(19) **日本国特許庁(JP)**

(12) 公 開 特 許 公 報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2021-104364 (P2021-104364A)

(43) 公開日 令和3年7月26日(2021.7.26)

(51) Int.Cl.

 $\mathbf{F} \mathbf{I}$

テーマコード (参考)

A 6 1 M 1/28 (2006.01)

A 6 1 M 1/28 1 1 O

4CO77

審査請求 有 請求項の数 15 OL (全 86 頁)

(21) 出願番号 特願2021-60927 (P2021-60927) (22) 出願日 令和3年3月31日 (2021.3.31) (62) 分割の表示 特願2019-221161 (P2019-221161)

の分割

原出願日 平成21年1月23日(2009.1.23)

(31) 優先権主張番号 61/011,967

(32) 優先日 平成20年1月23日 (2008.1.23)

(33) 優先権主張国・地域又は機関 米国(US)

(31) 優先権主張番号 61/058,469

(32) 優先日 平成20年6月3日(2008.6.3)

(33) 優先権主張国・地域又は機関 米国(US)

(特許庁注:以下のものは登録商標)

(71) 出願人 594010009

デカ・プロダクツ・リミテッド・パートナ

ーシップ

アメリカ合衆国 ニューハンプシャー O 3101-1129, マンチェスター,

コマーシャル ストリート 340

|(74)代理人 100105957

弁理士 恩田 誠

(74)代理人 100068755

弁理士 恩田 博宣

(72)発明者 マクギル、デイビッド ダブリュ.

アメリカ合衆国 03110 ニューハン プシャー州 ベドフォード ハロッド レ

ーン 20

最終頁に続く

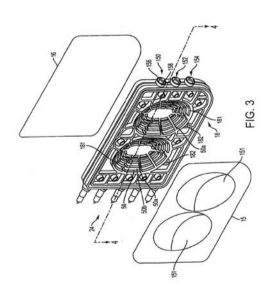
(54) 【発明の名称】複数の流体ラインを用いて医療治療システムで使用するポンプカセットおよび方法

(57)【要約】

【課題】流体を継続的に通過させる流体ハンドリングカセットを提供する。

【解決手段】APDサイクラーデバイスやその他の注液 装置と併用できるタイプの流体ハンドリングカセット 24であって、カセットは略平坦な本体を備え、本体はその第1側部に凹みとして形成された少なくとも1つのポンプチャンバ181と、チャネルを含む流体用流路とを設けている。患者ラインポートは、患者ラインと接続し、また、少なくとも1本の流路を介して少なくとも1つのポンプチャンバと流体連通するように設けられ、少なくとも1つのポンプチャンバの真上に取り付けることがプチャンバ部を設けていてよく、ポンプチャンバ部は本体のポンプチャンバ凹みとほぼ合致する応力のかからない形状をしており、ポンプチャンバの使用可能な空間内の流体を移動するために可動に設けられている。





【特許請求の範囲】

【請求項1】

明細書に記載の発明。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

[0001]

本 発 明 は 複 数 の 流 体 ラ イ ン を 用 い て 医 療 治 療 シ ス テ ム で 使 用 す る ポ ン プ カ セ ッ ト お よ び 方 法 に 関 す る 。

【背景技術】

[0002]

腹膜透析(PD)では、患者の腹膜腔内に滅菌済水溶液(腹膜透析液または透析液)を周期的に点滴する。その溶液と生体膜を介した血流の間で拡散と浸透交換が生じる。この交換により、通常であれば腎臓から排出されるべき老廃物が透析液へと移動する。一般に、老廃物はナトリウムイオン、塩化物イオンといった溶質と、これ以外の、通常腎臓から排出される尿素、クレアチニン、水といった化合物とからなる。透析中に腹膜にかけて水を拡散する方法は限外濾過と呼ばれる。

[0003]

従来の腹膜透析液には、限外濾過によって患者から水分を除去するために必要な浸透圧を生じるのに十分な濃度を持つデキストロースが含まれる。

持続性携帯型腹膜透析(CAPD)は広く用いられているPD(腹膜透析)の形態である。患者はこのCAPDを手動で1日に約4回行う。CAPDの排液/注液手順の最中、患者はまず使用済みの腹膜透析液を自分の腹膜腔内から排液した後に、腹膜腔内に未使用の腹膜透析液を新たに注入する。通常、この排液および注液手順にかかる時間は約1時間である。

[00004]

自動腹膜透析(APD)は、やはリー般に普及している別形態の腹膜透析である。APDは、サイクラーという機械を使用して腹膜透析液を患者の腹膜腔内に注入し、貯留させ、そして腹膜腔から排液することを自動的に行う。APDは夜間の就寝中に行うことができるため、腹膜透析患者にとって特に魅力的な方法である。これによって、患者は毎日、起きている時間、働いている時間にCAPDを行う必要性から解放される。

[00005]

一般に、APDの全工程の所要時間は約2~3時間である。多くの場合、APDは腹膜腔内から使用済みの透析液を除去する排液段階より開始される。APD工程は次に、注液、貯留、排液段階と連続的に進む。一連の注液/貯留/排液をサイクルと呼ぶ。

[0006]

注液段階にて、サイクラーが、未使用の暖めた所定量の透析液を患者の腹膜腔内へと移動させる。透析液は腹膜腔内に一定時間残留(または「貯留」)する。これを貯留段階と呼ぶ。排液段階では、サイクラーが腹膜腔内から使用済みの透析液を除去する。

[0007]

所与のAPDセッション中に行う必要がある注液/貯留/排液サイクルの回数は、各患者のAPDレジメンに処方される透析液の総量に応じて異なり、また、この回数は治療処方の一部として入力されるか、サイクラーによって計算される。

[0008]

APDは種々の方法で実行でき、また実際に実行されている。

持続性周期的腹膜透析(CCPD)は、一般的に使用されている1つのAPD様式である。CCPDのそれぞれの注液/貯留/排液段階において、サイクラーが処方量の透析液を注入する。サイクラーは、処方に従った貯留期間の後に、患者からこの液体の全量を完全に排液して、腹膜腔を空にすなわち「ドライ」状態にする。一般にCCPDでは、処方された治療量を達成するのに、4~8回の注液/貯留/排液サイクルを行う。

[0009]

10

20

30

CCPDでは、処方された最終の注液/貯留/排液サイクル後に、サイクラーは最終注液量を注入する。この最終注液量は長時間にわたって患者の体内に貯留する。この注液量は、夕方に行う次のCCPDセッションの開始時、または昼間の液交換中に排液される。最終注液量は、サイクラーが提供する連続したCCPD注液/貯留/排液サイクルの注液量とは濃度の異なるデキストロースを含有することができる。

[0010]

間欠的腹膜透析(IPD)は別のAPD様式である。IPDは一般に、患者が急に透析治療に入る急性状況において使用される。IPDはさらに、患者が腹膜透析を必要としているが、CAPDの義務を負うことができない、あるいは自宅にて腹膜透析を行う場合にも使用できる。

[0011]

CCPDと同様に、IPDは一連の注液/貯留/排液サイクルを設けている。また、CCPDとは異なり、IPDには最終注液段階は含まれていない。IPDでは、APD治療セッションが終了し次のAPD治療セッションが開始されるまで、患者の腹膜腔内には透析液がない状態(つまり「ドライ」)に保たれる。

[0012]

タイダール透析(TPD)は別のAPD様式である。TPDは、CCPDと同様に、一連の注液/貯留/排液サイクルが含まれる。CCPDと異なり、TPDでは、各排液段階にて腹膜腔内の透析液を完全に排液してしまうことはない。その代わりに、初回注液段階にてベース量を確立し、その一部のみを初回排液段階で排液する。後続の注液/貯留/排液サイクルでは、補充量がベース量の上に注入されその後排液される。最終排液段階にて全ての透析液が腹膜腔内から除去される。

[0 0 1 3]

TPDの応用形には、完全に排液を行った後、満量のベース量透析液を新たに注入するサイクルを含んだものがある。

TPDでは、CCPDと同様に最終注液サイクルを設けることができる。あるいは、IPDのように最終注液サイクルを省くこともできる。

[0014]

APDは、透析が必要な個人に柔軟性とクオリティーオブライフの向上を提供するものである。APDは、患者を、人によって感じるCAPDの毎日の実施に伴う疲労と不便さから解放する。また、患者はAPDにより、透析液交換を行わなくてよい、一日のうちの起きている時間および就労時間を取り戻すことができる。

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

[0015]

しかし、様々なAPD様式については、従来機器とそれに関連する使い捨て用品の複雑さと寸法のために、APDが代替的な手動による腹膜透析法として患者に広く受け入れられることが阻害されていた。

【課題を解決するための手段】

[0016]

本発明の複数の態様は、腹膜透析のような医療点滴術を含む医療用途に使用するための様々な構成部品、システム、方法に関連する。一部の例では、本発明の複数の態様は腹膜透析での用途に限定され、他の複数の態様は、より一般的な透析用途(例えば血液透析)や点滴用途に限定され、さらに別の複数の態様はより一般的な方法またはプロセスに限定される。そのため、本発明の態様は、必ずしもAPDシステムおよび方法に限定されるものではないが、ここで説明する多くの例示的な実施形態はAPDに関連している。

[0017]

本発明の1つの態様において、例えばAPDサイクラー装置または他の点滴装置と併用することが可能な使い捨て流体ハンドリングカセットは、本体の第1面に凹みとして形成された少なくとも1つのポンプチャンバと、1本のチャネルを含んだ複数の流体用流路と

10

20

30

40

20

30

40

50

を有する略平面的な本体を含んでいる。患者ラインポートを患者ラインに接続するように配置し、少なくとも1本の流路を介して少なくとも1つのポンプチャンバと流体連通させることができ、また、本体の第1面に前記少なくとも1つのポンプチャンバを覆う膜を取り付けてもよい。一実施形態では、その膜は、概して本体のポンプチャンバ凹みと一致したストレスのかからない形状をしたポンプチャンバ部を有してもよく、このポンプチャンバ部は、ポンプチャンバの使用可能空間内の流体の動きに合わせて動作できるように配置されている。カセット本体が2つ以上のポンプチャンバ凹みを含む場合には、膜にも、事前に形成された2つ以上のポンプ部を設けることができる。別の実施形態では、例えば、サイクラーの制御面がカセットと相互に作用し合いポンピング機能やバルブ機能を制御する場合には、膜は必ずしもカセットに含まれてなくてもよい。

[0018]

別の実施形態では、ポンプチャンバに、例えば、凹みの内壁から延伸した1つ以上のスペーサ要素を設けて、膜がこの内壁と接触しないようにし、これによってポンプチャンバの入口/出口の遮断が阻止されることで、ポンプチャンバ内の空気の除去または捕捉、および/または、膜が内壁に付着してしまうことの防止が促される。スペーサ要素は、膜がスペーサ要素に押し付けられた際に、スペーサ要素の縁での膜の変形を最小に抑えるよう配置することが可能である。

[0019]

別の実施形態では、患者ラインポートと排液ラインポートを本体の第1端部に配置し、少なくとも1本の流路を介して少なくとも1つのポンプチャンバと流体連通させることができる。一方、複数の溶液ラインスパイクを、各溶液ラインスパイクが少なくとも1本の流路を介して少なくとも1つのポンプチャンバと流体連通した状態で、本体の第1端部とは反対側の第2端部に配置することができる。この配置により、溶液ラインをカセットに自動接続したり、患者ラインや排液ラインを溶液ラインに対して個別に遮断することが可能になる。一実施形態では、加熱バッグ・ラインポートを本体の第1端部に配置し、少なくとも1本の流路を介して少なくとも1つのポンプチャンバと流体連通させることもできる。可撓性の患者ライン、排液ライン、加熱バッグラインを、患者ラインポート、排液ラインポート、加熱バッグ・ラインポートにそれぞれ接続することができる。

[0020]

別の実施形態では、本体は、少なくとも1つのポンプチャンバ付近に形成された吸気通気用間隙凹みを含み得る。この凹みにより、膜とこれに対応するサイクラーの制御面との間に存在する流体(気体および/または液体)が、例えば制御面の吸引ポートを介して排除されるように促進される。つまり、この凹みは、膜が吸引ポートに押し付けられないよう補助して、吸引ポートを開放した状態に保つことで、必要に応じて流体を回収チャンバ内に引き入れられるようにする。

[0021]

一実施形態では、1つ以上のポート、例えば排液ラインポートと加熱バッグ・ラインポート、および / または1つ以上の溶液ラインスパイクを、カセット基部の共通の流路チャネルと連通させることができる。必要に応じて、複数のバルブのそれぞれを、少なくとも1つのポンプチャンバと、患者ラインポート、排液ラインポート、複数の溶液ラインスパイクとの間における各流路内の流れを制御するように配列することができる。一実施形態では、膜の各部をそれぞれ対応するバルブの上に位置決めし、バルブの開閉ができるよう可動にしてもよい。同様に、開口部から1または複数のポンプチャンバ内に入る流れを、これに対応する、膜の1つ以上の部分の動きにより開閉するバルブによって制御することもできる。

[0022]

いくつかの実施形態では、膜は、本体の少なくとも数本の流路を閉鎖することができる。つまり、少なくとも片側で膜により閉鎖される開放フローチャネルを本体に形成してもよい。一実施形態では、本体の対向する平坦な両面に流路を形成することができ、また、第1面上の少なくとも数本の流路を第2面上の複数の流路と連通させることができる。

20

30

40

50

[0023]

一実施形態では、カセット上の1つ以上のスパイク(例えば、透析液を受容するための もの)は、当該スパイクを密封封止する取り外し可能なスパイクキャップで覆われてもよ 11.

[0024]

本発明の別の態様において、再利用可能な自動腹膜透析サイクラー装置と併用される使 い捨て流体ハンドリングカセットは略平面的な本体を含んでおり、この本体は、本体の第 1面に凹みとして形成された少なくとも1つのポンプチャンバと、チャネルを含む複数の 流体用流路と、患者ラインに接続するように配置され、少なくとも1本の流路を介して少 なくとも1つのポンプチャンバに流体連通する患者ラインポートと、少なくとも1つのポ ンプチャンバの上に位置する、本体の第1面に取り付けられた可撓膜とを設けている。少 なくとも1つのポンプチャンバの上に位置する膜のポンプチャンバ部は、本体に設けたポ ン プ チ ャ ン バ 凹 み の 再 利 用 可 能 範 囲 と ほ ぼ 一 致 し て 、 ポ ン プ チ ャ ン バ 内 の 流 体 の 動 き に 合 わせて動作できるように配置されたストレスのかからない形状をしている。一実施形態で は、カセットは、再利用可能な自動腹膜透析サイクラー装置に対し動作可能に係合するよ う構成されている。

[0025]

カセットは、排液ラインに接続するように配置された排液ラインポートを含んでよく、 この排液ラインポートは、少なくとも1本の流路を介して、および/または、少なくとも 1本の流路を介して少なくとも1つのポンプチャンバと流体連通している複数の溶液ライ ンスパイクを介して、少なくとも1つのポンプチャンバと流体連通している。膜のポンプ チャンバ部 は略 ドーム型 であってよく、また、対応するポンプチャンバ凹みの使用可能範 囲とほぼ一致する形状をした2つのポンプチャンバ部を含み得る。一実施形態では、ポン プチャンバ部の容積は、ポンプチャンバ凹みの使用可能な容積の85~110%であって よい。別の実施形態では、ポンプチャンバ部を、ポンプチャンバ凹みの使用可能範囲の深 さの85~110%となるように設けることができる。別の実施形態では、ポンプチャン バ部を、ポンプチャンバ凹みの使用可能範囲の円周の85~100%の寸法になるように 設けることができる。ポンプチャンバの使用可能範囲は、少なくとも部分的に、凹みの内 壁から延伸した1つ以上のスペーサ要素によって画定されてもよい。一実施形態では、複 数のスペーサ要素は、略ドーム型の領域あるいはこれ以外の形状を画定する、段階的な長 さまたは可変高さを有するものであってよい。スペーサ要素は、平面において同心楕円パ ターンまたは別の形状に設けられてもよい。このパターンに1つ以上の分断部を設けて、 例えば空隙間を連通させることが可能である。一実施形態では、膜がスペーサ要素に押し 付けられる際に、スペーサ要素の縁部における膜の変形が最小化するようにスペーサ要素 を設けることができる。別の実施形態では、1つ以上のスペーサを、ポンプチャンバの流 体入口および/または出口が膜で覆われることのないように構成することが可能である。 [0026]

本 発 明 の 別 の 態 様 で は 、 医 療 用 点 滴 装 置 の 流 体 ハ ン ド リ ン グ シ ス テ ム と 併 用 さ れ る 流 体 ハンドリングカセットは、本体の第1面に少なくとも1つのポンプチャンバが凹みとして 形成された略平面的な本体と、1本のチャネルを含む複数の流体用流路とを含み、この少 なくとも1つのポンプチャンバは凹みの内壁から延伸した1つ以上のスペーサ要素を含ん でおり、流体ハンドリングカセットはさらに、患者ラインに接続するように配置された患 者ラインポートを含み、この患者ラインポートは少なくとも1本の流路を介して少なくと も 1 つのポンプチャンバと流体連通しており、流体ハンドリングカセットはさらに、排液 ラインに接続するように配置された排液ラインポートを含み、この排液ラインは少なくと も1本の流路を介して少なくとも1つのポンプチャンバと流体連通しており、流体ハンド リングカセットはさらに、少なくとも1本の流路を介して少なくとも1つのポンプチャン バと流体連通した複数の溶液ラインスパイクを含む。

[0027]

本発明の1つの態様では、腹膜透析システムの流体ライン接続システムと併用される使

い捨て構成部品システムは、第1面に凹みとして形成された少なくとも1つのポンプチャンバを有する略平面的な本体と、複数の流体用流路とを有する流体ハンドリングカセットと、本体の第1端部に配置された溶液ラインスパイクとを含み、この溶液ラインスパイクは少なくとも1本の流路を介して少なくとも1つのポンプチャンバと流体連通しており、使い捨て構成部品システムはさらに、溶液ラインスパイクを取り外し可能に覆うように構成されたスパイクキャップを含んでおり、ここで、キャップは、腹膜透析治療を開始する前に、溶液ラインと接続させるためのキャップの取り外しを補助するために、少なくとも1つの隆起部機構(例えば、非対称または対称的なフランジ)を含んでいる。

[0028]

一実施形態では、カセットは、スパイクキャップの端部を受容するためにスパイク周囲に設けたスカート部を含み、さらに、スパイクキャップとスカート間に密封部の形成を促すように配置した凹部を、スカートとスパイクの間に設けてもよい。

[0029]

別の実施形態では、溶液ラインキャップを溶液ラインに取り外し可能に接続でき、また、溶液ラインキャップは凹部機構(例えば対称的または非対称的な溝)を含むことができる。溶液ラインキャップの少なくとも一部は、シリコーンゴムのような可撓性材料を含み得る。凹部機構により、カセットからスパイクキャップを取り外し易くなる。

[0030]

別の実施形態では、スパイクキャップは、溶液ラインキャップの停止部として機能する 第 2 隆起部機構を含む。

別の実施形態では、1つ以上のスパイクの主軸は、流体ハンドリングカセットの略平面的な本体と実質的に同平面上にある。

[0031]

本発明の別の態様では、腹膜透析システムと併用される流体ハンドリングカセットは、本体の第1面に凹みとして形成された少なくとも1つのポンプチャンバと複数の流体用流路とを有する略平面的な本体と、透析液ラインに係合するべく本体の第1端部に配置されたスパイクとを含む。スパイクは、少なくとも1本の流路を介して少なくとも1つのポンプチャンバと流体連通しており、また、末端部の先端と、スパイクの末端部の先端がスパイクの長手軸の実質的に近くに位置決めされるように配列された内腔とを含んでいる。一実施形態では、内腔は長手軸から実質的に外れて位置決めされている。

[0032]

本発明の別の態様では、腹膜透析システムの流体ライン接続システムと併用される使い捨ての構成部品システムは、流体ハンドリングカセットのスパイクを取り外し可能に覆うように構成されたスパイクキャップを含む。キャップは、腹膜透析治療を開始する前に、溶液ラインに接続するべくキャップの取り外しを促すための少なくとも 1 つの特徴を含み得る。この特徴は隆起部機構または凹部機構であってよく、また、溶液ラインキャップと係合する構成になってよい。

[0033]

本発明の別の態様では、腹膜透析システムの流体ライン接続システムと併用される使い捨ての構成部品システムは、溶液ラインに取り外し可能に取り付けるための溶液ラインキャップを含み、この溶液ラインキャップは、腹膜透析治療を開始する前に、溶液ラインとスパイクを接続するべくスパイクキャップの取り外しを助ける少なくとも1つの特徴を含む。この特徴は隆起部機構または凹部機構であってよく、また、スパイクキャップと係合するように構成されてもよい。例えば、溶液ラインと関連した溶液を識別でき、また、腹膜透析システムの少なくとも1つの機能に影響を与えるようにするために、指示が溶液ラインに関連付けられていてもよい。

[0034]

本発明の別の態様では、APDシステムのような医療用注入流体ハンドリングシステムは、キャップを取り外し、1本以上のライン(例えば溶液ライン)を、流体ハンドリングカセットの1つ以上のスパイクあるいは別の接続ポートと接続させるように配置すること

10

20

30

40

20

30

40

50

ができる。この特徴には、キャップの取り外し、およびライン/スパイク間の接続に人の 介入が不要であるため、汚染の可能性が低減するなどの利点がある。例えば、APDシス テムは、それぞれがコネクタ端部とキャップを有する複数の溶液ラインを受容するように 配置されたキャリッジを含み得る。このキャリッジは、第1方向に沿って移動することで 、溶液ラインのコネクタ端部を第1方向に沿って移動できるように設けることができ、ま た、キャップストリッパは、キャリッジ上の溶液ラインのキャップと係合するように設け ることができる。キャップストリッパは、第1方向を横切る第2方向へ移動するようにも 、キャリッジと共に第1方向に沿って移動するようにも配置できる。例えば、キャリッジ がAPDサイクラー内でカセットに向かって第1方向へ移動することで、溶液ラインのキ ャップをカセットのスパイクのキャップと係合させることもできる。 キャップストリッパ は(例えば、キャリッジの動作を横切る方向へ移動することによって)キャップと係合し 、その後、キャップをスパイクから取り外すためにキャリッジがカセットから引き抜かれ ると、キャリッジと共に移動する。次に、キャリッジがキャップストリッパ上のキャップ から溶液ラインのコネクタ端部を引くと、キャップストリッパが引っ込み、キャリッジが 、露出状態となった溶液ラインコネクタ端部をカセット上の露出したスパイクと係合させ られるようになる。

[0035]

一実施形態では、キャリッジは、それぞれが対応する溶液ラインを受容する複数の溝を含み得る。溶液ラインをこれと対応する溝内に位置決めすると、例えばライン上のバーコードまたは別の識別子が読み取られ、これに従ってシステムの制御が行われることで、各溶液ラインの個々の識別がさらに容易になる。キャリッジはサイクラーハウジングのドアに取り付けられることができ、キャリッジ駆動部によって第1方向に沿って移動される。一実施形態では、キャリッジ駆動部は、ドアを閉位置へ移動するとキャリッジと係合し、ドアを開位置へ移動するとキャリッジとの係合が外れる。

[0036]

一実施形態では、キャップストリッパは複数のフォーク状要素を含んでよく、このフォーク状要素は、これと対応する、キャリッジに収納された溶液ラインのキャップと係合するように配置されている。フォーク状要素は、溶液ラインから取り外されたキャップを保持することができ、また、各溶液ラインキャップ自体がスパイクキャップを保持することができる。別の実施形態では、キャップストリッパは複数の揺動アームを含んでよく、活動アームのそれぞれはフォーク状要素と関連している。各揺動アームは、例えばスパイクキャップを関連するスパイクから取り外すべく働くため、スパイクキャップと係合するように配置されてよい。各揺動アームは、関連するフォーク状要素が溶液ラインのキャップと係合する時のみ、対応するスパイクキャップと係合するように配置されてよい。そのため、キャップストリッパは、スパイクと接続するための対応する溶液ラインが存在しない場所では、スパイクキャップと係合したり、カセットからスパイクキャップを取り外したりすることができない。

[0037]

本発明の別の態様では、APDサイクラーのような医療用注入流体ハンドリングシステム内で流体ラインを接続する方法は、溶液ラインおよびカセットのスパイクを、人が触れられない閉空間内に配置することを含む。閉空間内で溶液ラインおよび/またはスパイクのキャップを取り外して溶液ラインをスパイクに接続することで、接続が提供される方法では、例えば病原菌または他の潜在的有害物質が付着したよって起こる接続部ででれぞれでの可能性が最小化される。例えば、本発明のこの態様による1つの方法では、それぞれがイクキャップで覆われた複数のスパイクを有する流体ハンドリングカセットを提供し、ネクキャップで覆われた複数のスパイクを有する流体ハンドリングカセットを提供し、なるキャップやスパイクキャップへの接触が防止される空間内において、複数の溶液ラインのコネクタ端部をこれを覆うキャップで包囲し、複数のスパイクをこれを覆うスパイクキャップで包囲し、また、キャップまたはコネクタ端部を該空間から取り出すことなく複数の溶液ラインのコネクタ端部からキャップを取り外し、スパイクキャップおよびスパイク

20

30

40

50

クを該空間から取り出すことなくスパイクキャップをスパイクから取り外し、キャップをスパイクキャップのおのおのと係合させ、また、コネクタ端部とスパイクは該空間内に留め、人の接触から保護したたままで、複数のコネクタ端部をこれに対応するスパイクに流体接続する。

[0038]

一実施形態では、溶液ラインキャップとスパイクキャップを、ラインまたはスパイクから取り外す前に互いに係合させた後、係合させたままの状態でラインとスパイクの両方から取り外すことができる。この技術により、キャップ取り外し / キャップ被せ工程が簡易化されると共に、キャップの収納も簡単になる。

[0039]

別の実施形態では、例えば処置完了後に、溶液ラインをスパイクから外し、ラインのコネクタ端部とスパイクに再びキャップを被せることができる。

本発明の別の態様では、透析器機は流体ハンドリングカセットを含んでよく、この流体ハンドリングカセットは複数のスパイクおよびこれらスパイクの各々を覆う複数のスパイクキャップと、各々がコネクタ端部を覆うキャップを有する複数の溶液ラインと、溶液ラインのコネクタ端部から1つ以上のキャップを取り外すように、また、1または複数のキャップをスパイクキャップの対応する1つに固定した状態で、カセットのスパイクから1つ以上のスパイクキャップを取り外すように配列されたキャップストリッパとを備えている。上述したように、この器機は、キャップの取り外し後に、溶液ラインのコネクタ端部をこれと対応するスパイクに自動的に流体接続させるよう設けられる。

[0040]

本発明の別の態様では、APDシステムのような透析器機は、複数の流体スパイクおよび対応する流体スパイクを覆う複数のスパイクキャップを有するカセットと、各ラインのコネクタ端部を覆うキャップをそれぞれ設けた複数の溶液ラインを受容するように配置されているキャリッジと、ラインのコネクタ端部を覆う1つ以上のキャップと係合するように配置されたキャップストリッパとを含み得る。キャリッジとキャップストリッパは、1つ以上のキャップが、これと対応する、カセット上のスパイクを覆うスパイクキャップと係合している間に、ラインのコネクタ端部上の1つ以上のキャップと係合するように、また、スパイクからスパイクキャップを、溶液ラインのコネクタ端部からキャップを取り外すように、また、キャップを取り外した後に、スパイクと溶液ラインのコネクタ端部を流体接続するように構成されてよい。

[0041]

本発明の別の態様では、透析器機は、溶液ラインのコネクタ端部上の1つ以上のキャップを取り外すように、また、流体ハンドリングカセット上のスパイクから1つ以上のスパイクキャップを取り外すように、さらに、キャップを溶液ラインに、スパイクキャップをカセット上のスパイクに保持および再度取り付けするように配列されたキャップストリッパを含み得る。

[0042]

本発明の別の態様では、腹膜透析システムの流体ライン接続システムは、第1面に凹みとして形成された少なくとも1つのポンプチャンバを有する略平面的な本体と複数の流体用流路とを有する流体ハンドリングカセットと、本体の第1端部に配置された複数の透析液ラインスパイクとを含み、この透析液ラインスパイクは、少なくとも1本の流路を介して少なくとも1つのポンプチャンバと流体連通しており、また、スパイクが流体ハンドリングカセットの略平面的な本体と略同平面となるように配置されており、複数の溶液ラインを受容するよう配置されたキャリッジを含み、各溶液ラインはコネクタ端部を設けている。キャリッジは、溶液ラインのコネクタ端部をこれと対応するスパイクに自動的に流体接続するように配置されている。

[0043]

一実施形態では、キャリッジは、溶液ラインおよび各々のキャップを、流体ハンドリングカセットの略平面的な本体と実質的に平行な第 1 方向に沿って移動させるように設けら

20

30

40

50

れている。キャリッジを第1方向にのみ移動させるキャリッジ駆動部は、駆動素子を第1方向に沿って移動させるために、駆動素子と空気袋またはスクリュードライブを含み得る。溶液ラインのコネクタ端部から1つ以上のキャップを取り外すように、また、1つ以上のキャップがこれに対応するスパイクキャップの1つに固定された状態で、カセット上のスパイクから1つ以上のスパイクキャップを取り外すように設けられたキャップストリッパを提供することができる。一実施形態では、キャップストリッパは、キャップを溶液ラインに、スパイクキャップをカセット上のスパイクに保持および再取り付けするように設けられる。

[0 0 4 4]

本発明の別の態様では、腹膜透析システムは、患者の腹膜腔への透析液の送出を制御するのに適した構成部品を備えたサイクラー装置を含み得る。サイクラー装置は、構成部品の少なくともいくつかを包囲し、さらに加熱バッグ収容部を有するハウジングを有してよい(ここで用いる「加熱バッグ」とは、透析液の加温に適したあらゆる容器を指す。例えば、ポリマー、金属、その他の適切な材料のいずれかからなる可撓性または硬性の容器)。ハウジングに蓋を取り付け、加熱バッグ収容部内に加熱バッグを設置できる開位置と、加熱バッグ収容部が蓋で覆われる閉位置との間で移動できるようにする。このような構成により、蓋によって熱が維持されるので、例えば加熱バッグ内の透析液をより速く効率的に加温できるようになる。さらに、蓋のために、加熱される面に人が触れてしまうことを防止できる。

[0 0 4 5]

一実施形態では、透析システムは、加熱バッグラインに取り付けた加熱バッグポートと、患者ラインに取り付ける患者ポートラインと、患者ラインと加熱バッグライン内で流体を移動させるための少なくとも 1 つのポンプチャンバとを備える流体ハンドリングカセットを含み得る。加熱バッグは加熱バッグラインに取り付けて、加熱バッグ収容部内に設置するように設けられている。

[0046]

別の実施形態では、このシステムは、ハウジングに可動的に取り付けたインターフェース(例えば、タッチスクリーン構成部品を具備した視覚ディスプレイ)を含んでいてよく、このインターフェースは、インターフェースが加熱バッグ収容部内に受容される第1位置と、インターフェースが加熱バッグ収容部から取り出される第2位置(例えば、使用者がインターフェースと対話できる位置)の間で移動できる。したがって、システムを使用していない時にはインターフェースを見えないように隠し、保護することが可能である。さらに、インターフェースを加熱バッグ収容部に収納することで、少なくとも「収納」状態においてシステムがよりコンパクトになる。

[0 0 4 7]

[0048]

本発明の別の態様では、透析システムは、システムの空気圧駆動式構成部品の制御に適

した空気圧および / または真空の供給部と、空気圧および / または真空の供給部に流体接続した空気圧駆動式構成部品と、空気圧駆動式構成部品に空気圧または真空を提供し、空気圧駆動式構成部品によって生じるノイズを低減するべく空気圧または真空を制御する制御システムとを含む。例えば、空気圧駆動式構成部品は、少なくとも 1 つの移動部(例えばポンプ横隔膜)を含んでよく、制御システムは、停止および / または方向変換する移動部の動きを遅速化させるために、空気圧駆動式構成部品に提供された空気圧または真空を低減することができる(例えば、圧力 / 真空を制御して、横隔膜が方向変換する前にその動作を遅速化させる)。別の実施形態では、例えば圧力 / 真空供給バルブのパルス幅変調制御を用いることで、バルブの移動部が発するノイズを低減できる。

[0049]

本発明の別の実施形態では、透析システムは、システムの空気圧駆動式構成部品の制御に適した空気圧力および真空の供給部を含む。第1空気圧駆動式構成部品は、空気圧および/または真空の供給部に流体接続していてよく、また、空気圧を解放するための第1出力ラインを設けている。第2空気圧駆動式構成部品は、空気圧および/または真空の供給部に流体接続しており、また、真空を解放するための第2出力ラインを設けている。アキュムレータ、マニホルド、または防音チャンバによって画定された空間は、第1および第2出力ラインの両方と流体接続してよい。制御システムは、空気圧駆動式構成部品に空気圧または真空を提供でき、これにより、動作中に第1および第2構成部品が圧力/真空を解放すると、解放された圧力/真空が共通の空間(例えばマニホルド)内に受容される。いくつかの状況では、構成部品が解放した正圧下の気体を、他の構成部品が解放した負圧によって調和し、発生したノイズを低減することができる。

[0050]

本発明の別の態様では、腹膜透析システムは、患者の腹膜腔に流体接続し、腹膜腔から続く患者ラインを設け、さらに、透析液を患者ライン内で移動させるための少なく置って流体ハンドリングカセットを受容し、これと相互作用するように設けられ、これにできるのポンプチャンバに患者ライン内で透析液を移動させることがでラーは、少なくとも1つのポンプチャンバを、初期運転で動作させ、患者するとがで気を完全に排除するために透析液を患者ラインの強した患者するに関連があることができまた、カセットと相互作用するように対応させることがの空気を完全に排除するように透析液を患者ラインの強制に関連がした患者ライプのカセットは、比較的低容積の患者ライン(例えば小児科用)を設けていままる。第1タイプのカセットは、比較的低容積の患者ライン(例えば成人用)を設けていままるタイプのカセットはに較的患者ライン(例えば成人用)を設けていままた、制御システムは、サイクラーに受容されたカセットが第1タイプか、第2タイプがあり、これに従ってサイクラー動作の調整を行う。

[0051]

一実施形態では、制御システムは初期運転中に、患者ラインの容積を求めることにより、サイクラーに受容されたカセットが第1タイプか第2タイプかを検出し、システムの運転中にカセット内を流れる流体の容積の調整を行う。別の実施形態では、サイクラーがカセット上に付けられているバーコードのような表示を検出し、カセットのタイプに基づいて圧送動作の調整を行う。

[0052]

