



2019年9月25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 IR部 棟近 信司
(03-3341-6705)

脊椎ケージ新製品「Vusion Ti 3D ケージ」の 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）は、当社の米国子会社である Ortho Development Corporation 社製造の脊椎ケージ「Vusion Ti 3D 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。

当該製品は、脊椎固定術の際に使用される椎体間固定用インプラントであり、チタン合金の積層造形により製造され、海綿骨を模したポラス構造と連通気孔を有しており、安定した固定、早期の椎体間の骨癒合が期待できます。脊椎固定術において併用するペディクルスクリューシステム「Pagoda スパイナル システム」、「IBIS スパイナル システム」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 Ti 3D ケージ
承認番号 : 30100BZX00131000
用途 : 頰椎を除く椎体間固定術における椎間高の保持と固定



2. 販売開始予定

2020年1月から順次発売予定

3. 今後の見通し

当社製品ラインナップに本製品「Vusion Ti 3D ケージ」が加わることにより、第48期の業績に寄与する予定です。

以上