

БЕКИТЕМ

**Кыргыз Республикасынын
Саламаттык сактоо министрлигинин
алдындагы Дары каражаттары жана
медициналык буюмдар
департаментинин директорунун
орун басары**

Кысанов Т.А.

«14» январь 2025-ж.

Кошумча баракча – бейтап үчүн маалымат

**Индапамид SR, 1,5 мг, узак мөөнөттө бошонуучу, жука чел кабык менен капталган
таблеткалар**

Таасир берүүчү зат: индапамид

**Бул препаратты колдонуудан мурун кошумча баракчаны толугу менен окуп чыгыңыз,
анткени анда сиз үчүн маанилүү маалымат бар.**

- Кошумча баракчаны сактаңыз. Сиз аны кайра окушуңуз керек болушу мүмкүн.
- Кошумча суроолоруңуз болсо, дарыгерге же дарыкана кызматкерине кайрылыңыз.
- Препарат атайын сиз үчүн дайындалган. Аны башка адамдарга бербейиз. Бул алардын белгилери сиздикине дал келген күндө да аларга зыян келтириши мүмкүн.
- Эгерде сизде кандайдыр бир жагымсыз реакциялар байкалса, дарыгерге же дарыкана кызматкерине кайрылыңыз. Бул сунуш ар кандай мүмкүн болгон жагымсыз реакцияларга, анын ичинде кошумча баракчанын 4-бөлүмүндө көрсөтүлбөгөндөргө тиешелүү.

Кошумча баракчанын мазмуну

1. Индапамид SR препараты деген эмне, жана ал эмне үчүн колдонулат.
2. Индапамид SR препаратын алуудан мурун эмнени билишиңиз керек.
3. Индапамид SR препаратын кабыл алуу.
4. Мүмкүн болгон жагымсыз реакциялар.
5. Индапамид SR препаратын сактоо.
6. Таңгакчанын мазмуну жана башка маалымат.

1. Индапамид SR препараты деген эмне, жана ал эмне үчүн колдонулат

Индапамид SR артериялык кан басымын төмөндөтүүчү диуретикалык дары болуп саналат. Анын таасир берүү механизми заара чыгарууну көбөйтүү жана түздөн-түз кан тамырларын

кеңейтүү болуп саналат. Дары препаратынын таасири 24 саатка чейин созулат.

Колдонуу үчүн көрсөтмөлөр

Индапамид SR препараты чоң кишилердеги гипертонияны (жогорку аретриялык кан басымды) дарылоо үчүн көрсөтүлгөн.

2. Индапамид SR препаратын алуудан мурун эмнени билишиңиз керек

Каршы көрсөтмөлөр

Индапамид SR препаратын кабыл алып ичпеңиз:

- эгерде сизде индапамидге, башка сульфаниламиддерге же ушул препараттын башка компоненттерине (кошумча баракчанын 6-бөлүмүндө келтирилген) аллергиясы бар болсо;
- эгерде сизге оор бөйрөк алсыздыгы диагнозу коюлган болсо;
- боор энцефалопатиясы (баш мээнин бузулушуна алып келген оору) деп аталган боордун оор оорусу же абалын чагылдырган диагноз коюлган болсо;
- каныңызда калий деңгээли төмөн болсо (гипокалиемия).

Өзгөчө көрсөтмөлөр жана алдын алуу сактык чаралары

Индапамид SR препаратын кабыл алуу алдында сизди дарылаган дарыгерге же дарыкана кызматкерине кайрылыңыз.

Индапамид SR препаратын колдонууда өзгөчө этият болуу керек:

- сизде боор алсыздыгы калса;
- бөйрөк алсыздыгы болсо;
- кант диабетти бар болсо;
- подагра болсо;
- эгерде сизде гипокалиемия (кандагы калийдин төмөн деңгээли, мисалы, булчундардын алсыздыгы, титирөө же жүрөк ыргагынын бузулушу) пайда болуу коркунучу жогору болсо;
- суу-электролиттик баланстын бузулушу болсо;
- жарыкка сезгичтиктин жогорулашы диагнозу коюлган болсо;
- гиперкальциемияны өнүктүрүү коркунучу жогору болсо (кандын сары суусундагы кальцийдин концентрациясынын жогорулашы, атап айтканда, табиттин жоктугу, жүрөк айлануу, кусуу же жүрөк ритминин бузулушу менен);
- эгерде сизде кош калкан бездеринин иштешин текшерүү пландаштырылган болсо;
- индапамидди кабыл алгандан кийин бир нече саат же жуманын ичинде пайда болушу мүмкүн болгон көздүн кан тамырчалуу кабыгында суюктуктун топтолушу (хориоидалдык суу топтолуу) же көздүн ички басымынын жогорулашынын симптомдору болушу мүмкүн, ал Индапамид SR препаратын кабыл алып баштагандан кийин бир канча саат же бир канча жума байкалышы мүмкүн. Эгерде сизде мурда пенициллинге же