本発明の別の態様では、透析器機は、複数のスパイクとスパイク内で流体を移動させるための少なくとも1つのポンプチャンバとを有する流体ハンドリングカセットと、カセット上の各スパイクとそれぞれ係合した複数の溶液ラインと、各溶液ラインのタイプを判断するために各溶液ライン上の表示を読み取る制御システムとを含む。制御システムは、1または複数の溶液ラインの独自性に基づき、圧送動作または他のサイクラー動作を調整することができる。例えば、溶液ラインが廃液サンプリングラインであると識別されると、排液サイクル中に、患者から使用済みの透析液を廃液サンプリングラインへ送るよう圧送動作が調整される。

10

20

30

[0 0 5 3]

本発明の別の態様では、透析システム内で傾斜状態から自動回復する方法は、(A)透析システムの少なくとも一部分の傾斜角度を検出することであって、この透析システムの該一部分は透析治療を実施するための機械を含む、検出することと、(B)傾斜角度が所定の閾値を超えている傾斜状態が存在することを決定することと、(C)(B)に応答して透析治療を中断することと、(D)透析治療の中断中にこの傾斜角度を監視することと、(E)傾斜状態が既に存在していないことを判断することと、(F)(E)に応答して、透析治療を自動的に再開することを含む。

[0054]

本発明の別の態様では、透析システムの患者データインターフェースは、透析システムの少なくとも一部のシャーシに形成した凹部と、この凹部内に配置された第1コネクタとを備える装置ポートを含む。患者データ記憶装置は、ハウジングと、ハウジングに結合した第2コネクタとを含んでいてよく、ここで、第2コネクタは第1コネクタに選択的に結合するように設けられている。凹部は第1形状を持ち、ハウジングは第1形状に対応した第2形状を持ち、これにより、第1コネクタと第2コネクタが接続すると、患者データ記憶装置のハウジングが凹部内に少なくとも部分的に受容されるようになっている。第1および第2形状は非定型であってよく、患者データ記憶装置は、患者データ記憶装置が予測したタイプおよび/または起点のものであることを確認するために、透析システムによる読み出しが可能な確認コードを持ってよい。

[0055]

本発明の別の態様では、腹膜透析を提供する方法は、患者の腹膜腔に対して透析液を第1圧力にて送出または引き出すことと、透析液の移動によって患者が感じる不快感を最小化するために、透析液を送出または引き出す圧力を調整することを含む。一実施形態では、腹膜透析治療の同じ注液または空にするサイクル中に、および/または、腹膜透析治療の異なる注液または空にするサイクルにおいて、圧力を調整することができる。例えば、患者から透析液を引き出す際、腹膜腔内に残存する透析液の量が閾値量よりも低くなった場合に、透析液を引き出す圧力を降下させることができる。排液サイクルの終わり近くに圧力を降下させることで(負圧または真空)、透析液の引き出しに伴って患者が感じる不快感を緩和できる。

[0056]

本発明の別の態様では、腹膜透析を提供する方法は、腹膜透析第1回処置中に、再使用可能なサイクラー装置を用いて患者の腹膜腔に第1溶液を提供することと、第1回処置直後の腹膜透析第2回処置中に、再使用可能なサイクラー装置を用いて患者の腹膜腔に第2溶液を提供することを含み、ここで、第2溶液は第1溶液と比べてその化学的構造が異なっている。(例えば、サイクラーに取り付けたカセットを介して)サイクラーに接続した2種以上の溶液容器からの液体材料を混合することで、異なる溶液を作ることができる。これらの溶液容器はサイクラーが、バーコード、RFIDタグ、その他の表示を読み出すことによって自動識別される。

[0057]

本発明の別の態様では、医療用点滴システムは、システムの構成部品の少なくともいくつかを包囲するハウジングと、ハウジングに取り付けられ、ハウジングに取り外し可能に取り付けられる可能性のある流体ハンドリングカセットの運転を制御するように構成および配置された制御面とを含む。制御面は、流体圧送およびカセットのバルブ動作を制御するように配置された複数の可動部分を設けてよく、また、可動部分付近の領域から流体を引き出すように配置された少なくとも1つの可動部分は関連する真空ポートを設けてよい

[0058]

一実施形態では、制御面は弾性ポリマー材料性のシートを含み、各可動部分は関連した 真空ポートを有することができる。別の実施形態では、カセットは制御面に隣接して位置 決め可能な膜を含み、真空ポートは膜と制御面の間の空間から流体を除去するように設け 10

20

30

40

られている。液体センサを設けて、例えば万が一膜が破裂した場合には、液体センサが真空ポート内に引き込まれた液体を検出し、液体がカセットから漏出できるようにしてもよい。

[0059]

[0060]

本発明の1つの態様では、ポンプによって移動される流体の容積を求める方法は、ポンプ制御チャンバが基準チャンバから隔離されている時に、ポンプ制御チャンバの第1圧力を測定することを含む。ポンプ制御チャンバの容積は、例えばポンプ膜または横隔膜のようなポンプの一部分の動きに基づいて少なくとも一部変化してよい。基準チャンバがポンプ制御チャンバから隔離されている時に、基準チャンバの第2圧力を測定する。基準チャンバは既知の容積であってよい。基準チャンバとポンプ制御チャンバを流体接続した後のポンプ制御チャンバに関連する第3圧力を測定できるが、この測定は、ポンプ制御チャンバと基準チャンバに関連した第4圧力を測定できるが、この測定は、ポンプ制御チャンバと基準チャンバの間にかなりの量の圧力等化が生じる前に行う。ポンプ制御チャンバと基準チャンバの間にかなりの量の圧力等化が生じる前に行う。ポンプ制御チャンバの容積は、第1、第2、第3、第4測定圧力に基づいて求めることができる。

[0061]

一実施形態では、第3、第4圧力はほぼ同時に測定されるが、互いに対して実質的に不均等である。例えば、ポンプ制御チャンバと基準チャンバ内の圧力の等化は、ポンプ制御チャンバと基準チャンが流体接続してから等化期間が経過した後に生じるが、第3、第4圧力は、ポンプ制御チャンバと基準チャンバが流体接続した後、つまり等化期間の約10~50%の時点で測定される。そのため、第3、第4圧力は、両チャンバ内の圧力が完全に等化するかなり前(時間的)に測定できる。別の実施形態では、第3圧力と第4圧力は、両チャンバ内の圧力が約50~70%の等化に達した時、例えば、両チャンバ内の圧力が初期値から等化圧力値の約50~70%へと変わった時に測定される。これにより、第1および第2圧力の測定と、第3、第4圧力の測定との間の期間が最短化する。

[0062]

別の実施形態では、ポンプ制御チャンバの容積を求めるモデルでは、隔離したポンプ制御チャンバと基準チャンバの第1圧力と第2圧力を測定する時点から第3圧力と第4圧力を測定する時点まで、断熱システムが存在しているとの仮定を採用している。

[0063]

ポンプによって移動される流体の容積を求めるには、第1および第2、第3、第4圧力を測定するステップと、流体容積を求めるステップとをポンプ膜の2つの異なる位置について実施し、ポンプ制御チャンバの2つの異なる容積を求める。2つの異なる容積の差は、ポンプによって送出される流体の容積を表す。

10

20

30

20

30

40

50

[0064]

上述したように、本発明のこの態様は、例えばポンプが使い捨てカセットの一部であり、ポンプ制御チャンバが透析処置に使用される透析器の一部であるシステムのような、あらゆる適切なシステムにおいて使用できる。

[0065]

一実施形態では、ポンプ制御チャンバ内または基準チャンバ内の圧力が(適宜)先の安定値から最初に変化し始める時点と一致する複数の圧力測定値から第1および/第2圧力を選択することができる。例えば、この時点は、連続した複数の測定圧力の組に最良適合ラインが安定した傾斜から最初に逸脱する時の決定に基づいて識別できる。この手法は、ポンプ容積の決定におけるエラーを低減しながら、時間的に可能な限り遅いポンプ制御チャンバと基準チャンバの初期圧力を識別する上で役立つ。

[0066]

別の実施形態では、第3、第4圧力を測定するのに最良の時点を識別する技術を用いる ことができる。例えば、ポンプ制御チャンバと基準チャンバを流体接続させた後にポンプ 制御チャンバの複数の圧力値を測定し、ポンプ制御チャンバの複数の圧力値に基づいて、 ポン プ 制 御 チ ャ ン バ に つ い て 複 数 の 容 積 変 化 値 を 求 め る こ と が で き る 。 複 数 の 容 積 変 化 値 の各々は、ポンプチャンバでの固有の時点および測定した圧力値に対応する。この場合で は、容積変化値は、バルブまたは他の構成部品にある想像上のピストンの動きによって生 じたものであり、この想像上のピストンは、まずポンプ制御チャンバと基準チャンバを隔 離するが、バルブまたは他の構成部品が開放すると移動する。そのため、ポンプチャンバ のサイズまたは容積が実際に変化するわけではなく、容積の変化は、最初は互いに異なっ ているポンプチャンバおよび基準チャンバ内の圧力によって生じる空想上の状況である。 同様に、ポンプ制御チャンバと基準チャンバを流体接続した後に、基準チャンバの複数の 圧力値を測定することができ、また、基準チャンバの複数の容積変化値を、基準チャンバ の 複 数 の 圧 力 値 に 基 づ い て 求 め る こ と が で き る 。 複 数 の 容 積 変 化 値 の 各 々 は 、 基 準 チ ャ ン バでの固有の時点および測定した圧力値に対応でき、また、ポンプチャンバでの容積変化 値と同様に、想像上のピストンの動きによって生じたものである。各差分値を、対応する ポン プ 制 御 チ ャ ン バ で の 容 積 変 化 値 と 、 対 応 す る 基 準 チ ャ ン バ で の 容 積 変 化 値 と に つ い て 求 め る こ と で 、 ポ ン プ 制 御 チ ャ ン バ と 基 準 チ ャ ン バ の 容 積 変 化 値 間 の 複 数 の 差 分 値 を 求 め ることができる。即ち、差分値を求めるための容積変化値の複数の対は同一あるいはほぼ 同一の時点に対応している。差分値を分析すると、最小の差分値(または、所望の閾値よ り も 低 い 差 分 値) は 、 第 3 、 第 4 圧 力 が 測 定 さ れ る べ き 時 点 を 示 す 。 し た が っ て 、 第 3 及 び第4圧力値は、最小または閾値未満の差分値に対応する、ポンプ制御チャンバ圧力値及 び基準チャンバ圧力値とそれぞれ等しいと識別できる。

[0067]

別の実施形態では、測定した圧力は、ポンプ制御チャンバおよび基準チャンバの気体の圧力であり、ポンプ制御チャンバと基準チャンバ内の圧力の等化は断熱的に生じると仮定され、ポンプ制御チャンバの圧力と基準チャンバの圧力の等化は、ポンプ制御チャンバ内と基準チャンバ内の方向に向かう変化を含むと仮定れ、第4圧力測定時点での基準チャンバ内の気体の容積は、既知の基準チャンバの容積と第4圧力から計算される。基準チャンバ内の気体容積の変化は、既知の基準チャンバの容積と第4圧力測定時に算出した基準チャンバ内の気体の容積値との間の差であると仮定できる。さらに、ポンプ制御チャンバ内の気体容積の変化は、ポンプ制御チャンバ内の気体容積の変化は、基準チャンバ内の気体容積の変化は、基準チャンバ内の気体容積の変化は、基準チャンバ内の気体容積の変化は、基準チャンバ内の気体容積の変化と等しいが、これと反対である。

[0068]

本発明の別の態様では、ポンプによって移動される流体の容積を求める方法は、可動膜によってポンプ制御チャンバから分離されているポンプチャンバを具備した流体ポンプ装置と、ポンプ制御チャンバと流体的に接続可能な基準チャンバとを提供することと、ポン

(14)

プ制御チャンバ内の第1圧力を調整して膜を動かすことによりポンプチャンバ内の流体を移動させることと、基準チャンバをポンプ制御チャンバから隔離して、ポンプ制御チャンバ内の圧力とは異なる第2圧力を基準チャンバ内に確立することと、ポンプ制御チャンバと基準チャンバ内の圧力の等化を開始するために、基準チャンバとポンプ制御チャンバを流体接続させることと、第1および第2圧力と、ポンプ制御チャンバと基準チャンバ内の圧力が断熱式で等化を開始するという仮定とに基づいてポンプ制御チャンバの容積を求めることを含む。

[0069]

一実施形態では、基準チャンバとポンプ制御チャンバを流体接続させた後に、ポンプ制御チャンバと基準チャンバについての第3、第4圧力のそれぞれを測定でき、この第3、第4圧力を用いてポンプ制御チャンバの容積を求めることができる。第3、第4圧力は実質的に相互に対して等しくない。上述したものと同様に、調整、隔離、流体接続、決定ステップを繰返し、ポンプ制御チャンバについて求めた2つの容積間の差分を求めることができ、ここで、この差分はポンプによって送られる流体の容積を表す。

[0070]

別の実施形態では、ポンプは使い捨てカセットの一部であり、ポンプ制御チャンバは透析処置に使用する透析器の一部である。

本発明の別の態様では、医療点滴システムはポンプ制御チャンバと、制御面の少なくと も 一 部 は ポ ン プ 制 御 チ ャ ン バ 内 の 圧 力 の 変 化 に 応 答 し て 移 動 可 能 で あ る よ う に ポ ン プ 制 御 チャンバに関連した制御面と、制御面に隣接して配置され、少なくとも1つのポンプチャ ンバ内の流体が制御面の一部分の動きに応答して移動するように構成された少なくとも1 つ の ポ ン プ チ ャ ン バ を 有 す る 流 体 ハ ン ド リ ン グ カ セ ッ ト と 、 ポ ン プ 制 御 チ ャ ン バ と 流 体 的 に接続可能である基準チャンバと、ポンプ制御チャンバ内の圧力を調整し、流体ハンドリ ン グ カ セ ッ ト の ポ ン プ チ ャ ン バ 内 の 流 体 の 動 き を 制 御 す る よ う に 構 成 さ れ た 制 御 シ ス テ ム を含む。この制御システムは、ポンプ制御チャンバが基準チャンバから隔離されている時 に、ポンプ制御チャンバの第1圧力を測定し、また、基準チャンバがポンプ制御チャンバ から隔離されている時に、基準チャンバの第2圧力を測定し、ポンプ制御チャンバと基準 チャンバを流体接続させ、基準チャンバとポンプ制御チャンバを流体接続させた後に、ポ ンプ制御チャンバおよび基準チャンバのそれぞれに関連した第3圧力を測定し、さらに、 第1および第2、第3、第4の測定した圧力と、ポンプ制御チャンバと基準チャンバが流 体 接 続 し て い る 際 に 断 熱 的 に 生 じ る ポン プ 制 御 チ ャ ン バ お よ び 基 準 チ ャ ン バ 内 の 圧 力 の 等 化を定義する数学モデルとに基づいて、ポンプ制御チャンバの容積を決定するように構成 できる。

[0071]

一実施形態では、第3及び第4圧力は互いに実質的に不均等であり、例えばポンプ制御チャンバと基準チャンバの圧力の相当量が等化する前に第3及び第4圧力を測定することができる。

[0072]

本発明の別の態様では、ポンプによって移動される流体の容積を求める方法は、ポンプの一部分の動きに基づいて少なくとも一部が変化する容積を持ったポンプ制御チャンバが基準チャンバから隔離されている時に、ポンプ制御チャンバの第1圧力を測定することと、基準チャンバがポンプ制御チャンバを流体接続した後に、ポンプ制御チャンバおよび基準チャンバの両方に関連して第3圧力を測定することと、第1および第2、第3の測定した圧力に基づきポンプ制御チャンバの容積を求めることを含む。

[0073]

一実施形態では、ポンプ制御チャンバと基準チャンバ内の圧力の完全な等化が完了した後に第 3 圧力を測定できる。一実施形態では、ポンプチャンバ容積を決定するために用いるモデルは、ポンプチャンバと基準チャンバの間の圧力を等化させるために断熱システムを仮定することができる。

10

20

30

[0074]

本発明の1つの態様では、ポンプチャンバ内の空気の存在を判断する方法は、ポンプ制御チャンバが基準チャンバから隔離されている時に、ポンプ制御チャンバの圧力を測定することを含み、このポンプ制御チャンバは既知の容積を有し、少なくとも部分的に液体で充填されているポンプチャンバから膜によって分離されており、該方法はさらに、基準チャンバがポンプ制御チャンバから分離されている時に、既知の容積を有するこの基準チャンバの圧力を測定することと、基準チャンバとポンプ制御チャンバを流体接続した後および両チャンバ内の圧力が等化する時間の前に圧力を測定することと、測定した圧力と既知の容積とに基づいて、ポンプチャンバ内の気泡の有無を判断することを含む。

[0075]

一実施形態では、気泡の有無の判断に用いるモデルは、隔離されたポンプ制御チャンバと基準チャンバの圧力が測定される時点から両チャンバが流体接続した後の時点まで、断熱システムを仮定する。別の実施形態では、膜をポンプ制御チャンバの壁に向かって引き寄せた状態で、ポンプ制御チャンバの圧力を測定する。

[0076]

本発明の別の態様では、自動腹膜透析システムは、少なくとも1つのポンプチャンバを 有する使い捨て流体ハンドリングカセットに結合するように構成および配置された再使用 可能なサイクラーを含む。使い捨て流体ハンドリングカセットは、第1のコラプシブルチ ューブ(collapsible tube)を介して患者の腹膜と、また、第2のコラプシブルチューブ を 介 して 第 2 ソ ー ス お よ び / ま た は 送 出 先 (例 え ば 溶 液 容 器 ラ イ ン) と 流 体 連 通 的 に 接 続 するように構成されてよい。オクルーダは、第2コラプシブルチューブを遮断していない 時 に は 第 1 コ ラ プ シ ブ ル チ ュ ー ブ を 選 択 的 に 遮 断 す る よ う に 構 成 さ れ て 、 サ イ ク ラ ー 内 に 位置決めされる。一実施形態では、オクルーダは、患者ライン、排液ラインおよび/また は加熱バッグラインのような複数のコラプシブルチューブを遮断することができる。カセ ットは略平面的な本体を設けており、この本体はその第1面に凹みとして形成された少な くとも1つのポンプチャンバと、複数の流体用流路と、第1コラプシブルチューブに接続 す る た め に 本 体 の 第 1 端 部 に 配 置 さ れ た 患 者 ラ イ ン ポ ー ト と 、 本 体 の 第 1 端 部 と は 反 対 側 にある第2端部に配置され、第2コラプシブルチューブと接続するように構成された溶液 ラインポートとを設けている。オクルーダは、第2コラプシブルチューブは遮断せずに、 第 1 管 と 第 3 コ ラ プ シ ブ ル チ ュ ー ブ (例 え ば 廃 液 用) を 選 択 的 に 遮 断 す る よ う に 構 成 さ れ てサイクラー内に位置決めされている。

[0077]

別の実施形態では、オクルーダは、旋回的に相互と接続する対向する第1および第2の 遮 断 部 材 と 、 第 1 お よ び 第 2 遮 断 部 材 の う ち の 少 な く と も 一 つ の 遮 断 部 材 に 接 続 さ れ て い るか当該少なくとも一つの遮断部材の少なくとも一部を備える管接触部材と、第1および 第 2 遮断部材のうちの少なくとも一つの遮断部材に力を印加するように構造され、位置決 めされたフォースアクチュエータとを含む。フォースアクチュエータによって力が印加さ れると、管接触部材が管遮断位置と開位置の間で動く。オクルーダは、遮断部材にフォー スアクチュエータによる力が印加されていない場合でも、操作者が手動で管接触部材を管 遮断位置から開位置へ移動できるように構成および位置決めされた解放部材を含み得る。 フォースアクチュエータは、 第 1 および第 2 遮断部材の両方を曲げるのに十分な力を印加 す る こ と が で き る の で 、 フ ォ ー ス ア ク チ ュ エ ー タ が 第 1 お よ び 第 2 遮 断 部 材 を 曲 げ る べ く これらに力を印加すると、管接触部材が管遮断位置と開位置の間で移動する。遮断部材は 対向する第1端部と第2端部で旋回的に接続し合ったばね板であってよく、管接触部材 は第1端部にてばね板に接続したピンチヘッドであってよく、一方、ばね板の第2端部は 、 オ ク ル ー ダ が 接 続 し て い る 八 ウ ジ ン グ に 直 接 ま た は 間 接 的 に 固 定 さ れ る 。 一 実 施 形 態 で は、 フ ォ ー ス ア ク チ ュ エ ー タ は 、 第 1 遮 断 部 材 と 第 2 遮 断 部 材 の 間 に 位 置 決 め さ れ た 膨 張 可 能 な 袋 を 備 え る 。 フ ォ ー ス ア ク チ ュ エ ー タ は 、 管 接 触 部 材 を 管 遮 断 位 置 と 開 位 置 の 間 で 移 動 さ せ ら れ る よ う に 、 第 1 遮 断 部 材 と 第 2 遮 断 部 材 が 対 向 す る 領 域 内 で 、 第 1 遮 断 部 材 と第2遮断部材の間の距離を延ばすことができる。一実施形態では、フォースアクチュエ 10

20

30

40

ータは、管接触部材を管遮断位置から開位置へ移動させるために、遮断部材の一方または 両方を曲げることができる。

[0 0 7 8]

ここまで様々な態様を説明したが、これ以降では例示的な実施形態を参照しながら説明する。本発明の様々な態様は、単独で、および / または、本発明の他の態様との任意の適切な組み合わせにおいて使用できる点が理解される。例えば、ここで説明したポンプ容積決定機能を、既述の特定の特徴を持った液体ハンドリングカセットと、あるいはその他任意の適切なポンプ構成と併用することが可能である。

[0079]

本発明の態様を、少なくとも一部を以下の図面に示した例示的な実施形態を参照しながら以下で説明する。図面中、同様の要素には同様の参照符号を用いている。

【図面の簡単な説明】

[0800]

- 【図1】本発明の1つ以上の態様を組み込む自動腹膜透析(APD)システムの略図を示す。
- 【図2】図1のAPDシステムと併用される例示的なセットの略図である。
- 【図3】第1実施形態におけるカセットの展開斜視図である。
- 【図4】図3の線4-4に沿ったカセットの断面図である。
- 【図 5 】例示的実施形態での事前形成されたポンプチャンバ部を有する膜の形成に使用できる真空モールドの斜視図である。
- 【図6】図3のカセット本体の正面図を示す。
- 【図7】例示的実施形態における2つの異なるスペーサ配列を含んだカセット本体の正面図である。
- 【図8】図3のカセット本体の背面斜視図である。
- 【図9】図3のカセット本体の背面図である。
- 【図10】サイクラーのドアが開位置にある、図1のAPDシステムの斜視図である。
- 【図11】図10に示したサイクラーのドアの内側の斜視図である。
- 【図12】第1実施形態におけるキャリッジ駆動アセンブリおよびキャップストリッパの 右正面斜視図である。
- 【図13】図12のキャリッジ駆動アセンブリおよびキャップストリッパの左正面斜視図である。
- 【図14】図12のキャリッジ駆動アセンブリの部分背面図である。
- 【図15】第2の例示的実施形態におけるキャリッジ駆動アセンブリの背面斜視図である
- 【図16】図15のキャリッジ駆動アセンブリおよびキャップストリッパの左背面斜視図である。
- 【図17】例示的実施形態におけるキャップストリッパ要素の左正面斜視図である。
- 【図18】図17のキャップストリッパ要素の右正面斜視図である。
- 【図19】図17のキャップストリッパ要素の正面図である。
- 【図20】図19の線20-20に沿った断面図である。
- 【図21】図19の線21-21に沿った断面図である。
- 【図22】図19の線22-22に沿った断面図である。
- 【図23】例示的実施形態における溶液ラインのコネクタ端部の近接展開図である。
- 【 図 2 4 】図 1 0 のサイクラー内に搭載されているカセットおよび溶液ラインの略図である。
- 【 図 2 5 】図 1 0 のサイクラーのドアのそれぞれの場所に配置したカセットと溶液ラインの略図である。
- 【図26】サイクラーのドアを閉めた状態にあるカセットおよび溶液ラインの略図である

【図27】溶液ラインがスパイクキャップと係合した状態の略図である。

10

20

30

- 【図28】スパイクキャップおよび溶液ラインキャップと係合したキャップストリッパの 略図である。
- 【図 2 9 】カセットから離間させた状態の、キャップとスパイクキャップを取り付けた溶液ラインの略図である。
- 【図30】溶液ラインキャップおよびスパイクキャップから離間させた溶液ラインの略図である。
- 【図31】溶液ラインキャップおよびスパイクキャップと共に引き込み状態にあるキャップストリッパの略図である。
- 【図32】カセットのスパイクと係合した溶液ラインの略図である。
- 【図33】対応するカセットのスパイクに関連して示す5段階の溶液ライン接続動作を備えたカセットの断面図である。
- 【図34】ポンプチャンバに隣接するカセット背面側に異なる配列を含む別の例示的実施 形態におけるカセットの背面図を示す。
- 【図35】例示的実施形態におけるカセットのスパイクの端面図を示す。
- 【図36】図10の実施形態においてカセットと相互作用するサイクラーの制御面の正面図を示す。
- 【図37】図36のインターフェースのためのアセンブリの展開図を示す。
- 【図38】例示的実施形態におけるオクルーダの展開斜視図を示す。
- 【図39】図38のオクルーダの部分展開斜視図を示す。
- 【図40】袋が空気を抜いた状態にある、図38のオクルーダの上面図を示す。
- 【図41】袋が膨張状態にある、図38のオクルーダの上面図を示す。
- 【図42】例示的実施形態におけるカセットのポンプチャンバと、関連する制御構成部品と、流入/流出路の略図である。
- 【図43】図42の実施形態について、バルブ×2の開放時点からバルブ×2開放後しばらく経つまでの経過を追った、制御チャンバおよび基準チャンバのための例示的な圧力バルブのグラフである。
- 【 図 4 4 】ハウジングの上方部分を取り除いた状態にある、図 1 0 のサイクラーの内部の 斜視図である。
- 【図45】APDシステムのための制御システムの例示的な実装を示す略ブロック線図である。
- 【 図 4 6 】図 4 5 の制御システムのためのユーザインターフェースコンピュータと自動コンピュータの例示的なソフトウェアサブシステムを示す略プロック線図である。
- 【図47】様々なサブシステム間での情報と、APDシステムの処理のフローを示す。
- 【図48】図46の治療システムの動作を示す。
- 【図49】治療の最初の補充部および透析部における、治療モジュールプロセスの例示的な対話を示すシーケンス図を示す。
- 【 図 5 0 】 A P D システムのタッチスクリーンインターフェース上に表示できる警告および警報に関連した例示的なスクリーンビューを示す。
- 【 図 5 1 】 A P D システムのタッチスクリーンインターフェース上に表示できる警告および警報に関連した例示的なスクリーンビューを示す。
- 【 図 5 2 】 A P D システムのタッチスクリーンインターフェース上に表示できる警告および警報に関連した例示的なスクリーンビューを示す。
- 【図53】APDシステムのタッチスクリーンインターフェース上に表示できる警告および警報に関連した例示的なスクリーンビューを示す。
- 【 図 5 4 】 A P D システムのタッチスクリーンインターフェース上に表示できる警告および警報に関連した例示的なスクリーンビューを示す。
- 【 図 5 5 】 A P D システムのタッチスクリーンインターフェース上に表示できる警告および警報に関連した例示的なスクリーンビューを示す。
- 【図 5 6 】例示的実施形態におけるエラー状態の検出および回復のための構成部品の状態と動作を示す。

20

30

40

【図57】APDシステムのUIビューサブシステムの例示的なモジュールを示す。

【図 5 8 】例示的な実施形態において、システム設定、治療状況、表示設定、遠隔アシスタンス、パラメータ設定に関する情報をユーザに提供し、ユーザからの入力を受信する、例示的なユーザインターフェーススクリーンを示す。

【図 5 9 】例示的な実施形態において、システム設定、治療状況、表示設定、遠隔アシスタンス、パラメータ設定に関する情報をユーザに提供し、ユーザからの入力を受信する、例示的なユーザインターフェーススクリーンを示す。

【図60】例示的な実施形態において、システム設定、治療状況、表示設定、遠隔アシスタンス、パラメータ設定に関する情報をユーザに提供し、ユーザからの入力を受信する、例示的なユーザインターフェーススクリーンを示す。

【図61】例示的な実施形態において、システム設定、治療状況、表示設定、遠隔アシスタンス、パラメータ設定に関する情報をユーザに提供し、ユーザからの入力を受信する、例示的なユーザインターフェーススクリーンを示す。

【図62】例示的な実施形態において、システム設定、治療状況、表示設定、遠隔アシスタンス、パラメータ設定に関する情報をユーザに提供し、ユーザからの入力を受信する、例示的なユーザインターフェーススクリーンを示す。

【図 6 3 】例示的な実施形態において、システム設定、治療状況、表示設定、遠隔アシスタンス、パラメータ設定に関する情報をユーザに提供し、ユーザからの入力を受信する、例示的なユーザインターフェーススクリーンを示す。

【図64】例示的な実施形態において、システム設定、治療状況、表示設定、遠隔アシスタンス、パラメータ設定に関する情報をユーザに提供し、ユーザからの入力を受信する、例示的なユーザインターフェーススクリーンを示す。

【図 6 5 】例示的な患者データキーと、これに関連し、APDシステムとの間で患者データを転送するためのポートを示す。

【発明を実施するための形態】

[0081]

腹膜透析システムに関連して本発明の態様を説明するが、本発明の特定の態様は、点滴静注システムまたは体外血流システムなどの点滴システム、および胃、腸管、膀胱、胸膜腔、またはその他の体内または器官の腔用の潅注および / または流体交換システムを含む、その他の医療用途にも使用可能である。よって、本発明の態様は特に腹膜透析への使用にも、一般的な透析への使用にも限定されない。

[0082]

APDシステム

図1は、本発明の1または複数の態様を組み込むことのできる自動腹膜透析(APD) システム10を示す。図1に示すように、たとえば、図示した本実施形態のシステム10 は、透析液送出セット12(特定の実施形態では使い捨てセットでもよい)と、送出セッ ト12と相互作用して溶液容器20(たとえば、バッグ)によって提供される液体を送り 出すサイクラー14と、APD手順を実行するプロセスを統治する制御システム16(た とえば、プログラムされたコンピュータまたはその他のデータプロセッサ、コンピュータ メモリ、ユーザまたはその他の装置に情報を提供し、そこからの入力を受け取るインター フェース、 1 または複数のセンサ、アクチュエータ、リレー、気圧ポンプ、タンク、電源 、および/またはその他の適切な構成部品などを含む。図1にはユーザ制御入力を受け取 るための数個のボタンしか示されていない。制御システムの構成部品に関するさらなる詳 細は後述)とを含む。図示した本実施形態では、サイクラー14と制御システム16は共 通のハウジング82に関連付けられるが、2つまたはそれ以上のハウジングに関連付けら れてもよく、互いに独立していてもよい。サイクラー14は、テーブルトップや家庭に通 常見られるその他の比較的小さな表面上で作業できるように適合されたコンパクトな設置 面積を有する。サイクラー14は軽量で携帯可能なものであり、たとえば、ハウジング8 2の対向面に設けられたハンドルを介して手持ちで運搬できる。

[0083]

10

20

30

40

20

30

40

50

本実施形態のセット12は、1回のみの使用の使い捨てアイテムであることを意図しているが、1または複数の再利用可能な構成部品を含んでもよい、あるいは、全体が再利用可能であってもよい。ユーザは、各APD治療セッションを開始する前に、たとえば、セット12の各種ラインにおける流体流を送出し制御するためにカセット24と相互作用するサイクラー14のフロントドア141内にカセット24を搭載することによって、セット12とサイクラー14とを関連付ける。たとえば、透析液は、APDを実行するために患者へおよび患者から送出されることができる。治療後、ユーザはサイクラー14からセット12の構成部品の全部または一部を取り外すことができる。

[0084]

本技術分野において周知なように、使用に先立ち、ユーザは、セット12の患者ライン 3 4 を 留 置 腹 腔 カ テ ー テ ル (図 示 せ ず) に 接 続 部 3 6 で 接 続 す る こ と が で き る 。 一 実 施 形 態では、サイクラー14は、1または複数の異なる種類のカセット24、たとえば異なる サイズの患者ライン34を有するカセットとともに動作するように構成することができる 。たとえば、サイクラー14は、成人患者用のサイズの患者ライン34を有する第1の種 類 の カ セ ッ ト と 、 幼 児 ま た は 小 児 用 の サ イ ズ の 患 者 ラ イ ン 3 4 を 有 す る 第 2 の 種 類 の カ セ ットと共に動作するように構成することができる。小児用患者ライン34はラインの容積 を最小限にとどめるように成人用ラインよりも短く小さな内径を有しており、これにより 透析液の送出を一層制御できるようになり、セット12が連続的排液および注液サイクル で使用されるとき小児患者に比較的大量の使用済み透析液が戻るのを回避するのを助ける ことができる。ライン26によってカセット24に接続されている加熱バッグ22は、サ イクラー14のヒータ容器受入部(この場合、トレイ)142上に配置することができる 。 サ イ ク ラ ー 1 4 は 、 透 析 液 が 加 熱 ト レ イ 1 4 2 、 た と え ば 、 ト レ イ 1 4 2 と 関 連 付 け ら れる電気抵抗加熱素子によって、約37 の温度まで加熱されるように、新しい透析液(カセット24を介して)を加熱バッグ22に送り出すことができる。加熱された透析液は 、 カ セ ッ ト 2 4 お よ び 患 者 ラ イ ン 3 4 を 介 し て 加 熱 バ ッ グ 2 2 か ら 患 者 に 提 供 す る こ と が できる。別の実施形態では、透析液は、透析液を加熱トレイ142と接触するチューブ、 またはライン内流体ヒータ(カセット24内に設けることができる)を通過させることに よって、カセット24に入ると、あるいはカセット24から出た後、患者に届く途中で加 熱させることができる。使用済み透析液は、患者ライン34を介して患者からカセット2 4へ、そして、排液ライン28内へ送り出すことができ、該排液ラインは、排液ライン2 8 の 1 ま た は 複 数 の 枝 路 を 通 る 流 れ を 制 御 す る た め に 1 ま た は 複 数 の 締 め 金 を 含 む こ と が できる。図示した本実施形態では、排液ライン28は、排液ライン28と、専用排液容器 、および試験またはその他の解析のために使用済み透析液のサンプルを採取する排出サン プルポート282とを接続するコネクタ39を含むことができる。ユーザは、1または複 数 の 容 器 2 0 の ラ イ ン 3 0 を ド ア 1 4 1 内 に 搭 載 す る こ と も で き る 。 ラ イ ン 3 0 は 、 連 続 的またはリアルタイム透析液作製システムに接続することもできる(ライン26、28、 3 0 、 3 4 は、 可撓 管 お よ び / ま た は 適 切 な コ ネ ク タ お よ び そ の 他 の 構 成 部 品 (ピン チ バ ルブなど)を要望に応じて含むことができる)。容器20は、点滴用滅菌腹膜透析液また はその他の物質(例えば、水と混合する、あるいは様々な種類の透析液と混合することに よって透析液を処方するためにサイクラー14によって使用される物質)を含有すること ができる。ライン30は、取り外し可能なキャップによって覆われる、図1に示されるカ セット24のスパイク160に接続することができる。後でより詳細に述べる本発明の一 態 様 に よ る と 、 サ イ ク ラ ー 1 4 は 、 カ セ ッ ト 2 4 の 1 ま た は 複 数 の ス パ イ ク 1 6 0 か ら キ ャップを自動的に取り外し、溶液容器20のライン30を対応するスパイク160に接続 することができる。この特徴は、スパイク160と非滅菌アイテムとの接触機会を低減す ることによって感染または汚染の可能性を低減するのに役立つこととなる。

