

БЕКТЕМ

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

Кысанов Т.А.

« 31 »

2025-ж.

Кошумча баракча - бейтап үчүн маалымат

Тромбопол, 75 мг, чел кабык менен капталган, ичегиде эриген таблеткалар
Тромбопол, 150 мг, чел кабык менен капталган, ичегиде эриген таблеткалар

Таасир берүүчү зат: ацетилсалицил кислотасы

Препаратты кабыл алуудан мурда кошумча баракчаны толугу менен окуп чыгыңыз, анткени анда сиз үчүн маанилүү маалыматтар камтылган.

- Кошумча баракчаны сактап коюңуз. Сизге аны кайра окуп чыгуу талап кылынышы мүмкүн.
- Эгер сизде кошумча суроолоруңуз пайда болсо, дарылап жаткан дарыгерге же дарыкананын кызматкерине кайрылыңыз.
- Препарат сизге гана дайындалган. Аны башка адамдарга бербениз. Алардын ооруларынын симптомдору сиздики менен окшош болсо да, ал аларга зыян алып келиши мүмкүн.
- Эгер сизде кандайдыр-бир жагымсыз реакциялар пайда болсо, анда дарылап жаткан дарыгерге же дарыкананын кызматкерине кайрылыңыз. Бул сунуштама пайда болушу мүмкүн болгон бардык жагымсыз реакцияларга, ошондой эле кошумча баракчанын 4-бөлүмүндө көрсөтүлбөгөн жагымсыз реакцияларга да тиешелүү.

Кошумча баракчанын мазмуну

1. Тромбопол препараты деген эмне жана качан кабыл алынат
2. Тромбопол препаратын кабыл алуунун алдында эмнени билүү керек
3. Тромбопол препаратын кабыл алуу
4. Пайда болушу мүмкүн болгон жагымсыз реакциялар
5. Тромбопол препаратын сактоо
6. Таңгактын ичиндегиси жана башка маалыматтар

1. Тромбопол препараты деген эмне жана качан кабыл алынат

Тромбопол препаратында таасир берүүчү зат болгон ацетилсалицил кислотасы (АСК) камтылат.

Тромбопол препараты антиагреганттык каражаттардын тобуна таандык - тромбоциттердин агрегациясын (жабышуу) ингибирлейт.

Колдонууга көрсөтмөлөр

- Жүрөк-кан тамыр ооруларынын өрчүү коркунучу жогору болгон жана миокарда инфаркты кайталанган бейтаптарда курч миокарда инфарктына баштапкы алдын ала чара көрүү;
- Туруктуу эмес стенокардия (ошондой эле курч миокарда инфарктынын өрчүүсүнө күмөн саноо) жана туруктуу стенокардия;
- инсультка алдын ала чара көрүү (ошондой эле мээдеги кан айлануунун келип-кетүүчү бузулуусу бар бейтаптарда);
- мээдеги кан айлануунун келип-кетүүчү бузулуусуна алдын ала чара көрүү;
- кан тамырларга инвазиялык кийлигишүүлөрдөн жана операциялардан кийин тромбоэмболияга алдын ала чара көрүү (кан тамырдын тромб менен курч бүтөлүүсү) (мисалы, толто-жүрөк туташтыруусу, күрөө тамырлардын эндартерэктомиясы, артериовеноздук туташтыруусу, коронардык артерияларга стент коюу жана ангиопластика, күрөө тамырлардын ангиопластикасы);
- терең артериялардын тромбозуна жана өпкө артериясынын жана анын бутактарынын тромбоэмболиясына алдын ала чара көрүү (ошондой эле кеңири хирургиялык кийлигишүүнүн натыйжасында узакка созулган иммобилизацияда).

2. Тромбопол препаратын кабыл алуунун алдында эмнени билүү керек

Каршы көрсөтмөлөр

Төмөнкүдөй учурларда Тромбопол препаратын кабыл албаңыз:

