

Herzliche Grüße von Corvia Medical!

Wir hoffen, dass das Neue Jahr für Sie gut begonnen hat.

Erfreulicherweise können wir Ihnen mitteilen, dass die **Transkatheter-Implantation einer interatrialen Shunt-Vorrichtung für die Behandlung von Herzinsuffizienz** für das Jahr 2021 wieder den NUB-Status 1 erhalten hat.

Für 2021 hatten 165 Krankenhäuser hierfür einen NUB-Antrag gestellt. Wenn Ihr Krankenhaus im Oktober letzten Jahres hierfür einen entsprechenden NUB-Antrag gestellt hat, können Sie nun für die Implantation des Corvia Atrial Shunt System (IASD[®]) ein NUB-Budget verhandeln. Das IASD[®] von Corvia ist das erste Medizinprodukt, das gezeigt hat, dass es durch direkte Entlastung des linken Vorhofs die Symptome der Herzinsuffizienz reduziert und die Lebensqualität von Patienten verbessert, die eine Herzinsuffizienz mit erhaltener Ejektionsfraktion (HFpEF) oder mit mittelgradig reduzierter Ejektionsfraktion (HFmrEF) haben.

Wenn Ihr Krankenhaus für das IASD[®] ein Budget verhandeln möchte, bitten wir Sie um folgendes:

1. Bitte nennen Sie uns die **Kontakt**daten des/der Verantwortlichen im Controlling, der/die für die NUB-Budgetverhandlungen zuständig ist.
2. Bitte lassen Sie uns wissen, **wann** diese Verhandlungen in etwa stattfinden werden.
3. Wir haben für Controller ein **NUB-Handbuch** mit einer Zusammenfassung der wichtigsten Informationen zur Methode, den klinischen Daten und den Kosten des IASD[®] von Corvia erstellt. Etliche Controller haben uns berichtet, dass es für ihre NUB-Verhandlung und deren Vorbereitung sehr hilfreich war. Bitte lassen Sie uns wissen, wenn Sie oder jemand vom Controlling es haben möchte.

Wir haben als externen Berater Dr. med. Mathias Bosch (mathias.bosch@t-online.de, Tel: +49 170 23 45 074) engagiert, der Ihnen gerne Ihre Fragen hinsichtlich des NUB-Budgets beantwortet. Dr. Bosch hat schon 2019 und 2020 viele Krankenhäuser in unserem Auftrag unterstützt, ein ausreichendes NUB-Budget für das IASD[®] erfolgreich zu verhandeln.

Für die Krankenhäuser, die das IASD[®] implantieren möchten, ist die Teilnahme an unserer German Post Market Clinical Follow-up (PMCF) Studie obligat und jeder Patient ist dort zwingend einzuschließen. Der Zweck dieses Registers ist es, Post-Market-Daten von behandelten Patienten zu sammeln, um weitere Daten zur Wirksamkeit, Sicherheit und dem Outcome dieser neuartigen Behandlungsmethode für Patienten mit Herzinsuffizienz in der Praxis zu erhalten. Diese Studie benötigt ein Votum der Ethikkommission.

Vielen Dank für Ihr Interesse und Ihre weitere Unterstützung von Corvia Medical. Wir freuen uns darauf, schon bald von Ihnen zu hören.

Wir wünschen Ihnen eine erfolgreiche Woche!

Mit freundlichen Grüßen

Rory Anglin

Dir. of Sales, Marketing and
Operations, DACH
Tel. 0172 435 6220
ranglin@corviamedical.com

Martina Schröder

Therapy Development Manager
Tel. 0171 935 8099
mschroeder@corviamedical.com

Werner Herrmannsdörfer

Therapy Development Manager
Tel. 0151 911 1964
wherrmannsdorfer@corviamedical.com