сульфонамиддерге аллергиялык реакция болсо, сизде хориоидалдык суу толуу пайда болуу коркунучу жогору болушу мүмкүн.

Дары препараттын курамына кирген активдүү зат спортчуларда допингге каршы тесттин оң натыйжаларына алып келиши мүмкүн экенине спортчулар көңүл бурушу керек.

Дарылаган дарыгер натрийдин, калийдин (дарылоо менен төмөндөшү мүмкүн) же кальцийдин (дарылоо менен көбөйүшү мүмкүн) деңгээлин баалоо үчүн кан анализин тапшырышы мүмкүн.

Эгерде сиз жогоруда сүрөттөлгөн шарттардын кайсынысы болбосун сизге тиешелүү деп ойлосоңуз же бул препаратты колдонуудан шектенсеңиз, анда сиз дарыгерге же фармацевтке кайрылышыңыз керек.

Улгайган курактагы бейтаптар

Индапамид SR препараты улгайган бейтаптарда бөйрөктүн иштеши нормалдуу болсо же бөйрөк функциясы бир аз гана бузулганда гана колдонсо болот.

Дарыгер оорунун жашын, дене салмагын жана жынысын эске алуу менен дары дозасын жөнгө салат.

Балдар жана өспүрүмдөр

Индапамид SR препараттын 18 жашка чейинки балдар жана өспүрүмдөр үчүн бербениз, анткени анын натыйжалуулугу жана коопсуздугу бул курак тобунда аныкталган эмес.

Башка дары препараттары жана Индапамид SR дары препараттары

Эгерде сиз башка дары препараттарды кабыл алып жатсаңыз, жакында эле кабыл алган болсоңуз же башка дарыларды кабыл ала баштасаңыз, дарыгерге же дарыкана кызматкерине айтыңыз.

Сиз Индапамид SR препараттын кабыл албашыңыз керек литий (депрессияны дарылоо үчүн колдонулат), препараттары менен бир убакта анткени бул кандагы литийдин концентрациясын жогорулатат.

Төмөнкү дары препараттарды ичип жатсаңыз, сөзсүз түрдө дарыгерге айтыңыз, анткени аларды чогуу кабыл алууда өзгөчө этият болушуңуз керек:

- жүрөк аритмиясын дарылоодо колдонулган препараттар (мисалы, хинидин, гидрохинидин, дизопирамид, амиодарон, соталол, дофетилид, ибутилид, оймок гүл препараттары);
- депрессия, тынчсыздануу, шизофрения сыяктуу психикалык бузулуулар үчүн колдонулган антипсихотикалык препараттар: фенотиазиндин туундулары (хлорпромазин, циамемазин, левомепромазин, тиоридазин, трифторперазин); бензамид туундулары (амисульприд, сульпирид, сультоприд, тиаприд); бутирофенон туундулары (дроперидол, галоперидол); трициклдик антидепрессанттар, нейролептиктер;
- бепридил (көкүрөк оорусун пайда кылган жүрөктүн ишемиялык оорусун дарылоо үчүн колдонулат);

