

(43) 国際公開日
2014 年 6 月 19 日(19.06.2014)



(10) 国際公開番号

WO 2014/091875 A1

(51) 国際特許分類:
G01N 27/327 (2006.01) **G01N 27/416** (2006.01)
G01N 27/28 (2006.01)

(21) 国際出願番号: PCT/JP2013/080973

(22) 国際出願日: 2013 年 11 月 18 日(18.11.2013)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:
特願 2012-273838 2012 年 12 月 14 日(14.12.2012) JP

(71) 出願人: オムロンヘルスケア株式会社 (OMRON HEALTHCARE CO., LTD.) [JP/JP]; 〒6170002 京都府向日市寺戸町九ノ坪 5 3 番地 Kyoto (JP).

(72) 発明者: 財津 賢一郎 (ZAITSU, Kenichiro); 〒6170002 京都府向日市寺戸町九ノ坪 5 3 番地 オムロンヘルスケア株式会社内 Kyoto (JP). 時田 宗雄 (TOKITA, Muneo); 〒6170002 京都府向日市寺戸町九ノ坪 5 3 番地 オムロンヘルスケア株式会社内 Kyoto (JP). 中嶋 聡 (NAKAJIMA, Satoshi); 〒6170002 京都府向日市寺戸町九ノ坪 5 3 番地 オムロンヘルスケア株式会社内 Kyoto (JP).

(74) 代理人: 鮫島 睦, 外 (SAMEJIMA, Mutsumi et al.); 〒5300017 大阪府大阪市北区角田町 8 番 1 号梅

田阪急ビルオフィスタワー青山特許事務所
Osaka (JP).

(81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IR, IS, KE, KG, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.

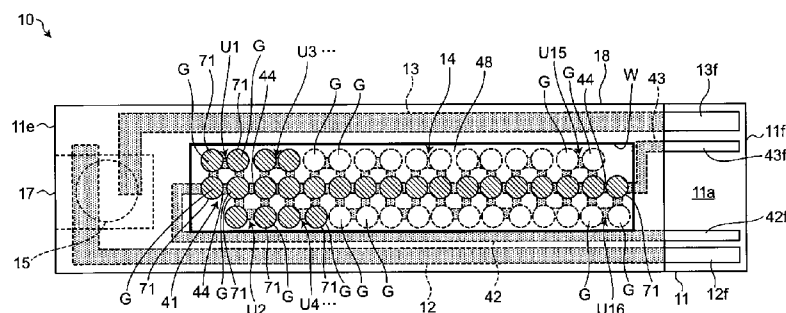
(84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 國際調查報告（條約第 21 條(3)）

(54) Title: TEST PIECE FOR MEASURING BIOLOGICAL COMPONENT AND METHOD FOR PRODUCING SAME

(54) 発明の名称：生体成分測定用の試験片およびその製造方法



(57) Abstract: A test piece for measuring a biological component which is provided with a substrate (11). On the substrate (11), there are provided a pair of a working electrode (12) and a counter electrode (13), a sensor unit (15) which undergoes an electrochemical reaction with a body fluid of a subject to cause a change in electrical properties, a resistance unit (14) having an electric resistance which shows attribute information including the sensitivity of the test piece, and a pair of wirings (42, 43) which are connected to both ends of the resistance unit (14). The resistance unit (14) comprises multiple long and thin patterns (44, 45, 46, 47) each having a definite resistivity and being separated from each other. One end of each long and thin pattern is located close to one end of another long and thin pattern. A circular pattern (71) having a substantially circular shape is overlaid on the ends of the long and thin patterns, said ends being located close to each other, so as to connect the ends together.

(57) 要約: 本発明の生体成分測定用の試験片は、基板（１１）を備える。基板（１１）上に、作用極（１２）と対極（１３）との対と、被験者の体液によって電気化学反応を起こして電気特性の変化を生ずるセンサ部（１５）と、この試験片の感度を含む属性情報を表す電気抵抗をもつ抵抗部（１４）と、抵抗部（１４）の両端につながる配線（４２、４３）の対とを備える。抵抗部（１４）は、それぞれ或る抵抗率をもち互いに離間して設けられた複数の細長パターン（４４、４５、４６、４７）を有する。各細長パターンの端部は別の細長パターンの端部と接近している。細長パターンの接近した端部同士の上に重なって、それらの端部同士を導通させる実質的に円形の円形パターン（７１）を有する。

WO 2014/091875 A1

明 細 書

発明の名称 : 生体成分測定用の試験片およびその製造方法

技術分野

[0001] この発明は、生体成分測定用の試験片に関し、より詳しくは、被験者の体液中の特定成分の濃度を測定するために体液が付着される試験片に関する。

[0002] また、この発明は、そのような試験片を製造する試験片の製造方法に関する。

背景技術

[0003] 従来、この種の生体成分測定用の試験片としては、例えば特許文献 1（特許第 4 2 6 4 4 7 8 号公報）に開示されたものがある。同文献の試験片（バイオセンサ）は、長矩形状の基板と、上記基板の上面で、互いに離間して上記基板の長手方向に沿って延在する作用極および対極と、上記基板の一方の端部において上記作用極と上記対極との間を橋渡すようにして形成された試薬部と、上記基板の上記一方の端部から上記試薬部までの流路を形成するように上記基板上に設けられたスペーサおよびカバーを備えている。さらに、上記基板の上面で上記作用極と上記対極との間に、上記試験片の属性情報（例えば感度や測定項目に適合する検量線を選択するための情報）を出力する属性情報出力部が設けられている。上記基板の他方の端部では、上記作用極、上記対極が、それぞれ測定装置本体（濃度測定装置）の接点（端子部）に接触すべき電極端子を有するとともに、上記属性情報出力部が上記属性情報を出力するための複数のリード部が配置されている。

[0004] 上記属性情報出力部は、断線候補部位を設定し、その断線候補部位を例えばドリルなどを用いた機械加工の他、レーザ加工やエッチング処理により断線させて、その抵抗値を可変することによって形成されている。

[0005] 測定時には、被験者の体液が上記試験片（基板）の上記一方の端部に付着されるとともに、上記基板の上記他方の端部（上記作用極、上記対極のそれぞれの電極端子）が測定装置本体に設けられた接点に接触される。

[0006] 上記基板の上記一方の端部に付着された体液は、毛細管現象により上記流路を通して上記試薬部に達して、電気化学反応により上記作用極と上記対極との間の電気特性を変化させる。測定装置本体は、上記基板上の上記作用極、上記対極を介して、電圧印加による上記試薬部の応答電流値を測定するとともに、上記複数のリード部を介して、上記属性情報出力部から上記属性情報を取得する。測定装置本体は、上記応答電流値と、上記属性情報に基づいて選択された検量線とに基づいて、上記体液中の特定成分の濃度の演算を行う。

[0007] これにより、試験片の感度にバラツキがあったとしても、不正確な濃度測定を防止するようにしている。

先行技術文献

特許文献

[0008] 特許文献1：特許第4 2 6 4 4 7 8号公報

特許文献2：特許第4 8 4 5 9 5 8号公報

発明の概要

発明が解決しようとする課題

[0009] しかしながら、上記試験片では、上記属性情報出力部を、ドリルなどを用いた機械加工、レーザ加工やエッチング処理により断線させて形成しているため、

i) 機械加工、レーザ加工やエッチング処理のための設備費が高く、その結果、試験片の製造コストが高つく、

ii) 特に機械加工、レーザ加工を行う場合は、断線候補部位を削ることにより削り滓が発生し、それが試験片に再付着して試験片が汚れる、また、加工の際に発生する熱によって試薬部（センサ部）の特性が影響を受ける、などの品質が損なわれる、

という問題がある。

[0010] なお、特許文献2（特許第4 2 6 4 4 7 8号公報）には、印刷用パターン

を変更することで較正用の抵抗値を可変して設定する技術が開示されている。しかしながら、この技術では、印刷用パターンに応じて複数種類の印刷用の版を用意しなければならず、その結果、試験片の製造コストが高つくという問題がある。

[0011] そこで、この発明の課題は、被験者の体液中の特定成分の濃度を測定するために体液が付着される生体成分測定用の試験片であって、安価に、かつ高品質に製造可能なものを提供することにある。

[0012] また、この発明の課題は、被験者の体液中の特定成分の濃度を測定するために体液が付着される生体成分測定用の試験片を、安価に、かつ高品質に製造できる製造方法を提供することにある。

課題を解決するための手段

[0013] 上記課題を解決するため、この発明の試験片は、
被験者の体液中の特定成分の濃度を測定するために、測定装置本体に装着されるとともに、上記体液が付着される生体成分測定用の試験片であって、
基板を備え、
上記基板上に、
互いに離間して延在する作用極と対極との対と、
上記作用極と上記対極との間にまたがって形成され、被験者の体液によって電気化学反応を起こして電気特性の変化を生ずるセンサ部と、
この試験片の感度を含む属性情報を表す電気抵抗をもつ抵抗部と、
上記抵抗部の両端につながる配線の対と
を備え、
上記作用極と対極との対と、上記配線の対とがそれぞれ上記測定装置本体に設けられた接点に接触すべき第1対の電極端子、第2対の電極端子を含み、
上記抵抗部は、
それぞれ或る抵抗率をもち互いに離間して設けられた複数の細長パターンを有し、各細長パターンの端部は別の細長パターンの端部と接近しており、

上記細長パターンの接近した端部同士の上に重なって設けられ、それらの端部同士を導通させる実質的に円形の円形パターンを有する。

[0014] 本明細書で、被験者の体液中の特定成分とは、例えば血糖（グルコース）、コレステロール、乳酸などを指す。

[0015] また、測定装置本体の「接点」とは、「接点」、「端子」、「電極」、「電極端子」などの名称を問わず、試験片の電極端子と接触して導通する部材を広く指す。

[0016] 上記センサ部の「電気特性の変化」とは、起電流を生ずることや、電気抵抗が無限大から有限値になることなどを含む。

[0017] また、試験片の「属性情報」とは、例えば、上記試験片のセンサ部の感度（例えば、上記体液中の特定成分の濃度と上記センサ部が生ずる起電流との対応関係）を表す情報や、測定すべき成分に適合する検量線を選択するための情報などを含むことができる。

[0018] また、上記細長パターンの「端部」とは長手方向の端部を意味する。また、上記細長パターンの端部同士が「接近」しているとは、細長パターンの端部以外の部分（これを「有効部分」と呼ぶ。）に比して、端部同士が接近していることを意味する。

[0019] また、上記円形パターンが「実質的に円形」であるとは、真の円形だけでなく、例えば製造バラツキなどにより楕円形になっているものも含むことを意味する。

[0020] この発明の試験片では、この試験片の感度を含む属性情報を表すように上記抵抗部全体としての電気抵抗が可変して設定される場合であっても、製造段階で、上記抵抗部の上記複数の細長パターンは、例えば上記センサ部が形成される前に、例えばスクリーン印刷法などによって1つの印刷用の版を用いて一律に形成され得る。つまり、印刷用の版を変える必要はない。また、上記抵抗部の上記円形パターンは、上記センサ部が形成されて上記抵抗部がもつべき電気抵抗（属性情報）が求められた後に、例えばポッティング法により、導電物を滴下し乾燥させることによって形成され得る。このとき、上

記細長パターンの接近した端部同士を選択することによって、上記抵抗部が全体として上記求められた電気抵抗を示す（属性情報を表す）ように、上記抵抗部の電気抵抗が可変して設定される。

[0021] そのようにした場合、高価な設備を要しないし、また、複数種類の印刷用の版を用意する必要がない。したがって、この試験片の製造コストが安価に抑えられる。また、上記センサ部が形成された後に、試験片が削り滓によって汚れたり、また、加工の際に発生する熱によってセンサ部の特性が影響を受けたりすることがない。したがって、この試験片は高品質に製造される。

[0022] なお、この試験片を用いて被験者の体液中の特定成分の濃度を測定する場合、上記第2対の電極端子を含む上記配線の対を通して上記抵抗部の電気抵抗が測定される。これにより、この試験片の感度を含む属性情報が取得される。一方、上記センサ部に被験者の体液が付着されると、上記第1対の電極端子を含む上記作用極と上記対極との対を通して上記センサ部の電気特性が測定される。上記測定された上記センサ部の電気特性と上記属性情報とに基づいて、上記体液中の特定成分の濃度が求められる。

[0023] 一実施形態の試験片では、

上記基板上で上記センサ部に接する体液の量を規定するように、上記基板上に、互いに対向する側壁を形成するスペーサと、上記スペーサの上記互いに対向する側壁の間にまたがって上記センサ部を覆う平坦なカバーとが設けられる一方、

上記基板上で上記第1対、第2対の電極端子および上記抵抗部が上記スペーサおよび上記カバーから露出していることを特徴とする。

[0024] この一実施形態の試験片では、上記スペーサと上記カバーとによって、上記基板上で上記センサ部に接する体液の量が規定される。したがって、正確な濃度測定を行うことができる。一方、上記基板上で上記第1対、第2対の電極端子および上記抵抗部が上記スペーサおよび上記カバーから露出している。したがって、製造段階で、上記基板上に上記スペーサと上記カバーとが設けられて上記試験片の電気特性が定まった後に、上記センサ部の感度に応

じて上記抵抗部の電気抵抗を調節して設定することが容易になる。したがって、上記抵抗部の電気抵抗は、この試験片の属性情報、特に上記センサ部の感度を正確に表すことが可能になる。

[0025] 一実施形態の試験片では、上記細長パターンのうち上記端部以外の有効部分を覆うとともに上記円形パターンの境界を定める円形の貫通孔を有する絶縁層を備えたことを特徴とする。

[0026] この一実施形態の試験片では、上記絶縁層によって、上記細長パターンのうち上記端部以外の有効部分が覆われている。したがって、上記細長パターンの有効部分の電気抵抗が上記抵抗部全体としての電気抵抗に対して確実に寄与する。また、製造段階で、上記絶縁層の円形の貫通孔によって上記円形パターンの境界が定められて、上記円形パターンの形状が精度良く形成される。これらの結果、上記抵抗部全体としての電気抵抗の精度が高まる。したがって、この試験片はさらに高品質に製造される。

[0027] 一実施形態の試験片では、上記抵抗部の上記円形パターンは、ポッティング法により形成されて上記基板に対して反対の側に凸に湾曲した表面を有していることを特徴とする。

[0028] この一実施形態の試験片では、上記抵抗部の上記円形パターンは、上記基板に対して反対の側に凸に湾曲した表面を有しているので、容易に厚みが確保される。したがって、上記円形パターンを一般的な導電性材料で構成すれば、上記細長パターンの接近した端部同士を、実質的に短絡させることができる。この結果、上記抵抗部全体としての電気抵抗に対して寄与するのは、実質的に上記細長パターンの有効部分の電気抵抗のみとなる。したがって、上記抵抗部全体としての電気抵抗の精度が高まる。したがって、この試験片はさらに高品質に製造される。

[0029] 一実施形態の試験片では、上記複数の細長パターンの上記端部以外の有効部分の長さと同断面積が同一であることを特徴とする。

[0030] 本明細書で、上記細長パターンの有効部分の「長さ」とは、長手方向の寸法を意味する。また、上記細長パターンの有効部分の「断面積」とは、長手

方向に垂直な断面の面積を意味する。

[0031] この一実施形態の試験片では、上記複数の細長パターンの上記端部以外の有効部分の長さと同面積が同一であるから、上記複数の細長パターンが同一の電気抵抗をもつ。したがって、上記抵抗部全体としての電気抵抗は、同一の電気抵抗（これを「単位抵抗」と呼ぶ。）の直列または並列の組合せによって構成される。この結果、製造段階で、上記抵抗部が全体として上記属性情報を表すように上記抵抗部の電気抵抗を可変して設定する際に、上記細長パターンの接近した端部同士を容易に選択することができる。

[0032] 一実施形態の試験片では、
上記複数の細長パターンは実質的に正方格子の各辺をなすように配列され、
上記正方格子の格子点では、上記細長パターンの接近した端部同士の間に隙間があることを特徴とする。

