EU BUSINESS H B

The Republic of Korea

Business Mission Catalogue

HEALTHCARE AND MEDICAL EQUIPMENT KOREA 2025

19th March – 21st March 2025 Orchid Room, Grand InterContinental Hotel, Seoul, The Republic of Korea









Healthcare and Medical Equipment





EU 기업과 한국을 연결합니다

시장을 탐색하고 인지도를 높이며 전략적 파트너십을 발전시켜 보세요!





FOREWORD



H.E. MARÍA CASTILLO FERNÁNDEZ EU Ambassador to the Republic of Korea

The Republic of Korea is an important economic partner of the European Union (EU). Both parties have built a close economic relationship based on a shared commitment to peace, prosperity, freedom, and a rules-based international order. Based on the EU-Korea Free Trade Agreement (FTA) signed in 2011, the EU remains Korea's largest foreign investor, continually expanding investments in the green and digital economy, while Korea is also an important investment partner for the EU.

As part of this cooperation, the EU Business Hub is designed to establish business and collaboration opportunities for EU SMEs and startups with business partners and stakeholders in the Republic of Korea. The programme aims to foster business to business (B2B) collaboration in three key sectors – Digital Solutions, Healthcare and Medical Equipment, and Green and Low-Carbon Technologies. This ambitious initiative is intended to bring EU and Korean businesses closer and enhance their overall networking, resulting in concrete links, new trade and investment opportunities, and mutual growth.

It is in this broader context that the EU Business Hub now introduces 50 companies in the healthcare and medical equipment sectors from across the EU. Encompassing assistive technologies, medical devices, ICT for healthcare, remote health monitoring, nanotechnology, and regenerative medicine and tissue engineering, our European companies will showcase cutting-edge products and services aimed at enhancing technological efficiency and driving sustainable innovation in healthcare and medical equipment.

The programme is expected to create promising opportunities for both the EU and the Republic of Korea. It is a valuable platform that helps EU SMEs and startups build partnerships with their Korean counterparts, driving collaboration and innovation for the future. The European Union is fully committed to assisting EU SMEs and startups in building and strengthening meaningful partnerships with their Korean counterparts.



서문



마리아 카스티요 페르난데즈 주한 유럽연합(EU) 대사

대한민국은 유럽연합(EU)의 중요한 경제 파트너입니다. 양측은 평화, 번영, 자유, 그리고 규칙에 기반한 국제 질서에 대한 공동의 헌신을 바탕으로 긴밀한 경제 관계를 구축해 왔습니다. 2011년에 체결된 한-EU 자유무역협정(FTA)을 기반으로, EU는 녹색 및 디지털 경제 분야에 대한 투자를 지속적으로 확대하며 대한민국의 최대 외국인 투자자로 자리매김하고 있으며, 대한민국 또한 EU의 중요한 투자 파트너로 자리하고 있습니다.

이러한 협력의 일환으로, EU 비즈니스 허브는 EU 중소기업 및 스타트업이 대한민국의 비즈니스 파트너 및 이해관계자와 협력 기회를 구축할 수 있도록 기획되었습니다. 본 프로그램은 디지털 솔루션, 헬스케어·의료기기, 녹색 저탄소 기술 세 가지 핵심 산업 분야에서 기업 간(B2B) 협력을 촉진하는 것을 목표로 합니다. 이러한 야심찬 이니셔티브는 EU와 대한민국 기업 간 협력을 강화하고, 네트워크를 확대하며, 실질적인 파트너십 구축을 지원할 것입니다. 이를 통해 새로운 무역 및 투자 기회를 창출하고, 양측의 지속 가능한 성장을 촉진하는 것을 목표로 합니다.

이러한 광범위한 협력의 흐름 속에서, EU 비즈니스 허브는 유럽 전역에서 선정된 헬스케어 및 의료기기 분야의 50개 기업을 소개합니다. 이번에 소개되는 기업들은 보조기술, 의료장비, 헬스케어 ICT, 원격 건강 모니터링 및 진료, 나노기술, 재생의학 및 조직 공학 등 다양한 분야에서 최첨단 제품과 서비스를 선보이며, 의료기기 및 헬스케어 산업의 기술적 효율성을 높이고 지속 가능한 혁신을 주도할 것입니다.

이번 프로그램을 통해 EU와 대한민국 양측에 유망한 기회가 제공될 것으로 예상됩니다. 특히, 이 프로그램은 EU 중소기업 및 스타트업이 한국 기업들과 협력 관계를 구축하고, 미래 지향적인 협력과 혁신을 촉진하는 데 기여하는 중요한 플랫폼입니다. 유럽연합은 EU 중소기업 및 스타트업이 한국 기업들과 의미 있는 파트너십을 형성하고 강화할 수 있도록 적극적으로 지원할 것을 약속드립니다.



INDEX

Subsector 1: Al applications in Healthcare Booth NO. **BGO Software Ltd** Al applications in Healthcare Bulgaria 1 Biomediga France Al applications in Healthcare 2 E PROCESS MED, S.L. 3 Spain Al applications in Healthcare iLoF Portugal Al applications in Healthcare 4 Al applications in Healthcare Nevaro Portugal 5 Subsector 2: Assistive Technologies 7Sense Estonia **Assistive Technologies** 6 Sweden AcouSort AB **Assistive Technologies** 7 EUROMETAL d.o.o. Croatia **Assistive Technologies** 8 **Protobios** Estonia **Assistive Technologies** 9 Solis BioDyne **Assistive Technologies** Estonia 10 Subsector 3: ICT for Healthcare decide Clinical Software ICT for Healthcare Austria 11 GmbH foxsolution GmbH Germany ICT for Healthcare 12 Selexi S.r.l. Italy ICT for Healthcare 13 ICT for Healthcare SoftGroup Bulgaria 14



INDEX

Subsector 4: Medical Equipment Booth NO.				
Acime Frame	France	Medical Equipment	15	
Adamo Robot	Spain	Medical Equipment	16	
AMINOGRAM	France	Medical Equipment	17	
ASPIDA	France	Medical Equipment	18	
CHIRMED Fabryka Narzedzi Medycznych Marcin Dyner	Poland	Medical Equipment	19	
Delcon S.r.l.	Italy	Medical Equipment	20	
Entertainment Robotics	Denmark	Medical Equipment	21	
G. SAMARAS S.A.	Greece	Medical Equipment	22	
JABLOTRON a. s.	Czechia	Medical Equipment	23	
Labmaster Oy	Finland	Medical Equipment	24	
Medical Simulation Technologies	Poland	Medical Equipment	25	
MESI Medical, Ltd.	Slovenia	Medical Equipment	26	
Neuroelectrics Barcelona	Spain	Medical Equipment	27	
Protea Vital	Romania	Medical Equipment	28	
Technomex	Poland	Medical Equipment	29	
TIK d.o.o.	Slovenia	Medical Equipment	30	
UBT SRL (Umbria Bioengineering Technologies)	Italy	Medical Equipment	31	



INDEX

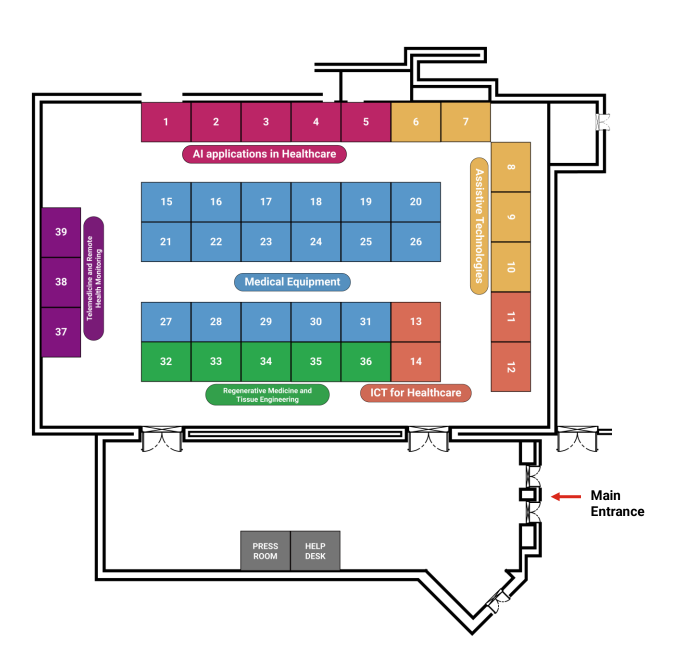
Subsector 5: Regenerative Medicine and Tissue Engineering			
Bioactive Surfaces SL	Spain	Regenerative Medicine and Tissue Engineering	32
Silk Biomed SL	Spain	Regenerative Medicine and Tissue Engineering	33
Bioinicia Fluidnatek S.L.U.	Spain	Regenerative Medicine and Tissue Engineering	34
Human Brain Wave srl	Italy	Regenerative Medicine and Tissue Engineering	35
Hydrumedical SA 🏮	Portugal	Regenerative Medicine and Tissue Engineering	36

Subsector 6: Telemedicine and Remote Health Monitoring

FindAir Sp. z o. o.		Poland	Telemedicine and Remote Health Monitoring	37
Plux Biosignals	(8)	Portugal	Telemedicine and Remote Health Monitoring	38
Thaumatec Techgroup		Poland	Telemedicine and Remote Health Monitoring	39



Orchid Room, Grand InterContinental Hotel, Seoul, The Republic of Korea





No.	Name	Country		Sub-sector
1	BGO Software Ltd		Bulgaria	Al applications in Healthcare
2	Biomediqa		France	Al applications in Healthcare
3	E PROCESS MED, S.L.	:E:	Spain	Al applications in Healthcare
4	iLoF	(1)	Portugal	Al applications in Healthcare
5	Nevaro	(3)	Portugal	Al applications in Healthcare
6	7Sense		Estonia	Assistive Technologies
7	AcouSort AB		Sweden	Assistive Technologies
8	EUROMETAL d.o.o.		Croatia	Assistive Technologies
9	Protobios		Estonia	Assistive Technologies
10	Solis BioDyne		Estonia	Assistive Technologies
11	decide Clinical Software GmbH		Austria	ICT for Healthcare
12	foxsolution GmbH		Germany	ICT for Healthcare
13	Selexi S.r.l.		Italy	ICT for Healthcare
14	SoftGroup		Bulgaria	ICT for Healthcare
15	Acime Frame		France	Medical Equipment
16	Adamo Robot	<u></u>	Spain	Medical Equipment
17	AMINOGRAM		France	Medical Equipment
18	ASPIDA		France	Medical Equipment



No.	Name	Country		Sub-sector
19	CHIRMED Fabryka Narzedzi Medycznych Marcin Dyner	_	Poland	Medical Equipment
20	Delcon S.r.l.		Italy	Medical Equipment
21	Entertainment Robotics		Denmark	Medical Equipment
22	G. SAMARAS S.A.	=	Greece	Medical Equipment
23	JABLOTRON a. s.		Czechia	Medical Equipment
24	Labmaster Oy	-	Finland	Medical Equipment
25	Medical Simulation Technologies		Poland	Medical Equipment
26	MESI Medical, Ltd.	•	Slovenia	Medical Equipment
27	Neuroelectrics Barcelona	6	Spain	Medical Equipment
28	Protea Vital		Romania	Medical Equipment
29	Technomex		Poland	Medical Equipment
30	TIK d.o.o.	0	Slovenia	Medical Equipment
31	UBT SRL (Umbria Bioengineering Technologies)		Italy	Medical Equipment



No.	Name	Country	Sub-sector
32	Bioactive Surfaces SL	Spain	Regenerative Medicine and Tissue Engineering
33	Silk Biomed SL	Spain	Regenerative Medicine and Tissue Engineering
34	Bioinicia Fluidnatek S.L.U.	Spain	Regenerative Medicine and Tissue Engineering
35	Human Brain Wave srl	Italy	Regenerative Medicine and Tissue Engineering
36	Hydrumedical SA	Portugal	Regenerative Medicine and Tissue Engineering
37	FindAir Sp. z o. o.	Poland	Telemedicine and Remote Health Monitoring
38	Plux Biosignals	Portugal	Telemedicine and Remote Health Monitoring
39	Thaumatec Techgroup	Poland	Telemedicine and Remote Health Monitoring





BGO Software Ltd



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 2백만 - 1천만 유로 (EUR)

직원 수: 62명

참가자: Dimitar DIKOV, Ivana DRAGOEVA

전화: +359 897 866 086

주소: Okolovrasten Pat 251E Blvd, Sofia 1799, Bulgaria

이메일: dimitar.dikov@bgosoftware.com

웹사이트 URL: https://www.bgosoftware.com/



Dimitar DIKOV COO



Ivana DRAGOEVA

Project Manager

회사 소개 (Company Introduction)

BGO Software는 영국 보건부, 세계 3대 제약사 중 두 곳, CRO(임상시험수탁기관), 그리고 다수의 HealthTech 중소기업과 신뢰할 수 있는 파트너십을 유지하고 있습니다. 이러한 협력 경험을 통해 축적된 풍부한 전문 지식과 업계에 대한 깊은 이해는 BGO Software의 강점입니다. 주요 서비스에는 새로운 제품 및 솔루션의 기획과 정의, 소프트웨어 제품의 초기 개발, 파트너사와 긴밀히 협력하는 증강 팀(augmented teams) 제공이 포함됩니다. BGO Software는 다양한 기술 역량을 바탕으로, 우수한 개발 표준, 철저한 검증 및 테스트 절차, 규제 컴플라이언스를 충실히 준수하는 서비스를 제공하여 파트너사의 비즈니스 성공을 지원합니다.

BGO Software is a trusted partner of the Department of Health in the UK, two of the top 3 largest pharma companies, CROs, and numerous HealthTech SMEs which give us the opportunity to build expertise and deep industry knowledge. its main services include - definition and discoveries of new products and solutions, development of software products from scratch and the provision of augmented teams that work alongside its partner's. its expertise encompass numerous technologies, with strong emphasis on the best development practices, validation and testing procedures and regulatory compliance all of which allow us to provide first-class service to its partners.

제품 소개 (Product and technology)

BGO Software의 주요 전문 분야는 제약 제조를 위한 소프트웨어 솔루션, 원격 의료, 임상 시험 데이터 수집 및 관리에 특화된 도구, 약물 감시팀과 의약품 안전 관리 업무를 지원하는 소프트웨어 도구입니다. 또한 의료 분야 뿐만 아니라 AI 모델 학습, 머신러닝, 데이터 분석 분야에서도 전문성을 보유하고 있습니다. 이와 함께 하드웨어 및 특정 의료 기기와의 통합 등 맞춤형 솔루션도 제공합니다. BGO Software는 세 개 대륙에 걸쳐 폭넓은 고객 기반을 보유하고 있습니다. BGO Software Ltd는 ISO 27001 및 ISO 9001 표준을 준수합니다.

Among its main fields of expertise are software solutions for the pharmaceutical manufacturing, telemedicine, specialised tools for data collection and management in clinical trials, software tools facilitating the work of pharmacovigilance teams and drug safety. BGO Software also specialises in the training of AI models, machine learning and data analytics in the medical field and not only. We are also provider of custom solutions – such as integrations with hardware and specific medical devices. It has an extensive client base located spread across three continents. BGO Software Ltd complies with the ISO 27001 and ISO 9001 standards.







Biomediqa



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 200만 유로 (EUR)

직원 수: 45명

참가자: Fouad MAALOUL, Amine MAALOUL

전화: +33 781 898 124

주소: 99C rue Parmentier, 59640 Villeneuve d'Ascq, France

이메일: amine.maaloul@biomediqa.com 웹사이트 URL: https://www.biomediqa.com/



FOUAD MAALOUL **CEO**



Amine MAALOUL Right Hand to the CEO

회사 소개 (Company Introduction)

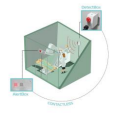
Biomediqa는 방사선 보호, 의료 물리학 및 내부 품질 관리(IQC) 분야의 선도 기업으로, 2004년부터 의료 기관이 환자와 의료진의 안전을 개선할 수 있도록 지원해 왔습니다. 전문성과 혁신적인 솔루션을 바탕으로 방사선과학, 방사선 치료, 핵의학, 지과 방사선 분야에 맞춤형 서비스와 제품을 제공합니다. Biomediqa의 사명은 기술 혁신, 서비스 품질, 규제 컴플라이언스를 핵심으로 합니다. 병원, 클리닉, 전문 의료 센터와 협력함으로써 Biomediqa는 의료 서비스 향상에 기여하고, 의료 분야의 과제에 대응할 수 있는 효율적인 도구를 제공합니다.

Biomediqa, a leader in radiation protection, medical physics and internal quality control (IQC), has been helping healthcare establishments to improve patient and staff safety since 2004. Thanks to its expertise and innovative solutions, the company offers services and products tailored to radiology, radiotherapy, nuclear medicine and dental radiology. Its mission is based on three pillars: technological innovation, quality of service and regulatory compliance. By collaborating with hospitals, clinics and specialised centers, Biomediqa contributes to the improvement of healthcare, offering efficient tools that meet the challenges of the medical sector.

제품 소개 (Product and technology)

Biomediqa는 2004년부터 방사선 보호, 의료 물리학 및 품질 관리 분야의 전문가로 활동해 왔습니다. 이 회사는 방사선과, 방사선 치료, 핵의학 및 치과 방사선 분야에서 의료 기관을 지원하며, 환자와 의료진의 안전을 보장하는 혁신적인 솔루션을 제공합니다.주요 제품으로는 방사선 선량 관리 및 방사선 보호를 위한 DOSILINK, 안전 프로토콜을 강화하는 위험 관리 플랫폼 RMP, 그리고 MRI 안전성을 보장하는 MAGNALERT가 포함됩니다. 또한, X-ray 신호 시스템 DOSALERT와 환자의 방사선 선량 모니터링을 지원하는 DOSITRACE를 통해 방사선 노출 관리를 최적화할 수 있습니다. Biomediqa는 2개의 특허와 3-5개의 상표를 보유하고 있으며, ISO 9001, Qualiopi, CE 마킹 및 OCR 인증 표준을 준수합니다.

