#### ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

#### 1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Мофлаксия, 400 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

## 2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Действующее вещество: моксифлоксацин.

Каждая таблетка содержит 454,75 мг моксифлоксацина гидрохлорид, эквивалентно моксифлоксацину 400 мг.

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1.

#### 3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Капсуловидные, двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой темнорозового цвета.

Вид на изломе: ярко-желтая шероховатая масса с пленочной оболочкой темно-розового цвета.

## 4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

#### 4.1. Показания к применению

Препарат Мофлаксия показан к применению у взрослых.

Инфекционно-воспалительные заболевания, вызванные чувствительными к моксифлоксацину микроорганизмами:

- неосложненные инфекции кожи и подкожных структур;
- внебольничная пневмония, включая внебольничную пневмонию, возбудителями которой являются штаммы микроорганизмов с множественной резистентностью к антибиотикам\*;
- осложненные инфекции кожи и подкожных структур (включая инфицированную диабетическую стопу);
- осложненные интраабдоминальные инфекции, включая полимикробные инфекции, в том числе внутрибрющинные абсцессы;
- неосложненные воспалительные заболевания органов малого таза (включая сальпингиты и эндометриты).

Для лечения следующих инфекционно-воспалительных заболеваний моксифлоксацин может применяться только в качестве альтернативы другим противомикробным препаратам:

- острый синусит;
- обострение хронического бронхита.

\*Streptococcus pneumoniae с множественной резистентностью к антибиотикам включают штаммы, резистентные к пенициллину, и штаммы, резистентные к двум или более антибиотикам из таких групп, как пенициллины (при минимальной ингибирующей концентрации (МИК)  $\geq 2$  мкг/мл), цефалоспорины II поколения (цефуроксим), макролиды, тетрациклины и сульфаметоксазол + триметоприм.

Необходимо принимать во внимание действующие официальные руководства о правилах применения антибактериальных средств.

#### 4.2. Режим дозирования и способ применения

## Режим дозирования

Рекомендованная доза: 1 таблетка (400 мг) один раз в сутки при инфекциях, указанных выше (см. раздел 4.1.).

Не следует превышать рекомендованную дозу.

Продолжительность лечения

Продолжительность лечения определяется локализацией и тяжестью инфекции, а также клиническим эффектом:

- неосложненные инфекции кожи и подкожных структур: 7 дней;
- внебольничная пневмония: общая продолжительность ступенчатой терапии (внутривенное (в/в) введение с последующим приемом внутрь) составляет 7-14 дней;
- осложненные инфекции кожи и подкожных структур: общая продолжительность ступенчатой терапии моксифлоксацином (в/в введение с последующим приемом внутрь) составляет 7-21 день;
- осложненные интраабдоминальные инфекции: общая длительность ступенчатой терапии (в/в введение с последующим приемом внутрь) составляет 5-14 дней;
- неосложненные воспалительные заболевания органов малого таза: 14 дней;
- острый синусит: 7 дней;
- обострение хронического бронхита: 5-10 дней.

Не следует превышать рекомендуемую продолжительность лечения.

По данным клинических исследований продолжительность лечения препаратом Мофлаксия в таблетках может достигать 21 дня.

В случае пропуска дозы препарата ее следует принять в любое время, но не позднее, чем за 8 часов до следующей запланированной дозы. Если до приема следующей дозы остается менее 8 часов, пропущенную дозу не следует принимать, а лечение следует продолжить в соответствии с рекомендованным графиком приема таблеток. Не следует удваивать принимаемую дозу для компенсации пропущенной дозы.

## Особые группы пациентов

Пациенты пожилого возраста

Изменения режима дозирования у пациентов пожилого возраста не требуется.

Пациенты с печеночной недостаточностью

В связи с ограниченным количеством клинических данных применение моксифлоксацина противопоказано пациентам с нарушением функции печени тяжелой степени (класс С по классификации Чайлд-Пью) и пациентам с повышением трансаминаз более чем в 5 раз выше верхней границы нормы. Пациентам с легкой и средней степенью нарушения функции печени (класс А или В по классификации Чайлд-Пью) изменения режима дозирования не требуется.

