

O'ZBEKISTON RESPUBLIKASI
SOG'LIQNI SAQLASH
VAZIRLIGI



МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

FARMATSEVIKA 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 03111/04/20

Dori vositasi yoki dori moddasi (substansiya) davlat
ro'yxatidan o'tkazilgan sana /

2020 yil 22 aprel

Date of state registration of drug or API (substance)
Дата государственной регистрации лекарственного
средства или лекарственного вещества(субстанции)

22 апреля 2020 года

Amal qilish muddati/
Period of validity
Срок действия

5 yil (2025 yil 22 aprelgacha)

5 лет (до 22 апреля 2025 года)

Dori vositasining savdo nomi yoki dori moddasini
(substansiya) xalqaro patentlanmagan nomi yoki boshqa
nomi /

Blokast

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

Блокаст

Dorishakli /
Dosageform

inyeksiya uchun eritma 0,2% , 0,5% , 0,75% ,
1,0% 5 ml, 10 ml №10 (1x10) (shisha
ampulalar), №10(1x10), №20(2x10), №30
(3x10), №40 (4x10), №50 (5x10) (polipropilen
ampulalar, polietilen ampulalar)
раствор для инъекций 0,2% , 0,5% , 0,75% ,
1,0% 5 мл, 10 мл №10(1x10) (стеклянные
ампулы) , №10(1x10), №20(2x10), №30
(3x10), №40 (4x10), №50 (5x10)
(полипропиленовые ампулы,
полиэтиленовые ампулы)

Лекарственная форма

Ro'yxatdan o'tkazilganlik guvohnomasining egasi,
davlati/ Holder of the registration certificate, country

*Держатель регистрационного удостоверения,
страна*

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

*Предприятие — производитель (разработчик),
страна*

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)**

Ushbuguvohnomamazkur dorivositasinitibbiyotamaliyotida 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”)*

"Jurabek Laboratories" MChJ QK
O'zbekiston Respublikasi

*СП ООО "Jurabek Laboratories" Республика
Узбекистан*

"Jurabek Laboratories" MChJ QK
O'zbekiston Respublikasi

*СП ООО "Jurabek Laboratories"
Республика Узбекистан*

*Ротавакаина гидрохлорид- "Swati spentose.
PVT. Ltd- Индия*



Imzo/
Signature
(подпись)

SH.X.ABDUGANIEV
Ш.Х.АБДУГАНИЕВ

F.O.I./
Name
(Ф.И.О.)