Biomediqa has been an expert in radiation protection, medical physics, and quality control since 2004. The company provides innovative solutions to support healthcare establishments in radiology, radiotherapy, nuclear medicine, and dental radiology, ensuring the safety of both patients and medical staff. Its flagship products include DOSILINK, which focuses on dose management and radiation protection, and RMP, a risk management platform designed to enhance safety protocols. MAGNALERT ensures MRI safety, while DOSALERT provides X-ray signalling solutions. Additionally, DOSITRACE facilitates patient dose monitoring, helping to optimise radiation exposure management. Biomediqa holds 2 patents and 3-5 trademarks and complies with the ISO 9001, Qualiopi, CE marking, and OCR Certification standards.











E PROCESS MED, S.L.



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 2백만 유로 (EUR)

직원 수: 17명

참가자: Sebastián ARMIJOS LEÓN

전화: +34 747 416 376

주소: HERMANOS LUMIERE, nº 011EC, 110, 01510 VITORIA, Spain

이메일: aitor.pina@e-processmed.com

웹사이트 URL: https://www.e-processmed.com/



Sebastián ARMIJOS LEÓN **CEO**

회사 소개 (Company Introduction)

E PROCESS MED는 혁신적인 소프트웨어 솔루션과 인공지능을 기반으로 의료 서비스를 새롭게 정의하는 디지털 헬스 기업입니다. 의료 분야의 전문가들이 설립한 E PROCESS MED는 의료 프로세스의 디지털화를 통해 효율성을 높이고, 환자 치료의 질을 개선하며, 의료진의 의사결정을 지원하는 첨단 도구를 제공합니다. E PROCESS MED의 핵심 목표는 환자, 의료진, 의료 기관에 실질적인 가치를 제공할 수 있는 비침습적이고 안전하며 비용 효율적인 기술을 개발하는 것입니다. E PROCESS MED는 임상 관리 소프트웨어, AI 기반 진단 솔루션, 원격 환자 모니터링을 위한 디지털 도구 개발에 강점을 가지고 있습니다.

E PROCESS MED is a digital health company dedicated to transforming healthcare innovative software solutions and artificial intelligence. Founded by professionals from the medical field, the company focuses on digitalising medical processes to enhance efficiency, improve patient care, and support healthcare professionals with advanced decision-making tools. At the core of E PROCESS MED's mission is the development of non-invasive, secure, and cost-effective technologies that provide high-impact solutions for patients, doctors, and healthcare organisations. The company specialises in clinical management software, Al-driven diagnosis, and digital tools that facilitate remote patient monitoring.

제품 소개 (Product and technology)

E PROCESS MED는 디지털 헬스 분야에서 의료 및 임상 프로세스의 최적화를 목표로 한 기술 솔루션을 개발하고 있습니다. 특히 의료 분야에 적용되는 인공지능, 임상 및 병원 관리, 생의학 연구, 고령자 돌봄, 삼킴 장애(dysphagia) 관리 솔루션 개발에 주력하고 있습니다. E PROCESS MED는 혁신적인 제품을 통해 의료진의 의사결정 역량을 강화하고, 환자 치료 결과를 개선하며, 의료 시스템의 비효율성을 최소화하는 것을 목표로 합니다. 또한, 호흡기 감염을 포함한 다양한 질병의 진단 및 관리를 지원하는 예측 모델과 알고리즘을 개발하고 있습니다.

E PROCESS MED operates in the digital health sector, focusing on the development of technological solutions that optimise medical and clinical processes. The company is particularly active in artificial intelligence applied to healthcare, clinical and hospital management, biomedical research, and solutions for elderly care and dysphagia management. Through its innovative products, E PROCESS MED aims to enhance decision making, improve patient outcomes, and reduce inefficiencies in healthcare systems. E PROCESS MED develops predictive models and algorithms that assist in diagnosing and managing diseases, including respiratory infections.











iLoF



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 2백만 - 1천만 유로 (EUR)

직원 수: 30명

참가자: Luis VALENTE, Mehak MUMTAZ

전화: +351 918 041 194

주소: Rua Doutor Afonso Cordeiro 679, 4450-007 Matosinhos, Portugal

이메일: info@ilof.tech

웹사이트 URL: https://ilof.tech/





Luis VALENTE Mehak MUMTAZ
CEO COO

회사 소개 (Company Introduction)

iLoF는 AI 기반 광학 플랫폼인 Optomics®를 통해 맞춤형 신약 개발 방식을 혁신하는 딥테크 디지털 헬스 기업입니다. iLoF의 독자적인 기술은 비침습적이고 비용 효율적인 환자 선별 및 계층화를 가능하게 하여 알츠하이머병, 난소암 등 종양학 질환, 감염병과 같은 복합 질환의 새로운 치료제 개발을 가속화합니다. iLoF는 글로벌 임상 시험에서 중요한 역할을 수행하고 있으며, 현재는 선도적인 제약사 및 Gates Ventures의 지원을 받는 세계 최고 수준의 중추신경계(CNS) 임상 시험에도 참여하고 있습니다. 이 임상은 미국, 캐나다, 영국의 30개 이상의 사이트에서 진행 중입니다.

iLoF is a deep-tech, digital health company transforming personalised drug development through its Al-driven photonics platform, Optomics®. its proprietary technology enables non-invasive, cost-effective patient screening and stratification, accelerating the development of new treatments for complex diseases, including Alzheimer's, oncology (ovarian cancer), and infectious diseases. iLoF is actively partnering up with high-impact international clinical trials, including currently being deployed in one of the most advanced CNS trials globally (backed by leading Pharmas and Gates Ventures), spanning 30+ sites across the US, Canada, and the UK.

제품 소개 (Product and technology)

iLoF는 개인 맞춤형 신약 개발의 미래를 앞당기기 위해 혁신적인 AI 플랫폼을 개척하는 디지털 헬스 기업입니다. iLoF는 첨단 AI와 광학 기술을 활용하여 방대한 데이터를 수집하고, 바이오마커와 생물학적 프로파일의 디지털 라이브러리를 구축하고 있으며, 이를 통해 세계적인 물리학자, 생물학자, 데이터 과학자들과 협력하여 환자들에게 생명을 구할 맞춤형 치료를 더 빠르게 제공하고 있습니다. iLoF는 CB Insights로부터 세계 최고의 디지털 헬스 기업 중 하나로 선정되었으며, Financial Times로부터 의료 분야의 혁신적인 기업으로 인정받았습니다. 또한, Microsoft Ventures, Mayfield, 옥스퍼드 대학교와 같은 주요 기관들의 지원을 받고 있습니다. iLoF는 3-5개의 특허와 3-5개의 상표를 보유하고 있으며, ISO 13485 인증과 IVDR 준수를 위한 Class A CE 마크 인증을 취득하는 중입니다.

iLoF is a digital health company pioneering a breakthrough Al-platform to accelerate the future of personalised drug discovery and development. Through advanced Al and Photonics, iLoF is collecting massive amounts of data to build a digital library of biomarkers and biological profiles, bringing together world-class physicists, biologists, and data scientists to get life-saving personalised treatments to patients faster. Recognised by CB Insights as one of the top Digital Health companies in the world and by the Financial Times as a Transformational Business in Healthcare, iLoF is supported by leading institutions like Microsoft Ventures, Mayfield or the Oxford University. iLoF holds 3-5 patents and 3-5 trademarks and is in the process of obtaining ISO 13485 certification and CE Mark certification for IVDR-compliant Class A status.





Nevaro



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 유로 미만 (EUR)

직원 수: 5명

참가자: Rita MAÇORANO, Clara RIVAS

전화: +351 91 468 31 61

주소: PCI Creative Science Park, Ílhavo, Aveiro, Portugal

이메일: team@nevaro.tech

웹사이트 URL: https://www.nevaro.tech/







Clara RIVAS International Relations

회사 소개 (Company Introduction)

Nevaro의 비즈니스 제안은 단 한 번의 클릭으로 이용할 수 있는 '뇌를 위한 퍼스널 트레이너', HOLI입니다. Nevaro는 디지털 솔루션을 통해 기업과 개인에게 정신 건강 및 웰빙 관리를 위한 전략을 제공하며, 이는 우리가 일상적으로 사용하는 스마트폰만을 활용하여 이루어집니다.

Nevaro's business proposition is HOLI, the Personal Trainer for the brain, just a click away. With its digital solutions, Nevaro provides companies and individuals with strategies to manage their mental health and wellbeing resorting exclusively to the tool we all use in its daily lives, which is the smartphone.

제품 소개 (Product and technology)

Nevaro는 디지털 헬스 솔루션을 개발하여 정신 건강 관리 및 치료, 그리고 웰빙과 퍼포먼스 최적화를 지원합니다. 이 솔루션들은 임상적으로 검증된 기법을 기반으로 하며, 게이미피케이션 전략과 바이오피드백을 적용해 더욱 효과적이고 몰입도 높은 경험을 제공합니다. 특히, 사용자의 스마트폰을 통해 실시간으로 수집된 생리적 데이터를 활용하여 맞춤형 피드백을 제공합니다. NEVARO는 건강을 위한 홀리스틱(holistic) 접근 방식을 취하며, 긍정심리학의 방법론을 결합하여 불안, 우울, 번아웃, 스트레스 관리를 돕습니다. 또한, 개인별 맞춤형 AI 시스템을 통해 각 사용자의 필요에 최적화된 게이미피케이션 경험과 전체적인 여정을 설계합니다. Nevaro는 1개의 상표를 보유하고 있으며, 유럽 GDPR 법규를 준수하고, CE 마크 Class IIa 인증을 취득하는 중입니다.

Nevaro develops digital health solutions for mental health management and therapeutics, as well as for well-being and performance optimisation, based on clinically validated techniques, enhanced and engaged with gamification strategies and biofeedback (with physiological activity collected in real time from the user's smartphone). With a holistic approach towards health, its solutions join methods from positive psychology, to cope with anxiety, depression, burnout or to deal with stress, together with a smart layer that tailors each gamified experience and the overall path to each person's needs. Nevaro holds 1 trademark, complies with European GDPR legislation, and is in the process of obtaining CE mark Class IIa certification.









7Sense



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 유로 미만 (EUR)

직원 수: 11명

참가자: Madis PÄEV, Daniil ALEKSEJEV

전화: +372 5817 3842

주소: Harju 6, 10130 Tallinn, Estonia

이메일: madis@7sense.ee 웹사이트 URL: <u>www.7sense.ee</u>







Daniil ALEKSEJEV Marketing specialist

회사 소개 (Company Introduction)

7Sense는 에스토니아의 딥테크(Deep-Tech) 스타트업으로, 촉각을 디지털화하는 텔레햅틱(Telehaptic) 기술을 개발하고 있습니다. 현재 세계는 화면을 통해 시각을, 스피커를 통해 청각을 디지털화했으며, 7Sense는 이제 촉각의 디지털화를 실현하고 있습니다. 10년에 걸친 햅틱 연구를 바탕으로 차세대 햅틱 소재인 연속 촉각 피드백을 상용화하는 데 성공했습니다. 기존의 진동 기반 햅틱 기술은 장기간 사용 시 사용자에게 피로감을 유발할 수 있지만, 7Sense의 연속 촉각 피드백 기술은 부드러운 마사지와 같은 감각을 제공하여 사용자가 장시간 부담 없이 촉각 피드백을 경험할 수 있도록 설계되었습니다.

7Sense is a deep-tech startup from Estonia that develops telehaptic technology. The world has digitised vision through screens, hearing through speakers, and now 7Sense is digitalising the sense of touch. Ten years of research in haptics have enabled 7Sense to commercialise next-generation haptic material, the continuous touch haptic feedback. Traditional vibration-based haptics can be harsh on users over extended periods, whereas continuous touch haptic feedback feels like a gentle massage—allowing users to enjoy the sensation for longer durations without overstimulation.

제품 소개 (Product and technology)

7Sense는 시각 장애인이 직면하는 모든 접근성 장벽을 허무는 것을 목표로 하고 있습니다. 이를 위해 텔레햅틱 기술을 활용하여 사용자가 촉각을 통해 주변 환경을 감지할 수 있도록 지원하며, 이는 일종의 인공 감각(Artificial Sense) 역할을합니다. 7Sense의 대표 제품인 SuperBrain 1은 사용자가 주변 물체의 존재뿐만 아니라 움직임, 속도, 거리를 촉각으로 느낄 수 있도록 설계되었습니다. 기존의 첨단 보조 도구와 비교했을 때, 7Sense는 고해상도 햅틱 시각(Haptic Sight)을 제공하여사용자가 사물의 크기, 형태, 각도를 정밀하게 인식할 수 있도록 지원합니다. 7Sense는 1개의 특허와 5개 이상의 상표를 보유하고 있으며, ISO 9001, ISO 14001, ISO 45001, ISO 13485, CE 마킹 및 MDR class 1 표준을 준수합니다.

7Sense is on a mission to break all of the accessibility barriers that blind individuals face every day. 7Sense has developed telehaptic technology that allows users to feel their surrounding environment through a sense of touch—essentially, an artificial sense. In simple terms, SuperBrain 1, its flagship product, enables users to feel surrounding objects as well as their motion, speed, and distance. Compared to other advanced assistive tools, 7Sense provides high-resolution haptic sight, which gives the user a precise understanding of an object's size, shape, and angles. 7Sense holds 1 patent and 5 or more trademarks and complies with the ISO 9001, ISO 14001, ISO 45001, ISO 13485, CE marking, and MDR class 1 standards.











AcouSort AB



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 2백만 유로 (EUR)

직원 수: 15명

참가자: Torsten FRELTOFT, Agnes MICHANEK

전화: +46 723 665 663

주소: Medicon Village, 22381 Lund, Sweden 이메일: agnes.michanek@acousort.com 웹사이트 URL: https://acousort.com/





CEO

Torsten FRELTOFT Agnes MICHANEK **Commercial Director**

회사 소개 (Company Introduction)

AcouSort는 생명과학 산업의 여러 분야를 대상으로 합니다. AcouSort의 제품은 생물학적 샘플의 전처리를 위한 통합 및 자동화 솔루션을 제공하여, 진단, 치료 및 과학 장비 제공업체가 AcouSort 기술을 장비에 통합함으로써 샘플 준비 단계를 개선하고 자동화할 수 있도록 지원합니다. AcouSort는 상업적으로 이용 가능한 세 가지 제품 라인을 보유하고 있습니다. AcouPlasma QC 모듈, AcouWash 모듈, AcouTrap 모듈로 구성된 이 제품들은 샘플 준비 자동화를 위한 다양한 솔루션을 제공합니다.

AcouSort addresses several sections of the life science industry, its products provide inegrated and automated solutions for sample preparation of biologial sample enabling providers of diagnostic, therapeutic and scientific instruments with the possibility to improve and automate the sample preparation step by integrating AcouSort technology in their devices. AcouSort have 3 product line comercially available, the AcouPlasma QC module the AcouWash modules and the AcouTrap module, all representing different solutions to sample preparation automation.

제품 소개 (Product and technology)

AcouSort는 진단 애플리케이션 및 세포 치료제 제조를 위한 솔루션을 제공하여, 세포 및 기타 입자의 자동화되고 통합된 샘플 처리를 가능하게 합니다. 분석 및 진단 장비 공급업체를 위해, AcouSort는 통합 샘플 전처리를 위한 모듈을 제공합니다. 신속하고 신뢰할 수 있는 혈장 분리를 통해 후속 분석을 지원하는 AcouPlasma 모듈을 통합하거나, 맞춤형 설계를 요청할 수 있습니다.또한, 학계 및 기업 연구개발(R&D) 부문을 위해, AcouTrap 및 AcouWash 연구용 장비를 제공하여 세포 및 세포외 소포의 분리, 농축, 표지 및 세척 등 샘플 전처리 과정을 효율적으로 수행할 수 있도록 지원하며, 재현성 높은 결과를 보장합니다. AcouSort AB는 5개 이상의 특허와 3-5개의 상표를 보유하고 있으며, ISO 13485 표준을 준수합니다.

AcouSort provides solutions for diagnostic applications and cell therapy manufacturing enabling automated and integrated sample processing of cells and other particles in solution. For providers of analytical and diagnostic instruments, Acousort offer modules for integrated sample preparation. Integrate the AcouPlasma module that enables fast and reliable access to blood plasma for downstream analysis, or request custom designed module. For academia and company RnD, its benchtop research systems, AcouTrap and AcouWash, are ideal for efficient sample preparation such as cell and extracellular vesicle separation, enrichment, labelling and washing with reproducible results. AcouSort AB holds 5 or more patents and 3-5 trademarks and complies with the ISO 13485 standard.











EUROMETAL d.o.o.

EUROMETAL

기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 2백만 - 1천만 유로 (EUR)

직원 수: 40명

참가자: Antonio MRŠO 전화: +385 91 160 8302

주소: Vukovarska cesta 219a, Osijek, Croatia

이메일: antonio@eurometal-mio.com

웹사이트 URL: https://www.eurometal-mio.com/



Antonio MRŠO **CEO**

회사 소개 (Company Introduction)

EUROMETAL은 고정밀 OEM CNC 가공을 전문으로 하며, 유럽 전역의 다양한 산업에 맞춤형 부품을 공급하고 있습니다. 복잡한 제조 공정과 엄격한 품질 관리를 바탕으로, 현재 의료 및 헬스케어 분야로의 협력 확대를 추진하고 있습니다. EUROMETAL이 고품질 및 비용 효율적인 솔루션을 통해 귀사의 생산 요구 사항을 어떻게 지원할 수 있을지 함께 논의해 보고. 싶습니다. 귀사의 비즈니스에 가치를 더할 수 있는 방안을 함께 모색해 나갑시다.

EUROMETAL specialises in high-precision OEM CNC machining, delivering tailored components for demanding industries across Europe. With its expertise in complex manufacturing and stringent quality control, EUROMETAL is now expanding its partnerships within the health and medical sector. EUROMETAL is eager to explore how it can support your production requirements with high-quality, cost-effective solutions. Let's discuss how we can add value to your business.

제품 소개 (Product and technology)

EUROMETAL은 유럽 전역에서 신뢰받는 OEM CNC 가공 서비스 제공업체입니다. 우리는 다양한 가공 솔루션을 제공하여 단순한 부품부터 복잡한 디자인까지 폭넓은 요구 사항을 충족하며 신속한 납기를 보장합니다. 당사의 전문성은 원자재 조달, 설계, 엔지니어링, 프로토타입 개발 등 생산 전 과정을 아우르며, 엄격한 품질 관리 및 규제 준수를 통해 모든 제품에서 최고 수준의 품질을 보장합니다. 풍부한 경험을 바탕으로 에너지, 반도체, 자동차 산업 등 다양한 분야에 고정밀 부품을 공급하고 있습니다. Eurometal d.o.o. 는 ISO 9001:2015 표준을 준수합니다.

