

(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2013-519438

(P2013-519438A)

(43) 公表日 平成25年5月30日(2013.5.30)

(51) Int.Cl.

A 6 1 B 18/00

(2006.01)

F 1

A 6 1 B 17/36

3 3 O

テーマコード(参考)

4 C 1 6 O

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 62 頁)

(21) 出願番号 特願2012-552952 (P2012-552952)
 (86) (22) 出願日 平成23年2月9日 (2011.2.9)
 (85) 翻訳文提出日 平成24年10月10日 (2012.10.10)
 (86) 國際出願番号 PCT/US2011/024197
 (87) 國際公開番号 WO2011/100328
 (87) 國際公開日 平成23年8月18日 (2011.8.18)
 (31) 優先権主張番号 12/703,875
 (32) 優先日 平成22年2月11日 (2010.2.11)
 (33) 優先権主張國 米国(US)

(71) 出願人 595057890
 エシコン・エンドーサージェリィ・インコ
 ーポレイテッド
 Ethicon Endo-Surgery, Inc.
 アメリカ合衆国、45242 オハイオ州
 、シンシナティ、クリーク・ロード 45
 45
 (74) 代理人 100088605
 弁理士 加藤 公延
 (74) 代理人 100130384
 弁理士 大島 孝文

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】超音波外科用器具のための、回転可能な切断実施構成

(57) 【要約】

一般的な態様において、内部に収容されたモータによって選択的に回転させられ得る、超音波変換器アセンブリを内部に回転可能に支持するハンドピースハウジングを含む、超音波外科用器具を対象とする。様々な形態のブレード、及びシース取り付け構成が開示され、ブレードは中空の外部シース内に選択的に回転可能であり得る。中空の外部シースは少なくとも1つの開口部を内部に有し、これを通じてブレード先端部が組織に暴露され得る。切断用具に真空が適用されてもよく、又は外部シースを通じて真空が適用されて、シース内の開口部を通じて組織が引かれ、ブレードの一部と接触する。

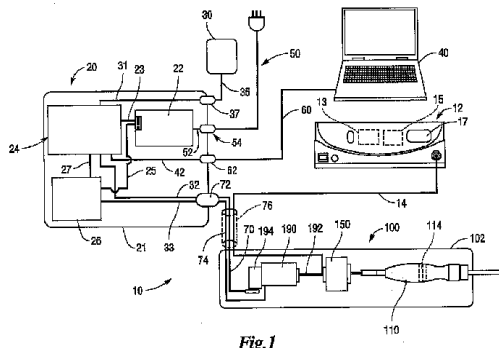


Fig.1

【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

超音波外科用器具であって、
ハウジングと、
前記ハウジング内に回転可能に支持され、超音波電気信号源と通信する超音波変換器アセンブリと、

前記ハウジング内にあり、モータ駆動信号源と通信するモータであって、前記モータは、前記超音波変換器アセンブリに回転運動を適用するために前記超音波変換器アセンブリに連結される、モータと、

前記超音波変換器アセンブリに連結されるホーンと、

前記ハウジングに連結され、上部に少なくとも1つの切断縁部が形成された遠位先端部を有する中空の外部シースと、

前記ホーンに連結され、組織切断遠位端を有するブレードであって、前記ブレードは前記外部シース内に回転可能に支持され、これによって前記組織切断遠位端が、少なくとも前記中空の外部シースの前記遠位先端部の前記少なくとも1つの切断縁部と切断係合するように付勢される、ブレードとを含む、超音波外科用器具。

【請求項 2】

前記ブレードの近位部分は、前記ハウジング内に支持される内部シース内に回転可能に支持される、請求項1に記載の超音波外科用器具。

【請求項 3】

前記ブレードの前記近位部分は、前記内部シース内に支持されるブッシング内に回転可能に支持される、請求項2に記載の超音波外科用器具。

【請求項 4】

前記ブッシングは、前記外部シースによって画定される中央軸に同軸状に位置合わせされ、前記ブレードは前記中央軸と同軸状に位置合わせされない、前記ブッシングの孔を通じて延びる、請求項3に記載の超音波外科用器具。

【請求項 5】

遠位部分は、前記内部シースから外に遠位方向に突出し、前記ブレードの前記遠位部分は、前記ブレードの前記近位部分と同軸状に位置合わせされない、請求項2に記載の超音波外科用器具。

【請求項 6】

前記ブレードは、前記中空の外部シースのルーメンを通じて回転可能に延び、前記ブレードの前記遠位組織切断端は、前記ルーメンの内径よりも大きな外径を有する、請求項1に記載の超音波外科用器具。

【請求項 7】

前記ブレードの前記遠位組織切断端は、前記中空の外部シースの前記遠位先端部に形成された先端空洞内に回転可能に受容される、湾曲したブレード先端部を有する、請求項1に記載の超音波外科用器具。

【請求項 8】

前記湾曲したブレード先端部と前記中空のシースの前記遠位先端部との間に所定量の隙間を更に含む、請求項7に記載の超音波外科用器具。

【請求項 9】

前記外部シース内に吸引ポートを更に含み、前記吸引ポートに連結された吸引源から、前記外部シースに吸引を適用する、請求項1に記載の超音波外科用器具。

【請求項 10】

超音波外科用器具であって、
ハウジングと、
前記ハウジング内に回転可能に支持され、超音波電気信号源と通信する超音波変換器アセンブリと、

前記ハウジング内にあり、モータ駆動信号源と通信するモータであって、前記モータは

10

20

30

40

50

、前記超音波変換器アセンブリに回転運動を適用するために、前記超音波変換器アセンブリに連結される、モータと、

前記超音波変換器アセンブリに連結されるホーンと、

前記ハウジングに連結され、内部に先端空洞を画定する遠位先端部を有する、中空の外部シースと、

前記ホーンに連結され、組織切断遠位端を有するブレードであって、前記ブレードは、前記外部シース内に回転可能に支持され、前記先端空洞内に回転可能に支持される組織切断遠位端部を有する、ブレードと、

前記先端空洞内の摩擦低減材料とを含む、超音波外科用器具。

【請求項 1 1】

前記摩擦低減材料は、前記先端空洞の内壁部に適用される、請求項 1 0 に記載の超音波外科用器具。

【請求項 1 2】

前記摩擦低減材料は、前記先端空洞内に取り付けられた摩擦低減パッドを含む、請求項 1 0 に記載の超音波外科用器具。

【請求項 1 3】

前記摩擦低減パッドは、前記ブレード部材の前記組織切断遠位端の一部の幾何形状に適合する表面を有する、表面を有する、請求項 1 2 に記載の超音波外科用器具。

【請求項 1 4】

前記摩擦低減パッドは、ポリイミド材料、テフロン材料、炭素充填ポリイミド材料及びテフロンセラミック材料からなる材料の群から選択される材料から作製される、請求項 1 2 に記載の超音波外科用器具。

【請求項 1 5】

前記ブレードの前記組織切断遠位端の少なくとも一部に、他の摩擦低減材料を更に含む、請求項 1 0 に記載の超音波外科用器具。

【請求項 1 6】

超音波外科用器具であって、

ハウジングと、

前記ハウジング内に回転可能に支持され、超音波電気信号源と通信する超音波変換器アセンブリと、

前記ハウジング内にあり、モータ駆動信号源と通信するモータであって、前記モータは、前記超音波変換器アセンブリに回転運動を適用するために、前記超音波変換器アセンブリに連結される、モータと、

前記超音波変換器アセンブリに連結されるホーンと、

前記ハウジングに連結され、内部に先端空洞を画定する遠位先端部を有する、中空の外部シースと、

前記ホーンに連結され、前記外部シース内に回転可能に支持されるブレードであって、前記ブレードは、前記先端空洞内に回転可能に支持される組織切断遠位端部を有する、ブレードと、

前記ブレードの前記組織切断遠位端の少なくとも一部の低摩擦材料とを含む、超音波外科用器具。

【請求項 1 7】

前記低摩擦材料は、窒化チタン、ダイヤモンドコーティング材料、窒化クロム、グラファイト i C からなる硬質低摩擦材料の群から選択される、請求項 1 6 に記載の超音波外科用器具。

【請求項 1 8】

前記ブレードの前記組織切断遠位端は、中央部分によって分離される弓状切断面の対を含み、各前記弓状切断面は、そこに形成された少なくとも 1 つの切断縁部を有し、前記低摩擦材料は、各前記弓状切断面の少なくとも一部に適用される、請求項 1 6 に記載の超音波外科用器具。

10

20

30

40

50

【発明の詳細な説明】**【技術分野】****【0001】**

本開示は、一般に超音波手術システムに関し、より具体的には、外科医が組織の切断及び凝固を実行することを可能にする超音波システムに関する。

【背景技術】**【0002】**

長年にわたり、外科手術を行うための、様々な異なる種類の超音波駆動ではないカッター及び剃毛装置が開発されてきた。これらの装置のいくつかは回転切断器具を利用し、他の装置は往復式切断部材を利用する。例えば、シェーバーは、関節鏡視下手術において幅広く使用される。これらの装置は一般的には、電源、ハンドピース及び単回使用のエンドエフェクタからなる。エンドエフェクタは一般的に、内部及び外部管を有する。内部管は、外部管に対して回転し、その鋭利な縁部で組織を切断する。内部管は、連続的に回転又は振動し得る。加えて、このような装置は、内部管の内部を通じて移動する吸引チャネルを利用し得る。例えば、米国特許番号第4,970,354号(McGurk-Burleson, et al.)は、剪断動作で材料を切断するための回転カッターを含む、超音波駆動ではない外科用切断器具を開示する。これは、外部管内で回転可能な内部切断部材を利用する。

【0003】

米国特許番号第3,776,238号(Peyman, et al.)は、外部管の端部の内面に対して移動する内部管の鋭利な端部によって生じる裁断作用によって組織が切断される、眼科用器具を開示する。米国特許番号第5,226,910号(Kajiyama, et al.)は、外部部材の開口部を通じて入る組織を切断するために、外部部材に対して移動する内部部材を有する、別の外科用切断器具を開示する。

【0004】

米国特許番号第4,922,902号(Wuchinich, et al.)は、超音波アスピレータを利用した、組織の内視鏡除去のための方法及び装置を開示する。装置は、柔軟な組織を分解し、細い開口部を通じてこれを吸引する、超音波プローブを使用する。米国特許番号第4,634,420号(Spinosa, et al.)は、動物から組織を除去するための装置及び方法を開示し、横方向において超音波周波数で振動する、針又はプローブを有する細長い器具を含む。針の超音波移動は、組織を断片へと分解する。組織の断片は、針の導管を通じた吸引によって、治療領域から除去され得る。米国特許番号第3,805,787号(Bankoへ付与)は、プローブの先端部から放射される超音波エネルギーのビームを細くするために遮蔽されたプローブを有する、更に別の超音波器具を開示する。一実施形態において、遮蔽部材は、プローブの自由端を超えて延び、プローブが組織と接触するのを防ぐ。米国特許番号第5,213,569号(Davisへ付与)は、超音波エネルギーを集束させる、水晶体超音波乳化吸引術針を開示する。集束表面は、面取りされているか、湾曲しているか又は小平面であってもよい。米国特許番号第6,984,220号(Wuchinichへ付与)及び米国特許出願公開番号第2005/0177184号(Easleyへ付与)は、長手方向ねじれ共振器の使用により、長手方向及びねじれ運動の組み合わせを提供する、超音波組織切開システムを開示する。米国特許出願公開番号第2006/0030797(A1)号(Zhou, et al.)は、超音波変換器及びホーンを駆動するための駆動モータを有する眼科用外科装置を開示する。変換器に超音波エネルギー信号を供給するために、駆動モータと変換器との間にアダプターが提供される。

【発明の概要】**【発明が解決しようとする課題】****【0005】**

超音波駆動の外科用器具の使用は、従来的な機械的に駆動される鋸、ドリル及び他の器具についていくつかの利点を提供するが、骨／組織境界面における摩擦熱による、骨及び

隣接する組織での温度上昇は、依然として大きな問題であり得る。現在の関節鏡視下手術ツールには、パンチ、往復式シェーバー、及び無線周波（R F）装置が挙げられる。パンチ及びシェーバーなどの機械装置は、最小限の組織損傷を生じるが、場合によっては望ましくない、粗い切断線を残す場合がある。R F装置は、より平滑な切断線を生じ、また大量の軟組織を焼灼し得るが、これらは、機械的手段よりも大きな組織損傷を生じる傾向にある。したがって、より高い切断正確性を提供する一方で、過剰な組織損傷を生じることなく平滑な切断表面を形成することができる装置が望ましい。

【0006】

関節鏡視下手術は、関節空間内での手術の実施を含む。手術を実施するため、関節は一般的に拡張及び可視化のために、加圧した生理食塩水を充填される。このような外科手術において使用され得る超音波器具は、漏れを生じることなく、流体圧に耐えなくてはならない。しかしながら、従来的な超音波器具は一般的に、使用中にかなりの力を経験する。超音波装置の現在の封止は一般的に、漏れを生じることなく、この環境に耐えるためには十分に堅牢ではない。

10

【0007】

現在の器具の欠点のいくつかを克服する超音波手術器具を提供することが望ましいであろう。本明細書において記載される超音波外科用器具はこれらの非効率の多くを克服する。

20

【0008】

関節鏡視下手術の水性環境において切断及び凝固するために使用される超音波外科用器具のために、より堅牢な封止配列を提供することがまた望ましい。

【0009】

上述の議論は、本発明の様々な実施形態の分野にその当時に存在した欠点の一部を説明することのみを意図したものであり、特許請求の範囲を否定するものとしてみなされるべきではない。

【課題を解決するための手段】

【0010】

一般的な態様と関連し、内部に回転可能に支持され、超音波電気信号源と通信する超音波変換器アセンブリを有する、ハウジングを含み得る、超音波外科用器具が提供される。モータがハウジング内に支持され得る。モータは、モータ駆動信号源と通信し、超音波変換器アセンブリに回転運動を適用するために超音波変換器アセンブリに連結される。ホーンは、超音波変換器アセンブリに連結され得る。中空の外部シースは、ハウジングに連結され、上部に少なくとも1つの切断縁部が形成された、遠位先端部を有する。ブレードは、ホーンに連結され、組織切断遠位端を有し得る。ブレードは、外部シース内に回転可能に支持されてもよく、これによって組織切断遠位端は、中空の外部シースの遠位先端部の少なくとも1つの切断縁部と切断係合するように付勢される。

30

【0011】

別の一般的な態様と関連し、超音波電気信号源と通信する、内部に回転可能に支持される超音波変換器アセンブリを有する、ハウジングを含み得る、超音波外科用器具が提供される。モータはハウジング内に支持され、モータ駆動信号源と通信し得る。モータは、超音波変換器アセンブリに回転運動を適用するために、超音波変換器アセンブリに連結されてもよい。ホーンは、超音波変換器アセンブリに連結され得る。中空の外部シースは、ハウジングに連結され、内部に先端空洞を画定する遠位先端部を有してもよい。ブレードは、ホーンに連結され、組織切断遠位端を有し得る。ブレードは、外部シース内に回転可能に支持され、先端空洞内に回転可能に支持される組織切断遠位端を有し得る。摩擦低減材料は、先端空洞内に支持され得る。

40

【0012】

別の一般的な態様と関連し、超音波電気信号源と通信する、内部に回転可能に支持される超音波変換器アセンブリを有する、ハウジングを含み得る、超音波外科用器具が提供される。モータは、ハウジング内に支持され、モータ駆動信号源と通信してもよい。モータ

50

は、超音波変換器アセンブリに回転運動を適用するために、超音波変換器アセンブリに連結されてもよい。ホーンは、超音波変換器アセンブリに連結され得る。中空の外部シースは、ハウジングに連結され、先端空洞を画定する遠位先端部を有してもよい。ブレードはホーンに連結されて、外部シース内に回転可能に支持される。ブレードは、先端空洞内に回転可能に支持される組織切断遠位端を有し得る。低摩擦材料は、ブレードの組織切断縁部の少なくとも一部に提供され得る。

【図面の簡単な説明】

【0 0 1 3】

様々な非限定的な実施形態の特徴が、特許請求の範囲で詳細に示される。ただし構成及び操作方法の両方に関する様々な非限定的な実施形態は、それらの他の目的及び利点と共に、以下の説明を以下の添付図面と併せて参照すれば最もよく理解することができる。

10

【図 1】外科用制御システムの非限定的な実施形態の概略図。

【図 1 A】制御システムエンクロージャの非限定的な実施形態の斜視図。

【図 1 B】制御システムエンクロージャ構成の別の非限定的な実施形態の斜視図。

【図 2】図ハンドピースの非限定的な実施形態の断面図。

【図 3】様々な非限定的な実施形態と共に利用され得る、超音波外科用ハンドピースの部分断面図。

【図 4】非限定的なノーズピース実施形態の一部の断面図。

【図 5】非限定的なノーズピース実施形態の部分分解組立図。

【図 6】外科用器具ハンドピースの非限定的な実施形態の部分断面図。

20

【図 7】図 6 の非限定的な外科用器具ハンドピース実施形態の斜視図。

【図 8】別の非限定的な外科用器具ハンドピース実施形態の部分断面図。

【図 9】別の非限定的な外科用器具ハンドピース実施形態の部分断面図。

【図 10】図 9 に示される外科用器具ハンドピース実施形態の斜視図。

【図 11】モータを変換器アセンブリに連結するための非限定的な連結アセンブリ実施形態の部分分解組立図。

【図 12】非限定的な連結アセンブリ実施形態の薄いプレート部材及び駆動シャフト構成の側面図。

【図 13】図 12 の非限定的な薄いプレート部材実施形態の端面図。

【図 14】別の非限定的な連結アセンブリ実施形態の薄いプレート部材及び駆動シャフト構成の非限定的な側面図。

30

【図 15】図 14 の非限定的な薄いプレート部材実施形態の端面図。

【図 16】別の非限定的な外科用器具ハンドピース実施形態の部分断面図。

【図 17】非限定的な外部シース及びブレード実施形態の部分斜視図。

【図 18】図 17 に示される非限定的なブレード実施形態の部分斜視図。

【図 19】図 17 及び図 18 のブレードの部分底面斜視図。

【図 20】別の非限定的なブレード実施形態の一部の側面図。

【図 21】別の非限定的なブレード実施形態の一部の側面図。

【図 22】別の非限定的な外部シース及びブレード構成の遠位端の部分斜視図。

40

【図 23】別の非限定的な外部シース及びブレード構成の遠位端の部分斜視図。

【図 23 A】図 23 に示される非限定的な外部シース実施形態の一部の側面図。

【図 24】別の非限定的なブレード実施形態の一部の側面図。

【図 25】別の非限定的なブレード実施形態の一部の側面図。

【図 26】別の非限定的な外部シース実施形態の遠位端内の、図 25 の非限定的なブレード実施形態の部分斜視図。

【図 27】別の非限定的なブレード実施形態の一部の側面図。

【図 28】別の非限定的な外部シース実施形態の遠位端内の、図 27 の非限定的なブレード実施形態の部分斜視図。

【図 29】図 28 の非限定的なブレード及び外部シース実施形態の部分断面図。

【図 30】別の非限定的なブレード実施形態の一部の側面図。

50

【図31】別の非限定的な外部シース実施形態の遠位端内の、図30の非限定的なブレード実施形態の部分斜視図。

【図32A】図31の外部シース実施形態内の、図30及び図31の非限定的なブレード実施形態の第1回転可能位置を例示する。

【図32B】図31の外部シース実施形態内の、図30及び図31の非限定的なブレード実施形態の第2回転可能位置を例示する。

【図32C】図31の外部シース実施形態内の、図30及び図31のブレード実施形態の第3回転可能位置を例示する。

【図32D】図31の外部シース実施形態内の、図30及び図31のブレード実施形態の第4回転可能位置を例示する。

【図33】別の非限定的なブレード実施形態の一部の斜視図。

【図34】別の非限定的な外部シース実施形態の、図33ブレード実施形態の部分斜視図。

【図34A】別の非限定的なブレード及び外部シース実施形態の部分斜視図。

【図35】別の非限定的なブレード実施形態の一部の斜視図。

【図36】別の非限定的な超音波外科用器具実施形態の部分断面図。

【図36A】本発明の別の非限定的な外科用器具実施形態のノーズピース部分の部分断面図。

【図37】図36の非限定的な外部シース及びブレード実施形態の遠位端の部分斜視図。

【図38】組織を切断する、図37に示される外部シース及びブレード実施形態の遠位部分の断面図。

【図39】椎間板切除の実施と関連する、図36の外科用器具実施形態の使用を例示する。

【図40】椎間板切除の実施と関連する、図36の外科用器具実施形態の使用を更に示す。

【図41】上部に取り付けられた、選択的な格納式安全シースを有する、図36の外科用器具実施形態の側方立面図。

【図42】閉鎖位置から後退し始める、図41に例示される格納式安全シース実施形態の部分斜視図。

【図43】安全シースが開放位置まで後退している、図41及び図42に例示される、格納式安全シース実施形態の別の部分斜視図。

【図44】安全シースが開放位置まで後退している、図41～図43に例示される、格納式安全シース実施形態の別の部分斜視図。

【図45】安全シースが開放位置において断面図で示されている、図41～44に例示される、外部シース及び安全シースの一部の側方立面図。

【図46】別の非限定的なブレード実施形態の一部の斜視図。

【図47】別の非限定的な実施形態の別の中空の外部シース及びブレード構成の一部の側面図。

【図48】別の非限定的なブレード実施形態の断面図。

【図49】別の非限定的なブレード実施形態の断面図。

【図50】別の非限定的なブレード実施形態の断面図。

【図51】別の非限定的なブレード実施形態の断面図。

【図52】別の非限定的な外部シース及びブレード実施形態の部分断面図。

【図53】本体組織と相互作用する図52の外部シース及びブレード実施形態の別の部分断面図。

【図54】本体組織と相互作用する、図52及び図53に示される、外部シース及びブレード構成の端部断面図。

【図55】別の非限定的な外部シース実施形態の部分斜視図。

【図56】別の非限定的な外部シース実施形態の部分斜視図。

【図57】別の非限定的なブレード実施形態を指示する、図56の外部シース実施形態の

10

20

30

40

50

部分断面図。

【図 5 8】別の非限定的な外部シース実施形態の部分斜視図。

【図 5 9】別の非限定的な外部シース及びブレード実施形態の断面図。

【図 6 0】非限定的な外部シース実施形態上に形成される切断縁部の間の角度を例示する。

【図 6 1】別の非限定的な外部シース実施形態の斜視図。

【図 6 2】図 6 1 の外部シース及びブレード実施形態の断面図。

【図 6 3】別の非限定的な外部シース実施形態の斜視図。

【図 6 4】図 6 3 の外部シース及びブレード実施形態の断面図。

【図 6 5】別の非限定的な外部シース実施形態の斜視図。

【図 6 6】図 6 5 の外部シース及びブレード実施形態の断面図。

【図 6 7】別の非限定的な外部シース及びブレード構成の部分断面端面図。

【図 6 8】図 6 7 の外部シース及びブレード構成の部分側方断面図。

【図 6 9】図 6 7 及び図 6 8 の外部シース及びブレード構成の遠位端部の部分側面図。

【図 7 0】図 6 7 ~ 6 9 の外部シース及びブレード構成に取り付けられる、非限定的なハンドピースハウジング実施形態の側面図。

【図 7 1】図 7 0 の外科用器具実施形態を使用する方法。

【図 7 2】図 7 0 の外科用器具実施形態を使用する別的方法。

【図 7 3】図 7 0 の外科用器具実施形態の別的方法。

【図 7 4】別の非限定的な外科用器具実施形態の部分側方断面図。

【図 7 5】図 7 4 に示される外科用器具実施形態と共に利用される、外部シース及びブレード構成の一部の斜視図。

【図 7 6】図 7 5 の外部シース及びブレード実施形態の端面図。

【図 7 7】図 7 5 及び図 7 6 のシース及びブレード構成の断面端面図。

【図 7 8】別の非限定的な超音波外科用器具実施形態の側面図。

【図 7 9】超音波用具実施形態の、中空のシースと導波管部分との間の、非限定的な封止部実施形態の部分断面図。

【図 8 0】超音波用具実施形態の、中空のシースと導波管部分との間の、別の非限定的な封止部実施形態の部分断面図。

【図 8 1】超音波用具実施形態の、中空のシースと導波管部分との間の、別の非限定的な封止部実施形態の部分断面図。

【図 8 2】超音波用具実施形態の、中空のシースと導波管部分との間の、別の非限定的な封止部実施形態の部分断面図。

【図 8 3】適所でひだを付ける前の、中空のシースと超音波用具の導波管部分との間の別の非限定的な封止部実施形態の部分断面図。

【図 8 4】適所でひだを付けた後の、図 8 3 の封止部実施形態の部分断面図。

【図 8 5】超音波用具実施形態の、二部中空のシースと導波管部分との間の、別の非限定的な封止部実施形態の部分断面図。

【図 8 6】超音波用具実施形態の別の二部中空のシースと導波管部分との間の別の非限定的な封止部実施形態の部分断面分解組立図。

【図 8 7】図 8 6 の二部中空のシース実施形態の一部の部分斜視図。

【図 8 8】超音波用具実施形態の、中空のシースと導波管部分との間の、別の非限定的な封止部実施形態の部分断面図。

【図 8 9】超音波用具実施形態の、中空のシースと導波管部分との間の、別の非限定的な封止部実施形態の部分断面図。

【図 9 0】超音波用具実施形態の、中空のシースと導波管部分との間の、別の非限定的な封止部実施形態の部分断面図。

【図 9 1 A】硬い組織の切斷に備えた、2つの切斷縁部実施形態の初期位置を示す図。

【図 9 1 B】図 9 1 A の切斷縁部及び組織の第 2 位置。

【図 9 1 C】図 9 1 A ~ B の切斷縁部及び組織の第 3 位置。

10

20

30

40

50

【図 9 1 D】図 9 1 A ~ C の切断縁部及び組織の第 4 位置。

【図 9 2】非限定的な切断ブレード及びブッシング実施形態の一部の斜視図。

【図 9 2 A】非限定的な外科用実施形態の内部シース内に挿入された、図 9 2 のブレード及びブッシングの一部の部分断面図。

【図 9 3】非限定的な外科用実施形態の内部シース内に挿入された、図 9 2 のブレード及びブッシング実施形態の一部の部分断面図。

【図 9 4】非限定的な切断ブレード及びブッシング実施形態の一部の斜視図。

【図 9 5】非限定的な外科用実施形態の内部シース内に挿入された、図 9 4 のブレード及びブッシング実施形態の一部の部分断面図。

【図 9 6】非限定的なブレード及び外部シース実施形態の一部の部分斜視図。 10

【図 9 7】図 9 6 のブレード及び外部シース構成の断面図。

【図 9 8】図 9 7 の外部シース及びブレードの一部の部分背面斜視図。

【図 9 9】別の非限定的な外部シース及びブレード実施形態の一部の部分背面図。

【図 1 0 0】別の非限定的な外部シース実施形態の部分斜視図。

【図 1 0 1】内部に切断ブレード実施形態を支持する、図 1 0 0 の外部シース実施形態の断面端面図。

【図 1 0 2】別の非限定的なブレード実施形態の一部の斜視図。

【発明を実施するための形態】

【0 0 1 4】

本出願の所持者はまた、同日付で出願された、以下の米国特許出願をも所有し、これらは本明細書において参照として各全体を組み込まれる。 20

米国特許出願番号第_____、表題「ULTRASONICALLY POWERED SURGICAL INSTRUMENTS WITH ROTATING CUTTING IMPLEMENT」、代理人整理番号第END6688USNP/090341号、