Пациенты с почечной недостаточностью

У пациентов с нарушением функции почек (в том числе при почечной недостаточности тяжелой степени со скоростью клубочковой фильтрации ( $CK\Phi$ )  $\leq 30$  мл/мин/1,73 м<sup>2</sup> площади поверхности тела), а также у пациентов, находящихся на непрерывном гемодиализе и длительном амбулаторном перитонеальном диализе, изменения режима дозирования не требуется.

Этническая принадлежность

Изменения режима дозирования у пациентов различных этнических групп не требуется.

#### Дети

Препарат Мофлаксия противопоказан у детей в возрасте до 18 лет. Эффективность и безопасность применения моксифлоксацина у детей и подростков не установлена (см. раздел 4.3.).

#### Способ применения

Внутрь. Таблетки следует проглатывать целиком, не разжевывая, запивая достаточным количеством воды, вне зависимости от времени приема пищи.

#### 4.3. Противопоказания

- Гиперчувствительность к моксифлоксацину, другим хинолонам или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6.1.
- Возраст до 18 лет.
- Беременность и период грудного вскармливания (см. раздел 4.6.).

- Наличие в анамнезе патологии сухожилий, развившейся вследствие лечения антибиотиками фторхинолонового ряда.
- В доклинических и клинических исследованиях после введения моксифлоксацина наблюдалось изменение электрофизиологических параметров выражавшихся в удлинении интервала ОТ на электрокардиограмме (ЭКГ). В связи с этим применение моксифлоксацина противопоказано у пациентов следующих врожденные или приобретенные документированные удлинения интервала QT, электролитные нарушения, особенно некоррегированная гипокалиемия; клинически значимая брадикардия; клинически значимая сердечная недостаточность со сниженной фракцией выброса левого желудочка; наличие в анамнезе нарушений сердечного сопровождавшихся ритма, клинической симптоматикой.
- Моксифлоксацин нельзя применять с другими препаратами, удлиняющими интервал QT (см. раздел 4.5.).
- В связи с ограниченным количеством клинических данных применение моксифлоксацина противопоказано пациентам с нарушением функции печени (класс С по классификации Чайлд-Пью) и пациентам с повышением трансаминаз более, чем в пять раз выше верхней границы нормы.

#### 4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

#### С осторожностью

- При заболеваниях центральной нервной системы (ЦНС) (в том числе подозрительных в отношении вовлечения ЦНС), предрасполагающих к возникновению судорог и снижающих порог судорожной активности;
- у пациентов с психозами и/или с психическими заболеваниями в анамнезе;
- у пациентов с потенциально проаритмическими состояниями (особенно у женщин и пациентов пожилого возраста), такими как острая ишемия миокарда и остановка сердца;
- у пациентов с миастенией *gravis*;
- у пациентов с циррозом печени;
- при одновременном приеме с препаратами, снижающими содержание калия в крови;
- у пациентов с генетической предрасположенностью или фактическим наличием дефицита глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы;

- у пациентов с сахарным диабетом, получающих пероральные гипогликемические препараты (например, препараты сульфонилмочевины) или инсулин (возрастает риск развития гипогликемии);
- у пациентов пожилого возраста, у пациентов после трансплантации, а также при сопутствующем применении глюкокортикостероидов (повышенный риск развития тендинитов и разрыва сухожилий);
- у пациентов с аневризмой аорты, с врожденным пороком клапана сердца в семейном анамнезе или у пациентов с диагностированной аневризмой аорты и/или расслоением аорты, с заболеванием клапана сердца или при наличии других факторов риска или состояний, предрасполагающих к развитию аневризмы аорты или расслоения аорты, или регургитации/недостаточности клапана сердца (например, синдром Марфана, синдром Элерса-Данлоса, синдром Тернера, болезнь Бехчета. артериальная гипертензия, ревматоидный артрит, сосудистые заболевания, артериит Такаясу, гигантоклеточный такие как артериит, подтвержденный атеросклероз, синдром Шегрена, инфекционный эндокардит).