[0033] 本明細書で、「格子点」とは、面積をもたない厳密な点ではなく、上記細長パターン同士がそれぞれ幅（長手方向に対して垂直な方向の寸法）を有して交差する領域を指す概念である。

[0034] この一実施形態の試験片では、上記複数の細長パターンは実質的に正方格子の各辺をなすように配列されているので、上記細長パターンのレイアウトが容易に行われる。例えばスクリーン印刷法のために印刷用の版を作製するとき、その設計が容易に行われる。

[0035] 一実施形態の試験片では、上記細長パターンの接近した端部同士の上記隙間は、上記細長パターンの長手方向に対して交差する幅方向に関して一定寸法の隙間であることを特徴とする。

[0036] この一実施形態の試験片では、上記細長パターンの接近した端部同士の上記隙間は、上記細長パターンの長手方向に対して交差する幅方向に関して一定寸法の隙間である。したがって、製造段階で、上記細長パターンの接近した端部同士（以下、適宜「格子点」と呼ぶ。）の上に重ねて上記円形パターンを形成する際に、上記一定寸法の隙間に合わせて、上記円形パターン（お

よび／または円形の貫通孔)の寸法を比較的小さくすることができる。例えばポッティング法により上記円形パターンを形成する際に、上記円形パターンをなす導電物の滴下量を比較的小なく設定できる。この結果、上記円形パターンの形状が精度良く形成される。したがって、この試験片はさらに高品質に製造される。

[0037] 一実施形態の試験片では、

上記複数の細長パターンの配列は、上記基板の長手方向に沿って1列に並ぶ複数の辺をなし、かつ、その1列の両側に、それぞれ対応する上記辺を含んで上記長手方向に沿って交互に1つずつ並ぶ単位格子をなし、

上記1列に並ぶ辺の全体としての両端が上記配線の対に導通されていることを特徴とする。

[0038] この一実施形態の試験片では、製造段階で、上記抵抗部が全体として上記属性情報を表すように上記抵抗部の電気抵抗を可変して設定する際に、上記細長パターンの接近した端部同士を容易に選択することができる。

[0039] 例えば、上記抵抗部の電気抵抗は次のようにして可変して設定される。

[0040] まず、上記抵抗部全体として比較的大きい抵抗値を得るために、上記1列に並ぶ辺上にある格子点を全て選択して上記円形パターンによって導通させる。例えば上記1列に並ぶ辺の数を m （ただし、 m は2以上の自然数とする。）とし、1辺の細長パターンの有効部分がもつ単位抵抗を R_a とすれば、上記抵抗部全体としての抵抗値は $m \times R_a$ となる。

[0041] さらに、上記1列に含まれた1つの辺の片側にある単位格子を導通させれば、すなわち、その単位格子の上記1つの辺から離れた2箇所のコーナ部でそれぞれ格子点を導通させれば、その単位格子による寄与は、

$$\frac{1}{\frac{1}{R_a} + \frac{1}{3R_a}} = \frac{3}{4} R_a$$

となる。したがって、上記抵抗部全体としての抵抗値は $(m - 1/4) R_a$ となる。

[0042] さらに、上記1列に含まれた i 個（ただし、 $0 \leq i \leq m$ の整数とする。）

の辺の片側（または他側）にある単位格子を導通させれば、上記抵抗部全体としての抵抗値は $(m - i / 4) R_a$ となる。

[0043] その場合、上記抵抗部の電気抵抗として、 $(m + 1)$ 個の値が、 $0.25 R_a$ 刻みで段階的に可変して設定され得る。この際、上記抵抗部が全体として上記属性情報を表すようにするためには、上記 1 列に含まれた辺の片側（または他側）にある単位格子を導通させるか否かを設定すれば足りる。したがって、上記細長パターンの接近した端部同士を容易に選択することができ、上記抵抗部が全体として上記属性情報を表すように上記抵抗部の電気抵抗を容易に可変して設定することができる。

[0044] 一実施形態の試験片では、上記複数の細長パターンの配列は、各々の上記単位格子の上記 1 列に並ぶ辺とは反対の側に接して、もう 1 つの単位格子を有することを特徴とする。

[0045] この一実施形態の試験片では、上記 1 列に並ぶ辺の数を m としたとき、 $(2m + 1)$ 個の値が段階的に可変して設定され得る。つまり、上記 1 列の両側に上記単位格子が 1 つずつ並ぶ場合に比して、上記抵抗部の電気抵抗として可変される数が増える。したがって、上記抵抗部の電気抵抗によって様々な属性情報を表すことができる。逆に、上記抵抗部の電気抵抗の可変されるべき数を定めて考えれば、上記 1 列の両側に上記単位格子が 1 つずつ並ぶ場合に比して、上記 1 列に並ぶ辺の数 m を少なくすることができる。このことは、上記基板上で上記抵抗部が占める領域の寸法を、上記 1 列の方向に関して縮小できることを意味する。したがって、上記基板上での上記抵抗部をレイアウトする際の自由度が増す。

[0046] 一実施形態の試験片では、上記第 1 対の電極端子の一方と上記第 2 対の電極端子の一方とが共通に構成されていることを特徴とする。

[0047] この一実施形態の試験片では、上記第 1 対の電極端子の一方と上記第 2 対の電極端子の一方とが共通に構成されている。したがって、上記第 1 対の電極端子と上記第 2 対の電極端子とが別々に構成されている場合に比して、電極端子の数を減らすことができる。したがって、電極端子の配列の寸法精度

を緩和できる。これにより、この試験片は、容易に製造可能となる。

[0048] この発明の試験片の製造方法は、上記発明の試験片を製造する試験片の製造方法であって、

上記基板上に、上記作用極と上記対極との対と、上記配線の対とを形成し、

上記基板上に、スクリーン印刷法によって上記抵抗部の上記細長パターンを形成し、

上記作用極と上記対極との間にまたがって上記センサ部を形成した後、

上記センサ部を動作させて、この試験片の感度を含む属性情報として上記抵抗部がもつべき電気抵抗を求め、

上記抵抗部が全体として上記求められた電気抵抗をもつように上記細長パターンの接近した端部同士を選択して、ポッティング法により、その選択された上記端部同士の上に重ねて上記円形パターンを形成する。

[0049] この発明の試験片の製造方法では、この試験片の感度を含む属性情報を表すように上記抵抗部全体としての電気抵抗が可変して設定される場合であっても、上記抵抗部の上記複数の細長パターンは、上記センサ部が形成される前に、スクリーン印刷法などによって1つの印刷用の版を用いて一律に形成され得る。つまり、印刷用の版を変える必要はない。また、上記抵抗部の上記円形パターンは、上記センサ部が形成されて上記抵抗部がもつべき電気抵抗（属性情報）が求められた後に、ポッティング法（導電物を滴下し乾燥させる）によって形成され得る。このとき、上記細長パターンの接近した端部同士を選択することによって、上記抵抗部が全体として上記求められた電気抵抗を示す（属性情報を表す）ように、上記抵抗部の電気抵抗が可変して設定される。

[0050] そのようにした場合、この試験片の製造方法では、高価な設備を要しないし、また、複数種類の印刷用の版を用意する必要がない。したがって、試験片の製造コストが安価に抑えられる。また、上記センサ部が形成された後に、試験片が削り滓によって汚れたり、また、加工の際に発生する熱によって

センサ部の特性が影響を受けたりすることがない。したがって、試験片を高品質に製造できる。

[0051] 一実施形態の試験片の製造方法では、
上記センサ部を形成した後、上記抵抗部がもつべき電気抵抗を求める前に、

上記基板上で上記センサ部に接する体液の量を規定するように、上記基板上に、互いに対向する側壁を形成するスペーサと、上記スペーサの上記互いに対向する側壁の間にまたがって上記センサ部を覆う平坦なカバーとを設ける一方、

上記基板上で上記第1対、第2対の電極端子および上記抵抗部を上記スペーサおよび上記カバーから露出させることを特徴とする。

[0052] この一実施形態の試験片の製造方法では、上記スペーサと上記カバーとによって、上記基板上で上記センサ部に接する体液の量が規定される。したがって、作製された試験片は、正確な濃度測定を行うことができる。一方、上記基板上で上記第1対、第2対の電極端子および上記抵抗部を上記スペーサおよび上記カバーから露出させている。したがって、製造段階で、上記基板上に上記スペーサと上記カバーとが設けられて上記試験片の電気特性が定まった後に、上記センサ部の感度に応じて上記抵抗部の電気抵抗を調節して設定することが容易になる。したがって、上記抵抗部の電気抵抗は、作製された試験片の属性情報、特に上記センサ部の感度を正確に表すことが可能になる。

[0053] 一実施形態の試験片の製造方法では、上記抵抗部の上記細長パターンを形成した後、上記センサ部を形成する前に、上記細長パターンのうち上記端部以外の有効部分を覆うとともに上記円形パターンの境界を定める円形の貫通孔を有する絶縁層を形成することを特徴とする。

[0054] この一実施形態の試験片の製造方法では、上記絶縁層によって、上記細長パターンのうち上記端部以外の有効部分が覆われる。したがって、上記細長パターンの有効部分の電気抵抗が上記抵抗部全体としての電気抵抗に対して

確実に寄与する。また、上記絶縁層の円形の貫通孔によって上記円形パターンの境界が定められて、上記円形パターンの形状が精度良く形成される。これらの結果、上記抵抗部全体としての電気抵抗の精度が高まる。また、上記絶縁層は上記センサ部を形成する前に形成されるので、上記絶縁層の形成工程が上記センサ部の特性に影響を及ぼすことはない。したがって、試験片をさらに高品質に製造できる。

発明の効果

[0055] 以上より明らかなように、この発明の生体成分測定用の試験片は、安価に、かつ高品質に製造され得る。

[0056] また、この発明の試験片の製造方法によれば、被験者の体液中の特定成分の濃度を測定するために体液が付着される生体成分測定用の試験片を、安価に、かつ高品質に製造できる。

図面の簡単な説明

[0057] [図1]この発明の一実施形態の生体成分測定用の試験片とその試験片が装着される測定装置本体とを備えた生体成分測定装置を示す斜視図である。

[図2]上記試験片を分解状態で示す図である。

[図3]図3（A）は上記試験片の等価回路を示す図である。図3（B）は上記試験片を変形した変形例の等価回路を示す図である。

[図4]上記生体成分測定装置の機能的なブロック構成を示す図である。

[図5]体液未付着状態において、上記試験片から属性情報を検出する仕方を説明する図である。

[図6]体液付着状態において、上記試験片から体液中の特定成分の濃度を検出する仕方を説明する図である。

[図7]上記生体成分測定装置による、血液中の特定成分の濃度を測定するための処理フローを示す図である。

[図8]上記試験片を製造するための一実施形態の製造方法のフローを示す図である。

[図9]上記試験片の製造途中の状態を示す平面図である。

[図10]上記試験片の製造途中の状態を示す平面図である。

[図11]上記試験片の製造途中の状態を示す平面図である。

[図12]上記試験片の製造途中（ポッティング直前）の状態を示す平面図である。

[図13]上記試験片の完成状態を模式的に示す平面図である。

[図14]図14（A）から図14（P）は、上記試験片の抵抗部の電気抵抗が16段階に設定されるときに、その抵抗部がとり得る様々な態様を示す図である。

[図15]上記試験片の抵抗部のレイアウトを変形した変形例の製造途中（ポッティング直前）の状態を示す平面図である。

[図16]図15の試験片の完成状態を模式的に示す平面図である。

[図17]図17（A）から図17（P）は、上記変形例の試験片の抵抗部の電気抵抗が16段階に設定されるときに、その抵抗部がとり得る様々な態様を示す図である。

[図18]図18（A）、図18（B）、図18（C）は、それぞれ、各試験片の抵抗部において2つ、3つ、4つの細長パターンの端部同士が接近した格子点近傍の態様を示す図である。

[図19]図19（A）、図19（B）、図19（C）は、それぞれ、各試験片の抵抗部において2つ、3つ、4つの細長パターンの端部同士が接近した格子点近傍の別の態様を示す図である。

[図20]各試験片の抵抗部において、円形パターンの断面ともに、細長パターンの有効部分の態様を例示する図である。

[図21]各試験片の抵抗部において、絶縁層が省略されたときの円形パターンの断面ともに、細長パターンの有効部分の態様を例示する図である。

発明を実施するための形態

[0058] 以下、この発明の実施の形態を、図面を参照しながら詳細に説明する。

[0059] 図1は、生体成分測定装置（全体を符号1で示す。）を斜めから見たところを示している。この生体成分測定装置1は、大別して、この発明の一実施

形態の、被験者の体液中の特定成分の濃度を測定するために体液が付着される試験片 10 と、その試験片 10 が装着される測定装置本体（以下、単に「本体」という。）50 とを備えている。体液中の特定成分としては、例えば血糖（グルコース）、コレステロール、乳酸などが挙げられる。

[0060] （試験片の構成）

試験片 10 は、図 2（分解状態を示す。）によって良く分かるように、基板 11 と、絶縁層としてのレジスト層 48 と、スペーサ 16 と、カバーシート 18 とを含んでいる。なお、図 2 中には、XYZ 直交座標を併せて示している。

[0061] 基板 11 は、この例では絶縁性のプラスチック材料からなり、一方向（図 2 における X 方向）に細長く延在する矩形の形状を有している。

[0062] 基板 11 の上面 11a（図 2 における +Z 側の面）に、作用極 12 と対極 13 との対が、互いに離間して、X 方向に沿って細長く帯状に延在して設けられている。これらの作用極 12 および対極 13 は、導電性カーボンペースト等をスクリーン印刷することにより形成されている。これらの作用極 12、対極 13 は、X 方向に関して基板 11 の一方の端部 11e の側（-X 側）の領域で、それぞれ X 方向に対して垂直な +Y 方向、-Y 方向に屈曲して、全体として L 字状の形態とされている。X 方向に関して基板 11 の一方の端部 11e と反対の他方の端部 11f の側（+X 側）の領域で、作用極 12、対極 13 の端部 12f、13f が第 1 対の電極端子として設定されている。

[0063] また、基板 11 の上面 11a で、作用極 12 と対極 13 との間には、後述の抵抗部 14 につながる配線 42、43 の対が、互いに離間して、X 方向に沿って細長く帯状に延在して設けられている。これらの配線 42、43 は、作用極 12 および対極 13 と同様に、導電性カーボンペースト等をスクリーン印刷することにより形成されている。X 方向に関して基板 11 の端部 11f の側（+X 側）の領域で、配線 42、43 の端部 42f、43f が第 2 対の電極端子として設定されている。

[0064] 電極端子 12f、13f、42f、43f は、この試験片 10 が本体 50

に装着されたとき、それぞれ本体 50 に設けられた後述する接点 62, 63, 64, 65 に接触することが予定されている。

[0065] 作用極 12、対極 13 の端部（L 字の短辺）12e, 13e は、X 方向に関して互いに離間している。それらの作用極 12、対極 13 の端部 12e, 13e の間にまたがって、この例では円形の試薬層からなるセンサ部 15 が設けられている。

[0066] このセンサ部 15 は、メディエータ（電子伝達物質）に対して酸化還元酵素を分散させた固形のものとして形成されている。電子伝達物質としては、フェリシアン化カリウムなどの鉄錯体や、 NH_3 を配位子とする Ru 錯体が用いられる。酸化還元酵素は、測定の対象となる特定成分の種類によって選択される。例えば、血糖（グルコース）を測定する場合は、酸化還元酵素としてグルコースデヒドロゲナーゼ、グルコースオキシダーゼなどが用いられる。コレステロールを測定する場合は、酸化還元酵素としてコレステロールデヒドロゲナーゼ、コレステロールオキシダーゼなどが用いられる。乳酸を測定する場合は、酸化還元酵素として乳酸デヒドロゲナーゼ、乳酸オキシダーゼなどが用いられる。

[0067] この例では、センサ部 15 は、血糖（グルコース）を測定するために、鉄錯体または Ru 錯体に、グルコースデヒドロゲナーゼまたはグルコースオキシダーゼを分散させて構成されているものとする。