米国特許出願番号第_____号、表題「METHODS OF USING ULTRASONICALLY POWERED SURGICAL INSTRUMENTS WITH ROTATABLE CUTTING IMPLEMENTS」、代理人整理番号第END6689USNP/090342号、

同第_____号、表題「SEAL ARRANGEMENTS FOR ULTRASONICALLY POWERED SURGICAL INSTRUMENTS」、代理人整理番号第END6690USNP/090343号、 30

同第_____号、表題「ULTRASONIC SURGICAL INSTRUMENTS WITH ROTATABLE BLADE AND HOLLOW SHEATH ARRANGEMENTS」、代理人整理番号第END6691USNP/090344号、

同第_____号、表題「ULTRASONIC SURGICAL INSTRUMENTS WITH PARTIALLY ROTATING BLADE AND FIXED PAD ARRANGEMENT」、代理人整理番号第END6693USNP/090346号、 40

同第_____号、表題「DUAL PURPOSE SURGICAL INSTRUMENT FOR CUTTING AND COAGULATING TISSUE」、代理人整理番号第END6694USNP/090347号、

同第_____号、表題「OUTER SHEATH AND BLADE ARRANGEMENTS FOR ULTRASONIC SURGICAL INSTRUMENTS」、代理人整理番号第END6695USNP/090348号、

同第_____号、表題「ULTRASONIC SURGICAL INSTRUMENTS WITH MOVING CUTTING IMPLEMENT」、代理人整理番号第END6687USNP/090349号、及び

同第_____号、表題「ULTRASONIC SURGICAL INSTRUM 50

ENT WITH COMB-LIKE TISSUE TRIMMING DEVICE」、代理人整理番号第END6686USNP/090367号。

【0015】

様々な実施形態が、組織治療のための、装置、システム及び方法を対象とする。明細書に記載され、添付の図面に示される実施形態の全体的な構造、機能、製造及び使用の完全な理解をもたらすように多数の具体的詳細が示される。しかしながら、実施形態はそのような具体的詳細なくして実施され得ることが、当業者には理解される。他の例においては、周知の作動、構成要素、及び要素は、明細書に記載される実施形態を不明瞭にしないようにするため詳細に記載されていない。当業者は、本明細書に記載及び図示される実施形態は非限定例であることを理解でき、それ故本明細書に開示される特定の構造及び機能の詳細は典型であってもよく、必ずしも実施形態の範囲を限定するものではなく、実施形態の範囲は添付の特許請求の範囲でのみ規定されることを理解できる。

【0016】

本明細書全体を通して、「様々な実施形態」、「いくつかの実施形態」、「一実施形態」、又は「実施形態」等の参照は、その実施形態との関連において記述されている特定の特徴、構造、又は特性が、少なくとも1つの実施形態に含まれることを意味する。したがって、本明細書全体を通して複数の場所に出現する「様々な実施形態では」、「いくつかの実施形態では」、「一実施形態では」、又は「実施形態では」等のフレーズは、必ずしも全てが同一の実施形態を指すものではない。更に、特定の特徴、構造、又は特性は、1つ以上の実施形態で、任意の好適なやり方で組み合わせができる。故に、一実施形態に関して図示又は記載される特定の特徴、構造、又は特性は、1つ以上の他の実施形態の特徴、構造、又は特性と、全体として又は部分的に、制限なしに組み合わせができる。

【0017】

様々な実施形態が、外科手術中における組織切開、切断及び／又は凝固を生じるように構成された、改善された超音波外科用システム及び器具、加えてこれらに利用される切断用具及び封止機構を対象とする。一実施形態では、超音波手術器具装置は切開手術処置における使用のために構成されるが、腹腔鏡、内視鏡、及びロボット支援処置のような他のタイプの手術における用途も有する。超音波エネルギーの選択的使用及び切断／凝固用具の選択的な交代により、多角的な用途が促進される。

【0018】

用語「近位」及び「遠位」は、本明細書において、ハンドピースアセンブリを把持している臨床医に準拠して用いられることが理解されよう。故に、エンドエフェクタは、より近位のハンドピースアセンブリに対して遠位にある。更に言うまでもなく、便宜及び明確さのために、「上部」及び「下部」などの空間に関する用語もまた、本明細書において、ハンドピースアセンブリを握持する臨床医を基準として用いられている。しかしながら、手術器具は、多くの配向及び配置において使用され、これらの用語は、制限的及び絶対的であることが意図されない。

【0019】

外科用システム

図1は、外科用システム10の非限定的な実施形態を、概略的な形態で例示する。外科用システム10は、超音波発生器12、及び「内蔵型」超音波器具110を含み得る、超音波外科用器具アセンブリ100を含み得る。以下でより詳細に記載されるように、超音波発生器12は、ケーブル14によって内蔵型超音波器具110の超音波変換器アセンブリ114へと、外科用器具アセンブリ100のハウジング部分102内に位置するスリップリングアセンブリ150により接続され得る。一実施形態において、システム10は、モータ制御システム20を更に含み、これは電源22を含み、これはケーブル23によって制御モジュール24に連結されて、ここに例えば24VDCを供給する。モータ制御モジュール24は、National Instruments of Austin, Texasにより、モデル番号NI cRIO-9073で製造される制御モジュールを含

10

20

30

40

50

み得る。しかしながら、他のモータ制御モジュールも利用され得る。電源 22 は、National Instruments によって製造される電源を含み得る。しかしながら、他の電源も良好に利用され得る。電源 22 はケーブル 25 によってモータドライブ 26 に更に連結され、やはりここに 24 DVC を供給し得る。モータドライブ 26 は National Instruments によって製造されるモータドライブを含み得る。制御モジュール 24 はまた、そこに電力を供給するために、ケーブル 27 によりモータドライブ 26 に連結され得る。従来的なフットペダル 30 又は他の制御スイッチ構成が、ケーブル 31 によって制御モジュール 24 に取り付けられてもよい。以下でより詳細に記載されるように、超音波外科用器具 100 は、関連するエンコーダ 194 を有するモータ 190 を含み得る。モータ 190 は、National Instruments によりモデル番号 CTP12ELF10MAA00 として製造されるモータを含み得る。エンコーダ 194 は、U.S. Digital (Vancouver, Washington) によりモデル番号第 E2-500-197-I-D-D-B として製造されるエンコーダを含み得る。しかしながら、他のモータ及びエンコーダも使用され得る。エンコーダ 194 は、エンコーダケーブル 32 によってモータ制御モジュール 24 に連結されてもよく、モータ 190 はケーブル 33 によってモータドライブ 26 に連結され得る。外科用システム 10 は、イーサネットケーブル 42 によってモータ制御モジュール 24 と通信し得る、コンピューター 40 を含み得る。

【0020】

図 1 に見られるように、様々な実施形態において、モータ制御システム 20 は、エンクロージャ 21 内に収容される。システムの容易な可搬性を促進するために、様々な構成要素が、取り外し可能なケーブルコネクタによって、モータ制御システム 20 に取り付けられてもよい。例えば、フットペダルスイッチ 30 は、ケーブル 35 によって取り外し可能なケーブルコネクタ 37 に取り付けられて、フットペダルの制御システム 20 への迅速な取り付けを促進してもよい。A/C 電力が、ケーブル 52 に取り付けられた、取り外し可能なケーブルコネクタ 54 に取り付けられた、従来的なプラグ / ケーブル 50 によって、電源 22 に供給され得る。コンピューター 40 は、ケーブル 42 に連結された取り外し可能なケーブルコネクタ 62 に取り付けられた、ケーブル 60 を有し得る。エンコーダ 194 は、取り外し可能なコネクタ 72 に取り付けられたエンコーダケーブル 70 を有し得る。同様に、モータ 190 は、取り外し可能なコネクタ 72 に取り付けられたケーブル 74 を有し得る。取り外し可能なコネクタ 72 は、ケーブル 32 によって制御モジュール 24 に取り付けられてもよく、コネクタ 72 は、ケーブル 33 によってモータドライブ 26 に取り付けられてもよい。したがって、ケーブルコネクタ 72 は、エンコーダ 194 を制御モジュール 24 に、モータ 190 をモータドライブ 26 に連結するように機能する。ケーブル 70 及び 74 は、共通シース 76 内に収容され得る。

【0021】

別の実施形態において、超音波発生器 12 及び制御システム 20 は、同じエンクロージャ 105 内に収容され得る。図 1A を参照されたい。更に別の実施形態において、超音波発生器 12 は、ジャンパーケーブル 107 によってモータ制御システム 20 と電気通信してもよい。このような構成は、電力データリンク、加えて電力を供給するための共通手段（コード 50）を共有し得る。図 1B を参照されたい。

【0022】

様々な実施形態において、超音波発生器 12 は、超音波発生器モジュール 13 及び信号発生器モジュール 15 を含み得る。図 1 を参照されたい。超音波発生器モジュール 13 及び / 又は信号発生器モジュール 15 、それぞれは、超音波発生器 12 と一体であってもよく、又は超音波発生器 12 と電気的に連結された別個の回路モジュールとして提供されてもよい（この選択肢を例示するために仮想線にて示される）。一実施形態では、信号発生器モジュール 15 は、超音波発生器モジュール 13 と一体に形成されてもよい。超音波発生器 12 は、発生器 12 コンソールの前側パネル上に位置する入力装置 17 を含み得る。入力装置 17 は、既知の方式で発生器 12 の動作をプログラミングするために好適な信号

10

20

30

40

50

を発生する、任意の好適な装置を含み得る。更に図1を参照し、以下で更に詳細に記載されるように、ケーブル14は、超音波変換器アセンブリ114の正電極(+)及び負電極(-)に電気エネルギーを適用するために、多数の導体を含み得る。

【0023】

様々な形態の超音波発生器、超音波発生器モジュール及び信号発生器モジュールが既知である。例えば、このような装置は、同一譲受人による米国特許出願番号第12/503,770号、表題「Rotating Transducer Mount For Ultrasonic Surgical Instruments」(2007年7月15日出願)に開示され、これは、本明細書において参照として全体を組み込まれる。他のそのような装置は以下の米国特許の1つ以上に開示され、その全てが参考により本明細書に組み込まれる;米国特許第6,480,796号、「Method for Improving the Start Up of an Ultrasonic System Under Zero Load Conditions」、同第6,537,291号、「Method for Detecting a Loose Blade in a Handle Connected to an Ultrasonic Surgical System」、同第6,626,926号、「Method for Driving an Ultrasonic System to Improve Acquisition of Blade Resonance Frequency at Startup」、同第6,633,234号、「Method for Detecting Blade Breakage Using Rate and/or Impedance Information」、同第6,662,127号、「Method for Detecting Presence of a Blade in an Ultrasonic System」、同第6,678,621号、「Output Displacement Control Using Phase Margin in an Ultrasonic Surgical Handle」、同第6,679,899号、「Method for Detecting Transverse Vibrations in an Ultrasonic Handle」、同第6,908,472号、「Apparatus and Method for Altering Generator Functions in an Ultrasonic Surgical System」、同第6,977,495号、「Detection Circuitry for Surgical Handpiece System」、同第7,077,853号、「Method for Calculating Transducer Capacitance to Determine Transducer Temperature」、同第7,179,271号、「Method for Driving an Ultrasonic System to Improve Acquisition of Blade Resonance Frequency at Startup」、同第7,273,483号、「Apparatus and Method for Alerting Generator Function in an Ultrasonic Surgical System」。

【0024】

外科用器具

図2に見られるように、超音波外科用器具ハンドピース100は、モータ190、エンコーダ194、スリップリングアセンブリ150、及び内蔵型超音波外科用器具110を収容するハウジング102を含み得る。ハウジング102は、ねじ、スナップ機構などの締結具によって一緒に取り付けられる2つ以上の部分で提供されてもよく、例えばポリカーボネート材料から作製されてもよい。モータ190は、例えばNational Instrumentsにより、モデル番号CTP12ELF10MAA00として製造される、ステッピングモータを含み得る。しかしながら、例えばハウジング102に対する内蔵型超音波外科用器具110の、約1~6000rpmの「全」回転運動を生じるため

10

20

30

40

50

に他のモータが利用され得る。エンコーダ194は、モータシャフト192の機械的回転を速度及び他のモータ制御情報を制御モジュール24に提供する電気パルスに変換する。

【0025】

内蔵型超音波外科用器具110は、Ethicon Endo-Surgeryにより、モデル番号HP054で製造及び販売される外科用器具を含み得る。しかしながら、他の超音波器具も良好に利用され得る。用語「内蔵型」とは、本明細書において使用されるとき、超音波外科用器具が、外科用器具100と使用する場合以外でも、超音波外科用器具としてそれ自体効果的に使用され得ることを意味するものとして、理解される。図3に詳細に例示されるように、超音波外科用器具110はハウジング112を含み、これは電気的エネルギーを機械的エネルギーに変換するための、圧電超音波変換器アセンブリ114を支持し、この変換が変換器アセンブリ114の端部の長手方向の振動運動を生じる。超音波変換アセンブリ114は、セラミック圧電素子の積層体を含んでもよく、動作ゼロ点が積層体に沿ったいずれかの点に位置する。超音波変換器アセンブリ114が、2つのシリンド116と118との間に取り付けられてもよい。加えて、シリンド120は、シリンド118に取り付けられてもよく、これはひいては、別の動作ゼロ点122においてハウジングに取り付けられる。ホーン124はまた、一方の側においてゼロ点で、他方の側でカップラ126に取り付けられてもよい。ブレード200は、カップラ126に固定され得る。結果として、ブレード200は、超音波変換器アセンブリ114と共に、超音波周波数において、長手方向に振動する。超音波変換器アセンブリ114の端部は、超音波変換器アセンブリ114が、変換器の共振周波数において最大電流で駆動されると、静止ノードを構成する積層体の一部と共に、最大運動を達成する。しかしながら、最大運動を提供する電流は各器具により変動し、システムが使用できるように、器具の不揮発性メモリに保存される値である。

10

20

30

40

【0026】

超音波器具110の部分は、組み合わせが、同じ共振周波数で振動するように設計され得る。特に、要素は、各このような要素の得られる長さが波長の半分又はその倍数であるように調整されてもよい。長手方向の前後運動は、音響取り付けホーン124のブレード200に近い方の直径が減少するに伴って、増幅する。したがって、ホーン124加えてブレードノカップラは、音響システムの残部に対応して、ブレード運動を増幅し、超音波振動を提供するような形状及び寸法であり得、これは、ブレード200に近い音響取り付けホーン124の端部の最大前後運動を生成する。超音波変換アセンブリ114における20~25マイクロメートルの運動は、ホーン124によって、約40~100マイクロメートルのブレード運動に増幅され得る。

【0027】

フットペダル30又は他のスイッチ構成の動作によって超音波器具110に電力が適用されるとき、コントロールシステム20は例えば、ブレード200をおよそ55.5kHzで長手方向に振動させ、長手方向運動量は、ユーザーによって調節可能に選択される、適用される駆動電力(電流)の量と比例して変化する。比較的高い切断電力が適用される場合、ブレード200は、超音波振動速度において、約40~100マイクロメートルの範囲で長手方向に運動するように設計され得る。ブレード200のこのような超音波振動は、ブレードが組織に接触する際に熱を生成し、すなわち、組織を通じたブレード200の加速が運動するブレード200の機械的エネルギーを、非常に狭く、局限された領域において熱エネルギーへと変換する。この局部的な熱は、狭いゾーンにおける凝固を生じ、これは直径1ミリメートル未満などの、小さな欠陥における出血を低減するか又は排除する。ブレード200の切断効率性、加えて止血の度合いは、適用される駆動電力のレベル、外科医によってブレードに適用される切断速度又は力、組織種類の性質、及び組織の血管分布により変動する。

【0028】

図2に見られるように、超音波器具110は尾部駆動アダプター130及び遠位ハンドピースアダプター134によって、ハウジング102内に支持される。尾部駆動アダプタ

50

-130は、近位ペアリング132によってハウジング102内に回転可能に支持され、モータ190の出力シャフト192に回転不可能に連結される。図2を参照されたい。尾部駆動アダプター130は、超音波器具110のハウジング112上に押圧されるか、又は例えば、固定ねじ又は接着剤によってハウジング112に取り付けられてもよい。遠位ハンドピースアダプター134は、ハンドピースハウジング112の遠位端113上に押圧されるか、ないしは別の方法により、固定ねじ又は接着剤によってこれに取り付けられてもよい。遠位ハンドピースアダプター134は、ハウジング102内に取り付けられた遠位ペアリング136によってハウジング102内に回転可能に支持される。

【0029】

モータ190に電力が適用される場合、モータ190はハンドピース110に「全回転運動」を適用し、これによって超音波外科用器具110及びブレード200が、中央軸A-Aを中心に回転する。本明細書において使用されるとき、用語「全回転運動」は、不均一に形成された超音波ブレードを利用する際に達成され得る「ねじれ超音波運動」とは区別される。用語「全回転運動」は対照的に、超音波変換器アセンブリ114の動作によって生成されものに限定されない、回転運動を包括する。10

【0030】

超音波器具110に超音波発生器12からの電力を提供するため、スリップリングアセンブリ150が利用され得る。図2に見られるように、導体151、152は、超音波変換器アセンブリ114に連結され、尾部駆動アダプター130の中空茎部132を通じて延びる。中空茎部132は、モータ190の駆動シャフト192に取り付けられ、スリップリングアセンブリ150内で自由に回転する。第1内部接触子154は、軸A-Aを中心に共に回転移動するように、中空茎部132に取り付けられている。第1内部接触子154は、スリップリングアセンブリ150内に固定された外部接触子156と回転可能に接触するように位置付けられている。接触子154、156は、同心状に配置されたリングの形態で提供され得る。導体157、158は、固定された外部接触子156に連結され、発生器ケーブル14を形成する。導体191及び193は、モータに取り付けられて、モータケーブル74を形成し、導体195、197はエンコーダ194に取り付けられて、エンコーダケーブル70を形成する。モータシャフト192の回転は、尾部駆動アダプター130、及びこれに取り付けられた超音波器具110の、軸A-Aを中心とした回転を生じる。モータ駆動シャフト192の回転はまた、内部接触子154の回転を生じる。20
。超音波発生器12からの超音波信号は、内部接触子154と外部接触子156との間の接触又は「電気的通信」により、内部接触子154に伝達される。これらの信号は、導体151、152によって超音波変換アセンブリ114に伝達される。他の代替的な実施形態において、スリップリングアセンブリは、同心状リング接触子と係合する、従来的なポゴピンの使用を利用してもよい。他のスリップリング構成がまた利用され得る。30

【0031】

様々な実施形態はまた、締結具161によってハウジング102の遠位端103に取り外し可能に取り付けられ得る、遠位ノーズピース160を含む。図5を参照されたい。1つ以上のシム部材162は、遠位端103とノーズピース160との間に位置付けられ、ハウジング102とノーズピース160との間の同心状の取り付けを促進してもよい。ノーズピース160は、例えば、ステンレス鋼又はポリカーボネートから作製されてもよい。様々な実施形態において、ブレード200の遠位端202は、内部シース封止部212内に軸支された、中空のカップラー区分210を通じて延びる。内部シース封止部212は、例えば、ポリテトラフルオロエチレン(「PTFE」)を含んでもよく、カップラー区分210とノーズピース160との間に実質的な流体密及び/又は気密封止部を形成するように機能する。図4の実施形態においてもまた、内部シース220は、例えば溶接によって中空のカップラー区分210に取り付けられてもよく、又は中空のカップラー区分210は、内部シース220の一体部分を含んでもよい。一実施形態において、ブレードピン/トルキング部材216は、ブレード部材200及び中空カップラー区分210を通じて横方向に延び、内部シース220とブレード部材200の運動を促進してもよい。40
50

つ以上の通気口を有するブッシング 214 は、ブレード 200 の周囲に軸支されて、ブレード 200 を内部シース 220 から音響的に分離してもよい。ブレード部材 200 は、内部がねじ状であり、カップラー 126 のねじ付き部分と取り外し可能に係合するように適合された、近位端 201 を有し得る。ブレード 200 のカップラー 126 への締め付けを促進するために、締め付け孔 108 (図 2) がハウジング 102 を通じて提供され、ツール (例えば、アレンレンチ) がこれを通じて、尾部ドライブアダプター 130 の孔 131 に挿入されて、超音波外科用器具 110 及びこれに取り付けられたカップラー 126 の回転を防ぐ。一度ブレード 200 がカップラー 126 上にねじ込まれると、ユーザーは、アレンレンチ又は他のツールを孔 108、131 から取り除き、ねじ付きプラグ (図示されない) を孔 108 に挿入して、流体 / クズがこれを通じてハウジング 102 に入るのを防ぐことができる。

10

【0032】

様々な実施形態において、外部シース 230 が、内部シース 220 及びブレード部材 200 と同軸状に位置合わせされてもよく、例えば、溶接、ろう接、オーバーモールディング又は圧力嵌めによって、ノーズピース 160 の遠位端 163 に取り付けられてもよい。図 4 に見られるように、吸引部 240 がノーズピース 160 に取り付けられて、中空の外部シース 230 と連絡してもよい。可撓性管 242 は、吸引部 240 と取り付けられて、一般的に 244 として示される真空源に連結された回収容器 243 と連絡してもよい。したがって、外部シース 230 は、外部シース 230 の遠位先端部で始まり、吸引部 240 を通じて外に出る、内部シース 220 の周囲に延びる吸引経路を形成する。当業者は、別の吸引経路もまた可能であることを認識する。加えて、別の実施形態において、内部シース 220 が省略される。

20

【0033】

外科用システム 10 の様々な実施形態は、超音波軸運動をブレード 200 に、かつ同様に全回転運動をブレード 200 に、選択的に適用する能力を提供する。所望により、臨床医は、モータ 190 を起動せずに、超音波変換器アセンブリ 114 を単純に起動してもよい。いくつかの場合において、器具 100 は、単に超音波器具として、超音波モードで使用され得る。長手方向超音波運動のための周波数範囲は、例えば約 30 ~ 80 kHz であり得る。同様に、臨床医は、超音波変換器アセンブリ 114 を起動せずに、モータ 190 を起動すること所望し得る。したがって、そこに長手方向の超音波運動を適用することなく、全体回転運動が回転モードでブレード 200 に適用される。全体回転速度は例えば、約 1 ~ 6000 rpm であり得る。他の用途においては、臨床医は器具 100 を超音波及び回転モードで使用することを所望する場合があり、ブレード 200 は、変換器アセンブリ 114 からの長手方向超音波運動、及びモータからの全体回転運動を経験する。1 周期当たり 2 ~ 10 回転 (720 ~ 3600 °) 又は連続的な一方向回転の、振動運動が達成され得る。当業者は、外科用システム 10 の様々な実施形態が、関節鏡視下加えて他の外科用用途に関連して、有效地に利用され得ることを認識するであろう。

30

【0034】

少なくとも 1 つの非限定的な実施形態は、ハウジング 102 上の制御構成 170 を更に含み得る。図 2 を参照されたい。制御構成 170 は、多導体ケーブル 171 によって、制御モジュール 24 と通信し得る。制御構成 170 は、「超音波モード」及び「回転モード」を含む「二重」モードを起動 / 無効化するための、第 1 ボタン 172 を含み得る。このような構成において、制御モジュール 24 は、規定量の全回転運動をブレード 200 に提供するように、予めプログラミングされていてもよい。制御構成 170 は、超音波モードを起動せずに回転モードを起動 / 無効化する、したがって止血せずに切断するために、第 2 ボタン 174 を更に含み得る。制御構成 170 はまた、「凝固モード」を活性化 / 無効化するために、第 3 ボタン 176 をまた含んでもよく、モータ 190 が駆動して回転向きをプリセットし、その後「停止」又は無効化し、それによって超音波ブレード表面を外部シース 240 の遠位端で露出するが、これは以下でより詳細に記載される。またこのモードにおいて、超音波変換器アセンブリ 114 が駆動されてスポット凝固を提供してもよく

40

50

、別の実施形態において、臨床医は単純にスポット凝固ボタン77を起動し、これが超音波変換器アセンブリ114を、例えば5秒などの規定の期間にわたって起動してもよい。制御構成は更に、超音波と回転モードとの間で切り替えるための、ボタン178を更に含んでもよい。様々な非限定的な実施形態により、本明細書において開示される様々な非限定的な実施形態、加えて同等の構造の、趣旨及び範囲から逸脱することなく、上述の機能／モードのいずれかの組み合わせが、1つ以上のボタンによって組み合わされ、かつ制御されてもよい。

【0035】

当業者は、ハウジング部材102、並びに取り付けアダプター130及び134が、外科用器具100と離して別個に使用することができる、内部の様々な異なる種類及び形状の超音波ハンドピースを動作可能に保持するように構成され得ることを理解する。したがって、制御システム20及び器具100は、本明細において開示される様々な非限定的な実施形態、加えてこれらの各同等の構造の趣旨及び範囲から逸脱することなく、超音波ハンドピース110なしに、「キット形態」で提供され、購入者がその既存の超音波ハンドピースを内部に挿入することを可能にする。

10

【0036】

図6及び図7は、別の外科用器具300を例示し、上記の様々な実施形態を記載するために先に使用された同様の番号が、同様の構成要素を指定するために使用される。これらの実施形態において、外科用器具300は、超音波ホーン324を取り付けられた変換器アセンブリ314を収容するハウジング302を含む。超音波ホーン324は、上記の方法によりブレード200の近位端201に連結され得る。超音波ホーン324は、遠位ベアリング336によってハウジング302内に回転可能に支持され得る。ノーズピース160は、上記の方法により、締結具161によってハウジング302に取り付けられてもよい。

