置にも関する。このカップリングは、レーザーに続く少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモードファイバーにより実現され、レーザーとファイバーとの間には、レーザーパルスに負の分散を印加する分散補償を行うための装置を含む光学配置が設けられる。好適な分散前置補償器としては、必要な負の分散を生成するのに十分な距

50

離だけ離れたマルチパス格子対、および／または、微細構造光ファイバーのコアにより生じる分散を補償するための十分な負の分散を生成できる他の任意の装置がある。ひとつの態様において、ファイバーのカップリングは、顕微鏡の焦点面に無走査の非線形活性化をもたらすため、顕微鏡への直接接続により実現される。別の態様において、顕微鏡はレーザー走査多光子顕微鏡であり、ファイバーはレーザー走査顕微鏡の走査装置を介してパルスレーザー照射を送達し、この照射は顕微鏡の焦点面に送達されてラスター走査像を生成する。別の態様において、カップリングは、少なくとも1つのラージコア微細構造マルチモードファイバーにより実現される。

【0050】

実施例

10

実施例1 - ラージコア微細構造ファイバーを介したナノジュールフェムト秒パルスの送達

この実施例では、ラージコアMFを介したフェムト秒パルスの送達を示す。格子型前置補償器で負にプリチャープした100 fsの入力パルスを、コア径15 μm および25 μm のMFにカップリングした。基本モードの励起は容易に達成され、且つ、ファイバーをきつく曲げたときにも高次モードへのカップリングはわずかしき観察されなかった。同様の条件下で、標準的なSMFが送達したパルスは、MFが送達したパルスより10倍以上長かった。

【0051】

実験では、標準的なSMFおよび2種類のMF (Crystal-Fiber A/Sより市販されているもの) を使用した (図5参照)。第一のMF (MF1) のパラメータは、コア径15 μm ; ピッチ11 μm ; 孔径6.6 μm であった。第二のMF (MF2) はコア径25 μm であり、空隙率はほぼ均一であった。800 nmの単一モード用に設計されたSMFも使用した。SMF およびMF1の長さは92 cm、MF2の長さは130 cmであった。コアの小さいMFの場合 (参照によりその全部が本明細書に組み入れられる、Ranka et al., Opt. Lett. 25:796 (2001)) と異なり、これらのMFの群速度ゼロの波長は、本質的にバルクシリカの場合と変わらない。

20

【0052】

中心波長800 nmの100 fsの入力パルスを、チタン：サファイアレーザー (Tsunami、Spectra-Physics) により繰返し率80 MHzで生成した。このレーザーパルスを格子対に2回通過させることにより負の周波数チャープを印加し (参照によりその全部が本明細書に組み入れられる、Treacy, IEEE J. Quantum Electron. QE-5:454 (1969))、10Xの顕微鏡対物レンズ (SMFおよびMF1) または4X対物レンズ (MF2) で集束させることにより3つの各ファイバーにカップリングさせた。カップリング効率は、MF1が約50%、MF2が60%であった。

30

【0053】

2光子検出器に基づく自己相関器によりパルスの持続時間を測定した (参照によりその全部が本明細書に組み入れられる、Ranka et al., Opt. Lett. 22:1334 (1997))。すべてのファイバーについて、平均パワー5 mWでの出力パルスが可能な限り短くなるよう、格子間距離を調整した。この固定格子間隔を維持したまま、ファイバーにカップリングしたパワーの関数として出力パルスの幅を測定した。

【0054】

MFのパラメータは、MFが多数の横モードに対応できることを示している。入力カップリングのアライメントずれがあった場合にはいくつかの高次モードへのカップリングが観察されたが、比較的簡単に専ら基本モードが励起された。MF1の出力ビームの写真および強度分布を図8A~8Cに示す。強度分布の断面はガウス関数にほぼ完全にフィットし、励起されたモードが専ら基本モードであることが示唆される。最後の結論は、長い距離にわたって得た強度自己相関によって裏付けられた (図9A)。中心ピークは、高次モードに起因する側方のピークより14倍高い。2つのパルス間の遅延から、有効モード群屈折率の差が 9.7×10^{-4} であると計算された。このはるかに弱い第二のパルスは出力スペクトルの変調をもたらす (図9B)。1 cmという小さな曲げ半径による適度な曲げまたは振れをファイバーに加えても、MF1の出力モードに対する測定可能な影響は生じず、スペクトルもほとんど変化を示さなかった。自己相関トレースの全ピークが低下するという事実は、摂動により生じるのが高次モードへのカップリングではなく曲げ損失であることを示している。MF2の