EUROMETAL is a trusted provider of OEM CNC machining services across Europe. It offers a comprehensive range of machining solutions, enabling us to meet diverse requirements-from simple components to complex designs-with quick turnaround times. its expertise covers the entire production process, from raw material sitscing and design to engineering and prototype development. With a strong commitment to quality control and regulatory compliance, it ensures exceptional standards in every product. Backed by extensive experience, it manufactures precision parts for industries such as energetics, semiconductors, automotive, and more. Eurometal d.o.o. complies with the ISO 9001:2015 standard.











Protobios



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 2백만 유로 (EUR)

직원 수: 12명

참가자: Alex SIRP, Natalia PERVJAKOVA

전화: +372 5885 5725

주소: Mäealuse 4, Tallinn, Estonia 이메일: kaia@protobios.com

웹사이트 URL: https://www.protobios.com/



Alex SIRP Research and development



Natalia PERVJAKOVA

Business

development

회사 소개 (Company Introduction)

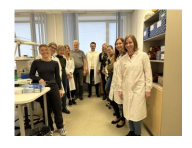
Protobios는 AI 기반 혈액 바이오마커를 활용하여 조기 질병 탐지를 혁신하는 유럽의 바이오테크 기업입니다. 정신 질환에 대한 조기 예측 진단을 보다 정확하고 정밀하게 재정의하며, 독자적인 최첨단 기술과 인공지능을 활용하여 혈액 속에 숨겨진 신규 바이오마커를 발견합니다. 이를 통해 질병 탐지 및 약물 치료 반응 예측에서 획기적인 발전을 이루고 있습니다. Protobios의 목표는 조현병과 우울증과 같은 중증 정신 질환의 진단 및 치료 방식을 혁신하는 것입니다. Protobios는 신속하고 신뢰할 수 있는 진단 솔루션을 통해 의료 서비스 제공자들을 지원하는 데 주력하고 있습니다.

Protobios is revolutionising early disease detection through Al-powered blood biomarkers. Protobios is a European biotechnology company redefining early and highly accurate predictive diagnostics for mental disease. its patented cutting-edge technology leverages the power of artificial intelligence to uncover novel biomarkers hidden in blood, enabling groundbreaking advancement in disease detection and drug treatment response prediction. its mission is to transform how devastating conditions such as schizophrenia and depression are diagnosed and better treated. Protobios is dedicated to empowering healthcare providers with fast and reliable diagnostic solutions.

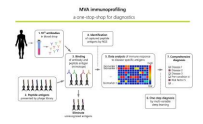
제품 소개 (Product and technology)

AI 기반 바이오마커 발굴 플랫폼은 정신 질환, 특히 조현병과 우울증을 대상으로 혁신적인 바이오마커 발굴을 가속화하는 플랫폼입니다. 독자적인 AI 알고리즘을 활용하여 복잡한 생물학적 데이터를 전례 없는 속도와 정확도로 분석함으로써, 제약 파트너들의 신약 개발 시간을 단축하고 비용을 절감할 수 있도록 지원합니다. 핵심 특징으로는 독점적이고 특허받은 바이오마커 발굴 기술, 견고한 지식재산권(IP) 포트폴리오 및 연구 파이프라인, 정밀 의료 및 비용 효율적인 의료 솔루션에 대한 집중, 혁신과 환자 중심 의료에 대한 지속적인 헌신이 있습니다. Protobios는 2개의 특허와 1개의 상표를 보유하고 있으며, 2022년 5월 14일까지 분자 및 면역 분석을 위한 ISO 17025 인증을 받았습니다.

Al-powered biomarker discovery platform. A revolutionary platform that accelerates the discovery of novel biomarkers for mental disease, focusing on schizophrenia and depression. its proprietary Al algorithms analyse complex biological data with unprecedented speed and accuracy, reducing drug development time and costs for pharmaceutical partners. Key features are Proprietary and patented biomarker discovery technology, Robust IP portfolio and pipeline, Strong focus on precision medicine and cost-efficient healthcare solutions, and Commitment to innovation and patient-centric healthcare. Protobios holds 2 patents and 1 trademark and was accredited with the ISO 17025 standard for molecular and immunological analysis until 14.05.2022.











Solis BioDyne



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 2백만 - 1천만 유로 (EUR)

직원 수: 40명

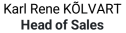
참가자: Karl Rene KÕLVART, Olev KAHRE

전화: +372 5330 3826

주소: Teaduspargi 9, Tartu, Estonia 이메일: info@solisbiodyne.com

웹사이트 URL: https://solisbiodyne.com/







Olev KAHRE CTO/ Co-Founder

회사 소개 (Company Introduction)

Solis BioDyne은 1995년부터 생명과학 시약을 개발 및 생산해왔으며, PCR 효소 분야에서 선도적인 제조업체로 성장하여 전세계 110개국 이상의 고객을 보유하고 있습니다. 주요 연구 기관 및 바이오테크 기업들의 신뢰를 받으며, 맞춤형 솔루션과 우수한 고객 지원을 제공합니다. Solis BioDyne의 독자적인 특허 기술을 통해 제품을 상온에서 운송할 수 있어, 드라이아이스를 사용하는 고비용 및 엄격한 규제를 받는 운송 방식이 필요하지 않습니다. 첨단 효소 개발과 지속 가능한 바이오테크 산업 발전을 위한 오랜 연구 경험을 바탕으로, 에스토니아에서 '올해의 혁신기업(Innovator of the Year)'으로 선정된 바 있습니다.

Solis BioDyne has been developing and producing life science reagents since 1995, becoming one of the leading manufacturers of PCR enzymes with customers in more than 110 countries. Trusted by leading research institutes and biotech companies worldwide, Solis BioDyne excels in delivering custom solutions and excellent customer support. Using a unique patented technology allows its products to be transported at room temperature and to avoid expensive and strictly regulated transport with dry ice. Years of experience in developing cutting-edge enzymes and making the biotech field more sustainable have earned us the title of Innovator of the Year in Estonia.

제품 소개 (Product and technology)

Solis BioDyne은 ISO 13485 인증을 받은 고품질 DNA 중합효소, PCR/qPCR 마스터 믹스, 역전사 및 등온 증폭 시약을 제공합니다. AI 기반 솔루션을 활용하여 혁신적인 효소를 설계함으로써 바이오테크놀로지의 한계를 지속적으로 확장해 나가고 있습니다. Solis BioDyne의 독자적인 Stability TAG 기술은 지속 가능한 생산과 안정적인 공급을 보장하며, 환경 친화적인 연구 및 산업용 솔루션을 제공합니다. 또한, 단백질 공학 및 생산 분야에서의 높은 전문성을 바탕으로 R&D 및 위탁 제조 서비스도 적극적으로 제공하고 있습니다. Solis BioDyne는 5개 이상의 특허와 5개 이상의 상표를 보유하고 있으며, ISO 9001:2015 및 ISO 13485:2016 표준을 준수합니다; 또한, 2022년 에스토니아 혁신가상을 수상하였습니다.

Solis BioDyne provides high-quality DNA polymerases, PCR/qPCR Master Mixes, reverse transcription, and isothermal amplification reagents, certified to ISO13485 standards. By leveraging Al solutions to design innovative enzymes, it continues to push the boundaries of biotechnology. Its proprietary Stability TAG technology ensures sustainable production, delivery, and a smaller ecological footprint, enabling environmentally friendly solutions for researchers and industries alike. Due to high degree of competence in protein engineering and production, Solis BioDyne is also actively providing R&D and contract manufacturing services. Solis BioDyne holds 5 or more patents and 5 or more trademarks and complies with the ISO 9001:2015 and ISO 13485:2016 standards; additionally, it received the Estonian Innovator of the Year 2022 award.











decide Clinical Software GmbH



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 2백만 유로 (EUR)

직원 수: 6명

참가자: DI Andreas KRUG 전화: +43 664 8825 1253

주소: Waagner-Biro-Straße 47/1, Grza, Austria 이메일: andreas.krug@decide-clinical.com 웹사이트 URL: www.decide-clinical.com



DI Andreas KRUG CEO

회사 소개 (Company Introduction)

decide Clinical Software GmbH는 임상 의사 결정을 강화하고 임상 프로세스를 효율적으로 개선하는 솔루션을 개발하는 데 주력하고 있습니다. GlucoTab을 통해 제2형 당뇨병(T2D) 관리 담당자들에게 실시간으로 중요한 의사 결정을 지원하는 기능을 제공합니다. 과학적 배경을 바탕으로 decide Clinical Software GmbH는 2016년 4월, Joanneum Research Forschungsgesellschaft(JR) 및 그라츠 의과대학교(MUG)에서 분사하여 설립되었습니다.

decide Clinical Software GmbH specialises in developing solutions that enhance clinical decision-making and streamline clinical processes. With GlucoTab, it empowers those responsible for managing Type 2 Diabetes (T2D), providing support for making critical decisions throughout the day. Scientific Background: decide Clinical Software GmbH was established in April 2016 as a spin-off from Joanneum Research Forschungsgesellschaft (JR) and the Medical University of Graz (MUG).

제품 소개 (Product and technology)

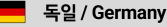
GlucoTab®은 병동에서 사용되는 임상 의사 결정 지원(CDS) 시스템으로, 의료진이 제2형 당뇨병(T2D)을 보다 효율적으로 관리할 수 있도록 돕습니다. 이 시스템은 인슐린 용량 권장치를 자동화하여 투약 오류를 80% 이상 감소시키며, 적응형 워크플로우 지원을 제공하여 필수 작업이 일관되고 표준화된 방식으로 수행되도록 보장합니다. 또한, GlucoTab®은 종합적인 전자 투약 솔루션으로서, 경구 혈당 강하제 및 맞춤형 인슐린 요법을 포함한 모든 당뇨병 치료의 문서화 및 워크플로우 관리를 지원합니다. decide Clinical Software GmbH는 1개의 상표를 보유하고 있으며, ISO 13485 및 MDR class IIa 표준을 준수합니다.

GlucoTab® is a clinical decision support (CDS) system designed for hospital wards, assisting healthcare professionals in managing Type 2 Diabetes (T2D) by: Automating insulin dose recommendations, significantly reducing dosing errors by over 80%. Providing adaptive workflow support, ensuring that essential tasks are carried out consistently and in a standardised manner. As a comprehensive electronic medication solution, GlucoTab® facilitates documentation and workflow management for all diabetes therapies, including oral antidiabetic agents and customised insulin regimens. decide Clinical Software GmbH holds 1 trademark and complies with the ISO 13485 and MDR class IIa standards.











foxsolution GmbH



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 2백만 유로 (EUR)

직원 수: 18명

참가자: Michael HANDRISCHIK-BOWMAN, Tom HANDRISCHIK

전화: +49 1573 0873512

주소: Fenngasse 13, Leinburg, Germany

이메일: olivia@foxsolution.net

웹사이트 URL: https://www.foxsolution.net/







Tom **HANDRISCHIK CFO**

회사 소개 (Company Introduction)

foxSolution은 의료 장비 및 헬스케어 분야에서 효율성을 높이고, 개발 프로세스를 간소화하며, 워크플로우를 디지털화하는 시스템 엔지니어링을 전문으로 합니다. foxSolution은 중견 및 대기업을 대상으로 맞춤형 솔루션을 제공하며, 요구사항 엔지니어링, 시스템 모델링, 리스크 관리 및 의료 표준 준수를 중점적으로 다룹니다. Alcon 및 Wavelight과의 성공적인 협력 경험과 Siemens Xcelerator Marketplace의 공급업체로서, 혁신과 협업을 통해 의미 있는 결과를 창출하는 전문성을 보유하고 있습니다.

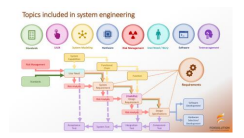
foxsolution specialises in system engineering to enhance efficiency, streamline development, and digitise workflows in the medical equipment and healthcare sectors. foxsolution support medium to large companies with tailored solutions, focusing on requirements engineering, system modeling, risk management, and compliance with medical standards. With successful partnerships including Alcon and Wavelight, and as a provider at the Siemens Xcelerator Marketplace we bring expertise in innovation and collaboration to drive impactful results.

제품 소개 (Product and technology)

foxSolution은 의료 산업에 특화된 요구사항 엔지니어링, 시스템 아키텍처, 리스크 관리 등 최첨단 시스템 엔지니어링 서비스를 제공합니다. Polarion 및 Capella와 같은 도구를 활용하여 규정 준수, 추적 가능성, 투명성 및 프로세스 최적화를 보장합니다. 또한, 워크플로우를 최적화하고 연구 개발(R&D) 속도를 가속화함으로써 고객이 규제 요구사항을 충족하고, 리스크를 최소화하며, 의료 기술 혁신을 주도할 수 있도록 지원합니다. 정밀성과 신뢰성을 바탕으로, 견고하고 미래 지향적인 시스템 구축을 돕습니다. foxsolution GmbH은 ISO 9001 인증 취득을 위한 사전감사를 받았습니다.

foxsolution delivers cutting-edge system engineering services, including requirements engineering, system architecture, and risk management, tailored to the medical industry. its solutions ensure compliance, traceability, transparency, and streamlined processes through tools like Polarion and Capella. By optimising workflows and accelerating Research and Development, it helps clients achieve regulatory alignment, mitigate risks, and drive innovation in healthcare technologies. With a focus on precision and reliability, it empowers companies to build robust, future-ready systems, foxsolution GmbH is in the process of obtaining ISO 9001 certification.







Selexi S.r.l.



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 2백만 - 1천만 유로 (EUR)

직원 수: 42명

참가자: Andrea SOLIMENO 전화: +39 3482 6393 81

주소: Via Gerolamo Vida, 11, Milano, Italy

이메일: info@selexi.it

웹사이트 URL: https://www.selexi.it/it/index.php



Andrea SOLIMENO International Partnership and Compliance Manager

회사 소개 (Company Introduction)

Selexi는 인재 선발, 입학 시험, 및 컨설팅 서비스를 전문으로 하는 이탈리아의 선도적인 기업입니다. 1999년에 설립되어 현재 국제 시장에서 점점 더 큰 영향력을 확대하고 있습니다. Selexi는 대학, 공공 기관 및 기업에 맞춤형 평가 솔루션을 제공하며, 혁신적인 기술을 도입하여 평가 시스템을 지속적으로 발전시키고 있습니다. 대표적인 혁신 기술로는 가상현실(VR)을 활용한 몰입형 후보 평가, 그리고 인공지능(AI) 기반의 인바스켓 평가(In-basket technology) 가 있습니다. 또한, 보안이 강화된 디지털 시험 및 인증 플랫폼, 원격 시험 감독(proctoring) 서비스, 그리고 HR 부서에 특화된 평가 플랫폼을 보유하고 있으며, 평가 과정을 혁신하고 간소화하는 것을 목표로 하고 있습니다.

Selexi is a leading Italian company specialising in personnel selection, admission tests, and consulting services for organisations. Founded in 1999 in now seeing a growing presence in international markets. Selexi supply universities, institutions, and companies to deliver tailored assessment solutions. Among its innovations is the use of Virtual Reality (VR) for immersive candidate evaluation, and the use of Al-powered in-basket technology. In product portfolio have also a secure digital platform for testing and certification, proctoring services and testing platform specifically suited for HR department. Selexi innovates and simplifies assessment.

제품 소개 (Product and technology)

Selexi는 보건 의료, 교육, 교통 산업을 비롯하여 모든 유형의 공공 기관과 다양한 규모의 민간 기업을 대상으로 서비스를 제공합니다. 맞춤형 하드 스킬 평가(지식 평가)를 제공하며, 심리측정(psychometric) 평가 솔루션도 보유하고 있습니다. 특히, VR 기반의 평가 시스템은 의료 산업 내 실무 능력 평가에 특화되어 있으며, AI 기반 평가 도구는 다양한 산업 분야에서 활용 가능한 솔루션으로 제공됩니다. 또한, Selexi는 다양한 채용 및 평가 목적에 맞춰 엔드 투 엔드(end-to-end) 서비스를 제공할 수 있으며, 보건 의료 산업을 위한 특화된 시나리오 개발도 가능합니다. Selexi S.r.l.은 2개의 특허를 보유하고 있으며, ISO 9001, ISO 14001, ISO 27001, ISO 27701, UNI/PdR125:2022 및 Rating di legalità 표준을 준수합니다.

Selexi serves: - Health industry; - Education industry; - Transportation industry; - All kind of public bodies, Private companies (of all sizes). We provide tailor made test for hard skills (we assess knowledge) and we have psychometrics testing solutions. The VR assessment is to test practical skills, specifically in healthcare sector. We have also Al powered assessment tool for cross industry purpose. We can provide end-to-end services in different domains for selection purposes. We can also develop dedicated scenarios to health industry. Selexi S.r.l. holds 2 patents and complies with the ISO 9001, ISO 14001, ISO 27001 (with Extensions 27017 & 27018), ISO 27701, UNI/PdR125:2022 (based on ISO 30415:2021), and Rating di legalità standards.











SoftGroup



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 200만 - 1,000만 유로 (EUR)

직원 수: 55명

참가자: Dr. Andrey ATANASOV

전화: +359 88 4266348

주소: Business Park Sofia, Building 8B, floor 7, Sofia, Bulgaria

이메일: Andrey.Atanasov@softgroup.eu 웹사이트 URL: https://www.softgroup.eu/



Dr. Andrey ATANASOV

Director Business

Development and Sales

회사 소개 (Company Introduction)

SoftGroup은 제약 산업을 위한 혁신적인 추적·추적(track-and-trace) 솔루션을 제공하는 신뢰할 수 있는 파트너로서, 제조업체, CMO, 수입업체, 3PL 및 도매업체가 규제 준수를 달성하고 공급망을 보호할 수 있도록 지원합니다. 20년 이상의 전문성을 바탕으로, 운영의 투명성을 보장하고 데이터 무결성을 강화하며 비즈니스 프로세스를 간소화하는 데 집중하고 있으며, 글로벌 규제 시스템의 신뢰할 수 있는 파트너이자 Microsoft Azure 기반 솔루션 제공업체로서 역할을 수행하고 있습니다. SoftGroup은 유럽, 미국, 중동, CIS 지역 및 그 외 시장에서 기업들이 복잡한 시장 환경을 헤쳐 나가고 지속 가능한 성장을 달성할 수 있도록 지원하는 데 전념하고 있습니다.

