

News Release



2021年3月9日

関係各位

株式会社スリー・ディー・マトリックス

日本消化器内視鏡学会関東支部例会におけるセミナー実施に関するお知らせ

当社が日本国内で販売を予定しております消化器内視鏡用の吸収性局所止血材『ピュアスタット』の販促活動の一貫として、第112回日本消化器内視鏡学会関東支部例会にてエキスパートセミナーを実施することを決定致しましたので、お知らせいたします。

当社は2020年7月16日に厚生労働省より吸収性局所止血材『ピュアスタット』の製造販売承認を取得し、現在販売開始に向けて準備を進めております。今回のエキスパートセミナーは日本における製品の販売促進及び適正使用の周知を目的として実施致します。セミナーの概要は以下の通りです。

開催日：2021年6月13日（日）

講演タイトル：新規吸収性局所止血材『ピュアスタット』を用いた内視鏡的止血マネージメント

大会長：斎藤 豊 先生（国立がん研究センター中央病院 内視鏡センター長、内視鏡科 科長）

座 長：田尻 久雄 先生（東京慈恵会医科大学 先進内視鏡治療研究講座 教授）

演 者：浦岡 俊夫 先生（群馬大学大学院医学系研究科 内科学講座 消化器・肝臓内科学分野 主任教授）

厚生労働省の社会医療診療行為別統計によると、日本国内での消化器内視鏡治療件数は、100万件以上であり、またその治療件数も2017年から2018年の1年間に30万件以上伸びていることから、当社が先に事業展開している欧州以上の市場規模を有していると推計しております。当社は販売を急速に拡大させている欧州等での実績を踏まえて日本国内市場への製品の迅速な浸透を図って参ります。

吸収性局所止血材『ピュアスタット』は欧州においては、2019年6月に、FUJIFILM Europe BVと欧州全域における消化器内視鏡領域での独占販売許諾契約を締結しており、同領域を最優先ターゲット領域と位置付け、営業活動を展開しております。また、米国におきましても、同じペプチド技術を用いて開発した製品が、耳鼻咽喉科

領域の癒着防止兼止血材として、2019年4月にFDAより承認を取得し販売を開始しており、消化器内視鏡領域の止血材に関しても2021年1月に医療機器（クラスⅡ）として、米国FDAに承認申請をしております。

当社は日本での『ピュアスタット』の販売を通して、消化器内視鏡治療の安全性と治療成績の向上に寄与すべく、販売を推進して参ります。

以 上

本件に関するお問い合わせ先
株式会社スリー・ディー・マトリックス
事業開発本部
Tel : 03 - 3511 - 3440 (代表)