40

50

場合は、曲げによって、高次モードへのカップリングの結果として自己相関信号のピーク値がわずかに（5%未満）低下した。しかし、変化がわずかであったことは、このカップリングが弱いこと、および、パワーの大部分が基本モードにあることを示している。

【0055】

カップリングした入力パワーに対する出力パルス幅の依存度をSMF、MF1、MF2について測定した結果を図10に示す。2格子補償器による三次分散の補償がないため、低いパワーでも、出力パルスは入力パルスよりわずかに長くなっている。明らかに、MFでは、特に高いパワーにおいて、はるかに短いパルスの送達が可能である。MF1では、パルスエネルギー2.5 nJで300 fsという短い出力パルスが生成された。これは、標準的なSMFによる同じエネルギーでの出力パルスより約5倍短い。コアがより大きいMF2では、パルスエネルギー3 nJで（図11）、持続時間140 fsというさらに短い出力パルスの送達が可能であった（図10）。この3種類のファイバーによる、負にプリチャージしたパルスの伝播を、標準的な非線形シュレーディンガー方程式モデルでシミュレーションした。この実験と同様に、最初の負のチャージは、低パワーでの線形分散を補償するように設定した。その結果を図10に示す（実線）。SMF、MF1、およびMF2の各ファイバー内のビーム径を、それぞれ1.8 μm 、6 μm 、および14 μm であると仮定すると、各ケースのフィットが最良となった。

10

【0056】

結論として、入力パルスに単純な負のチャージのみを印加して比較的エネルギーの高いフェムト秒パルスを送達するという微細構造ファイバーの可能性が実験的に示された。MFはマルチモードのファイバーであるが、実質的に単一モードの様式で機能でき、これにより、回折限界に近い出力ビームを出すことができる。同じ条件下においてMFで送達したパルスと標準的なSMFで送達したパルスの持続時間を比較すると、MFでは10倍以上短いパルスを送達できることが示される。さらに、この種のファイバーではNAが大きいいため、ファイバーを介して蛍光を効率的に回収することが可能となる。このことは、内視鏡的な多光子顕微鏡観察、および従来の多光子顕微鏡に対するフェムト秒パルスのファイバー送達に有用である可能性がある。

20

【0057】

本明細書において、好ましい態様を詳細に記述および説明してきたが、当業者には、本発明の精神から逸脱することなく種々の改変、追加、置換などが可能であり、これらは特許請求の範囲で規定される本発明の範囲内に入るとみなされることが理解されるものと思われる。

30

【図面の簡単な説明】

【0058】

【図1】 先行技術に基づいた、単一モードの光ファイバーから放射される紫外光の空間的分布、およびそれに対応する自己蛍光を示す斜視図である。ここで、照射の強度の減衰は光ファイバー先端からの距離の2乗に反比例する。

【図2】 本発明に基づいた、単一モードの光ファイバーから放射される2光子励起蛍光の紫外光の空間的分布を示す斜視図である。ここで、照射光のパターンは1光子励起と同様である。しかし、2光子励起の割合がパルスされた照度の2乗に比例するため、蛍光強度はファイバー先端からの距離の4乗にほぼ反比例して減衰し、蛍光の励起が高度に局在化された有効な集光量が得られる。より高次の蛍光励起については、直径の大きな光ファイバーを使用する場合は有効な集光量の鮮明さが低下し得るものの、放射の指数法則はさらに強くなり、例えば、3光子励起の場合は6乗に反比例する。

40

【図3】 ファイバー出力の2光子励起プロファイルをガウス強度プロファイル（Gaussian Intensity Profile）で示したものである。この図は、光ファイバーの出口を起点として、光ファイバーの軸に沿った平面について、均一な蛍光体による2光子励起の蛍光放射の空間分布を示したものである。使用された微細構造ファイバーにとって、正規化された最大値は、軸に沿って約50マイクロメートルで半分に減少し、また、任意の追加の焦点光なしに典型的な単一モードのファイバー出口の半分の最大値半幅は約10 μm を有する。

