

植込み型補助人工心臓 HeartMate3 適応追加承認取得および保険適用のお知らせ

ニプロ株式会社(本社:大阪市北区、代表取締役社長:佐野 嘉彦)は、心臓移植待機患者さまに用いられる植込み型補助人工心臓 HeartMate3 が、2020年12月28日付で以下のとおり適応追加承認を取得し、また2021年5月1日付で保険適用となりましたことを、お知らせいたします。

適応追加範囲: 心臓移植の適応とならない重症心不全患者さまに対する、生命予後を改善し、在宅管理もふまえた QOL(Quality of life)の向上を目的とした治療(Destination Therapy/DT)。

なお、本製品は承認条件および実施基準が設定されており、使用成績調査の対象となります。引き続き、重症心不全治療の一助となるべく、尽力してまいります。

植込み型補助人工心臓 HeartMate3



外国製造医療機器製造販売業者: Thoratec Corporation
選任製造販売業者: ニプロ株式会社
医療機器承認番号: 23100BZI00006000
参考価格(税別): 18,300,000 円

ニプロは今後とも、患者さまの QOL の向上はもちろんのこと、より安全で、医療ニーズに応えられる製品の開発、提供に努めてまいります。

お問い合わせ先

リリースの内容に関するご照会 : 広報担当

TEL 06-6375-6700

医療機器に関するご照会 : SD 事業部 CVS 営業部

TEL 06-6373-0531

※受付時間: 9 時~17 時 45 分(土・日・祝日・弊社休業日を除く)