20

【0037】

この実施形態において、超音波変換器アセンブリ314は、これに埋め込まれるか、ないしは別の方法で取り付けられた磁石316を有し、一般的に320として指定される一体的なモータローターを形成する。モータ固定リング330が、示されるようにハウジング302内に取り付けられる。導体332、334は、モータ固定リング330に取り付けられて、共通シース76を通じて延び、上記の制御システム20内のモータケーブル33に取り付けられる。中空のシャフト340はモータローター320を通じて延びて、導体151、152のために経路を形成する。導体151、152は、超音波変換器アセンブリ314及び内部接触子154に連結される。内部接触子154は、やはりハウジング302内に支持されるスリップリングアセンブリ150内に回転可能に延びる中空シャフト340の一部に取り付けられる。中空シャフト340は、近位ベアリング342によってハウジング302内に回転可能に支持される。スリップリングアセンブリ150は、ハウジング302内に固定され（すなわち、回転不可能）、上記の発生器ケーブル14を形成する導体157、158に連結される固定された外部接触子156を含む。電力がモータ固定子330に供給されると、これによりローター320及び一体型超音波変換器314が軸A-Aを中心に回転する。超音波発生器12からの超音波信号は、内部接触子154と外部接触子156との間の回転接触又は電気的通信により、内部接触子154に伝達される。これらの信号は、導体151、152によって超音波変換アセンブリ314に伝達される。外科用器具300は、上記の種類の制御構成を含み、上記の様々なモードで使用され得る。ブレード200と外部シース230との間で、ポート240を通じて吸引が適用され得る。回収容器243及び吸引源240は、管242によってポート240に取り付けられてもよい。以下により詳細に記載されるように、ブレードを組織に暴露するために、ブレードの遠位端は、外部シース230の遠位端のウィンドーを通じて露出される。

30

【0038】

図8は、別の外科用器具400を例示し、上記の様々な実施形態を記載するために先に

40

50

使用された同様の番号が、同様の構成要素を指定するために使用される。これらの実施形態において、外科用器具400は、超音波ホーン324に取り付けられた超音波変換器アセンブリ314を収容するハウジング302を含む。超音波ホーン324は、上記の方法によりブレード200の近位端201に連結され得る。超音波ホーン324は、遠位ペアリング336によってハウジング302内に回転可能に支持され得る。ノーズピース160は、上記の方法により、ハウジング302に取り付けられてもよい。

【0039】

この実施形態において、ブラシ付きモータ410は、超音波変換器アセンブリ314に一体的に取り付けられる。本明細書において使用するとき「一体的に取り付けられた」とは、一緒に移動するように、超音波変換器アセンブリ314に直接取り付けられるか、ないしは別のある方法でこれと形成されることを意味する。ブラシ付きモータ410と超音波変換器アセンブリ314への取り付けに関して使用されるとき、用語「一体的に取り付けられた」とは、超音波変換器アセンブリが駆動シャフト構成を介してモータに取り付けられる構成を包含しない。またこの実施形態において、磁石426は、ハウジング302内に固定される固定リング420内に提供される。導体432、434は、ブラシ付きモータ410に取り付けられた中空のシャフト340を通じて延びる。中空シャフト340は、近位ペアリング342によってハウジング302内に回転可能に支持される。モータ導体432は、第1内部モータ接触子436に取り付けられ、モータ導体434は第2内部モータ接触子438に取り付けられる。第1内部モータ接触子436及びダイ2モータ内部接触子438は、一般的に450として指定される、スリップリングアセンブリ内に延びる中空シャフト340の部分上に支持される。スリップリングアセンブリ450はハウジング302内に固定され（すなわち、回転不可能）、導体441に連結される第1外部モータ接触子440、及び導体443に連結される第2外部モータ接触子442を含む。導体441、443は、上記のモータケーブル74を形成する。臨床医が、超音波変換器アセンブリ314に、かつ最終的にブレード200に全回転運動を適用することを所望する場合、臨床医はモータドライブ26からブラシ付きモータ410に電力を供給させる。

【0040】

この実施形態において、導体151、152は、超音波変換器アセンブリ314に取り付けられ、中空のシャフト340を通じて延びて、中空のシャフト340に取り付けられた内部変換器接触子154に連結される。スリップリングアセンブリ450は、上記のように、発生器ケーブル14を形成する導体157、158に連結された、固定された外部変圧器接触子156を含む。電力がブラシ付きモータ410に供給されると、これによりモータ410、超音波変圧器アセンブリ314及びモータシャフト340は、軸A-Aを中心に回転する。超音波発生器12からの超音波信号は、内部接触子154と外部接触子156との間の回転摺動接触又は電気的通信により、内部接触子154に伝達される。これらの信号は、導体151、152によって超音波変換アセンブリ314に伝達される。外科用器具400は、上記の種類の制御構成を含み、上記の様々なモードで使用され得る。上記のように、器具400は、回転モード、超音波モード、回転及び超音波モード（「二重モード」）又は凝固モードで使用され得ることが理解される。ブレード200と外部シース230との間で、ポート240を通じて吸引が適用され得る。回収容器243及び吸引源240は、管242によってポート240に取り付けられてもよい。以下により詳細に記載されるように、ブレードを組織に暴露するために、ブレードの遠位端は、外部シース230の遠位端のウィンドーを通じて露出される。

【0041】

図9～13は、別の外科用器具500を例示し、上記の様々な実施形態を記載するために先に使用された同様の番号が、同様の構成要素を指定するために使用される。これらの実施形態において、外科用器具500は、超音波ホーン324に取り付けられた変換器アセンブリ530を収容するハウジング302を含む。超音波ホーン324は、上記の方法によりブレード200の近位端201に連結され得る。超音波ホーン324は、遠位ペアリング336によってハウジング302内に回転可能に支持され得る。ノーズピース160

10

20

30

40

50

0は、上記の方法により、ハウジング302に取り付けられてもよい。

【0042】

この実施形態は、上記の種類及び構成のステッピングモータを含んでもよく、これと関連し上記の制御モジュール24と通信するエンコーダ部分を有し得る、モータ510を含む。モータ510は、共通シース76を通じて延びるモータケーブル74を含む、導体511、512を通じて、モータドライブ26から電力を受信し得る。モータ510は、これに取り付けられ、スリップリングアセンブリ150を通じて延びる、中空のモータシャフト520を有する。中空の駆動シャフト520は、近位ベアリング342によってハウジング302内に回転可能に支持される。スリップリングアセンブリ150は、ハウジング302内に固定され（すなわち、回転不可能）、上記の発生器ケーブル14を形成する導体157、158に連結される固定された外部接触子156を含む。内部接触子154は、中空の駆動シャフト520上に取り付けられ、外部接触子156と電気的に接觸するか、又は通信する。導体151、152は内部接触子154に取り付けられ、中空の駆動シャフト520を通じて延び、超音波変換器アセンブリ530に連結される。

【0043】

様々な実施形態において、アセンブリの容易性を促進し、かつまたモータを超音波変換器アセンブリ530から音響的に分離するために、中空の駆動シャフト520は、一般的に540として指定される連結アセンブリによって、超音波変換器積層体530に取り外し可能に連結されてもよい。図9、11、及び12に見られるように、連結アセンブリ540は、中空の駆動シャフト520の遠位端521に取り付けられる、薄いプレート部材542を含んでもよい。薄いプレート部材542は、軸方向に比較的低い剛性を、かつ回転において高い剛性を有する材料から作製され得る。図12を参照されたい。例えば、薄いプレート部材542は、0.020インチ(0.008cm)の厚いアルミニウム7075-T651から作製され、例えば、圧力嵌め又はろう接によって中空の駆動シャフト520の遠位端521に取り付けられてもよい。連結アセンブリ540は、超音波変圧器アセンブリ530の近位端部分又はフランジ部分531を更に含み得る。近位端部分531は、例えば、ボルトによる又は他の接続によって、超音波変換器アセンブリ530に取り付けられたステンレス鋼から製造されたフランジを含み得る。図11に見られるように、端部531は、内部に薄いプレート部材542を受容するような大きさの孔532を有する。様々な実施形態において、薄いプレート部材542は、孔532に押し込まれるような大きさであってもよく、それによって軸A-Aを中心とした薄いプレート部材542の回転が、軸A-Aを中心とした超音波変換器アセンブリ530の回転を生じる。他の実施形態において、別個の締結プレート(図示されない)又はスナップリング(図示されない)又はスナップ機構(図示されない)が、超音波変換器アセンブリ530の端部531と回転不可能に係合するように薄いプレート部材542を保持するために提供され得る。このような構成は、超音波変換器アセンブリからモータへの音響振動の伝達を最小化するように機能する。

【0044】

図14及び図15は、利用され得る別の薄いプレート部材542'を例示する。この実施形態において、薄いプレート部材542'は、放射状タブ546を形成するように内部に提供される複数の放射状ノッチ544を有する。孔532は、内部で放射状タブ546と適合するように、ノッチを形成される(図示されない)。このような構成は、シャフト520に適用されるモーメント力を低減し得る。薄いプレート部材542、542'を利用することにより、超音波変換器アセンブリ530から駆動シャフト520に伝達される音響振動の量が最小化され得る。

【0045】

電力がモータ510に供給されるとき、駆動シャフト520が軸A-Aを中心に回転し、これによりまた変換器アセンブリ530が軸A-Aを中心に回転する。臨床医が超音波変換器アセンブリ530の駆動を所望するとき、超音波発生器12からスリップリングアセンブリ150の固定接触子156へと電力が供給される。内部接触子154と外部接触

10

20

30

40

50

子 156との間の回転摺動接触又は電気通信により、超音波変換器アセンブリ 530に電力が伝達される。これらの信号は、導体 151、152によって超音波変換アセンブリ 530に伝達される。外科用器具 500は、上記の種類の制御構成を含み、上記の様々なモードで使用され得る。上記のように、器具 400は、回転モード、超音波モード、回転及び超音波モード（「二重モード」）又は凝固モードで使用され得ることが理解される。ブレード 200と外部シース 230との間で、ポート 240を通じて吸引が適用され得る。回収容器 243及び吸引源 240は、管 242によってポート 240に取り付けられてもよい。以下により詳細に記載されるように、ブレードを組織に暴露するために、ブレードの遠位端は、外部シース 230の遠位端のウィンドーを通じて露出される。

【0046】

10

図 16 は、別の外科用器具 600を例示し、上記の様々な実施形態を記載するために先に使用された同様の番号が、同様の構成要素を指定するために使用される。これらの実施形態において、外科用器具 600は、超音波ホーン 324に取り付けられた変換器アセンブリ 314を收容するハウジング 302を含む。この実施形態において、変圧器アセンブリ 314及び超音波ホーン 324は、遠位ペアリング 336により、ハウジング 302内に回転可能に支持される PZ ハウジング 602に取り付けられる。超音波ホーン 324は、上記の方法によりブレード 200の近位端に連結され得る。ノーズピース 160は、上記の方法により、締結具 161によってハウジング 302に取り付けられてもよい。

【0047】

20

この実施形態は、上記の種類及び構成のステッピングモータを含み得る、モータ 510を含む。モータ 510は、これと関連するエンコーダを有してもよく、これは上記のように、制御モジュール 24（図 1）と通信する。モータ 510は、共通シース 76を通じて延びるモータケーブル 74を含む、導体 511、512を通じて、モータドライブ 26（図 1）から電力を受信し得る。モータ 510は、これに取り付けられ、スリップリングアセンブリ 150を通じて延びる、中空のモータシャフト 520を有する。中空の駆動シャフト 520は、近位ペアリング 342によってハウジング 302内に回転可能に支持される。

【0048】

30

スリップリングアセンブリ 150は、ハウジング 302内に固定され（すなわち、回転不可能）、上記の発生器ケーブル 14を形成する導体 157、158に連結される固定された外部接触子 156を含む。内部接触子 154は、回転可能な中空の駆動シャフト 520上に取り付けられ、外部接触子 156と電気的に接触するか、又は通信する。導体 151、152は内部接触子 154に取り付けられ、中空の駆動シャフト 520を通じて延び、超音波変換器アセンブリ 314に連結される。様々な実施形態において、アセンブリの容易性を促進し、かつまたモータ 510を超音波変換器アセンブリ 314から音響的に分離するために、中空の駆動シャフト 520は、一般的に 540として指定される連結アセンブリによって、PZT ハウジング 602に取り外し可能に連結されてもよい。連結アセンブリ 540は、中空の駆動シャフト 520の遠位端 521に取り付けられる、薄いプレート部材 542を含んでもよい。上記のように、薄いプレート部材 542は、軸方向に比較的低い剛性を、かつ回転において高い剛性を有する材料から作製され得る。PZT ハウジング 602は、内部に薄いプレート材料 542を受容するような大きさの孔 603を有する、近位端部 604を有する。様々な実施形態において、薄いプレート部材 542は、孔 603に押し込まれるような大きさであってもよく、それによって軸 A - Aを中心とした薄いプレート部材 542の回転が、軸 A - Aを中心とした PZT ハウジング 602、及び超音波アセンブリ 314、及び超音波ホーン 324の回転を生じる。他の実施形態において、別個の締結プレート（図示されない）又はスナップリング（図示されない）又はスナップ機構（図示されない）が、PZT ハウジング 602の近位端部 604と回転不可能に係合するように薄いプレート部材 542を保持するために提供され得る。この実施形態はまた、上記の薄いプレート部材 542'を利用する。

【0049】

50

電力がモータ 510 に供給されるとき、駆動シャフト 520 が軸 A - A を中心に回転し、これによりまた P Z T ハウジング 602 及び超音波変換器アセンブリ 314 が軸 A - A を中心に回転する。臨床医が超音波変換器アセンブリ 314 の駆動を所望するとき、超音波発生器 12 からスリップリングアセンブリ 150 の固定接触子 156 へと電力が供給される。内部接触子 154 と外部接触子 156 との間の回転摺動接触又は電気通信により、超音波変換器アセンブリ 314 に電力が伝達される。これらの信号は、導体 151、152 によって超音波変換アセンブリ 314 に伝達される。外科用器具 500 は、上記の種類の制御構成を含み、上記の様々なモードで使用され得る。上記のように、器具 400 は、回転モード、超音波モード、回転及び超音波モード（「二重モード」）又は凝固モードで使用され得ることが理解される。ブレード 200 と外部シース 230 との間で、ポート 240 を通じて吸引が適用され得る。回収容器 243 及び吸引源 240 は、管 242 によってポート 240 に取り付けられてもよい。以下により詳細に記載されるように、ブレードを組織に暴露するために、ブレードの遠位端は、外部シース 230 の遠位端のウィンドーを通じて露出される。

10

【0050】

器具 300、400、500 及び 600 のそれぞれにおいて利用されるハウジング 302 の全体的な大きさを低減するため、これらの各器具のそれぞれにおいて利用される超音波変換器アセンブリは、長さが物理的に短い半波変換器と置換され得る。

20

【0051】

超音波ブレード及びシース実施形態

現在の関節鏡視下ツールは、パンチ、往復式シェーバー、及び無線周波（R F）駆動装置を含む。パンチ及びシェーバーなどの機械的装置は、最小限の組織損傷を生じる傾向にあるが、場合によっては望ましくない、粗い切断線を残す場合がある。R F 駆動ブレードは、より滑らかな切断線を残すしまた、大面積の軟組織を焼灼し得る。しかしながら、このような装置は、純粹な機械的器具よりも大きな組織損傷を生じ得る。上記の様々な非限定的な外科用器具実施形態は、従来的な R F 駆動外科用器具、加えて回転組織切断部材を利用する従来的な機械的シェーバーよりも、有利なホストを提供する。以下により詳細に記載されるように、様々な非限定的な実施形態の固有かつ新規のブレード及びシース構成を利用することにより、追加的な利益が実現され得る。

30

【0052】

図 17 ~ 21 は、上記の様々な外科用器具と関連して利用され得るブレード 200 及び外部シース 230 の一形態を例示する。これらの図において見られるように、ブレード 200 は遠位端部 700 を有してもよく、外部シース 230 は遠位端部 720 を有してもよい。ブレード 200 は例えば、チタンから作製されてもよく、外部シース 230 は例えば、ポリエーテルエーテルケトン（「P E E K」）U1t em（登録商標）、又はステンレス鋼から作製され得る。上記のように、ブレード 200 は、超音波ホーン 324（図 6 ~ 10 及び 16）に、ねじ止めによりないしは別の方法により取り付けられるように構成された導波管又は近位端部を有し得る。ブレード 200 の遠位端部 700 は、上部に形成された、湾曲した先端部 702 を有し得る。湾曲した先端部 702 は、各横方向側部 705 上に形成された切断縁部 706 を有する弓状頂部区分 704 を有し得る。切断縁部 706 は、共通の、実質的に尖った遠位端 708 で、遠位方向で終わってもよい。尖った遠位端 708 は比較的鈍くてもよく、又は尖った遠位端 708 は比較的鋭利な点を有してもよい。図 20 に見られるように、尖った遠位端 708 は、ブレードの中央軸 A - A を中心として内側に湾曲していてもよい。図 19 に示されるように、様々な実施形態において、切断縁部 706 は互いに交差せず、中央部分 707 によって分離されてもよい。図 20 に見られるように、ブレード 200 は導波管又は近位ブレード部分 712 から遠位方向に突出する、より細い首部 710 を有してもよい。ノード 714 は、首部 710 が近位部分 712 から突出する領域において形成され得る。

40

【0053】

図 17 に見られるように、外部シース 230 はまた、内部に形成されたウィンドー又は

50

開口部 722 を有する遠位端部 720 を有し、ブレード 200 の遠位端部 700 を露出する。図 17 に更に見られるように、外部シース 230 は実質的に鈍い端部 724 を有する、中空の円筒を含み得る。様々な実施形態において、ウィンドー 722 は、シース 230 の円形の断面の半分にわたって延びる。このようなウィンドー構成は、鈍い端部 724 の周囲に延びる弓状棚部 725 を形成する。様々な実施形態において、外部シース 230 は例えば、ポリエーテルエーテルケトン（「P E E K」）、U l t e m（登録商標）又はステンレス鋼から作製され得る。ブレード 200 の遠位端部 700 の切断縁部 706 と、棚部 725 との間の金属管接触を防ぐため、ポリマーフェンダー 726 が、例えば接着剤又はT - スロットにより、棚部 724 の周囲に取り付けられてもよい。図 17 を参照されたい。726 は、例えば、T e f l o n（登録商標）又は他のより低い若しくは「低摩擦」の材料から作製され得る。フェンダー 726 は、切断縁部 706 及び尖った遠位端 708 と締まりばめを生成するような大きさ、例えば、0 . 0 1 3 c m (0 . 0 0 5 インチ) であってもよい。

10

【0054】

使用中、ブレード 200 が、外部シース 230 内で中央軸 A - A を中心として回転され、組織に導入され、上記のように、組織は、内部シース 220（図 4）と外部シース 230 との間に適用される吸引の手段によって、ウィンドー 722 内に引かれる。ウィンドー 722 に引き込まれる組織はその後、切断縁部 706 がフェンダー 726 を超えて回転される際に切斷され、切斷された組織は、内部シース 220 と外部シース 230 との間を通過してもよく、吸引ポート 240 を通じて（図 4、6 ~ 10、及び 16）、回収容器 243（図 4、6 ~ 10、及び 16）に出る。

20

【0055】

別の実施形態において、軸吸引経路 730 は、ブレード 200 の首部 710 を通じて提供され得る。図 20 を参照されたい。軸方向吸引経路 730 は、ノード 714 の領域内の横方向吸引経路 732 と連絡してもよい。したがって、切斷された組織は経路 730、732 を通過し、内部シース 220 と外部シース 230 との間から出、吸引ポート 240（図 4、6 ~ 10 及び 16）を通じて回収容器 243（図 4、6 ~ 10 及び 16）に出る。図 21 は、別の実施形態を示し、2つの出口経路 734、736 は、軸方向経路 730 と連絡し、そこから角度を成して延びる。様々な実施形態において、出口経路 734、736 は、軸方向経路 730 から、例えば、45°など、角度 738 を成して延びてもよい。このような構成は、超音波活性化中の、インピーダンス及び電力損失を低減するように機能し得るが、これは外部シース 230 のウィンドー 722 を通じて引かれる水から他の方法により生じ得る。

30

【0056】

使用中、臨床医は、そこに超音波運動を適用することなく、外部シース 230 内のブレード 200 を回転させることを選択し得る。臨床医はまた、回転ブレードに超音波運動を適用することを選択してもよく、又は臨床医は停止（非回転）ブレードに超音波運動を適用することを所望してもよく、ウィンドー 722 内に露出されるブレードの部分を使用して組織を凝固する。

40

【0057】

図 22 は、遠位方向に突出するノーズ区分 752 を含む遠位端部 750 を有する、外部シース 230 と関連する、ブレード 200 の使用を例示する。様々な実施形態において、ノーズ区分 752 は、弓状の幅「W」を有してもよく、これは外部シース 230 の遠位端部 750 の周辺部のおよそ 10 ~ 30 % を含む。ノーズ区分 752 は、シース 230 の遠位端部 750 の端部から遠位方向に、例えばおよそ 0 . 6 4 c m (0 . 2 5 インチ) であり得る長さ「L」だけ突出してもよい。別の実施形態において、低摩擦フェンダー又はガード（図示されない）が、必要に応じてノーズ区分 752 の側部 753 に適用され得る。これらの実施形態は、前の実施形態と同様の方法で動作し得る。しかしながら、この実施形態は、露出した先端部で組織を切斷する能力を追加している。他の実施形態におけるように、臨床医は、超音波運動なしに、又は超音波運動により、ブレード 200 に前回転運

50

動を適用し得る。別の代替的な使用方法において、露出した先端部 708 及び部分的に露出した切断縁部 706 は、ブレードが回転又は振動していないときに、組織を切断するために使用され得る。

【0058】

図 23～24 は、別の非限定的なブレード及び他のシース実施形態を例示する。この実施形態において、ブレード 200 は、上記のブレード構成の遠位端部 700 と実質的に同様の遠位端部 760 を有する。しかしながら、遠位ブレード部分 760 は、ブレード先端部 762 が中央軸 A-A と交差しないように、同じ度合いで内側に曲がらない。図 24 を参照されたい。図 23 に見られるように、外部シース 230 の遠位端部 720 のウインドー 722' は、端部壁 725 から鈍い先端部 724 へと全距離を延ばさない。したがって、この実施形態において、鈍い先端部 724 は 90° 超、かつ 180° 未満（すなわち、図 23A の角度「A」は、90° 超かつ 180° 未満）だけ延びるノーズを含む。10

【0059】

図 25 及び図 26 は、別の非限定的なブレードの実施形態を示す。この実施形態において、ブレード 200' は、ブレード 200、又は本明細書において記載される他のブレードのいずれかと実質的に同様であり得る。この実施形態において遠位端 700' は、非平坦化した上面 705' を有する。このような非平坦化した表面 705' は、ブレード 200' の遠位端部 700' と組織との間のより高い摩擦力を生成し、組織を外部シース 230（図 26）の遠位端部 720 のウインドー 722' 内に引きこむ。より多くの組織をウインドー 722 に引きこむことにより、ブレード 200' の前方切断縁部 706' が、組織をきれいに切断する可能性が高くなり得る。様々な実施形態において、例えば、非平坦化表面は、刻みつけにより形成されてもよく、又は上面は、ダイヤモンドなどの硬質材料でコーティングされてもよい。20

【0060】

図 27～29 は、別の非限定的なブレード実施形態を例示する。この実施形態において、ブレード 200" は、本明細書において記載されるブレード 200 と実質的に同様であり得る。この実施形態において、遠位端 700" は、ブレード 200" が外部シース 230 内で回転する際に、組織を引き、かつ切断するために、上面 705" から外側に突出する、一連の半径方向に延びる切断歯 707 を有する。

【0061】

図 30、31 及び 32A～D は、別の非限定的なブレード及び外部シース実施形態を例示する。外部シース内で回転可能なブレードを利用する様々な器具の使用中、ブレードが内部で回転する際に組織がシースウインドーから「排出」され得る、という状況が生じる。組織が十分に補足され、切断縁部の間に維持されないために、これは切断速度の低下に通じ得る。この実施形態のブレード 800 は、このような潜在的な欠点に対処する。30

【0062】

図 30 に見られるように、ブレード 800 は、本明細書において記される差異を除き、ブレード 200 と実質的に同じであり得る。特に、ブレード 800 は、遠位端部 810 で終わる首部 803 を含み得る。遠位端部 810 は、若干湾曲した先端部 812 を有し得る。一連の歯 817 は、遠位端部 810 の少なくとも一方の横方向側部 813 又は 815 に提供され得る。図 32A～D に示される実施形態において、歯 817 及び 819 は、遠位端部 810 の横方向側部 813、815 上に形成される。遠位端部 810 は、若干ドーム状の頂部 821 を更に有する。図 30～32D に示される実施形態において、歯 817 は、その間に一連の弓状の開口部 823 を画定する、比較的鋭い点を含む。歯 819 はまた、その間に一連の弓状の開口部 825 を有する、比較的鋭い点を含む。図 30 に示されるように、軸方向吸引経路 805 は、ブレード 800 の首部 803 を通じて提供され得る。軸方向吸引経路 805 は、ノード 808 の領域内の横方向吸引経路 807 と連絡してもよい。したがって、上記の方法により、切断された組織は経路 805、807 を通過し、内部シース（図示されない）と外部シース 850 との間を出、吸引ポートを通じて回収容器へと出る。他の吸引経路構成もまた、良好に利用され得る。4050

【0063】

外部シース850は上記の外部シース230と実質的に同様であってもよく、これに取り付けられた遠位シース先端部852を有し、これは内部に形成されたウインドー又は開口部854を有し、ブレード800の遠位端部810を露出する。図31を参照されたい。外部シース850は、例えば、ステンレス鋼から作製された中空の円筒を含み得る。様々な実施形態において、ウインドー854は、シース850の円形断面のおよそ半分にわたって広がり、内部にブレード開口部858を形成する。遠位シース先端部852は、比較的鋭い切斷縁部860がブレード開口部858の周囲に広がるように、例えばステンレス鋼などの金属から作製され得る。説明目的のため、鋭い切斷縁部860は、第1横方向切斷縁部862、及び第2横方向切斷縁部864を有する。