SoftGroup is a trusted partner in delivering innovative track-and-trace solutions for the pharmaceutical industry, empowering manufacturers, CMOs, importers, 3PLs and wholesalers to achieve regulatory compliance and secure supply chains. With over 20 years of expertise, it focuses on ensuring operational transparency, enhancing data integrity, and streamlining business processes as a trusted partner of global regulatory systems and a Microsoft Azure-powered provider. It is committed to supporting businesses in navigating complex markets and achieving sustainable growth across Europe, the USA, the Middle East, the CIS region and beyond.

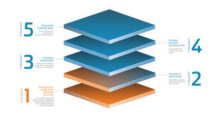
제품 소개 (Product and technology)

SoftGroup은 의약품 시리얼라이제이션, 집계 및 추적·추적 규정 준수를 전문으로 합니다. SATT PLATFORM 브랜드 아래 제공되는 솔루션은 Microsoft Azure 기반으로 구축되었으며, GS1 표준을 완벽하게 준수합니다. 주요 기능으로는 중앙 집중식 시리얼라이제이션 및 집계 관리(Level 3), ERP, WMS 및 기타 주요 비즈니스 시스템과의 안전한 통합(Level 4), 그리고 실시간 규제 보고(Level 5)가 있습니다. 또한, 수동 라벨 인쇄 시리얼라이제이션 솔루션부터 완전 자동화된 시리얼라이제이션 및 변조 방지 라벨링 솔루션까지 다양한 GMP 준수 기계를 제공합니다. SoftGroup은 1개의 상표를 보유하고 있으며, ISO 9001:2015 및 ISO/IEC 27001:2022 표준을 준수합니다; 또한, CEE Pharma Manufacturing Excellence Awards 솔루션 제공자 부문 상을 수상하였습니다.

SoftGroup specialises in pharmaceutical serialisation, aggregation, and track-and-trace compliance. The solutions gathered under the brand SATT PLATFORM are built on Microsoft Azure and fully GS1 compliant. Key features include centralized serialisation and aggregation management (Level 3), secure integration with ERP, WMS, and other business-critical systems (Level 4), and real-time regulatory reporting (Level 5). It also offers a range of GMP-compliant machines - from manual serialisation solutions for label printing to fully automated serialisation and tamper-evident labelling solutions. SoftGroup holds 1 trademark and complies with the ISO 9001:2015 and ISO/IEC 27001:2022 standards; additionally, it received the CEE Pharma Manufacturing Excellence Awards in the Solution provider category.











Acime Frame



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 2백만 - 1천만 유로 (EUR)

직원 수: 100명 참가자: Paul HOFF 전화: +33 321 102 530

주소: 1 AVENUE DE L'EUROPE, Z.A. DE LA MAIE, Rinxent, France

이메일: export2@acimeframe.com

웹사이트 URL: https://www.acimeframe.com/



Paul HOFF International Sales Manager

회사 소개 (Company Introduction)

Acime Frame은 병원의 외래 진료 부문에서 실용적이면서도 미적 감각을 갖춘, 접근 가능한 솔루션을 제공하고자 하는 목표에서 탄생하였습니다. 현재 당사의 제품군은 60가지 이상의 다양한 제품을 포함하고 있지만, 여전히 환자 치료 및 이송이라는 핵심 분야에 집중하고 있습니다. 당사는 환자가 최상의 환경에서 치료 받을 수 있도록 초고급형 장비를 설계하는 동시에, 의료진이 쉽고 편리하게 조작할 수 있도록 실용성을 고려하여 설계합니다. 이를 통해 의료진의 근무 환경과 건강까지도함께 배려합니다. 또한, 자체 R&D 팀을 보유하여 맞춤형 프로젝트를 지원하며, 생산 공정을 수직적으로 통합하여 신속한 납기와 안정적인 부품 공급을 보장합니다.

Acime Frame was born out of a desire to offer practical, aesthetic and accessible solutions for ambulatory departments in a hospital environment. its range now covers over 60 different products but remaining focused within a core space of patient treatment and transfer. It designs ultra-comfortable equipment to ensure that patients receive their care in the best possible conditions, but also which is easy to handle and practical for caregivers to ensure that occupational health is also taken into account. Acime Frame has an in house R&D team to cater for bespoke projects and its production is vertically integrated to provide quick lead times and a guaranteed supply of spare parts at all times.

제품 소개 (Product and technology)

1991년부터 Acime Frame은 병원 및 의료 부문을 위한 이송 및 케어 장비의 설계 및 제조를 전문으로 해왔습니다. Acime Frame의 제품군에는 이동식 들것, 이송 의자, 수술 및 치료용 의자, 진찰용 침대 및 칸막이가 포함됩니다. 모든 제품은 환자에게 최적의 편안함을 제공하고 의료진이 쉽게 취급할 수 있도록 설계되었습니다. Acime Frame의 모든 활동은 의료기기 국제 표준인 ISO 13485:2016의 요구 사항을 충족하며, ISO 14001 인증도 획득하였습니다. 또한, 품질 경영 시스템은 TÜV RHEINLAND 인증을 받았습니다. Acime Frame은 지속 가능하고 책임 있는 생산을 중시하는 LONGTIME 인증을 최초로 획득한 의료 기업입니다. Acime Frame은 5개 이상의 특허와 5개 이상의 상표를 보유하고 있습니다.

Since 1991, Acime Frame has specialised in the design and manufacturing of transfer and care equipments for hospitals and the medical sector. its product range includes stretchers, transfer chairs, surgical and treatment chairs, examination couches and screens. All its products are designed to provide optimum comfort for patients and easy handling for caregivers. its activities meet the requirements of the ISO 13485:2016 international standard for medical devices and Acime Frame is certified to ISO14001 also. its quality management system is certified by TÜV RHEINLAND. It was the first medical company to achieve LONGTIME certification which focuses on sustainable and responsible production. Acime Frame holds 5 or more patents and 5 or more trademarks.











Adamo Robot



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 2백만 유로 (EUR)

직원 수: 7명

참가자: Francesco di MARTINO

전화: +33 6 54 80 44 77

주소: MIGUEL VILLANUEVA 6 -2D, LA RIOJA, Spain 이메일: francesco.dimartino@adamorobot.com

웹사이트 URL: https://adamorobot.com/



Francesco di MARTINO COO/ VP of Sales

회사 소개 (Company Introduction)

Adamo Robot은 2021년에 설립된 스페인 기업으로, 근골격계 질환 치료 및 재활을 혁신하는 첨단 로봇 솔루션을 개발하고 있습니다. 최첨단 기술, 인공지능, 정밀 엔지니어링을 결합하여 의료 및 스포츠 분야 전문가들에게 효과적이고 개인화된 진단, 치료, 회복 도구를 제공합니다. 전 세계적으로 활동하며 세계적 수준의 임상 연구 센터와 협력하는 Adamo Robot은 환자의 치료 결과를 향상시키고, 운동선수의 경기력을 최적화하며, 물리의학, 재활 및 스포츠 과학의 새로운 기준을 마련하는 데 전념하고 있습니다.

Adamo Robot, a Spanish company founded in 2021, develops advanced robotic solutions that transform the treatment of musculoskeletal diseases and rehabilitation in the medical and sports industries. By combining cutting-edge technology, artificial intelligence, and precision engineering, its devices provide healthcare and sports professionals with effective, personalised tools for diagnosis, therapy, and recovery. With a global presence and collaborations with world-class clinical research centers, Adamo Robot is dedicated to enhancing patient outcomes, optimising athletic performance, and setting new standards in physical medicine, rehabilitation, and sports science.

제품 소개 (Product and technology)

Adamo Robot은 온도 조절이 가능한 압축 공기를 이용하여 근골격계 질환을 치료하는 세계 최초의 협동 로봇을 개발하였습니다. 비용 절감 및 인력 관리와 같은 자동화의 이점 외에도, Adamo는 통합 열화상 기술을 통해 진단을 강력하게 지원합니다. 임상적으로 검증된 Adamo Robot의 솔루션은 전문가들이 실시간으로 치료 부위를 시각화하고 평가할 수 있도록하며, 독자적인 클라우드 기반 소프트웨어를 통해 병리 진행 상황을 지속적으로 모니터링할 수 있도록 합니다. Adamo Robot은 정밀성, 효율성 및 첨단 데이터 기반 통찰력을 결합하여 재활 치료의 새로운 기준을 제시합니다. Adamo Robot은 1개의 특허와 1개의 상표를 보유합니다.

Adamo Robot has developed the world's first collaborative robot that treats musculoskeletal diseases with thermoregulated compressed air. In addition to the benefits of automation, such as cost reduction and HR management, Adamo provides a powerful support tool for diagnosis through integrated thermography. its clinically validated solution allows professionals to visualise and assess treatment areas in real-time, while its proprietary cloud-based software enables continuous monitoring of pathology evolution. Adamo Robot redefines rehabilitation by combining precision, efficiency, and advanced data-driven insights. Adamo Robot holds 1 patent and 1 trademark.









AMINOGRAM(formerly eBIODY) AMINOGram

기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 2백만 유로 (EUR)

직원 수: 12명

참가자: Pierre PEREA 전화: +33 0648 0176 47

주소: 96, voie atlas, La Ciotat, France

이메일: pierre@ebiody.com

웹사이트 URL: https://www.ebiody.com/



Pierre PEREA International Partner Manager & **General Manager of Subsidiary**

회사 소개 (Company Introduction)

2003년 프랑스에서 설립된 AMINOGRAM은 바이오 임피던스 분광법(B.I.S) 기술을 기반으로 한 체성분 분석 의료기기를 설계 및 제조하며, ISO 13485:2016 인증을 보유하고 있습니다. BIODY 솔루션은 손바닥에 들어오는 크기의 장치와 웹 플랫폼을 연계하여 체지방량, 세포질량, 근육량, 체수분, 체내 미네랄 함량 등 정밀한 데이터를 제공합니다. 현재 올림픽 위원회, 스포츠 클럽, 스포츠 연맹을 포함한 전문들이 BIODY 제품을 신뢰하고 사용하고 있습니다. 최신 제품인 BIODY XPERT 3는 1,000개의 주파수를 지원하는 프리미엄 BIA 기기로, 모든 체형에 적합하며 무게는 단 300g에 불과합니다.

Established in France in 2003, the company designs and manufactures medical devices for body composition analysis with B.I.S Technology (Bio Impedance Spectroscopy), holding ISO 13485:2016 certification. The BIODY solution is based on a device that fits in the palm of your hand, linked to a web platform and delivering precise results from data such as body fat mass, cell mass, muscle mass, body water, and body mineral content. It is trusted by over 3000 professionals, including Olympic committees, clubs, and sports federations. BIODY XPERT 3, its latest product, is a premium BIA Analyzer with 1000 frequencies, adaptable for all body types and weighs only 300 grams.

제품 소개 (Product and technology)

BIODY XPERT 3는 정밀하고 종합적인 체성분 분석을 제공하는 첨단 생체 임피던스 분석기입니다. 최신 MDR 규정에 따라 Class IIa 의료기기 인증을 획득하여 최고 수준의 정확성과 신뢰성을 보장합니다. 이 제품은 바이오 임피던스 및 바이오 임피던스 분광법(BIS) 기술을 1~1000kHz의 54개 주파수에서 활용하여 세밀한 체성분 분석을 가능하게 합니다. 또한, 임상적 정확성을 갖추고 있으며, 체성분 분석의 골드 스탠다드인 DEXA와 98%의 상관관계를 보이는 것으로 최근 연구에서 검증되었습니다. 인체공학적인 휴대용 디자인으로 사용이 편리하며, SaaS 기반의 종합적인 소프트웨어를 제공하여 체성분 분석 결과를 효율적으로 관리할 수 있도록 지원합니다. AMINOGRAM은 1개의 특허와 3-5개의 상표를 보유하고 있으며, ISO 13485 표준을 준수합니다.

BIODY XPERT 3 is an advanced bioelectrical impedance analyser designed to offer precise and comprehensive body composition analysis. This state-of-the-art device is now certified as a Class IIa medical device under the new MDR regulation, ensuring the highest standards of accuracy and reliability. • Advanced Technology: Utilises bio-impedance and bio-impedance spectroscopy (BIS) over 54 frequencies, ranging from 1 to 1000 kHz, for highly detailed body composition analysis. • Clinical Accuracy: Demonstrates a 98% correlation with DEXA, the gold standard for body composition analysis, validated by recent studies. • User-Friendly Design: Portable and ergonomic · Comprehensive Software: SaaS. AMINOGRAM holds 1 patent and 3-5 trademarks and complies with the ISO 13485 standard.









ASPIDA



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 2백만 - 1천만 유로 (EUR)

직원 수: 15명

참가자: John MUMFORD 전화: +33 6 01 59 12 17

주소: Batiment E, 161 allée des peupliers, TREVOUX, France

이메일: john@aspida.global

웹사이트 URL: https://aspida.global/



John MUMFORD Export Director

회사 소개 (Company Introduction)

Aspida는 2018년에 설립되어 프랑스 리옹에 본사를 둔 엔지니어링 전문 기업으로, 병원의 공기 감염 위험을 줄이고 안전성을 강화하는 데 주력하고 있습니다. Aspida는 환자와 의료진을 병원 내 감염으로부터 보호하는 혁신적인 솔루션을 제공합니다. Aspida의 대표적인 제품으로는 음압 및 양압 격리실을 조성하는 레트로핏 시스템인 AGEMA, 전개형 자율 고급 격리 포드인 PELTA, 첨단 호흡 보호 슈트인 ARMOR가 있으며, 공기 감염과 관련된 주요 의료 문제를 해결하는 데 중점을 두고 있습니다. Aspida는 6개의 특허를 보유하고 있으며, 다학제적 연구개발(R&D) 팀과 함께 병원, 항공우주, 제약 산업 전반에 걸친 글로벌 프로젝트를 통해 변화하는 의료 환경에 맞춘 확장 가능하고 영향력 있는 솔루션을 제공합니다.

Aspida, founded in 2018 and based in Lyon, France, is a specialised engineering company dedicated to making hospitals safer from airborne infection risks. Aspida provides innovative solutions to protect patients & care workers from nosocomial infections. Aspida's groundbreaking products, including AGEMA (retrofit system for creating negative or positive pressure isolation rooms), PELTA (deployable, autonomous, high level isolation pod), and ARMOR (advanced respiratory protection suit), address critical healthcare challenges to do with airborne infection risks. With six patents, a multidisciplinary R&D team, and global projects spanning hospitals, aerospace, and pharmaceutical industries, Aspida delivers scalable, high-impact solutions tailored to evolving healthcare needs.

제품 소개 (Product and technology)

Aspida는 혈액학 및 감염병 병동을 위한 솔루션을 제공하며, 의료 인프라뿐만 아니라 개인 보호 장비 개발에도 주력하고 있습니다. 주요 제품으로는 AGEMA, PELTA, ARMOR가 있습니다. AGEMA는 신속한 레트로핏 시스템으로, 병실을 압력 조절이 가능한 격리실로 변환할 수 있으며, 병원의 필요에 따라 해체 및 이동이 가능하여 지속 가능한 솔루션을 제공합니다. PELTA는 고위험 감염병 격리를 위한 완전 전개형 격리 포드로, 강력한 보호 기능과 유연성을 갖춘 제품입니다. ARMOR는 독립적인 공기 공급식 호흡 보호 슈트로, 고오염 환경에서도 최고 수준의 편안함과 안전성을 제공합니다. Aspida는 6개의 특허를 보유하고 있으며, SANTEXPO 2024, CONTAMINEXPO 2021, ARS Ile-de-France 혁신상을 수상했습니다.

Aspida offers solutions for hematology & infectious disease wards, working on healthcare infrastructureas well as personal protective equipment. Its key products include AGEMA, PELTA, and ARMOR. AGEMA, a rapid retrofit system that converts any hospital rooms into pressure controlled isolation rooms, providing a sustainable solution that can be dismantled and moved to different rooms according to the hospital's needs. PELTA, a fully deployable isolation pod designed for high-risk infectious disease containment, offering both robust protection and flexibility. ARMOR, an autonomous air-fed respiratory protection suit that guarantees the markets highest levels of comfort and safety in highly contaminated environments. ASPIDA holds 6 patents and received the SANTEXPO 2024, CONTAMINEXPO 2021, and ARS Ile-de-France innovation awards.













CHIRMED Fabryka Narzedzi Medycznych Marcin Dyner

기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 2백만 - 1천만 유로 (EUR)

직원 수: 83명

참가자: Joanna STASIAK 전화: +48 790 386 040

주소: Mstowska 8a, Rudniki, Poland 이메일: j.stasiak@chirmed.pl 웹사이트 URL: https://chirmed.pl/



Joanna STASIAK Export Manager

회사 소개 (Company Introduction)

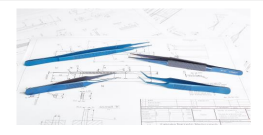
CHIRMED 브랜드는 1946년에 설립되었습니다. CHIRMED의 사명은 아이디어에서 솔루션까지로, 원재료부터 완제품까지 직접 제작하는 것을 의미합니다. 고객의 요구 사항에 따라 맞춤형 수술 기구를 설계 및 개발할 수 있으며, 경쟁사와 비교했을 때 우수한 품질의 제품을 합리적인 가격에 제공합니다. CHIRMED는 정밀성, 품질, 그리고 규제 준수를 최우선으로 하며, 글로벌 시장에서 확고한 입지를 구축하고 있습니다. 주요 수출 국가는 독일, 일본, 미국이며, 세계적인 수술 기구 제조업체들을 대상으로 OEM 하청 서비스를 오랫동안 제공해 왔습니다. 또한, CHIRMED는 특히 소재 과학 분야에서 연구개발 활동에 적극적으로 참여하며, 지속적인 혁신을 통해 제품 경쟁력을 강화하고 있습니다.