## Гиперчувствительность/аллергические реакции

В некоторых случаях уже после первого применения препарата может развиться гиперчувствительность И аллергические реакции, o чем следует немедленно информировать врача. Очень редко, даже после первого применения препарата, анафилактические реакции прогрессировать угрожающего ΜΟΓΥΤ до анафилактического шока. В случаях клинических проявлений тяжелых реакций гиперчувствительности лечение препаратом Мофлаксия следует прекратить и немедленно начать проведение необходимых лечебных мероприятий (в том числе противошоковых).

#### Тяжелые кожные нежелательные реакции

На фоне лечения моксифлоксацином наблюдались тяжелые кожные нежелательные реакции, включая токсический эпидермальный некролиз (также известный как синдром Лайелла), синдром Стивенса-Джонсона и острый генерализованный экзанте-матозный пустулез (ОГЭП), которые могут быть опасными для жизни или летальными (см. раздел 4.3.). При назначении препарата Мофлаксия пациентам следует сообщить о признаках и симптомах тяжелых кожных нежелательных реакций и тщательно мониторировать возможность развития данных реакций у пациента. В случае появления признаков и симптомов, указывающих на эти реакции, прием моксифлоксацина следует немедленно отменить и рассмотреть альтернативное лечение. При развитии у пациента серьезной реакции, например, токсического эпидермального некролиза, синдрома Стивенса-

Джонсона или ОГЭП на фоне применения моксифлоксацина, лечение этим препаратом не следует больше возобновлять ни при каких обстоятельствах.

Нарушения со стороны сердца

При применении препарата Мофлаксия у некоторых пациентов может отмечаться удлинение интервала QT. Препарат Мофлаксия следует применять с осторожностью у женщин и пациентов пожилого возраста. Поскольку женщины по сравнению с мужчинами имеют более длинный интервал QT, они могут быть более чувствительны к препаратам, удлиняющим интервал QT. Пациенты пожилого возраста также более подвержены действию препаратов, оказывающих влияние на интервал QT.

Удлинение интервала QT сопряжено с повышенным риском желудочковых аритмий, включая полиморфную желудочковую тахикардию.

Степень удлинения интервала QT может нарастать с повышением концентрации моксифлоксацина в плазме крови, поэтому не следует превышать рекомендованную дозу. Однако у пациентов с пневмонией корреляции между концентрацией моксифлоксацина в плазме крови и удлинением интервала QT отмечено не было. Ни у одного из 9000 пациентов, получавших моксифлоксацин, не отмечалось сердечно-сосудистых осложнений и летальных случаев, связанных с удлинением интервала QT. При применении препарата Мофлаксия может увеличиваться риск развития желудочковых аритмий у пациентов с предрасполагающими к аритмиям состояниями.

В связи с этим препарат Мофлаксия противопоказан при:

- изменениях электрофизиологических параметров сердца, выражающихся в удлинении интервала QT: врожденных или приобретенных документированных удлинениях интервала QT; электролитных нарушениях, особенно некорригированной гипокалиемии; клинически значимой брадикардии; клинически значимой сердечной недостаточности со сниженной фракцией выброса левого желудочка; при наличии в анамнезе нарушений ритма, сопровождавшихся клинической симптоматикой;
- применении с другими препаратами, удлиняющими интервал QT (см. раздел 4.5.). Препарат Мофлаксия следует применять с осторожностью:
  - у пациентов с потенциально проаритмическими состояниями, такими как острая ишемия миокарда и остановка сердца;
  - у пациентов с циррозом печени (так как у данной категории пациентов нельзя исключить риск развития удлинения интервала QT).

Если во время лечения моксифлоксацином возникают признаки нарушения ритма сердца, лечение следует прекратить и сделать ЭКГ.

Аневризма и расслоение аорты, регургитация/недостаточность клапана сердца

По данным эпидемиологических исследований сообщалось о повышенном риске развития аневризмы и расслоения аорты, особенно у пациентов пожилого возраста, а также регургитации аортального и митрального клапанов после применения фторхинолонов. У пациентов, получавших фторхинолоны, были отмечены случаи развития аневризмы и расслоения аорты, иногда осложненных разрывом (в том числе с летальным исходом), а также регургитации/недостаточности любого из клапанов сердца (см. раздел 4.3.).