- эгер сизде ацетилсалицил кислотасына, башка салицилаттарга же препараттын башка курам бөлүктөрүнө аллергияңыз бар болсо (кошумча баракчанын 6-бөлүмүндө көрсөтүлгөн);
- эгер сиздин оору таржымалыңызда салицилаттарды жана башка стероиддик эмес сезгенүүгө каршы каражаттарды (ССКК) кабыл алуудан козголгон колко астмасы болсо; колко астмасынын, мурундун жана анын тегерегиндеги кобулдардын кайталанган полипозунун, АСК көтөрө албастыктын айкалышы;
- эгер сизде ашказан-ичеги жолунун эрозиялык-жара жабыркоолоруна диагноз коюлса (курчуу баскычында);
- эгер сизде ашказан-ичеги кан агуусу бар болсо;
- эгер сизде абдан канталаган жагдай болсо (геморрагиялык диатез);
- эгер сиз метотрексат препаратын (кээ бир онкологиялык, аутоиммундук жана сезгенүү ооруларын дарылоодо иммунитетти басынтуу үчүн колдонулат) жумасына 15 мг жана андан жогорку дозада кабыл алып жатсаңыз;
- эгер сиз кош бойлуулуктун биринчи же үчүнчү үч айлыгында болсоңуз;

- эгер сиз бала эмизип жатсаңыз;
- эгер курагыңыз 18 жашка чейин болсо;
- эгер сизде бөйрөк функциясынын оор бузулуусу бар болсо;
- эгер сизде боор функциясынын оор бузулуусу бар болсо;
- эгер сизде өнөкөт жүрөк жетишсиздиги бар болсо.

Өзгөчө көрсөтмөлөр жана алдын алуу этияттык чаралары

Тромбопол препаратын кабыл алуудан мурда дарылап жаткан дарыгер же дарыкананын кызматкери менен кеңешиңиз.

Төмөнкүдөй учурларда Тромбопол препаратын этияттык менен колдонуу керек:

- эгер сизде ооруксуздандыруучу, сезгенүүгө каршы жана кызыл жүгүрүккө каршы препараттарга аллергияңыз (жогорку сезгичтигиңиз) бар болсо, ошондой эле башка заттарга аллергиялык реакцияларыңыз бар болсо;
- эгер сизде азыркы учурда же мурда ашказан-ичеги жолунун жара жабыркоолору болсо, ошондой эле ашказан-ичеги жолунун өнөкөт жана кайталанган жабыркоолору же ашказан-ичеги кан агуулары болсо;
- эгер сизде астма, дем алуу системасынын өнөкөт оорусу, чөп бөрү жатышы же мурундагы полиптери, ошондой эле башка заттарга аллергиялык реакциялары бар болсо (мисалы, тери реакциялары, кычышуу, бөрү жатыш);
- эгер сизде организмдин ар кандай ткандарында заара кислотасынын туздарынын топтолуусу менен коштолгон оору (подагра) бар болсо же кандын сары суусунда заара кислотасынын камтылуусу жогору болсо (гиперурикемия). Төмөнкү дозадагы АСК подаграга жакындыгы бар бейтаптарда анын курч кармоосуна алып келиши мүмкүн;
- эгер сизде бөйрөк жана (же) боор функциясынын бузулуулары бар болсо; анткени препараттын жагымсыз таасирлеринин күчөп кетүү коркунучу бар;
- эгер сизде глюкоза-6-фосфат-дегидрогеназанын жетишсиздигинин оор түрү болсо (сейрек кездешүүчү тукум ккуган оору), анткени гемолиздин жана гемолитикалык анемиянын өрчүү коркунучу бар;
- эгер сиз кош бойлуулуктун экинчи үч айлыгында болсоңуз;
- кээ бир препараттар менен чогуу колдонууда («Башка препараттар жана Тромбопол препараты» бөлүмүн караңыз).

АСКны этанол менен чогуу колдонууда (алкоголдук ичимдиктер, көбүнчө) ашказан-ичеги жолунун былжыр чел кабыгынын жабыркоо коркунучу жана кан агуу убактысынын узаруу коркунучу жогору болот.

АСКнын тромбоциттердин жабышуусуна (агрегациясына) басынтуучу таасири кабыл алуудан кийин бир канча күндүн ичинде сакталат, мындан улам, оперативдик кийлигишүүдө же операциядан кийинки мезгилде (ошондой эле кичине хирургиялык операциялар, мисалы, тиш жулуу) кан агуу коркунучу жогорулашы мүмкүн. Белгиленген операцияга 5-7 күн калганда Тромбопол препаратын кабыл алууну токтотуу керек.

Балдар жана өспүрүмдөр

Бул препарат балдарга жана 18 жашка чейинки өспүрүмдөргө каршы көрсөтүлгөн, анткени бул курактагы топто препараттын натыйжалуулугу жана коопсуздугу тууралуу маалыматтар жок.

