



(12) 发明专利申请

(10) 申请公布号 CN 104887265 A

(43) 申请公布日 2015. 09. 09

(21) 申请号 201510144728. 6

(22) 申请日 2009. 04. 17

(30) 优先权数据

61/045, 944 2008. 04. 17 US

61/091, 233 2008. 08. 22 US

61/095, 451 2008. 09. 09 US

61/095, 921 2008. 09. 10 US

12/323, 273 2008. 11. 25 US

(62) 分案原申请数据

200980123021. X 2009. 04. 17

(71) 申请人 C·R·巴德股份有限公司

地址 美国新泽西州

(72) 发明人 J·B·考克斯 A·K·米森纳

C·C·布莱特 B·哈马特克

E·K·伯恩赛德 J·R·斯塔斯

A·欧罗密

(74) 专利代理机构 北京嘉和天工知识产权代理  
事务所(普通合伙) 11269

代理人 严慎 支媛

(51) Int. Cl.

A61B 8/00(2006. 01)

A61B 5/06(2006. 01)

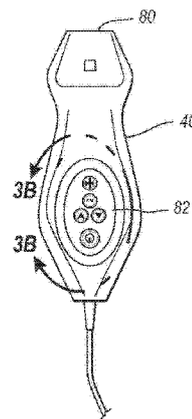
权利要求书3页 说明书26页 附图33页

(54) 发明名称

用于穿过无菌区域以进行脉管系统内的导管放置的系统和方法

(57) 摘要

公开了一种用于在患者的脉管系统中准确地放置导管的集成导管放置系统。在一个实施方案中,所述集成的系统包括系统控制台,用于临时放置在患者的胸部的末端定位传感器以及超声探测器。所述末端定位传感器在所述导管被设置在脉管系统中时探测设置在所述导管的内腔中的探针的磁场。在所述导管导入之前,所述超声探测器以超声方式成像脉管系统的一部分。基于 ECG 信号的导管末端引导被包括在所述集成的系统中,以使能所述导管末端至一相对于患者的心脏结的期望位置的引导。还公开了用于在患者的无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路以使能从所述导管到所述末端定位传感器的 ECG 信号通路的各种装置。



1. 一种集成导管放置系统,所述集成导管放置系统包括:  
系统控制台;  
超声探测器,所述超声探测器可操作地连接到所述系统控制台;  
用于放置在患者的外部部分上的末端定位传感器,所述末端定位传感器被设计来在导管的远侧部分被设置在患者体内时探测设置在所述导管的内腔中的探针的磁场;以及  
无线模块,所述无线模块连接到所述末端定位传感器,所述无线模块被设计来将由所述末端定位传感器接收的信号传送到所述系统控制台。
2. 如权利要求 1 所述的系统,其中所述超声探测器包括使用者输入控制装置,所述使用者输入控制装置用于控制在超声模式中的所述超声探测器的使用以及在末端定位模式中的所述末端定位传感器的使用。
3. 如权利要求 2 所述的系统,还包括显示器,所述显示器用于描绘与所述超声模式和所述末端定位模式相关的信息。
4. 如权利要求 3 所述的系统,其中所述显示器被集成到所述系统控制台中,并且其中所述系统控制台包括至少一个控制处理器。
5. 如权利要求 2 所述的系统,其中所述超声探测器的所述使用者输入控制装置使得所述显示器在与所述超声模式相关的信息的描绘和与所述末端定位模式相关的信息的描绘之间的切换能够进行。
6. 如权利要求 5 所述的系统,其中所述系统控制台包括按钮界面,所述按钮界面使得所述显示器的切换能够进行。
7. 如权利要求 1 所述的系统,其中所述探针在所述导管放置完成之后是从所述导管的内腔可移除的。
8. 如权利要求 1 所述的系统,其中所述超声探测器在所述系统的使用期间被定位在无菌区域中,并且其中所述超声探测器使得所述系统能够由临床医生使用而无需临床医生刺穿到所述无菌区域之外。
9. 如权利要求 1 所述的系统,其中所述探针的所述磁场由邻近所述探针的远侧端被包括的至少一个磁元件提供,所述探针的所述远侧端与所述导管的远侧端基本上共端头。
10. 如权利要求 1 所述的系统,其中所述探针的所述磁场由包括以下中的一个的部件产生:永久磁体、电磁体及前述内容的任一组合。
11. 如权利要求 1 所述的系统,还包括 ECG 末端确认部件,所述 ECG 末端确认部件用于确定所述导管的远侧末端相对所述患者的心脏的窦房结的接近度,所述 ECG 末端确认部件包括:  
被包括在所述探针上的 ECG 传感器组件,所述 ECG 传感器组件用于检测所述窦房结的电活动;以及  
被设计用于放置在所述患者的外部部分上的参考电极和接地电极,所述 ECG 传感器组件、参考电极以及接地电极经由所述无线模块可操作地连接到所述系统控制台。
12. 一种用于将导管放置在患者的脉管系统中的集成导管放置系统,所述集成导管放置系统包括:  
控制台,所述控制台包括显示器;  
超声探测器,所述超声探测器可操作地连接到所述控制台来以超声方式成像所述脉管

系统的一部分以在所述显示器上进行描绘；

与所述导管相关联的磁组件；

末端定位传感器,所述末端定位传感器以无线的方式连接到所述控制台,来在所述显示器上描绘与由所述末端定位传感器对所述磁组件的磁场的检测相关的信息,从而在所述导管在所述脉管系统中推进期间确定所述导管相对于所述末端定位传感器的位置。

13. 如权利要求 12 所述的系统,其中所述末端定位传感器在导管放置期间被安置在所述患者胸部上,并且其中所述磁组件与探针一起被包括,所述探针以可移除的方式插入所述导管的内腔,所述探针包括至少一个磁组件。

14. 如权利要求 13 所述的系统,其中所述至少一个磁元件包括多个铁磁元件。

15. 如权利要求 14 所述的系统,其中所述多个铁磁元件被包括在所述探针中,从而与所述导管的远侧末端基本上共端头。

16. 如权利要求 12 所述的系统,其中所述超声探测器包括至少一个使用者输入控制装置来控制所述系统的功能。

17. 一种用于将导管插入患者的脉管系统的导管放置系统,所述导管放置系统包括:  
控制台;

以可移除的方式可安置在所述导管的内腔中的探针,所述探针包括:

磁组件,所述磁组件用于产生磁场;以及

ECG 传感器组件,所述 ECG 传感器组件用来检测所述患者的心脏结的 ECG 信号;

末端定位传感器,所述末端定位传感器可安置在患者胸部上,所述末端定位传感器被配置来当所述导管设置在所述患者的脉管系统中时检测所述磁组件的磁场,所述末端定位传感器可操作地连接到所述 ECG 传感器组件;

无线模块,所述无线模块连接到所述末端定位传感器,所述无线模块被设计来将由所述末端定位传感器接收的信号传送到所述系统控制台;以及

显示器,所述显示器用来显示与由所述 ECG 传感器组件检测的 ECG 信号的至少一个方面相关的信息。

18. 如权利要求 17 所述的系统,其中所述控制台显示器使得临床医生能够确定所述导管的远侧末端何时被安置在相对于所述心脏结的预先确定的位置。

19. 如权利要求 22 所述的系统,其中所述 ECG 传感器组件包括所述探针的导电性芯线。

20. 如权利要求 19 所述的系统,其中所述芯线包括向远侧逐渐变细的部分,所述芯线延伸到所述探针的远侧端。

21. 如权利要求 19 所述的系统,其中所述磁组件包括邻近所述探针的远侧端安置的多个磁元件,所述探针设置在所述导管的内腔中,以致所述多个磁元件基本上邻近所述导管的远侧末端。

22. 如权利要求 19 所述的系统,还包括超声探测器,所述超声探测器可操作地连接到所述控制台来在所述导管导入所述脉管系统之前,以超声的方式成像所述脉管系统的一部分,以在所述显示器上进行描绘。

23. 如权利要求 22 所述的系统,其中在第一模式中的所述显示器描绘与由所述超声探测器进行的以超声的方式成像相关的方面,其中在第二模式中的所述显示器描绘与由所述末端定位传感器对所述磁组件的磁场的检测相关的方面,其中在第三模式中的所述显示器

描绘与由所述 ECG 的所述 ECG 传感器组件进行的检测相关的方面,并且其中由所述显示器描绘的所述模式被选择而无需临床医生到患者的无菌区域之外。

24. 如权利要求 23 所述的系统,其中在所述第三模式中的所述显示器显示所述患者的心脏结的当前 ECG 迹线。

25. 如权利要求 23 所述的系统,其中在所述第二模式中的所述显示器描绘第一图标来表示所述磁组件相对所述末端定位传感器的第一接近度和第二图标来表示所述磁组件相对所述末端定位传感器的第二接近度。

## 用于穿过无菌区域以进行脉管系统内的导管放置的系统和方法

[0001] 本申请是申请日为 2009 年 4 月 17 日、申请号为 200980123021.X、发明名称为“用于穿过无菌区域以进行脉管系统内的导管放置的系统和方法”的发明专利申请的分案申请。

[0002] 相关申请的交叉引用:本申请要求如下的美国临时专利申请的优先权:2008 年 4 月 17 日提交的题目为“穿过布单的电气连接器 (Drape-Breaching Electrical Connector)”的申请 No. 61/045,944,2008 年 9 月 10 日提交的题目为“用于在患者的脉管系统内放置导管的系统和方法 (System and Method for Placing a Catheter Within a Vasculature of a Patient)”的申请 No. 61/095,921,2008 年 8 月 22 日提交的题目为“包括预装可操纵探针的导管 (Catheter Including Preloaded Steerable Stylet)”的申请 No. 61/091,233,以及 2008 年 9 月 9 日提交的题目为“包括 ECG 和基于磁传感器的探针的导管组件 (Catheter Assembly Including ECG and Magnetic-Based Sensor Stylet)”的申请 No. 61/095,451。本申请还是 2008 年 11 月 25 日提交的题目为“用于脉管系统内的导管放置的集成系统 (Integrated System for Intravascular Placement of a Catheter)”的美国申请 No. 12/323,273 的部分继续申请,该美国申请 No. 12/323,273 要求如下的美国临时专利申请的优先权:2007 年 11 月 26 日提交的题目为“用于脉管系统内的导管放置的集成超声和末端定位系统 (Integrated Ultrasound and Tip Location System for Intravascular Placement of a Catheter)”的申请 No. 60/990,242,2008 年 9 月 10 日提交的题目为“用于在患者的脉管系统中放置导管的系统和方法 (System and Method for Placing a Catheter Within a Vasculature of a Patient)”的申请 No. 61/095,921,2008 年 8 月 22 日提交的题目为“包括预装可操纵探针的导管 (Catheter Including Preloaded Steerable Stylet)”的申请 No. 61/091,233,2008 年 9 月 9 日提交的题目为“包括 ECG 和基于磁传感器的探针的导管组件 (Catheter Assembly Including ECG and Magnetic-Based Sensor Stylet)”的申请 No. 61/095,451,以及 2008 年 4 月 17 日提交的题目为“穿过布单的电气连接器 (Drape-Breaching Electrical Connector)”的申请 No. 61/045,944。本文通过引用将前面所引用的每一个申请的全部内容并入本申请。

### 发明内容

[0003] 简要概述,本发明的实施方案涉及集成导管放置系统,所述系统被配置来在患者的脉管系统中准确地放置导管。所述集成系统采用至少两种形式来改善导管放置的准确性:1) 用于将导管导入患者的脉管系统的超声辅助引导;以及 2) 末端定位系统 (“TLS”),或在导管通过脉管系统的推进过程中对导管末端的基于磁方式的(例如永久磁体或电磁体)追踪,以在这样的推进过程中探测并便利对任何末端错位的纠正。

[0004] 在一个实施方案中,集成系统包括具有控制处理器的系统控制台,用于临时放置在患者的本体的一部分上的末端定位传感器,以及超声探测器。所述末端定位传感器在导管被设置在脉管系统中时探测设置在导管内腔中的探针的磁场。在导管导入脉管系统之

前,超声探测器以超声方式成像脉管系统的一部分。此外,超声探测器包括使用者输入控制装置,所述使用者输入控制装置用于控制在超声模式中的超声探测器的使用以及在末端定位模式中的末端定位传感器的使用。

[0005] 在另一实施方案中,第三种方式,即,基于 ECG 信号的导管末端引导被包括在所述系统中,以使能导管末端的引导至一相对于产生 ECG 信号的患者的心脏结 (a node of the patient's heart) 的期望位置。还公开了用于在患者的无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路以使能从导管到末端定位传感器的 ECG 信号通路的各种装置。这样的装置包括,例如通过在无菌屏障(例如外科手术布单)上限定的穿孔建立导电通路的连接器方案,其中所述连接器方案将穿孔隔离以防止患者的无菌区域受到污染或损害。

[0006] 本发明还提供一种医疗设备放置系统,包括:医疗设备组件,所述医疗设备组件包括用于在患者本体内放置的医疗设备以及传感部件,所述医疗设备组件至少部分地设置在无菌区域中;数据接收部件,所述数据接收部件至少部分地设置在非无菌区域中;以及装置,所述装置用来在所述无菌区域和所述非无菌区域之间建立导电通路,以可操作地将所述传感部件连接到所述数据接收部件。

[0007] 其中,所述医疗设备包括导管,其中所述传感部件为 ECG 传感部件,用来在所述导管插入所述患者的脉管系统后检测与患者心脏相关的 ECG 信号数据,并且其中所述数据接收部件为经由所述导电通路接收来自所述 ECG 传感部件的所述 ECG 信号数据的胸部传感器。

[0008] 其中,用来建立所述导电通路的所述装置穿过或绕开至少部分地将所述无菌区域从所述非无菌区域分开的无菌屏障。

[0009] 其中,所述无菌屏障包括布单,并且其中用来建立所述导电通路的所述装置以防止无菌区域受到污染的方式穿过或绕过所述布单。

[0010] 其中,建立所述导电通路的所述装置在所述布单中提供穿孔,同时又防止触及所述穿孔。

[0011] 其中,用来建立所述导电通路的所述装置包括:第一连接器,所述第一连接器可操作地连接到所述传感部件,所述第一连接器包括第一触头;以及第二连接器,所述第二连接器可操作地连接到所述数据接收部件,所述第二连接器包括第二触头,当所述第一和第二连接器相互连接时所述第二触头可操作地与所述第一触头连接。

[0012] 其中,所述第一和第二触头通过无菌布单在物理上相互连接,以在所述无菌区域和所述非无菌区域之间提供所述导电通路。

[0013] 其中,所述第一连接器为可操作地经由绳缆连接到所述传感部件的绳缆连接器,并且其中所述第二连接器被直接地或远程地附接到所述数据接收部件。

[0014] 其中,所述第一触头包括片状刃,用来当所述第一和第二连接器相互连接时在所述布单中创建穿孔。

[0015] 其中,所述第一触头包括针触头,用来刺穿所述布单,以可操作地与所述第二触头连接。

[0016] 其中,所述针触头和所述第二触头的接合防止所述绳缆连接器与所述第二连接器之间的相对运动。

[0017] 其中,所述绳缆连接器包括公端头,所述公端头被接收到包括在所述数据接收部

件上的插孔中。

[0018] 其中,所述绳缆连接器是以螺接方式与所述第二连接器可接合的。

[0019] 其中,所述绳缆连接器包括至少一个滑动臂,所述第一触头被包括在所述至少一个滑动臂上,所述滑动臂是选择性地可移动的,以可操作地使所述第一触头和所述数据接收部件的第二触头连接。

[0020] 其中,所述绳缆连接器是选择性地可连接到中间模块的,所述中间模块包括所述第二连接器并且被可操作地连接到所述数据接收部件。

[0021] 其中,所述绳缆连接器包括邻近所述第一触头设置的无菌防护体,以在可操作地将所述绳缆连接器连接到所述中间模块时保护临床医生手的无菌性。

[0022] 其中,所述中间模块被设置在无菌鞘内,从而所述中间模块被设置在所述无菌区域内,所述绳缆连接器能够可操作地通过所述无菌鞘与所述中间模块连接。

[0023] 其中,所述中间模块包括所述医疗设备放置系统的超声探测器。

[0024] 其中,所述第二连接器被远程地离开所述数据接收部件设置,并且其中所述第一连接器和所述第二连接器可操作地经由被限定在所述布单上的窗孔相互连接,所述窗孔邻近用于所述患者的所述本体上的所述医疗设备的插入部位设置。

[0025] 其中,用来建立所述导电通路的所述装置包括集成连接器,所述集成连接器被包括在至少部分地使所述无菌区域从所述非无菌区域分开的无菌布单上。

[0026] 其中,所述集成连接器包括卡扣连接器,用来可操作地和与所述传感部件相关联的第一连接器以及与所述数据接收部件相关联的第二连接器连接。

[0027] 其中,用来建立所述导电通路的所述装置包括在所述传感部件和所述数据接收部件之间的无线链路。

[0028] 本发明还提供一种用于可操作地连接 ECG 传感部件和数据接收部件的方法,所述 ECG 传感部件与至少部分地设置在患者的无菌区域中的医疗设备一起被包括,所述数据接收部件至少部分地设置在非无菌区域中,所述方法包括:提供所述医疗设备和所述 ECG 传感部件,所述 ECG 传感部件被配置来在所述医疗设备被至少部分地插入所述患者的本体后,检测所述患者的 ECG 信号,所述 ECG 传感部件可操作地连接到设置在所述无菌区域中的第一连通节点;以及可操作地将所述数据接收部件的第二连通节点连接到所述第一连通节点而不损害所述无菌区域。

[0029] 其中,可操作地连接所述第一和第二连通节点使 ECG 信号能够从所述医疗设备的所述 ECG 传感部件传到所述数据接收部件,并且其中所述第二连通节点至少部分地设置在所述非无菌区域中。

[0030] 其中,所述无菌区域和所述非无菌区域由无菌布单分开,并且其中可操作地将所述第二连通节点连接到所述第一连通节点的操作还包括:在物理上经由所述布单中的穿孔连接所述第一连通节点和所述第二连通节点,所述第一和第二连通节点的物理连接覆盖所述穿孔,从而不损害所述无菌区域。

[0031] 其中,在物理上连接所述第一连通节点和所述第二连通节点的操作在所述布单内产生所述穿孔。

[0032] 其中,可操作地连接所述第二连通节点的操作还包括:以使用相对于所述患者的所述本体基本上为横向的力的方式,来可操作地将所述数据接收部件的所述第二连通节点

连接到所述第一连通节点。

[0033] 其中,可操作地连接所述第二连通节点的操作还包括:以无线的方式将所述数据接收部件的所述第二连通节点连接到所述第一连通节点。

[0034] 本发明还提供一种用于在患者的无菌区域和非无菌区域之间提供导电通路的导管系统,所述系统包括:在导管的内腔中可安置的探针,所述探针包括检测所述患者的 ECG 信号的 ECG 传感部件,所述探针还包括可操作地连接到所述 ECG 传感部件并设置在所述无菌区域内的第一传感器;以及包括第二传感器的数据接收部件,所述第二传感器至少部分地设置在所述非无菌区域中并且可操作地通过无菌布单可连接到所述第一连接器而不损害所述无菌区域,从而所述 ECG 信号可以由所述数据接收部件接收。

[0035] 其中,所述数据接收部件为导管放置系统的胸部传感器,并且其中所述第二传感器以可移除的方式可附接到所述胸部传感器。

[0036] 其中,所述第一连接器包括限定凹槽的本体和延伸到所述凹槽中的针触头,所述针触头被可操作地经由绳缆连接到所述 ECG 传感部件,其中所述第一连接器在其凹槽中可滑动地接收所述第二连接器的上部分,从而所述针触头刺穿所述布单来限定穿孔并且可操作地连接所述第二连接器的触头,并且其中所述穿孔被限制在所述第一连接器的所述凹槽内。

[0037] 其中,所述胸部传感器包括可滑动地接收所述第二连接器的下部分的凹槽,从而所述胸部传感器的至少一个触头被放置为与所述第二连接器的至少一个触头可操作的连通。

[0038] 其中,所述第二连接器的至少一个触头包括在物理上接合所述胸部传感器的至少一个触头的带凹进的保持构件,以防止所述第二连接器与所述胸部传感器意外分离。

[0039] 其中,所述第二连接器还包括至少一个接合舌,所述至少一个接合舌由被限定在所述第一连接器的所述本体上的至少一个止动结构接收,以防止所述第一连接器与所述第二连接器意外分离。

[0040] 本发明还提供一种用于通过无菌屏障创建连接的方法,所述方法包括:在患者上安置传感器;在所述传感器之上放置所述无菌屏障;以及通过所述无菌屏障在所述传感器和所述导管的远侧端之间建立连接。

[0041] 其中,所述方法还包括:使用所述连接将导管置入所述患者。

[0042] 本发明还提供一种用于在患者的脉管系统内安置导管的方法,所述方法包括:在患者上安置传感器;在所述传感器之上放置无菌屏障;通过所述无菌屏障在所述传感器和所述导管的远侧端之间建立连接;以及使用所述连接将所述导管插入所述患者的所述脉管系统,以在所述患者的所述脉管系统内安置所述导管。

[0043] 其中,插入所述导管的的操作还包括:使用来自所述患者心脏的 ECG 信号将所述导管插入所述患者的所述脉管系统,所述 ECG 信号是经由所述连接来提供的。

[0044] 本发明实施方案的这些和其他特征将从下面的说明和所附的权利要求书中变得更加完整清晰,或者可以通过对由下文所阐明的本发明实施方案的实践来获悉。

## 附图说明

[0045] 将通过参考本发明的具体的实施方案提供对本发明的更加具体的描述,所述的具

体实施方案在所附的附图中被图示说明。可以理解,这些附图仅描绘本发明的典型实施方案,因而不能被认为是对本发明范围的限制。将通过使用说明书附图来以附加的特征和细节对本发明的示范性实施方案进行描述和解释,其中:

[0046] 图 1 为根据本发明的一个示范性实施方案,描绘用于脉管系统内的导管放置的集成系统的各种元件的框图;

[0047] 图 2 为患者和借助于图 1 的所述集成系统被插入患者的导管的简化视图;

[0048] 图 3A 和 3B 为图 1 的所述集成系统的探测器的视图;

[0049] 图 4 为如被描绘在图 1 的所述集成系统的显示器上的超声成像的屏幕截图;

[0050] 图 5 为在患者脉管系统中放置导管时被用来与图 1 的所述系统一起使用的探针的立体视图;

[0051] 图 6 为如被描绘在图 1 的所述集成系统的显示器上的图标 (icon),指示在导管末端的放置过程中图 5 的所述探针的远侧端的位置;

[0052] 图 7A-7E 描绘在导管末端的放置过程中可以被描绘在图 1 的所述集成系统的所述显示器上的各种示范性图标;

[0053] 图 8A-8C 为在导管末端的放置过程中被描绘在图 1 的所述集成系统的显示器上的图像的屏幕截图;

[0054] 图 9 为根据本发明的另一示范性实施方案,描述用于脉管系统内的导管放置的集成系统的各种元件的框图;

[0055] 图 10 为患者和借助于图 9 的所述集成系统被插入患者的导管的简化视图;

[0056] 图 11 为在患者脉管系统中放置导管时被用来与图 9 的所述集成系统一起使用的探针的立体视图;

[0057] 图 12A-12E 为图 11 的所述探针的各部分的各种视图;

[0058] 图 13A-13D 为用于与图 9 的所述集成系统一起使用的鳍状连接器 (fin connector) 组件的各种视图;

[0059] 图 13E-13F 为用于与图 13A-13D 中示出的所述鳍状连接器组件一起使用的绳缆 (tether) 连接器的各种视图;

[0060] 图 14A-14C 为示出探针绳缆与鳍状连接器以及图 9 的所述集成系统的传感器的连接的视图;

[0061] 图 15 为图 14C 所示出的所述探针绳缆、鳍状连接器以及传感器的连接的剖视图;

[0062] 图 16 为患者的 ECG 迹线的简化视图;

[0063] 图 17 为在导管末端的放置过程中被描绘在图 9 的所述集成系统的显示器上的图像的屏幕截图;

[0064] 图 18 为包括根据一个实施方案配置的电气触头的鳍状连接器的剖视图;

[0065] 图 19A 和 19B 为根据一个实施方案的用于绳缆连接器和鳍状连接器的接合的电气触头保持 (retention) 系统的简化视图;

[0066] 图 20A-20C 为用于结合本文所描述的所述集成系统的使用来通过无菌屏障建立信号通路的鳍状连接器和绳缆连接器的一个实施方案的各种视图;

[0067] 图 21A 和 21B 为根据一个实施方案的用于将 ECG 电极电气连接到所述集成系统的传感器的连接器的各种视图;

- [0068] 图 22A-22C 为用于通过无菌屏障建立信号通路的鳍状连接器和绳缆连接器的一个实施方案的各种视图；
- [0069] 图 23A 和 23B 为根据一个实施方案的用于通过无菌屏障建立信号通路的连接器系统的剖视图；
- [0070] 图 24 为根据一个实施方案的用于通过无菌屏障建立信号通路的连接器系统的简化侧视图；
- [0071] 图 25A 和 25B 为根据一个实施方案的用于通过无菌屏障建立信号通路的连接器系统的简化侧视图；
- [0072] 图 26A 和 26B 为根据一个实施方案的用于通过无菌屏障建立信号通路的连接器系统的剖视图；
- [0073] 图 27 为根据一个实施方案的用于通过无菌屏障建立信号通路的连接器系统的简化视图；
- [0074] 图 28 为根据一个实施方案的用于与图 28 中示出的连接器系统一起使用的包括无菌防护体 (shield) 的探针的立体视图；
- [0075] 图 29A 和 29B 为根据一个实施方案的包括用于通过无菌屏障建立信号通路的连接器系统的图 27 的 ECG 模块的简化视图；
- [0076] 图 30 为根据一个实施方案的用于通过无菌屏障建立信号通路的连接器系统的简化视图；
- [0077] 图 31 为根据一个实施方案的用于通过无菌屏障建立信号通路的连接器系统的简化视图；
- [0078] 图 32 为根据一个实施方案的用于通过无菌屏障建立信号通路的连接器系统的元件的简化视图；
- [0079] 图 33 为根据一个实施方案的用于在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路的装置的视图；
- [0080] 图 34 为根据一个实施方案的用于在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路的另一装置的视图；
- [0081] 图 35A-C 描绘示意性 P 波波形；
- [0082] 图 36 为根据一个实施方案的被改进为具有无线模块的传感器的视图；以及
- [0083] 图 37 为根据一个实施方案的用于连接器的保持构件的视图。

### 具体实施方式

[0084] 现在将参考附图,其中相似的结构将被提供以相似的参考编号。可以理解,附图为本发明的示例性实施方案的图解的和示意的表征,并且所述附图为非限制性的,也无须按比例绘制。

[0085] 图 1-37 描绘本发明实施方案的各种特征,本发明总地涉及被配置来在患者的脉管系统中准确地放置导管的导管放置系统。在一个实施方案中,所述导管放置系统采用至少两种方式来改善导管放置的准确性:1) 用于将导管导入患者的脉管系统的超声辅助引导;以及 2) 末端定位/导引系统 (“TLS”),或在导管通过弯曲的脉管系统路径的推进过程中对导管末端的基于磁方式的追踪,以在这样的推进过程中探测并便利对任何末端错位的

纠正。根据一个实施方案,本系统的超声引导和末端定位的特征是被集成到单一设备中的,以供临床医生使用来放置导管。这两种方式被集成到单一设备中简化了导管放置过程,并得到相对更快的导管放置方式。例如,所述集成导管放置系统使超声和 TLS 的活动能够从所述集成系统的单一的显示器上被观察到。再者,位于所述集成设备的超声探测器(所述探测器在导管放置的过程中被保持在患者的无菌区域内)上的控制装置可以被用来控制所述系统的功能,从而消除对临床医生到所述无菌区域之外以控制所述系统的需要。

[0086] 在另一实施方案中,第三种方式,即,基于 ECG 信号的导管末端引导被包括在所述系统中,以使能导管末端的引导至一相对于产生 ECG 信号的患者的心脏结的期望位置。本文也将这样的基于 ECG 的安置辅助称为“末端确认”。

[0087] 根据一个实施方案,上述这三种方式的组合使所述导管放置系统能够以一相对较高水平的准确性便利在患者的脉管系统中的导管放置,即导管的远侧末端在预先确定的且期望的位置的放置。另外,由于所述导管末端的所述基于 ECG 的引导,对末端的放置进行的纠正可以无需起确认作用的 X 射线而被确认。这又减少了患者受到 X 射线的潜在害处、将患者送往 X 射线部门和从 X 射线部门送回所耗费的成本和时间、昂贵而不便的导管再安置(reposition)过程等等。

[0088] 由于基于 ECG 信号的方式包括对以下内容的需要,即从设置在患者的无菌区域内的导管组件将 ECG 信号传输到设置在非无菌区域内的系统的数据接收部件,本发明的实施方案进一步涉及用于通过使所述无菌区域和非无菌区域分开的无菌屏障建立导电通路的各种连接器系统。

[0089] 为清楚起见,将理解到的是,本文所使用的词语“近侧的(proximal)”涉及相对地更靠近临床医生的方向,而词语“远侧的(distal)”涉及相对地更远离临床医生的方向。例如,被放置在患者体内的导管的端被认为是所述导管的远侧端,而所述导管仍保留在体外的端为所述导管的近侧端。另外,如本文(包括权利要求书)所使用的词语“包括(including)”、“具有(has)”以及“具有(having)”,应当具有同词语“包括(comprising)”相同的意思。

[0090] 首先参考描绘根据本发明的一个示例性实施方案配置的导管放置系统(“系统”)的各种部件的图 1 和 2,所述系统一般地被标明为 10。如所示的,系统 10 一般地包括控制台 20、显示器 30、探测器 40 以及传感器 50,其中每一个均将在下面进一步详细描述。

