



## Medical Device Licence

## Homologation d'un instrument médical

\* AMENDED \*

\* MODIFIÉE \*

**Licence Number:** 95437  
**First Issue Date:** 2015/07/10  
**Amended Date:** 2020/12/23

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

### **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:**

CEREBRUM DICOM VIEWER 2

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

Single Device / Instrument à article unique

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

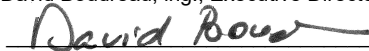
Change in MFG Address

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

AWARE MD A SUBSIDIARY OF THE MD PRIMER

110 SHEPPARD AVENUE EAST  
SUITE 309  
NORTH YORK, ONTARIO  
CANADA  
M2N 6Y8

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



Application Number: 326858  
Numéro de la demande:

Manufacturer ID: 138190  
Identificateur du fabricant:



---

---

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

CEREBRUM DICOM VIEWER 2

**Device ID/No de l'instrument: 807854**

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

1000