Башка препараттар жана Тромбопол препараты

Эгер сиз кандайдыр бир башка дары препараттарды азыркы учурда кабыл алып жатсаңыз, жакынкы арада кабыл алган болсоңуз же кабыл алууга туура келип жатса, дарылап жаткан дарыгерге же дарыкананын кызматкерине маалымдаңыз.

Тромбопол препараттын колдонуу каршы көрсөтүлгөн:

- жумасына 15 мг жана андан жогорку дозада метотрексат препараты менен: метотрексаттын гематологиялык токсиндүүлүгүнүн жогорулоосунан улам («Каршы көрсөтмөлөр» бөлүмүн караңыз).

Эгер сиз төмөнкү препараттарды колдонуп жатсаңыз дарыгерге маалымдаңыз:

- кан уюну басынтуучу препараттар (антикоагулянттар) (мисалы, аценокумарол, варфарин, гепарин);
- тромбдорду эритүүчү препараттар (тромболитикалык) же тромбдордун түзүлүүсүнө тоскоолдук кыла турган башка (антиагреганттык) препараттар;
- башка стероиддик эмес сезгенүүгө каршы препараттар, ошондой эле салицилаттар;
- подаграда колдонулуучу препараттар (мисалы, пробенецид жана бензбромарон);
- диабетке каршы ичип кабыл алына турган препараттар (мисалы, толбутамид жана глибенкламид), ошондой эле инсулин;
- тромбоциттердин жабышуусун (агрегациясын) басынтуучу препараттар (мисалы, тиклопидин);
- депрессияны жана коркуу сезимдерин дарылоодо колдонулуучу препараттар (мисалы, флуоксетин жана пароксетин);
- заара айдоочу препараттар (мисалы, фуросемид);
- системалык глюкокортикостероиддер;
- жогорку кан басымын дарылоо үчүн препараттар (антигипертензивдик препараттар) (мисалы, эналаприл жана каптоприл);
- вальпроя кислотасы (талмага каршы препарат);
- жумасына 15 мг дан азыраак дозаларда метотрексат;
- дигоксин (жүрөк препараты).

Метамизол жана башка ССМК (ошондой эле ибупрофен, напроксен) – ооруксуздандыруучу жана дененин ысык табын төмөндөтүүчү препараттар коштоп колдонууда АСКнын тромбоциттердин агрегациясына таасирин азайтышы мүмкүн. Ошондуктан, эгер сиз АСКны кабыл алып жатсаңыз, бул препараттарды коштоп колдонууда этият болуу керек. Эгер сиз АСКны кабыл алып жатсаңыз жана метамизолду же башка ССМК кабыл алууну пландаштырып жатсаңыз, бул нерсени дарылап жаткан дарыгер менен кеңешишиңиз керек.

Тромбопол препараты тамак-аш, суусундуктар жана алкоголь менен

Алкогол ашказан-ичеги жолу тарабынан АСКдан козголгон жагымсыз реакциялардын пайда болуу коркунучун жогорулатышы мүмкүн.

Кош бойлуулук, бала эмизүү жана фертилдүүлүк

Эгер сиз кош бойлуу болсоңуз же бала эмизип жатсаңыз, кош бойлуу болуп калдым деп ойлоп жатсаңыз же кош бойлуу болууга даярданып жатсаңыз, препаратты кабыл алууну баштаардын алдында дарылап жаткан дарыгериңиз же дарыкананын кызматкери менен кеңешиңиз.

Кош бойлуулук

Препаратты кош бойлуулуктун биринчи жана үчүнчү үч айлыктарында кабыл алуу каршы көрсөтүлгөн.

Кош бойлуулуктун экинчи үч айлыгында препаратты этияттык менен кабыл алуу керек.

Бала эмизүү

Салицилаттар жана алардын метаболиттери аз өлчөмдө эне сүтүнө бөлүнүп чыгат. Препаратты бала эмизүү мезгилинде кабыл алуу каршы көрсөтүлгөн.

Унаа каражаттарды башкаруу жана механизмдер менен иштөө

Тромбопол препаратын кабыл алуу авто унааны/кыймыл аракетте болгон механизмдерди башкаруу жөндөмдүүлүгүнө таасир бербейт.

