

平成 24 年 7 月 11 日

各位

会 社 名 株式会社日本エム・ディ・エム  
代表者名 代表取締役社長 大川 正男  
(コード番号 7600 東証一部)  
問合せ先 I R 部 棟近 信司  
(03-3341-6705)

## 人工股関節臼蓋形成用カップ、フェモラルヘッドの

### 薬事承認取得及び販売開始に関するお知らせ

株式会社日本エム・ディ・エム（本社：東京都新宿区、代表取締役社長：大川 正男）は、当社の米国子会社オーソデベロップメント社製造の人工股関節臼蓋形成用カップ、フェモラルヘッドの薬事承認を取得いたしましたので、お知らせいたします。

当該製品がターゲットとする人工股関節慢性疾患市場は、約 300 億円で整形外科市場の中でも巨大な市場であります。

当該製品は、変形性股関節症及び関節リウマチ等の股関節疾患により破壊された臼蓋部分に使用する製品であり、既に当社で販売している人工股関節用ステムと当該製品を組み合わせることで股関節疾患への対応が可能となります。当該製品の導入により、当社は人工股関節慢性疾患分野へ本格参入を果たします。

記

#### 1. 自社新製品

(1) 販売名 : ESCALADE アセタビュラー カップ & ライナー

承認番号 : 22400BZX00245000

用途 : 変形性股関節症及び関節リウマチに用いる人工股関節置換術



(2) 販売名 : APPLAUS フェモラルヘッド

承認番号 : 22400BZX00238000

用途 : 変形性股関節症及び関節リウマチに用いる人工股関節置換術



## 2. 販売開始予定

平成 24 年 10 月から順次販売予定

## 3. 今後の見通し

本製品群は、第 41 期（平成 25 年 3 月期）の業績に寄与する予定です。また、本製品群は、既存の人工股関節ステムと合わせて使用されることから、人工股関節ステムの売上増も期待しております。

以上