

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 00580/01/16

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

2021 yil 21 yanvar

Дата государственной регистрации лекарственного
средства или лекарственного вещества (субстанции)

21 января 2021 года

Amal qilish muddati/

Period of validity

5 yil (2026 yil 21 yanvargacha)

Срок действия

5 лет (до 21 января 2026 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) / Торговое название лекарственного средства или
международное непатентованное наименование (МНН)
лекарственного вещества (субстанции) или другое название

Sipraksol

Ципраксол

Dori shakli /

Dosage form

Лекарственная форма

Infuzion eritma tayyorlash uchun konsentrat

100 mg/10 ml №5(1x5), №10 (2x5), (shisha

ampulalar) №10, №20, №30, №40, №50

(polipropilen yoki polietilen ampulalar)

Концентрат для приготовления инфузионного

раствора 100 мг/10 мл №5(1x5), №10 (2x5)

(стеклянные ампулы) №10, №20, №30, №40, №50

(полипропиленовые или полиэтиленовые ампулы)

Dori vositasining dastlabki ro'yxatdan o'tkazilgan sanasi
va guvohnoma raqami/Date of primary registration of
drug and number of registration certificate

DV/M 00580/01/16 15/01/16

(Дата первичной регистрации лекарственного средства
и номер регистрационного удостоверения)

**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 bulk» продукции, организация-производитель,
страна)**

*Цитрофлоксацин- Zhejiang Guobang
Pharmaceutical Co., Ltd., Kumai*

**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 v.v.b**

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

*(Вр.и.о директора ГУП “Государственный
центр экспертизы и стандартизации
лекарственных средств, изделий медицинского
назначения и медицинской техники”)*




Imzo/
Signature
(подпись)

M.M.YAKUBOV
М.М.ЯКУБОВ
F.O.I/
Name
(Ф.И.О.)