

(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2017-517309

(P2017-517309A)

(43) 公表日 平成29年6月29日(2017.6.29)

(51) Int.Cl. F 1 テーマコード(参考)
A 6 1 B 17/11 (2006.01) A 6 1 B 17/11 4 C 1 6 0

審査請求 有 予備審査請求 未請求 (全 40 頁)

(21) 出願番号 特願2016-566257 (P2016-566257)
 (86) (22) 出願日 平成27年5月1日(2015.5.1)
 (85) 翻訳文提出日 平成28年11月2日(2016.11.2)
 (86) 国際出願番号 PCT/US2015/028721
 (87) 国際公開番号 W02015/168508
 (87) 国際公開日 平成27年11月5日(2015.11.5)
 (31) 優先権主張番号 14/700,505
 (32) 優先日 平成27年4月30日(2015.4.30)
 (33) 優先権主張国 米国 (US)
 (31) 優先権主張番号 61/987,954
 (32) 優先日 平成26年5月2日(2014.5.2)
 (33) 優先権主張国 米国 (US)

(71) 出願人 391028362
 ダブリュ.エル.ゴア アンド アソシエ
 イツ, インコーポレイティド
 W. L. GORE & ASSOCIA
 TES, INCORPORATED
 アメリカ合衆国, デラウェア 19711
 , ニューアーク, ペーパー ミル ロード
 555
 (74) 代理人 100099759
 弁理士 青木 篤
 (74) 代理人 100077517
 弁理士 石田 敬
 (74) 代理人 100087871
 弁理士 福本 積

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 吻合器具

(57) 【要約】

組織層を接続するための、例えば、胆嚢と胃腸管の一部を接続して吻合を形成するための移植可能医療器具に関する。移植可能医療器具は複数の並置部を有する管状構造体、中央部、及び被覆材を含む。前記器具は内視鏡下で展開可能であり、組織構造間の確実な接続を容易する開口セル又は波状の縁部を含んでもよい。

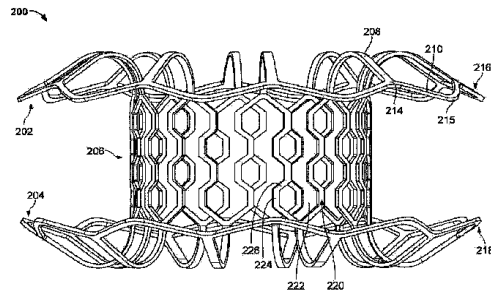


FIG. 2A

【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

胆嚢と胃腸管の一部との間に吻合を形成するための移植可能医療器具であって、
該器具は、相互接続された支柱の骨組みを形成する少なくとも 1 つの細長部材を備える管状構造を備え、

該管状構造は、

長手方向軸を規定し、前記少なくとも 1 つの細長部材により規定される複数の中央部セルを含む中央部、

前記中央部の第 1 端部における第 1 並置部であって、前記少なくとも 1 つの細長部材により規定される複数の第 1 フランジセルを備える第 1 並置部、

前記中央部の第 2 端部における第 2 並置部であって、前記少なくとも 1 つの細長部材により規定される複数の第 2 フランジセルを備える第 2 並置部、を備え、

ここで、少なくともいくつかの第 2 フランジセルは第 1 端部において前記少なくとも 1 つの細長部材の波状部分により閉じられ、第 2 端部において中央部に対し開口される、前記移植可能医療器具。

【請求項 2】

前記少なくとも 1 つの細長部材は、

(1) 前記中央部に沿って長手方向に延伸する第 1 パターン、

(2) 前記複数の第 1 フランジセルのうちの 1 つの第 1 フランジセル、

(3) 前記中央部に沿って前記第 1 パターンと反対側の長手方向に延伸する第 2 パターン

、
(4) 前記複数の第 2 フランジセルのうちの 1 つの第 2 フランジセル、を形成する、請求項 1 に記載の器具。

【請求項 3】

前記少なくとも 1 つの細長部材は、前記中央部、前記第 1 並置部、及び前記第 2 並置部を形成する単一の細長部材を備える、請求項 2 に記載の器具。

【請求項 4】

前記少なくとも 1 つの細長部材は、第 1 に前記複数の第 1 フランジセルのうちの 1 つの第 1 フランジセルを規定し、

前記細長部材が第 2 に前記中央部を横切って、

前記細長部材が第 3 に前記複数の第 2 フランジセルのうちの 1 つの第 2 フランジセルを規定し、

前記細長部材が第 4 に前記中央部を横切るというパターンを形成し、

その後前記細長部材は、このパターンを繰り返し、第 1 及び第 2 複数のフランジセルの追加のフランジセルを形成しそれらの間で前記中央部を横切る、請求項 1 に記載の器具。

【請求項 5】

複数の第 1 フランジセル及び第 2 フランジセルの連続的なフランジセルのそれぞれは、複数の第 1 フランジセル及び第 2 フランジセルの直前のものと位相が外れる、請求項 4 に記載の器具。

【請求項 6】

前記中央部セルは、長手方向に隣接する中央部セルに対し開口され、周方向に隣接する中央部セルに対し閉じられている、請求項 1 に記載の器具。

【請求項 7】

前記複数の第 1 フランジセルのそれぞれの第 1 フランジセルが前記複数の中央部セルのそれぞれの中央部セルに対し開口され、前記複数の第 2 フランジセルのそれぞれの第 2 フランジセルが前記複数の中央部セルのそれぞれの別の中央部セルに対し開口される、請求項 1 に記載の器具。

【請求項 8】

前記複数の第 2 フランジセルのそれぞれは、前記複数の中央部セルのうち 1 つ以上の中央部セルに対し開口される、請求項 1 に記載の器具。

10

20

30

40

50

【請求項 9】

前記波状部分は正弦波状である、請求項 1 に記載の器具。

【請求項 10】

前記第 1 並置部及び前記第 2 並置部のそれぞれは、該第 1 並置部及び第 2 並置部の縁に沿って実質的に正弦波状に波打つ周方向リングを備える、請求項 1 に記載の器具。

【請求項 11】

前記中央部セルは、前記第 1 並置部及び前記第 2 並置部の少なくとも 1 つの支柱間の間隙に対し開口する、請求項 1 に記載の器具。

【請求項 12】

前記中央部は、複数の本体部支柱を備え、

該複数の本体部支柱のそれぞれは複数の長手方向延伸部分を備え、

該複数の長手方向延伸部分は、前記複数の中央部セルを規定するように組み合わせる複数の傾斜部分により相互接続され、かつ本体部支柱の長さ方向沿いに中央部セルを横切って隣接する本体部支柱を相互接続しない、請求項 1 に記載の器具。

10

【請求項 13】

胆嚢と胃腸管の一部との間に吻合を形成するための移植可能医療器具であって、

該器具は、相互接続された支柱の骨組みを形成する少なくとも 1 つの細長部材を備える管状構造を備え、

該管状構造は、

前記少なくとも 1 つの細長部材により規定される複数の中央部セルを備える中央部、

前記中央部の第 1 端部における第 1 並置部であって、前記少なくとも 1 つの細長部材により規定される複数の第 1 フランジセルを有し、前記複数の第 1 フランジセルが前記中央部に対し開口するようになっている第 1 並置部、

20

前記中央部の第 2 端部における第 2 並置部であって、前記少なくとも 1 つの細長部材により規定される複数の第 2 フランジセルを有し、前記複数の第 2 フランジセルが前記中央部に対し開口するようになっている第 2 並置部、を規定する、前記移植可能医療器具。

【請求項 14】

前記少なくとも 1 つの細長部材は、

(1) 前記少なくとも 1 つの細長部材が長手方向軸に沿って前記中央部を横切る第 1 パターンを形成する、

30

(2) 前記細長部材が前記複数の第 1 フランジセルの 1 つの第 1 フランジセルを規定する、

(3) 前記細長部材が前記第 1 パターンと反対側の長手方向軸に沿う第 2 パターンで前記中央部を横切る、

(4) 前記細長部材が前記複数の第 2 フランジセルの 1 つの第 2 フランジセルを規定する、ように形成される、請求項 13 に記載の器具。

【請求項 15】

前記少なくとも 1 つの細長部材は、第 1 に前記複数の第 1 フランジセルのうちの 1 つの第 1 フランジセルを規定し、

前記細長部材が第 2 に前記中央部を横切って、

40

前記細長部材が第 3 に前記複数の第 2 フランジセルのうちの 1 つの第 2 フランジセルを規定し、

前記細長部材が第 4 に前記中央部を横切るというパターンに形成され、

その後前記細長部材は、このパターンを繰り返し、第 1 及び第 2 複数のフランジセルの追加のフランジセルを形成しそれらの間で前記中央部を横切る、請求項 13 に記載の器具。

【請求項 16】

本体部セルは長手方向に隣接する本体部セルに対して開口され、周方向に隣接する本体部セルに対して閉じられており、ここで、前記複数の第 1 フランジセル及び第 2 フランジセルのそれぞれは、前記複数の本体部セルのうちの 1 つ以上に対し開口される、請求項 1

50

3 に記載の器具。

【請求項 17】

前記第 1 並置部及び前記第 2 並置部のそれぞれは、該第 1 並置部及び第 2 並置部の縁に沿って実質的に正弦波状に波打つ周方向リングを備える、請求項 13 に記載の器具。

【請求項 18】

前記中央部は、複数の本体部支柱を備え、

該複数の本体部支柱はそれぞれ複数の長手方向延伸部分を備え、

該複数の長手方向延伸部分は、前記複数の中央部セルを規定するように組み合わせる複数の傾斜部分により相互接続され、かつ本体部支柱の長さ方向沿いに中央部セルを横切って隣接する本体部支柱を相互接続しない、請求項 13 に記載の器具。

10

【請求項 19】

胆嚢と胃腸管の一部との間に吻合を形成するための移植可能医療器具であって、

該器具は、相互接続された支柱の骨組みを形成する少なくとも 1 つの細長部材を備える管状構造を備え、

該管状構造は、

前記少なくとも 1 つの細長部材により規定される複数の中央部セルを備える中央部、

前記中央部の第 1 端部における第 1 並置部であって、前記少なくとも 1 つの細長部材により規定される複数の第 1 フランジセルを有する第 1 並置部、

前記中央部の第 2 端部における第 2 並置部であって、前記少なくとも 1 つの細長部材により規定される複数の第 2 フランジセルを有する第 2 並置部、を規定し、

20

ここで、前記少なくとも 1 つの細長部材は、

(1) 前記少なくとも 1 つの細長部材が長手方向軸に沿って前記中央部を横切る第 1 パターンを形成する、

(2) 前記細長部材が前記複数の第 1 フランジセルの 1 つの第 1 フランジセルを規定する、

(3) 前記細長部材が前記第 1 パターンと反対側の長手方向軸に沿う第 2 パターンで前記中央部を横切る、

(4) 前記細長部材が前記複数の第 2 フランジセルの 1 つの第 2 フランジセルを規定する、ように形成される、前記移植可能医療器具。

【請求項 20】

複数の第 1 フランジセル及び第 2 フランジセルの連続的なフランジセルのそれぞれは、複数の第 1 フランジセル及び第 2 フランジセルの直前のものと位相が外れ、

本体部セルは、長手方向に隣接する本体部セルに対し開口し、周方向に隣接する本体部セルに対し閉じられており、

前記複数の第 1 フランジセルのそれぞれが本体部に対して開口し、前記複数の第 2 フランジセルのそれぞれが前記本体部に対して開口する、請求項 19 に記載の器具。

30

【請求項 21】

吻合器具を含む送達シースを患者内の標的部位に案内すること、

ここで、吻合器具は、相互接続された支柱の骨組みを形成する少なくとも 1 つの細長部材を備える管状構造を備え、

40

該管状構造は、

前記少なくとも 1 つの細長部材により規定される複数の本体部セルを備える中央部、

複数の第 1 フランジセルが前記中央部に対し開口されるように、前記少なくとも 1 つの細長部材により規定される該複数の第 1 フランジセルを前記中央部の第 1 端部に有する第 1 並置部、

複数の第 2 フランジセルが前記中央部に対し開口されるように、前記少なくとも 1 つの細長部材により規定される該複数の第 2 フランジセルを前記中央部の第 2 端部に有する第 2 並置部、を規定する；並びに

組織の少なくとも 1 つの層が前記第 1 並置部と前記第 2 並置部の間にあるように送達シースから吻合器具を展開すること、を含む患者内に吻合器具を移植する方法。

50

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本開示は概ね移植可能医療器具に関し、より具体的には組織層を接続して吻合を形成するための移植可能器具に関する。患者内に吻合器具を移植する方法も提供する。

【背景技術】

【0002】

吻合は血管又は腸などの2つの組織構造間の外科的な接続である。例えば、冠動脈バイパス移植術の関連では血液が移植血管を流れることができるようにその移植血管が生来の冠動脈に吻合される。

【0003】

吻合は、端々吻合、端側吻合、及び側々吻合を含むがこれらに限定されない様々な方法で形成され得る。そのような吻合を形成するために縫合を用いることが多い。

【発明の概要】

【0004】

本発明の1の態様は、相互接続された支柱の骨組みを形成する少なくとも1つの細長部材を含む管状構造を含む吻合を形成するための移植可能医療器具に関する。管状構造は、(1)長手方向軸を規定し、細長部材により規定される複数の中央部セルを含む中央部、(2)前記中央部の第1端部における第1並置部(*apposition portion*)であって、前記細長部材により規定される複数の第1フランジセルを含む第1並置部、並びに(3)前記中央部の第2端部における第2並置部であって、前記細長部材により規定される複数の第2フランジセルを含む第2並置部、を含む。少なくともいくつかの第2フランジセルは第1端部において細長部材の波状部分により閉じられ、第2端部において中央部に対し開口される。少なくとも1つの例となる実施形態では、細長部材は、(1)中央部に沿って長手方向に延伸する第1パターン、(2)前記複数の第1フランジセルのうちの1つの第1フランジセル、(3)前記第1パターンと反対側の長手方向に中央部に沿って延伸する第2パターン、並びに(4)前記複数の第2フランジセルのうちの1つの第2フランジセル、を形成する。幾つかの実施形態では単一の細長部材が、中央部、第1並置部、および第2並置部を形成する。他の実施形態では中央部セルは、長手方向に隣接する中央部セルに対し開口され、周方向に隣接する中央部セルに対し閉じられる。更なる実施形態では、前記複数の第2フランジセルのそれぞれが前記複数の中央部セルのうち1つ以上の中央部セルに対し開口される。

【0005】

本発明の2の態様は、吻合を形成するための移植可能医療器具に関する。本器具は、相互接続された支柱の骨組みを形成する少なくとも1つの細長部材を含む管状構造を含む。管状構造は、(1)細長部材により規定される複数の本体部セルを有する中央部、(2)前記中央部の第1端部における第1並置部であって、前記細長部材により規定される複数の第1フランジセルを有する第1並置部、並びに(3)前記中央部の第2端部における第2並置部であって、前記細長部材により規定される複数の第2フランジセルを有する第2並置部、を含む。細長部材は、(1)細長部材が長手方向軸に沿って中央部を横切る(*transverse*)第1パターンを形成する、(2)細長部材が前記複数の第1フランジセルの1つの第1フランジセルを規定する、(3)細長部材が前記第1パターンと反対側の長手方向軸に沿って中央部を横切る第2パターンを形成する、ならびに(4)細長部材が前記複数の第2フランジセルの1つの第2フランジセルを規定する、ように形成してもよい。少なくとも1つの実施形態では、複数の第1フランジセル及び第2フランジセルの連続的なフランジセルのそれぞれは、複数の第1フランジセル及び第2フランジセルの直前のものと位相が外れることもある。加えて、本体部セルは、長手方向に隣接する本体部セルに対し開口され、周方向に隣接する本体部セルに対し閉じられてもよい。幾つかの実施形態では前記複数の第1フランジセルのそれぞれが本体部に対し開口され、前記複数の第2フランジセルのそれぞれが本体部に対し開口されてもよい。

10

20

30

40

50

【0006】

第3本発明の態様は、(1)吻合器具(anastomosis device)を含む送達シースを患者内の標的部位に案内すること、及び(2)組織の少なくとも1つの層が第1並置部と第2並置部の間にあるように送達シースから吻合器具を展開すること、を含む患者内に吻合器具を移植する方法に関する。吻合器具は、相互接続された支柱の骨組みを形成する少なくとも1つの細長部材を含む管状構造を含む。管状構造は、以下の(1)~(3)を含む。(1)細長部材により規定される複数の本体部セルを含む中央部、(2)前記細長部材により規定される複数の第1フランジセルが中央部に対し開口されるように、該複数の第1フランジセルを前記中央部の第1端部に有する第1並置部、並びに(3)細長部材により規定される複数の第2フランジセルが中央部に対し開口されるように、該複数の第2フランジセルを前記中央部の第2端部に有する第2並置部。

10

【図面の簡単な説明】

【0007】

添付図面は本開示の理解を深めるために含まれており、本明細書の中に組み込まれ、且つ、本明細書の一部を構成し、本開示の実施形態を例示し、且つ、本明細書と共に本開示の原理の説明に役立つ。