- цизаприд, дифеманил (ашказан-ичеги ооруларын дарылоодо колдонулат);
- спарфлоксацин, моксифлоксацин жана эритромицин кан тамырга колдонулат (жугуштуу ооруларды дарылоо үчүн антибиотиктер);
- амфотерицин В, кан тамырга колдонулат (мите козу карынга каршы препарат);
- винкамин (улгайган курактагы бейтаптарда когнитивдик бузулууларды дарылоо үчүн кан тамырга колдонулуучу дары препараты);
- галофантрин (безгектин кээ бир түрлөрүн дарылоо үчүн колдонулуучу мителерге каршы дары препараты);
- мизоластин (мисалы, чөп бөрү жатышы сыяктуу аллергиялык реакцияларды дарылоо үчүн колдонулат);
- пентамидин (пневмониянын кээ бир түрлөрүн дарылоо үчүн колдонулат);
- ооруну басаңдатуучу таасири бар стероиддик эмес сезгенүүгө каршы препараттар (мисалы, ибупрофен) же ацетилсалицил кислотасынын жогорку дозалары (аспирин);
- оор астма жана ревматоиддик артрит, анын ичинде ар кандай шарттарды дарылоо үчүн ичип колдонулган кортикостероиддер;
- баклофен (мисалы, чаржайыт склероз сыяктуу ооруларда булчуңдардын катуулугун дарылоо үчүн колдонулат);
- ангиотензинге кубултуучу ферменттин (АКФ) ингибиторлору (жогорку аретриялык кан басымы жана жүрөк жетишсиздигин дарылоо үчүн колдонулат);
- калий сактагыч диуретиктер (амилорид, спиронолактон, триамтерен);
- перистальтикасын стимулдаштыруучу ич алдырма дарылар;
- метформин (кант диабетин дарылоодо колдонулат);
- рентгенконтрасттык заттар, йод камтылган (рентгендик изилдөөлөр үчүн колдонулат);
- кальций же кальций жетишсиздигин толтуруучу башка каражаттарды камтыган таблеткалар;
- циклоспорин, такролимус же орган жана ткандарды жалгаштыруудан кийин иммундук системаны басаңдатуучу башка дарылар же аутоагрессия менен ооруган же катуу ревматикалык же дерматологиялык ооруларды дарылоодо колдонулган препараттар;
- тетракозактид (Крон оорусун дарылоодо колдонулат);
- аллопуринол (подаграны дарылоодо колдонулат).

Кош бойлуулук жана эмчек эмизүү

Эгерде сиз кош бойлуу же эмчек эмизген болсоңуз, кош бойлуу болушу мүмкүн деп ойлосоңуз же кош бойлуулукту пландаштырып жатсаңыз, бул дары препаратын колдонуудан мурун дарыгериниз же фармацевтиниз менен кеңешиңиз.

Кош бойлуу аялдарга диуретиктерди колдонуудан алыс болуу керек. Диуретиктер бала тонунун жетишсиздигине жана түйүлдүктүн өнүгүү коркунучуна алып келиши мүмкүн.

Эгерде сиз кош бойлуулукту пландаштырып жатсаңыз же дарылоо учурунда кош бойлуу болуп калсаңыз, кош бойлуулукка туура келген альтернативалуу дарылоону мүмкүн болушунча тезирээк табышыңыз керек.

Индапамид эмчек сүтү менен бөлүнүп чыгат. Ушул себептен улам, эмчек эмизүү учурунда дары препаратын колдонуу сунушталбайт.

Унаа каражаттарын айдоо жана механизмдер менен иштөө

Индапамид SR препаратын колдонуу учурунда, өзгөчө дарылоонун башында же кошумча антигипертензиялык препаратты колдонуу учурунда, баш айлануу же чарчоо сыяктуу кан басымынын төмөндөшү менен байланышкан симптомдор пайда болушу мүмкүн (4-бөлүмдү караңыз). Эгерде бул белгилер пайда болсо, унаа каражаттарын айдоодон жана механизмдерди иштетүүдөн алыс болуңуз.

Индапамид SR препараты лактозаны камтыйт

Эгер сизде кээ бир канттарга көтөрө албастык бар болсо, бул дары препаратын ичерден мурун дарыгерге кайрылыңыз.

3. Индапамид SR препаратын кабыл алуу

Дары препаратын дайыма дарыгердин же дарыкана кызматкеринин сунуштарына ылайык кабыл алыңыз.

Эгерде шектенсеңиз, дарыгериңизге же фармацевтке кайрылыңыз.

Сунушталган доза

Адатта 1 таблеткадан (1,5 мг) суткасына колдонулат.

Чоң дозаларда индапамид күчтүү антигипертензиялык таасирге ээ эмес.

Маршрут жана (же) колдонуу ыкмасы

Ичип кабыл алынат, айрыкча эртең менен.

Таблетка суу менен бүтүндөй жутулушу керек. Таблетканы чайнабаш керек. Дары препаратын тамакка карабай ичсе болот.

Дарылоонун узактыгы

Артериялык гипертензияны дарылоо үчүн препараттар үзгүлтүксүз кабыл алынышы керек.

