

'회소·긴급도입 필요 의료기기 공급 사업'은 환자의 치료기회 제공을 위해 국가 주도로 의료기기를 수입 및 공급하는 제도입니다. 제품 사용을 위해 사전에 공급신청 서류를 제출해야 합니다. 의료기기의 많은 협조 부탁드립니다.

- 「의료기기법」제15조의2(회소·긴급도입 필요 의료기기의 공급 및 정보 제공 등)
- 「의료기기법 시행규칙」제34조의2(회소·긴급도입 필요 의료기기의 공급 방법)
- 「의료기기법 시행규칙」제34조의3(회소·긴급도입 필요 의료기기 공급 업무의 위탁)
- 회소·긴급도입 필요 의료기기 공급 등에 관한 규정

서 류 명	제 출 여 부	유 의 사 항
공급 신청서	필수	· 공급 신청서 전(全) 항목 기입 · 환자가 미성년자 또는 응급환자일 경우 법정대리인 연락처 기입 등 ☞ 자세한 사항 공급 신청서(예시) 확인
동 의 서	필수	· 반드시 환자 또는 법정대리인이 내용을 숙지하고 서명할 수 있도록 안내 필요 등 ☞ 자세한 사항 동의서(예시) 확인
진 단 서	자가사용용 의료기기 해당	· 제품명, 모델명 명시

* '공급 신청서 및 동의서'는 한국의료기기안전정보원 홈페이지에서 다운로드 할 수 있습니다.

☞ 한국의료기기안전정보원 홈페이지(www.nids.or.kr) → 주요사업 → 회소·긴급도입 필요 의료기기 공급

한국의료기기안전정보원은 회소·긴급도입 필요 의료기기 물류·유통 업무를 '케어캠프'에 위탁하여 진행하고 있습니다. 공급신청 서류는 물류·유통사인 '케어캠프'에 이메일, FAX, 우편으로 보내주시기 바랍니다.

물류·유통사	케어캠프
연 락 처	070-5165-1311
이 메 일	hs.kim@carecamp.com
F A X	02-6372-9040
주 소	(03707) 서울특별시 서대문구 성산로 321 지오영그룹 사옥

※ 회소·긴급도입 필요 의료기기 사용 시 불만사항이 발생할 경우 '케어캠프'에 연락바랍니다.

※ '지정25-2호 ARTIFICIALIRIS' 는 공급신청 시 반드시 의료인의 온라인 교육 인증서 번호 표기

☞ 회소·긴급도입 필요 의료기기 지정 제품은 변경될 수 있으니 공급신청 전 한국의료기기안전정보원 홈페이지(www.nids.or.kr) → 주요사업 → 회소·긴급도입 필요 의료기기 공급 → '회소·긴급도입 필요 의료기기 지정 제품'에서 공급 여부 확인 바랍니다.

(기준: 2025. 10. 1.)