[0085]

様々な接続がなされると、制御システム16は、APD手順の典型的な一連の注液、貯留、および/または排液サイクルを通じてサイクラー14のペースを調整することができる。たとえば、注液段階中、サイクラー14は、1または複数の容器20(またはその他

20

30

40

50

の透析液供給源)から加熱バッグ22に(カセット24を介して)加熱のために透析液を送り出すことができる。その後、サイクラー14は、加熱バッグ22からカセット24を通り、患者ライン34を介して患者の腹膜腔に加熱された透析液を注入することができる。貯留段階後、サイクラー14は、排液段階を開始することができ、排液段階では、サイクラー14がライン34を介して(再びカセット24により)患者から使用済み透析液を圧送し、排液ライン28を介して近くの排液口(図示せず)に使用済み透析液を排出する

[0086]

サイクラー14は、溶液容器20および/または加熱バッグ22を必ずしもサイクラー 14の上方の所定の頭高に配置させる必要はない。というのはサイクラー14は必ずしも 重力流システムではないからである。その代わりに、ソース溶液容器20がサイクラー1 4の上方、下方、または同じ高さにあり、患者がサイクラーの上方または下方にいるとき でも、サイクラー 1 4 は重力流を模倣するか、あるいは他の方法で透析液の流れを適切に 制御することができる。たとえば、サイクラー14は、所与の手順中、一定の頭高にある ことを模倣することができる、あるいは、サイクラー14は手順中に透析液に印加される 圧力を上げる、あるいは下げるために有効頭高を変更することができる。サイクラー14 は、透析液の流速を調節することもできる。本発明の一態様では、サイクラー14は、注 液または排液動作にともなう患者の感覚を低減するように、患者に透析液を供給するとき あるいは患者から引き出すときの透析液の圧力および/または流速を調節することができ る。このような調節は、単独の注液および/または排液サイクル中に行ったり、異なる注 液および/または排液サイクルをまたいで行うことができる。一実施形態では、サイクラ - 1 4 は、排液動作の最後近くで、患者から使用済み透析液を抜き出すのに使用される圧 力を漸減させることができる。サイクラー14は人為的な頭高を確定できるため、特定の 生理とまたは患者の相対的高度の変化と相互作用するとともに、それらに適合する柔軟性 を有することができる。

[0087]

カセット

本発明の一態様では、カセット24は、溶液供給ラインに対して個々に遮断可能な患者ラインと排液ラインとを含むことができる。すなわち、たとえば、1または複数の溶とにきる。すなわち、たとえば、1または複数の溶とにきる。すなわち、たとえば、1またのとことができる。流れを停止するようにラインをつまむことがによって、患者ラインへのおよび患者ラインからの安全上重要な流れを制御することががほる。この特徴は簡易なオクルーダ装置を実現可能にする。といいのラインののラインののラインない他のラインを遮断するのとは反対に、2つのラインのに関して遮断を実行することができる。たとえば、患者のの接続はいらラインおよび/または加熱バッグラインは流れのために開放されたままため、サイクラー14は次の透析サイクルの準備をすることができる。たとえば、患者ラインと排液クラインの個々の遮断は、1または複数の容器20から加熱バッグ22またはその他の溶るのに役立つ。

[0 0 8 8]

本発明の別の態様では、カセットは、カセットの一方の面または部分に患者ライン、排液ライン、および加熱バッグラインを有し、カセットの他方の面または部分にたとえばカセットの反対側に1または複数の溶液供給ラインを有することができる。このような構成により、上述したように溶液ラインに対して、患者、排液、または加熱バッグラインを個々に遮断することができる。カセットに装着されるラインを種類別または機能別で物理的に分けることで、特定の種類または機能のラインとの相互作用をより効率的に制御することができる。たとえば、このような構成は、カセットに至る、あるいはカセットから出て行くすべてのラインを遮断するよりも、これらのラインのうち1つ、2つ、または3つを遮断するのに必要な力の方が小さいため、オクルーダの設計の簡易化を可能にする。ある

20

30

40

50

いは、この構成は、より詳細に後述するように、溶液供給ラインとカセットとのより有効な自動接続を可能にする。すなわち、溶液供給ラインおよびそれらに対応する接続部が患者ライン、排液ライン、および / または加熱バッグラインから離れて配置され、自動キャップ取り外し接続装置は、カセット上のスパイクのキャップおよび溶液供給ライン上のキャップを取り外し、患者ライン、排液ライン、または加熱バッグラインに干渉せずにラインと各スパイクとを接続することができる。

[0089]

図2は、上述の本発明の態様が組み込まれたカセット24の例示的な実施形態を示す。本実施形態では、カセット24は、略平面的な本体と加熱バッグライン26とを有し、排液ライン28および患者ライン34はカセット本体の左端部の対応するポートに接続され、カセット本体の右端部は、溶液供給ライン30を接続することのできる5つのスパイク160はスパイクキャップ63によって覆われ、該スパイクキャップが取り外されると対応するスパイクは露出して、対応するライン30と接続可能となる。上述したように、ライン30は、たとえば、透析での使用および/または透析液の処方のために、1または複数の溶液容器またはその他の物質源に装着することができる、あるいは、サンプリングまたは腹腔均等化テスト(PETテスト)のために1または複数の回収バッグに接続することができる。

[0090]

図 3 および 4 は、図示した本実施形態のカセット 2 4 の展開図(それぞれ斜視図と上面 図)である。カセット24は、略平面的で比較的薄く平坦な部材で形成され、たとえば、 適切なプラスチックから成形、押出成形、またはそれ以外の方法で形成された構成部品を 含むことができる。本実施形態では、カセット24は、カセット24のフレームまたは構 造部材として機能するとともに、各種流チャネル、ポート、バルブ部などを少なくとも部 分的に形成するベース部材18を含む。ベース部材18は、適切なプラスチック、あるい は ポ リ メ タ ク リ ル 酸 メ チ ル (P M M A) ア ク リ ル ま た は 環 式 オ レ フ ィ ン コ ポ リ マ ー / 超 低 密度ポリエチレン(COC/ULDPE)などのその他の材料で成形する、あるいはその 他の方法で形成することができ、比較的剛体であり得る。一実施形態では、COCとUL DPEの比は約85%/15%とすることができる。図3は、ベース部材18内に形成さ れる、加熱バッグ(ポート150)、排液(ポート152)、および患者(ポート154)用のポートも示す。これらのポートはそれぞれ、たとえば、外側リングまたはスカート 158から延出する中央管156、または中央管のみなど、任意の適切な方法で配置する ことができる。加熱バッグライン、排液ライン、および患者ライン26、28、および3 4の各可撓管は、中央管156に接続され、もしあれば外側リング158と係合すること ができる。

[0091]

[0092]

両膜15および16は、カセット24の流路の一部を閉鎖するかあるいは区画する機能を果たし得るだけでなく。移動あるいは操作されてバルブポートを開閉したりカセット2

20

30

40

50

4内の流体を移動させるポンプ隔壁、隔膜、または壁の一部として機能し得る。たとえば、膜15および16は、ベース部材18の周縁を封止して流体がカセット24から漏れるのを防ぐことができる。さらに、膜15は、たとえば様々なチャネルを形成によって、膜15は、カセット24が適切に接合することができる、あるいは、カセット24が適切にサイクラー14内に搭載されたときに、ベース部材18の壁およびその他の機能と対はできる。よって、膜15および16はどちらも、たとえばは、カウラー14からの取り外し時にカセット24から流体が漏れるのを防止するように構成することができる。いったんサイクラー14内に配置されれば、カセット24はに構成することができる。いったんサイクラー14内に配置されれば、カセット24はによってチャネルやバルブポートなどを互いに適切に封止するように、対向するガスケットまたはその他の部材の間で押しつぶすことができる。

[0093]

その他の構成の膜15および16も可能である。たとえば、膜16は、本体18に接合される、あるいはその他の方法で本体18と一体化される剛体の材料シートによって形成することができる。よって、膜16は必ずしも可撓部材でなくてもよいし、可撓部材を含まなくてもよい。同様に、膜15は全面にわたって柔軟である必要はなく、その代わりに、ポンプおよび/またはバルブ動作を可能にする1または複数の可撓部と、たとえばカセット24の流路を閉鎖するための1または複数の剛体部とを含むことができる。たとえば、サイクラー14がカセットの流路を封止し、バルブおよびポンプ機能などを制御する適切な部材を含む場合、カセット24が膜16または膜15を含まないことも可能である。

[0 0 9 4]

本発明の別の態様によると、膜15は、ベース18内の対応するポンプチャンバ181 の凹み形状に厳密に一致した形状を有するように形成されるポンプチャンバ部151(「 ポンプ膜」)を含むことができる。たとえば、膜15は、ベース部材18のポンプチャン バ凹みに適合する熱成形(またはその他の方法で形成)されたドーム形状を有する平坦部 材151として概して形成することができる。予め形成されたポンプチャンバ部151の ドーム形状は、たとえば、図5に示される種類の真空成形金型上で膜を加熱し形成するこ とによって作製することができる。図5に示すように、真空は、金型の壁に沿った複数の 穴を通して印加することができる。もしくは、金型の壁は多孔性の気体透過材料で作製す ることができ、その結果、成形された膜が一層均等に滑らかな表面を有する。このように 、 膜 1 5 がポンプチャンバ 1 8 1 内へ、および(おそらくは)スペーサ要素 5 0 と接触す るように(たとえば、ポンプチャンバ181から外へ流体を圧送しつつ図4の実線で示さ れるように)最大まで移動するとき、および膜15がポンプチャンバ181から(たとえ ば、ポンプチャンバ181内へ流体を引き込みつつ図4の点線で示されるように)最大ま で引き出されるときの両方で、膜15は、膜15の伸長(または膜15の少なくとも最小 の伸長)を必要とせずに圧送動作を実行するため、ポンプチャンバ181に対して移動さ せることができる。膜15の伸長防止は、シート伸張による圧力急増またはその他の流体 送出圧力の変化を回避する、および/または圧送動作中の圧力変動を最小限に抑えようと する際のポンプ制御を簡易化するのに役立つ。(たとえば、伸長中に膜15にかかる応力 から生じる膜15の断裂による)膜15の故障の可能性の低減、および/または、より詳 細 に 後 述 す る よ う に 、 ポ ン プ 送 出 容 積 測 定 の 精 度 向 上 な ど 、 そ の 他 の 利 点 も あ る 。 一 実 施 形態では、ポンプチャンバ部 1 5 1 は、ポンプチャンバ 1 8 1 の約 8 5 ~ 1 1 0 % のサイ ズ(たとえば容積を定義)を有するように形成することができる。たとえば、ポンプチャ ン バ 部 1 5 1 が ポン プ チ ャ ン バ 容 積 の 約 1 0 0 % の 容 積 を 画 定 す る 場 合 、 ポン プ チ ャ ン バ 部151はポンプチャンバ181内で、静置されたまま応力を印加されずにスペーサ50 と接触して配置することができる。

[0095]

液体がポンプチャンバを出入りする注液および送出行程を生成するために利用される圧

力を一層うまく制御できる機能を備えることにより、いくつかの利点を有することができる。たとえば、ポンプチャンバが排液サイクル中に患者の腹膜腔から流体を抜き出すときには、可能な最小負圧を印加することが望ましいであろう。患者は、一部には注液工程中にポンプに印加される負圧のため、患者は治療の排液サイクル中に不快感を覚えるかもしれない。予め形成された膜が注液工程中に印加される負圧をさらに制御できることは、患者の不快感を軽減するのに役立てることができる。

[0096]

カセットポンプチャンバの外形に合わせて予め形成されたポンプ膜を使用することによって、その他多くの利点が得られる。たとえば、一定な圧力または真空を圧送行程全体で印加することができるため、ポンプチャンバを通る液体の流速をより一定にすることができ、それにより、液体の加熱の制御プロセスが簡易化される。さらに、カセットポンプ内の温度変化が、膜を移動させる動学、およびポンプチャンバ内の圧力の測定精度にとがよりできる。また、膜の制御(たとえば空気圧)側で圧力トランスデューサによって測定されるをある。また、膜の制御(たとえば空気圧)側で圧力トランスデューサによって測定される圧力と、膜のポンプチャンバ側での液体の実際の圧力とを相関させることがより簡易にないバ内の空気を検出する感度を高めることができ、また容積測定の精度を高めることができる。さらに、膜を伸張させる必要がないため、より大きな容積のポンプチャンバを構成し使用することができる。

[0097]

本実施形態では、カセット24はベース部材18内に形成される一対のポンプチャンバ 181を含むが、1つのポンプチャンバまたは3つ以上のポンプチャンバも可能である。 本発明の一態様によると、ポンプチャンバ181の内壁は、互いに間隔をおいて配置され . . 膜 15の部分がポンプチャンバ181の内壁に接触するのを避けるためにポンプチャン バ 1 8 の内壁から延伸するスペーサ要素 5 0 を含む (図 4 の右側ポンプチャンバ 1 8 に示 されるように、内壁は側部181aと底部181bによって画定される。スペーサ50は 本実施形態では底部181bから上向きに延伸するが、側部181aから延伸したり、あ るいは別の方式で形成してもよい)。膜15とポンプチャンバ内壁との接触を避けること により、スペーサ要素50は、ポンプチャンバ181内に空気またはその他の気体を捕捉 し、いくつかの状況下で気体がポンプチャンバ181から外に押し出されるのを回避する のに役立てることのできるデッドスペース(または捕捉容積)を提供することができる。 他の場合では、スペーサ50は、たとえば始動中に気体をポンプチャンバ181から除去 できるように、気体がポンプチャンバ181の出口へ移動するのを助けることができる。 また、スペーサ50は、膜15がポンプチャンバ内壁に密着してしまうのを防止るのを助 けたり、膜15がスペーサ要素50と接触するように押圧されるとしても、流れが継続的 にポンプチャンバ181内を通過させるのを助けることができる。また、スペーサ50は 、 シ ー ト が 偶 然 に 非 均 等 に ポ ン プ チ ャ ン バ 内 壁 に 接 触 す る 場 合 、 ポ ン プ チ ャ ン バ の 出 口 ポ - 卜(開口部187および/または191)が早まって閉鎖されるのを回避する。スペー サ50の構成および/または機能のさらなる詳細は米国特許第6,302,653号およ び 第 6 , 3 8 2 , 9 2 3 号 に 記載 さ れ て い る。 こ れ ら 両 特 許 は 参 照 に よ り 本 文 書 に 組 み 込 まれる。

[0098]

本実施形態では、スペーサ要素 5 0 は一種の「スタジアム座席」構成で配列され、該構成において、スペーサ要素 5 0 は同心の楕円パターンで配列され、スペーサ要素 5 0 の端部がポンプチャンバ 1 8 1 の中心から距離を置き内壁の底部 1 8 1 b から次第に高くなっていき、半楕円のドーム状領域(図 4 の点線で示す)を形成する。スペーサ要素 5 0 の端部が膜 1 5 のポンプチャンバ部 1 5 1 によって掃引されることを意図したドーム領域を画定する半楕円領域を形成するようにスペーサ要素 5 0 を配置することで、ポンプチャンバ1 8 1 の意図する行程容積への低減を最小限とする所望量のデッドスペースを可能とする。図 3 (および図 6)に見られるように、スペーサ要素 5 0 が配列される「スタジアム座

10

20

30

40

20

30

40

50

席」構成は、楕円パターンで「通路」または分断部50aを含むことができる。分断部50aは、流体がポンプチャンバ181から送出される間、スペーサ要素50 b 全体で均等な気体レベルを維持する50 b 日の列(空隙またはデッドスペース)50 b 全体で均等な気体レベルを維持する50 b 日で次体および空気を流させるその他の手段を持たずに図6に示されるようなスタジペーサ要素50上で表も低い位置をとり、この最も外のスペーサ要素50とポンプチャンバカ81aとの間の空隙に存在するどんなで、では液体も捕捉する。同様するスペーサ要素50とポンプチャンが181の中心の空隙になるとの他の気体は送出され、液体は外側の流体ががプチャンバカ81の中心の空気またはその他の気体は送出され、液体は外側の流体での光がある。分断部(または通路)50aまたはこれ、液体は外側列に流る連がである。分断部(または通路)50aまたはでで、空隙とはは外側の流体に必要素50間のでは、で変気体を通じて均等な気体とののまためのその他の手段を設けることは圧送行程中で、と対できる。

[0099]

特定の実施形態では、膜15がスペーサ50と接触する、あるいはそれ以外にスペーサ50間の空隙内に大きく拡張するとき、概して個々のスペーサ50を包むあるいはそれ以外の形で変形することのないように、スペーサ要素50および/または膜15を配置することができる。このような構成は、1または複数の個々のスペーサ要素50の周囲を包む、あるいはそれ以外の形で変形することにより生じる膜15の伸長または損傷を低減することができる。たとえば、本実施形態では、スペーサ50間の空隙のサイズをスペーサ50の幅方向で略均等にすることが有益であることが判明した。この特徴は、膜15の変形、たとえば、圧送動作中に膜15がスペーサ50と接触するように付勢される場合の、スペーサ50間の空隙への膜の弛みを防止するのに役立つことを示す。

[0100]

本発明の別の態様によると、ポンプチャンバ181の内壁は、膜15のポンプチャンバ 181によって掃引されることを目的とした空間、たとえば半楕円またはドーム状の空間よりも大きい凹みを画定することができる。このような例では、1または複数のスペーサ要素50は、ドーム領域内に延伸せずに、膜部151によって掃引されることを目的としたドーム領域の外周を画定することができる。ある例では、スペーサ要素50の端部としたドーム領域の外周を画定することができる。膜部151によって掃引されることを目的としたドーム領域の外周の外に、または隣部151によって掃引されることを目的としたドーム領域の外周の外に、または隣接てスペーサ要素が可撓膜によって掃引されることを目的としたドーム領域の外部にあるように、あるいは隣接するように1または複数のスペーサ要素50を配置することで、上述したように、ポンプチャンバ181の目標行程容積までの低減を最小限にとどめつつ、スペーサと膜の間にデッドスペースが設けられる。

[0101]

スペーサ要素 5 0 は、ポンプチャンバ内にある場合、たとえば図 7 に示すように任意の他の適切な形で配列することができると理解すべきである。図 7 の左側ポンプチャンバ 1 8 1 の略中心を通って垂直に走る分断部または通路 5 0 a は 1 つのみである。スペーサ 5 0 は、図 6 と同様の凹状を画定するように配列することができる(すなわち、スペーサ 5 0 の頂部は図 3 および 4 に示される半楕円を形成することができる)、あるいは、球状や箱状などを形成するなど、他の適切な形に配列することができる。図 7 の右側ポンプチャンバ 1 8 1 は、スペーサ 5 0 が縦方向に配列され、スペーサ 5 0 間の空隙 5 0 b も縦方向に配列される実施形態を示す。左側ポンプチャンバと同様、右側ポンプチャンバ 1 8 1 のスペーサ 5 0 も、半楕円、球状、箱状、またはその他の適切な形状の凹みを画定することができる。しかし、スペーサ要素 5 0 は固定高、図示とは異なる空間パターンなどを有することができ

20

30

40

50

ると理解すべきである。

[0102]

また、膜15は、スペーサ要素50に加えてまたはスペーサ要素の代わりに、それ自体がスペーサ要素、またはリブ、バンプ、タブ、溝、チャネルなどのその他の特徴を有することができる。このような膜15上の特徴は、膜15などの付着防止を助ける、および/または、他の特徴、たとえば、圧送動作中に移動する際にどのようにシートが折り曲がる、あるいは他の形で変形するかを制御するのを助けるという特徴を提供することができる。たとえば、膜15上のバンプまたはその他の特徴は、シートが反復サイクル中に一貫して変形するのを助け、同じ領域で折れ曲がるのを防ぐことができる。反復サイクル中に膜15が同じ領域での折れ曲がると、膜15は折れ曲がり領域で早期に劣化するため、膜15上の特徴は、どのように、またどこで折れ曲がりが発生するかを制御するのに役立つ。

[0 1 0 3] 図 示 し た 本 実 施 形 態 で は 、 カ セ ッ ト 2 4 の ベ ー ス 部 材 1 8 は 、 複 数 の 制 御 可 能 な バ ル ブ 機能、流路、およびカセット24内での流体の移動を誘導するその他の構造を画定する。 図6は、図3の斜視図でも見られるベース部材18のポンプチャンバ側の平面図である。 図8はベース部材18の裏側の斜視図であり、図9はベース部材18の裏側の平面図であ る。各ポート150、152、および154用の管156は、ベース部材18に形成され る対応するバルブウェル183と流体連通する。バルブウェル183は、各バルブウェル 183を囲む壁によって、および膜15とウェル183の周囲の壁との封止係合によって 互いに流体隔離される。上述したように、膜15は、たとえば、サイクラー14内に装填 されるときに、壁と接触するよう押圧されることによって各バルブウェル183の壁(お よびベース部材18の別の壁)と封止係合することができる。膜15がバルブポート18 4と封止係合されるように押圧されない場合、バルブウェル183内の流体は対応するバ ルブポート184に流れ込むことができる。よって、各バルブポート184は、バルブポ ート184に対応づけられる膜15の部分を選択的に移動させることによって開閉可能な バルブ(たとえば、「ボルケーノバルブ」)を画定する。より詳細に後述するように、カ セット24内の様々な流体チャネルまたはその他の経路を通る流れを制御するべくバルブ ポート(たとえばポート184)を開閉させることができるように、サイクラー14は膜 15の部分の位置を選択的に制御することができる。バルブポート184を通る流れは、 ベース部材 1 8 の裏側につながる。加熱バッグおよび排液(ポート 1 5 0 および 1 5 2) に関連するバルブポート184の場合、バルブポート184はベース部材18の裏側に形 成された共通チャネル200につながる。バルブウェル183と同様、チャネル200は 、チャネル200を形成するベース部材18の壁と封止接触するシート16によって、カ セット24の他のチャネルおよび経路から隔離される。患者ラインポート154に対応づ けられるバルブポート184の場合、ポート184を通る流れは、ベース部材18の裏側

[0104]

で共通チャネル202につながる。

図6に戻ると、スパイク160(図6ではキャップを外して示される)のそれぞれは対応するバルブウェル185と流体連通し、バルブウェル185は壁によって互いに隔離され、膜15とウェル185を形成する壁とは封止係合する。膜15がポート186と封上係合しない場合、バルブウェル185内の流体は対応するバルブポート186に流れができる(ここでも、各バルブポート186上の膜15の部分の位置は、バルブポート186を開閉するようにサイクラー14によって制御することができる)。バルブポート186を通る流れは、ベース部材18の裏側と共通チャネル202とに通じる。バルブポート186を通る流れは、カセットはカセットの共通マニホルドまたはチャネルに接って、本発明の一態様によると、カセットはカセットの共通マニホルドまたはチャネルに接ってかれる複数の溶液供給ライン(または透析液を供給するための物質を供給するその他のイン)を有することができ、各ラインは共通マニホルドまたはチャネル202内のでき来する流れを制御するための対応バルブを有することができる。チャネル202内の流体は、下側ポンプバルブウェル189に通じる開口部188によりポンプチャンバ18

20

30

40

50

ト190と封止係合するように押圧されない場合、下側ポンプバルブウェル189からの流れは下側ポンプバルブポート190を通過することができる。図9に見られるように、下側ポンプバルブポート190は、ポンプチャンバ181の下側開口部187と連通するチャネルに通じる。ポンプチャンバ181から出る流れは上側開口部191を通過して、上側バルブポート192と連通するチャネルに入ることができる。上側バルブポート192からの流れ(膜15がポート192と封止係合していない場合)は、各上側バルブウェル194と、ベース部材18の裏側で共通チャネル200と連通する開口部193とを通過することができる。

[0105]

カセット24は、ポンプチャンバ181がポート150、152、および154および / またはスパイク160のいずれかからおよび / またはいずれかに流体を圧送できるよう に制御することができると認識できるであろう。たとえば、ライン30によってスパイク 160のうちの1つに接続される容器20の1つから供給される新しい透析液は、適切な スパイク160に適したバルブポート186を開放する(およびおそらくはその他のスパ イク用のその他のバルブポート186を閉鎖する)ことによって共通チャネル202に引 き込むことができる。また、下側ポンプバルブポート190を開放し、上側ポンプバルブ ポート192を閉鎖することができる。その後、ポンプチャンバ181と関連づけられる 膜15の部分(すなわち、ポンプ膜151)は、ポンプチャンバ181内の圧力を低下さ せるように(たとえば、ベース部材18およびポンプチャンバ内壁から離して)移動させ ることにより、選択されたスパイク160および対応するバルブポート186を通って共 通チャネル202に、開口部188を通って下側ポンプバルブウェル189に、(開放し た) 下 側 ポン プ バ ル ブ ポ ー ト 1 9 0 お よ び 下 側 開 口 部 1 8 7 を 通 っ て ポン プ チ ャ ン バ 1 8 1に流体を引き込むことができる。バルブポート186は個々に動作可能であるため、ス パイク160および関連のソース容器20のいずれかまたはその組み合わせを通って、所 望のシーケンスで、または同時に流体を引き込むオプションを可能にする(当然ながら、 流体を自身に引き入れるために動作されるのは1つのポンプチャンバ181でよい。その 他のポンプチャンバは非動作にしておき適切な下側ポンプバルブポート190を閉鎖する ことによって閉鎖させておいてもよい)。

[0106]

ポンプチャンバ181内に流体がある場合、下側ポンプバルブポート190は閉鎖され、上側ポンプバルブポート192は開放され得る。膜15がベース部材18の方に移動すると、ポンプチャンバ181内の圧力が上昇して、ポンプチャンバ181内の流体を、上側開口部191および(開放した)上側ポンプバルブポート192を通って上側ポンプバルブウェル194に、開口部193を通って共通チャネル200に送らせることができる。チャネル200内の流体は、適切なバルブポート184を開放することにより、加熱バッグポート150および/または排液ポート152へ(および対応する加熱バッグラインまたは排液ライン内へ)進ませることができる。このように、たとえば、1または複数の容器20内の流体は、カセット24内に引き込まれ、加熱バッグ22および/または排液口に圧送させることができる。

[0107]

加熱バッグ22内の流体については、(たとえば、患者への導入のために加熱トレイ上で適切に加熱された後)加熱バッグポート150用のバルブポート184を開放し、下側ポンプバルブポート190を閉鎖して、上側ポンプバルブポート192を開放することによってカセット24に引き入れることができる。ポンプチャンバ181と関連づけられる膜15の部分をベース部材18から離れるように移動させることによって、ポンプチャンバ181内の圧力を低下させ、流体流を加熱バッグ22からポンプチャンバ181内へ送ることができる。ポンプチャンバ181が加熱バッグ22からの加熱された流体を注入されると、上側ポンプバルブポート192は閉鎖され、下側ポンプバルブポート190は開放され得る。患者ポート154用のバルブポート184を開放し、スパイク160用のバルブポート186を閉鎖することで、加熱された透析液を患者に送ることができる。ポン

20

30

40

50

プチャンバ181内でベース部材18に向かう膜の運動は、ポンプチャンバ181内の圧力を上昇させて、下側ポンプバルブポート190および開口部188を通って共通チャネル202に、そして患者ポート154用の(開放された)バルブポート184へと流体を流れ込ませることができる。この動作は、所望量の加熱された透析液を患者に輸送するために適切な回数繰り返すことができる。

[0108]

患者からの廃液の際、患者ポート154用バルブポート184を開放し、上側ポンプバルブポート192を閉鎖し、下側ポンプバルブポート190を開放する(スパイクバルブポート186は閉鎖)ことができる。膜15は、患者ポート154からポンプチャンバ181に流体を引き入れるように移動させることができる。その後、下側ポンプバルブポート190を閉鎖し、上側バルブポート192を開放し、排液ポート152用のバルブポート184を開放することができる。ポンプチャンバ181からの流体は、廃棄またはサンプリングのために排液ラインへ、および排液口または回収容器に圧送することができる(もしくは、流体はサンプリングまたは排液のために1または複数のスパイク160/ライン30に送ることができる)。この動作は、十分な透析液が患者から除去されて、排液口に圧送されるまで繰り返すことができる。

[0109]

加熱バッグ22は混合容器としての役割を果たすこともできる。個々の患者の特定の治療要件に応じて、透析液またはその他の様々な成分の溶液を、適切な溶液ライン30およびスパイク160を介してカセット24に接続することができる。測定された量の各溶液は、カセット24を用いて加熱バッグ22に追加し、制御システム16がアクセス可能なメモリプロセッサメモリに記憶される1または複数の所定の処方にしたがい混合することができる。もしくは、具体的な治療パラメータを、ユーザがユーザインターフェース144を介して入力することができる。制御システム16は、スパイク160に接続される透析液または溶液容器の種類に基づき適切な混合要件を算出した後、規定された混合物の混合および患者への送出を制御することができるようプログラムされている。

[0 1 1 0]

本発明の一態様によると、患者に注入されるあるいは患者から除去される透析液にポンプによって印加される圧力は、排液および注液動作中の圧力変動から生じる「牽引」といった患者の感覚を最小限に抑えるように、制御することができる。たしして、透析液の排出中、吸入圧(または真空/負圧)を排液プロセスの最後辺りでも同様できる。法を用いることができる、すなわち、送出圧力(または正圧)を注液の最後辺りでも同低、手法を用いることができる、すなわち、送出圧力(または正圧)を注液の最後辺りでもで低減くなことができる。患者が治療の異なるサイクル中に流体の動きに幾分敏感になけることができる。たとえば、患者が起きているときに比べて、患者が眠っているときはできる。たとえば、患者が起きていいるときに比べて、圧力を使用することができる。たとえば、患者の睡眠/覚醒状態を、たとえば、赤外線運動検知器を用いて、おび/ラー14は、患者の睡眠/覚醒状態を、たとえば、赤外線運動検知器を用いて、まができるには排液サイクルに比較的高いによって、患者がは血圧、脳波をよいできるには、サイクラー14は、患者の症化を検知することによって検知することができる。もしくは無反応)に基づきシステム動作を制御することができる。

[0111]

セット搭載および動作

図 1 0 は図 1 の A P D システム 1 0 の斜視図であり、サイクラー 1 4 のドア 1 4 1 は開位置まで下げられて、カセット 2 4 用の搭載部 1 4 5 と溶液ライン 3 0 用のキャリッジ 1 4 6 を露出させている(本実施形態では、ドア 1 4 1 は、ドア 1 4 1 の下部でヒンジによってサイクラーハウジング 8 2 に取り付けられる)。セット 1 2 を搭載する際、カセット 2 4 は搭載部 1 4 5 内に配置され、膜 1 5 とカセット 2 4 のポンプチャンバ側は上を向き、ドア 1 4 が閉鎖しているとき、ポンプチャンバに関連づけられる膜 1 5 の部分とバルブ

20

30

40

50

ポートとをサイクラー14の制御面148と相互作用させる。搭載部145がベース部材18の形状と合致するように成形されることにより、搭載部145内でのカセット24の適切な配向を確保する。図示した本実施形態では、カセット24および搭載部145は、適切な配向のカセット24を搭載部145に配置するようにユーザに要求する(さもないとドア141が閉まらない)単独の大きな丸みのあるコーナーを有する略矩形形状である。カセット24および/または搭載部145の他の形状や配向の特徴も可能であると理解すべきである。

[0112]

本発明の一態様では、カセット24が搭載部145に配置されると、患者ライン、排液ライン、および加熱バッグライン34、28、および26は図10に示されるように、ドア141内のチャネル40を通って左に送られる。チャネル40はガイド41またはその他の特徴を含むことができ、オクルーダ(occluder)147が流れのためのラインを選択的に開閉させることができるように、患者ライン、排液ライン、および加熱バッグライン34、28、および26を保持することができる。ドア141が閉鎖されると、オクルーダ147は、オクルーダ停止部29に向けて患者ライン、排液ライン、および加熱バッグライン34、28、および26のうち1または複数を圧迫することができる。概して、オクルーダ147は、サイクラー14が動作している(およびで適正に動作している)とで流れをライン34、28、および26に通過させるが、サイクラー14の電源が落ちているとうにおび、または適正に動作しているとなが、サイクラー14の電源が落ちているとの遮断は、ラインを押圧する、あるいはそれ以外の方法でライン内の流路を閉鎖するよりに多くとも患者ラインと排液ライン34および28を選択的に遮断することができる)

[0113]

カセット24が搭載され、ドア141が閉められると、カセット24のポンプチャンバ 側 と 膜 15 は た と え ば 、 搭 載 部 145 と 制 御 面 148 と の 間 で カ セ ッ ト 24 を 押 し つ ぶ す 、 搭 載 部 1 4 5 の 後 ろ の ド ア 1 4 1 内 の 空 気 袋 、 バ ネ 、 ま た は そ の 他 の 適 切 な 構 成 に よ っ て、制御面148と接触するように押圧することができる。このカセット24の閉じ込め は、ベース部材18の壁およびその他の特徴と接触するように膜15および16を押すこ とによって、所望されるように、カセット24のチャネルおよびその他の流路を隔離する ことができる。制御面148は可撓ガスケット、たとえば、膜15と関連づけられるシリ コーンゴムまたはその他の材料製のシートを備えることができ、膜15の部分を選択的に 移動させて、ポンプチャンバ181の圧送動作とカセット24のバルブポートの開閉とを 生じさせることができる。制御面148は、膜15の様々な部分と関連づける、たとえば 、膜15の部分が制御面148の対応する部分の移動に応答して移動するように、互いに 密接に接触して配置することができる。たとえば、膜15と制御面148は密接して配置 することができ、少なくともバルブポートを開閉する、および/または圧送動作を生じさ せる運動を必要とする膜15の領域で実質上互いに固着するように、適切な真空(または 大気に対してより低い圧力)を制御面148内に適切に配置された吸気ポートを通じて導 入し、膜15と制御面148との間で維持することができる。別の実施形態では、膜15 と制御面148は互いに接着する、あるいは他の形で適切に関連づけることができる。

[0114]

カセット24を搭載してドア141を閉める前に、1または複数の溶液ライン30をキャリッジ146に搭載することができる。各溶液ライン30の端部は、キャップ31をラベルで表示する、あるいはインジケータまたは識別子を添付する領域33を含むことができる。インジケータは、たとえば、インジケータ領域33で管にスナップフィットするIDタグであってもよい。本発明の一態様によると、より詳細に後述するように、サイクラー14のキャリッジ146およびその他の構成部品は、ライン30からキャップ31を取り外し、(ライン、溶液の量などと関連づけられる溶液の種類としての表示を提供することのできる)各ライン30用のインジケータを認識し、ライン30とカセット24のスパ

