

平成 26 年 6 月 23 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)

## 人工膝関節新製品『KASM』の米国食品医薬品局（FDA） 薬事承認取得に関するお知らせ

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）の米国子会社である Ortho Development Corporation は、同社製造の人工膝関節新製品「KASM」の米国食品医薬品局（FDA）薬事承認を取得し販売開始しましたので、お知らせいたします。

「KASM セメントスペーサーモールド」は、人工膝関節置換術後等に感染を起こした場合の治療に用いられるものであり、感染を起こした膝関節の隙間に挿入する骨セメントの型を取るために使用する製品です。

また、同製品は、他社の人工膝関節システムを用いた人工膝関節置換術後の感染症の治療にも対応できる製品であり、多様化する医療従事者の要望への対応が可能となります。

同製品は、Ortho Development Corporation 社製の人工膝関節製品「バランスドニーシステム」とのシナジー効果を期待しております。

### 記

#### 1. 新製品

製品名 : KASM (Knee Articulating Spacer Molds)  
FDA 承認番号 : K133449  
用途 : 人工膝関節スペーサーモールド



#### 2. 今後の見通し

本製品は、第 43 期（平成 27 年 3 月期）の連結業績に寄与する予定です。

以上