10

【0064】

図32A～Dは、外部シース850内のブレード800の順次の回転を例示する。最初に図32Aを見ると、ブレード800は、反時計回り「CCW」方向に回転するものとして示されている。図に示されるように、ブレード800の第1横方向側部813の切斷歯817が、歯817と切斷縁部860の第1横方向切斷縁部862との間で組織（図示されない）を剪断するように位置付けられる。この位置にあるとき、歯817の間の弓状開口部823は、全体的に、ブレード800と遠位シース先端部852との間に第1横方向吸引経路870を形成するように露出され、吸引経路805（図30）を通じて適用される吸引より、組織が内部に引かれることを可能にする。回転が順次続くと、ブレード800のドーム状情報部分821が、組織が開口部854内に入るための吸引経路が露出しないように、遠位シース先端部852の開口部854を被覆する。ブレードが回転し続けると、図32Cは、歯819の間の弓状開口部825は全体として、第2横方向切斷縁部864とブレード800との間に、第2横方向吸引経路872を形成し、内部に組織が引き込まれるのを可能にすることを例示する。ブレード800が反時計回り方向に回転し続けると、第3吸引経路874が露出されて、組織が開口部854内に更に引き込まれることを可能にする。したがって、このような構成は、ブレード開口部858の一方の横方向側部から別の横方向側部への順次の開放を可能にし、より良好な組織切斷を促進する。使用中、臨床医は、そこに超音波運動を適用することなく、外部シース850内のブレード800を回転させることを選択し得る。臨床医はまた、回転ブレードに超音波運動を適用することを選択してもよく、又は臨床医は停止（非回転）ブレードに超音波運動を適用することを所望してもよく、開口部854内に露出されるブレードの部分を使用して組織を凝固する。

20

【0065】

図33及び図34は、以下に記される差異を除いては、ブレード200と実質的に同じであり得る、別のブレード実施形態880を例示する。特に、ブレード880は、遠位組織切斷部分884で終わる、導波管又は近位部分882を含み得る。ブレード880の近位端部882は、上記の様々な実施形態のいずれかの超音波ホーンにねじ止めによりないしは別の方法により取り付けられるように構成され得る。遠位組織切斷部分884は、内部に形成される対向する弓状チャネル886、888を有し得る。第1弓状チャネル886は、第1切斷縁部890を画定してもよく、第2弓状チャネル888は第2切斷縁部892を画定してもよい。このブレード実施形態は、上記の外部シースのいずれかと関連して使用され得る。示される実施形態において、例えば、シース230と同様であり得る中空の外部シース900が利用され、丸い又は鈍いノーズ部分902、及びウインドー904を有する遠位シース先端部901を含む。中空の外部シース900は、例えば、ステンレス鋼から作製され得、遠位シース先端部901は例えば、ステンレス鋼などの金属から作製され得る。ウインドー904は、上記の様々な方法により、ブレード880が外部シース900内で回転する際に、組織を剪断分離するように、ブレード880の切斷縁部890、892と協調する、弓状切斷縁部906を形成する。少なくとも一実施形態において、ブレード880の近位部分882は、中空の外部シース900に対し、例えば上記の方法によりそこに吸引が適用されるようにその間に隙間が提供されるような大きさであつ

30

40

50

てもよい。図34に見られるように、ブレード880が(矢印「R」によって表される)弓状チャネル886を回転させると、886はブレード880の遠位端884と、遠位シース先端部901の壁部との間に開口部894、896を画定し、外部シース900の内壁とブレード800の首部882との間の領域に適用される吸引(矢印「S」によって表される)によって組織が内部に引き込まれることを可能にする。ブレード880は、時計回り若しくは反時計周りに回転してもよく、又はこのような回転方向の間で選択的に振動してもよく、かつ依然として内部に引きこまれた組織を効果的に切断する。図34Aは、例えば、各切断縁部890'、892'に形成された一連の鋸歯状切断歯905'を有するステンレス鋼などの、金属材料から作製される、別のシース先端部実施形態901'を表す。

10

【0066】

図35は、以下に記される差異を除いては、ブレード200と実質的に同じであり得る、別のブレード実施形態910を表す。特に、ブレード910は、遠位組織切断部分914で終わる、導波管又は近位部分912を含み得る。ブレード910の近位端部912は、上記の様々な実施形態のいずれかの超音波ホーンにねじ止めによりないしは別の方により取り付けられるように構成され得る。遠位組織切断部分914は内部に形成された対向するチャネル916を有してもよく、これらは協調して第1切断縁部920及び第2切断縁部922を画定する。このブレード実施形態は、上記の様々な外部シース構成のいずれかと関連して使用され得、組織切断の目的のために、単一の方向「R」のみに回転するように設計される。上記の実施形態におけるように、弓状チャネル916はブレード910の組織切断部分914と、遠位シース先端部の内壁との間に開口部を画定し、近位部分912と外部シースの内壁との間に領域に吸引が適用される際に、組織が内部に引き込まれることを可能にする。

20

【0067】

図36は、別の外科用器具2000を例示し、上記の様々な実施形態を記載するために先に使用された同様の番号が、同様の構成要素を指定するために使用される。これらの実施形態において、外科用器具2000は、超音波ホーン324に取り付けられた超音波変換器アセンブリ314を収容するハウジング302を含む。この実施形態において、超音波変換器アセンブリ314、及び超音波ホーン324は、既知の方法によりハウジング302内に回転不可能に支持されてもよい。導体151、152により、超音波発生器12から超音波変換器アセンブリ314に電気制御信号が供給されてもよい。超音波発生器12を起動すると、超音波発生器アセンブリ314が超音波ホーン324に超音波運動を適用する。この実施形態において、中空の外部シース2010は、ホーンから超音波運動を受けるために、超音波ホーン324に連結される。例えば、様々な実施形態において、外部シース2010は、ねじによる接続又は他の好適な締結構成により、超音波ホーン324に連結され得る。

30

【0068】

この実施形態は、外部シース2010内に回転可能に支持され、ハウジング302内に支持されるモータ510に連結される、回転可能なブレード2020を含む。モータ510は例えば、上記の種類及び構成のステッピングモータを含み得る。モータ510は、これと関連するエンコーダを有してもよく、これは上記のように、制御モジュール24(図1)と通信する。ブレード2020は、中空の遠位部分2022、及び中実の近位部分2024を有し得る。図36Aを参照されたい。中実の近位部分2024は、ねじにより、ないしは別の好適な接続により、モータ駆動シャフト520に取り付けられてもよい。モータ駆動シャフト520は、近位ベアリング342によってハウジング302内に回転可能に支持され得る。制御信号がモータ510に供給されるとき、駆動シャフト520が軸A-Aを中心に回転し、これによりブレード2020が外部シース2010内で軸A-Aを中心に回転する。

40

【0069】

図36Aに更に見られるように、中空の外部シース2010は内部に吸引部240を有

50

する中空のノーズピース 160 内に支持される。可撓性管 242 は、吸引ポート 240 と取り付けられて、一般的に 244 として示される吸引源に連結された回収容器 243 と連絡してもよい。中空のシース 2010 は、図 36A に示される吸引ポート 240 の各側に配置され、その間に流体密封止を形成するように機能する、近位封止部 2013 及び遠位封止部 2015 によって、ノーズピース 160 内に支持され得る。中空のシース 2010 は、近位封止部 2013 と遠位封止部 2015 との間の吸引ポート 240 と位置合わせされる、少なくとも 1 つの近位シース開口部 2014 を備える。加えて、ブレード 2020 の中空の遠位部分 2022 は、少なくとも近位ブレード封止部 2025 及び遠位ブレード封止部 2027 により、中空のシース 2010 内に回転可能に支持される。少なくとも 1 つのブレード排出ポート 2028 は、少なくとも 1 つの近位シース開口部 2014 へと排出するため、近位ブレード封止部 2025 と遠位ブレード封止部 2027 との間の、ブレード 2020 の中空部分 2022 を通じて提供されてもよい。

10

【0070】

様々な実施形態において、中空の外部シースの遠位端部 2011 は閉じられて、ブレード 2020 の遠位組織切断部 2025 を露出するために、少なくとも 1 つの開口部又はウインドー 2012 を備える。少なくとも一実施形態において、ウインドー 2012 は、細長いスロットを含み、遠位組織切断部分はまた、ブレード 2020 内に細長いスロット 2026 を含む（図 37 及び図 38）。したがって、吸引源 244 から、ポート 240 、近位シース開口部 2014 及びブレード排出ポート 2028 を通じて、ブレード 2020 の中空部分に吸引が適用される。遠位開口部 2026 、 2012 が一致すると、図 38 に示されるように、組織「T」がブレード 2020 の中空遠位部分 2022 内に引きこまれ得る。組織「T」の切断された部分は、ブレード 2020 の中空の遠位部分 2022 を通過し、開口部 2028 、 2014 を出て、回収容器 243 に入ってもよい。

20

【0071】

使用中、臨床医は回転ブレード 2020 を起動して、組織を切斷及び排出してもよい。出血血管に遭遇すると、臨床医は超音波変換器アセンブリ 314 を起動して、止血目的のために、外部シース 2010 に超音波運動を送達する。例えば、脊髄固定手術は、様々な疾患状態により、円盤物質の除去を必要とする。多くの場合において、この物質は硬化しており、円盤を分解してその破片を取り除くために、従来的な機器により、かなりの力を必要とする。一度円盤材料が除去されると、プレートとケージの融合を促進するために、新しい表面を露出させるため、端部プレートが削られなくてはならない。プレートはまた、使用される種類のケージとの良好なフィットを提供するような形状でなくてはならない。従来的な器具は一般的に、医師による、重要な構造に非常に近いところでの、大きな力を必要とする。他の実施形態において、モータは超音波変換器アセンブリを回転させるために連結されてもよく、ブレードは上記のように超音波変換器アセンブリに取り付けられてもよく、それによってブレードが回転し、そこに超音波運動が適用され得る。

30

【0072】

上記の外科用器具 2000 の使用は、図 39 及び図 40 に示されるように、椎間板切除を行う際に、特に有利であり得る。これらの図に見られるように、外部シース 2010 が円盤「D」に挿入され得る。回転ブレード 2020 は、円盤の小さな断片を削り、これらを吸い出すために使用され得る。これらの構成は、外科用ツールを繰り返し挿入 / 除去する必要性を排除する。装置は、椎骨端部プレートを準備するために利用され得る。図 41 ~ 45 に表される実施形態において、回転可能な切斷ブレード 2020 は、遠位開口部 2026 の少なくとも一方の側部に形成される一連の鋸歯状の歯 2021 を有し、開口部 2012 を通じて外部シース 2010 に引きこまれた組織の切斷を更に補助する。またこの実施形態において、格納式安全シールド 2040 が外部シース 2010 状に可動に取り付けられ、外部シース 2010 の開口部 2012 を実質的に被覆する閉鎖位置から、開口部 2012 （図 43 及び図 44）を露出する開放位置へと選択的に可動である。このような構成は、重要な神経及び他の重要な組織の付近での外部シース 2010 の挿入及び除去の間に、ブレード 2020 の歯 2021 を被覆する。外部シース 2010 の安全シース 20

40

50

40の移動を促進するため、親指制御タブ2042(図41及び図45)が安全シース2040の近位端状に形成されて、臨床医がそこに摺動起動力を適用することを可能にしてもよい。加えて、様々な実施形態において、保持突出部2044が安全シース2040上に形成されて、外部シース2010に提供される少なくとも1つの窪み又は溝2046と係合し、安全シース2040を、対応する開放又は閉鎖位置に維持する。例えば、1つの窪み又は溝2046は、閉鎖位置に対応してもよく(安全シース2040は開口部2012を含む)、別の窪み又は溝2046'は部分的に開放した位置に対応してもよく(開口部2012の一部が露出している)、別の窪み又は溝2046''は完全に開いた位置に対応し得る(開口部2012は完全に露出する)。

【0073】

図46～図51は、ほぼ直線的な遠位組織切断部分942を有するブレード940を示す。このようなブレード構成は、ブレード940が水性環境で使用される際に、このような環境で使用される際の様々な他のブレード構成のインピーダンス及び電力要件と比較して、潜在的なインピーダンスの低減及び電力増加を生じ得る。すなわち、このような比較的より直線的なブレード設計は、水性環境での動作のためにより少ない電力を必要し得る。ケーブル940は、丸い又は鈍い遠位端944、及び溝部946を有してもよく、これは上記のようにブレード940が外部シース230と共に使用される際に、組織を切断するための切断縁部947、948を形成する。溝部は、例えば、2.54cm(1インチ)の長さ「L」を有し得る。ブレード942は、上記の種類及び構成の吸引経路730を有してもよい。図47に示されるように、上記の種類及び構成の低摩擦フェンダー又はパッド726が、外部シース230の露出された遠位端部720の周囲で利用されてもよい。図48～51は、異なる形状の溝部946が利用される、ブレード940の別の断面形状を示す。

【0074】

図52～55は、別の非限定的なブレード及びシースの実施形態を示す。この実施形態は、任意の締結方法又は接続構成により、上記の外科用器具のいずれかのノーズピース又は超音波変換器アセンブリに取り付けられ得る、中空の外部シース950を利用する。図55に見られるように、外部シース950は、閉じた丸い又は鈍いノーズ部分952、及び細長い矩形のウィンドー又は開口部954を有する。一実施形態において、例えば、矩形のウィンドー954は中空の外部シース950の周辺部のおよそ1/4の幅「W」、及びおよそ0.64cm(0.25インチ)の長さを有する。シース950は、例えばステンレス鋼等から製作されてもよい。

【0075】

この実施形態はまた、上記の又は他の外科用器具の実施形態のいずれかと関連して使用され得る、ブレード960を利用する。例えば、ブレードの導波管又は近位部分は、ねじによる、ないしは別の接続による、器具の超音波ホーン又はモータ駆動シャフトへの取り付けのために構成されてもよい。図52～54に見られるように、ブレード960は、上部に形成された半径方向に対向する尖った切断縁部962の対を有し、これらは、外部シース950のウィンドー954内に引き込まれる組織「T」を切断するように機能する、様々な実施形態において、ブレード960は、例えばチタンから作製されてもよく、外部シース950に対し、外部シース950の内壁951と、半径方向に対向する尖った切断縁部962の先端部との間に隙間「C」が提供されるような、大きさである。図54を参照されたい。この実施形態において、例えば、隙間「C」は、およそ0.0025インチ(0.001インチ)であり得る。この実施形態において、ブレード960は、例えば、チタンから作製されてもよく、平坦な遠位端964を有する。使用中、上記の様々な方法のいずれかにより、全体的な回転運動がブレード960に適用され、中空の外部シース950内に吸引が適用される場合、組織「T」はウィンドー954を通じて引きこまれ、ブレード960と外部シース950の内壁951との間に補足される。以下でより詳細に記載されるように、この動作は、例えば装置が水生環境で使用される際に、組織「T」を、切断するために十分に長く分離する。いくつかの実施形態において、切断縁部962は鋸

10

20

30

40

50

歯状であり得る。他の実施形態において切断縁部 962 は鋸歯状ではない。

【0076】

図57は、別の非限定的なブレード及びシース実施形態を示す。この実施形態は、上記の様々な器具のいずれかのノーズピース又は超音波変換器アセンブリに取り付けられ得る、中空の外部シース970を利用する。図56に示されるように、外部シース970は丸い又は鈍いノーズ部分972、及び細長いウィンドー又は開口部974を有し、この開口部はノーズ部分972のブレードアクセスホール976、及び2つの半径方向に対向する横方向ウィンドー部分978を形成する。一実施形態において、例えば、外部シース970の外径はおよそ0.399インチ(0.157インチ)であり、ブレードアクセス孔976の直径はおよそ0.318インチ(0.125インチ)であり得る。横方向ウィンドー部分978はそれぞれ、およそ0.23cm(0.90インチ)の幅「W」、及びおよそ0.64インチ(0.25インチ)の長さ「L」を有し得る。他のウィンドーの大きさ/構成が利用され得る。シース970は、例えばステンレス鋼等から作製されてもよい。

10

【0077】

この実施形態はまた、ねじにより、ないしは別の好適な接続により、上記の様々な外科用器具実施形態のいずれかの超音波ホーン又はモータ駆動シャフトへの取り付けのために構成された、導波管又は近位端部を有する、ブレード980を利用する。様々な実施形態において、ブレード980は、上記のブレード960(半径方向に対向する尖った切断縁部982を備える)と実質的に同じであり得るが、ただし、ブレード980は、外部シース970のブレードアクセス孔976を通じて突出する丸い/実質的に鈍い遠位先端部984を有する。図57を参照されたい。様々な実施形態において、ブレード980は、例えばチタンから作製されてもよく、外部シース970に対し、外部シース970の内壁971と、半径方向に対向する尖った切断縁部962の先端部との間に隙間「C」が提供されるような、大きさである。いくつかの実施形態において、例えば、隙間は、およそ0.0025インチ(0.001インチ)であり得る。使用中、上記の様々な方法のいずれかにより、全体的な回転運動がブレード980に適用され、中空の外部シース970内に吸引が適用される場合、組織「T」はウィンドー部分978を通じて引きこまれ、ブレード980と外部シース970の内壁971との間に補足される。以下でより詳細に記載されるように、この動作は、例えば装置が水生環境で使用される際に、組織を、切断するために十分に長く分離する。また、この実施形態において、ブレード980が超音波により駆動されているとき、臨床医は、繊維性組織のスポット焼灼、又はスポット凝固の目的のために、露出された遠位先端部984を使用することができる。いくつかの実施形態において、切断縁部982は鋸歯状であり得る。他の実施形態において切断縁部982は鋸歯状ではない。

20

【0078】

図59は、別の非限定的なブレード及びシース実施形態を示す。この実施形態は、任意の締結方法又は接続構成により、上記の外科用器具のいずれかのノーズピース又は超音波変換器アセンブリに取り付けられ得る、中空の外部シース990を利用する。図58に見られるように、外部シース990は、閉じた丸い又は鈍いノーズ部分992、及び細長い矩形のウィンドー又は開口部994を有する。一実施形態において、例えば、矩形のウィンドー994がおよそ0.254cm(0.100インチ)の幅「W」、及びおよそ0.64cm(0.25インチ)の長さを有する。シース990は、例えば、それとの接触からブレード1000の加熱を生じない、ポリアミド又は同様の材料から作製され得る。ウィンドー994は、鋭い縁部995、997により画定され得る。図60に見られるように、縁部995、997は、その間に角「B」を提供され得る。いくつかの実施形態において「B」は、およそ110°であり得る。

30

【0079】

これらの実施形態はまた、ねじによりないしは別の好適な接続構成により、上記の外科用器具又は他のもののいずれかの超音波ホーン又はモータ駆動シャフトへの取り付けのために構成された導波管又は近位部分を有する、ブレード1000を利用する。図59に見

40

50

られるように、ブレード 1000 は上部に形成された半径方向に対向する鋭い切断部分 1002 の対を有してもよく、これは外部シース 990 のウィンドー 994 に引きこまれた組織を切断するように機能する。様々な実施形態において、ブレード 1000 は、例えば、チタンから作製され得る。ブレード 1000 の切断部分 1002 は、上部に形成された鋭い切断角部 1003 を有し得る。いくつかの実施形態において、切断角部 1003 は鋸歯状であり得る。他の実施形態において切断角部 1003 は鋸歯状ではない。切断部 1002 は、外部シース 990 に対し、ブレード 1000 が外部シース 990 内で前後に回転又は振動する際、切断角部 1003 とウィンドー開口部 994 の鋭い縁部 995、996 との間に組織剪断動作を形成するような、大きさであり得る。ブレード 1000 は外部シース 990 に対し、その間に滑り嵌めを生じるような大きさであり得、これは別の方により組織がこれらの 2 つの構成要素間に捕われることを防ぐ。ブレード 990 は、前後に回転する（矢印「D」）に回転するか、又は単一方向に回転することができ（矢印「E」）、所望により、上記のように超音波により起動することもできる。図 59 を参照されたい。使用中、上記の様々な方法のいずれかにより、全体的な回転運動がブレード 1000 に適用され、中空の外部シース 990 内に吸引が適用される場合、組織「T」はウィンドー 994 を通じて引きこまれ、ブレード 1000 と外部シース 990 の内壁 999 との間に補足される。以下でより詳細に記載されるように、この動作は、例えば装置が水生環境で使用される際に、組織を、切断するために十分に長く分離する。

【0080】

図 62 は、別の非限定的なブレード及びシース実施形態を示す。この実施形態は、任意の締結方法又は接続構成により、上記の外科用器具のいずれかのノーズピース又は超音波変換器アセンブリに取り付けられ得る、中空の外部シース 1010 を利用する。図 61 に示されるように、外部シース 1010 は、閉じた丸い又は鈍いノーズ部分 1012、及び細長い矩形のウィンドー又は開口部 1014 を有し得る。一実施形態において、例えば、ウィンドー 1014 は、第 1 の圧印又は押圧された縁部 1016、及び第 2 の押印又は押圧された縁部 1018 を有し、およそ 0.254 cm (0.100 インチ) 幅「W」を有し得る開口部 1019 を画定する。ウィンドー 1014 は、およそ 0.64 cm (0.25 インチ) の長さを有し得る。シース 1010 は、例えばステンレス鋼等から製作されてもよい。

【0081】

これらの実施形態はまた、ねじによりないしは別の好適な接続により、上記の外科用器具又は他のもののいずれかの超音波ホーン又はモータ駆動シャフトへの取り付けのために構成された導波管又は近位部分を有する、ブレード 1020 を利用する。図 62 に見られるように、ケーブル 1020 は、上部に形成された、一对の半径方向に対向する鋭い切断部 1022、1024 を有し得る。ブレード 1020 は例えば、チタンから作製されてもよく、各切断部分 1022、1024 上に形成された相対的な鋭い切断角部 1025 を有する。いくつかの実施形態において、切断角部 1025 は鋸歯状である。他の実施形態において切断角部 1025 は鋸歯状ではない。切断部 1022、1024 は、外部シース 1010 に対し、ブレード 1020 が外部シース 1010 内で回転又は振動する際に、押圧された縁部 1016、1018 と切断角部 1025 との間に組織剪断動作を形成するような、大きさであり得る。このような構成は組織の切り取り効果を促進することによって、ブレードと外部シースとの間の接触の問題を低減するように、比較的小さい局部領域を形成する。使用中、上記の様々な方法のいずれかにより、全体的な回転運動がブレード 1020 に適用され、中空の外部シース 1010 内に吸引が適用される場合、組織は開口部 1019 を通じて引きこまれ、ブレード 1020 と外部シース 1010 の内壁 1011 との間に補足される。以下でより詳細に記載されるように、この動作は、例えば装置が水生環境で使用される際に、組織を、切断するために十分に長く分離する。

【0082】

図 64 は、別の非限定的なブレード及びシース実施形態を示す。この実施形態は、上記の外科用器具のいずれかのノーズピース又は超音波変換器アセンブリに取り付けられ得る

10

20

30

40

50

、中空の外部シース 1030 を利用する。図 63 に示されるように、外部シース 1030 は、閉じた丸い又は鈍いノーズ部分 1032、及び細長い矩形のウィンドー又は開口部 1034 を有し得る。この実施形態は、一対の鋭い切断挿入部 1036、1038 を更に含み得る。切断挿入部 1036、1038 は、例えば、硬化ステンレス鋼から作製されてもよく、例えば溶接によって中空のシース 1030 内に取り付けられてもよい。ウィンドー 1034 がおよそ 0.254 cm (0.100 インチ) の幅「W」、及びおよそ 0.64 cm (0.25 インチ) の長さを有する。シース 1030 は、例えばステンレス鋼等から製作されてもよい。

【0083】

これらの実施形態はまた、ねじによりないしは別の好適な接続により、本明細書において記載される外科用器具又は他のもののいずれかの超音波ホーン又はモータ駆動シャフトへの取り付けのために構成された導波管又は近位部分を有する、ブレード 1040 を利用する。図 64 に見られるように、ブレード 1040 は、上部に形成された一対の半径方向に対向する切断部 1042 を有し、これは比較的鋭い切断角部 1043 を有する。いくつかの実施形態において、切断角部 1043 は鋸歯状であり得る。他の実施形態において切断角部 1043 は鋸歯状ではない。様々な実施形態において、ブレード 1040 は例えばチタンから作製されてもよく、切断挿入部 1036、1038 に対して、ブレード 1020 が中空の外部シース 1030 内で回転又は振動する際に、鋭い切断角部 1043 と切断部 1042 との間に組織剪断動作を形成するような、大きさであり得る。動作中にブレード 1040 に隙間を提供するために、ブレード 1020 の外径は、外部シース 1030 の内径よりも小さい。ブレード 1040 の切断部 1042 と、ウィンドー開口部 1034 に沿った挿入部 1036、1038 との間のみ接触が生じ、組織が吸引により引き込まれる。

【0084】

図 66 は、別の非限定的なブレード及びシース実施形態を示す。この実施形態は、任意の締結方法又は接続構成により、上記の外科用器具のいずれかのノーズピース又は超音波変換器アセンブリに取り付けられ得る、中空の外部シース 1110 を利用する。図 65 に示されるように、外部シース 1110 は、閉じた丸い又は鈍いノーズ部分 1112、及び細長い矩形のウィンドー又は開口部 1114 を有し得る。この実施形態において、ウィンドー 1114 の横方向縁部 1116、1118 は、内側に圧印又は押圧されている。ウィンドー 1014 がおよそ 0.254 cm (0.10 インチ) の幅「W」、及びおよそ 0.64 cm (0.25 インチ) の長さを有する。

【0085】

これらの実施形態はまた、ねじによりないしは別の好適な接続構成により、上記の外科用器具実施形態又は他のもののいずれかの超音波ホーン又はモータ駆動シャフトへの取り付けのために構成された導波管又は近位部分を有する、ブレード 1120 を利用する。図 66 に見られるように、ブレード 1120 は、上部に形成された一対の半径方向に対向する切断部 1122 を有し、これは比較的鋭い切断角部 1023 を有する。いくつかの実施形態において、切断角部 1023 は鋸歯状であり得る。他の実施形態において切断角部 1023 は鋸歯状ではない。様々な実施形態において、ブレード 1020 は例えばチタンから作製されてもよく、押圧縁部 1116、1118 に対して、ブレード 1120 が回転又は振動する際に、鋭い切断角部 1023 と切断部 1122 との間に組織剪断動作を形成するような、大きさであり得る。このような構成は、ブレード 1120 の切断部 1122 と、シース 1110 の内壁 1111 との間により大きな隙間 C1 を画定する。横方向縁部 1116、1118 と切断部 1122 との間の組織剪断動作を形成するため、C1 よりも小さい隙間 C2 が提供される。

【0086】

図 67 ~ 69 は、別の非限定的なブレード及びシースの実施形態を示す。この実施形態は、上記の外科用器具のいずれかのノーズピース又は超音波変換器アセンブリに取り付けられ得る、中空の外部シース 1210 を利用する。中空の外部シース 1210 は、遠位ノ

10

20

30

40

50

ーズ部分 1212 を有し、これは上方開口部 1214 及び下方開口部 1215 を含み、これらは、弓状横方向側部 1216、1218 を画定するように機能する。遠位ノーズ部分 1212 は、閉鎖端部 1219 を更に有してもよく、これは横方向側部 1216、1218 の間に延びる。