The brand CHIRMED was established in 1946. its mission is "from idea to solution", which means that it produces the instruments from a scratch. CHIRMED can design and develop instruments as per customer's specifications. Comparing to its competitors, we offer high quality products at reasonable prices. CHIRMED is focused on precision, quality and regulatory compliance. The company has an established position on the market with focus on exports, mainly to Germany, Japan, USA. CHIRMED has a long experience with OEM subcontracting services to the biggest surgical instruments' manufacturers. The company actively participates in research and development, especially in the field of material science.

제품 소개 (Product and technology)

CHIRMED의 기본 활동 범위는 스테인리스 스틸 및 티타늄으로 제작된 수술용 재사용 기구의 생산, 서비스 및 구현을 포함합니다. CHIRMED는 미세 겸자, 바늘 홀더, 불독 클램프, 미세 가위와 같은 정밀 미세 수술 기구에 중점을 두고 있습니다. 또한, 일반 외과 기구(상처 견인기, 가위, 메스), 심혈관 수술 기구(흉골 확장기), 정형외과 기구(골 지렛대, 골 소파기), 치과 기구(핀셋, 치근 제거기)도 제공합니다. 추가적으로, 완성된 수술 기구, 부품, 표면 마감 또는 기타 생산 공정에 대한 하청 서비스도 제공합니다. CHIRMED는 1개의 특허와 1개의 상표를 보유하고 있으며, ISO 13485, ISO 9001, FDA, CE 및 FMA Japan 표준을 준수합니다.

The basic scope of the company's activity includes the production, service and implementation of surgical reusable instruments of stainless steel and titanium. CHIRMED focuses on precise microsurgical instruments, like micro forceps, needle holders, bulldog clamps, micro scissors. It also offers general surgery instruments (wound retractors, scissors, scalpels), cardiovascular instruments (sternum retractors), orthopedic instruments (bone levers, chisels, bone curettes), dental instruments (tweezers, root elevators). It also offers subcontracting services for finished surgical instruments, components, surface finishing or other production steps. CHIRMED Fabryka Narzedzi Medycznych Marcin Dyner holds 1 patent and 1 trademark and complies with the ISO 13485, ISO 9001, FDA, CE, and FMA Japan standards.







Delcon S.r.l.



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 1천만 - 5천만 유로 (EUR)

직원 수: 56명

참가자: Marco FANESCHI 전화: +39 035 452 2336

주소: Via Zanica 19 F-I, Grassobbio, Italy 이메일: marco.faneschi@delcon.it 웹사이트 URL: <u>https://www.delcon.it/</u>



Marco FANESCHI Export Director

회사 소개 (Company Introduction)

Delcon Srl은 이탈리아 베르가모의 그라소비오에 본사를 둔 기업으로, 혈액 및 혈액 성분의 채취, 처리, 관리용 장치와 솔루션을 설계·제조하는 데 특화되어 있습니다. 1981년부터 Delcon Srl은 품질, 신뢰성, 기술 혁신에 대한 헌신으로 전 세계적으로 인정받아 왔습니다. Delcon Srl의 제품 포트폴리오에는 고정밀 혈액 채취 모니터, 튜브 실러, 혈액은행 및 수혈 연구소에서 최대의 효율성과 안전성을 보장하는 첨단 자동화 시스템이 포함되어 있습니다.

Delcon SrI is an Italian company based in Grassobbio, Bergamo, specialising in the design and production of devices and solutions for the collection, processing, and management of blood and blood components. Since 1981, it has been globally recognized for its commitment to quality, reliability, and technological innovation. its product portfolio includes high-precision blood collection monitors, tube sealers, and advanced automation systems designed to ensure maximum efficiency and safety in blood banks and transfusion laboratories.

제품 소개 (Product and technology)

Delcon Srl은 이탈리아 디자인에서 영감을 받아 유연하고 고객 중심적인 솔루션을 제공하는 젊고 혁신적인 "기술 부티크"로, 항상 자사 기기를 사용하는 사람들의 요구를 최우선으로 생각합니다. Delcon Srl은 수혈 의학, 혈액 채취 및 처리, 혈액학, 미생물학을 위한 소프트웨어 및 의료기기 설계·제조 분야의 선도 기업으로, 독자적인 브랜드와 주요 수혈 의학 기업들과의 프라이빗 라벨 계약을 통해 전 세계적으로 입지를 구축해 왔습니다. Delcon Srl의 핵심 사업은 혈액 산업을 위한 혁신적인 솔루션을 설계·개발하는 것이며, 이를 위해 최신 기술과 디자인 사고 접근법을 적극 활용하고 있습니다. Delcon Srl은 5개 이상의 특허와 5개 이상의 상표를 보유하고 있으며, ISO 13485:2016, ISO 14001:2015, MDR 745/2017, SOR/98-282 및 FDA 21 CFR Part 820, 803, 807, 11 표준을 준수합니다.

Delcon Srl is a youthful "technology boutique" inspired by Italian design and a commitment to flexible, customer centric solutions. Delcon Srl always thinks about the needs of people using its devices. Leading player in the design and production of software and medical devices for transfusion medicine, blood collection and processing, hematology and microbiology, Delcon Srl has established its worldwide footprint through proprietary brand and private labels agreements with leading corporations of the transfusion medicine industry. Delcon Srl has its core business in the design and development of innovative solutions for the blood industry, exploiting new technologies and a design thinking approach. Delcon Srl holds 5 or more patents and 5 or more trademarks and complies with the ISO 13485:2016, ISO 14001:2015, MDR 745/2017, SOR/98-282, and FDA 21 CFR Part 820, 803, 807, 11 standards.









Entertainment Robotics



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 2백만 유로 (EUR)

직원 수: 83명

참가자: Henrik Hautop LUND 전화: +45 20 15 45 10

주소: Egholmsvej 2, Virum, Denmark

이메일: info@e-robot.dk

웹사이트 URL: https://www.moto-tiles.com/



Henrik Hautop LUND **Director, Professor**

회사 소개 (Company Introduction)

Entertainment Robotics는 덴마크에 본사를 둔 최첨단 기술 기업으로, 엔터테인먼트, 웰니스, 재활을 결합한 혁신적인 솔루션을 개발하는 데 주력하고 있습니다. Entertainment Robotics는 Moto Tiles라는 혁신적인 제품으로 가장 잘 알려져 있으며, 이는 센서 기반의 인터랙티브 타일로, 게임과 같은 흥미로운 경험을 통해 신체 및 인지 치료를 향상시키도록 설계되었습니다. Entertainment Robotics의 미션은 모든 사람이 쉽게 재활과 피트니스를 접할 수 있도록 하는 것입니다. 이를 통해 어린이의 운동 능력 발달, 노인의 이동성 향상, 운동선수의 부상 회복까지 지원하며, 즐거운 인터랙티브 재활 분야의 선도 기업이 되고자 합니다.

Entertainment Robotics is a cutting-edge technology company based in Denmark that specialises in creating innovative solutions that combine entertainment, wellness, and rehabilitation. The company is best known for its revolutionary product Moto Tiles, which are interactive, sensor-based tiles designed to enhance physical and cognitive therapy through engaging, game-like experiences. The mission is to offer innovative solutions that make rehabilitation and fitness accessible to everyone, whether it's helping a child develop motor skills, an elderly person improve their mobility, or an athlete recover from injury. Entertainment Robotics seeks to lead the way in fun interactive rehabilitation.

제품 소개 (Product and technology)

Entertainment Robotics 제품인 Moto Tiles는 재활, 시니어 웰니스, 아동 치료 및 치매 케어를 포함한 인지 훈련을 위한 놀이와 즐거움을 제공합니다. 병원, 요양 시설, 재활 센터, 피트니스 센터 및 학교에서 활용하기에 이상적인 솔루션입니다. Moto Tiles는 모듈형, 경량, 인터랙티브 타일로, 동적으로 빛을 발하며 사용자들이 이를 밟아 반응하도록 설계되었습니다. 이를 통해 신체 및 인지 활동을 촉진하며, 흥미로운 게임을 통해 운동 효과를 극대화할 수 있습니다. 주요 특징으로는 과학적으로 입증된 효과, 다양한 응용 가능성, 실시간 인터랙티브 피드백, 유연한 구성, 그리고 재미있는 게이미피케이션 운동이 포함됩니다. Moto Tiles는 다양한 치료 및 웰니스 프로그램에 원활하게 통합될 수 있는 프리미엄 제품입니다. Entertainment Robotics는 5개 이상의 특허와 2개의 상표를 보유합니다.

A product of Entertainment Robotics, Moto Tiles brings play, fun, and joy to serve rehabilitation, senior wellness, children's therapy, and cognitive training, including dementia care. It is ideal for hospitals, eldercare facilities, rehab centres, fitness centres, and schools. Moto Tiles are modular, lightweight, and interactive tiles that light up dynamically. Users respond by stepping on them, promoting physical and cognitive activity through engaging games. Key features include scientifically proven benefits, versatile applications, real-time interactive feedback, adaptable configurations, and fun, gamified exercises. Moto Tiles seamlessly integrate into diverse therapy and wellness programs as a premium product for institutions. Entertainment Robotics holds 5 or more patents and 2 trademarks.











G. SAMARAS S.A.



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 1천만 - 5천만 유로 (EUR)

직원 수: 88명

참가자: Evangelos FOTIADIS 전화: +30 231 046 3388

주소: AGIOU KONSTANTINOU 13, THERMI, THESSALONIKI, Greece

이메일: ekof@gsamaras.gr

웹사이트 URL: https://www.gsamaras.gr



Evangelos **FOTIADIS Exports Manager**

회사 소개 (Company Introduction)

G. SAMARAS S.A.는 1968년부터 의료 가스 분야에서 활동해 온 다국적 다지역 기업입니다. 수년간 전문성, 신뢰성, 책임감을 바탕으로 강한 명성을 구축해 왔습니다. 제공하는 제품과 서비스의 품질, 내구성, 폭넓은 제품군뿐만 아니라 유연한 대응력 또한 G. SAMARAS S.A.를 경쟁사와 차별화하는 주요 요소였습니다. 현재 G. SAMARAS S.A.는 그리스 시장에서 90% 이상의 점유율을 차지하며 업계를 선도하고 있습니다. 또한, 전 세계 85개국 이상에서 다양한 프로젝트를 성공적으로 수행하며 폭넓은 파트너 네트워크와 방대한 레퍼런스 목록을 구축하였습니다.

G. SAMARAS S.A. is an international multi-regional company, active in the medical gas field since 1968. Over the years, it has established a strong reputation, thanks to its professionalism, reliability, and responsibility. The quality, durability and the range of the products and services that are offered, along with the flexibility, have been only some of the factors that allowed us to substantially differentiate itsselves from the competition. The company nowadays holds a leading position of over 90% share in the Greek market. It has managed to create a wide network of partners and a lengthy reference list of completed projects in more than 85 countries worldwide.

제품 소개 (Product and technology)

G. SAMARAS S.A.는 의료 가스 시스템 분야에서 다양한 제품을 제공합니다. 주요 제품으로는 가스 아웃렛, BHU, 펜던트 암, AGSS, 진공 플랜트, 압축 공기 시스템, 실린더 스테이션, 알람 패널, 제어 및 감압 패널, 의료 가스 라인 감압기, 산소 발생기, 배관 및 구성 요소 등이 포함됩니다. G. SAMARAS S.A.는 공공 및 민간 병원, 의료 시설, 수술 센터 및 클리닉, 치과 클리닉, 그리고 의료 가스 시스템 경험이 있는 엔지니어들을 주요 대상으로 하고 있습니다. 주요 특징으로는 50년 이상의 업력, 고품질 서비스 및 제품, 유연한 대응, 숙련된 인력, 경쟁력 있는 가격, 단축된 납기, 원자재 및 예비 부품의 원활한 공급, 철저한 사후 서비스, 모든 표준 준수 및 CE 인증 제품을 제공합니다. G. SAMARAS S.A.는 1개의 상표를 보유합니다.

G. SAMARAS S.A offer various like: Gas outlets, BHUs, Pendant Arms, AGSS, Vacuum Plants, Compressed Air Systems, Cylinders Stations, Alarm Panels, Control & Reducer Panels, Medical Gases Line Reducer, 02 Generators, Pipelines and Components. It focuses on subsectors such as public and private hospitals healthcare facilities, surgical centers and clinics, dental clinics, engineers with former experience in medical gas systems. Key features include more than 50 years of experience, high quality of services/products, flexibility, skilled personnel, competitive pricing, short delivery times, raw materials/spare parts availability, after sales service, conformity with all standards and CE marked products. G. SAMARAS S.A. holds 1 trademark.











JABLOTRON a. s.



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 1천만 - 5천만 유로 (EUR)

직원 수: 600명

참가자: Kristýna PESNIČÁKOVÁ, Kateřina ROSENDORF

전화: +420 778 915 061

주소: Pod Skalkou 4567/33, Jablonec nad Nisou, Czechia

이메일: kristyna.pesnicakova@jablotron.cz 웹사이트 URL: https://www.monitornanny.com/



Kristýna PESNIČÁKOVÁ **Sales Manager**



Kateřina ROSENDORF Marketing Communications Specialist Medical Alarms

회사 소개 (Company Introduction)

JABLOTRON a.s.는 1990년 체코 공화국의 Jablonec nad Nisou에서 설립된 혁신 기술 분야의 글로벌 선도 기업입니다. 전세계 70개국 이상에 제품을 공급하며, 최첨단 기술을 기반으로 한 간편하고 사용하기 쉬운 솔루션을 제공합니다. JABLOTRON a.s.의 제품 포트폴리오는 첨단 전자 보안 시스템 및 인증된 의료 기기를 포함하며, 안전성, 신뢰성, 품질에 대한 JABLOTRON의 지속적인 헌신을 반영합니다. JABLOTRON의 사명은 첨단 기술을 보다 쉽게 접근 가능하고 사용자 친화적으로 만드는 것이며, 이를 통해 전 세계 고객의 삶을 향상시키는 것입니다.

JABLOTRON a.s., founded in 1990 in Jablonec nad Nisou, Czech Republic, is a global leader in innovative technology. With distribution to over 70 countries worldwide, it specialises in creating simple, user-friendly solutions powered by cutting-edge technology. Its product portfolio includes state-of-the-art electronic security systems and certified medical devices, reflecting its commitment to safety, reliability, and quality. At JABLOTRON, its mission is to make advanced technology accessible and easy to use, improving the lives of customers around the world.

제품 소개 (Product and technology)

2000년부터 JABLOTRON은 Nanny 브랜드로 아기 호흡 모니터를 생산해 왔으며, 이 제품은 병원과 가정 환경에서 아기의 호흡을 세밀하게 모니터링하는 Class IIb 인증 의료 기기입니다. 1kg 이상의 신생아를 대상으로 설계된 이 기기는 안전과 건강을 보장하며, 현재 20개국 이상에서 유통되고 있습니다. JABLOTRON은 경보 시스템에 대한 ISO 9001:2016 인증과 비이식형 활성 의료 기기에 대한 ISO 13485:2016 인증을 보유하고 있으며, 품질과 혁신에 대한 헌신이 글로벌 수준에서 인정받고 있습니다. JABLOTRON a. s.는 2개의 상표를 보유하고 있습니다.

Since 2000, JABLOTRON has been producing Baby Breathing Monitors under the Nanny brand, certified Class IIb medical devices that closely monitor babies in both hospital and home environments. Designed for children weighing over 1 kg, these devices ensure safety and well-being and are now distributed in over 20 countries. With ISO 9001:2016 certification for alarm systems and ISO 13485:2016 certification for active non-implantable medical devices, JABLOTRON's commitment to quality and innovation is recognised globally. JABLOTRON a. s. holds 2 trademarks.











Labmaster Oy



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 2백만 유로 (EUR)

직원 수: 25명

참가자: Tony WAHLROOS, Selen RAISKILA

전화: +358 400 953 873

주소: Rauhalinnantie 31, Kaarina, Finland 이메일: tony.wahlroos@labmaster.fi 웹사이트 URL: www.labmaster.fi







Selen RAISKILA Adviser

회사 소개 (Company Introduction)

현재 Labmaster는 CECL 기술의 장점을 활용한 단일 샘플 검출을 위한 독창적인 시스템을 제공합니다. CECL 기술은 높은 감도와 정확성, 신속한 검사 시간, 휴대성을 갖춘 혁신적인 측정 방식으로, 현재 가장 민감한 측정 기술로 평가됩니다. CECL 측정 기술과 연결된 독자적인 테스트 패널을 통해 다양한 진단 응용 분야에 접근할 수 있습니다. 또한, Labmaster는 센서 칩이 마이크로유체 카트리지에 조립되어 자동으로 소량의 샘플을 처리하고 다중 분석 물질을 검출할 수 있는 완전 통합 솔루션을 위한 연구 협력 및 공동 자금 지원을 제안합니다. 이를 통해 현장 진단(Point of Care, POC) 환경에서 효율적이고 정밀한 검사가 가능하도록 지원합니다.

Currently Labmaster provides a unique system for single sample detection with the CECL technology's advantages including high sensitivity and accuracy, fast assay time, and portability. The CECL technology is considered the most sensitive measuring technology at the moment. Unique test panels connected to CECL measuring tech will provide access to many types of diagnostic applications. Labmaster proposes research partnership and co-funding for a fully integrated solution where the sensor chip is assembled into the microfluidic cartridge that enables automatic low-volume sample processing of and detection of multiple analytes at the point of care (POC).

제품 소개 (Product and technology)

Labmaster는 의료 및 수의학 진단 기기의 설계, 개발 및 제조를 전문으로 하며, 첨단 진단 솔루션을 제공합니다. 현장 진단(Point-of-Care, POC) 기기는 의료 서비스에서 중요한 역할을 하지만, 현재의 POC 기기들은 다중 바이오마커를 동시에 측정하는 기능이 부족하여 복잡한 질환의 진단 및 모니터링에 한계를 보이고 있습니다. 전기화학발광 기술은 다중 생체 분석에 적합한 신흥 감지 기술로, 높은 감도, 넓은 동적 범위, 다양한 표적 분자와의 호환성을 갖춘다는 강점을 제공합니다. Labmaster는 이러한 ECL 기술을 활용하여 차세대 POC 기기를 개발하고, 다중 분석 기능을 갖춘 혁신적인 진단 솔루션을 제공하는 것을 목표로 하고 있습니다. Labmaster Oy는 5개 이상의 특허와 1개의 상표를 보유하고 있으며, ISO 13485 및 ISO 9001 표준을 준수합니다.