[0068] 基板 11 の X 方向、Y 方向に関して略中央に、抵抗部 14 が設けられている。抵抗部 14 は、この試験片 10 の感度を含む属性情報を表す電気抵抗 R_c をもつ。ここで、「属性情報」とは、例えば、試験片 10 の感度を表す情報や、測定すべき成分に適合する検量線を選択するための情報などを含むことができる。この例では、抵抗部 14 の電気抵抗 R_c は、16 段階に可変して設定されるものとする。

[0069] 典型的には、抵抗部 14 は、図 13 の平面図に模式的に示すように、それぞれ或る抵抗率をもち互いに離間して設けられた複数の細長パターン 44, 44, …と、それらの細長パターンの接近した端部同士の上に重なって設け

られ、それらの端部同士を導通させる実質的に円形の円形パターン（斜線が施されている）71, 71, ...とからなっている。なお、図13において、斜線が施されている丸は、その箇所に対応する格子点Gに円形パターン71が設けられていることを示す一方、破線で描かれた白丸は、その箇所に対応する格子点Gに円形パターン71が設けられていないことを示している（後述の図16でも同様。）。

[0070] 図2中に示すように、基板11上には、さらに、センサ部15が占める領域および電極端子12f, 13f, 42f, 43fが占める領域を除いて、絶縁層としてのレジスト層48が設けられている。このレジスト層48は、光硬化型若しくは熱硬化型の絶縁性レジスト材料等をスクリーン印刷することにより形成されている。このレジスト層48は、抵抗部14に対応する領域に、このレジスト層を厚さ方向に貫通した3列に並ぶ複数の貫通孔49, 49, ...を有している。

[0071] このレジスト層48のXY面内での外形は、次に述べるスペーサ16のXY面内での外形と一致している。つまり、レジスト層48のXY面内での外形をなす辺48e, 48f, 48a, 48b, 48cの位置は、スペーサ16の端部16e, 16fと側壁16a, 16b, 16cのXY面内での位置と一致している。このレジスト層48の厚さは、スペーサ16の厚さに比して薄く設定されている。

[0072] 基板11上には、さらに、略平板状のスペーサ16と、平坦なカバーとしてのカバーシート18とが、この順に接着して設けられている。

[0073] スペーサ16とカバーシート18は、それぞれ絶縁性のプラスチック材料からなり、概ね、X方向に細長く延在する矩形の形状を有している。スペーサ16とカバーシート18のY方向寸法は、基板11のY方向寸法と一致している。スペーサ16とカバーシート18のX方向寸法は、基板11のX方向寸法よりも短く設定されている。具体的には、X方向に関して基板11の一方の端部11eの側（-X側）の領域で、スペーサ16とカバーシート18の端部16e, 18eが基板11の端部11eと同じ位置にあるが、X方

向に関して基板 11 の一方の端部 11 e と反対の他方の端部 11 f の側（+X 側）の領域で、スペーサ 16 とカバーシート 18 の端部 16 f, 18 f が基板 11 の端部 11 f よりも後退した位置にある。これにより、作用極 12、対極 13 の端部 12 f, 13 f と配線 42, 43 の端部 42 f, 43 f が電極端子として露出している。したがって、これらの電極端子 12 f, 13 f, 42 f, 43 f は、この試験片 10 が本体 50 に装着されたとき、それぞれ本体 50 の後述する接点 62, 63, 64, 65 に接触することができる。

[0074] スペーサ 16 の-X 側の端部 16 e は、基板 11 の端部 11 e からセンサ部 15 までの流路 17 を構成するように、略コの字状に窪んでいる。これにより、スペーサ 16 は、互いに対向する側壁 16 a, 16 b と、それらをつなぐ側壁 16 c とを有している。

[0075] カバーシート 18 の-X 側の端部 18 e 近傍の領域は、スペーサ 16 の互いに対向する側壁 16 a, 16 b にまたがってセンサ部 15 を覆う。

[0076] これにより、基板 11 の-X 側の端部 11 e に付着された体液は、例えば毛細管現象により流路 17 を通してセンサ部 15 に達する。そして、センサ部 15 上に、体液の層が、スペーサ 16（およびレジスト層 48）の高さに応じた一定の層厚をもつ状態に形成される。したがって、基板 11 上でセンサ部 15 に接触して測定対象となる体液の量が定まって、正確な濃度測定を行うことができる。

[0077] なお、カバーシート 18 のうち、流路 17 に面する側壁 16 c 近傍で、かつセンサ部 15 に直に対向しない部分に、空気抜き用の貫通孔を設けておいても良い。これにより、基板 11 の-X 側の端部 11 e に付着された体液が毛細管現象により流路 17 に浸入するときに、流路 17 に存在していた空気がその貫通孔を通して逃げる。したがって、体液が流路 17 に容易に浸入することが可能になる。

[0078] スペーサ 16 とカバーシート 18 は、基板 11 上の抵抗部 14 に対応する領域に、それぞれ開口 16 w, 18 w（これらを併せて「開口 W」と呼ぶ。

）を有している。これにより、基板 11 上で、開口 W とレジスト層 48 の複数の貫通孔 49, 49, …とを通して、抵抗部 14 の全ての格子点 G, G, …が露出した状態になる。したがって、基板 11 上にスペーサ 16 とカバーシート 18 とが設けられて試験片 10 の電気特性が定まった後に、センサ部 15 の感度に応じて抵抗部 14 の電気抵抗 R_c を調節して設定することが容易になる。

[0079] 完成状態では、この試験片 10 の等価回路は、図 3 (A) に示すように表される。

[0080] 被験者の体液（血液）が試験片 10 のセンサ部 15 に付着されていない状態（これを「体液未付着状態」と呼ぶ。）では、センサ部 15 の電気抵抗は、実質的に無限大である。

[0081] 一方、被験者の血液が試験片 10 に付着されてセンサ部 15 に接触した状態（これを「体液付着状態」と呼ぶ。）では、図 3 (A) 中に示すように、センサ部 15 は電流源として起電流を生ずる。血糖値とセンサ部 15 の起電流との対応関係は、一例として、次の表 1 のレベルである。

（表 1）

血糖値 [mg/dL]	起電流 [nA]
90	0.1
180	1.3
250	2.3
450	5.0
600	7.0

[0082] この表 1 は、例えば、血糖値が 90 mg/dL であれば、センサ部 15 は 0.1 nA の電流を発生することを表す。血糖値が 180 mg/dL であれば、センサ部 15 は 1.3 nA の電流を発生する。血糖値が 600 mg/dL であれば、センサ部 15 は 7.0 nA の電流を発生する。

[0083] ただし、現状の量産技術では、この血糖値とセンサ部 15 の起電流との対応関係（この例では、これを検量線として表す。）は、例えば試験片の製造ロット毎にバラツキを有する。起電流から血糖値を精度良く算出するためには、センサ部 15 の感度に応じた検量線を用いるのが望ましい。抵抗部 14

の電気抵抗 R_c を参照して、その電気抵抗 R_c が表す感度に応じた検量線を用いるのが望ましい。

[0084] (試験片の製造方法)

図8は、試験片10を製造するための一実施形態の製造方法のフローを示している。このフローに基づいて、図9から図13の平面図を参照しながら、試験片10の製造方法を説明する。

[0085] i) まず図8のステップS11では、図9に示すように、基板11の上面11aに、既述の形態をもつ作用極12と対極13との対（第1対の電極端子12f, 13fを含む）と、配線42, 43の対（第2対の電極端子42f, 43fを含む）とを、この例では導電性カーボンペースト等をスクリーン印刷することにより形成する。

[0086] この例では、配線42は、抵抗部14と作用極12との間で、作用極12と平行にX方向に沿って細長く帯状に延在して設けられている。この配線42には、この配線42が次に形成される抵抗部14の-X側の端部に接続され得るように、+Y方向に屈曲している部分42eと、この部分42eからさらに+X方向に屈曲している部分42gとが設けられている。

[0087] 配線43は、基板11の-X側の端部11f近傍の領域では、対極13と平行にX方向に沿って細長く帯状に延在している。この配線43には、この配線43が次に形成される抵抗部14の+X側の端部に接続され得るように、-Y方向に屈曲している部分43hと、この部分43hからさらに-X方向に屈曲している部分43gとが設けられている。

[0088] ii) 次に図8のステップS12では、図9に示すように、基板11の上面11aで、基板11のX方向、Y方向に関して略中央に、それぞれ或る抵抗率をもつ複数の抵抗部14の細長パターン44, 45, 46, 47を形成する。この例では、それらの細長パターン44, 45, 46, 47を、例えばカーボンを含む導電性プラスチックを、スクリーン印刷により厚さ10 μ m~20 μ m程度に印刷し、硬化させて形成する。

[0089] 複数の細長パターン44, 45, 46, 47は、この例では実質的に正方

格子 $U_1, U_2, \dots, U_{16}$ の各辺をなすように配列されている。より詳しくは、基板11の長手方向（X方向）に沿って1列に並ぶ辺をなすように、複数（この例では16個）の細長パターン44, 44, …が配列されている（この1列を符号41で示す）。その1列41の両側に、それぞれ対応する辺44, 44, …を含んで長手方向に沿って交互に1つずつ並ぶ単位格子 $U_1, U_2, \dots, U_{16}$ をなすように、各3個の細長パターン45, 46, 47が配列されている。

[0090] このように、複数の細長パターン44, 45, 46, 47は実質的に正方形格子 $U_1, U_2, \dots, U_{16}$ の各辺をなすように配列されているので、細長パターン44, 45, 46, 47のレイアウトが容易に行われる。例えばスクリーン印刷法のために印刷用の版を作製するとき、その設計が容易に行われる。

[0091] 単位格子 $U_1, U_2, \dots, U_{16}$ の各格子点Gでは、細長パターン44, 45, 46, 47の接近した端部同士の間、この例では、図18（A）, （B）, （C）に拡大して示すように、幅方向（細長パターンの長手方向に対して交差する方向）に関して一定寸法の隙間dが設けられている。

[0092] 図18（A）は、例えば図9中の単位格子 U_1 の右上（図9において）の格子点Gのように、細長パターン（この例では、細長パターン45, 47）の接近した端部が2つであるL状の格子点G近傍の態様を示している。このタイプのL字状の格子点Gでは、それらの細長パターン45, 47の端部は、それぞれの細長パターン45, 47の長手方向に対して斜め45°に傾斜した辺をなしている。この結果、それらの細長パターン45, 47の端部同士の間、一定寸法の隙間dが設けられている。

[0093] 図18（B）は、例えば図9中の単位格子 U_{16} の右上（図9において）の格子点Gのように、細長パターン（この例では、細長パターン44, 47）の接近した2つの端部に加えて、配線43gの端部が接近しているT字状の格子点G近傍の態様を示している。このタイプのT字状の格子点Gでは、T字の幹に相当する細長パターン47の端部は、頂角90°で尖った形状（

細長パターン４７の長手方向に対して斜め４５°に傾斜した２辺からなる）をしている。１列に並ぶ細長パターン４４の端部と配線４３ｇの端部とが、それぞれメサの形状（互いに対向する平坦な辺と、その辺に連なる斜め４５°に傾斜した斜辺とを含む）をしている。細長パターン４４の端部の斜辺と配線４３ｇの端部の斜辺は、それぞれ細長パターン４７の端部の対応する斜辺と対向している。この結果、それらの細長パターン４４の端部、細長パターン４７の端部、配線４３ｇの端部の間に、一定寸法の隙間ｄが設けられている。

[0094] 図１８（Ｃ）は、例えば図９中の単位格子Ｕ１の右下（図９において）の格子点Ｇのように、細長パターン（この例では、細長パターン４４，４４，４６，４７）の接近した端部が４つである十字状の格子点Ｇ近傍の態様を示している。このタイプの十字状の格子点Ｇでは、それらの細長パターン４４，４４，４６，４７の端部は、頂角９０°で尖った形状（それぞれの細長パターン４４，４４，４６，４７の長手方向に対して斜め４５°に傾斜した２辺からなる）をしている。この結果、それらの細長パターン４４，４４，４６，４７の端部同士の間、一定寸法の隙間ｄが設けられている。

[0095] iii) 次に図８のステップＳ１３では、図１０に示すように、絶縁層としてのレジスト層４８を形成する。この例では、レジスト層４８を、光硬化型若しくは熱硬化型の絶縁性レジスト材料等をスクリーン印刷することにより、例えば厚さ１μｍから１０μｍの範囲内で、典型的には数μｍ程度に形成する。

[0096] このレジスト層４８は、ＸＹ面内で既述の外形を有して、作用極１２、対極１３、配線４２，４３の大部分を覆うとともに、細長パターン４４，４５，４６，４７のうち端部以外の有効部分を覆っている。

[0097] 一方、このレジスト層４８は、単位格子Ｕ１，Ｕ２，…，Ｕ１６の各格子点Ｇに相当する箇所に、円形の貫通孔４９を有している。この貫通孔４９を通して、細長パターン４４，４５，４６，４７の接近した端部同士が露出した状態になる。なお、抵抗部１４全体としての両端、すなわち、単位格子Ｕ

1の左下（図10において）の格子点G、単位格子U16の右上（図10において）の格子点Gでは、それぞれ配線42g, 43gの端部も露出した状態になる。

[0098] 例えば図20中に示すように、1個の細長パターン44については、端部44a, 44b以外の有効部分44cがレジスト層48で覆われる一方、格子点G, Gに相当する箇所で、端部44a, 44bが貫通孔49を通して露出した状態になる。なお、図20中には、円形パターン71, 71, …が併せて図示されている。

[0099] このように、細長パターン44, 45, 46, 47のうち端部以外の有効部分が覆われているので、細長パターン44, 45, 46, 47の有効部分の電気抵抗が抵抗部14全体としての電気抵抗Rcに対して確実に寄与する。

[0100] また、複数の細長パターン44, 45, 46, 47は正方格子の各辺をなしている。この結果、複数の細長パターン44, 45, 46, 47の端部以外の有効部分の長さLと断面積（幅w×厚さhに相当する。）が同一になっている。したがって、複数の細長パターン44, 45, 46, 47の有効部分が同一の電気抵抗（符号Raで表す。これを単位抵抗と呼ぶ。）をもつ。ここで、各細長パターン44, 45, 46, 47の抵抗率（体積固有抵抗）を $\rho = 1.0 \times 10^{-2} \Omega \text{ cm}$ とし、長さを $L = 2 \text{ mm}$ とし、幅を $w = 1 \text{ mm}$ とし、厚さを $h = 14 \mu \text{ m}$ とすると、各細長パターン44, 45, 46, 47（の有効部分）が示す単位抵抗は、
$$R_a = \rho \times L / (w \times h) \doteq 143 \text{ k} \Omega$$
となる。

[0101] 抵抗部14全体としての電気抵抗Rcは、同一の単位抵抗Raの直列または並列の組合せによって構成される。この結果、後工程（ステップS16）で、抵抗部14が全体として属性情報を表すように抵抗部14の電気抵抗Rcを可変して設定する際に、導通させるべき、細長パターン44, 45, 46, 47の接近した端部同士（以下、適宜「格子点G」と呼ぶ。）を容易に

選択することができる。

[0102] なお、円形の貫通孔49, 49, …は、後工程（ステップS16）で、円形パターン71, 71, …の境界を定めるために働く。

[0103] また、レジスト層48はセンサ部15を形成する前に形成されるので、レジスト層48の形成工程がセンサ部15の特性に影響を及ぼすことはない。

[0104] iv) 次に図8のステップS14では、図11に示すように、センサ部15を形成する。

[0105] この例では、血糖（グルコース）を測定するために、鉄錯体またはRu錯体に、グルコースデヒドロゲナーゼまたはグルコースオキシダーゼを分散させてなる固形の材料を、試薬層として、作用極12、対極13の端部12e, 13eの間にまたがって、円形に付着させる。これにより、センサ部15を形成する。

[0106] v) 次に図8のステップS15では、基板11上に、さらに、図2中に示したような略平板状のスペーサ16と、平坦なカバーとしてのカバーシート18とを、この順に接着して設ける。