【0087】

この実施形態はブレード 1220 を更に含み、これは上記の外科用器具のいずれかの超音波変換器アセンブリに取り付けられるように構成された導波管又は近位端部を有する。ブレード 1220 は遠位端部 1221 を更に有し、これは空洞 1222 を有し、これは、中空のシース 1210 の弓状横方向側部 1216、1218 の上に延びる、一対の弓状切断部 1224、1226 を画定するように機能する。鋸歯状の歯 1227 を切断部 1224、1226 の一方若しくは両方が有するか、又はいずれも有さない場合がある。図 67 に示される実施形態において、空洞 1222 は、平坦な底部「C」によよそ類似した、断面形状を有する。しかしながら、空洞 1222 は、他の断面形状を有し得る。少なくとも 1 つの吸引経路 1230 が、示されるようにブレード 1220 を通じて提供され得る。吸引経路は、吸引源と連通し得る（図示されない）。

10

【0088】

様々な実施形態において、ブレード 1220 は、例えば、チタンから作製されてもよく、中空のシース 1210 の遠位ノーズ部分 1212 に対して、ブレード 1220 の底部 1232 が、ノーズ部分 1212 の横方向側部 1216、1218 を超えて下方に延びるよう、大きさである。同様に、弓状側部 1224、1226 の切斷縁部は、図 67 に示されるように、横方向側部 1216、1218 を超えて延びる。組織を凝固するために、ブレード 1220 の露出される底部 1232 が使用される一方で、組織を切斷及び切除するために切斷縁部 1224、1226 が使用され得る。

20

【0089】

図 70 に示されるように、中空のシース 1210 の近位端 1211 は、ハンドルハウジング 1240 から突出する。上記のように、ハンドルハウジング 1240 は、超音波変換器アセンブリ、モータ、及びスリップリングアセンブリを収容し、制御システム 10 に連結される。ハンドルハウジング 1240 は選択スイッチ 1241 を含んでもよく、これは臨床医が、第 1 の「超音波」モード 1242、第 2 の「シェーバー」モード 1244、及び第 3 の「注入」モード 1246 の間で選択することを可能にする。変換機構 1241 は、制御システム 10 と通信し、ブレード 1220 を所望の回転方向に自動的に向ける。例えば、装置 1200 を超音波モード 1242 で利用するために、臨床医は選択スイッチ 1241 を超音波モード位置 1242 に切り替える（図 71 において動作 1250 として示される）。第 1 超音波構成 1242 にあるとき、モータはブレード 1220 を図 67 及び図 68 に示される位置まで回転させ（図 71 において動作 1252 として示される）、その後、この位置においてこれを停止させて、中空のシース 1210 を通じてブレード 1220 の底部 1232 を露出する（図 71 において動作 1254 として示される）。この位置にあるとき、超音波変換器アセンブリが起動されて、止血を達成するために、底部 1232 が使用されることを可能にする（図 71 において動作 1257 として示される）。より具体的に、超音波モード 1242 にあるときに、臨床医は出血している組織に対して底部 1232 を向け、その後ブレード 1220 の露出部分 1232 によって、組織に強い圧力を適用してもよい（図 71 において動作 1256 として示される）。臨床医はその後、超音波変換器アセンブリを起動して止血を達成する（図 71 において動作 1258 として示される）。別の実施形態において、装置 1200 は上記のように、一連のスイッチ／ボタンを備えてもよく、これは 1 つのスイッチの起動で回転を開始できるように、制御システムと通信する。別のスイッチの起動が回転振動を開始してもよく、別のスイッチの起動が制御システムと協調してブレードを超音波位置に回転させてこれを停止し、その後超音波変換器アセンブリを起動してもよく、更に他の実施形態において、超音波変換器アセンブリは更に別の別個のスイッチによって起動され得る。このような代替的な構成の全てが、本明細書において開示される様々な非限定的な実施形態及びこれらの対応する等価の構

30

40

50

造の範囲内である。

【0090】

図72は、シェーバーモード1244にある際の、装置1200の使用を例示する。特に、選択スイッチ1241が、シェーバー位置1242に移動される(図72において動作1260として示される)。この位置にあるとき、モータが、中空の外部シース1210内でブレード1220を連続的に回転させる(図72において動作1262として示される)。他の実施形態において、モータは外部シース1210内でブレード1220を前後に回転振動させてもよく、又は他の実施形態においては、選択スイッチは、回転振動が開始される更に別の位置へと可動であってもよい。いずれの場合においても、臨床医はその後組織を回転又は振動ブレード(1220)と接触させ、それによって組織は削られて、吸引経路1230を通じて排出されてもよい(図72において動作1264として示される)。

10

【0091】

図73は、注入モード1246にある際の装置1200の使用を例示する。特に、選択スイッチ1241が、注入位置1246に移動される(図73において動作1270として示される)。この位置において、ブレード1220は停止位置に維持される(図73において動作1272として示される)。臨床医はその後、ブレードを所望の位置に向けてもよく、その後所望の薬剤を注入する(図73において動作1274として示される)。注入され得る薬剤の一形態としては例えば、商標名「Carticel」として販売される、細胞生成薬が含まれ得る。しかしながら、他の薬及び薬剤も利用され得る。注入動作は、薬剤が隣接する部位に有利に適用されることを可能にするため、ブレード1220を通じて延びる薬剤経路1284が外部シース1210を通じて露出するように、ブレード1220を外部シース1210内の位置に向けることによって達成され得る。薬剤はその後、薬剤源1282と連通するポンプ1280を起動することによって注入され得る。図70を参照されたい。様々な実施形態において、装置1200は、ポンプ1280と連通する注入トリガー1249を有してもよく、それによって注入トリガー1249の起動によりポンプ1280が、経路1284を通じて薬剤を放出する(図68)。別の実施形態において、薬剤は例えば、注射器によって、ブレード1220内の薬剤経路1284と連通するポート(図示されない)に手動で注入され得る。

20

【0092】

30

図74~77は、別の非限定的な外科用器具の実施形態1300を示す。装置1300は、上記のハンドピース装置300、400、500のいずれか1つを含み得る。例えば、装置1300は、下記の差異を組み込むハンドピース300を含み得る。ハンドピース300はブレード200を含み、これは導波管又は近位端部を有し、これは超音波変換器アセンブリに連結され、これは起動された際に、ブレード200に超音波運動を適用する。ブレード200はまた、上記のように、ハンドピース300内に収容されるモータ構成によって回転させられ得る。ブレード200は、内部シース1320を通じて延びてもよく、これはハンドピース300から突出する。ブレード200は、内部シース1320内で自由に、選択的に振動及び回転することができる。1つ以上の封止部材1322が、ブレード200と内部シース1320との間に提供されて、流体及び組織が、内部シース1320とブレード200との間に進入することを防ぎ得る。封止部材1322は、例えば、silasticシリコーンなどから作製され得る。

40

【0093】

装置1300は外部シース1330を更に含んでもよく、これは内部シース1320の上に可動に受容される。外部シース1330は、内部シース1320に対し、吸引管1350が内部シース1320の一部と外部シース1330の一部との間に延び得るよう、大きさであり得る。吸引管1350は、一般的に1352として示される、吸引源と連通し得る。図74を参照されたい。図74~77に見られるように、外部シース1330は、外部シース1330の遠位端部1331から遠位方向に突出する、スイングアーム部1332を含み得る。スイングアーム1332は、比較的直線的であってもよく(図75)

50

、又はこれは僅かに湾曲した遠位端 1334 を有してもよい(図76)。図76に見られるように、遠位端 1334 は、上部に鋭い切断表面 1336 を有してもよい。また図74～76に見られるように、いくつかの実施形態において、ブレード 200 は、上部に形成される一対の横方向切断縁部 1362 を有する、湾曲したブレード先端部 1360 を有してもよい。他の実施形態において、ブレード先端部 1360 は直線的であり得る。いくつかの実施形態において、ブレード 200 は、上記の様々な方法により回転し得る。他の実施形態において、ブレード 200 は回転しないことがある。このような実施形態において、例えば、臨床医はブレードを回転させないように、モータを起動しないことを選択してもよく、又はハンドピースは、ブレードを回転させるためのモータを含まないハンドピースを含み得る。

10

【0094】

使用中、スイングアーム部分 1332 は、ブレード 200 の遠位端 1360 の部分を被覆し得る。使用の一様式において、外部シース 1330 は、図74に示されるように、スイングアーム部 1332 がブレード 200 の裏側を被覆するような位置に維持される。このような構成は湾曲したブレード先端部 1360 を露出したままにする。このような位置にあるとき、例えば、湾曲したブレード先端部 1360 は、メニスカスなどの組織を切除するために利用され得る。動作の第2様式において、スイングアーム部 1332 が動いている。

20

【0095】

図74～77に示される実施形態において、吸引管 1350 は、遊離した組織をブレード先端部 1360 の方に引き、及びまた、切断中に切除された組織の小さな断片を除去するために利用される。他の実施形態において、シース 1320 と 1330 との間の環状の空間において吸引が生じ得る。更に他の実施形態において、ブレード 200 は内部に延びる吸引経路(図示されない)を有してもよく、これは、上記のように、最終的に吸引源と連通している。このような吸引経路は恐らくは、近位端のノードでブレード 200 から出る。更に他の実施形態においては、吸引は利用されない。

20

【0096】

いくつかの実施形態において、スイングアーム部 1332 は、ブレード 200 に接する位置に恒久的に維持され得る。更に他の実施形態において、潤滑又は低摩擦パッド(図示されない)がスイングアーム位置 1332 に取り付けられてもよく、それによってパッドがブレード 200 に接触する。他の実施形態において、0.005 cm～0.025 cm(0.002"～0.010")の隙間が、スイングアーム部 1332 とブレード 200 との間に提供され得る。他の実施形態において、スイングアーム部 1332 は、ブレード 200 全体が裏側から被覆されるように、ブレード 200 の湾曲部分の長さの周囲に延びる。

30

【0097】

上記の様々な非限定的な実施形態が、様々な異なる外科用用途と関連して効果的に利用され得、関節鏡視下手術の水性環境下において組織を切断及び凝固するために特に好適である。しかしながら、このような用途において、ブレード又は導波管と内部シースとの間に流体が通過する場合、流体がハウジング内に入り、内部の構成要素を損傷することがある。超音波により駆動される外科用器具との使用のために、様々な封止構成が既知である。例えば、米国特許番号第 5,935,144 号、及び第 5,944,737 号(これらの開示はそれぞれ、本明細書において参照としてその全体を組み込まれる)はそれぞれ、腹腔鏡用手術及び開腹手術(すなわち、非水性環境)の従来的な環境における、超音波外科用器具の使用のための、様々な封止構成を開示する。しかしながら、下記の様々な非限定的な実施形態は、水生環境における使用により好適であり得る、改善された封止構成を利用する。

40

【0098】

より具体的に、図78を参照すると、超音波装置 1400 が示され、これは内部に超音波変換器アセンブリ 1404 を回転可能に支持するハウジング 1402 を含む。例えば、

50

超音波変換器アセンブリ 1404 は、一連のペアリング（図示されない）により、ハウジング 1402 内に回転可能に支持され得る。超音波ホーン 1406 は、超音波変換器アセンブリ 1404 に連結されてもよく、超音波用具 1410 は、典型的にねじによる構成を含み得る、従来的な手段によってこれに取り付けられる。本明細書において使用するとき、用語「超音波用具」は、本明細書において記載されるブレード及び切断部材のいずれか 1 つを含み得る。超音波ホーン 1406 に連結される超音波用具 1410 の部分は、導波管部 1412 と称される場合がある。導波管 1412 は、超音波用具 1410 の一体部分を含んでもよく、又はこれは例えばねじによる接続でこれに取り付けられた、別個の構成要素を含んでもよい。図 78 に示される実施形態において、超音波用具 1410 は、中空の外部シース 1420 を通じて延びる。外部シース 1420 及び超音波用具 1410 の遠位端は、上記の、加えて他の、様々なブレード及びシース構成、のいずれか 1 つで構成されてもよい。

10

【0099】

図 78 に見られるように、近位シャフト 1430 は、超音波変換器アセンブリ 1404 に取り付けられる。モータ 1440 の出力シャフト 1436 に連結された駆動ギア 1434 と噛合係合する、駆動ギア 1432 が、近位シャフト 1430 に取り付けられる。超音波電気信号及びモータ制御信号が、上記の種類及び構成のスリップリングアセンブリ 1450 を通じて制御システム 10 から供給され得る。装置 1400 は、上記の様々な制御ボタン構成を更に含んでもよく、それによって装置は超音波モード、非超音波モード（例えば、回転シェーピングモード）及びこれらの様式の組み合わせで使用され得る。上記の様々な器具とは異なり、モータ 1440 は超音波変換器アセンブリと同軸状に位置合わせされていない。

20

【0100】

図 79 は、超音波用具 1410 の導波管又は近位部分 1412 と、外部シース 1420 との間で利用され得る、封止アセンブリ 1470 の非限定的な実施形態を示す。封止部 1470 は、シリコン又は、例えば U1tem（登録商標）などの他の材料によって作製され得、ノード「N」において、導波管 1412 にオーバーモールディングされるか、ないしは別の方法により封止しながら取り付けられる、環状部材を含む。封止部 1470 は、ノード「N」において導波管 1412 上に成形された第 1 環状封止部 1472 と、第 1 環状封止部 1472 を超えて、相対する軸方向で、軸状に延びて、溝 1478 によって分離される、第 2 軸方向封止部 1474、1476 を有し得る。溝 1478 は、2 つの軸方向封止部 1474、1476 が、外部シース 1420 と封止接触した状態で互いに対しても若干屈曲することを可能にし得る。より狭い第 1 環状封止部 1472 は、過剰な熱の蓄積を回避し得る一方で、封止部 1470 の外部シース 1420 に対する接触においてより広い接触面積を提供する。

30

【0101】

図 80 は、超音波用具 1410 の導波管又は近位部分 1412 と、外部シース 1420 との間で利用され得る、封止部 1480 の非限定的な実施形態を示す。封止部 1480 は、シリコン又は、例えば U1tem（登録商標）などの他の材料によって作製され得、ノード「N」において、導波管 1412 にオーバーモールディングされるか、ないしは別の方法により封止しながら取り付けられる、環状部材を含む。封止 1480 は、外部シース 1420 上に形成される、内側に延びる環状隣接リング 1490 と隣接するように構成され得る。封止部 1480 は、隣接リング 1490 に対して遠位方向に位置する。流体圧が、外部シース 1420 内で蓄積するとき、封止部 1480 が隣接リング 1490 に推進され、それによって封止の強度が増加する。外側シース 1420 は、例えばステンレス鋼から製作されてもよい。

40

【0102】

図 81 は、ブレード 1410 の導波管 1412 と、外部シース 1420 との間で利用され得る、封止部 1500 の非限定的な実施形態を示す。封止部 1500 は、シリコン又は、例えば U1tem（登録商標）などの他の材料によって作製され得、ノード「N」にお

50

いて、導波管 1412 にオーバーモールディングされるか、ないしは別 の方法により封止しながら取り付けられる、環状部材を含む。封止部 1480 は、外部シース 1420 に提供される環状の溝 1423 内に受容されるように構成され得る。外側シース 1420 は、例えばステンレス鋼から製作されてもよい。

【0103】

図 82 は、超音波用具 1410 の導波管又は近位部分 1412 と、外部シース 1420 との間で利用され得る、封止部 1510 の非限定的な実施形態を示す。封止部 1510 は、シリコン又は、例えば U1tem (登録商標) などの他の材料によって作製され得、ノード「N」において、導波管部分 1412 にオーバーモールディングされるか、ないしは別 の方法により封止しながら取り付けられる、環状部材を含む。封止部 1510 は、ノード「N」において導波管 1412 上に成形された内部リム部 1512 と、内部リム部 1512 を超えて、反対の方向で、軸状に延びて、溝 1518 によって分離される、軸方向封止部 1514、1516 を有し得る。軸方向部分 1514、1516 は、外部シース 1420 に提供される溝 1520 に延びるような大きさである。図 82 に見られるように、溝 1520 は、封止部 1510 の溝 1518 に延びる大きさの、内部に突出するリング 1522 を有する。例示される実施形態において、リング 1522 は、上部に形成される傾斜 1524 を有し、これは封止部 1510 が組立中にその上を摺動し、その後適所で固定することを可能にする。外側シース 1420 は、例えば U1tem (登録商標) から製作されてもよい。

10

【0104】

図 83 及び図 84 は、超音波用具 1410 の導波管又は近位部分 1412 と、外部シース 1420 との間で利用され得る、封止部 1530 の非限定的な実施形態を示す。封止部 1530 は、シリコン又は、例えば U1tem (登録商標) などの他の材料によって作製され得、ノード「N」において、導波管 1412 にオーバーモールディングされるか、ないしは別 の方法により封止しながら取り付けられる、環状部材を含む。封止部 1530 は、図 83 に示されるように、溝 1532 を有し得る。外部シース 1420 はその後ひだを付けられ、それによって図 84 に示されるように、封止部 1530 を破碎する。外部シース 1420 は、周辺部全体に均等にひだを付けられるか、又はこれは別個の位置でひだ付けされ得る。例えば、4つの均等に離間した(例えば、90°の間隔)ひだが利用され得る。このような実施形態において、外部シース 1420 は、例えば、ステンレス鋼から作製され得る。

20

30

【0105】

図 85 は、例えば、一緒に、溶接、圧力嵌め、ねじつけ、又はスナッピングすることにより、一緒に相互接続されるように適合された、近位軸方向部分 1542、及び遠位軸方向区分 1544 を有する、外部シース 1540 の一部を示す。図 85 に見られるように、遠位軸方向区分 1544 は、ノード「N」において超音波用具 1410 の導波管又は近位部分 1412 にオーバーモールディングないしは別 の方法で封止しながら挿入される、環状封止部 1550 の一部に係合するような大きさの溝部 1546 を有する。したがって、互いに取り付けられると、近位軸方向区分 1542、及び遠位軸方向区分 1544 は、その間に封止部 1550 の一部を補足しつつ圧迫するように機能する。別の実施形態において、溝部分 1546 は近位軸方向区分 1542 に提供されてもよく、又は各区分 1542、1544 は、協調して内部の環状封止部 1550 と適合する、溝区分を内部に有し得る。

40

【0106】

図 86 は、2つの横方向半体 1562、1564 からなる、一般的に 1560 として指定される外部シースの一部を示す。各横方向半体 1562、1564 は、内部に形成された半環状溝区分 1566 を有する。図 87 を参照されたい。横方向半体 1562、1564 が互いに接合されて中空の外部シース 1560 を形成するとき、半環状溝区分 1566 が、導波管又は近位部分 1412 にオーバーモールディングされるかないしは別 の方法で取り付けられた環状封止部 1570 を受容するような大きさの環状溝部 1568 を形成す

50

る。2ピースの外部シース1560をつくることにより、封止部1570はシース1560と、組立てプロセスの間に導波管1412が外部シース1560に下方押し付けられなくてはならないときに一般的に有するよりも、遙かに高い干渉を有し得る。2つの外部シース半体1562、1564は、溶接、スナップ嵌め、又は他の好適な方法により一緒に接合され得る。したがって、封止部1570は最初に導波管1412に組み込まれ得る。その後、2つの半体1562、1564は、封止部1570が溝1568内に捕捉されるように、導波管1412の周囲で一緒にされてもよい。半体1562、1564はその後、この位置で一緒に締結される。

【0107】

図88は、超音波用具の導波管1412と、外部シース1420との間で利用され得る、封止部1580の非限定的な実施形態を示す。封止部1580は、シリコン又は、例えばU1tem(登録商標)などの他の材料によって作製され得、ノード「N」において、導波管又は近位部分1412にオーバーモールディングされるか、ないしは別 の方法により封止しながら取り付けられる、環状部材を含む。封止部1580は、近位リング1590及び遠位リング1592によって適所に保持され得る。近位リング1590は、外部シース1420のいったい部分を含んでもよく、又はこれは外部シース1420に押し付けられるかないしは別の方法でこれに取り付けられる別個の構成要素を含んでもよい。遠位リング1592は、接着される、圧力嵌めされるか、ないしは別の方法で外部シース1420に取り付けられてもよい。導入の際、遠位リング1592は、封止部1580上に圧迫を提供し得る。これは、封止部1580と導波管1412との間の応力を増加させ、封止部1580を超える流体の移動を更に低減させる。リング1590、1592は、分割環状リング又は内部に分割部を有さないリングを含み得る。加えて、図88に見られるように、リング1590、1592は、導波管1412に対して、そのあいだに一定の隙間「C」が提供されるような、大きさであり得る。

【0108】

図89は、超音波用具1410の導波管又は近位部分1412と、外部シース1420との間で利用され得る、封止部1600の非限定的な実施形態を示す。封止部1600は、シリコン又は、例えばU1tem(登録商標)などの他の材料によって作製され得、ノード「N」において、導波管1412にオーバーモールディングされるか、ないしは別の方法により封止しながら取り付けられる、環状部材を含む。封止部1600は、外部シース1420の内径よりも大きな、外径を有し得る。封止部1600は、近位側部1602及び遠位側部1604を更に有し得る。組立てられる際、封止部1600の近位側部1602の外部は、外部シース1420の内壁1421と封止しながら接触する。したがって、流体圧「P」が封止部1600の遠位側部で蓄積する場合、封止部1600は外部シース1420と封止接觸するように更に促進され、それによって導波管1412と外部シース1420との間の良好な封止を生成する。

【0109】

図90は、ブレードの導波管又は近位部分1412と、外部シース1420との間で利用され得る、封止部1610の非限定的な実施形態を示す。封止部1610は、シリコン又は例えばU1tem(登録商標)などの他の材料によって作製され得、外部シース1420にオーバーモールディングされるか、ないしは別の方法により封止しながら取り付けられる、環状部材を含む。この実施形態において、環状の溝1620が、封止部1610の一部を内部に受容するために、導波管1412内に提供され得る。別の実施形態においては、溝が提供されない。図79～82に示される封止部は、本明細書において開示される様々な非限定的な実施形態、及びこれらの対応する同等物の趣旨及び範囲から逸脱することなく、例示される切断ブレード又は用具の導波管又は近位部分の代わりに、外部シースに同様に取り付けられてもよいことが、更に理解される。加えて、本明細書において記載される様々な封止実施形態が、上記の外科用器具実施形態のいずれかと共に、有効に利用され得ることが、更に理解される。すなわち、本明細書において開示される様々な非限定的な封止構成、及びこれらの対応する同等の構造体が、超音波ブレード又は導波管と、

10

20

30

40

50

対応する内部シースとの間の封止を達成するために、効果的に利用され得る。内部シース及び外部シースを利用するが、その間に吸引を適用しない実施形態においては、本明細書において開示される様々な非限定的な封止構成、及びこれらの対応する同等物はまた、内部シースと外部シースとの間の実質的に流体密の封止を達成するために効果的に利用され得る。更に他の非限定的な実施形態において、超音波ブレード及び外部シースとの間に封止部が利用され、超音波ブレードは、外部シースに対する全回転運動と係合しない。このような実施形態において、封止部は超音波ブレード及び他のシースに確実に取り付けられてよい。更に他の非限定的な実施形態において、超音波ブレードは、外部シース内で振動し得る。例えば、超音波ブレードは90°の弧を通じて振動し得る（中央軸の両側に45°）。このような実施形態において、封止部は、例えば、接着剤、クリンピングなどによって、外部シース及び超音波ブレードに確実に取り付けられ得る。封止材料は、±45°の範囲の、封止部のねじれに適合する、弾性ゴム材料又は同等物を含み得る。このような実施形態において、封止部が経験する伸張は、0°の中立位置にブレードを戻す（中央軸との位置合わせ）ことを補助し得る。

10

【0110】

様々な上記の実施形態が、回転ブレードを利用し、これらは、ブレード上に形成される切断縁部と、周囲の外部シースの縁部との間で、組織を剪断分離するように機能する。このような構成は、殆どの組織を切断するために非常に有効であるが、硬い組織、例えば腱組織を効果的に切断することは難しい場合があり、これは、ブレードと外部シースとの間でこれが「ミルク（milk）」する傾向にあり得るためである。このような問題は、例えば、皮などの硬い物質を切断するために鋏が使用される際に見出される問題と同種である。つまり、鋏の刃が分離し、物質が切断されない。この現象は、図91A～Dにおいて図で示される。これらの図に見られるように、切断ブレード1700は、硬い組織「T」を切断するために利用される。ブレード1700組織「T」の方へと内側に移動すると、組織「T」がブレード1700の間で動き、よってこれらが分離する。

20

【0111】

本明細書において開示される様々なブレード及びシースの実施形態において、外部シースの切斷部と、ブレードの切斷縁部との間の隙間の量を最小化することが有利であり得る。例えば、外部シースの切斷部とブレードの切斷縁部との間の隙間の量を、0.0025cm（0.001")～0.013cm（0.005")の範囲内に維持することが望ましい場合がある。他の非限定的な実施形態において、1つの切斷縁部又は部分が、他の切斷部分よりも硬い。例えば、ブレードの切斷縁部は、外部シースの切斷部よりも硬くてもよく、又はその逆であってもよい。モータはその後、切斷縁部／部分の間のゼロに近い隙間を達成するために、超音波により又はこれによらず起動され得る。このような手法に加え、又はこのような手法の代わりに、他の実施形態は、外部シース内で、ブレードの少なくとも遠位端を「中心からずれた」構成に付勢し、一方で依然として内部のブレードの回転を促進する、構成を利用し得る。より具体的に、かつ図92～93を参照し、上記の種類及び構成のブレード200が示され、外部シースアセンブリ3000を通じて延びている。示される実施形態において、外部シースアセンブリ3000は外科用器具3001と関連して使用され、これは、ブレード200に全回転運動を選択的に適用し、加えてこれに超音波運動を選択的に適用するために、上記の方法のいずれかにより構成され得る。

30

【0112】

図93に示される実施形態において、ブレード200は、器具ハウジング3010の一部内に取り付けられる、内部シース3020を通じて軸方向に延びる。外部シースアセンブリ3000は、器具ハウジング3010に取り付けられ、内部にウィンドー又は開口部3004を有する遠位先端部3002を有する。上記のように、ウィンドー3004は、遠位先端部3002内に形成される先端空洞3006に引き込まれることを可能にする。吸引は、吸引源244と連通する、外部シースアセンブリ3000の遠位先端部3002の吸引ポート3007を通じ、先端空洞3006に適用され得る。これらの実施形態において、ブレード200は若干可撓性であり、例えばチタンから作製され得る。加えて、ブ

40

50

レード 200 の導波管又は近位部分は、ノード「N」の位置の内部シース 3020 内に取り付けられる、ブッシング 3030 を通じて延びる。様々な実施形態において、内部シース 3020 は、実質的に剛性であり、屈曲に抵抗する材料から作製され得る。例えば、内部シース 3020 は、U1tem 又は同様の材料から作製され得る。ブッシング 3030 は、例えば、U1tem (登録商標) から作製され、例えば、ステンレス鋼により内部シース 3020 内に回転不可能に保持されてもよい。

