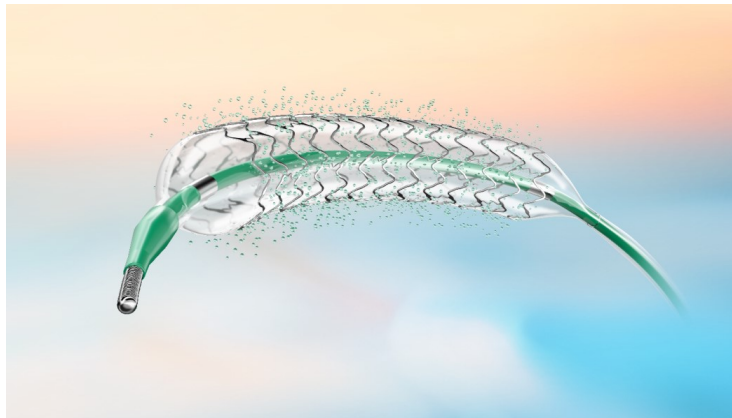


## 薬剤溶出型冠動脈ステント「Coroflex® ISAR Neo コロナリーステント」 製造販売承認取得のお知らせ

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、日本において2016年8月より臨床試験を開始し、2019年5月に製造販売承認申請を行っていた薬剤溶出型冠動脈ステント「Coroflex® ISAR Neo コロナリーステント」が2020年6月29日付にて承認されたことを、お知らせいたします。

薬剤溶出型冠動脈ステントは、心臓を取り巻く冠動脈が狭窄したり閉塞したりすることによって生じる狭心症や心筋梗塞などの治療に用いられる埋込型の医療機器で、国内では年間20万例以上に使用されているといわれています。「Coroflex® ISAR Neo コロナリーステント」は、ドイツB.Braun Melsungen AG社が開発・製造した製品で、冠動脈用ステントとしては非常に薄い(0.055mm/0.065mm)ことが特徴で、また本品はポリマーではなく2種類の薬剤を用いて薬の溶解速度を制御するものであり、ステント内に生じる血栓症の発生率の低減が期待されています。

### 薬剤溶出型冠動脈ステント「Coroflex® ISAR Neo コロナリーステント」



販売名: Coroflex® ISAR Neo コロナリーステント  
一般的名称: 冠動脈ステント  
医療機器承認番号: 30200BZX00213000

※Coroflex®はB.Braun Melsungen AG社の登録商標です。

ニプロは今後とも、患者さまのQOL(Quality of life)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

本製品に関するご照会: バスキュラー事業部

TEL06-6373-9391