

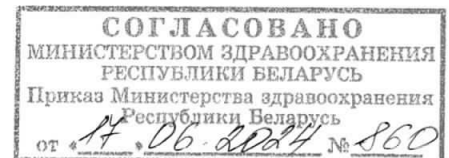
**Листок-вкладыш – информация для пациента**  
**Локсидол-Реб, 15 мг/1,5 мл, раствор для внутримышечного введения**  
Мелоксикам

**Перед применением препарата внимательно изучите весь листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.**

- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь за консультацией к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

**СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША:**

1. Что из себя представляет препарат Локсидол-Реб, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Локсидол-Реб.
3. Применение препарата Локсидол-Реб.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Локсидол-Реб.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.



**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ЛОКСИДОЛ-РЕБ, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

Локсидол-Реб содержит действующее вещество мелоксикам. Локсидол-Реб относится к группе лекарственных препаратов, называемых нестероидными противовоспалительными препаратами (НПВП), которые используются для уменьшения воспаления и боли в суставах и мышцах.

Локсидол-Реб применяют при лечении острых приступов:

- ревматоидного артрита;
- анкилозирующего спондилита.

Когда невозможно использовать другие пути введения, например, таблетки.

**2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ЛОКСИДОЛ-РЕБ**

**Не применяйте лекарственный препарат Локсидол-Реб:**

- если у Вас аллергия на мелоксикам или любые другие компоненты препарата, перечисленных в разделе 6 листка-вкладыша.
- если у Вас третий триместр беременности.
- детям и подросткам в возрасте младше 18 лет.
- если у Вас аллергия на ацетилсалициловую кислоту (аспирин) или другие противовоспалительные препараты.
- если после приема ацетилсалициловой кислоты (аспирина) и других противовоспалительных препаратов у Вас когда-либо наблюдалось дыхание со

свистящими хрипами, чувство стеснения в грудной клетке, астма, носовые полипы (вызывающие затруднение носового дыхания из-за отека слизистой оболочки носа) в сочетании с насморком, внезапно развившийся отек кожи или слизистых оболочек, например, отек вокруг глаз, лица, губ, рта или горла, который мог привести к затруднению дыхания (ангионевротический отек), крапивница.

- если у Вас нарушения свертываемости крови.
- если Вы получаете лечение антикоагулянтами.
- если у Вас наблюдается или были в прошлом два или более отдельных эпизода язвы желудочно-кишечного тракта (язва желудка или кишечника) или кровотечение из желудка или кишечника.
- если у Вас когда-либо были кровотечения или перфорации в желудке или кишечнике, связанные с приемом нестероидных противовоспалительных средств.
- если у Вас было кровоизлияние в мозг или другие кровотечения.
- если у Вас тяжелые нарушения функции печени.
- если у Вас почечная недостаточность и не проводится диализ.
- если у Вас тяжелая сердечная недостаточность.

Если Вы не уверены относительно ли к Вам что-либо из вышеперечисленного, обратитесь к лечащему врачу.

#### **Особые указания и меры предосторожности:**

Проконсультируйтесь с лечащим врачом до начала применения препарата Локсидол-Реб. Применение таких лекарственных препаратов, как Локсидол-Реб, может быть связано с небольшим повышением риска развития сердечного приступа (инфаркт миокарда) или инсульта. Любой риск более вероятен при высоких дозах и длительном лечении. Не превышайте рекомендуемые дозы или продолжительность лечения (см. раздел 3).

Пожалуйста, сообщите своему лечащему врачу о наличии каких-либо других состояний или заболеваний, так как лечащий врач, возможно, должен принять это во внимание:

– эзофагит (воспаление пищевода) или гастрит (воспаление желудка) в анамнезе или любое другое заболевание желудочно-кишечного тракта, например, язвенный колит, болезнь Крона.

– заболевания сердца:

- использование нестероидных противовоспалительных средств, подобных мелоксикаму, может быть связано с небольшим повышением риска развития сердечного приступа (инфаркта миокарда) или инсульта. Риск повышается при назначении препарата в высоких дозах и в течение длительного времени. Не превышайте рекомендованную дозу или продолжительность лечения (см. раздел 3).
- если у Вас есть проблемы с сердцем, Вы перенесли инсульт или Вы думаете, что можете подвергаться риску этих состояний (например, если у Вас высокое артериальное давление, сахарный диабет, гиперхолестеринемия, Вы курите).