[0091] 图 2 示出相对患者 70,在通过皮肤插入部位 73 将导管 72 放入患者脉管系统的过程中,这些部件的一般关系。图 2 示出导管 72 一般地包括留在患者外部的近侧部分 74 以及在放置完成后留在患者脉管系统中的远侧部分 76。系统 10 被用来将导管 72 的远侧末端 76A 最终安置(position)在患者脉管系统中的期望位置。在一个实施方案中,对导管远侧末端 76A 而言,所述期望位置是临近患者的心脏,例如在上腔静脉(“SVC”)的下三分之一(1/3)部分内。当然,系统 10 可以被用来将所述导管远侧末端放置在其他位置。导管近侧部分 74 还包括毂(hub)74A,毂 74A 提供导管 72 的一个或更多个内腔与从所述毂向近侧延伸的一个或更多个延伸腿 74B 之间的流体连通。

[0092] 控制台 20 的示例性实施方式被示于图 8C 中,然而,理解到的是,所述控制台可以采用各种形式中的一种。包括非易失性存储器(例如 EEPROM)的处理器 22 被包括在控制台 20 中,用于在系统 10 的操作期间控制系统的功能,从而起到控制处理器的作用。与控制

台 20 一起,还包括数字控制器 / 模拟界面 24,并且所述数字控制器 / 模拟界面 24 同时与处理器 22 和其他系统部件通信,以控制探测器 40、传感器 50 以及其他系统部件之间的接口连接 (interfacing)。

[0093] 系统 10 还包括用于与传感器 50 连接的端口 52 以及可选的部件 54,包括打印机、储存介质、键盘等。在一个实施方案中所述端口为 USB 端口,然而其他端口类型或端口类型的组合可以被用于这一端口和本文所描述的其他接口连接。与控制台 20 一起,包括有电源连接装置 56,以使用能与外部电源供应装置 58 的可操作连接。也可以采用内部电池 60 与外部电源供应装置一起使用,或单独使用内部电池 60。与所述控制台 20 的数字控制器 / 模拟界面 24 一起,包括有电源管理电路 59,以调节电源的使用及分配。

[0094] 在本实施方案中,显示器 30 被集成到控制台 20 中,并且在导管放置过程中被用来向临床医生显示信息。在另一实施方案中,所述显示器可以是与所述控制台分离的。如将了解到的,由显示器 30 所描述的内容根据所述导管放置系统所在的模式 (US、TLS 或在其他实施方案中的 ECG 末端确认) 而变化。在一个实施方案中,控制台按钮界面 32 (见图 1、8C) 和被包括在探测器 40 上的按钮可以被用来直接由所述临床医生调用 (call up) 一期望的模式至向显示器 30,以在放置过程中起到辅助作用。在一个实施方案中,例如在图 17 中,来自多种模式 (例如 TLS 和 ECG) 的信息可以被同时显示。因而,系统控制台 20 的单一显示器 30 可以被用于在进入患者的脉管系统中时进行的超声引导,在通过脉管系统的导管推进过程中的 TLS 引导,以及 (如在稍后的实施方案中的) 相对于患者的心脏结的导管远侧末端放置的基于 ECG 的确认。在一个实施方案中,所述显示器 30 为一 LCD 设备。

[0095] 图 3A 和 3B 根据一个实施方案描绘探测器 40 的特征。探测器 40 被用来与上面提到的所述第一方式一起使用,即,脉管 (例如,静脉) 的基于超声 (“US”) 的可视化,为导管 72 插入脉管系统做准备。这样的可视化为将导管导入患者的脉管系统提供实时的超声引导,并且有助于减少与这样的导入相关联的典型并发症,包括意外动脉穿孔、血肿、气胸等等。

[0096] 手持探测器 40 包括容纳有压电阵列的头部 80,当所述头部以抵住患者皮肤的方式邻近预期的插入部位 73 (图 2) 被放置时,所述压电阵列用来产生超声脉冲并接纳由患者本体反射后的所述超声脉冲的反射波。探测器 40 还包括可以被包括在按钮板 (pad) 82 上的多个控制按钮 84。在本实施方案中,系统 10 的方式可以由控制按钮 84 控制的,因而,排除了临床医生到所述无菌区域 (是在导管放置之前围绕患者插入部位形成的) 之外的需要,以经由控制台按钮界面 32 的使用来改变模式。

[0097] 这样,在一个实施方案中,临床医生采用所述第一 (US) 方式来确定适当的插入部位并形成脉管进入,例如利用针或导引装置,然后利用导管。然后,所述临床医生可以经由推按探测器按钮控制板 82 上的按钮无缝地切换到所述第二 (TLS) 方式,而无需到所述无菌区域之外。然后,可以使用所述 TLS 模式来帮助导管 72 通过脉管系统朝所意图的目的地推进。

[0098] 图 1 示出探测器 40 还包括按钮和存储控制器 42,用来控制按钮和探针的操作。在一个实施方案中,按钮和存储控制器 42 可以包括非易失性存储器,例如 EEPROM。按钮和存储控制器 42 与控制台 20 的探测器接口 44 是可操作地通信的,探测器接口 44 包括用于与所述探测器压电阵列接口连接的压电输入 / 输出部件 44A,以及用于与按钮和存储控制器

42 接口连接的按钮和存储器输入 / 输出部件 44B。

[0099] 图 4 示出当系统 10 在其第一超声方式时,如在显示器 30 上所描绘的示例性屏幕截图 88。示出患者 70 的皮下区域的图像 90,描绘静脉 92 的截面。由探测器 40 的所述压电阵列的操作生成图像 90。同样被包括在显示器屏幕截图 88 上的是测深标尺指示器 94、内腔尺寸比例 96 以及其他指示标记 98,测深标尺指示器 94 提供关于在患者皮肤下图像 90 的深度的信息,内腔尺寸比例 96 提供关于相对标准导管内腔尺寸的静脉 92 的尺寸的信息,其他指示标记 98 提供关于系统 10 的状态或可能采取的动作的信息,例如,定格画面、图像模板、保存数据、图像打印、电源状态、图像亮度等等。

[0100] 请注意,在其他实施方案中,当静脉被描绘在图像 90 中时,其他本体内腔或部分可以被成像。注意到的是,如果期望的话,在图 4 中所示出的所述 US 模式可以同时与其他模式(例如,所述 TLS 模式)一起被描绘在显示器 30 上。在导管放置期间,除可视的显示器 30 以外,系统 10 还可以采用听觉信息(例如,嘟嘟声、音调等等)来辅助临床医生。另外,包括在探测器 40 上的所述按钮和控制台按钮界面 32 可以以各种方式来配置,包括除了按钮以外使用例如滑动开关、切换开关、电子或触控感应式板等等的使用者输入控制装置。附加地,在系统 10 的使用期间,US 和 TLS 二者的活动可以同时发生或单独发生。

[0101] 如刚刚所描述的,手持超声探测器 40 被用来作为集成导管放置系统 10 的一部分,以使能患者的脉管系统外周的 US 可视化,为导管的经皮导入做准备。然而,在本示例性实施方案中,如下面所描述的,当在脉管系统中导引所述导管朝向其期望的目的地前进时,所述探测器还被用来控制系统 10 的所述 TLS 部分或第二方式的功能。再者,因为探测器 40 被用于所述患者的所述无菌区域中,这一特征使得能够完全从所述无菌区域中对 TLS 的功能进行控制。因而,探测器 40 为双重用途的设备,使能从所述无菌区域对系统 10 的 US 和 TLS 功能的方便控制。在一个实施方案中,如下面将进一步描述的,所述探测器还可以被用来控制与 ECG 相关的或导管放置系统 10 的第三方式的一些或全部功能。

[0102] 导管放置系统 10 还包括上面提到的所述第二方式,即,基于磁方式的导管 TLS 或末端定位系统。在初始放入并通过患者 70 的脉管系统推进的过程中,所述 TLS 使临床医生能够快速定位并确认导管 72 的位置和 / 或定向,所述导管 72 例如为外周静脉穿刺中心静脉导管(“PICC”)、中心静脉导管(“CVC”)或其他适合的导管。具体地,所述 TLS 方式检测由装配有磁元件的末端定位探针激发的磁场,在一个实施方案中,所述末端定位探针被预装入被以纵向方式限定的导管 72 的内腔中,从而使所述临床医生能够确定在患者本体内所述导管末端的大体位置及定向。在一个实施方案中,可以使用如下的美国专利中的一种或更多种教导对所述磁组件进行追踪:5,775,332;5,879,297;6,129,668;6,216,028 以及 6,263,230。本文通过引用将前面提到的美国专利的全部内容并入本申请。所述 TLS 还显示所述导管末端所指向的方向,从而进一步辅助导管的准确放置。所述 TLS 进一步辅助临床医生确定所述导管末端的错位是何时发生的,例如在所述末端已经偏离所期望的静脉路径进入另一静脉的情况时。

[0103] 如所提到的,所述 TLS 利用探针来使导管 72 的所述远侧端在其通过脉管系统的推进过程中能够被追踪。图 5 给出了这样的探针 100 的一实施例,探针 100 包括近侧端 100A 和远侧端 100B。在探针近侧端 100A 包括有手柄,以及从所述手柄中向远侧延伸的芯线 104。磁组件被设置在芯线 104 远侧。所述磁组件包括一个或更多个邻近探针远侧端 100B 被彼

此相邻设置且由管 108 封装的磁元件 106。在本实施方案中,包括有多个磁元件 106,每一个元件包括与其他磁元件以端对端的方式堆叠的固体圆柱状铁磁体。粘合剂末端 110 可以在磁元件 106 远侧塞堵管 108 的所述远侧末端。

[0104] 请注意的,在其他实施方案中,所述磁元件不仅仅在形状方面,在组成、数目、尺寸、磁性类型以及在所述探针远侧段中的位置等方面的设计上也可以变化。例如,在一个实施方案中,所述多个铁磁元件由电磁组件替代,例如产生用于由所述传感器检测的磁场的电磁线圈。在此可用的组件的另一实施例可以从题目为“医疗器械定位装置 (Medical Instrument Location Means)”的美国专利 No. 5,099,845 中得到,本文通过引用将其全部内容并入本申请。此外,包括可以与所述 TSL 方式一起使用的磁元件的探针的其他实施例可以在 2006 年 8 月 23 日提交的题目为“探针仪器及制造方法 (Stylet Apparatuses and Methods of Manufacture)”的美国申请 No. 11/466,602 中得到,本文通过引用将其全部内容并入本申请。因此,本发明的实施方案意图包括这些和其他变体。在此应当理解的是,如本文所使用的“探针 (stylet)”可以包括被配置来在所述导管的内腔中以可移除的方式放置以帮助将所述导管的远侧端放置在患者的脉管系统中期望位置的各种设备中的任一种。

[0105] 图 2 示出探针 100 的设置情况,探针 100 基本上是在导管 72 的内腔中,以致探针 100 的所述近侧部分从所述导管内腔向近侧延伸,通过毂 74A 并通过延伸腿 74B 中选定的一个伸出。这样设置在所述导管内腔中,探针 100 的远侧端 100B 与远侧导管端 76A 基本上是共端头的,以致由所述探针远侧端的所述 TLS 所进行的相对应的探测指示所述导管远侧端的位置。

[0106] 在 TLS 操作期间,系统 10 采用 TLS 传感器 50 以检测由探针 100 的磁元件 106 产生的磁场。如图 2 中所示的,在导管插入期间,TLS 传感器 50 被放置在患者的胸部。将 TLS 传感器 50 放置在患者胸部的预先确定的位置(如通过使用外部本体标志 (landmark)),以使能如上面所描述的被设置在导管 72 中的探针磁元件 106 的磁场,来使其在导管通行经过患者脉管系统期间被检测到。再者,因为探针磁组件的磁元件 106 与导管 72 的远侧端 76A(图 2)是共端头的,由 TLS 传感器 50 所进行的所述磁元件的磁场的检测向临床医生提供关于所述导管远侧端在其通行期间的位置和定向的信息。

[0107] 更具体地,如图 1 所示的,TLS 传感器 50 经由端口 52 中的一个或更多个可操作地连接到系统 10 的控制台 20。请注意的,在所述 TLS 传感器和所述系统控制台之间还可以使用其他连接方案而不受限制。正如所描述的,磁元件 106 被用在探针 100 中以使导管远侧端 76A(图 2)相对被放置在患者的胸部的 TLS 传感器 50 的位置能够是可观察到的。在 TLS 模式期间,由 TLS 传感器 50 所进行的探针磁元件 106 的检测以图形化的方式被显示在控制台 20 的显示器 30 上。以这种方式,放置所述导管的临床医生能够大体确定在患者脉管系统中导管远侧端 76A 相对 TLS 传感器 50 的位置,并且检测导管错位(例如,所述导管沿非期望的静脉所进行的推进)是何时发生的。

[0108] 图 6 和 7A-7E 示出图标的实施例,所述图标可以被控制台显示器 30 使用以描绘由 TLS 传感器 50 所进行的探针磁元件 106 检测。特殊地,图 6 示出当所述磁元件被安置在所述 TLS 传感器下方时,描绘探针 100 的所述远侧部分(包括如被 TLS 传感器 50 所检测的磁元件 106)的图标 114。因为探针远侧端 100B 与导管 72 的远侧端 76A 基本上是共端头的,所述图标指示所述导管远侧端的位置和定向。图 7A-7E 示出当探针 100 的磁元件 106 没有

被安置在 TLS 传感器 50 的正下方（但在仍能被检测到的附近）时，可以被描绘在控制台显示器 30 上的各种图标。所述图标可以包括根据所述探针磁组件的位置（即，在本实施方案中，磁元件 106 相对 TLS 传感器 50 的位置）而被显示的半图标 114A 和四分之一图标 114B。

[0109] 图 8A-8C 描绘在 TLS 模式中取自系统 10 的显示器 30 的屏幕截图，示出探针 100 的所述磁组件是如何被描述的。图 8A 的屏幕截图 118 示出 TLS 传感器 50 的表征性图像 120。被提供在显示器屏幕截图 118 上的其他信息包括测深标尺指示器 124、状态 / 动作指示标记 126 以及与被包括在控制台 20 上的按钮界面 32（图 8C）相对应的图标 128。尽管在本实施方案中，图标 128 是简单的指示器以引导使用者辨识按钮界面 32 相对应的按钮的用途，在另一实施方案中，所述显示器可以被制成触控感应式的，从而所述图标自身可以起到按钮界面的作用并且可以根据所述系统所在的模式而改变。

[0110] 在插入患者的脉管系统后导管通过脉管系统推进的初始阶段期间，与探针远侧端 100B 基本上具有共端头的导管 72 的远侧端 76A 是相对距 TLS 传感器 50 较远的。这样，所述显示器屏幕截图将提示“无信号”，指示来自所述探针磁组件的磁场未被检测到。在图 8B 中，邻近探针远侧端 100B 的所述磁组件，尽管其没有在所述传感器的正下方，已经推进到足够接近 TLS 传感器 50 而能被检测到。这由被示出在传感器图像 120 的左侧的半图标 114A 所指示，表征所述探针的磁组件从患者的视角来看是被安置在 TLS 传感器 50 的右侧的。

[0111] 在图 8C 中，邻近探针远侧端 100B 的所述磁组件已经在 TLS 传感器 50 的下方推进，以致其相对的位置和定向能被所述 TLS 传感器检测到。这由在传感器图像 120 上的图标 114 指示。请注意的，按钮图标 128 提供可以通过按压控制台按钮界面 32 中相对应的按钮来实现的动作的提示。这样，按钮图标 128 可以根据系统 10 所在的方式而改变，从而为按钮界面 32 提供使用上的灵活性。请进一步注意的是，因为探测器 40 的按钮控制板 82（图 3A、3B）包括可以模仿按钮界面 32 中的多个按钮的按钮 84，在保持于所述无菌区域中的同时，显示器 30 上的按钮图标 128 向临床医生提供引导以利用探测器按钮 84 控制系统 10。例如，如果临床医生需要离开 TLS 模式并返回 US（超声）模式，在探测器按钮控制板 82 上的适当控制按钮 84 可以被按压，并且所述 US 模式可以立即被调用，同时显示器 30 刷新到适应 US 功能所需的所述可视信息，如图 4 中所示。这无需临床医生到所述无菌区域之外即可实现。

[0112] 现在参考图 9 和 10，根据另一示例性实施方案描述集成导管放置系统 10。同上，如上面所描述的，集成系统 10 包括控制台 20、显示器 30，用于 US 功能的探测器 40，以及用于末端定位功能的 TLS 传感器 50。请注意的，图 9 和 10 中所描绘的系统 10 在诸多方面与图 1 和 2 所示的系统是相似的。由此，下面仅对选出的不同之处进行讨论。图 9 和 10 的系统 10 包括附加的功能，其中导管远侧末端 76A 相对窦房（“SA”）或患者 70 的心脏的其他电脉冲发出结的接近度的确定可以被确认，从而提供增强的能力来准确地将所述导管远侧末端放置在邻近所述结的期望位置。另外，本文称之为“ECG”或“基于 ECG 的末端确认”，系统 10 的这一第三方式使能来自所述 SA 结的 ECG 信号的检测，以将所述导管远侧末端放置在所述患者脉管系统中期望位置。请注意的，所述 US、TLS 以及 ECG 方式在本系统 10 中被无缝地组合，但是可以被一同使用或单独使用来帮助放置导管。在一个实施方案中，要理解的是如本文所描述的 ECG 方式可以被包括在独立（stand-alone）系统中而不包括 US 和 TLS 方式。因此，本文描述的实施方案所处的环境被理解为仅仅是示例性的环境而不能

被认为是对本公开的限制。

[0113] 图 9 和 10 示出根据本实施方案另外被配置有探针 130 的系统 10。就整体而言,导管探针 130 被以可移除的方式预先设置在经由插入部位 73 被插入到患者 70 的导管 72 的所述内腔中。探针 130,除了包括用于基于磁方式的 TLS 方式的磁组件之外,包括邻近其远侧端的传感部件(即 ECG 传感器组件),并且包括与所述导管末端的所述远侧端共端头的一部分,用于探测由所述 SA 结产生的 ECG 信号。与先前的实施方案相比之下,探针 130 包括从其近侧端延伸的绳缆 134,绳缆 134 可操作地连接到 TLS 传感器 50。如将被进一步以细节描述的,在作为所述基于 ECG 信号的末端确认方式的一部分的所述导管末端位置的确认过程中,探针绳缆 134 允许由被包括在探针 130 的远侧部分上的所述 ECG 传感器组件所检测到的 ECG 信号被传送到 TLS 传感器 50。参考和接地 ECG 引线/电极对 158 附接到患者 70 的自体,并且被可操作地附接到 TLS 传感器 50 以使能所述系统来滤掉与心脏的 SA 结的电活动无关的高电平电活动,从而使能所述基于 ECG 的末端确认功能。接收自被放置在患者皮肤上的 ECG 引线/电极对 158 的参考信号和接地信号,与由所述探针 ECG 传感器组件探测的所述 ECG 信号一起被安置在患者胸部的 TLS 传感器 50(图 10)或系统 10 的其他指定的部件接收。如将要描述的,TLS 传感器 50 和/或控制台处理器 22 可以处理所述 ECG 信号数据以在显示器 30 上产生心电图波形。在 TLS 传感器 50 处理所述 ECG 信号数据的情况下,处理器被包括在其中以实现意图的功能。如果控制台 20 处理所述 ECG 信号数据,处理器 22、控制器 24 或其他处理器可以在所述控制台中被应用,以处理所述数据。

[0114] 因此,随着其推进通过患者脉管系统,如上面所描述的,装配有探针 130 的导管 72 可以在安置在患者的胸部上的 TLS 传感器 50(如图 10 所示)下推进。这使 TLS 传感器 50 能够检测探针 130 的所述磁组件的位置,探针 130 的所述磁组件与定位在患者的脉管系统中的所述导管的远侧末端 76A 基本上是共端头的。在 ECG 模式期间,由 TLS 传感器 50 进行的所述探针磁组件的检测被描绘在显示器 30 上。在 ECG 模式期间,显示器 30 还描绘由探针 130 的所述 ECG 传感器组件所检测到的患者心脏电活动的结果所产生的 ECG 心电图波形。更具体地,包括 P-波波形的所述 SA 结的所述 ECG 电活动由所述探针的所述 ECG 传感器组件(下面描述)检测,并且被传送至 TLS 传感器 50 和控制台 20。然后,所述 ECG 电活动被处理以在显示器 30 上进行描述。随后,放置所述导管的临床医生可以观察所述 ECG 数据来确定导管 72 的远侧末端 76A 的最佳放置,例如在一个实施方案中是邻近所述 SA 结。在一个实施方案中,控制台 20 包括接收并处理由所述探针 ECG 传感器组件所检测的所述信号的必要的电子部件(例如处理器 22(图 9))。在另一实施方案中,TLS 传感器 50 可以包括处理所述 ECG 信号的必要的电子部件。

[0115] 如已经讨论过的,在所述导管的放置过程中,显示器 30 被用来向临床医生显示信息。显示器 30 的内容根据所述导管放置系统所在的模式(US、TLS 或 ECG)而改变。临床医生可以立即调用这三种模式中的任一种到显示器 30,并且在一些情况下,来自多种模式(例如 TLS 和 ECG)的信息可以同时被显示。在一个实施方案中,和前面一样的,所述系统所在的模式可以由包括在手持探测器 40 上的控制按钮 84 控制,从而排除了临床医生到所述无菌区域之外(例如,触控控制台 20 的按钮界面 32)以改变模式的需要。因而,在本实施方案中,探测器 40 还被用来控制系统 10 的与 ECG 相关的一些或全部功能。请注意的是,按钮界面 32 或其他输入结构也可以被用来控制系统功能。同样,在导管放置期间,除了使用

可视的显示器 30 以外,所述系统还可以采用听觉信息(例如,嘟嘟声、音调等等)来辅助临床医生。

[0116] 现在参考图 11-12E,描述探针 130 的一个实施方案的各种细节,探针 130 以可移除的方式被装入导管 72 中并且在插入期间被用来将所述导管的远侧末端 76A 安置在患者脉管系统中的期望位置。如所示出的,当从所述导管移出时,探针 130 限定近侧端 130A 和远侧端 130B。连接器 132 被包括在近侧探针端 130A,并且绳缆 134 从所述连接器向远侧延伸并附接到手柄 136。芯线 138 从手柄 136 向远侧延伸。在一个实施方案中,探针 130 被预装入导管 72 的内腔中,以致远侧端 130B 在所述导管远侧端 76A 处(图 10)与所述导管开口基本上是齐平或共端头的,并且以致芯线 138 的近侧部分、手柄 136 以及绳缆 134 从延伸管 74B 中选定的一个向近侧延伸。注意到的是,尽管本文以探针进行描述,在其他实施方案中,导丝或其他导管引导器械可以被包括在本文所描述的实施方案的原理中。

[0117] 芯线 138 限定细长的形状并且是由适合的探针材料构成,包括不锈钢或记忆材料,例如在一个实施方案中的包含镍和钛的合金(通常公知的缩写为镍钛诺(“nitinol”))。尽管未在本文中示出,在一个实施方案中,芯线 138 由镍钛诺来制造使所述芯线与所述探针的远侧段相对应的所述部分能够具有预成形的弯曲结构,从而促使导管 72 的所述远侧部分形成相似的弯曲结构。在其他实施方案中,所述芯线不包含预成形。进一步地,所述镍钛诺结构增强芯线 138 的扭转能力,以使当被设置在导管 72 的所述内腔中时探针 130 的远侧段能够被操控,这又使所述导管的所述远侧部分在导管插入期间能够被导引通过脉管系统。

[0118] 提供手柄 136 来使能所述探针对导管 72 的插入/移除。在探针芯线 138 是可扭转的实施方案中,手柄 136 进一步使所述芯线在导管 72 的所述内腔中能够被旋转,以帮助导引所述导管远侧部分通过患者 70 的脉管系统。

[0119] 手柄 136 附接到绳缆 134 的远侧端。在本实施方案中,绳缆 134 是具有弹性、受屏蔽的线缆,绳缆 134 包容一条或更多条电气连接到芯线 138(起到上面所涉及的所述 ECG 传感器组件的作用)以及绳缆连接器 132 的导线。这样,绳缆 134 提供从芯线 138 的所述远侧部分通过绳缆连接器 132 至探针 130 的近侧端 130A 的导电通路。如将要解释的,绳缆连接器 132 被配置来可操作地连接到在患者胸部上的 TLS 传感器 50,用来帮助将导管远侧末端 76A 导引至患者脉管系统中的期望位置。

[0120] 如在图 12B-12D 所见的,芯线 138 的远侧部分从接合点 142 向远侧是逐渐变细的或在直径上是减少的。套管 140 在所述减少直径的芯线部分上滑动。尽管在此具有相对较大的直径,在另一实施方案中,所述套管可以被选择尺寸来基本上匹配所述探针芯线的所述近侧部分的直径。探针 130 还包括被邻近其远侧端 130B 设置的用于在 TLS 模式期间使用的磁组件。在所述图示说明的实施方案中,所述磁组件包括被设置在减少直径的芯线 138 的外表面和套管 140 邻近探针远侧端 130B 的内表面之间的多个磁元件 144。在本实施方案中,磁组件 144 包括 20 个固体圆柱状的以类似于图 2 的探针 100 的方式被端对端地堆叠的铁磁体。然而,在其他实施方案中,所述磁元件可以不仅仅在形状方面,而且在组成、数目、尺寸、磁性类型以及在所述探针中的位置等方面的设计上也可以变化。例如,在一个实施方案中,所述磁组件的所述多个磁体由产生用于由所述 TLS 传感器检测的磁场的电磁线圈替代。因此,本发明的实施方案意图包括这些和其他变体。

[0121] 磁元件 144 被用于探针 130 的远侧部分中以使探针远侧端 130B 相对被放置在患者胸部上的 TLS 传感器 50 的位置能够是可观察到的。如已经提及的,随着具有所述探针的导管 72 推进通过患者脉管系统, TLS 传感器 50 被配置来检测磁元件 144 的磁场。以这种方式,放置导管 72 的临床医生能够大体确定导管远侧端 76A 在患者脉管系统中的位置并且检测导管错位(例如,所述导管沿非期望的静脉的推进)是何时发生的。

[0122] 根据一个实施方案,探针 130 还包括前面提到的 ECG 传感器组件。在插入期间,所述 ECG 传感器组件使设置在导管 72 的内腔中的探针 130 能够被用来检测由 SA 或其他患者心脏结所产生的心房内 ECG 信号,由此允许将导管 72 的远侧末端 76A 导引至在脉管系统中邻近患者心脏的预先确定的位置。因此,所述 ECG 传感器组件在确认导管远侧末端 76A 的合适放置位置中起辅助作用。

[0123] 在图 11-12E 中所图示说明的实施方案中,所述 ECG 传感器组件包括邻近探针远侧端 130B 设置的芯线 138 的远侧部分。芯线 138 是具有导电性的,使 ECG 信号能够被其所述远侧端检测并且能够被沿所述芯线向近侧传输。导电材料 146(例如,导电性环氧树脂)填充邻近芯线 138 的所述远侧终端的套管 140 远侧部分,从而与所述芯线的所述远侧端是以导电方式连通的。这又增加了探针 130 的远侧端 130B 的所述导电表面,从而改善了其检测 ECG 信号的能力。

[0124] 在放置导管之前,探针 130 被装入导管 72 的内腔中。请注意的,可以由制造商将探针 130 预装入所述导管内腔,或在插入导管之前由临床医生装入所述导管。探针 130 被放置在所述导管内腔中,以致探针 130 的远侧端 130B 与导管 72 的远侧末端 76A 基本上是共端头的,从而使所述探针和所述导管二者的所述远侧末端基本上是彼此对齐放置的。如已经描述过的,导管 72 和探针 130 的所述共端头使所述磁组件能够在 TLS 模式中与所述 TLS 传感器 50 一起起到这样的作用,即随着导管远侧末端 76A 在患者脉管系统中所进行的推进来追踪其位置。然而,请注意的,就系统 10 的所述末端确认功能而言,探针 130 的远侧端 130B 无需与导管远侧端 76A 共端头。相反,所需的仅是在脉管系统和所述 ECG 传感器组件之间的导电路径,在这种情况下就是芯线 138,以致所述 SA 结或其他患者心脏结的电脉冲可以被检测到。在一个实施方案中,这一导电路径可以包括各种成分,包括,盐溶液、血液等等。

[0125] 在一个实施方案中,一旦导管 72 已经经由插入部位 73(图 10)被导入患者脉管系统,可以采用如已经描述过的系统 10 的所述 TLS 模式来朝向导管远侧末端 76A 邻近所述 SA 结的所意图的目的地推进导管远侧末端 76A。靠近心脏区域后,系统 10 可以被切换到 ECG 模式以使由所述 SA 结发出的 ECG 信号能够被检测到。随着所述装有探针的导管朝向患者的心脏被推进,包括芯线 138 的所述远侧端和导电材料 146 的所述导电性 ECG 传感器组件开始检测由所述 SA 结所产生的电脉冲。这样,所述 ECG 传感器组件起到检测所述 ECG 信号的电极的作用。邻近所述芯线远侧端的细长的芯线 138 作为导电通路来将由所述 SA 结所产生的且由所述 ECG 传感器组件所接收到的电脉冲传送到绳缆 134。

[0126] 绳缆 134 将所述 ECG 信号传递到被临时放置在患者胸部上的 TLS 传感器 50。绳缆 134 被可操作地经由绳缆连接器 132 或其他适合的直接或间接的起连接作用的结构连接到 TLS 传感器 50。如所描述的,然后所述 ECG 信号可以被处理并且被描绘在系统显示器 30 上(图 9、10)。对由 TLS 传感器 50 接收并由显示器 30 显示的所述 ECG 信号进行的监控,使临

