

O'ZBEKISTON RESPUBLIKASI  
SOG'LIQNI SAQLASH  
VAZIRLIGI



МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

FARMASEVTIKA TARMOG'INI RIVOJLANTIRISH AGENTLIGI  
AGENCY ON DEVELOPMENT OF PHARMACEUTICAL INDUSTRY  
АГЕНТСТВО ПО РАЗВИТИЮ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОТРАСЛИ

DORI VOSITALARI, TIBBIY BUYUMLAR VA TIBBIY TEXNIKA  
EXPERTIZASI VA STANDARTIZATSIYASI DAVLAT MARKAZI

STATE CENTRE OF EXPERTIZE AND STANDARDIZATION OF  
MEDICINES, MEDICAL DEVICES AND MEDICAL EQUIPMENT

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ЦЕНТР ЭКСПЕРТИЗЫ И СТАНДАРТИЗАЦИИ  
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ИЗДЕЛИЙ МЕДИЦИНСКОГО НАЗНАЧЕНИЯ И  
МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ

RO'YXATDAN O'TKAZILGANLIK TO'G'RISIDAGI GUVOHNOMA  
REGISTRATION CERTIFICATE

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

Raqam / Number  
(Номер)

DV/M 00457/11/15

Dori vositasi yoki dori moddasi (substansiya) davlat  
ro'yxatidan o'tkazilgan sana / Date of state registration  
of drug or API (substance)

2020 yil 19 noyabr

Дата государственной регистрации лекарственного  
средства или лекарственного вещества (субстанции)

19 ноября 2020 года

Amal qilish muddati/  
Period of validity  
Срок действия

5 yil (2025 yil 19 noyabrgacha)

5 лет (до 19 ноября 2025 года)

Dori vositasining savdo nomi yoki dori moddasini  
(substansiya) xalqaro patentlanmagan nomi yoki boshqa  
nomi / Trade name of the drug or International  
Nonproprietary Name (INN) of API (substance) or other  
name /

ATSESOL-JURABEK

Торговое название лекарственного средства или  
международное непатентованное наименование (МНН)  
лекарственного вещества (субстанции) или другое  
название

АЦЕСОЛЬ-ЮРАБЕК

Dori shakli /  
Dosage form  
Лекарственная форма

Infuziya uchun eritma 250 ml, 400 ml  
(flakonlar)

Раствор для инфузий 250 мл, 400 мл  
(флаконы)

Dori vositasining dastlabki ro'yxatdan o'tkazilgan sanasi va  
guvohnoma raqami / Date of primary registration of drug and  
number of registration certificate / (Дата первичной  
регистрации лекарственного средства и номер  
регистрационного удостоверения)

DV/M 00457/11/15 27/11/15

**Ro'yxatdan o'tkazilganlik guvohnomasining egasi,  
davlati/**

**Holder of the registration certificate, country**

*Держатель регистрационного удостоверения, страна*

**"Jurabek Laboratories" MChJ QK**

**O'zbekiston Respublikasi**

*СП ООО "Jurabek Laboratories"*

*Республика Узбекистан*

**Ishlab chiqaruvchi (ishlab chiquvchi), korxonona, davlati/  
Manufacturer (developer) of drug, country /**

*Предприятие — производитель (разработчик), страна*

**"Jurabek Laboratories" MChJ QK**

**O'zbekiston Respublikasi**

*СП ООО "Jurabek Laboratories"*

*Республика Узбекистан*

**Dori modda (lar) yoki «in bulk» nomi, ishlab  
chiqaruvchi tashkilot, davlati\*/ Name of API  
(substance) or «in bulk» drug, manufacturer (s),  
country(s)\*/ Наименование лекарственного (ых)  
вещества (в) или «ин балк» продукции, организация-  
производитель, страна)\***

*натрия ацетата тригидрата-Массо*

*Organiques s.r.o., Чехия; Натрия хлорид-Hebei*

*Huachen Pharmaceutical Co., Ltd., Kıtay;*

*Калия хлорид-Hebei Huachen Pharmaceutical  
Co., Ltd., Kıtay*

**Ushbu guvohnoma mazkur dori vositasini tibbiyot amaliyotida qo'llash huquqini beradi.**

**This certificate entitles using this drug in medical practice.**

*Настоящее удостоверение дает право на использование данного лекарственного средства в медицинской практике*

**“Dori vositalari, tibbiy buyumlar va tibbiy texnika  
ekspertizasi va standartlashtirish Davlat markazi”  
DUK direktori**

**Director of SUE “State Center of Expertise and  
Standardization of Drugs, Medical Products and  
Medical Equipment”**

*(Директор ГУП “Государственный центр  
экспертизы и стандартизации лекарственных  
средств, изделий медицинского назначения  
и медицинской техники”)*



Imzo/  
Signature  
(подпись)

**SH.X.ABDUGANIEV**  
**Ш.Х.АБДУГАНИЕВ**

F.O.I./  
Name  
(Ф.И.О.)