Labmaster specialises in the design, development, and manufacturing of medical and veterinary diagnostic devices, delivering advanced diagnostic solutions. Point-of-care (POC) testing plays a crucial role in healthcare; however, current POC devices often lack the ability to simultaneously measure multiple biomarkers, limiting their utility in complex disease diagnosis and monitoring. Electrochemiluminescence (ECL) is an emerging detection technology that offers several advantages for multiplexed bio-analyte measurement, including high sensitivity, a broad dynamic range, and compatibility with a wide range of target molecules. Labmaster aims to leverage ECL technology to develop a next-generation POC device capable of multiplexed analyses, providing innovative diagnostic solutions. Labmaster Oy holds 5 or more patents and 1 trademark and complies with the ISO 13485 and ISO 9001 standards.











Medical Simulation Technologies



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 2백만 유로 (EUR)

직원 수: 11 - 50명

참가자: Tomasz DZIWINSKI 전화: +48 12 298 76 61

주소: Miechowska 5b/4, Krakow, Poland

이메일: t.dziwinski@mstech.eu 웹사이트 URL: www.mstech.eu



Tomasz DZIWINSKI CTO

회사 소개 (Company Introduction)

Medical Simulation Technologies는 중재적 심장학(Interventional Cardiology) 분야를 위한 첨단 시뮬레이션 기술을 전문적으로 개발합니다. Medical Simulation Technologies는 의료진이 심장 초음파 및 구조적 심장 시술(Structural Heart Procedures)을 효과적으로 교육받을 수 있도록 지원하는 시뮬레이션 솔루션을 제공합니다. 고도로 현실적인 시뮬레이션 환경을 통해 의료 종사자의 기술과 자신감을 동시에 향상시키는 것을 목표로 합니다. 또한, 혁신적인 기술을 통해 보다 안전하고 효율적인 시술을 가능하게 하며, 궁극적으로 환자의 치료 결과를 개선하는 데 기여합니다.

Medical Simulation Technologies specialises in cutting-edge simulation technologies for interventional cardiology. its portfolio focuses on training healthcare professionals in echocardiography and structural heart procedures. By providing highly realistic simulations, it aims to enhance both the skill and confidence of medical practitioners. its innovative solutions ensure safer, more efficient procedures, ultimately improving patient outcomes.

제품 소개 (Product and technology)

Medical Simulation Technologies는 심장학 및 심혈관 교육, 의료 교육, 그리고 병원, 의과대학 및 전문 교육 기관을 위한 맞춤형 시뮬레이션 솔루션을 중점적으로 제공합니다. MrTEEmothy Simulation Systems를 선보이며, 심장학 교육의 수준을 한층 향상시키는 최첨단 제품군을 제공합니다. 이 시뮬레이터는 실제 해부학적 구조를 정밀하게 재현한 모델, 고해상도 영상, 그리고 실제 환자의 데이터를 기반으로 한 시뮬레이션을 통해 실제 임상 환경을 보다 정확하게 모사합니다. 이를 통해 의료 전문가들이 보다 정교한 기술을 습득하고 궁극적으로 환자의 치료 성과를 향상시킬 수 있도록 지원합니다. 2개의 특허와 1개의 상표를 보유하고 있으며, 2019년 The Best Medical Simulator Developers, 2019년 Teraz Polska, 2018년 IET Innovation Award, 2018년 Polish Product of the Future 상을 수상하였습니다.

The focus is on cardiology and cardiovascular training, medical education, and simulation solutions tailored for hospitals, medical schools, and training centers. Medical Simulation Technologies presents the MrTEEmothy Simulation Systems, a cutting-edge suite of products designed to enhance cardiology education. These simulators feature realistic, true anatomical models, detailed imaging, and real-patient data to replicate authentic clinical scenarios with unmatched precision. It provides comprehensive training, covering number of pathological cases in a safe, controlled environment, ensuring healthcare professionals can refine their skills and improve patient outcomes effectively. Medical Simulation Technologies holds 2 patents and 1 trademark; additionally, it received the awards The Best Medical Simulator Developers (2019), Teraz Polska (2019), IET Innovation Award (2018), and Polish Product of the Future (2018).









MESI Medical, Ltd.



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 1천만 - 5천만 유로 (EUR)

직원 수: 51 - 250명

참가자: Marko GROBOLJŠEK

전화: +386 7073 0870

주소: Leskoškova cesta 11a, Ljubljana, Slovenia

이메일: nina.polak@mesimedical.com 웹사이트 URL: www.mesimedical.com/



Marko GROBOLJŠEK **International Sales** Manager

회사 소개 (Company Introduction)

MESI는 의료진이 질환과 건강 상태를 보다 효과적으로 진단하고 관리할 수 있도록, 통합적이고 사용자 친화적인 솔루션을 제공합니다. 디지털화를 활용하여 조기 질병 발견, 정확한 진료 의뢰, 효과적인 치료라는 의료 본연의 목표를 달성할 수 있도록 지원합니다. 의원 진단 분야에서 시장을 선도하고 있으며, 병원용 활력징후 모니터링 분야에서는 도전적인 입지를 구축하고 있고 가정 의료 평가 분야에서도 선구적인 역할을 수행하고 있습니다. MESI의 혁신적인 제품들은 전 세계 50개국 이상에서 20,000명 이상의 의료 전문가가 활용하고 있으며, 의원, 병원, 재택 의료 환경에서 폭넓게 사용되고 있습니다.

MESI simplifies diagnostics with integrated, user-friendly solutions that empower healthcare professionals to detect and manage conditions and diseases better. By leveraging the advantages of digitalisation, it helps healthcare achieve its fundamental goals: early disease detection, accurate referrals, and effective treatment. As the market leader in office-based diagnostics, a challenger in hospital vital signs, and a pioneer in home care assessment, its award-winning innovations are used in general practices, hospitals, and home care settings, supporting over 20,000 healthcare professionals in more than 50 countries worldwide.

제품 소개 (Product and technology)

MESI mTABLET은 진단 프로세스를 최적화하고 의료 행정 절차를 간소화하도록 설계된 솔루션으로, 신속하고 신뢰할 수 있으며 사용자 친화적인 진단 환경을 제공합니다. 이 시스템은 동맥 평가(Arterial Assessment), 의원 진단(Office Diagnostics), 활력징후 모니터링(Vital Signs) 의 세 가지 핵심 영역을 중심으로 구성되어 있어, 다양한 의료 환경에서 높은 적응성과 효율성을 보장합니다. MESI mTABLET은 의료 인증을 받은 태블릿, 무선 진단 모듈, 다양한 의료 애플리케이션, 전자 의료 기록 시스템을 통합하여 의료진의 업무 흐름을 개선하고 환자의 치료 결과를 향상시키는 데 기여합니다. 또한, 인공지능(AI)을 활용한 임상적 추천 기능을 지속적으로 발전시키며, 보다 정확한 의료 의사 결정을 지원하고 있습니다. 3-5개의 특허를 보유하고 있으며, ISO 13485, ISO 9001, ISO 27001 및 MDR 표준을 준수합니다. 또한, 2018년 Red Dot Award for Product Design과 MESI mTABLET을 위한 Gold German Design Award를 수상하였습니다.

The MESI mTABLET is designed to optimise diagnostic processes and streamline healthcare administration, offering fast, reliable, and user-friendly solutions. Its three core pillars—arterial assessment, office diagnostics and vital signs-ensure adaptability and efficiency across diverse healthcare settings. The system combines a certified medical tablet, wireless diagnostic modules, an extensive range of medical applications, and electronic medical records to enhance workflows and improve patient outcomes. Additionally, it is advancing Al-powered clinical recommendations to further support decision-making in healthcare delivery. MESI Medical, Ltd. holds 3-5 patents and complies with the ISO 13485, ISO 9001, ISO 27001, and MDR standards. It received the Red Dot Award for Product Design 2018 and the Gold German Design Award for MESI mTABLET.











Neuroelectrics Barcelona



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 2백만 - 1천만 유로 (EUR)

직원 수: 70명

참가자: Rafal NOWAK 전화: +386 7073 0870

주소: Av. Tibidabo 47bis, Barcelona, Spain 이메일: rafal.nowak@neuroelectrics.com 웹사이트 URL: https://www.neuroelectrics.com/



Rafal NOWAK **Business Development Director**

회사 소개 (Company Introduction)

Neuroelectrics는 신경기술 분야의 글로벌 선도 기업으로, 비침습적 솔루션을 통해 뇌 건강 관리에 혁신을 가져오고 있습니다. 본사는 바르셀로나와 보스턴에 위치하고 있으며, 임상 및 연구 분야를 위한 첨단 뇌 모니터링 및 자극 도구를 제공합니다. 주요 제품으로는 Enobio(EEG 모니터링)와 Starstim®(뇌 자극)이 있으며, 높은 정밀도의 무선 솔루션을 활용하여 간질, 우울증, 알츠하이머병과 같은 질환을 효과적으로 다룰 수 있도록 지원합니다. NeuroTwin® 플랫폼을 기반으로 개인 맞춤형 디지털 뇌모델 임상시험 솔루션을 제공하여, 임상시험 설계를 최적화하는 데 기여하고 있습니다.

Neuroelectrics is a global leader in neurotechnology, revolutionising brain health through innovative, non-invasive solutions. Headquartered in Barcelona and Boston, it provides advanced tools for brain monitoring and stimulation, catering to both clinical and research applications. its flagship products, Enobio (EEG monitoring) and Starstim® (brain stimulation), empower clinicians and researchers with high-precision, wireless solutions to address conditions such as epilepsy, depression, and Alzheimer's. In addition, Neuroelectrics offers comprehensive clinical trial solutions through its NeuroTwin® platform, which leverages personalised digital brain models to optimise clinical trial design.

제품 소개 (Product and technology)

Neuroelectrics는 비침습적 뇌 자극, 뇌 모니터링, EEG 분석을 전문으로 하는 의료기기 및 신경기술 분야의 기업이며 병원 및 제약회사의 다양한 요구를 충족할 수 있도록 설계된 독창적이고 유연한 서비스 패키지를 제공합니다. 고품질 EEG 헤드셋, 첨단 디지털 도구, 그리고 임상 전문가들의 통찰을 결합하여 정확한 데이터 수집 및 분석을 지원함으로써, 임상 진단 및 임상시험의 효율성을 극대화합니다. 또한, 맞춤형 프로토콜 개발, 참가자 선정, EEG 해석 등 임상 연구 전반에 걸친 솔루션을 제공하여, 연구 기간을 단축하고 비용을 절감하며, 연구의 질과 결과를 향상시키는 데 기여하고 있습니다. Neuroelectrics는 3-5개의 특허와 1개의 상표를 보유하고 있으며, ISO 13965, MDSAP, 의료용 CE 마킹(EU 및 캐나다) 및 FDA 510K 표준을 준수합니다.

Neuroelectrics is a leading innovator in the field of medical devices, neurotechnology, specialising in non-invasive brain stimulation, monitoring and EEG analysis. It provides a unique and flexible suite of services designed to meet the needs of hospitals and pharmaceutical companies. By combining high-quality EEG headsets, advanced digital tools and expert clinical insights, it delivers precise data collection and analysis to streamline your clinical diagnosis and clinical trials. From custom protocol development and participant selection to EEG interpretation, its solutions save time, reduce costs, and enhance the quality and outcomes of your studies. Neuroelectrics holds 3-5 patents and 1 trademark and complies with the ISO 13965, MDSAP, Medical CE marking (EU and Canada), and FDA 510K standards.











Protea Vital



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 2백만 유로 (EUR)

직원수: 11 - 50명

참가자: Dr. Jaco DU PLESSIS, Marc DU PLESSIS

전화: +40 74355 6655

주소: str. General Gheorghe Mardarescu, no. 15, Oradea, Romania

이메일: marcduplessis@protea-vital.com 웹사이트 URL: https://protea-vital.com/



Dr. Jaco DU PLESSIS CEO & Founder



Marc DU PLESSIS
Production
Engineer

회사 소개 (Company Introduction)

Protea Vital은 환자의 편안함을 최우선으로 고려한 고품질 혁신적인 장루(ostomy) 제품을 제공합니다. 피부 친화적인 접착제, 냄새 차단 기술, 유연한 디자인을 적용하여, 사용자에게 보다 편리하고 쾌적한 경험을 제공합니다. 또한, 유통업체에는 경쟁력 있는 가격, 폭넓은 제품군, 그리고 강력한 브랜드 지원을 제공하며, 교육 및 마케팅 자료를 통해 효과적인 시장 진입과 성장을 돕습니다. 안정적인 공급망을 구축하여 신속한 배송과 지속적인 재고 확보를 보장하며, 지속적으로 증가하는 시장 수요와 지속 가능성에 대한 기업의 헌신을 바탕으로, Protea Vital은 협력적인 파트너십 기회를 제공합니다. 전담 계정 관리자와 신속한 고객 지원을 통해 유통업체의 성공과 시장 확대를 적극 지원합니다.

Protea Vital offers high-quality, innovative ostomy bags designed for patient comfort, featuring skin-friendly adhesives, odor control, and flexible designs. Distributors benefit from competitive pricing, a broad product range, and strong brand support, including training and marketing materials. Reliable supply chains ensure timely delivery and consistent stock availability. With growing market demand and a commitment to sustainability, Protea Vital provides an attractive, collaborative partnership opportunity. Dedicated account managers and responsive customer support further enhance distributor success and market reach.

제품 소개 (Product and technology)

Protea Vital은 장루 케어 제품을 전문적으로 개발하며, 환자의 삶의 질 향상을 목표로 다양한 솔루션을 제공합니다. 주요 제품군으로는 피부 보호판과 주머니가 하나로 결합된 형태로 사용이 간편하고 부착 및 제거가 용이한 일체형 장루 시스템과, 피부 보호판과 주머니가 분리된 구조로 보호판을 유지한 채 주머니만 교체할 수 있어 유연한 사용이 가능한 이중 장루 시스템이 있습니다. 피부 친화적 접착제를 사용하여 민감한 피부에도 안전하게 부착할 수 있으며, 유연하고 눈에 띄지 않는 디자인으로 자연스러운 핏을 제공합니다. 또한, 효과적인 냄새 차단 기술을 적용하여 생활 속 불편함을 최소화합니다. Protea Vital은 2개의 상표를 보유하고 있으며, ISO 9001 및 ISO 13485 표준을 준수합니다; 또한, EU 펀딩 "Best Project Award"를 수상하였습니다.

Protea Vital is a company specialising in ostomy care products, offering a range of solutions designed to enhance the quality of life for individuals with stomas. Their product line includes: One-Piece Ostomy Systems: These integrated units combine the skin barrier and pouch into a single device, simplifying application and removal. Two-Piece Ostomy Systems: This system features a separate skin barrier and pouch, allowing for easier pouch changes without removing the barrier. Key features: Skin-Friendly Adhesives Flexible and Discreet Design Odor Control Protea Vital is committed to providing high-quality ostomy care products that support the diverse needs of individuals with stomas. Protea Vital holds 2 trademarks and complies with the ISO 9001 and ISO 13485 standards; additionally, it received the EU funding "Best Project Award."











Technomex



Helping through technology

기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 2백만 - 1천만 유로 (EUR)

직원 수: 51 - 250명

참가자: Aleksander KOTULECKI, Andrzej CZECH

전화: +48 694 484 407

주소: Szparagowa 15, Gliwice, Poland

이메일: export@technomex.pl

웹사이트 URL: https://technomex.eu/



Aleksander KOTULECKI Area Manager



Andrzej CZECH **Software supplier**

회사 소개 (Company Introduction)

Technomex는 1987년에 설립된 이후 재활 산업의 선두 기업으로 자리 잡았습니다. Technomex의 목표는 재활 센터, 병원, 요양원, 개인 물리치료 클리닉, 스포츠 클럽 및 스파·웰니스 시설의 요구에 맞춘 완전하고 종합적인 솔루션을 제공하는 것입니다. Technomex는 폴란드와 EU를 비롯하여 중동 및 극동, 중앙아시아, 북아프리카, 북미 등 다양한 국가에 혁신적인 재활 솔루션을 공급하며 글로벌 시장에서 활동하고 있습니다. 현재 140명 이상의 숙련된 전문가들로 구성된 팀과 함께 고품질 제품과 서비스를 제공하는 데 주력하고 있습니다.

Technomex was established in 1987 and has since become a leader in the rehabilitation industry. its mission is to provide complete and comprehensive solutions tailored to the needs of rehabilitation centers, hospitals, sanatoriums, private physiotherapy clinics, sports clubs, and spa-and-wellness facilities. With a global reach, Technomex delivers innovative rehabilitation solutions to clients in Poland, the EU, and countries in the Middle and Far East, Central Asia, North Africa, and North America. Today, we are proud to have a team of over 140 highly skilled professionals dedicated to delivering high-quality products and services.

제품 소개 (Product and technology)

Technomex는 검증된 방법과 최첨단 기술을 결합하여 혁신적인 재활 솔루션을 제공합니다. ACX.Rehab 시스템은 관절, 사지 및 인지 기능 치료를 위한 첨단 장비를 통합하며, VAST.Rehab 소프트웨어를 활용하여 개인 맞춤형 운동, 세션 분석 및 원격 모니터링을 지원합니다. 각 장비에는 환자 스테이션이 포함되며 치료사 워크스테이션을 통해 관리됩니다. 운동 치료 분야에서 Technomex는 재활 테이블, 견인 테이블, 척추측만증 치료 장비 등을 제공합니다. 또한 수치료 분야의 선두 기업으로서 치료용 욕조, 월풀 욕조, 교대 온도 샤워 시스템 등 효과적인 치료를 위한 첨단 솔루션을 제공합니다. Technomex는 3-5개의 특허와 1개의 상표를 보유하고 있으며, ISO 13485 표준을 준수합니다, 또한, 2022년 Export Ambassador로 인정받았습니다.

