

**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
EKSPERTIZASI 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 01042/10/16

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

2021 yil 5 noyabr

*Дата государственной регистрации лекарственного
средства или лекарственного вещества (субстанции)*

5 ноября 2021 года

**Amal qilish muddati/
Period of validity**
Срок действия

5 yil (2026 yil 5 noyabrgacha)

5 лет (до 5 ноября 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**

SEBROLAN

ЦЕБРОЛАН

**Dori shakli /
Dosage form**

**Inyeksiya uchun eritma 1 ml, 2 ml, 5 ml,
10 ml №5 (1x5), №10 (2x5), №10 (1x10)
(ampulalar)**

**Раствор для инъекций 1 мл, 2 мл, 5 мл,
10 мл №5 (1x5), №10 (2x5), №10 (1x10)
(ампулы)**

Лекарственная форма

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

DV/M 01042/10/16 04/10/16

*(Дата первичной регистрации лекарственного средства и
номер регистрационного удостоверения)*

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

**"REMEDY GROUP" MChJ QK,
O'zbekiston Respublikasi
СП ООО "REMEDY GROUP",
Республика Узбекистан**

Держатель регистрационного удостоверения, страна

"REMEDIY GROUP" MCHJ QK,
O'zbekiston Respublikasi
CP 000 "REMEDIY GROUP",
Respublika Uzbekistan
Комплексе нейтральное аминокислот -
Hangzhou Huajin Pharmaceutical Co., Ltd.
Kumau



Ishlab chiqaruvchi (ishlab chiqaruvchi), korxona, davlati/
Manufacturer (developer) of drug, country /
Предприятие — производитель (производитель), 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
«in bulk» продукция, организация-производитель,
страна)*

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 standartlashitish Davlat
markazi" DUK direktori

Director of SUE "State Center of Expertise and
Standardization of Drugs, Medical Products and
Medical Equipment"

(Директор TVП "Государственный центр
экспертизы и стандартизации лекарственных
средств, изделий медицинского назначения
и медицинской техники")