

Herzliche Grüße von Corvia Medical!

Wir hoffen, Sie hatten einen guten Start ins neue Jahr und wünschen Ihnen alles Gute für das Jahr 2024.

Erfreulicherweise können wir Ihnen erneut mitteilen, dass die **Transkatheter-Implantation einer interatrialen Shunt-Vorrichtung für die Behandlung von Herzinsuffizienz** für das Jahr 2024 wieder den NUB-Status 1 erhalten hat (NUB 143).

294 Krankenhäuser haben hierfür einen NUB-Antrag gestellt. Wenn Ihr Krankenhaus im Oktober letzten Jahres hierfür auch einen entsprechenden NUB-Antrag gestellt hat, können Sie nun für die Implantation des **Corvia® Atrial Shunt System (IASD®)** ein NUB-Budget verhandeln. Der Corvia Atrial Shunt 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 Corvia Atrial Shunt System 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 ein **NUB-Handbuch** mit einer Zusammenfassung der wichtigsten Informationen zur Methode, den klinischen Daten und den Kosten des Corvia Atrial Shunt Systems erstellt. Etliche ControllerInnen haben uns berichtet, dass es für ihre NUB-Verhandlung und deren Vorbereitung sehr hilfreich war. Bitte lassen Sie uns wissen, wenn wir Sie mit diesem Handbuch unterstützen können.

Wir haben als externen Berater **Dr. med. Mathias Bosch** (E-Mail: 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 bereits in den letzten 7 Jahren in unserem Auftrag **viele Krankenhäuser unterstützt, ein ausreichendes NUB-Budget für das IASD® erfolgreich zu verhandeln.**

Für die Krankenhäuser, die das Corvia Atrial Shunt System (IASD®) implantieren möchte, 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.

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