[0107] このスペーサ16とカバーシート18とによって、既述のように基板11上でセンサ部15に接する体液の量が規定される。したがって、この段階で、試験片10の電気特性が定まる。

[0108] また、作用極12と対極13の+X側の端部が第1対の電極端子12f, 13fとして露出するとともに、配線42, 43の+X側の端部が第2対の電極端子42f, 43fとして露出した状態になる。

[0109] 一方、このスペーサ16とカバーシート18は、基板11上の抵抗部14に対応する領域に、開口Wを有している。これにより、図12に示すように、基板11上で、開口Wとレジスト層48の複数の貫通孔49, 49, …とを通して、抵抗部14の全ての格子点G, G, …が露出した状態になる。したがって、後工程（ステップS16）で、センサ部15の感度に応じて抵抗部14の電気抵抗Rcを調節して設定することが容易になる。

[0110] vi) この後、図8のステップS16では、センサ部15を動作させて、

この試験片 10 の感度を含む属性情報として抵抗部 14 がもつべき電気抵抗 R_c を求める。

[0111] 具体的には、この試験片 10 の同一の製造ロットの中から、感度をモニタリングするための試験片（符号 10M で表す。）を幾つか抜き取る。

[0112] 例えば、幾つかの試験片 10M のセンサ部 15 に、血糖値が既知である体液（試料）を付着させて、センサ部 15 の起電流を観測する。例えば、表 1 に示した血糖値が $90 \text{ [mg/dL]} \sim 600 \text{ [mg/dL]}$ までの体液を付着させて、それぞれセンサ部 15 の起電流が何 $[\text{nA}]$ であるかを観測する。そして、試験片 10M で観測された起電流に基づいて、血糖値とセンサ部 15 の起電流との対応関係を表す検量線を作成する。その製造ロットに含まれた残りの試験片 10 の感度は、その検量線によって表されるものとする。

[0113] このような感度に応じた検量線は、試験片 10 を用いた測定時に、抵抗部 14 の電気抵抗 R_c の値（16 段階）に応じて指定される（後述）。

[0114] vii) 次に図 8 のステップ S17 では、図 13 に示すように、抵抗部 14 の円形パターン 71, 71, … を形成する。

[0115] 具体的には、抵抗部 14 が全体として求められた電気抵抗 R_c をもつように細長パターン 44, 45, 46, 47 がなす格子点 G を選択して、その選択された格子点 G, G, … の上に重ねて円形パターン 71, 71, … を形成する。これにより、それらの格子点 G, G, … を導通させる。図 13 の例では、1 列 41 に並ぶ格子点 G が全て選択され、また、その 1 列 41 の両側にある単位格子 U1, U2, U3, U4 の格子点 G が選択され、それらの選択された格子点 G の上に円形パターン 71, 71, … が形成されている。

[0116] なお、単位格子 U1 の左下（図 13 において）の格子点 G、単位格子 U16 の右上（図 13 において）の格子点 G にも円形パターン 71, 71, … が形成されている。これにより、抵抗部 14 が全体として配線 42, 43 に接続されている。

[0117] これらの円形パターン 71, 71, … は、例えば導電性材料として、細長

パターン４４，４５，４６，４７をなす導電性プラスチックよりも高濃度でカーボンを含む導電性プラスチックを、ポッティング法により $40\mu\text{m}\sim 80\mu\text{m}$ の厚さに付着し、硬化させて形成する。

[0118] ポッティング法により形成された円形パターン７１，７１，…は、図２０中に示すように、基板１１に対して反対の側に凸に湾曲した表面７１ａを有している。したがって、円形パターン７１，７１，…の厚みが、容易に確保される。したがって、円形パターン７１，７１，…を一般的な導電性材料で構成すれば、細長パターン４４，４５，４６，４７がなす格子点 $G, G, \dots$ を、実質的に短絡させることができる。この結果、抵抗部１４全体としての電気抵抗 R_c に対して寄与するのは、実質的に細長パターン４４，４５，４６，４７の有効部分（長さ L の部分）の電気抵抗（単位抵抗 R_a ）のみとなる。したがって、抵抗部１４全体としての電気抵抗 R_c の精度が高まる。

[0119] また、既述のように、レジスト層４８の円形の貫通孔４９，４９，…によって円形パターン７１，７１，…の境界が定められている。したがって、このステップＳ１６で、円形パターン７１，７１，…の形状を精度良く形成できる。

[0120] また、図１８に関して述べたように、細長パターン４４，４５，４６，４７の接近した端部同士の間には、一定寸法の隙間 d が設けられている。したがって、このステップＳ１６で、細長パターン４４，４５，４６，４７がなす格子点 $G, G, \dots$ の上に重ねて円形パターン７１，７１，…を形成する際に、一定寸法の隙間 d に合わせて、円形パターン７１，７１，…（および／または円形の貫通孔４９，４９，…）の寸法を比較的小さくすることができる。例えばポッティング法により円形パターン７１，７１，…を形成する際に、円形パターン７１，７１，…をなす導電物の滴下量を比較的少なく設定できる。この結果、円形パターン７１，７１，…の形状をさらに精度良く形成できる。

[0121] これらの結果、抵抗部１４全体としての電気抵抗 R_c の精度がさらに高まる。

[0122] この製造方法では、この試験片 10 の感度を含む属性情報を表すように抵抗部 14 全体としての電気抵抗 R_c が可変して設定される場合であっても、抵抗部 14 の複数の細長パターン 44, 45, 46, 47 は、センサ部 15 が形成される前に、ステップ S 12 で、スクリーン印刷法などによって 1 つの印刷用の版を用いて一律に形成され得る。つまり、印刷用の版を変える必要はない。また、抵抗部 14 の円形パターン 71, 71, … は、センサ部 15 が形成されて抵抗部 14 がもつべき電気抵抗 R_c (属性情報) が求められた後に、ステップ S 16 で、ポッティング法によって形成され得る。このとき、細長パターン 44, 45, 46, 47 がなす格子点 G, G, … を選択することによって、抵抗部 14 が全体として求められた電気抵抗 R_c を示す (属性情報を表す) ように、抵抗部 14 の電気抵抗 R_c が可変して設定される。

[0123] この製造方法では、高価な設備を要しないし、また、複数種類の印刷用の版を用意する必要がない。したがって、試験片 10 の製造コストを安価に抑えることができる。また、センサ部 15 が形成された後に、試験片 10 が削り滓によって汚れたり、また、加工の際に発生する熱によってセンサ部 15 の特性が影響を受けたりすることがない。したがって、試験片 10 を高品質に製造できる。

[0124] (抵抗部の電気抵抗の可変設定)

抵抗部 14 の電気抵抗 R_c は、図 14 (A), (B), …, (P) に示すようにして可変して設定される。なお、図 14 において、円形パターン 71 で導通された格子点 G は●印が付されている一方、非導通の格子点 G には●印が付されていない (後述の図 17 でも同様。)。

[0125] まず、図 14 (A) に示すように、抵抗部 14 全体としての比較的大きい抵抗値を得るためには、1 列 4 1 に並ぶ辺上にある格子点 G を全て選択して円形パターン 71, 71, … によって導通させる。例えば 1 列に並ぶ辺の数を m (この例では、 $m = 15$) とし、1 辺の細長パターン 44, 45, 46, 47 の有効部分がもつ単位抵抗を R_a とすれば、抵抗部 14 全体としての

抵抗値は、 $m \times R_a = 1.5 R_a$ となる。

- [0126] さらに、図14（B）に示すように、1列41に含まれた1つの辺44の片側にある単位格子（例えばU1とする。）を導通させれば、すなわち、その単位格子U1の上記1つの辺44から離れた2箇所のコーナ部でそれぞれ格子点Gを導通させれば、その単位格子U1による寄与は、

$$\frac{1}{\frac{1}{R_a} + \frac{1}{3R_a}} = \frac{3}{4} R_a$$

となる。したがって、抵抗部14全体としての抵抗値は $(3/4) R_a + 1.4 R_a = 1.75 R_a$ となる。

- [0127] 次に、図14（C）に示すように、さらに単位格子U2を導通させれば、単位格子U2による寄与は、 $(3/4) R_a$ となる。したがって、抵抗部14全体としての抵抗値は $(3/4) R_a + (3/4) R_a + 1.3 R_a = 1.45 R_a$ となる。

このようにして、図14（C）、…、（P）に示すように、この抵抗部14において導通させる単位格子の数を順次増加させてゆく。

- [0128] その場合、抵抗部14の電気抵抗 R_c として、 $1.5 R_a$ から $1.125 R_a$ まで、 $0.25 R_a$ 刻みで段階的に16個の値が可変して設定され得る。この際、抵抗部14が全体として属性情報を表すようにするためには、1列41に含まれた辺の片側（または他側）にある単位格子U1、U2、…を導通させるか否かを設定すれば足りる。したがって、細長パターン44、45、46、47がなす格子点Gを容易に選択することができ、抵抗部14が全体として属性情報を表すように抵抗部14の電気抵抗 R_c を容易に可変して設定することができる。

- [0129] （本体の構成）

図1中に示すように、本体50は、ユーザ（典型的には、被験者）が片手で持つことができるような略直方体状のケーシング50Mを備えている。ケーシング50Mの前面（図1における上面）に、報知部として働く表示部55と、ユーザが操作するための操作部56とが設けられている。

- [0130] ケーシング50Mの端面には、矢印Aに示すように試験片10（基板11）の端部11fが挿入されるべきコネクタ部61が設けられている。試験片10の端部11fがコネクタ部61に挿入されると、試験片10の作用極12、対極13の電極端子12f、13fと配線43、42の電極端子42f、43fがそれぞれコネクタ部61に設けられた接点62、63、64、65と接触して導通する。これらの接点62、63、64、65は、弾性を有する略くの字状の金属板からなり、その金属板の屈曲箇所（くの字の頂点）が試験片10の電極端子12f、13f、42f、43fと接触するように下方へ向けられている。
- [0131] また、本体50のケーシング50M内には、図4のブロック図に示すように、出力検出部51と、演算部52とが搭載されている。
- [0132] 出力検出部51は、コネクタ部61を介して試験片10の出力を検出する。
- [0133] 演算部52は、制御部としてのCPU（Central Processing Unit）53と、メモリ54とを含んでいる。
- [0134] メモリ54は、この生体成分測定装置1を制御するためのプログラムのデータ、血糖値とセンサ部15の起電流との間の対応関係を表す検量線のデータ、および、測定結果のデータなどを記憶する。この例では、検量線のデータは、試験片10（センサ部15）の感度のバラツキ（つまり、血糖値とセンサ部15の起電流との間の対応関係のバラツキ）に対応できるように、16種類記憶されている。また、このメモリ54は、プログラムが実行されるときのワークメモリとしても用いられる。
- [0135] CPU（Central Processing Unit）53は、メモリ54に記憶されたプログラムに従って、この生体成分測定装置1を制御する。なお、具体的な制御の仕方については、後述する。
- [0136] 表示部55は、この例では、液晶ディスプレイまたはEL（エレクトロルミネッセンス）ディスプレイからなっている。この表示部55は、演算部52によって制御されて、体液中の特定成分の濃度（この例では、血糖値）に

関する測定結果や、その他の情報を表示する。

[0137] 操作部 56 は、図 1 中に示すように、3つの押しボタンスイッチ 57, 58, 59 を含んでいる。中央の押しボタンスイッチ 58 は、この生体成分測定装置 1 の動作をオン、オフするためなどに用いられる。両側の押しボタンスイッチ 57, 59 は、メモリ 54 に記録された過去の測定結果を繰り下げたり、繰り上げたりして表示部 55 上に表示させるために用いられる。

[0138] 図 5 中に示すように、出力検出部 51 は、具体的には、電源電位 V_{CC} とその電源電位 V_{CC} よりも低い電位 V_{EE} との間に接続された演算増幅器（以下「オペアンプ」と呼ぶ。）52 と、このオペアンプ 52 の反転入力端子（－）と出力端子（出力電圧 V_{out} を出力する端子）との間に接続された帰還抵抗（抵抗値を R_2 とする。）53 と、試験片 10 の抵抗部 14 またはセンサ部 15 に所定の電圧 V_{in} を印加する電源（図示せず）と、第 1 対の接点 62, 63 と第 2 対の接点 64, 65 とを切り換えるためのスイッチ SW_1 , SW_2 とを含んでいる。試験片 10 の対極 13 からの出力電流が、試験片 10 の出力として、オペアンプ 52 の反転入力端子（－）に入力される。オペアンプ 52 の非反転入力端子（＋）は接地されている。この構成により、出力検出部 51 は、試験片 10 の出力（出力電流）に応じた出力電圧 V_{out} を出力する。

[0139] ここで、試験片 10 の電気抵抗を R_1 とすると、オペアンプ 52 の出力電圧は、一般的に、

$$V_{out} = - (R_2 / R_1) \times V_{in} \quad \dots (1)$$

として表される。

[0140] （測定方法）

次に、図 7 の処理フローを用いて、この生体成分測定装置 1 による血液中の血糖値の測定方法を説明する。

[0141] i) まず、図 7 中のステップ S1 に示すように、本体 50 の CPU 53 は、コネクタ部 61 に試験片 10 が装着されたか否かを判断する。

[0142] この例では、CPU 53 は、図 5 中に示すように出力検出部 51 のスイッ

チSW1, SW2が第2対の接点64, 65を選択した状態にする。この状態で、CPU53は、コネクタ部61に試験片10が装着されたか否かを、図5中に示した出力検出部51の出力電圧 V_{out} の変化に基づいて判断する。すなわち、試験片10が未装着であれば、出力検出部51の出力電圧 V_{out} は実質的にゼロであるが、体液未付着状態で試験片10が装着されると、上記式(1)において、 $R_1 = R_c$ (有限値)となることから、出力検出部51の出力電圧 V_{out} は、

$$V_{out} = - (R_2 / R_c) \times V_{in} \quad \dots (2)$$

となり、実質的にゼロでない値を示す。CPU53は、この出力電圧 V_{out} の変化に基づいて、コネクタ部61に試験片10が装着されたか否かを判断する(R_2 、 V_{in} の値、 R_c の値の範囲は、既知であるものとする。)。

[0143] 具体的には、出力電圧 V_{out} がとるべき値の範囲は、上記式(2)にしたがって、 R_2 、 V_{in} の値、 R_c の値の範囲に応じて定まる。そこで、出力電圧 V_{out} がとるべき値に対して予め下限値 V_L 、上限値 V_U を設定しておく。そして、この段階で出力電圧 V_{out} が下限値 V_L と上限値 V_U との間であれば、体液未付着状態で試験片10が装着されたと判断する。出力電圧 V_{out} が下限値 V_L を下回っていれば、試験片10が未装着であると判断する。または、出力電圧 V_{out} が上限値 V_U を超えていれば、何らかの異常が発生したと判断する(この場合、表示部55に異常が発生した旨を表示させる。)。

[0144] なお、それに代えて、または、それに加えて、試験片10が装着されたことを、この段階で被験者が操作部53の押しボタンスイッチ58(図1参照)を押すことにより入力するようにしても良い。これにより、CPU53は、体液未付着状態で試験片10が装着されたことを確実に判断することができる。

[0145] ii) 次に、体液未付着状態で試験片10が本体50に装着されるものとする。これにより、基板11上の作用極12、対極13の電極端子12f,

13fと配線42、43の電極端子42f、43f（図1参照）がそれぞれコネクタ部61に設けられた接点62、63、64、65に接触する。この状態で、図7中のステップS2に示すように、CPU53は、接点64、65と配線42、43とを通して、試験片10の抵抗部14から属性情報を表す電気抵抗 R_c を取得する。

[0146] 具体的には、図5中に示すように、電圧 V_{in} の印加により、基板11上の作用極12、抵抗部14、対極13、帰還抵抗53を介して、電流（これを I_1 とする。）が流れる。この状態で、CPU53は、出力検出部51の出力電圧 V_{out} （これを V_{out1} とする。）を検出する。これによって、CPU53は、次式（3）のように試験片10の属性情報（この例では、センサ部15の感度、つまり、表1に例示したような血糖値とセンサ部15の起電流との対応関係）を表す電気抵抗 R_c を算出することができる。

