



Santé Health  
Canada Canada

LN/NH: 72573

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

## Medical Device Licence

## Homologation d'un instrument médical

\* AMENDED \*

\* MODIFIÉE \*

**Licence Number:** 72573  
**First Issue Date:** 2006/10/20  
**Amended Date:** 2007/10/25

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

### **Device Class/Classe de l'instrument: 4**

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:**

DBX PUTTY DEMINERALIZED BONE MATRIX

### **Licence Type/Type d'homologation:**

Single Device / Instrument à article unique

### **Reason for Amendment/Raison de la modification**

CHANGE IN MANUFACTURING QUALITY CONTROL PROCEDURES AND LABELLING

### **Manufacturer Name & Address/Nom du fabricant & adresse**

MUSCULOSKELETAL TRANSPLANT FOUNDATION

125 MAY STREET, SUITE 300  
EDISON, NEW JERSEY  
UNITED STATES  
08837

R.G. Rötter, Ph.D., Director, Medical Devices Bureau/Directeur, Bureau des matériels médicaux

Application Number: 124198  
Numéro de la demande:

Manufacturer ID: 114928  
Identificateur du fabricant:



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

DBX PUTTY

**Device ID/No de l'instrument: 228154**

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

228005

228010

228025