В связи с этим фторхинолоны следует применять только после тщательной оценки соотношения «польза-риск» и рассмотрения других вариантов терапии у пациентов с аневризмой аорты или врожденным пороком клапана сердца в семейном анамнезе или у пациентов с диагностированной аневризмой аорты и/или расслоением аорты, или заболеванием клапана сердца, или при наличии других факторов риска или состояний, предрасполагающих к развитию:

- как аневризмы и расслоения аорты, так и регургитации/недостаточности клапана сердца (например, заболевания соединительной ткани, такие как синдром Марфана или синдром Элерса-Данлоса, синдром Тернера, болезнь Бехчета, артериальная гипертензия, ревматоидный артрит);
  - или дополнительно:
- аневризмы и расслоения аорты (например, сосудистые заболевания, такие как артериит Такаясу, гигантоклеточный артериит, подтвержденный атеросклероз, синдром Шегрена);
- регургитации/недостаточности клапана сердца (например, инфекционный эндокардит).

Риск развития аневризмы и расслоения аорты, а также их разрыва может быть повышен у пациентов, одновременно получающих системные глюкокортикостероиды.

В случае появления внезапной боли в животе, груди или спине пациентам следует немедленно обратиться к врачу в отделение неотложной помощи.

Пациентам следует рекомендовать немедленно обратиться за медицинской помощью в случае появления острой одышки, впервые возникшего ощущения учащенного сердцебиения или развития отека живота или нижних конечностей.

#### Нарушения со стороны печени

При приеме моксифлоксацина сообщалось о случаях фульминантного гепатита, потенциально приводящего к развитию печеночной недостаточности (включая летальные случаи) (см. раздел 4.8.). Пациента следует информировать о том, что в случае возникновения и быстром развитии признаков и симптомов фульминантного гепатита,

таких как быстро развивающаяся астения, ассоциированная с желтухой, потемнение мочи, повышенная кровоточивость или печеночная энцефалопатия, необходимо обратиться к врачу, прежде чем продолжить лечение препаратом Мофлаксия. В случае возникновения признаков нарушения функции печени следует провести функциональные печеночные пробы/исследования функции печени.

#### Судороги

Применение препаратов хинолонового ряда сопряжено с возможным риском развития судорог. Препарат Мофлаксия следует применять с осторожностью у пациентов с заболеваниями ЦНС и с нарушениями со стороны ЦНС (например, пониженный порог судорожной активности, судороги в анамнезе, снижение мозгового кровообращения, повреждение головного мозга или инсульт), предрасполагающими к возникновению судорог или снижающими порог судорожной активности.

В случае развития судорог следует прекратить терапию моксифлоксацином и принять соответствующие меры.

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта

Применение антибактериальных препаратов широкого спектра действия, включая препарат Мофлаксия, сопряжено с риском развития псевдомембранозного колита. Этот диагноз следует иметь в виду у пациентов, у которых на фоне лечения препаратом Мофлаксия развилась тяжелая диарея. В случае подозрения или подтверждения псевдомембранозного колита следует прекратить терапию моксифлоксацином и провести соответствующие терапевтические мероприятия. Препараты, угнетающие перистальтику кишечника, противопоказаны при развитии тяжелой диареи.

#### Нарушение функции почек

Пациенты пожилого возраста с заболеваниями почек должны соблюдать осторожность при приеме моксифлоксацина, если они не имеют возможности потреблять необходимое количество жидкости, поскольку обезвоживание может повысить риск развития почечной недостаточности.

#### Нарушение зрения

При снижении остроты зрения или возникновении других симптомов, связанных со зрением, следует немедленно обратиться за консультацией к офтальмологу (см. раздел 4.8.).

Пациенты с миастенией gravis

Препарат Мофлаксия следует использовать с осторожностью у пациентов с миастенией *gravis* в связи с возможным обострением заболевания.

Тендинит и разрыв сухожилия

На фоне терапии фторхинолонами, в том числе моксифлоксацином, возможно развитие тендинита и разрыва сухожилия (преимущественно ахиллового), иногда двустороннего, уже в первые 48 часов лечения. Описаны случаи, которые возникли в течение нескольких месяцев после завершения лечения. Риск развития тендинопатии может быть повышен у пациентов пожилого возраста; во время сильной физической нагрузки; у пациентов, получающих лечение кортикостероидами; у пациентов с почечной недостаточностью или после трансплантации солидных органов. При первых симптомах тендинита (например, болезненный отек, воспаление) необходимо разгрузить пораженную конечность, избегать любой лишней физической активности и обратиться к врачу за консультацией и решением о прекращении приема антибиотика.

