



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 августа 2023 года № РЗН 2017/5664

На медицинское изделие

Раствор для приема внутрь Альфазокс

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Альфасигма С.п.А.", Италия,

Alfasigma S.p.A., Via Ragazzi del 99', 5, 40133 Bologna, Italia

Производитель

"Биофарма С.р.л.", Италия,

Biofarma S.r.l., Via Castelliere, 2 - 33036 Mereto di Tomba (UD), Italy

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-57130/43600 от 27.07.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **21.20.23.199**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 августа 2023 года № 4918
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0070486

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 августа 2023 года № РЗН 2017/5664

Лист 1

На медицинское изделие

Раствор для приема внутрь Альфазокс, варианты исполнения:

1. Раствор для приёма внутрь Альфазокс, 1 флакон 200 мл с мерной чашечкой, в упаковке.
2. Раствор для приёма внутрь Альфазокс, пакетики - саше 10 мл, в упаковке.

Место производства:

1. Biofarma S.r.l., Via Castelliere, 2 - 33036 Mereto di Tomba (UD), Italy.
2. O.F.I. OFFICINA FARMACEUTICA ITALIANA S.P.A., Via A. Verga 14 24127 Bergamo (BG) Italy.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0123625