

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/X 04323/04/18
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)	2018 yil 27 aprel 27 апреля 2018 года
Amal qilish muddati/ Period of validity Срок действия	5 yil (2023 yil 27 aprelgacha) 5 лет (до 27 апреля 2023 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	Paratsetamol Парацетамол
Dori shakli / Dosage form Лекарственная форма	substansiya 50 kg (polietilen paketlar) субстанция 50кг (пакеты полиэтиленовые)
Ro'yxatdan o'tkazilganlik guvohnomasining egasi, davlati/ Holder of the registration certificate, country Держатель регистрационного удостоверения, страна	MEDCORP TRADE LLC, AQSH MEDCORP TRADE LLC, США

**Ishlab chiqaruvchi (ishlab chiquvchi), korxonasi,
davlati /**
Manufacturer (developer) of drug, country /
*Предприятие — производитель (разработчик),
страна*

**Farmson Pharmaceutical GUS. PVT., Ltd,
Hindiston**

*Farmson Pharmaceutical GUS. PVT., Ltd,
Индия*

**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*

**“Dori vositalari, tibbiy buyum 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, изделия медицинского назначения
и медицинской техники”)*



Imzo/
Signature
(подпись)

**Z.X. TADJIXANOV
З.Х. ТАДЖИХАНОВ**

F.O.I./
Name
(Ф.И.О.)