



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 апреля 2023 года № РЗН 2023/19975

На медицинское изделие

Раствор офтальмологический стерильный ОКУТИАРЗ® ГИДРО+

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ОФФХЕЛС, С.П.А.", Италия,

OFFHEALTH S.P.A., Via Giovanni Paisiello, 10-50144 FIRENZE (FL) - Italy

Производитель

"ОФФХЕЛС, С.П.А.", Италия,

OFFHEALTH S.P.A., Via Giovanni Paisiello, 10-50144 FIRENZE (FL) - Italy

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-50539/98660 от 09.06.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 апреля 2023 года № 1982
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0070843

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 апреля 2023 года

№ РЗН 2023/19975

Лист 1

На медицинское изделие

Раствор офтальмологический стерильный ОКУТИАРЗ® ГИДРО+,
в составе:

1. Раствор офтальмологический стерильный ОКУТИАРЗ® ГИДРО+ во флаконе по 10 мл.

2. Инструкция по применению.

Место производства:

1. C.O.C. FARMACEUTICI SRL, Via Modena 15 - 40019 Sant' Agata Bolognese (BO), Italy.

2. C.O.C. FARMACEUTICI SRL, Via Chiesa Sud 156 - 41016 Rovereto Sulla Secchia (MO), Italy.

Handwritten signature

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0117756