床医生能够随着导管远侧末端 76A 朝向所述 SA 结的推进,观察并分析在所述信号中发生的变化。当所接收到的 ECG 信号匹配一期望的轮廓 (profile) 时,临床医生可以确定导管远侧末端 76A 已到达一相对于所述 SA 结的期望位置。如所提到的,在一个实施方案中,这一期望位置位于所述 SVC 的下三分之一 (1/3) 部分内。

[0127] 所述 ECG 传感器组件以及磁组件可以合作来辅助临床医生在脉管系统中放置导管。一般地,探针 130 的所述磁组件在从初始的导管插入开始的总的脉管系统引导中辅助临床医生,以将导管 72 的远侧端 76A 放置在患者心脏的总的区域内。然后,随着所述探针 ECG 传感器组件靠近所述 SA 结,通过使临床医生能够观察到由心脏所产生的所述 ECG 信号中所发生的变化,所述 ECG 传感器组件可以被用来在所述 SVC 中将导管远侧端 76A 引导至期望位置。再有,一旦观察到适合的 ECG 信号轮廓,临床医生可以确定探针 130 和导管 72 二者的远侧端已经抵达相对于患者心脏的所述期望位置。一旦导管 72 已经如所期望地被安置,导管 72 可以被固定在适当位置,并且探针 130 从所述导管内腔移除。在此,请注意的是,所述探针可以包括除文本已经明确描述过的以外的各种结构中的一种。在一个实施方案中,所述探针可以被直接地附接到所述控制台而不是间接地经由所述 TLS 传感器进行附接。在另一实施方案中,使能其 TLS 和与 ECG 相关的功能的探针 130 的结构可以被集成到所述导管结构自身中。例如,在一个实施方案中,所述磁组件和 / 或 ECG 传感器组件可以被并入所述导管的壁。

[0128] 图 13A-15 根据本实施方案,描述关于从探针绳缆 134 到被安置在患者胸部上的 TLS 传感器 50 的 ECG 信号数据通路的各种细节。具体地,这一实施方案涉及自围绕导管 72 和插入部位 73 的无菌区域的 ECG 信号数据的通路 (包括探针 130 和绳缆 134),以及非无菌区域,例如其上被安置有所述 TLS 传感器的患者胸部。这样的通路应当不会破坏所述无菌区域而使其无菌性受损害。在所述导管的插入过程中被安置在患者 70 上的无菌布单限定所述无菌区域的大部分:在所述布单之上的区域是无菌的,而在其下方的 (不包括所述插入部位和紧紧围绕的区域) 是非无菌的。如将可见的,下面所进行的讨论包括与探针 130 相关联的至少一第一连通节点,以及与 TLS 传感器 50 相关联的第二连通节点,彼此可操作地进行连接以使 ECG 信号数据能够在二者间传输。

[0129] 图 13A-15 中所描绘的是这样的一个实施方案,即解决从所述无菌区域到所述非无菌区域而不影响前者无菌性的 ECG 信号数据的通路问题,描绘“穿过布单 (through-drape)”的实施方式,也被称为“鲨鱼鳍 (shark fin)”的实现方式。具体地,如上面所描述的,图 14A 示出在导管的插入过程中用于放置在患者胸部上的 TLS 传感器 50。TLS 传感器 50 包括在其顶部表面的限定凹槽 152A 的连接底部 152,在凹槽 152A 中设置有三个电气底部触头 154。同样在图 13A-13D 中示出的鳍状连接器 156 被选择尺寸,来如图 14B 和 15 中所示出的以滑动的方式被连接底部 152 的凹槽 152A 所接纳。两个 ECG 引线 / 电极对 158 从鳍状连接器 156 延伸,用于放置在肩部和躯干或患者本体上的其他适合的外部位置。布单 - 穿过绳缆连接器 132 被配置来以滑动的方式配接鳍状连接器 156 的一部分,以实现如将在下面进一步描述的从探针 120 通过所述无菌区域到 TLS 传感器 50 的导电通路。

[0130] 图 13A-13D 示出鳍状连接器 156 的其他各方面。具体地,鳍状连接器 156 限定被选择尺寸来被连接底部 152 的凹槽 152A 接纳 (图 14B、15) 的下筒形部分 160。由中心锥

面 164 所围绕的孔 162 被包括在上筒形部分 166 的后端上。上筒形部分 166 被选择尺寸来接纳探针 130 的绳缆连接器 132 (图 14C、15), 以致延伸进入绳缆连接器 132 的凹槽 172 (图 15) 的针触头 170 被所述中心孔引导, 直到其就位于鳍状连接器 156 的孔 162 中, 从而使所述绳缆连接器与所述鳍状连接器互相连接。接合件 (如在图 13C 和 13D 中所示出的接合件 169) 可以被包括在鳍状连接器 156 的任一侧上, 以与在绳缆连接器 132 上的相对应的止动结构 (detent) 173 (图 13F) 接合, 来帮助保持在这两个部件之间的配接 (mating)。如果期望这两个部件之间脱离, 在握紧或固定鳍状连接器 156 的同时向绳缆连接器 132 施加足够的反向拉力, 以防止鳍状连接器 156 从连接器底部 152 的凹槽 152A 移除。

[0131] 图 13D 示出鳍状连接器 156 包括多个电气触头 168。在本实施方案中, 三个触头 168 以这样的形式被包括: 两个最前面的触头的每一个电气连接 ECG 引线 158 中的一条的终端, 并且后面的触头延伸进入孔 162 的轴向邻近区域, 从而当绳缆连接器 132 的针触头 170 配接鳍状连接器 156 时 (图 15), 电气连接绳缆连接器 132 的针触头 170。鳍状连接器 156 的每一个触头 168 的底部分被安置来电气连接 TLS 传感器连接器底部 152 的底部触头 154 中相对应的一个。在一个实施方案中, 每一个触头 168 的底部分包括保持构件, 例如凹进 (indentation) 168A。在如此的配置下, 以致当鳍状连接器 156 由 TLS 传感器连接器底部 152 接收时, 每一个触头 168 可以弹性地接合底部触头 154 中各自的一个, 从而每一个底部触头的末端被接收在各自的凹进 168A 中。这样的配置提供附加的固定 (图 15) 来帮助防止鳍状连接器 156 从连接器底部 152 提早分离。要注意的是, 本文已示出并描述的之外, 在底部触头 154 和鳍状触头 168 之间还可以包括许多不同的保持构件。

[0132] 图 13E 和 13F 根据一个实施方案描绘绳缆连接器 132 的各种细节, 包括如上面所描述的绳缆连接器凹槽 172、设置在所述凹槽内的针触头 170 以及用于以可移除的方式接合鳍状连接器 156 (图 13A-13D) 的接合件 169 的止动结构 173。图 13E 还示出多个作为可以被包括以帮助临床医生握紧绳缆连接器 132 的结构的实施例的抓握 (gripping) 件 171。

[0133] 图 14B 示出用于将上面所描述的部件互相连接的第一连接阶段, 其中通过所述鳍状连接器的下筒形部分 160 与连接器底部凹槽 152A 的滑动接合, 使鳍状连接器 156 以可移除的方式配接 TLS 传感器连接器底部 152。这一接合使连接器底部触头 154 和相对应的鳍状触头 168 电气连接 (图 15)。

[0134] 图 14C 示出第二连接阶段, 其中通过绳缆连接器凹槽 172 与所述鳍状连接器的上筒形部分 166 之间的滑动接合, 使绳缆连接器 132 以可移除的方式配接鳍状连接器 156。如在图 15 中最佳可见的, 这一接合使绳缆连接器针触头 170 和鳍状连接器 156 的后触头 168 电气连接。在本实施方案中, 绳缆连接器 132 相对于鳍状连接器 156 的水平滑动运动与当所述鳍状连接器被以可滑动的方式配接到所述传感器连接器底部凹槽 152A 时 (图 14B) 的滑动运动是在相同的接合方向上。在一个实施方案中, 探针 130/ 绳缆连接器 132 中的一个或两个以及鳍状连接器 156 是一次性的。同样, 在一个实施方案中, 所述绳缆连接器在所述鳍状连接器已经被配接到所述 TLS 传感器之后, 可以被配接到所述鳍状连接器, 而在另一实施方案中, 所述绳缆连接器可以在所述鳍状连接器被配接到所述 TLS 传感器之前, 先通过外科手术布单被配接到所述鳍状连接器。

[0135] 在图 14C 所示的连接方案中, 探针 130 经由绳缆连接器 132 被可操作地连接到 TLS 传感器 150, 因而使所述探针的所述 ECG 传感器组件能够将 ECG 信号传送到所述 TLS 传感

器。另外, ECG 引线 / 电极对 158 被可操作地连接到 TLS 传感器 50。然而, 在一个实施方案中, 绳缆连接器 132 被称为用于探针 130 的第一连通节点, 而鳍状连接器 156 被称为用于 TLS 传感器 50 的第二连通节点。如将会看到的, 可以利用各种其他的第一和第二连通节点来使能所述 ECG 传感器组件和所述 TLS 传感器或其他系统部件之间的导电通路的建立。

[0136] 请注意的, 各种其他起到连接作用的方案和结构可以被用来在所述探针和所述 TLS 传感器之间实现可操作的连通。例如, 所述绳缆连接器可以使用片触头而不是针触头来刺穿所述布单。或者, 所述鳍状连接器可以是与所述 TLS 传感器一体地形成的。因此, 这些和其他结构被包含在本发明的实施方案的范围内。

[0137] 如所提到的, 布单 174 通常被放置在患者 70 上, 并且被用作屏障来将诸如所述布单之上并且邻近插入部位 73 的区域和部件 (包括导管 72、探针 130 以及绳缆 134 (图 10)) 的患者的无菌区域, 从诸如所述布单之下的区域和部件 (包括患者的胸部、放置在胸部上的传感器 50 (图 10) 以及在此也被称为是非无菌区域的紧紧围绕患者 70 的区域) 的所述无菌区域外的非无菌区域分离。如在图 15 中所见的, 在导管的放置期间被用来形成无菌区域的无菌布单 174 被放置在绳缆连接器 132 和鳍状连接器 156 的相互连接之间。正如所描述的, 绳缆连接器 132 包括被配置来在所述两个部件相配接的时候刺穿布单 174 的针触头 170。这样的刺穿在由针触头 170 占据的无菌布单 174 中形成小洞或穿孔 175, 从而将由所述针触头形成的所述布单穿孔的尺寸最小化。另外, 绳缆连接器 132 和鳍状连接器 156 之间的配合是这样的, 以致在无菌布单中由针触头 170 的穿过形成的所述穿孔由绳缆连接器凹槽 172 包围, 因而保持所述布单的所述无菌性并且防止所述布单中的裂口可能损害由此形成的所述无菌区域。绳缆连接器凹槽 172 被这样成形并配置, 以在被针触头 170 刺穿之前将无菌布单 174 向下折, 以致所述针触头在被设置为邻近鳍状连接器 156 的孔 162 之前不会刺穿所述布单, 并且以致所述布单在所述凹槽内不会起褶 (bunch up)。在此, 请注意的, 绳缆连接器 132 和鳍状连接器 156 被这样配置, 以便利其间通过不透明的无菌布单 174 的以不可见的方式的 (blindly) 对准, 即, 经由临床医生在不可见的情况下对两个部件所进行的触摸检查。

[0138] 如已经提到的, 请进一步注意的是, 如在图 15 中所示的鳍状连接器 156 的鳍状触头 168 包括被配置来以这样的方式配接传感器底部触头 154 的凹进 168A, 即帮助保持所述鳍状连接器与传感器底部凹槽 152A 的接合。这又减少对将鳍状连接器 156 固定到 TLS 传感器 50 的附加器械的需求。在其他实施方案中, 与所述电气触头分离的保持构件可以用来帮助保持所述鳍状连接器和所述传感器底部凹槽的接合。在一个实施方案中, 底部触头 154 可以被配置为弹簧针 (pogo pins), 从而底部触头为垂直地可移动的 (displaceable), 以帮助保持鳍状连接器 156。

[0139] 图 16 示出患者的典型 ECG 波形 176, 包括 P-波和 QRS 波群。一般地并且对于本系统 10 来说, 所述 P-波的幅度根据所述 ECG 传感器组件离产生波形 176 的 P-波的所述 SA 结的距离而变化。临床医生可以在确定所述导管末端何时被恰当地邻近心脏安置时使用这一关系。例如, 在一个实施方式中, 如已经讨论过的, 所述导管末端以期望的方式被放置在所述上腔静脉的下三分之一 (1/3) 内。由探针 130 的所述 ECG 传感器组件所检测的所述 ECG 数据被用来再现波形 (例如, 波形 176), 用于在 ECG 模式期间在系统 10 的显示器 30 上进行描述。

[0140] 现在参考图 17, 根据一个实施方案, 描述当系统 10 在 ECG 模式 (将在下面进一步描述的所述第三方式) 中时, 在显示器 30 上所显示的 ECG 信号数据的各方面。显示器 30 的屏幕截图 178 包括所述 TLS 方式的多个要素, 包括 TLS 传感器 50 的表征图像 120, 所述表征图像 120 具有在通行穿过患者脉管系统期间对应于探针 130 的所述远侧端的位置的图标 114。屏幕截图 178 还包括窗口 180, 由探针 130 的所述 ECG 传感器组件捕获并由系统 10 处理的当前 ECG 波形被显示在窗口 180 中。随着新波形被检测到, 窗口 180 不断地被刷新。

[0141] 窗口 182 包括对最新被检测到的 ECG 波形所进行的连续描绘, 并且包括刷新条 182A, 随着所述波形被检测到, 刷新条 182A 横向地移动以刷新所述波形。窗口 184A 被用来显示在所述 ECG 传感器组件被放到所述 SA 结的邻近范围之内以前所捕获到的基线 ECG 波形, 用于比较的用途以帮助临床医生确定是何时抵达的所述期望的导管末端位置。当使用者按压在探测器 40 或控制台按钮界面 32 上的预先确定的按钮时, 窗口 184B 和 184C 可以呈现由使用者所选出的检测到的 ECG 波形。在窗口 184B 和 184C 中的所述波形被保留直到由使用者经由按压按钮或利用其他输入装置所进行的选择而引发的新波形所覆盖。如在先前的模式中, 测深标尺 124、状态 / 动作指示标记 126 以及按钮图标 128 被包括在显示器 30 上。完整性指示器 186 也被包括在显示器 30 上, 来给出所述 ECG 引线 / 电极对 158 是否被可操作地连接到 TLS 传感器 50 和患者 70 的提示。

[0142] 因而, 如上面所见的, 在一个实施方案中显示器 30 在单一屏幕上同时描绘所述 TLS 方式和 ECG 方式二者的各要素, 从而为临床医生提供丰富的数据以帮助将所述导管远侧末端放置在期望位置。请进一步注意的是, 在一个实施方案中, 所述屏幕截图的打印输出或所选出的 ECG 或 TLS 数据可以被保存、打印, 或者由系统 10 保留以使能恰当的导管放置的文件记录。

[0143] 尽管本文所描述的实施方案涉及特别结构的导管, 例如 PICC 或 CVC, 这样的实施方案仅仅为示例性的。因此, 本发明的原理可以被扩展到大量不同结构和设计的导管。

[0144] 图 18-19B 描绘用于绳缆连接器 132 和鳍状连接器 156 的触头接合结构的实施例。具体地, 图 18 根据一个实施方案描绘鳍状连接器 156 的鳍状触头 168, 其中所述后面的触头包括弹簧夹结构 168B, 用来经由被限定在所述鳍状连接器中的定心锥面 164 或其他孔接收绳缆连接器 132 的针触头 170 (图 15)。图 19A 和 19B 根据另一实施方案描绘接合方案, 其中绳缆连接器 132 的针触头 170 包括倒钩结构 (barbed feature) 170A, 倒钩结构 170A 当被插入鳍状连接器 156 的定心锥面 164 或其他孔时接合被限定在所述鳍状连接器的后面的鳍状触头 168 上的肩 168C, 以帮助防止所述针触头从所述鳍状连接器提早移除。因此, 这些实施方案用作可以与鳍状连接器 156、传感器连接器底部 152 以及绳缆连接器 132 一起被包括的各种触头结构的非限制性实施例。注意的是, 除非另行限定, 本文所描述的所述触头被理解为包括在建立导电通路中使用的电气触头。

[0145] 下面结合附图 20A-32 要被描述的实施方案中的每一个将示例性连接方案描绘为这样的装置, 即用来在患者的无菌区域和非无菌区域 (即所述无菌区域外的区域) 之间建立导电或其他连通通路的装置。因此, 本文所描述的实施方案用作对应于用来建立导电或其他连通通路的装置的结构、材料和 / 或组成的实施例。特别地, 本文所描述的各种实施方案公开用来穿过或是绕过将所述无菌区域与所述非无菌区域分开的无菌屏障的实施例, 以提供用于从传感部件 (例如探针 130 的所述 ECG 传感器组件) 到传感器 50 (在本文中也

称为 TLS 传感器或胸部传感器) 或者系统 10 的其他适合的数据接收部件的 ECG 信号传送的导电通路的至少一部分。注意的是, 这些实施方案仅仅为用来建立这样的导电或连通路的各种装置的实施例, 而不能被认为是对本公开的范围的限制。因此, 要理解的是, 用来建立导电或其他连通路路的装置可以被用来传输 ECG 信号或其他信息、电信号、光信号等。

[0146] 如将会看到的, 要被描述的许多实施方案包括绳缆连接器, 该绳缆连接器在本文中也被称为第一连通节点, 该第一连通节点可操作地连接到探针 130 并且被包括在所述无菌区域中, 所述绳缆连接器被配置来可操作地附接到被包括在传感器 50 或系统 10 的其他适合的部件上的连接器, 该传感器或连接器在本文中也被称为第二连通节点, 该第二连通节点被设置在所述无菌区域外。然而要注意的是, 第一连通节点和第二连通节点一般地被意图为涉及各种连接器接口, 所述连接器接口提供如上面所描述的从所述无菌区域到所述非无菌区域的导电通路, 以使能 ECG 信号的传送。要理解的是, 所述导电通路为连通路并且包括电通路、光通路等。另外, 在此所描述并考虑的连通节点连接方案可以与这样的系统一起被利用, 即涉及使用除 ECG 信号外的其他方式的系统, 用于导管或其他医疗设备的导引或放置。

[0147] 进一步注意到的是, 下面描述用于穿过布单或其他非透明无菌屏障的结构实施方案被这样配置, 以致通过临床医生的触摸便利对设置在视线之外的布单 / 屏障下面的连通节点的定位, 从而方便所述第一和第二连通节点的定位和连接。再有, 本文所描述的许多连接器结构可以被配置为一次性使用的、可抛弃的部件, 从而使与感染相关的顾虑最小化。

[0148] 现在参考图 20A-20C, 根据一个实施方案将连接方案描绘为这样的装置, 即用来在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路的装置。具体地, 图 20A-20C 描绘了绳缆连接器 232, 绳缆连接器 232 包括外壳体 234 和附接到所述外壳体的片状刃 (blade) 支撑器 236。片状刃触头 238 由片状刃支撑器 236 固定, 以致所述片状刃触头延伸到所述绳缆连接器的凹槽 240 中。片状刃触头 238 用来当绳缆连接器 232 被滑入来以前面实施方案中所描述的方式接合所述鳍状连接器时, 在被置于所述绳缆连接器和鳍状连接器 256 之间的布单中创建切开 (slice) 穿孔。如前面一样的, 所述绳缆连接器的外壳体 234 包住 (envelop) 并保护所述穿孔, 以防止所述无菌区域受到污染和损害。

[0149] 图 20C 示出鳍状连接器 256 包括鳍状触头 268, 鳍状触头 268 被配置来当所述绳缆连接器被滑入到鳍状连接器 256 上时与片状刃触头 238 实质上互相连接, 从而通过所述鞘建立导电通路, 以使得来自 ECG 传感部件 (例如即为上面描述的所述 ECG 传感器组件) 的 ECG 信号能够经由片状刃触头 238 / 鳍状触头 268 接合传到传感器 50。注意的是, 片状刃和鳍状触头的具体结构可以不同于在此所描述的内容。例如, 如果期望, 绳缆连接器可以包括两个或更多个片状刃或触头, 用来与相对应的鳍状触头接合, 以使多条导电通路能够被建立。绳缆连接器和鳍状连接器的接合面也可以不同于所示出并描述的内容。在一个实施方案中, 光源可以与鳍状连接器或如文本所描述的其他连接器包括在一起, 从而通过布单 174 提供照明并且在定位用于与绳缆连接器互相连接的鳍状连接器方面提供视觉辅助。

[0150] 如在图 14A 和 14B 中所见的, 在一个实施方案中, ECG 引线 158 被永久地连接到鳍状连接器 156。图 21A 描绘另一可能的实施方案, 其中 ECG 引线经由连接器 (例如在图 21B 中最佳可见的马蹄形连接器 270) 以可移除的方式被附接到鳍状连接器 156。图 21A 还示出鳍状连接器 156 被永久地附接到传感器 50。因此, 系统 10 的各种部件的连接方案中的这些

和其他变体被意图为落入本公开的范围。在另一实施方案中,每一条引线的电极是以从所述引线可移除的方式可附接的,例如经由卡扣连接(snap connection)。

[0151] 现在参考图 22A-22C,根据一个实施方案将连接方案描绘为这样的装置,即用来在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路的装置。具体地,图 22A-22C 描绘包括凹槽 372 的绳缆连接器 332,用来以类似于前面实施方案的方式,可滑动地接合设置在传感器 50 上的鳍状连接器 356 的上筒形部分 166。绳缆连接器 332 包括双向可安置的顶部帽 374,针触头 370 或其他刺穿触头被附接到双向可安置的顶部帽 374。

[0152] 当绳缆连接器 332 首先被滑入到鳍状连接器 356 上时,顶部帽 374 被安置在图 22B 中虚线所示出的未被致动的第一位置。类似于前面的实施方案,布单(为清楚起见被移除了)被置于鳍状连接器 356 的上筒形部分 166 和绳缆连接器凹槽 372 之间。绳缆连接器 332 被安置在鳍状连接器 356 上之后,顶部帽 374 则可以被临床医生按压进入图 22B 中示出的被致动的第二位置,其中针触头 370 被向下压通过布单并且被压到与设置在鳍状连接器 356 中的相对应的触头成为可操作的接合。绳缆连接器 332 从而如图 22C 中所示地被安置。除了通过布单 174 建立导电路径之外,针触头 370 的这种接合将绳缆连接器 332 锁合到鳍状连接器 356 上,以防止所述部件的提早分离。

[0153] 现在参考图 23A 和 23B,根据一个实施方案将连接方案描绘为这样的装置,即用来在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路的装置。具体地,图 23A 描绘包括针触头 440 或附接到致动组件 442 的其他适合的触头的绳缆连接器 432。致动组件 442 包括杠杆臂,用来选择性地使针触头 440 降低而通过由壳体 446(致动组件被设置于壳体 446 中)的公端头 448 限定的开口。壳体的公端头 448 被配置为由设置在传感器 50 或系统的其他适合的部件(例如可操作地连接到传感器的远程模块)上的传感器连接器插孔(receptacle)450 接收。

[0154] 为使绳缆连接器 432 与传感器连接器插孔 450 互相连接,在布单 174 之上,绳缆连接器 432 的公端头 448 被拿到邻近插孔 450 的位置。致动组件 442 则如在图 23B 中示出的通过抬高杠杆臂 444 来致动。针触头 440 被迫使向下降通过布单 174,从而在其中限定穿孔。然后,公端头 448 可以被完全接收到传感器插孔 450 中,其中针触头 440 可操作地与传感器连接器插孔的适合的触头连接。图 23A 和 23B 中示出的连接器方案针对连接器互相连接期间在患者本体上施加最小向下的力是有用的。另外,致动组件 442 在使第一连通节点(绳缆连接器 432)与第二连通节点(传感器连接器插孔 450)连接过程中提供预先确定的力,并且从而不依赖于临床医生对建立节点连接的用力的估量。在另一实施方案中,致动组件 442 被致动来使触头 440 刺穿通过布单之前,壳体 446 和传感器插孔 450 可以被对准并配接。

[0155] 现在参考图 24,根据一个实施方案将连接方案描绘为这样的装置,即用来在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路的装置。如在图 23A 和 23B 所示出的实施方案中,在节点的互相连接期间,该互相连接方案使患者本体上的向下压力最小化。如所示的,绳缆连接器 532 包括针触头 540 或与带螺纹的帽 542 一起被包括的其他适合的触头,带螺纹的帽 542 在其内侧面上限定螺纹。带螺纹的帽 542 被配置来以螺接方式接收设置在传感器 50 或系统的其他适合的部件(例如可操作地连接到传感器的远程模块)上的带螺纹的底部 544。如前面一样的,布单 174 被置于二者之间。

[0156] 为使绳缆连接器 532 与传感器 50 互相连接,在布单 174 之上,绳缆连接器的带螺纹的帽 542 被拿到邻近带螺纹的底部 544 的位置并被螺接到所述底部之上。这导致针触头 540 刺透布单 174,从而在其中限定穿孔。进一步将帽 542 螺接到底部 544 上导致针触头 540 接合被包括在底部 544 中的触头插孔 546,从而可操作地使所述两个节点互相连接。在一个实施方案中,绳缆 134 被可旋转地附接到带螺纹的帽 542,从而防止绳缆在螺接期间的缠绕 (twisting)。由于经由螺接操作,用来连接这两个连接器的力相对于患者被横向地引导,图 24 中示出的连接器方案对于连接器互相连接期间在患者本体上施加最小向下的力是有用的。进一步注意的是,本公开意图包括各种螺接结构和位置以及不同的帽和底的结构。

[0157] 现在参考图 25A 和 25B,根据一个实施方案将连接方案描绘为这样的装置,即用来在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路的装置。如在前面的实施方案中一样,该互相连接方案使在所述节点的互相连接期间患者本体上的向下的压力最小化。如在图 25A 和 25B 中所描绘的,绳缆连接器 632 包括一个或更多个刺穿触头,例如分别被包括在滑动臂 642A 和 642B 上的针触头 640A 和 640B。一个或更多个触头插孔 (例如触头插孔 644A 和 644B) 被包括在传感器 50 的一部分 (例如传感器鳍 646) 或其他适合的系统部件上。如前面那样的,布单 174 被置于绳缆连接器 632 和传感器鳍 646 之间,以用作无菌屏障。

[0158] 如图 25A 中示出的,为使绳缆连接器 632 与传感器鳍 646 互相连接,在布单 174 之上,绳缆连接器被拿到邻近传感器鳍的位置,从而滑动臂 642A 和 642B 跨于传感器鳍并且以致针触头 640A 和 640B 与相对应的触头插孔 644A 和 644B 对准。然后,滑动臂 642A 和 642B 被朝向彼此滑动,以致针触头 640A 和 640B 刺透布单 174,每个针触头在布单中限定一个穿孔。滑动臂 642A 和 642B 被向内滑动直到如在图 25B 中可见的,针触头 640A 和 640B 就位于其中并且可操作地与相对应的触头插孔 644A 和 644B 连接,从而使这两个节点互相连接。由于用来连接这两个连接器的力相对于患者被横向地引导,图 25A 和 25B 中示出的连接器方案对于连接器互相连接期间在患者本体上施加最小向下的力是有用的。进一步注意的是,绳缆连接器、传感器鳍以及触头的具体结构可以不同于本文所明确描述的内容。例如,在一个实施方案中,滑动臂可以被配置为双向可安置的摇臂,所述摇臂以跷跷板的结构相对于彼此连接。再者,一个、两个或更多个触头可以被包括在滑动臂上。

[0159] 现在参考图 26A 和 26B,根据一个实施方案将连接方案描绘为这样的装置,即用来在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路的装置。如所示出的,集成连接器 730 被结合到布单 174 中,从而使能穿过其中的可操作的互相连接。在图示说明的实施方案中,集成连接器 730 包括导电底部部分 734,从导电底部部分 734 延伸的机械式连接器,例如卡扣球 736A 和 736B。

[0160] 如在图 26B 中示出的,集成连接器 730 被固定在布单 174 上,以至于与以下部件均是可连接的,即绳缆连接器 732 的适合的插孔 738 和传感器 50 的适合的插孔 740 二者或者是系统 10 的其他适合的部件。具体地,绳缆连接器 732 可以被卡扣附接到集成连接器 730,此后集成连接器可以被附接到传感器 50,从而为这样的信号提供适合的通路,即来自无菌区域中的 ECG 传感器组件、要通过布单 174 的无菌屏障被传输至非无菌区域中的传感器的信号。可以理解的是,在其他实施方案中,集成连接器可以包括其他结构,例如不同的机械式连接器,如摩擦连接器、公/母连接器等等,并且这样在绳缆连接器和传感器上的插孔可以同样被修改来适应不同的机械式连接器。再者,上面描述的连接方案可以为反过来的,从

而插孔被包括在集成连接器上而卡扣球被包括在各自的绳缆连接器和传感器上。此外,尽管当前是被描绘为单个(unitary)部件,在其他实施方案中集成连接器可以包括两个或更多个部分,这些部分通过在布单制造期间预先限定在其中的孔而被相互附接。因此,意图包括这些和其他变体。

[0161] 现在参考图 27,根据一个实施方案将连接方案描绘为这样的装置,即用来在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路的装置。具体地,图 27 描绘设置在患者的无菌区域外的中间模块,即可操作地经由传感器线缆 752 连接到系统 10 的传感器 50 的 ECG 模块 750。ECG 模块 750 还被可操作地连接到 ECG 引线 158。在一个实施方案中,ECG 模块 750 包括对由探针 130 的 ECG 传感器组件检测到的 ECG 信号的接收和分析所需要的电路和其他部件。这样,探针 130 和 ECG 模块 750 之间的导电通路通过横贯患者的无菌区域来建立。在本实施方案中,这是通过绳缆 134 的绳缆连接器 762 来实现的。

