

O'ZBEKISTON 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/X 00268/04/15

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

2025 yil 19 dekabr

Дата государственной регистрации лекарственного
средства или лекарственного вещества (субстанции)

19 декабря 2025 года

Amal qilish muddati/
Period of validity
Срок действия

5 yil (2030 yil 19 dekabrgacha)

5 лет (до 19 декабря 2030 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

Vobenzim

ВОБЭНЗИМ

Dori shakli /
Dosage form

Ichakda eriydigan qobiq bilan qoplangan
tabletkalar №100 (5x20), №200 (10x20)
(blisterlar)

Лекарственная форма

Таблетки покрытые
кишечнорастворимой оболочкой
№100 (5x20), №200 (10x20) (блистеры)

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

Mucos Pharma GmbH & Co. KG,
Germaniya

Держатель регистрационного удостоверения, страна

**Mucos Pharma GmbH & Co. KG,
Германия**

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

Mucos Emulsionsgesellschaft mbH,
Germaniya

Предприятие — производитель (разработчик), страна

**Mucos Emulsionsgesellschaft mbH,
Германия**

**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)**

*Бромелаин - PT. Bromelain Enzyme (PT. BE),
Индонезия; Папаин - Enzybel International
S.A., Бельгия; Панкреатин - Terhormon S.p.A,
Италия; Рутозида тригидрат - Sichuan
Guang Song Pharmaceutical Co. Ltd., Китай;
Трипсин - Enzimas S.A., Аргентина; Ningbo
Linzyme Biosciences Co., Ltd., Китай;
Химотрипсин - Enzimas S.A., Аргентина;
Липаза - Атапо Enzyme Inc., Япония; Extrakt
Chemie, Германия; Амилаза - Атапо Enzyme
Inc., Япония; Extrakt Chemie, Германия;*

Ushbu guvoynoma 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



MO' /
Stamp
(МП)

Imzo /
Signature
(подпись)

A.S.TEMIROV
A.C.ТЕМИРОВ

F.O.I./
Name
(Ф.И.О.)

002801