– нарушения со стороны кожи:

- при применении мелоксикама сообщалось о развитии потенциально опасных для жизни кожных реакций (синдром Стивенса-Джонсона и токсический эпидермальный некролиз), начальными признаками которых является появление на теле красных, мишеневидных или округлых пятен, часто с пузырьками. Очень часто опасная для жизни кожная сыпь сопровождается симптомами гриппа. Сыпь может прогрессировать до развития распространяющихся по всему телу волдырей или отслоение кожи. Наиболее высокий риск возникновения серьезных кожных реакций наблюдается в течение первых недель лечения.

- если на фоне приема мелоксикама у Вас развился синдром Стивенса-Джонсона или токсический эпидермальный некролиз, Вам не следует принимать мелоксикам в последующем.
  - если у вас после приема мелоксикама или других оксикамов (например, пироксикама), развилась фиксированная лекарственная сыпь (пятна круглой или овальной формы с покраснением и припухлостью кожи, которые при повторном приеме препарата появляются в прежних местах высыпания, волдыри, крапивница и зуд).
- заболевания печени или почек.
  - уменьшение объема циркулирующей крови (гиповолемия), которое может возникнуть при ожогах или серьезной кровопотере, хирургическом вмешательстве или пониженном потреблении жидкости.
  - высокий уровень калия в крови.
  - повышенное артериальное давление.
  - пожилой возраст.
  - сахарный диабет.
  - прием лекарственных препаратов, повышающих уровень калия в крови.

У пожилых пациентов, ослабленных или истощенных пациентов также повышена частота развития нежелательных реакций при применении НПВП, поэтому такие пациенты требуют тщательного наблюдения.

Локсидол-Риб не подходит для лечения пациентов, нуждающихся в облегчении острой боли.

Локсидол-Риб может маскировать симптомы инфекционного заболевания. Если Вы подозреваете, что у Вас инфекция, Вам следует обратиться к лечащему врачу.

Нежелательные эффекты можно свести к минимуму, используя самую низкую эффективную дозу в течение наименьшего периода времени, необходимого для контроля симптомов.

Немедленно прекратите применение Локсидол-Риб, если Вы заметили признаки желудочно-кишечного кровотечения (черный, дегтеобразный стул) или язвы в желудочно-кишечном тракте.

### **Дети**

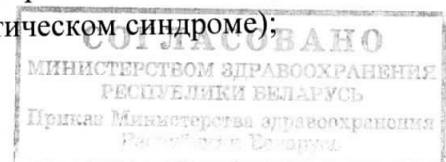
Локсидол-Риб противопоказан детям и подросткам до 18 лет.

### **Другие препараты и препарат Локсидол-Риб:**

Сообщите Вашему лечащему врачу, если вы принимаете, недавно принимали или могли принимать какие-либо другие лекарственные препараты.

Сообщите лечащему врачу, если Вы принимаете или принимали какие-либо из перечисленных препаратов:

- препараты, предотвращающие свертывание крови (например, гепарин, варфарин, ацетилсалициловая кислота);
- другие противовоспалительные препараты;
- соли калия - используются для предотвращения или лечения низкого уровня калия в крови;
- препараты, разрушающие тромбы (тромболитики);
- препараты для лечения болезней сердца и почек;
- кортикостероиды (применяются для лечения воспалительных или аллергических реакций);
- циклоспорин, такролимус (применяются после трансплантации органов, тяжелых кожных заболеваниях, ревматоидном артрите, нефротическом синдроме);