[0162] 如在图 27 中所描绘的,绳缆连接器 762 可操作地附接到 ECG 模块 750 的插孔 764。如所示出的,绳缆连接器 762 可以包括足够长的手柄,所述手柄使临床医生能够将无菌绳缆连接器附接到非无菌 ECG 模块 750 的插孔 764,而不触碰 ECG 模块本身,从而防止无菌区域受到任何损害。在一个实施方案中,绳缆连接器 762 的手柄可以包括例如可延伸的挂钩(J-hook)触头,该挂钩触头可以可操作地连接到 ECG 模块的适合的触头。

[0163] 图 28 根据一个实施方案示出可以作为连接方案的一部分与图 27 的 ECG 模块 750 或者与系统 10 的其他适合的部件一起使用的绳缆连接器的另一实施例,作为用来在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路的装置。具体地,图 28 描绘绳缆连接器 832,绳缆连接器 832 在其近侧端包括手柄和尖触头 836 或其他适合的触头。无菌防护体 838 被置于手柄 834 和触头 836 之间。在以类似于图 27 所示出的方式将触头 836 插入 ECG 模块 750 的插孔 764 中时,无菌防护体 838 帮助保护临床医生的手。因此,无菌防护体 838 起到附加屏障的作用,来防止临床医生与无菌区域外的部件(例如 ECG 模块 750)意外接触。注意的是,无菌防护体和/或其他绳缆连接器的尺寸、形状和具体结构可以不同于在本实施方案中所明确描述的内容。

[0164] 图 29A 和 29B 根据一个实施方案示出可以与图 27 的 ECG 模块 750 或者与系统 10 的其他适合的部件一起使用的连接方案的又另一实施例,作为用来在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路的装置。具体地,图 29A 示出 ECG 模块 750 可以被无菌袋 850 包住。连接器(例如上面结合图 26A 和 26B 所描述的集成连接器 730)可以被并入到所述袋中。如在图 29B 中示出的,集成连接器 730 的内卡扣球或其他机械式连接器可以被 ECG 模块 750 的适合的相对应插孔 764 接收。系统 10 的绳缆连接器则可以可操作地与集成连接器 730 的外卡扣球或其他连接器连接,从而在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路而不损害无菌性。注意的是,无菌袋 850 可以包括各种适合材料(包括塑料)中的任何一种或更多种。还要注意的,除了本文所明确描述的内容,集成连接器可以包括其他连接器结构。在一个实施方案中,无菌袋不包括集成连接器,而是被绳缆连接器的针触头(例如被包括在图 28 的绳缆连接器 832 上的尖触头 836)刺穿。

[0165] 现在参考图 30,根据一个实施方案将连接方案描绘为这样的装置,即用来在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路的装置。具体地,如在前面的实施方案中那样,探针 130 包括作为第一连通节点的绳缆连接器 862。还包括作为第二连通节点的远程传感器

连接器 864, 并且远程传感器连接器 864 被可操作地经由远程传感器连接器线缆 866 连接到系统 10 的传感器 50。绳缆连接器 862 和远程传感器连接器 864 可操作地沿连接接口 (connection interface) 868 彼此连接。起到无菌屏障作用的布单 174 被置于绳缆连接器 862 和远程传感器连接器 864 之间的连接接口 868 处, 并且适合的布单刺穿结构与绳缆连接器和远程传感器连接器一起被包括, 来建立通过布单的导电通路。因而, 本实施方案公开一个这样的实施方案, 其中第二连通节点相对于传感器 50 被远程地定位。

[0166] 现在参考图 31, 根据一个实施方案将连接方案描绘为这样的装置, 即用来在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路的装置。具体地, 如上面结合图 30 所描述的, 本发明包括可操作地沿连接接口 868 彼此连接的绳缆连接器 862 和远程传感器连接器 864。本实施方案中的远程传感器连接器 864 在这样的区域上被邻近于导管插入部位 73 放置, 即在该区域之上被限定在布单 174 (为清楚起见, 布单的部分被省略) 上的窗孔 (fenestration) 880 被安置来使临床医生在导管放置期间能够到达 (access to) 插入部位。在消毒围绕插入部位的区域来为导管插入做准备之前, 使用粘合剂、胶带等将远程传感器连接器 864 附着到患者的邻近导管插入部位 73 的皮肤。因此, 当插入部位被消毒时, 远程传感器连接器 864 也被消毒。然后, 当将绳缆连接器 862 连接到远程传感器连接器 864 时, 临床医生可以握住远程传感器连接器 864 而不损害患者的无菌区域。理解的是, 绳缆连接器和远程传感器连接器的具体结构可以变化而仍属于本实施方案的范围内。

[0167] 现在参考图 32, 根据一个实施方案将连接方案描绘为这样的装置, 即用来在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路。具体地, 图 32 示出针对 US 功能, 系统 10 所采用的如上面结合图 3A 和 3B 所描述的探测器 40。无菌鞘 900 被放置在探测器 40 之上, 以使探测器进入患者的无菌区域。连接接口 (例如插孔 910) 被包括在探测器 900 上并且被这样配置, 以与绳缆连接器 920 是可操作地可连接器的。例如, 在一个实施方案中, 绳缆连接器 920 包括刺透无菌鞘 900 的针触头, 来以这样的方式与插孔 910 配接以防止无菌区域受到污染。以这种方式, 作为第一连通节点的绳缆连接器 920 可操作地与作为第二连通节点的探测器 40 连接。例如在图 31 中可见的, 探测器 40 又可操作地连接到系统控制台 20, 以使由探针 130 的 ECG 传感器组件经由绳缆连接器 920 接收的 ECG 信号能够如上面所描述的那样被传送至控制台、传感器 50 或者用于进行处理的其他系统部件。在另一实施方案中, 插孔 910 或其他适合的连接接口可以被包括在将探测器 40 连接到系统控制台 20 的线缆上。插孔 910 和绳缆连接器 920 的具体接触结构可以根据本领域技术人员的理解而变化。例如, 在一个实施方案中, 集成连接器 (例如图 26A 和 26B 中所示出的) 可以被并入到无菌鞘中。进一步注意的是, 尽管在本实施方案中包括塑料, 如本文所描述的无菌鞘可以包括其他适合的材料来提供无菌性。

[0168] 现在参考图 33, 根据一个实施方案描绘用来在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路的装置。如所示出的, 绳缆 134 包括被包括在无菌区域之中的无线模块 950, 无线模块 950 起到第一连通节点的作用, 用来以无线的方式 (经由 RF 或其他适合的频率或频率范围) 将从探针 130 的 ECG 传感器组件接收到的 ECG 数据传输至作为第二连通节点的数据接收部件, 例如传感器 50 或系统 10 的其他适合的部件。无线模块接地电极 952 被可操作地与无线模块 950 连接, 以放置在邻近导管插入部位 73 的无菌区域中。系统接地电极 158A 从传感器 50 延伸, 以放置在无菌区域外而邻近导管插入部位 73 和无线模块接地电极 952 的

位置。用于系统接地电极 158A 的一种可能的放置位置为如图 33 中所描绘的在患者手臂下方。如在前面的实施方案中那样,系统参考电极 158B 被放置在患者 70 的下躯干或其他适合的位置上。注意的是,如本文所讨论的无线模块和系统控制台可以以各种方式中的一种或更多种来配置,并且包括在此没有具体描述的用于无线信号传输和接收的部件,例如贴片天线或其他天线、信号变换器等等。

[0169] 在系统被以如图 33 中示出的方式配置的情况下,系统接地电极 158A 可以为电气驱动的,从而其生成由无源无线模块接地电极 952 探测的电压,假设无线模块接地电极 952 在相对于系统接地电极的邻近位置。这使得二接地电极基本上是等电势的,从而使无线模块 950 能够利用无线模块接地电极 952 以及来自探针 130 的 ECG 传感器组件(例如在一个实施方案中的芯线 138(图 12C-12E))的 ECG 信号,来检测 ECG 数据并以无线的方式将 ECG 数据传输至传感器 50,以用来与由系统参考电极 158B 探测的数据进行比较,从而获得期望的 P-波波形(如图 16)。在一个实施方案中,数据比较为在由探针 130 的 ECG 传感器组件、无线模块接地电极 952 与系统参考电极 158B 获得的 ECG 数据之间的差分比较。在一个实施方案中,与无线模块接地电极 952 一样,系统接地电极 158A 可以为无源的并且不是电气驱动的。还要注意的,在传输到传感器 50 或其他系统部件(例如控制台 20)之前,模拟的 ECG 数据可以被数字化或者以其他方式由无线模块 950 处理。

[0170] 图 34 根据一个实施方案将又一一无线结构描述为这样的装置,即用来在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路的装置。如所示出的,在位置 A 的正电极 954A 和在位置 B 的负电极 954B 与传感器 50 一起被包括,并且被安置在患者 70 的躯干上,而被标示在位置 C 的正无线模块电极 956 与无线节点 950 一起被包括,正无线模块电极 956 被安置在邻近导管插入部位 73 的患者上或在邻近导管插入部位 73 的患者内。探针 130 的 ECG 传感器组件,例如在一个实施方案中的芯线 138,针对所描绘的结构无线部分起到负电极(以其最终位置被标示于图 34 中的 D 处)的作用。注意的是,在一个实施方案中,电极 954A 和 954B 的位置 A 和 B 在患者本体上可以分别被改变来调节系统 10,以获得最佳的 ECG 信号接收。

[0171] 在本实施方案中,电极 954A 和 954B 起到用于采样双极 ECG 信号的第一独立源的作用。来自这些电极的 ECG 数据被数字化,并且经由使传感器 50 和无菌区域外的控制台互相连接的线缆(路径 1)被传送至控制台 20 或其他适合的系统部件。无线模块电极 956 和 ECG 传感器组件起到用于采样双极 ECG 信号的第二独立源的作用。来自这些电极的 ECG 数据被数字化,并且经由在无菌区域内的无线模块 950(路径 2)被以无线的方式传送至控制台 20。因此,在本实施方案中,无线模块 950 起到第一连通节点的作用,而控制台 20 的无线接收器起到第二连通节点的作用,用来在两个节点之间进行 ECG 信号的转换。注意的是,在其他实施方案中,前面提到的电极的极性可以是反过来的。

[0172] 沿路径 1 和 2 二者接收到的 ECG 信号由控制台 20 的适合的电路来进行基线校正,以针对 DC 偏置和漂移进行调整。在这样的校正之后,可以生成不变的参考或基线,例如在图 35A 中可见的来自路径 1 的 P-波波形 176A。类似地,从路径 2 中生成如在图 35B 中可见的 P-波波形 176B,这样的波形随着导管 72 中的探针 130 被朝向患者的心脏推进而改变。在这样的推进期间,来自路径 2 的波形 176B 被从来自路径 1 的 P-波波形 176A 中减去,例如利用数字差分放大器。这种减去移除由信号中的每一个所表征的波形的所有共有分量,并且,例如通过图 35C 中示出的波形 176C 可见的,使控制台 20 能够经由其显示器 30 来仅

仅描绘这两个信号中的不同之处。于是,在导管推进期间,来自路径 2 的波形的 P-波中的改变可以被容易地观察到。因此,本实施方案使得要被表征的 ECG 数据的容易地可观察的数字显示成为可能,同时防止用于这样的数据传输的无菌屏障(例如外科手术布单)的物理破坏。

[0173] 注意的是,在其他实施方案中,无线模块电极 956 可以包括其他结构,包括被嵌入到与患者的血流相接触导引装置鞘中的导电元件,该导引装置鞘在导管放置期间通常通过插入部位 73 来设置。在一个实施方案中,导引装置可以在其近侧部分上包括连接器,来使其与无线节点 950 的接触能够进行。

[0174] 还要注意的,根据本文所描述的实施方案,各种无线协议中的一个或多个可以被用来传输无线信号,包括 IEEE 802.11 族规范中的一个或多个等等。还要注意的,在一个实施方案中,如在前面的实施方案中所描述的,无线模块可以与用于可操作地通过鞘连接无线模块电极的连接器或自身被包括在鞘中的连接器一起被包括在将该模块带到无菌区域中去的无菌鞘中。当然,还可以采用其他方法来将无线模块保持在无菌区域中。在一个实施方案中,无线模块可以包括按钮,该按钮进一步从无菌区域内使能系统 10 的控制。

[0175] 图 36 示出在一个实施方案中,传感器 50 可以被改进 (retro-fitted) 为具有无线模块 960,以使由传感器接收到的信号能够以无线的方式被传输至控制台 20 或系统 10 的其他适合的部件。例如,由接地和参考电极 158A、158B(图 34)接收到的 ECG 数据可以被传感器 50 接收,然后经由无线模块 960 以无线的方式被传输至系统控制台。无线模块 960 可以包括天线或其他传输部件并且可以可操作地经由传感器线缆 962 或其他适合的接口连接到传感器 50。注意的是,无线模块 960 可以与本文所描述的其他实施方案结合使用,包括例如如图 10 和 33 中所描绘的实施方案。

[0176] 图 37 根据一个实施方案示出保持构件,用来防止鳍状连接器 156 从传感器连接器底部 152 或与鳍状连接器可操作地连接的其他插孔意外分离。如所示出的,鳍状连接器 156 包括被弹性地附接到鳍状连接器本体的保持臂 970。保持臂 970 包括舌 (tab) 972,当鳍状连接器 156 被可滑动地接收在传感器凹槽 152A 中(图 14A)时,舌 972 在与传感器 50 的连接器底部 152 一起被包括的边缘 (lip) 974 之上滑动并与边缘 974 接合。舌 972 与边缘 974 的接合防止鳍状连接器 156 在使用中的意外移除。当鳍状连接器 156 期望从传感器连接器底部 152 移除的时,保持臂 970 被抬起,以使舌 972 从边缘 974 脱离,此后鳍状连接器可以在不与传感器凹槽 152A 接合的情况下被滑动。这样的结构可以与其他保持构件(例如凹进 168A(图 13D))一起使用或单独使用。注意的是,在其他实施方案中,可以采用各种修饰和结构来帮助保持鳍状连接器和连接器之间的接合。例如,在一个实施方案中,保持臂可以被可操作地附接到鳍状触头 168(图 13D)中的一个或多个,从而保持臂或其他适合的鳍状连接器部件的替换(例如横向地抬起移动、挤压等)使一个或多个鳍状触头从底部触头(图 15)脱离,从而减少由鳍状触头和底部触头的接合所提供的整体保持力。进一步注意的是,这些原理可以被应用到除了在此所描述的鳍状连接器以外被公开或意图包括的其他连接器方案。

[0177] 除了上面描绘用来在无菌区域和非无菌区域之间建立导电通路的装置的各种连接方案的实施方案以外,可以根据本领域技术人员的理解利用其他配置来实现相同的功

能。这样的其他配置可以包括,例如 ECG 信号从探针到传感器或系统部件的无线传输、包括布单上的导电性螺接、包括无菌布单上的导电性窗口(例如,由导电性塑料或箔构成)等等。在又另一实施方案中,探针/导丝的近侧端自身可以被用来刺穿布单,以被接收到传感器上的连接器中。在这种情况下,没有绳缆被包括在探针的近侧端上,而探针自身起到导电通路的作用,用来将 ECG 信号从探针传感器组件传输到患者胸部上的传感器。这样的结构可以允许使用如在此所描述的探针/导丝来进行导管的丝上(over-the-wire)放置。这样,上面的实施方案不应当以任何方式被理解为是对本发明的限制。

[0178] 本发明的实施方案可以以其他具体的形式实施,而不偏离本发明的精神。所述已描述的实施方案应被认为是在各方面都仅是作为图示说明性的而非限制性的。因而,本发明实施方案的范围由所附的权利要求书而非前述说明书所示出。在权利要求书的含义和等同范围内的所有变化都应被包含在本发明的范围内。

