



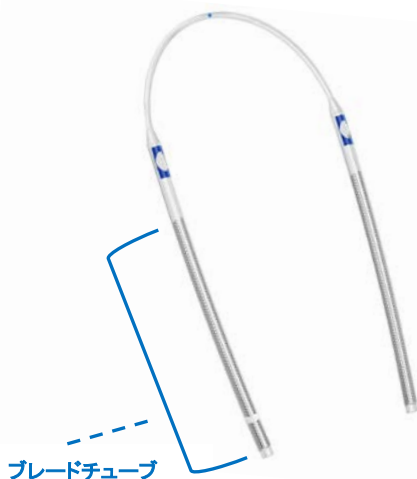
涙液・涙道シリコンチューブ「Lacripass®涙道チューブ」 販売開始のお知らせ

ニプロ株式会社(本社:大阪府摂津市、代表取締役社長:佐野 嘉彦)は、2025 年1月より、眼科領域の治療に用いる涙液・涙道シリコンチューブ「Lacripass®涙道チューブ」(以下「本製品」)の販売を開始することを、お知らせいたします。

本製品は、導流性流涙症の起因となる、涙道閉塞症の治療の効率化を目的として開発した医療機器です。涙道閉塞症とは、眼から鼻腔へ涙を排出するための通り道である涙道の閉塞などが原因で、涙が鼻腔へ排出されなくなる状態を指します。従来の治療では、涙道内視鏡を挿入して閉塞部の状態を確認した後、涙道内視鏡を抜去してから、付属の金属の棒(ブジー)等を用いてチューブを挿入していました。しかし、本製品はブレードチューブの採用によりチューブの薄肉化を実現し、ブジーだけでなく外径Φ0.9mm の涙道内視鏡を用いてチューブを挿入することが可能です。さらに、親水性コートが施されているため、よりスムーズな挿入および抜去を実現します。

Lacripass®涙道チューブ

- ブレードチューブの採用で薄肉化を実現し、
涙道内視鏡を用いたチューブ挿入が可能
- 親水性コートによりスムーズな挿入、抜去を実現
- チューブは両側開放端



商品名: Lacripass®涙道チューブ
クラス分類: クラスⅡ(管理医療機器)
医療機器認証番号: 305ADBZX00089000

一般的名称: 涙液・涙道シリコンチューブ
製造販売: 株式会社町田製作所

ニプログループは、今後もユーザー目線に立った製品の開発、提供に努め、医療現場に貢献してまいります。

お問い合わせ先

報道機関の皆さま: 広報担当

TEL 06-6310-6910

その他の皆さま : 医療機器情報室

TEL 0120-226-410

※受付時間 9 時～17 時 45 分(土・日・祝日・当社休業日を除く)

このニュースリリースは、報道関係者や株主・投資家等の皆さまを含む多くのステークホルダーに対し、当社の企業活動に関する情報やその取り組み概要について、公平かつ適切なタイミングで提供することを目的としています。

文中に含まれる当社取扱製品やサービスに関する情報は顧客誘引や医学的アドバイスを意図するものではありません。