연번	지정번호	제조사 (또는제조업자)	제조국	제품명	품목명[등급]	공급 신청서	동의서	진단서
1	지정19-1호	Gore	미국	GORE-TEX® STRETCH VASCULAR GRAFT	중심순환계인공혈관[4]	○	○	X
2	지정19-2호	Gore	미국	GORE-TEX® STRETCH VASCULAR GRAFT - Large Diameter	중심순환계인공혈관[4]	○	○	X
3	지정19-3호	Gore	미국	GORE-TEX® SUTURE	폴리테트라플로오로에틸렌봉합사[3]	○	○	X
4	지정19-4호	Gore	미국	GORE-TEX® Soft Tissue Patch	심혈관용인조포[4]	○	○	X
5	지정19-5호	Gore	미국	ACUSEAL Cardiovascular Patch	심혈관용인조포[4]	○	○	X
6	지정19-6호	Gore	미국	PRECLUDE® Pericardial Membrane	심혈관용인조포[4]	○	○	X
7	지정19-7호	Getinge Group	독일	Avalon Elite Bi-Caval Dual Lumen Catheter	심폐수술용혈관류트·카테터[4]	○	○	X
8	지정19-8호	Andramed	독일	Andra Stent	중심순환계혈관용스텐트[4]	○	○	X
9	지정19-9호	Numed	미국	Covered mounted CP stent	대동맥그라프트스텐트[4]	○	○	X
10	지정19-10호	Numed	미국	BIB®Catheter	풍선확장식혈관성형술용카테터[4]	○	○	X
11	지정19-11호	Cook Medical	미국	Flexor® Introducer	카테터삽입기[2]	○	○	X
12	지정19-12호	Cook Medical	미국	Performer® Introducer and set	카테터삽입기[2]	○	○	X
13	지정19-13호	Numed	미국	Atrioseptostomy catheter	중격혈개용카테터[4]	○	○	X
14	지정19-14호	Merit medical	미국	Super Hemodialysis Reliable Outflow(Hero)	중심순환계인공혈관[4]	○	○	X
15	지정19-15호	Merit medical	미국	Surfacar	중심정맥용카테터삽입기[4]	○	○	X
16	지정20-1호	Bentley	독일	Begraft Peripheral	대동맥그라프트스텐트[4]	○	○	X
17	지정20-2호	Jotec	독일	E-vita open Plus	대동맥그라프트스텐트[4]	○	○	X
18	지정20-3호	Gore	미국	PROPATEN® Vascular Graft configured for Pediatric Shunt	중심순환계인공혈관[4]	○	○	X
19	지정21-1호	Cook Medical	덴마크	Zenith t-Branch Thoracoabdominal Endovascular Graft	대동맥그라프트스텐트[4]	○	○	X
20	지정21-2호	Cook Medical	호주	Zenith Universal Distal Body Endovascular Graft	대동맥그라프트스텐트[4]	○	○	X
21	지정21-3호	Jotec	독일	E-vita open NEO	대동맥그라프트스텐트[4]	○	○	X
22	지정21-4호	Medcomp	미국	SPLIT CATH III	이식형혈관접속용기구[3]	○	○	X
23	지정21-5호	Abbott	미국	SJM Masters Series Mechanical Heart Valve	비생체재질인공심장판막[4]	○	○	X
24	지정22-1호	REPER-NN LTD	러시아	MIOL-Iris	인체조직또는기능대치품[4]	○	○	X
25	지정22-2호	GWSG	미국	Jones Tube	인체조직또는기능대치품[4]	○	○	X
26	지정22-3호	FCI S.A.S.	프랑스	Ptois Probe	기타비흡수성봉합사[3]	○	○	X
27	지정22-4호	Bentley	독일	Begraft Peripheral Plus	말초혈관용그라프트스텐트[4]	○	○	X
28	지정22-5호	Optimed	독일	sinus-SuperFlex-DS	중심순환계혈관용스텐트[4]	○	○	X
29	지정23-1호	Edwards Lifesciences	미국	KONECT RESILIA aortic valved conduit	생체재질인공심장판막[4]	○	○	X
30	지정23-2호	Medtronic	미국	DLP Pediatric One-Piece Artery Cannulae	범용카테터캐놀러[2]	○	○	X
31	지정24-1호	Balt Extrusion	프랑스	CopernicRC	혈관폐색용카테터[4]	○	○	X
32	지정24-2호	KORU Medical Systems	미국	FreedomEdge Syringe Infusion System	수동식의약품주입펌프[2] 등	○	○	○
33	지정24-3호	Shanghai MicroPort Endovascular MedTech(Group)	중국	CastorTM Branched Aortic Stent-Graft System	대동맥그라프트스텐트[4]	○	○	X
34	지정24-4호	SUMI	폴란드	Tracheostomy tube with adjustable flange, long	일회용기관절개튜브[2]	○	○	○
35	지정25-1호	Gore	미국	GORE-TEX® Cardiovascular Patch	심혈관용인조포[4]	○	○	X
36	지정25-2호	HumanOptics Holding AG	독일	CUSTOMFLEX® ARTIFICIALIRIS	인체조직 또는 기능 대치품[4]	○	○	X

※ []에는 해당되는 곳에 √ 표시를 합니다.

접수번호	접수일	처리기간
------	-----	------

사용처	[] 개인 [√] 의료기관 (인공혈액의 경우 이 위치에 인증서 번호 별도 표기)		
신청인	성명 홍길동 공급 신청서를 작성하는 자		
	기관명(해당되는 경우에 한함) 마리오병원		E-mail hud_supply@nids.or.kr
	주소(기관의 경우 기관의 소재지) 서울특별시 구로구 디지털로30길 28 마리오병원		우편번호 08389
	휴대전화번호 010-0000-1234	전화번호 02-860-4404	FAX번호 02-860-4471
대상환자	성명 김철수		생년월일 2020. 1. 1.
	대상질환 대혈관전위, 심실중격결손, 폐동맥 협착		
	휴대전화번호 010-1234-0000	전화번호 010-1234-0000	E-mail nnnn@nnnn.nnn
	* 환자가 미성년자 또는 응급환자일 경우 법정대리인 연락처 기입		
대상환자 주치의	성명 고길동	소속(의료기관명 진료과) 마리오병원 흉부외과	휴대전화번호 또는 전화번호 010-1234-1234

연번	제품명	모델명	수량	포장단위
1	GORE-TEX® Soft Tissue Patch	1310015020	1	EA
2	Covered mounted CP stent	CMCP030	2	EA
3	Performer® Introducer and set	RCFW-16.0P-38-45-RB	1	EA
4				
5				

☞ 제품정보는 [한국의료기기안전정보원 홈페이지\(www.nids.or.kr\)](http://www.nids.or.kr) → 주요사업 → 희소·긴급도입 필요 의료기기 공급 → '희소·긴급도입 필요 의료기기 지정 제품'에서 확인 가능

<신청사유>

폐동맥 판막 부위 협착으로 인해 우심실 부전 상태로 폐동맥 판막 삽입이 필요한 상태임. Stent 삽입을 위해 해당 제품을 사용하고자 함

「의료기기법 시행규칙」 제34조의2 및 「희소·긴급도입 필요 의료기기 공급 등에 관한 규정」 제4조제1항에 따라 위와 같이 희소·긴급도입 필요 의료기기의 공급을 신청합니다.