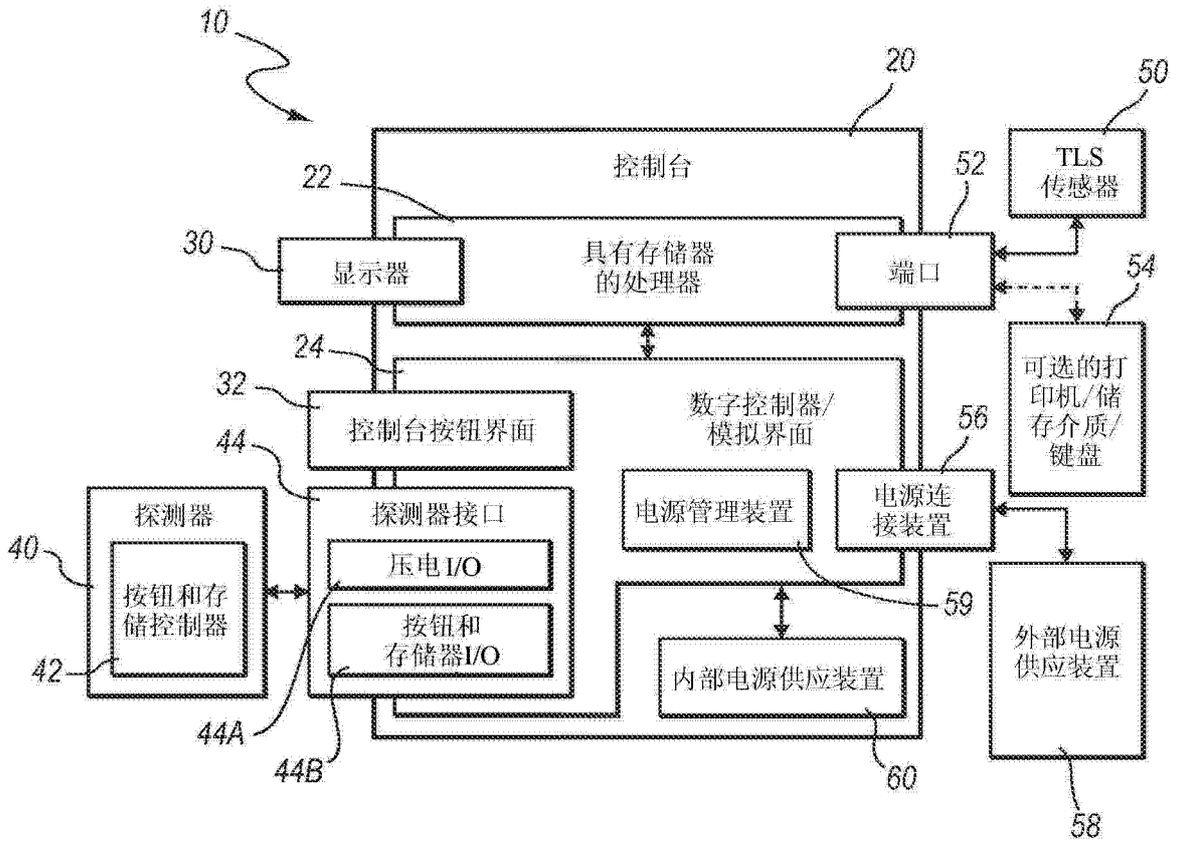


图 1

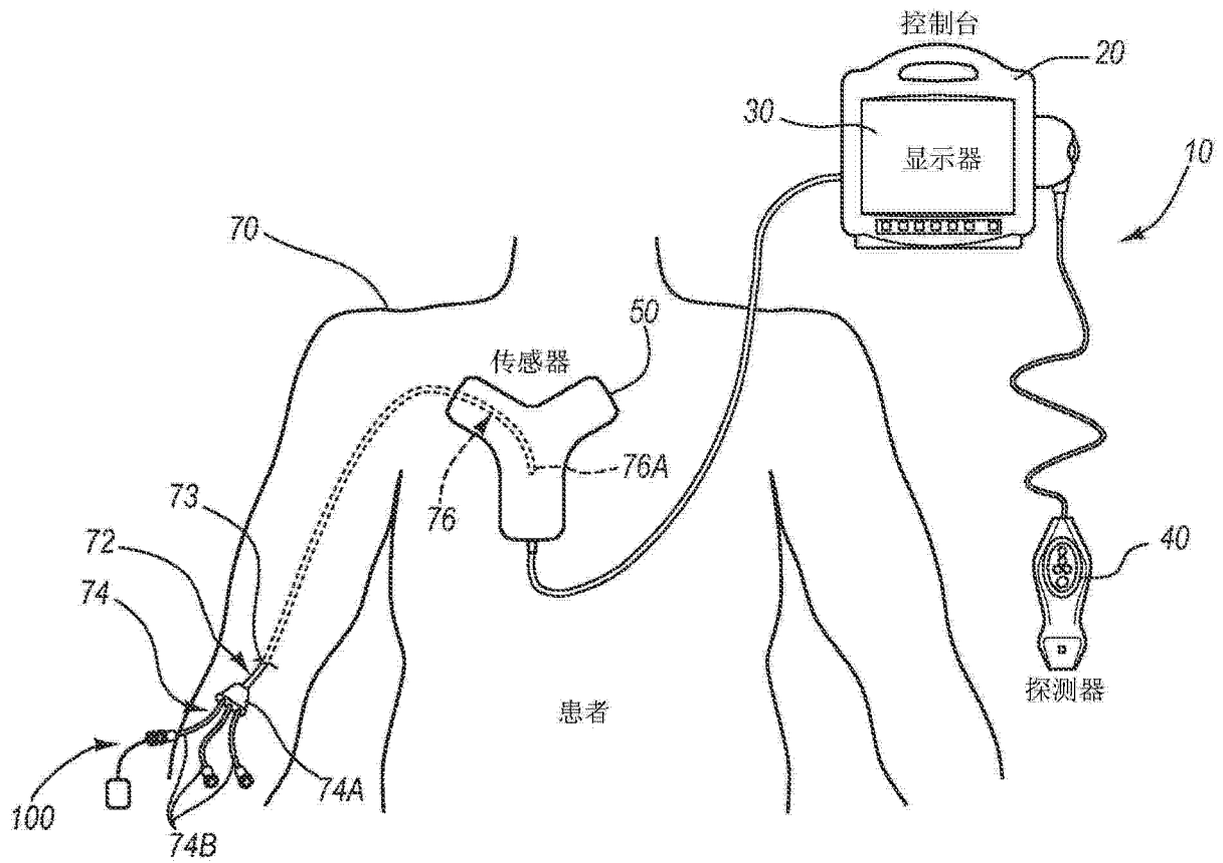


图 2

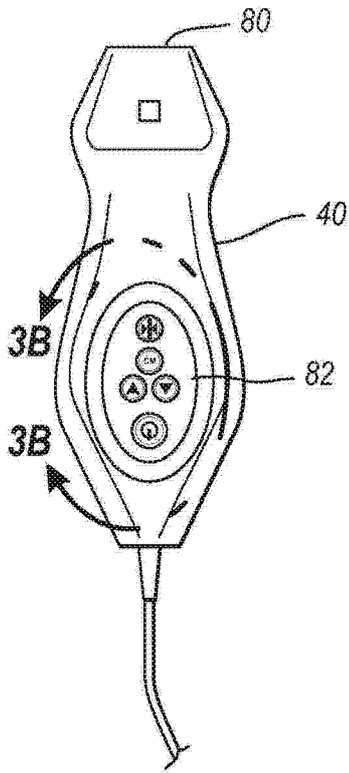


图 3A

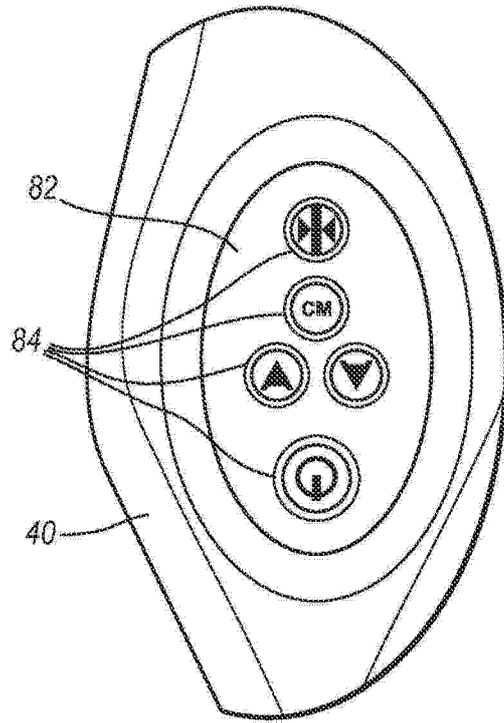


图 3B

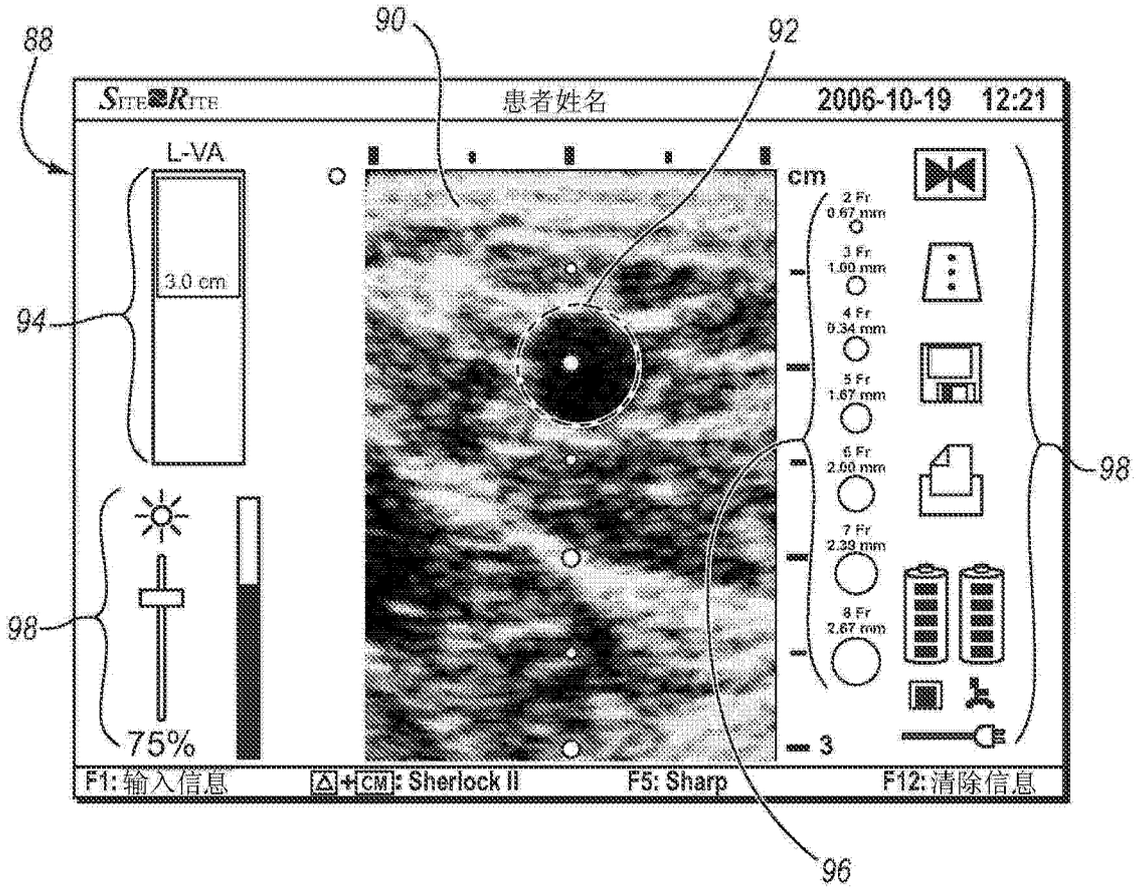


图 4

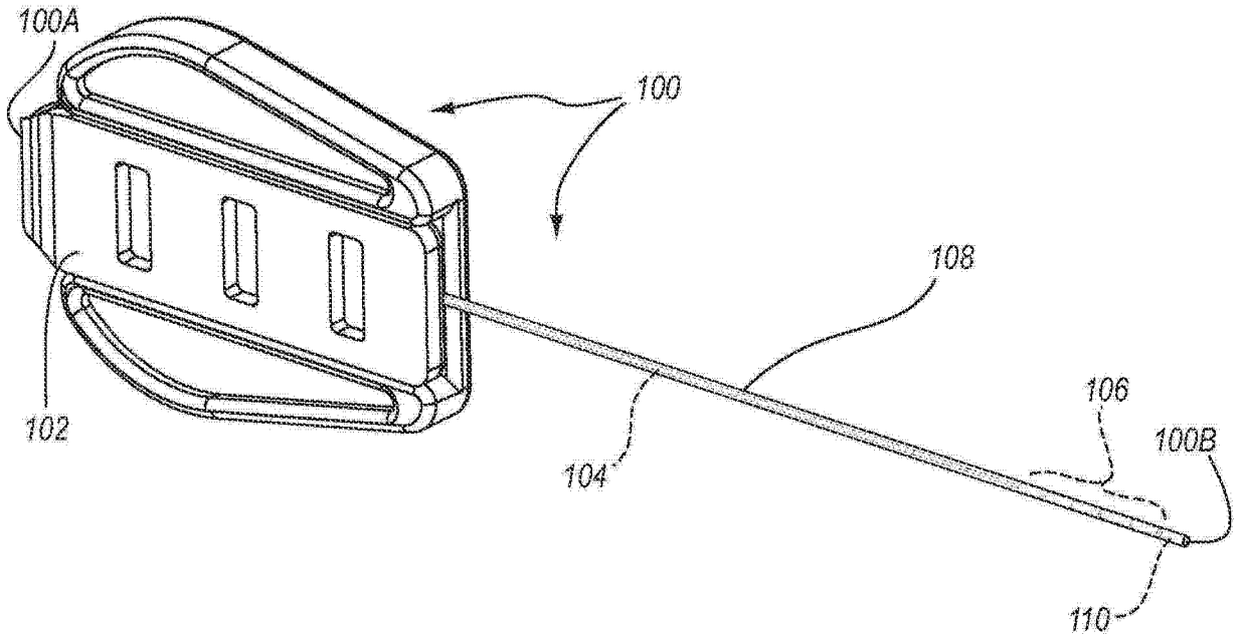


图 5

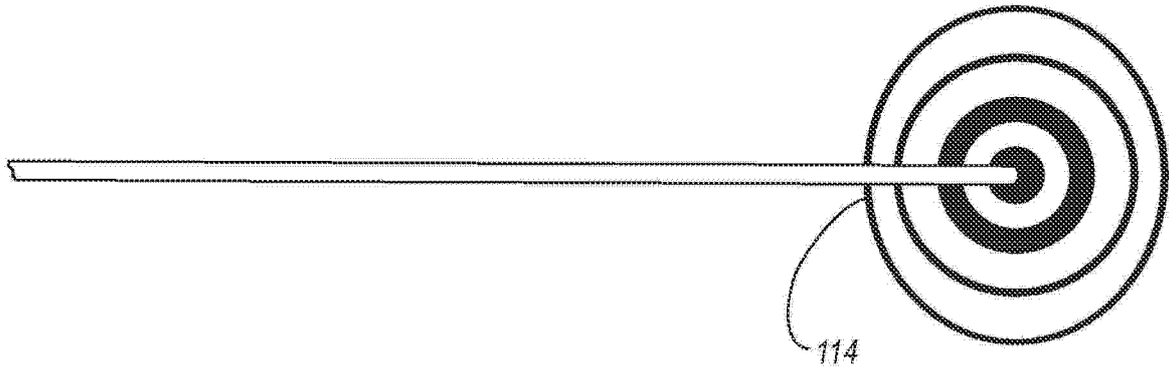


图 6

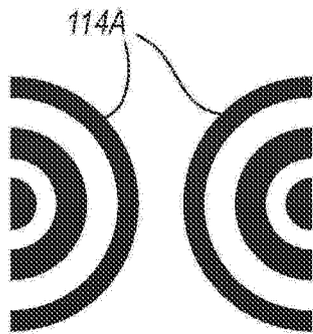


图 7A

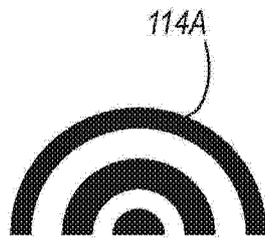


图 7B

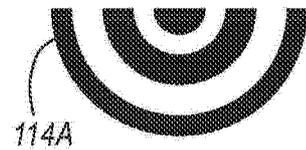


图 7C

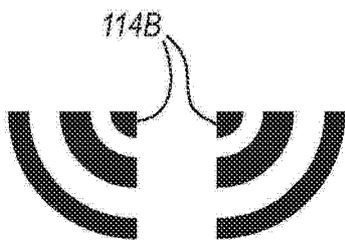


图 7D

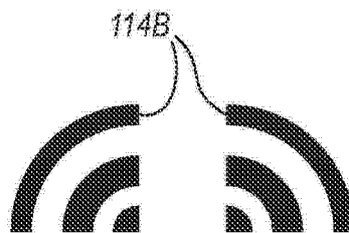


图 7E

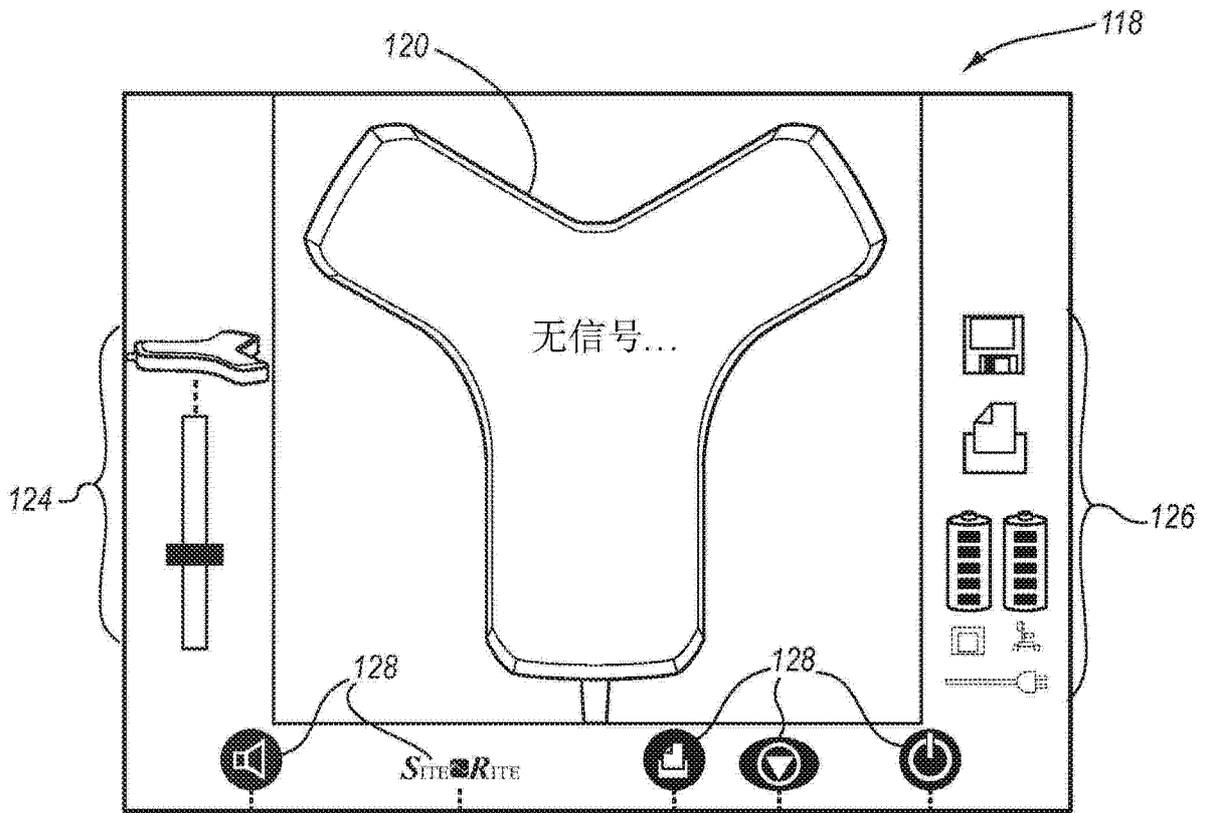


图 8A

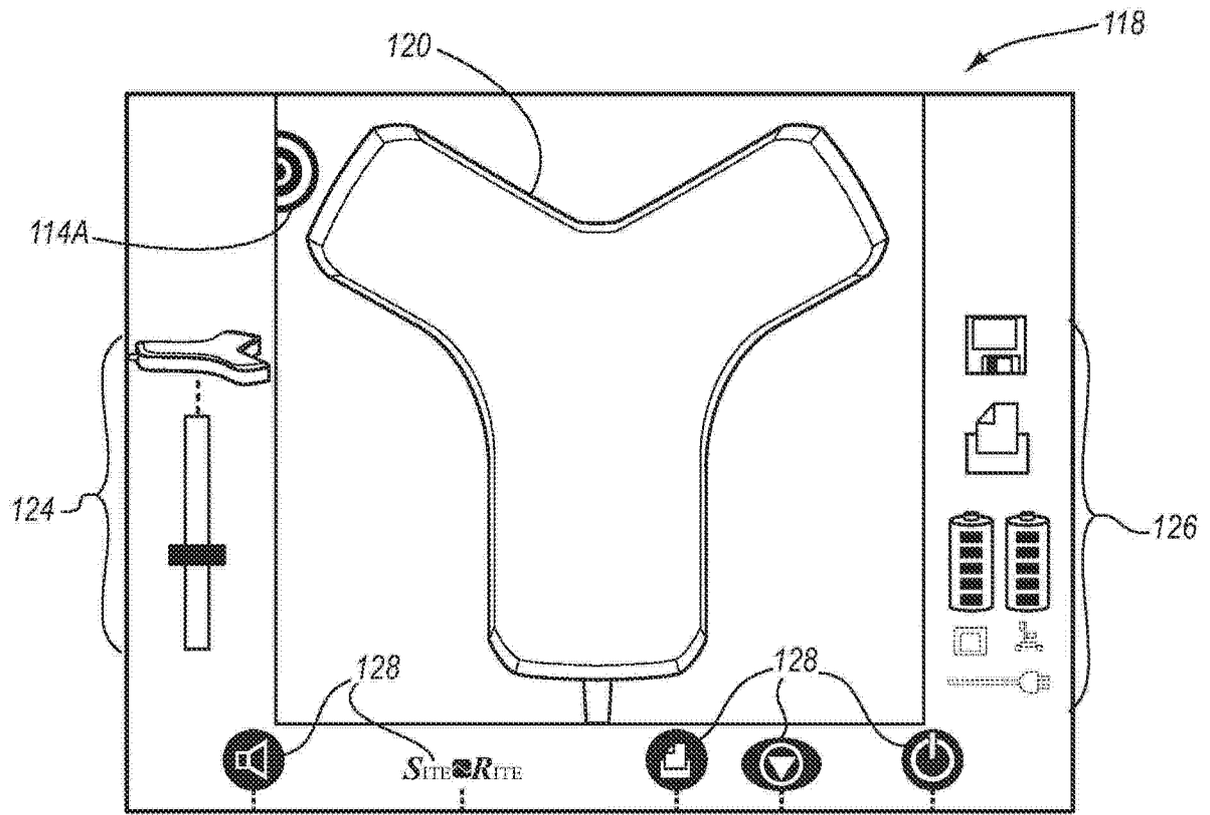


图 8B

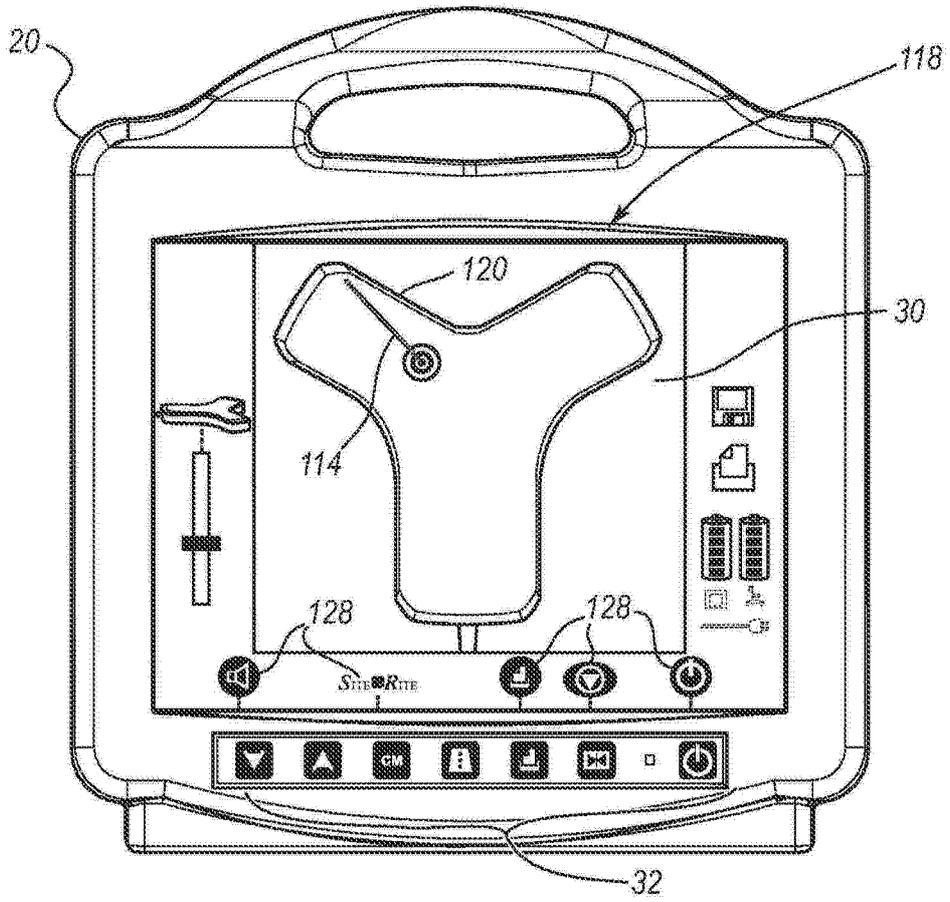


图 8C

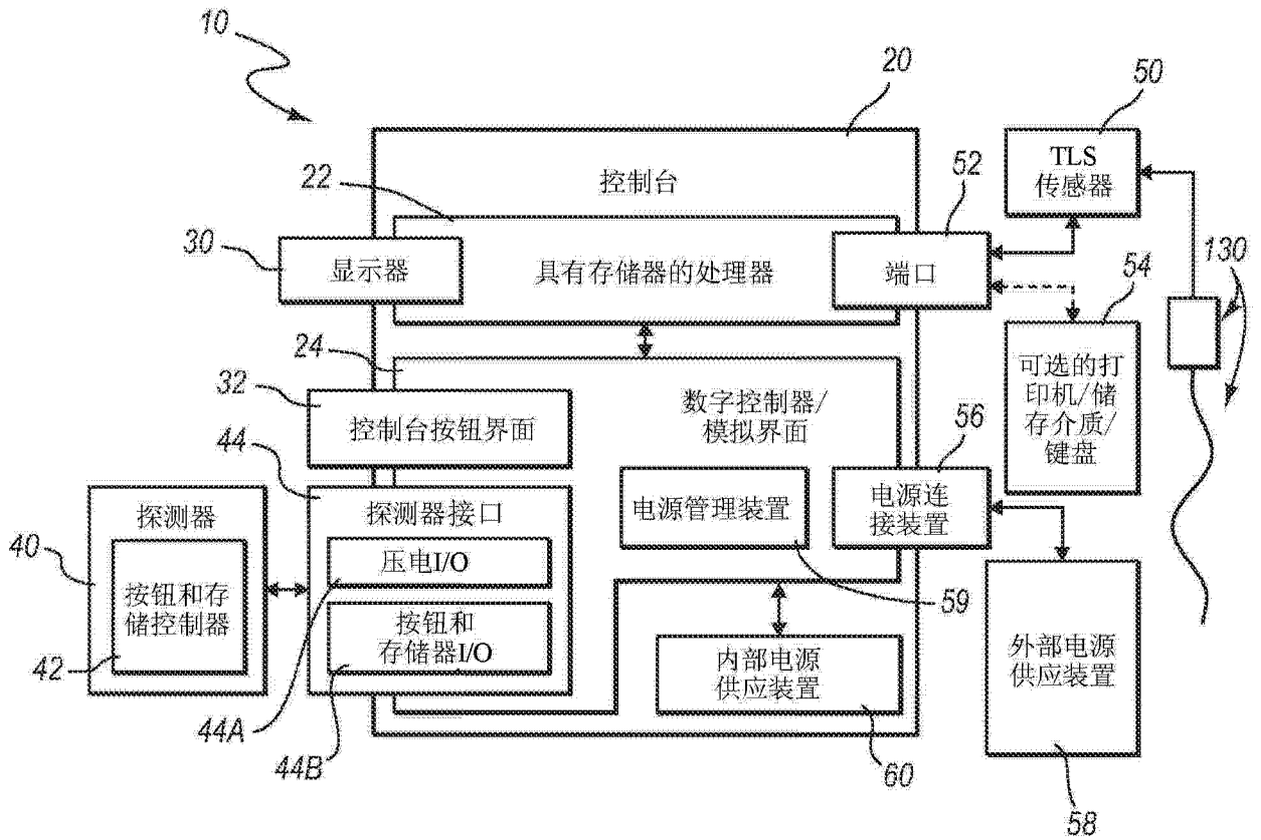


图 9

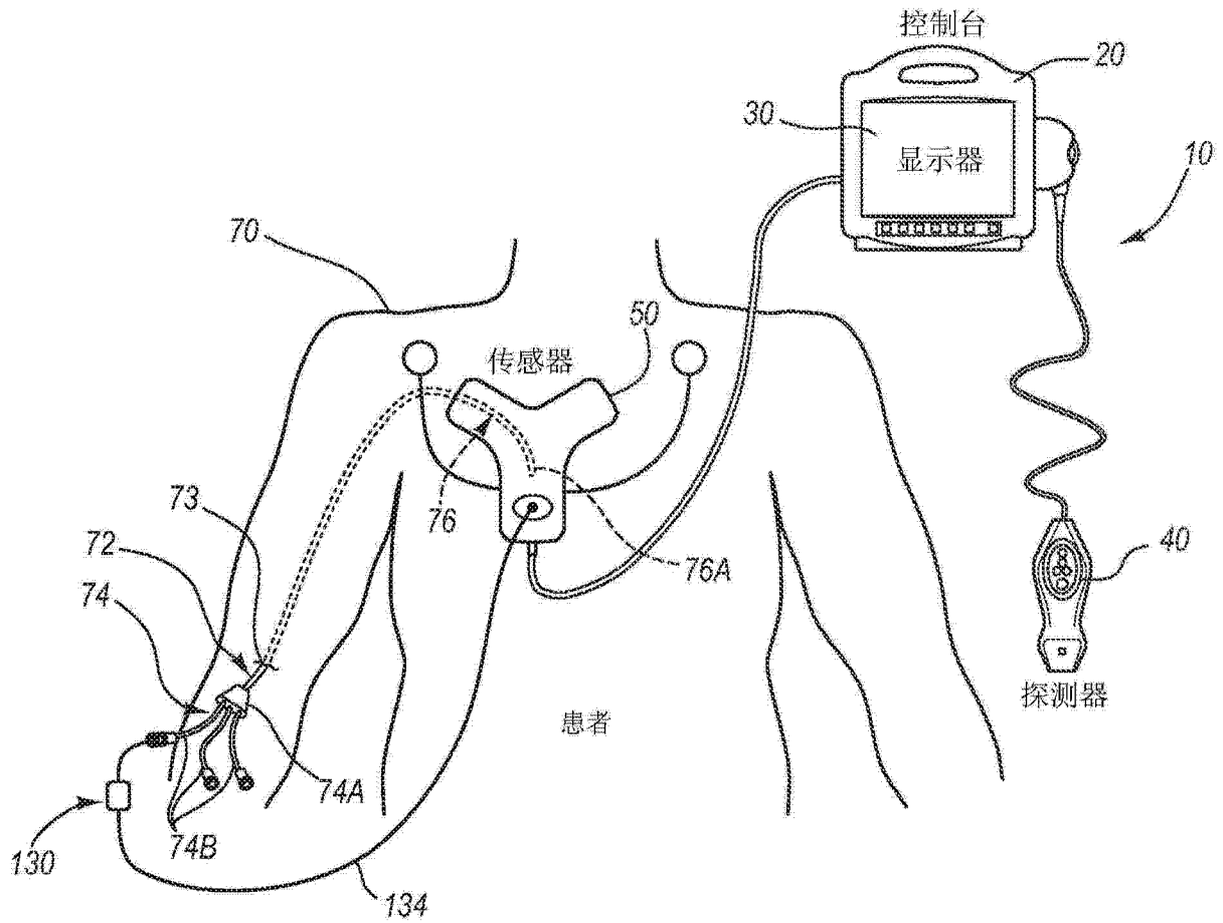


图 10

