

ЎЗБЕКISTON RESPUBLIKASI
SOG'LIQNI SAQLASH
VAZIRLIGI



МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

FARMATSEVIKA 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 07791/05/20

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)

2020 yil 18 may

18 мая 2020 года

Amal qilish muddati/
Period of validity
Срок действия

5 yil (2025 yil 18 maygacha)

5 лет (до 18 мая 2025 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

Ronkoleykin

Ронколейкин®

Dori shakli /
Dosage form
Лекарственная форма

Infuziya uchun va teri ostiga yuborish
uchun eritma 0,25 mg/ml (250 000 XB),
0,5 mg/ml (500 000 XB), 1 mg/ml
(1 000 000 XB) 1 ml N3 (ampulalar)
раствор для инфузий и подкожного
введения 0,25 мг/мл (250 000 МЕ),
0,5 мг/мл (500 000 МЕ), 1 мг/мл
(1 000 000 МЕ) 1 мл №3 (ампулы)

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

«Стратегия» MChJ, Rossiya

ООО «Стратегия», Россия

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

«НПК «Биотех» MChJ, Rossiya

ООО «НПК «Биотех», Россия

**Dori modda (lar) yoki «in bulk» nomi, ishlab
chiqaruvchi tashkilot, davlati*/**
**Name of API (substance) or «in bulk» drug,
manufacturer (s), country(s)*/**

*Интерлейкин-2 человека рекомбинантный -
ООО "НПК "Биотех", Россия*

*Наименование лекарственного (ых) вещества (в) или
«ин bulk» продукции, организация-производитель,
страна)**

**Ushbu guvoohnoma 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”)*



Imzo/
Signature
(подпись)

SH.X.ABDUGANIEV
Ш.Х.АБДУГАНИЕВ

F.O.I/
Name
(Ф.И.О.)