2025년 1월 1일

신청인 : **홍길동** 공급 신청서를 작성하는 자 (서명 또는 인)

한국의료기기안전정보원장 귀하

의료기기 구입 및 사용 동의서, 개인정보 수집·이용·제공 동의서는 반드시 환자 또는 법정대리인이 내용을 숙지하고 서명할 수 있도록 안내 필요

< 의료기기 구입 및 사용 동의서 > (예시)

- 본인은 동 의료기기가 아직 국내에서 허가되지 않은 의료기기이며, 대체 의료기기가 없다는 설명을 의사에게 듣고, 의사와 충분히 상의하여 의사진단에 따라 이 의료기기를 한국의료기기안전정보원을 통해 구입 및 사용하고자 합니다.
- 동 의료기기는 희소·긴급도입 필요 의료기기로 식약처장이 인정하는 사용목적 이외의 목적으로 판매, 임대, 전신, 수여(양도) 또는 사용하지 않음을 동의합니다.
- 동 의료기기의 배송과 관련하여 하자가 발생할 경우 정보원의 귀책사유가 사회 통념상 명백하지 않는 한 귀 정보원에 책임을 묻지 않는 것에 동의합니다.
- 동 의료기기 사용 전 사용방법, 부작용, 사용 시 주의사항, 유효기간 등을 반드시 숙지하고 사용하는 것에 동의합니다.
- 본인은 위의 내용과 관련하여 의료기기 사용에 따른 효과 및 부작용 등의 책임을 귀 정보원에 묻지 않는 것에 동의합니다.
- 본인은 동 의료기기를 구입함에 있어 귀 정보원에서는 그 수입의 절차와 공급만을 지원하는 것으로서, 구입 또는 사용 후 귀 정보원에 반납 및 환불, 수리를 요구하지 않는 것에 동의합니다.
- 본 의료기기 구입 및 사용동의는 해당 의료기기의 추가 구입 및 사용시에 별도의 확인서가 없더라도 위와 같이 적용함을 동의합니다.

동의 ☒ 미동의 ☐

< 개인정보 수집·이용·제공 동의서 > (예시)

★ 관련근거

- 「개인정보 보호법」 제15조제1항제1호, 제22조제1항 내지제7항, 제23조제1항제1호, 제24조제1항제1호
- 「의료기기법 시행규칙」 제34조의3(희소·긴급도입 필요 의료기기 공급 업무의 위탁)

구분	수집·이용 항목	수집·이용 목적	보유기간
개인정보	성명, 전화번호, 성별, 나이	희소·긴급도입 필요 의료기기 공급 필요 여부 판단 및 공급, 사후관리	5년
민감정보	병명(질환명)		
고유식별정보	주민등록번호		
임상정보	환자 예후 정보		

★ 개인정보 제3자 제공 내역

제공받는 자	건강보험심사평가원	만족도 조사업체
제3자 제공정보 항목	성명, 주민등록번호, 병명(질환명)	전화번호
제3자 제공목적	사후관리	고객만족도 조사
보유 및 이용기간	사후관리 조사 완료시까지	만족도 조사 완료시까지

위의 개인정보 및 민감정보, 고유식별정보 수집·이용에 대한 동의를 거부할 권리가 있으며 거부 시 불이익은 없습니다. 그러나 동의를 거부할 경우 희소·긴급도입 필요 의료기기 공급 필요 여부를 판단 할 수 없어 희소·긴급도입 필요 의료기기 공급 및 사용에 제한을 받을 수 있습니다.

- ☞ 위와 같이 개인정보를 수집·이용하는데 동의하십니까?
- ☞ 위와 같이 민감정보를 수집·이용하는데 동의하십니까?
- ☞ 위와 같이 고유식별정보를 수집·이용하는데 동의하십니까?
- ☞ 위와 같이 임상정보를 수집·이용하는데 동의하십니까?
- ☞ 위와 같이 개인정보 제3자 제공에 동의하십니까?

동의 ☒ 미동의 ☐
동의 ☒ 미동의 ☐
동의 ☒ 미동의 ☐
동의 ☒ 미동의 ☐
동의 ☒ 미동의 ☐

2025년 1월 1일

본인(환자) (성명) **김철수** (서명, 날인)
(생년월일) **2020. 1. 1.**
(연락처) **010-1234-0000**
법정대리인 (성명) **김영철** (서명, 날인)
(* 해당하는 경우에 한함) (환자와의 관계) **부**

한국의료기기안전정보원장 귀하