【0113】

図 92A 及び図 93 に見られるように、ブレード 200 の導波管又は近位端部分 701 は、ブッシング 3030 の孔 3032 を通じて延びる。ブッシング孔 3032 の中央線 CL - CL は、外部シース 3000 によって画定される中央軸 A - A にからオフセットされている（すなわち、これと同軸状でない）。ブッシング孔 3032 は、ブレード 200 の近位端部分 701 に対し、近位部分 701 が内部で自由に回転し、ブレード 200 の遠位端部 700 を外部シース 3000 の中央軸 A - A からずらすように付勢するように機能するような大きさであり、それによってブレード 200 の組織切断遠位端 705 は、ウィンドー開口部 3004 によって画定される切断縁部 3005 と回転可能に接触するように維持される。いくつかの実施形態において、例えば、ブレード 200 は 0.076cm (0.030") 程度の大きさであり得る距離だけ、中央から付勢されてもよい。ブレード 200 の組織切断遠位端 705 はこの方法で付勢されるため、遠位端 705 は硬い組織を切断する際に生じる力に抵抗する（これは、さもなくば遠位端 705 の切断縁部 706 を、ウィンドー開口部 3004 の切断縁部 3005 から離れるように動かし得る）。

10

20

30

40

【0114】

図 94 及び図 95 は、別の実施形態を例示し、ブレード 200 の近位部分 701 は、例えば、silastic シリコーン又は U1tem (登録商標) から作製され、例えば滑り嵌めによって内部シース 3020 内に保持され得る、ブッシング 3040 を通じて同軸状に延びる。上記の実施形態に関連し、ブッシング 3040 はブレード 200 の導波管又は近位部分に沿ってノード「N」に位置し得る。しかしながら、この実施形態において、遠位部分 711（すなわち、ブッシング 3040 から遠位方向に延びるブレード 200 の部分）が僅かに屈曲し、ブレード 200 の組織切断遠位端 705 を、ウィンドー開口部 3004 の切断縁部 3005 へと付勢する。例えば、ブレード 200 の遠位部分 711 は、およそ 0.076cm (0.030 インチ) だけ中央からずれる（図 95 の距離 O S）ように屈曲し得る。このような構成によりブレード 200 の組織切断遠位端 705 は、硬い組織を切断する際に力に抵抗する（これは、さもなくばブレード 200 の切断縁部 706 を、ウィンドー開口部 3004 の切断縁部 3005 から離れるように動かし得る）。

【0115】

図 96 ~ 97 は、別の非限定的な外部シース 3040 及びブレード 200 の実施形態を示す。この実施形態において、遠位外部シース先端部 3050 が利用される。遠位外部シース先端部 3050 は、例えば、ステンレス鋼などの金属から作製されてもよく、外部シース 3060 の開放遠位端 3062 に延びる、近位ペアリング部分 3052 を有する。外部シース 3060 は、例えば、ステンレス鋼から作製されてもよく、かつ締結具、接着剤などにより、遠位外部シース先端部 3050 に取り付けられてもよい。外部シース 3060 の近位端 3062 は、上記のように、器具ハウジングの一部に取り付けられる。器具は、先に詳述した様々な器具実施形態の多くを含むことがあり、これは、ブレード 200 に全回転運動を、加えてこれに超音波運動を供給する。

【0116】

ブレード 200 の導波管又は近位部分 701 が超音波ホーン（図示されない）に取り付けられ、上記の様々な方法で内部シース 3070 を通じて延びる。ブレード 200 の近位部分 701 は、上記のようにブッシング 3040 により、内部シース 3070 内に回転可能に支持され得る。ブレード 200 の遠位部分 711 は、遠位外部シース先端部 3050 内のルーメン 3054 を通じて回転可能に延びる。図 97 を参照されたい。ウィンドー 3056 は遠位外部シース先端部 3050 内に形成されて、ブレード 200 の組織切断遠位

50

端 7 0 5 を露出する。上記の様々な実施形態におけるように、ウインドー 3 0 5 6 は少なくとも 1 つの切断縁部 3 0 5 7 を画定してもよく、これはブレード 2 0 0 の回転組織切斷遠位端 7 0 5 と交差して、ウインドー 3 0 5 6 に引きこまれた組織を切斷する。この実施形態において、ブレード 2 0 0 の遠位端 7 0 5 がウインドー開口部 3 0 5 6 内に遠位方向に突出する点におけるブレード 2 0 0 の切斷遠位端部分 7 0 5 の外径「OD」は、ルーメン 3 0 5 4 の内径「ID」よりも大きい。いくつかの実施形態において、例えば、内部ルーメン直径「ID」はおよそ 0.356 cm (0.140") であってもよく、ブレード「OD」はおよそ 0.381 cm" (0.150") であってもよい。このような構成は、ブレード 2 0 0 の組織切斷遠位端 7 0 5 と、遠位外部シース先端部 3 0 5 0 との間の干渉を生じる。このような構成において、ブレード 2 0 0 の遠位部分 7 1 1 は本質的に片持ちビームを含み、これにより、ブレード 2 0 0 の組織切斷遠位端 7 0 5 が、遠位外部シース先端部 3 0 5 0 によって下方に(図 9 7)押される。

【0 1 1 7】

図 9 2 ~ 9 7 に示される実施形態において、遠位外部シース先端部 3 0 5 0 の遠位端 3 0 5 8 と、ブレード 2 0 0 の湾曲した先端部 7 0 2 との間に一定量の隙間を提供することが望ましい場合がある。この隙間「C」は図 9 7 に例示される。このような隙間は、ブレード 2 0 0 の妨害されない超音波運動を可能にする。しかしながら、組織を切斷する装置の能力を阻害し得る湾曲した先端部 7 0 2 の周囲の吸引損失を低減するために、このような隙間「C」を最小化することが望ましい場合がある。

【0 1 1 8】

また、組織のウインドー開口部 3 0 5 6 への引き込みを促進するために、吸引が遠位外部シース先端部 3 0 5 0 内で、吸引源(図示されない)から、上記の様々な方法で適用されなくてはならない。図 9 7 及び図 9 8 に示されるように、様々な実施形態において、例えば、吸引経路 3 0 8 0 が、遠位外部シース先端部 3 0 5 0 内に提供される。封止部 3 0 9 0 は、ブレード 2 0 0 の遠位部分 7 1 1 が内部シース 3 0 7 0 を出る点において、流体密封止を形成するために、ブレード 2 0 0 の遠位部分 7 1 1 に軸支される。図 9 7 を参照されたい。またこの実施形態において、内部シース 3 0 7 0 の遠位端 3 0 7 2 は遠位外部シース先端部 3 0 5 0 のベアリング部分 3 0 5 2 の開口部 3 0 5 5 に延び、そこに相対的な確実な支持を提供する。図 9 8 に見られるように、吸引経路 3 0 8 0 は、開口部 3 0 5 5 によって画定される内部シース支持表面 3 0 5 7 内に断絶を形成する。図 9 9 は、別の遠位外部シース先端部 3 0 5 0' を示し、吸引経路 3 0 8 0' は、内部シース 3 0 7 0 の遠位端 3 0 7 2 を支持する開口部 3 0 5 5' 内に延びる。

【0 1 1 9】

外部シース及び回転可能な切斷部材構成を利用する、様々な超音波外科用器はまた、これら 2 つの構成要素の間の熱及び高い接触力のために、外部シース及びブレードの変形という問題に直面する。外部シースの遠位方向先端部の変形は、先端部材料を金属に変更することによって低減することができるが、これは摩損によるブレードの損傷という望ましくない効果を生じる場合があり、これは最終的には、ブレードの破壊及び非常に短いブレードの寿命を生じ得る。このようなシース先端部ブレードの摩損による損傷は、ブレードとシース先端部との間の金属管接觸により生じ得る。この状態は、腱などの硬い組織を切斷する際に悪化し得る。上記のように、このような硬い組織は切斷縁部を互いに離すように付勢し、ブレードの反対側の切斷縁部又は面を、シース先端部と接觸させ、それによって摩損を生じる。

【0 1 2 0】

本明細書において記載される様々な非限定的な実施形態、及びこれらの対応する同等物は、外部シースの遠位先端部内に形成される先端空洞の内壁上の材料を低減する薄い摩擦低減材料を利用してよく、又は別の実施形態においては、低摩擦又は摩擦低減パッドが先端空洞内に取り付けられて、ブレードを保護してもよい。1 つの代表的な実施形態が、図 1 0 0 及び図 1 0 1 に示される。これらの図に見られるように、上記の外部シース 9 0 0' は、内部に摩擦低減ポリマーコーティング又はパッド 3 1 0 0 を有する。様々な実施

10

20

30

40

50

形態において、シース 900' の遠位先端部 902' は、ステンレス鋼などの金属から作製されてもよく、摩擦低減材料又はパッド 3100 は、例えば、ポリイミド、炭素充填ポリイミド、Teflon (登録商標)、Teflon-Ceramic などから作製されてもよい。パッドが利用される実施形態において、パッドは、例えば、接着剤又はアリゲーター構成によって、先端部 902' 内に取り付けられてもよい。パッド 3100 は好ましくは、ブレードの対応する形状に適合するように、構成される。例えば、図 101 に示されるように、上記のブレード 200 と実質的に同様であり得るブレード 3110 は、遠位端部 3112 を有し、これは 2 つの切断面 3116、3118 を分離する中央部 3114 を有する。切断面 3116、3118 は、弓状の形状を有し、その各縁部上に形成された切断縁部 3120 を有する。この実施形態において、ポリマーパッド 3100 はまた、同様の弓状の形状を有する上方表面 3101 を有する。この概念の利点は、これが硬い金属製切断縁部 (例えば、ステンレス鋼) を維持することであり、これは、硬い組織を切断するために有利である。ブレードに適用される力を別の方法で支持し得る、より柔軟な材料からパッド 3100 が作製される場合、これはまた、ブレード 200 の広い切断面 3116、3118 を保護する。加えて、又は代替的に、先端部 902' の内壁 903' は、上記の種類の摩擦低減コーティング 3130 でコーティングされてもよい。コーティング 3130 は、接着剤により適所に保持される別個の構成要素を含んでもよく、又はこれは、先端部 902' の内面 903' に直接接着する堆積コーティングを含んでもよい。例えば、Teflon (登録商標) 材料は、蒸着を通じて内壁 903' の部分に適用され得る。コーティングが必要とされない、先端部 902' の部分が、先端部 902' を蒸着プロセスに暴露する前に、既知のマスキング技術によりマスクされてもよい。

10

20

30

40

50

【0121】

図 102 は、表面硬度を増加させ、摩擦を低下させるために、比較的硬く、低摩擦の材料でコーティングされ得る、組織切断ブレード端部 3112' を示す。特に、この図に見られるように、切断表面 3116'、3118' の少なくとも一部がコーティング材料 3130 によってコーティングされる。いくつかの実施形態において、例えば、コーティング材料は、例えば、窒化チタン、ダイヤモンド様コーティング、窒化クロム、グラファイト iC (商標) などのコーティング材料を含み得る。ブレードの摩耗、及び最終的なブレードの破壊を避けるため、ブレード 3060' は、金属 (例えば、ステンレス鋼) から作製される外部シース先端部と関連して利用され得る。別の実施形態において、ブレードの全遠位組織切断端部は、コーティング材料 3130 によってコーティングされてもよい。

【0122】

本明細書に記載されている装置は、1 回の使用の後に廃棄されるように設計することができ、又は、これらは複数回使用されるように設計することができる。しかしながら、いずれの場合も、デバイスは少なくとも 1 回の使用後、再使用のために再調整されることがある。再調整は、装置の解体工程、これに続く洗浄工程、又は特定部品の交換工程、及びその後の再組立工程の、任意の組み合わせを含むことができる。特に、装置は解体することができ、装置の任意の数の部品又は構成要素は、任意の組み合わせで選択的に交換又は取り外すことができる。特定の構成要素の洗浄及び / 又は交換の際に、装置は、機能の再調整時に、又は外科手術直前に手術チームにより、その後の使用のために再組立することができる。当業者は、装置の再調整に、解体、洗浄 / 交換、及び再組立のための様々な技術を使用できることが理解するであろう。このような技術の使用、及びその結果として得られる再調整された装置は、全て、本出願の範囲内にある。

【0123】

好ましくは本明細書に記載されている種々の実施形態は、手術の前に処理されている。まず、新しい又は使用済みの器具を得て、必要に応じて洗浄する。次に、器具を滅菌することができる。1 つの滅菌法では、プラスチック又は T Y V E K バッグなどの、閉鎖かつ密閉された容器に器具を置く。次いで容器及び器具を、ガンマ線、X 線又は高エネルギー電子などの容器を貫通することができる放射線野の中に配置する。この放射線によって器具上及び容器内の細菌が殺菌される。滅菌された器具は、その後、無菌容器内で保管する

ことができる。密封容器は、それが医療施設内で開封されるまで、器具を無菌に保つ。滅菌はまた、線若しくは線、エチレンオキシド、及び／又は蒸気を含め、当業者に既知の任意の数の方法によって実施することができる。

【0124】

種々の実施形態では、超音波手術器具は、導波管及び／又はエンドエフェクタが既に手術器具のトランスデューサに動作可能に連結された状態で、外科医に供給されることができる。少なくとも1つのそのような実施形態では、外科医、又はその他の臨床医は、超音波手術器具を滅菌包装から取り出し、上記に概略されているように超音波器具を発生器に差し込んで、外科的処置中に超音波器具を使用することができる。このようなシステムは、外科医、又はその他の臨床医が、導波管及び／又はエンドエフェクタを超音波手術器具に組み付ける必要性を排除することができる。超音波手術器具の使用後、外科医、又はその他の臨床医は、超音波器具を密封可能な包装に入れることができ、この包装は殺菌施設に運ばれることができる。殺菌施設では、超音波器具を消毒することができ、あらゆる使用済みの部品を廃棄及び交換することができる一方で、再利用可能な部品を殺菌して、再度使用することが可能である。その後、超音波器具は、再組み立てされ、試験され、無菌包装に入れられ、及び／又は包装に入れられた後に殺菌することができる。いったん殺菌されると、再処理された超音波手術器具を再度使用することができる。

10

【0125】

種々の実施形態が本明細書で記載されてきたが、これらの実施形態に多くの改変及び変形が実施され得る。例えば、異なるタイプのエンドエフェクタが採用され得る。また、特定のコンポーネントについて材料が開示されたが、他の材料が使用され得る。以上の説明及び以下の「特許請求の範囲」は、このような改変及び変形を全て有効範囲とするものである。

20

【0126】

本明細書において言及された、上記の米国特許及び米国特許出願、及び公開された米国特許出願の全てが、本明細書において参照としてその全体を組み込まれるが、組み込まれた要素が既存の定義、説明、又は本開示において説明された他の開示内容と抵触しない範囲においてのみである。このように及び必要な範囲で、本明細書に明瞭に記載されている開示は、参照により本明細書に組み込んだ任意の矛盾する事物に取って代わるものとする。本明細書に参照により組み込むと称されているが現行の定義、記載、又は本明細書に記載されている他の開示物と矛盾するいずれの事物、又はそれらの部分は、組み込まれた事物と現行の開示事物との間に矛盾が生じない範囲でのみ組み込まれるものとする。

30

【0127】

〔実施の態様〕

(1) 超音波外科用器具であって、

ハウジングと、

前記ハウジング内に回転可能に支持され、超音波電気信号源と通信する超音波変換器アセンブリと、

前記ハウジング内にあり、モータ駆動信号源と通信するモータであって、前記モータは、前記超音波変換器アセンブリに回転運動を適用するために前記超音波変換器アセンブリに連結される、モータと、

40

前記超音波変換器アセンブリに連結されるホーンと、

前記ハウジングに連結され、上部に少なくとも1つの切断縁部が形成された遠位先端部を有する中空の外部シースと、

前記ホーンに連結され、組織切断遠位端を有するブレードであって、前記ブレードは前記外部シース内に回転可能に支持され、これによって前記組織切断遠位端が、少なくとも前記中空の外部シースの前記遠位先端部の前記少なくとも1つの切断縁部と切断係合するように付勢される、ブレードとを含む、超音波外科用器具。

(2) 前記ブレードの近位部分は、前記ハウジング内に支持される内部シース内に回転可能に支持される、実施態様1に記載の超音波外科用器具。

50

(3) 前記ブレードの前記近位部分は、前記内部シース内に支持されるブッシング内に回転可能に支持される、実施態様2に記載の超音波外科用器具。

(4) 前記ブッシングは、前記外部シースによって画定される中央軸に同軸状に位置合わせされ、前記ブレードは前記中央軸と同軸状に位置合わせされない、前記ブッシングの孔を通じて延びる、実施態様3に記載の超音波外科用器具。

(5) 遠位部分は、前記内部シースから外に遠位方向に突出し、前記ブレードの前記遠位部分は、前記ブレードの前記近位部分と同軸状に位置合わせされない、実施態様2に記載の超音波外科用器具。

(6) 前記ブレードは、前記中空の外部シースのルーメンを通じて回転可能に延び、前記ブレードの前記遠位組織切断端は、前記ルーメンの内径よりも大きな外径を有する、実施態様1に記載の超音波外科用器具。 10

(7) 前記ブレードの前記遠位組織切断端は、前記中空の外部シースの前記遠位先端部に形成された先端空洞内に回転可能に受容される、湾曲したブレード先端部を有する、実施態様1に記載の超音波外科用器具。

(8) 前記湾曲したブレード先端部と前記中空のシースの前記遠位先端部との間に所定量の隙間を更に含む、実施態様7に記載の超音波外科用器具。

(9) 前記外部シース内に吸引ポートを更に含み、前記吸引ポートに連結された吸引源から、前記外部シースに吸引を適用する、実施態様1に記載の超音波外科用器具。

(10) 超音波外科用器具であって、

ハウジングと、 20

前記ハウジング内に回転可能に支持され、超音波電気信号源と通信する超音波変換器アセンブリと、

前記ハウジング内にあり、モータ駆動信号源と通信するモータであって、前記モータは、前記超音波変換器アセンブリに回転運動を適用するために、前記超音波変換器アセンブリに連結される、モータと、

前記超音波変換器アセンブリに連結されるホーンと、

前記ハウジングに連結され、内部に先端空洞を画定する遠位先端部を有する、中空の外部シースと、

前記ホーンに連結され、組織切断遠位端を有するブレードであって、前記ブレードは、前記外部シース内に回転可能に支持され、前記先端空洞内に回転可能に支持される組織切断遠位端部を有する、ブレードと、 30

前記先端空洞内の摩擦低減材料とを含む、超音波外科用器具。

【0128】

(11) 前記摩擦低減材料は、前記先端空洞の内壁部に適用される、実施態様10に記載の超音波外科用器具。

(12) 前記摩擦低減材料は、前記先端空洞内に取り付けられた摩擦低減パッドを含む、実施態様10に記載の超音波外科用器具。

(13) 前記摩擦低減パッドは、前記ブレード部材の前記組織切断遠位端の一部の幾何形状に適合する表面を有する、表面を有する、実施態様12に記載の超音波外科用器具。

(14) 前記摩擦低減パッドは、ポリイミド材料、テフロン材料、炭素充填ポリイミド材料及びテフロンセラミック材料からなる材料の群から選択される材料から作製される、実施態様12に記載の超音波外科用器具。 40

(15) 前記ブレードの前記組織切断遠位端の少なくとも一部に、他の摩擦低減材料を更に含む、実施態様10に記載の超音波外科用器具。

(16) 超音波外科用器具であって、

ハウジングと、

前記ハウジング内に回転可能に支持され、超音波電気信号源と通信する超音波変換器アセンブリと、

前記ハウジング内にあり、モータ駆動信号源と通信するモータであって、前記モータは、前記超音波変換器アセンブリに回転運動を適用するために、前記超音波変換器アセンブ 50

リに連結される、モータと、

前記超音波変換器アセンブリに連結されるホーンと、

前記ハウジングに連結され、内部に先端空洞を画定する遠位先端部を有する、中空の外部シースと、

前記ホーンに連結され、前記外部シース内に回転可能に支持されるブレードであって、前記ブレードは、前記先端空洞内に回転可能に支持される組織切断遠位端部を有する、ブレードと、

前記ブレードの前記組織切断遠位端の少なくとも一部の低摩擦材料とを含む、超音波外科用器具。

(17) 前記低摩擦材料は、窒化チタン、ダイヤモンドコーティング材料、窒化クロム、グラファイトiC(Graphit-iC)からなる硬質低摩擦材料の群から選択される、実施態様16に記載の超音波外科用器具。 10

(18) 前記ブレードの前記組織切断遠位端は、中央部分によって分離される弓状切斷面の対を含み、各前記弓状切斷面は、そこに形成された少なくとも1つの切斷縁部を有し、前記低摩擦材料は、各前記弓状切斷面の少なくとも一部に適用される、実施態様16に記載の超音波外科用器具。

【図1】

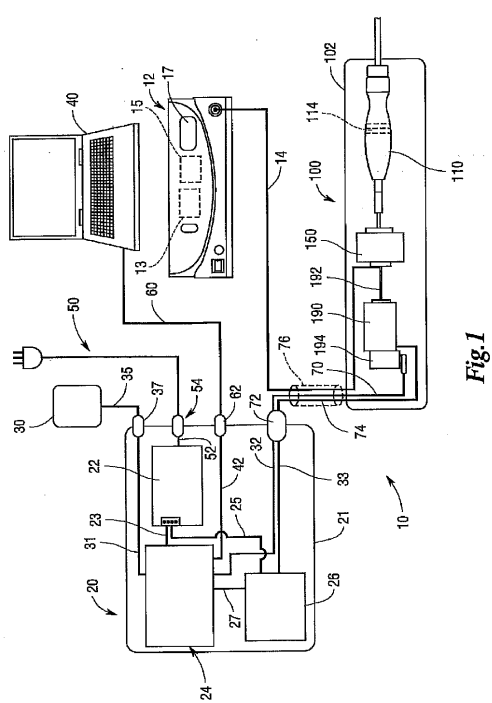
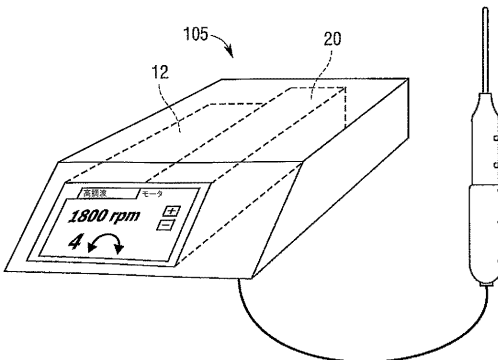


Fig. 1

【図1A】



【図1B】

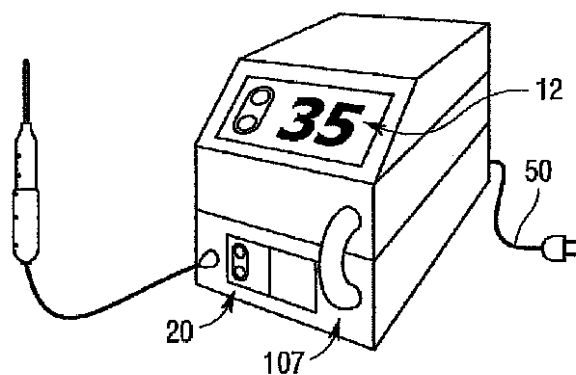


Fig. 1B

【 四 2 】

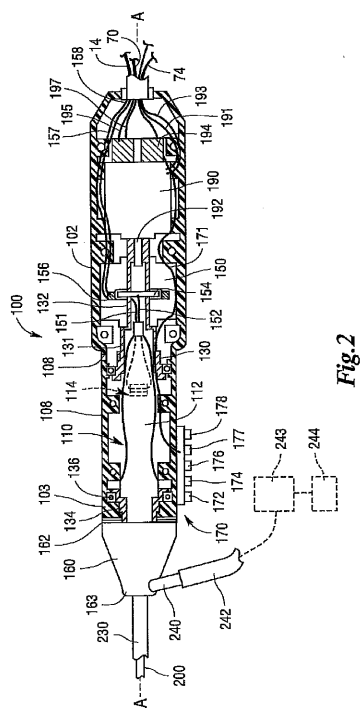
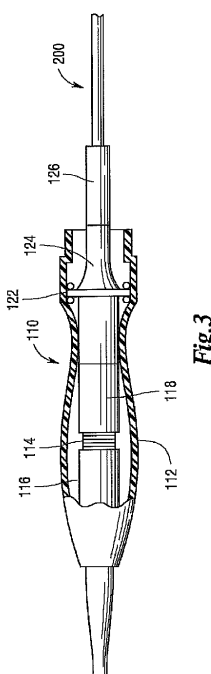


