



Santé Health
Canada Canada

LN/NH: 79129

Therapeutic Products Directorate
Medical Devices Bureau
Direction des produits thérapeutiques
Bureau des matériels médicaux

Medical Device Licence

* AMENDED *

Licence Number: 79129
First Issue Date: 2009/02/25
Amended Date: 2011/03/16

Homologation d'un instrument médical

* MODIFIÉE *

No d'homologation:
Première date de délivrance:
Date de modification:

Device Class/Classe de l'instrument: 3

This Licence is issued in accordance with the
Medical Devices Regulations, Section 36,
for the following medical device:

La présente homologation est délivrée en vertu
de l'article 36 du Règlement sur les instruments
médicaux pour l'instrument médical suivant:

Licence Name/Nom de l'homologation:
GENEX SYNTHETIC RESORBABLE BONE GRAFT

Licence Type/Type d'homologation:
Family / Famille

Reason for Amendment/Raison de la modification
ADDITION OF A CATALOGUE NUMBER

Manufacturer Name & Address/Nom du fabricant & adresse
BIOCOMPOSITES

KEELE, STAFFORDSHIRE
GREAT BRITAIN
ST5 5NL

Roland Rotter, Director, Medical Devices Bureau/Directeur, Bureau des matériels médicaux

Application Number: 178948
Numéro de la demande:

Manufacturer ID: 127783
Identificateur du fabricant:



Components/Parts/Accessories/Devices for this Licence
Les composantes, parties, accessoires et instruments médicaux pour cette homologation

GENEX

Device ID/No de l'instrument: 248524

**Device Identifier / Identificateur de l'instrument
(Model/Catalog Detail/No de modèle/Catalogue):**

900-005

900-010

980-002

980-005

GENEX PUTTY

Device ID/No de l'instrument: 248525

**Device Identifier / Identificateur de l'instrument
(Model/Catalog Detail/No de modèle/Catalogue):**

920-002

920-005

920-010