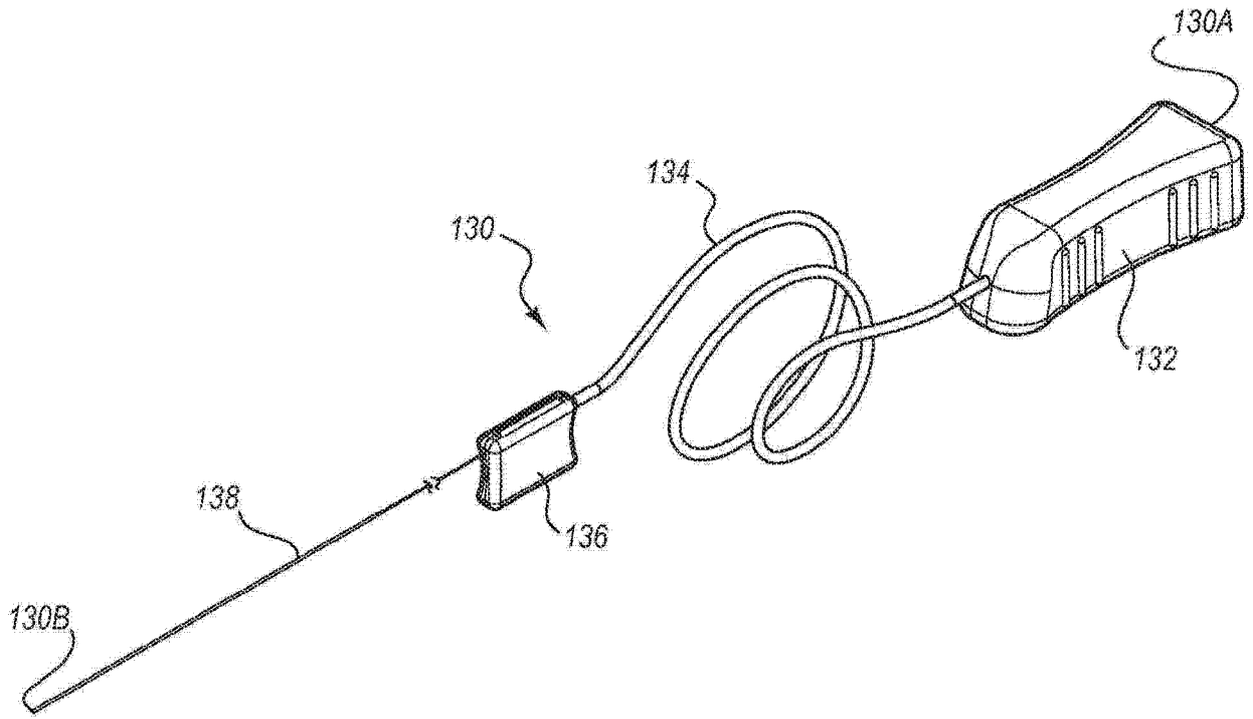


图 11

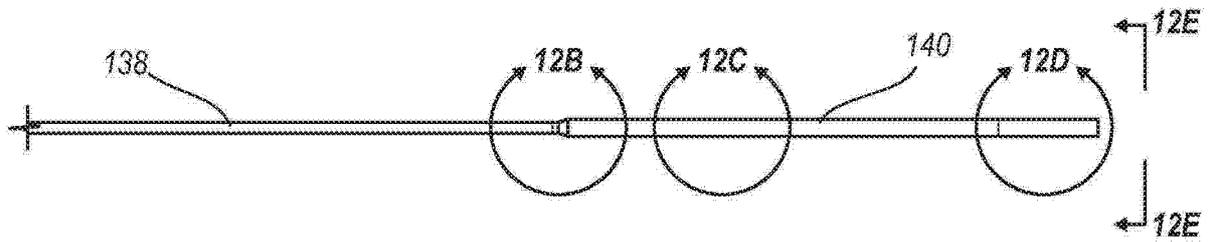


图 12A

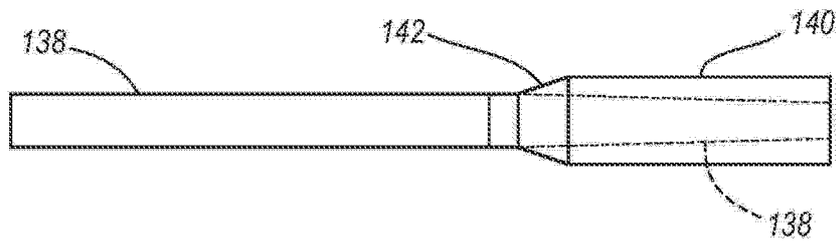


图 12B

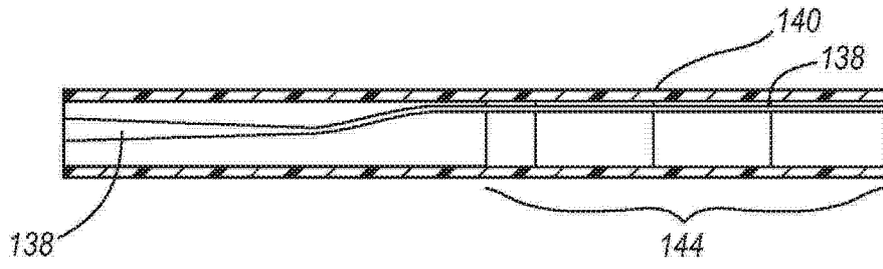


图 12C

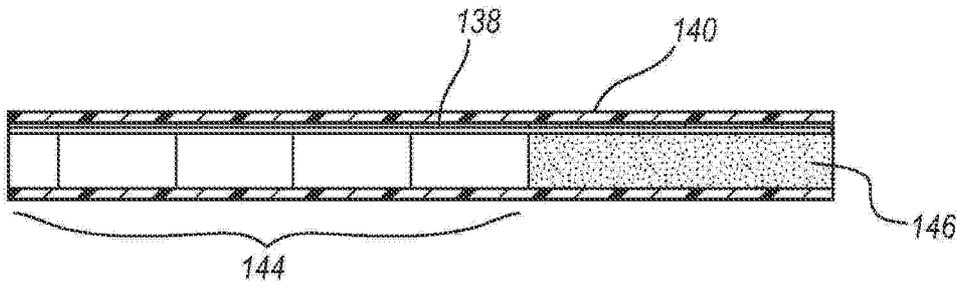


图 12D

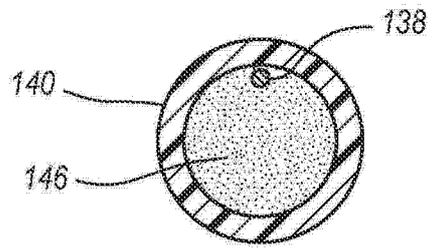


图 12E

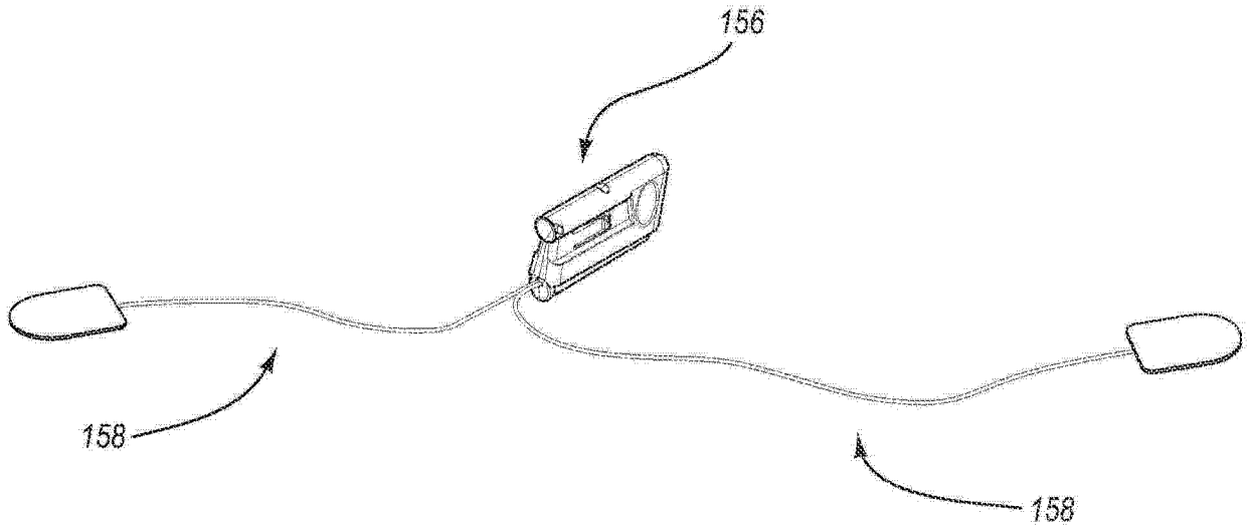


图 13A

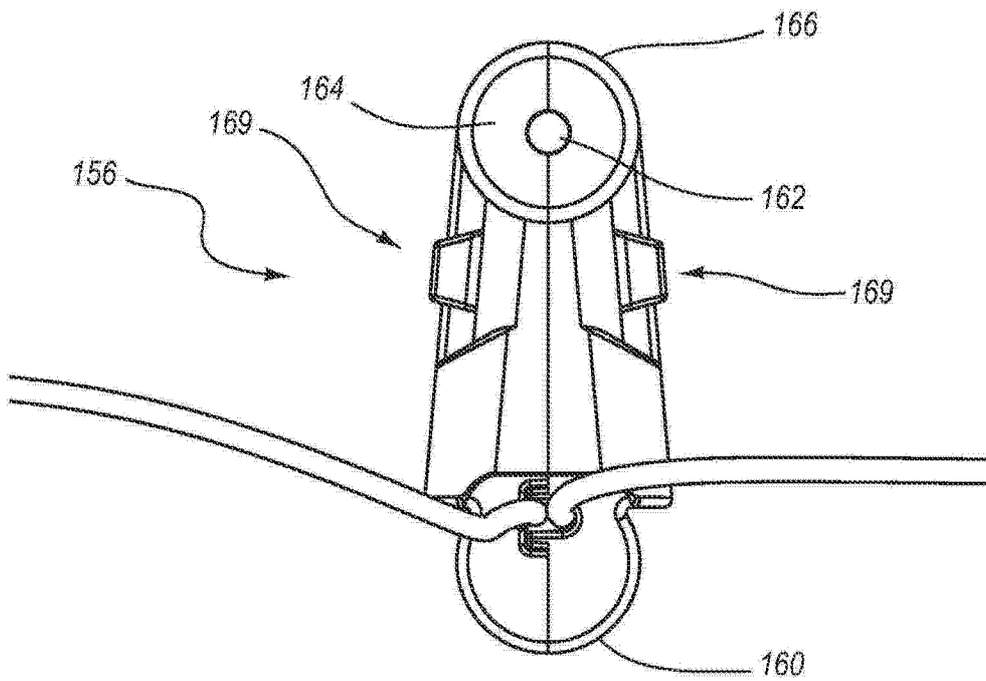


图 13B

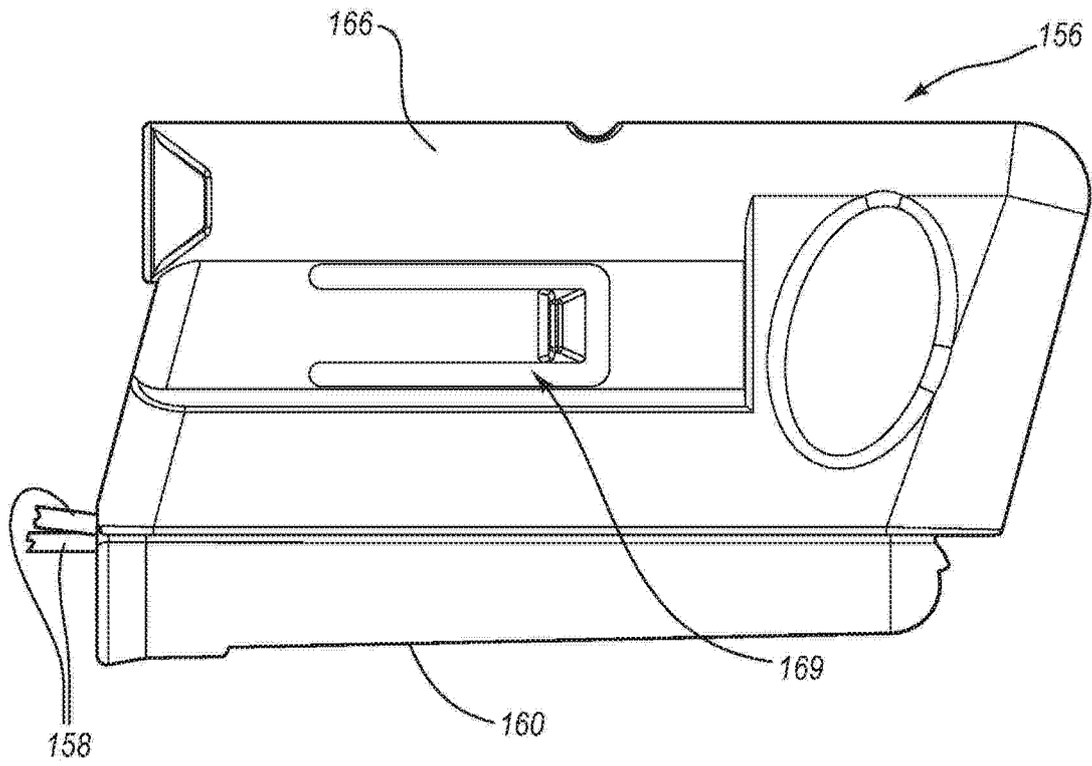


图 13C

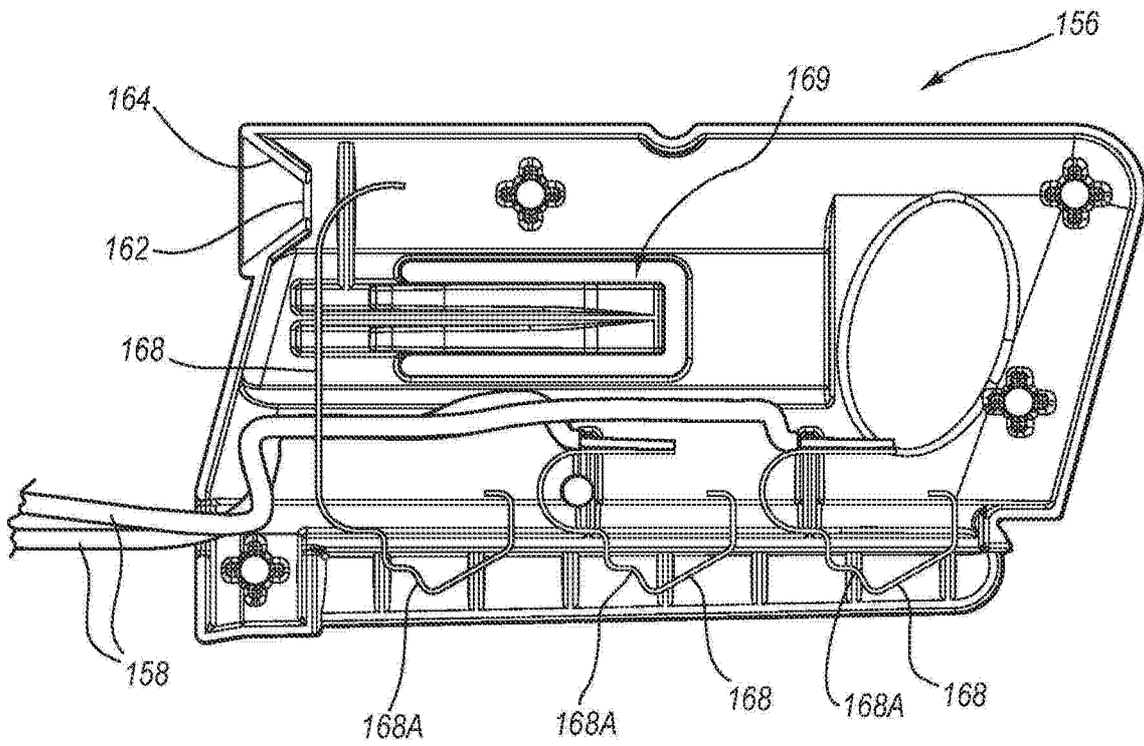


图 13D

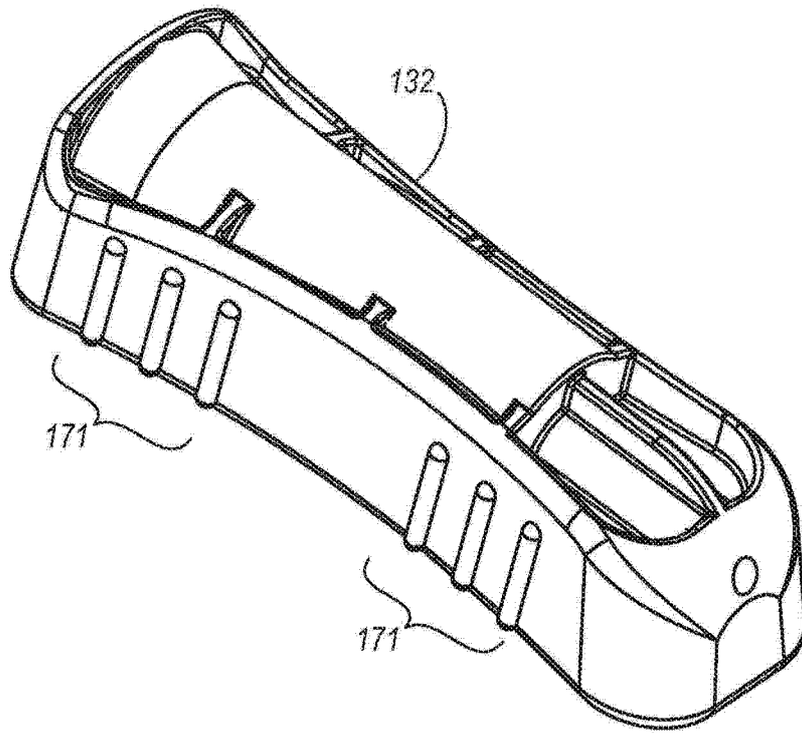


图 13E

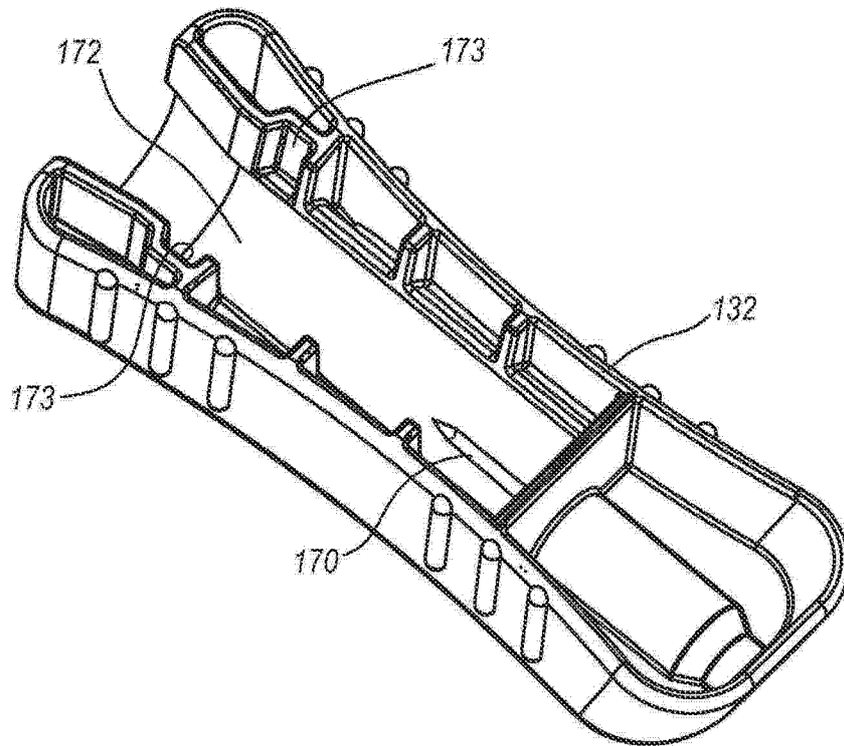


图 13F

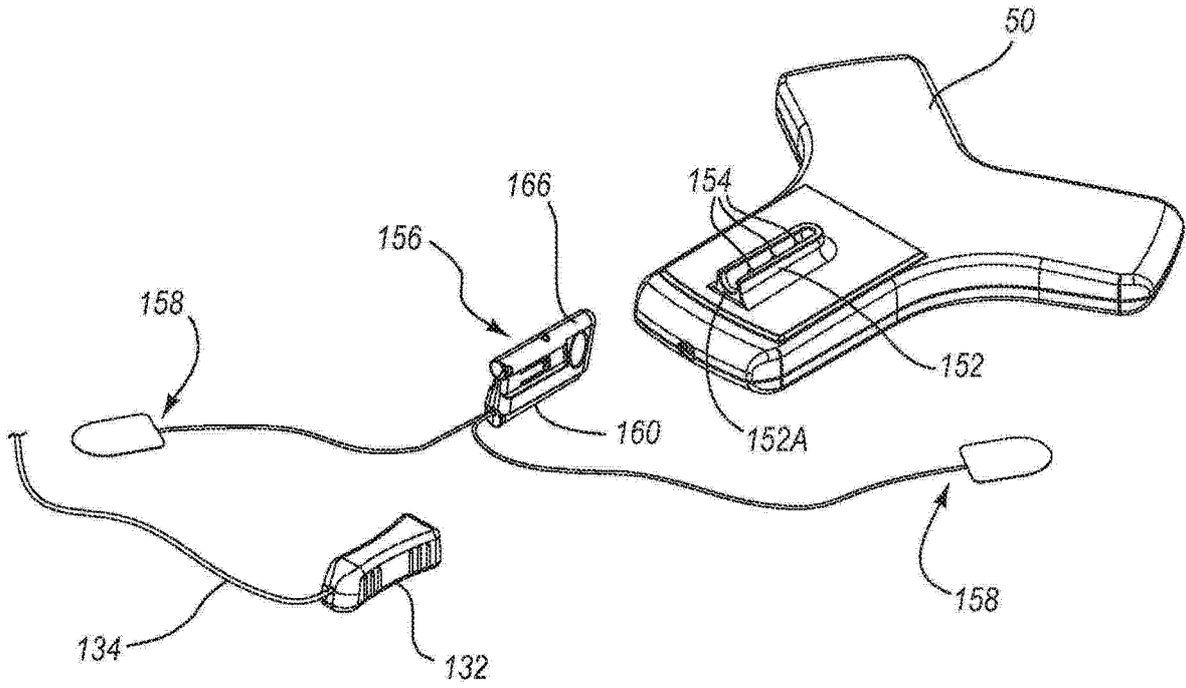


图 14A

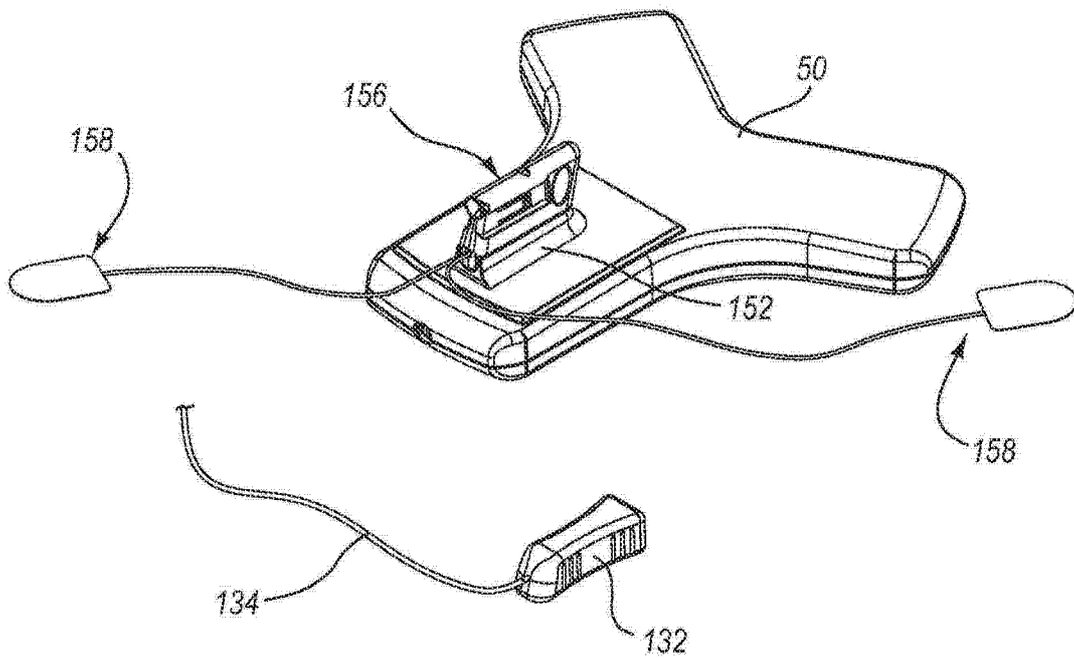


图 14B

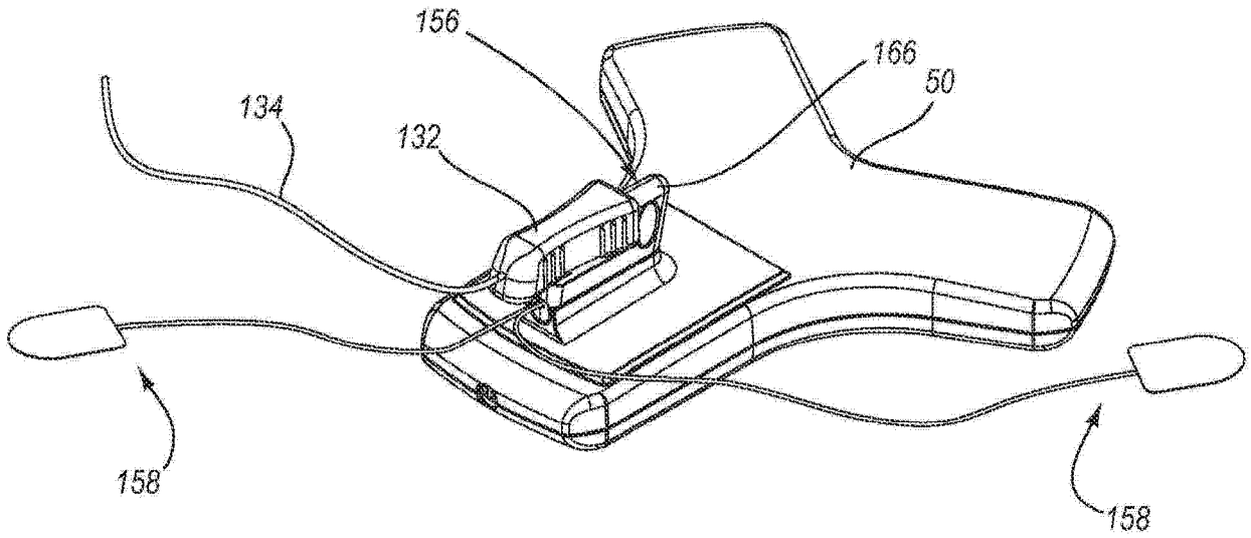


图 14C

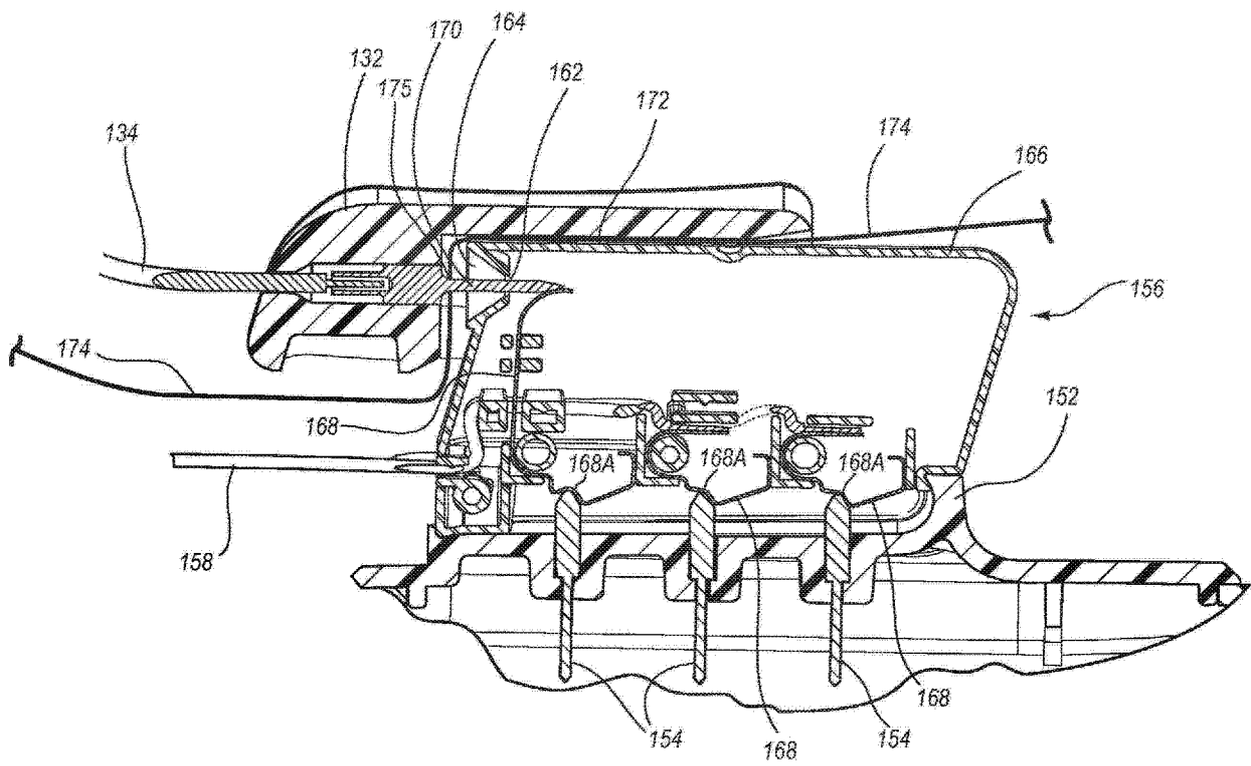


图 15

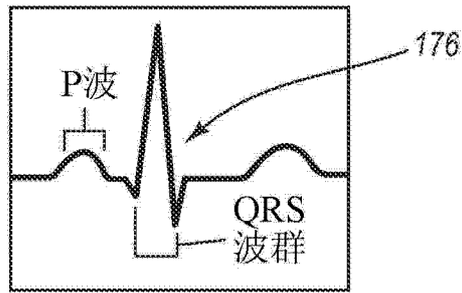