Fig. 2

【 図 3 】



3

〔 四 4 〕

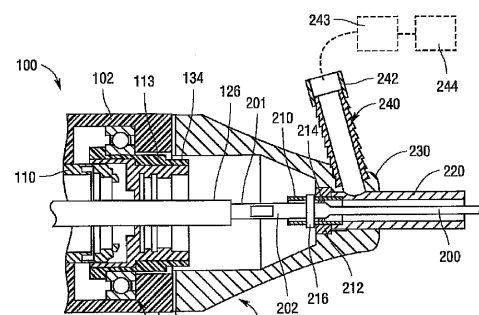


Fig.4

【 図 5 】

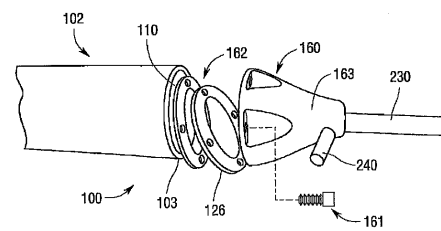


Fig.5

【図6】

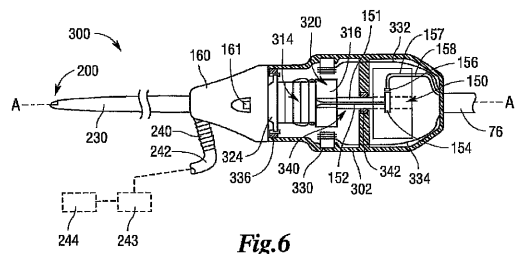


Fig.6

〔 図 7 〕

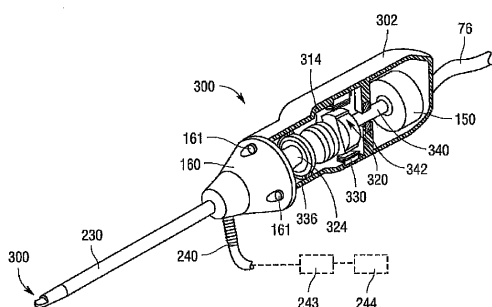


Fig. 7

【図8】

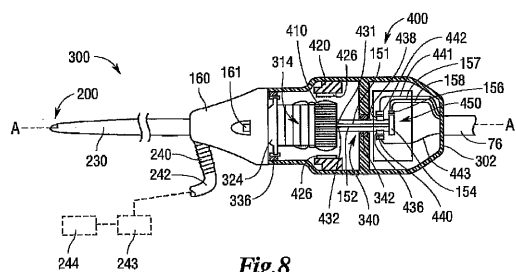


Fig.8

〔 図 9 〕

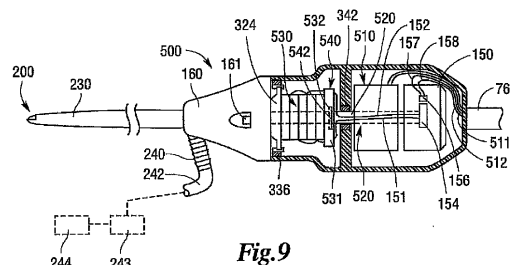


Fig.9

〔 10 〕

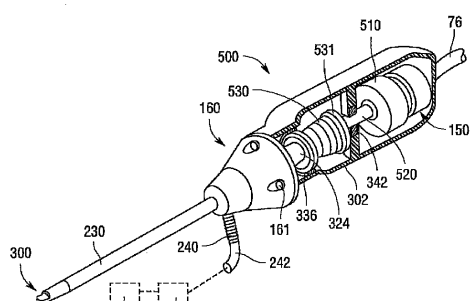


Fig. 10

【图 1-1】

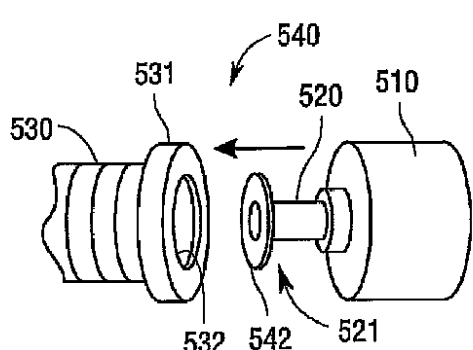


Fig. 11

〔 1 2 〕

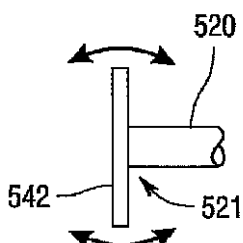


Fig. 12

(図 1-3)

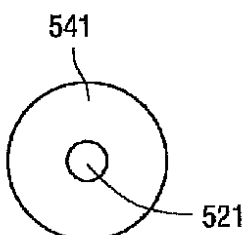
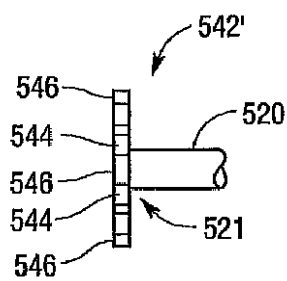
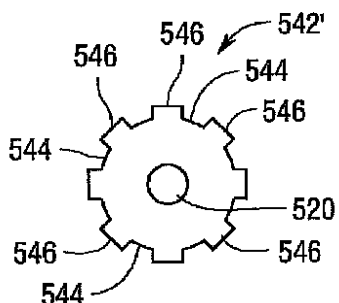


Fig.13

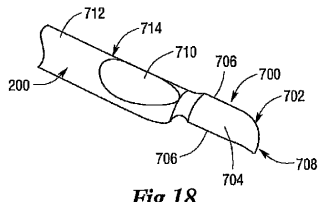
【図 1 4】

*Fig.14*

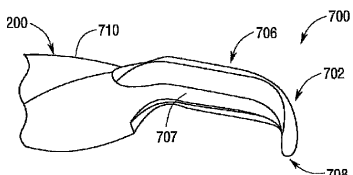
【図 1 5】

*Fig.15*

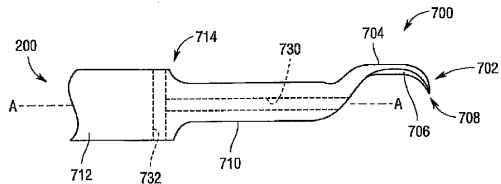
【図 1 8】

*Fig.18*

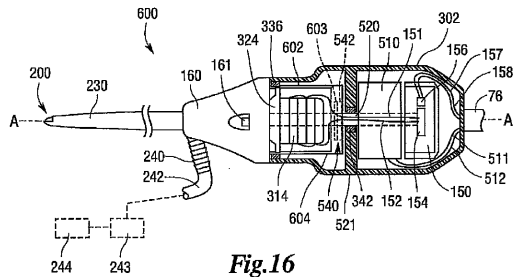
【図 1 9】

*Fig.19*

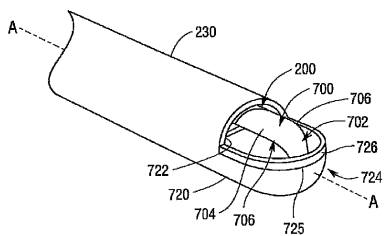
【図 2 0】

*Fig.20*

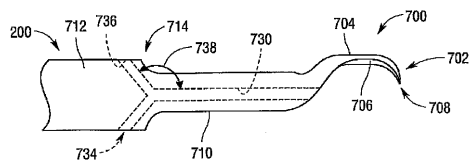
【図 1 6】

*Fig.16*

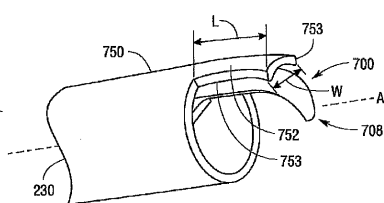
【図 1 7】

*Fig.17*

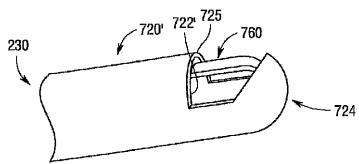
【図 2 1】

*Fig.21*

【図 2 2】

*Fig.22*

【図 2 3】

*Fig.23*

【図 2 3 A】

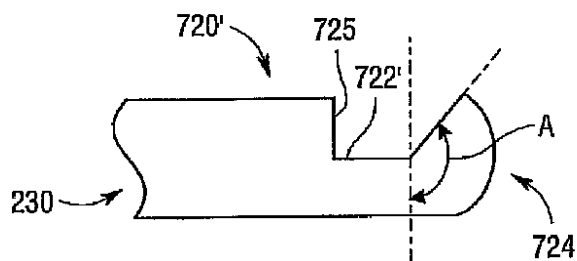


Fig.23A

【図 2 4】

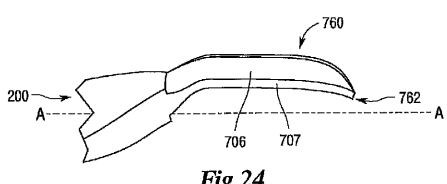


Fig.24

【図 2 5】

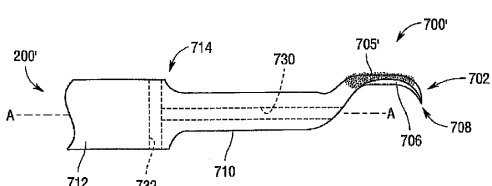


Fig.25

【図 2 8】

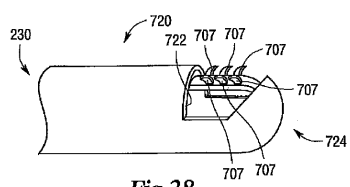


Fig.28

【図 2 9】

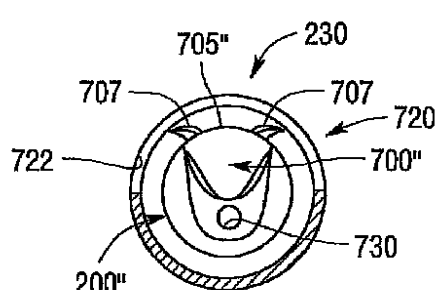


Fig.29

【図 2 6】

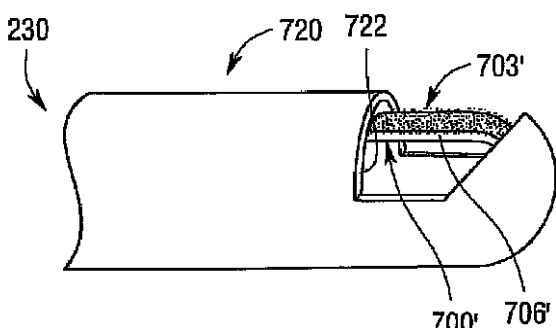


Fig.26

【図 2 7】

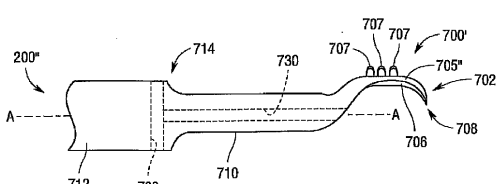


Fig.27

【図 3 0】

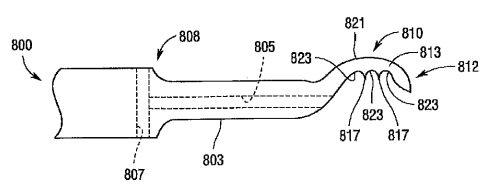


Fig.30

【図 3 1】

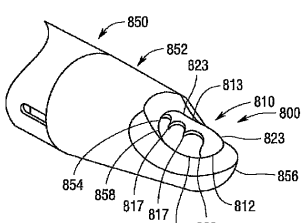
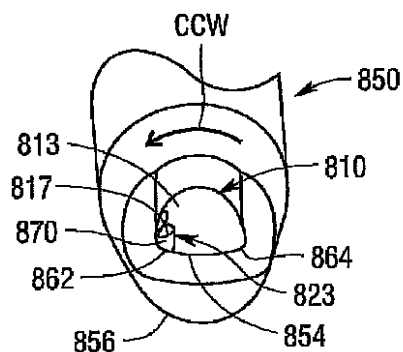
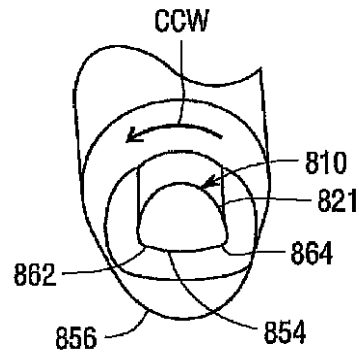


Fig.31

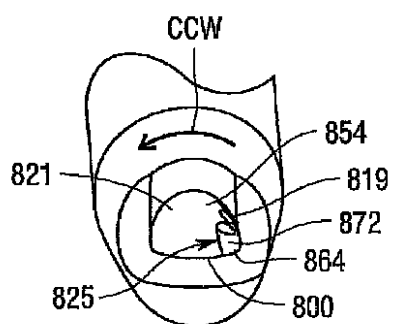
【図 3 2 A】

*Fig.32A*

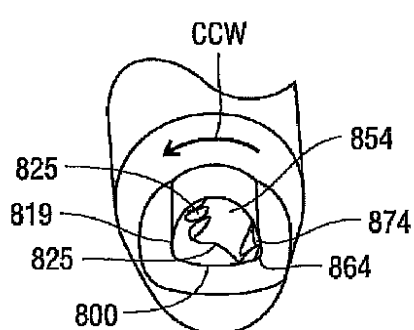
【図 3 2 B】

*Fig.32B*

【図 3 2 C】

*Fig.32C*

【図 3 2 D】

*Fig.32D*

【図 3 3】

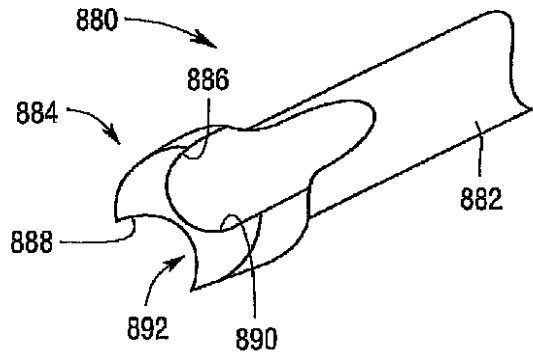


Fig.33

【図 3 4】

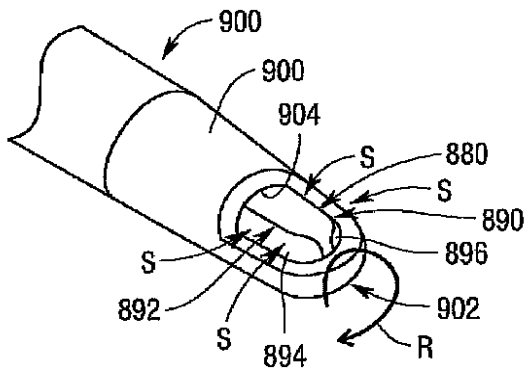


Fig.34

【図 3 4 A】

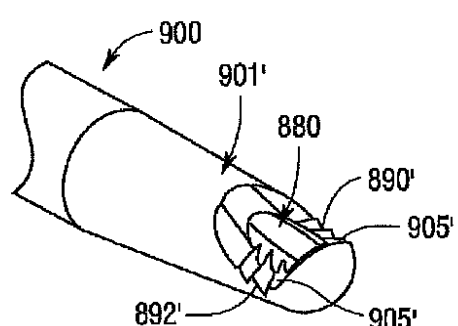


Fig.34A

【図 3 6】

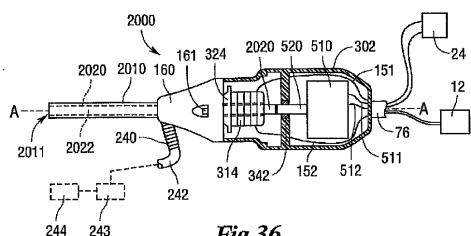


Fig.36

【図 3 5】

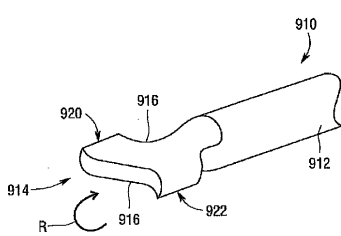


Fig.35

【図 3 6 A】

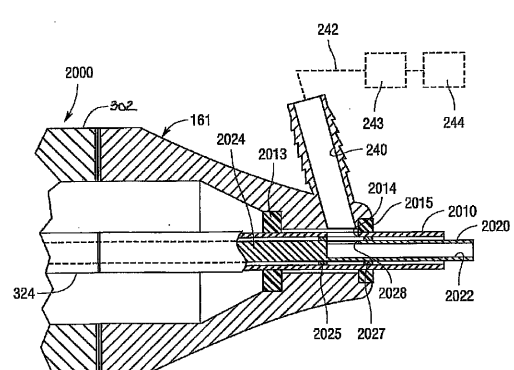
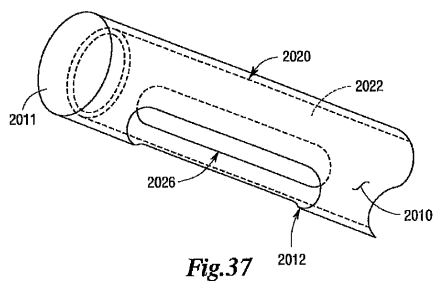
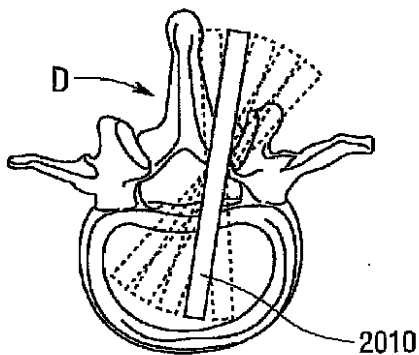


Fig.36A

【図 3 7】



【図 3 9】



【図 3 8】

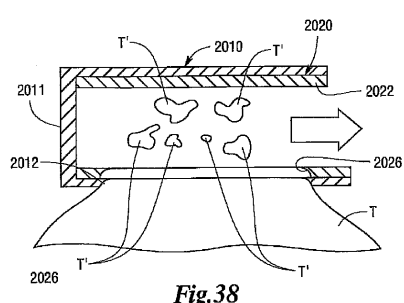


Fig.39

【図 4 0】

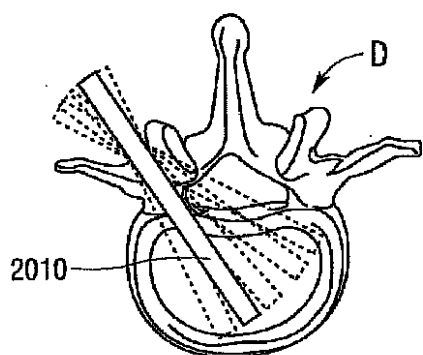


Fig.40

【図 4 2】

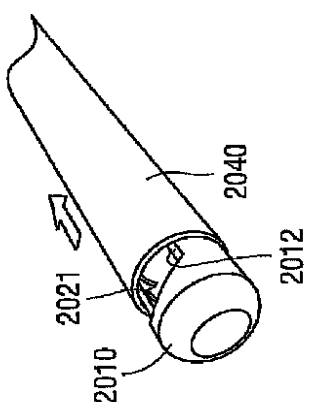


Fig.42

【図 4 1】

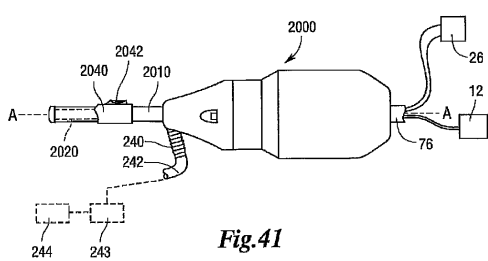


Fig.41

【図 4 3】

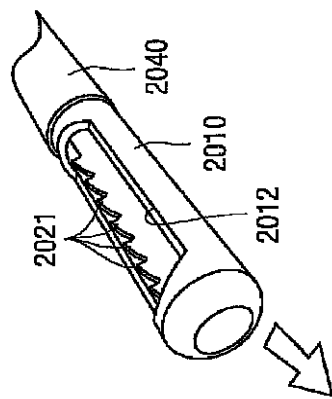


Fig.43

【図 4 4】

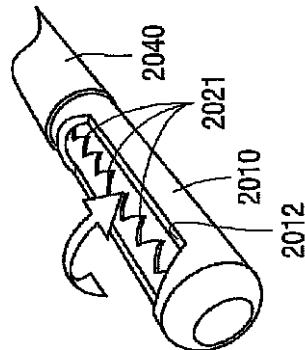


Fig.44

【図 4 5】

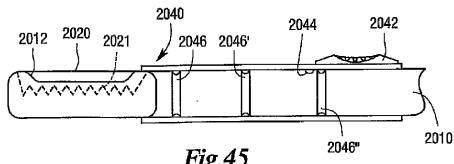


Fig.45

【図 4 6】

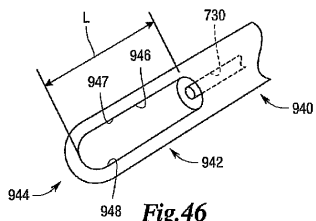


Fig.46

【図 4 7】

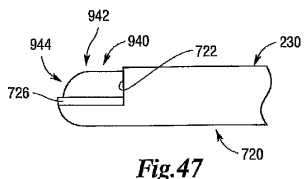


Fig.47

【図 4 8】

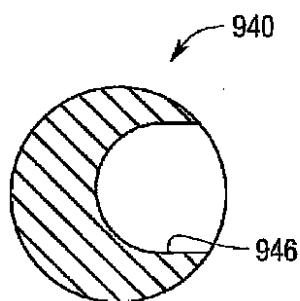


Fig.48

【図 4 9】

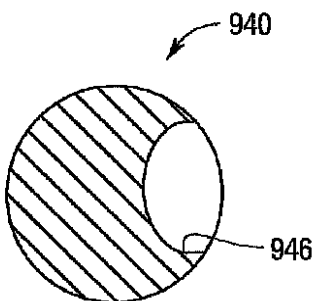
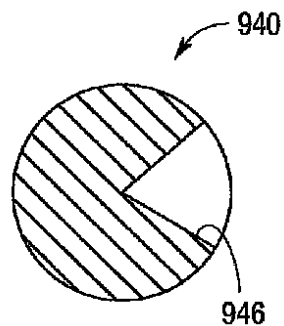
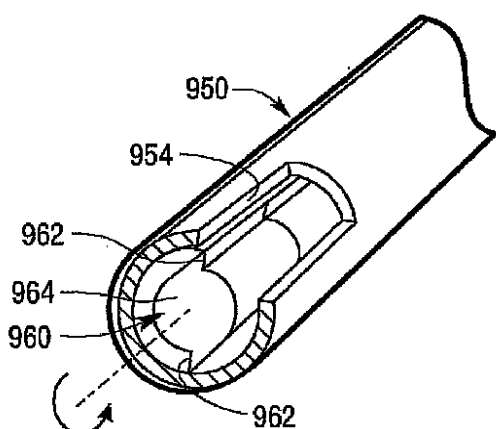