【0008】

【図1】幾つかの実施形態に従って患者の胆嚢と腸との間のシャントとして機能し、患者内に移植されている例となる吻合器具の断面透視図である。

【0009】

【図2A】幾つかの実施形態に従う例となる吻合器具の側面図である。

20

【0010】

図2Bは、図2Aの吻合器具の斜視図である。

【0011】

図2Cは、図2Aの吻合器具の端面図である。

【0012】

図2Dは、フランジを形成する前の図2Aの吻合器具の側面図である。

【0013】

図2Eは、フランジを形成する前の図2Aの吻合器具の斜視図である。

【0014】

図3Aは、幾つかの実施形態に従う吻合器具の平坦なパターンである。

30

【0015】

図3Bは、展開構成にある図3Aの吻合器具のフランジセルの拡大図である。

【0016】

図3Cは、低プロファイル送達構成にある図3Aの吻合器具のフランジセルの拡大図である。

【0017】

図3Dは、展開構成にある図3Aの吻合器具のセルの拡大図である。

【0018】

図3Eは、押しつぶし(crushed)構成にある図3Aの吻合器具のセルの拡大図である。

40

【0019】

図4は、幾つかの実施形態に従う吻合器具の平坦なパターンである。

【0020】

図5は、幾つかの実施形態に従う吻合器具の平坦なパターンである。

【0021】

図6Aは、幾つかの実施形態に従う低プロファイル送達構成にある別の例となる吻合器具の骨組みの斜視図である。

【0022】

図6Bは、幾つかの実施形態に従う図6Aの骨組みの斜視図である。

50

【 0 0 2 3 】

【 図 7 A 】 幾つかの実施形態に従う別の例となる吻合器具の斜視図である。

【 0 0 2 4 】

図 7 B は、図 7 A の吻合器具の端面図である。

【 0 0 2 5 】

図 7 C は、図 7 A の吻合の側面図である。

【 0 0 2 6 】

図 8 A は、幾つかの実施形態に従う別の例となる吻合器具の斜視図である。

【 0 0 2 7 】

図 8 B は、図 8 A のステントの別の斜視図である。

10

【 0 0 2 8 】

図 9 A は、幾つかの実施形態に従う別の例となる吻合器具の斜視図である。

【 0 0 2 9 】

図 9 B は、図 9 A の吻合器具の端面図である。

【 0 0 3 0 】

図 9 C は、図 9 A の吻合器具の側面図である。

【 0 0 3 1 】

図 9 D は、フランジ構造を形成する前の図 9 C の吻合器具の骨組みの側面図である。

【 0 0 3 2 】

図 9 E は、低プロファイル送達構成にある図 9 C の吻合器具の中央部の斜視図である。

20

【 0 0 3 3 】

図 1 0 は、幾つかの実施形態に従う成形マンドレル上の吻合器具の斜視図である。

【 0 0 3 4 】

図 1 1 A は、幾つかの実施形態に従う別の例となる吻合器具の斜視図である。

【 0 0 3 5 】

図 1 1 B は、図 1 1 A の吻合器具の別の斜視図である。

【 0 0 3 6 】

図 1 1 C は、図 1 1 A の吻合器具の端面図である。

【 0 0 3 7 】

図 1 1 D は、幾つかの実施形態に従う拡張部材を含む図 1 1 A の吻合器具の中央部の側面図である。

30

【 0 0 3 8 】

図 1 2 は、幾つかの実施形態に従う別の例となる吻合器具の斜視図である。

【 発明を実施するための形態 】

【 0 0 3 9 】

当業者は意図する機能を実行するように構成されているあらゆる数の方法と装置によって本開示の様々な態様を実現され得ることを容易に理解する。本明細書において参照される添付図面は必ずしも実寸で描かれておらず、本開示の様々な態様を例示するために誇張されている場合があり得、その点でそれらの図面は限定的なものと解釈されるべきではないことも留意すべきである。

40

【 0 0 4 0 】

本開示は、組織構造間に直通流路を作製して（例えば、胆嚢と胃腸管の一部を接続して）それらの間での物質の流通を容易にする吻合を作製することなどによって例えば導管閉塞又は臓器閉塞を回避するように組織層を接続するための移植可能器具に関する。本明細書に記載されるそれらの器具はカテーテルを介して内視鏡下で配置又は送達可能であり、且つ、それら組織構造間の確実な接続を容易にする自己拡張性並置機構を含み得る（そのような接続は本明細書において「シャント」、「連絡通路」、「シャント通路」、又は「トンネル」とも呼ばれ得る）。そのような設計事項は移植を簡単にし、且つ、合併症の可能性を低下させる。幾つかの実施形態では本明細書において提供されるそれらの器具は移植後に除去可能であるように構成されている。一例として、その器具が移植され、胆嚢及

50

び / 又はその付属管が閉塞から解放されるまでその場に留まり、その後でその器具が除去される。別の例では、身体がその器具の周りで組織吻合体を増殖させるまでその器具は移植されたままにされ、その後でその器具が除去される。他の実施形態ではその器具の中への、及び / 又はその器具の周りでの組織内殖によってその器具が恒久的に移植され、その器具は除去されない。本明細書に記載されるそれらの器具は他の種類の治療法（例えば、胆嚢摘出術）の適切な候補ではない患者のための、及び / 又は他の種類の治療法（例えば、外胆汁瘻造設術）の既知の合併症を回避するための代替的治療法を提供し得る。

【0041】

本開示は例となる様式の吻合器具に言及する。すなわち、本文書において開示される本発明の構想は他の種類の器具にも適用可能であることが理解されるべきである。例えば、本開示は幾つかの実施形態では組織構造、臓器、身体導管、血管、GI管等を閉塞するために使用され得る移植可能器具も提供する。例えば、幾つかの実施形態では本明細書において提供されるそれらの器具を使用して中隔欠損を閉塞することができる。他の実施形態では本明細書において提供されるそれらの器具を使用して患者の血管又はGI管を閉塞することができる。幾つかのそのような実施形態では前記器具はその器具を通るトンネル又は中央孔を含まない。むしろ、幾つかの実施形態では被覆材がその器具を密封して物質がその器具を通して流れることを抑制する、調節する、又は実質的に防止する。

10

【0042】

図1を参照し、本明細書において提供されるいくつかの実施形態に従う例となる、患者に移植して2つの臓器、空間、組織構造、導管等、及びそれらの組合せの間で流体接続を形成することができる吻合器具40を示す。例えば、図示されている実施態様では吻合器具40は（内部胆嚢空間12を規定する）胆嚢10を（内部腸空間22を規定する）腸20と接続している。したがって、吻合器具40は内部胆嚢空間12と内部腸空間22との間の流体シャント器具として機能している。そのような実施態様は、例えば、流通閉塞が内部胆嚢空間12と内部腸空間22を接続する生来の解剖学的導管内に存在するときその患者に有益な治療法を提供することができる。例えば、幾つかの例ではその患者はその患者の胆嚢管14及び / 又は総胆管16の閉塞の原因となる1個以上の胆石を有することがあり得る。そのような場合では吻合器具40は胆嚢10からの胆汁が腸20へ流れ得るように流体流路を提供することができる。吻合器具40が存在しない場合、胆嚢10からの胆汁の流出が阻止されると胆嚢炎（胆嚢10の炎症）が生じ得る。

20

30

【0043】

本明細書において提供される前記吻合器具は上記のように胆嚢炎を軽減又は防止するための幾つかの態様において使用され得るが、本明細書において提供される前記吻合器具は患者内の他の多くの種類の実施態様においても使用され得ることを理解すべきである。例えば、本明細書において提供される前記吻合器具は、限定されないが、胃、結腸、小腸、膵臓、血管、膀胱、腎臓、導管等のような様々な体組織構造及び臓器との関連で使用され得る。

【0044】

概して、本明細書において提供される前記吻合器具の幾つかの実施形態（それらのうち、吻合器具40は1種類の例である）は第1組織並置部42a、第2組織並置部42b、及びそれらの間の中央部44を含む。その中央部44は吻合器具40の第1末端からその器具40の第2末端まで長手方向に伸長している管腔46を規定する。その管腔46は内部胆嚢空間12が吻合器具40を介して内部腸空間22と流体連通するように内部胆嚢空間12と内部腸空間22との間の接続（例えばシャント通路）として機能する。

40

【0045】

図2A~2Eを参照すると、第1並置部202、第2並置部204、及び中央部206を規定する1つ以上の細長要素からできた骨組みを含む例となる吻合器具200が示されている。幾つかの実施形態では吻合器具200は、広義には細長要素の骨組みを含む器具を指すこともあるステント器具の一種でありえて、限定されないが、吻合器具が挙げられる。中央部206は第1並置部202と第2並置部204との間に配置され、且つ、それ

50

らを相互接続する。被覆材（図2A～2Eに示さず）が骨組みの少なくともある部分の上に配置され得る。このような被覆材（例えば、下記に説明する被覆材）も、本明細書では単に被覆材と称しうる。

【0046】

幾つかの実施形態では中央部206は第1並置部202と第2並置部204の間に延びる管腔207を規定する。第1並置部202及び第2並置部204は、中央部206の両側から実質的に径方向外側に延伸するフランジを形成し得る。幾つかの実施形態ではその管腔207は生体物質又は生体液が通過可能である吻合通路又はトンネルを提供する。吻合器具200は拡張構成で示されている（本明細書では展開構成とも称する）。その拡張構成または展開構成は吻合器具200に作用する外力が存在しないときに前記器具200が自然に示す構成である。吻合器具200が患者に移植されると前記器具200の構成が前記器具200に働くその患者の生体構造に由来する外力のために示されているものとやや異なる場合があり得ることを理解すべきである。

10

【0047】

幾つかの実施形態では第1並置部202、第2並置部204、及び中央部206は、限定されないが、スプリング線材（例えば、L605鋼又はステンレス鋼）、形状記憶合金線材（例えば、ニチノール又はニチノール合金）、超弾性合金線材（例えば、ニチノール又はニチノール合金）、他の適切な種類の細長要素又は線材、又はそれらの組合せなどの材料からできた1つ以上の細長要素から形成される。幾つかの実施形態では第1並置部202、第2並置部204、及び中央部206は、細長要素からできた骨組みを作製するために切断される前駆材料から形成される。幾つかのそのような実施形態ではその前駆材料は管状材料またはシート状材料である。幾つかの実施形態では様々な種類の細長要素が第1並置部202、第2並置部204、及び/又は中央部206の様々な位置で使用される。幾つかの実施形態では第1並置部202、第2並置部204、及び/又は中央部206（又はそれらの部分）の細長要素は高分子材料から構成され得る。

20

【0048】

本明細書において提供される器具の細長要素の適切な材料には形状記憶特性、弾性特性、及び超弾性特性を示す合金をはじめとする様々な金属材料が含まれる。形状記憶はある材料が臨界温度の上まで加熱されて塑性変形した後に最初に記憶した形状に戻るその材料の能力を指す。弾性はある材料が負荷をかけられて変形し、その負荷がはずされたときにその最初の形状に戻る、又は実質的に戻るその材料の能力である。最大でわずかに歪むまで弾力的に変形する金属がほとんどである。超弾性はある材料が負荷をかけられて通常の弾性合金よりもかなり大きな程度にまで変形するが、この変形を恒久的にすることがないその材料の能力を指す。例えば、本明細書において提供される幾つかの吻合器具実施形態のフレームに含まれる超弾性材料はかなりの程度の屈曲に耐えることができ、その後で変形することなくそのフレームの最初の形状に戻る、又は実質的に戻ることができる。幾つかの実施形態では適切な弾性材料には高いばね反応性をもたらすために物理的、化学的、及びその他なんらかの処理を施されている様々なステンレス鋼、コバルトクロム合金（例えばELGILOY（商標）、MP35N、L605）などの合金、プラチナ/タングステン合金が含まれる。形状記憶超弾性合金の実施形態にはNiTi合金、NiTiPt、NiTiCo、NiTiCrなどの三元形状記憶合金、又は銅系形状記憶合金などの他の形状記憶合金が含まれる。その他の材料は、外層がニチノールから構成されており、内核がプラチナ又はタンタルなどの放射線不透過性材料であるドローン・フィールド・チューブのように形状記憶合金と弾性合金の両方を組み合わせることができる。このような構成物では外層が超弾性特性を提供し、内核はそれより低い曲げ応力のために弾性のままである。

30

40

【0049】

幾つかの実施形態では本明細書において提供される器具を構成するために使用される細長要素はX線造影の向上のためにそれらの器具の放射線不透過性を上昇させる様々な方法で処理され得る。幾つかの実施形態ではそれらの器具は少なくとも部分的には核に放射線

50

不透過性が上昇した材料のような異なる材料を含むドローン・フィル・タイプの N i T i である。幾つかの実施形態ではそれらの器具は第 1 並置部、第 2 並置部、及び中央部の少なくとも一部の上に放射線不透過性被覆又は鍍金を含む。幾つかの実施形態では 1 つ以上の放射線不透過性マーカがそれらの器具に取り付けられる。幾つかの実施形態では本明細書において提供される前記器具の細長要素及び / 又は他の部分は超音波によっても見ることがでる。

【 0 0 5 0 】

幾つかの実施形態では第 1 並置部 2 0 2、第 2 並置部 2 0 4、及び中央部 2 0 6 は、管を切断することで構成される相互接続された細長要素の骨組みを備える。かかる実施形態の 1 つでは金属材料（例えば、ニチノール、ステンレス鋼、コバルト、等）の管をレーザー切断し、次いで管を所望の構成に拡張して成形する。いくつかのかかる実施形態では金属材料は所望の構成に形状を設定してこの材料が自然に所望の構成になるような形状記憶にしてもよい。幾つかの実施形態ではニチノールのような形状記憶材料は、体温に曝されると所望の構成になりうる。

10

【 0 0 5 1 】

下記により詳細に説明するように、幾つかの実施形態では被覆材は、第 1 並置部 2 0 2、第 2 並置部 2 0 4、及び / 又は中央部 2 0 6 の幾つかの部分の上又はその周囲あるいはそれらの全部の上又はその周囲に配置されうる。幾つかの実施形態では第 1 並置部 2 0 2、第 2 並置部 2 0 4、及び / 又は中央部 2 0 6 のある部分は被覆材がないこともある。幾つかの実施形態では被覆材は吻合器具 2 0 0 に含まれない。

20

【 0 0 5 2 】

第 1 並置部 2 0 2 及び第 2 並置部 2 0 4 はそれぞれ複数の支柱 2 0 8 を含む。幾つかの実施形態では第 1 並置部 2 0 2 及び第 2 並置部 2 0 4 のそれぞれの支柱 2 0 8 は、組織表面に接触する一般的な意味でのフランジを形成するように構成される。より具体的に、第 1 並置部 2 0 2 及び第 2 並置部 2 0 4 は、それらのある組織の 1 つ以上の層を係合し、組織表面に対し並置力を与えるように構成される。第 1 並置部 2 0 2 及び第 2 並置部 2 0 4 により与えられる並置力により、器具 2 0 0 を組織に固定しやすくなり、所望のように器具 2 0 0 が患者の標的部位に確実に残るような移動抵抗を与えることができる。

【 0 0 5 3 】

幾つかの実施形態では吻合器具 2 0 0（及び本明細書において提供される他の吻合器具）の材料と構成によって前記器具を経カテーテル送達又は内視鏡 / 胸腔鏡送達用の管腔内に封じ込めるために弾力的に押しつぶし、折り畳み、及び / 又は収縮して低プロファイル送達構成にすることを可能にし、且つ、前記器具が一旦体内の所望の標的部位に配置され、その管腔から配置されると自己拡張して作動サイズ及び作動構成になることを可能にする。例えば、吻合器具 2 0 0 は、前記複数の支柱が径方向に圧縮され中央部 2 0 6 の軸に対し実質的に平行に延伸し、かつ中央部 2 0 6 も押しつぶされ短くなる収縮送達構成に構成できる。このような材料と構造を使用することにより、器具 2 0 0 も、例えば、有益な疲労耐性および弾性特性を有することができる。

30

【 0 0 5 4 】

展開後、前記複数の支柱 2 0 8 は径方向に中央部 2 0 6 から延伸し、組織に所望のレベルの並置圧を与える形状をとることができる。幾つかの実施形態では前記複数の支柱 2 0 8 は中央部 2 0 6 から延伸し、支柱 2 0 8 と器具 2 0 0 の長手方向軸の角度の公称測定値が約 1 0 0 °、又は約 9 0 °、又は約 8 0 °、又は約 7 0 °、又は約 6 0 °、又は約 5 0 °、又は約 4 0 °、又は約 3 0 °、又は約 2 0 °、又は約 1 0 °、等になるようになる。