图 16

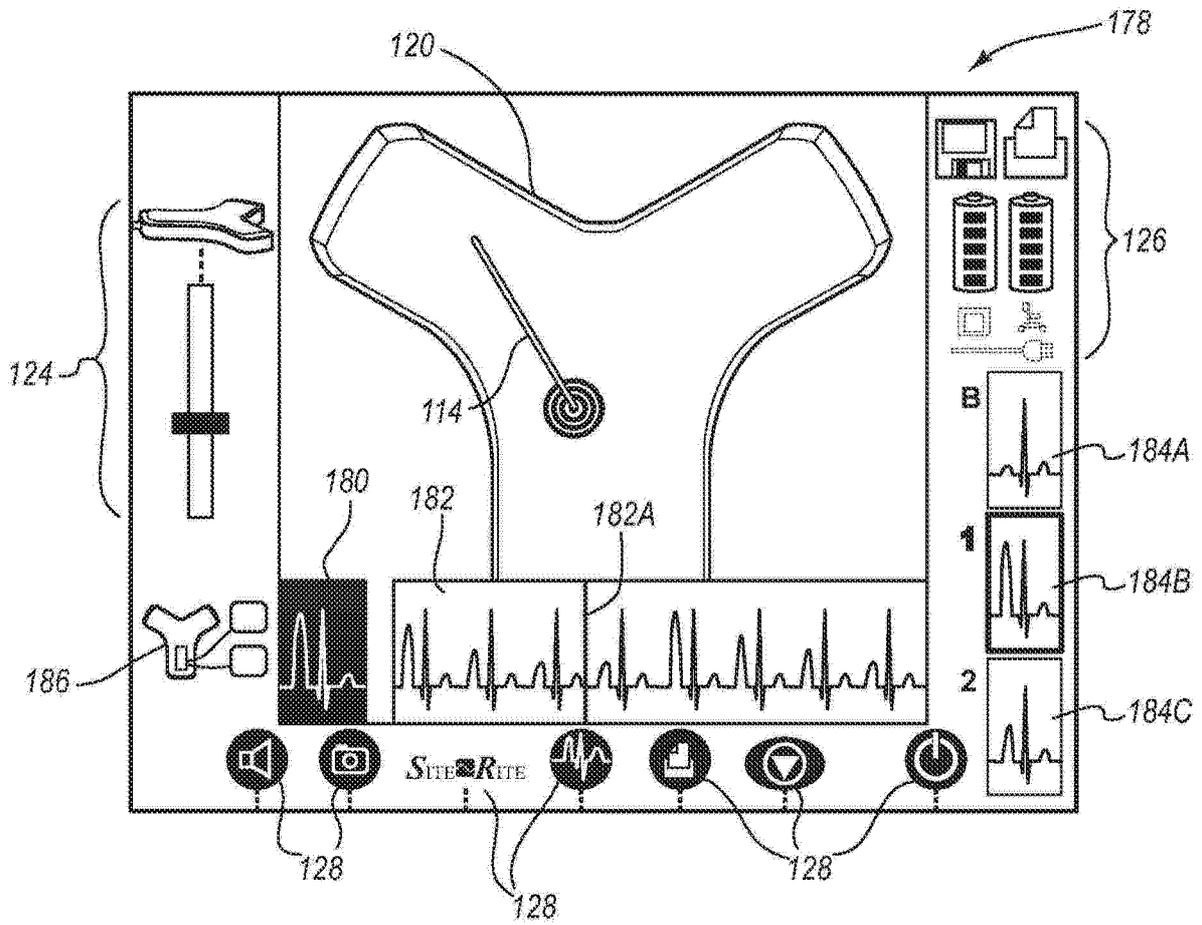


图 17

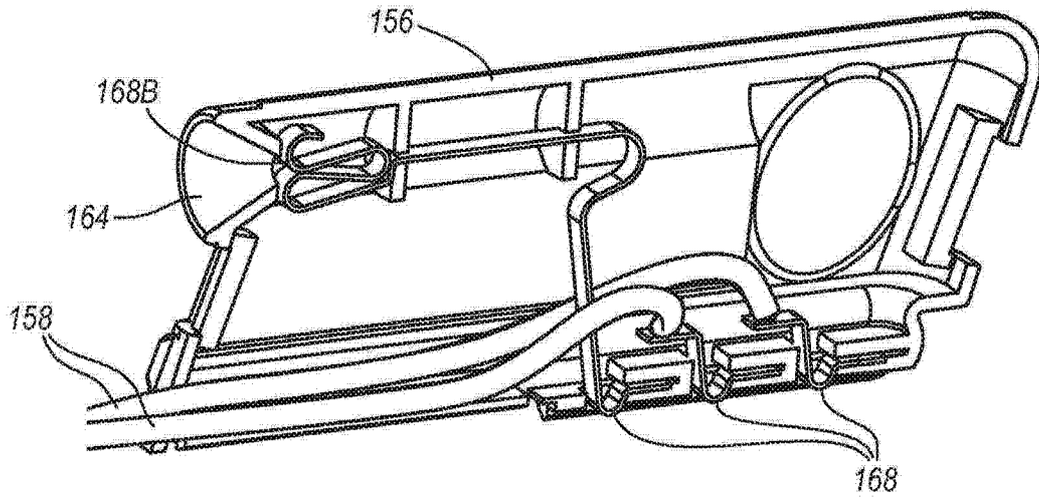


图 18

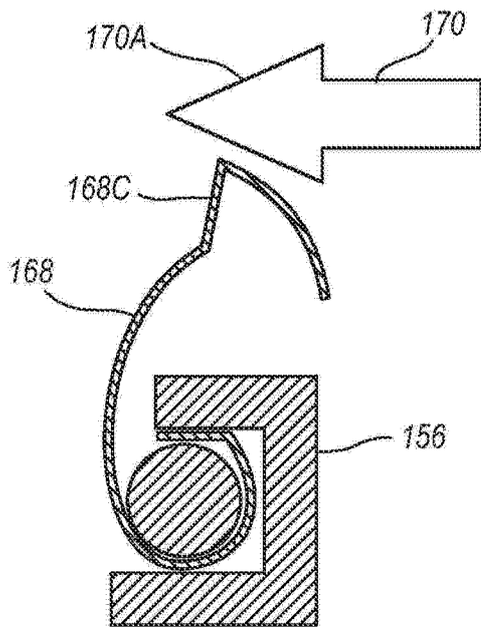


图 19A

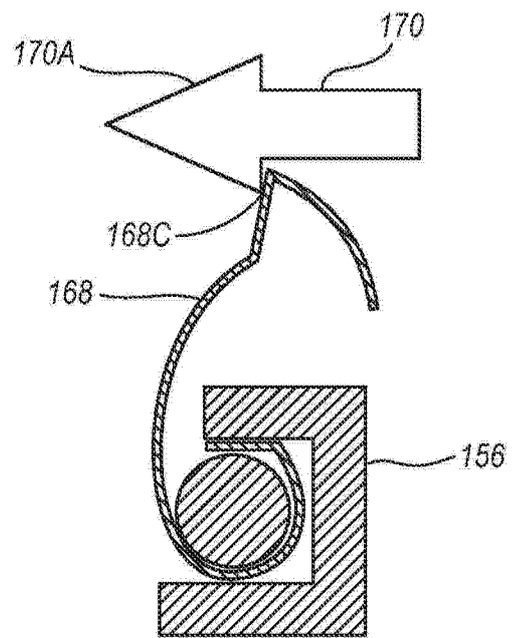


图 19B

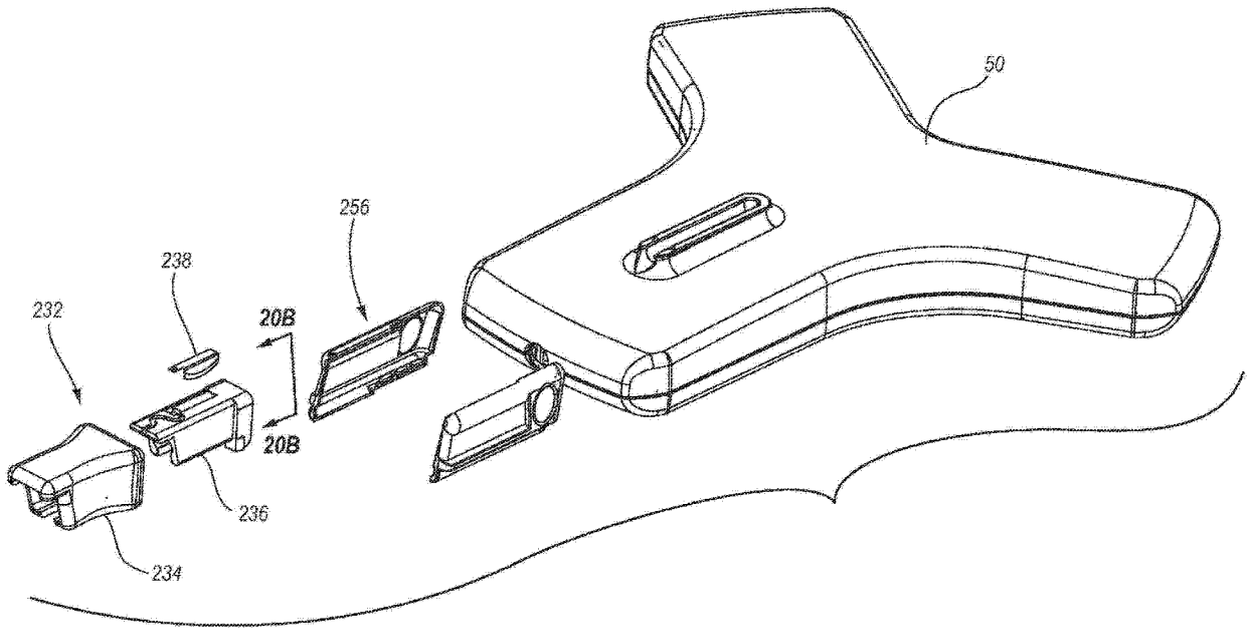


图 20A

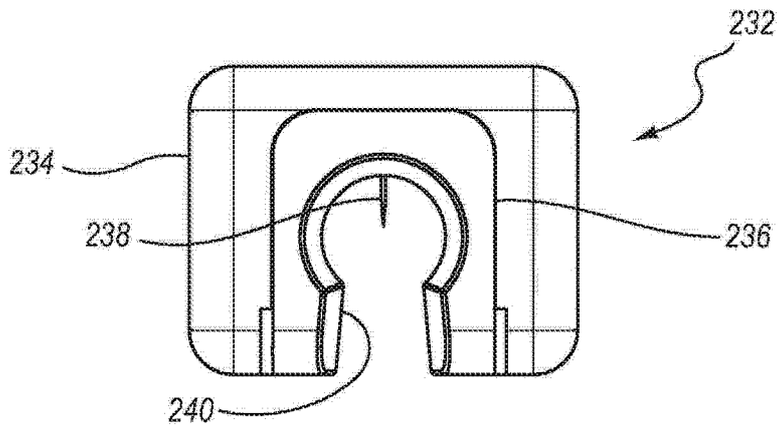


图 20B

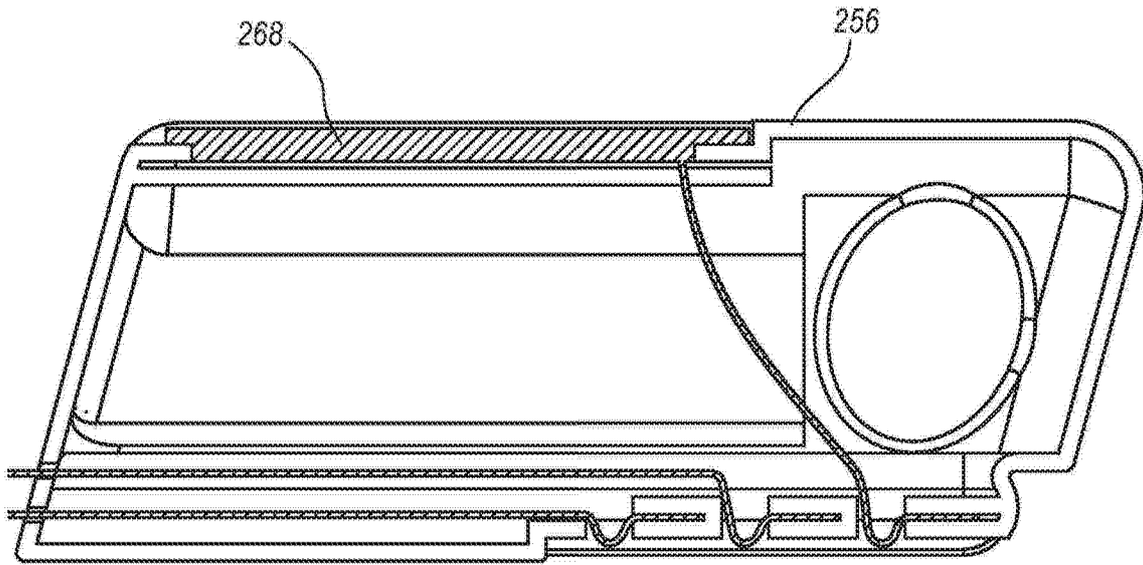


图 20C

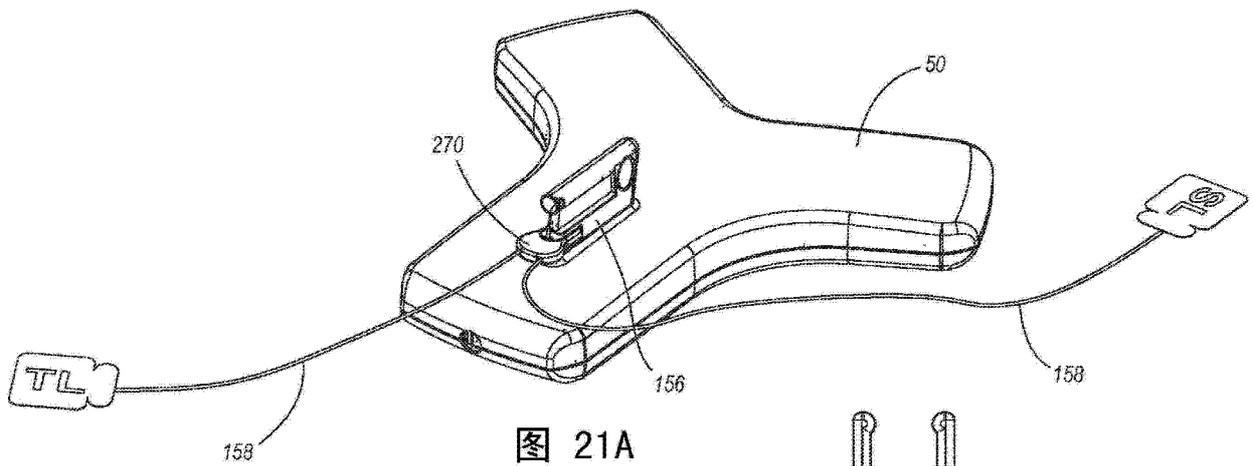


图 21A

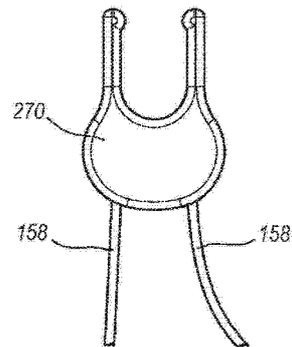


图 21B

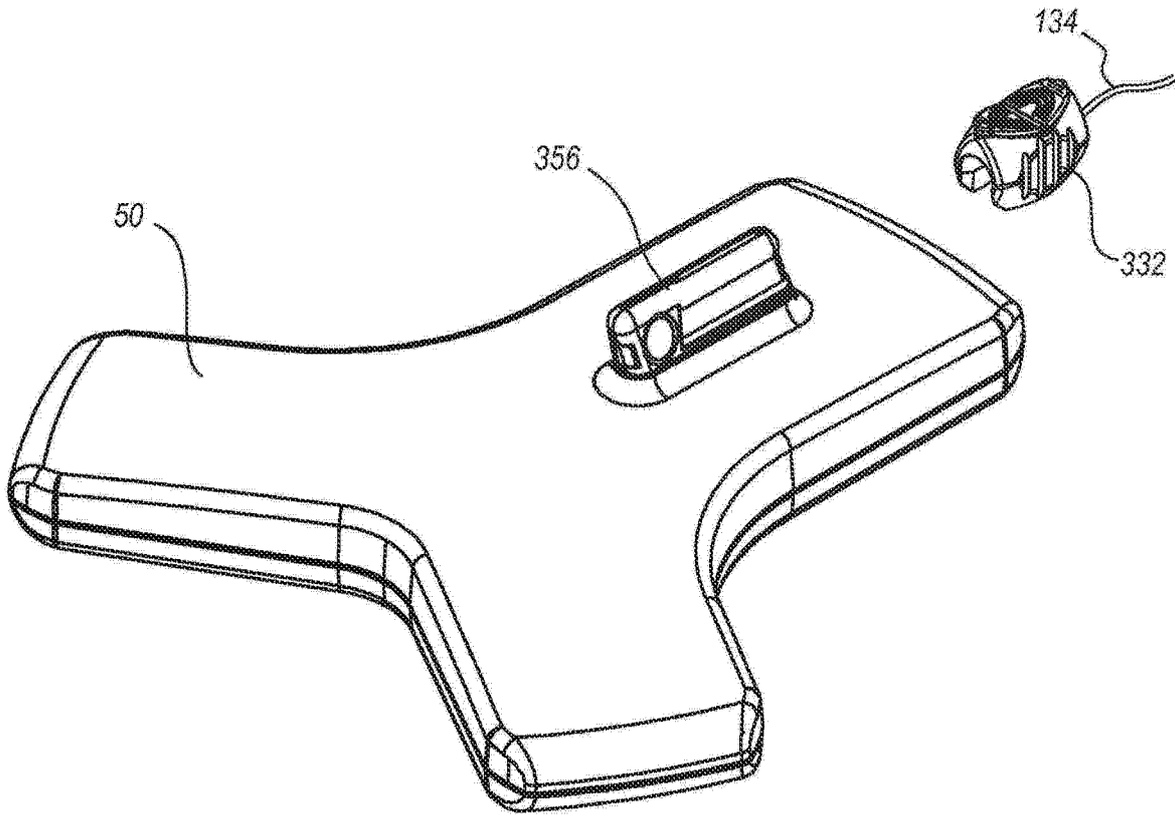


图 22A

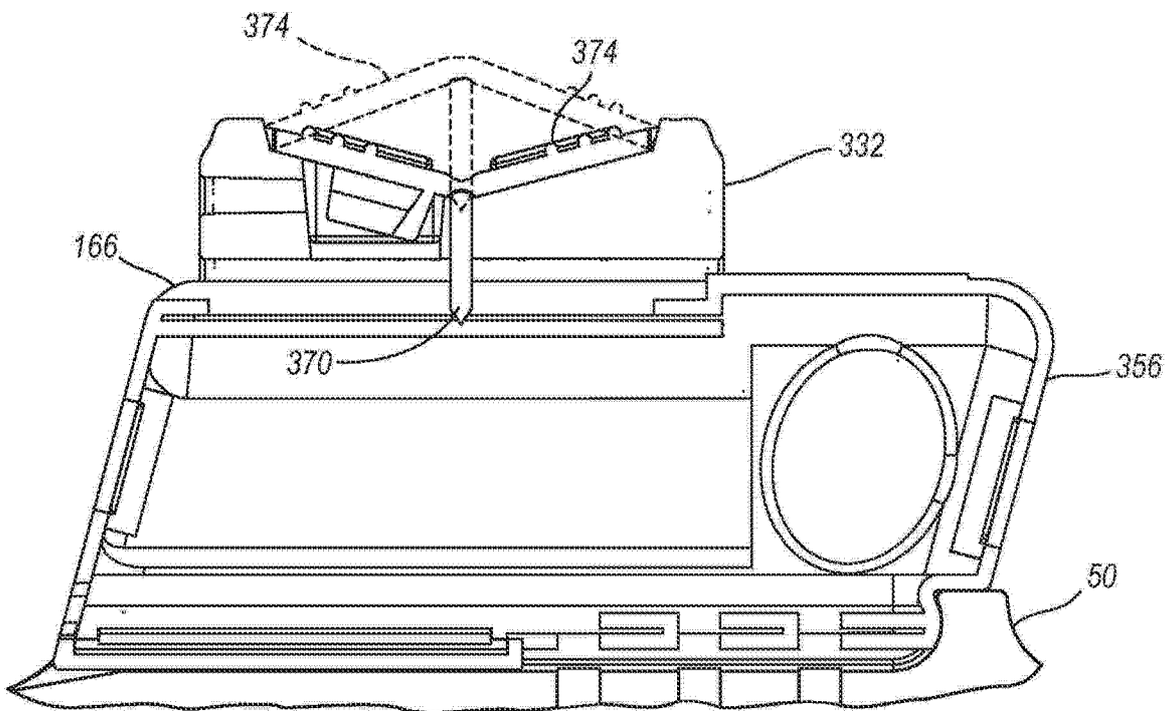


图 22B

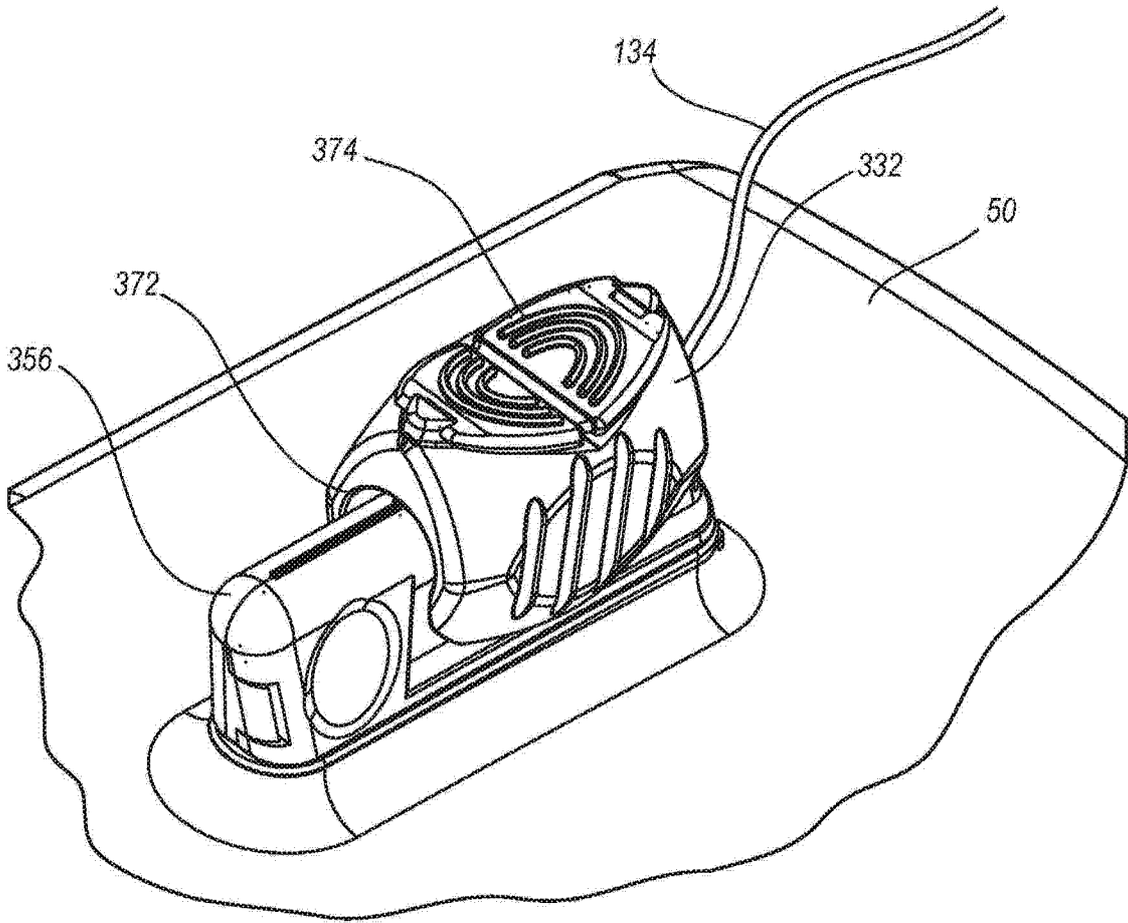


图 22C

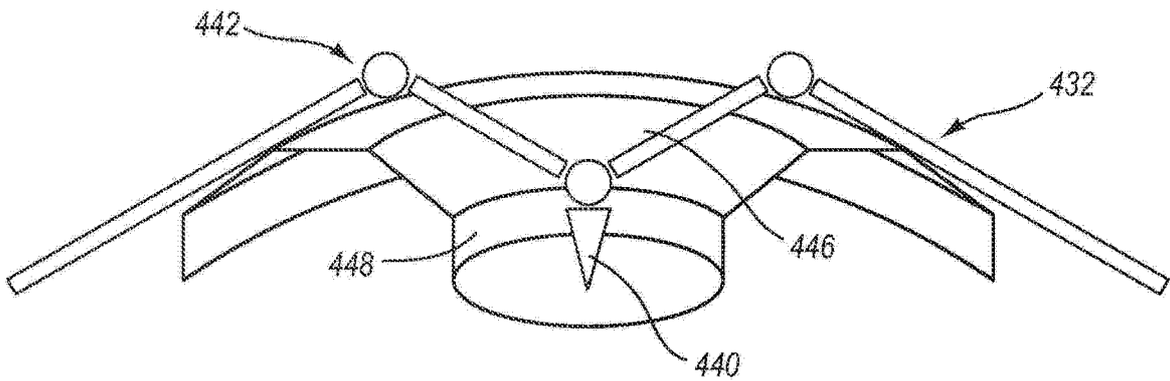


图 23A

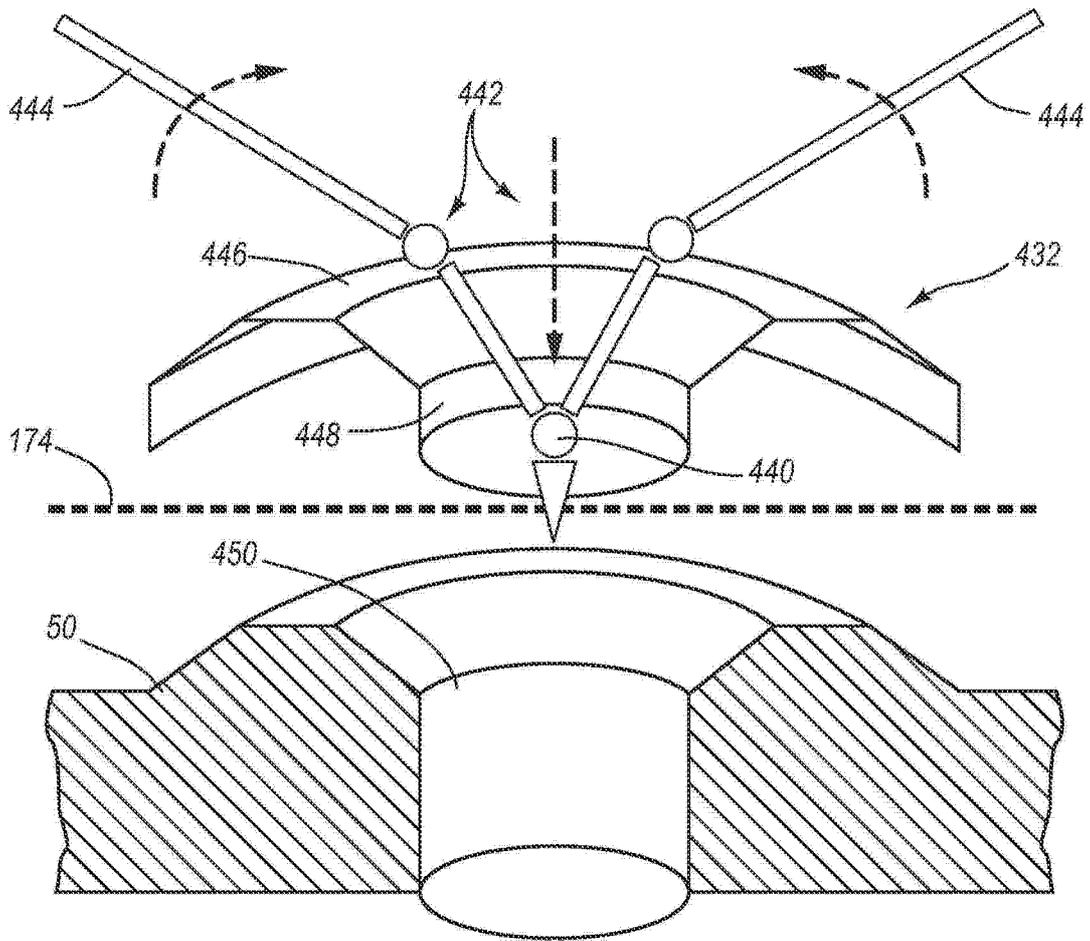


图 23B

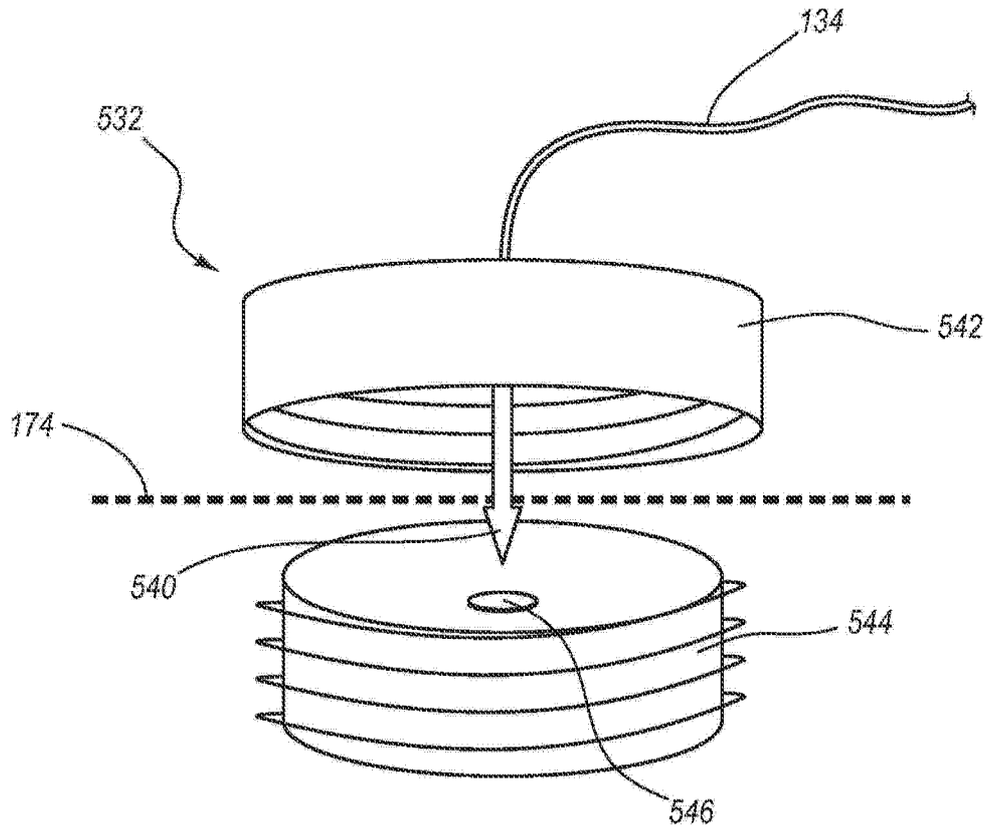


图 24

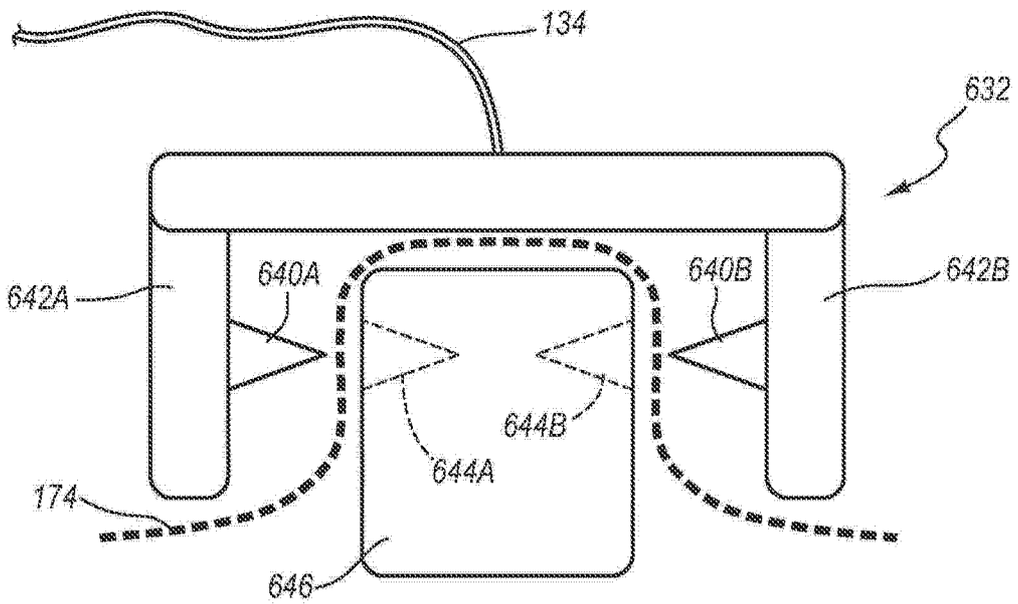


图 25A