【図4】 本発明の方法に使用するためのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの

50

例の断面図を示した略図である。

【図5】本発明の方法に使用するためのラージコア微細構造マルチモード光ファイバーの例（Crystal Fibre A/S [デンマーク] より市販されているもの）の断面図を示した略図である。

【図6】本発明に係る内視鏡の配置を示した図である。

【図7】本発明に係る光学生検針の配置を示した図である。

【図8】微細構造ファイバーMF1の出力部のビームプロファイルである：デジタルカメラ写真（図8A）；強度分布（図8B）；断面のガウスフィット（図8C）。

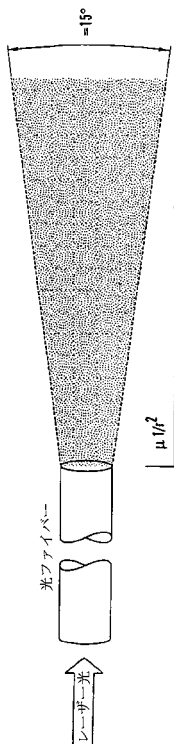
【図9】MF1への平均パワー100 mWに対する、強度の自己相関（図9A）および出力パルス
10

のスペクトル（図9B）を示した図である。

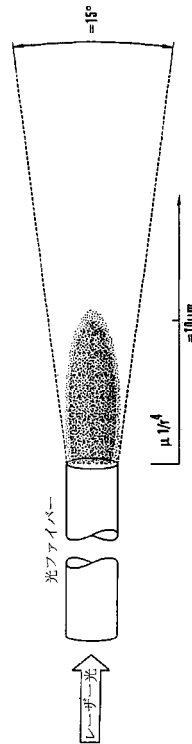
【図10】出力パルスの幅をファイバーに対するパワーの関数として示した図である：SMF（四角）、MF1（円）、およびMF2（三角）の3つの各ファイバーの測定値、ならびに各ファイバーの理論値（実線）。