[0147]
$$R_c = -R_2 \times (V_{in} / V_{out1}) \quad \dots (3)$$

この電気抵抗 R_c が表す、血糖値とセンサ部15の起電流との対応関係は、既述のメモリ54（図4参照）に検量線として記憶されている。

[0148] iii) 抵抗部14の電気抵抗 R_c の取得が完了すると、図7中のステップS3に示すように、CPU53は、測定準備が完了した旨を表示部55に表示させて、ユーザに報知する。例えば、「測定準備が完了しました」と表示させる。それに代えて、または、それに加えて、被験者が試験片10に血液を付けるのを促すように、「試験片に血液を付けてください」と表示させても良い。

[0149] iv) 次に、図7中のステップS4に示すように、CPU53は、試験片10に血液が付けられたか否かを判断する。

[0150] この例では、CPU53は、図6中に示すように出力検出部51のスイッチSW1、SW2が第1対の接点62、63を選択した状態にする。この状態で、CPU53は、試験片10に血液が付けられたか否かを、出力検出部51の出力電圧 V_{out} の変化に基づいて判断する。すなわち、体液未付着状態では、出力検出部51の出力電圧 V_{out} は実質的にゼロであるが、体

液付着状態では、図6中に示すように、センサ部15は、血液と電気化学反応を起こして、電気特性の変化として起電流（これを I_2 とする。）を生ずる。その場合、電圧 V_{in} の印加により、接点62、63と基板11上の作用極12、対極13とを介して、電流 I_2 が流れる。この体液付着状態で、CPU53は、この電流 I_2 に応じた出力検出部51の出力電圧 V_{out} （これを V_{out2} とする。）を検出する。CPU53は、この出力電圧 V_{out} のゼロから V_{out2} への変化に基づいて、試験片10に血液が付けられたか否かを判断する。

[0151] 具体的には、この段階で出力電圧 V_{out2} が既述の上限値 V_U を超えたら、試験片10に血液が付けられたと判断する。

[0152] なお、それに代えて、または、それに加えて、試験片10に血液が付けられたことを、この段階で被験者が操作部53の押しボタンスイッチ58（図1参照）を押すことにより入力するようにしても良い。これにより、CPU53は、試験片10に血液が付けられたことを確実に判断することができる。

[0153] v) この体液付着状態で、図7中のステップS5に示すように、CPU53は、センサ部15の電気特性を求める。

[0154] 具体的には、CPU53は、センサ部15の電気特性として起電流 I_2 を検出する。

[0155] vi) 次に、図7中のステップS7に示すように、CPU53は、体液付着状態でのセンサ部15の起電流 I_2 と、抵抗部14の電気抵抗 R_c が表す試験片10の検量線（メモリ54に記憶されている）とに基づいて、血液中の血糖値を算出する。

[0156] vii) この後、図7中のステップS8に示すように、CPU53は、算出された血糖値を表示部55に表示させて、ユーザに報知する。例えば、「血糖値 180mg/dL」のように表示させる。それとともに、CPU53は、その血糖値をメモリ54に記憶させる。メモリ54に記憶された血糖値は、ユーザ（例えば、被験者）が操作部56の押しボタンスイッチ57、5

9を押すことによって、表示部55上に表示させることができる。

[0157] このようにして、この生体成分測定装置1によれば、試験片10（特に、センサ部15）の感度にバラツキがあったとしても、被験者の血液中の血糖値を正確に測定することができる。

[0158] （試験片の幾つかの変形例）

図15は、既述の試験片10の抵抗部14のレイアウトを変形した変形例の製造途中（ポッティング直前）の状態を示している。

[0159] この変形例の試験片10'では、抵抗部（符号14'で表す。）における複数の細長パターンの配列は、は、既述の試験片10の抵抗部14（図12参照）に対して、各々の単位格子の上記1列41に並ぶ辺とは反対の側に接して、もう1つの単位格子を有する点が異なっている。

[0160] すなわち、この試験片10'の抵抗部14'では、基板11の長手方向に沿って1列に並ぶ辺をなすように、複数（この例では8個）の細長パターン44, 44, …が配列されている（この1列を符号41で示す）。その1列41の両側に、それぞれ対応する辺44, 44, …を含んで長手方向に沿って交互に1つずつ並ぶ単位格子U1-1, U2-1, …, U8-1をなすように、各3個の細長パターンが配列されている。さらに、各々の単位格子U1-1, U2-1, …, U8-1の上記1列41とは反対の側に、もう1つの単位格子U1-2, U2-2, …, U8-2をなすように、各3個の細長パターンが配列されている。

[0161] この試験片10'抵抗部14'では、既述の試験片10の抵抗部14におけるのと同様に、複数の細長パターンは実質的に正方格子U1-1, U1-2; U2-1, U2-2; …; U8-1, U8-2の各辺をなすように配列されているので、細長パターンのレイアウトが容易に行われる。例えばスクリーン印刷法のために印刷用の版を作製するとき、その設計が容易に行われる。

[0162] 図16に示すように、この抵抗部14'における円形パターン71, 71, …の形成は、ポッティング法により、既述の試験片10の抵抗部14にお

けるのと同様に行われる。

[0163] 抵抗部 14' の電気抵抗 R_c は、図 17 (A), (B), ..., (P) に示すようにして可変して設定される。

[0164] まず、図 17 (A) に示すように、抵抗部 14' 全体としての比較的大きい抵抗値を得るためには、1 列 4 1 に並ぶ辺上にある格子点 G を全て選択して円形パターン 7 1, 7 1, ... によって導通させる。例えば 1 列に並ぶ辺の数を m (この例では、 $m = 8$) とし、1 辺の細長パターン 4 4, 4 5, 4 6, 4 7 の有効部分がもつ単位抵抗を R_a とすれば、抵抗部 14 全体としての抵抗値は、 $8 R_a$ となる。

[0165] さらに、図 17 (B) に示すように、1 列 4 1 に含まれた 1 つの辺 4 4 の片側にある単位格子 (例えば U 1 - 1 とする。) を導通させれば、すなわち、その単位格子 U 1 の上記 1 つの辺 4 4 から離れた 2 箇所のコーナ部でそれぞれ格子点 G を導通させれば、その単位格子 U 1 - 1 による寄与は、 $(3/4) R_a$ となる。したがって、抵抗部 14 全体としての抵抗値は $(3/4) R_a + 7 R_a \doteq 7.75 R_a$ となる。

[0166] 次に、図 17 (C) に示すように、さらに単位格子 U 1 - 2 を導通させれば、単位格子 U 1 - 1, U 1 - 2 による寄与は、 $(11/15) R_a$ となる。したがって、抵抗部 14 全体としての抵抗値は $(11/15) R_a + 7 R_a \doteq 7.733 R_a$ となる。

[0167] 次に、図 17 (D) に示すように、さらに単位格子 U 2 - 1 を導通させれば、単位格子 U 2 - 1 による寄与は、 $(3/4) R_a$ となる。したがって、抵抗部 14 全体としての抵抗値は $(11/15) R_a + (3/4) R_a + 6 R_a \doteq 7.483 R_a$ となる。

[0168] 次に、図 17 (E) に示すように、さらに単位格子 U 2 - 2 を導通させれば、単位格子 U 2 - 1, U 2 - 2 による寄与は、 $(11/15) R_a$ となる。したがって、抵抗部 14 全体としての抵抗値は $(11/15) R_a + (11/15) R_a + 6 R_a \doteq 7.467 R_a$ となる。

[0169] このようにして、図 17 (F), ..., (P) に示すように、この抵抗部 1

4' において導通させる単位格子の数を順次増加させてゆく。

[0170] この抵抗部 1 4' では、1 列 4 1 に並ぶ辺の数を m としたとき、 $(2m + 1)$ 個の値が可変して段階的に設定され得る。つまり、1 列の両側に単位格子が 1 つずつ並ぶ場合に比して、抵抗部 1 4 の電気抵抗 R_c として可変される数が増える。したがって、抵抗部 1 4' の電気抵抗 R_c によって様々な属性情報を表すことができる。逆に、抵抗部 1 4' の電気抵抗 R_c の可変されるべき数を定めて考えれば、先の例のように 1 列の両側に単位格子が 1 つずつ並ぶ場合に比して、1 列 4 1 に並ぶ辺の数 m を少なくすることができる。このことは、基板 1 1 上で抵抗部 1 4' が占める領域の寸法を、1 列 4 1 の方向 (X 方向) に関して縮小できることを意味する。したがって、基板 1 1 上での抵抗部 1 4 をレイアウトする際の自由度が増す。

[0171] なお、複数の細長パターンがなす正方格子の配列は、抵抗部 1 4, 1 4' に示したものに限られない。複数の細長パターンがなす正方格子の配列は、例えば、3 行 2 列に並ぶ「日」の字形でも良いし、3 行 3 列に並ぶ「田」の字形でも良いし、また、4 行 4 列以上に並ぶ複数の辺を有する形でも良い。

[0172] 図 1 9 (A), (B), (C) は、試験片 1 0 の抵抗部 1 4 において 2 つ、3 つ、4 つの細長パターンの端部同士が接近した格子点近傍の、図 1 8 (A), (B), (C) とは異なる別の態様を示している。

[0173] この図 1 9 (A), (B), (C) の例では、図 1 8 (A), (B), (C) にそれぞれ対応した L 状の格子点 G、T 字状の格子点 G、十字状の格子点 G において、細長パターンの接近した端部は、いずれもそれぞれの細長パターンの長手方向に対して垂直に切断された辺をなしている。

[0174] 例えば図 1 9 (A) では、細長パターン 4 5', 4 7' の端部は、それぞれ長手方向に対して垂直に切断された辺をなしている。この結果、それらの細長パターン 4 5, 4 7 の端部同士の間に、最近接箇所において隙間 d が設けられている。

[0175] 図 1 9 (B) では、細長パターン 4 4', 4 7' の接近した 2 つの端部に加えて、配線 4 3 g' の端部は、それぞれ長手方向に対して垂直に切断され

た辺をなしている。この結果、それらの細長パターン44'、47'の端部同士の間、および細長パターン47'の端部と配線43g'の端部との間に、最近接箇所において隙間dが設けられている。

[0176] 図19(C)では、細長パターン44'、44'、46'、47'の端部は、それぞれ長手方向に対して垂直に切断された辺をなしている。この結果、それらの細長パターン44'、44'、46'、47'の端部同士の間、最近接箇所において隙間dが設けられている。

[0177] この図19(A)、(B)、(C)の例では、細長パターン44、45、46、47のレイアウトが容易に行われる。例えばスクリーン印刷法のために印刷用の版を作製するとき、その設計が容易に行われる。

[0178] また、上の例では、抵抗部14の細長パターン44、45、46、47の有効部分を覆うように、絶縁層としてのレジスト層48を設けたが、これに限られるものではない。例えば図21に示すように、絶縁層としてのレジスト層48を省略しても良い。その場合、細長パターンの有効部分(この図21の例では細長パターン44の有効部分44cを示す。)の長さL'は、実質的に、細長パターンの両端に設けられる円形パターン71、71の端部71e、71e同士の距離で定まる。このようにした場合、試験片10の製造コストをさらに安価に抑えることができる。

[0179] また、上の例では、抵抗部14の円形パターン71をポッティング法によって形成したが、これに限られるものではない。例えば、抵抗部14の円形パターン71を、格子点Gに円形の導電シートを接着することによって形成しても良い。この円形の導電シートを接着する仕方は、特に絶縁層としてのレジスト層48を省略した場合に、円形パターン71の形状のバラツキを容易に避けることができ、有益である。

[0180] また、上の例では、基板11上で、第1対の電極端子12f、13fと第2対の電極端子42f、43fとは互いに別個に設けられたが、これに限られるものではない。例えば図3(B)に示すように、第1対の電極端子の一方12fと第2対の電極端子の一方42fとを共通に構成しても良い。この

図3（B）の例では、結果として、電極端子42fが省略され、抵抗部14につながる配線（符号42'で表す）は作用極12の途中に接続されている。この配線42'は、例えば図9において、配線部分42eを-Y方向へ延ばして作用極12に直結したものに相当する。このようにした場合、試験片10では、基板11の端部11fの側に、作用極12、対極13の電極端子12f、13fと、配線の電極端子43fとを配置すれば足りる。したがって、配線42の大部分（-X側の部分42e、42gを除く）を省略できるとともに、試験片10の電極端子数を3つに減らすことができる。また、配線43は、屈曲した部分43g、43hを省略して、ストレートに構成される。したがって、試験片10をより小型かつ安価に構成することができる。

[0181] また、試験片10の電極端子数を3つに減らすことができる結果、本体50側でも、コネクタ部61の接点数を3つに減らすことができる。したがって、試験片10の電極端子12f、13fおよびコネクタ部61の接点62、63の配列の寸法精度を緩和できる。また、本体50側では、接点62と電源Vinを直結して、スイッチSW1（図5参照）を省略することができる。これらの結果、試験片10とともに、本体50を小型かつ安価に構成することができる。

[0182] 上の例では、体液中の特定成分として例えば血液中の血糖（グルコース）を測定する場合に着目して説明したが、これに限られるものではない。センサ部15の試薬層を公知材料から適切に選択することによって、血液中のコレステロール、乳酸の濃度を測定することもできる。

[0183] また、メモリ54に記憶されている生体成分測定プログラムを、メモリその他の非一時的なコンピュータ読み取り可能な記録媒体（メモリ、ハードディスクドライブ、光ディスクなど）にエンコードしておき、汎用コンピュータに上述の測定方法を実行させても良い。

[0184] また、上の例では、生体成分測定装置1をスタンドアローンの装置として構成したが、これに限られるものではない。本体50は、通信部を有してい

ても良い。この通信部は、CPU 53 による測定結果（血液中の血糖値など）を表す情報を、ネットワークを介して外部の装置に送信したり、外部の装置からの情報を、ネットワークを介して受信して制御部に受け渡したりする。これにより、例えば被験者がネットワークを介して医師のアドバイス等を受けることが可能になる。このネットワークを介した通信は、無線、有線のいずれでも良い。

[0185] 以上の実施形態は例示であり、この発明の範囲から離れることなく様々な変形が可能である。

符号の説明

- [0186] 1 生体成分測定装置
- 10, 10' 試験片
- 11 基板
- 12 作用極
- 13 対極
- 12f, 13f 第1対の電極端子
- 14, 14' 抵抗部
- 42, 43, 42' 配線
- 42f, 43f 第2対の電極端子
- 44, 45, 46, 47 細長パターン
- 50 本体
- 55 表示部
- 61 コネクタ部
- 62, 63, 64, 65 接点
- 71 円形パターン
- G 格子点
- U1, U2, ..., U16; U1-1, U1-2; U2-1, U2-2;
 ...; U8-1, U8-2 単位格子

請求の範囲

[請求項1]

被験者の体液中の特定成分の濃度を測定するために、測定装置本体に装着されるとともに、上記体液が付着される生体成分測定用の試験片であって、

基板を備え、

上記基板上に、

互いに離間して延在する作用極と対極との対と、

上記作用極と上記対極との間にまたがって形成され、被験者の体液によって電気化学反応を起こして電気特性の変化を生ずるセンサ部と、

この試験片の感度を含む属性情報を表す電気抵抗をもつ抵抗部と、

上記抵抗部の両端につながる配線の対と

を備え、

上記作用極と対極との対と、上記配線の対とがそれぞれ上記測定装置本体に設けられた接点に接触すべき第1対の電極端子、第2対の電極端子を含み、

上記抵抗部は、

それぞれ或る抵抗率をもち互いに離間して設けられた複数の細長パターンを有し、各細長パターンの端部は別の細長パターンの端部と接近しており、

上記細長パターンの接近した端部同士の上に重なって設けられ、それらの端部同士を導通させる実質的に円形の円形パターンを有することを特徴とする試験片。

[請求項2]

