

(19) 日本国特許庁(JP)

再公表特許(A1)

(11) 国際公開番号

W02015/029709

発行日 平成29年3月2日 (2017.3.2)

(43) 国際公開日 平成27年3月5日 (2015.3.5)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
A 6 1 B 1/06 (2006.01)	A 6 1 B 1/06 A	2 H 0 4 O
A 6 1 B 1/00 (2006.01)	A 6 1 B 1/00 3 0 0 D	4 C 1 6 1
A 6 1 B 1/04 (2006.01)	A 6 1 B 1/04 3 7 O	5 C 0 5 4
G 0 2 B 23/26 (2006.01)	G 0 2 B 23/26 B	
G 0 2 B 23/24 (2006.01)	G 0 2 B 23/24 B	
審査請求 有 予備審査請求 未請求 (全 32 頁) 最終頁に続く		

出願番号	特願2015-534112 (P2015-534112)	(71) 出願人	306037311 富士フイルム株式会社 東京都港区西麻布2丁目26番30号
(21) 国際出願番号	PCT/JP2014/070553	(74) 代理人	100075281 弁理士 小林 和憲
(22) 国際出願日	平成26年8月5日 (2014.8.5)	(72) 発明者	大橋 永治 神奈川県足柄上郡開成町宮台798番地 富士フイルム株式会社内
(31) 優先権主張番号	特願2013-175615 (P2013-175615)	(72) 発明者	小澤 聡 神奈川県足柄上郡開成町宮台798番地 富士フイルム株式会社内
(32) 優先日	平成25年8月27日 (2013.8.27)	(72) 発明者	森本 美範 神奈川県足柄上郡開成町宮台798番地 富士フイルム株式会社内
(33) 優先権主張国	日本国 (JP)		

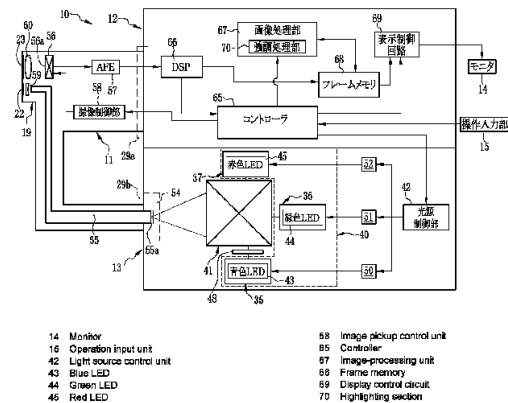
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 内視鏡システム

(57) 【要約】

表層血管のコントラストをより際立たせた観察画像を得て、表層血管をより精細に観察する。

青色半導体光源 35 の前面には、ロングカットフィルタ (LCF) (48) が設けられている。LCF (48) は、青色半導体光源 (35) が発する青色光 LB のうち、生体組織の粘膜表層に存在する表層血管と中層に存在する中層血管の反射スペクトルにおいて、表層血管と中層血管の反射率の交点 P の波長 (450 nm) 以上の長波長成分をカットして、ロングカット青色光 LB1c1 を生成する。このロングカット青色光 LB1c1、緑色光 LG、赤色光 LR の混合光が観察部位に照射され、撮像素子 (56) で撮像される。強調処理部 (70) は、撮像素子 (56) から出力された画像信号に対して、表層血管を強調する処理を施す。



【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

青色の波長帯域の青色光を発する青色光源と、

前記青色光の光路上に設けられ、前記青色光のうち、生体組織の粘膜表層に存在する表層血管と中層に存在する中層血管の反射スペクトルにおいて、前記表層血管と前記中層血管の反射率の交点の波長以上の長波長成分の少なくとも一部をカットするロングカットフィルタと、

を有することを特徴とする内視鏡システム。

【請求項 2】

前記交点の波長は、445nm～460nmの範囲の値であることを特徴とする請求項1記載の内視鏡システム。 10

【請求項 3】

前記交点の波長は、450nmであることを特徴とする請求項2に記載の内視鏡システム。

【請求項 4】

前記青色光源は、青色半導体発光素子を有する青色半導体光源であることを特徴とする請求項1ないし3のいずれか1項に記載の内視鏡システム。

【請求項 5】

前記青色半導体発光素子は、青色発光ダイオードであることを特徴とする請求項4に記載の内視鏡システム。 20

【請求項 6】

緑色の波長帯域の緑色光を発する緑色半導体光源と、

赤色の波長帯域の赤色光を発する赤色半導体光源と、

前記緑色半導体光源、前記赤色半導体光源、および前記青色半導体光源が発する各色光の光路を統合する光路統合部とを有することを特徴とする請求項4または5に記載の内視鏡システム。

【請求項 7】

前記緑色半導体光源、前記赤色半導体光源、および前記青色半導体光源は、各色光を同時に発することを特徴とする請求項6に記載の内視鏡システム。

【請求項 8】

前記ロングカットフィルタのカット機能を有効化して、前記表層血管を強調して観察する表層血管強調観察モードと、

前記カット機能を無効化して、観察部位を観察する通常観察モードとを切り替えるモード切替部を備えることを特徴とする請求項1ないし7のいずれか1項に記載の内視鏡システム。

【請求項 9】

前記モード切替部は、モード切替を指示するための指示信号を発する操作部材と、

前記青色光の光路上に配置するセット位置と、前記青色光の光路上から退避させる退避位置との間で、前記ロングカットフィルタを移動させるロングカットフィルタ移動機構と、

前記操作部材からの指示信号に応じて、前記ロングカットフィルタ移動機構の駆動を制御する制御部とを有することを特徴とする請求項8に記載の内視鏡システム。

【請求項 10】

生体組織の粘膜表層に存在する表層血管のうちの粘膜表層により近い極表層血管を強調して観察するための紫色の波長帯域の紫色光を発する紫色半導体光源を有することを特徴とする請求項1ないし9のいずれか1項に記載の内視鏡システム。

【請求項 11】

前記交点の波長以上の長波長成分の少なくとも一部がカットされたロングカット青色光を含む照明光によって照明された観察対象を撮像して、画像信号を出力する撮像素子と、

前記画像信号に対して、前記表層血管を強調する処理を施す強調処理部とを有する請求

項 1 ないし 1 0 いずれか 1 項記載の内視鏡システム。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、内視鏡システムに関する。

【背景技術】

【0002】

医療分野において、内視鏡システムを用いた内視鏡診断が普及している。内視鏡システムは、内視鏡と、内視鏡に照明光を供給する内視鏡用光源装置（以下、単に光源装置という）と、内視鏡が出力する画像信号を処理するプロセッサ装置とを備えている。内視鏡は生体内に挿入される挿入部を有する。挿入部の先端には、観察部位（被写体）に照明光を照射する照明窓と、観察部位を撮影するための観察窓が配されている。内視鏡には、光ファイバをバンドル化したファイババンドルからなるライトガイドが内蔵されている。ライトガイドは、光源装置から供給された照明光を照明窓に導光する。観察窓の奥にはCCD等の撮像素子が配されている。照明光が照射された観察部位は撮像素子で撮像され、撮像素子が出力する画像信号に基づいてプロセッサ装置で観察画像が生成される。観察画像はモニタに表示され、生体内の観察が行われる。

10

【0003】

近年の内視鏡診断においては、白色光のもとで生体組織の表面の全体的な性状を把握する従来の観察に対して、特定の波長帯域に制限された特殊光（狭帯域光）を用いた観察も盛んに行われている。特殊光を用いた観察には各種のものがあるが、波長によって生体組織内への光の深達度が異なるという光学特性を利用して、生体組織の粘膜に存在する血管を強調して表示する血管強調観察が知られている（特許文献1、2参照）。生体組織に発生する癌等の異常組織においては血管の状態が正常組織と異なるため、血管強調観察は早期癌の発見等に有用性が認められている。

20

【0004】

特許文献1、2に記載の光源装置には、白色光を発する光源に加えて、粘膜表層に存在する表層血管によく吸収される、例えば中心波長445nm程度の狭帯域な青色光を発する青色半導体光源が特殊光の光源として設けられている。これら各光源を点灯させて白色光と青色光を同時に観察部位に照射し、その反射光を撮像素子で撮像することで、表層血管を強調した観察画像を得ている。特許文献1、2では、より表層血管を強調した観察画像を得るために、撮像素子から出力された画像信号に対して、表層血管を強調する処理を施している。

30

【先行技術文献】

【特許文献】

【0005】

【特許文献1】特開2011-098088号公報

【特許文献2】特開2012-152459号公報

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

40

【0006】

ところで、本発明者らは、図29に示す粘膜、表層血管、および中層血管の反射スペクトルの関係を見出した。図29において、粘膜の反射スペクトルを2点鎖線、表層血管の反射スペクトルを実線、中層血管の反射スペクトルを点線でそれぞれ示す。表層血管は、粘膜表面からの深さ10μmの位置に存在する太さ10μmの血管、中層血管は、粘膜表面からの深さ50μmの位置に存在する太さ10～20μmの血管をそれぞれ代表例として示している。

【0007】

表層血管の反射率は、450nmを下回る波長帯域で大きく低下し、中層血管および粘膜の反射率との差が大きくなっている。一方、中層血管の反射率は、表層血管ほどではな

50

いが530nm～560nmの波長帯域で低下し、表層血管および粘膜の反射率との差が大きくなっている。粘膜の反射率は、全波長帯域において表層血管、中層血管の反射率よりも大きくなっている。

【0008】

表層血管と中層血管の反射率の変化に着目すると、450nmを下回る波長帯域では表層血管のほうが中層血管よりも反射率が低く、450nm付近で表層血管と中層血管の反射率が同じになり、450nm以上の波長帯域では反射率の大小が逆転して中層血管のほうが表層血管よりも反射率が低くなっている。つまり、450nmを下回る波長帯域の光を照射すると、表層血管のほうが光をよく吸収するため観察画像上で強調され、450nm以上の波長帯域の光を照射すると、逆に表層血管よりも中層血管のほうが観察画像上で強調される。このため、表層血管を観察対象とする場合は、符号Pで示す表層血管と中層血管の反射率の交点である450nm以上の波長帯域の光成分は少ないほうが、表層血管と中層血管との違いが明確に区別された高コントラストな観察画像を得ることができるのでよいことが分かる。

10

【0009】

しかしながら、特許文献1、2において特殊光として用いられる中心波長445nm程度の青色光には、観察画像上の表層血管のコントラストを低下させる450nm以上の波長帯域の光成分が含まれている。このため、特許文献1、2では画像処理によって表層血管のコントラストを向上させているものの、真に表層血管と中層血管との違いが明確に区別された高コントラストな観察画像が得られているとは言い難かった。したがって、中層血管が邪魔になって表層血管を精細に観察することができないことがあった。

20

【0010】

本発明は、上記課題に鑑みてなされたもので、生体組織の粘膜表層に存在する表層血管を強調して観察する表層血管強調観察において、表層血管のコントラストをより際立たせた観察画像を得ることができ、表層血管をより精細に観察することができる内視鏡システムを提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

【0011】

上記目的を達成するために、本発明の内視鏡システムは、青色光源と、ロングカットフィルタとを有する。青色光源は、青色の波長帯域の青色光を発する。ロングカットフィルタは、青色光の光路上に設けられ、青色光のうち、生体組織の粘膜表層に存在する表層血管と中層に存在する中層血管の反射スペクトルにおいて、表層血管と中層血管の反射率の交点の波長以上の長波長成分の少なくとも一部をカットする。

30

【0012】

交点の波長は、445nm～460nmの範囲の値であり、例えば450nmである。

【0013】

青色光源は、青色半導体発光素子を有する青色半導体光源であることが好ましい。青色半導体発光素子は、例えば青色発光ダイオードである。

【0014】

緑色の波長帯域の緑色光を発する緑色半導体光源と、赤色の波長帯域の赤色光を発する赤色半導体光源と、緑色半導体光源、赤色半導体光源、および青色半導体光源が発する各色光の光路を統合する光路統合部とを有することが好ましい。

40

【0015】

緑色半導体光源、赤色半導体光源、および青色半導体光源は、各色光を同時に発し、撮像素子は、青色、緑色、赤色のマイクロカラーフィルタを有するカラー撮像素子であり、青色、緑色、赤色の画像信号を出力することが好ましい。

【0016】

ロングカットフィルタのカット機能を有効化して、表層血管を強調して観察する表層血管強調観察モードと、カット機能を無効化して、観察部位を観察する通常観察モードとを切り替えるモード切替部を備えることが好ましい。モード切替部は、例えば、モード切替

