

BONESUPPORT erhåller MDR-certifiering för CERAMENT® BONE VOID FILLER och CERAMENT® V

BONESUPPORT, ett ledande företag verksamt inom ortobiologi för behandling av skelettskador, meddelar idag att företaget har erhållit CE-certifiering för sina produkter CERAMENT BONE VOID FILLER och CERAMENT V under EUs nya medicintekniska förordning (EU MDR 2017/745). Det nya medicintekniska regelverket MDR infördes för att ytterligare höja nivån när det gäller kvalitet och säkerhet för medicintekniska produkter i Europa. Sedan tidigare har BONESUPPORT erhållit MDR certifiering för CERAMENT® G och sitt kvalitetsledningssystem. Därigenom är hela produktportföljen MDR-certifierad.

För ytterligare information kontakta:

BONESUPPORT Holding AB
Emil Billbäck, vd
+46 (0) 46 286 53 70

Håkan Johansson, CFO
+46 (0) 46 286 53 70
ir@bonesupport.com

Cord Communications
Charlotte Stjerngren
+46 (0) 708 76 87 87
charlotte.stjerngren@cordcom.se
www.cordcom.se

Om BONESUPPORT™

BONESUPPORT (Nasdaq Stockholm: BONEX) utvecklar och kommersialiserar innovativa injicerbara biokeramiska bengrafts substitut som ombildas till patientens eget ben och har förmåga att frisätta läkemedel. BONESUPPORTs bengrafts substitut är baserade på den patentskyddade teknologiplattformen **CERAMENT**. Bolaget genomför en rad kliniska studier för att visa kliniska och hälsoekonomiska fördelar med sina produkter. Bolaget är baserat i Lund, Sverige, och omsatte 2022 totalt 329 MSEK. Besök gärna www.bonesupport.com för mer information.

BONESUPPORT och CERAMENT är **registrerade varumärken** hos BONESUPPORT AB.

Bifogade filer

[BONESUPPORT erhåller MDR-certifiering för CERAMENT® BONE VOID FILLER och CERAMENT® V](#)