イク160とを流体係合させるように動作することができる。このプロセスは、自動的に 、たとえば、ドア141が閉じられ、ライン30および/またはスパイク160が互いに 接 続 さ れ る 際 の 両 者 の 汚 染 の リ ス ク を 軽 減 す る よ う に キ ャ ッ プ 3 1 と ス パ イ ク 1 6 0 が 人 に触れられないように保護された空間に収容された後に実行することができる。たとえば . ドア141の閉鎖後、インジケータ領域33は、(たとえば、適切な画像装置および R F I D 技術などのソフトウェアベースの画像認識により視覚的に)評価されて、どの溶液 がどのライン30と関連づけられているかを識別することができる。インジケータ領域3 3 でのインジケータによりライン 3 0 の特徴を検知する能力に関する本発明の態様は、シ ス テ ム 動 作 に 影 響 を 及 ぼ さ ず に ユ ー ザ が キ ャ リ ッ ジ 1 4 6 の 任 意 の 位 置 に ラ イ ン 3 0 を 配 置できるなどの利点を提供することができる。すなわち、サイクラー14が溶液ライン機 能を自動的に検知するため、システムが適切に機能を果たすように特定のラインがキャリ ッジ146上の特定の位置に配置されることを確保する必要はない。その代わりに、サイ ク ラ ー 1 4 は 、 ど の ラ イ ン 3 0 が ど こ で カ セ ッ ト 2 4 お よ び そ の 他 の シ ス テ ム 機 能 を 適 切 に制御するかを識別することができる。たとえば、1つのライン30と接続された容器と は、たとえば、後の検査のために使用済み透析液を収容することを目的とすることができ る。サイクラー14はサンプル供給ライン30の存在を識別できるため、サイクラー14 は使用済み透析液を適切なスパイク160およびライン30に送ることができる。上述す るように、カセット24のスパイク160はすべて共通チャネルに送り込むため、任意の 特定のスパイク160からの入力は、バルブおよびその他のカセット機能を制御すること により所望の任意の方法でカセット24に送ることができる。

[0115]

ライン30が搭載されると、キャリッジ146を(再度、ドア141が閉じられている 間)図10に示すように左に移動させて、カセット24のスパイク160上の各スパイク キャップ63上方に、キャップストリッパ149と隣接してキャップ31を配置すること ができる。キャップストリッパ149は、外方に(サイクラー14のハウジングの凹部内 からドア141に向かって)延伸してキャップ31と係合することができる(たとえば、 キャップストリッパ149は5つのフォーク状要素を含むことができ、該要素はキャップ 31内の対応する溝と係合して、キャップストリッパ149がキャップストリッパ149 に対するキャップ31の左右移動に抵抗できるようにする)。キャップ31とキャップス トリッパ149とを係合させることによって、キャップ31も対応するスパイクキャップ 63を把持することができる。その後、キャップ31が対応するスパイクキャップ63と 係合した状態で、キャリッジ146とキャップストリッパ149を右に移動させて、スパ イクキャップ63を対応するキャップ31と係合するスパイク160から取り外すことが できる(この構成の可能な利点の1つは、溶液ライン30からのキャップ31の係合がス パイクキャップ63を取り外すのに必要とされるため、溶液ライン30が搭載されていな い位置でスパイクキャップ63が取り外されないことである。よって、溶液ラインがスパ イク160に接続されない場合、スパイク160上のキャップは定位置に残される)。そ の後、キャリッジ146が右への移動を継続する間、キャップストリッパ149は(たと えば、止め具と接触することによって)右方向への移動を止めることができる。その結果 、 キャリッジ 1 4 6 は、キャップストリッパ 1 4 9 に取り付けられたままのキャップ 3 1 からライン30終端を引っ張ることができる。キャップ31がライン30から取り外され た状態で(スパイクキャップ63はキャップ31に取り付けられたまま)、キャップスト リッパ 1 4 9 は再びキャップ 3 1 とともにサイクラー 1 4 のハウジング内の凹部に退却し て、キャリッジ146とライン30のキャップで覆われていない端部とがスパイク160 に向かう移動経路を空ける。その後、キャリッジ146は再び左に移動し、ライン30の 終端をカセット24の各スパイク160pに接続させる。この接続は、ライン30の別様 の閉鎖端を貫通するスパイク160によって実行することができ(たとえば、スパイクは 終端の閉鎖された隔膜または壁を貫通することができる)、各容器20からカセット24 への流体流を可能にする。一実施形態では、壁または隔膜は、たとえば、PVC、ポリプ ロピレン、またはシリコーンゴムなどの可撓性および/または自己封止材料で構成するこ

10

20

30

40

とができる。

[0116]

本発明の一態様によるに、加熱バッグ22は、蓋143を持ちあげるとによるによるによるにないできることできるでできる。とによるで、本名のは、たとえば、トレイ)142内に配置することがでに搭載されるでは、サイクラース144を含む。加熱バッグ22を下してできまたはオペレータインターフェース144はトレイ142の外で上が回りできるのでできる。当該技術におよるに、からは、からは、からできる。ができる。のを助けるため、およびのよけるのを助けるため、およびの出土をしている。のを助けるため、およびの出土を助けるのを助けるため、およびの出土を助けるため、およびの出土を助けるため、およびの出土を助けるため、およびの出土を助けるため、大レイ142のおのを助けるために閉じることができる。一実施形態では、蓋143はトレイ142の部のとした後に閉じることができる。を火傷させかねなにほどの温度までは、蓋143下の温度が適度に低くなきまで、たとえばロックにより蓋143の開放を防止することができる。

[0117]

本発明の別の態様によると、サイクラー14は、サイクラー14のハウジングに旋回可能に搭載され、加熱トレイ142内に折り畳むことのできるユーザまたはオペレータインターフェース144を含む。インターフェース144が畳まれた状態で、蓋143はインターフェース144を隠す、および/またはインターフェース144との接触を防止するように閉じることができる。インターフェース144は、たとえば図で情報をユーザに表示し、ユーザからの入力をたとえばタッチスクリーンとグラフィカルユーザインターフェースの使用によって受信するように構成することができる。インターフェース144は、ボタン、ダイヤル、ノブ、ポインティングデバイスなどのその他の入力装置を含むことができる。セット12が接続され、容器20が適切に配置された状態で、ユーザはインターフェース144と相互作用し、サイクラー14に治療を開始させる、および/または他の機能を実行させることができる。

[0118]

しかし、(たとえば、製造施設で、またはその他サイクラー14との使用に入る前に) セット12が予め準備された状態で提供されない限り、透析治療サイクルの開始前に、少 な く と も カ セ ッ ト 2 4 、 患 者 ラ イ ン 3 4 、 加 熱 バ ッ グ 2 2 を サ イ ク ラ ー 1 4 に 事 前 準 備 し ておかなければならない。準備は、ライン30を介して1または複数の溶液容器20から 液体を引き出し、カセット24から空気を除去するようにカセット24の各種経路を通り 液体を圧送するように、カセット24(すなわち、ポンプとバルブ)を制御するなど、様 々な方法で実行することができる。透析液は、たとえば患者への送出前の加熱のために、 加熱バッグ22内へ圧送することができる。いったんカセット24と加熱バッグライン2 6 が準備されれば、サイクラー14 は次に患者ライン34を準備することができる。一実 施形態では、患者ライン34は、ライン34を(たとえば、コネクタ36により)適切な ポ ー ト ま た は サ イ ク ラ ー 1 4 上 の そ の 他 の 接 続 点 に 接 続 し 、 カ セ ッ ト 2 4 に 液 体 を 患 者 ラ イン34へ圧送させることによって準備される。ポートまたはサイクラー14上の接続点 は、(たとえば、光学的に、導電センサまたはその他により)患者ラインの最後に液体が 到着したのを検知することにより、患者ラインが準備されたことを検知するように構成す ることができる。上述したように、異なる種類のセット12は、たとえば、成人用サイズ または小児用サイズなどの異なるサイズの患者ライン34を有することができる。本発明 の一態様によると、サイクラー14はカセット24の種類(または少なくとも患者ライン 34の種類)を検知し、それにしたがいサイクラー14とカセット24を制御することが できる。たとえば、サイクラー14は、患者ライン34を準備するのに必要なカセット内 のポンプにより送出される液体量を判定し、その量に基づき患者ライン34のサイズを判 定することができる。カセット24、患者ライン34、または患者ラインの種類を示すそ 10

20

30

40

20

30

40

50

の他の構成部品の上のバーコードまたはその他のインジケータの認識等、その他の方法を 使用することもできる。

[0119]

図11は、サイクラー14のハウジング82から分離されたドア141の内側の斜視図である。この図は、インジケータ領域33がキャリッジ146の特定のスロットに捕捉されるように、ライン30がどのようにドア141内の対応する溝とキャリッジ146とに収容されるかをより明確に示す。管がキャリッジ146に取り付けられるときインジケータ領域33にインジケータが適切に配置された状態で、リーダまたはその他の装置は、たとえば、ライン30に接続される容器20内の溶液の種類、溶液の量、製造日、製造業の10などを表すインジケータの表示を識別することができる。キャリッジ146は、キャリッジ146の上端と下端の一対のガイド130上に搭載される(下側ガイド130のみを図11に示す)。よって、キャリッジ146はガイド130に沿ってドア141上を左右に移動することができる。カセット搭載部145へ(図11では右に)移動するとき、キャリッジ146は止め具131に接触するまで移動することができる。

[0120]

図 1 2 は、カセット上のスパイク 1 6 0 からキャップを取り外し、溶液ライン 3 0 上の キャップ31を取り外し、ライン30をスパイク160に接続するためにキャリッジ14 6 を移動させる機能を果たす、第1の実施形態のキャリッジ駆動アセンブリ132の斜視 図である。駆動素子133は、ロッド134に沿って左右に移動するように構成される。 図示した本実施形態では、空気袋がロッド134に沿った駆動素子133の移動の動力を 与えるが、モータや水圧システムなどの任意の適切な駆動機構を使用することができる。 駆 動 素 子 1 3 3 は 、 キ ャ リ ッ ジ 1 4 6 上 の 対 応 す る ス ロ ッ ト 1 4 6 a と 係 合 す る 、 前 方 に 延伸するタブ 1 3 5 を有する(キャリッジ 1 4 6 上の最上のスロット 1 4 6 a を示す図 1 1 を参照)。タブ 1 3 5 とスロット 1 4 6 a との係合により、駆動素子 1 3 3 がガイド 1 30に沿ってキャリッジ146を移動させることができる。駆動素子133はウィンドウ 136も含み、ウィンドウを通じて、CCDまたはCMOSイメージャなどの画像装置は 、 キャリッジ 1 4 6 に 搭 載 さ れ た ラ イン 3 0 の イ ン ジ ケ ー タ 領 域 3 3 で の イ ン ジ ケ ー タ の 画像情報を捕捉することができる。インジケータ領域33でのインジケータに関する情報 は、画像装置から、たとえば、画像解析によって表示を取得する制御システム16へと提 供される。駆動素子133は、ロッド134に沿って左右両方にキャップストリッパ14 9 を選択的に移動させることができる。キャップストリッパ149は、空気圧空気袋など の別の駆動機構を用いて前後に拡張することができる。

[0121]

図13はキャリッジ駆動アセンブリ132の左側面斜視図であり、どのようにキャップ ストリッパ149のストリッパ要素がキャップストリッパ149のハウジングの溝149 aに沿って(ロッド134に略垂直な方向で)出入りするように構成されるかをより明確 に示す。ストリッパ要素の半円切欠きはそれぞれ、キャップ31が駆動素子133および キャリッジ146によってストリッパ149の正面に適切に配置されるときに前方に拡張 することによってライン30上のキャップ31の対応する溝と係合する。ストリッパ要素 がキャップ31と係合された状態で、駆動素子133が移動するにつれ、キャップストリ ッパ149はキャリッジ146と共に移動することができる。図14はキャリッジ駆動ア センブリ132の部分背面図である。本実施形態では、駆動素子133は駆動素子133 を 強 制 的 に 図 1 4 で 右 方 向 に 移 動 さ せ る よ う に 拡 張 す る 第 1 の 空 気 袋 1 3 7 に よ っ て 、 カ セット24の搭載部145の方に移動させられる。駆動素子は、第2の空気袋138によ って左に移動させることもできる。もしくは、駆動素子133は、ボールネジアセンブリ (キャリッジ駆動アセンブリがボールナットに装着される) またはラックピニオンアセン ブリなどの線形駆動ギアアセンブリに接続される1または複数のモータによって前後に移 動 さ せ る こ と が で き る 。 キ ャ ッ プ ス ト リ ッ パ 1 4 9 の ス ト リ ッ パ 要 素 1 4 9 1 は 第 3 の 空 気袋、もしくは、上述するように線形駆動アセンブリに接続されるモータによって、キャ ップストリッパハウジングを出入りするように移動させることができる。

20

30

40

50

[0 1 2 2]

図15~18は、キャリッジ駆動アセンブリ132およびキャップストリッパ149の別の実施形態を示す。図15のキャリッジ駆動アセンブリ132の背面図に見られるように、本実施形態では、駆動素子133はネジ駆動機構1321によって左右に移動させられる。図16のキャリッジ駆動アセンブリ132の右背面斜視図に見られるように、ストリッパ要素は空気袋139によって内方および外方に移動させられるが、上述したようにその他の構成も可能である。

[0123]

図17および18は、キャップストリッパ149のストリッパ要素1491の別の実施形態の左右正面斜視図である。図13に示す実施形態のストリッパ要素1491は、流流をっている。図17および18の実施形態では、ストリッパ要素1491はフォーク状要素60だけでなく、ストリッパ要素1491にた回可能に取り付けられるロッカーアーム61もとったのはは、スパイクキャップ63をカーアーム61は、スパイクキャップ係合部61をとスパイクキャップ係合部61をとスパイクキャップ係合部61をとなれてクキャップ係合部61をとなれてクキャップ係合部61をでは、スパイクキャップ係合部61をでするように、スパイクキャップ係合部61をが対応するように対けられる。しかし、キャップ31と接触して、図17に示されるように、スパイクキャップ係合部61をが対応すると、スパイクキャップ係合部61をが対応するように対けられると、スパイクキャップ係合部61をが対応するように、ロッカーアーム61をに回させる。フッパ要素1491から離れて移動するように、ロッカーアーム61をに回させる。クキャップの3上のフランジと接触することができる。

[0124]

[0125]

図22は、溶液ラインキャップ31がフォーク状要素60と係合し、ロッカーアーム61の溶液ラインキャップ係合部61aと接触する例を示す。これにより、ロッカーアーム61は(図示したように)時計回りに回転させられ、スパイクキャップ係合部61bはスパイクキャップ63と係合させられる。本実施形態では、ストリッパ要素1491が右に移動すると(図22に示す)、スパイクキャップ係合部61bが第2のフランジ63aと接触し、対応するスパイク160からのスパイクキャップ63の引張を助けるように、部分61bの係合は、スパイクキャップ63上に第2のフランジ63aと隣接する部分61bを配置することを含む。尚、スパイクキャップ63の突刺63cがキャップ31内の穴31bを伸張し(図23を参照)、キャップ31内の周囲の内側溝または凹部に捕捉されるように、溶液ラインキャップ31の端部用の止め具とキャップ63上の第1のフランジ63bは、溶液ラインキャップ31の端部用の止め具と

20

30

40

50

しての役割を果たす。キャップ31の穴31b内の溝または凹部を画定する壁は対称であってもよい、あるいは好適には、突刺63cの形状に合致するように非対称に配置してもよい(キャップ31と溝または凹部の断面図33を参照)。スパイクキャップ63上の第2のフランジ63aは、必要に応じ、スパイク160からスパイクキャップ63を分離するさらなる引張力を提供するため、ロッカーアーム61のスパイクキャップ係合部61bが係合する歯としての役割を果たす。

[0126]

図 2 3 は、キャップ 3 1 が取り外された溶液ライン 3 0 のコネクタ端 3 0 a の近接展開 図である(図23では、明瞭化のために図24に示されるような指プルリングのないキャ ップ31が示されている。プルリングは、サイクラー14でのキャップ31の動作のため に存在する必要はない。しかしながら、オペレータに必要に応じて溶液ライン30の終端 から手動でキャップ31を取り外させる際には有用であろう)。図示した本実施形態では 、 インジケータ 領域 3 3 でのインジケータは、 図 1 0 および 1 1 に示されるように装着さ れるときにキャリッジ146の対応するスロット内に適合するようなサイズと構成の環状 形状を有する。当然ながら、インジケータは任意の適切な形状をとることができる。キャ ップ31は、内部穴、シール、および/またはカセット24上のスパイク160との漏れ 防止接続を可能にするその他の特徴を有する、コネクタ端30aの遠位端全面に適合する ように配置される。コネクタ端30aは、キャップ31が取り外されているときでもライ ン 3 0 内の溶液がコネクタ端 3 0 a から漏れるのを防止する貫通可能な壁または隔膜(図 示せず。図33の部材番号30bを参照)を含むことができる。壁または隔膜は、コネク 夕端30aがカセット24に装着されているときにスパイク160によって貫通されて、 ライン30からカセット24への流れを可能にすることができる。上述するように、キャ ップ31は、キャップストリッパ149のフォーク状要素60によって係合される溝31 aを含むことができる。キャップ31は、スパイクキャップ63を収容するように配置さ れる穴 3 1 b も含むことができる。穴 3 1 b とキャップ 3 1 は、キャップストリッパ 1 4 9 が溝 3 1 a と係合し、スパイク 1 6 0 のスパイクキャップ 6 3 が穴 3 1 b に収容された 状態で、キャップ31がスパイクキャップ63を適切に把持するように配置されるため、 キャリッジ 1 4 6 / キャップストリッパ 1 4 9 がカセット 2 4 から離れるようにキャップ 31を引っ張ると、スパイクキャップ63がスパイク160から取り外されて、キャップ 3 1 によって担持される。この取り外しは、上述したように、第 2 のフランジ 6 3 a また はスパイクキャップ63上のその他の特徴と係合するロッカーアーム61によって助ける ことができる。その後、キャップ31およびスパイクキャップ63をコネクタ端30aか ら取り外し、キャリッジ146によってライン30をスパイク160に装着することがで きる。

[0127]

治療がいったん完了すると、あるいはライン30および/またはカセット24をサイクラー14から取り外す準備が整うと、キャップ31と装着されたスパイクキャップ63とは、ドア141の開放が許可されて、カセット24およびライン30がサイクラー14から取り外される前に、スパイク160およびライン30に再装着することができる。もしくは、カセット24と溶液容器とはライン30と一緒に、キャップ31および装着されたスパイクキャップ63を再装着せずに、サイクラー14からまとめて取り外すことができる。この手法の利点は、取り外しプロセスが簡易化されることと、サイクラーまたは周辺領域に漏れ出す可能性のある流体が不適切に再装着される、あるいは不適切にキャップを封止するのを防止することである。

[0128]

図 2 4 ~ 3 2 は、ライン搭載および自動接続動作中のキャリッジ 1 4 6 、キャップストリッパ 1 4 9 、およびカセット 2 4 の斜視図である。ドア 1 4 1 およびその他のサイクラー構成部品は明瞭化のため図示しない。図 2 4 では、ドア 1 4 1 が図 8 に示す位置で開放しているかのように、キャリッジ 1 4 6 は折り曲げ位置にある。ライン 3 0 およびカセット 2 4 は、ドア 1 4 1 上にまで降下されるように配置される。図 2 5 では、ライン 3 0 は

20

30

40

50

キャリッジ146内に搭載され、カセット24は搭載部145内に搭載される。この時点 で、ドア141は、動作のためサイクラーを準備するのに閉じられる。図26では、ドア 141が閉じられている。サイクラー14がどの溶液をどの程度の量装填するかなどを決 定できるように様々なライン特性を識別するため、ライン30上のインジケータ領域33 に位置する識別子またはインジケータを読み取ることができる。図27では、キャリッジ 1 4 6 は左に移動させられて、ライン 3 0 上のキャップ 3 1 とカセット 2 4 上の対応する スパイクキャップ63とを係合させている。移動中、駆動素子133はキャップストリッ パ149と係合し、キャップストリッパ149を左に移動させる。しかし、キャップスト リッパ149は後退位置のままである。図28では、キャップストリッパ149が前方に 移動してフォーク状要素60をキャップ31と係合させることによって、スパイクキャッ プ 6 3 と連結されていたキャップ 3 1 と係合する。存在する場合、ロッカーアーム 6 1 は スパイクキャップ63に対して係合位置まで移動することができる。次に、図29に示す ように、キャリッジ146およびキャップストリッパ149が、キャップ31およびスパ イクキャップ63をカセット24上の対応するスパイク160から引っ張るように、カセ ット24から離れる方向へ右に移動する。この移動中、存在する場合、ロッカーアーム6 1 は、スパイクキャップ 6 3 をカセット 2 4 から引っ張る際の手助けをすることができる 。図30では、キャップストリッパ149が右への移動を中止している一方、キャリッジ 1 4 6 はカセット 2 4 から離れる方向に移動し続ける。これにより、ライン 3 0 のコネク タ端 3 0 a をキャップ 3 1 から引っ張って、フォーク状要素 6 0 によりキャップストリッ パ149上に装着されたキャップ31およびスパイクキャップ63を残す。図31では、 キャップストリッパ149が後退し、カセット24の方に再び移動するためキャリッジ1 4 6 のための経路を空ける。図 3 2 では、キャリッジ 1 4 6 がカセット 2 4 の方に移動し て、ライン30のコネクタ端30aをカセット24の対応するスパイク160と係合させ る。サイクラーの動作中、キャリッジ146はこの位置にとどまる。いったん治療が完了 すると、図24~32に示される移動を逆転して、スパイク160および溶液ライン30 に再びキャップをかぶせ、カセット24および/またはライン30をサイクラー14から 取り外すことができる。

[0129]

キャップ31およびスパイクキャップ63の取り外しをさらに図示するため、図33は、ライン30が5つの異なる接続段階にあるカセット24の断面図を示す。最も上のスパイク160で、スパイクキャップ63はまだスパイク160上の適所にあり、溶液クイン30は図26の場合のようにカセット24から離れた位置にある。最も上のスパイクから下方にある2番目のスパイク160で、溶液ライン30およびキャップ31は図2で、がスパイクキャップ31は図2で、がスパイクキャップ31は図2で、がスパイクキャップ3149はキャップ31およびスパイクキャップ31、およびこの場合のようにカセット24から離れて移動している。この場合のようにカセップ31およびのの場合のスパイク160で、溶液ライン30は右に移動し続けることにより、図30の場合のようにキャップ31をライン30から取り外す。いったんキャップ31および63が後退すれば、溶液ライン30は左に移動して、図32の場合のようにライン30のコネクタ端30aをスパイク160に流体接続する。

[0130]

各種センサは、キャリッジ146およびキャップストリッパ149が予測される位置に完全に移動することを検証する助けとして使用することができる。一実施形態では、キャリッジ駆動アセンブリ132には6つのホール効果センサ(図示せず)を備えることができ、4つがキャリッジ146用で、2つがキャップストリッパ149用である。第1のキャップストリッパセンサは、キャップストリッパ149が完全に後退した時点を検知するために配置することができる。第1のキャリッジ

20

30

40

50

センサは、キャリッジ146が「ホーム」位置、すなわち、カセット24およびライン30を搭載することが可能な位置にある時を検知するために配置することができる。第2のキャリッジセンサは、キャリッジ146がスパイクキャップ63と係合した位置にある時を検知するために配置することができる。第3のキャリッジセンサは、キャリッジ146がキャップ31をライン30から取り外した位置に到達した時を検知するために配置することができる。第4のキャリッジセンサは、キャリッジ146がライン30のコネクタ端30aとカセット24の対応するスパイク160とを係合させた位置に移動した時を検知するために配置することができる。他の実施形態では、単独のセンサが、上述のキャリッジ位置のうち2つ以上を検知することができる。キャップストリッパセンサおよびキャリッジセンサは、電子制御盤(「自動接続盤」)に入力信号を供給し、次にユーザインターフェース144を介してユーザに特定の確認コードまたはエラーコードを通信することができる。

[0131]

何本のライン30が装着されているかに応じて、キャリッジ146がスパイクキャップ63と係合する力を調整する際の利点があり得る。カセット24への接続を完了するともの要な力は、スパイクキャップ63に接続しなければならないキャップ31の数ととも検大する。インジケータ領域33でラインインジケータからの情報を検知し読み取るために必要なデータを供給するために知まることができる。カはたとえば、第1の空気袋137またはモータ / ボールネジとの直線アクチュエータなどのいくつかの装置によって生成カカを受信し、直線アクチュなのにからの大力を受信し、直線アクチュエータなどのいまたは知ずる空気圧バルブのいずれかに適力はできる。コントローラ16は、たととができるにプログラムすることができる。コントローラ16は、たとの膨張を制御する空気圧バルブを調整することができる。を制御することができる。

[0132]

ライン30上のキャップ31がカセット24のスパイク160上のキャップ63と一緒に取り外される本発明の態様は、動作の簡易化とは別の利点も提供することができる。たとえば、スパイクキャップ63はライン30上のキャップ31との係合により取り外されるため、ライン30がキャリッジ146上の特定のスロットに搭載されていない場合、その位置でスパイクキャップ63は取り外されない。たとえば、カセット24は5つのスイク160と対応するスパイクキャップ63とを含むが、サイクラー14はサイクラー14と関連づけられる4つ以下(0でも可)のライン30と共に動作することができる。スパイン30が存在しないキャリッジ146上のスロットの場合、キャップ31がないため、その位置でスパイクキャップ63を取り外すことのできる機構も存在しない。よって、ライン30が特定のスパイク160に接続されなければ、スパイク160上のキャップ63はカセット24の動作中、定位置にとどまる。このことは、スパイク160での漏れおよび/またはスパイク160の汚染を防止するのを助けることができる。

[0133]

図33のカセット24は、たとえば図3、4、6に示す実施形態のカセットとは異なるいくつかの特徴を含む。図3、4、6の実施形態では、加熱バッグポート150、排液ラインポート152、および患者ラインポート154は中央管156とスカート158とを有するように配置される。しかし、上述したように、および図33に示すように、ポート150、152、154は中央管156のみを含みスカート158を含まないことも可能である。これは図34にも示される。図34に示す実施形態は、左側ポンプチャンバ181の外表面に形成される隆起リブを含む。隆起リブは右側ポンプチャンバ181に提供することもでき、ポンプチャンバ181の外壁の追加接触点を提供することができ、該チャンバはカセット搭載部145でドア141内に、ドア141が閉じられたときにカセットを制御面148に押し付ける機構を有する。隆起したリブは必要ではなく、その代わりに

20

30

40

50

、ポンプチャンバ181は図34の右側ポンプチャンバ181に見られるようにリブまたはその他の特徴を持たないことも可能である。同様に、図3、4、6の実施形態のスパイク160はスパイク160のベースにスカートまたは類似の特徴を含まないが、図33の実施形態はスカート160aを含む。これは図34にも示される。スカート160aは、スカート160aとスパイク160との間の凹部にスパイクキャップ63の端部を収容して、スパイク160とスパイクキャップ63との間の封止の形成を助けるように配置することができる。

[0134]

図 3 3 に示す本発明の別の特徴は、スパイク 1 6 0 を通るスパイク 1 6 3 の遠位端およ び内腔159の構成に関する。この態様において、スパイク160の遠位端は、スパイク 1 6 0 の幾何学的中心にほぼ沿って走るスパイク 1 6 0 の長手軸またはその近傍に配置さ れる。スパイク160の遠位端を長手軸またはその近傍に配置することで、スパイク16 0 を対応する溶液ライン 3 0 に係合させる際に位置合わせの許容差を緩和し、スパイク 1 6 0 がライン 3 0 のコネクタ端 3 0 a の隔膜または膜 3 0 b を貫通するのを助けることが できる。その結果、スパイク160の内腔159はスパイク160の長手軸からほぼ外れ て、たとえば、図33に示すように、および図35のスパイク160の端面図に示すよう にスパイク160の底部近傍に配置される。また、スパイク160の遠位端は、スパイク 160のより近位の部分と比べてやや径が小さい(本実施形態では、スパイク160の径 は実際に、本体 1 8 からのスパイク 1 6 0 の長の約 2 / 3 に段階的に変化している)。遠 位端でのスパイク160の径が縮小されていることで、スパイク160とライン30の内 壁との間の間隙が提供されて、スパイク160によって貫通される際に隔膜30bがスパ イク160とライン30間に配置されるように折り返される空間ができる。スパイク16 0 の段階的特徴は、隔膜 3 0 b がライン 3 0 の内壁に接続される場所でライン 3 0 と係合 することにより、ライン30とスパイク160との間に形成される封止を強化するように 配置することもできる。

[0135]

いったんカセット24およびライン30がサイクラー14内に装填されれば、サイクラ - 1 4 は溶液ライン 3 0 から加熱バッグ 2 2 および患者へ流体を移動させるようにカセッ ト24の動作を制御しなければならない。図36は、カセット24内の流体圧送と流路制 御とを生じさせる、カセット24のポンプチャンバ側(たとえば、図6に示す)と相互作 用するサイクラー14の制御面148の平面図である。静置時、1種のガスケットとして 説明することのできる制御面148はシリコーンゴム製シートを備えることができ、略平 坦にすることができる。バルブ制御領域1481は、たとえば、シート表面上の折り目、 溝、リブ、またはその他の特徴によって、制御面148に画定してもよく、シートの面と 略長手方向に移動可能であるように配置してもよく(あるいはしなくてもよい)。内方/ 外方に移動させることによって、バルブ制御領域1481は、カセット24のバルブポー ト 1 8 4 、 1 8 6 、 1 9 0 、 および 1 9 2 を 開閉 し、 それによってカセット 2 4 の 流れを 制御するように、カセット24上の膜15の関連部分を移動させることができる。2つの より大きな領域であるポンプ制御領域1482は同様に、ポンプチャンバ181と協働す る膜15の関連造形部151を移動させるように可動にすることができる。膜15の造形 部 1 5 1 と同様、ポンプ制御領域 1 4 8 2 は、制御領域 1 4 8 2 がポンプチャンバ 1 8 1 内へ広がる際にポンプチャンバ181の形状と一致するように形成することができる。こ のように、ポンプ制御領域1482での制御シート148の部分は、圧送動作中に必ずし も伸張させる、あるいはその他の形で弾性的に変形させる必要はない。

[0136]

領域1481および1482はそれぞれ、たとえば、カセット24がサイクラー14に 装填され、ドア141が閉じられた後、カセット24の膜15とサイクラー14の制御面 148との間に存在し得る空気またはその他の流体をすべてまたはほぼすべて除去するために使用可能な関連の真空または真空排気ポート1483を有することができる。これは 、膜15と制御領域1481および1482との密な接触の確保と、圧送動作での所望量

20

30

40

50

の送出および/または各種バルブポートの開/閉状態の制御とを助けることができる。尚 、 吸 気 ポ ー ト 1 4 8 2 は 、 制 御 面 1 4 8 が カ セ ッ ト 2 4 の 壁 ま た は そ の 他 の 比 較 的 硬 い 特 徴と接触するように押圧されない場所に形成される。たとえば、本発明の一態様によると 、カセットのポンプチャンバの一方または両方は、ポンプチャンバに隣接して形成される 吸気通気用間隙領域を含むことができる。図3および6に示される本実施形態では、ベー ス部材18は、ポンプ制御領域1482用の吸気通気用ポート1483が障害なしに膜1 5 と制御面148との間から(たとえば、膜15の断裂のため)空気または流体を除去で きるように、ポンプチャンバ181を形成する楕円形の凹みに隣接し、かつその外部に吸 気 通 気 用 ポ ー ト 間 隙 ま た は 拡 張 機 能 8 2 (た と え ば 、 ポ ン プ チ ャ ン バ に 流 体 接 続 さ れ る 凹 部領域)を含むことができる。拡張機能は、ポンプチャンバ181の周囲内に配置するこ ともできる。しかし、ポンプチャンバ181の周囲外に通気用ポート機能182を配置す ると、液体を圧送するためのポンプチャンバの容積をより多く確保することができ、たと え ば 、 透 析 液 の 圧 送 に 使 用 さ れ る ポ ン プ チ ャ ン バ 1 8 1 の 設 置 面 積 全 体 を 確 保 で き る 。 好 適には、拡張機能182はポンプチャンバ181に関して縦方向に下側の位置に配置され て、 膜 1 5 と制 御 面 1 4 8 間 で漏れる液体を最も早い機会に吸気ポート 1 4 8 3 を 通って 引き出すことができる。同様に、バルブ1481に関連付けられる吸気ポート1483は 好適には、バルブ1481に対して縦方向に下位の位置に配置される。

[0137]

制御領域1481および1482は、カセット24に対向する制御面148の側、たと えば、制御面148を形成するゴムシートの裏側の空気圧および/または空気容積を制御 することによって移動させることができる。たとえば、図37に示すように、制御面14 8 は、各制御領域1481、1482と関連して配置される制御チャンバ171を有し、 互いに隔離される(または少なくとも所望に応じ互いに個々に制御可能である)嵌合ブロ ック170によって支持されることができる。カセット24が嵌合ブロック170に支持 された制御面148と動作可能に関連するように押圧されるとき、嵌合ブロック170の 表面はカセット24とのインターフェースを形成する。よって、嵌合ブロック170の制 御 チャンバ は カ セット 2 4 の 補 完 バ ル ブ ま た は ポン プ チャン バ に 接 続 さ れ て 、 嵌 合 ブ ロッ ク 1 7 0 に隣接する制御面 1 4 8 の制御領域 1 4 8 1 および 1 4 8 2 と、カセット 2 4に 隣接する膜15の関連領域(たとえば造形部151)とを挟み込む。空気またはその他の 制 御 流 体 は 、 領 域 1 4 8 1 、 1 4 8 2 用 の 嵌 合 ブ ロ ッ ク 1 7 0 の 制 御 チ ャ ン バ 1 7 1 を 出 入りするように移動することによって、カセット24のバルブポートを開閉する、および / またはポンプチャンバ181の圧送動作を実行するために、所望に応じて制御領域14 81、1482を移動させることができる。図37に示される一実施形態では、制御チャ ン バ 1 7 1 は 、 バ ル ブ 制 御 領 域 1 4 8 1 の 裏 当 て と な る 円 筒 状 領 域 と 、 ポ ン プ 制 御 領 域 1 482の裏当てとなる一対の楕円形空隙として構成することができる。サイクラー14が 各制御チャンバ内の流体量および/または流体圧を制御することができるように、流体制 御ポートを各制御チャンバ171に設けることができる。たとえば、嵌合ブロック170 は、制御チャンバ171と連通し、適切な空気圧/真空を制御チャンバ171に印加させ る様々なポート、チャネル、開口部、空隙、および/またはその他の特徴を含むマニホル ド172と嵌合することができる。図しないが、空気圧/真空の制御は、たとえば制御可 能バルブ、ポンプ、圧力センサ、アキュムレータなどを使用して適切な方法で実行するこ とができる。当然ながら、制御領域1481、1482は、たとえば、重力ベースシステ ム、水圧システム、および/または機械的システム(リニアモータなど)によって、ある いは、気圧、水圧、重力ベース、および機械的システムなどのシステムの組み合わせによ って別の方法で移動させることもできると理解すべきである。