- триметоприм (антибиотик, используемый для лечения инфекций мочевыводящих путей);
- препараты, используемые для предотвращения образования тромбов (разжижители крови);
- диуретики. Ваш врач может регулярно контролировать функцию почек, если Вы принимаете диуретики.
- препараты для лечения высокого артериального давления (например, бета-адреноблокаторы, ингибиторы ангиотензинпревращающего фермента или ингибиторы рецепторов ангиотензина II);
- литий (применяется для лечения расстройств настроения);
- селективные ингибиторы обратного захвата серотонина (СИОЗС) (применяются для лечения депрессии и других психических расстройств);
- деферазирокс (применяется для выведения излишков железа из организма);
- метотрексат (применяется при онкологических и ревматических заболеваниях, псориазе);
- пеметрексед (применяется при лечении рака);
- холестирамин (применяется для снижения уровня холестерина);
- если вы женщина и используете с целью контрацепции внутриматочное противозачаточное средство (ВМС), обычно известное как спираль;
- пероральные противодиабетические препараты (производные сульфонилмочевины, натеглинид) – используются для лечения диабета. Ваш врач должен тщательно контролировать уровень сахара в крови на предмет риска гипогликемии.

### **Беременность, грудное вскармливание и фертильность**

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что можете быть беременны, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

#### *Беременность*

В течение первого и второго триместра беременности ваш врач может назначать этот лекарственный препарат только в случае необходимости, поскольку он представляет потенциальный риск выкидыша и пороков развития. При этом доза должна быть как можно меньше, а продолжительность лечения как можно короче.

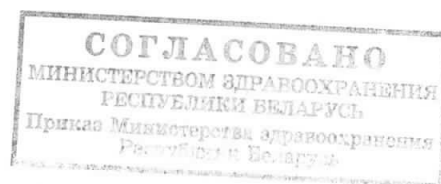
Локсидол-Реб противопоказан в течение последних 3 месяцев беременности.

- Применение НПВП в качестве жаропонижающего и обезболивающего средства на 20 неделе и более поздних сроках беременности может вызвать нарушение функции почек у плода, приводящее к снижению количества околоплодных вод (амниотическая жидкость). Амниотическая жидкость обеспечивает защиту плода и способствует нормальному развитию легких, пищеварительной системы и мышц. При маловодии могут развиваться осложнения.
- Если Вы беременны, не принимайте НПВП на 20 неделе и более поздних сроках беременности, не посоветовавшись с врачом, так как прием данных препаратов может привести к проблемам развития у вашего будущего ребенка.
- Многие комбинированные лекарственные препараты, отпускаемые без рецепта врача, для снятия боли, применения при простуде, гриппе, бессоннице, содержат НПВП, поэтому важно ознакомиться с составом этих препаратов.
- Если у Вас есть вопросы относительно приема НПВП, необходимо обсудить их со своим лечащим врачом.

#### *Кормление грудью*

Применение Локсидол-Реб не рекомендуется во время кормления грудью.

#### *Фертильность*



Локсидол-Риб может затруднить наступление беременности. Вы должны сообщить своему врачу, если Вы планируете беременность или у Вас есть проблемы с наступлением беременности.

#### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Применение Локсидол-Риб может вызвать зрительные расстройства, сонливость, головокружение или другие нарушения со стороны центральной нервной системы. В случае возникновения перечисленных эффектов воздержитесь от управления транспортными средствами или работы с механизмами.

#### **Особые указания, касающиеся вспомогательных веществ**

Лекарственный препарат содержит менее 1 ммоль натрия (23 мг) на одну ампулу, т.е. практически не содержит натрия.

### **3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЛОКСИДОЛ-РИБ**

Всегда применяйте этот препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений, проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Лекарственный препарат вводят внутримышечно.

Рекомендуемая доза составляет 15 мг один раз в сутки.

Не превышайте дозу 15 мг/сут.

Лекарственный препарат вводят медленно глубоко внутримышечно в ягодицу. В случае повторного введения препарат вводится попеременно в левую и правую ягодицу. В случае сильной боли во время инъекции введение должно быть немедленно прекращено.

В случае наличия протеза тазобедренного сустава инъекцию рекомендуется вводить в ягодицу противоположной стороны.

Лечение обычно ограничивается одной инъекцией, в исключительных случаях продолжительность лечения с применением данной лекарственной формы может достигать 2 - 3 дней.

#### Пожилые пациенты и пациенты с повышенным риском нежелательных реакций

Рекомендуемая доза для пожилых пациентов составляет 7,5 мг в сутки. Пациенты с повышенным риском развития нежелательных реакций должны начинать лечение с дозировки 7,5 мг в сутки (половина ампулы, содержащей 1,5 мл).