## Реакции фоточувствительности

При применении фторхинолонов отмечаются реакции фоточувствительности. Однако при проведении доклинических и клинических исследований, а также при применении моксифлоксацина в практике не отмечалось реакций фоточувствительности. Тем не менее, пациенты, получающие препарат Мофлаксия, должны избегать воздействия прямых солнечных лучей и ультрафиолетового света.

Лечение инфекций, вызванных штаммами Staphylococcus aureus, резистентными к метициллину (MRSA)

Не рекомендуется применять моксифлоксацин для лечения инфекций, вызванных MRSA. В случае предполагаемых или подтвержденных инфекций, вызванных MRSA, следует назначить лечение соответствующими антибактериальными препаратами (см. раздел 5.1.). Влияние на лабораторные показатели

Способность моксифлоксацина подавлять рост микобактерий может стать причиной взаимодействия *in vitro* моксифлоксацина с тестом на *Mycobacterium spp.*, приводящего к ложноотрицательным результатам при анализе образцов пациентов, которым в этот период проводится лечение препаратом Мофлаксия.

#### Периферическая нейропатия

У пациентов, которым проводилось лечение фторхинолонами, включая моксифлоксацин, описаны случаи сенсорной или сенсомоторной полинейропатии, приводящей к парестезии, гипестезии, дизестезии или слабости. Пациентов, которым проводится лечение препаратом Мофлаксия, следует предупредить о необходимости немедленного обращения к врачу перед продолжением лечения в случае возникновения симптомов нейропатии, включающих боль, жжение, покалывание, онемение или слабость (см. раздел 4.8.).

## Психические расстройства

Реакции со стороны психики могут возникнуть даже после первого применения фторхинолонов, включая моксифлоксацин. В очень редких случаях депрессия или психотические реакции прогрессируют до возникновения суицидальных мыслей и поведения с тенденцией к самоповреждению, включая суицидальные попытки (см. раздел 4.8.). В случае развития любых побочных эффектов со стороны ЦНС, включая нарушения психики, необходимо немедленно отменить препарат Мофлаксия и начать соответствующую терапию. В этих случаях рекомендуется перейти на терапию другим антибиотиком, отличным от фторхинолонов, если это возможно. Необходимо соблюдать осторожность при применении препарата Мофлаксия пациентами с психозами и/или психиатрическими заболеваниями в анамнезе.

Осложненные воспалительные заболевания органов малого таза

Применение препарата Мофлаксия в форме таблеток для приема внутрь не рекомендуется у пациенток с осложненными воспалительными заболеваниями органов малого таза (например, связанными с тубоовариальными или тазовыми абсцессами).

#### Инфекции половой системы

Из-за широкого распространения и растущей заболеваемости инфекциями, вызванными резистентной к фторхинолонам *Neisseria gonorrhoeae*, при лечении пациентов с воспалительными заболеваниями органов малого таза не следует проводить монотерапию моксифлоксацином, за исключением случаев, когда присутствие резистентной к фторхинолонам *N. gonorrhoeae* исключено. Если нет возможности исключить присутствие резистентной к фторхинолонам *N. gonorrhoeae*, необходимо решить вопрос о дополнении эмпирической терапии моксифлоксацином соответствующим антибиотиком, который активен в отношении *N. gonorrhoeae* (например, цефалоспорин).

При отсутствии улучшения клинических симптомов после 3 дней лечения, терапию следует пересмотреть.

#### Дисгликемия

Как и в случае с другими фторхинолонами, при применении моксифлоксацина отмечалось изменение концентрации глюкозы в крови, включая гипо- и гипергликемию. На фоне терапии моксифлоксацином дисгликемия чаще возникала у пациентов пожилого возраста и пациентов с сахарным диабетом, получающих сопутствующую терапию пероральными гипогликемическими препаратами (например, препаратами сульфонилмочевины) или инсулином. При применении моксифлоксацина у таких пациентов возрастает риск развития гипогликемии, вплоть до гипогликемической комы. Необходимо информировать пациентов о симптомах гипогликемии (спутанность сознания, головокружение, «волчий»

аппетит, головная боль, нервозность, ощущение сердцебиения или учащение пульса, бледность кожных покровов, испарина, дрожь, слабость).