Fig.49

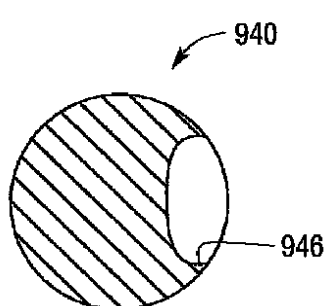
【図 5 0】

*Fig.50*

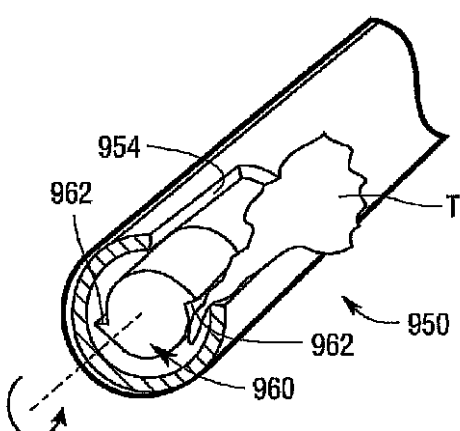
【図 5 2】

*Fig.52*

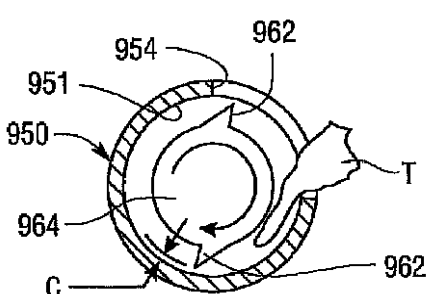
【図 5 1】

*Fig.51*

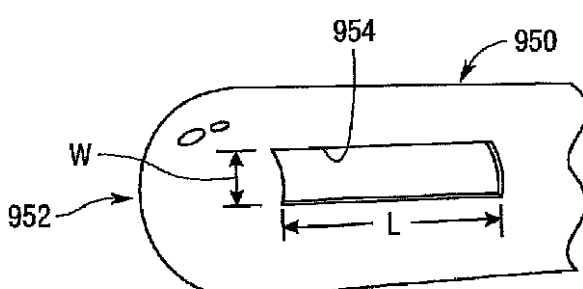
【図 5 3】

*Fig.53*

【図 5 4】

*Fig.54*

【図 5 5】

*Fig.55*

【図 5 6】

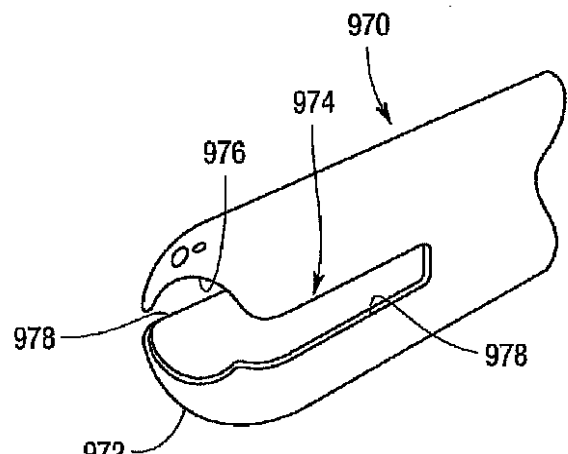


Fig.56

【図 5 7】

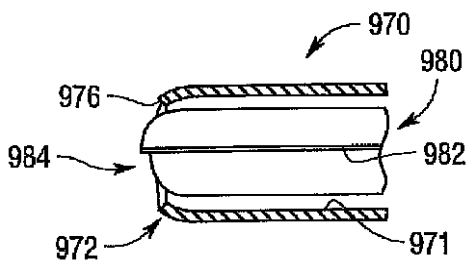


Fig.57

【図 5 8】

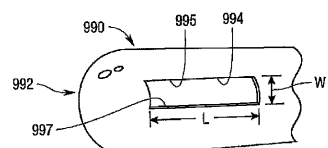


Fig.58

【図 5 9】

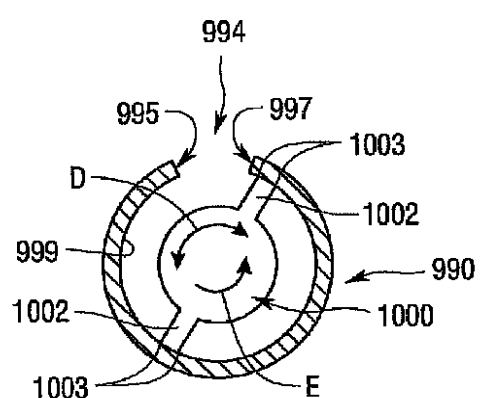


Fig.59

【図 6 1】

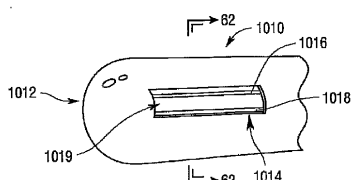


Fig.61

【図 6 0】

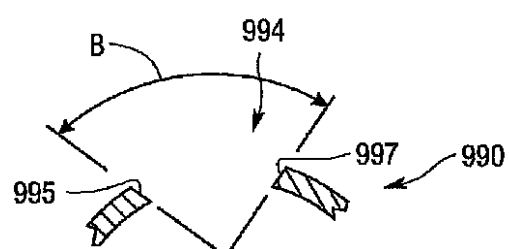


Fig.60

【図 6 2】

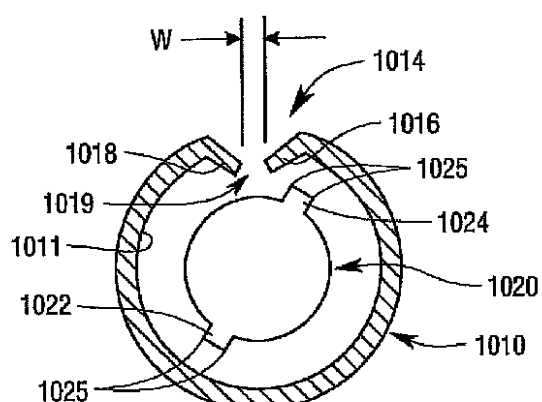


Fig.62

【図 6 3】

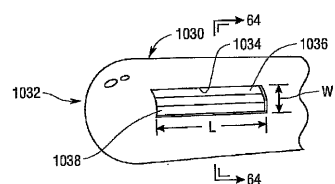


Fig.63

【図 6 4】

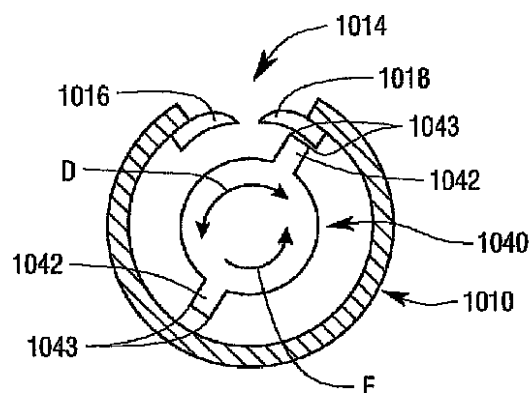


Fig.64

【図 6 5】

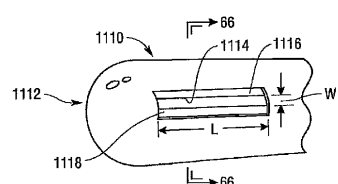


Fig.65

【図 6 6】

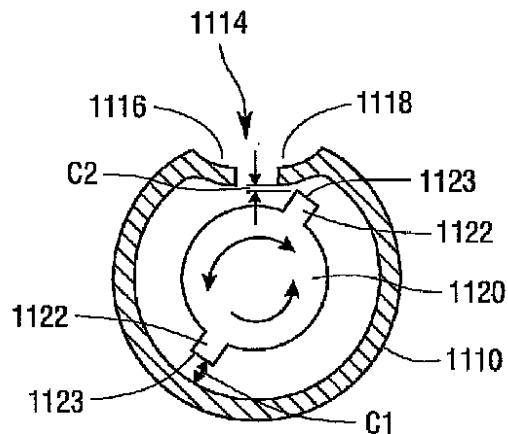


Fig.66

【図 6 7】

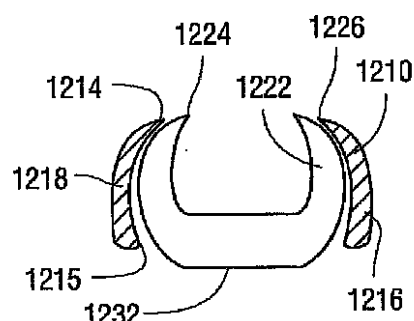


Fig.67

【図 6 8】

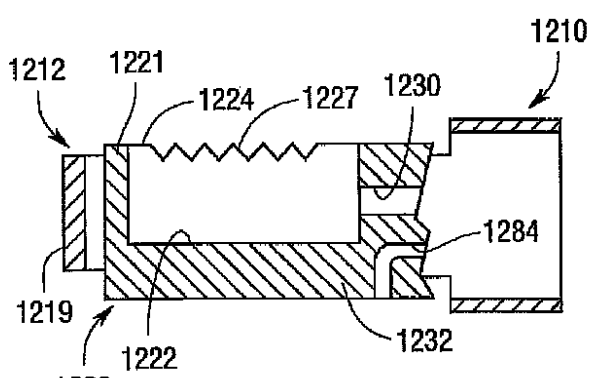


Fig.68

【図 6 9】

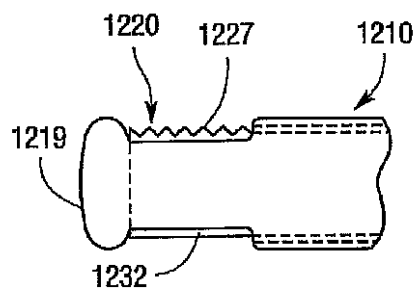
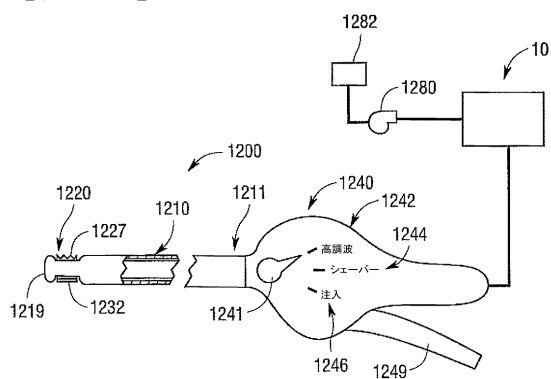


Fig.69

【図 7 0】



【図 7 4】

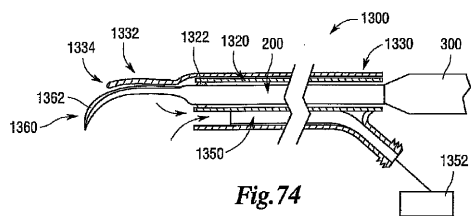


Fig.74

【図 7 5】

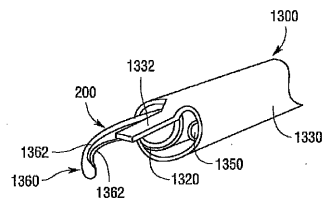
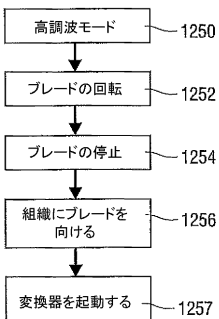
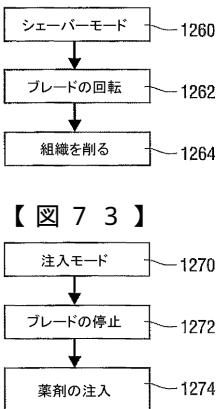


Fig.75

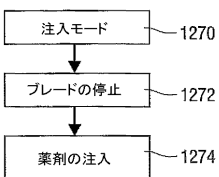
【図 7 1】



【図 7 2】



【図 7 3】



【図 7 6】

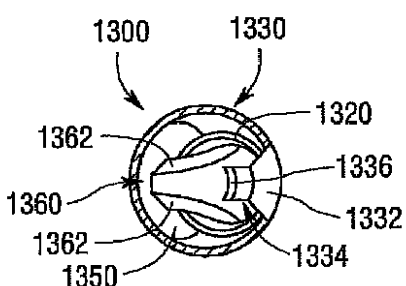


Fig.76

【図 7 7】

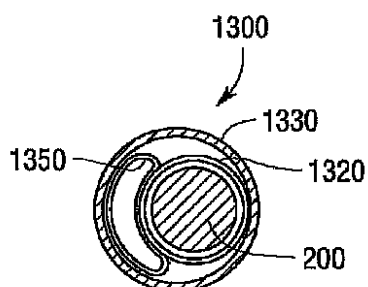


Fig.77

【図 7 8】

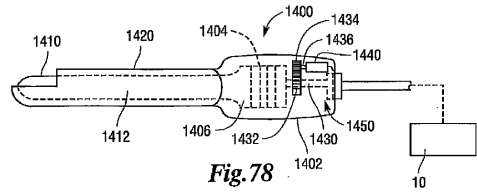


Fig.78

【図 7 9】

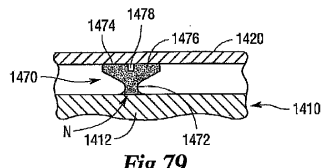


Fig.79

【図 8 0】

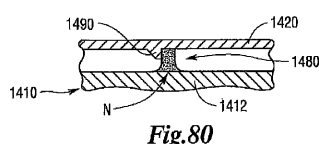


Fig.80

【図 8 1】

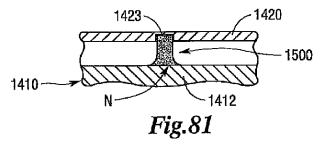


Fig.81

【図 8 2】

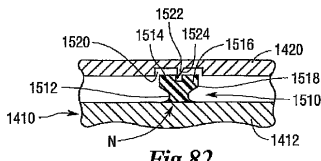


Fig.82

【図 8 3】

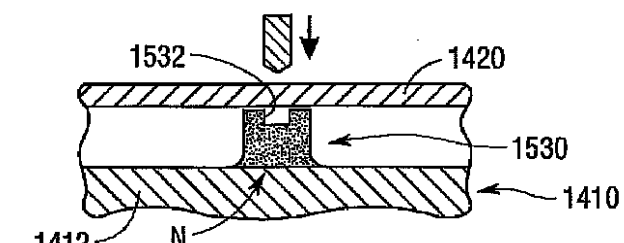


Fig.83

【図 8 4】

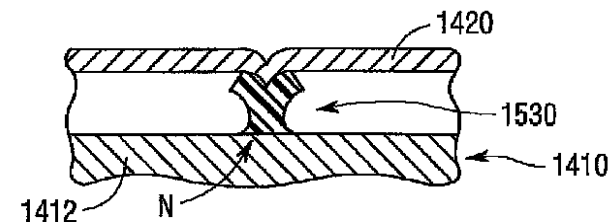


Fig.84

【図 8 5】

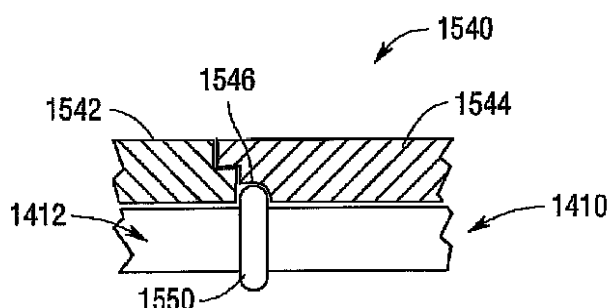


Fig.85

【図 8 7】

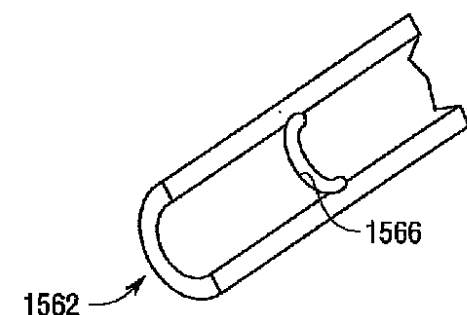


Fig.87

【図 8 6】

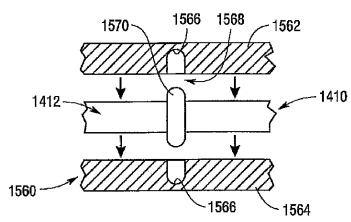


Fig.86

【図 8 8】

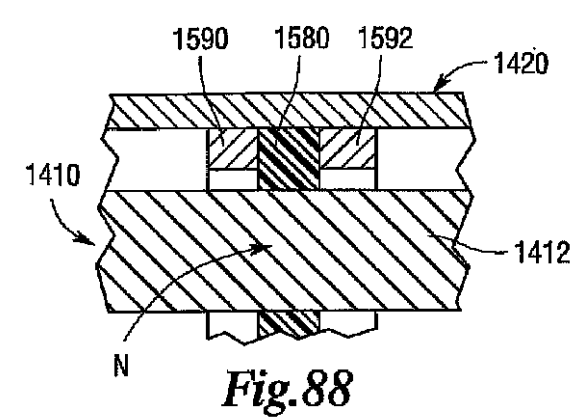


Fig.88

【図 8 9】

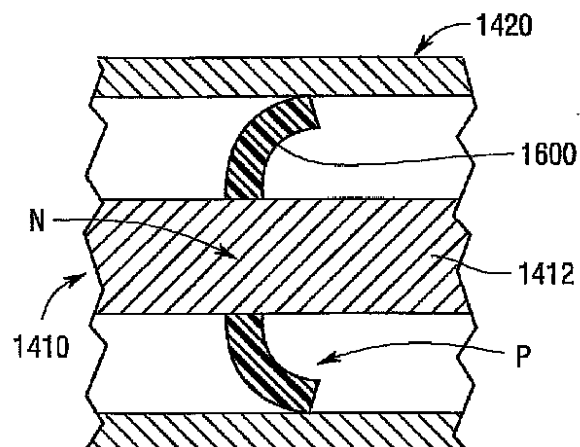


Fig.89

【図 9 0】

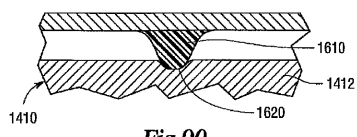


Fig.90

【図 9 1 A】

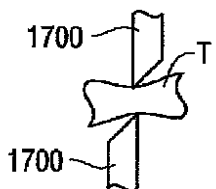


Fig.91A

【図 9 1 B】

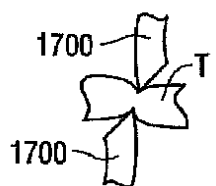


Fig.91B

【図 9 1 C】

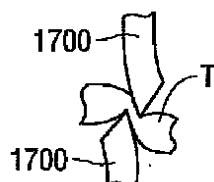


Fig.91C

【図 9 2】

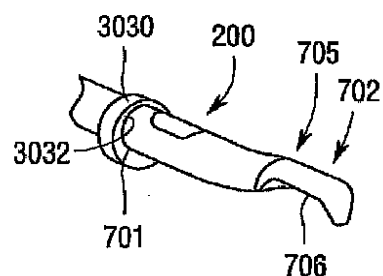


Fig.92

【図 9 1 D】

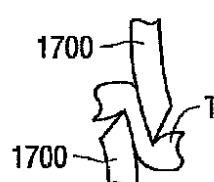


Fig.91D

【図 9 2 A】

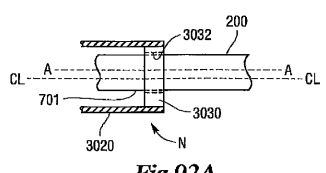


Fig.92A

【図93】

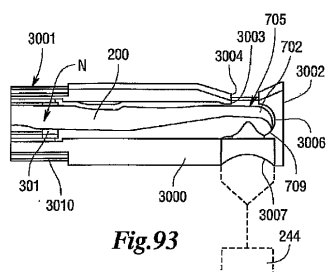


Fig.93

【図95】

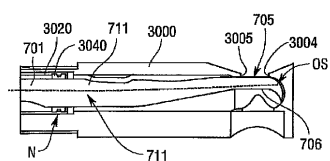


Fig.95

【図94】

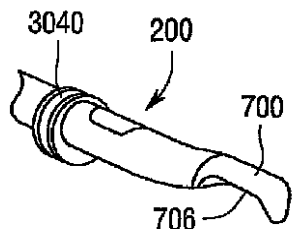


Fig.94

【図96】

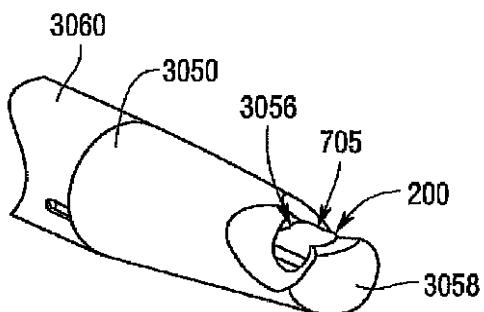


Fig.96

【図97】

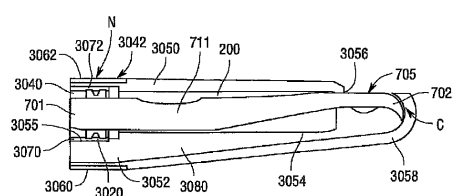


Fig.97

【図99】

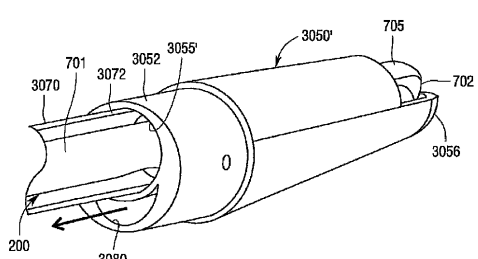


Fig.99

【図98】

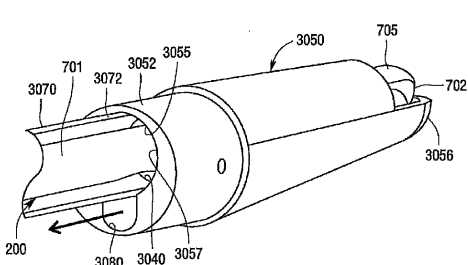


Fig.98

【図100】

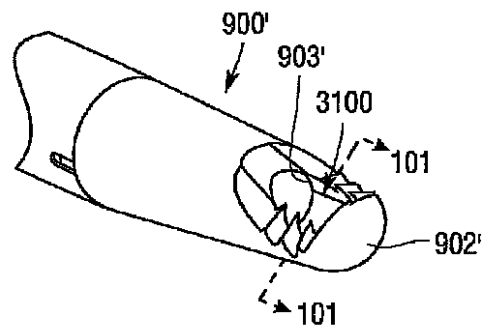


Fig.100

【図 101】

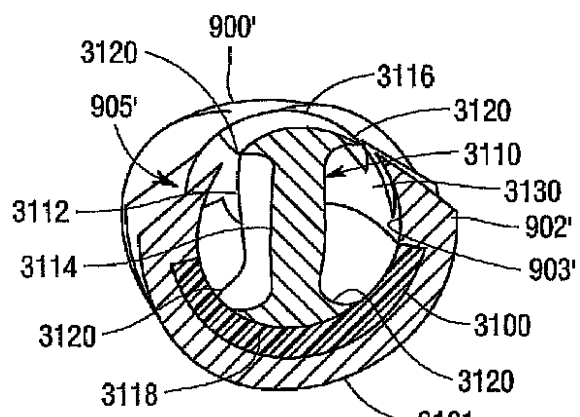


Fig.101

【図 102】

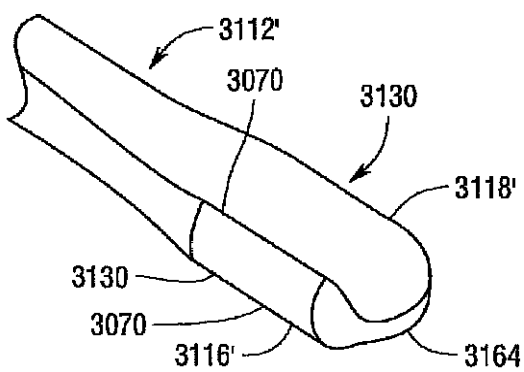


Fig.102

【国際調査報告】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International application No PCT/US2011/024197																								
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER INV. A61B17/22 A61B17/32 A61B17/3207 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																										
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 practical, search terms used) EPO-Internal																										
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: left; padding-right: 10px;">Category*</th> <th style="padding-bottom: 5px;">Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages</th> <th style="text-align: right; padding-bottom: 5px;">Relevant to claim No.</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>X</td> <td>WO 2008/016886 A2 (BAXANO INC [US]; SCHMITZ GREGORY [US]; BLEAM JEFFEREY [US]; LEGUIDLEGU) 7 February 2008 (2008-02-07) paragraphs [0037], [0038], [0073], [080]; figure 8</td> <td style="text-align: right;">1-9</td> </tr> <tr> <td>Y</td> <td>-----</td> <td style="text-align: right;">10-18</td> </tr> <tr> <td>Y</td> <td>US 2004/127925 A1 (DU SHU [US] ET AL) 1 July 2004 (2004-07-01)</td> <td style="text-align: right;">10-14</td> </tr> <tr> <td>A</td> <td>paragraphs [0018], [0028]; figure 3</td> <td style="text-align: right;">1-9, 15-18</td> </tr> <tr> <td>Y</td> <td>-----</td> <td style="text-align: right;">15-18</td> </tr> <tr> <td>A</td> <td>EP 0 908 155 A1 (ETHICON ENDO SURGERY INC [US]) 14 April 1999 (1999-04-14) pages 15,42,56; figure 2</td> <td style="text-align: right;">1-14</td> </tr> <tr> <td></td> <td>-----</td> <td style="text-align: right;">-/-</td> </tr> </tbody> </table>			Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	X	WO 2008/016886 A2 (BAXANO INC [US]; SCHMITZ GREGORY [US]; BLEAM JEFFEREY [US]; LEGUIDLEGU) 7 February 2008 (2008-02-07) paragraphs [0037], [0038], [0073], [080]; figure 8	1-9	Y	-----	10-18	Y	US 2004/127925 A1 (DU SHU [US] ET AL) 1 July 2004 (2004-07-01)	10-14	A	paragraphs [0018], [0028]; figure 3	1-9, 15-18	Y	-----	15-18	A	EP 0 908 155 A1 (ETHICON ENDO SURGERY INC [US]) 14 April 1999 (1999-04-14) pages 15,42,56; figure 2	1-14		-----	-/-
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.																								
X	WO 2008/016886 A2 (BAXANO INC [US]; SCHMITZ GREGORY [US]; BLEAM JEFFEREY [US]; LEGUIDLEGU) 7 February 2008 (2008-02-07) paragraphs [0037], [0038], [0073], [080]; figure 8	1-9																								
Y	-----	10-18																								
Y	US 2004/127925 A1 (DU SHU [US] ET AL) 1 July 2004 (2004-07-01)	10-14																								
A	paragraphs [0018], [0028]; figure 3	1-9, 15-18																								
Y	-----	15-18																								
A	EP 0 908 155 A1 (ETHICON ENDO SURGERY INC [US]) 14 April 1999 (1999-04-14) pages 15,42,56; figure 2	1-14																								
	-----	-/-																								
<input checked="" 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 document 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																										
Date of the actual completion of the international search 7 April 2011		Date of mailing of the international search report 14/04/2011																								
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.O. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016		Authorized officer Lee, Ronan																								

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No PCT/US2011/024197

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	US 6 405 733 B1 (FOGARTY THOMAS J [US] ET AL) 18 June 2002 (2002-06-18) column 4, lines 42-49 - column 13, lines 59-64; figure 3 ----- WO 2006/058223 A2 (REVASCULAR THERAPEUTICS INC [US]; NORIEGA GERARDO V [US]; CHECHELSKI V) 1 June 2006 (2006-06-01) figures 11-14,28-30 -----	1-18
A		1-18

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/US2011/024197

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO 2008016886	A2	07-02-2008	US	2008033465 A1		07-02-2008
US 2004127925	A1	01-07-2004	AT	500788 T		15-03-2011
			AU	2003297812 A1		29-07-2004
			CA	2539963 A1		22-07-2004
			CN	1756512 A		05-04-2006
			EP	1581125 A2		05-10-2005
			HK	1088803 A1		20-03-2009
			JP	4482458 B2		16-06-2010
			JP	2006512149 T		13-04-2006
			RU	2334477 C2		27-09-2008
			WO	2004060141 A2		22-07-2004
EP 0908155	A1	14-04-1999	AU	730054 B2		22-02-2001
			AU	8841598 A		29-04-1999
			CA	2249809 A1		10-04-1999
			DE	69815246 D1		10-07-2003
			DE	69815246 T2		06-05-2004
			DE	69830674 D1		28-07-2005
			DE	69830674 T2		24-05-2006
			ES	2242914 T3		16-11-2005
			ES	2201414 T3		16-03-2004
			JP	4488448 B2		23-06-2010
			JP	11192234 A		21-07-1999
			JP	2008284374 A		27-11-2008
			US	5944737 A		31-08-1999
US 6405733	B1	18-06-2002	AT	490720 T		15-12-2010
			EP	2077090 A1		08-07-2009
			EP	2298154 A2		23-03-2011
			ES	2356059 T3		04-04-2011
			US	6564806 B1		20-05-2003
WO 2006058223	A2	01-06-2006	EP	1824552 A2		29-08-2007
			JP	2008521503 T		26-06-2008

フロントページの続き

(81)指定国 AP(BW,GH,GM,KE,LR,LS,MW,MZ,NA,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZM,ZW),EA(AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,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,R,S,SE,SI,SK,SM,TR),OA(BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GQ,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG),AE,AG,AL,AM,AO,AT,AU,AZ,BA,BB,BG,BH,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,IS,JP,KE,KG,KM,KN,KP,KR,KZ,LA,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LY,MA,MD,ME,MG,MK,MN,MW,MY,MZ,NA,NG,NI,NO,NZ,OM,PE,PG,PH,PL,PT,RO,RS,RU,SC,SD,SE,SG,SK,SL,SM,ST,SV,SY,TH,TJ,TM,TN,TR,TT,TZ,UA,UG,US,UZ,VC,VN,ZA,ZM,ZW

(特許庁注：以下のものは登録商標)

1. イーサネット

(72)発明者 ロバートソン・ガレン・シー

アメリカ合衆国、45212 オハイオ州、シンシナティ、デルジャー・レーン 5752

(72)発明者 ティム・リチャード・ダブリュ

アメリカ合衆国、45208 オハイオ州、シンシナティ、モンティース・アベニュー 3405
、ナンバー・1

(72)発明者 ラップ・キップ・エム

アメリカ合衆国、45147 オハイオ州、ニュー・リッチモンド、ステイト・ルート・232
2096

(72)発明者 スナイダー・クリスティーナ・エイ

アメリカ合衆国、18014 ペンシルベニア州、バス、ストーン・ポスト・ロード 6090

Fターム(参考) 4C160 JJ24 JJ45 JJ49

专利名称(译)	超声波手术器械的可旋转切割实施配置		
公开(公告)号	JP2013519438A	公开(公告)日	2013-05-30
申请号	JP2012552952	申请日	2011-02-09
[标]申请(专利权)人(译)	伊西康内外科公司		
申请(专利权)人(译)	爱惜康完 - Sajeryi公司		
[标]发明人	ロバートソンガレンシー ティムリチャードダブリュ ラップキップエム スナイダークリスティーナエイ		
发明人	ロバートソン・ガレン・シー ティム・リチャード・ダブリュ ラップ・キップ・エム スナイダー・クリスティーナ・エイ		
IPC分类号	A61B18/00		
FI分类号	A61B17/36.330		
F-TERM分类号	4C160/JJ24 4C160/JJ45 4C160/JJ49		
优先权	12/703875 2010-02-11 US		
其他公开文献	JP5795337B2		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

在一般方面，本发明涉及一种超声外科手术器械，其包括可旋转地支撑其中的超声换能器组件的手持件壳体，该超声换能器组件可通过内部容纳的马达选择性地旋转。公开了各种形式的刀片和护套附接构造，并且刀片可以在中空外护套内选择性地旋转。中空外部护套在其中具有至少一个开口，叶片尖端可以通过该开口暴露于组织。可以对切割工具施加真空，或者可以通过外部护套施加真空以通过护套中的开口抽吸组织以接触刀片的一部分。