#### Пациенты с почечной недостаточностью

Если у Вас почечная недостаточность и Вы находитесь на диализе, доза не должна превышать 7,5 мг в сутки (половина ампулы, содержащей 1,5 мл).

#### Пациенты с печеночной недостаточностью

Если у Вас легкая и умеренная печеночная недостаточность снижения дозы не требуется.

#### Применение у детей и подростков

Лекарственный препарат Локсидол-Риб противопоказано принимать детям и подросткам младше 18 лет.

#### **Если Вы применили препарата Локсидол-Риб больше, чем следовало**

Если Вы считаете, что получили слишком большую дозу препарата Локсидол-Риб, немедленно обратитесь к врачу.

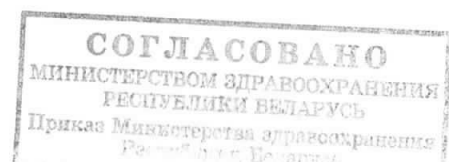
Симптомы, возникающие после острой передозировки НПВП:

- потеря энергии (вялость);
- сонливость;
- плохое самочувствие (тошнота) и рвота;
- боль в области желудка (эпигастральная боль).

Эти симптомы обычно исчезают сами по себе, когда лечение Локсидолом-Риб прекращается. У вас может быть кровотечение из желудка или кишечника (желудочно-кишечное кровотечение).

Тяжелая интоксикация может вызвать серьезные нежелательные явления (см. раздел 4):

- повышение артериального давления (гипертония);



- острая почечная недостаточность;
- нарушения функции печени;
- уменьшение или прекращение дыхания (угнетение дыхания);
- потеря сознания (кома);
- припадки;
- падение артериального давления (сердечно-сосудистый коллапс);
- остановка сердца.

Внезапные аллергические реакции (гиперчувствительность), в том числе:

- обморок;
- затрудненное дыхание;
- кожные реакции.

#### **Если Вы забыли применить препарат ЛОКСИДОЛ-РЕБ**

Не следует применять двойную дозу препарата чтобы компенсировать пропущенную дозу.

#### **Если Вы прекратили использование ЛОКСИДОЛ-РЕБ**

Перед принятием решения о прерывании или преждевременном прекращении лечения лекарственным препаратом Локсидол-Реб обязательно проконсультируйтесь с врачом.

Если у Вас возникнут дополнительные вопросы по применению данного препарата, проконсультируйтесь с лечащим врачом.

### **4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ**

Подобно всем лекарственным препаратам, Локсидол-Реб может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

**Вам следует прекратить лечение и немедленно обратиться к врачу при появлении любого из следующих признаков:**

*Любые аллергические реакции (гиперчувствительность), которые могут проявляться в виде:*

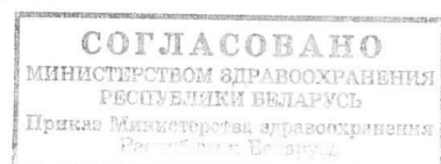
- реакции со стороны кожи, такие как зуд, образование пузырей или шелушение кожи, которые могут быть признаком потенциально опасных для жизни состояний.
- сыпи на коже (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз), поражение мягких тканей (слизистой оболочки) или мультиформной эритемы (см. раздел 2). Мультиформная эритема – это серьезная кожная аллергическая реакция, проявляющаяся красными пятнами различной формы или волдырями. Эти изменения могут возникать в области рта, глаз или на любой другой поверхности тела.
- отеки кожи или слизистых оболочек, например, отек вокруг глаз, на лице и губах, в области рта или горла, отек в области лодыжек или стоп (отек нижних конечностей);
- затруднение дыхания или приступа астмы.
- воспаление печени (гепатит), которое может сопровождаться следующими симптомами:
  - пожелтение кожи или глазных яблок (желтуха).
  - боль в животе.
  - отсутствие аппетита.

*Нежелательные реакции со стороны желудочно-кишечного тракта, особенно:*

- кровотечения (с дегтеобразным стулом);
- появление язвы в желудочно-кишечном тракте (что вызывает боль в животе).

Желудочно-кишечные кровотечения, язвы или перфорация желудочно-кишечного тракта могут иметь тяжелое течение и приводить к летальному исходу, особенно у пожилых людей.