[0138]

本発明の一態様によると、膜15内の漏れを検知するために吸気ポート1483を使用することができる。たとえば、吸気ポート1483に接続される導管またはチャンバ内の液体センサは、膜15に穴が開く、あるいはそれ以外の方法で液体が膜15と制御面148との間に導入される場合、液体を検知することができる。たとえば、吸気ポート148

3 は、嵌合ブロック 1 7 0 内の補完吸気ポート 1 7 3 と位置合わせし、封止して関連させ 、次にマニホルド172内の共通流体回収チャンバ1722につながる流体路1721と 封止して関連させることができる。流体回収チャンバ1722は、真空を制御面148の すべての吸気ポート1483に印加および分布することのできる入口を含むことができる 。真空を流体回収チャンバ1722に印加することによって、吸気ポート173および1 4 8 3 のそれぞれから流体を引き出すことで、様々な制御領域での膜 1 5 と制御面 1 4 8 との間の空間から流体を除去することができる。しかし、液体が1または複数の領域に存 在 す る 場 合 、 関 連 の 吸 気 ポ ー ト 1 4 8 3 が 液 体 を 吸 気 ポ ー ト 1 7 3 と 、 流 体 回 収 チ ャ ン バ 1722に通じるライン1721とに引き込むことができる。上記流体は流体回収チャン バ1722に回収され、1または複数の適切なセンサ、たとえば、液体の存在を示すチャ ン バ 1 7 2 2 内 の 伝 導 率 の 変 化 を 検 知 す る 一 対 の 伝 導 度 セン サ に よ っ て 検 知 す る こ と が で きる。本実施形態では、センサは流体回収チャンバ1722の底部に配置し、真空源はチ ャンバ1722の上端でチャンバ1722に接続することができる。したがって、液体が 流体回収チャンバ1722に引き込まれる場合、液体面が真空源に達する前に液体を検出 することができる。任意で、真空源への液体の進入に抵抗するのをさらに助けるため、チ ャンバ1722への真空源接続点に疎水性フィルタ、バルブ、またはその他の構成部品を 配置することができる。このように、真空源バルブが液体によって汚染されるリスクを負 う前に、液体の漏れを検知し、コントローラ16によって対処することができる(たとえ ば、警告の生成、液体流入バルブの閉鎖、および圧送動作の中止)。

[0139]

一実施形態では、制御チャンバ171の内壁は、たとえば、ポンプ制御領域1482に関連づけられる制御チャンバ171に関して図37に示すように、ポンプチャンバニ71に関して図37に示すように、ポンプチャンバ完全に後退した制御領域1482から離して制御ポートを退避させておく高平特徴、リブトカのをはその他の突部の形状を取ることができる。この構成により、制御の中すぎる遮断したは真空をより均等に分布し、制御面148(少なくとおポンプ制御領域で)は171の内壁のいずれかに当たるまで完全に拡張されたときに大きな伸張圧をがでって、制御領域1482が制御チャンバ171内へ非対称に広がって、チポンバが完全に排気される前に制御領域1482によって制御ポートとの間の接触を下上では開鎖させることができる。制御領域1482と制御ポートとの間の接触を防止する特徴を制御チャンバ171の内表面に設けることは、制御領域1482がだきる。制御領域1482とができる。

[0140]

上述したように、サイクラー14は、システムの各種バルブ、圧力センサ、モータなどと電気接続するデータプロセッサを有し、所望の動作シーケンスまたはプロトコルにしたがい上記構成部品を制御するように構成される制御システム16を含むことができる。制御システム16は、適切な回路、プログラミング、コンピュータメモリ、電気接続、および/または特定のタスクを実行するためのその他構成部品を含むことができる。該システムは、制御面148、およびその他の空気圧式構成部品の領域の動作を制御するために所望の空気またはその他の流体の圧力(正圧・大気圧またはその他の基準を上回る・あるいは、負圧または真空・大気圧またはその他の基準を下回る・のいずれか)を生成するポンプ、タンク、マニホルド、バルブ、またはその他の構成部品を含むことができる。制御システム16(または少なくともその一部)に関するさらなる詳細は後で述べる。

[0141]

図示した一実施形態では、ポンプ制御チャンバ171内の圧力は、たとえば、制御チャンバ171を適切な圧力/真空下に暴露するように開放し、圧力/真空源を切断するように閉鎖するバイナリバルブによって制御することができる。バイナリバルブは、ポンプ制御チャンバ171内の圧力を制御するように調整可能な鋸歯状制御信号を用いて制御する

10

20

30

40

ことができる。たとえば、ポンプ送出行程中(すなわち、正圧がポンプ制御チャンバ171に導入されて、膜15/制御面148を移動させ、液体をポンプチャンバ181から流出させる)、バイナリバルブは、制御チャンバ171内に適切な圧力(たとえば、約70~90mmHgの圧力)を確立するため比較的高速で開閉するように鋸歯状信号によって駆動することができる。制御チャンバ171内の圧力が約90mmHg超に上昇すると、鋸歯状信号はさらに延長した期間、バイナリバルブを閉鎖するように調節することができる。圧力が制御チャンバ171で約70mmHg未満に低下すると、鋸歯制御信号が再びバイナリバルブに印加されて、制御チャンバ171内の圧力を上昇させることができる。よって、通常の圧送動作中、バイナリバルブは複数回開閉され、1または複数の延長期間、閉鎖することができるため、液体が強制的にポンプチャンバ181から押しやられる圧力は所望レベルまたは範囲(たとえば、約70・90mmHg)で維持される。

[0142]

いくつかの実施形態と本発明の一態様によると、膜 1 5 / ポンプ制御領域 1 4 8 2 の「 行程の最後」、たとえば、膜15がポンプチャンバ181内のスペーサ50と接触する、 あるいはポンプ制御領域1482がポンプ制御チャンバ171の壁と接触するときを検出 することが有用であり得る。たとえば、圧送動作中、「行程の最後」の検出は、膜15/ ポンプ制御領域1482の移動を逆転させて新たな圧送サイクルを開始すべきである(ポ ンプチャンバ181に注液する、あるいはポンプチャンバ181から液体を追いやる)こ とを示すことができる。ポンプ用の制御チャンバ171内の圧力が鋸歯状制御信号によっ て駆動されるバイナリバルブにより制御される、図示した一実施形態では、ポンプチャン バ181内の圧力が、比較的高い周波数、たとえば、バイナリバルブが開閉される周波数 またはその近傍の周波数で変動する。制御チャンバ171内の圧力センサは、膜15/ポ ンプ制御領域1482がポンプチャンバ181の内壁またはポンプ制御チャンバ171の 壁と接触していないときに通常より高い振幅を有するこの変動を検知することができる。 しかし、いったん膜15/ポンプ制御領域1482がポンプチャンバ181の内壁または ポンプ制御チャンバ171の壁と接触すれば(すなわち、「行程の最後」)、圧力変動は 低下する、あるいはそれ以外の形でポンプ制御チャンバ171内の圧力センサによって検 知 可 能 に 変 化 す る 。 こ の 圧 力 変 動 の 変 化 は 行 程 の 最 後 を 識 別 す る の に 利 用 す る こ と が で き 、 カセット 2 4および / またはサイクラー 1 4のポンプおよびその他の構成部品はそれに 従い制御することができる。

[0143]

オクルーダ

本発明の一態様では、1または複数の可撓ラインを開閉するオクルーダは、バネ鋼(たとえば、板バネ)で作製される平板などの弾性要素として構成され得る一方または両方には断部材を含むことができ、オクルーダを動作させるために遮断部材の一方または両方に立てクチュエータを有する。特定の実施形態では、アクチュエータを有する。特定の実施形態では、アクチュエータを有する。特定の実施形態がは、アクチュエータを有する。特定の実施形態がは、アクチュエータは拡張可能が縮小サイズ状態にあるとき、弾性要素には、暗平とと強制のよびには、関鎖されたラインまがはにピンチへッドを素をははである、弾性要素には高いに発生である。別の実施形態では、遮断部材はフォースアクチュエータによって印まとができる。特定の実施形態では、遮断部材はフォースアクチュエータによってコオースアクチュエータによがでされてアクチュエータによがでは、遮断部材が可撓管の開放または閉鎖を実行するように対向に対の一方または両方に力を印かできる。

[0144]

図38は、患者ラインおよび排液ライン34および28、および/またはサイクラー14またはセット12内のその他のライン(たとえば、加熱バッグライン26)を閉鎖または遮断するために使用可能なオクルーダ147の図示した実施形態の展開図であり、図3

10

20

30

40

9 はその部分組立図である。オクルーダ147は、任意のピンチヘッド161、たとえば 、ドア141に管を押し付け、閉鎖された管をつまむように管と接触する略平坦な刃状要 素を含む。別の実施形態では、ピンチヘッドの機能は、遮断部材165の一方または両方 の拡張縁部によって置き換えることができる。ピンチヘッド161は、たとえば、遮断さ れたラインのうちの1つに漏れがある場合、流体(たとえば、空気または液体)のサイク ラー14のハウジングへの進入に抵抗するのを助けるようにピンチへッド161と協働す る、 O リングまたはその他の部材などのガスケット 1 6 2 を含む。ベローズガスケット 1 62は、サイクラーハウジングの前面パネル、すなわち、ドア141を開けることにより 露出されるパネルに装着されるピンチヘッドガイド163に取り付けられ、ピンチヘッド 161はそのピンチヘッドガイドを通過する。ピンチヘッドガイド163により、ピンチ ヘッド161は、ピンチヘッド161の摺動運動に対する拘束および/または大きな抵抗 なくピンチヘッドガイド163を出入りできる。ピボット軸164は、たとえば、標準的 ドアヒンジ上に見られるような、図示した実施形態のバネ板165ではそれぞれがフック 状ピボット軸受けを含む一対の対向するオクルーダ部材をピンチヘッド161に装着する すなわち、ピンチヘッド161上のシャフトガイドの開口部、およびバネ板165のフ ック状軸受けによって形成される開口部は互いに位置合わせされ、ピボット軸164が開 口部に挿入されるため、ピンチヘッド161とバネ板165は共に旋回可能に接続される 。バネ板165は、スチールなどの適切な材料で作製し、応力のかかっていないときに略 平坦になるように構成することができる。バネ板165の対向端部は、第2のピボット軸 164によって直線アジャスタ167に旋回可能に接続される同様のフック状軸受けを含 む。 本 実 施 形 態 で は 、 フ ォ ー ス ア ク チ ュ エ ー タ は 空 気 袋 1 6 6 を 備 え 、 該 空 気 袋 は バ ネ 板 1 6 5 間に位置し、流体が(たとえば、加圧下の空気)空気袋に導入されるときに、空気 袋が拡張してピボット軸164間の領域で互いに離れるようにバネ板165を押すように 構成される。直線アジャスタ167がサイクラーハウジング82に固定される一方、ピン チヘッド161は浮遊するのを許されるが、その移動はピンチヘッドガイド163によっ て誘導される。直線アジャスタ167は、その下端にスロット穴を含み、アセンブリ全体 を適所に調節させることによって、オクルーダ147がサイクラー14内に設置されると きにピンチヘッドを適切に位置決めすることができる。ハウジング82に対する直線アジ ャスタ167の位置の調節を助けるため、ターンバックル168またはその他の構成を使 用することができる。すなわち、ピンチヘッド161は通常、バネ板165が互いに近接 して配置され、空気袋166がほぼ空である、あるいは大気圧下にある状態で、ピンチへ ッド161が切断、ねじれ、またはその他の管の損傷なく流れるように閉鎖された管をつ まむべく患者ラインおよび排液ラインを適切に押圧するように、適切に配置される必要が ある。直線アジャスタ167のスロット開口部により、オクルーダ147を精密に位置決 めし適所に固定することができる。リリースプレード169によって提供されるようなオ ーバライド解放装置がバネ板165間に任意に配置され、より詳細に後述するように、バ ネ板165を遠くに押すように回転させられることによって、ピンチヘッド161をピン チヘッドガイド163に引き込む。リリースプレード169はたとえば、停電、空気袋1 66の故障、またはその他の状況下でオクルーダ147を動作不能にするため、手動で作 動することができる。

[0 1 4 5]

オクルーダの特定の実施形態を構成する際に有益となり得る特定の構成部品のさらなる構成および説明が米国特許第6,302,653号に記載されている。バネ板165は、所望数のコラプシブルチューブを遮断する曲げ変位に応答して十分な復元力を提供するため、曲げ力に弾性的に抵抗し、十分な長手方向の剛性(曲げ抵抗)を有する材料で構成することができる。図示した実施形態では、各バネ板は応力をかけられていないときに略平坦であり、シートまたはプレートの形状である。1または複数の弾性遮断部材(バネ部材)を利用する別の実施形態では、所望数の折畳み式管を遮断する曲げ変位に応答して十分な復元力を提供するため、曲げ力に弾性的に抵抗し、十分な長手方向の剛性(曲げ抵抗)を有する任意の遮断部材を使用することができる。適切であろうバネ部材は、プリズム状

10

20

30

40

20

30

40

50

、台形、正方形、または矩形のバーまたはビーム、 I ビーム、楕円形ビーム、お椀状表面、またはその他を含むがそれらに限定されない、当業者にとっては自明の広範な形状を取ることができる。当業者であれば、本教示と特定用途の要件とに基づきバネ板 1 6 5 の適切な材料および寸法を容易に選択できるであろう。

[0146]

図40は、空気袋166が収縮しバネ板165が互いに近接配置されて平坦または略平 坦な状態になっているオクルーダ147の上面図である。この位置で、ピンチヘッド16 1はピンチヘッドガイドから完全に延伸され、サイクラー14の前面パネル(すなわち、 ドア141の内側のパネル)は患者ラインおよび排液ラインを遮断することが可能である 。 一 方 、 図 4 1 は 膨 張 状 態 に あ る 空 気 袋 1 6 6 を 示 し 、 こ の 膨 張 状 態 で は バ ネ 板 1 6 5 が 互いに遠ざかるように押されることによって、ピンチヘッド161がピンチヘッドガイド 1 6 3 内へ後退している。(尚、直線アジャスタ 1 6 7 がサイクラーハウジング 8 2 に対 して適所に固定され、よってハウジング82の前面パネルに対しても固定される。 ピンチ ヘッド161はピンチヘッドガイド163を自由に出入りするように構成されているため 、バネ板165が遠くへ移動させられるにつれ、ピンチヘッド161は前面パネルに対し て後方へ移動する)。この状態は、ピンチヘッド161が患者ラインおよび排液ラインを 遮断するのを防止し、オクルーダ147がサイクラー14の通常動作中にとどまる状態で ある。すなわち、上述したように、サイクラー14の各種構成部品は空気圧/真空を用い て作動することができる。たとえば、制御面148は適切な空気圧/真空の駆動下で、カ セット24のための流体圧送およびバルブ動作を生じさせるように作動することができる 。よって、サイクラー14が正常に動作しているとき、サイクラー14は制御システム動 作に対してだけでなく、ピンチヘッド161を後退させ、患者ラインおよび排液ラインの 遮断を防止するために空気袋166を膨張させるように十分な空気圧を生成することがで きる。しかし、システムシャットダウン、故障、欠陥、またはその他の状況の場合、空気 袋 1 6 6 への空気圧は停止されて、空気袋 1 6 6 を収縮させ、バネ板 1 6 5 を真直にし、 ピンチヘッド161を延伸させてラインを遮断する。図示した構成の1つの利点は、ピン チヘッドガイド163に対して移動する際に、ピンチヘッド161は通常ピンチヘッドガ イド163を拘束しないように、バネ板165の復元力が釣合いを取ることである。また 、 バ ネ 板 1 6 5 の 対 向 力 は 、 ピ ボ ッ ト 軸 お よ び ア セ ン ブ リ の ブ シ ュ の 非 対 称 な 摩 擦 摩 耗 量 を低減させる傾向がある。また、いったんバネ板165が略真直な位置を取れば、バネ板 165はピンチヘッド161の長さにほぼ沿う方向で、空気袋166によってバネ板16 5 にかかる力よりも数倍大きい力を働かせて、バネ板165を互いに分離させ、ピンチへ ッド161を後退させる。さらに、バネ板165が平坦または略平坦な状態にある場合、 ピンチヘッド161によるピンチ力を圧倒するために、押出した管内の流体によって必要 とされる力は、端部で平坦化されたバネ板の面に略平行にバネ板に印加される際、平坦化 されたバネ板のカラム安定性を破壊することによってバネ板を座屈させるのに必要な比較 的大きな力に近い。その結果、オクルーダ147は、ピンチヘッド161を後退させるの に空気袋166に印加される力を比較的小さく抑えつつ、故障の可能性を低減して、ライ ン を 遮 断 す る の に 非 常 に 有 効 で あ る 。 図 示 し た 実 施 形 態 の 二 重 バ ネ 板 構 成 は 、 バ ネ 板 を 曲 げるのに必要な任意の所与の力、および/またはバネ板の任意の所与のサイズおよび厚み に対して、ピンチヘッドによって提供されるピンチ力を大幅に増大させるさらなる利点を 備えることができる。

[0147]

状況によっては、ラインへのオクルーダ147の力を比較的大きくして、ドア141を開けにくくさせてもよい。すなわち、ピンチヘッド161がラインと接触しラインを遮断しているときに、ドア141はオクルーダ147の力に対抗しなければならず、場合によっては、このために、手動で作動するのが困難または不可能になるようにドア141を閉状態で維持するラッチが生じる場合がある。当然ながら、サイクラー14が始動され、作動するように空気圧を生成すれば、オクルーダ空気袋166を膨張させて、オクルーダピンチヘッド161を後退させることができる。しかしながら、場合によっては、サイクラ

一14のポンプ故障の場合のように、空気袋166の膨張が不可能または困難になることがある。ドアを開放できるように、オクルーダ147は手動解放を含むことができる。バーがある。ドアを開放できるように、オクルーダ147は、図38および39に示されるような、ボードの日本を選出した。できる。ボードの羽根を含むして、ボードの羽根は図39に示されるようでは、ボネと位置合わせされて、オクルーダを正常に作動させる。しかし、ボネ板165が平りによったを手動で後退させる必要がある場合、たとえば、ロリースがバネ板165を遠くに押すように、六角形キーまたはその他のツールとリリーススプレード169を原合させてリリースプレード169を回転させることができる。六角形キーまたはその他のツールは、サイクラード169を回転させることができる。六角形キーまたはその他のツールは、サイクラーがリジング82の開口部、たとえば、サイクラーハウジング82の左側ハンドルのに動することができる。

[0148]

ポンプ容積送出測定

[0149]

たとえば、図42は、カセット24のポンプチャンバ181とその関連制御構成部品お よび流入 / 流出路の概略図である。図示した本例では、加熱バッグ 2 2 、加熱バッグライ ン 2 6 、 お よ び カ セ ッ ト 2 4 を 通 る 流 路 を 含 む 液 体 供 給 源 が 、 ポ ン プ チ ャ ン バ の 上 側 開 口 部191に液体入力を設けて示されている。本例では、液体出口はポンプチャンバ181 の下側開口部187から液体を受け取るものとして示されており、たとえばカセット24 の流路と患者ライン34とを含むことができる。液体供給源は、たとえば、ポンプチャン バ181へのまたはポンプチャンバ181からの流れを許容するあるいは禁止するために 開閉可能なバルブポート192を含むバルブを含むことができる。同様に、液体出口は、 たとえば、ポンプチャンバ181へのまたはポンプチャンバ181からの流れを許容する あるいは禁止するために開閉可能なバルブポート190を含むバルブを含むことができる 。 当 然 な が ら 、 液 体 供 給 源 は 、 1 ま た は 複 数 の 溶 液 容 器 、 患 者 ラ イ ン 、 カ セ ッ ト 2 4 ま た は そ の 他 の 液 体 源 の 1 ま た は 複 数 の 流 路 な ど の 任 意 の 適 切 な 構 成 を 含 む こ と が で き 、 液 体 出口は、排液ライン、加熱バッグおよび加熱バッグライン、カセット24内の1または複 数の流路、またはその他の液体出口などの任意の適切な構成を含むことができる。概して 言えば、ポンプチャンバ181(すなわち、図42の膜14の左側)は、動作中に水や透 析液などの非圧縮性液体で充填される。しかしながら、最初の動作中、準備、または後述 するようなその他の状況下などの場合によっては、ポンプチャンバ181内に空気または その他の気体が存在する場合がある。また、ポンプの容積および/または圧力の検出に関 する 本 発 明 の 態 様 を カ セ ッ ト 2 4 の ポン プ 構 成 を 参 照 し て 説 明 し た が 、 本 発 明 の 態 様 は 任 意の適切なポンプまたは流体移動システムで使用可能であると理解すべきである。

[0150]

10

20

30

40

20

30

40

50

図 4 2 は、右手に膜 1 5 と制御チャンバ 1 7 1 の制御面 1 4 8 (互いに隣接する)を概 略的に示し、該制御チャンバは、上述したように、ポンプチャンバ181用の制御面14 8 のポンプ制御領域 1 4 8 2 と関連づけられる嵌合ブロック 1 7 0 内の空隙またはその他 の空間として形成することができる。制御チャンバ171内には、適切な空気圧が導入さ れて、膜15/制御領域1482を移動させ、ポンプチャンバ181内の液体の圧送を実 行させる。制御チャンバ171は、別のラインL1に分岐するラインL0、および圧力源 (たとえば、空気圧源または真空源)と連通する第1のバルブX1と連通する。圧力源は 、制御チャンバ171に送出される圧力を制御するためにピストンがチャンバ内で移動さ せられるピストンポンプを含むことができる、あるいは、膜15/制御領域1482を移 動 さ せ 圧 送 動 作 を 実 行 す る た め の 適 切 な 気 体 圧 を 送 出 す る 異 な る 種 類 の 圧 力 ポ ン プ お よ び / またはタンクを含むことができる。ラインL0は、別のラインL2および基準チャンバ (たとえば、後述する測定を実行するために適切に構成される空間)と連通する第2のバ ルブX2につながる。さらに、基準チャンバは、通気口またはその他の基準圧(たとえば 大気圧源またはその他の基準圧源)につながるバルブX3を有するラインL3とも連通 する。バルブX1、X2、およびX3はそれぞれ個々に制御することができる。圧力セン サは、たとえば、制御チャンバおよび基準チャンバと関連づけられる圧力を測定するため に、あるセンサを制御チャンバ171に、別のセンサを基準チャンバに配置することがで きる。これらの圧力センサは、適切な方法で圧力を検知するように配置され、作動するこ とができる。圧力センサは、ポンプまたはその他の特徴によって送出される容積を判定す るためにサイクラー14またはその他の適切なプロセッサに関して制御システム16と通 信することができる。

[0151]

上述したように、図42に示されるポンプシステムのバルブまたはその他の構成部品は 、ポンプチャンバ181、液体供給源および/または液体出口の圧力を測定する、および / またはポンプチャンバ 1 8 1 から液体供給源または液体出口に送出される流体の容積を 測定するように制御することができる。容積測定に関して、ポンプチャンバ181から送 出される流体の容積を判定するために使用される1つの技法は、2つの異なるポンプ状態 における制御チャンバ171での相対圧力と基準チャンバでの圧力を比較することである 。相対圧力を比較することによって、ポンプチャンバ181内の容積変化に対応し、ポン プチャンバ181に送出される/ポンプチャンバ181から受け取る容積を反映する、制 御チャンバ171での容積変化を判定することができる。たとえば、ポンプチャンバ注液 サイクル中に(たとえば、開放されたバルブX1を通って圧力源からの負圧を印加するこ とによって)制御チャンバ壁の少なくとも一部(または膜15/領域1482にとって別 の適切な位置)と接触すべく膜15およびポンプ制御領域1482を引き込むように、制 御チャンバ171内での圧力が低減された後、バルブX1を閉鎖して制御チャンバを圧力 源から隔離することができ、およびバルブX2を閉鎖することによって、基準チャンバを 制御チャンバ171から隔離することができる。バルブX3を開放して基準チャンバを大 気圧まで通気し、次いで閉鎖して基準チャンバを隔離することができる。バルブX1が閉 鎖され、制御チャンバおよび基準チャンバ内の圧力が測定された状態で、バルブX2が開 放されて、制御チャンバおよび基準チャンバ内の圧力を均等化させ始める。基準チャンバ および制御チャンバ内の最初の圧力は、基準チャンバの既知の容積および均等化が開始さ れた後(だが、必ずしも完了していなくともよい)に測定された圧力とともに、制御チャ ン バ の 容 積 を 判 定 す る の に 使 用 す る こ と が で き る 。 シ ー ト 1 5 / 制 御 領 域 1 4 8 2 が ポン プチャンバ 1 8 1 のスペーサ要素 5 0 と接触するように押圧されるポンプ送出サイクルの 最後で、このプロセスを繰り返すことができる。注液サイクルの最後での制御チャンバ容 積と送出サイクルの最後での容積を比較することによって、ポンプから送出される液体の 容積を判定することができる。

[0152]

理論的には、圧力均等化プロセス(たとえば、バルブX2の開口部で)は、断熱的に、 すなわち、熱転写が制御チャンバと基準チャンバの空気間およびその環境で生じずに行わ れるとみなされる。理論的考えでは、バルブ X 2 が閉鎖されたときに想像上のピストンがバルブ X 2 に最初に配置され、その想像上のピストンが、バルブ X 2 が開放されて制御チャンバおよび基準チャンバ内の圧力を均等化するときにラインL 0 またはL 2 内を移動する。(a)圧力均等化プロセスが比較的迅速に発生する、(b)制御チャンバおよび基準チャンバ内の空気がほぼ同一の成分濃度を有する、(c)温度が同様であるため、圧力均等化が断熱的に起こるという仮定は容積測定にわずかな誤差しか導入しない。また、一実施形態では、均等化の開始後に得られる圧力は、実質的な均等化が起こる前に測定することができ、最初の圧力の測定と、ポンプチャンバ容積を判定するために使用される最後の圧力の測定間の時間をさらに低減する。たとえば、熱転写を低減するように、膜15/制御面148、カセット24、制御チャンバ171、ライン、基準チャンバなどに低伝導率材料を使用することによって、誤差をさらに低減することができる。

[0153]

バルブX2が開放されるまでバルブX2が閉鎖される状態と圧力が均等化する状態との間に断熱システムが存在すると仮定すると、以下が当てはまる。

PV = Constant (1)

ただし、Pは圧力であり、Vは容積であり、 は定数(たとえば、気体が空気のように 二原子である場合、約1.4)に等しい。よって、以下の式は、バルブX2の開放と圧力 均等化前後の、制御チャンバおよび基準チャンバの圧力および容積に関連するように書く ことができる。

[0 1 5 4]

PrVr + PdVd = Constant = PfVf (2)

ただし、PrはバルブX2の開放前の基準チャンバおよびラインL2、L3内の圧力であり、VrはバルブX2の開放前の基準チャンバおよびラインL2、L3の容積であり、PdはバルブX2の開放前の制御チャンバおよびラインL0、L1内の圧力であり、VdはバルブX2の開放前の制御チャンバおよびラインL0、L1の容積であり、PfはバルブX2の開放後の基準チャンバおよび制御チャンバ内の均等化された圧力であり、Vfは制御チャンバ、基準チャンバ、およびラインL0、L1、L2、およびL3を含むシステム全体の容積、すなわち、

Vf = Vd + Vrである。

[0155]

Pr、Vr、Pd、Pf、および は既知であり、Vf=Vrサるるため、この式はVdを解くために使用することができるのでできるが、別定圧力位に、自動であるためにできるでである。でであるために使用することを主要解すべきである。その代わりにという。との特定の形式である。たとを理解すべかである。その代わりに、「測定圧力になったは「判定をである。その代わりにという。というである。とがである。とがである。とができる。たいのでは、ポートを関してが、別に関いては、カートをは、カートのできるが、カートのでは、カーのでは

[0156]

ポンプによって送出される容積を判定する流体管理システム(「FMS」)技術の実施 形態では、バルブX2の開放後の圧力均等化は断熱システムで生じると仮定される。よっ て、下記の式3は、圧力均等化前後の基準チャンバシステムの容積の関係を示す。

[0157]

 $Vrf = Vri(Pf/Patm)^{-(1/)}$ (3)

10

20

30

40

20

30

40

50

ただし、Vrfは基準チャンバの容積、ラインL2およびL3の容積、および開放後にバルブ×2の左または右に移動することのできる「ピストン」の移動から生じる圧力調節を含む基準チャンバシステムの最終の(均等化後)容積であり、Vriはバルブ×2に配置された「ピストン」とともに基準チャンバおよびラインL2、L3の最初の(均等化前)容積であり、Pfはバルブ×2の開放後の最終的な均等化圧力であり、Patmはバルブ×2の開放前の基準チャンバの最初の圧力(本例では、大気圧)である。同様に、式4は、圧力均等化前後の制御チャンバシステムの容積の関係を示す。

[0158]

 $Vdf = Vdi(Pf/Pdi)^{-(1/)}$ (4)

ただし、Vdfは制御チャンバの容積、ラインL0およびL1の容積、および開放後にバルブX2の左または右に移動することのできる「ピストン」の移動から生じる圧力調節を含む制御チャンバシステムの最終の容積であり、VdiはバルブX2に配置された「ピストン」とともに制御チャンバおよびラインL0、L1の最初の容積であり、PfはバルブX2の開放後の最終容積であり、PdiはバルブX2の開放前の制御チャンバの最初の圧力である。

[0159]

基準チャンバシステムおよび制御チャンバシステムの容積は、バルブX2が開放され、圧力が均等化した後、同じ絶対量だけ変化するが、式5に示されるように、符号は異なる(たとえば、容積の変化はバルブX2が開放したときの「ピストン」の左または右への移動によって生じるため)。

[0160]

Vr = (-1) Vd (5)

(尚、この基準チャンバおよび制御チャンバの容積の変化は、想像上のピストンの移動のみによる。基準チャンバおよび制御チャンバの容積は、通常の状況下では均等化プロセス中、実際に変化しない)。また、式3の関係を使用して、基準チャンバシステムの容積変化は、次式によって求められる。

[0161]

 $Vr = Vrf - Vri = Vri(-1 + (Pf/Patm)^{-(1/2)})$ (6) 同様に、式 4 を用いて、制御チャンバシステムの容積変化は、次式によって求められる

[0162]

 $Vd = Vdf - Vdi = Vdi(-1 + (Pf/Pdi)^{-(1/)})$ (7) Vriは既知であり、PfおよびPatmは測定される、あるいは既知であるため、 Vrを算出することができ、式5により(-) Vdに等しいと推定される。したがって Vdi(基準チャンバとの圧力均等化前の制御チャンバシステムの容積)は式7を用い て算出することができる。本実施形態では、Vdiは制御チャンバとラインL0およびL 1の容積を表し、L0およびL1は固定されており、既知の量を有する。VdiからL0 およびL1を引くと、制御チャンバのみの容積が得られる。上記の式7を用いて、たとえ ば、圧送動作の前(Vdi1)と後(Vdi2)(たとえば、注液サイクルの最後と排液 サイクルの最後で)の両方で、制御チャンバの容積変化を判定し、ポンプによって送出さ れる(あるいはポンプによって取り込まれる)流体の容積を測定することができる。たと え ば 、 V di1が注 液 工 程 の 最 後 で の 制 御 チャン バ の 容 積 で あ り 、 V di 2 が 次 の 送 出 行 程 の 最 後 で の 制 御 チ ャ ン バ の 容 積 で あ る 場 合 、 ポ ン プ に よ っ て 送 出 さ れ る 流 体 の 容 積 は 、 Vdi2からVdi1を引くことによって概算することができる。この測定は圧力に基づ き行われるため、圧送行程の全体または一部にかかわらず、ポンプチャンバ181内の膜 1 5 / ポンプ制御領域 1 4 8 2 のほぼ任意の位置に関して容積を判定することができる。 ただし、注液行程および送出行程の最後での測定は、圧送動作および/または流速にほと んどか全く影響を及ぼさずに達成することができる。

[0 1 6 3]

本発明の一態様は、制御チャンバの容積を判定する際、および/またはその他の目的で

使用される圧力測定値の識別技術を含む。たとえば、制御チャンバ内の圧力と基準チャンバ内の圧力とを検知するために圧力センサを使用することができるが、感知された圧力値は、バルブの開閉、制御チャンバへの圧力導入、基準チャンバの大気圧またはその他の基準圧への排気などに応じて変動する場合がある。また、一実施形態では、断熱システムが制御チャンバと基準チャンバ間の圧力均等化前の時点から均等化後まで存在すると推定されるため、時間内に接近して測定された適切な圧力値を判定することは、誤差を低減する助けとすることができる(たとえば、複数の圧力測定間に経過する時間が短いほど、システム内で交換される熱の量が低減されるため)。よって、測定圧力値は、ポンプなどによって送出される容積の判定のために使用される適切な圧力を確保する助けとして、注意深く選択する必要があろう。

[0164]

説明のため、図43は、バルブ×2の開放前の一時点から、バルブ×2が開放されてチャンバ内の圧力を均等化させた後のいくらかの時間までの、制御チャンバと基準チャンバに関する圧力値を示すグラフである。図示した本実施形態では、均等化以前は法、制御行程の最後など、構成によっては均等化以前でも制御チャンが圧が基準チャンが圧よりも低いを表示する水平ラインは現解すべきである。また、図43のグラフは均等化圧力を表示する水平ラインは明瞭化のためだけであると理解すべきである。均等化圧力は低い、エカセンサは、制御のではない。本実施形態では、圧力センサは、制御のバンプメ2の開放前には既知ではない。本実施形態では、圧力を必知するが、その他の流体はチャンがの両方で約2000日とのレートで圧力を感知するが、その他の流体はチャンパカなサンプリングレートを使用することができる。バルブ×2の開放前の時点では閉鎖づはれない。よって、バルブ×1および×3は概して、バルブ×2の開放前の時点では閉鎖づはれる。また、バルブポート190および192などのポンプチャンバにつながるバルがされる。また、バルブポート190および液体出口における圧力差の影響を防止するために閉鎖することができる。

[0165]

