

NEWS: Manufacturing Authorization granted by FIMEA

Dated: 30.9.2015

Publisher: BBS-Bioactive Bone Substitutes Oy

The EU GMP Manufacturer Authorization for the reindeer bone extract was granted BBS-Bioactive Bone Substitutes Oy in September 2015 by Finnish Medicines Agency, FIMEA. The reindeer bone extract is used in manufacturing of the medical device, ARTEBONE®.

TIEDOTE: Lääketehtästoimilupa luuproteiinituotannolle

Julkaistu: 30.9.2015

Julkaisija: BBS-Bioactive Bone Substitutes Oy

BBS-Bioactive Bone Substitutes Oy on saanut Fimean myöntämän lääketehdästoimiluvan syyskuussa 2015 poron luusta eristettävän luuproteiinieksraktrin teolliseen valmistamiseen osaksi ARTEBONE® lääkinnällistä laitetta.

More information/Lisätietoja:

CEO/Toimitusjohtaja Pekka Jalovaara

BBS-Bioactive Bone Substitutes Oy

Kiviharjunlenkki 6

90220 Oulu

[pekka.jalovaara@bbs-artebone.fi](mailto:pekka.jalovaara@bbs-artebone.fi)

[www.bbs-artebone.fi](http://www.bbs-artebone.fi)

BBS-Bioactive Bone Substitutes Oy on biolääketeollisuuden yritys Oulussa ja Reisjärvellä. Ideamme on kehittää ja tuottaa uusia, biologisesti aktiivisia implantteja käytettäväksi luumurtumien ja luutumisongelmien hoitamisessa.

BBS-Bioactive Bone Substitutes Oy (BBS Oy) is a biomedical technology company developing innovative, biologically active medical device implants to be used in orthopedic surgery.

