



Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELLA SALUTE UMANA, DELLA SALUTE ANIMALE E DELL'ECOSISTEMA
(ONE HEALTH) E DEI RAPPORTI INTERNAZIONALI
DIREZIONE GENERALE DELLA SALUTE ANIMALE
UFFICIO 5

DEC. n. API/REG/18/2025/V

IL DIRETTORE GENERALE

VISTO l'articolo 16 del decreto legislativo del 30 marzo 2001, n. 165 e ss.mm.;

VISTO il decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 e successive modificazioni e integrazioni "Codice dell'amministrazione digitale";

VISTO l'art. 95 del Regolamento (UE) 2019/6 del Parlamento Europeo e del Consiglio dell'11 dicembre 2018 relativo ai medicinali veterinari e che abroga la direttiva 2001/82/CE;

VISTO il decreto ministeriale 8 novembre 1993 di attuazione della direttiva della Commissione 91/412/CEE sulle Buone Prassi di Fabbricazione dei medicinali veterinari e successive modifiche ed integrazioni;

VISTO il Decreto Legislativo 7 dicembre 2023, n. 218 "Adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) 2019/6 del Parlamento europeo e del Consiglio dell'11 dicembre 2018 relativo ai medicinali veterinari e che abroga la direttiva 2001/82/CE, ai sensi dell'articolo 17 della legge 4 agosto 2022, n. 127"

VISTA la domanda del **18/06/2025** prot. n. **18035** con la quale la società **Redox Srl** chiede, ai sensi del paragrafo 3 dell'art. 95 del Regolamento (UE) n. 2019/6, per la propria officina **Redox Srl** sita in **Monza (MB) CAP 20900, viale G.B. Stucchi n. 62/26 e reparti distaccati viale G.B. Stucchi n. 62/1 e via Cascina Greppi n. 73 Sovico (MB)** la registrazione delle attività di fabbricazione (controlli qualità) di sostanze attive ad uso veterinario

VISTA la documentazione tecnica allegata alla domanda;

VISTA l'attestazione del pagamento della tariffa prevista dalle norme in vigore;

RITENUTO di poter accogliere la domanda di registrazione della Società **Redox Srl**



Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELLA SALUTE UMANA, DELLA SALUTE ANIMALE E DELL'ECOSISTEMA
(ONE HEALTH) E DEI RAPPORTI INTERNAZIONALI
DIREZIONE GENERALE DELLA SALUTE ANIMALE
UFFICIO 5

DECRETA

Art.1

La società **Redox Srl** – codice fiscale **06709300153** con sede legale in sito in **Monza (MB) CAP 20900, viale G.B. Stucchi n. 62/26** ha registrato l'attività di produzione (controlli qualità) di sostanze attive utilizzate come materiali di partenza nei medicinali veterinari presso l'officina di produzione **Redox Srl** sita in **Monza (MB) CAP 20900, viale G.B. Stucchi n. 62/26** e **reparti distaccati: viale G.B. Stucchi n. 62/1 Monza (MB) e via Cascina Greppi n. 73 Sovico (MB)**, secondo quanto riportato nelle pagine seguenti.

Il presente provvedimento viene rilasciato in formato elettronico ai sensi del Codice dell'amministrazione digitale e norme ad esso connesse.

IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Giovanni Filippini

**Documento prodotto in originale informatico e firmato digitalmente ai sensi del "Codice dell'Amministrazione Digitale" (d.lgs. n. 82/2005 e ss.mm.)*



Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELLA SALUTE UMANA, DELLA SALUTE ANIMALE E DELL'ECOSISTEMA
(ONE HEALTH) E DEI RAPPORTI INTERNAZIONALI
DIREZIONE GENERALE DELLA SALUTE ANIMALE
UFFICIO 5

- | | |
|--|--|
| 1. Numero di registrazione: | API/REG/18/2025/V |
| 2. Nome o “nome corporate” del registrante: | Redox Srl |
| 3. Indirizzo stabile o legale del registrante: | Monza (MB) CAP 20900, viale G.B. Stucchi n. 62/26 |
| 4. Indirizzo dei siti dove vengono seguite le attività oggetto di registrazione: | Monza (MB) CAP 20900, viale G.B. Stucchi n. 62/26
reparti distaccati:
Monza (MB) viale G.B. Stucchi n. 62/1
Sovico (MB) via Cascina Greppi n. 73 |
| 5. Base legale della registrazione: | Art. 95 Reg. (UE) 2019/6 |
| 6. Nome della persona dell'Autorità competente dello Stato membro, responsabile di convalidare la registrazione: | Dott. Giovanni Filippini

Direttore Generale
Direzione Generale della Salute Animale
Ministero della salute |
| 7. Firma* | |

Questo modulo di registrazione è valido solo se completo di tutte le pagine. L'autenticità di questo modulo di registrazione può essere verificata nella banca dati dell'Unione o con l'autorità convalidante.

Il titolare della registrazione di cui alla sezione 2 dovrà comunicare annualmente all'autorità competente una lista delle modifiche relative alle informazioni fornite in questo modulo di registrazione. Tutte le modifiche che possono avere un impatto sulla qualità o sicurezza delle sostanze attive elencate devono essere notificate immediatamente.

imposta di bollo assolta secondo la normativa vigente

**Documento prodotto in originale informatico e firmato digitalmente ai sensi del “Codice dell'Amministrazione Digitale” (d.lgs. n. 82/2005 e ss.mm.)*



Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELLA SALUTE UMANA, DELLA SALUTE ANIMALE E DELL'ECOSISTEMA
(ONE HEALTH) E DEI RAPPORTI INTERNAZIONALI
DIREZIONE GENERALE DELLA SALUTE ANIMALE
UFFICIO 5

Scopo della registrazione

Denominazione ed indirizzo del sito: **Monza (MB) CAP 20900, viale G.B. Stucchi n. 62/26 e reparti distaccati: viale G.B. Stucchi n. 62/1 Monza (MB) e via Cascina Greppi n. 73 Sovico (MB)**

Nome delle sostanze attive prodotte: **sostanze attive varie**

1 - Attività di Produzione – Sostanze attive	
F	Controlli di qualità
	1. Controlli chimico / fisici

Restrizioni o chiarimenti relativi allo scopo di queste attività registrate: nessuna/o.