3. Тромбопол препаратын кабыл алуу

Препаратты дайыма дарылап жаткан дарыгердин же дарыкана кызматкеринин сунуштоолоруна ылайык гана колдонуңуз. Күмөн саноолор пайда болгон учурда дарылап жаткан дарыгериңиз же дарыкана кызматкери менен кеңешиңиз.

Сунушталган доза:

Суткасына 75 мг же 150 мг.

- *Курч миокарда инфарктында же курч миокарда инфарктына күмөн санаган учурда:* Бир жолу 300 мг (бейтапта курч миокарда инфарктынын өрчүүсүнө күмөн саноолор пайда болоор замат мүмкүн болушунча эртерээк).

Тез сиңүүсүн камсыз кылуу үчүн таблеткаларды абдан этияттык менен чайноо керек.

Колдонуу жолу жана (же) ыкмасы

Ичке кабыл алынат.

Тромбопол препаратынын таблеткаларын тамактанууга минимум 30 минута калганда, көп өлчөмдөгү суу менен ичүү керек. Таблеткаларды сындырууга, майдалоого же чайноого болбойт.

Таблеткаларды суткасына 1 жолу кабыл алыңыз.

Тромбопол препараты узак убакыт бою кабыл алууга арналган. Дарылоонун созулуу убактысын дарыгер аныктайт.

Тромбопол таблеткаларында ичегиде эрий турган чел кабык бар, анын жардамы менен таасир берүүчү зат он эки эли ичегинин шакары көбүрөөк болгон чөйрөсүндө эрийт жана бөлүнүп чыгат, ацетилсалицил кислотасынын ашказандын былжыр чел кабыгына дүүлүктүрүүчү таасирин азайтат.

Эгер сиз Тромбопол препаратын керектүү өлчөмүнөн көп кабыл алсаңыз

Эгер сиз препараттын дозасын дайындалгандан көп кабыл алсаңыз, тез арада дарыгериңизге кайрылыңыз.

Бейтап катуу ууланган учурда дароо бейтапканага жеткирүү керек.

Ацетилсалицил кислотасынын дозасын ченеминен ашыруу ашказан-ичеги кан агуусунун коркунучу менен байланыштуу болот.

Ашыкча дозалануу улгайган курактагы бейтаптар үчүн өзгөчө кооптуу.

Уулануунун симптомдору: баш айлануу, кулактын чуулдоосу, дүлөйлүк, көп тердөө, көңүл айнуу жана кусуу, баш оору жана аң-сезимдин чаташуусу. Препараттын дозасын азайткандан кийин симптомдор кетет.

Эгер сиз Тромбопол препаратын кабыл алууну унутуп калсаңыз

Эгер сиз дозаны кабыл алууну өткөрүп алсаңыз, аны эстээр замат кабыл алыңыз.

Өткөрүп алган дозаны эстээр замат кабыл алыңыз жана кабыл алууну кадимки тартипте улантыңыз. Ашыкча дозалануудан оолак болуу үчүн кийинки таблетканы кабыл алуу убактысы жакындап калса, өткөрүп алган таблетканы кабыл албаңыз.

Эгер сиз Тромбопол препаратын кабыл алууну токтотсоңуз

Бул препаратты кабыл алууну дарыгериңиз дайындаган мөөнөткө чейин улантыңыз. Дарыгериңиз менен алдын ала кеңешпей туруп, сиз бул препаратты кабыл алууну токтотпошуңуз керек.

Препаратты колдонуу боюнча суроолоруңуз бар болсо, дарылап жаткан дарыгерге кайрылыңыз.

4. Пайда болушу мүмкүн болгон жагымсыз реакциялар

Бардык дары каражаттары сыяктуу эле Тромбопол препараты жагымсыз реакцияларды козгошу мүмкүн, бирок алар бардыгында эле пайда боло беришпейт.

Жагымсыз реакциялардын сүрөттөмөсү

Эгер сизде аллергиялык реакциялардын алгачкы симптомдору пайда болсо (мисалы, дем алууда же жутууда кыйынчылыктарды жараткан беттин, эриндердин, тилдин, тамактын шишимиги), эгер ички кан агуулар, мисалы, тамак-синаирүү жолунан ички кан агуулар (симптомдору: кара зан) же кан агуулар пайда болсо, препаратты кабыл алууну токтотуп, тез арада дарыгерге кайрылуу керек. Дарыгер симптомдордун оордугун баамдайт жана кийинки аракеттер тууралуу чечим кабыл алат.

