



2022年7月19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 東証プライム) 問合せ先 I R室 棟近 信司 (03-3341-6705)

新製品「Vusion Ti3D ARC ケージ」の薬事承認取得及び販売に関するお知らせ

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「VusionTi3D ARC ケージ」の薬事承認を取得し、販売を開始しますので、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、既存製品「Vusion Ti 3D ケージ」と同一のチタン合金の積層造形により製造される経椎間孔腰椎椎体間固定術(TLIF) 用脊椎ケージです。海綿骨を模したポー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。

経椎間孔腰椎椎体間固定術(TLIF)による治療領域に新製品「VusionTi3D ARC ケージ」を投入することにより、脊椎疾患の適応症例が拡大することとなるため、日本国内における脊椎関連製品の販売拡大が期待できます。また、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「Pisces スパイナル システム」とのシナジー効果が期待できます。

記

1. 製品

製品名 : VusionTi3D ARC ケージ 承認番号: 30400BZX00078000

用途 :腰仙椎の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

2022 年 7 月から順次販売



以上