【図11】パルスエネルギー3 nJに対する、入力パルス（灰色）およびMF2からの出力パルス（黒色）の干渉自己相関を示した図である。

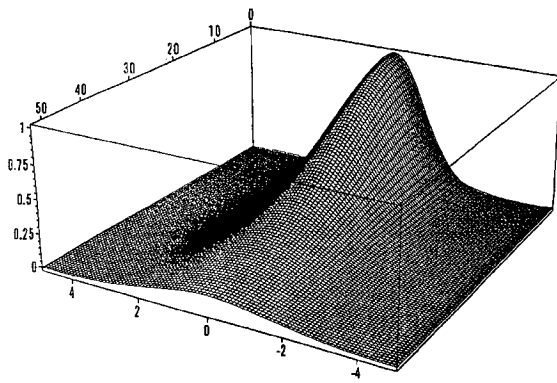
【図1】



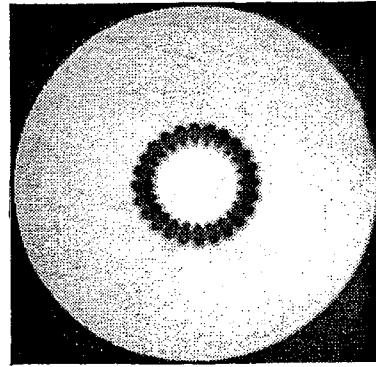
【図2】



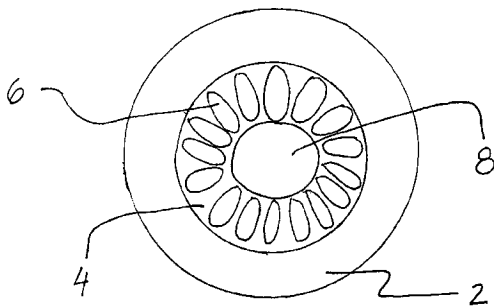
【図 3】



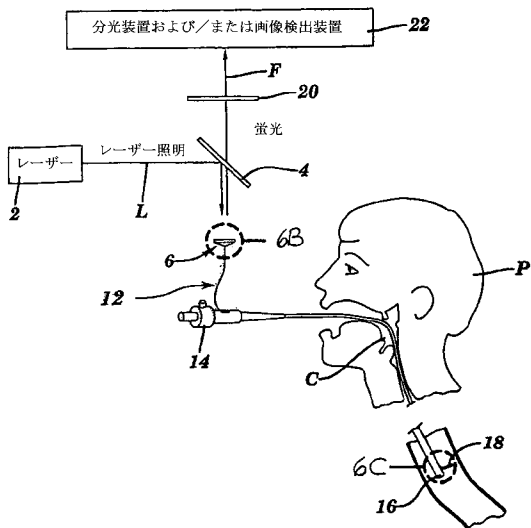
【図 5】



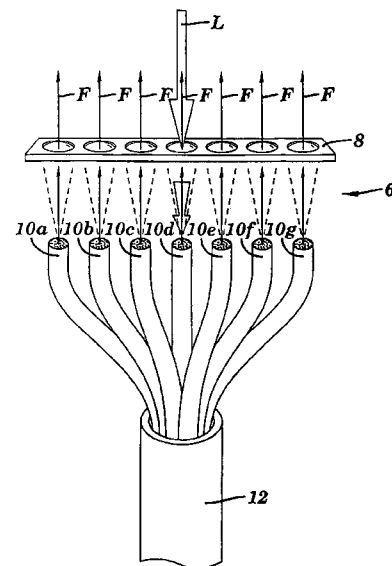
【図 4】



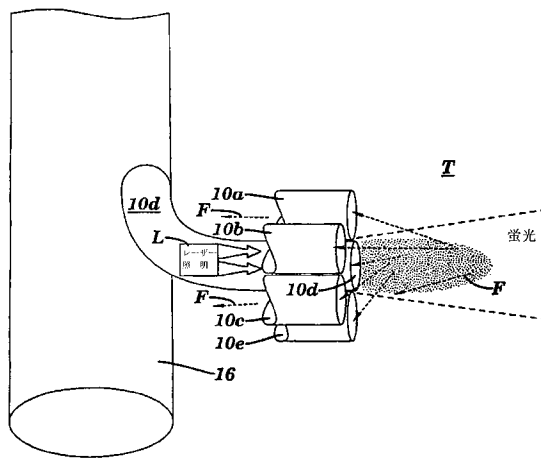
【図 6 A】



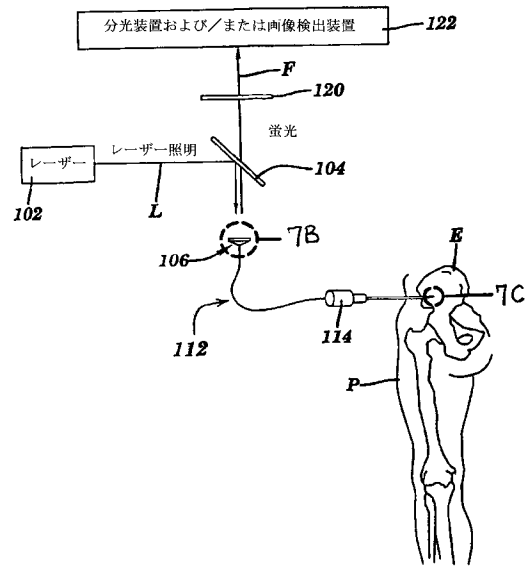
【図 6 B】



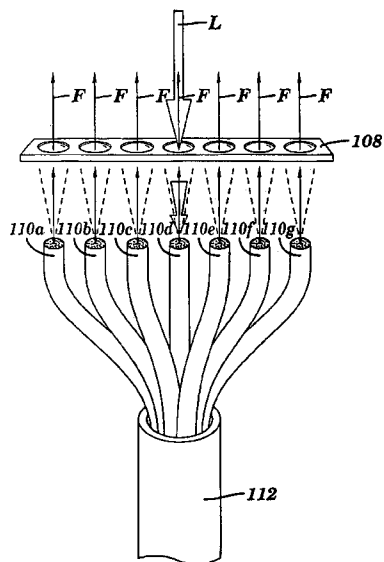
【図 6 C】



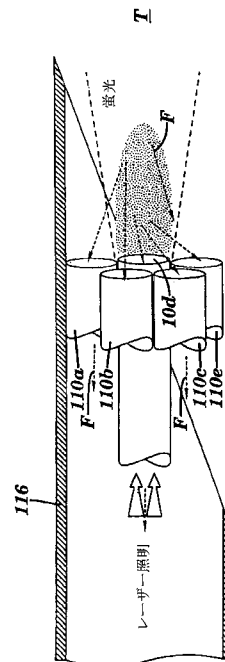
【図 7 A】



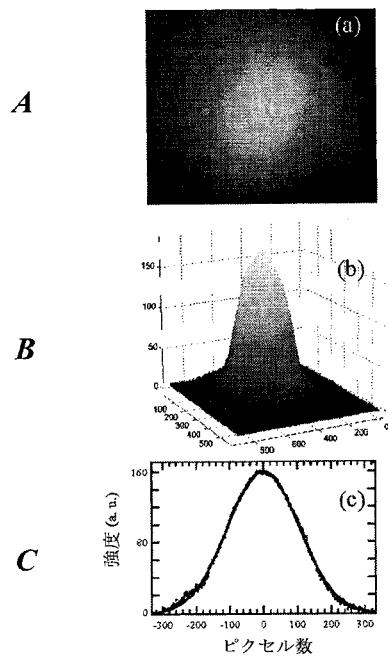
【図 7 B】



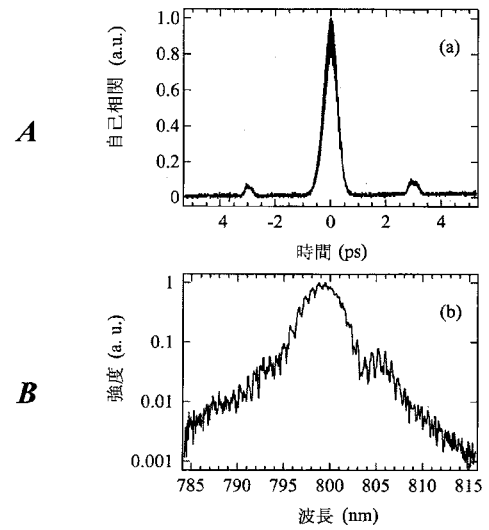
【図 7 C】



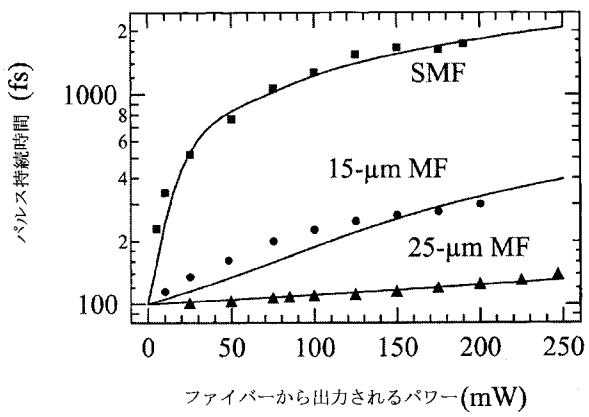
【図 8】



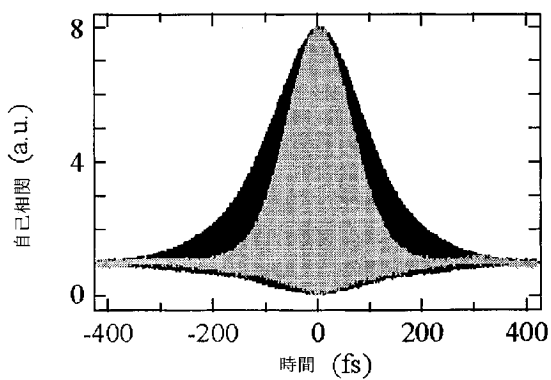
【図 9】



【図 10】



【図 11】



【国際調査報告】

60601050069



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/US04/26521

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC: A61B 6/00(2006.01) USPC: 600/478 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) U.S. : 600/478, 472, 407; 358/33, 37 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)		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X — Y	US 2003/0100824 A1 (WARREN et al) 29 May 2003 (29.05.2003), paragraphs 94-136, figure 35	26-34, 41-56, 58-58, 60, 69, 72-80, 87, 89, 90, 91 1-25, 35-40, 46, 59, 61-68, 70, 71, 81-86, 88, 92, 93
Y, P	US 6,690,966 B1 (RAVA et al) 10 February 2004 (10.02.2004), figures 1a and 1b	1-10, 17-24, 59, 67, 68
Y	US 6,320,191 B1 (RUDD) 20 November 2001 (20.11.2001), columns 1 and 5	11-16, 35-40, 61-66, 81-86, 92-93