40

【 0 0 5 5 】

図 2 A ~ 2 E を参照すると、吻合器具 2 0 0 の幾つかの実施形態では（そして、本明細書で提供する他の吻合器具の幾つかの実施形態では）前記複数の支柱 2 0 8 は、接続部材 2 1 0 により相互接続される。接続部材 2 1 0 を、接続部材 2 1 0 が一連の波形に配置される展開構成で示す。ここで、各波は中央部 2 0 6 の方向へ延伸する頂点 2 1 4 と、中央部 2 0 6 から離れる方向へ延伸する頂点 2 1 5 を有する。幾つかの実施形態では支柱 2 0

50

8は頂点214において接続部材210に接続し得る。他の実施形態では支柱208は頂点215において接続部材210に接続し得ない。

【0056】

幾つかの実施形態では接続部材210は支柱208に支持を与え安定させることにより、並置部202及び204がより剛性のある構造をとるようにする。このような幾つかの実施形態では、並置部202及び204は、より高いレベルの並置圧を奏し、かつ、並置部202及び204が組織の解剖学的な形状に沿うことができる整合性を維持できる。加えて、並置部202及び204の密封能が増強される。幾つかの実施形態では接続部材210によって付与される安定性と支持により、例えば胆嚢に対する並置力を向上させ、胃腸管の部分に対する並置力を向上させる。

10

【0057】

幾つかの実施形態では接続部材210は組み合わせさせてそれぞれ各第1並置部202及び第2並置部204の径方向外側円周の周囲を周方向に延伸する周方向リング216及び218を形成する。周方向リング216及び218は第1並置部202及び第2並置部204の縁の周囲を周方向に波打つ形状を有し得る。幾つかの実施形態では周方向リング216及び218は、図2Aに見られるように、軸方向に波打つ形状を有し得る。幾つかの実施形態では周方向リング216及び218は、図2Cに見られるように、径方向に波打つ形状を有し得る。幾つかの実施形態では周方向リング216及び218は、軸方向と径方向の両方に波打つ形状を有し得る。幾つかの実施形態では周方向リング216及び218は第1並置部202及び第2並置部204の一方又は両方の縁の周囲に正弦波状に波打つ形状を有し得る。正弦波状、蛇行、又は波状形状の周方向リング216及び218の一方又は両方を形成することにより、第1並置部202及び第2並置部204の間で組織と接触する表面積を向上でき、これにより、組織の個々の所定の位置にかかる力を低減できる。

20

【0058】

中央部206は一連の本体部支柱220を含みえて、各支柱は長手方向に延伸し吻合器具200の中央本体部206を形成する。本体部支柱220は、中央部206の本体部セル222を規定し、各本体部セル222を周方向に隣接する本体部セル222から分離している。幾つかの実施形態では本体部支柱220のそれぞれは、複数の傾斜部分226と相互接続された複数の軸方向延伸部分224を含み得る。これにより本体部支柱220の長さ方向沿いにいくつかの位置で本体部セル222を横切って本体部支柱220を相互接続する必要なく、本体部支柱220が比較的強靱な中央部206を形成できるようになる。

30

【0059】

並置部202及び204の支柱208は、支柱208間のフランジセル228を規定し得る。フランジセル228は、開口セルであり得て、フランジセル228を中央部206から分離する支柱がない。図2B、2D、及び2Eに示すように、フランジセル228は、接続部材210によりフランジセル228の遠位最端部にて閉じられ、フランジセル228が本体部セル222に対し開口するようにフランジセル228の中央最端部にて開口される。

40

【0060】

図2D及び2Eは、図2A、2B、及び2Cに示す形状の吻合器具200を形成する前に、部分的に形成された構成にある吻合器具200を示す。図2D及び2Eに示すように、吻合器具200は、支柱208が本体部支柱220に実質的に平行に延伸するという部分的に形成された構成にある実質的に円筒状の形状を有し得る。吻合器具200は製造工程において例えば図10(下記)に示す形状をとり、吻合器具200が図2D及び2Eに示す形成前構成から図2A、2B、及び2Cに示す最終構成に変換できるようになっている。

【0061】

幾つかの実施形態では吻合器具200は、細長部材が長手方向軸に沿って中央部206

50

を横切る第1パターンを形成し、細長部材が第1並置部202の1つの第1フランジセル228を規定し、細長部材が前記第1パターンと反対側の長手方向軸に沿って中央部206を横切る第2パターンを形成し、細長部材が第2対向フランジセル228を規定し、細長部材がこのようなねりステップを繰り返し、中央部206の追加的なパターンと吻合器具200のフランジセル228を形成するように形成できる。

【0062】

幾つかの実施形態では吻合器具200は、細長部材が第1並置部202のフランジセル228を規定し、細長部材が中央部206を横切り、細長部材が第2並置部204のフランジセル228を規定し、細長部材が中央部206を横切り、その後細長部材がこのパターンを繰り返し、吻合器具200の追加的なフランジセル228を形成しそれらの間で中央部206を横切るように形成できる。幾つかの実施形態では連続的なパターンのそれぞれと連続的なフランジセル228のそれぞれは、直前のものと位相が外れることもある。

【0063】

図2A~2Cに展開構成または拡張構成にある中央部206を示す。幾つかの実施形態では上述のように中央部206は様々な形状記憶材料および超弾性合金を含みうる。よって、中央部206は自己拡張し展開構成をとるように構成し得る。幾つかの実施形態では中央部206は展開構成にバルーン拡張可能である。あるいは、バルーンの膨張によって自己拡張可能な器具に補助的な拡張力をかけることができる。中央部206の直径は、吻合器具200の意図する使用及び/又は送達システムに適するように必要に応じ任意のサイズに作製可能である。例えば、その低プロファイル送達構成では吻合器具200は約15フレンチ(5mm)の外径を有する送達シース内に配置され得る。しかしながら、幾つかの実施形態では15フレンチよりも小さいシース又は大きいシースを使用することができる。例えば、幾つかの実施形態では6フレンチ、7フレンチ、8フレンチ、9フレンチ、10フレンチ、11フレンチ、12フレンチ、13フレンチ、14フレンチ、16フレンチ、17フレンチ、18フレンチ、19フレンチ、20フレンチの外径、及び20フレンチよりも大きな外径を有するシースを使用することができる。吻合器具200が示されるような拡張送達構成で構成される場合、中央部206の直径が増し展開した直径になる。幾つかの実施例では中央部206の展開した外径は、中央部206がある組織開口部を有する締めりばめを介して器具200を少なくとも部分的に固定するように構成される。加えて、中央部206と組織開口部が締めりばめ関係を有する場合、器具外への漏れが低減又は最小化できる。このような場合、吻合器具200が展開されうる臓器の内容物、導管、及び他の種の組織構造の漏れが実質的に防止できる。例えば、吻合器具200を胆嚢と胃腸管との間で使用する場合(例えば、図1参照)、腹腔内への漏れは実質的に防止される。

【0064】

幾つかの実施態様では中央部206の展開した外径は中央部206が存在する組織開口部の直径よりもやや小さく、並置部202及び204がその組織を押しつけて移動抵抗を与える。幾つかの実施形態では中央部206の完全に拡張した直径は約30mm、又は約25mm、又は約20mm、又は約15mm、又は約12mm、又は約10mm、又は約8mm、又は約6mm、又は約4mm等である。

【0065】

幾つかの実施形態では吻合器具200の1か所以上の部分は被覆材を含む。吻合器具200の骨組みをよりわかりやすく図示するために、図2A~2Eに被覆材を除いた吻合器具200を示す。幾つかの実施形態では被覆材は第1並置部202、第2並置部204、及び中央部206の少なくともある部分の上に(又は全体の上に)配置される。幾つかの実施形態では第1並置部202、第2並置部204、及び/又は中央部206のある部分は被覆材によって被覆されていない。

【0066】

幾つかの実施形態では被覆材は概ね液体非透過性である。すなわち、幾つかの実施形態では被覆材は血液、胆汁、及び/又は他の体液及び生体物質がその被覆材自体を通過する

10

20

30

40

50

ことを抑制又は減少させる材料から作製されている。幾つかの実施形態では被覆材はその被覆材内への組織内殖及び／又は内皮形成又は上皮形成を抑制又は防止する材料組成及び構成を有する。組織内殖及び／又は内皮形成を抑制又は防止するように構成されている幾つかのそのような実施形態は将来の日に患者から取り除かれることが望まれた場合により簡単にそうすることができる。幾つかの実施形態では被覆材又はその部分は吻合器具 200 の耐久性のある密封及び／又は補助固定力に適した組織内殖足場を提供する微細孔質構造を有する。

【0067】

幾つかの実施形態では被覆材は延伸ポリテトラフルオロエチレン (e P T F E) ポリマー又はポリビニリデンフルオリド (P V D F) などのフルオロポリマーを含む。幾つかの実施形態では被覆材はポリエステル、シリコン、ウレタン、他の生体適合性重合体、ポリエチレンテレフタレート (例えばダクロン (登録商標))、生体吸収性材料、共重合体、又はそれらの組合せを含む。幾つかの実施形態では被覆材は生体吸収性織布を含む。他の幾つかの実施形態では前記生体吸収性材料はその生体吸収性材料が吸収されるまで前記器具 200 と組織との間の付着を促進することによって移動抵抗を与えてもよい。

10

【0068】

幾つかの実施形態では被覆材 (又はその部分) はその材料の 1 つ以上の特性を向上させる 1 つ以上の化学的処理又は物理的処理によって修飾されている。例えば、幾つかの実施形態ではその材料の濡れやすさ及びエコー半透過性を改善するために被覆材に親水性被覆を用いる。幾つかの実施形態では被覆材又はその部分は内皮細胞付着、内皮細胞移動、内皮細胞増殖、及び血栓症耐性又は血栓症促進のうちの 1 つ以上を促進する化学部分で修飾される。幾つかの実施形態では被覆材又はその部分は生物汚損に耐えるように修飾される。幾つかの実施形態では被覆材又はその部分は 1 種類以上の共有結合した原薬 (例えばヘパリン、抗生物質等) で修飾されるか、又は 1 種類以上の原薬で飽和される。それらの原薬はその場で放出されて治療を促進し、組織炎症を軽減し、感染症を軽減又は抑制し、且つ、他の様々な治療処置及び治療成果を促進することができる。幾つかの実施形態ではその原薬は、コルチコステロイド、ヒト成長因子、抗有糸分裂剤、抗血栓剤、幹細胞材料、又はリン酸デキサメタゾンナトリウムである。幾つかの実施形態では組織治療又は組織成長を促進するために被覆材とは別個に薬物が標的部位に送達される。

20

【0069】

被覆材が吻合器具 200 の骨組みの上に取り付けられる前又は後で被覆及び処理がその被覆材に加えられる。なお、被覆材の片面又は両面、又はそれらの部分が被覆され得る。幾つかの実施形態ではある特定の被覆及び／又は処理が吻合器具 200 のある部分に位置する被覆材に加えられ、他の被覆及び／又は処理が吻合器具 200 の他の部分に位置するその材料に加えられる。幾つかの実施形態では複数の被覆及び／又は処理の組合せが被覆材の全部又は一部に加えられる。幾つかの実施形態では被覆材のある特定の部分が被覆及び／又は処理されずにいる。幾つかの実施形態では前記器具 200 は、限定されないが、内皮細胞付着、内皮細胞移動、内皮細胞増殖、及び血栓症耐性又は血栓症促進などの生物学的反応を促進又は妨害するために完全又は部分的に被覆される。

30

【0070】

幾つかの実施形態では被覆材の第 1 部分は第 1 材料から形成され、被覆材の第 2 部分は第 1 材料とは異なる第 2 材料から形成される。幾つかの実施形態では被覆材は複数の層の材料を含み、それらの材料は同じ材料でも異なる材料でもよい。幾つかの実施形態では被覆材には吻合器具 200 のインビボ X 線造影を向上させるためにその被覆材に取り付けられている 1 つ以上の放射線不透過性マーカーを有するか、又は超音波視認性を向上させるために 1 か所以上のエコー輝度領域を有する部分がある。

40

【0071】

幾つかの実施形態では被覆材の 1 か所以上の部分が中央部 206 及び／又は並置部 202 及び 204 などの前記器具 200 の骨組みに取り付けられる。その取り付けは、限定されないが、前記器具 200 の骨組みへの被覆材の縫い付け、前記器具 200 の骨組みへの

50

被覆材の接着、前記器具 200 の細長部材の部分を取り囲むための複数の層の被覆材の留め金又は返しを使用する積層、前記器具 200 の骨組み内の開口部を通した複数の層のその被覆材の積層などの様々な技術によって達成され得る。幾つかの実施形態では被覆材は一連の離れた位置で前記器具 200 の骨組みに取り付けられることでその骨組みの屈曲性を高める。幾つかの実施形態では被覆材は前記器具 200 の骨組みに緩く取り付けられている。被覆材は他の技術又は本明細書に記載される技術の組合せを用いて前記器具 200 の骨組みに取り付けられ得ることを理解すべきである。

【0072】

幾つかの実施形態では前記器具 200（又はその部分）の骨組みはその骨組みへの被覆材の付着を促進するために結合剤（例えばフッ素化エチレンプロピレン又は他の適切な接着剤）で被覆される。そのような接着剤は接触塗布、粉体塗布、浸漬塗布、スプレー塗布、又は他のあらゆる適切な方法を用いてその骨組みに塗布され得る。

10

【0073】

幾つかの実施形態では被覆材は様々な方法で中央部 206 の長さ及び／又は直径の変化に順応することができる。第 1 の例では被覆材は、その被覆材が伸びて前記器具 200 の長さ及び／又は直径の変化を受け入れることができるように弾性であり得る。第 2 の例では被覆材は、低プロファイル送達構成では緩みがあり、前記器具 200 が拡張構成になると緩みが少なくなるか又は完全に緩みが無くなる材料を含み得る。第 3 の例では被覆材は、低プロファイル構成では折り重ねられており、且つ、前記器具 200 が拡張構成であるときに折り重ねが少なくなるか又は完全に折り重ねが展開される折り重ね部分（例えばブリーツ）を含み得る。他の実施形態では軸方向調整部材は被覆材を含まない。幾つかの実施形態ではそのような技術の組合せ及び／又は他の技術を用いることができ、それによって被覆材は中央部 206 の長さ及び／又は直径の変化に順応することができる。

20

【0074】

図 3 A は幾つかの例となる実施形態に従う吻合器具 300 の平坦なパターンである。幾つかの実施形態では吻合器具 300 は上述の吻合器具 200 に類似し得る。例えば、吻合器具 300 は、第 1 並置部 302、第 2 並置部 304、及び中央部 306 を規定する細長要素の骨組みを含む。中央部 306 は、第 1 並置部 302 と第 2 並置部 304 との間に配置され、且つ、それらを相互接続する。幾つかの実施形態では吻合器具 300 は、切断（例えば、レーザー切断）され好ましい形状に形状が設定された管状材料から形成される。他の材料や製造技術も想定される。上述の被覆材（図 3 A に示さず）は、吻合器具 300 の骨組みの少なくとも幾つかの部分（又は全部）上に配置され得る。

30

【0075】

図 3 A に、明瞭にする目的で平坦なパターンの吻合器具 300 を示す。しかし、吻合器具 300 は、中央部 306 が実質的に円筒状の構造を形成し、第 1 並置部 302 と第 2 並置部 304 が中央部 306 の両端から外側に延伸する管状形状に形成し得る。幾つかの実施形態では中央部 306 は、第 1 並置部 302 と第 2 並置部 304 の間で延伸する管腔を規定する管状本体部を形成し得る。第 1 並置部 302 及び第 2 並置部 304 は、中央部 306 の両端から実質的に径方向外側に延伸するフランジを形成し得る。幾つかの実施例では中央部 306 により規定される管腔により、生体材料や液体が通過可能な吻合通路又はトンネルが提供される。吻合器具 300 を患者に移植する場合、患者の解剖学的構造により器具 300 にかかる外力は異なるため、器具 300 の構成は図示の構成とある程度異なってもよいことが理解されるべきである。

40

【0076】

幾つかの実施形態では接続部材 310 は組み合わさってそれぞれ各第 1 並置部 302 及び第 2 並置部 304 の径方向外側円周の周囲を周方向に延伸する周方向リング 316 及び 318 を形成する。周方向リング 316 及び 318 は第 1 並置部 302 及び第 2 並置部 304 の縁の周囲を周方向に波打つ形状を有し得る。幾つかの実施形態では周方向リング 316 及び 318 は第 1 並置部 302 及び第 2 並置部 304 の一方又は両方の縁の周囲に正弦波状に波打つ形状を有し得る。正弦波状、蛇行、又は他の波状形状の周方向リング 31

50

6及び318の一方又は両方を形成することにより、第1並置部302及び第2並置部304の間で組織と接触する表面積を向上でき、これにより、組織の個々の所定の位置にかかる力を低減できる。正弦波状、蛇行、又は他の波状形状の周方向リング316及び318の一方又は両方を形成することにより、他の所望の特性を維持しつつ、第1並置部302及び第2並置部304を容易に押しつぶすこと（低プロファイルによる展開）ができるようになる。