50

を指示するための指示信号を発する操作部材と、青色光の光路上に配置するセット位置と、青色光の光路上から退避させる退避位置との間で、ロングカットフィルタを移動させるロングカットフィルタ移動機構と、操作部材からの指示信号に応じて、ロングカットフィルタ移動機構の駆動を制御する制御部とを有する。

【 0 0 1 7 】

内視鏡用光源装置は、生体組織の粘膜表層に存在する表層血管のうちの粘膜表層により近い近表層血管を強調して観察するための紫色の波長帯域の紫色光を発する紫色半導体光源を有していてもよい。

【 0 0 1 8 】

交点の波長以上の長波長成分の少なくとも一部がカットされたロングカット青色光を含む照明光によって照明された観察対象を撮像して、画像信号を出力する撮像素子と、画像信号に対して、表層血管を強調する処理を施す強調処理部とを有することが好ましい。

10

【 発 明 の 効 果 】

【 0 0 1 9 】

本発明によれば、青色光源が発する青色の波長帯域の青色光のうち、生体組織の粘膜表層に存在する表層血管と中層に存在する中層血管の反射スペクトルにおいて、表層血管と中層血管の反射率の交点の波長以上の長波長成分の少なくとも一部をカットしているので、表層血管のコントラストをより際立たせた観察画像を得ることができ、表層血管をより精細に観察することができる。

20

【 図 面 の 簡 単 な 説 明 】

【 0 0 2 0 】

【 図 1 】 本発明の内視鏡システムの外觀図である。

【 図 2 】 内視鏡の先端部の正面図である。

【 図 3 】 内視鏡システムの電氣的構成を示すブロック図である。

【 図 4 】 青色半導体光源を示す図である。

【 図 5 】 青色半導体光源が発する青色光の発光スペクトルを示すグラフである。

【 図 6 】 緑色半導体光源が発する緑色光の発光スペクトルを示すグラフである。

【 図 7 】 赤色半導体光源が発する赤色光の発光スペクトルを示すグラフである。

【 図 8 】 ロングカットフィルタの透過特性を示すグラフである。

【 図 9 】 ロングカット青色光の発光スペクトルを示すグラフである。

30

【 図 1 0 】 ロングカット青色光、緑色光、赤色光により構成される照明光の発光スペクトルを示すグラフである。

【 図 1 1 】 撮像素子のマイクロカラーフィルタの分光特性を示すグラフである。

【 図 1 2 】 照明光の照射タイミングおよび撮像素子の動作タイミングを示す説明図である。

【 図 1 3 】 B 画像に描出される表層血管および中層血管を示す図である。

【 図 1 4 】 G 画像に描出される表層血管および中層血管を示す図である。

【 図 1 5 】 各半導体光源の配置と光路統合部の詳細構成を示す図である。

【 図 1 6 】 緑色光と赤色光の光路を統合するダイクロイックミラーのダイクロイックフィルタの透過特性を示すグラフである。

40

【 図 1 7 】 青色光、緑色光、赤色光の光路を統合するダイクロイックミラーのダイクロイックフィルタの透過特性を示すグラフである。

【 図 1 8 】 表層血管と中層血管の反射率の交点 P の波長が 4 6 0 n m である場合のロングカットフィルタの透過特性を示すグラフである。

【 図 1 9 】 図 1 8 の例のロングカット青色光の発光スペクトルを示すグラフである。

【 図 2 0 】 図 1 8 の例のロングカット青色光、緑色光、赤色光により構成される照明光の発光スペクトルを示すグラフである。

【 図 2 1 】 モード切替部を設けた第 2 実施形態の光源装置を示す図である。

【 図 2 2 】 青色光、緑色光、赤色光により構成される照明光の発光スペクトルを示すグラフである。

50

【図 2 3】紫色半導体光源を設けた第 3 実施形態の光源装置を示す図である。

【図 2 4】紫色半導体光源が発する紫色光の発光スペクトルを示すグラフである。

【図 2 5】ロングカット青色光、緑色光、赤色光、紫色光により構成される照明光の発光スペクトルを示すグラフである。

【図 2 6】青色光、紫色光の光路を統合するダイクロイックミラーのダイクロイックフィルタの透過特性を示すグラフである。

【図 2 7】生体組織の散乱係数を示すグラフである。

【図 2 8】極表層血管の強調観察における照明光の照射タイミングおよび撮像素子の動作タイミングを示す説明図である。

【図 2 9】粘膜、表層血管、および中層血管の反射スペクトルを示すグラフである。

10

【発明を実施するための形態】

【0021】

[第 1 実施形態]

図 1 において、内視鏡システム 10 は、生体内の観察部位を撮像する内視鏡 11 と、撮像により得られた画像信号に基づいて観察部位の観察画像を生成するプロセッサ装置 12 と、観察部位を照射する照明光を内視鏡 11 に供給する光源装置 13 と、観察画像を表示するモニタ 14 とを備えている。プロセッサ装置 12 には、キーボードやマウス等の操作入力部 15 が接続されている。

【0022】

内視鏡 11 は、生体の消化管内に挿入される挿入部 16 と、挿入部 16 の基端部分に設けられた操作部 17 と、内視鏡 11 とプロセッサ装置 12 および光源装置 13 を連結するユニバーサルコード 18 とを備えている。

20

【0023】

挿入部 16 は、先端から順に連設された、先端部 19、湾曲部 20、可撓管部 21 で構成される。図 2 に示すように、先端部 19 の先端面には、観察部位に照明光を照射する照明窓 22、観察部位の像を取り込むための観察窓 23、観察窓 23 を洗浄するために送気・送水を行う送気・送水ノズル 24、鉗子や電気メスといった処置具を突出させて各種処置を行うための鉗子出口 25 が設けられている。観察窓 23 の奥には、撮像素子 56 や結像用の対物光学系 60 (ともに図 3 参照) が内蔵されている。

【0024】

30

湾曲部 20 は、連結された複数の湾曲部からなり、操作部 17 のアングルノブ 26 を操作することにより、上下左右方向に湾曲動作する。湾曲部 20 が湾曲することにより、先端部 19 の向きが所望の方向に向けられる。可撓管部 21 は、食道や腸等曲がりくねった管道に挿入できるように可撓性を有している。挿入部 16 には、撮像素子 56 を駆動する駆動信号や撮像素子 56 が出力する画像信号を通信する通信ケーブル、光源装置 13 から供給される照明光を照明窓 22 に導光するライトガイド 55 (図 3 参照) 等が挿通されている。

【0025】

操作部 17 には、アングルノブ 26 の他、処置具を挿入するための鉗子口 27、送気・送水ノズル 24 から送気・送水を行う際に操作される送気・送水ボタン 28、静止画像を撮影するためのリリースボタン (図示せず) 等が設けられている。

40

【0026】

ユニバーサルコード 18 には、挿入部 16 から延設される通信ケーブルやライトガイド 55 が挿通されており、プロセッサ装置 12 および光源装置 13 側の一端には、コネクタ 29 が取り付けられている。コネクタ 29 は、通信用コネクタ 29a と光源用コネクタ 29b からなる複合タイプのコネクタである。通信用コネクタ 29a と光源用コネクタ 29b はそれぞれ、プロセッサ装置 12 と光源装置 13 に着脱自在に接続される。通信用コネクタ 29a には通信ケーブルの一端が配設されており、光源用コネクタ 29b にはライトガイド 55 の入射端 55a (図 3 参照) が配設されている。

【0027】

50

図 3 において、光源装置 13 は、青色、緑色、赤色の 3 つの半導体光源 35、36、37 で構成される光源部 40 と、各半導体光源 35 ~ 37 の各色光の光路を統合する光路統合部 41 と、各半導体光源 35 ~ 37 の駆動を制御する光源制御部 42 とを備えている。

【0028】

各半導体光源 35 ~ 37 は、半導体発光素子として、青色の波長帯域の光を発する青色発光ダイオード (LED: Light Emitting Diode) 43、緑色の波長帯域の光を発する緑色 LED 44、赤色の波長帯域の光を発する赤色 LED 45 をそれぞれ有している。各 LED 43 ~ 45 は、周知のように P 型半導体と N 型半導体を接合したものである。そして、電圧を掛けると PN 接合部付近においてバンドギャップを超えて電子と正孔が再結合して電流が流れ、再結合時にバンドギャップに相当するエネルギーを光として放出する。各 LED 43 ~ 45 は、供給電力の値を増加させると、発する光の光量が増加する。

10

【0029】

図 4 に示すように、青色半導体光源 35 は、青色 LED 43 が実装される基板 35a と、基板 35a 上に形成され、青色 LED 43 を収容するキャビティが形成されたモールド 35b と、キャビティに封入された樹脂 35c とで構成される。キャビティの内面は光を反射するリフレクタとして機能する。樹脂 35c には光を拡散する拡散材が分散されている。青色 LED 43 は配線 35d によって基板 35a と導通可能に接続される。このような青色半導体光源 35 の実装形態は、一般的に表面実装型と呼ばれる。なお、各半導体光源 35 ~ 37 は基本的に同じ構成であるため、青色半導体光源 35 を例として挙げて説明し、緑色、赤色半導体光源 36、37 の説明は省略する。

20

【0030】

図 5 に示すように、青色半導体光源 35 は、例えば青色の波長帯域である 440 nm ~ 470 nm 付近の波長成分を有し、中心波長 455 ± 10 nm、ピーク波長 455 nm の青色光 LB を発光する。また、図 6 に示すように、緑色半導体光源 36 は、例えば緑色の波長帯域である 500 nm ~ 600 nm 付近の波長成分を有し、中心波長 520 ± 10 nm、ピーク波長 520 nm の緑色光 LG を発光する。さらに図 7 に示すように、赤色半導体光源 37 は、例えば赤色の波長帯域である 615 nm ~ 635 nm 付近の波長成分を有し、中心波長 620 ± 10 nm、ピーク波長 625 nm の赤色光 LR を発光する。なお、中心波長は各色光の発光スペクトルの幅の中心の波長を示し、ピーク波長は各色光の発光スペクトルの山型の頂点の波長を示す。

30

【0031】

図 3 において、青色半導体光源 35 の前面には、ロングカットフィルタ (以下、LCF と略す) 48 が設けられている。LCF 48 は、青色半導体光源 35 が発する青色光 LB のうち、図 29 に示す、生体組織の粘膜表層に存在する表層血管と中層に存在する中層血管の反射スペクトルにおいて、表層血管と中層血管の反射率の交点 P の波長 (450 nm) 以上の長波長成分をカットする。より具体的には、図 8 に示すように、LCF 48 は、波長 450 nm 以上の緑色、赤色の波長帯域の光を反射し、それ未満の青色の波長帯域の光を透過する特性を有している。

【0032】

LCF 48 によって、青色光 LB は、図 9 に示すロングカット青色光 LB1c1 となる。ロングカット青色光 LB1c1 は、青色光 LB のうち、図 29 を用いて説明した、表層血管のコントラスト向上の妨げになる 450 nm 以上の波長帯域の光成分が全てカットされた光である。光路統合部 41 には、このロングカット青色光 LB1c1 が入射する。

40

【0033】

なお、LCF 48 では、交点 P の波長 (450 nm) 以上の長波長成分を完全にカット (即ち、100% カット) することなく、表層血管のコントラスト向上を十分に確保できる程度に、交点 P の波長 (450 nm) 以上の長波長成分の少なくとも一部 (例えば、80 ~ 95%) をカットする。これにより、ロングカット青色光 LB1c1 のスペクトルは、それよりも長波長側の緑色光 LG のスペクトルと離散的にならず、連続的になる。

【0034】

50

各LED43～45には、ドライバ50、51、52がそれぞれ接続されている。光源制御部42は、これら各ドライバ50～52を介して、各LED43～45の点灯、消灯および光量の制御を行う。光量の制御は、プロセッサ装置12から受信する露出制御信号に基づいて、各LED43～45に供給する電力を変更することで行う。

【0035】

各ドライバ50～52は、光源制御部42の制御の下、各LED43～45に駆動電流を連続的に与えることで各LED43～45を点灯させる。そして、プロセッサ装置12から受信した露出制御信号に応じて、与える駆動電流値を変化させることにより各LED43～45への供給電力を変更し、青色光LB、緑色光LG、赤色光LRの光量をそれぞれ独立に制御する。なお、駆動電流を連続的に与えるのではなくパルス状に与え、駆動電流パルスの振幅を変化させるPAM (Pulse Amplitude Modulation) 制御や、駆動電流パルスのデューティ比を変化させるPWM (Pulse Width Modulation) 制御を行ってもよい。