請求項1に記載の試験片において、

上記基板上で上記センサ部に接する体液の量を規定するように、上記基板上に、互いに対向する側壁を形成するスペーサと、上記スペーサの上記互いに対向する側壁の間にまたがって上記センサ部を覆う平坦なカバーとが設けられる一方、

上記基板上で上記第 1 対、第 2 対の電極端子および上記抵抗部が上記スペーサおよび上記カバーから露出していることを特徴とする試験片。

[請求項3] 請求項 1 または 2 に記載の試験片において、
上記細長パターンのうち上記端部以外の有効部分を覆うとともに上記円形パターンの境界を定める円形の貫通孔を有する絶縁層を備えたことを特徴とする試験片。

[請求項4] 請求項 1 から 3 までのいずれか一つに記載の試験片において、
上記抵抗部の上記円形パターンは、ポッティング法により形成されて上記基板に対して反対の側に凸に湾曲した表面を有していることを特徴とする試験片。

[請求項5] 請求項 1 から 4 までのいずれか一つに記載の試験片において、
上記複数の細長パターンの上記端部以外の有効部分の長さと断面積が同一であることを特徴とする試験片。

[請求項6] 請求項 1 から 5 までのいずれか一つに記載の試験片において、
上記複数の細長パターンは実質的に正方格子の各辺をなすように配列され、
上記正方格子の格子点では、上記細長パターンの接近した端部同士の間隙があることを特徴とする試験片。

[請求項7] 請求項 6 に記載の試験片において、
上記細長パターンの接近した端部同士の上記隙間は、上記細長パターンの長手方向に対して交差する幅方向に関して一定寸法の隙間であることを特徴とする試験片。

[請求項8] 請求項 6 または 7 に記載の試験片において、
上記複数の細長パターンの配列は、上記基板の長手方向に沿って 1 列に並ぶ複数の辺をなし、かつ、その 1 列の両側に、それぞれ対応する上記辺を含んで上記長手方向に沿って交互に 1 つずつ並ぶ単位格子をなし、

上記 1 列に並ぶ辺の全体としての両端が上記配線の対に導通されていることを特徴とする試験片。

[請求項9] 請求項 8 に記載の試験片において、

上記複数の細長パターンの配列は、各々の上記単位格子の上記 1 列に並ぶ辺とは反対の側に接して、もう 1 つの単位格子を有することを特徴とする試験片。

[請求項10] 請求項 1 から 9 までのいずれか一つに記載の試験片において、

上記第 1 対の電極端子の一方と上記第 2 対の電極端子の一方とが共通に構成されていることを特徴とする試験片。

[請求項11] 請求項 1 に記載の試験片を製造する試験片の製造方法であって、

上記基板上に、上記作用極と上記対極との対と、上記配線の対とを形成し、

上記基板上に、スクリーン印刷法によって上記抵抗部の上記細長パターンを形成し、

上記作用極と上記対極との間にまたがって上記センサ部を形成した後、

上記センサ部を動作させて、この試験片の感度を含む属性情報として上記抵抗部がもつべき電気抵抗を求め、

上記抵抗部が全体として上記求められた電気抵抗をもつように上記細長パターンの接近した端部同士を選択して、ポッティング法により、その選択された上記端部同士の上に重ねて上記円形パターンを形成する試験片の製造方法。

[請求項12] 請求項 1 1 に記載の試験片の製造方法において、

上記センサ部を形成した後、上記抵抗部がもつべき電気抵抗を求める前に、

上記基板上で上記センサ部に接する体液の量を規定するように、上記基板上に、互いに対向する側壁を形成するスペーサと、上記スペーサの上記互いに対向する側壁の間にまたがって上記センサ部を覆う平

坦なカバーとを設ける一方、

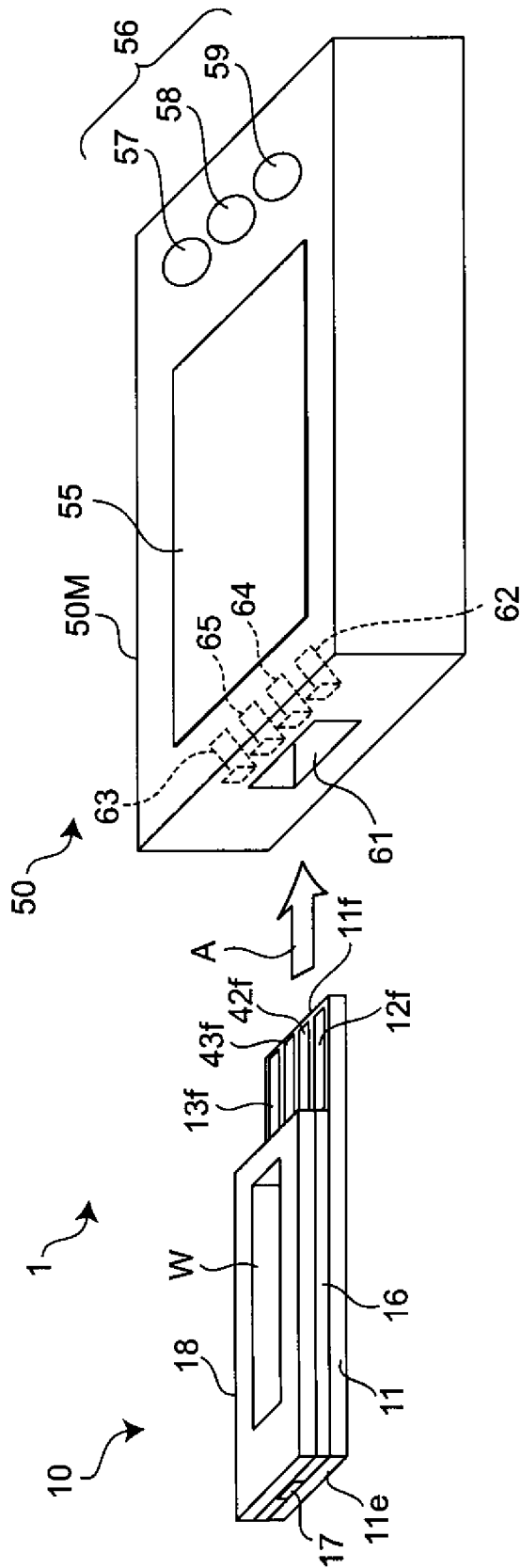
上記基板上で上記第 1 対、第 2 対の電極端子および上記抵抗部を上記スペーサおよび上記カバーから露出させることを特徴とする試験片の製造方法。

[請求項13]

請求項 1 1 または 1 2 に記載の試験片の製造方法において、

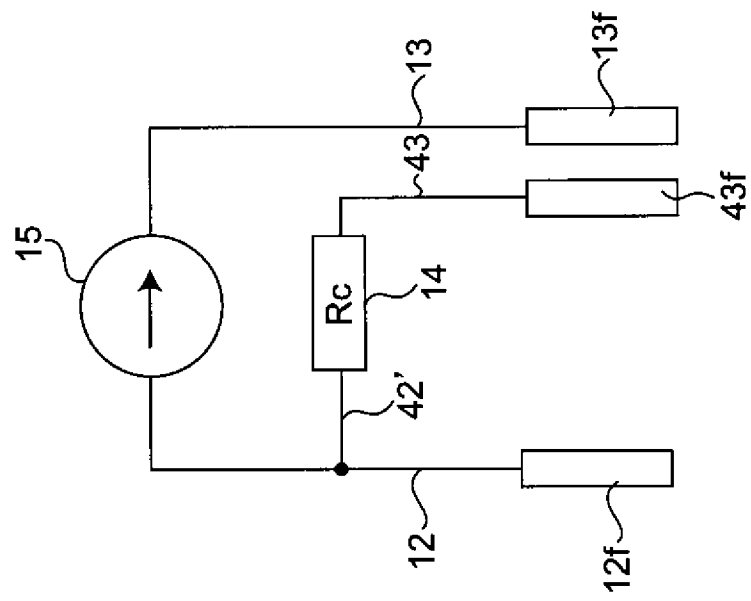
上記抵抗部の上記細長パターンを形成した後、上記センサ部を形成する前に、上記細長パターンのうち上記端部以外の有効部分を覆うとともに上記円形パターンの境界を定める円形の貫通孔を有する絶縁層を形成することを特徴とする試験片の製造方法。

[図1]

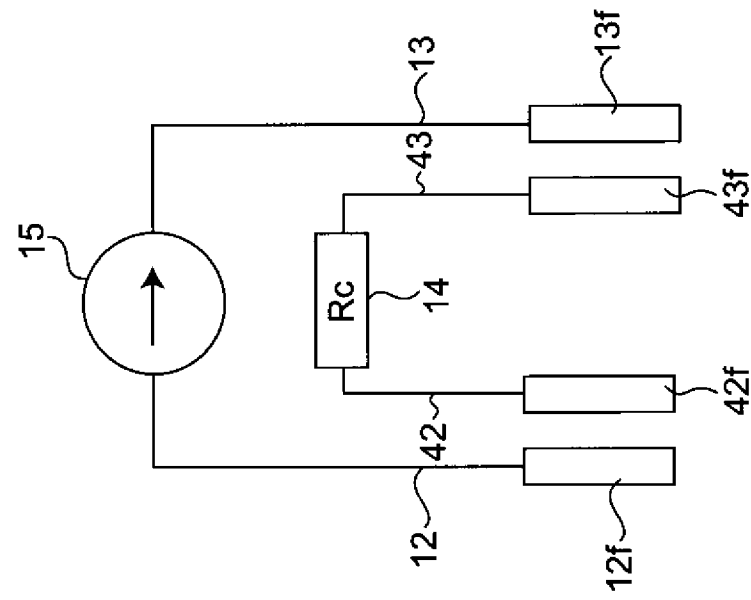


[図3]

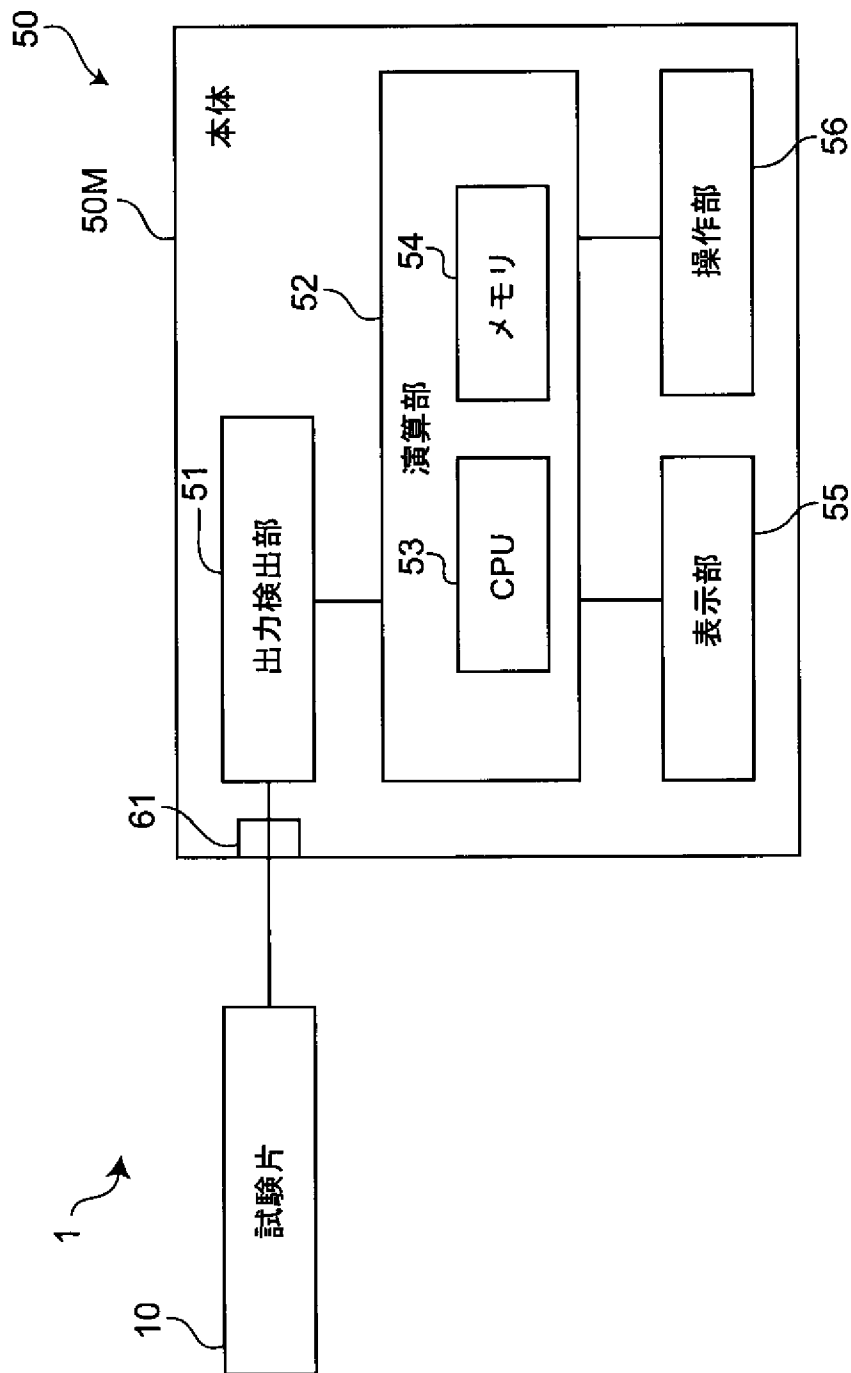
(B)



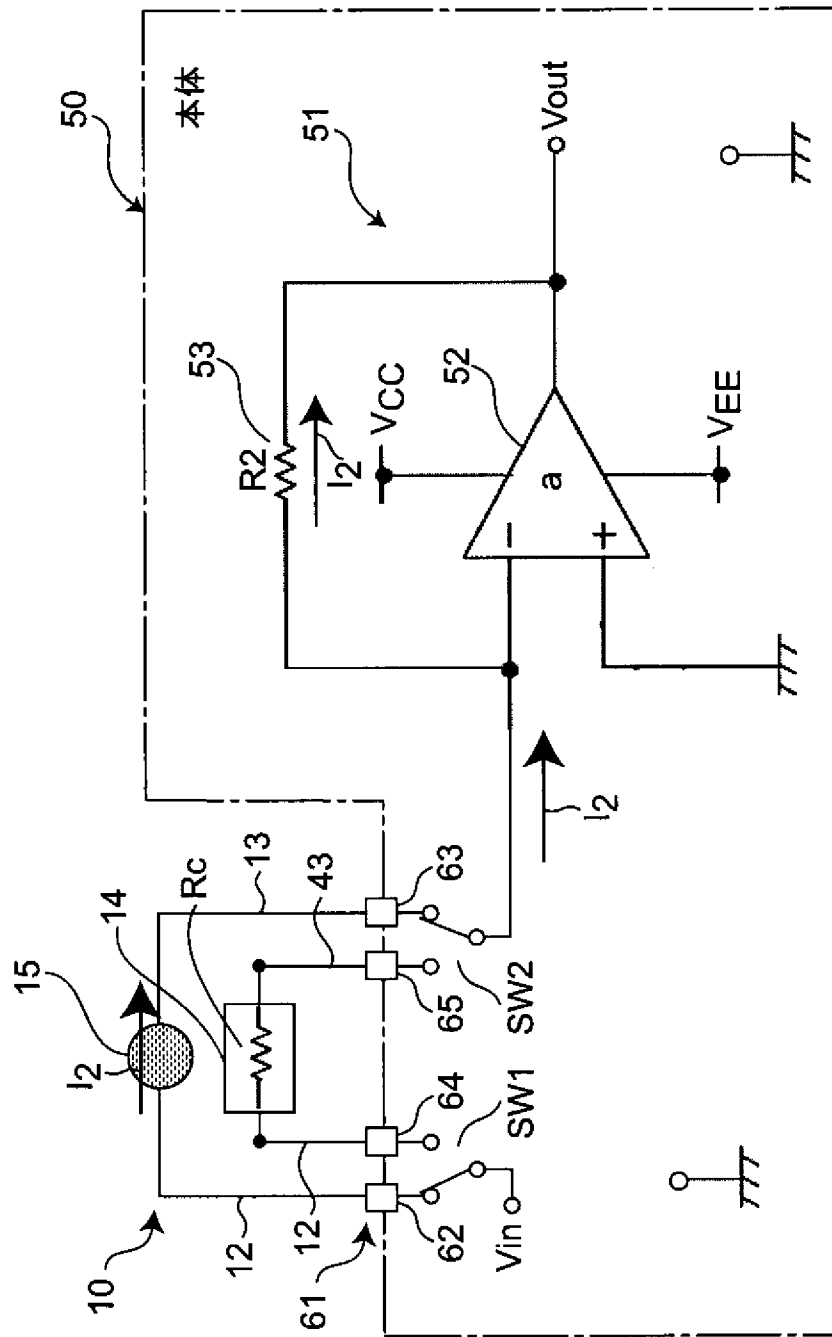
(A)