【0077】

中央部306は一連の本体部支柱320を含みえて、各支柱は軸方向に延伸し吻合器具300の中央本体部を形成する。本体部支柱320は、中央部306の本体部セル322を規定し、各本体部セル322を周方向に隣接する本体部セル322から分離する。幾つかの実施形態では本体部支柱320のそれぞれは、複数の傾斜部分326と相互接続された複数の軸方向延伸部分324を含み得る。これにより本体部支柱320の長さ方向沿いにいくつかの位置で本体部セル322を横切って本体部支柱320を相互接続する必要なく、本体部支柱320が比較的強靱な中央部306を形成できるようになる。

10

【0078】

並置部302及び304の支柱308は、支柱308間のフランジセル328を規定し得る。幾つかの実施形態ではフランジセル328は、開口セルであり得る（フランジセル328を中央部306から分離する支柱がない）。幾つかの実施形態ではフランジセル328は、接続部材310によりフランジセル328の遠位最端部にて閉じられ、フランジセル328が本体部セル322に対し開口するようにフランジセル328の中央最端部にて開口される。傾斜部分326は、軸方向に隣接する本体部セル322を部分的に分離し得るが、各本体部セル322が軸方向に隣接する本体部セル322に対し開口するように間隙を設けることができる。

20

【0079】

図3Bは、展開構成にある吻合器具300の単一のフランジセル328の拡大図である。図3Cは、押しつぶし構成にある吻合器具300の単一のフランジセル328の拡大図である。吻合器具300は、経カテーテル送達又は内視鏡/胸腔鏡送達用の管腔内に封じ込めるために弾性的に低プロファイル送達構成に押しつぶし、折り畳み、及び/又は収縮して低プロファイル送達構成にすることが可能である（図3Cに図示する押しつぶし構成にあるフランジセル328）。幾つかの実施形態では吻合器具は一旦体内の所望の標的部位に配置されると（送達管腔からの展開の際に）自己拡張して作動サイズ及び作動構成になることを可能にする（例えば、図3Bに図示する展開構成にあるフランジセル328）。

30

【0080】

図3Dは、展開構成にある吻合器具300の本体部セル322の拡大図である。図3Eは、押しつぶし構成にある吻合器具300の本体部セル322の拡大図である。

【0081】

吻合器具300の骨組みは、本明細書に記載した任意の材料や技術を用いて形成され得る。例えば、幾つかの実施形態では吻合器具300の骨組みは、骨組みを作成するために切断される前駆材料から形成され得る。幾つかのそのような実施形態では前駆材料は、限定されないが、管状材料又はシート状材料といった一片の前駆材料である。幾つかの実施形態では吻合器具300の骨組みは、本体部セル322とフランジセル328の開口構造、並びに方向リング316及び318の波状形状を作成するための、第1並置部302、第2並置部304、及び中央部306の構造を形成する単一の線材又は複数の線材の巻き付かれた線材（wire-wound）構造として形成され得る。幾つかの実施形態では巻き付かれた線材構造は、本体部セル322とフランジセル328の開口構造、並びに方向リング316及び318の波状形状の機能を容易にするのに有利である。

40

【0082】

幾つかの実施形態では吻合器具300は、細長部材が（i）長手方向軸に沿って中央部306を横切る第1パターン、（ii）第1並置部302の1つの第1フランジセル32

50

8、(iii)前記第1パターンと反対側の長手方向軸に沿って中央部306を横切る第2パターン、(iv)第2対向フランジセル328等を形成するように、巻線(又はレーザー切断)されうる。細長部材は中央部306とフランジセル328のこのようなパターンを繰り返し完全な吻合器具300を構成できる。

【0083】

幾つかの実施形態では吻合器具300は、細長部材が第1並置部302のフランジセル328を規定し、細長部材が中央部306を横切り、細長部材が第2並置部304のフランジセル328を規定し、細長部材が中央部306を横切り、その後細長部材がこのパターンを繰り返し、吻合器具300の追加的なフランジセル328を形成しそれらの間で中央部306を横切るように、巻線(又はレーザー切断)されうる。幾つかのかかる実施形態では連続的なパターンのそれぞれと連続的なフランジセルのそれぞれは、前のものと対称である。

10

【0084】

図4Aは幾つかの例となる実施形態に従う吻合器具400の平坦なパターンである。幾つかの実施形態では吻合器具400は上述の吻合器具200や吻合器具300に類似し得る。例えば、幾つかの実施形態では、吻合器具400は、第1並置部402、第2並置部404、及び中央部406を規定する細長要素の骨組みを含む。中央部406は、第1並置部402と第2並置部404との間に配置され、且つ、それらを相互接続する。上述の被覆材(図4Aに示さず)は、吻合器具400の骨組みの少なくとも幾つかの部分(又は全部)上に配置され得る。

20

【0085】

図4Aに、明瞭にする目的で平坦なパターンの吻合器具400を示す。しかし、吻合器具400は、中央部406が実質的に円筒状の構造を形成し、第1並置部402と第2並置部404が中央部406の両端から外側に延伸する管状形状に形成し得る。幾つかの実施形態では中央部406は、第1並置部402と第2並置部404の間で延伸する管腔を規定する管状本体部を形成し得る。第1並置部402及び第2並置部404は、中央部406の両端から実質的に径方向外側に延伸するフランジを形成し得る。幾つかの実施例では中央部406により規定される管腔により、生体材料や液体が通過可能な吻合通路又はトンネルが提供される。吻合器具400を患者に移植する場合、患者の解剖学的構造により器具400にかかる外力は異なるため、器具400の構成は図示の構成とある程度異なってもよいことが理解されるべきである。

30

【0086】

幾つかの実施形態では接続部材410は組み合わせさせてそれぞれ各第1並置部402及び第2並置部404の径方向外側円周の周囲を周方向に延伸する周方向リング416及び418を形成する。周方向リング416及び418は第1並置部402及び第2並置部404の縁の周囲を周方向に波打つ形状を有し得る。幾つかの実施形態では周方向リング416及び418は図4に示すような波打つ形状を有し得る。幾つかの実施形態では周方向リング416及び418は第1並置部402及び第2並置部404の一方又は両方の縁の周囲に正弦波状に波打つ形状を有し得る。正弦波状、蛇行、又は他の波状形状の周方向リング416及び418の一方又は両方を形成することにより、いくつかの実施例では、第1並置部402及び第2並置部404の間で組織と接触する表面積を向上でき、これにより、組織の個々の所定の位置にかかる力を低減できる。正弦波状、蛇行、又は他の波状形状の周方向リング416及び418の一方又は両方を形成することにより、他の所望の特性を維持しつつ、第1並置部402及び第2並置部404を容易に押しつぶすことができるようになる。

40

【0087】

中央部406は一連の本体部支柱420を含み得て、各本体部支柱は実質的に軸方向に延伸し吻合器具400の中央本体部を形成する。本体部支柱420は、中央部406の本体部セル422を規定し、各本体部セル422を周方向に隣接する本体部セル22から分離する。幾つかの実施形態では本体部支柱420のそれぞれは、複数の傾斜部分426と

50

相互接続された複数の軸方向延伸部分 4 2 4 を含み得る。これにより本体部支柱 4 2 0 の長さ方向沿いにいくつかの位置で本体部セル 4 2 2 を横切って本体部支柱 4 2 0 を相互接続する必要なく、本体部支柱 4 2 0 が比較的強靱な中央部 4 0 6 を形成できるようになる。

【 0 0 8 8 】

幾つかの実施形態では並置部 4 0 2 及び 4 0 4 の支柱 4 0 8 は、支柱 4 0 8 間のフランジセル 4 2 8 を規定し得る。幾つかの実施形態ではフランジセル 4 2 8 は、開口セルであり得てフランジセル 4 2 8 を中央部 4 0 6 から分離する支柱がない。フランジセル 4 2 8 は、接続部材 4 1 0 によりフランジセル 4 2 8 の遠位最端部にて閉じられ、フランジセル 4 2 8 が本体部セル 4 2 2 に対し開口するようにフランジセル 4 2 8 の中央最端部にて開口される。図 4 に示すように、第 1 並置部 4 0 2 のフランジセル 4 2 8 は本体部セル 4 2 2 と整列し、本体部セル 4 2 2 に対して開口し、第 2 並置部 4 0 4 のフランジセル 4 2 8 は本体部支柱 4 2 0 と整列するが本体部セル 4 2 2 に対して斜めの位置になっている。

10

【 0 0 8 9 】

幾つかの実施形態では傾斜部分 4 2 6 は長手方向に隣接する本体部セル 4 2 2 を部分的に分離し得るが、本体部セル 4 2 2 のそれぞれが長手方向に隣接する本体部セル 4 2 2 に対して開口するように間隙を設けることができる。

【 0 0 9 0 】

幾つかの実施形態では吻合器具 4 0 0 は、細長部材が (i) 長手方向軸に沿って中央部 4 0 6 を横切る第 1 パターン、(i i) 第 1 並置部 4 0 2 の 1 つの第 1 フランジセル 4 2 8、(i i i) 前記第 1 パターンと反対側の長手方向軸に沿って中央部 4 0 6 を横切る第 2 パターン、(i v) 第 2 対向フランジセル 4 2 8、等を形成するように、巻線 (又はレーザー切断) されうる。細長部材はこのようなパターンを繰り返し吻合器具 4 0 0 の中央部 4 0 6 とフランジセル 4 2 8 を形成できる。

20

【 0 0 9 1 】

他の実施形態では吻合器具 4 0 0 は、細長部材が第 1 並置部 4 0 2 のフランジセル 4 2 8 を規定し、細長部材が中央部 4 0 6 を横切り、細長部材が第 2 並置部 4 0 4 のフランジセル 4 2 8 を規定し、細長部材が中央部 4 0 6 を横切り、その後細長部材がこのパターンを繰り返し、追加的なフランジセルを形成しそれらの間で中央部 4 0 6 を横切るように、巻線 (又はレーザー切断) されうる。幾つかの実施形態では連続的なパターンのそれぞれと連続的なフランジセル 4 2 8 のそれぞれは、前のものと位相が外れている。幾つかの実施形態では連続的なパターンのそれぞれと連続的なフランジセル 4 2 8 のそれぞれは、前のものと位相が同じである。

30

【 0 0 9 2 】

図 5 は幾つかの例となる実施形態に従う吻合器具 5 0 0 の平坦なパターンである。幾つかの実施形態では吻合器具 5 0 0 は上述の吻合器具 2 0 0、吻合器具 3 0 0、吻合器具 4 0 0 に類似し得る。例えば、幾つかの実施形態では、吻合器具 5 0 0 は、第 1 並置部 5 0 2、第 2 並置部 5 0 4、及び中央部 5 0 6 を規定する細長要素の骨組みを含む。中央部 5 0 6 は、第 1 並置部 5 0 2 と第 2 並置部 5 0 4 との間に配置され、且つ、それらを相互接続する。上述の被覆材 (図 5 に示さず) は、骨組みの少なくとも幾つかの部分 (又は全部) 上に配置され得る。

40

【 0 0 9 3 】

図 5 に、明瞭にする目的で平坦なパターンの吻合器具 5 0 0 を示す。しかし、吻合器具 5 0 0 は、中央部 5 0 6 が実質的に円筒状の構造を形成し、第 1 並置部 5 0 2 と第 2 並置部 5 0 4 が中央部 5 0 6 の両端から外側に延伸する管状形状に形成し得る。幾つかの実施形態では中央部 5 0 6 は、第 1 並置部 5 0 2 と第 2 並置部 5 0 4 の間で延伸する管腔を規定する管状本体部を形成し得る。第 1 並置部 5 0 2 及び第 2 並置部 5 0 4 は、中央部 5 0 6 の両端から実質的に径方向外側に延伸するフランジを形成し得る。幾つかの実施例では中央部 5 0 6 により規定される管腔により、生体材料や液体が通過可能な吻合通路又はトンネルが提供される。吻合器具 5 0 0 を患者に移植する場合、患者の解剖学的構造により

50

器具 5 0 0 にかかる外力は異なるため、器具 5 0 0 の構成は図示の構成とある程度異なってもよいことが理解されるべきである。

【 0 0 9 4 】

幾つかの実施形態では接続部材 5 1 0 は組み合わさってそれぞれ各第 1 並置部 5 0 2 及び第 2 並置部 5 0 4 の径方向外側円周の周囲を周方向に延伸する周方向リング 5 1 6 及び 5 1 8 を形成する。周方向リング 5 1 6 及び 5 1 8 は第 1 並置部 5 0 2 及び第 2 並置部 5 0 4 の縁の周囲を周方向に波打つ形状を有し得る。幾つかの実施形態では周方向リング 5 1 6 及び 5 1 8 は、図 5 に見られるように、波打つ形状を有し得る。幾つかのかかる実施形態では周方向リング 5 1 6 及び 5 1 8 は第 1 並置部 5 0 2 及び第 2 並置部 5 0 4 の一方又は両方の縁の周囲に正弦波状に波打つ形状を有し得る。正弦波状、蛇行、又は波状形状の周方向リング 5 1 6 及び 5 1 8 の一方又は両方を形成することにより、いくつかの実施例では、第 1 並置部 5 0 2 及び第 2 並置部 5 0 4 の間で組織と接触する表面積を向上でき、これにより、組織の個々の所定の位置にかかる力を低減できる。正弦波状、蛇行、又は他の波状形状の周方向リング 5 1 6 及び 5 1 8 の一方又は両方を形成することにより、他の所望の特性を維持しつつ、第 1 並置部 5 0 2 及び第 2 並置部 5 0 4 を容易に押しつぶすこと（低プロファイル送達構成）ができるようになる。

10

【 0 0 9 5 】

中央部 5 0 6 は一連の本体部支柱 5 2 0 を含み得て、各支柱は軸方向に延伸し吻合器具 5 0 0 の中央本体部を形成する。幾つかの実施形態では本体部支柱 5 2 0 は、中央部 5 0 6 の本体部セル 5 2 2 を規定し、各本体部セル 5 2 2 を周方向に隣接する本体部セル 5 2 2 から分離する。幾つかの実施形態では本体部支柱 5 2 0 のそれぞれは、複数の傾斜部分 5 2 6 と相互接続された複数の軸方向延伸部分 5 2 4 を含み得る。これにより本体部支柱 5 2 0 の長さ方向沿いにいくつかの位置で本体部支柱 5 2 0 を相互接続する必要なく、本体部支柱 5 2 0 が比較的強靱な中央部 5 0 6 を形成できるようになる。第 1 並置部 5 0 2 及び第 2 並置部 5 0 4 の支柱 5 0 8 は、支柱 5 0 8 間のフランジセル 5 2 8 を規定する。

20

【 0 0 9 6 】

図 5 に図示するように、幾つかの実施形態では本体部セル 5 2 2 のそれぞれのカラムはフランジセル 5 2 8 に対し一端で整列し、他端で開口する。幾つかの実施形態では本体部セル 5 2 2 は、第 1 並置部 5 0 2 及び第 2 並置部 5 0 4 の一方または両方の隣接する支柱 5 0 8 の間に延伸する間隙 5 3 0 に対し軸方向で整列し得て、間隙 5 3 0 に対し開口する。傾斜部分 5 2 6 は、軸方向に隣接する本体部セル 5 2 2 を部分的に分離するが、各本体部セル 5 2 2 が軸方向に隣接する本体部セル 5 2 2 に対し開口するように間隙を設けることができる。

30

【 0 0 9 7 】

幾つかの実施形態では吻合器具 5 0 0 は、細長部材が (i) 長手方向軸に沿って中央部 5 0 6 を横切る第 1 パターン、(i i) 第 1 並置部 5 0 2 の 1 つの第 1 フランジセル 5 2 8、(i i i) 前記第 1 パターンと反対側の長手方向軸に沿って中央部 5 0 6 を横切る第 2 パターン、(i v) 第 2 対向フランジセル 5 2 8、等を形成するように、形成されうる。幾つかの実施形態では細長部材はこのようなパターンを繰り返し中央部 5 0 6 とフランジセル 5 2 8 の追加的な部分を形成し、吻合器具 5 0 0 を完成する。

40

【 0 0 9 8 】

他の実施形態では吻合器具 5 0 0 は、細長部材が第 1 並置部 5 0 2 のフランジセル 5 2 8 を規定し、細長部材が中央部 5 0 6 を横切り、細長部材が第 2 並置部 5 0 4 のフランジセル 5 2 8 を規定し、細長部材が中央部 5 0 6 を横切り、その後細長部材がこのパターンを繰り返し、追加的なフランジセルを形成しそれらの間で中央部 5 0 6 を横切るように、形成されうる。幾つかの実施形態では連続的なパターンのそれぞれと連続的なフランジセルのそれぞれは、直前のものと位相が外れている。幾つかの実施形態では連続的なパターンのそれぞれと連続的なフランジセルのそれぞれは、直前のものと位相が同じである。