10

【0036】

光路統合部41は、ロングカット青色光LB1c1、緑色光LG、赤色光LRの光路を1つの光路に統合する。光路統合部41の光出射部は、光源用コネクタ29bが接続されるレセプタクルコネクタ54の近傍に配置されている。光路統合部41は、各半導体光源35～37から入射された光を、内視鏡11のライトガイド55の入射端55aに出射する。なお、図示は省略するが、光源用コネクタ29bとレセプタクルコネクタ54にはそれぞれ保護ガラスが設けられている。

20

【0037】

光路統合部41で統合されたロングカット青色光LB1c1、緑色光LG、赤色光LRの混合光の発光スペクトルを図10に示す。この混合光は照明光LW1として利用される。なお、図10に示す照明光LW1の発光スペクトルは一例であり、所望の観察画像の色味等に応じて目標とする照明光LW1の発光スペクトルを様々に変更してもよい。具体的には、ロングカット青色光LB1c1、緑色光LG、赤色光LRの光量の割合(各LED43～45の駆動電流値の割合)を変更し、目標とする発光スペクトルの照明光LW1を生成する。ここで、上記したように、ロングカット青色光LB1c1と緑色光LGとはスペクトルが連続的になっており、更に、緑色光LGと赤色光LRともスペクトルが連続的になっていることから、照明光LW1のスペクトルは波長帯域(約400～約670nm)全体で連続的である。したがって、照明光LW1は、波長帯域全体でスペクトルが連続的であるキセノンランプとの同等又は類似の演色性を持つ。

30

【0038】

光源制御部42は、目標とする発光スペクトルを維持しつつ、照明光の露出制御を行う。照明光を構成する各色光の光量の割合が変わると、照明光の発光スペクトルが変化して観察画像の色味が変わってしまう。このため光源制御部42は、各色光の光量の割合が一定となるよう、各ドライバ50～52を通じて各LED43～45に与える駆動電流値を独立に変化させ、各色光の光量を増減させる。

【0039】

内視鏡11は、ライトガイド55、撮像素子56、アナログ処理回路57(AFE: Analog Front End)、および撮像制御部58を備えている。ライトガイド55は、複数本の光ファイバをバンドル化したファイババンドルである。光源用コネクタ29bが光源装置13に接続されたときに、光源用コネクタ29bに配置されたライトガイド55の入射端55aが光路統合部41の光出射部と対向する。先端部19に位置するライトガイド55の出射端は、2つの照明窓22に光が導光されるように、照明窓22の前段で2本に分岐している。

40

【0040】

照明窓22の奥には、照射レンズ59が配置されている。光源装置13から供給された照明光は、ライトガイド55により照射レンズ59に導光されて照明窓22から観察部位に向けて照射される。照射レンズ59は凹レンズからなり、ライトガイド55から出射す

50

る光の発散角を広げる。これにより、観察部位の広い範囲に照明光を照射することができる。

【 0 0 4 1 】

観察窓 2 3 の奥には、対物光学系 6 0 と撮像素子 5 6 が配置されている。観察部位の像は、観察窓 2 3 を通して対物光学系 6 0 に入射し、対物光学系 6 0 によって撮像素子 5 6 の撮像面 5 6 a に結像される。

【 0 0 4 2 】

撮像素子 5 6 は、CCD イメージセンサや CMOS イメージセンサ等からなり、その撮像面 5 6 a には、フォトダイオード等の画素を構成する複数の光電変換素子がマトリックス状に配列されている。撮像素子 5 6 は、撮像面 5 6 a で受光した光を光電変換して、各画素においてそれぞれの受光量に応じた信号電荷を蓄積する。信号電荷はアンプによって電圧信号に変換されて読み出される。電圧信号は画像信号として撮像素子 5 6 から A F E 5 7 に出力される。

【 0 0 4 3 】

A F E (Analog Front End) 5 7 は、相関二重サンプリング回路、自動ゲイン制御回路、およびアナログ / デジタル変換器 (いずれも図示省略) で構成されている。相関二重サンプリング回路は、撮像素子 5 6 からのアナログの画像信号に対して相関二重サンプリング処理を施し、信号電荷のリセットに起因するノイズを除去する。自動ゲイン制御回路は、相関二重サンプリング回路によりノイズが除去された画像信号を増幅する。アナログ / デジタル変換器は、自動ゲイン制御回路で増幅された画像信号を、所定のビット数に応じた階調値を持つデジタルな画像信号に変換してプロセッサ装置 1 2 に入力する。

【 0 0 4 4 】

撮像制御部 5 8 は、プロセッサ装置 1 2 内のコントローラ 6 5 に接続されており、コントローラ 6 5 から入力される基準クロック信号に同期して、撮像素子 5 6 に対して駆動信号を入力する。撮像素子 5 6 は、撮像制御部 5 8 からの駆動信号に基づいて、所定のフレームレートで画像信号を A F E 5 7 に出力する。

【 0 0 4 5 】

撮像素子 5 6 は、カラー撮像素子であり、撮像面 5 6 a には、図 1 1 に示すような分光特性を有する B、G、R の 3 色のマイクロカラーフィルタが設けられ、各マイクロカラーフィルタが各画素に割り当てられている。マイクロカラーフィルタの配列は例えばベイヤー配列である。

【 0 0 4 6 】

B フィルタが割り当てられた B 画素は約 3 8 0 n m ~ 5 6 0 n m の波長帯域の光に感応し、G フィルタが割り当てられた G 画素は約 4 5 0 n m ~ 6 3 0 n m の波長帯域の光に感応する。また、R フィルタが割り当てられた R 画素は約 5 8 0 n m ~ 8 0 0 n m の波長帯域の光に感応する。照明光 L W 1 を構成するロングカット青色光 L B 1 c 1、緑色光 L G、赤色光 L R は、ロングカット青色光 L B 1 c 1 に対応する反射光が主として B 画素、緑色光 L G に対応する反射光が主として G 画素、赤色光 L R に対応する反射光が主として R 画素でそれぞれ受光される。

【 0 0 4 7 】

図 1 2 に示すように、撮像素子 5 6 は、1 フレームの取得期間内で、画素に信号電荷を蓄積する蓄積動作と、蓄積した信号電荷を読み出す読み出し動作を行う。撮像素子 5 6 の蓄積動作のタイミングに合わせて、各半導体光源 3 5 ~ 3 7 が点灯し、ロングカット青色光 L B 1 c 1、緑色光 L G、赤色光 L R の混合光からなる照明光 L W 1 (L B 1 c 1 + L G + L R) が観察部位に照射され、その反射光が撮像素子 5 6 に入射する。撮像素子 5 6 は、照明光 L W 1 の反射光をマイクロカラーフィルタで色分離する。ロングカット青色光 L B 1 c 1 に対応する反射光を B 画素が受光し、緑色光 L G に対応する反射光を G 画素が、赤色光 L R に対応する反射光を R 画素がそれぞれ受光する。撮像素子 5 6 は、読み出しタイミングに合わせて、B、G、R の各画素の画素値が混在した 1 フレーム分の画像信号 B、G、R をフレームレートに従って順次出力する。

10

20

30

40

50

【 0 0 4 8 】

図 3 において、プロセッサ装置 1 2 は、コントローラ 6 5 の他、D S P (Digital Signal Processor) 6 6 と、画像処理部 6 7 と、フレームメモリ 6 8 と、表示制御回路 6 9 とを備えている。コントローラ 6 5 は、C P U (Central Processing Unit)、制御プログラムや制御に必要な設定データを記憶する R O M (Read Only Memory)、プログラムをロードして作業メモリとして機能する R A M (Random Access Memory) 等を有し、C P U が制御プログラムを実行することにより、プロセッサ装置 1 2 の各部を制御する。

【 0 0 4 9 】

D S P 6 6 は、撮像素子 5 6 が出力する画像信号を取得する。D S P 6 6 は、B、G、R の各画素に対応する信号が混在した画像信号を、B、G、R の画像信号に分離し、各色の画像信号に対して画素補間処理を行う。これにより、各画素に B、G、R の画像信号が割り当てられる。この他、D S P 6 6 は、ガンマ補正や、B、G、R の各画像信号に対してホワイトバランス補正等の信号処理を施す。

10

【 0 0 5 0 】

また、D S P 6 6 は、画像信号 B、G、R に基づいて露出値を算出して、画像全体の光量が不足している場合（露出アンダー）には照明光の光量上げるように、一方、光量が高すぎる場合（露出オーバー）には照明光の光量を下げるように制御する露出制御信号をコントローラ 6 5 に出力する。コントローラ 6 5 は、光源装置 1 3 の光源制御部 4 2 に露出制御信号を送信する。

【 0 0 5 1 】

フレームメモリ 6 8 は、D S P 6 6 が出力する画像データや、画像処理部 6 7 が処理した処理済みの画像データを記憶する。表示制御回路 6 9 は、フレームメモリ 6 8 から画像処理済みの画像データを読み出して、コンポジット信号やコンポーネント信号等のビデオ信号に変換してモニタ 1 4 に出力する。

20

【 0 0 5 2 】

画像処理部 6 7 は、D S P 6 6 によって B、G、R の各色に色分離された画像信号 B、G、R に基づいて、観察画像を生成する。この観察画像がモニタ 1 4 に出力される。画像処理部 6 7 は、フレームメモリ 6 8 内の画像信号 B、G、R が更新される毎に、観察画像を更新する。画像信号 B には、照明光 L W 1 を構成するロングカット青色光 L B l c 1 に対応する反射光の成分が含まれている。前述のように、ロングカット青色光 L B l c 1 は、表層血管のコントラスト向上の妨げになる 4 5 0 n m 以上の波長帯域の光成分が全てカットされた光であるため、表層血管が高コントラストで描出される。癌等の病変においては、正常組織と比較して表層血管の密集度が高くなる傾向がある等、血管のパターンに特徴があるため、腫瘍の良悪鑑別を目的とする観察においては、表層血管が鮮明に描出されることが好ましい。

30

【 0 0 5 3 】

画像処理部 6 7 は、画像信号 B、G、R に対して表層血管を強調する処理を施す強調処理部 7 0 を有している。

【 0 0 5 4 】

ここで、各画素の画像信号 B で表される画像（以下、B 画像という）7 1 には、図 1 3 に太線および薄いハッチングで示すように、表層血管 7 2 が高コントラストで描出されるが、細線のみで示すように中層血管 7 3 も多少映り込んでいる。これは中層血管も 4 5 0 n m を下回る波長帯域の光を多少なりとも吸収するためである。ただし、4 5 0 n m 以上の波長帯域の光が照射された場合よりも、B 画像 7 1 内の中層血管 7 3 の映り込みは多くはない。一方、各画素の画像信号 G で表される画像（以下、G 画像という）7 4 には、図 1 4 に太線および薄いハッチングで示すように、B 画像 7 1 とは逆に中層血管 7 3 が高コントラストで描出される。そして、細線のみで示すように表層血管 7 2 も多少映り込んでいる。画像信号 G には、表層血管 7 2 よりも中層血管 7 3 の吸収が大きい 5 3 0 n m ~ 5 6 0 n m の波長帯域の緑色光 L G に対応する反射光の成分が含まれているので、G 画像 7 4 は強調される血管が B 画像 7 1 とは逆に中層血管 7 3 となる。

40

50

【 0 0 5 5 】

強調処理部 7 0 は、中層血管 7 3 の輪郭を抑制し、相対的に表層血管 7 2 の輪郭を強調する処理を行う。具体的には、G 画像 7 4 内の中層血管 7 3 の領域を抽出し、画像信号 B、G、R を元に生成したフルカラー画像において、G 画像 7 4 で抽出した中層血管 7 3 の領域の画素値と、中層血管 7 3 の領域に隣接する他の領域（表層血管 7 2 や粘膜表面）の画素値の差を縮めて、中層血管 7 3 の領域と他の領域を同化させる。画像処理部 6 7 は、輪郭抑制処理が施されたフルカラー画像を観察画像として出力する。なお、B 画像 7 1 内の表層血管 7 2 の領域を抽出して、抽出した表層血管 7 2 の領域と他の領域との画素値の差を広げて、表層血管 7 2 の領域に対して輪郭強調処理を施したフルカラー画像を観察画像としてもよい。