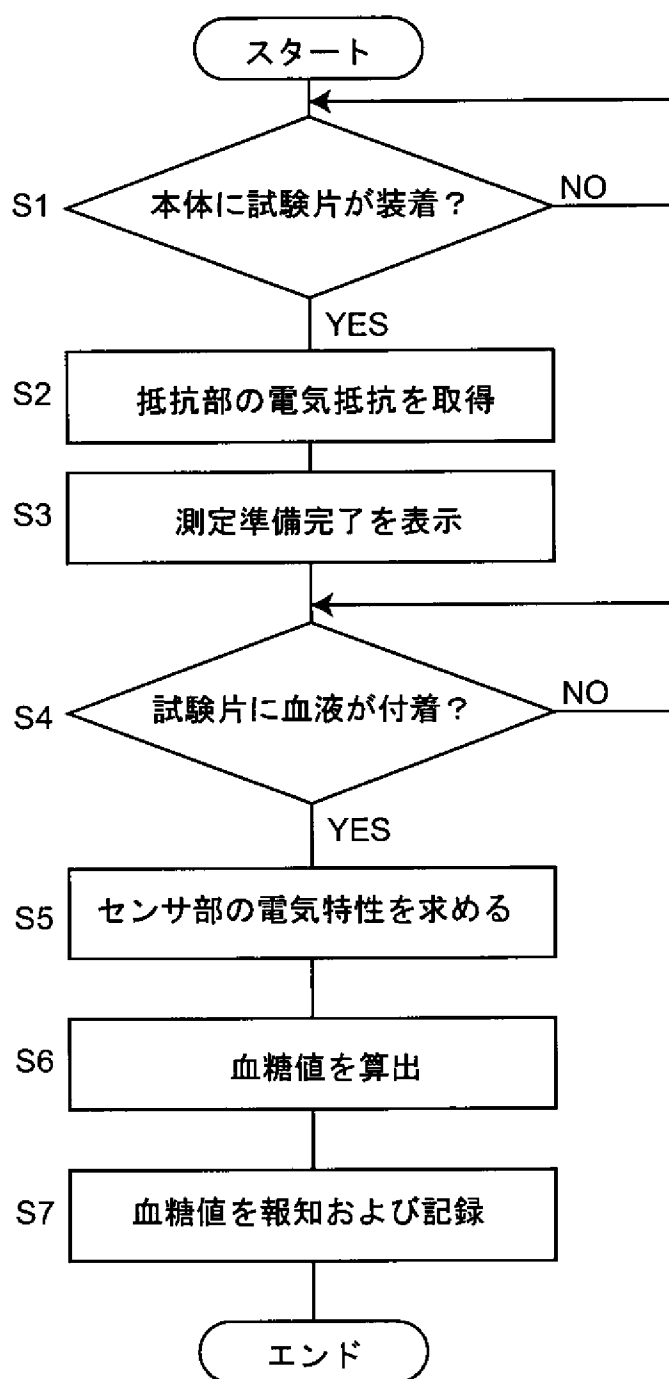
[図4]



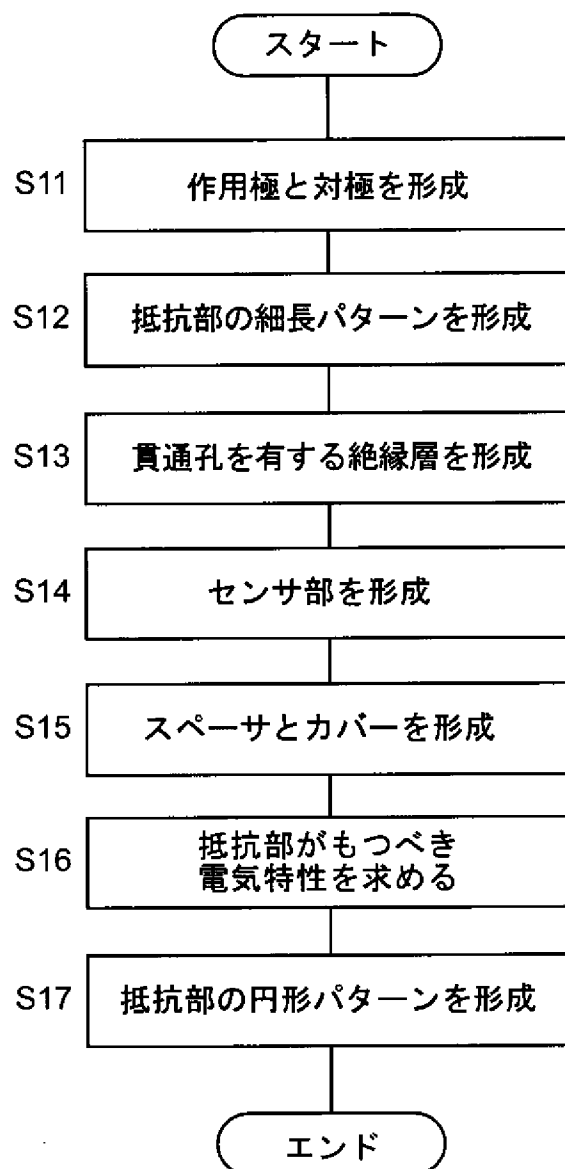
[図6]



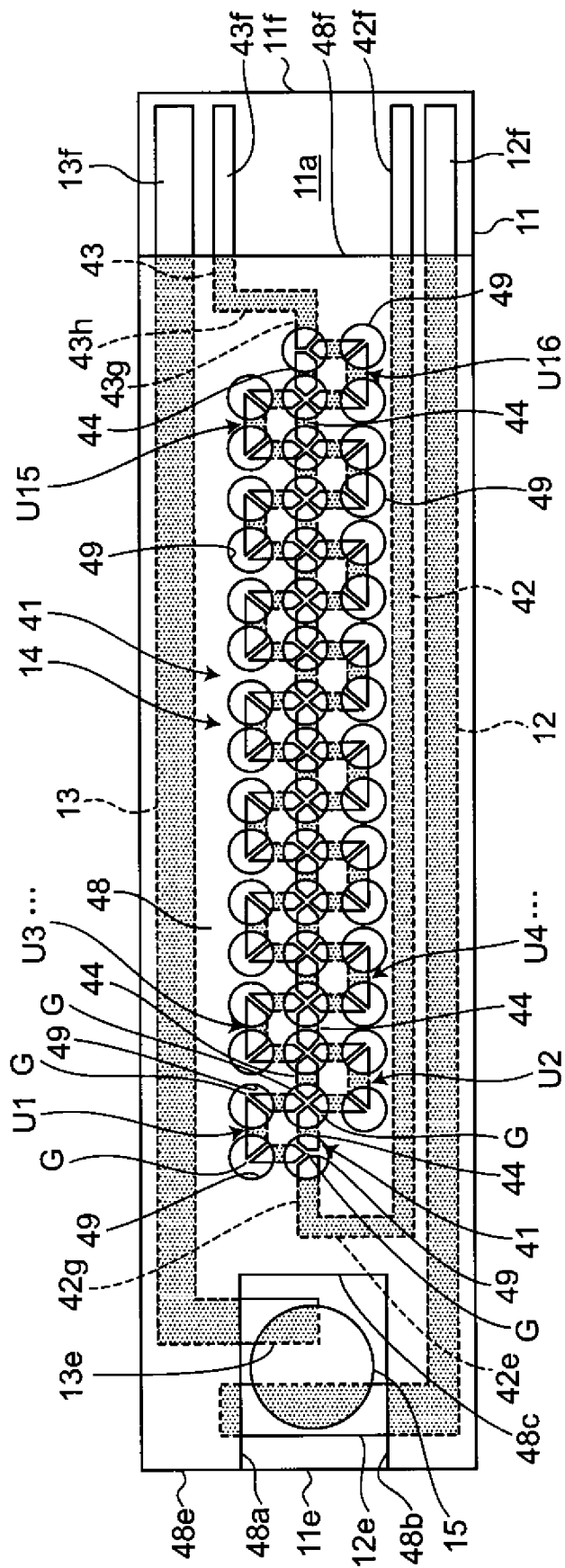
[図7]



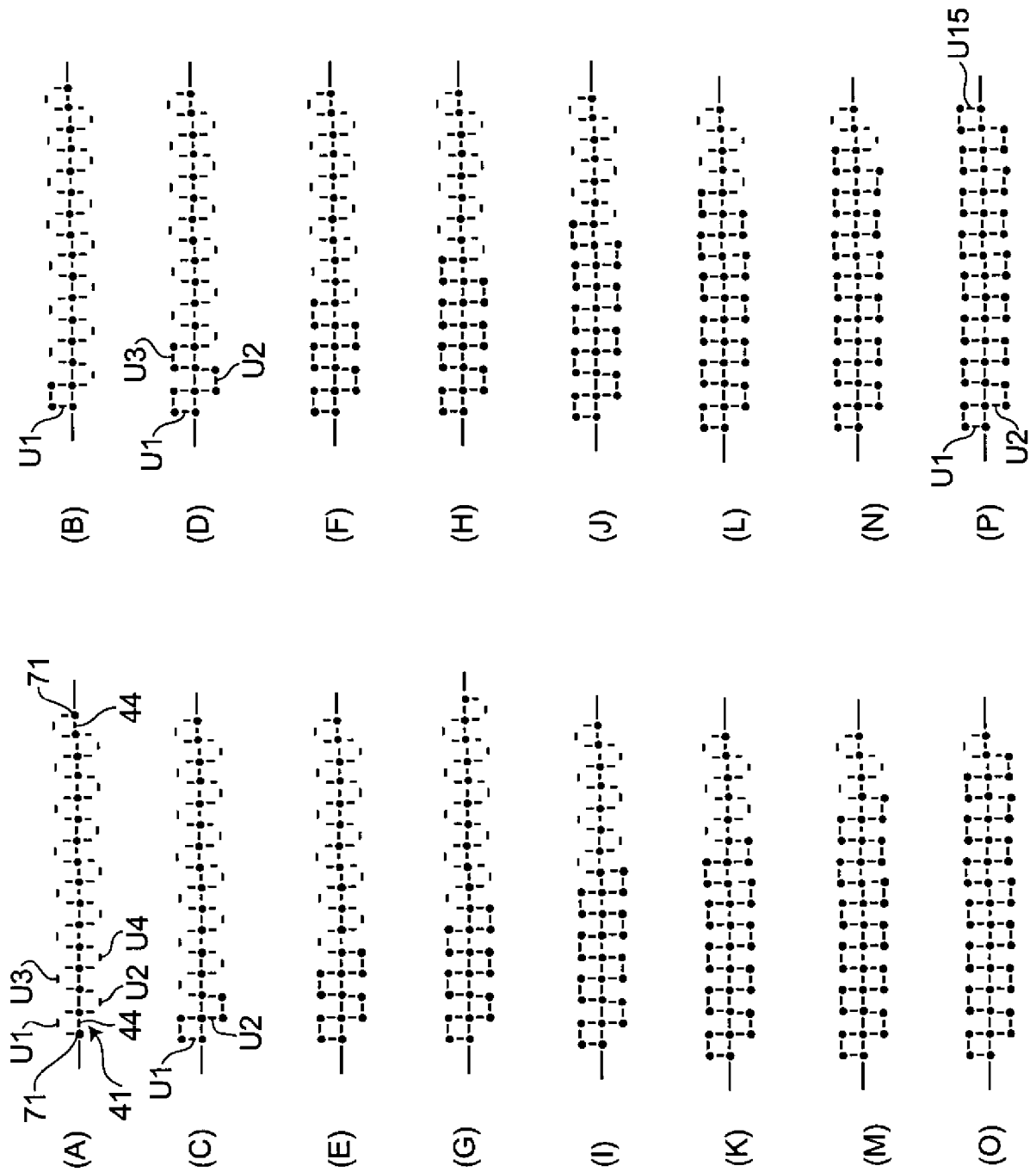
[図8]



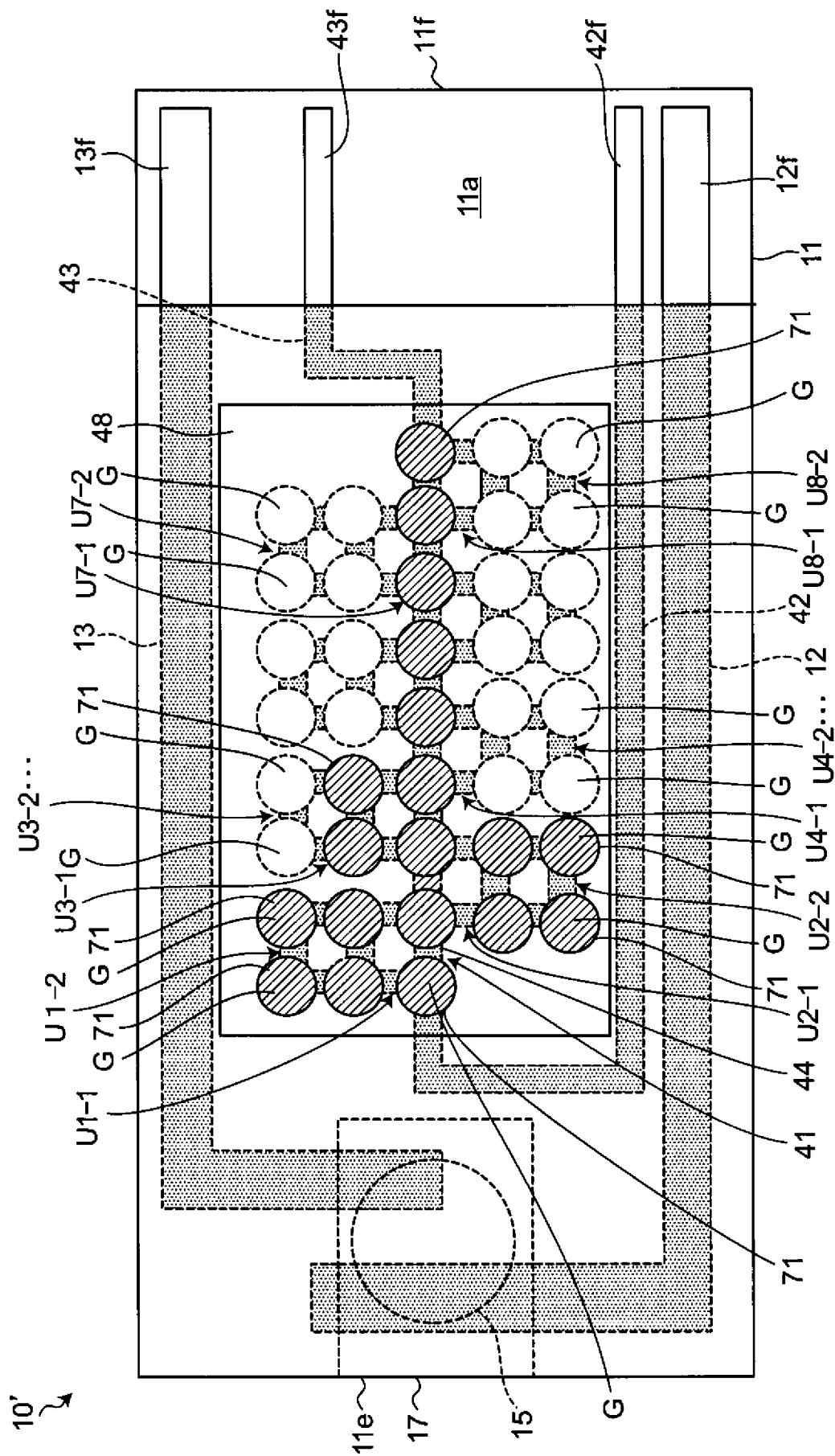
[図11]