【 0 0 9 9 】

図 6 A 及び 6 B を参照すると、第 1 並置部 6 0 2、第 2 並置部 6 0 4、及び中央部 6 0

50

6を含む例となる吻合器具の骨組み600が示されている。骨組み600を分かりやすく見せる目的で、骨組み600を被覆材のない状態で示すが、本明細書に記載の任意の被覆材を取り付けることができる。図6Aでは骨組み600を低プロファイル送達構成で示す。図6Bでは並置部602および並置部604を拡張(展開)構成で示し、中央部606は低プロファイル構成で示す。骨組み600が完全に拡張すると、中央部606は径方向に拡大する(例えば、図7A-C参照)。

【0100】

中央部606は第1並置部602と第2並置部604の間に配置される。中央部606は第1並置部602と第2並置部604の間に延びる管腔607を規定する。幾つかの実施態様では管腔607は生体物質又は生体液が通過可能である吻合通路又はトンネルを提供する。

10

【0101】

骨組み600(及び骨組み600を利用する吻合器具)を構成するための材料、構成、及び技術は、吻合器具200について記載したものと同様である。第1並置部602および第2並置部604はそれらの間に一層以上の組織を係合し、組織面に対し並置力を与えるように構成される。第1及び第2並置部602及び604によって加えられる並置力により、骨組み600を組織へ固定しやすくなり、所望のように骨組み600が患者内の標的部位に確実に残るような移動抵抗を与えることができる。

【0102】

第1並置部602及び第2並置部604は、支柱608の形態の細長要素から形成される。幾つかの実施形態では支柱608は、送達シースから展開した後に、ループまたは半円を自然に形成するように構成される。従って、幾つかのかかる実施形態では、展開した並置部602及び並置部604は、組織表面に接触するように構成され、組み合わせさせて環状形状の部分形成する複数の支柱で構成される。幾つかの実施形態では展開した並置部602および並置部604は、これらに限定されないが、フランジ状、花弁状、半球状等の他の形状を形成する。

20

【0103】

低プロファイル送達構成では、前記複数の支柱608は中央部606に実質的に平行に延伸するように圧縮される。器具600の材料は、吻合器具を経カテーテル送達又は内視鏡/胸腔鏡送達用の管腔内に封じ込めるために弾性的に低プロファイル送達構成に押しつぶし、折り畳み、及び/又は収縮して低プロファイル送達構成にすることが可能であり、一旦体内の所望の標的部位に配置され管腔から展開されると自己拡張して作動サイズ及び作動構成になることを可能にする。

30

【0104】

中央部606は少なくとも1つのステントリング616を含む。図示されるようにステントリング616は、中央部606の長手方向軸に沿って互いに整列される。幾つかの実施形態ではステントリング616は蛇行パターンを示す。本明細書に記載される器具に適切なパターンは様々な形状及び/又はパターンを含むことを理解されたい。幾つかの実施形態ではステントリング616は、並置部602および並置部604の少なくとも1つの支柱608により互いに相互接続される。

40

【0105】

中央部606を低プロファイル構成で示す。幾つかの実施形態では上述のように中央部606は様々な形状記憶材料および超弾性合金を含みうる。よって、中央部606は自己拡張し展開構成をとるように構成し得る。幾つかの実施形態では中央部606は展開構成にバルーン拡張可能である。中央部606の直径は、吻合器具の意図する使用及び/又は送達システムに適するように必要に応じ任意のサイズに作製可能である。例えば、中央部606の非展開又は低プロファイル送達構成は約15フレンチ(5mm)の外径を有する送達シース内に配置され得る。しかしながら、幾つかの実施形態では15フレンチよりも小さいシース又は大きいシースを使用することができる。例えば、6フレンチ、7フレンチ、8フレンチ、9フレンチ、10フレンチ、11フレンチ、12フレンチ、13フレン

50

チ、14フレンチ、16フレンチ、17フレンチ、18フレンチ、19フレンチ、20フレンチの外径、及び20フレンチよりも大きな外径を有するシースを使用することができる。幾つかの実施形態では、展開の間、中央部の直径606は、展開直径に調整される。幾つかの実施例では中央部606の展開外径は、組織開口部を有する締めりばめを介して器具600を少なくとも部分的に固定するように構成される。他の実施態様では並置部間の距離は、器具600を少なくとも部分的に固定するように構成される。幾つかの実施形態では中央部の直径606は、例えば約30mm、又は約25mm、又は約20mm、又は約15mm、又は約12mm、又は約10mm、又は約8mm、又は約6mm、又は約4mm等に拡張する。

【0106】

図7A~7Cを参照し、別の例となる吻合器具700は、第1並置部702、第2並置部704、及び中央部706を規定する細長要素の骨組みを含む。中央部706は、第1並置部702と第2並置部704との間に配置され、且つ、それらを相互接続する。被覆材712が、骨組みの少なくとも幾つかの部分上に配置される。幾つかの実施形態では中央部706は、第1並置部702と第2並置部704の間で延伸する管腔707を規定する。幾つかの実施例では管腔707により、生体材料や液体が通過可能な吻合通路又はトンネルが提供される。器具700は拡張構成で示される。拡張構成とは、器具700に外力がかからない状態で器具700が自然に示す構成である。吻合器具700を患者に移植する場合、患者の解剖学的構造により器具700にかかる外力は異なるため、器具700の構成は図示の構成とある程度異なってもよいことが理解されるべきである。

【0107】

吻合器具700を構成するための材料、構成、及び技術は、吻合器具200について記載したものと同様である。

【0108】

吻合器具700の第1並置部702および第2並置部704は、骨組み600について説明した並置部602及び並置部604に類似する。図示のように、並置部702及び並置部704は合わさって例えば環状形状を構成する。

【0109】

幾つかの実施形態では中央部706は、ジョイント714により相互接続された複数のダイヤモンド形状のセル716からなる。他の例となる実施形態では、このような中央部706のセルは他の形状を有してもよい。幾つかの実施形態では開口空間710がダイヤモンド形状のセル716によって規定される。図示される中央部706の構成は一例であって、多くの他の任意の種類構成も組み込むことができることを理解すべきである。

【0110】

図8A及び8Bを参照し、吻合器具800は、第1並置部802、第2並置部804、及び中央部806を含む。器具800は被覆材112と共に示される(本明細書に記載の任意の様式で本明細書の他の任意の被覆材が器具800に付される)。幾つかの実施形態では被覆材112は、単一の導管807を作成するように器具800に付される。幾つかの実施形態では中央部806は並置部802及び/又は並置部804とは独立して被覆され、これらの並置部に被覆された被覆材が、中央管腔807を形成する被覆材112と区別可能になっている。他の実施形態では、中央部806は被覆される(又は部分的に被覆される)が並置部802及び並置部804は被覆材112が付されない。

【0111】

中央部806は、第1並置部802と第2並置部804との間に配置され、且つ、それらを相互接続する。幾つかの実施形態では追加的な中央端部813が、並置部802と並置部804の一方または両方を超えて延伸する。中央端部813は並置部802の一方または両方を超えて所望の長さ延伸至ることができる。幾つかの実施形態では中央端部813は含まれない。中央端部813を一端または両端に有すると器具の除去が容易になることがある。例えば、内視鏡把持器を用いて中央端部813を把持し、装置800を除去することができる。

10

20

30

40

50

【 0 1 1 2 】

中央部 8 0 6 は、第 1 並置部 8 0 2 と第 2 並置部 8 0 4 の間で延伸する管腔 8 0 7 を規定する。幾つかの実施例では管腔 8 0 7 により、生体材料や液体が通過可能な吻合通路又はトンネルが提供される。器具 8 0 0 は展開（拡張）構成で示される。拡張構成又は展開構成とは、器具 8 0 0 に外力がかからない状態で器具 8 0 0 またはその部分が自然に示す構成である。

【 0 1 1 3 】

幾つかの実施形態では第 1 並置部 8 0 2、第 2 並置部 8 0 4、及び中央部 8 0 6 は、スプリング線材（例えば、L 6 0 5 鋼又はステンレス鋼）、形状記憶合金線材（例えば、ニチノール又はニチノール合金）、超弾性合金線材（例えば、ニチノール又はニチノール合金）、他の適切な種類の細長要素又は線材、又はそれらの組合せを含み得る。幾つかのそのような実施形態では第 1 並置部 8 0 2、第 2 並置部 8 0 4、及び中央部 8 0 6 は、所望の線材構造を作製するために切断される同じ一片の前駆材料から形成され得る。例えば、幾つかのそのような実施形態では前駆材料は、所望の線材構造を形成するようにレーザー切断された管材（例えば、ニチノール管材）である。幾つかの実施形態では様々な種類の線材が第 1 並置部 8 0 2、第 2 並置部 8 0 4、及び / 又は中央部 8 0 6 の様々な位置で使用される。他の実施形態では第 1 並置部 8 0 2、第 2 並置部 8 0 4、及び / 又は中央部 8 0 6 又はそれらの部分は高分子材料から構成され得る。

【 0 1 1 4 】

第 1 並置部 8 0 2 及び第 2 並置部 8 0 4 はそれらの間に一層以上の組織を係合し、組織面に対して並置力を与えるように構成される。第 1 及び第 2 並置部 8 0 2 及び 8 0 4 によって加えられる並置力により、器具 8 0 0 を組織に固定しやすくなり、所望のように器具 8 0 0 が患者の標的部位に確実に残るような移動抵抗を与えることができる。図示の実施形態では、第 1 並置部 8 0 2 及び第 2 並置部 8 0 4 のそれぞれが一連の重なり合う花弁状部分 8 0 9 を備える。花弁状部分 8 0 9 は、全体で、組織表面に接触する一般的な意味でのディスクを形成するように構成される。実施形態 8 0 0 に図示するこれらのディスクは、中央部 8 0 6 に対し垂直であるが、第 1 並置部 8 0 2 及び第 2 並置部 8 0 4 のディスクは、様々な組織の厚さや組織の形状に並置しやすくするために直角以外の角度に形成することもできる。第 1 並置部 8 0 2 及び第 2 並置部 8 0 4 のディスクは、組織との接触表面積を増加して並置圧を分散することにより、最小の力で病変組織（例えば、壊疽）に並置することを容易にする。

【 0 1 1 5 】

幾つかの実施形態では第 1 並置部 8 0 2 および第 2 並置部 8 0 4 はそれぞれ一般的に S 字形状の曲げ部分を有する一連の花弁状部分 8 0 9 を形成する複数の支柱 8 0 8 を含む。これらの曲げ部分により、利用可能な並置力が影響されたり、製造容易性が向上することがある。例えば、器具 8 0 0 の製造プロセスにおいて、円筒状の管から器具のパターンが切断され、切断管の近位端が切断管の遠位端に向かって圧縮される。器具に S 字形状の曲げ部分を含むことでプロセスにおいて有利なことがある。他の実施形態では、花弁状部分 8 0 9 の数、重なり合う部分、及び / 又は支柱 8 0 8 の厚さを増大することで、利用可能な並置力を増強できる。幾つかの実施形態では第 1 並置部 8 0 2 及び / 又は第 2 並置部 8 0 4 は異なる（S 字形状の曲げ部分を有する一連の花弁状部分とは異なる）様式で形成され得る。例えば、幾つかの実施形態では第 1 並置部 8 0 2 及び / 又は第 2 並置部 8 0 4 は略径方向にスポーク等をするループとして形成され得る。

【 0 1 1 6 】

花弁状部分 8 0 9 の数及び隣接する花弁状部分 8 0 9 同士が重なり合う部分の割合は、所望の並置力及び面積を調整するように選択できる。幾つかの実施形態では各支柱 8 0 8 の何れかの一端は 1 つの菱形形状のセルに接続される。幾つかのかかる実施形態では第 1 並置部 8 0 2 及び第 2 並置部 8 0 4 の直径は、セル同士を接続する支柱 8 0 8 の長さや製造プロセスにおける捻り角度によって決定される。S 字形状の支柱 8 0 8 は、形状設定プロセス中に花弁状部分 8 0 9 の形状に影響を与える可能性がある優先的曲げ位置を確立す

10

20

30

40

50

る。幾つかの実施形態ではS字形状の支柱808は、骨組み全長を移植材料に付する必要がない、及び/又は移植のためのエラストマー材料を使用する必要がないことにより、設計に柔軟性を与えることができる。幾つかの実施形態ではS字形状の支柱808は、比較的小型の器具の形状における比較的薄く柔軟な材料の結合を可能にし得る。幾つかの実施形態ではS字形状の支柱808は、第1並置部802及び第2並置部804の収縮性を可能にし、最終的に、器具800がシース内に格納され、内視鏡ワーキングチャンネルを介して展開される能力を向上し得る。

【0117】

吻合器具が低プロファイル送達構成に構成される場合、前記複数の支柱808は、中央部806の長手方向軸に対し実質的に平行に延伸するように圧縮される。幾つかの実施形態では吻合器具800の材料によって前記器具を経カテーテル送達又は内視鏡/胸腔鏡送達用の管腔内に封じ込めるために弾力的に押しつぶし、折り畳み、及び/又は収縮して低プロファイル送達構成にすることを可能にし、且つ、前記器具が一旦体内の所望の標的部位に配置され、その管腔から配置されると自己拡張して作動サイズ及び作動構成になることを可能にする。加えて、器具800は、例えば、有益な疲労耐性および弾性特性を奏し得る。

10

【0118】

中央部806は、少なくとも1つのステントリング816を含む。図示するように、ステントリング816は一連の相互接続されたセル810を含む。径方向の拡張の間、セル810は周方向に拡張し、長手方向に収縮する。中央部806の径方向の力はステントリングの形状を変えること、管状構造の管の厚さを変えること、又はより強靱な材料を選択することによって増加できる。本明細書に記載の器具に適切なパターンとして、様々な異なる形状及び/又はパターンが含まれることは明らかである。幾つかの実施形態ではステントリング816は少なくとも1つのブリッジ部材812によって互いに相互接続される。

20

【0119】

中央部806は拡張構成又は展開構成で示される。幾つかの実施形態では上述のように中央部806は様々な金属形状記憶材料および超弾性合金を含みうる。よって、中央部806は自己拡張し展開構成をとるように構成し得る。幾つかの実施形態では中央部806は展開構成に自己拡張可能である。幾つかの実施形態では中央部806は展開構成にバルーン拡張可能である。中央部806の直径は、吻合器具の意図する使用及び/又は送達システムに適するように必要に応じ任意のサイズに作製可能である。例えば、中央部806の非展開又は低プロファイル送達構成は約15フレンチ(5mm)の外径を有する送達シース内に配置され得る。しかしながら、幾つかの実施形態では15フレンチよりも小さいシース又は大きいシースを使用することができる。例えば、6フレンチ、7フレンチ、8フレンチ、9フレンチ、10フレンチ、11フレンチ、12フレンチ、13フレンチ、14フレンチ、16フレンチ、17フレンチ、18フレンチ、19フレンチ、20フレンチの外径、及び20フレンチよりも大きな外径を有するシースを使用することができる。幾つかの実施形態では器具800を長手方向に延伸して第1並置部802及び第2並置部804をより小さな直径にすることができる。第1並置部802及び第2並置部804のサイズは、少なくとも器具800の中央部806と同じくらいに小さくできる。1並置部802及び第2並置部804のサイズを小さくすることによって、例えば内視鏡による送達のためのカテーテルに対し器具800の押しつぶし/圧着(crimping)を可能にする。

30

40

【0120】

展開の間、中央部の直径806は、より大きな直径に拡張する。幾つかの実施例では中央部806の展開した外径は、組織開口部を有する締めりばめを介して器具800を少なくとも部分的に固定するように構成される。幾つかの実施形態では中央部の直径806は、例えば約30mm、又は約25mm、又は約20mm、又は約15mm、又は約12mm、又は約10mm、又は約8mm、又は約6mm、又は約4mm等に拡張する。

50

【0121】

他の実施形態では、並置部間の距離は、器具800を少なくとも部分的に固定するように構成される。幾つかの実施形態では並置部間の距離は、5mm未満、例えば、4mm未満、3mm未満、2mm未満、1mm未満、等である。幾つかの実施形態ではフランジ部材809間の距離およびフランジ部材の設計は、ドレイン前後の組織の状態に合わせて調整できる。例えば、フランジ809は、厚い組織に対する圧迫壊死を回避するように、十分に柔軟であり、フランジのサイズやフランジ間の距離もまた然りである。

【0122】

図9A~9Eを参照し、第1並置部902、第2並置部904、及び中央部906を含む吻合器具900を示す。分かりやすくする目的で、器具900を被覆材のない状態で示すが、幾つかの実施形態では本明細書に記載の任意の被覆材を、骨組み材料の一部または全部に取り付けることができる。中央部906は、第1並置部902と第2並置部904との間に配置される。幾つかの実施形態では中央部は、第1並置部902と第2並置部904の間で延伸する管腔907を規定する管状本体部を形成し得る。幾つかの実施形態では管腔907により、生体材料や液体が通過可能な吻合通路又はトンネルが提供される。図示の実施形態では中央部906は1列のセルを含むが、幾つかの実施形態では2列、3列、4列、5列、または5列より多くの列のセルが含まれる。器具900を展開構成で示す。幾つかの実施形態では拡張構成又は展開構成は、器具900に作用する外力が存在しないときに前記器具900またはその部分が自然に示す構成である。