最初に、測定圧力データは、制御チャンバおよび基準チャンバに関する最初の圧力、すなわち、PdおよびPrを検知するために処理される。図示した一実施形態では、最初の圧力は、測定圧力データで使用される10ポイントスライディングウィンドウの解析にある。この解析は、たとえば最小二乗法を用いた各ウィンの傾斜の決定を含む、内のデータに関する最良適合ラインの生成、および最良適合ラインの傾斜の決定を合うれる度、および最良適合ラインの傾斜の決定を最近に対して新たな圧力が測定される度、の測定と過去9回の圧力測定とを含むデータセットに対して、最小二乗最良適合ラインが負(またはそれ以外の非ゼロ(のよびできる。このプロセスは数セットの圧力データに対してなり、次のデラセットでさらに負が増大し続ける(あるいはそれ以外の形でゼロ傾斜から逸脱するでセットでさらに負が増大し続ける(あるいはそれ以外の形でゼロ傾斜から逸脱するができるに関して判定することができる。最小二乗最良適合ラインが適切で増加し続ける非ゼロ(対を持ち始める点は、チャンバの最初の圧力、すなわち、バルブ×2が開放される前の一時点を特定するために使用することができる。

[0166]

一実施形態では、基準チャンバおよび制御チャンバに関する最初の圧力値は、データセットの最良適合ラインの傾斜が第1のデータセットから第5のデータセットまで増加し、第1のデータセットの最良適合ラインの傾斜が最初に非ゼロとなる(すなわち、第1のデータセットに先行するデータセットの最良適合ラインの傾斜がゼロである、あるいはそれ以外の形で十分な非ゼロではない)5つの連続するデータセットのうち最後のデータセットに関して判定することができる。たとえば、圧力センサは、バルブ×2が開放される前の1時点で始まる1/2ミリ秒(またはその他のサンプリングレート)毎にサンプルを取ることができる。圧力測定が行われる度に、サイクラー14は過去の9回の測定と共に最新の測定を行い、セット中の10データポイントの最良適合ラインを生成することができ

10

20

30

40

る。次の圧力測定後(たとえば、1/2ミリ秒後)、サイクラー14は過去の9回の測定と共に最新の測定を行い、再びセット中の10ポイントの最良適合ラインを生成するこのプロセスは繰り返すことができ、サイクラー14は、1セットの10データポイントの最良適合ラインの傾斜が最初に非ゼロとなる(あるいはそれ以外の形でもな傾斜が後のデータセットになる毎に増大することを判定することができる。使用するでの圧力測定を特定するため、1つで増大することをデータセットの別定である第3の測定を増大する。第5のデータセットの測定が時間中最もである。またはアアとして使用される測定とであるにはアアとして使用される測定とである。この選択は、実証的方法、たとえば、圧力測定値をグラフ化し、どの点が最も適切に圧が均等化プロセスを開始した時点を表すかを選択することによって選定された。当然なが均等化プロセスを開始した時点を表すかを選択することによって。当然なが均等化プロセスを開始した時点を表すかを選択する。

10

[0167]

図示した一実施形態では、選択されたPdおよびPr測定が行われた時間が所望の時間 閾値、たとえば、互いに1~2ミリ秒内にあることを確認することができる。たとえば、上述の方法が制御チャンバ圧および基準チャンバ圧を解析し、圧力均等化が始まる直前の圧力測定(ひいては、時点)を特定するために使用される場合、圧力が測定された時点は互いに比較的接近しているべきである。さもなければ、圧力測定の一方または両方を無効にするエラーまたはその他の故障条件があったかもしれない。PdおよびPrが発生した時間が共に適切に接近していることを確認することによって、サイクラー14は最初の圧力が適切に特定されたと確認することができる。

20

[0168]

チャンバの測定圧力がポンプチャンバ容積を確実に判定するために使用可能であるように、いつ制御チャンバおよび基準チャンバ内の圧力が均等化されたかを特定するためのダイクラー14は、制御チャンパおよび基準チャンバの両方の圧力測定から一連のディストを含むデータセットを解析し、データセット(たとえば、最小二乗法を用いおいて、関するデータセットの最良適合ラインを判定し、いつ制御チャンバに関するデータセットの最良適合ラインの傾斜が適切に互知に類似する、たとえば、傾斜がどちらもゼロに近い、あるいは互いの閾値内にある値を有するか、定することができる。いずれかのデータセットに関する第1の圧入測定値が、最終均等化圧力、すなわち、Pfとして使用することができる。図示した発生したは、圧力均等化はバルブ×2が開放された後の約200~400ミリ秒内に発生したにとが判明した。したがって、制御手やンがりまび基準チャンバ内の圧力は、バルブ×2が開放される前の時点から均等化が直接によび基準チャンバ内の圧力は、バルブ×2が開放される前の時点から均等化が直接によび基準チャンバ内の圧力は、バルブ×2が開放される前の時点から均等化プロセス全体で約400~800回以上サンプルを抽出することができる。

30

[0169]

場合によっては、代替のFMS法を用いて制御チャンバ容積測定の精度を高めることが望ましいことがある。圧送される流体、制御チャンバガス、および基準チャンバガス間の大きな温度差は、圧力均等化が断熱的に生じるという仮定に基づく計算の際に大きなエラーを招く可能性がある。制御チャンバと基準チャンバ間の完全な圧力均等化まで圧力の測定を待つことは、過剰な熱転写量を生じさせる場合がある。本発明の一態様では、互いにほぼ不均等である、すなわち、完全な均等化が生じる前に測定されるポンプチャンバおよび基準チャンバの圧力値が、ポンプチャンバ容積を判定するために使用することができる

40

[0170]

一実施形態では、熱転写を最小限にとどめることができ、バルブX2の開放から完全な 圧力均等化までの均等化期間全体を通じてチャンバ圧を測定し、断熱計算のために均等化

20

30

40

50

期間中のサンプリング点を選択することによって、断熱計算誤差を低減することができる 。 A P D シ ス テ ム の 一 実 施 形 態 で は 、 制 御 チ ャ ン バ と 基 準 チ ャ ン バ 間 の 完 全 な 圧 力 均 等 化 前に得られた測定チャンバ圧が、ポンプチャンバ容積を判定するために使用することがで きる。一実施形態では、これらの圧力値は、チャンバが最初に流体接続され、均等化が開 始された後に約50ms測定することができる。上述したように、一実施形態では、完全 な均等化はバルブ X 2 の開放後約 2 0 0 ~ 4 0 0 m s で行うことができる。よって測定圧 力 は、 総 均 等 化 期 間 の 約 1 0 % ~ 5 0 % 以 下 で あ る 、 バ ル ブ X 2 の 開 放 (ま た は 均 等 化 の 開始)後の時点で得ることができる。別の言い方をすると、測定圧力は、圧力均等化の 5 0~70%が生じた(すなわち、基準チャンバ圧とポンプチャンバ圧が最初のチャンバ圧 と最後の均等化圧との差の約50~70%分変化した)時点で得ることができる。コンピ ュータ使用可能コントローラを使用して、均等化期間中に制御チャンバおよび基準チャン バ内の相当数の圧力測定を行い、記憶し、解析することができる(たとえば、40~10 0 の個々の圧力測定)。均等化期間の最初の 5 0 m s 中にサンプリングされた時点の中で 、断熱計算を実行するのに論理上最適なサンプリング点が存在する(たとえば、最適化サ ン プ リ ン グ 点 が バ ル ブ X 2 の 開 放 後 約 5 0 m s で 発 生 す る 図 4 3 を 参 照)。 最 適 化 サ ン プ リング点は、2つのチャンバの気体容積間の熱転写を最小限にとどめるが、圧力センサの 特性とバルブ始動の遅延による圧力測定における大きな誤差を招かないように、バルブX 2の開放後十分早い時点で発生することができる。しかし、図43に見られるように、ポ ンプチャンバおよび基準チャンバの圧力はこの時点で互いに略不均等とすることができる ため、均等化は完了していないかもしれない(尚、場合によっては、バルブX2、たとえ ば、圧力センサの固有の不正確性、バルブX2が完全に開放するのに必要な時間、および バ ル ブ X 2 の 開 放 直 後 の 制 御 チ ャ ン バ ま た は 基 準 チ ャ ン バ の 急 速 な 最 初 の 圧 力 変 化 の た め 、バルブX2の開放直後に確実な圧力測定を行うことが技術的に困難な場合がある)。

[0171]

圧力均等化中、制御チャンバおよび基準チャンバの最終圧力が同一でないとき、式2は

PriVri + PdiVdi = Constant = PrfVrf + PdfVdf (8)

となる。

[0172]

ただし、PriはバルブX2の開放前の基準チャンバ内の圧力であり、PdiはバルブX2の開放前の制御チャンバ内の圧力であり、Prfは最終基準チャンバ圧であり、Pdfは最終制御チャンバ圧である。

[0173]

Vdおよび Vrの絶対値間の差が均等化期間全体にわたり最小化される(あるいは 所望の閾値未満になる)圧力均等化期間中の時点を選択する(断熱プロセスにおいて、こ の差は式 5 に示されるように理想的にはゼロであるべきである。図43では、 Vrの絶対値間の差が最小化される時点は、「最終圧力が特定される時点」と表示さ れる50msラインで発生する。)ために最適化アルゴリズムを使用することができる。 まず、バルブ X 2 の開放と最終圧力均等化との間の n 全体で複数点 j = 1 で、制御チャン バおよび基準チャンバから圧力データを回収することができる。圧力均等化前の基準チャ ンバシステムの固定容積Vriは既知であるため、(バルブX2開放後のサンプリングポ イント j での基準チャンバシステムの容積) V r j に関する次の値が、均等化曲線に沿っ た各サンプリングポイントPrjで式3を用いて算出することができる。Vrjの上記各 値に関しては、 Vdの値を式5および7を用いて算出することができ、それによって、 Vriの各値は、Vdii、Vdiの推定値、圧力均等化前の制御チャンバシステムの容 積をもたらす。Vriの各値と対応するVdiiの値とを用いて、および式3と4を用い て、均等化曲線に沿った各圧力測定点で、 Vdおよび Vrの絶対値の差を算出するこ とができる。これらの差の自乗の和が、Vrjおよび対応するVdijの各値に関する圧 力均等化中の V d i の算出値における誤差の尺度となる。 | V d | および | V r | の 自乗差の最小和をもたらす基準チャンバ圧を P r f 、 関連する基準チャンバの容積を V r f とすると、 V r f に対応するデータポイント P r f および P d f は次に、制御チャンバシステムの最初の容積である V d i の最適推定値を算出するために使用することができる

[0174]

PdfおよびPrfの最適値を捕捉する均等化曲線上の場所を判定する1つの方法を以下に述べる。

1)バルブX2の開放直前に始まり、PrとPdが均等に近くなって終わる、制御チャンバおよび基準チャンバからの一連の圧力データセットを取得する。Priが捕捉された第1の基準チャンバ圧である場合、図32における次のサンプリングポイントはPrj = Pr1、Pr2、...Prnと称される。

[0 1 7 5]

2)式6を用いて、Pri後の各Prjに関して、jがPri後のj番目の圧力データポイントである対応する Vrjを算出する。

Vrj=Vrj-Vri=Vri(-1+(Prj/Pri)^{-(1/})

3) 上記各 Vrjに関して、式7を用いて対応するVdijを算出する。たとえば

[0176]

【数1】

 $\Delta Vr1 = Vri^*(-1 + (Pr1/Pri)^{-(1/\gamma)})$ $\Delta Vd1 = -\Delta Vr1$ $\sharp > \tau$, $Vdi1 = \Delta Vd1/(-1 + (Pd1/Pdi)^{-(1/\gamma)})$.
. $Vdin = \Delta dn/(-1 + (Pdn/Pdi)^{-(1/\gamma)})$

圧力均等化中に1セットのn個の制御チャンバシステムの最初の容積(Vdi1~Vdin)を、基準チャンバ圧データポイント Pr1~Prnのセットに基づき算出した後、圧力均等化期間全体にわたる制御チャンバシステムの最初の容積(Vdi)のうちで最適測定をもたらす時点(f)を選択することができる。

[0177]

4)式 7 を用いて、 V d i 1 ~ V d i n のそれぞれに関して、時点 k = 1 ~ n 間の制御チャンバ圧測定値 P d を用いて、すべての V d j 、 k を算出する。

Pr1に対応するVdiの場合、

[0178]

10

20

【数2】

ΔVd1, 1=Vd1*(-1+(Pd1/Pdi)^{-(1/r)})
ΔVd1, 2=Vd1*(-1+(Pd2/Pdi)^{-(1/r)})

.
.
.
ΔVd1, n=Vdi1*(-1+(Pd1/Pdi)^{-(1/r)})
.
.
.
.
Prnに対応するVdiの場合、
ΔVdn, 1=Vdin*(-1+(Pd1/Pdi)^{-(1/r)})
ΔVdn, 2=Vdin*(-1+(Pd2/Pdi)^{-(1/r)})
.
.

 $Vdn, n=Vdin*(-1+(Pdn/Pdi)^{-(1/r)})-Vdfix$

5) Vrおよび Vdj、kの絶対値間の自乗誤差和を取る。

[0179]

【数3】

$$S_1 = \sum_{k=1}^{n} (|\Delta V_{d1,k}| - |\Delta V_{rk}|)^2$$

[S1は、第1のデータポイントPr1を用いてVr1および Δ Vrから制御チャンバシステムの最初の容積 Vdiを判定する際の均等化期間中の全データポイントにわたり、 Δ Vd Δ Vr Δ の自乗誤差和を表す]。

$$S_2 = \sum_{k=1}^{n} (|\Delta V_{d2,k}| - |\Delta V_{rk}|)^2$$

[S2は、第2のデータポイントPr2を用いてVr2および△Vrから制御チャンバシステムの最初の容積Vdiを判定する際の均等化期間中の全データポイントにわたり、

| △ Vr | - | △ Vd | の自乗誤差和を表す]。

•

$$S_n = \sum_{k=1}^{n} (|\Delta V_{dn,k}| - |\Delta V_{rk}|)^2$$

6)ステップ 5 から最小自乗誤差和 S (または所望の閾値未満の値)を生成し、選択された P r f となる P r 1 と P r n 間の P r データポイントから、 P d f と制御チャンバの最初の容積 V d i の最適推定値とを判定することができる。本例では、 P d f は P r f と同時点またはほぼ同時点に発生する。

[0180]

7)上述の手順は、制御チャンバ容積の推定が望まれるときはいつでも適用することができるが、好適には各注液工程および各送出行程の最後に適用することができる。注液工程の最後での最適化されたVdiと対応する送出行程の最後での最適化されたVdiとの

10

20

30

40

差は、ポンプによって送出される液体の容積を推定するために使用することができる。

[0181]

空気検知

本発明の別の態様は、ポンプチャンバ181内の空気の存在の判定と、存在する場合にはその空気の容積の判定とを含む。このような判定は、たとえば、カセット24から空気を除去する準備シーケンスの適切な実行を確実にするため、および / または空気が患者に送出されないことを確実にするため重要であり得る。特定の実施形態では、たとえば、ポンプチャンバ181の底部で下側開口部187を通って患者に流体を送出する際、ポンプチャンバに捕捉された空気またはその他の気体はポンプチャンバ181内に残る傾向があり、気体の容積がポンプチャンバ181の有効デッドスペースの容積よりも大きくができ、気体の容積がポンプチャンバ181の有効デッドスペースの容積より大きることができ、気体の容積がポンプチャンバ181の有効デッドスペースの容積より大きくなる前に気体をポンプチャンバ181から一掃することができる。

[0182]

ポンプチャンバ181内の空気量の判定は注液工程の最後に行うことができ、よって、送出行程を邪魔することなく実行することができる。たとえば、膜15およびポンプ制御領域1482が制御チャンバ171の壁と接触させられるようにカセット24から遠くへ引っ張られる注液工程の最後で、バルブX2を閉鎖し、たとえば、バルブX3を開放することによって基準チャンバを大気圧まで通気することができる。その後、バルブX1およびX3を閉鎖して、想像上の「ピストン」をバルブX2に固定することができる。その後、バルブX2を開放して、上述したように、制御チャンバの容積を判定する圧力測定を実行する際に、制御チャンバおよび基準チャンバ内の圧力を均等化させることができる。

[0183]

ポンプチャンバ181内に気泡が存在しない場合、基準チャンバシステムの既知の最初の容積と基準チャンバ内の最初の圧力を用いて判定される、想像上の「ピストン」移動による基準チャンバの容積変化は、制御チャンバシステムの既知の最初の容積と制御チャンバ内の最初の圧力とを用いて判定される制御チャンバの容積変化と等しくなる(制御チャンバの最初の容積は、膜15/制御領域1482が制御チャンバの壁と接触している、あるいはポンプチャンバ181のスペーサ要素50と接触している状況で既知である)。しかし、空気がポンプチャンバ181内に存在すれば、制御チャンバの容積変化は実際には、制御チャンバ容積およびポンプチャンバ181内の気泡間で分配される。その結果、制御チャンバシステムの既知の最初の容積を用いて算出される制御チャンバの容積変化は基準チャンバの算出される容積変化とは等しくないため、ポンプチャンバ内の空気の存在を示唆することとなる。

[0184]

ポンプチャンバ181内に空気が存在する場合、制御チャンバシステムの最初の容積Vdiは実際には、式9に示されるように、制御チャンバおよびラインL0およびL1の容積の和(Vdfixと称する)とポンプチャンバ181内の気泡の最初の容積(Vbiと称する)とを加算したものに等しい。

[0185]

Vdi = Vbi + Vdfix (9)

注液工程の最後で膜15/制御領域1482が制御チャンバの壁に押し当てられている状態で、たとえば、制御チャンバ壁の溝またはその他の特徴の存在による制御チャンバ内の空気空間の容積とラインL0およびL1の容積 - 合わせてVdfix - とは、かなり正確に知ることができる(同様に、膜15/制御領域1482がポンプチャンバ181のスペーサ要素50に押し当てられている状態で、制御チャンバの容積とラインL0およびL1の容積も正確に知ることができる)。注液工程後、制御チャンバシステムの容積は、正の制御チャンバプレチャージを用いてテストされる。このテスト容積と注液工程の最後でのテスト容積との不一致は、ある容積の空気がポンプチャンバ内に存在することを示す。

10

20

30

40

式 9 を式 7 に代入すると、制御チャンバ Vdの容積変化は次式によって求められる。

[0186]

Vd = (Vbi + Vdfix)(-1+(Pdf/Pdi)^{-(1/)}) (10)

V r は式 6 から算出でき、 V r = (-1) V d であることが式 5 から既知であるため、式 1 0 は、

(-1) Vr = (Vbi+Vdfix)(-1+(Pdf/Pdi)^{-(1/)}) (11)

と書き直すことができ、

V b i = (- 1) V r / (- 1 + (P d f / P d i) ^{- (1 /)}) (12) と再度書き直すことができる。

[0 1 8 7]

したがって、サイクラー14は、ポンプチャンバ181内に空気が存在するか否か、および式12を用いて気泡の概算容積を判定することができる。この気泡容積の計算は、たとえば、 Vr(式6から判定)および Vd(Vdi=Vdfixを用いて式7から判定)の絶対値が互いに等しくないことが判明した場合に実行することができる。すなわち、ポンプチャンバ181内に気泡が存在しない場合にはVdiはVdfixと等しいはずであるため、Vdiの代わりにVdfixを用いて式7によって与えられる Vdの絶対値は Vrと等しくなる。

[0188]

注液工程の完了後、空気が上述した方法により検出されれば、空気がポンプチャンバ側にあるのか、あるいは膜15の制御側にあるのかを判定するのは困難かもしれない。気泡は圧送されている液体中に存在する可能性がある、あるいは、不完全な圧送行程を引き起こした圧送およびポンプチャンバの不完全な注液中の状況(たとえば、遮断)のため、ポンプ膜15の制御(空気圧)側に空気が残っている可能性がある。この時点で、負のポンプチャンバプレチャージを用いて断熱FMS測定を実行することができる。このFMS容積が正のプレチャージでのFMS容積と一致すれば、膜は両方向に自由に移動できる、付款で、このことはポンプチャンバが部分的にのみ注入されていることを示唆する(可能性としては、たとえば遮断のため)。膜15/領域1482が制御チャンバの壁と接触しているときに、負のポンプチャンバプレチャージFMS容積の値が名目制御チャンバ空気容積と等しい場合、可撓膜のポンプチャンバ側の液体内に気泡があると結論づけることができる。

[0189]

頭高検知

状況によっては、カセット24またはシステムのその他の部分に対する患者の高さ方向 の位置を判定することが有用であり得る。たとえば、状況によっては、透析患者は、注液 または排液動作中に患者の腹膜腔を出入りして流れる流体による「引っ張り」またはその 他の運動を感じることがある。この感覚を低減するため、サイクラー14は注液および/ または排液動作中に患者ライン34に印加される圧力を低減することができる。しかし、 患者ライン34の圧力を適切に設定するため、サイクラー14は、サイクラー14、加熱 バッグ22、システムの排液口またはその他の部分に対する患者の高さを判定することが できる。たとえば、注液動作を実行するとき、患者の腹膜腔が加熱バッグ22またはカセ ット 2 4 の 5 フィート (約 1 . 5 m) 上方に位置する場合、サイクラー 1 4 は、患者の腹 膜 腔 が サ イ ク ラ ー 1 4 の 5 フ ィ ー ト (約 1 . 5 m) 下 方 に 位 置 す る 場 合 よ り も 、 透 析 液 を 送出する患者ライン34内で高い圧力を使用する必要がある。圧力は、所望の目標ポンプ チャンバ圧を達成するために可変時間間隔をおいてバイナリ気圧源バルブを交互に開閉す ることによって調節することができる。平均の所望目標圧は、たとえば、ポンプチャンバ 圧 が 目 標 圧 よ り も 特 定 量 低 い 場 合 は バ ル ブ を 開 放 さ せ て お き 、 ポ ン プ チ ャ ン バ 圧 が 目 標 圧 よりも特定量高い場合はバルブを閉鎖させておくように時間間隔を調節することによって 維持することができる。完全な行程容積の送出を維持するための調節は、ポンプチャンバ 20

10

30

40

20

30

40

50

の注液および/または送出回数を調節することによって実行することができる。可変開口ソースバルブが使用される場合、目標ポンプチャンバ圧は、バルブを開閉する間隔のタま者位置を調節するため、サイクラー14は瞬間的に流体の圧送を停止して、(たとえばカセット24内の適切なバルブポートを開放することによってきる。は、カセット24内の適切なバルブポートを開放することによって)患者ライン34をカセットカの1または複数のポンプチャンバ181と開放流体連通させることができる。して、ポンプのうちの1つの制御チャンバカの圧力を測定するとができる。当該技術において公知であるように、この圧力は患者の「頭」高と相関しており、患者への流体の送出圧力を制御するためにサイクラー14によって利用することが適に流体を圧送するのに必要な圧力に影響を及ぼす場合、これらの構成要素の頭高を判定するために同様の手法を使用することができる。

【 0 1 9 0 】

サイクラーのノイズ低減特徴

本発明の態様では、サイクラー14は、動作中および / またはアイドリング時にサイクラー14によって生成されるノイズを低減する1または複数の特徴を含む気圧システムの高いに使用される圧力と真空の両方を生成できるとにができる。実施形態では、ポンプをさらに低速で(よって、さらに積かなには合って、ないでででででででででは、ポンプをさらに低速で(よって、からに傾斜を加ってででででででででが、からにはポンプの速度またはパワー出れるに増加ってもよびがワー出力を緩やかに増加ったよががででは、たは切断時にはポンプの速度またはパワー出力を緩やかに増加させる。たは切断時にはポンプの速度またはパワー出力を緩やかに増加させるよがででがががのガーにはポンプの強動および停止に関わる「オン / オフ」ノイズの低減を助けるにはかがでエアがカフプのガーズははほ時間後にオンにされるように、目標出力には容積流速にエアポンプのオンオフサイクルの反復によって生じる混乱を回避できる。

[0 1 9 1]

図44は、ハウジング82の上部が取り外されたサイクラー14の内側部分の斜視図である。図示した本実施形態では、サイクラー14は、遮音エンクロージャ内に収容される実際のポンプとモータ駆動装置とを含む単独のエアポンプ83を含む。遮音エンクロージャは、金属またはプラスチック製フレームなどの外装と、外装内で、モータおよびポンプを少なくとも部分的に囲む遮音材料とを含む。このエアポンプ83は、たとえば一対のアキュムレータタンク84に空気圧と真空を同時に提供することができる。一方のタンク84は正圧の空気を保管し、他方のタンクは真空を保管する。サイクラー14の構成部品に供給される空気圧/真空を提供および制御するように、適切なマニホルドおよびバルブ構造をタンク84に接続することができる。

[0192]

本発明の別の態様によると、サイクラー動作中に比較的一定の圧力または真空の供給を要するオクルーダなどの構成部品は、少なくとも比較的長期間、空気圧/真空源から隔離することができる。たとえば、サイクラー14内のオクルーダ147は通常、患者ラインおよび排液ラインが流れのため開放されたままでいるように、オクルーダ空気袋166内に一定の空気圧を要する。サイクラー14が停電などがなく適切に動作し続ける場合、空気袋166はシステム動作の開始時にいったん膨張させ、切断するまで膨張を維持することができる。発明者らは、状況によっては、空気袋166などの比較的静的な空気式装置は、供給される空気圧のわずかな変動に応答して「きしむ」あるいはその他の形でノイズを発する場合があることを認識した。このような変動により、空気袋166はわずかにサイズを変え、それにより関連の機械部品が移動してノイズを発生する可能性がある。一態

20

30

40

50

様によると、空気袋166および類似の空気圧要件を有するその他の構成部品は、空気袋またはその他の空気圧構成部品内の圧力変動を低減して、圧力変動の結果生じる場合のあるノイズを低減するように、たとえばバルブを閉鎖することによって、エアポンプ83および/またはタンク84から隔離することができる。空気圧供給源から隔離可能な別の構成要素は、ドア141が閉じられるときにカセット24を制御面148に押し付けるように膨張する、カセット搭載部145のドア141の空気袋である。その他の適切な構成部品も所望に応じて隔離することができる。

[0193]

本発明の別の態様によると、空気圧構成部品を始動する速度および/または力は、構成要素の動作によって生じるノイズを低減するように制御することができる。たとえば、カセット24上のバルブポートを開放または閉鎖するように、バルブ制御領域1481を移動させてカセット膜15の対応部分を移動させることで、膜15がカセット24に当たる、および/またはカセット24から離れて引っ張られる際に「発砲」音が生じることがある。このようなノイズは、バルブ制御領域1481の動作速度を制御することによって、たとえば、制御領域1481を移動させるために使用される空気の流速を制限することによって低減することができる。空気流は、たとえば関連の制御チャンバにつながるライン、またはその他の経路に適切な小型の開口を設けることによって制限することができる。

[0194]

コントローラは、サイクラー14のマニホルドの1または複数の空気圧源バルブの始動にパルス幅変調(「PWM」)を適用するようにプログラムすることもできる。カセット24の各種バルブおよびポンプに送出される空気圧は、カセット24内のバルブまたはポンプの始動期間中に関連のマニホルドソースバルブを繰り返し開閉させることによって制御することができる。次に、膜15/制御面148に対する圧力の上昇または低下速度は、始動期間中に特定のマニホルドバルブの「オン」部分の継続期間を調節することによって制御することができる。PWMをマニホルドソースバルブに適用するさらなる利点は、より高価で信頼性の低い可変開口ソースバルブを使用する代わりにバイナリ(オン・オフ)ソースバルブの身を用いて、カセット24の構成部品に可変空気圧を送出できることである。

[0195]

本発明の別の態様によると、1または複数のバルブ要素の移動は、バルブサイクルによって生じるノイズを低減するように適切に抑えることができる。たとえば、流体(たとえば強磁性流体)に、要素の移動を抑える、および / または開位置と閉位置との間でのバルブ要素の移動によって生じるノイズを低減するため、高周波ソレノイドバルブのバルブ要素を設けることができる。

[0196]

別の実施形態によると、空気圧または真空の解放に関連するノイズを低減するように、空気圧制御ライン通気口を一緒に接続する、および/または共通の遮音空間へ方向づけることができる。たとえば、オクルーダ空気袋166が、バネ板165を互いに向かって移動させて1または複数のラインを遮断するように通気される場合、解放される空気圧は、解放に関連するノイズをより容易に聞き取れる空間に解放されるのとは対照的に、遮音エンクロージャへと解放される。別の実施形態では、空気圧を開放するように配置されるラインを、真空を開放するように配置されるラインとともに接続することができる。これに関連し(大気への通機口、アキュムレータ、またはその他を含むことができる)、圧力/真空の解放によって生じるノイズをさらに低減することができる。

[0197]

制御システム

図1に関連づけて説明する制御システム16は、透析治療の制御や透析治療に関連する情報の通信などの各種機能を有する。これらの機能は単独のコンピュータまたはプロセッサによって実行されるが、これらの機能の実現が物理的および概念的に分離されておくように異なる機能には異なるコンピュータを使用することが望ましいことがある。たとえば

20

30

40

50

、透析器の制御に1つのコンピュータを使用し、ユーザインターフェースの制御に別のコンピュータを使用することが望ましいことがある。

[0198]

図45は、制御システム16の例示の具体例を示すブロック図であり、制御システムは透析器を制御するコンピュータ(「自動コンピュータ」300)と、ユーザインターフェースを制御する別のコンピュータ(「ユーザインターフェースコンピュータ」302)とを備える。後述するように、安全を最重視すべきシステム機能は自動コンピュータ300でのみ実行させることができるため、ユーザインターフェースコンピュータ302は機能の実行から隔離される。

[0199]

自動コンピュータ300は、透析治療を実行するバルブ、ヒータ、およびポンプなどのハードウェアを制御する。また、自動コンピュータ300は、治療を順序付け、本文書でさらに説明するように、ユーザインターフェースの「モデル」を維持する。図示したように、自動コンピュータ300は、コンピュータ処理ユニット(CPU)/メモリ304、フラッシュディスクファイルシステム306、ネットワークインターフェース308、およびハードウェアインターフェース310を備える。ハードウェアインターフェース310はセンサ/アクチュエータ312に接続される。この接続により、自動コンピュータ300はセンサを読み取り、APDシステムのハードウェアアクチュエータを制御して治療動作を監視および実行することができる。ネットワークインターフェース308は、自動コンピュータ300をユーザインターフェースコンピュータ302に接続するインターフェースを提供する。

[0200]

ユーザインターフェースコンピュータ302は、ユーザおよび外部装置および実体を含め、外界とのデータ交換を可能にする構成部品を制御する。ユーザインターフェースコンピュータ302はコンピュータ処理ユニット(CPU)/メモリ314、フラッシュディスクファイルシステム316、およびネットワークインターフェース318を備え、そのそれぞれが、自動コンピュータ300の対応物と同一または類似のものにすることができる。Linuxオペレーティングシステムは、自動コンピュータ300およびユーザインターフェースコンピュータ302のそれぞれで作動することができる。自動コンピュータ302のCPUとしての使用および/またはユーザインターフェースコンピュータ302のCPUとしての使用に適した例示のプロセッサは、FreescaleのPowerPC5200B(登録商標)である。

[0201]

ネットワークインターフェース318を介して、ユーザインターフェースコンピュータ302を自動コンピュータ300に接続することができる。自動コンピュータ300とユーザインターフェースコンピュータ302のいずれも、APDシステムの同じシャーシ内に含めることができる。もしくは、一方または両方のコンピュータまたは前記コンピュータの一部(たとえば、ディスプレイ324)は、シャーシ外に配置することができる。自動コンピュータ300およびユーザインターフェースコンピュータ302は、広域ネットワーク、構内ネットワーク、バス構造、無線接続、および/またはその他のデータ転送媒体によって接続することができる。

[0202]

ネットワークインターフェース318は、ユーザインターフェースコンピュータ302をインターネット320および/またはその他のネットワークに接続するためにも使用することができる。このようなネットワーク接続は、たとえば、病院または医師との接続を開始し、治療データを遠隔データベースサーバにアップロードし、医師から新たな処方を入手し、アプリケーションソフトウェアをアップグレードし、サービスサポートを取得し、供給品を要求し、および/または保全用のデータをエクスポートするために使用することができる。一例によると、コールセンターの技術者が、ネットワークインターフェース318を通じてインターネット320上で遠隔から警報ログおよび機械構成情報にアクセ

スすることができる。所望すれば、ユーザインターフェースコンピュータ302は、接続が遠隔開始プログラムによってではなく、ユーザによって、あるいはその他の方法で局地的にシステムによって開始させることができるように構成することができる。

[0203]

ユーザインターフェースコンピュータ302は、図10に関連して説明したユーザインターフェース144などのユーザインターフェースに接続されるグラフィックインターフェース322も備える。例示の一具体例によると、ユーザインターフェースは、液晶ディスプレイ(LCD)を含み、タッチスクリーンと対応づけられるディスプレイ324を備える。たとえば、ユーザが指やスタイラスなどでディスプレイに触れることによってユーザインターフェースコンピュータ302に入力することができるように、タッチスクリーンはLCD上に載せられる。ディスプレイは、特に音声プロンプトと記録された発話とを再生することのできる音声システムと関連付けることができる。任意で、APDシステムは光センサを含み、ディスプレイの輝度は、光センサによって検知される周囲光に応じて自動的に調節することができる。

[0204]

また、ユーザインターフェースコンピュータ302は、USBインターフェース326を備える。USBフラッシュドライブなどのデータ記憶装置328は、USBインターることができる。データ記憶装置328は、患者固有のデータを記憶するのに使用される「患者データキー」を備えることができる。透析治療からのデータおよびに、患者データははいからのデータおよびに、患者データははいからのデータなように、患者データははいからいまたは調査のはいからいできる。患者データキーに記録される。このように、患者データは、リSBインターフェース326に接続されるときはユーザインターフェースコンピュータ302にアクセス可能であり、インターフェースから取り外されるときは携帯可能にすることができる。患者データキーは、サイクラー交換中にあるシステムまたはサイクラーにデータを転送し、臨床ソフトウェアからシステムから筋療およびサイクラー構成データを転送し、システムから臨床ソフトウェアに治療履歴および装置履歴情報を転送するために使用することができる。例示の患者データキー325を図65に示す。

[0205]

図示したように、患者データキー325は、コネクタ327とコネクタに接続されるハウジング329とを備える。患者データキー325は、専用USBポート331に任意に関連付けることができる。ポート331は、凹部333(たとえば、APDシステムのシャーシ内)と、この凹部内に配置されるコネクタ335とを備える。凹部は、ポート331に関連付けられるハウジング337によって少なくとも部分的に画定することができる。患者データキーコネクタ327およびポートコネクタ335は、選択的に電気的および機械的に互いに接続されるよう適応することができる。図65から認識されるように、患者データキーコネクタ327とポートコネクタ335とが接続され、患者データ記憶装置325のハウジング329が凹部333内に少なくとも部分的に収容される。

[0206]

患者データキー325のハウジング329は、それが関連付けられるポートを示す可視キューを備える、および/または不正確な挿入を避けるような形状にすることができる。たとえば、ポート331の凹部333および/またはハウジング337は、患者データキー325のハウジング329の形状に対応する形状を有することができる。たとえば、それぞれが、たとえば図65に示されるような上側に凹みのある楕円形状など、非矩形またはその他の不規則な形状を有することができる。ポート331の凹部333および/またはハウジング337と患者データキー325のハウジング329は、それらの関連付けを示すさらなる可視キューを含むことができる。たとえば、それぞれが、同じ材料で形成される、および/または同一または類似の色および/またはパターンを有することができる

