

Santé Health Canada Canada

LN/NH: 79129

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

Medical Device Licence

Homologation d'un instrument médical

* AMENDED *

Licence Number:

79129

No d'homologation:

* MODIFIÉE *

First Issue Date:

2009/02/25

Première date de délivrance:

Amended Date:

2011/03/16

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: Numéro de la demande:

178948

Manufacturer ID: Identificateur du fabricant:

127783



LN/NH: 79129

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

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

178948