Y	US 2002/0028044 A1 (BIRK et al) 07 March 2002 (07.03.2002), paragraph 60	25, 59, 67, 68
☐ 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	"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	
"E" earlier application or patent published on or after the international filing date	"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	
"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)	"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	
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	"Z" document member of the same patent family	
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		
Date of the actual completion of the international search 02 March 2006 (02.03.2006)	Date of mailing of the international search report 31 MAR 2006	
Name and mailing address of the ISA/US Mail Stop PCT, Attn: ISA/US Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, Virginia 22313-1450 Facsimile No. (571) 273-3201	Authorized officer Jennifer Horvath Telephone No. (571) 272-2811	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (April 2005)

14. 8. 2006

21

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/US04/26521

Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. ☒ Claims Nos.: 70
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
claiming property of human or animal tissue
2. ☐ Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. ☐ Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1. ☐ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. ☐ As all searchable claims could be searched without effort justifying additional fees, this Authority did not invite payment of any additional fees.
3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. ☐ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

- Remark on Protest**
- ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest and, where applicable, the payment of a protest fee.
 - ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest but the applicable protest fee was not paid within the time limit specified in the invitation.
 - ☐ No protest accompanied the payment of additional search fees.

フロントページの続き

(51)Int.Cl.		F I		テーマコード (参考)
A 6 1 B	1/06	(2006.01)	G 0 1 N 21/27	A
			G 0 1 N 21/64	B
			G 0 1 N 21/64	E
			G 0 2 B 6/20	
			A 6 1 B 1/06	A

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

(72)発明者 ウーザーノブ ディミター ジー.
アメリカ合衆国 ニューヨーク州 イサカ メイプル アベニュー #シー 1 1 エー 2 0 2 0
1

(72)発明者 ウェブ ワット ダブリュー.
アメリカ合衆国 ニューヨーク州 イサカ パークウェイ プレイス 9

(72)発明者 ウィリアムズ レベッカ エム.
アメリカ合衆国 ニューヨーク州 イサカ シュダベン ロード 3 4

(72)発明者 ジップフェル ワレン アール.
アメリカ合衆国 ニューヨーク州 イサカ シュダベン ロード 3 4

Fターム(参考) 2G043 AA03 BA16 DA02 EA01 FA01 FA02 FA03 HA01 HA05 HA09
JA04 KA01 KA02 KA03 KA05 KA08 KA09
2G059 AA05 BB12 EE07 EE12 FF01 FF03 FF04 FF12 GG01 GG08
HH01 HH02 HH03 HH06 JJ05 JJ11 JJ17
2H150 AB03 AC51 AD03 AD12 AD15 AD22 AH24 AH31 AH50
4C061 AA01 AA02 AA03 AA04 AA07 AA08 AA13 AA15 AA16 BB01
BB08 DD03 FF02 FF40 FF46 GG15 HH51 LL03 NN01 NN05
PP13 QQ04 WW17