10

【 0 0 5 6 】

図 1 5 において、光路統合部 4 1 は、各半導体光源 3 5 ~ 3 7 が発する各色光をコリメートするコリメータレンズ 8 0、8 1、8 2 と、ダイクロイックミラー 8 3、8 4 と、光路統合部 4 1 から出射する光をライトガイド 5 5 の入射端 5 5 a に集光する集光レンズ 8 5 とで構成されている。各ダイクロイックミラー 8 3、8 4 は、透明なガラス板に所定の透過特性を有するダイクロイックフィルタを形成した光学部材である。

【 0 0 5 7 】

緑色半導体光源 3 6 は、その光軸がライトガイド 5 5 の光軸と一致する位置に配置されている。そして、緑色半導体光源 3 6 と赤色半導体光源 3 7 は、互いの光軸が直交するように配置されている。これら緑色半導体光源 3 6 と赤色半導体光源 3 7 の光軸が直交する位置に、ダイクロイックミラー 8 3 が設けられている。同様に、青色半導体光源 3 5 も、緑色半導体光源 3 6 の光軸と直交するように配置され、これらの光軸が直交する位置に、ダイクロイックミラー 8 4 が設けられている。ダイクロイックミラー 8 3 は緑色半導体光源 3 6、赤色半導体光源 3 7 の光軸、ダイクロイックミラー 8 4 は青色半導体光源 3 5、緑色半導体光源 3 6 の光軸に対して、それぞれ 4 5 ° 傾けた姿勢で配置されている。

20

【 0 0 5 8 】

図 1 6 に示すように、ダイクロイックミラー 8 3 のダイクロイックフィルタは、約 6 1 0 n m 以上の赤色の波長帯域の光を反射し、それ未満の青色、緑色の波長帯域の光を透過する特性を有している。ダイクロイックミラー 8 3 は、コリメータレンズ 8 1 を介して緑色半導体光源 3 6 から入射した緑色光 L G を下流側に透過させ、コリメータレンズ 8 2 を介して赤色半導体光源 3 7 から入射した赤色光 L R を反射させる。これにより緑色光 L G と赤色光 L R の光路が統合される。

30

【 0 0 5 9 】

図 1 7 に示すように、ダイクロイックミラー 8 4 のダイクロイックフィルタは、約 4 7 0 n m 未満の青色の波長帯域の光を反射し、それ以上の緑色、赤色の波長帯域の光を透過する特性を有している。このため、ダイクロイックミラー 8 4 は、ダイクロイックミラー 8 3 を透過した緑色光 L G、およびダイクロイックミラー 8 3 で反射した赤色光 L R を透過させる。さらに、ダイクロイックミラー 8 4 は、L C F 4 8、およびコリメータレンズ 8 0 を介して入射したロングカット青色光 L B 1 c 1 を反射させる。このダイクロイックミラー 8 4 により、ロングカット青色光 L B 1 c 1、緑色光 L G、および赤色光 L R の全ての光路が統合され、照明光 L W 1 が生成される。

40

【 0 0 6 0 】

以下、上記構成による作用について説明する。内視鏡診断を行う場合には、内視鏡 1 1 をプロセッサ装置 1 2 と光源装置 1 3 に接続し、プロセッサ装置 1 2 と光源装置 1 3 の電源を入れて、内視鏡システム 1 0 を起動する。

【 0 0 6 1 】

内視鏡 1 1 の挿入部 1 6 を被検者の消化管内に挿入して、消化管内の観察を開始する。光源制御部 4 2 は、各 L E D 4 3 ~ 4 5 に与える駆動電流値を設定して、各半導体光源 3 5 ~ 3 7 の点灯を開始する。そして、目標とする発光スペクトルを維持しつつ光量制御を行う。

50

【 0 0 6 2 】

各半導体光源 35 ~ 37 は、各 LED 43 ~ 45 による青色光 LB、緑色光 LG、赤色光 LR をそれぞれ発する。青色光 LB は LCF 48 を透過してロングカット青色光 LB1c1 となる。ロングカット青色光 LB1c1、緑色光 LG、赤色光 LR は光路統合部 41 のコリメータレンズ 80 ~ 82 にそれぞれ入射する。

【 0 0 6 3 】

青色光 LB は、ピーク波長が 455 nm で、440 nm ~ 470 nm 付近の波長成分を有する。図 29 を用いて説明したように、青色光 LB のうちの 450 nm 以上の波長帯域の光成分は、表層血管と中層血管のコントラスト差を高めて表層血管を高コントラストで描出するためには、カットしたほうがよい。そこで、本実施形態では、LCF 48 により、450 nm 以上の長波長成分をカットし、表層血管のコントラストの悪化を招かないようにしている。

10

【 0 0 6 4 】

ロングカット青色光 LB1c1 はダイクロイックミラー 84 で反射される。緑色光 LG はダイクロイックミラー 83、84 を透過する。赤色光 LR はダイクロイックミラー 83 で反射し、ダイクロイックミラー 84 を透過する。ダイクロイックミラー 83、84 によって、ロングカット青色光 LB1c1、緑色光 LG、赤色光 LR の光路が統合される。これらロングカット青色光 LB1c1、緑色光 LG、赤色光 LR は、集光レンズ 85 に入射する。これにより、ロングカット青色光 LB1c1、緑色光 LG、赤色光 LR で構成される照明光 LW1 が生成される。集光レンズ 85 は、照明光 LW1 を内視鏡 11 のライトガイド 55 の入射端 55a に集光し、照明光 LW1 を内視鏡 11 に供給する。

20

【 0 0 6 5 】

内視鏡 11 において、照明光 LW1 はライトガイド 55 を通じて照明窓 22 に導光されて、照明窓 22 から観察部位に照射される。観察部位で反射した照明光 LW1 の反射光は、観察窓 23 から撮像素子 56 に入射する。撮像素子 56 は画像信号 B、G、R をプロセッサ装置 12 の DSP 66 に出力する。DSP 66 は画像信号 B、G、R を色分離して、画像処理部 67 に入力する。撮像素子 56 による撮像動作は所定のフレームレートで繰り返される。

【 0 0 6 6 】

強調処理部 70 は、入力された画像信号 B、G、R に対して表層血管を強調する処理を施す。画像処理部 67 は、この強調処理を施した画像信号 B、G、R を元に観察画像を生成する。観察画像は表示制御回路 69 を通じてモニタ 14 に出力される。観察画像は撮像素子 56 のフレームレートに従って更新される。

30

【 0 0 6 7 】

また、DSP 66 は、画像信号 B、G、R に基づいて露出値を算出し、算出した露出値に応じた露出制御信号を光源装置 13 の光源制御部 42 に送信する。光源制御部 42 は、受信した露出制御信号に基づいて、各色光の光量の割合が一定となるよう（目標とする発光スペクトルが変化しないよう）各半導体光源 35 ~ 37 の駆動電流値を決定する。そして、決定した駆動電流値で各半導体光源 35 ~ 37 を駆動する。これにより、各半導体光源 35 ~ 37 による、照明光 LW1 を構成するロングカット青色光 LB1c1、緑色光 LG、赤色光 LR の光量を、観察に適した割合に一定に保つことができる。

40

【 0 0 6 8 】

青色光 LB、緑色光 LG、赤色光 LR の光量をそれぞれ独立に制御可能であるため、目標とする発光スペクトルの照明光 LW1 の生成が容易であり、また、目標とする発光スペクトルを維持しつつ、照明光の露出制御を行うことも容易である。

【 0 0 6 9 】

照明光 LW1 を構成するロングカット青色光 LB1c1 には、観察画像上の表層血管のコントラストを悪化させる成分が全く含まれていない。また、強調処理部 70 で表層血管を強調する処理が施される。従来は表層血管を強調する処理のみを行っていたが、本発明ではこれに加えて、観察画像上の表層血管のコントラストを悪化させる光成分を LCF 4

50

8で取り除いている。このため、表層血管と中層血管との違いが明確に弁別された、表層血管のより精細な観察に好適な観察画像を得ることができる。

【0070】

なお、LCF48の位置は、上記第1実施形態で例示した青色半導体光源35とコリメータレンズ80の間に限らず、青色光LBの光路上にあればよい。例えば、コリメータレンズ80とダイクロイックミラー84の間にLCF48を配置してもよい。

【0071】

LCF48は、例えば、400nm以上450nm未満の光を透過するバンドパス特性を有するものでもよい。ただし、バンドパス特性を有するフィルタは、上記第1実施形態で例示したショートパス特性を有するものよりも製造コストが嵩むので、上記第1実施形態のように、ショートパス特性を有するLCF48のほうがコスト面で有利である。

【0072】

表層血管と中層血管の反射率の交点Pの波長は、上記第1実施形態で例示した、表層血管の太さが10 μ mの場合の450nmに限らず、観察対象とする表層血管の太さに応じて変化し、表層血管の太さが太くなるにつれ、交点Pの波長も長波長側にシフトする。具体的には、交点Pの波長は445nm～460nmの範囲の値をとり得る。このため、LCF48でカットする波長も、観察対象とする表層血管の太さに応じて決定される。

【0073】

例えば、交点Pの波長が460nmである場合は、LCF48として、波長460nm以上の緑色、赤色の波長帯域の光を反射し、それ未満の青色の波長帯域の光を透過する、図18に示す特性を有するものが用いられる。図18に示す透過特性のLCF48によって、青色光LBは、図19に示すロングカット青色光LB1c2となる。図9に示すロングカット青色光LB1c1には、青色光LBのピーク波長455nmの光成分が含まれていないが、ロングカット青色光LB1c2には、青色光LBのピーク波長455nmの光成分が含まれている。このため、ロングカット青色光LB1c2のほうが、ロングカット青色光LB1c1よりも光量大きい。この場合、光路統合部41で統合されたロングカット青色光LB1c2、緑色光LG、赤色光LRの混合光である照明光LW2の発光スペクトルは、図20に示すようになる。なお、照明光LW2についても、照明光LW1と同様、波長帯域全体においてスペクトルが連続している。

【0074】

なお、表層血管を強調する処理としては、上記第1実施形態で例示した方法の他に、特許文献1の特開2011-098088号公報、特許文献2の特開2012-152459号公報に記載された方法を採用してもよい。例えば、表層血管は観察画像上で比較的細く映るので、周波数成分が比較的高周波に偏ることを利用して、B画像71に周波数フィルタリングを施して、表層血管に該当する高周波成分を抽出し、この抽出した高周波成分でB画像71内の表層血管を強調することで、表層血管のコントラストを上げる。あるいは、中層血管に該当する中低周波成分を抽出し、抽出した中低周波成分でB画像71内の中層血管のコントラストを抑制し、相対的に表層血管のコントラストを上げる。

【0075】

輪郭抑制処理や周波数強調処理の説明からも分かるように、表層血管を強調する処理は、表層血管と中層血管のコントラスト差が広がるものであればよく、中層血管に対して表層血管のコントラストを上げる処理に限らず、表層血管に対しては何もせず、代わりに中層血管のコントラストを抑制して、相対的に表層血管のコントラストを上げる処理、および表層血管のコントラストを上げ、かつ中層血管のコントラストを抑制する処理も含まれる。

【0076】

[第2実施形態]

上記第1実施形態では、LCF48が青色半導体光源35の前面に固定され、LCF48の長波長成分のカット機能が常に有効化されているが、本発明はこれに限定されない。LCF48のカット機能の有効化、無効化を切り替えてもよい。

10

20

30

40

50

【 0 0 7 7 】

図 2 1 に示すように、本実施形態の光源装置 9 0 は、モード切替部 9 5 を備えている。モード切替部 9 5 は、L C F 4 8 のカット機能を有効化して、表層血管を強調して観察する表層血管強調観察モードと、L C F 4 8 のカット機能を無効化して、観察部位の全体の性状を観察する通常観察モードとを切り替える。なお、光源装置 9 0 は、モード切替部 9 5 が設けられている他は上記第 1 実施形態と同じ構成であるため、上記第 1 実施形態と同じ構成には同一の符号を付し、説明を省略する。

【 0 0 7 8 】

モード切替部 9 5 は、モード切替ボタン 9 6 と、ロングカットフィルタ移動機構（以下、L C F 移動機構と略す）9 7 と、光源制御部 9 8 とで構成される。モード切替ボタン 9 6 は、光源制御部 9 8 に接続されている。モード切替ボタン 9 6 は、モード切替のための指示信号を光源制御部 9 8 に発する操作部材であり、例えば、光源装置 9 0 またはプロセッサ装置 1 2 の筐体の前面パネルや、内視鏡 1 1 の操作部 1 7 等に設けられている。光源制御部 9 8 は、上記第 1 実施形態の光源制御部 4 2 と同じく、各ドライバ 5 0 ~ 5 2 を介して、各 L E D 4 3 ~ 4 5 の点灯、消灯および光量の制御を行う他、モード切替ボタン 9 6 からの指示信号に応じて、L C F 移動機構 9 7 の駆動を制御する。