【0123】

幾つかの実施形態では第1並置部902、第2並置部904、及び中央部906は、スプリング線材（例えば、L605鋼又はステンレス鋼）、形状記憶合金線材（例えば、ニチノール又はニチノール合金）、超弾性合金線材（例えば、ニチノール又はニチノール合金）、他の適切な種類の線材、又はそれらの組合せを含み得る。幾つかのそのような実施形態では第1並置部902、第2並置部904、及び中央部906は、所望の線材構造を作製するために切断される同じ一片の前駆材料から形成され得る。幾つかのそのような実施形態では第1並置部902、第2並置部904、及び中央部906は、所望の線材構造を作製するために切断される同じ一片の前駆材料から形成され得る。例えば、幾つかのそのような実施形態では前駆材料は、所望の線材構造を形成するようにレーザー切断された管材（例えば、ニチノール管材）である。幾つかの実施形態では様々な種類の線材が第1並置部902、第2並置部904、及び/又は中央部906の様々な位置で使用される。幾つかの実施形態では第1並置部902、第2並置部904、及び/又は中央部906又はそれらの部分は高分子材料から構成され得る。

【0124】

第1並置部902及び第2並置部904はそれらの間に一層以上の組織を係合し、組織面に対して並置力を与えるように構成される。第1及び第2並置部902及び904によって加えられる並置力により、器具900を組織に固定しやすくなり、所望のように器具900が患者の標的部位に確実に残るような移動抵抗を与えることができる。幾つかの実施形態では第1並置部902と第2並置部904のそれぞれは、組織表面に接触する一般的な意味でのディスクを形成するように構成される。

【0125】

第1並置部902及び第2並置部904はそれぞれ複数の支柱908を含む。吻合器具900は、前記複数の支柱908が径方向に圧縮され中央部906の軸に対し実質的に平行に延伸する収縮送達構成に構成できる。器具900は、例えば、有益な疲労耐性および弾性特性を有することができる。幾つかの実施形態では器具900の材料によって吻合器具を経カテーテル送達又は内視鏡/胸腔鏡送達用の管腔内に封じ込めるために弾力的に押しつぶし、折り畳み、及び/又は収縮して低プロファイル送達構成にすることを可能にし、且つ、前記器具が一旦体内の所望の標的部位に配置され、その管腔から展開されると自己拡張して作動サイズ及び作動構成になることを可能にする。

【0126】

10

20

30

40

50

展開の間、前記複数の支柱 908 は軸方向に中央部 906 から突出し、組織に特定のレベルの並置圧を与える形状をとることができる。幾つかの実施形態では前記複数の支柱 908 は、第 1 並置部 902 及び第 2 並置部 904 の露出面が実質的に器具 900 の長手方向軸に対し垂直になるように中央部 906 から突出する。

【0127】

図 9A ~ 9E を参照し、図示の実施形態では、前記複数の支柱 908 は接続部材 910 によって相互接続される。接続部材 910 は、接続部材 910 のそれぞれが中央部 906 から離れた方向に延伸する頂点 918 を有する一連の波形に配置される展開構成で示される。吻合器具 900 が低プロファイル送達構成に構成される場合の頂点 918 における隣接する支柱 908 間の角度の測定値は、吻合器具 900 が示される展開構成又は拡張構成に構成される場合の頂点 918 における隣接する支柱 908 間の角度の測定値よりも小さい。幾つかの実施形態では吻合器具が低プロファイル送達構成に構成されるにつれ、頂点 918 における隣接する支柱 908 間の角度の測定値は小さくなる。例えば、この角度の測定値は 100°未満、例えば、90°未満、80°未満、70°未満、60°未満、50°未満、40°未満、30°未満、20°未満、10°未満、等である。幾つかの実施形態では吻合器具が低プロファイル送達構成に構成されるにつれ、頂点 918 における隣接する支柱 908 間の角度の測定値は小さくなる。例えば、この角度は 100°未満、例えば、90°未満、80°未満、70°未満、60°未満、50°未満、40°未満、30°未満、20°未満、10°未満、等である。接続部材 910 によって付与される安定性と支持により、胆嚢に対する並置力を向上させ、胃腸管の部分に対する並置力を向上させる。

10

20

【0128】

吻合器具が低プロファイル送達構成に構成されると、セル 914 は長手方向に拡張し（図 9E に図示するように）、支柱 908 が長手方向軸に向かって圧縮されるにつれ、隣接する頂点 918 間の距離が短くなる。展開の間、セル 914 は径方向に拡張し（図 9D に図示するように）、支柱 908 間の距離が大きくなる。幾つかの実施形態では隣接する頂点 918 が一緒に圧縮されるにつれ、頂点 918 は中央部 906 から離れる方向に延伸する。

【0129】

上述のように接続部材 910 は様々な金属形状記憶材料および超弾性合金を含みうる。よって、接続部材 910 は自己拡張し拡張構成又は展開構成をとるように、例えば、頂点 918 の所定の角度を含むように構成し得る。接続部材 910 は典型的には閉じた状態（略整列した状態）から約 90°~100°になり得る開いた状態の位置に操作するが、いくつかの構成では 90°~100°より小さく又は大きくできる。

30

【0130】

図 10 を参照し、例となる成形マンドレル 1000 を用いて本明細書に記載のいくつかの実施形態の吻合器具の並置部を作成することができる。例えば、成形マンドレル 1000 を用いて図 9A、9B、及び 9C に示すような骨組みを作成できる。巻きマンドレル 1000 は、所望の器具 900 の形状に合わせた三次元的空間、半径、及び角度で構成できる。成形マンドレル 900 は、所望により他の構成を有する器具の他の実施形態を作成するために容易に改変できる。

40

【0131】

幾つかの実施形態ではマンドレル 1000 は 2 つの同一の端板 1002 及び 1004 と、シャフト 1008 と、中央孔 1010 と、カラー 1006 とを含む。端板 1002 及び 1004 は、互いに対向するようにシャフト 1008 に対して方向づけられている。幾つかの実施形態では端板 1002 及び 1004 は、止めねじなどのロック機構を含むことにより、端板 1002 及び 1004 がシャフト 1008 に対して開放可能にロック可能である。個々のロック機構が開放されると個々の端板 1002 及び / 又は 1004 を軸方向に動かしたり、シャフト 1008 から取り外したり、及び / 又はシャフト 1008 や互いに対して回転させることができる。

50

【0132】

幾つかの実施形態では器具の骨組みを上述のようなマンドレル1000に取り付けた後、アセンブリを加熱して器具をその構成、例えば、展開構成又は拡張構成に形状をセットする。このような非限定的な例では、器具はNiTi管からレーザー切断され、マンドレル1000に取り付けられて拡張状態にあるNiTi管を約470で約8分間加熱する。他の実施形態では、温度はより高くても低くてもよく、時間もより長くても短くてもよい。加熱プロセスによりレーザー切断されたNiTi管が展開形状又は記憶形状にヒートセットされる。従って、レーザー切断されたNiTi管は、送達シースから体内の標的部位で展開されたとき、自然に自己拡張して自身を記憶形状に再構成しやすくなる。幾つかの実施形態では器具の一部のみが記憶形状に加熱される。例えば、並置部902及び/又は904、或いは支柱908のみが加熱される。

10

【0133】

幾つかの実施形態ではシャフト1008の直径は中央部906が展開した状態の所望の直径である。器具の骨組みを取り付けるには、少なくとも1つの端板1002又は1004をシャフト1008から取り外し、シャフト1008を骨組みの管腔内へ挿入する。取り外した端板をシャフト1008に再び取り付けて、2つの端板1002と1004との間の距離が器具の中央部906の所望の長さに略等しくなるようにする。この距離により器具の端部領域が端板1002及び1004に押し付けられ、支柱908が曲がり、接続部材910が約90°の角度で器具の長手方向軸から延伸する。カラー1004は、取り付けられた器具の骨組みの周りを固定し(図示されるように)、これにより形成が完了するまで骨組みを所望の構成に拘束することができる。

20

【0134】

図11A~11Cを参照し、第1並置部102、第2並置部104、及び中央部106を規定する細長要素の骨組みを含む吻合器具100を示す。中央部106は第1並置部102と第2並置部104との間に配置され、且つ、それらを相互接続する。被覆材112が骨組みの少なくともある部分の上に配置され得る。このような被覆材(例えば、被覆材112や下記に説明する被覆材)も、本明細書では単に被覆材と称しうる。

【0135】

幾つかの実施形態では中央部106は第1並置部102と第2並置部104の間に延びる管腔107を規定する。幾つかの実施例では管腔107は生体物質又は生体液が通過可能である吻合通路(つまり、トンネル)を提供する。器具100が拡張構成で示されている(本明細書では展開構成とも称する)。その拡張構成または展開構成は器具100に作用する外力が存在しないときに前記器具100が自然に示す構成である。器具100が患者に移植されると前記器具100の構成が前記器具100に働くその患者の生体構造に由来する外力のために示されているものとやや異なる場合があり得ることを理解すべきである。

30

【0136】

幾つかの実施形態では吻合器具100の骨組みは、他の吻合器具について記載した任意の材料や技術を用いて形成され得る。幾つかの実施形態では第1並置部102、第2並置部104、及び中央部106は、管またはシートを切断して構成された相互接続された細長要素の骨組みを備える。かかる実施形態の1つでは金属材料(例えば、ニチノール、ステンレス鋼、コバルト、等)の管をレーザー切断し、次いで管を所望の構成に拡張して成形する。いくつかのかかる実施形態では金属材料は所望の構成に形状を設定してこの材料が自然に所望の構成になるような形状記憶にしてもよい。幾つかの実施形態ではニチノールのような形状記憶材料は、体温に曝されると所望の構成になりうる。

40

【0137】

幾つかの実施形態では被覆材は、第1並置部102、第2並置部104、及び/又は中央部106の幾つかの部分又は全部の上に配置されうる。幾つかの実施形態では第1並置部102、第2並置部104、及び/又は中央部106のある部分は被覆材がないこともある。

50

【 0 1 3 8 】

第1並置部102及び第2並置部104はそれぞれ複数の支柱108を含む。幾つかの実施形態では第1並置部102及び第2並置部104のそれぞれの支柱108は、組織表面に接触する一般的な意味でのディスクを形成するように構成される。より具体的に、第1並置部102及び第2並置部104は、それらの間にある組織の1つ以上の層を係合し、組織表面に対し並置力を与えるように構成される。第1並置部102及び第2並置部104により与えられる並置力により、器具100を組織に固定しやすくなり、所望のように器具100が患者の標的部位に確実に残るような移動抵抗を与えることができる。

【 0 1 3 9 】

幾つかの実施形態では吻合器具100（及び本明細書において提供される他の吻合器具）の材料と構成によって前記器具を経カテーテル送達又は内視鏡/胸腔鏡送達用の管腔内に封じ込めるために弾力的に押しつぶし、折り畳み、及び/又は圧縮して低プロファイル送達構成にすることを可能にし、且つ、前記器具が一旦体内の所望の標的部位に配置され、その管腔から配置されると自己拡張して作動サイズ及び作動構成になることを可能にする。例えば、吻合器具100は、前記複数の支柱108が径方向に圧縮され中央部106の軸に対し実質的に平行に延伸し、かつ中央部106も押しつぶされ短くなる収縮送達構成に構成できる。このような材料と構造を使用することにより、器具100も、例えば、有益な疲労耐性および弾性特性を有することができる。

【 0 1 4 0 】

展開後、前記複数の支柱108は径方向に中央部106から延伸し、組織に所望のレベルの並置圧を与える形状をとることができる。幾つかの実施形態では前記複数の支柱108は中央部106から延伸し、支柱108と器具100の長手方向軸の角度の公称測定値が約100°、又は約90°、又は約80°、又は約70°、又は約60°、又は約50°、又は約40°、又は約30°、又は約20°、又は約10°、等になる。幾つかの実施形態では前記複数の支柱108は中央部106から延伸し、支柱108と器具200の長手方向軸の角度の公称測定値が約80°～約100°、又は約70°～約90°、又は約60°～約80°、又は約50°～約70°、又は約40°～約60°、又は約30°～約50°、又は約20°～約40°、又は約10°～約30°になる。

【 0 1 4 1 】

図11A～11Cを参照すると、吻合器具400の幾つかの実施形態では（そして、本明細書で提供する他の吻合器具の幾つかの実施形態では）前記複数の支柱108は、接続部材110により相互接続される。接続部材110を、接続部材110が一連の波形に配置される展開構成で示す。ここで、各波は中央部106の方向へ延伸する頂点114と、中央部106から離れる方向へ延伸する頂点115を有する。幾つかの実施形態では接続部材110は支柱108に支持を与え安定させることにより、並置部102及び104がより剛性のある構造をとるようにする。このような幾つかの実施形態では、並置部102及び104は、より高いレベルの並置圧を奏し、かつ、並置部102及び104が組織の解剖学的な形状に沿うことができる整合性を維持できる。加えて、並置部102及び104の密封能が増強される。接続部材110によって付与される安定性と支持により、例えば胆嚢に対する並置力を向上させ、胃腸管の部分に対する並置力を向上させる。

【 0 1 4 2 】

図示した実施形態では接続部材110は、一連の一般的に線状のセグメントが接合して隣接する支柱108間で山形を形成するが、幾つかの実施形態では接続部材110はつながった波状又は正弦曲線状の構成（例えば、正弦波）を有する。例えば、幾つかの実施形態では吻合器具100が展開構成にあるとき接続部材110は支柱108間で線状でありうる。図示した実施形態では接続部材110は支柱108の径方向の端部から延伸するが、幾つかの実施形態では接続部材110は、支柱108の別の部分に付される又は支柱108の別の部分から延伸してもよい。幾つかの実施形態では（1つ以上の支柱108から延伸する）接続部材110を2組以上含めてもよい。

【 0 1 4 3 】

吻合器具 100 が低プロファイル送達構成に構成される場合の頂点 114 及び 115 により規定される角度の測定値は、吻合器具が 100 が示される展開構成又は拡張構成に構成される場合の頂点 114 及び 115 により規定される角度の測定値よりも小さい。別の言い方をすると、支柱 108 は器具の長手方向軸の方向に圧縮され、隣接する頂点 114 及び 115 間の距離が小さくなる。幾つかの実施形態では吻合器具 100 が低プロファイル送達構成にある場合、各頂点 114 は中央部 106 の方向に延伸し、各頂点 115 は中央部 106 から離れる方向に延伸する。

【0144】

上述するように、接続部材 110 は、限定されないが金属形状記憶材料および超弾性合金を含む様々な材料を含み得る。よって、接続部材 110 は自己拡張し、例えば頂点 114 及び 115 の角度の測定値が所定の拡張した展開構成をとるように構成し得る。

10

【0145】

図 11D を参照し、中央部 106 は 1 つ以上の周方向ステントリング 116 及び 1 つ以上の軸方向調整部材 118 を含む。分かりやすくする目的で、図 11D では中央部 106 が被覆材のない状態で示されることが理解されるべきである。軸方向調整部材 118 はステントリング 116 を相互接続する。この構成を用いると、中央部 106 は、並置部 102 及び並置部 104 から中央部 106 に伝わる引張力に応じて軸方向に拡張又は収縮されるように構成される。このような力は、並置部 102 及び並置部 104 の間で押圧され組織にかかる並置圧をもたらす。別の言い方をすると、軸方向調整部材 118 は、サスペンションスプリングとして機能することができ、吻合器具 100 が並置部 102 及び並置部 104 の間の組織の様々な厚さに対応するように軸方向に延伸又は収縮するようになる。この機能は、例えば、組織の厚さは炎症すると増し、正常に戻る（治癒する）と薄くなることもあるので有利である。このような場合、吻合器具 100 は、治癒プロセスの間、組織の厚みの変化に応じて自動的に調整し得る。

20

【0146】

図示した実施形態では、2 つのステントリング 116 が含まれる。幾つかの実施形態では 2 つより多い又は少ないステントリング 116 が含まれることもある。図示した実施形態では、ステントリング 116 は互いに整列されている。つまり、個々のステントリング 116 の山部及び / 又は谷部は、他の個々ステントリング 116 の山部及び / 又は谷部に対し軸方向に整列するように配置される。しかしこのような整列状態が全ての実施形態で必要なわけではない。図示した実施形態では、ステントリング 116 は、正弦波状のパターンの山部と谷部のパターンを示す。しかし、ステントリング 116 は他の任意の適切な形状を有し得ることが明らかである。例えば、幾つかの実施形態では蛇行パターン又は閉じた菱形形状セルのパターンが適切である。ステントリング 116 は少なくとも 1 つの軸方向調整部材 118 により互いに相互接続され、ステントリング 116 は並置部 102 又は並置部 104 の支柱 108 に接続される。