专利名称(译)	用于生物应用的光纤传输和收集系统，例如多光子显微镜，光谱学和内窥镜观察		
公开(公告)号	JP2007503851A	公开(公告)日	2007-03-01
申请号	JP2006523960	申请日	2004-08-16
[标]申请(专利权)人(译)	康乃尔研究基金会有限公司		
申请(专利权)人(译)	康奈尔大学研究基金会股份有限公司Retiddo		
[标]发明人	ガエタアレクサンダーエル ウーズーノブディミタージー ウェブワットダブリュー ウィリアムズレベッカエム ジップフェルワレンアール		
发明人	ガエタ アレクサンダー エル. ウーズーノブ ディミター ジー. ウェブ ワット ダブリュー. ウィリアムズ レベッカ エム. ジップフェル ワレン アール.		
IPC分类号	A61B1/00 A61B1/04 G01N21/64 G01N21/27 G02B6/032 A61B1/06 A61B5/00		
CPC分类号	A61B5/0059 A61B1/00165 A61B5/0062		
FI分类号	A61B1/00.300.D A61B1/04.370 A61B1/00.300.U G01N21/64.F G01N21/64.Z G01N21/27.A G01N21/64.B G01N21/64.E G02B6/20 A61B1/06.A		
F-TERM分类号	2G043/AA03 2G043/BA16 2G043/DA02 2G043/EA01 2G043/FA01 2G043/FA02 2G043/FA03 2G043/HA01 2G043/HA05 2G043/HA09 2G043/JA04 2G043/KA01 2G043/KA02 2G043/KA03 2G043/KA05 2G043/KA08 2G043/KA09 2G059/AA05 2G059/BB12 2G059/EE07 2G059/EE12 2G059/FF01 2G059/FF03 2G059/FF04 2G059/FF12 2G059/GG01 2G059/GG08 2G059/HH01 2G059/HH02 2G059/HH03 2G059/HH06 2G059/JJ05 2G059/JJ11 2G059/JJ17 2H150/AB03 2H150/AC51 2H150/AD03 2H150/AD12 2H150/AD15 2H150/AD22 2H150/AH24 2H150/AH31 2H150/AH50 4C061/AA01 4C061/AA02 4C061/AA03 4C061/AA04 4C061/AA07 4C061/AA08 4C061/AA13 4C061/AA15 4C061/AA16 4C061/BB01 4C061/BB08 4C061/DD03 4C061/FF02 4C061/FF40 4C061/FF46 4C061/GG15 4C061/HH51 4C061/LL03 4C061/NN01 4C061/NN05 4C061/PP13 4C061/QQ04 4C061/WW17		
代理人(译)	清水初衷		
优先权	60/496241 2003-08-19 US		
其他公开文献	JP2007503851A5 JP4823906B2		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

本发明涉及为了检测植物或动物或其他可穿透组织中的疾病或者对植物或动物的特定组织进行成像而经由光纤进行照射的方法。而且，通过经由这样的光纤照射，可以检测和定位受试者中的荧光和非线性散射信号。照射是使同时多光子激发的有效照射。光纤，单独地用于研究组织的内部区域，或者与光生针检查的组织的表面上，或与内窥镜组合来检查在体腔中的组织。本发明还涉及一种用于将从超短脉冲锁模激光器发射的辐射耦合到显微镜的光束路径的装置。

(51) Int. Cl.			F I			テーマコード (参
A 6 1 B	1/00	(2006.01)	A 6 1 B	1/00	3 0 0 D	2 G 0 4 3
A 6 1 B	1/04	(2006.01)	A 6 1 B	1/04	3 7 0	2 G 0 5 9
G 0 1 N	21/64	(2006.01)	A 6 1 B	1/00	3 0 0 U	2 H 1 5 0
G 0 1 N	21/27	(2006.01)	G 0 1 N	21/64	F	4 C 0 6 1
G 0 2 B	6/032	(2006.01)	G 0 1 N	21/64	Z	
			審査請求 未請求 予備審査請求 未請求			(全 28 頁) 最終
(21) 出願番号 特願2006-523960 (P2006-523960)			(71) 出願人 505246011			
(36) (22) 出願日 平成16年8月16日 (2004. 8. 16)			コーネル リサーチ ファンデーシ			
(35) 翻訳文提出日 平成18年4月19日 (2006. 4. 19)			インコーポレーティッド			
(36) 国際出願番号 PCT/US2004/026521			アメリカ合衆国 ニューヨーク州			
(37) 国際公開番号 W02005/057244			スイート 1 0 5 ソーンウッ1			
(37) 国際公開日 平成17年6月23日 (2005. 6. 23)			イブ 2 0			
(31) 優先権主張番号 60/496, 241			(74) 代理人 100102978			
(32) 優先日 平成15年8月19日 (2003. 8. 19)			弁理士 清水 初志			
(33) 優先権主張国 米国 (US)			(74) 代理人 100128048			
			弁理士 新見 浩一			
			(72) 発明者 ガエタ アレクサンダー エル.			
			アメリカ合衆国 ニューヨーク州			
			チェリー ロード 6 3			