【 0 0 7 9 】

L C F 移動機構 9 7 は、例えば、モータと、モータの回転力を直線運動に変えるラックアンドピニオンギヤ（ともに図示せず）とで構成され、青色半導体光源 3 5 の前面に配置する実線で示すセット位置と、青色半導体光源 3 5 の前面から退避させる点線で示す退避位置との間で、L C F 4 8 をスライド移動させる。

【 0 0 8 0 】

L C F 4 8 がセット位置にある場合（L C F 4 8 のカット機能が有効化された場合）は、上記第 1 実施形態と同じく、青色光 L B は、4 5 0 n m 以上の長波長成分がカットされてロングカット青色光 L B 1 c 1 となり、観察部位には、ロングカット青色光 L B 1 c 1、緑色光 L G、赤色光 L R の混合光である照明光 L W 1 が照射される。一方、L C F 4 8 が退避位置にある場合（L C F 4 8 のカット機能が無効化された場合）は、青色光 L B はそのまま光路統合部 4 1 に入射する。観察部位には、青色光 L B、緑色光 L G、赤色光 L R の混合光である、図 2 2 に示すような発光スペクトルの照明光 L W 0 が照射される。

【 0 0 8 1 】

照明光 L W 0 は、緑色光 L G、赤色光 L R に、青色光 L B がそのまま重畳されたもので、従来の観察部位の全体の性状を観察する際に照射される白色光に近い発光スペクトルを有する。照明光 L W 0 は、照明光 L W 1 のように青色光 L B に表層血管のコントラストを向上させるための加工を施していないので、照明光 L W 1 と比べて、観察部位の全体の性状の観察に適している。また、青色光 L B の光成分がカットされていないため照明光 L W 1 よりも光量が多い。

【 0 0 8 2 】

このように、モード切替部 9 5 を設けて、L C F 4 8 のカット機能を有効化または無効化する選択を術者が可能な構成とすれば、従来行われている白色光による観察部位の全体の性状の観察（通常観察モード）と、表層血管の強調観察（表層血管強調観察モード）とを両方行うことができる。観察の初期段階では、観察部位の全体の性状を観察するために通常観察モードを選択し、病変部と疑わしき観察部位が発見された場合は、表層血管強調観察モードを選択するといった使い分けができる。また、観察部位の全体の性状を観察する際には、観察部位から先端部 1 9 を離して、比較的遠景で観察部位を撮像することが多いので、照明光 L W 1 よりも光量が増した照明光 L W 0 を用いるほうが有利である。

【 0 0 8 3 】

なお、通常観察モードと表層血管強調観察モードとでは照明光の発光スペクトルが異なるので、D S P 6 6 で行うホワイトバランス補正等の信号処理を、例えば各モードで観察画像の色味が同じになるようにする等、各モードに応じて変更することが好ましい。

【 0 0 8 4 】

強調処理部 70 は、両モードで作動してもよいし、表層血管強調観察モードのときのみ作動してもよい。

【0085】

LCF48の移動機構は上記に例示したモータとラックアンドピニオンギヤで構成したものに限らない。例えば、可視光透過ガラス製の円板（ターレット）の半面にLCF48を形成し、あとの半分は何も設けずに、青色光LBがそのまま透過できるようにしておき、モータで円板を回転移動させることで、LCF48のカット機能を有効化または無効化してもよい。

【0086】

なお、光源制御部がLCF移動機構97の駆動を制御する例を記載したが、光源制御部とは別にLCF移動機構97の駆動を制御する制御部を設けてもよい。

10

【0087】

LCF48は、上記各実施形態のような透過特性が変化しないものに限らない。例えば、圧電素子等のアクチュエータを駆動することにより、2枚の高反射光フィルタからなる基板の面間隔を変更することで、透過光の波長帯域を制御するエタロンフィルタや、偏光フィルタ間に複屈折フィルタとネマティック液晶セルを挟んで構成され、液晶セルへの印加電圧を変更することで透過光の波長帯域を制御する液晶チューナブルフィルタ等、透過特性が可変のフィルタを用いてもよい。エタロンフィルタや液晶チューナブルフィルタ等の透過特性が可変のフィルタを用いれば、LCF移動機構がいらないので、コスト、スペースの点で有利である。なお、エタロンフィルタや液晶チューナブルフィルタ等の透過特性が可変のフィルタを用いる場合、上記第2実施形態のモード切替部は、エタロンフィルタや液晶チューナブルフィルタを駆動して透過光の波長帯域を変更するドライバと、ドライバを介してエタロンフィルタや液晶チューナブルフィルタの駆動を制御する制御部とで構成される。

20

【0088】

[第3実施形態]

上記各実施形態では、光源部を青色、緑色、赤色の3つの半導体光源35~37で構成しているが、上記各実施形態で観察対象とした表層血管のうちの粘膜表層により近い表層血管（以下、上記各実施形態で観察対象とした表層血管と区別するため極表層血管という）を強調して観察するための紫色の波長帯域の光を発する紫色半導体光源を追加してもよい。

30

【0089】

図23において、本実施形態の光源装置110は、上記各実施形態の各半導体光源35~37に加えて、紫色半導体光源115を有する光源部116と、各半導体光源35~37、115の各色光の光路を統合する光路統合部117とを備えている。なお、光源装置110は、光源部と光路統合部の一部の構成が異なる他は上記第1実施形態と同じ構成であるため、上記第1実施形態と同じ構成には同一の符号を付し、説明を省略する。

【0090】

紫色半導体光源115は、発光素子として、紫色の波長帯域の光を発する紫色LED（図示せず）を有している。紫色半導体光源115の具体的な構造は、図4に示す青色半導体光源35と同じである。図24に示すように、紫色半導体光源115は、例えば紫色の波長帯域である395nm~415nm付近の波長成分を有し、中心波長 405 ± 10 nm、ピーク波長405nmの紫色光LVを発光する。

40

【0091】

光路統合部117は、上記各実施形態の光路統合部41に、紫色光LVをコリメートするコリメータレンズ118と、ロングカット青色光LB1c1と、紫色光LVの光路を統合するダイクロイックミラー119を追加した構成である。光路統合部117は、ロングカット青色光LB1c1、緑色光LG、赤色光LR、および紫色光LVの光路を1つの光路に統合する。光路統合部117で統合されたロングカット青色光LB1c1、緑色光LG、赤色光LR、紫色光LVの混合光の発光スペクトルを図25に示す。この混合光は照

50

明光 L W 3 として利用される。

【 0 0 9 2 】

青色半導体光源 3 5 と紫色半導体光源 1 1 5 は、互いの光軸が直交するように配置され、これらの光軸が直交する位置に、ダイクロイックミラー 1 1 9 が設けられている。ダイクロイックミラー 1 1 9 は青色半導体光源 3 5、紫色半導体光源 1 1 5 の光軸に対して 4 5 ° 傾けた姿勢で配置されている。

【 0 0 9 3 】

図 2 6 に示すように、ダイクロイックミラー 1 1 9 のダイクロイックフィルタは、約 4 3 0 n m 未満の紫色の波長帯域の光を反射し、それ以上の青色、緑色、赤色の波長帯域の光を透過する特性を有している。ダイクロイックミラー 1 1 9 は、コリメータレンズ 8 0 を介して入射したロングカット青色光 L B 1 c 1 を下流側に透過させ、コリメータレンズ 1 1 8 を介して紫色半導体光源 3 8 から入射した紫色光 L V を反射させる。これによりロングカット青色光 L B 1 c 1 と紫色光 L V の光路が統合される。ダイクロイックミラー 1 1 9 で反射した紫色光 L V は、ダイクロイックミラー 8 4 が図 1 7 に示すように約 4 7 0 n m 未満の青色の波長帯域の光を反射する特性を有するので、ダイクロイックミラー 8 4 で反射して集光レンズ 8 5 に向かう。これにより、ロングカット青色光 L B 1 c 1、緑色光 L G、赤色光 L R、および紫色光 L V の全ての光の光路が統合される。

10

【 0 0 9 4 】

図 2 9 において、表層血管の反射率は、4 5 0 n m を下回る波長帯域で大きく落ち込み、4 0 5 n m 付近において最も落ち込んでいる。反射率が低い波長帯域の光を観察部位に照射すると、血管においては吸収が大きいので、血管とそれ以外の部分とのコントラストに差がある観察画像が得られる。

20

【 0 0 9 5 】

また、図 2 7 に示すように、生体組織の光の散乱特性にも波長依存性があり、短波長になるほど散乱係数 μ_s は大きくなる。散乱は生体組織内への光の深達度に影響する。すなわち、散乱が大きいほど、生体組織の粘膜表層付近で反射される光が多く、中深層に到達する光が少ない。そのため、短波長であるほど深達度は低く、長波長になるほど深達度は高い。

【 0 0 9 6 】

紫色半導体光源 1 1 5 が発する中心波長 405 ± 10 n m の紫色光 L V は、比較的短波長で深達度が低いので、上記各実施形態で観察対象とした表層血管のうちの粘膜表層により近い極表層血管による吸収が大きい。このため紫色光 L V は極表層血管強調用の特殊光として用いられる。紫色光 L V を用いることにより、ロングカット青色光 L B 1 c 1 によって強調される表層血管に加えて、極表層血管が高コントラストで描出された観察画像を得ることができる。

30

【 0 0 9 7 】

図 2 8 において、極表層血管を強調観察する場合は、撮像素子 5 6 の蓄積動作のタイミングに合わせて、各半導体光源 3 5 ~ 3 7 に加えて紫色半導体光源 1 1 5 が点灯する。各半導体光源 3 5 ~ 3 7、1 1 5 が点灯すると、照明光 L W 1 とともに、紫色光 L V が追加されて、これらの混合光 (L W 1 + L V) である図 2 5 に示す照明光 L W 3 が観察部位に照射される。

40

【 0 0 9 8 】

照明光 L W 1 に紫色光 L V が追加された照明光 L W 3 は、撮像素子 5 6 のマイクロカラーフィルタで分光される。B 画素は、ロングカット青色光 L B 1 c 1 に対応する反射光に加えて、紫色光 L V に対応する反射光を受光する。G 画素、R 画素は、上記第 1 実施形態と同じく、緑色光 L G に対応する反射光、赤色光 L R に対応する反射光をそれぞれ受光する。撮像素子 5 6 は、読み出しタイミングに合わせて、画像信号 B、G、R をフレームレートに従って順次出力する。

【 0 0 9 9 】

この場合における画像信号 B には、照明光 L W 1 を構成するロングカット青色光 L B 1

50

c 1 に対応する反射光の成分に加えて、紫色光 L V に対応する反射光の成分が含まれているため、表層血管だけでなく極表層血管が高コントラストで描出される。表層血管と同様に、癌等の病変においては、正常組織と比較して極表層血管の密集度が高くなる傾向がある等、極表層血管のパターンに特徴があるため、本実施形態の光源装置 1 1 0 によれば極表層血管が鮮明に描出されるので好ましい。

【 0 1 0 0 】

上記第 1 実施形態では、プロセッサ装置 1 2 からの露出制御信号に基づいて、各 L E D 4 3 ~ 4 5 に与える駆動電流値を変化させることで各色光の光量制御を行っているが、L E D の発熱の影響や経時劣化の影響により、半導体光源は駆動電流値に対する出力光量に変動する場合がある。そこで、各色光の光量を測定する光量測定センサを設けて、光量測定センサが出力する光量測定信号に基づいて、各色光の光量が目標値に達しているか否かを監視してもよい。

10

【 0 1 0 1 】

この場合、光源制御部は、光量測定信号と目標とする光量とを比較し、この比較結果に基づいて、光量が目標値となるように、露出制御で設定した各半導体光源 3 5 ~ 3 7 に与える駆動電流値を微調整する。このように各色光の光量を光量測定センサで常に監視し、光量の測定結果に基づき与える駆動電流値を微調整することで、常に目標値に沿うように光量を制御することができる。このため目標とする発光スペクトルの照明光をより安定して得ることができる。

