

Highlights

- 프리시전바이오, 3월 ISO13485 정기검사 완료
- 프리시전바이오, PRS사업 본격화로 한의 진료의 디지털 혁신 추진
- 동물용 임상화학 신제품 패널 출시

■ 프리시전바이오, 3월 ISO13485 정기검사 완료

프리시전바이오는 3월 ISO13485 품질경영시스템(QMS) 정기검사를 성공적으로 완료했습니다.

ISO13485는 의료기기 산업의 국제 표준으로, 3년마다 제품의 설계, 개발, 생산, 설치 및 서비스에 이르는 전 과정에서 품질 관리 체계를 구축하고 유지하는 것을 목표로 합니다.

이번 정기검사를 통해 프리시전바이오는 안전하고 신뢰할 수 있는 의료기기를 공급할 역량을 다시 한번 입증하였고, 고객과 시장 내 신뢰를 지속적으로 확보할 수 있게 되었습니다.



■ 프리시전바이오, PRS사업 본격화로 한의 진료의 디지털 혁신 추진

프리시전바이오는 한의원을 대상으로 PRS(PT10 Report System) 사업을 본격적으로 추진하여, 5개 한의원에 검사기를 설치하고, 이후 시범사업을 운영할 계획입니다.

PRS는 PT10 혈액검사 데이터를 자동으로 수집·분석하는 클라우드 기반 시스템입니다. 이를 통해 환자의 건강 상태를 정밀하게 평가할 수 있으며, 향후 만성질환 위험도를 예측할 수 있도록 돕는 AI 솔루션(PHAS)도 탑재될 예정입니다.

더불어, 프리시전바이오는 한의계 플랫폼 기업 인티그레이션과 협력하여 PRS 기능을 지속적으로 고도화하고 있습니다. 양사는 2023년 11월 MOU를 체결했으며, 2025년 말까지 한의 전용 전자의무기록(EMR) 연동을 목표로 디지털 헬스케어 시장에서 경쟁력을 강화할 계획입니다.



■ 동물용 임상화학 신제품 패널 출시

프리시전바이오는 Bile Acid를 포함한 12가지 주요 평가 항목을 통해, 반려동물의 간 기능을 종합적으로 분석하고 진단할 수 있는 Liver Plus 12V 패널을 새롭게 출시했습니다.

이 패널은 특히 잠재적 간 질환의 조기 발견, 혈관 이상 평가, 그리고 간 손상을 유발할 수 있는 약물의 모니터링에 활용도가 높습니다.

또한, 단일 검사만으로도 신뢰도 높은 임상 데이터를 제공하여, 수의사들이 보다 신속하고 정확한 진단을 내릴 수 있도록 지원합니다.

프리시전바이오는 이와 같은 혁신적인 제품 개발을 지속적으로 이어가며, 더욱 진보된 진단 솔루션을 제공하는 데 앞장설 것입니다.