Эгерде сиз Индапамид SR препаратын кадимки абалдан көбүрөөк кабыл алган болсоңуз

Катуу интоксикациянын натыйжасында суу-электролит балансынын бузулушу (кандагы натрий менен калийдин аздыгы), жүрөк айлануу, кусуу, артериялык кан басымынын төмөндөшү, булчуңдардын карышуусу, баш айлануу, уйкучулук, багытты жоготуу, полиурия (зааранын көбөйүшү), олигурия (бөйрөк менен бөлүнүп чыккан зааранын азайышы) анурияга алып келиши мүмкүн (айлануучу кандын көлөмүнүн азайышынан).

Эгерде сиз сунуш кылынгандан жогорураак дозасын кабыл алсаңыз, дароо дарыгериңизге же дарыкана кызматкерине кабарлашыңыз керек, анткени ашказанды жуу же стационардык шартта башка тийиштүү дарылоо талап кылынышы мүмкүн.

Индапамид SR препаратын кабыл алууну унутуп калсаңыз

Эгерде сиз препараттын бир дозасын өткөрүп жиберсеңиз, кийинки дозаны кадимки убакта кабыл алуу керек.

Өткөрүлгөн дозанын ордун толтуруу үчүн эки эселенген дозаны кабыл албаңыз.

Индапамид SR препаратын кабыл алууну токтотсоңуз

Артериалдык гипертензияны дарылоо үзгүлтүксүз жүрүп жаткандыктан, адегенде дарыгериниз менен кеңешпей туруп, дарыны колдонууну токтотпоңуз.

Дарыны колдонуу боюнча суроолоруңуз болсо, дарыгерге же дарыкана кызматкерине кайрылыңыз.

4. Мүмкүн болгон жагымсыз реакциялар

Бардык дары препараттары сыяктуу эле Индапамид SR жагымсыз реакцияларга алып келиши мүмкүн, бирок аларды баары эле пайда боло бербейт.

Индапамид SR препаратын кабыл алууну токтотуңуз жана төмөнкү олуттуу жагымсыз реакциялардын бири пайда болгондо дароо медициналык жардамга кайрылыңыз:

- Квинке шишимиги жана/же бөрү жатыш. Квинке шишимиги буттун же беттин терисинин шишимиги, эриндин жана/же тилдин шишимиги, тамактын жана/же дем алуу жолдорунун былжыр челинин шишип, жутуунун жана дем алуунун кыйындашы менен көрүнөт. Бул белгилер пайда болсо, дароо медициналык жардамга кайрылыңыз. Мындай реакциялар өтө сейрек кездешет, 10 000ден 1 адамдан көп эмес.
- Теринин оор реакциялары, анын ичинде кеңири таралган териде исиркектер, бүт дененин кызарышы, катуу кычышуу, ыйлаакчалар, теринин шишимиги жана кабыгы, былжыр челдин сезгениши (Стивенс-Джонсон синдрому) же башка аллергиялык реакциялар. Мындай реакциялар өтө сейрек кездешет, 10 000ден 1 адамдан көп эмес.
- Жүрөк ритминин бузулушу, анткени алар өмүргө коркунуч туудурушу мүмкүн. Мындай реакциялардын пайда болуу жыштыгы белгисиз.
- Ичтин жана белдин катуу оорушу, ошондой эле жалпы ден соолуктун бузулушуна алып келиши мүмкүн болгон уйку безинин сезгениши. Мындай реакциялар өтө сейрек кездешет, 10 000ден 1 адамдан көп эмес.
- Боор оорусу менен байланышкан мээ оорулары (боор энцефалопатиясы). Мындай реакциялардын пайда болуу жыштыгы белгисиз.
- Боордун сезгениши (гепатит). Мындай реакциялардын пайда болуу жыштыгы белгисиз.

Жыштыгын азайтуу үчүн, башка жагымсыз реакциялар төмөнкүлөрдү камтышы мүмкүн:

Тез-тез (10 адамдан 1ге чейин таасир этиши мүмкүн):

- темгилдүү-папулездук исиркектер;
- аллергиялык реакциялар, айрыкча, аллергиялык реакцияларга жакын бейтаптарда же астма менен ооругандарда;

- кандагы калийдин аздыгы (гипокалиемия), булчундардын алсыздыгына алып келиши мүмкүн.

Тез эмес (100 кишиден 1ге чейин таасир этиши мүмкүн):

- кусуу;
- пурпура (тери исиркектери, ич жана муундардын оорушу белгилери менен пайда болгон ооруксунуу);
- кандагы натрийдин төмөн деңгээли (гипонатриемия), бул суусузданууга жана кан басымынын төмөндөшүнө алып келиши мүмкүн;
- эрекцияга жете албагандык же кармап туруунун мүмкүн эместиги (эректилдик дисфункция).