【 0 1 0 2 】

20

上記各実施形態では、L E D のみで構成された半導体光源を挙げているが、例えば、緑色半導体光源を、紫色から青色の波長帯域の青色励起光を発する青色励起光 L E D 、および青色励起光で励起されて緑色の波長帯域の緑色光を発する緑色蛍光体で構成された蛍光型半導体光源としてもよい。また、緑色半導体光源に代えて、あるいは加えて、赤色半導体光源を、紫色から青色の波長帯域の青色励起光を発する青色励起光 L E D 、および青色励起光で励起されて赤色の波長帯域の赤色光を発する赤色蛍光体で構成してもよい。赤色半導体光源を蛍光型半導体光源で構成する場合は、励起光 L E D は紫色から青色の波長帯域の青色励起光を発する青色励起光発光素子に限らず、緑色の波長帯域の緑色励起光を発する緑色励起光発光素子であってもよい。この場合、上記第 1 実施形態の図 4 に示すモールド 3 5 b のキャビティに、樹脂 3 5 c の代わりに蛍光体を封入して蛍光型半導体光源を構成する。

30

【 0 1 0 3 】

蛍光型半導体光源の励起光発光素子が発する光が、表層血管と中層血管の反射率の交点 P の波長以上の成分を含んでいる場合は、その光成分をカットするフィルタを設けることが好ましい。

【 0 1 0 4 】

また、図 4 に示した L E D の実装形態は 1 例であり、他の形態を採用してもよい。例えば、封止樹脂 3 5 c の光射出面に発散角を調整するマイクロレンズを設けてもよいし、あるいは表面実装型でなく、マイクロレンズが形成された砲弾型のケースに L E D を収容した形態でもよい。また、緑色半導体光源や赤色半導体光源として蛍光型半導体光源を使用する場合は、蛍光型半導体光源は励起光 L E D と蛍光体を一体的に設けたものに限らず、これらを別に設けたものでもよい。この場合には、励起光 L E D と蛍光体の間にレンズや光ファイバ等の導光部材を追加して、導光部材を介して励起光 L E D の励起光を蛍光体に導光する。

40

【 0 1 0 5 】

さらに、蛍光型半導体の発光素子として、L E D の代わりにレーザダイオード (L D (Laser Diode)) を用いてもよい。L E D や L D の他に有機 E L (Electro-Luminescence) 素子を用いてもよい。蛍光型半導体光源に限らず、他の半導体光源の発光素子に、L D や有機 E L 素子を用いてもよい。

【 0 1 0 6 】

50

光源部の構成としては、上記各実施形態で例示した青色、緑色、赤色の各半導体光源 35 ~ 37 を有するものに代えて、白色光源と青色半導体光源との組み合わせでもよい。白色光源としては、白色 LED や、青色励起光発光素子と、青色励起光で励起されて緑色から赤色のブロードな波長帯域の蛍光を発する蛍光体とで構成した蛍光型白色半導体光源等を用いてもよいし、半導体光源に限らずキセノンランプやメタルハライドランプを用いてもよい。

【0107】

また、白色光源と、白色光源が発する白色光の光路上に配置されたフィルタターレットとで光源部を構成してもよい。フィルタターレットは、可視光透過ガラス製の円板の半面に LCF48 が形成され、あとの半分は何も設けられず、白色光源が発した白色光をそのまま透過するもので、モータ等により回転される。LCF48 は、白色光のうちの表層血管と中層血管の反射率の交点 P の波長以上の光成分をカットしてロングカット青色光を生成する。この場合は白色光源が青色光源を兼ねる。

10

【0108】

この場合、撮像素子 56 の蓄積動作と同期してフィルタターレットが順次回転され、観察部位には照明光として白色光とロングカット青色光が交互に照射される。画像処理部 67 は、白色光を照射して得られた画像信号とロングカット青色光を照射して得られた画像信号を元に観察画像を生成する。強調処理部 70 は、例えば、青色光を照射して得られた B 画像を、白色光を照射して得られたフルカラー画像に合成することで、表層血管を強調する。

20

【0109】

白色光源が青色光源を兼ねる上記の場合は、青色光の光量を独立して制御することが難しいので、上記各実施形態のように青色光源を単独の青色半導体光源とし、青色光の光量を独立して制御可能な構成とするほうがより好ましい。また、青色光源を単独の青色半導体光源とすることで、白色光源が青色光源を兼ねる場合と比べて、青色光 LB ひいてはロングカット青色光の光量を稼ぐことができ、表層血管の視認性を向上させることができるのでより好ましい。

【0110】

上記各実施形態における光路統合部の構成は 1 例であり、種々の変更が可能である。例えばダイクロイックフィルタを形成した光学部材としてダイクロイックミラーを用いているが、代わりにプリズムにダイクロイックフィルタを形成したダイクロイックプリズムを用いてもよい。また、ダイクロイックミラーやダイクロイックプリズムといった、ダイクロイックフィルタを形成した光学部材の代わりに、例えば、各半導体光源に対峙する複数の入射端と、内視鏡のライトガイドの入射端に対峙する 1 つの出射端を有する分岐型ライトガイドを用いて光路を統合してもよい。分岐型ライトガイドは、光ファイバをバンドル化したファイババンドルであり、一端において光ファイバを所定本数ずつ複数の分割して、入射端を複数の分岐させたものである。この場合には、分岐した各入射端のそれぞれに対応させて各半導体光源を配置する。

30

【0111】

ロングカット青色光と緑色光 LG の混合光や、緑色光 LG と紫色光 LV の混合光を観察部位に照射し、緑色光 LG ベースで観察画像を取得してもよい。

40

【0112】

上記各実施形態では、撮像素子 56 として、B、G、R のマイクロカラーフィルタによって照明光を色分離するカラー撮像素子を有し、カラー撮像素子によって B、G、R の画像信号を同時に取得する同時式の内視鏡システムおよびそれに用いられる光源装置を例に説明したが、モノクロ撮像素子を有し、青色、緑色、赤色の各色光を順次照射して、B、G、R の画像信号を面順次で取得する面順次式の内視鏡システムおよびそれに用いられる光源装置に本発明を適用してもよい。

【0113】

なお、言うまでもないが、上記各実施形態は、単独で実施すること、複合して実施す

50

ることも可能である。

【 0 1 1 4 】

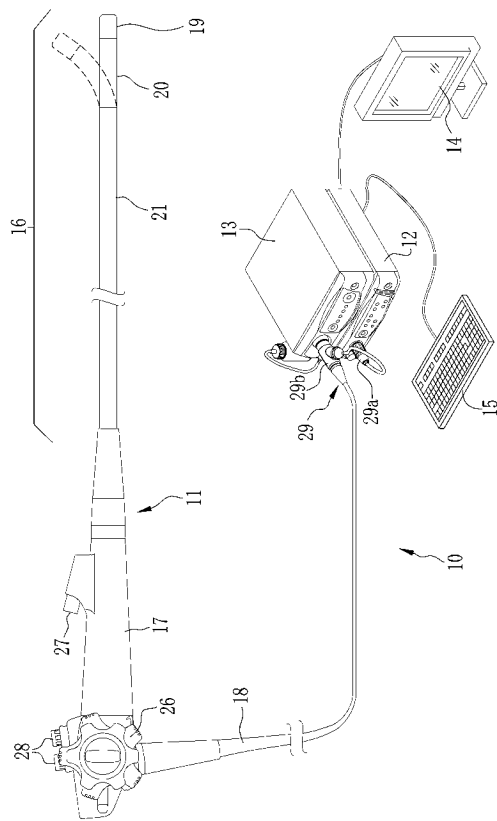
上記各実施形態では、光源装置とプロセッサ装置が別体で構成される例で説明したが、2つの装置を一体で構成してもよい。また、本発明は、照明光の観察部位の反射光をイメージガイドで導光するファイバ스코プや、撮像素子と超音波トランスデューサが先端部に内蔵された超音波内視鏡を用いた内視鏡システムおよびそれに用いられる光源装置にも適用することができる。

【 符号の説明 】

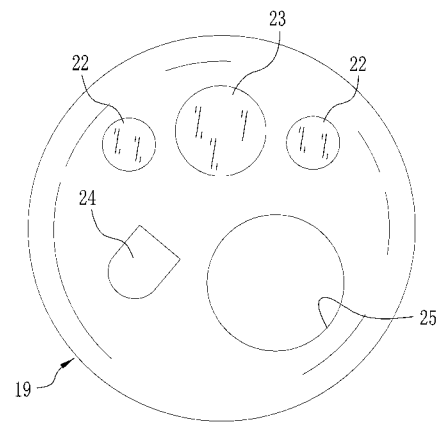
【 0 1 1 5 】

1 0	内視鏡システム	10
1 1	内視鏡	
1 3、9 0、1 1 0	光源装置	
3 5	青色半導体光源	
3 6	緑色半導体光源	
3 7	赤色半導体光源	
4 0、1 1 6	光源部	
4 1、1 1 7	光路統合部	
4 2、9 8	光源制御部	
4 3	青色 L E D	
4 8	ロングカットフィルタ (L C F)	20
5 5	ライトガイド	
5 6	撮像素子	
9 5	モード切替部	
9 6	モード切替ボタン	
9 7	ロングカットフィルタ (L C F) 移動機構	
1 1 5	紫色半導体光源	

