



2023年10月

お客様各位

日本ゴア合同会社
メディカル・プロダクツ・ディビジョン**ゴア® ドライシール フレックス イントロデューサシース 経皮的肺動脈弁置換術における保険適用開始のお知らせ**

謹啓 平素より弊社メディカル製品に格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

弊社製造販売品目「ゴア® ドライシール フレックス イントロデューサシース」(以下、本品)につきまして、下記の通り特定保険医療材料の機能区分定義変更に伴い 2023年10月1日より経皮的肺動脈弁置換術での使用において保険適用開始となりますことを謹んでお知らせ申し上げます。本品の使用にあたっては適応範囲をご確認の上、電子化された添付文書に則りご使用ください。

本件についてのお問い合わせは弊社営業担当者までご連絡ください。

謹白

記

販売名: ゴア® ドライシール フレックス イントロデューサシース
承認番号: 22800BZX00461000**使用目的又は効果**

本品は、血管へのカテーテルの配置を容易にするために用いる。

機能区分および保険償還価格

機能区分	保険償還価格
001 血管造影用シースイントロデューサーセット (4) 大動脈用ステントグラフト用 ②特殊型 ア 65cm 未満	29,900 円
001 血管造影用シースイントロデューサーセット (4) 大動脈用ステントグラフト用 ②特殊型 イ 65cm 以上	

機能区分の定義

001 血管造影用シースイントロデューサーセット

⑥大動脈用ステントグラフト用・特殊型・65cm 未満、⑦大動脈用ステントグラフト用・特殊型・65cm 以上

変更前	変更後
ア 大動脈用ステントグラフト若しくは自己拡張型人工生体弁システムを留置する際又はリード一体型ペースメーカーを植え込む際に使用するものであること。	ア 大動脈用ステントグラフト若しくは自己拡張型人工生体弁システム又は先天性心疾患を有する患者に対しバルーン拡張型人工生体弁セット若しくは経カテーテル人工生体弁セット(ステントグラフト付き)を留置する際又はリード一体型ペースメーカーを植え込む際に使用するものであること。
イ イ～エ 略	イ イ～エ 略

関連技術料

K555-2 経カテーテル弁置換術 3 経皮的肺動脈弁置換術 39,060 点

以上

日本ゴア合同会社

メディカル・プロダクツ・ディビジョン

〒108-0075 東京都港区港南 1-8-15 W ビル 14F

T 03-6746-2560

F 03-6746-2561

gore.co.jp

GORE、Together, improving life および記載のデザイン(ロゴ)は、W. L. Gore & Associates の商標です。