20

30

20

30

40

50

[0207]

もしくはまたはさらに、患者データキー325は、患者データキーが予測される種類および / または出所であることを検証するために、APDシステムにより読取可能な検証コードを備えることができる。このような検証コードは患者データキー325のメモリに記憶し、患者データキーから読み取り、APDシステムのプロセッサによって処理することができる。もしくはあるいはさらに、このような検証コードは、患者データキー325の外側に、たとえば、バーコードまたは数字コードとして含めることができる。この場合、カメラおよび関連付けられたプロセッサ、バーコードスキャナ、または別のコード読取装置により読み取ることができる。

[0208]

システムの電源が入っているときに患者データキーが挿入されない場合、キーを挿入するように要求する警告を生成することができる。しかし、以前に構成されている限り、システムは患者データキーなしでも動作することができてもよい。よって、患者データキーを紛失した患者は、交換キーを入手できるまで治療を受けることができる。データは直接患者データキーに記憶させることができる、あるいはユーザインターフェースコンピュータ302への記憶後に患者データキーに転送することができる。データは、患者データキーからユーザインターフェースコンピュータ302に転送することもできる。

[0209]

また、たとえば、近傍のブルートゥース対応装置とのデータ交換を可能にするため、USBブルートゥースアダプタ330をUSBインターフェース326を介してユーザインターフェースコンピュータ302に接続することができる。たとえば、APDシステムの近傍のブルートゥース対応スケールは、USBブルートゥースアダプタ330を用いるUSBインターフェース326を介してシステムに患者の体重に関する情報を無線で転送することができる。同様に、ブルートゥース対応の血圧カフは、USBブルートゥースアダプタ330を用いてシステムに患者の血圧に関する情報を無線で転送することができる。ブルートゥースアダプタは、ユーザインターフェースコンピュータ302に内蔵させてもよくあるいは外部装置であってもよい(たとえば、ブルートゥースドングル)。

[0210]

USBインターフェース326はいくつかのポートを備えることができ、これらのポートは様々な物理的位置におかれて、様々なUSB機器のために使用することができる。たとえば、機械の正面からアクセス可能な患者データキー用のUSBポートを設ける一方、を機械の裏面からアクセス可能な別のUSBポートを設けることが望ましい。ブルートゥース接続用のUSBポートをシャーシの外側に含める、あるいはその代わりに、たとえば機械の内部またはバッテリドアの中に配置することができる。

[0211]

上述したように、安全を最重視すべき含意を有する可能性のある機能は、自動コンピュータ上で隔離させておくことができる。安全を最重視すべき情報はAPDシステムの動作に関連する。たとえば、安全を最重視すべき情報は、APD手順の状態および/または治療を実行または監視するアルゴリズムを含むことができる。非安全を最重視すべき情報は、APDシステムの動作にとって重要でないスクリーンディスプレイの視覚表示に関する情報を含むことができる。

[0212]

安全を最重視すべき含意を含む可能性のある機能を自動コンピュータ300上で隔離することによって、ユーザインターフェースコンピュータ302は安全を最重視すべき動作を処理する負担を低減することができる。よって、ユーザインターフェースコンピュータ302上で実行するソフトウェアに伴う問題または該ソフトウェアへの変更は、患者の治療の送出には影響を及ぼさない。ユーザインターフェースビューの開発に必要な時間を低減するためユーザインターフェースコンピュータ302によって使用可能であるグラフィックライブラリ(たとえば、TrolltechのQt(登録商標)ツールキット)の例を考えると、これらのライブラリは自動コンピュータ300とは別のプロセスおよびプロ

20

30

40

50

セッサによって処理されるため、自動コンピュータは、同じプロセッサまたはプロセスによって処理されたとすれば、システムの残り(安全を最重視すべき機能を含む)に影響を及ぼしかねないライブラリの瑕疵から守られる。

[0 2 1 3]

当然ながら、ユーザインターフェースコンピュータ302がユーザに対するインターフェースの表示に関与する一方、ユーザによって、ユーザインターフェースコンピュータ302を用いて、たとえば、ディスプレイ324を介してデータを入力することもできる。自動コンピュータ300の機能とユーザインターフェースコンピュータ302の機能との隔離を維持するため、ディスプレイ324を介して受信したデータは、解釈に自動コンピュータに送信し、表示用にユーザインターフェースコンピュータに戻すことができる。

[0214]

図45は2つの個別のコンピュータを示すが、記憶装置からの安全を最重視すべき機能の保管および / または実行、および / または安全を最重視すべき機能以外の機能の保管および / または実行との分離は、CPU / メモリコンポーネント304および314などの別々のプロセッサを含む単独のコンピュータを有することによって提供することができる。よって、個別のプロセッサまたは「コンピュータ」を設けることは必要でないと認識しておくべきである。さらに、上述の機能を実行するために単独のプロセッサを用いることができる。この場合、透析器を制御するソフトウェア構成部品の実行および / または保管を、ユーザインターフェースを制御するソフトウェア構成部品の実行および / または保管と機能的に隔離することが望ましいかもしれないが、本発明はこれに限定されない。

[0215]

安 全 性 の 懸 念 に 対 応 す る た め に シ ス テ ム ア ー キ テ ク チ ャ の 他 の 態 様 を 設 計 す る こ と も で きる。たとえば、自動コンピュータ300およびユーザインターフェースコンピュータ3 02は、各コンピュータ上でCPUを動作可能または動作不能にすることのできる「安全 ライン」を含むことができる。安全ラインは、 A P D システムのセンサ / アクチュエータ 3 1 2 の少なくともいくつかを動作可能にするのに十分な電圧(たとえば、1 2 V)を生 成する電圧供給源に接続することができる。自動コンピュータ300のCPUとユーザイ ン タ ー フ ェ ー ス コン ピ ュ ー タ 3 0 2 の C P U の 両 方 が 安 全 ラ イ ン に イ ネ ー ブ ル 信 号 を 送 信 すると、電圧供給源によって生成された電圧がセンサ/アクチュエータに送られ、構成部 品を活性化する、および動作不能にすることができる。電圧はたとえば、空気圧バルブお よびポンプを活性化し、オクルーダを動作不能にし、ヒータを活性化することができる。 いずれかのCPUが安全ラインへのイネーブル信号の送信を中止すると、電圧経路が(た とえば、機械的リレーによって)妨害されて空気圧バルブおよびポンプを非活性化し、オ クルーダを動作可能にし、ヒータを非活性化する。このように、自動コンピュータ300 とユーザインターフェースコンピュータ302のいずれかが必要とみなせば、患者は迅速 に流体路から隔離され、加熱や圧送などのその他の活動も中止させることができる。各C P U は、 何 時 で も 、 安 全 を 最 重 視 す べ き エ ラ ー が 検 出 さ れ る 、 あ る い は ソ フ ト ウ ェ ア ウ ォ ッチドッグがエラーを検出するとき、安全ラインを動作不能にすることができる。システ ムは、いったん動作不能にされれば、自動コンピュータ300およびユーザインターフェ ー ス コ ン ピ ュ ー 夕 3 0 2 の 両 方 が 自 己 テ ス ト を 完 了 す る ま で 安 全 ラ イ ン が 再 度 動 作 可 能 に されることがないように構成することができる。

[0216]

図46は、ユーザインターフェースコンピュータ302および自動コンピュータ300のソフトウェアサブシステムのブロック図である。本例では、「サブシステム」は、特定セットの関連システム機能に割り当てられる、ソフトウェア、およびおそらくはハードウェアの集合である。「プロセス」は、独自の仮想アドレス空間で動作し、プロセス間通信設備を用いて他のプロセスにデータを送る独立した実行ファイルであってもよい。

[0217]

エグゼクティブサブシステム 3 3 2 は、自動コンピュータ 3 0 0 の C P U とユーザインターフェースコンピュータ 3 0 2 の C P U で動作するソフトウェアの実行を在庫にし、認

20

30

40

50

証し、開始し、および監視するために使用されるソフトウェアおよびスクリプトを含む。カスタムエグゼクティブプロセスは、上述の各CPU上で動作する。各エグゼクティブプロセスは、独自のプロセッサ上にソフトウェアを搭載して監視し、他のプロセッサ上のエグゼクティブを監視する。

[0218]

ユーザインターフェース(UI)サブシステム334は、ユーザと病院間のシステム相互作用を扱う。UIサブシステム334は、データ表示(「ビュー」)とデータ自体(「モデル」)とを分離する「モデル・ビュー・コントローラ」設計パターンにより実行される。具体的には、システム状態およびデータ修正機能(「モデル」)とサイクラー制御と能(「コントローラ」)は自動コンピュータ300上のUIモデルはコンピュータ300上のUIスクリーンビュー338によって扱われる。ログ閲覧やリモートアクセスなどのデータ表示およびエクスポート機能は、全体をUIスクリーンビュー338によって扱われるのデンピュー338によって扱うできる。UIスクリーンビュー338は、ログ閲覧と医師インターフェースを提供するアプリケーションなどのさらなるアプリケーションを監視し制御する。これらのアプリケーションは、警告、警報、またはエラーの場合に制御をUIスクリーンビュー338により制御されるウィンドウ内に作成される。

[0219]

治療サブシステム340は、透析治療送出を指図し、時間を指定する。該システムは処方の確認と、処方、時間、および利用可能な流体に基づく治療サイクルの回数及び期間の算出と、治療サイクルの制御と、加熱バッグ内の流体の追跡と、供給バッグ内の流体の追跡と、患者内の流体量の追跡と、患者から限外濾過で除去された量の追跡と、警告または警報状況検出の役割をする。

[0 2 2 0]

機械制御サブシステム342は透析治療を実行するのに使用される機会を制御し、治療サブシステム340によって要求される際に高レベルな圧送および制御機能を調整する。具体的には、以下の制御機能、エアコンプレッサ制御、ヒータ制御、流体送出制御(ポンピング)、および流体容積測定を機械制御サブシステム342によって実行することができる。さらに、機械制御サブシステム342は、後述するI/Oサブシステム344によってセンサの読取を信号で送る。

[0221]

自動コンピュータ300のI/Oサブシステム344は、治療を制御するのに使用されるセンサおよびアクチュエータへのアクセスを制御する。本具体例では、I/Oサブシステム344は、ハードウェアへの直接アクセスを有する唯一のアプリケーションプロセスである。よって、I/Oサブシステム344は、他のプロセスがハードウェア入力の状態を取得し、ハードウェア出力の状態を設定できるようにインターフェースを発行する。

[0222]

データベースサブシステム346は、ユーザインターフェースコンピュータ302上で、機械、患者、処方、ユーザ入力、および治療履歴情報の実装記憶のために使用されるデータベースに全データを記憶し、該データベースから全データを検索する。これにより、上記情報がシステムによって必要とされるときの共通アクセスポイントが提供される。データベースサブシステム346によって提供される。データベースサブシステム346は、データベースファイルの保全とバックアップも管理する。

[0223]

UIスクリーンビュー338は、治療履歴データベースを走査するために治療ログ照会アプリケーションを呼び出すことができる。もしくは複数のアプリケーションとして実装可能な本アプリケーションを用いて、ユーザは自分の治療履歴、処方および/または履歴機械ステータス情報を図で検討することができる。アプリケーションはデータベース問合

20

30

40

50

せをデータベースサブシステム346に送信する。アプリケーションは、患者が透析している間、その機械の安全な動作を邪魔せずに実行され得る。

[0224]

単独のアプリケーションまたは複数のアプリケーションとして実行することのできる遠隔アクセスアプリケーションは、解析および/または遠隔システム上の表示のために治療および機械診断データをエクスポートする機能を提供する。治療ログ問合せアプリケーションは要求された情報を検索するのに使用することができ、データは移送用にXMLなどの機械中立フォーマット(machine neutral format)に再フォーマット化することができる。フォーマット化されたデータはメモリ記憶装置、直接ネットワーク接続、またはその他の外部インターフェース348によってオフボードに移送することができる。ネットワーク接続は、ユーザによる要求に応じてAPDシステムにより開始させることができる。

[0225]

治療進行中でないとき、サービスインターフェース356をユーザによって選択することができる。サービスインターフェース356は、テスト結果を記録し、たとえば診断センターに対してアップロード可能なテストレポートを任意に生成する1または複数の特別アプリケーションを備えることができる。メディアプレイヤー358は、たとえば、ユーザに提示される音声および/または映像を再生することができる。

[0226]

例示の一具体例によると、上述のデータベースは、独立言語型サーバレスゼロ構成トランザクショナルDQLデータベースエンジンを実現するソフトウェアライブラリSQLiteを用いて実現される。

[0227]

エグゼクティブサブシステム332は、2つのエグゼクティブモジュール、つまりユーザインターフェースコンピュータ302上のユーザインターフェータ(AC) ゼクティブ352と自動コンピュータ300上の自動コンピュータ(AC) ゼクティブ354とを実装する。各エグゼクティブは、オペレーティングシステムが記された後に実行するスタートアップスプリクトによって始動され、始動するプロセスストを含む。エグゼクティブが各自のプロセストを通過するに確保する。エグゼクティブは、それぞれが予測されるとおり確実に開始されるように関連の子プロセスの監視をイブは、それぞれが予測されるとおり確実に開始されるように関連の子プロセスの監視を終続する。子プロセスが終了あるいは失敗すると、(UIビューの場合のようにではをクティブは子プロセスを再開するか、あるいは機械が安全に作用するように確保すると、クティブは子プロセスを再開するか、あるいは機械が安全に作用するように確保すると、クティブは子プロセスを再開するか、あるいは機械が電源オフすると、ステムを二重安全モードにする。エグゼクティブプロセスは、機械が電源オフするとにオペレーティングシステムを確実にシャットダウンする役割をする。

[0228]

エグゼクティブプロセスは互いに通信して、各種アプリケーション構成部品のスタートアップとシャットダウンを協調させることができる。ステータス情報は2つのエグゼクティブ間で定期的に共有されて、プロセッサ間のウォッチドッグ機能をサポートする。エグゼクティブサブシステム332は、安全ラインを動作可能にする、あるいは動作不能にする役割をする。UICエグゼクティブ352とACエグゼクティブ354の両方が安全ラインを動作可能にする場合、ポンプ、ヒータ、およびバルブが動作することができる。ラインを動作可能にする前に、エグゼクティブは、適切な動作を確保するために各ラインを個別にテストする。また、各エグゼクティブは、他の安全なラインの状態を監視する。

[0229]

UICエグゼクティブ 3 5 2 と A C エグゼクティブ 3 5 4 は協働して、ユーザインターフェースコンピュータ 3 0 2 と自動コンピュータ 3 0 0 間の時間を同期させる。時間ベースは、スタートアップ時にアクセスされるユーザインターフェースコンピュータ 3 0 2 よの電池式リアルタイムクロックを介して構成される。ユーザインターフェースコンピュータ 3 0 2 は、自動コンピュータ 3 0 0 の C P Uをリアルタイムクロックに対して初期化す

20

30

40

50

る。その後、各コンピュータのオペレーティングシステムが自己の内部時間を維持する。 エグゼクティブは協働して、電源投入自己テストを定期的に実行することによって十分な 時間管理を確保する。自動コンピュータ時間とユーザインターフェースコンピュータ時間 との間の不一致が所与の閾値を越えた場合に警告を発することができる。

[0230]

図47は、APDシステムの各種サブシステムおよびプロセス間の情報フローを示す。上述したように、UIモデル360およびサイクラーコントローラ362は自動コンピュータ上で作動する。ユーザインターフェース設計は、UIビュー338によって制御されるスクリーンディスプレイを、サイクラーコントローラ362によって制御されるスクリーン間フロー、およびUIモデル360によって制御される表示可能なデータ項目から分離する。これにより、実行中の治療ソフトウェアに影響を及ぼさずに、スクリーンディスプレイの視覚的表示を変更することができる。すべての治療値および内容はUIモデル360に記憶されて、UIビュー338と安全を重視すべき治療機能とを隔離する。

[0231]

UIモデル360はシステムおよび患者の現在の状態を説明する情報を集計し、ユーザインターフェースを介して保管可能な情報を保持する。UIモデル360は、オペレータにとって現在可視ではない、あるいはそれ以外で認識可能ではない状態を更新することができる。ユーザが新たなスクリーンに移動すると、UIモデル360は、新たなスクリーンとその内容に関する情報をUIビュー338に提供する。UIモデル36は、UIビュー338またはその他のプロセスが現在のユーザインターフェーススクリーンとその内容を照会できるインターフェースをディスプレイに露出させる。よって、UIモデル360は、遠隔ユーザインターフェースやオンラインアシスタンスなどのインターフェースがシステムの現在の動作状況を取得できる共通のポイントを提供する。

[0232]

サイクラーコントローラ362は、オペレータ入力、時間、および治療層状態に基づき、システムの状態の変化を処理する。許容可能な変化がUIモデル360に反映される。サイクラーコントローラ362は治療層コマンド、治療ステータス、ユーザ要求、および時間事象を調整し、UIモデル360の更新を介してビュースクリーン制御を提供する階層状態機械として実装される。また、サイクラーコントローラ362はユーザ入力を検査する。ユーザ入力が許可されれば、ユーザ入力に関する新たな値がUIモデル360を介してUIビュー338に再度反映される。治療プロセス368は、サイクラーコントローラ362へのサーバとしての役割を果たす。サイクラーコントローラ362からの治療コマンドは治療プロセス368によって受信される。

[0 2 3 3]

UIコンピュータ302上で作動するUIビュー338は、ユーザインターフェーススクリーンディスプレイを制御し、タッチスクリーンからのユーザ入力に応答する。UIビュー338は局地スクリーン状態を追跡するが、機械状態情報を保持しない。機械状態および表示されたデータ値は、ユーザにより変更中でない限りUIモデル360から調達される。UIビュー338が終了し、再開される場合、現在のデータで現在の状態に関するベーススクリーンを表示する。UIビュー338は、スクリーンの表示をUIビューに委ねるUIモデル360からどのクラスのスクリーンを表示すべきかを判定する。ユーザインターフェースのAUの安全を最重視すべき態様は、UIモデル360とサイクラーコントローラ362によって処理される。

[0 2 3 4]

UIビュー338は、ユーザインターフェースコンピュータ302上でその他のアプリケーション364を搭載し実行する。これらのアプリケーションは非治療制御タスクを実行することができる。例示のアプリケーションは、ログビューア、サービスインターフェース、および遠隔アクセスアプリケーションを含む。UIビュー338は、UIビューによって制御されるウィンドウ内にこれらのアプリケーションを置き、該ウィンドウによりUIビューは適宜、ステータス、エラー、および警告スクリーンを表示することができる

。特定のアプリケーションは能動的な治療中に実行させることができる。たとえば、ログビューアは能動的な治療中に実行させることができるが、サービスインターフェースおよび遠隔アクセスアプリケーションは通常実行できない。UIビュー338に派生するアプリケーションが実行中であり、ユーザが進行中の治療に注意を向ける必要があるとき、UIビュー338はアプリケーションを中止して、スクリーンおよび入力機能の制御を回復することができる。中止されたアプリケーションは、UIビュー338によって再開または中途終了させることができる。

[0 2 3 5]

図48は、図46に関連して説明した治療サブシステム340の動作を示す。治療サブシステム340の機能は、治療制御、治療計算、および溶液管理の3つのプロセスに分割される。これにより、機能の分解、テストの簡易化、および更新の簡易化が可能になる。

[0236]

治療制御モジュール370は、タスクを完了するために治療計算モジュール372、溶液管理モジュール374、および機械制御サプシステム342(図46)のサービスを使用する。治療制御モジュール370の責務は、加熱バッグ内の液体容積の追跡、患者内の液体容積の追跡、患者排液容積と限外濾過の追跡、サイクル容積の追跡と記録、治療容積の追跡と記録、透析治療(排液・注液・貯留)の調整と実行、および治療セットアップ動作の制御などである。治療制御モジュール370は、治療計算モジュール370によって指示されるように治療の各段階を実行する。

[0237]

治療制御モジュール370は、腹膜透析治療を備える排液・注液・貯留サイクルを追跡し再計算する。患者の処方を用いて、治療計算モジュール372はサイクル数、貯留時間、必要な溶液量(総治療量)を計算する。治療が進行するにつれ、これらの値のサブセットが再計算され、実際の経過時間を明らかにする。治療計算モジュール372は治療シーケンスを追跡し、要求に応じて治療段階およびパラメータを治療制御モジュール370に渡す。

[0238]

溶液管理モジュール374は、溶液供給バッグの設置をマッピングし、各供給バッグ内の容積を追跡し、溶液データベース内の処方箋に基づき溶液の混合を命令し、要求された容積の混合済みまたは未混合の溶液の過熱バッグへの移送を命令し、溶液処方箋と利用可能なバッグ容積を用いて利用可能な混合液の容積を追跡する。

[0239]

図49は、最初の補液中の上述した治療モジュールプロセスと治療の透析部との例示の相互作用を示すシーケンス図である。例示の最初の補液プロセス376中、治療制御モジュール370は、治療計算モジュール372から溶液IDと最初の注液の容積とを取り出す。溶液IDは、患者ラインと最初の患者注液を提供する準備として、加熱バッグに溶液を注入する要求と共に溶液管理モジュール374に渡される。溶液管理モジュール374は、溶液の加熱バッグへの圧送を開始するように機械制御サブシステム342に要求する

[0240]

例示の透析プロセス 3 7 8 中、治療制御モジュール 3 7 0 は 1 度に 1 サイクル(最初の排液、注液、貯留 - 補液、および排液)を実行し、治療計算モジュール 3 7 2 の制御下で、これらのサイクルを順序づける。治療中、治療計算モジュール 3 7 2 は実際のサイクルタイミングで更新されるため、必要に応じて残りの治療を再計算することができる。

[0 2 4 1]

本例では、治療計算モジュール372はその段階を「最初の排液」として特定し、治療制御モジュールはそれを機械制御サブシステム342に要求する。治療計算モジュール372によって特定される次の段階が「注液」である。その指示が機械制御サブシステム342に送られる。治療計算モジュール372は、「貯留」段階中に加熱バッグに流体を補給するよう要求する治療制御モジュール370によって再度呼び出される。溶液管理モジ

10

20

30

40

ュール 3 7 4 は治療制御モジュール 3 7 0 に呼び出されて、機械制御サブシステム 3 4 2 を呼び出すことによって加熱バッグに補給を行う。次の段階に進むため、治療制御モジュール 3 7 0 が治療計算モジュール 3 7 2 を呼び出してプロセスが継続する。さらなる段階がなくなり、治療が完了するまでこれが繰り返される。

[0242]

警告警報機能

APDシステムにおける状況または事象は、記録される、ユーザに表示される、あるいはその両方の警告および / または警報を始動させることができる。これらの警告および警報はユーザインターフェースサブシステム内にあるユーザインターフェース構成体であり、システムの任意の部分で発生する状況によって始動させることができる。これらの状況は、(1)システムエラー状況、(2)治療状況、および(3)システム動作状況の3つのカテゴリに分類することができる。

[0243]

「システムエラー状況」は、ソフトウェア、メモリ、またはAPDシステムのプロセッサのその他の態様において検知されるエラーに関する。これらのエラーは、システムの信頼性に疑念を生じさせ、「修復不能」とみなされる場合もある。システムエラー状況は、ユーザに対して表示される、あるいはその他の方法で知らせる警報を起動させる。警報は記録することもできる。システムエラー状況の事例でシステムの完全性を保証できない場合、システムは本文書に記載の安全ラインが動作不能にされる二重安全モードに入ることができる。

[0244]

図46に関連して説明する各サブシステムは、自己のセットのシステムエラーを検知する役割をする。サブシステム間のシステムエラーはユーザインターフェースコンピュータエグゼクティブ352と自動コンピュータエグゼクティブ354によって監視される。システムエラーがユーザインターフェースコンピュータ302上で動作するプロセスから発生するとき、システムエラーを報告するプロセスが終了する。UIスクリーンビューサブシステム338が終了すれば、ユーザインターフェースコンピュータエグゼクティブ352はたとえば、最大3回それを再開しようと試みる。UIスクリーンビュー338の再開に失敗し、治療が進行中の場合、ユーザインターフェースコンピュータエグゼクティブ352は機械を二重安全モードに移行させる。

[0245]

システムエラーが自動コンピュータ300上で動作するプロセスから発生している場合、プロセスが終了する。自動コンピュータエグゼクティブ354は、プロセスが終了していることを検知し、治療が進行中の場合は安全状態に移行する。

[0246]

システムエラーが報告されるとき、ユーザに、たとえば、視覚および/または音声フィードバックを伝えるだけでなく、データベースにエラーを記録する試みがなされる。システムエラーの処理は、回復不能な事象の一様な処理を確保するためエグゼクティブサブシステム332に封入される。UICエグゼクティブ352およびACエグゼクティブ354のエグゼクティブプロセスは、一方のエグゼクティブプロセスが治療中に失敗すれば、他方のエグゼクティブが機械を安全状態に移行させるように互いに監視し合う。

[0247]

「治療状況」は、許容可能な境界外の治療に関連するステータスまたは変数によって生じる。たとえば、治療状況は、境界外のセンサ読取によって生じさせることができる。これらの状況は警告または警報と関連づけられた後、記録される。警報は、概して即時の行動を必要とする重大な事象である。警報は重要度に基づき、たとえば低、中、高の優先順位を付けることができる。警告は警報ほど重大ではなく、通常は治療の失敗または不快以外の関連リスクを含まない。警告は、メッセージ警告、漸増警告、およびユーザ警告の3つのカテゴリのうちの1つに分類することができる。

[0248]

10

20

30

20

30

40

50

警報または警告状況を生じさせることのある治療状況を検知する役割は、UIモデルと治療サブシステム間で分担される。UIモデルサブシステム360(図47)は、治療前および治療後の警報および警告状況を検知する役割をする。治療サブシステム340(図46)は、治療中の警報および警告状況を検知する役割をする。

[0249]

治療状況に関連する警告または警報を処理する役割も、UIモデルと治療サブシステム間で分担される。治療前と治療後は、UIモデルサブシステム360が警報または警告状況を処理する役割をする。治療セッション中は、治療サブシステム340が、警報または警告状況が存在することをUIモデルサブシステムに通知する役割をする。UIモデルサブシステム360は漸増警告と、UIビューサブシステム38と協調して、警報または警告状況が検知されたときにユーザに視覚的および/または音声フィードバックを提供する役割をする。

[0250]

「システム動作状況」は、関連する警告または警報を持たない。これらの状況は単に記録されて、システム動作の記録を提供するだけである。音声または視覚フィードバックを提供する必要はない。

[0251]

上述のシステムエラー状況、治療状況、またはシステム動作状況に応答して取り得る対策は、状況を検知したサブシステム(または層)によって実行され、該サブシステムはステータスを高位のサブシステムに送信する。状況を検知したサブシステムは状況を記録し、その状況に関連する安全性の配慮を引き受けることができる。これらの安全性の配慮は、治療を中止する、オクルーダを係合する、必要に応じて状態とタイマをクリアする、ヒータを動作不能にする、治療全体を終了する、安全ラインを非活性化してオクルーダを閉鎖する、ヒータを切断する、バルブへの電力を停止する、電源サイクルが運転再開を要求する場合でのサイクラーが治療を実行することを防止する、のうち任意の1つまたはその組み合わせを含むことができる。UIサブシステム334は、自動的に解消できる状況(すなわち、非ラッチ状況)とラッチされ、ユーザとの対話によってのみ解消可能なユーザ修復可能状況とに役割をすることができる。

[0252]

各状況は、ソフトウェアが状況の重大度に従い作用できるように特定の情報を含むよう 定義することができる。この情報は、優先順位、エラーの記述名(すなわち、状況名)、 状況を検知したサブシステム、どんなステータスまたはエラーが状況を引き起こしたかの 説明、および状況が上述の1または複数の行為を実現するか否かのフラグを定義するルッ クアップテーブルと組み合わせて使用可能な数値識別子を含むことができる。

[0 2 5 3]

複数の状況が発生するとき、より高い優先順位の状況が最初に対処されるように、状況を優先順位でランク付けすることができる。この優先順位のランク付けは、その状況が治療の投与を中止するか否かに基づくことができる。治療を中止させる状況が発生する場合、この状況はステータスを次の高位のサブシステムに中継する際に優先順位が高い。上述するように、状況を検知するサブシステムが、状況を処理し上記サブシステムにステータス情報を送信する。受信したステータス情報に基づき、上位のサブシステムは、異なる行為とそれに関連する異なる警告/警報を有することのできる異なる状況を引き起こすことができる。各サブシステムは、新たな状況に関連づけられる任意のさらなる行為を実行し、上記サブシステムにステータス情報を送る。例示の一具体例によると、UIサブシステムは、所与の時間に1つの警告/警報を表示するだけである。この場合、UIモデルは、優先順位によってすべての実行中の事象をソートし、最も高い優先順位の事象に関連づけられる警告/警報を表示する。

[0254]

優先順位は、起こり得る被害の重大度と被害の発生とに基づく警報に割り当てることができる。下記の表 1 は、優先順位がこのようにして割り当てられる例を示す。

【 0 2 5 5 】 【 表 1 】

警報状況の原因	起こり得る被害の発生		
に対応しない場合 に起こり得る結果	直後	即発	後発
死亡または取返し 不能な損傷	高優先順位	高優先順位	中優先順位
回復可能な損傷	高優先順位	中優先順位	低優先順位
軽度の不快また は損傷	中優先順位	低優先順位	低優先順位また は警報信号なし

10

表1の状況では、起こり得る被害の発生は、損傷が発生しているときを指し、損傷が発現しているときを指すものではない。「直後」と指定される発生を有する起こり得る被害は、マニュアルの矯正措置を取るには通常不十分な時間内に進展する可能性のある被害を指す。「即発」と指定される発生を有する起こり得る被害は、マニュアルの矯正措置を取るのに通常十分な時間内に進展する可能性のある被害を指す。「後発」と指定される発生を有する起こり得る被害は、「即発」の場合よりも長い不定時間内に進展する可能性のある被害を指す。

20

[0256]

図50~55は、タッチスクリーンユーザインターフェースに表示される警告および警報に関連するスクリーンビューの例を示す。図50は、ユーザに移送セットを閉鎖するよう命じる図380およびテキスト382を含む警報の第1のスクリーンを示す。スクリーンは可視警告384を含み、音声警告とも関連づけられる。音声警告は、タッチスクリーン上の「音声オフ」オプション386を選択することによってオフにすることができる。ユーザは移送セットを閉じ、ユーザはタッチスクリーン上の「承認」オプション388を選択する。図51は、移送セットを閉鎖するようにユーザに命じる同様の警報スクリーンを示す。この場合、排液が一時停止されたという表示390、「治療終了」を選択する指示が出されたという表示392が提供される。

30

[0257]

上述したように、警告は通常、治療の失敗または不快以外の関連リスクを持たない。よって、警告は、治療の一時停止を引き起こしても引き起こさなくてもよい。警告は、事象が消失すれば警告が自動的に消失するように「自動修復可能」であるか、あるいは警告を解消するためにユーザとユーザインターフェースとの対話が必要とされる「ユーザ修復可能」のいずれかである。警告にユーザの注目を引くために、特定の限度内で変動可能な音量を有することのできる可聴警告プロンプトを使用することができる。また、情報または指示をユーザに表示することができる。そのような情報または指示がユーザに見えるように、警告中、ユーザインターフェースの自動調光特徴は動作不能とされる。

[0 2 5 8]

40

ユーザの混乱を低減するため、警告は、警告がどのくらい重要であるか、およびユーザの対応がどのくらい迅速に要求されるかに基づき異なる種類に分類することができる。 3 つの例示種類の警告は、「メッセージ警告」、「漸増警告」、および「ユーザ警告」である。これらの警告は、どんな情報が視覚的にユーザに提示されるか、およびどのように可聴プロンプトが使用されるかに基づき異なる特性を有する。

[0259]

「メッセージ警告」は、ステータススクリーンの最上部に表示させることができ、ユーザとの対話が必要でないときに情報提供のために使用される。警告を解除するための行動は必要でないため、可聴プロンプトは通常、患者を邪魔したりおそらくは目覚めさせるのを回避するため使用されない。しかし、可聴警告を任意で提供してもよい。図52は例示

のメッセージ警告を示す。具体的には、図52は、透析液が所望の温度範囲未満になったことをユーザに通知するために使用される低温メッセージ警告394を示す。この場合、ユーザは何らの行動をする必要はないが、透析液が加熱される間治療が遅れると通知される。もし患者が追加情報を必要とするならば、「ビュー」オプション396をタッチスクリーン上で選択することができる。図53に示すように、これにより警告に関する追加情報398がスクリーン上に出現する。メッセージ警告は、ユーザが修正しようとしている低流事象があるときにも使用することができる。この場合、低流事象が解消されて、ユーザが問題を解決したか否かに関するフィードバックをユーザに提供するまで、メッセージ警告を表示しておくことができる。

[0260]

[0261]

各警告/警報は、警告/警報に対する固有の識別子である警告/警報コード、警告/警報の記述名である警告/警報名、警告の種類または警報のレベルを含む警告/警報の種類、可聴プロンプトが警告/警報に関連づけられるか否かの表示、警告および関連事象がユーザによってバイパスできるか(または無視できるか)否かの表示、および警告/警報を引き起こす事象の事象コードによって特定される。

[0262]

警報中、漸増警告およびユーザ警告、事象コード(上述したように、警告または警報コードと異なっていてもよい)は、ユーザが必要に応じてサービス担当者に対してコードを読み出すことができるようにスクリーン上に表示させることができる。もしくはまたはさらに、遠隔コールセンターに接続されている場合、システムがシステム構成、状態、およびエラーコードについての関連情報を発声することができるように、音声ガイダンスシステムを使用することができる。システムは、ネットワーク、電話接続、またはその他の手段を介して遠隔コールセンターに接続することができる。

[0263]

治療サブシステムによって検知される状況の例を、図56に関連して以下に述べる。空気管理にとって重要なことだが、APDシステムが水平面に配置されていないときにこの状況は生じる。より具体的には、この状況は、APDシステムが水平面に対してたとえば35度などの所定の閾値を越えて傾斜していることを傾斜センサが検知したときに生じる。上述したように、傾斜センサが所定閾値より大きな絶対値の角度を検知すれば、治療サブシステムによって修復可能ユーザ警告を生成することができる。不愉快な警報を避けるため、ユーザは治療の開始前にAPDシステムを水平に保つよう指図することができる。傾斜閾値はこの治療前期間中に低くすることができる(たとえば、35度)。問題が矯正されているか否かに関する所与のフィードバックをユーザに与えることもできる。

[0264]