Ацетилсалицил кислотасын кабыл алууда төмөнкүлөр байкалган:

Жыш (10 дон 1 адамда пайда болушу мүмкүн, андан көп эмес)

- баш айлануу,
- кулактын чуулдоосу,
- көгөрүүлөр (гематомалар),
- мурундан кан агуу,
- ринит,
- тамак-сиңирүүнүн бузулуулары (диспепсия),
- ич оору жана ашказан-ичеги жолу тарабынан оору,
- ашказан-ичеги сезгенүүсү,
- ашказан-ичеги жолунан кан агуулар,
- тери бөртмөсү,
- тери кычышуусу,
- заара-жыныс жолдорунан кан агуулар.

Жыш эмес (100дөн 1 адамда пайда болушу мүмкүн, андан көп эмес)

- темир жетишсиз анемия,
- жогорку сезгичтик, дарыны көтөрө албастык, аллергиялык шишимик,
- геморрагиялык инсульт же баш сөөк ичиндеги кан агуу,
- мурун бүтүү,
- бүйлөлөрдөн кан агуу,
- ашказандын жана он эки эли ичегинин жаралары жана кемтиктери (эрозиялары), боор функциясынын бузулуусу,
- бөрү жатыш.

Сейрек (1 000ден 1 адамда пайда болушу мүмкүн, андан көп эмес)

- кан жоготуудан козголгон (геморрагиялык) анемия,
- аллергиялык (анафилактикалык) реакциялар,
- кан агуу (геморрагия),
- булчундарга кан куюлуулар,
- ашказандын жана он эки эли ичегинин былжыр чел кабыгында тешиктин пайда болуусуна алып келген жаралар (перфоративдик жаралар),
- «боор» ферменттеринин (трансаминаз) активдүүлүгүнүн жогорулоосу,
- бөйрөк функциясынын бузулуусу, курч бөйрөк алсыздыгы.

Белгисиз (учурда бар болгон маалыматтардан пайда болуу жыштыгын аныктоого мүмкүн эмес)

- кандын кызыл клеткаларынын — эритроциттердин ажыроосу (гемолиз), эритроциттердин ажыроосуна байланыштуу анемия (гемолитикалык анемия),
- аллергиялык реакция (анафилактикалык шок),
- өпкөдө сезгенүүнүн тез өрчүүсү менен мүнөздөлгөн дем алуу жетишсиздигинин түрү (кардио-респиратордук дистресс-синдром),
- медициналык процедуралар учурунда кан агуулар,

- аспириндик колко астмасы.

Жагымсыз реакциялар тууралуу маалымдоо

Эгер сизде кандайдыр бир жагымсыз реакциялар пайда болсо, дарылап жаткан дарыгер же дарыкананын кызматкери менен кеңешиңиз. Бул сунуш бардык жагымсыз реакцияларга, ошондой эле кошумча баракчада көрсөтүлбөгөн жагымсыз реакцияларга тиешелүү. Сиз жагымсыз реакциялар тууралуу Евразиялык экономикалык биримдиктин мүчө-мамлекеттеринин маалымдоо системасы аркылуу да түздөн-түз маалымдай аласыз.

Россия Федерациясы

109012, Москва ш., Славян аянты, 4-үй, 1-курулуш

Саламаттык сактоо алкагында көзөмөл боюнча федералдык кызмат (Росздравнадзор)

Телефондору: +7 (495) 698-45-38, +7 (499) 578-02-30

Факс: +7(495) 698-15-73

E-mail: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт: <https://roszdravnadzor.gov.ru/people>

Армения Республикасы

«Академик Э.Габриелян атындагы дарыларды жана медициналык технологияларды экспертизалоо илимий борбору» ЖТАК.

«Тез байланыш» телефону: (+374 10) 20-05-05, (+374 96) 22-05-05

Электрондук дареги: admin@pharm.am

Сайт: <http://www.pharm.am>

Кыргыз Республикасы

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

Тел: +996 (312) 21-92-88

«Тез байланыш» телефону: 008 800 26 26

Тел. / факс: +996 (312) 21-05-08

Электрондук дареги: dlsmi@pharm.kg

Сайт: <http://www.pharm.kg/>

Жагымсыз реакциялар тууралуу маалымдап, сиз препараттын коопсуздугу тууралуу көбүрөөк маалымат алууга жардам бересиз.

5. Тромбопол препаратын сактоо

Препаратты бала көрө албагандай кылып, бала жетпеген жерде сактаңыз.

