

平成 28 年 4 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)

人工股関節新製品『Alpine Cemented Hip System』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、同社製造の人工股関節新製品『Alpine Cemented Hip System』の米国食品医薬品局（FDA）薬事承認を取得いたしましたので、お知らせいたします。

本製品は、米国市場で販売中の「Alpine Hip System」の間接固定（骨セメントを用いて固定）タイプのステムとなります。

本製品は「Alpine Hip System」（直接固定型）と互換性を持たせたことにより、手術前及び手術中に骨の状態に対して最適なステムの選択が出来るため、治療選択肢が増えた事によるシナジー効果が期待されます。

Ortho Development Corporation の人工股関節製品群に新たなバリエーションの本製品が加わることにより、人工股関節の米国市場での販売の拡大が期待できます。

記

1. 製品

製品名 : Alpine Cemented Hip System
FDA 510K No. : K153216
用途 : 人工関節置換術及び人工骨頭挿入術

2. 販売開始予定

米国で 2016 年 5 月から販売開始

3. 今後の見通し

本製品は、第 45 期（平成 29 年 3 月期）の業績に寄与する予定です。



以上