Сейрек (1000 адамдан 1ге чейин таасир этиши мүмкүн):

- күчөгөн чарчоо, баш айлануу, баш оору, парестезия (сезим «теринин чымыроосу», кычышуу);
- жүрөк айлануу, ич катуу, ооз көндөйдө кургоо;
- кандагы хлордун аздыгы (гипохлоремия);
- кандагы магнийдин төмөн деңгээли (гипомагниемия).

Абдан сейрек (10 000 адамдын 1ине чейин таасир этиши мүмкүн):

- тромбоцитопения (тромбоциттер санынын азайышы, кан агуу жана көгөргөн жерлерди жогорулатат), лейкопения (кандагы лейкоциттердин жалпы санынын азайышы, сасык тумоого окшош симптомдорду пайда кылат, калтыроо жана тамактын оорунун – дарыгердин кеңеши талап кылынат), агранулоцитоз (толук же дээрлик толук кандагы гранулоциттердин (лейкоциттердин бир түрү) жоголуп кетиши), апластикалык анемия (кызыл кан клеткаларынын санынын азайышы сөөк чучугунун жоктугунан же толук эмес түзүлүшүнөн улам пайда болот), гемолитикалык анемия (эритроциттердин санынын азайышы);
- жүрөк ритминин бузулушу (жүрөктүн өтө тез согуусу же «бүлбүлдөөсү» сезими менен көрүнөт), артериялык кан басымынын төмөндөшү;
- бөйрөк алсыздыгы (алсыздык, чарчоо, тез-тез заара чыгаруу, теринин кычышуусу, буту-колдун шишимиги менен көрүнөт);
- боор функциясынын бузулушу;
- кандагы кальцийдин жогорку деңгээли (гиперкальциемия).

Жыштыгы белгисиз (пайда болуу жыштыгын жеткиликтүү маалыматтардын негизинде аныктоо мүмкүн эмес):

- көздүн басымынын жогорулашынан улам көрүү курчтугунун төмөндөшү же көздүн оорушу (көздү курчап турган тамырчалуу чел кабыкта суюктуктун топтолушунун мүмкүн болуучу белгилери – тамырчалуу кабык менен склеранын ортосунда суюктуктун ашыкча топтолушу же курч жабык бурчтуу глаукома);
- эс-учун жоготуу;

- системалык кызыл канчоонун (иммундук системанын оорусу, ал муундардын, тарамыштардын жана ички органдардын сезгенүүсүнө алып келет жана алсыздык, чарчоо, салмак кошуу жана муундардын оорушу менен көрүнөт) жүрүшүнүн начарлашы;
- фотосенсибилизация (теринин сырткы көрүнүшүнүн өзгөрүшү) күнгө же жасалма УК нурлануусунан кийин;
- жакындан көрүү (миопия), көрүүнүн начарлашы, бүдөмүк көрүү;
- кандын сүрөттөлүшүн өзгөртүү, алар үчүн дарылоочу дарыгер кошумча изилдөөлөрдү жана тесттерди дайындай алат. Лабораториялык көрсөткүчтөрдөгү өзгөрүүлөр төмөнкүлөрдү камтышы мүмкүн:
 - заара кислотасынын жогорку деңгээли (подаграны пайда кылуучу же начарлатуучу зат, айрыкча буттун муундарында);
 - кант диабети менен ооруган кандагы глюкоза концентрациясын жогорулатуу;
 - боор ферменттеринин активдүүлүгүн жогорулатуу;
- ЭКГдагы өзгөрүүлөр.

Жагымсыз реакциялар жөнүндө кабарлоо

Эгерде сизде кандайдыр бир жагымсыз реакциялар байкалса, дарыгерге же фармацевтке кайрылыңыз. Бул сунуш ар кандай мүмкүн болгон жагымсыз реакцияларга, анын ичинде кошумча баракчада көрсөтүлбөгөндөргө тиешелүү. Сиз ошондой эле жагымсыз реакциялар жөнүндө түздөн-түз кабарлай аласыз (төмөндө караңыз). Жагымсыз реакциялар жөнүндө билдирүү менен сиз препараттын коопсуздугу жөнүндө көбүрөөк маалымат берүүгө жардам бере аласыз.