30

【0147】

展開構成または拡張構成にある中央部 106 を示す。幾つかの実施形態では上述のように中央部 106 は様々な形状記憶材料および超弾性合金を含みうる。よって、中央部 106 は自己拡張し展開構成をとるように構成し得る。幾つかの実施形態では中央部 106 は展開構成にバルーン拡張可能であるか、あるいは、バルーンの膨張によって自己拡張可能な器具に補助的な拡張力をかけることができる。中央部 106 の直径は、吻合器具 100 の意図する使用及び / 又は送達システムに適するように必要に応じ任意のサイズに作製可能である。例えば、その低プロファイル送達構成では吻合器具 100 は約 15 フレンチ（5 mm）の外径を有する送達シース内に配置され得る。しかしながら、幾つかの実施形態では 15 フレンチよりも小さいシース又は大きいシースを使用することができる。例えば、6 フレンチ、7 フレンチ、8 フレンチ、9 フレンチ、10 フレンチ、11 フレンチ、12 フレンチ、13 フレンチ、14 フレンチ、16 フレンチ、17 フレンチ、18 フレンチ、19 フレンチ、20 フレンチの外径、及び 20 フレンチよりも大きな外径を有するシースを使用することができる。幾つかの実施形態では吻合器具 100 が示すような拡張展開

40

50

構成で構成される場合、中央部 106 の直径が増し展開した直径になる。幾つかの実施例では中央部 106 の展開した外径は、中央部 106 がある組織開口部を有する締めりを介して器具 100 を少なくとも部分的に固定するように構成される。しかし幾つかの実施態様では中央部 106 の展開した外径は中央部 106 が存在する組織開口部の直径よりもやや小さく、並置部 102 及び 104 がその組織を押しつけて移動抵抗を与える。幾つかの実施形態では中央部 106 の完全に拡張した直径は約 30 mm、又は約 25 mm、又は約 20 mm、又は約 15 mm、又は約 12 mm、又は約 10 mm、又は約 8 mm、又は約 6 mm、又は約 4 mm 等である。幾つかの実施形態では中央部 106 の完全に拡張した直径は約 20 mm ~ 約 30 mm、又は約 15 mm ~ 約 25 mm、又は約 10 mm ~ 約 20 mm、又は約 5 mm ~ 約 15 mm、又は約 4 mm ~ 約 8 mm、等の範囲内にある。

10

【0148】

ステントリング 116 を相互接続するために、1つ以上の軸方向調整部材 118 が中央部 106 内に配置される。幾つかの実施形態では軸方向調整部材 118 は波状又は馬蹄状の形状（図示せず）に構成される。（例えば、軸方向調整部材 118 をより線状にすることにより）軸方向調整部材 118 が軸方向に延伸する結果として中央部 106 が軸方向に延伸するような方向で軸方向調整部材 118 の波形は延伸する。軸方向調整部材 118 の波形により、器具 100 の軸方向の長さが拡張又は収縮しやすくするような剰余材料及び / 又はエネルギーの保存がもたらされる。

【0149】

中央部 106 の長さは、吻合器具 100 の意図する使用及び / 又は送達システムに適するように必要に応じ任意の寸法に作製可能である。1つ以上の軸方向調整部材 118 を含むことにより様々な組織の厚さや組織に対し吻合器具 100 を使用可能にし、組織間の接触を有利に向上し吻合性能を向上することができる。幾つかの実施形態では隣接するステントリング 116 は、器具が軸方向調整限界に到達するまで、例えば、軸方向調整部材 118 が実質的に直線状に見えるようになるまで互いに長手方向に分離している。

20

【0150】

幾つかの実施例では器具の軸方向の長さは、展開前又は展開中に医師によって、標的移植部位に特定の厚さの組織を収容するように少なくともある程度調整される。他の実施例では、軸方向調整部材 118 はインサイチュで展開した器具 100 に対しかかる物理的な力に対し自動的に応答する。例えば、軸方向調整部材 118 が展開中及び / 又は組織の治療プロセス中に器具 100 の軸方向長さを動的に調整できるようにしてもよい。吻合の間に胆嚢と十二指腸の間に作成されるかかる実施例の1つでは、胆嚢（炎症している場合）は、炎症が治まるにつれ当初の壁厚から次第に薄くなることがある。軸方向調整部材 118 は器具 100 の軸方向長さを、当初の厚さから胆嚢壁の炎症が治まるにつれ次第に薄くなる壁厚に対し動的に調整できるようにしてもよい。

30

【0151】

吻合器具 100 は被覆材 112 を含む。被覆材 112 は、任意の材料から構成し得て、本明細書に記載の他の吻合器具の被覆材について説明したような任意の技術を用いて構成し得る。幾つかの実施形態では被覆材 112 は第1並置部 102、第2並置部 104、及び中央部 106 の少なくともある部分の上に（又は全体の上に）配置される。幾つかの実施形態では第1並置部 102、第2並置部 104、及び / 又は中央部 106 のある部分は被覆材 112 によって被覆されていない。

40

【0152】

図 12 を参照し、第1並置部 162、第2並置部 164、及び中央部 166 を規定する細長要素の骨組みを含む別の例となる吻合器具 160 が示されている。中央部 166 は第1並置部 162 と第2並置部 164 の間に配置され、かつそれらを相互接続する。被覆材 172 が、骨組みの少なくとも幾つかの部分上に配置される。幾つかの実施形態では中央部 166 は、第1並置部 162 と第2並置部 164 の間で延伸する管腔 167 を規定する。幾つかの実施例では管腔 167 は生体物質又は生体液が通過可能である吻合通路又はトンネルを提供する。器具 160 を拡張構成で示す。拡張構成は、器具 160 に作用する外

50

力が存在しないときに前記器具 160 が自然に示す構成である。

【0153】

吻合器具 160 を構成するための材料、構成、及び技術は、本明細書に記載した他の吻合器具について記載したものと同様であり得る。幾つかの実施形態では吻合器具 160 は支柱 168 を相互接続する細長要素を含まない（吻合器具 100 の支柱 108 を相互接続する接続部材 110 と対照的である）。

【0154】

幾つかの実施形態では吻合器具 160 は、セルの数、管の厚さ、セルの形状、被覆材などの設計パラメータを変更することにより径方向の力を調整し得る。例えば、吻合器具の応用では、中央部 166 は、周囲の組織から周方向にかかる力に抵抗する径方向の力を有するように設計される。幾つかのこのような吻合器具の径方向の力により、管腔に対し外部にある組織をリモデリングしやすくし、組織の管腔サイズを器具の管腔サイズに近くするようにし得る。

10

【0155】

幾つかの実施形態では 1 つ以上の支柱 168 の自由端は、部材 170 を含む。幾つかの実施形態では部材 170 は、被覆材 172 のアンカー、棘、突起、非外傷性部材、及び / 又は支持足場を含み得る。幾つかの実施形態では 2 つ以上の支柱 168 は異なる構成を有する部材 170 を含む。幾つかの実施形態で支柱 168 のそれぞれは同じ構成の部材 170 を有する。

【0156】

本明細書において提供される前記吻合器具の 1 つ以上の設計事項が本明細書において提供される他の吻合器具の他の設計事項と組み合わせられ得ることを理解すべきである。実際には本明細書において提供される吻合器具の設計のうち 2 つ以上に由来する様々な設計事項を組み合わせるハイブリッドな設計を作成することができ、それらのハイブリッドな設計は本開示の範囲内である。

20

【0157】

幾つかの実施形態では本明細書において提供される前記器具が心臓弁移植物の密封又は固定に使用され得る。心臓弁移植物は心腔からの血液の一方向だけの流れを可能にし、通常は第 1 流入端と第 2 流出端を有する。心臓の収縮によってその流入端から流出端まで弁を介した血液の流れが引き起こされる。その心臓弁移植物内の弁組立品によってその流入端と流出端の間で一方向だけの流れが生じ、血液の圧力が流入端で高いときにその弁組立品が開いてその流入端から流出端までの流れを可能にし、その圧力が流入端よりも流出端で高いときにその弁組立品が閉じて流れを防止する。幾つかの実施形態では前記器具は弁組立品及び逆流防止シールを固定するための並置部と共にその器具を通るトンネル又は中央開口部を含む。弁組立品をそのトンネル又は中央開口部内に取り付けることができる。前記器具の並置部は心腔又は血管の形状によく整合し、且つ、心臓の鼓動に対応するように構成され得る。幾つかの実施形態では被覆材はそれら並置部の周囲での流れを防止する一方でそのトンネル又は開口部内の弁組立品を通る流れを可能にするように構成される。

30

【0158】

本願の発明をこれまで一般的にも特定の実施形態に関しても説明してきた。本開示の範囲から逸脱することなく様々な改変及び変更を本実施形態に行い得ることが当業者に明らかである。したがって、本発明の改変と変更が添付されている特許請求項及びそれらの同等物の範囲内に含まれる限り、本実施形態はそれらの改変及び変更を含むものとする。