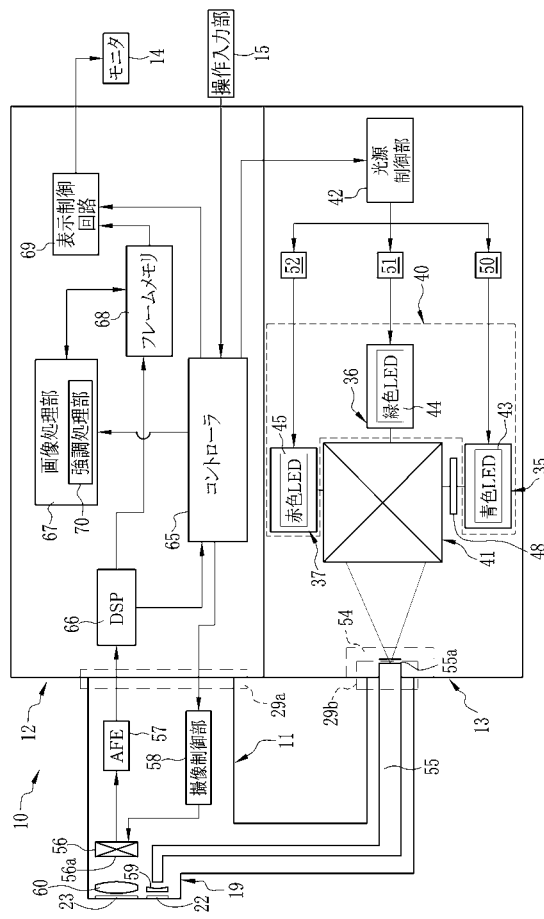
【図 1】



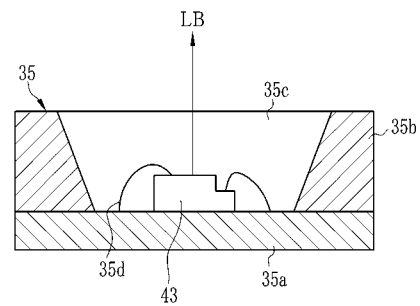
【図 2】



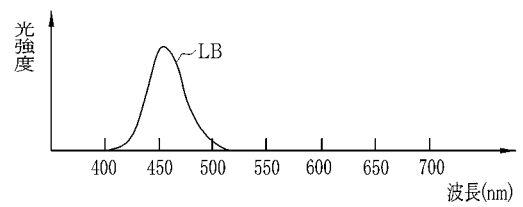
【図 3】



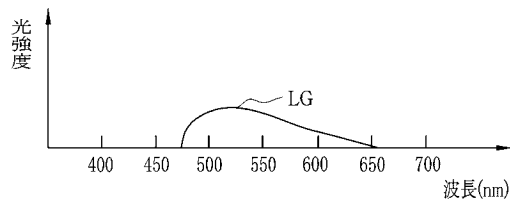
【図 4】



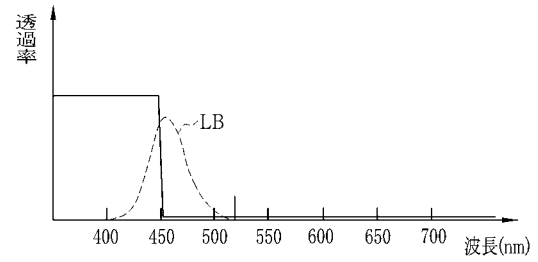
【図 5】



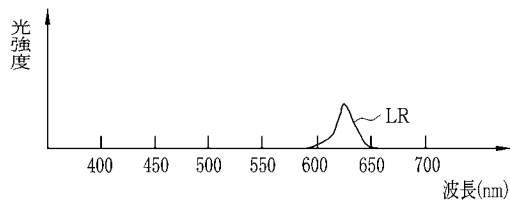
【図 6】



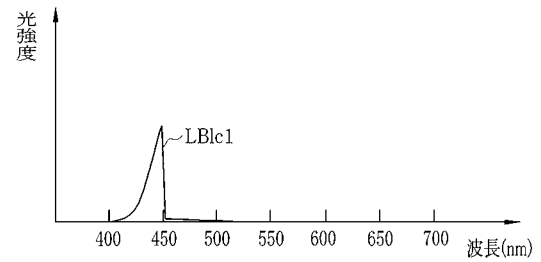
【図 8】



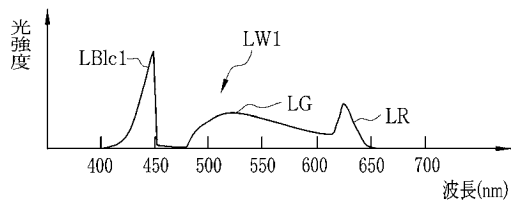
【図 7】



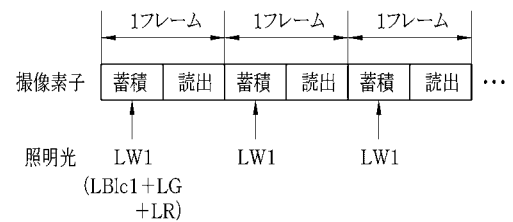
【図 9】



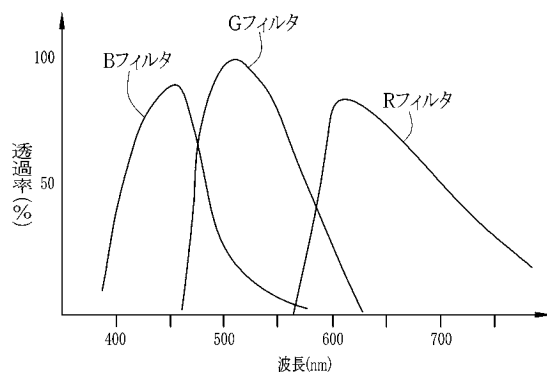
【図 10】



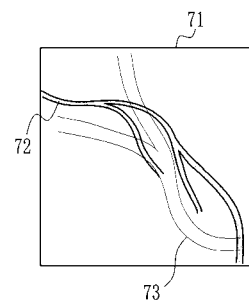
【図 12】



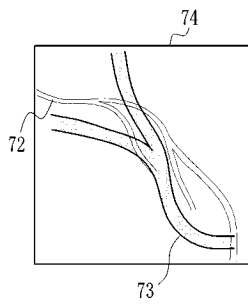
【図 11】



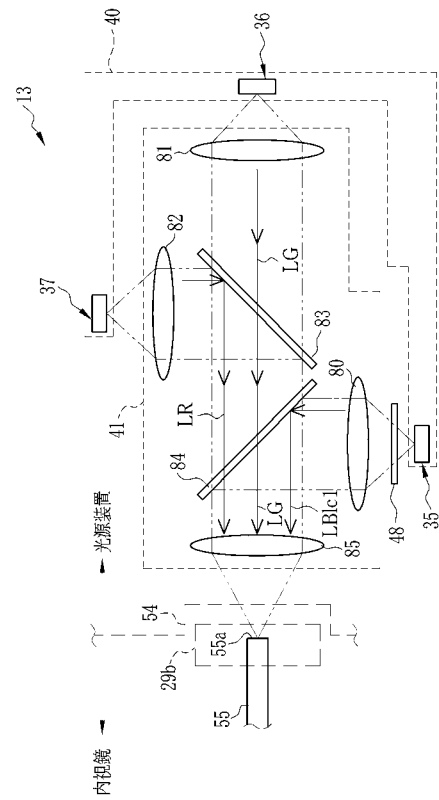
【図 13】



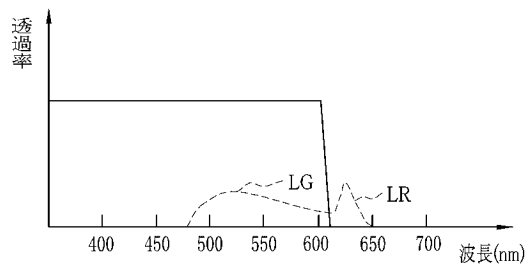
【図 1 4】



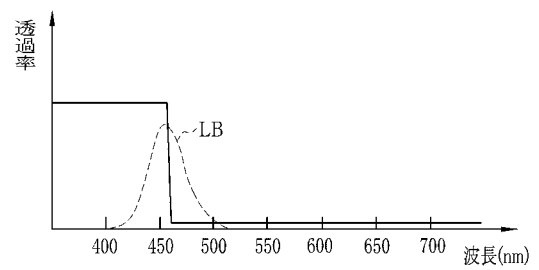
【図 1 5】



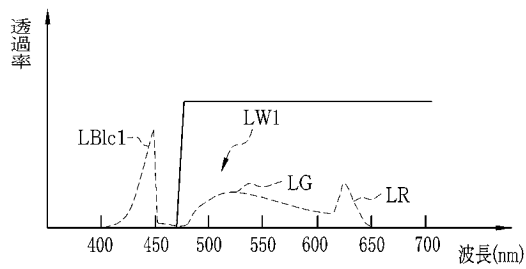
【図 1 6】



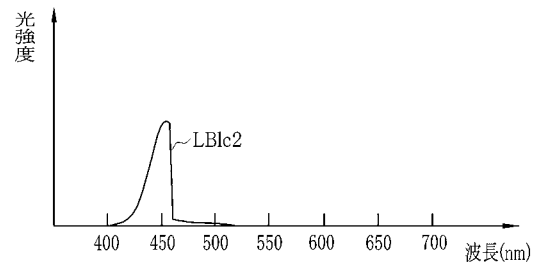
【図 1 8】



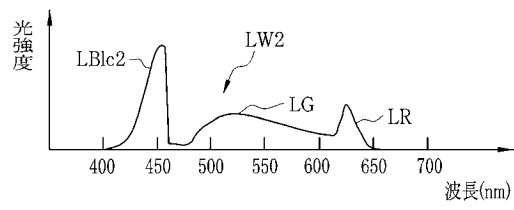
【図 1 7】



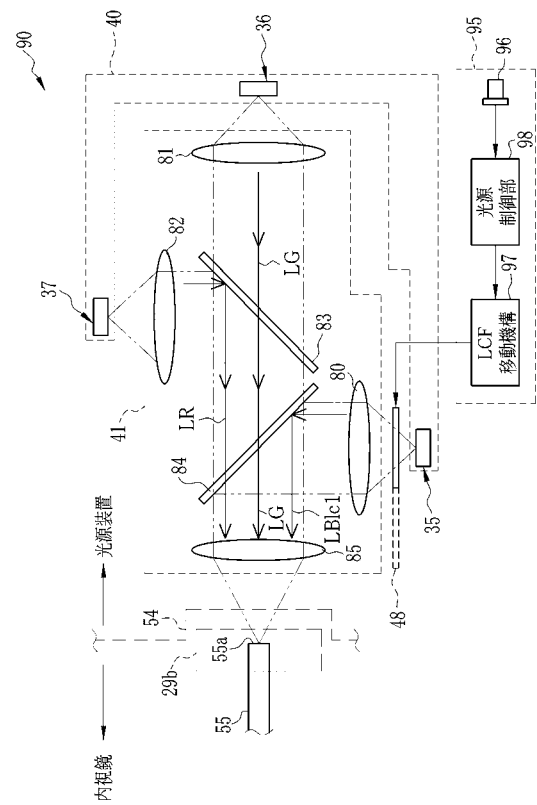
【図 1 9】



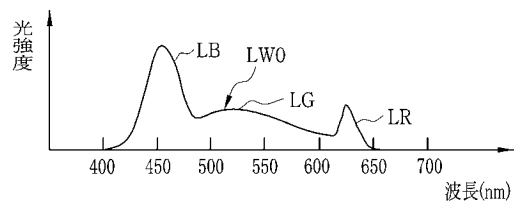
【図 20】



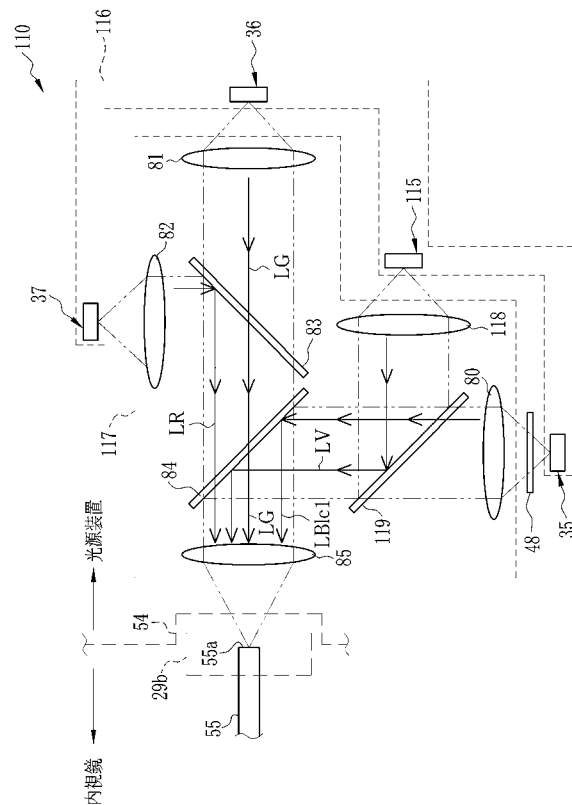
【図 21】



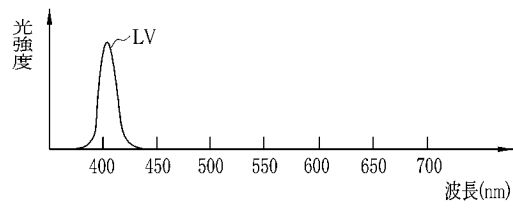
【図 22】



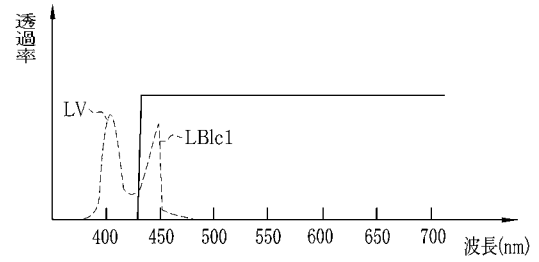
【図 23】



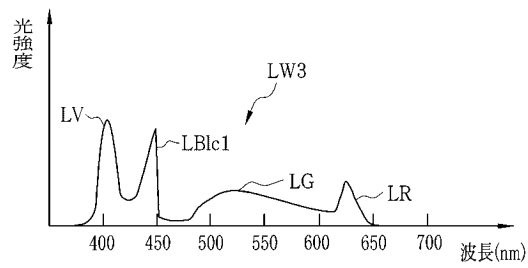
【図 2 4】



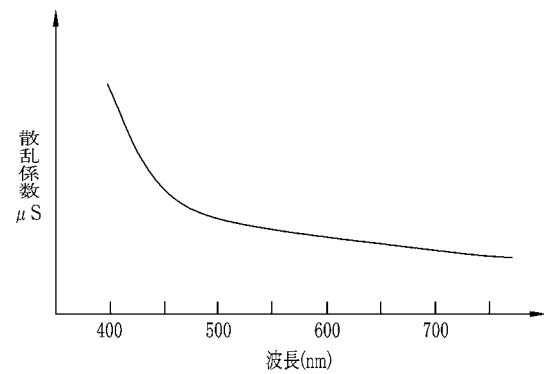
【図 2 6】



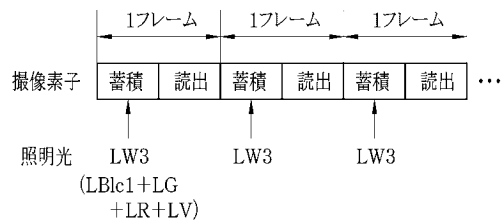
【図 2 5】



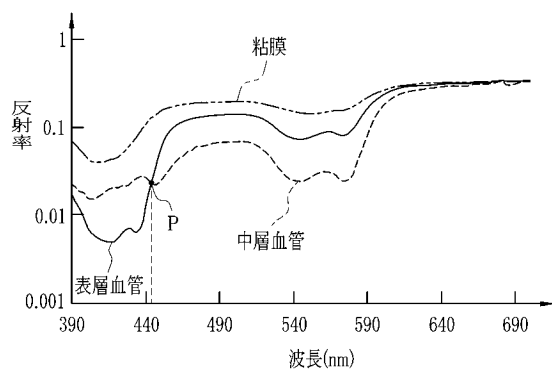
【図 2 7】



【図 2 8】



【図 2 9】



【手続補正書】

【提出日】平成26年12月16日(2014.12.16)