Если у Вас ранее наблюдались какие-либо нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта из-за длительного применения НПВП, следует немедленно сообщить об этом Вашему лечащему врачу. Это особенно важно у пожилых пациентов. Врач может контролировать Ваше состояние во время лечения.



3143Б-2024

При возникновении нарушений зрения, связанных с применением препарата Локсидол-Риб, не следует управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

### **Общие нежелательные реакции, связанные с применением нестероидных противовоспалительных препаратов (НПВП)**

Применение некоторых нестероидных противовоспалительных препаратов (НПВП) может быть связано с несколько повышенным риском закупорки сосудов (артериальный тромбоз) и развития инфаркта миокарда или инсульта, особенно при применении высоких доз и длительном лечении.

При лечении НПВП сообщалось о задержке жидкости (отек), высоком артериальном давлении (гипертония) и сердечной недостаточности.

Наиболее часто возникающие нежелательные реакции со стороны желудочно-кишечного тракта:

- язвы желудка и язвы верхнего отдела двенадцатиперстной кишки (язвы желудочно-кишечного тракта)

- перфорация язвы или желудочно-кишечное кровотечение (иногда со смертельным исходом, особенно у пожилых людей)

Сообщалось о возникновении следующих нежелательных реакций после приема НПВП:

- плохое самочувствие (тошнота) и рвота

- диарея (жидкий стул)

- метеоризм

- запор

- нарушение пищеварения (диспепсия)

- боль в животе

- стул черного цвета, вызванный кровотечением в желудочно-кишечном тракте

- рвота кровью

- воспаление слизистой оболочки полости рта с образованием язв (язвенный стоматит)

- обострение воспаления пищеварительного тракта (например, обострение колита или болезни Крона).

При применении препарата возможны следующие нежелательные реакции:

**Очень часто** (могут возникать у более чем 1 человека из 10):

- нарушение пищеварения, тошнота, рвота, боль в животе, запор, метеоризм, жидкий стул (диарея).

**Часто** (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- головная боль;
- отечность и боль в месте инъекции.

**Нечасто** (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- анемия (снижение содержания гемоглобина в крови);
- аллергические реакции (гиперчувствительность) немедленного типа;
- головокружение;
- головокружение с ощущением вращения (вертиго);
- сонливость;
- повышение артериального давления (гипертензия);
- приливы (кратковременное покраснение лица и шеи);
- желудочно-кишечное кровотечение;
- воспаление слизистой оболочки полости рта (стоматит);
- воспаление желудка (гастрит);
- отрыжка;



- нарушение функции печени (например, повышение уровня печеночных ферментов, таких как трансаминазы или повышение уровня билирубина) на основании анализов крови;
- лабораторные отклонения, указывающие на нарушение функции почек (например, повышение уровня креатинина или мочевины);
- кожный зуд;
- кожная сыпь;
- внезапно развивающийся отек кожи или слизистых оболочек (например, отек вокруг глаз, лица, губ, рта или горла, который может привести к затруднению дыхания (ангионевротический отек));
- задержка натрия и воды;
- повышение уровня калия в крови (гиперкалиемия). Это может привести к появлению таких симптомов:
  - нарушение сердечного ритма (аритмия),
  - сердцебиение,
  - мышечная слабость.
- отек, вызванный задержкой жидкости, включая отек в области лодыжек или стоп (отек нижних конечностей).

**Редко** (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):

- изменение в анализе крови, в том числе:
  - изменение качественного состава крови;
  - уменьшение количества лейкоцитов (белых кровяных телец) (лейкоцитопения);
  - уменьшение количества тромбоцитов (тромбоцитопения).

Эти нарушения могут привести к повышенному риску развития инфекции и появлению таких симптомов, как синяки или носовые кровотечения.

- изменение настроения;
- ночные кошмары;
- нарушение зрения, в том числе:
  - нечеткость зрения;
  - конъюнктивит (воспаление глазного яблока или век).
- звон в ушах;
- ощущение сердцебиения;
- приступы астмы (у пациентов с аллергией на ацетилсалициловую кислоту или другие НПВП);
- воспаление толстой кишки (колит);
- язвы желудка и верхнего отдела тонкого кишечника;
- воспаление пищевода (эзофагит);
- потенциально опасные для жизни кожные высыпания (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз);
- крапивница.

