

2026年6月から 診療報酬が改定されます

新設：K561 スtentグラフト内挿術

2 1以外の場合

口 腹部大動脈(腸骨動脈の再建を伴うもの) 56,000点



イリアックブランチデバイスを用いた
腸骨動脈への血行再建を伴うEVARを施行の際には、
新設されたK561の2の口の手術料が適用されます。

手術料(2026/6/1から)

改定前

K561 ステントグラフト内挿術

1 血管損傷の場合

43,830点

2 1以外の場合

イ 胸部大動脈

56,560点

ロ 腹部大動脈

49,440点

(新設)

ハ 腸骨動脈

43,830点

改定後

K561 ステントグラフト内挿術

1 血管損傷の場合

43,830点

2 1以外の場合

イ 胸部大動脈

56,560点

ロ 腹部大動脈(腸骨動脈の再建を伴うもの)

56,000点

ハ 腹部大動脈(その他のもの)

49,440点

ニ 腸骨動脈

43,830点

厚生労働省告示第69号(令和8年3月5日付)

IBE試験の5年間の結果から、大動脈 – 総腸骨動脈瘤の治療におけるIBEデバイスの安全性、有効性、耐久性を示すデータが確認されています。IBEデバイスは、治療に伴う合併症、総腸骨動脈瘤拡大を抑制しつつ、内腸骨動脈が温存されることが示されました。¹



イメージ図

本製品臨床使用1例目：
治療前（上）および治療5年後（下）
画像提供：
Brian Peterson 医師、聖アンソニーメディカルセンター
（ミズーリ州セントルイス）

ALL-IN ONE SYSTEM WITH PROVEN OUTCOMES

ゴア® エクスクルーダー® IBE 臨床試験 5年成績^{a, 1, 2}

	1か月	5年
開存率: 外腸骨動脈	100%	100%
開存率: 内腸骨動脈 ^b	95.1%	95.1%
再インターベンション回避率 (IBE関連) ^c	98.4%	95.2%
総腸骨動脈瘤の拡大回避率	ベースライン	98.4%
腎筋跛行	0%	0%
新たな性機能障害の発生率	0%	0%
Type I / III エンドリーク	0%	0%
マイグレーション	0%	0%

a. 63名の被験者にデバイスが留置され、そのうち36名が5年間のフォローアップを完了しました。

b. 1か月間のフォローアップ期間中に3件の内腸骨動脈閉塞合併症が発生しましたが、いずれも無症状でした。

c. 8件の再インターベンションのうち6件がType II エンドリークに関連するものでした。

1. Schneider DB, Matsumura JS, Lee JT, Peterson BG, Chaer RA, Oderich GS. Five-year outcomes from a prospective, multicenter study of endovascular repair of iliac artery aneurysms using an iliac branch device. *Journal of Vascular Surgery* 2023;77(1):122-128. <https://doi.org/10.1016/j.jvs.2022.07.006>

2. Schneider DB, Matsumura JS, Lee JT, Peterson BG, Chaer RA, Oderich GS. Prospective, multicenter study of endovascular repair of aortoiliac and iliac aneurysms using the Gore Iliac Branch Endoprosthesis. *Journal of Vascular Surgery* 2017;66(3):775-785. <https://doi.org/10.1016/j.jvs.2017.02.041>

本資料は医療関係者向けです。それ以外の方への再配布はご遠慮ください。全ての禁忌、警告、使用上の注意および有害事象に関する詳細は電子化された添付文書（電子添文）を必ずご参照ください。本資料に示される情報は完全なものではなく、すべての症例に適用できるものではありません。また、電子添文および各症例に関する医療関係者の専門的な判断の代替となるものでもありません。各患者への医療行為に関するすべての判断は、それを行う各医療関係者の責任に属するものであり、当社はこれらに関する判断、助言等を行うものではありません。

販売名：エクスクルーダー® Y字型ステントグラフトシステム 承認番号：21900BZY00011000 一般的名称：大動脈用ステントグラフト

© 2026 W. L. Gore & Associates, Inc. / 日本ゴア合同会社 無断転載・複製を禁じます。記載の商標は、Goreグループの関連会社または各権利者の商標です。

“Together, improving life”および記載のデザイン（ロゴ）は、Goreの商標です。 26AR3026-JA01 MAY 2026 MAT-0535-1

製造元 W. L. Gore & Associates, Inc.

製造販売元 **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
T 03 6746 2560 F 03 6746 2561 goremedical.com/jp