【手続補正 1】

【補正対象書類名】特許請求の範囲

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

青色の波長帯域の青色光を発する青色半導体光源と、
緑色の波長帯域の緑色光を発する緑色半導体光源と、
赤色の波長帯域の赤色光を発する赤色半導体光源と、
前記緑色半導体光源、前記赤色半導体光源、および前記青色半導体光源が発する各色光の光路を統合する光路統合部と、

前記青色光の光路上に設けられ、前記青色光のうち、生体組織の粘膜表層に存在する表層血管と中層に存在する中層血管の反射スペクトルにおいて、前記表層血管と前記中層血管の反射率の交点の波長以上の長波長成分の少なくとも一部をカットするロングカットフィルタと、
を有することを特徴とする内視鏡システム。

【請求項 2】

前記交点の波長は、445nm～460nmの範囲の値であることを特徴とする請求項1記載の内視鏡システム。

【請求項 3】

前記交点の波長は、450nmであることを特徴とする請求項2に記載の内視鏡システム。

【請求項 4】

(削除)

【請求項 5】

前記青色半導体発光素子は、青色発光ダイオードであることを特徴とする請求項1に記載の内視鏡システム。

【請求項 6】

(削除)

【請求項 7】

前記緑色半導体光源、前記赤色半導体光源、および前記青色半導体光源は、各色光を同時に発することを特徴とする請求項1に記載の内視鏡システム。

【請求項 8】

前記ロングカットフィルタのカット機能を有効化して、前記表層血管を強調して観察する表層血管強調観察モードと、

前記カット機能を無効化して、観察部位を観察する通常観察モードとを切り替えるモード切替部を備えることを特徴とする請求項1ないし7のいずれか1項に記載の内視鏡システム。

【請求項 9】

前記モード切替部は、モード切替を指示するための指示信号を発する操作部材と、

前記青色光の光路上に配置するセット位置と、前記青色光の光路上から退避させる退避位置との間で、前記ロングカットフィルタを移動させるロングカットフィルタ移動機構と、

前記操作部材からの指示信号に応じて、前記ロングカットフィルタ移動機構の駆動を制御する制御部とを有することを特徴とする請求項8に記載の内視鏡システム。

【請求項 10】

生体組織の粘膜表層に存在する表層血管のうちの粘膜表層により近い極表層血管を強調

して観察するための紫色の波長帯域の紫色光を発する紫色半導体光源を有することを特徴とする請求項 1 ないし 9 のいずれか 1 項に記載の内視鏡システム。

【請求項 11】

前記交点の波長以上の長波長成分の少なくとも一部がカットされたロングカット青色光を含む照明光によって照明された観察対象を撮像して、画像信号を出力する撮像素子と、

前記画像信号に対して、前記表層血管を強調する処理を施す強調処理部とを有する請求項 1 ないし 10 のいずれか 1 項に記載の内視鏡システム。

【手続補正書】

【提出日】平成28年2月18日(2016.2.18)

【手続補正 1】

【補正対象書類名】特許請求の範囲

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

青色の波長帯域の青色光を発する青色半導体光源と、
緑色の波長帯域の緑色光を発する緑色半導体光源と、
赤色の波長帯域の赤色光を発する赤色半導体光源と、
前記緑色半導体光源、前記赤色半導体光源、および前記青色半導体光源が発する各色光の光路を統合する光路統合部と、

前記青色光の光路上に設けられ、前記青色光のうち、生体組織の粘膜表層に存在する表層血管と中層に存在する中層血管の反射スペクトルにおいて、前記表層血管と前記中層血管の反射率の交点の波長以上の長波長成分の少なくとも一部をカットするロングカットフィルタと、

を有することを特徴とする内視鏡システム。

【請求項 2】

前記交点の波長は、445 nm ~ 460 nm の範囲の値であることを特徴とする請求項 1 記載の内視鏡システム。

【請求項 3】

前記交点の波長は、450 nm であることを特徴とする請求項 2 に記載の内視鏡システム。

【請求項 4】

前記青色半導体光源は、青色発光ダイオードを有することを特徴とする請求項 1 に記載の内視鏡システム。

【請求項 5】

前記緑色半導体光源、前記赤色半導体光源、および前記青色半導体光源は、各色光を同時に発することを特徴とする請求項 1 に記載の内視鏡システム。

【請求項 6】

前記ロングカットフィルタのカット機能を有効化して、前記表層血管を強調して観察する表層血管強調観察モードと、

前記カット機能を無効化して、観察部位を観察する通常観察モードとを切り替えるモード切替部を備えることを特徴とする請求項 1 ないし 5 のいずれか 1 項に記載の内視鏡システム。

【請求項 7】

前記モード切替部は、モード切替を指示するための指示信号を発する操作部材と、

前記青色光の光路上に配置するセット位置と、前記青色光の光路上から退避させる退避位置との間で、前記ロングカットフィルタを移動させるロングカットフィルタ移動機構と、

前記操作部材からの指示信号に応じて、前記ロングカットフィルタ移動機構の駆動を制

御する制御部とを有することを特徴とする請求項6に記載の内視鏡システム。

【請求項 8】

生体組織の粘膜表層に存在する表層血管のうちの粘膜表層により近い極表層血管を強調して観察するための紫色の波長帯域の紫色光を発する紫色半導体光源を有することを特徴とする請求項 1 ないし 7 のいずれか 1 項に記載の内視鏡システム。

【請求項 9】

前記交点の波長以上の長波長成分の少なくとも一部がカットされたロングカット青色光を含む照明光によって照明された観察対象を撮像して、画像信号を出力する撮像素子と、
前記画像信号に対して、前記表層血管を強調する処理を施す強調処理部とを有する請求項 1 ないし 8 のいずれか 1 項に記載の内視鏡システム。

【国際調査報告】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2014/070553

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

A61B1/00(2006.01)i, A61B1/04(2006.01)i, A61B1/06(2006.01)i, G02B23/24
(2006.01)i, H04N7/18(2006.01)i

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)
A61B1/00, A61B1/04, A61B1/06, G02B23/24, H04N7/18

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

Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2014
Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2014 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2014

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 A	JP 2012-45265 A (Fujifilm Corp.), 08 March 2012 (08.03.2012), paragraphs [0030], [0062] & CN 102429621 A	1-5, 8, 11 6, 7, 9, 10
A	JP 2007-264537 A (Fujinon Corp.), 11 October 2007 (11.10.2007), paragraph [0020] (Family: none)	1-11
A	JP 2011-200364 A (Hoya Corp.), 13 October 2011 (13.10.2011), paragraph [0031] (Family: none)	1-11

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

* Special categories of cited documents:

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

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

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

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

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

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

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

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

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
04 November, 2014 (04.11.14)Date of mailing of the international search report
18 November, 2014 (18.11.14)Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2014/070553

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP 2013-99595 A (Fujifilm Corp.), 23 May 2013 (23.05.2013), entire text; all drawings (Family: none)	1-11

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2 0 1 4 / 0 7 0 5 5 3	
A. 発明の属する分野の分類（国際特許分類（IPC）） Int.Cl. A61B1/00(2006.01)i, A61B1/04(2006.01)i, A61B1/06(2006.01)i, G02B23/24(2006.01)i, H04N7/18(2006.01)i			
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料（国際特許分類（IPC）） Int.Cl. A61B1/00, A61B1/04, A61B1/06, G02B23/24, H04N7/18			
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 日本国実用新案公報 1922-1996年 日本国公開実用新案公報 1971-2014年 日本国実用新案登録公報 1996-2014年 日本国登録実用新案公報 1994-2014年			
国際調査で使用した電子データベース（データベースの名称、調査に使用した用語）			
C. 関連すると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号	
X A	JP 2012-45265 A (富士フイルム株式会社) 2012.03.08, 【0030】, 【0062】 & CN 102429621 A	1 - 5, 8, 11 6, 7, 9, 10	
A	JP 2007-264537 A (フジノン株式会社) 2007.10.11, 【0020】 (ファミリーなし)	1 - 11	
A	JP 2011-200364 A (HOYA 株式会社) 2011.10.13, 【0031】 (ファミリーなし)	1 - 11	
☒ C欄の続きにも文献が列挙されている。 ☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。			
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献（理由を付す） 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献			
国際調査を完了した日 04.11.2014		国際調査報告の発送日 18.11.2014	
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/J P) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		特許庁審査官（権限のある職員） 伊藤 昭治 電話番号 03-3581-1101 内線 3292	

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2 0 1 4 / 0 7 0 5 5 3
C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号
A	JP 2013-99595 A (富士フイルム株式会社) 2013.05.23, 全文、全図 (ファミリーなし)	1 - 11

フロントページの続き

(51) Int. Cl. F I テーマコード (参考)
H 0 4 N 7/18 (2006.01) H 0 4 N 7/18 M

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

(72) 発明者 寺川 祐樹

神奈川県足柄上郡開成町宮台 7 9 8 番地 富士フイルム株式会社内

F ターム(参考) 2H040 BA09 CA04 CA06 CA10 CA11 CA12 CA22 DA12 DA14 DA15
 DA21 GA02 GA06 GA11
 4C161 AA22 CC06 HH54 JJ17 LL02 NN01 PP12 QQ02 QQ04 QQ07
 RR04 RR14 RR22 SS22 TT03 TT13 WW02 WW08
 5C054 CA04 FC12 FE09 HA12

(注) この公表は、国際事務局 (W I P O) により国際公開された公報を基に作成したものである。なおこの公表に係る日本語特許出願 (日本語実用新案登録出願) の国際公開の効果は、特許法第 1 8 4 条の 1 0 第 1 項 (実用新案法第 4 8 条の 1 3 第 2 項) により生ずるものであり、本掲載とは関係ありません。

专利名称(译)	内窥镜系统		
公开(公告)号	JPWO2015029709A1	公开(公告)日	2017-03-02
申请号	JP2015534112	申请日	2014-08-05
[标]申请(专利权)人(译)	富士胶片株式会社		
申请(专利权)人(译)	富士胶片株式会社		
[标]发明人	大橋 永治 小澤 聡 森本 美範 寺川 祐樹		
发明人	大橋 永治 小澤 聡 森本 美範 寺川 祐樹		
IPC分类号	A61B1/06 A61B1/00 A61B1/04 G02B23/26 G02B23/24 H04N7/18		
CPC分类号	A61B1/00186 A61B1/043 A61B1/0638 A61B1/0684 G02B23/2461		
FI分类号	A61B1/06.A A61B1/00.300.D A61B1/04.370 G02B23/26.B G02B23/24.B H04N7/18.M		
F-TERM分类号	2H040/BA09 2H040/CA04 2H040/CA06 2H040/CA10 2H040/CA11 2H040/CA12 2H040/CA22 2H040/DA12 2H040/DA14 2H040/DA15 2H040/DA21 2H040/GA02 2H040/GA06 2H040/GA11 4C161/AA22 4C161/CC06 4C161/HH54 4C161/JJ17 4C161/LL02 4C161/NN01 4C161/PP12 4C161/QQ02 4C161/QQ04 4C161/QQ07 4C161/RR04 4C161/RR14 4C161/RR22 4C161/SS22 4C161/TT03 4C161/TT13 4C161/WW02 4C161/WW08 5C054/CA04 5C054/FC12 5C054/FE09 5C054/HA12		
代理人(译)	小林和典		
优先权	2013175615 2013-08-27 JP		
其他公开文献	JP6162809B2		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

获得其中表层血管的对比度更突出的观察图像，并且更精细地观察表层血管。在蓝色半导体光源35的前表面上设置有长截止滤光器（LCF）（48）。LCF（48）是存在于活组织的粘膜浅层中的浅层血管和中层血管的反射光谱中的浅层血管和中层血管的反射率，该蓝光LB从蓝色半导体光源（35）发出。截取比交点P的波长（450nm）更长的长波长分量，以产生长切蓝光LB1c1。将长切蓝光LB1c1，绿光LG和红光LR的混合光施加到观察部位，并且由图像拾取元件（56）拾取图像。增强处理单元（70）将从成像装置（56）输出的图像信号进行用于增强表层血管的处理。