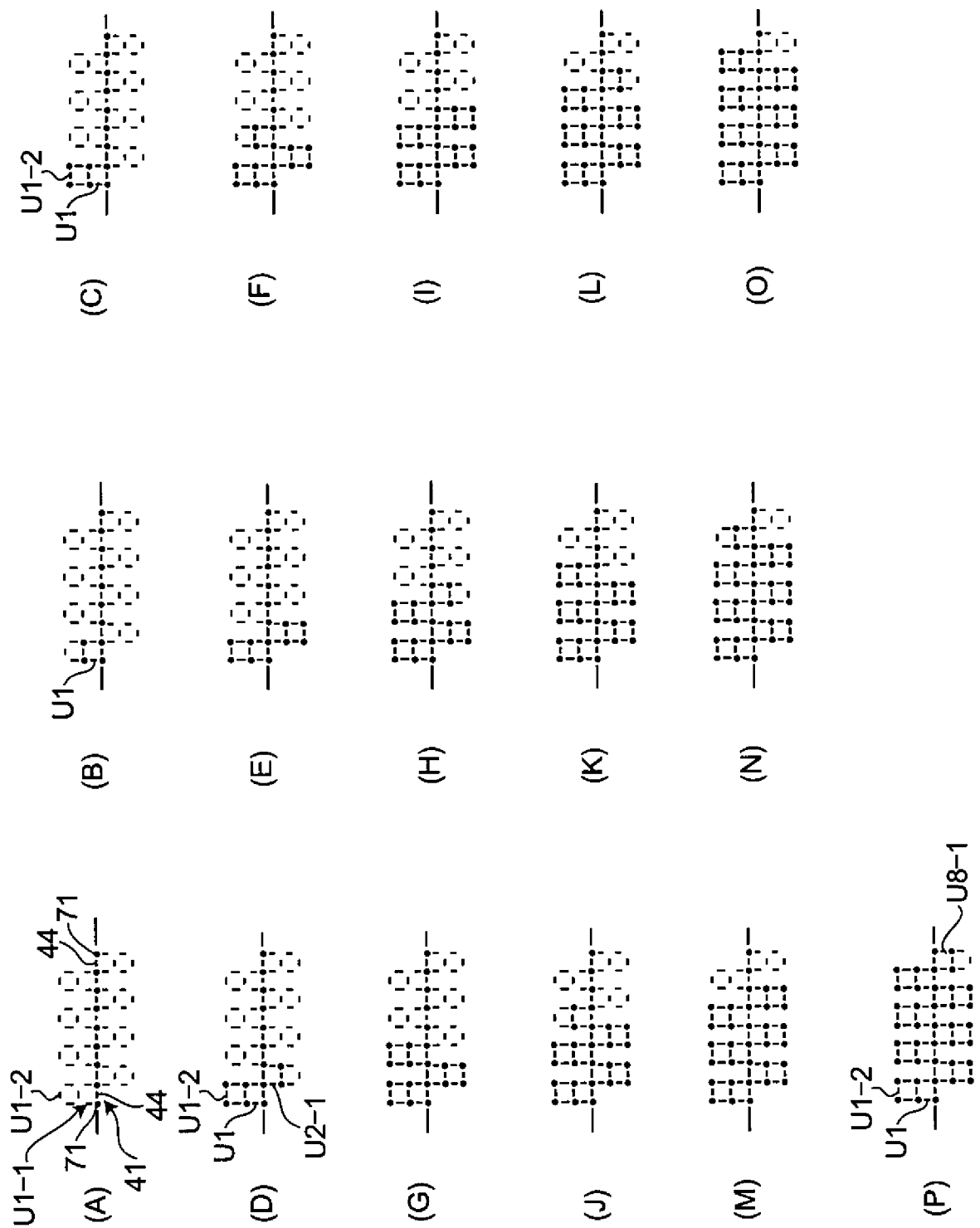
[図14]



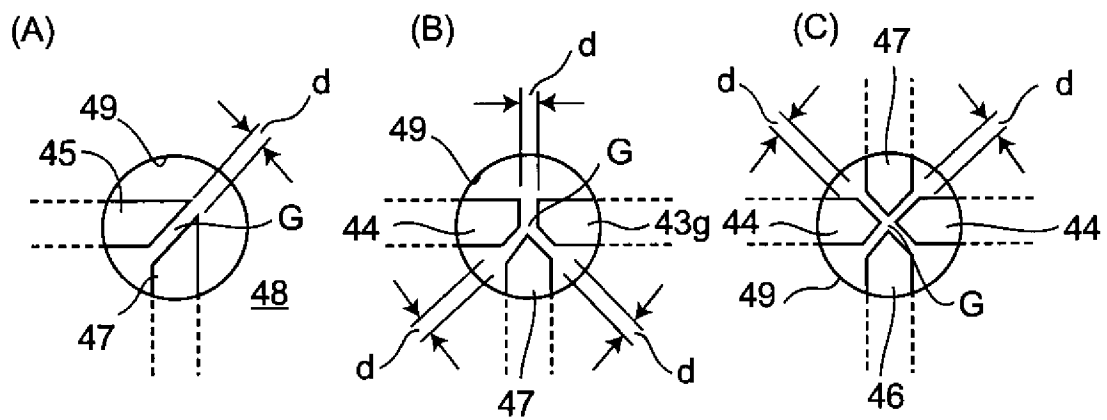
[図16]



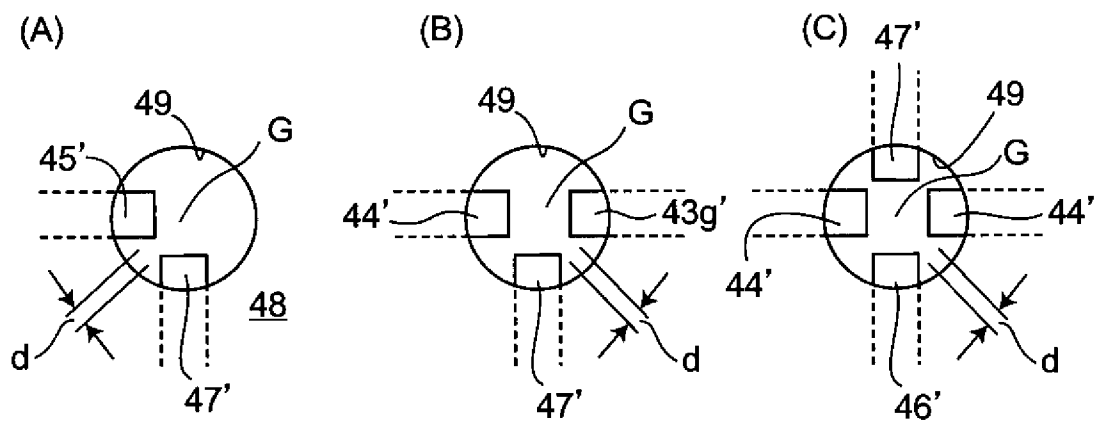
[図17]



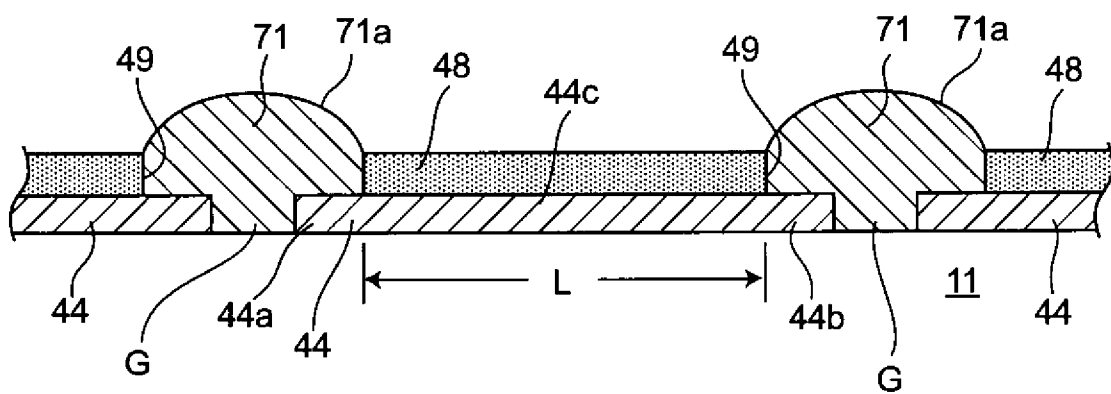
[図18]



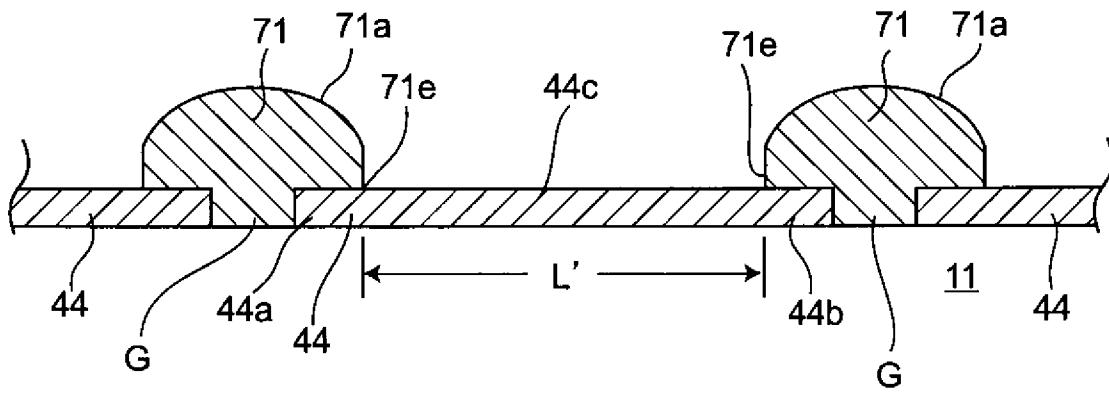
[図19]



[図20]



[図21]



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2013/080973

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

G01N27/327(2006.01)i, G01N27/28(2006.01)i, G01N27/416(2006.01)i

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

G01N27/327, G01N27/28, G01N27/416

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

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

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	JP 4264478 B2 (Arkray, Inc.), 20 May 2009 (20.05.2009), claims; paragraphs [0045] to [0057]; fig. 1 to 3 & JP 2009-31309 A & US 2004/0244151 A1 & EP 1431758 A1 & EP 2144060 A1 & WO 2003/029804 A1 & CN 1620607 A	1, 2, 4, 5, 10, 11, 12
Y	JP 2006-15068 A (Nishitomo Co., Ltd.), 19 January 2006 (19.01.2006), claims; paragraphs [0004], [0012]; fig. 1 (Family: none)	1, 2, 4, 5, 10, 11, 12

☒ Further documents are listed in the continuation of Box C.

☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
 "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date
 "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
 "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
 "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
 "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
 "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
 "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
17 January, 2014 (17.01.14)

Date of mailing of the international search report
28 January, 2014 (28.01.14)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2013/080973

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP 2007-524819 A (F. Hoffmann-La Roche AG.), 30 August 2007 (30.08.2007), entire text; all drawings & US 2005/0016845 A1 & US 2005/0016846 A1 & US 2005/0019805 A1 & US 2005/0019945 A1 & EP 1639366 A & EP 1642126 A & WO 2004/113914 A1 & WO 2004/113909 A1 & CA 2529301 A & CA 2529302 A & HK 1094034 A & HK 1094035 A	1-13
A	JP 2001-356108 A (Matsushita Electric Industrial Co., Ltd.), 26 December 2001 (26.12.2001), entire text; all drawings (Family: none)	1-13
A	JP 2001-311711 A (Matsushita Electric Industrial Co., Ltd.), 09 November 2001 (09.11.2001), entire text; all drawings & US 2009/0152111 A1 & US 2010/0243443 A1 & EP 1152239 A1 & EP 2151683 A2 & EP 2267439 A1 & EP 2275807 A1 & WO 2001/036953 A1 & CN 1340159 A & CN 1632553 A	1-13
A	WO 2003/012421 A1 (Arkray, Inc.), 13 February 2003 (13.02.2003), entire text; all drawings & US 2004/0216516 A1 & EP 1413879 A1 & WO 2003/012421 A1 & CN 1537228 A & AT 543091 T	1-13
A	JP 2002-156358 A (Matsushita Electric Industrial Co., Ltd.), 31 May 2002 (31.05.2002), entire text; all drawings (Family: none)	1-13

A. 発明の属する分野の分類（国際特許分類（I P C））

Int.Cl. G01N27/327(2006.01)i, G01N27/28(2006.01)i, G01N27/416(2006.01)i

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料（国際特許分類（I P C））

Int.Cl. G01N27/327, G01N27/28, G01N27/416

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報	1 9 2 2 - 1 9 9 6 年
日本国公開実用新案公報	1 9 7 1 - 2 0 1 4 年
日本国実用新案登録公報	1 9 9 6 - 2 0 1 4 年
日本国登録実用新案公報	1 9 9 4 - 2 0 1 4 年

国際調査で使用した電子データベース（データベースの名称、調査に使用した用語）

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号
Y	JP 4264478 B2（アークレイ株式会社）2009.05.20, 特許請求の範囲、 【0045】－【0057】、第1－3図 & JP 2009-31309 A & US 2004/0244151 A1 & EP 1431758 A1 & EP 2144060 A1 & WO 2003/029804 A1 & CN 1620607 A	1, 2, 4, 5, 10, 11, 12
Y	JP 2006-15068 A（株式会社ニシトモ）2006.01.19, 特許請求の範囲、 【0004】、【0012】、第1図（ファミリーなし）	1, 2, 4, 5, 10, 11, 12

☒ C欄の続きにも文献が列挙されている。☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの

「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献（理由を付す）

「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

1 7 . 0 1 . 2 0 1 4

国際調査報告の発送日

2 8 . 0 1 . 2 0 1 4

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁（I S A / J P）
郵便番号100-8915
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官（権限のある職員）

黒田 浩一

2 J

9 2 1 8

電話番号 03-3581-1101 内線 3252

C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号
A	JP 2007-524819 A (エフ ホフマンーラ ロッシュ アクチェン ゲ ゼルシャフト) 2007. 08. 30, 全文、全図 & US 2005/0016845 A1 & US 2005/0016846 A1 & US 2005/0019805 A1 & US 2005/0019945 A1 & EP 1639366 A & EP 1642126 A & WO 2004/113914 A1 & WO 2004/113909 A1 & CA 2529301 A & CA 2529302 A & HK 1094034 A & HK 1094035 A	1-13
A	JP 2001-356108 A (松下電器産業株式会社) 2001. 12. 26, 全文、全 図 (ファミリーなし)	1-13
A	JP 2001-311711 A (松下電器産業株式会社) 2001. 11. 09, 全文、全 図 & US 2009/0152111 A1 & US 2010/0243443 A1 & EP 1152239 A1 & EP 2151683 A2 & EP 2267439 A1 & EP 2275807 A1 & WO 2001/036953 A1 & CN 1340159 A & CN 1632553 A	1-13
A	WO 2003/012421 A1 (アークレイ株式会社) 2003. 02. 13, 全文、全図 & US 2004/0216516 A1 & EP 1413879 A1 & WO 2003/012421 A1 & CN 1537228 A & AT 543091 T	1-13
A	JP 2002-156358 A (松下電器産業株式会社) 2002. 05. 31, 全文、全 図 (ファミリーなし)	1-13