

O'ZBEKISTON RESPUBLIKASI
SOG'LIQNI SAQLASH
VAZIRLIGI



МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

FARMATSEVTIKA 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 02699/08/19

Dori vositasi yoki dori moddasi (substansiya) davlat
ro'yxatidan o'tkazilgan sana /
Date of state registration of drug or API (substance)
Дата государственной регистрации лекарственного
средства или лекарственного вещества(субстанции)

2019 yil 13 avgust

13 avgusta 2019 года

Amal qilish muddati/
Period of validity
Срок действия

5 yil (2024 yil 13 avgustgacha)

5 лет (до 13августа 2024 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

Plazmafor

Плазмафор

Dori shakli /
Dosage form

Infuziya uchun eritma 6%, 10% 100 ml, 250
ml, 500 ml (flakonlar)

Лекарственная форма

Раствор для инфузий 6%, 10% 100 мл, 250
мл, 500 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)

14/347/2

РУз 25/09/14

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

Holder of the registration certificate, country

*Держатель регистрационного удостоверения,
страна*

**Ishlab chiqaruvchi (ishlab chiquvchi), korxona,
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 балк» продукции, 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 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*

*Гидроксизил крахмал-Serumwerk Bernburg
AG; Натрия хлорид-Salinen Austria AG,
Австрия*



*Imzo/
Signature
(подпись)*

**SH.X.ABDUGANIEV
Ш.Х.АБДУГАНИЕВ**

*F.O.I./
Name
(Ф.И.О.)*