Если у пациента развивается гипогликемия, лечащему врачу необходимо самостоятельно принять решение о прекращении/замене терапии. При проведении лечения моксифлоксацином у пациентов пожилого возраста с сахарным диабетом, рекомендуется тщательный мониторинг концентрации глюкозы в крови.

Дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы

Пациенты с диагностированным дефицитом глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы или наличием его в семейном анамнезе склонны к развитию гемолитических реакций во время терапии хинолонами. Таким образом, данным пациентам следует применять моксифлоксацин с осторожностью.

Специфические осложненные инфекции кожи и подкожной клетчатки

Не доказана клиническая эффективность моксифлоксацина в лечении тяжелых ожоговых инфекций, фасциита и синдрома диабетической стопы с остеомиелитом.

Длительные, лишающие трудоспособности и потенциально необратимые серьезные нежелательные реакции

Сообщалось о случаях длительных (продолжающихся месяцы или годы), лишающих трудоспособности и потенциально необратимых серьезных побочных реакциях, затрагивающих различные (иногда и несколько) системы организма (опорнодвигательный аппарат, нервную систему, психическое состояние и органы чувств), у пациентов, принимающих хинолоны и фторхинолоны вне зависимости от их возраста и уже существующих факторов риска. При возникновении первых признаков или симптомов любых серьезных нежелательных реакций прием моксифлоксацина следует немедленно прекратить, пациент должен обратиться за консультацией к лечащему врачу.

#### Дети

Так как нельзя полностью исключить риск поражения хрящевых зон роста костей у ребенка, применение моксифлоксацина у детей и подростков младше 18 лет противопоказано (см. раздел 4.3.).

## 4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

При одновременном применении с атенололом, ранитидином, кальцийсодержащими добавками, теофиллином, циклоспорином, контрацептивными средствами для приема внутрь, глибенкламидом, итраконазолом, дигоксином, морфином, пробенецидом (подтверждено отсутствие клинически значимого взаимодействия с моксифлоксацином) коррекции дозы не требуется.

Моксифлоксацин следует применять с осторожностью пациентам, получающим препараты, которые снижают концентрацию калия в плазме крови (например, петлевые и тиазидные диуретики, слабительные, кортикостероиды, амфотерицин В), или препараты, прием которых может вызывать клинически значимую брадикардию.

## <u>Препараты, удлиняющие интервал QT</u>

Следует учитывать возможный аддитивный эффект удлинения интервала QT моксифлоксацина и других препаратов, которые влияют на удлинение интервала QT. Вследствие одновременного применения моксифлоксацина и препаратов, влияющих на удлинение интервала QT, увеличивается риск развития желудочковой аритмии, включая полиморфную желудочковую тахикардию (torsade de pointes).

Противопоказано одновременное применение моксифлоксацина со следующими препаратами, влияющими на удлинение интервала QT:

- антиаритмические препараты класса ІА (хинидин, гидрохинидин, дизопирамид и др.);
- антиаритмические препараты класса III (амиодарон, соталол, дофетилид, ибутилид и др.);
- нейролептики (фенотиазин, пимозид, сертиндол, галоперидол, сультоприд и др.);
- трициклические антидепрессанты;
- антимикробные препараты (спарфлоксацин, эритромицин (в/в), пентамидин, противомалярийные препараты, особенно галофантрин, саквинавир);
- антигистаминные препараты (терфенадин, астемизол, мизоластин);
- другие (цизаприд, винкамин (в/в), бепридил, дифеманил).

#### Антацидные средства, поливитамины и минералы

Прием моксифлоксацина одновременно с антацидными средствами, поливитаминами и минералами может приводить к нарушению всасывания моксифлоксацина вследствие образования хелатных комплексов с многовалентными катионами, содержащимися в этих препаратах. В результате концентрация моксифлоксацина в плазме крови может быть значительно ниже желаемой. В связи с этим антацидные препараты, антиретровирусные препараты (например, диданозин) и другие препараты, содержащие магний или алюминий, сукральфат и другие препараты, содержащие железо или цинк, следует применять не менее чем за 4 часа до или через 4 часа после приема внутрь моксифлоксацина.