10

20

30

傾斜センサが治療中に閾値を超える傾斜角度を検知すると、機械サブシステム 3 4 2 は 、ポンプチャンバ内に空気を検知したときと同様にポンプを停止することによって対応す る。治療サブシステム 3 4 0 はステータスを尋ね、機械層 3 4 2 が傾斜により圧送を一時 停止したと判定する。該サブシステムは、機械の角度に関するステータス情報も受信する 。この時点で、治療サブシステム340は傾斜状況を生成し、治療を一時停止し、圧送を 一時停止するように機械サブシステム342にコマンドを送信する。このコマンドにより 、 流 体 測 定 シ ス テ ム (F M S) の 測 定 や 患 者 バ ル ブ の 閉 鎖 な ど の ク リ ー ン ア ッ プ が 開 始 さ れる。また、治療サブシステム340はタイマを始動させ、UIモデル360に自動修復 可能傾斜状況を送信し、該モデルがその状況をUIビュー338に送信する。UIビュー 338はその状況を漸増警告にマッピングする。治療サブシステム340は傾斜センサの 読 取 を 監 視 し 続 け 、 そ の 示 度 が 閾 値 未 満 に 下 が っ た ら 、 こ の 状 況 を 解 消 し て 治 療 を 再 開 す る。タイマの終了までにその状況が解消されなければ、治療サブシステム340は、自動 修 復 可 能 傾 斜 状 況 に 優 先 す る ユ ー ザ 修 復 可 能 「 傾 斜 タ イ ム ア ウ ト 」 状 況 を 引 き 起 こ す 。 治 療サブシステム340はこの状況をUIモデル360に送信し、該モデルはその状況をU I ビュー338に送信する。U I ビュー338はその状況をユーザ警告にマッピングする 。UIサブシステムが再開治療コマンドを受信する(たとえば、ユーザが再開ボタンを押 す)までこの状況を解消することはできない。傾斜センサの読取値が閾値未満に下がれば 、治療が再開される。読取値が閾値未満に下がらなければ、治療層が自動修復可能傾斜状 況を引き起こし、タイマを始動させる。

[0265]

スクリーンディスプレイ

上述したように、UIビューサブシステム338(図47)はインターフェースをユーザに提供する役割をする。UIビューサブシステムはクライエントであり、自動コンピュータ上で作動するUIモデルサブシステム360(図47)とのインターフェースをとる。たとえば、UIビューサブシステムはUIモデルサブシステムと通信し、所与の時間にどのスクリーンをユーザに表示すべきかを判定する。UIビューはスクリーンビュー用のテンプレートを含むことができ、表示言語、スキン、音声言語、および文化的に重要な動画などの地域固有の設定を処理することができる。

[0266]

UIビューサブシステムで生じる事象は基本的に3種類ある。個々のスクリーンによっ て処理される局地スクリーン事象、スクリーン事象をUIモデルサブシステムまで伝播し なければならないモデル事象、およびステータスに関してUIモデルサブシステムのタイ マと問合せ上で発生するポーリング事象である。局地スクリーン事象は、UIビューレベ ルに影響を与えるだけである。これらの事象は局地スクリーン遷移とすることができ(た とえば、単独モデル状態に対する複数のスクリーンの場合)、ビュー設定(たとえば、地 域および言語オプション)を更新し、所与のスクリーンからメディアクリップ(たとえば 、指示的な動画または音声プロンプト)を再生するように要求する。モデル事象は、事象 をどのように扱うかを決定するためにUIビューサブシステムがUIモデルサブシステム と協議しなければならないときに発生する。このカテゴリに属する例は、治療パラメータ を確認すること、または「治療開始」ボタンを押すことである。これらの事象はUIビュ ーサブシステムによって始動されるが、UIモデルサブシステムによって処理される。U Iモデルサブシステムは事象を処理し、その結果をUIビューサブシステムに返す。この 結 果 は 、 U I ビ ュ ー サ ブ シ ス テ ム の 内 部 状 態 を 推 進 す る 。 ポ ー リ ン グ 事 象 は 、 タ イ マ が タ イミング信号を生成し、UIモデルサブシステムがポーリングされるときに発生する。ポ ーリング事象の場合、現在のUIビューサブシステムの現状が、評価のためにUIモデル サブシステムに送られる。UIモデルサブシステムは状態情報を評価して、UIビューサ ブシステムの所望の状態で応答する。これは、(1)状態の変更、たとえば、UIモデル サ ブ シ ス テ ム と U I ビ ュ ー サ ブ シ ス テ ム の 主 要 な 状 態 が 異 な る 場 合 、 (2) ス ク リ ー ン の 更 新 、 た と え ば 、 U I モ デ ル サ ブ シ ス テ ム か ら の 値 が ス ク リ ー ン に 表 示 さ れ る 値 を 変 更 す る場合、または(3)状態の変更なし、たとえば、UIモデルサブシステムおよびUIビ 10

20

30

40

20

30

40

50

ューサブシステムの状態が同一な場合、から構成することができる。図 5 7 は、上述した機能を実行するU I ビューサブシステム 3 3 8 の例示のモジュールを示す。

[0267]

図 5 7 に示すように、U I モデルクライエントモジュール 4 0 6 は事象をU I モデルに通信するために使用される。このモジュール 4 0 6 は、現在のステータスに関してU I モデルにポーリングするために使用される。応答ステータスメッセージ内に、U I モデルサブシステムは、自動コンピュータおよびユーザインターフェースコンピュータの時計との同期化のために使用する時間を埋め込むことができる。

[0268]

グローバルスロットモジュール 4 0 8 は、所与の事象(信号)が生じたときに通知されるように複数のコールバックルーチン(スロット)が加入することのできる機構を提供する。これは、始動時に呼び出されるように、1つのスロットは多数の信号に連結され、同様に1つの信号は多数のスロットに連結されるという「多数対多数」の関係である。グローバルスロットモジュール 4 0 8 は、UIモデルポーリング用のアプリケーションレベルタイマまたはスクリーン外で生じるボタン押し(たとえば、音声プロンプトボタン)などの非スクリーン特定スロットに対処する。

[0269]

スクリーンリストクラス410は、テンプレートおよびデータテーブルの形状で全スクリーンのリストを含む。スクリーンは、テンプレートと、スクリーと装着するためにレイアクリーとから構成される。テンプレートは、概括的にレイアでいたれたウィジェットを有するウィンドウであり、内容はウィジェットに割り当てられているがであり、内容はウィジェットを表着するために使用される内容とウィジェットを装着するために使用されているかでいたの状態を記載する記録を含む。ウィジェットの状態は、可視であるか隠されているががまるいは、ボックボックススタイルウィジェットの場合)。データテーブルは、ボクンをおるに手として生じる行為を記載することもできる。たと見いてすいよいであるによがです「A」」から得られるウィンドウ「A」上のボタンはしまで事象を送信するでしているに合めることもできる。

[0270]

スクリーンリストクラス410は、UIモデルからのデータを意図するスクリーンに送り、UIモデルから適切なスクリーンベースのデータを選択し、スクリーンを表示する。スクリーンリストクラス410は、UIモデルによって報告される状態と、UIビューの内部状態の2つの要因に基づきどのスクリーンを表示するかを選択する。いくつかの場合、UIモデルは、カテゴリ内のスクリーン表示が許可されたことをUIビューに通知することだけができる。たとえば、UIモデルは、機械がアイドリング中である(たとえ報に、治療が開始されていない、あるいはセットアップ段階がまだ発生していない)ことを報告することができる。この場合、いつユーザがメニューからサブメニューに進行するかをUIモデルと協議する必要はない。変更を追跡するため、UIビューは現在のスクリーンを局地的に記憶する。このスクリーンの局地的順序付けは、上述のテーブルエントリによって処理される。テーブルエントリは、各ボタンが押されたときに開始する行為をリストアップしている。

[0271]

言語マネージャクラス412は、インベントリを実行し、翻訳を管理する役割をする。翻訳のいずれかが改悪されている、あるいは失われている場合、UIビューに警告するため、インストールされた言語リストに関するチェックサムを実行することができる。翻訳されたストリングを必要とするクラスは、それを実行するよう言語マネージャクラス412に要求する。翻訳はライブラリ(たとえば、Qt(登録商標))によって処理することができる。好適には、翻訳はレンダリング時間とできるだけ近くなるように要求される。

このため、大部分のスクリーンテンプレート部材アクセス方法は、レンダリングのために ウィジェットに渡す前に翻訳権を要求する。

[0272]

スキンは、ユーザインターフェースの「外観と感触」を決定するスタイルシートおよび画像を備える。スタイルシートは、フォント、色、およびウィジェットが様々な状態(通常、押されている、動作不能にされているなど)を表示するための画像などを制御する。表示されるウィジェットは、スキン変更によって変更される外観を有することができる。スキンマネージャモジュール414は、スクリーンリスト、ひいては、スタイルシートとスキングラフィックを表示すべきスクリーンウィジェットを通知する役割をする。スキンマネージャモジュール414は、アプリケーションが表示したいと思う任意の動画ファイルも含む。スキン変更事象時、スキンマネージャは、動作中のセットディレクトリの画像およびスタイルシートを、アーカイブから検索した適切なセットで更新する。

[0273]

ビデオマネージャモジュール 4 1 6 は、特定の映像を表示する要求に応じて局地的に適切な映像を再生する役割をする。局地的な変更事象の際、ビデオマネージャは、動作中のセットディレクトリの映像および動画をアーカイブからの適切なセットで更新する。ビデオマネージャは、音声マネージャモジュール 4 1 8 内の添付音声を有する映像も再生する。これらの映像の再生時、ビデオマネージャモジュール 4 1 6 は、最初に要求されたビデオクリップに属する記録を再生するように音声マネージャモジュール 4 1 8 に適切な要求を出す。

[0274]

同様に、音声マネージャモジュール418は、特定の音声クリップを再生する要求に応じて局地的に適切な音声を再生する役割をする。局地的な変更事象の際、音声マネージャは、動作中のセットディレクトリの音声クリップをアーカイブからの適切なセットで更新する。音声マネージャモジュール418は、UIビューによって開始されるすべての音声を処理する。これには、動画用のダビングと音声プロンプト用の音声クリップが含まれる

[0275]

データベースクライエントモジュール 4 2 0 は、 U I ビューサブシステムとデータベースサーバ 3 6 6 (図 4 7) との間のインターフェースを処理するデータベースマネージャプロセスと通信するために使用される。 U I ビューはこのインターフェースを使用して、設定を記憶および検索し、変数(たとえば、体重、および血圧)に関する質問に対するユーザの回答を治療ログに補完する。

[0276]

ヘルプマネージャモジュール 4 2 2 は、状況依存型ヘルプシステムを管理するために使用される。ヘルプボタンを表示するスクリーンリストの各ページは、状況依存型ヘルプシステムへのインデックスを含むことができる。このインデックスは、ヘルプマネージャがページに関連付けられるヘルプスクリーンを表示できるように使用される。ヘルプスクリーンはテキスト、画像、音声、および映像を含むことができる。

[0277]

自動IDマネージャ424は治療前セットアップ中に呼び出される。このモジュールは、溶液バッグコード(たとえば、データ行列コード)の画像(たとえば、写真画像)を捕捉する役割をする。その後、画像から抽出されたデータが、溶液バッグの内容およびコードに含まれるその他の情報(たとえば、供給源)を特定するため、治療サブシステムによって使用される機械制御サブシステムに送信される。

[0278]

上述のモジュールを用いて、UIビューサブシステム338は、ユーザインターフェース(たとえば、図45のディスプレイ324)を介してユーザに表示されるスクリーンビューを与える。図58~64は、UIビューサブシステムが与えることのできる例示のスクリーンビューを示す。これらのスクリーンビューは、たとえば、例示の入力機構、表示

10

20

30

40

20

30

40

50

フォーマット、スクリーン遷移、アイコン、およびレイアウトを示す。図示したスクリーンは通常治療中または治療前に表示されるが、スクリーンビューの態様は図示したものと異なる入出力機能のために使用することもできる。

[0279]

図58に示すスクリーンは、指定された治療428を開始する「治療開始」426または設定を変更する「設定」430のいずれかを選択するオプションをユーザに提供する最初のスクリーンである。アイコン432および434はそれぞれ輝度レベルと音声レベルを調節するために設けられ、情報アイコン436はユーザがさらなる情報を求めることのできるように設けられる。これらのアイコンは、同様に他のスクリーン上にも出現させることができる。

[0280]

図59は、治療のステータスに関する情報を提供するステータススクリーンを示す。具体的には、該スクリーンは、実行中の治療の種類438、推定完了時間440、および現在の注液サイクル数と注液サイクルの総数442を示す。現在の注液サイクルの完了パーセント444と治療全体の完了パーセント446はいずれも数字とグラフで表示される。ユーザは、治療を一時停止するために「一時停止」オプション448を選択することができる。

[0 2 8 1]

図60は、各種快適性設定を有するメニュースクリーンを示す。メニューは輝度矢印450、音量矢印452、および温度矢印454を含む。各対の上または下矢印のいずれかを選択することによって、ユーザはスクリーン輝度、音量、および流体温度を増減させることができる。現在の輝度パーセント、音量パーセント、および温度も表示される。所望したように設定されたとき、ユーザは「OK」ボタン456を選択することができる。

[0282]

図61は、たとえば、前回のスクリーンでヘルプまたは情報ボタンを押すことによって到達できるヘルプメニューを示す。ヘルプメニューは、ユーザを助けるテキスト458および / または図460を含むことができる。テキストおよび / または図は、「文脈依存」であってもよいし、あるいは、前回のスクリーンの内容に基づいてもよい。たとえばマルチステッププロセスの場合のように、ユーザに提供される情報が1つのスクリーンでは簡便に提供できない場合、ユーザが一連のスクリーン間を前後して移動できるように矢印462を設けることができる。ユーザが所望の情報を取得した場合、ユーザは「戻る」ボタン464を選択することができる。さらなる助けが必要な場合、ユーザはシステムをコールサービスセンターと連絡させるために「コールサービスセンター」オプション466を選択することができる。

[0 2 8 3]

図62は、ユーザが1セットのパラメータを設定できるスクリーンを示す。たとえば、該スクリーンは現在の治療モード468と最小排液量470を表示し、ユーザがこれらのパラメータの変更を選択できるようにする。パラメータは、多くの方法で、たとえば、現在のスクリーン上のラウンドロビンスタイルメニューから所望のオプションを選択することによって変更することができる。もしくは、ユーザが変更するパラメータを選択すると、図63に示されるような新たなスクリーンを出現させることができる。図63のスクリーンは、キーパッド474を使用して数値472を入力することによってユーザが最小排液量を調節するのを可能にする。いったん入力されると、ユーザは、ボタン476および478を用いてその値を承認または解除することができる。再度図62を参照すると、ユーザは、それぞれが異なるセットのパラメータを含む一連のパラメータスクリーンを移動するため、「戻る」および「次に」矢印480、482を使用することができる。

[0284]

いったんすべての所望のパラメータが設定または変更されれば(たとえば、ユーザが一連のパラメータスクリーンを移動したとき)、図 6 4 に示されるようなスクリーンが提示されて、ユーザは設定を再検討し確認することができる。変更されたパラメータは、ユー

ザの注目を引くように何らかの方法で任意で強調することができる。 所望するように設定されたとき、ユーザは「確認」ボタン 4 8 6 を選択することができる。

[0285]

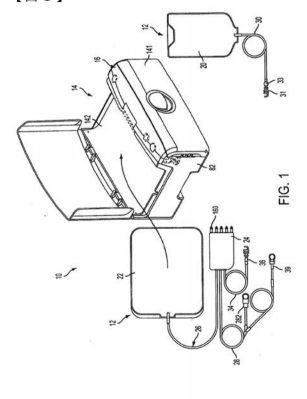
本発明の態様を特定の実施形態と併せて説明したが、多くの代替、変更、および変形が当業者にとって自明となることは明らかである。したがって、本明細書で説明した本発明の実施形態は、限定的ではなく説明的であることを目的とする。本発明の精神と範囲を逸脱せずに様々な変更が可能である。

【符号の説明】

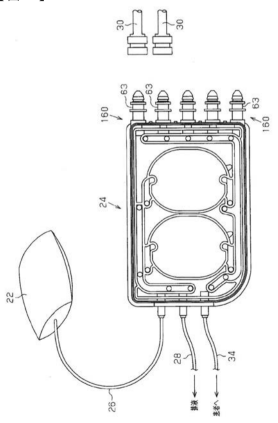
[0286]

15:可撓膜,18:本体,24:流体ハンドリングカセット,152,154:ラインポート。

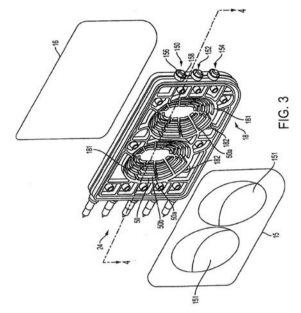




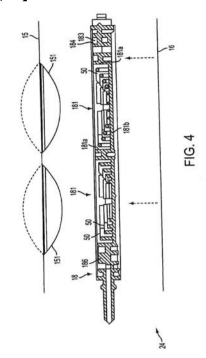
【図2】



【図3】



【図4】



【図5】

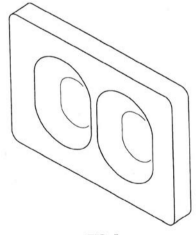
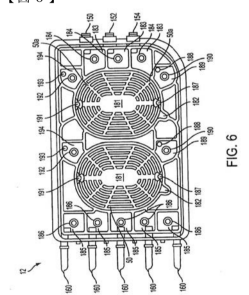
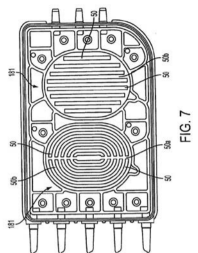


FIG. 5

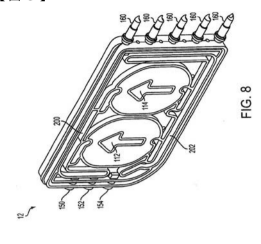
【図6】



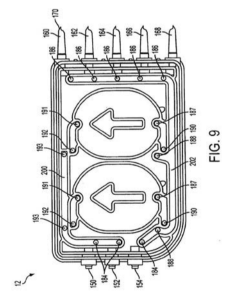
【図7】



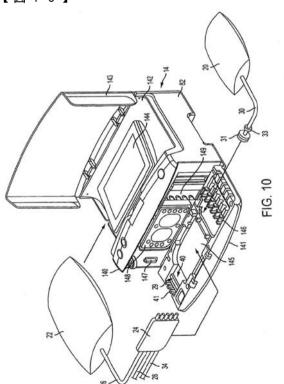
【図8】



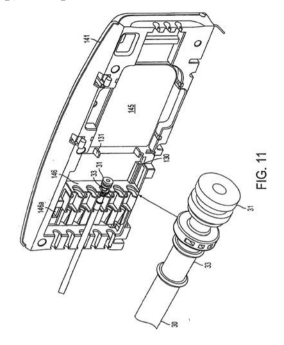
【図9】



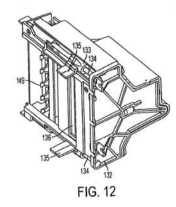
【図10】



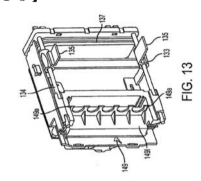
【図11】



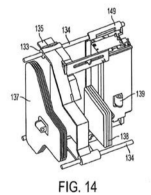
【図12】



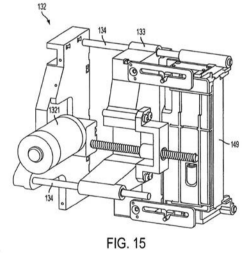
【図13】



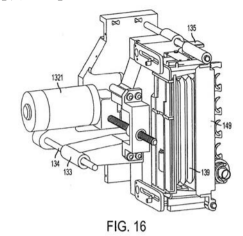
【図14】



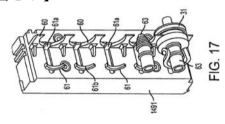
【図15】



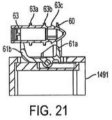
【図16】



【図17】



【図21】



【図22】

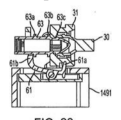
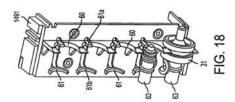


FIG. 22

【図18】



【図19】

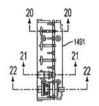
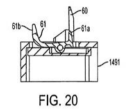
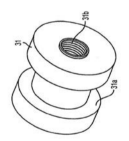


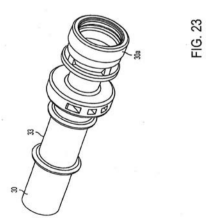
FIG. 19

【図20】

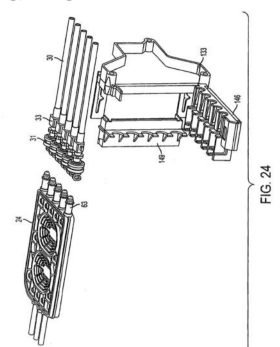


【図23】

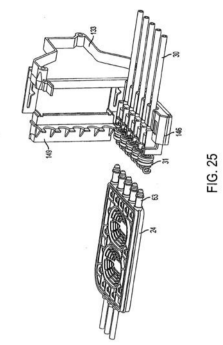




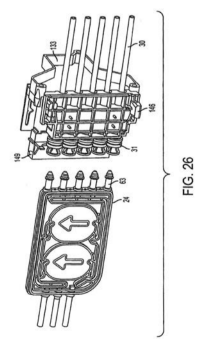
【図24】



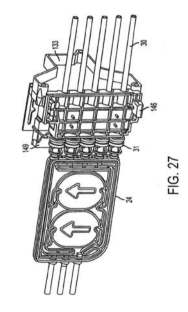
【図25】



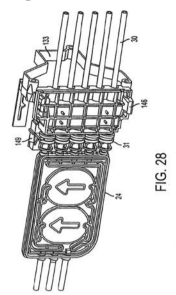
【図26】



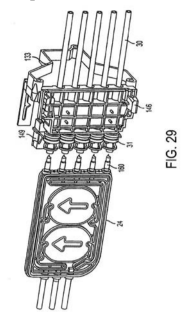
【図27】



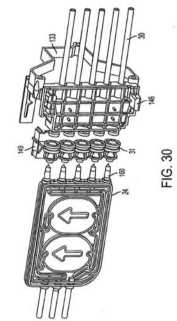
【図28】



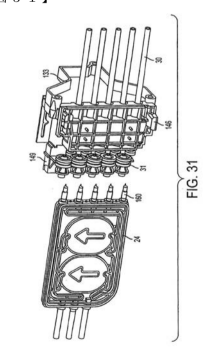
【図29】



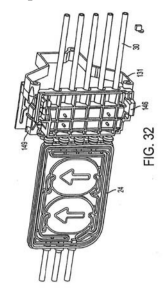
【図30】



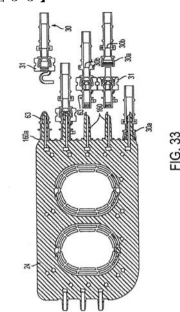
【図31】



【図32】



【図33】



【図34】

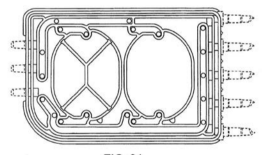


FIG. 34

【図35】

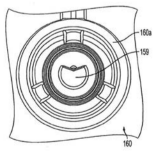
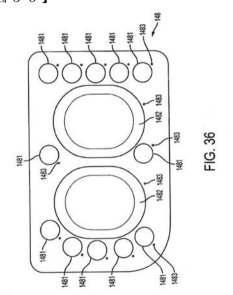
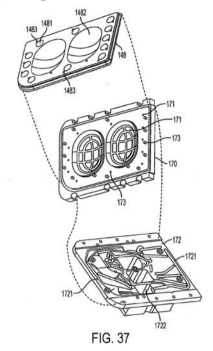


FIG. 35

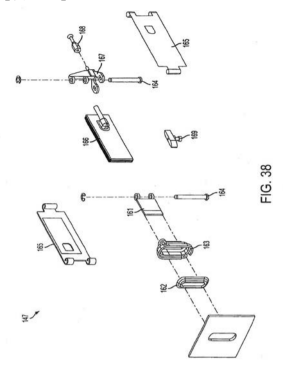
【図36】



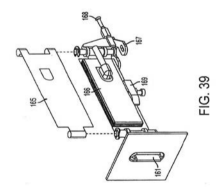
【図37】

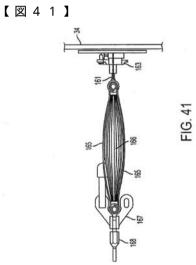


【図38】

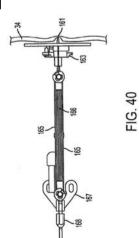


【図39】

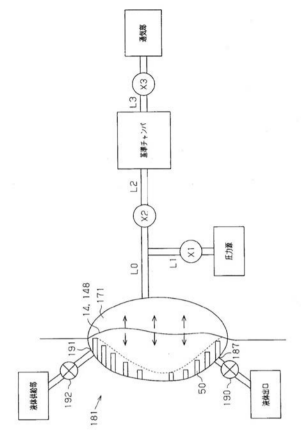




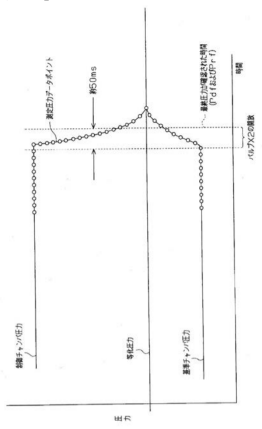
【図40】



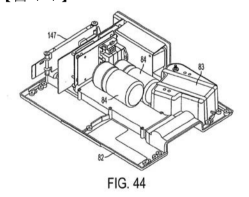
【図42】



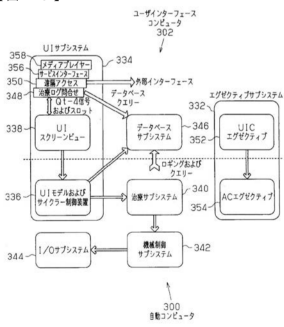
【図43】



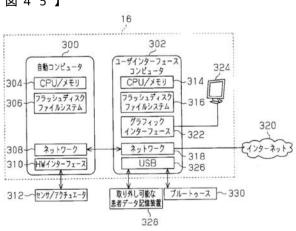
【図44】



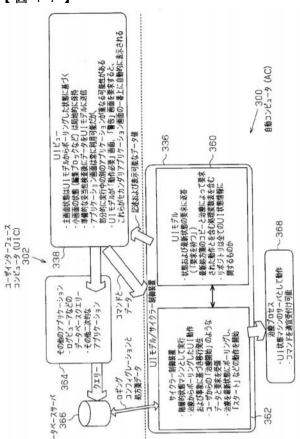
【図46】



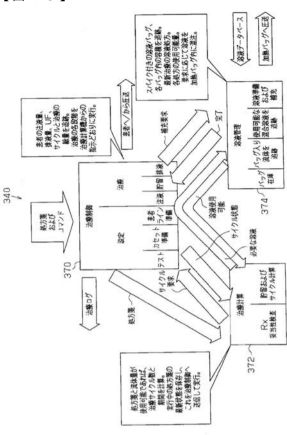
【図45】



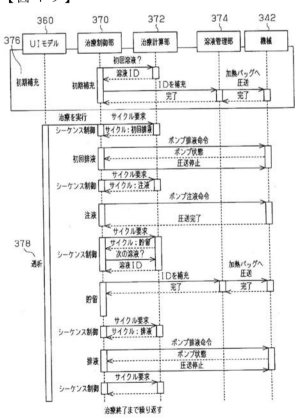
【図47】



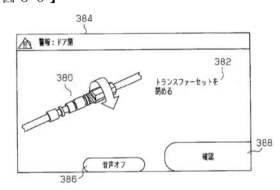
【図48】



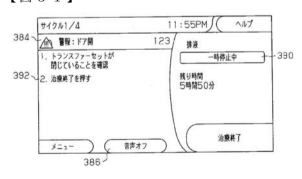
【図49】



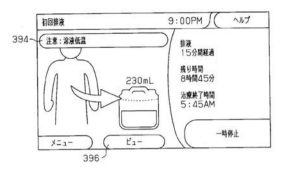
【図50】



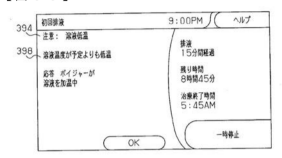
【図51】



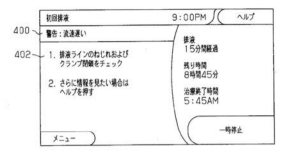
【図52】



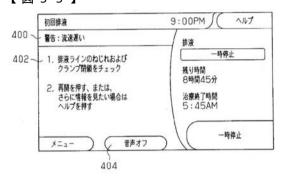
【図53】



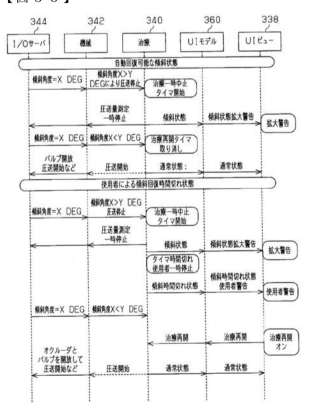
【図54】



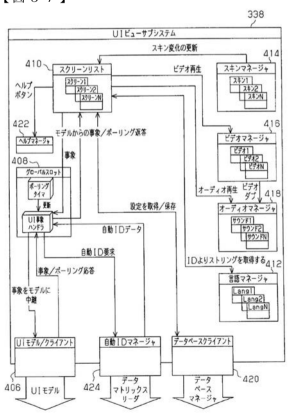
【図55】



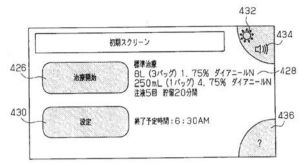
【図56】



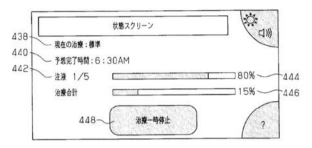
【図57】



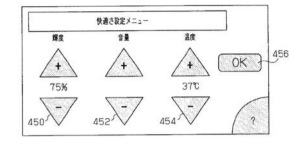
【図58】



【図59】



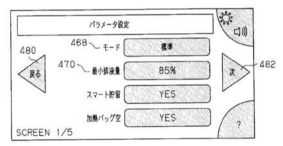
【図60】



【図61】



【図62】



【図63】



【図64】



【図65】

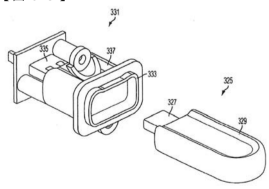


FIG. 65

【手続補正書】

【提出日】令和3年4月30日(2021.4.30)

【手続補正1】

【補正対象書類名】特許請求の範囲

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】

医療用注入システムの流体ライン接続システムと併用される使い捨ての構成部品システムであって、

流体ハンドリングカセット(12または24)であって、

略平面的な本体の第1の側に凹みとして形成された少なくとも1つのポンプチャンバおよび流体のための複数の流路を有する前記略平面的な本体と、

前記本体の第1の端部に位置する溶液ラインスパイク(160)であって、少なくとも1つの流路を介して前記少なくとも1つのポンプチャンバと流体連通している前記溶液ラインスパイクと、を含む前記流体ハンドリングカセットと、

前記溶液ラインスパイクを取り外し可能に覆うように構成されたスパイクキャップ(63)であって、溶液ライン(30)のコネクタ(30a)への接続のための前記スパイクからの前記キャップの取り外しを補助するために少なくともフランジ(63a)を含む前記スパイクキャップと、

前記溶液ライン(30)に取り外し可能に接続された溶液ラインキャップ(31)と係合するスパイクキャップ(63)の外面上の突刺(63c)であって、前記溶液ラインキャップ(31)は、前記スパイクキャップの突刺(63c)を受け取って係合するように構成された径方向の内側溝または凹部を有する、前記突刺と、を備える構成部品システム

【請求項2】

前記流体ライン接続システムは、腹膜透析システムであり、腹膜透析治療の開始前に前記スパイクキャップが取り外される、請求項1に記載の使い捨ての構成部品システム。

【請求項3】

前記カセットは、前記スパイクキャップの端部を受容するために前記スパイク周囲に配置されたスカート部をさらに含む、請求項1または2に記載の使い捨ての構成部品システム。

【請求項4】

前記スカート部と前記スパイクとの間に凹部がある、請求項3に記載の使い捨ての構成部品システム。

【請求項5】

前記スパイクキャップ、スカート部、および凹部が、前記スパイクキャップと前記スカート部との間に密封部の形成を促すように配置される、請求項 4 に記載の使い捨ての構成部品システム。

【請求項6】

前記溶液ラインキャップの一部分は、可撓性材料またはシリコーンゴムである、請求項 1 に記載の使い捨ての構成部品システム。

【請求項7】

前記フランジは、対称的または非対称的である、請求項1に記載の使い捨ての構成部品システム。

【請求項8】

前記スパイクキャップは、第2のフランジを含む、請求項1、2、6、7のいずれか一項に記載の使い捨ての構成部品システム。

【請求項9】

前記第2のフランジは、前記溶液ラインキャップの止め具として構成されている、請求項8に記載の使い捨ての構成部品システム。

【請求項10】

前記径方向の内側溝または凹部は、対称的または非対称的である、請求項1に記載の使い捨ての構成部品システム。

【請求項11】

前記溶液ラインキャップの前記径方向の内側溝または凹部は、前記スパイクキャップの突刺に適合するように構成されている、請求項6に記載の使い捨ての構成部品システム。

【請求項12】

前記溶液ラインキャップと前記スパイクキャップとの係合は、前記スパイクからの前記スパイクキャップの取り外しを補助する、請求項 1 に記載の使い捨ての構成部品システム

【請求項13】

前記フランジは、流体ライン接続システムと係合するように構成されている、請求項1 または2に記載の使い捨ての構成部品システム。

【請求項14】

前記スパイクの主軸は、前記流体ハンドリングカセットの前記略平面的な本体と実質的に同じ平面上にある、請求項1、2、6、7、10~12のいずれか一項に記載の使い捨ての構成部品システム。

【請求項15】

複数のスパイクが存在するか、または少なくとも3つのスパイクが存在する、請求項1 、2、6、7、10~12のいずれか一項に記載の使い捨ての構成部品システム。

フロントページの続き

- 1.Linux
- 2.ブルートゥース
- (72)発明者デール、ジェームズディアメリカ合衆国03062ニューハンプシャー州ナシュアホワイトプレーンズドライブ37
- (72)発明者 ヘルモア、サイモン シー.アメリカ合衆国 03104 ニューハンプシャー州 マンチェスター マートル ストリート 33 アパートメント 1アール
- (72)発明者ラニガン、リチャードジェイアメリカ合衆国03311ニューハンプシャー州コンコードアンジェラウェイ6
- (72)発明者 デマーズ、ジェイソン エイ . アメリカ合衆国 03104 ニューハンプシャー州 マンチェスター ノース ベイ ストリート 387
- (72)発明者 カーメン、ディーンアメリカ合衆国 03110 ニューハンプシャー州 ベドフォード ウェストウィンド ドライブ 15
- F ターム(参考) 4C077 AA06 CC04 DD02 DD24 EE03 JJ02