

## Var var du, och vad gjorde du 1978?

På Silimed hade man redan börjat arbeta för dina patienters välbefinnande

Kort historik om Silimed:

- 1978 – Silimed börjar importera bröstimplantat av silikon till Brasilien.
- 1980 – Silimed börjar tillverka bröstimplantat av silikon i Brasilien.
- 1984 – Silimed börjar distribuera Mème bröstimplantat av polyuretan tillverkade av Natural Y (USA) i Latinamerika.
- 1989 – Silimed börjar tillverka bröstimplantat av polyuretan i Brasilien.
- 1995 – Silimed levererar alla slags implantatkomponenter till ett tyskt företag som, enligt EU-direktivet, förpackar, steriliserar och säljer dem i Europa under såväl sitt eget som under Silimeds namn.
- 1999 – FDA godkänner Silimeds koksaltfyllda bröstimplantat enligt 510K och godtar kliniska studier (IDE) för dessa för bröstförstoring, rekonstruktion och revision.
- 2002 – FDA godtar kliniska studier (IDE) för Silimeds Silikongelimplantat för bröstförstoring, rekonstruktion och revision.
- 2008 – Silimed avslutar samarbetet med det tyska företaget och etablerar ett nytt, eget distributionsnätverk i Europa.
- 2008 – Silimed lanserar BioDesign, det mest kompletta och sofistikerade sortimentet av bröstimplantat på marknaden – ett resultat av 30 års erfarenhet och samarbete inom plastikkirurgi.
- 2012 – Silimeds sortiment av bröstimplantat av silikon får FDA:s godkännande att säljas i USA. Det gör Silimed till det enda icke nordamerikanska företaget som får tillstånd att sälja i USA, och det enda som kan erbjuda anatomiska implantat.
- 2012 – Silimed får "Identification Seal of Compliance" som utdelas av INMETRO (Brazilian Institute of Metrology, Quality and Technology). Det utgör ett certifikat över kvalitet, överensstämmande och säkerhet hos Silimeds bröstimplantat.

När du väljer implantat, kom ihåg att företagets historia är ett bevis för kvaliteten bakom varumärket. Gör ett medvetet val och ge dina patienter den säkraste produkten.