Препаратты картон кутучада жана ар бир блистерде «Чейин жарактуу:...» деген сөздөн соң көрсөтүлгөн жарактуулук мөөнөтү (сактоо мөөнөтү) аяктагандан кийин кабыл албаңыз. Көрсөтүлгөн айдын акыркы күнү жарактуулук мөөнөтү аяктаган күн болуп саналат.

25 °Сдан жогору эмес аба табында сактоо керек.

Препаратты канализацияга таштабаңыз (төкпөңүз). Сизге кереги жок препаратты кантип утилдештирүү (жок кылуу) керек экендигин дарыкананын кызматкеринен тактап алыңыз. Бул чаралар айлана-чөйрөнү коргоого жардам берет.

6. Таңгактын ичиндегиси жана башка маалыматтар

Тромбопол препаратында төмөнкүлөр камтылат:

Ацетилсалицил кислотасы таасир берүүчү зат болуп саналат.

Тромбопол, 75 мг, чел кабык менен капталган, ичегиде эриген таблеткалар

Ар бир таблеткада 75 мг ацетилсалицил кислотасы камтылат.

Башка курам бөлүктөрүнө (көмөкчү заттарына) төмөнкүлөр кирет: целлюлозанын порошугу, жүгөрү крахмалы, натрий карбоксиметилкрахмал (С тиби).

Чел кабыгы:

Гипромеллоза, триэтилцитрат, Акрил-из ак (ичегиде эрий турган каптам): метакрил кислотасынын жана этилакрилаттын сополимери [1:1], тальк, титан диоксиди, натрий лаурилсульфаты, коллоиддик кремний диоксиди, натрий гидрокарбонаты.

Тромбопол, 150 мг, чел кабык менен капталган, ичегиде эриген таблеткалар

Ар бир таблеткада 150 мг ацетилсалицил кислотасы камтылат.

Башка курам бөлүктөрүнө (көмөкчү заттарына) төмөнкүлөр кирет: целлюлозанын порошугу, жүгөрү крахмалы, натрий карбоксиметилкрахмал (С тиби).

Чел кабыгы:

Гипромеллоза, триэтилцитрат, Акрил-из ак (ичегиде эрий турган каптам): метакрил кислотасы жана этилакрилат сополимери [1:1], тальк, титан диоксиди, натрий лаурилсульфаты, коллоиддик кремний диоксиди, натрий гидрокарбонаты.

Тромбопол препаратынын сырткы көрүнүшү жана таңгагынын ичиндегиси

Эки тарабы дөмпөйгөн, тегерек, ак түстөгү ичегиде эрий турган чел кабык менен капталган таблеткалар.

Ал/ПВХ/ПВДХ фольгадан турган блистерде 10 таблеткадан.

3, 5 же 6 блистер кошумча баракча менен кошо картон кутучага салынат.

Каттоо күбөлүгүн кармоочу жана өндүрүүчү

Фармацевтикалык завод «ПОЛЬФАРМА» АК

Пельплиньска көч., 19, 83–200 Старогард Гданьски, Польша.

Каттоо күбөлүгүн кармоочунун өкүлү

Препарат тууралуу бардык маалымат боюнча, ошондой эле арыз-доолор пайда болгон учурларда каттоо күбөлүгүн кармоочунун өкүлүнө же каттоо күбөлүгүн кармоочуга кайрылуу керек:

Россия

«Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН» акционердик коому («АКРИХИН» АК)

142450, Московская областы, Ногинский району, Старая Купавна ш., Кирова көч., 29-үй.

Телефон/факс: +7 (495) 702-95-03.

Электрондук дареги: info@akrikhin.ru

Армения Республикасы

Грак Геворгян

Фармацевтикалык завод «ПОЛЬФАРМА» АК

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

Телефон (иш): +37 493 332 993

Телефон (уюлдук): +37 410 587 929

Электрондук дареги: hrakgevorgyan@gmail.com

Кыргыз Республикасы

Кыргыз Республикасында «Химфарм» АК өкүлчүлүгү

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

Телефон номери: +996312621251

Электрондук дареги: pvh-kg@santo.kz

Кошумча баракча кайрадан каралып чыккан

Бул препарат тууралуу толук маалымат Биримдиктин веб-сайтында камтылган.

Кошумча баракча Биримдиктин веб-сайтында Биримдиктин бардык тилдеринде жеткиликтүү.