Беларусь Республикасы

Беларусь Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин «Саламаттык сактоодо экспертиза жана тестирилөө борбору» УИ

Дареги: 220037, Минск, Товарищеский тар көчөсү, 2а

Фармакокозөмөл бөлүмүнүн телефону/факсы: +375 (17) 242 00 29

Электрондук дареги: rcpl@rceth.by

Сайт: www.rceth.by

Кыргыз Республикасы

Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин алдындагы Дары каражаттары жана медициналык буюмдар департаменти

Дареги: 720044, Бишкек ш., 3-линия көч., 25

Тел: +996 (312) 21-92-88

Ишеним телефону: 008 800 26 26

Тел. / факс: +996 (312) 21-05-08

Электрондук дареги: dlsmi@pharm.kg

Сайт: http://www.pharm.kg

5. Индапамид SR препаратын сактоо

Дары препаратын балдар жетпеген жерде жана бала көрө албагыдай кылып сактаңыз.

Блистерде жана картон кутуда көрсөтүлгөн жарактуулук мөөнөтү (жарактуулук мөөнөтү) өткөндөн кийин препаратты колдонбоңуз.

Жарактуулук мөөнөтү - көрсөтүлгөн айдын акыркы күнү.

25°C дан ашпаган аба табында сактоо керек.°

Дары препаратын канализацияга ыргытпаңыз. Керексиз болгон дарыны кантип утилизация (жок кылууну) кылууну дарыкана кызматкеринен сураңыз. Бул чаралар айлана-чөйрөнү коргоого мүмкүндүк берет.

6. Таңгакчанын мазмуну жана башка маалымат

Индапамид SR препаратын камтыйт

Таасир берүүчү зат индапамид болуп саналат.

Ар бир таблетка 1,5 мг индапамидди камтыйт.

Көмөкчү заттар:

- таблетканын өзөгү: лактоза моногидраты, карбомер, гидроксипропилцеллюлоза, магний стеараты, коллоиддик суусуз кремний диоксиди, тальк;
- чел кабыгы: гипромеллоза, титандын диоксиди (E 171), лактоза моногидраты, макрогол 3000, глицерин триацетаты, темир (III) оксид сары (E 172), темир (III) оксид кызыл (E 172), темир (III) оксид кара (E 172).

Индапамид SR препаратынын сырткы көрүнүшү жана таңгакчанын курамы

Таблеткалар тегерек формада, эки бети томпок, жука чел кабык менен капталган, ачык кызгылт түстө, бир аз одуракай бети бар.

14 же 15 таблеткадан ПВХ/ПВДХ пленкадан жана алюминий фольгадан жасалган контурдук уячалуу таңгакчада (блистерде).

14 таблеткадан же 15 таблеткадан турган 2 же 4 контурдук уячалуу таңгактары кошумча баракча менен бирге картон кутуга салынган.

Каттоо күбөлүк ээси жана өндүрүүчүсү

«ПОЛЬФАРМА» АК фармацевтикалык заводу

Пельплинска көч., 19, 83-200 Старогард Гданьски, Польша

Телефон номери: +48 58 5631600

Факс номери: +48 58 5622353

Электрондук дареги: phv@polpharma.com

Дары препараты жөнүндө бардык маалымат алуу үчүн, каттоо күбөлүк ээсинин жергиликтүү өкүлүнө кайрылыңыз

Беларусь Республикасы

ЖЧК «АКРИХИН БиУай»

220026, Минск ш., Бехтерев көч., 7-409

Телефон/факс: +375 17 368 59 98

Электрондук дареги: sergei.levyj@akrikhin.by

Кыргыз Республикасы

«Химфарм» АКнын Кыргыз Республикасындагы өкүлчүлүгү

Бишкек ш., Орозбеков көч., 52-54, 3-кабат

Телефон номери: +996312621251

Электрондук дареги: pvh-kg@santo.kz

Дары препараты ЕАЭБге мүчө мамлекеттерде төмөнкү фирмалык аталыштар менен катталган:

Беларусь Республикасы: Индапен Ретард

Кыргыз Республикасы: Индапамид SR

Кошумча баракча кайра каралып чыккан:

Башка маалымат булактары

Дары препараты жөнүндө толук маалымат Биримдиктин веб-сайтында бар

<http://eec.eaeunion.org/>

Кошумча баракча Биримдиктин бардык тилдеринде Биримдиктин веб-сайтында жеткиликтүү.