**Очень редко** (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):

- буллезный дерматит (изменение на коже с появлением пузырей или волдырей) и мультиформная эритема. Мультиформная эритема - это серьезная кожная аллергическая реакция, проявляющаяся красными пятнами различной формы или волдырями. Эти изменения могут возникать в области рта, глаз или на любой другой поверхности тела.
- воспаление печени (гепатит), которое сопровождается следующими симптомами:
  - пожелтение кожи или глазных яблок (желтуха);
  - боль в животе;
  - отсутствие аппетита.
- острая почечная недостаточность, особенно у пациентов с такими факторами риска, как заболевания сердца, сахарный диабет, заболевания почек;





- нарушение целостности стенки кишечника.

**Частота неизвестна** (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно):

- ощущение нехватки воздуха и реакции со стороны кожи (анафилактические / анафилактоидные реакции);
- спутанность сознания;
- дезориентация;
- кожные высыпания, вызванные воздействием солнечного света (реакции фоточувствительности);
- кожная аллергическая реакция, известная как фиксированная лекарственная сыпь, которая при повторном воздействии препарата обычно появляется в прежних местах высыпания и может выглядеть как пятна круглой или овальной формы с покраснением и отеком кожи, образованием волдырей, крапивница, зуд.
- сообщалось о сердечной недостаточности в связи с применением НПВП;
- агранулоцитоз – снижение, в некоторых случаях, критическое, количества лейкоцитов в крови, особенно у пациентов, которые применяют мелоксикам совместно с другими препаратами, которые могут подавлять или нарушать функцию костного мозга (миелотоксические препараты). Это может привести к появлению внезапной лихорадки, боли в горле, инфекций.
- панкреатит;
- женское бесплодие, задержка овуляции;
- применение препарата Локсидол-Риб может быть связано с небольшим повышением риска развития сердечного приступа или инсульта.

**Нежелательные реакции, вызванные нестероидными противовоспалительными препаратами (НПВП), но еще не наблюдавшиеся после применения Локсидол-Риб**

Сообщалось об очень редких случаях поражения почек, которые могут привести к острой почечной недостаточности:

- очень редкие случаи воспаления почек (интерстициальный нефрит);
- гибель некоторых клеток почек (острый тубулярный или папиллярный некроз);
- белок в моче (нефротический синдром с протеинурией).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

## 5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЛОКСИДОЛ-РЕБ

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от света при температуре не выше 25 °С.  
Хранить в недоступном и невидном для детей месте!

Срок годности 5 лет.

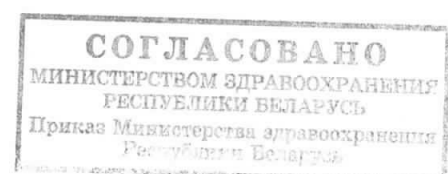
Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

## 6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Одна ампула содержит:

*действующее вещество:* мелоксикам – 15,0 мг.



3143Б-2024

*вспомогательные вещества:* меглумин, гликофуrol, полоксамер 188, глицин, натрия хлорид, натрия гидроксид, вода для инъекций.

**Внешний вид препарата ЛОКСИДОЛ-РЕБ и содержимое упаковки**

Желтый с зеленоватым оттенком прозрачный раствор.

1,5 мл лекарственного препарата в ампулах из бесцветного стекла класса I. На ампулу наклеивают этикетку. 3 ампулы помещают в контурную ячейковую упаковку. По одной контурной ячейковой упаковке вместе с листком-вкладышем помещают в пачку картонную.

**Условия отпуска**

По рецепту.

**ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ И ПРОИЗВОДИТЕЛЬ:**

Иностранное производственно-торговое унитарное предприятие «Реб-Фарма», 223216, Республика Беларусь, Минская обл., Червенский р-н, г.п. Смиловичи, ул. Садовая, 1, тел./факс: (+375) 17 240 26 35, e-mail: rebpharma@rebpharma.by

За любой информацией о препарате следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения.

**Листок-вкладыш пересмотрен**Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: [www.rceth.by](http://www.rceth.by)

