

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 STANRDATIZATSIYASI 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	
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)	
Amal qilish muddati/ Period of validity Срок действия	
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	
Dori shakli/ Dosage form Лекарственная форма	
Ro'yxatdan o'tkazilganlik guvohnomasining egasi, davlati/ Holder of the registration certificate, country Держатель регистрационного удостоверения, страна	
Ishlab chiqaruvchi (ishlab chiquvchi), korxonona, davlati/ Manufacturer (developer) of drug, country/ Предприятие — производитель (разработчик), страна	
Dori modda (lar) yoki «in balk» 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

Vakolatli shaxs	M.O'./	Imzo/	F.I.O./
Authorized person	Stamp	Signature	Name
Уполномоченное лицо	М.П.	подпись	Ф.И.О

\* Faqat dori vositalari uchun.

\* Only for drugs.

\* Только для лекарственных средств.

**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 STANRDATIZATSIIYASI 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**

\_\_\_\_\_dagi \_\_\_\_\_-sonli RO‘YXATDAN O‘TKAZILGANLIK

**GUVOHNOMASIGA**

**ILOVA**

**ATTACHMENT TO THE REGISTRATION CERTIFICATE**

№ \_\_\_\_\_ date \_\_\_\_\_

**ПРИЛОЖЕНИЕ К**

**РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**

от \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_

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

Vakolatli shaxs  
Authorized person  
Уполномоченное  
лицо

M.O‘./  
Stamp  
M.П.

Imzo/  
Signature  
подпись

F.I.O./  
Name  
Ф.И.О