#### Варфарин

При одновременном применении с варфарином протромбиновое время и другие параметры свертывания крови не изменяются.

## Изменение значения международного нормализованного отношения (МНО)

У пациентов, получавших антикоагулянты одновременно с антибиотиками, в том числе с моксифлоксацином, отмечаются случаи повышения антикоагуляционной активности противосвертывающих препаратов. Факторами риска являются наличие инфекционного заболевания (и сопутствующий воспалительный процесс), возраст и общее состояние пациента. Несмотря на то, что взаимодействия между моксифлоксацином и варфарином не выявлено, у пациентов, получающих одновременно эти препараты, необходимо проводить мониторинг МНО и при необходимости корректировать дозу непрямых антикоагулянтов.

#### Дигоксин

Моксифлоксацин дигоксин не оказывают существенного влияния И на фармакокинетические параметры друг друга. При применении повторных моксифлоксацина максимальная концентрация в плазме крови (C<sub>max</sub>) дигоксина в плазме крови увеличивалась приблизительно на 30 %, при этом значение площади под фармакокинетической кривой «концентрация-время» (AUC) и минимальная концентрация дигоксина не изменялись.

#### Активированный уголь

При одновременном применении активированного угля и моксифлоксацина в дозе 400 мг внутрь системная биодоступность моксифлоксацина снижается более чем на 80 % в результате снижения его абсорбции. В случае передозировки применение активированного угля на ранней стадии всасывания препятствует дальнейшему повышению системного воздействия.

#### 4.6. Фертильность, беременность и лактация

#### Беременность

Безопасность применения моксифлоксацина во время беременности не установлена, и его применение противопоказано.

В доклинических исследованиях была показана репродуктивная токсичность. Потенциальный риск для человека неизвестен.

#### Лактация

Как и другие фторхинолоны, моксифлоксацин вызывает повреждения хрящей крупных суставов у недоношенных животных. В доклинических исследованиях установлено, что небольшое количество моксифлоксацина выделяется в грудное молоко. Данные о его применении у женщин в период грудного вскармливания отсутствуют. Поэтому назначение моксифлоксацина в период грудного вскармливания противопоказано.

## 4.7. Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Исследования влияния моксифлоксацина на способность к управлению транспортными средствами и механизмами не проводились. Тем не менее, прием пациентами антибиотиков фторхинолонового ряда, включая моксифлоксацин, может приводить к снижению способности к управлению транспортными средствами или механизмами в связи с реакциями ЦНС (к примеру, головокружение), преходящей потерей зрения или кратковременной потерей сознания (обморок) (см. раздел 4.8.). Пациенты должны быть предупреждены о возможности развития подобных реакций при применении моксифлоксацина до того, как приступать к управлению транспортными средствами, механизмами.

## 4.8. Нежелательные реакции

#### Резюме профиля безопасности

o Данные неблагоприятных реакциях, зарегистрированных при применении моксифлоксацина 400 мг (внутрь, при ступенчатой терапии (B/B)введение моксифлоксацина с последующим приемом внутрь) и только в/в), получены из клинических исследований и пострегистрационных наблюдений (выделены курсивом). Неблагоприятные реакции, перечисленные в группе «часто», встречались с частотой ниже 3 %, за исключением тошноты и диареи.

#### Табличное резюме нежелательных реакций

Частота встречаемости определена следующим образом: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто (от  $\geq 1/100$  до < 1/100 до < 1/100), нечасто (от  $\geq 1/1000$  до < 1/100), редко (от  $\geq 1/10000$  до < 1/1000), очень редко (< 1/10000), частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно). В пределах каждой группы частоты встречаемости нежелательных реакций указаны в порядке уменьшения серьезности.

Нежелательные реакции сгруппированы в соответствии с порядком на основании системно-органных классов (СОК).

