

## **BONESUPPORT ERHÅLLER "BREAKTHROUGH DEVICE DESIGNATION" FÖR CERAMENT® V FÖR INDIKATIONEN BENINFEKTION**

**BONESUPPORT™, ett ledande företag verksamt inom ortobiologi för behandling av skelettskador, meddelade idag att bolagets antibiotikafrisättande produkt CERAMENT® V erhållit kategorisering som "breakthrough device" för indikationen beninfektion från den amerikanska läkemedelsmyndigheten, Food and Drug Administration (FDA).**

Kategoriseringen breakthrough device tilldelas produkter som anses ge en effektivare behandling av svåra sjukdomstillstånd, där ingen jämförbar motsvarighet finns på marknaden. Kategoriseringen har tillkommit för att påskynda regulatorisk granskning av nya medicintekniska produkter och ge patienter snabbare tillgång till nya behandlingsalternativ. Sedan tidigare har CERAMENT® G erhållit breakthrough device designation för indikationerna beninfektion och trauma.

### **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](mailto:ir@bonesupport.com)

Cord Communications  
Charlotte Stjerngren  
+46 (0) 708 76 87 87  
[charlotte.stjerngren@cordcom.se](mailto:charlotte.stjerngren@cordcom.se)  
[www.cordcom.se](http://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](http://www.bonesupport.com) för mer information.

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

Pressmeddelande  
16 oktober 2023 14:02:00 CEST



## Bifogade filer

---

**BONESUPPORT ERHÅLLER "BREAKTHROUGH DEVICE DESIGNATION" FÖR CERAMENT® V FÖR  
INDIKATIONEN BENINFEKTION**