40

【 図 1 】

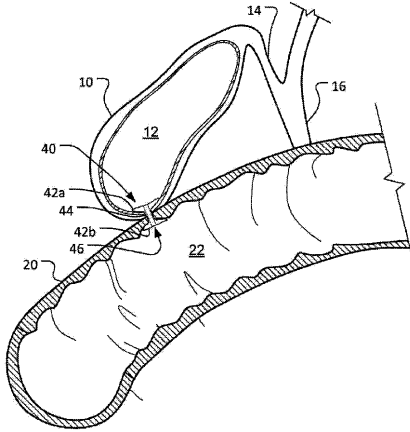


FIG. 1

【 図 2 A 】

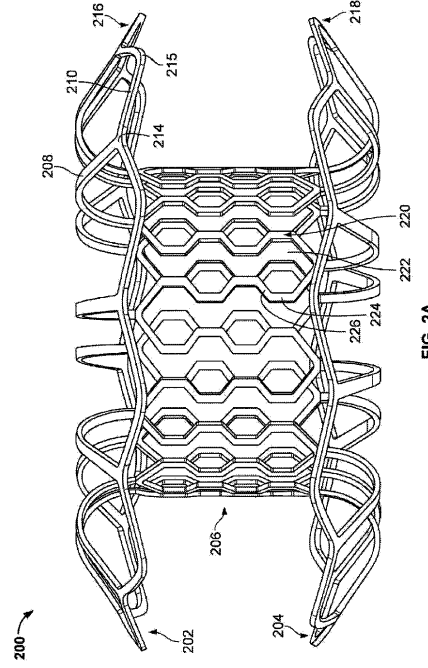


FIG. 2A

【 図 2 B 】

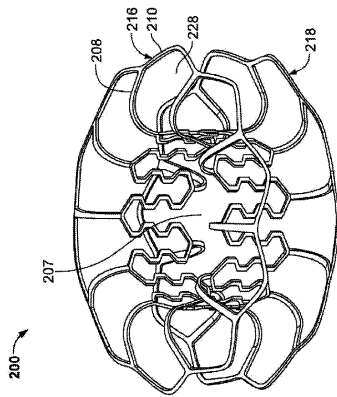


FIG. 2B

【 図 2 D 】

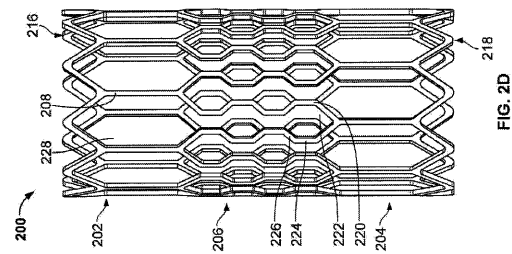


FIG. 2D

【 図 2 C 】

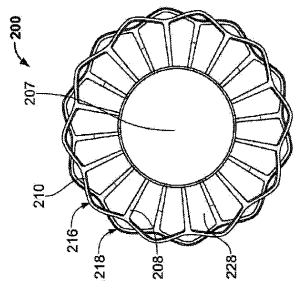


FIG. 2C

【 図 2 E 】

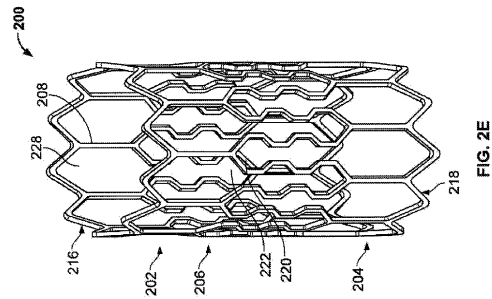


FIG. 2E

【 図 3 A 】

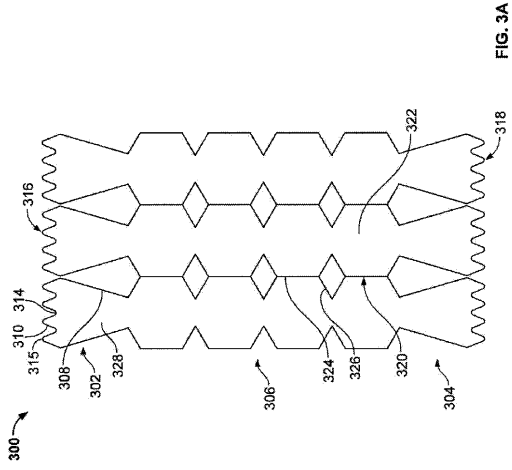


FIG. 3A

【 図 3 B 】

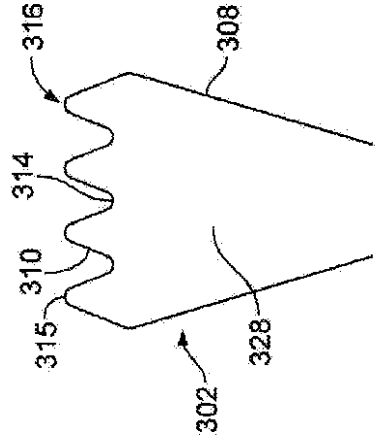


FIG. 3B

【 図 3 C 】

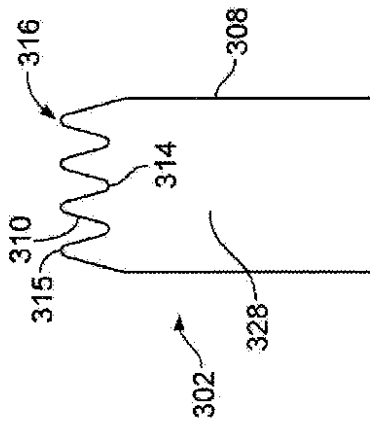


FIG. 3C

【 図 3 D 】

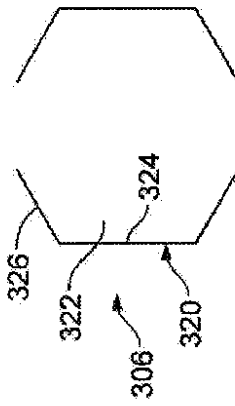


FIG. 3D

【 図 3 E 】

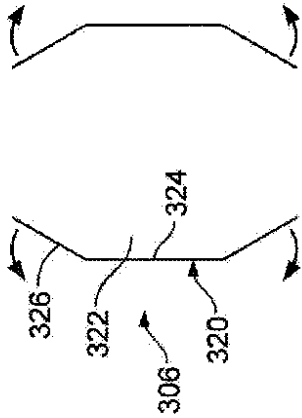


FIG. 3E

【 図 4 】

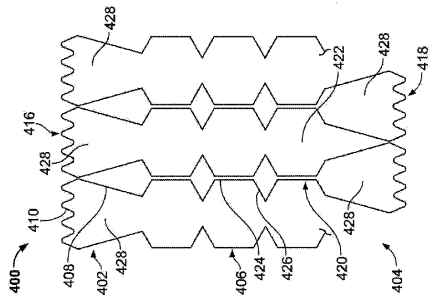


FIG. 4

【 図 6 A 】

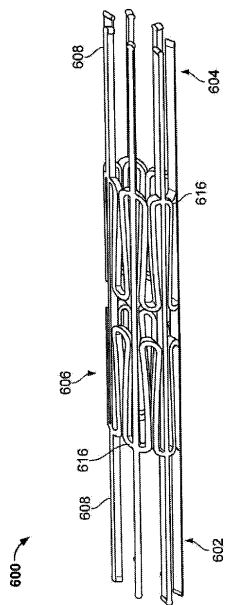


FIG. 6A

【 図 5 】

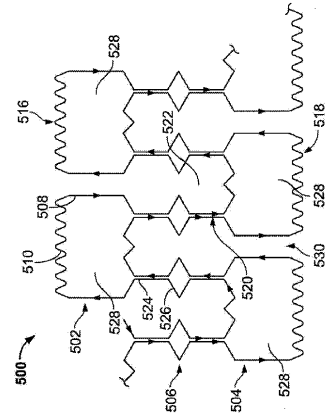


FIG. 5

【 図 6 B 】

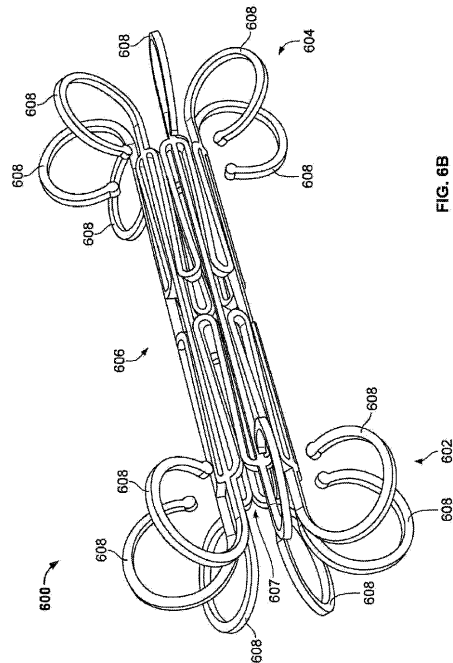


FIG. 6B

【 図 7 A 】

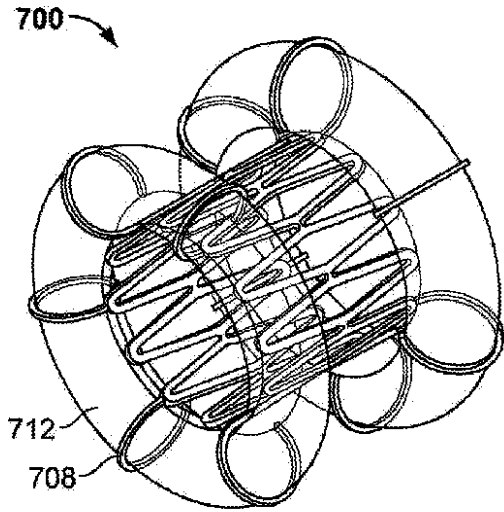


FIG. 7A

【 図 7 B 】

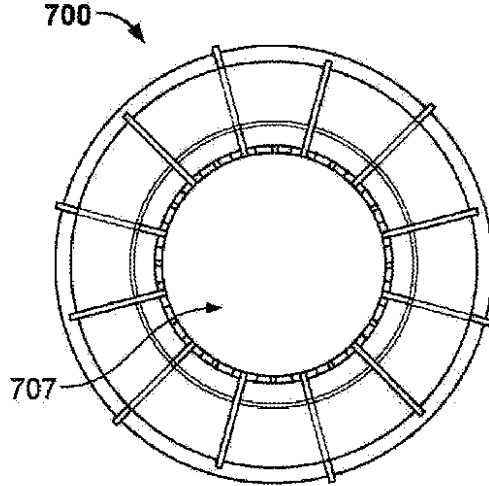


FIG. 7B

【 図 7 C 】

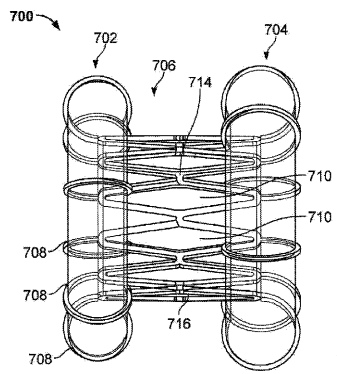


FIG. 7C

【 図 8 B 】

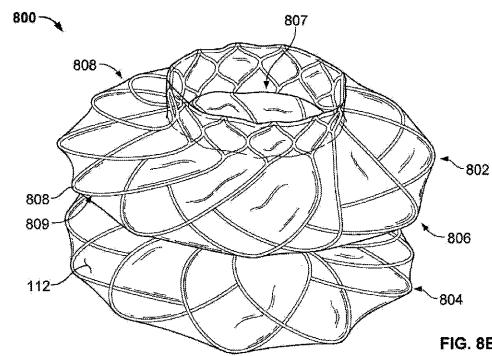


FIG. 8B

【 図 8 A 】

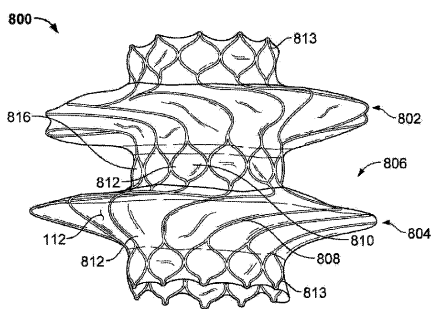


FIG. 8A

【 図 9 A 】

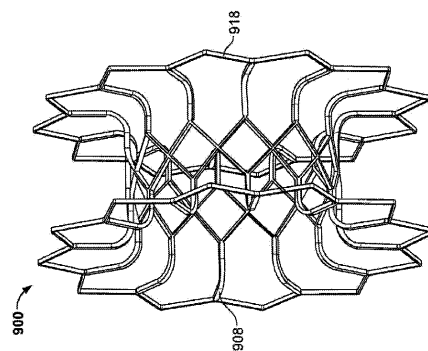


FIG. 9A

【 9 B 】

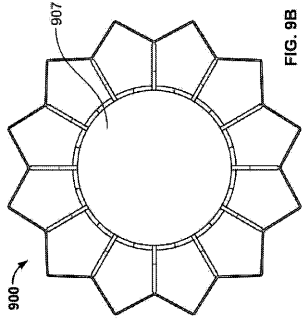


FIG. 9B

【 9 C 】

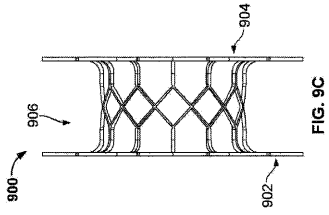


FIG. 9C

【 9 D 】

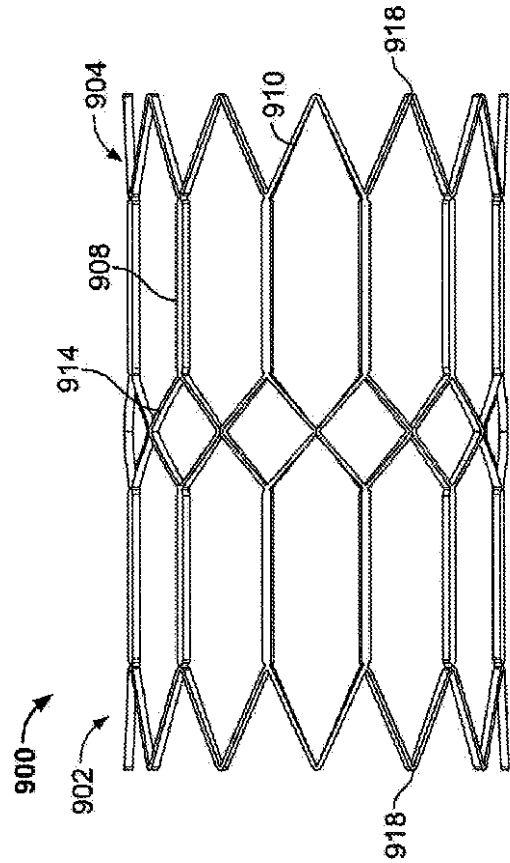


FIG. 9D

【 9 E 】

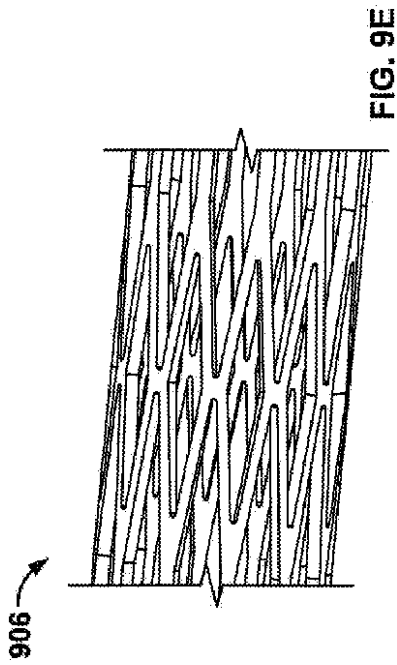


FIG. 9E

【 1 0 】

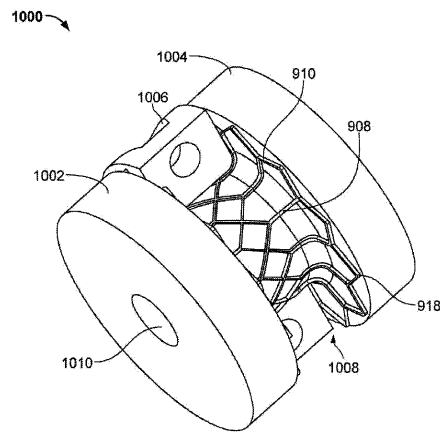


FIG. 10

【 図 1 1 A 】

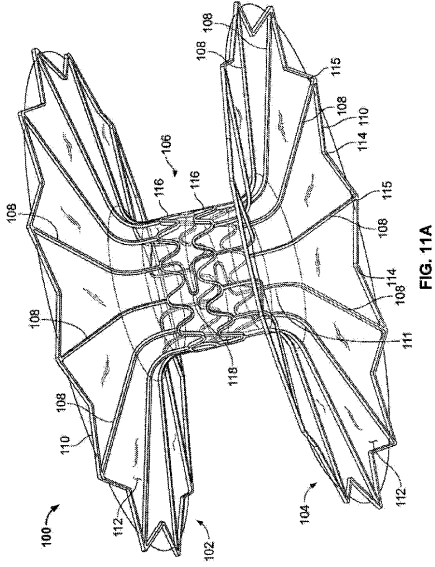


FIG. 11A

【 図 1 1 B 】

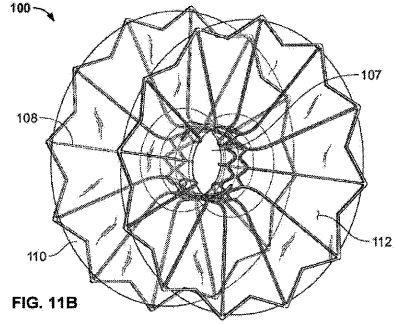


FIG. 11B

【 図 1 1 C 】

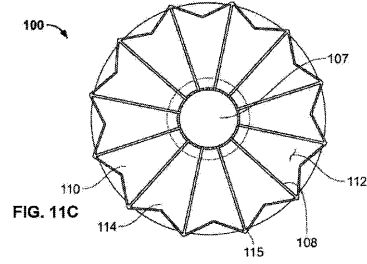


FIG. 11C

【 図 1 1 D 】

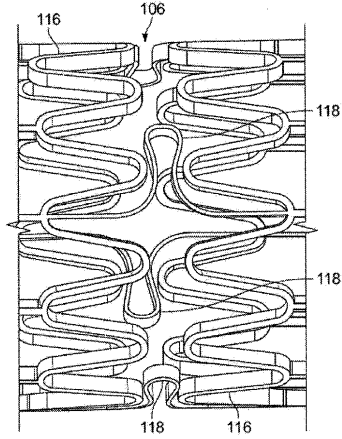


FIG. 11D

【 図 1 2 】

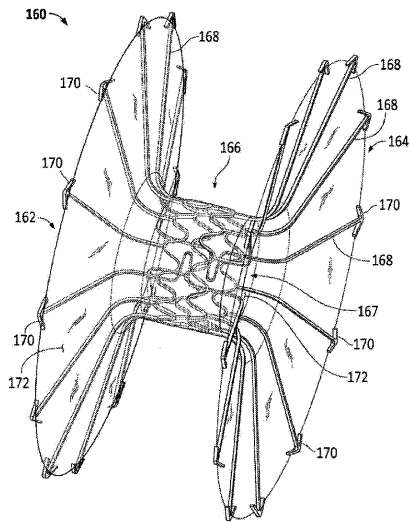


FIG. 12

【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No PCT/US2015/028721

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER INV. A61B17/11 A61F2/06 A61F2/90 A61F2/07 A61B17/00 ADD.		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) A61B A61F		
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) EP0-Internal, WPI Data		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 98/16174 A1 (NITINOL MEDICAL TECHNOLOGIES I [US]) 23 April 1998 (1998-04-23) figures 5-7	1, 13
Y	----- US 2013/218192 A1 (ERZBERGER GARY S [US] ET AL) 22 August 2013 (2013-08-22) the whole document	2-12, 14-20
Y	----- US 2012/172927 A1 (CAMPBELL BENJAMIN D [US] ET AL) 5 July 2012 (2012-07-05) paragraphs [0061] - [0066]; figures 6-10B	2-12, 14-20
A	----- US 2012/172927 A1 (CAMPBELL BENJAMIN D [US] ET AL) 5 July 2012 (2012-07-05) paragraphs [0061] - [0066]; figures 6-10B	1-20
<input type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input checked="" type="checkbox"/> 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 17 August 2015		Date of mailing of the international search report 28/10/2015
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016		Authorized officer Mingrino, Alessandra

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/US2015/028721**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.: 21
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
see FURTHER INFORMATION sheet PCT/ISA/210
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 an additional fees, this Authority did not invite payment of 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.

International Application No. PCT/US2015/028721

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 210

Continuation of Box II.1

Claims Nos.: 21

According to Rule 39.1(iv) PCT the International Preliminary Examination Authority, in the present case the EPO, is not required to carry out an international search if the subject-matter of the international application relates to methods of treatment of the human or animal body by surgery or therapy, as well as diagnostic methods. The method for creating an anastomosis defined in Claim 21 is a method of treatment of the human or animal body by surgery and thus no international search or examination will be carried out.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/US2015/028721

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date	
WO 9816174	A1	23-04-1998	AU 4745797 A	11-05-1998
			CA 2269064 A1	23-04-1998
			EP 1011522 A1	28-06-2000
			US 5755778 A	26-05-1998
			US 5921995 A	13-07-1999
			WO 9816174 A1	23-04-1998

US 2013218192	A1	22-08-2013	US 2013218192 A1	22-08-2013
			WO 2013126523 A1	29-08-2013

US 2012172927	A1	05-07-2012	AU 2011352999 A1	09-05-2013
			CA 2815383 A1	05-07-2012
			CN 103209649 A	17-07-2013
			EP 2637576 A1	18-09-2013
			JP 2014500071 A	09-01-2014
			KR 20130124510 A	14-11-2013
			RU 2013126872 A	20-12-2014
			US 2012172927 A1	05-07-2012
			US 2014379020 A1	25-12-2014
			WO 2012091809 A1	05-07-2012

フロントページの続き

(81)指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, ST, 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, 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

(74)代理人 100087413
弁理士 古賀 哲次

(74)代理人 100117019
弁理士 渡辺 陽一

(74)代理人 100141977
弁理士 中島 勝

(74)代理人 100196977
弁理士 上原 路子

(72)発明者 ダニエル エイチ . トッド
アメリカ合衆国, メリーランド 21901, ノース イースト, アリシア コート 17

(72)発明者 サクシ サンバンダム
アメリカ合衆国, メリーランド 21921, エルクトン, ストーン ゲート ブールバード 1709

Fターム(参考) 4C160 CC02 CC32 DD02 DD12 MM43

专利名称(译)	吻合器具		
公开(公告)号	JP2017517309A	公开(公告)日	2017-06-29
申请号	JP2016566257	申请日	2015-05-01
[标]申请(专利权)人(译)	W.L.戈尔及同仁股份有限公司		
申请(专利权)人(译)	AW.埃尔.戈尔公司, 股份有限公司雷开球德		
[标]发明人	ダニエルエイチトッド サクシサンバンダム		
发明人	ダニエル エイチ.トッド サクシ サンバンダム		
IPC分类号	A61B17/11		
CPC分类号	A61B17/11 A61B17/1114 A61B2017/1103 A61B2017/1107 A61B2017/1132 A61B2017/1135 A61B2017/1139 A61F2/06 A61F2/90 A61F2002/077 A61B17/0057 A61B17/064 A61B17/08 A61B17/083 A61B2017/0641		
FI分类号	A61B17/11		
F-TERM分类号	4C160/CC02 4C160/CC32 4C160/DD02 4C160/DD12 4C160/MM43		
代理人(译)	青木 笃 石田 敬 渡边洋一 中岛胜		
优先权	14/700505 2015-04-30 US 61/987954 2014-05-02 US		
其他公开文献	JP6404947B2		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

一种用于连接组织层的可植入医疗装置，例如用于连接胆囊和胃肠道的一部分以形成吻合。植入式医疗装置包括具有多个并列的管状结构，中央部分和敷料。该装置可以是内窥镜可展开的，并且可以包括开孔或波纹状边缘以促进组织结构之间的牢固连接。

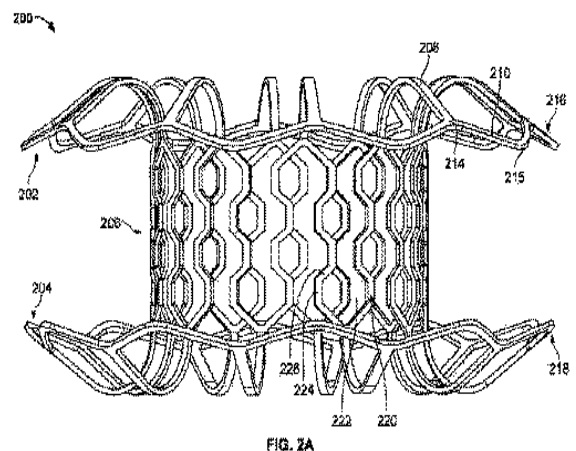


FIG. 2A