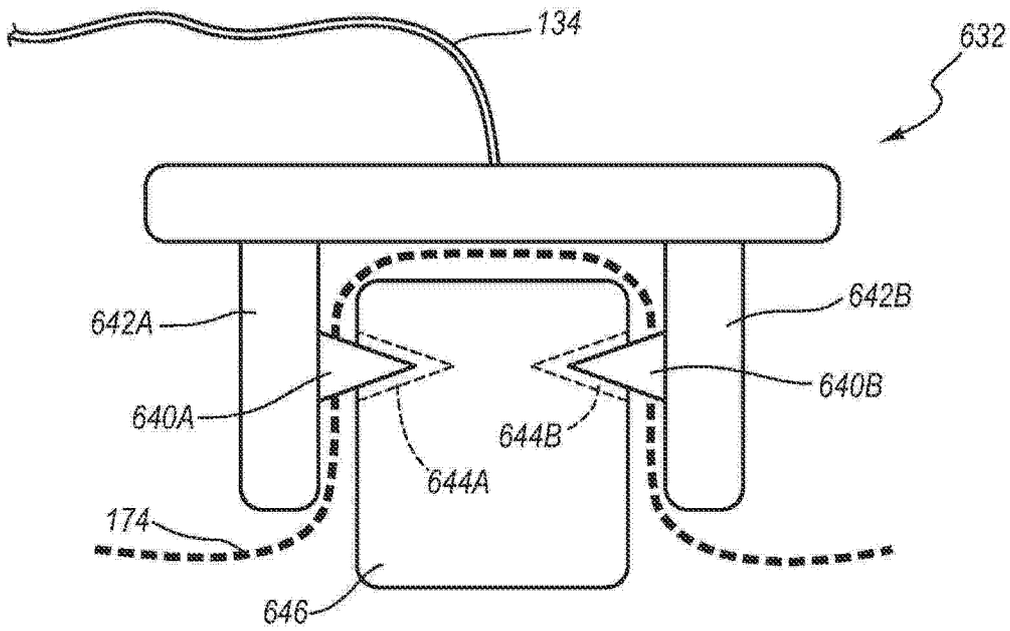


图 25B

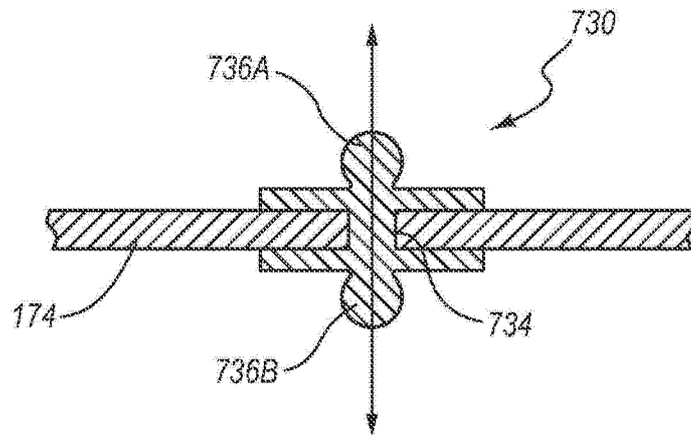


图 26A

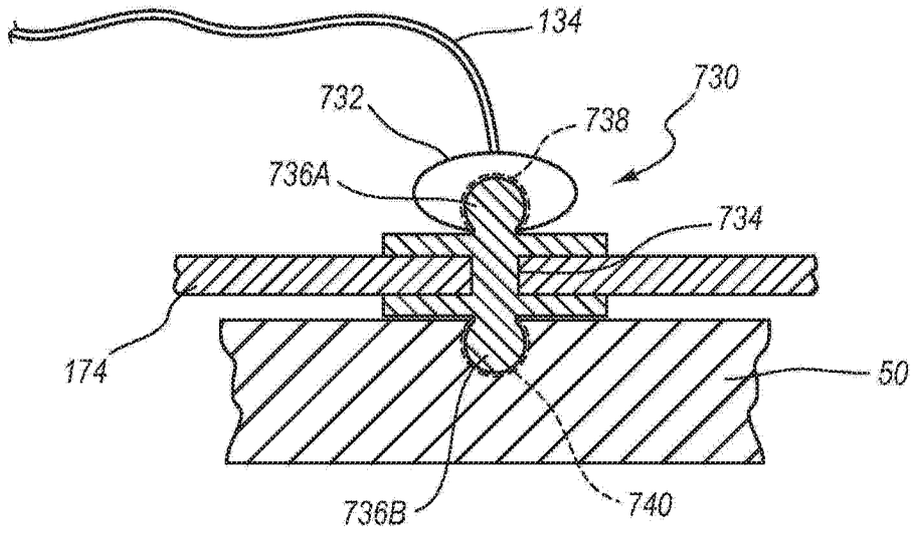


图 26B

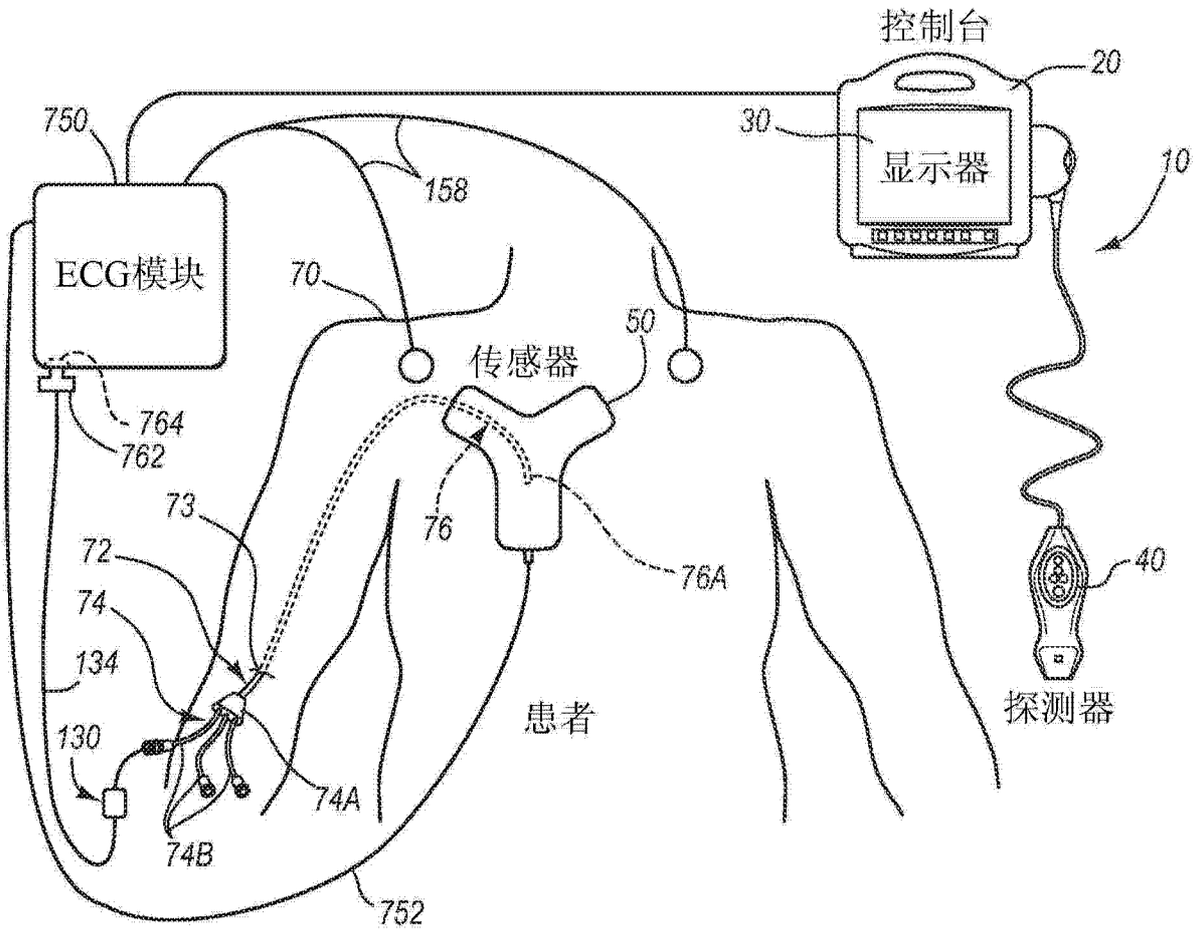


图 27

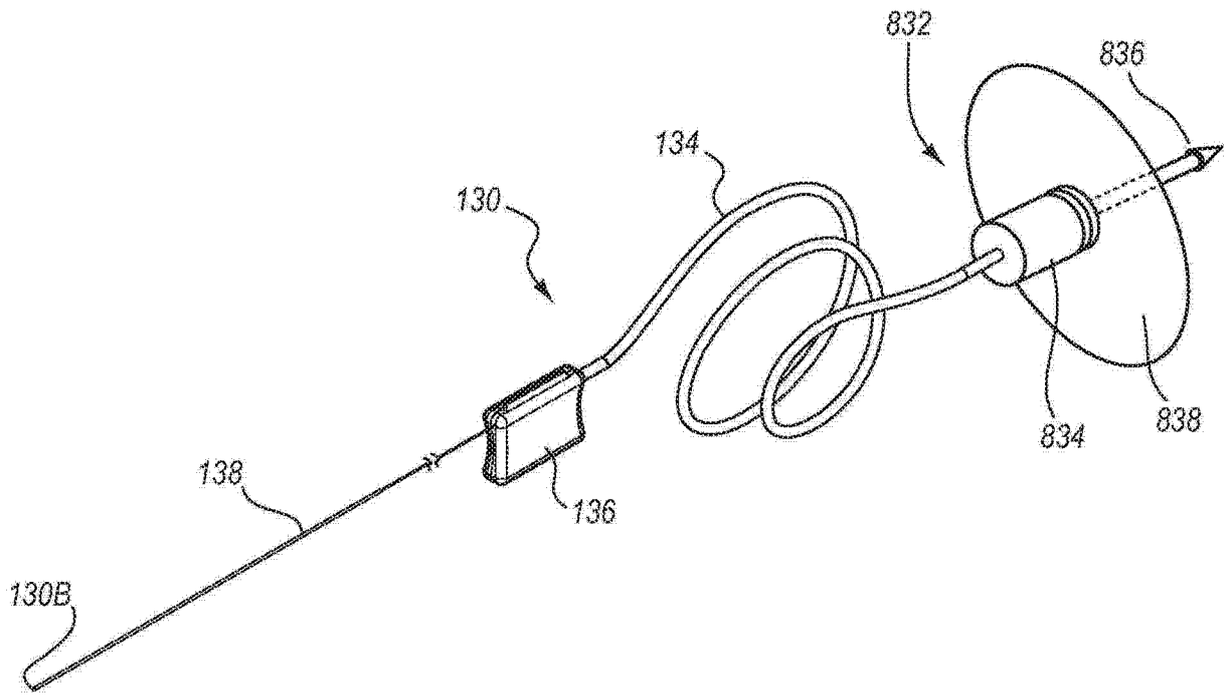


图 28

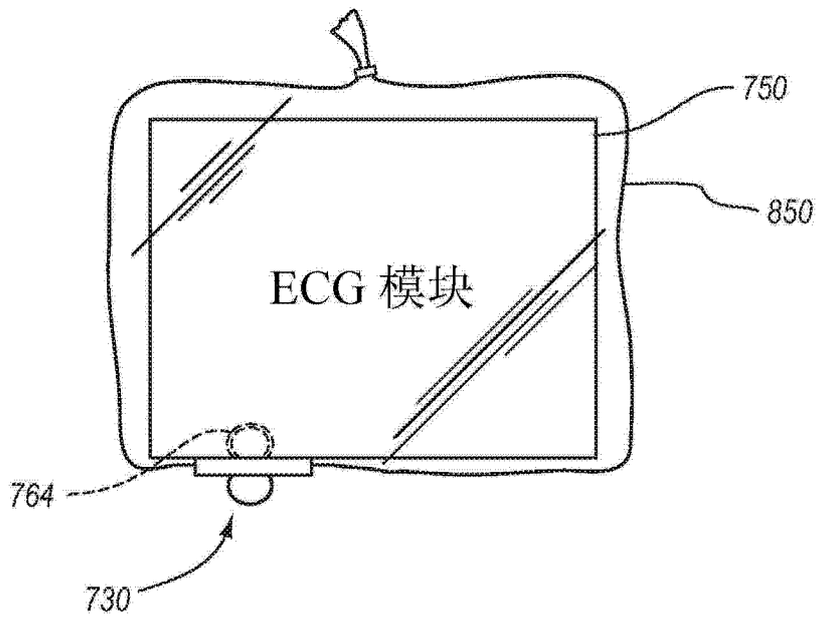


图 29A

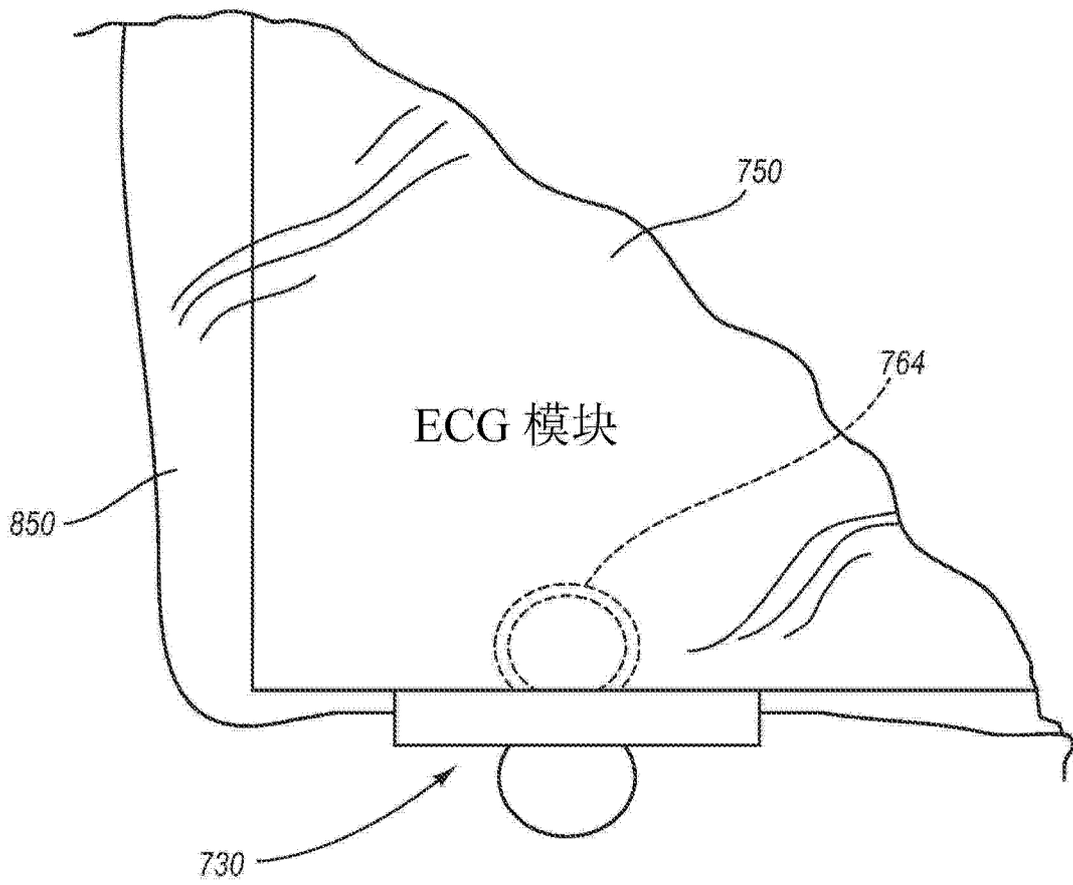


图 29B

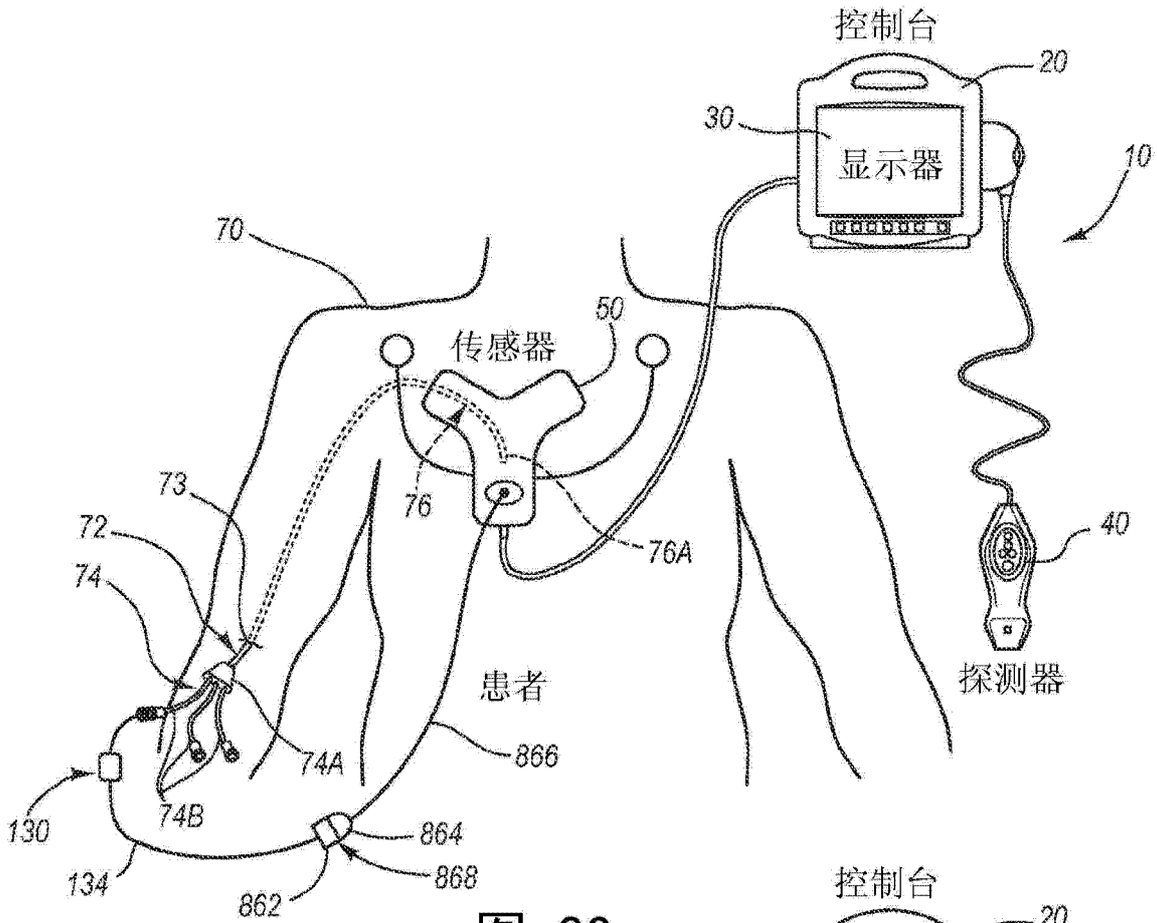


图 30

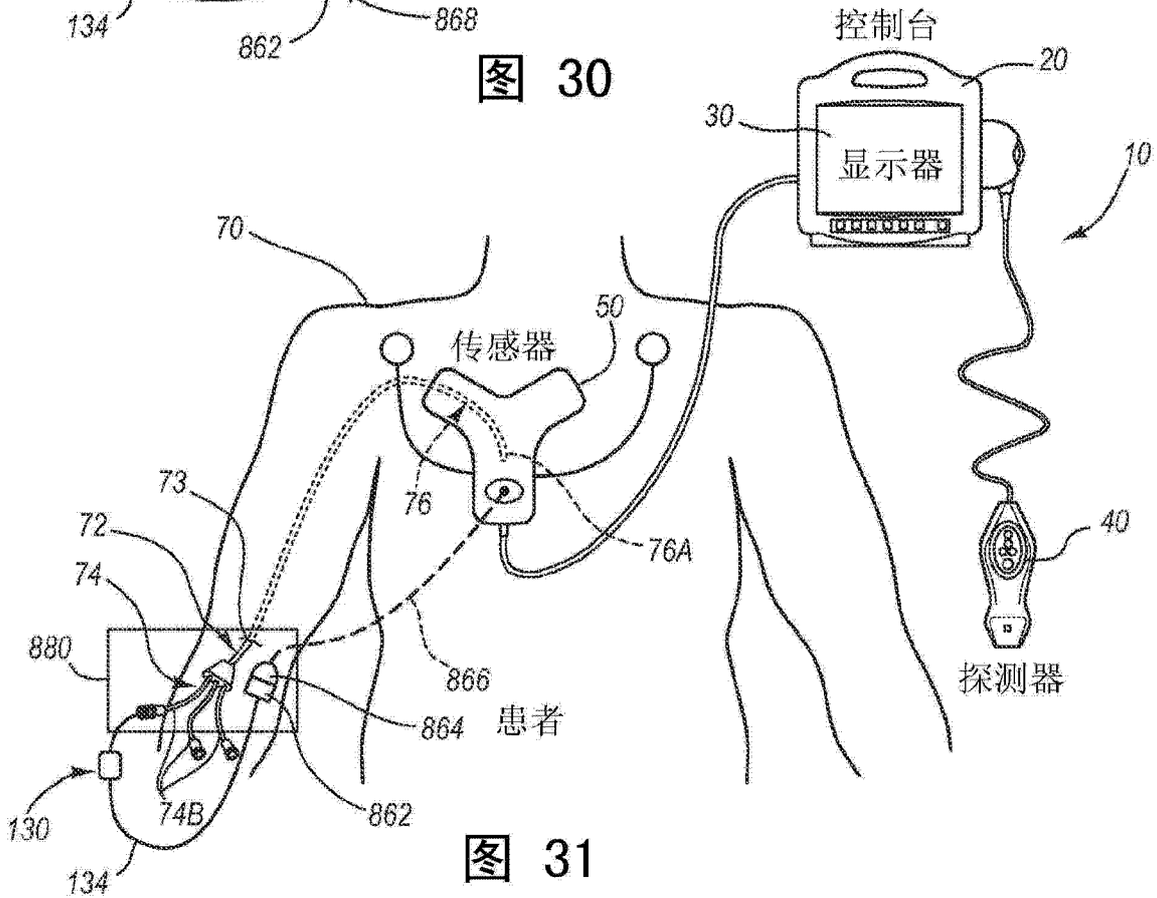


图 31

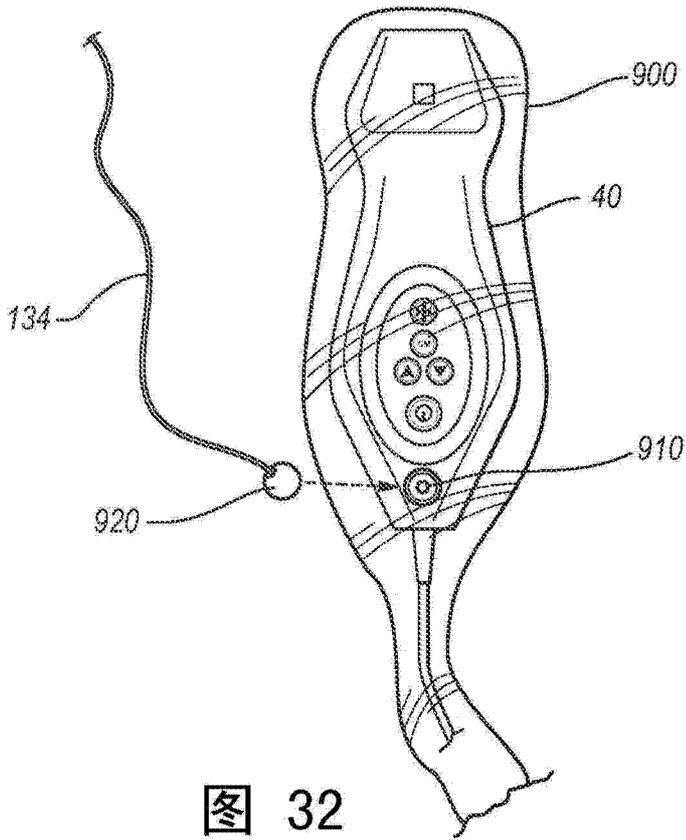


图 32

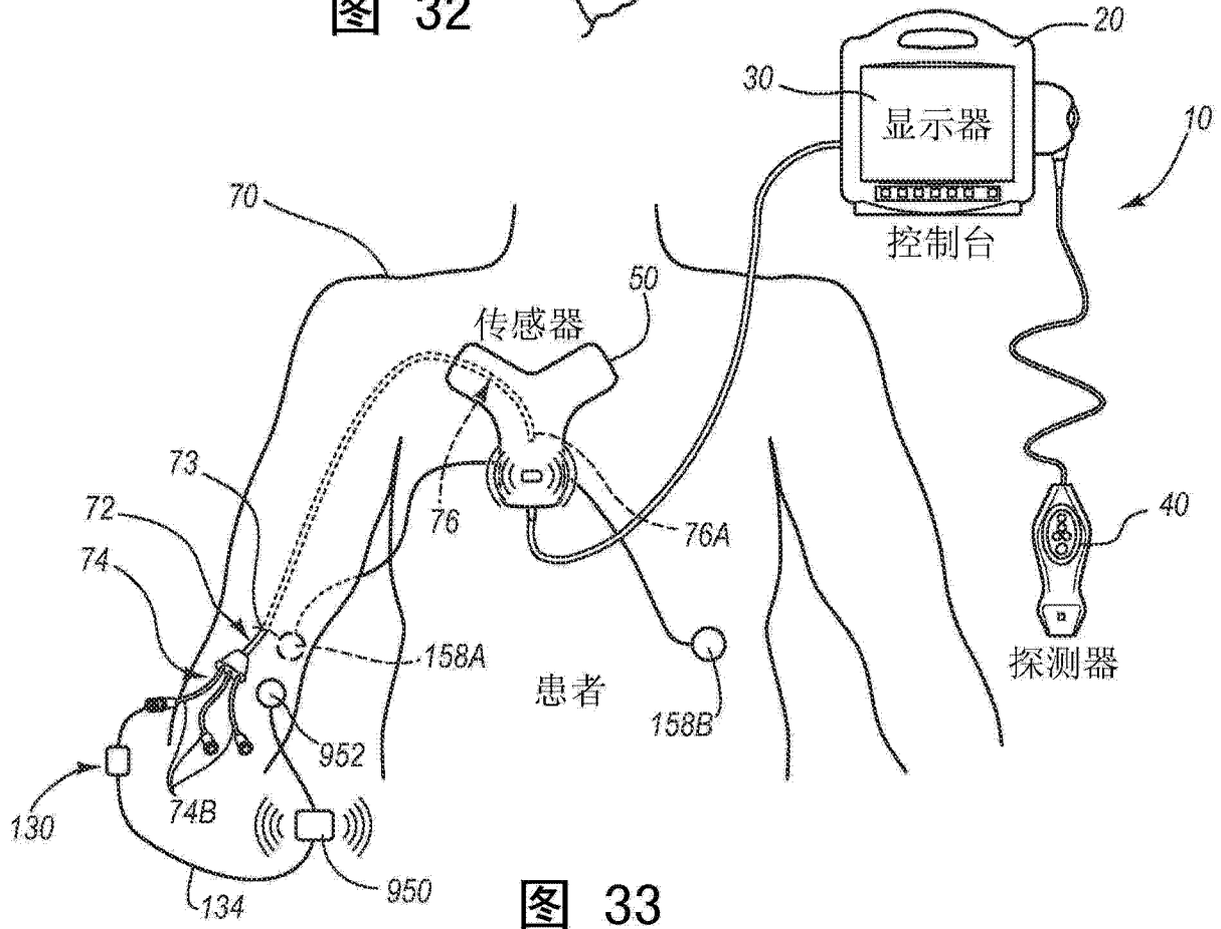


图 33

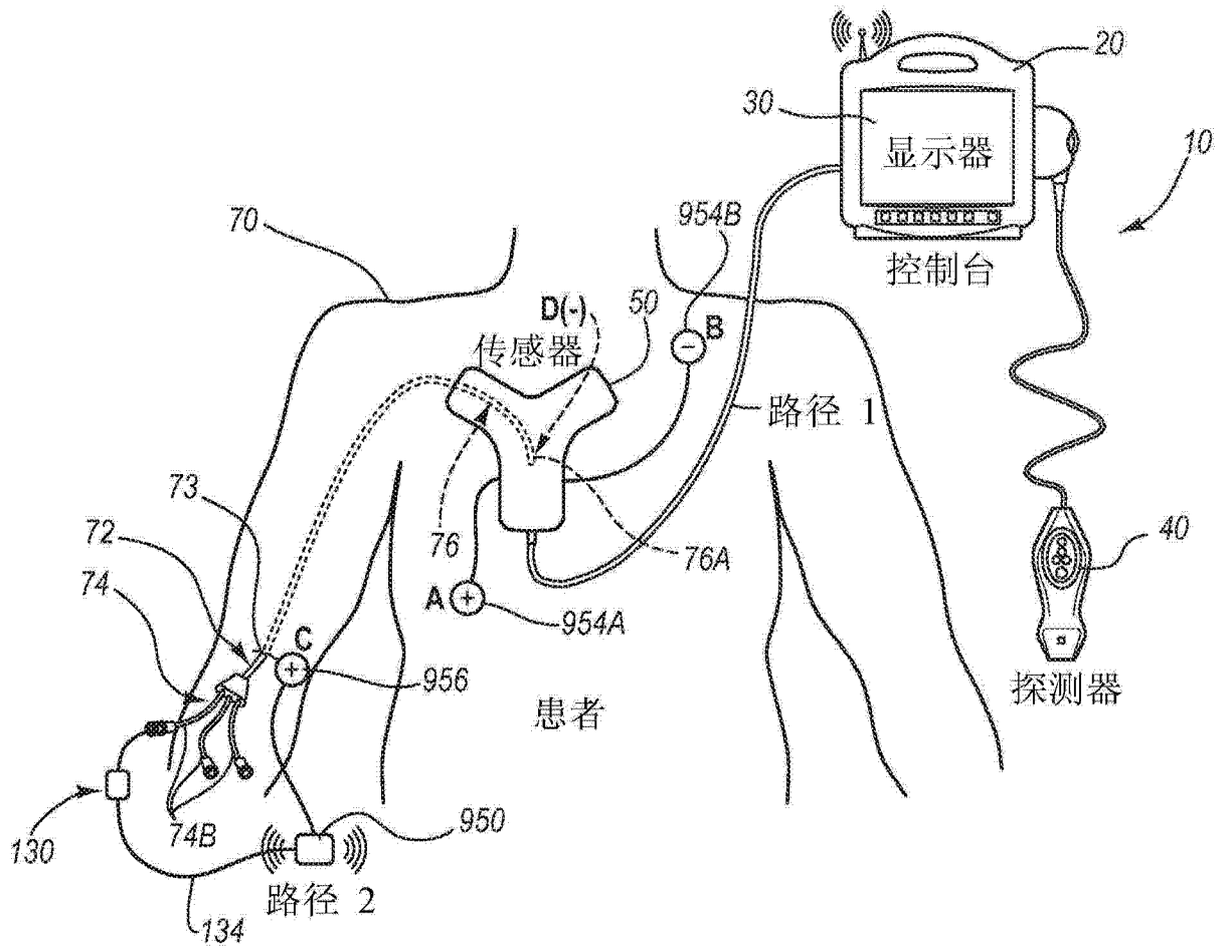


图 34

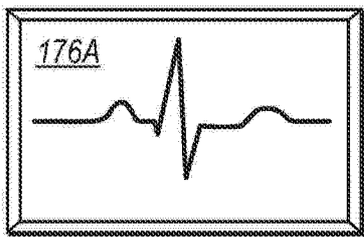


图 35A

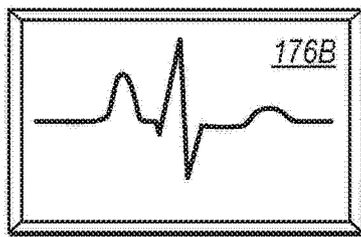


图 35B

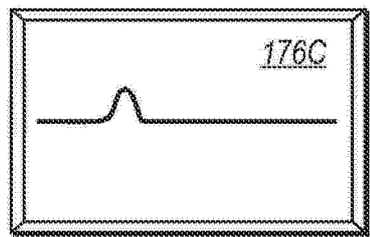


图 35C

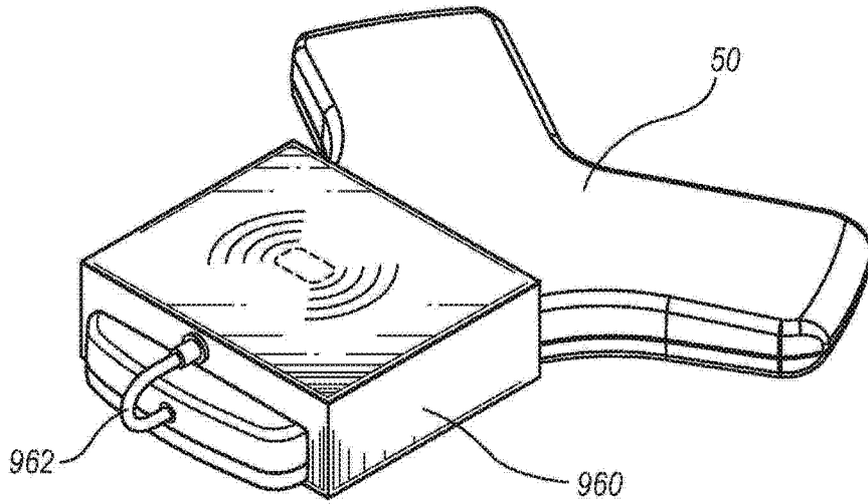


图 36

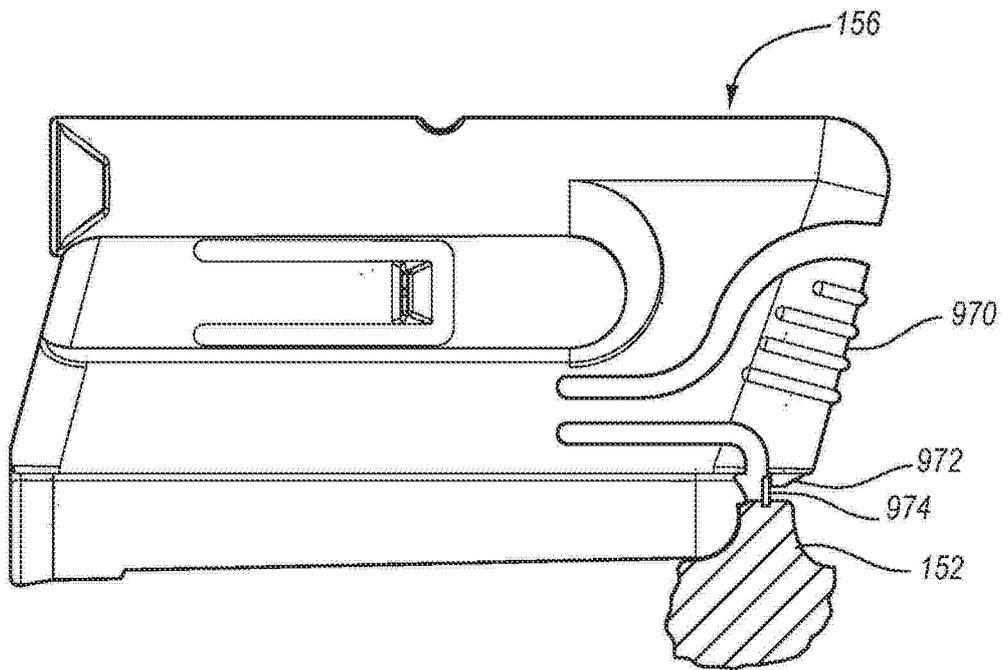


图 37