

平成 24 年 10 月 10 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)

脊椎固定器具新製品『Vusion OS インターボディ Cage』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、当社の米国子会社であるオーソデベロップメント社製造の脊椎固定器具「Vusion OS インターボディ Cage(ビュージョン オーエス インターボディー ケージ)」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脊椎固定器具市場は 320 億円であり、毎年伸張し続けている整形外科市場の中でも有望な市場であります。

当該製品は、脊柱管狭窄症、椎間板ヘルニアなどの症例に対して、椎体間固定術に使用するための製品であり、現在販売中の脊椎固定器具製品とのシナジー効果が大きいと期待できます。

記

1. 製品

製品名 : Vusion OS インターボディ Cage

承認番号 : 22400BZX00358000

用途 : 脊椎用樹脂製脊椎ケージ



2. 販売開始予定

平成 24 年 11 月から順次販売予定

3. 今後の見通し

本製品は、第 41 期（平成 25 年 3 月期）の業績に寄与する予定です。

以 上