Technomex offers innovative rehabilitation solutions, combining proven methods with cutting-edge technology. The ACX.Rehab system integrates advanced devices for therapy of joints, limbs and cognitive functions, using VAST.Rehab software for personalised exercises, session analysis and remote supervision. Each device includes a Patient Station and is managed via a Therapist Workstation. In kinesiotherapy, it provides rehabilitation tables, traction tables, scoliosis therapy devices and more. As a leader in hydrotherapy, Technomex offers tubs, whirlpools, alternating temperature showers, and other advanced solutions for effective therapeutic treatment. Technomex holds 3-5 patents and 1 trademark and complies with the ISO 13485 standard; additionally, it received the Export Ambassador in 2022 recognition.











TIK d.o.o.



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 2백만 - 1천만 유로 (EUR)

직원 수: 85명

참가자: Mitja DORNIK 전화: +386 41 358 133

주소: Goriska cesta 5b, 5222 Kobarid, Slovenia

이메일: mitja.dornik@tik.si 웹사이트 URL: www.tik.si



Mitja DORNIK **Business Development Manager**

회사 소개 (Company Introduction)

TIK d.o.o.는 70년 이상의 의료기기 제조 경험을 바탕으로, 품질, 신뢰성, 그리고 환자 치료와 건강을 향상시키는 사용자 친화적인 디자인을 제공합니다.이 회사는 greencath® SOFT PLUS와 같은 요로 카테터를 포함하여, 호흡 치료, 위장병학, 부인과 등 다양한 의료 분야에서 전문성을 갖추고 있습니다. TIK d.o.o.는 EN ISO 13485:2016 인증을 획득하였으며, CE 인증을 완전히 준수하여 업계 최고 수준의 품질을 유지하고 있습니다. 자체 생산 시스템을 통해 제품 개발부터 제조까지 전 과정에 대한 완전한 통제력을 보유하고 있어, 높은 유연성과 정밀성을 보장합니다. 지속적인 혁신을 통해 플라스마 처리 기술을 활용한 PVC-Free 카테터 개발과 같은 최첨단 기술을 적용하며, 의료 산업의 지속 가능성을 위한 새로운 기준을 마련하고 있습니다.

TIK d.o.o. takes pride in over 70 years of expertise in medical device manufacturing, delivering excellence in quality, reliability, and user-friendly designs that enhance patient care and well-being. The company's specialisation spans a diverse range of medical fields, from urinary catheters such as greencath® SOFT PLUS to solutions in respiratory therapy, gastroenterology and gynaecology. Adhering to the highest industry standards, TIK d.o.o. is certified to EN ISO 13485:2016 and fully CE-compliant. With in-house production, the company maintains complete control from development to manufacturing, ensuring both flexibility and precision. Through continuous innovation, TIK d.o.o. integrates advanced technologies such as plasma treatment to develop PVCfree catheters, setting new benchmarks for sustainability in the industry.

제품 소개 (Product and technology)

TIK d.o.o.의 제품은 의료 부문, 재활 센터, 병원 및 약국에서 폭넓게 활용되며, 주요 고객으로는 공공 및 민간 의료 기관, 의료 기기 유통업체가 포함됩니다. 또한, 만성 요로 질환, 척수 손상, 이동 제한(BPH 포함)을 겪는 환자를 위한 맞춤형 솔루션을 제공합니다. greencath®브랜드는 홈케어 프로그램을 위해 설계되었으며, 특히 SOFT TIP 기술을 적용해 전립선 비대증이나 요도 협착이 있는 환자도 쉽게 사용할 수 있도록 설계되었습니다. 이는 카테터 삽입이 까다로운 경우에도 원활한 사용을 가능하게 하며, 환자의 편의성과 안전성을 극대화하는 혁신적인 제품입니다. TIK d.o.o.는 1개의 특허와 1개의 상표를 보유하고 있으며, EN ISO 13485:2016을 준수합니다.

Major Subsectors related to its products are Healthcare sector, Rehabilitation centers, Hospitals and Pharmacies. Target customers are Healthcare institutions (both public and private sector), Distributors of medical devices and end users such as patients with chronic urinary conditions, spinal cord injuries, or other mobility limitations, BHP. The greencath® brand is primarily designed for homecare programs and offers several unique features. One of the most innovative and rare attributes is its SOFT TIP—a soft, flexible tip that ensures easy catheter insertion, even in cases of enlarged prostates or other urethral obstructions. TIK d.o.o. holds 1 patent and 1 trademark and complies with EN ISO 13485:2016.











UBT SRL



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 2백만 유로 (EUR)

직원 수: 21명

참가자: Banafsheh KHALESI, Gianluigi TIBERI

전화: +39 335 723 6452

주소: Via Santa Maria della Spina.25, Assisi, Italy

이메일: s.tiberi@ubt-tech.com 웹사이트 URL: www.ubt-tech.com



Banafsheh KHALESI Export Manager



Gianluigi TIBERI Inventor and Co-Founder

회사 소개 (Company Introduction)

2015년 이탈리아 페루자대학교(University of Perugia)에서 스핀오프로 설립된 UBT SRL은 혁신적인 의료 영상 장치 포트폴리오를 개발하고 있습니다. 첫 번째 제품인 MammoWave®(5,000명 이상의 여성 대상 임상 검증 완료)는 X-레이와 같은 유해한 방사선 대신 안전한 마이크로파를 활용한 혁신적인 유방암 검사 장치입니다. MammoWave는 현재 스크리닝 프로그램에서 제외된 비증상 여성(특히 50세 미만 여성)을 대상으로 안전하고 정확한 유방 검진 도구에 대한 미충족 요구를 해결합니다. 이는 X-레이의 본질적 특성으로 인한 위험과 제한으로 인해 발생하는 문제입니다. MammoWave는 현재까지 활용되지 않은 50세 미만 여성 시장을 선점할 수 있는 최적의 위치에 있습니다. BrainWave(병원 전 단계 뇌졸중 분류용, TRL 6) 및 LungWave(TRL 4)의 개발이 진행 중입니다.

Founded in 2015 as spin-off of the University of Perugia, Italy, UBT SRL develops a portfolio of innovative medical imaging devices. UBT SRL's first product, MammoWave® (clinically validated on >5000 women), is a revolutionary Breast Cancer screening device using safe microwaves instead of dangerous X-rays. MammoWave addresses the unmet need for a safe and accurate breast screening tool, which can be used in all the asymptomatic population currently excluded from screening programs (especially women under age 50) due to the risks & limitations associated to the intrinsic nature of X-rays. MammoWave is already primed to win the sizable and currently untapped market represented by women under age 50. Development is underway for BrainWave (pre-hospital stroke classification, TRL 6) and LungWave (TRL 4).

제품 소개 (Product and technology)

MammoWave는 유방 병변 감기를 위한 새로운 장치로, 유방암과의 싸움에서 패러다임 전환을 이루는 혁신적인 기술입니다. 이 장치는 젊은 여성들에게 최초의 유방 검진을 제공할 수 있는 미충족 의료 수요를 해결하며, 시장을 창출하는 솔루션입니다.비즈니스 관점에서 MammoWave는 여러 가지 독자적인 특징을 갖추고 있습니다. 유해한 방사선에 노출되지 않으며, 유방을 압박하지 않아 보다 편안한 검사가 가능합니다. 또한, 고밀도 유방에서도 효과적으로 작동하며, 연령이나 신체적 제한 없이 누구나 사용할 수 있습니다. BRCA 돌연변이를 보유한 여성들의 모니터링에도 효과적이며, 검사 비용이 저렴하여 접근성이 높습니다.UBT SRL은 2개의 특허와 1개의 상표를 보유하고 있으며, ISO 13485 및 CE MARK MDR 표준을 준수합니다.

MammoWave is a new device for breast lesion detection, representing a paradigm shift in the fight against breast cancer. This innovative technology addresses the unmet medical need of providing an initial breast examination for young women, creating a new market opportunity. From a business perspective, MammoWave offers several unique features. It does not expose patients to harmful radiation and provides a more comfortable examination without breast compression. It is also effective for detecting lesions in dense breast tissue and can be used by individuals of all ages and physical conditions. Additionally, it is suitable for monitoring women carrying BRCA mutations and offers affordable testing, improving accessibility. UBT SRL holds two patents and one trademark and complies with ISO 13485 and CE MARK MDR standards.















Bioactive Surfaces SL



BIOACTIVE SURFACES

기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 200만 유로 (EUR)

직원 수: 11명

참가자: Maria-Teresa SERRANO-MADOLELL, Maria-Nefeli PANETSOS

전화: +34 722 442 040

주소: Calle Faraday 7, Scientific Park of Madrid, Madrid, Spain

이메일: business@bioactivesurfaces.com 웹사이트 URL: www.bioactivesurfaces.com





Maria-Teresa Maria-Nefeli SERRANO-MADOLELL **PANETSOS**

Company manager Business Manager

회사 소개 (Company Introduction)

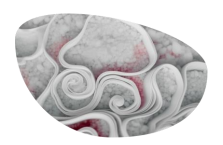
Bioactive Surfaces SL specialises in biofunctionalisation technologies, developing biofunctionalised materials, biomedical products, and functionalised prostheses. The company provides innovative solutions in tissue engineering and regenerative medicine, along with 3D cell and tissue printing services. It has been certified as an Innovative SME and continues to advance biofunctionalisation technology.

Bioactive Surfaces SL은 바이오 기능화 기술을 전문으로 하며, 바이오 기능화 소재, 생의학 제품 및 기능성 보철물을 개발합니다. 조직 공학 및 재생 의학 분야에서 혁신적인 솔루션을 제공하며, 3D 세포 및 조직 프린팅 서비스를 제공합니다. 혁신 중소기업(SME) 인증을 받았으며, 바이오 기능화 기술의 발전을 지속하고 있습니다.

제품 소개 (Product and technology)

Bioactive Surfaces SL의 기술은 의료 기기, 바이오테크놀로지, 나노기술 분야에서 주요 과제들을 해결하는 데 기여합니다. 이러한 기술은 이식형 의료 기기, 치과 임플란트, 정형외과용 보철물, 심혈관 임플란트에 적용됩니다. 또한, 원자력 현미경(AFM), 랩온어칩(lab-on-a-chip) 시스템, 바이오센서를 포함한 나노기술 및 표면공학 분야에서도 활용됩니다.재생의학 및 생체재료 분야에서 Bioactive Surfaces SL은 조직공학을 위한 기능성 소재를 개발합니다. 또한, 이 회사는 신약 개발 및 생물물리학 연구를 지원하는 분자 상호작용 연구용 고급 도구를 제공합니다. 마지막으로, 또 다른 주요 적용 분야는 고정밀 3D 조직 바이오프린팅이며, 특히 신경계와 관련된 응용에 중점을 두고 있습니다. Bioactive Surfaces SL은 2개의 특허와 2개의 상표를 보유합니다.

Bioactive Surfaces SL's technologies address key challenges in medical devices, biotechnology, and nanotechnology. These technologies are applied in implantable medical devices, dental implants, orthopedic prostheses, and cardiovascular implants. also contribute to advancements in nanotechnology and surface engineering, including atomic force Atomic Force Microscopy (AFM), lab-on-a-chip systems, and biosensors. In regenerative medicine and biomaterials, Bioactive Surfaces SL develops functionalised materials for tissue engineering. The company also provides advanced tools for molecular interaction studies, supporting drug discovery and biophysics research. Another key area of application is high-precision 3D tissue bioprinting, particularly for the nervous system. Bioactive Surfaces SL holds 2 patents and 2 trademarks.







Silk Biomed SL



SILK BIOMED

기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 2백만 유로 (EUR)

직원 수: 13명

참가자: Fivos PANETSOS, Nahla JEMNI-DAMER, Teresa LOPEZ SERRANO

전화: +372 5330 3826

주소: Calle Faraday 7, Scientific Park of Madrid, Spain

이메일: business@solisbiodyne.com

웹사이트 URL: https://www.silkbiomed.com/en/





JEMNI-DAMER **D+D Director**

Nahla



Teresa LOPEZ SERRANO **Project manager**

회사 소개 (Company Introduction)

Silk Biomed는 마드리드 폴리테크닉 대학(Polytechnic University of Madrid, CTB-UPM) 생체의료기술센터(Biomedical Technology Center)에서 출범한 스핀오프 기업으로, 실크 기반의 첨단 생체의료 제품을 연구, 개발 및 생산하여 인체 조직의 복원 및 재생을 지원하고 있습니다. 첨단 생명공학 기술을 활용하여 Silk Biomed는 생체재료(biomaterials), 바이오하이브리드(biohybrids), 조직 공학 솔루션 및 세포 치료 기술을 개발하며, 재생 의학 분야에서 혁신적인 접근 방식을 제시하고 있습니다. Silk Biomed는 지속 가능성과 안전성을 핵심 가치로 삼아, 인체 건강과 환경에 영향을 미치지 않는 신개념 약물 및 세포 전달 시스템을 개발하여 조직 및 장기 손상을 보호하고 재생하는 기술을 연구하고 있습니다. 실크 기반 생체의료 기술을 바탕으로 최첨단 치료 솔루션을 제공하며, 지속적인 혁신을 추구하고 있습니다.

Silk Biomed is a spin-off company of the Biomedical Technology Center at the Polytechnic University of Madrid (CTB-UPM), specialising in the research, development, and production of silk-based high-tech biomedical products for tissue repair and regeneration in the human body. By leveraging advanced biotechnology, Silk Biomed develops innovative biomaterials, biohybrids, tissue engineering solutions, and cell therapy technologies to enhance regenerative medicine. It is committed to sustainability and safety, aiming to create new drug and cell delivery methods that protect and repair tissue and organ injuries without adverse effects on human health or the environment. With a strong focus on innovation, Silk Biomed continues to push the boundaries of silk-based biomedical applications, ensuring cutting-edge therapeutic solutions.

제품 소개 (Product and technology)

Silk Biomed SL은 재생의학, 조직공학, 보철 기능화, 임플란트용 바이오 소재 및 화장품 분야에서 활동하고 있습니다. 주요 제품으로는 허혈성 뇌졸중 치료를 위한 실크와 줄기세포 치료 기술을 결합한 Silk-for-Brain, 생체 모방 실크 건을 적용한 Silk-for-Tendon, 그리고 의료용 임플란트, 상처 치유 및 약물 전달을 위한 기능화된 실크 지지체, 젤 및 필름이 포함됩니다. Silk Biomed SL의 제품은 생체적합성과 바이오 기능화 특성을 갖추어 체내 통합성을 향상시키며, 스마트 및 항염 소재를 적용하여 보철 및 임플란트의 성능을 극대화합니다. 또한, Silk Biomed SL은 맞춤형 실크 기반 바이오 소재를 개발하여 재생의학 분야에 최적화된 솔루션을 제공하며, 실크 기술에 대한 입증된 전문성을 바탕으로 첨단 의료 기술을 선도하고 있습니다. Silk Biomed SL은 라이선싱, 합작 투자 및 전략적 파트너와의 직접 판매를 통해 협력 기회를 모색하고 있습니다. 또한, 2개의 특허와 1개의 상표를 보유하고 있습니다.

Subsectors and areas: Regenerative medicine, tissue engineering, prostheses functionalisation, biomaterials for implants, and cosmetics. Products: Silk-for-Brain (silk + stem cell therapy for ischemic stroke), Silk-for-Tandon (biomimetic silk tendons), functionalised silk scaffolds, gels, and films for medical implants, wound healing, and drug delivery. Key Features Biocompatible & biofunctionalised for enhanced integration Smart & anti-inflammatory materials for prostheses and implants Customisable silk-based biomaterials for regenerative applications. Proven expertise in silk technology for advanced medical solutions, Silk Biomed SL seeks licensing, joint ventures, & direct sales with strategic partners. Silk Biomed SL holds 2 patents and 1 trademark.





Bioinicia Fluidnatek S.L.U.



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 2백만 - 1천만 유로 (EUR)

직원 수: 15명

참가자: Lars MARKWORT **전화:** +34 697 138 152

주소: Calle Algepser 65, Nave 3, Paterna, Spain

이메일: markwort@bioinicia.com 웹사이트 URL: <u>https://fluidnatek.com/</u>



Lars MARKWORT CEO

회사 소개 (Company Introduction)

Bioinicia Fluidnatek은 독립형 나노섬유 임플란트 및 의료 기기 및 제약 기기의 나노섬유 및 입자 코팅을 위한 장비를 제조하는 선도적인 기업입니다. Bioinicia Fluidnatek의 나노섬유 임플란트와 임플란트 코팅은 세포 성장을 촉진하여 신체가 스스로 치유할 수 있도록 설계되었습니다. Bioinicia Fluidnatek의 전기방사 장비는 나노섬유 소재를 활용한 의료 기기 개발의 80% 이상에 사용되고 있습니다. 의료 기기의 주변 조직과의 적합성을 향상시키고, 면역 체계로부터 기기를 보호하며, 생체 활성 분자를 통합하여 기기의 기능을 향상시키고자한다면 저희와 상담해 주시기 바랍니다.

Bioinicia Fluidnatek is the leading manufacturer of equipment for the production of freestanding nanofiber implants and coatings of medical device and pharmaceutical devices with nanofibers and particles. By stimulating cell growth its nanofiber implants and implant coatings are designed to help the body heal itself. Bioinicia Fluidnatek electrospinnig equipment is behind 80% of medical device developments that make use of nanofiber materials. Talk to us, if you want to improve the compatibility of your medical device with surrounding tissue, hide your device from the body's immune system and enhance the functionality of your device by integrating bioactive molecules for controlled delivery.

제품 소개 (Product and technology)

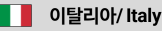
Bioinicia Fluidnatek의 전기방사 나노섬유 소재는 인공 심장 판막, 혈관, 신경 초, 연조직 코팅, 연골 및 힘줄과 같은 독립형 의료 임플란트에 사용됩니다. 나노섬유 코팅은 스텐트, 카테터, 탈장 조직 및 창상 드레싱에 활용됩니다. Bioinicia Fluidnatek은 특정 의료 기기의 개발 및 제조를 위한 맞춤형 전기방사 장비를 설계하는 데 12년 이상의 경험을 보유하고 있습니다. SterilePro 플랫폼은 살아있는 세포와 나노섬유 지지체를 공동 증착하여 3차원 인공 장기를 제작하는 데 사용됩니다. Bioinicia Fluidnatek는 5개 이상의 특허와 3-5개의 상표를 보유하고 있으며, ISO22000, ISO9001, ISO14001 및 GMP 표준을 준수합니다.

