

ЎЗБЕКИСТОН RESPUBLIKASI
SOG'LIQNI SAQLASH
VAZIRLIGI



МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

«FARMATSEVTIKA MAHSULOTLARI XAVFSIZLIGI MARKAZI» DAVLAT MUASSASASI
STATE INSTITUTION «THE CENTER FOR PHARMACEUTICAL PRODUCTS SAFETY»
ГОСУДАРСТВЕННОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ «ЦЕНТР БЕЗОПАСНОСТИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ
ПРОДУКЦИИ»

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

Raqam / Number
(Номер)

DV/M 03119/05/20

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

2025 yil 25 iyul

Дата государственной регистрации лекарственного
средства или лекарственного вещества (субстанции)

25 июля 2025 года

Amal qilish muddati/
Period of validity
Срок действия

Cheklanmagan

Бессрочно

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

DITILIN-JURABEK

ДИТИЛИН-ЖУРАБЕК

Dori shakli /
Dosage form

Inyeksiya uchun eritma 2% 5 ml
№5 (1x5), №10 (2x5) (shisha ampulalar)

Лекарственная форма

Раствор для инъекций 2% 5 мл
№5 (1x5), №10 (2x5) (ампулы
стеклянные)

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

"Jurabek Laboratories" MChJ QK,
O'zbekiston Respublikasi

Держатель регистрационного удостоверения, страна

СП ООО "Jurabek Laboratories",
Республика Узбекистан

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

"Jurabek Laboratories" MChJ QK,
O'zbekiston Respublikasi

Предприятие — производитель (разработчик), страна

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)*

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

Суксаметония хлорид - MICRO ORGO
CHEM Pvt. Ltd., Индия

Vakolatli shaxs

Authorized person

Уполномоченное лицо



Imzo/
Signature
(подпись)

A.S.TEMIROV
A.C.ТЕМИРОВ

F.O.I./
Name
(Ф.И.О.)

001298 *