



Health Santé
Canada Canada

Licence Number **5271** Numéro de la licence

**Medical Device
Establishment Licence**

**Licence d'établissement
pour les instruments médicaux**

AG INDUSTRIES

1031 EXECUTIVE PARKWAY DRIVE
ST LOUIS, MISSOURI
UNITED STATES
63141

This licence is issued in accordance with the Medical Devices Regulations of the Food and Drugs Act for the following activities:

Cette licence est délivrée conformément à la Loi sur les aliments et drogues, règlement sur les instruments médicaux pour les activités qui suivent:

	Distributor / Distributeur	Importer / Importateur	Manufacture Devices for Distribution / Fabricant d'instruments médicaux pour distribution
Class I / Classe I	No / Non	No / Non	Yes / Oui
Class II / Classe II	No / Non	No / Non	
Class III / Classe III	No / Non	No / Non	
Class IV / Classe IV	No / Non	No / Non	

Attestation made :


Attestations faites :

<p>The establishment has documented procedures in place in respect of:</p> <ul style="list-style-type: none"> • distribution records • complaint handling • recalls • mandatory problem reporting • handling, storage, delivery • installation • corrective action • servicing 	<p>[Y]</p> <p>[Y]</p> <p>[Y]</p> <p>[N]</p> <p>[Y]</p> <p>[N]</p> <p>[Y]</p> <p>[N]</p>	<p>L'établissement a mis en oeuvre une procédure écrite concernant:</p> <ul style="list-style-type: none"> • les registres de distribution • les plaintes • les rappels • rapports d'incident obligatoires • la manutention, le stockage, la livraison • l'installation, • les mesures correctives • l'entretien
--	---	--

Site listing begins on the back of this page

Liste des sites commence au verso de cette page

Issue Date, date de délivrance: 2019-06-19

<p>Minister of Health Ministre de la santé</p>	<p>Countersigned: Director General, Medical Devices and Clinical Compliance Directorate or delegated authority Contresigné par: Directeur Général, Direction de la conformité des matériels médicaux et en milieux cliniques ou autorité déléguée</p> <p style="text-align: center;"> Anik Michelle Chartrand</p>
--	---

This licence is the property of the Medical Devices and Clinical Compliance Directorate and must be returned upon demand.
Cette licence appartient à la Direction de la conformité des matériels médicaux et en milieux cliniques et doit être retournée sur demande.





Medical Device Licence

Homologation d'un instrument médical

Licence Number:

103757

No d'homologation:

First Issue Date:

2019/10/22

Première date de délivrance:

Device Class/Classe de l'instrument: 2

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:

FLEX-LITE TUBING

Licence Type/Type d'homologation:

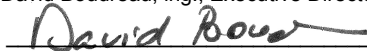
Single Device / Instrument à article unique

Manufacturer Name & Address/Nom du fabricant & adresse

AG INDUSTRIES

1031 EXECUTIVE PARKWAY DRIVE
ST LOUIS, MISSOURI
UNITED STATES
63141

David Boudreau, ing., Executive Director, Medical Devices Bureau/Directeur exécutif, Bureau des matériels médicaux



Application Number: 305346
Numéro de la demande:

Manufacturer ID: 128868
Identificateur du fabricant:



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

FLEX-LITE TUBING

Device ID/No de l'instrument: 1016013

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

AG36810



Santé Health
Canada Canada

LN/NH: 103954

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

Medical Device Licence

Homologation d'un instrument médical

Licence Number:

103954

No d'homologation:

First Issue Date:

2019/11/28

Première date de délivrance:

Device Class/Classe de l'instrument: 2

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:

HOSE TUBE STANDARD

Licence Type/Type d'homologation:

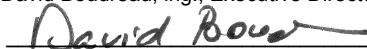
Single Device / Instrument à article unique

Manufacturer Name & Address/Nom du fabricant & adresse

AG INDUSTRIES

1031 EXECUTIVE PARKWAY DRIVE
ST LOUIS, MISSOURI
UNITED STATES
63141

David Boudreau, ing., Executive Director, Medical Devices Bureau/Directeur exécutif, Bureau des matériels médicaux



Application Number: 306011
Numéro de la demande:

Manufacturer ID: 128868
Identificateur du fabricant:



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

HOSE TUBE STANDARD

Device ID/No de l'instrument: 1017223

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

HCG72