

## **BONESUPPORT meddelar - De Novo ansökan för CERAMENT G har lämnats in till FDA**

**Lund, Sverige, 17.30 CET, 17 april 2020** – BONESUPPORT™, ett ledande företag verksamt inom ortobiologi för behandling av skelettskador meddelade idag att bolaget nu har lämnat in en De Novo-ansökan till amerikanska Food and Drug Administration (FDA) för att erhålla ett marknadsgodkännande för bolagets antibiotikafrisättande produkt CERAMENT® G. Ansökan gäller för indikationen osteomyelit (beninfektion) och kan potentiellt leda till ett godkännande under senare delen av 2020.

### **För ytterligare information kontakta:**

#### **BONESUPPORT AB**

Emil Billbäck, CEO  
+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 bengraftssubstitut som ombildas till patientens eget ben och har förmåga att frisätta läkemedel. BONESUPPORTs bengraftssubstitut är baserade på den patentskyddade teknologiplattformen [CERAMENT](#). Bolaget genomför en rad kliniska studier för att visa kliniska och hälsoekonomiska fördelar med sina produkter och planerar att skicka in en premarket approval-ansökan för [CERAMENT G](#) till FDA (USA) år 2021. Bolaget är baserat i Lund, Sverige, och omsatte 2019 totalt 155 MSEK. Besök gärna [www.bonesupport.com](http://www.bonesupport.com) för mer information.

BONESUPPORT och CERAMENT är [registrerade varumärken](#) hos BONESUPPORT AB.