Bioinicia Fluidnatek's electrospun nanofiber materials are used in free-standing medical implants such as artificial heart valves, blood vessels, nerve sheathings, soft tissue coatings, cartilage, and tendons. Nanofiber coatings are used in stents, catheters, hernia tissue, and wound dressings. Bioinicia Fluidnatek has more than 12 years of experience in designing electrospinning equipment that can be highly customised for the development and manufacturing of specific medical devices. The SterilePro platform is used for co-deposition of live cells and nanofiber scaffolds into three-dimensional, artificial organs. Bioinicia Fluidnatek holds 5 or more patents and 3-5 trademarks and complies with the ISO22000, ISO9001, ISO14001, and GMP standards.













Human Brain Wave srl

기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 200만 - 1,000만 유로 (EUR)

직원 수: 11 - 50명 참가자: Marco IODICE 전화: +39 011 993 4058

주소: Corso Galileo Ferraris 63, Torino, Italy

이메일: info@rigenerahbw.com

웹사이트 URL: https://rigenerahbw.com/



Marco IODICE **Business Developer**

회사 소개 (Company Introduction)

HBW는 과학 중심의 의료기기 개발 및 제조 기업으로, 이탈리아에서 탄생한 획기적인 혁신 기술인 Rigenera®의 특허권을 보유하고 있습니다. Rigenera®는 재생 의학 분야에서 신속하고 안전하며 효과적인 조직 재생을 촉진하는 강력한 도구로, 미세이식 세포 현탁액을 주입하는 방식으로 조직 재생을 유도합니다. 이 기술은 10년 이상의 생명공학 연구를 바탕으로 개발되었으며, 80편 이상의 과학 논문으로 검증되었으며, 전 세계 60개 이상의 국가에서 등록되었습니다.

HBW is a science driven company, a medical devices development and manufacturing company, owner of the made in Italy, breakthrough innovation, one-of-a-kind and patented Technology Rigenera®. Rigenera® is an effective, powerful and safe tool in Regenerative Medicine that provides a quick, safe and effective method to promote the tissue regeneration by means of injection of a micrografting suspension. It is the result of more than 10 years of biotechnological research, supported by over 80 scientific publications and registered in more than 60 countries.

제품 소개 (Product and technology)

Rigenera®는 미세이식 서스펜션 주입을 통해 조직 재생을 빠르고 안전하며 효과적으로 촉진하는 특허받은 이탈리아 기술입니다. 이 기술에는 Rigeneracons라는 일회용 멸균 Class IIa (CE 인증) 의료기기가 포함되어 있으며, 소량의 조직 생검을 효율적으로 분해하여 마이크로그래프트를 추출하도록 설계되었습니다. Rigenera®는 상처 치유 및 구강·악안면 분야에서 널리 활용됩니다.Rigenera®는 자가 및 동종 조직을 활용하며, 단일 시술 세션 내에서 절차가 완료됩니다. 과정은 간단하며 약 30분이 소요되며, 최소 침습적 방식으로 진행됩니다. 환자의 편안함을 보장하면서도 비용 효율성과 높은 품질의 결과를 유지하며, 거부 반응이나 샘플 조작의 위험이 없습니다. Human Brain Wave srl은 3-5개의 특허와 3-5개의 상표를 보유하고 있으며, ISO 13485, KOREAN GMP, TAIWAN FDA 및 FMA JAPAN 표준을 준수합니다.

Rigenera® is a patented Italian technology that provides a fast, safe, and effective method for tissue regeneration through micrografting suspension injection. It features Rigeneracons, a disposable, sterile Class IIa (CE-marked) medical device designed to efficiently disaggregate small tissue biopsies for micrograft extraction. It is widely used in wound healing and oral and maxillofacial applications. Rigenera® enables an autologous and homologous approach, completing the procedure in a single session. The process is simple, takes about 30 minutes, and is minimally invasive. It ensures patient comfort, cost-effectiveness, and high-quality outcomes with no risk of rejection or sample manipulation. Human Brain Wave srl holds 3-5 patents and 3-5 trademarks and complies with the ISO 13485, KOREAN GMP, TAIWAN FDA, and FMA JAPAN standards.









Hydrumedical SA

HYDRUMEDICAL

기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 2백만 유로 (EUR)

직원 수: 15명

참가자: Alexandre BARROS, Rui SALGADO

전화: +351 964 955 537

주소: Avepark, Barco - Guimarães, Portugal

이메일: abarros@hydrumedical.pt 웹사이트 URL: https://hydrumedical.pt/







Rui SALGADO Sales Account

회사 소개 (Company Introduction)

Hydrumedical S.A.는 포르투갈에 본사를 둔 유럽 의료기기 제조업체로, 비뇨기과, 장루 및 스포츠 의학 분야를 전문으로 합니다. 확장의 일환으로, 정형외과, 척추 및 치과 분야를 위한 생체재료, 합성 골 이식재, 히알루론산 및 PRP를 전문으로 하는 자회사 Bioceramed를 운영하고 있습니다. 두 회사는 혁신을 중심으로 파괴적이고 선도적인 제품을 개발하고 있으며, ISO 13485:2016 인증을 획득하여 유럽 의료기기 규정을 준수합니다. 의료계와 지속적으로 협력하는 다학제적 팀이 변화하는 시장의 요구를 충족하는 최첨단 솔루션을 개발하고 있습니다.

Hydrumedical S.A., based in Portugal, is a European medical device manufacturer specialising in urology, ostomy, and sports medicine. As part of its expansion, it owns Bioceramed, a subsidiary focussed on biomaterials, synthetic bone grafts, hyaluronic acid, and PRP for orthopaedics, spine, and dental. Innovation drives both companies, ensuring disruptive and pioneering products. Certified under ISO 13485:2016, Hydrumedical and Bioceramed comply with all European medical devices regulations. Their multidisciplinary team, in constant collaboration with the medical community, develops cutting-edge solutions to meet evolving market needs.

제품 소개 (Product and technology)

Hydrumedical S.A.는 스포츠 의학을 전문으로 하며, 최소 침습적 시술을 위한 전내측 반월연골 봉합 시스템인 Precision MR(MDR 인증)을 비롯한 혁신적인 솔루션을 제공합니다. 자회사 Bioceramed를 통해 정형외과 및 치과 분야의 골 재생을 지원하는 Neobone®, TriOSS®, N-IBS®, Neocement® Inject P를 포함한 중합적인 골 대체재 포트폴리오를 제공합니다. 또한, Hydrumedical은 Healvisco®(히알루론산) 및 NeoPRP®(혈소판풍부혈장)와 같은 재생 치료 솔루션도 제공합니다. 강력한 지식재산권(IP) 포트폴리오를 보유하고 있으며, ISO 13485 인증을 획득하였고 글로벌 시장 확장을 위해 MDSAP 인증을 추진하고 있습니다.

Hydrumedical S.A. specialises in sports medicine, offering innovative solutions such as Precision MR (MDR Certified), an allinside meniscal repair system for minimally invasive procedures. Through its subsidiary Bioceramed, it provides a comprehensive bone substitute portfolio, including Neobone®, TriOSS®, N-IBS®, and Neocement® Inject P, supporting bone regeneration for orthopaedics and dental applications. Hydrumedical also offers regenerative therapies such as Healvisco® (Hyaluronic Acid) and NeoPRP® (Platelet-Rich Plasma). Holding a strong intellectual property (IP) portfolio, it is ISO 13485 certified and is pursuing MDSAP certification for global market expansion.









Subsector 6: Telemedicine and Remote Health Monitoring

FindAir Sp. z o. o.



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 2백만 유로 (EUR)

직원 수: 17명

참가자: Tomasz MIKOSZ 전화: +48 609 029 602

주소: Glogowa 26, Kraków, Poland 이메일: tomasz.mikosz@findair.eu

웹사이트 URL: findair.eu



Tomasz MIKOSZ CEO

회사 소개 (Company Introduction)

FindAir는 스마트 흡입기 솔루션을 제공하는 선도 기업으로, 첨단 기술을 활용하여 EU 및 미국에서 천식 및 만성 폐쇄성 폐질환(COPD) 관리를 향상시키는 데 전념하고 있습니다. IoT 기반 흡입기와 디지털 헬스 플랫폼을 통합함으로써 FindAir는 환자, 보호자 및 의료 전문가에게 실시간 호흡 건강 정보를 제공하여 치료의 지속성을 높이고 치료 결과를 최적화하며 맞춤형 호흡기 치료의 미래에 기여하고자 합니다. 또한, FindAir는 의료 기관, 연구자 및 의료 제공자와 협력하여 만성 호흡기 질환을 위한 디지털 치료법을 발전시키고 있습니다.

FindAir is a leading provider of smart inhaler solutions, dedicated to enhancing asthma and COPD management through advanced technology in the EU and US. By integrating IoT-enabled inhalers with digital health platforms, FindAir provides patients, caregivers, and healthcare professionals with real-time insights into respiratory health. Its mission is to improve treatment adherence, optimise therapy outcomes, and contribute to the future of personalised respiratory care. FindAir collaborates with medical institutions, researchers, and healthcare providers to advance digital therapeutics for chronic respiratory diseases.

제품 소개 (Product and technology)

FindAir는 2016년부터 호흡기 질환 치료를 개선하기 위한 디지털 도구를 개발해 온 EU 소재 MedTech 기업입니다. 현재 FindAir는 두 가지 제품 라인을 보유하고 있습니다. FindAir ONE 은 다양한 흡입기에 부착할 수 있는 스마트 흡입기 추가 장치로, 약물 모니터링을 통해 복약 순응도를 추적할 수 있습니다. FindAir Smarthaler 는 환자가 흡입 과정 전반을 학습할 수 있도록 돕는 고급 모바일 흡입 훈련 시스템으로, 실시간 근육 기억 훈련 기능을 제공합니다. FindAir 는 2개의 특허와 3-5개의 상표를 보유하고 있으며, 5개의 CE 마크가 부착된 Medical Device Class I에 대해 MDR 표준을 준수하고 있으며, ISO 13485 인증(2024년 12월 19일 감사 예정) 및 FDA 510K 승인을 취득하는 중입니다. 또한, RedDot 2024 및 Bronze A' Design Award 2024를 수상하였습니다.

FindAir is an EU MedTech company that has been developing digital tools for improving treatments for respiratory conditions since 2016. Currently, it has two distinct product lines in its portfolio. FindAir ONE is a smart inhaler add-on for a whole range of different inhalers that tracks adherence through medication monitoring. FindAir Smarthaler is an advanced mobile inhalation training station that helps patients learn about the entire inhalation process while providing real-time muscle memory training. FindAir holds 2 patents and 3-5 trademarks; it complies with the MDR standard for its 5 CE-marked Medical Device Class I and is in the process of obtaining ISO 13485 certification (audit scheduled for 19th Dec 2024) and FDA 510K approval. Additionally, it has received the RedDot 2024 and Bronze A' Design Award 2024.









Subsector 6: Telemedicine and Remote Health Monitoring

Plux Biosignals



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 10만 - 2백만 유로 (EUR)

직원 수: 11 - 50명

참가자: Rita CRISTOVAO 전화: +351 936 426 059

주소: Avenida 5 Outubro 70, 1050-059 Lisbon, Portugal

이메일: rcristovao@pluxbiosignals.com

웹사이트 URL: https://www.pluxbiosignals.com/



Rita CRISTOVAO CEO

회사 소개 (Company Introduction)

PLUX는 생체 신호 획득 및 웨어러블 기술 분야의 선도적인 혁신 기업으로, 헬스케어, 연구, OEM 애플리케이션을 위한 첨단 솔루션을 제공합니다. PLUX의 제품은 재활, 신경과학, 생체역학 및 인간 성능 분야에서 연구자와 임상의에게 정밀한 의료 등급의 실시간 데이터를 제공하여 연구와 진료를 지원합니다. 맞춤형 설계, 원활한 통합 및 사용자 친화적인 디자인에 중점을 둔 PLUX는 전 세계 기관 및 기업과 협력하여 혁신을 주도하고, 환자 치료 결과를 개선하며, 생체 신호 기술의 한계를 확장해 나가고 있습니다.

PLUX is a leading innovator in biosignal acquisition and wearable technology, providing advanced solutions for healthcare, research, and OEM applications. Its products empower researchers and clinicians with precise, medical-grade, real-time data for applications in rehabilitation, neuroscience, biomechanics, and human performance. With a strong focus on customisation, seamless integration, and user-friendly design, PLUX partners with institutions and businesses worldwide to drive innovation, improve patient outcomes, and push the boundaries of biosignal technology.

제품 소개 (Product and technology)

PLUX는 헬스케어, 연구, OEM 솔루션 분야에서 활동하며, 재활, 신경과학, 생체역학 및 인간 성능에 중점을 두고 있습니다. PLUX의 제품 라인은 임상 및 연구 애플리케이션을 위한 첨단 생체 신호 획득 기술을 제공합니다. 주요 특징으로는 고정밀 측정, 모듈형 설계, 실시간 데이터, 지속적인 모니터링, 의료 등급의 원시 데이터 및 개방형 API를 통한 타사 시스템과의 원활한 통합이 포함됩니다. 컴팩트하고 무선이며 인체공학적으로 설계된 PLUX 장치는 클리닉, 대학 및 R&D 센터에 최적화되어 있으며, 데이터 정확도와 사용자 경험을 향상시키는 혁신적이고 맞춤형 솔루션을 제공합니다. Plux는 3-5개의 상표를 보유하고 있으며, ISO 13485 표준을 준수합니다.

PLUX operates in healthcare, research, and OEM solutions, focusing on rehabilitation, neuroscience, biomechanics, and human performance. Its product lines deliver advanced biosignal acquisition for clinical and research applications. Key features include high precision, modularity, real-time data, continuous monitoring, medical-grade raw data, and seamless integration with third-party systems via open APIs. Compact, wireless, and ergonomic, PLUX devices are ideal for clinics, universities, and R&D centers, providing innovative, customisable solutions that enhance data accuracy and user experience. Plux Biosignals holds 3-5 trademarks and complies with the ISO 13485 standard.









Subsector 6: Telemedicine and Remote Health Monitoring

Thaumatec Techgroup



기업정보 (Company Overview)

연 매출액: 2백만 - 1천만 유로 (EUR)

직원 수: 92명

참가자: Barend SMET, Jan Willem DEUTEKOM

전화: +48 6021 42330

주소: Ul. Lelewela 8, Wroclaw, Poland 이메일: barend.smet@thaumatec.com 웹사이트 URL: www.thaumatec.com



Barend SMET President & Co-Founder



Jan Willem DEUTEKOM
Advisory Board
Member & Co-founder

회사 소개 (Company Introduction)

Thaumatec Techgroup는 헬스테크 혁신 파트너로서, 기업이 헬스테크 혁신을 성공적으로 실현할 수 있도록 혁신 컨설팅 및 소프트웨어 개발 서비스를 제공합니다. Thaumatec Techgroup는 최고 수준의 품질 기준을 준수하며, 의료기기 품질관리 시스템(QMS)이 ISO 인증(ISO 9001, ISO 27001, ISO 13485)을 획득하였으며, EU MDR/IVDR 및 미국 FDA 의료기기 규정을 준수하여 운영하고 있습니다. 2014년 이후, Thaumatec Techgroup는 EU MDR의 가장 높은 위험 등급(Class III) 의료기기를 포함한 수많은 의료 인증 프로젝트를 성공적으로 수행해 왔으며, 서유럽 및 미국의 주요 고객들과 협력하면서 심층적인 산업 전문성을 쌓아왔습니다.

Thaumatec Techgroup is the HealthTech Innovation partner. Thaumatec Techgroup supports companies with their HealthTech innovation by providing innovation consulting and software development services according to the highest quality standards. Its QMS is certified with ISO for Medical Devices (ISO 9001, ISO 27001, ISO 13485), and Thaumatec Techgroup operates in compliance with EU MDR/IVDR and FDA regulations for medical devices. Since 2014, Thaumatec Techgroup has successfully completed numerous medically certified projects, including Class III medical devices under the EU MDR, which represent the highest risk category. By providing its services to esteemed customers in Western Europe and the US, Thaumatec Techgroup has gained deep industry expertise.

제품 소개 (Product and technology)

Thaumatec Techgroup의 고객사는 예방부터 치료, 재활에 이르기까지 전반적인 건강과 웰빙을 개선하는 솔루션을 제공합니다. Thaumatec Techgroup는 HealthTech Innovation Accelerator 프로그램을 통해 고객의 개별적인 요구에 맞춘 맞춤형 솔루션을 제공합니다. 또한, 의료 사물인터넷(Internet of Medical Things, IoMT) 기술 스택 전반(칩부터 클라우드까지)을 아우르는 서비스를 제공하며, 최신 기술을 적용한 최첨단 AI 솔루션을 개발하고 있습니다. Thaumatec Techgroup는 폴란드에 위치한 최적의 비용 구조를 갖춘 개발 센터와, 사전에 구축된 HealthTech Accelerator Building Blocks를 활용하여 고객에게 추가적인 비용 절감과 높은 가치를 제공하고 있습니다.

Thaumatec Techgroup's customers offer solutions that help improve people's health and wellbeing in the broadest sense, from prevention to cure to rehabilitation. Through its HealthTech Innovation Accelerator program, Thaumatec Techgroup offers customised solutions that meet the specific needs of its clients. It covers the whole Internet of Medical Things (IoMT) technology stack – from chip to cloud – and applies the latest developments to build cutting-edge AI solutions. Thaumatec Techgroup provides extra customer value and cost savings through its cost-optimal location in Poland and additionally by the use of its predefined HealthTech Accelerator Building Blocks.









	10 0	
	1912 1913 142 - 1813 - Harris III	



	10 0	
	1912 1913 142 - 1813 - 1814 - 1814	

he Republic of Korea





STAY CONNECTED



@EUBusinessHub



@EU Business Hub -Japan and the Republic of Korea



@EUBusinessHub



https://eubusinesshub.eu/

EU BUSINESS HLJB

The Republic of Korea

