

NEWS: Clinical trial progresses into reporting phase

Dated: 1.8.2017

Publisher: BBS-Bioactive Bone Substitutes Oy

The clinical trial concerning ARTEBONE® product has now progressed into the reporting phase as scheduled. All the patients in the clinical trial have been operated, and the follow-up period for 12 months were completed in July 2017. Further, BBS also started preparing the clinical trial report. The clinical trial report is required as a part of the CE-mark application. The CE-mark is required for the commercialization of ARTEBONE.

TIEDOTE: Kliininen koe edennyt raportointivaiheeseen

Julkaistu: 1.8.2017

Julkaisija: BBS-Bioactive Bone Substitutes Oy

BBS-Bioactive Bone Substitutes Oy:n (BBS) ARTEBONE tuotetta koskevat kliiniset kokeet ovat edenneet raportointivaiheeseen. Kaikki potilaat on operoitu, ja vuoden seurantatulokset saatiin heinäkuussa 2017. BBS on aloittanut kliinisen kokeen raportin valmistelut. Raportti tarvitaan osaksi CE-merkkihakemusta. CE-merkintä on edellytys tuotteen kaupallistamiselle.

More information/Lisätietoja:

CEO/Toimitusjohtaja Pekka Jalovaara

BBS-Bioactive Bone Substitutes Oy

Kiviharjunlenkki 6

90220 Oulu

pekka.jalovaara@bbs-artebone.fi

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.