СОК	Часто	Нечасто	Редко	Очень редко	Частота
					неизвест-
					на
Инфекции и	Суперин-	-	-	-	-
инвазии	фекции,				
	вызванные				
	резистент-				
	ными				

	бактериями			
	или грибами,			
	к примеру,			
	кандидоз			
	полости рта			
	или			
	вагинальный			
	кандидоз			
Нарушения	-	Анемия	Изменение	Повышение -
со стороны		Лейкопения	концентра-	концентрации
крови и		Нейтропе-	ции	протромбина/
лимфатичес-		ния	тромбопла-	уменьшение
кой системы		Тромбоци-	стина в	МНО
		топения	плазме крови	Агранулоци-
		Тромбоци-		тоз
		темия		Панцитопения
		Удлинение		
		протромби-		
		нового		
		времени/		
		увеличение		
		МНО		
Нарушения	-	Аллергичес-	Анафилак-	Анафилакти
со стороны		кие реакции	тические/	ческий/анафи-
иммунной		Кожный зуд	анафилак-	лактоидный
системы		Кожная сыпь	тоидные	шок (в том
		Крапивница	реакции	числе
		Эозинофи-	Ангионевро-	потенциально
		лия	тический	угрожающий
			отек,	жизни)
			включая отек	
			гортани	
			(потенци-	
			ально	
			угрожаю-	

			щий жизни)		
Эндокрин-	-	-	-	Синдром	-
ные				неадекватной	
нарушения				секреции	
				антидиурети-	
				ческого	
				гормона	
Нарушения	-	Гиперлипи-	Гипергли-	Гипогликемия	-
метаболизма		демия	кемия	Гипогликеми-	
и питания			Гиперури-	ческая кома	
			кемия	Тяжелая	
				гипогликемия,	
				вплоть до	
				развития	
				гипогликеми-	
				ческой комы,	
				особенно у	
				пациентов	
				пожилого	
				возраста,	
				пациентов с	
				сахарным	
				диабетом,	
				принимающих	
				пероральные	
				гипогликеми-	
				ческие	
				препараты или	
				инсулин	
Психичес-	-	Тревож-	Эмоцио-	Деперсонали-	Нервоз-
кие		ность	нальная	зация	ность
нарушения*		Психомо-	лабильность	Психотичес-	
		торная	Депрессия (в	кие реакции	
		гиперактив-	очень редких	(потенциально	
		ность/	случаях	проявляю-	

		ажитация	возможно	щиеся в	
			поведение с	поведении с	
			тенденцией	тенденцией к	
			к самопов-	самоповреж-	
			реждению,	дению, такому	
			такое как	как	
			суицидаль-	суицидальные	
			ные мысли	мысли или	
			или	суицидальные	
			суицидаль-	попытки)	
			ные		
			попытки)		
			Галлюцина-		
			ции		
			Нарушение		
			памяти		
			Делирий		
Нарушения	Головная	Парестезия/	Гипестезия	Гиперестезия	-
со стороны	боль	дизестезия	Нарушения		
нервной	Головокру-	Нарушения	обоняния		
системы*	жение	вкусовой	(включая		
		чувствитель-	аносмию)		
		ности	Атипичные		
		(включая в	сновидения		
		очень редких	Нарушение		
		случаях	координа-		
		агевзию)	ции		
		Спутанность	(включая		
		сознания и	нарушение		
		дезориента-	походки		
		ция	вследствие		
		Нарушения	головокру-		
		сна	жения или		
		Тремор	вертиго, в		
		Вертиго	очень редких		

	Сонливость	случаях	
		ведущие к	
		травмам в	
		результате	
		падения,	
		особенно у	
		пациентов	
		пожилого	
		возраста)	
		Судороги с	
		различными	
		клиничес-	
		кими	
		проявления-	
		ми (в том	
		числе «grand	
		mal»	
		припадки)	
		Нарушения	
		внимания	
		Нарушения	
		речи	
		Амнезия	
		Перифери-	
		ческая	
		нейропатия и	
		полинейро-	
		патия	
Нарушения -	Нарушения	Светобоязнь	Преходящая -
со стороны	зрения,		потеря зрения
органа	включая		(особенно на
зрения*	диплопию и		фоне реакций
	нечеткость		со стороны
	зрительного		ЦНС)
	восприятия		Увеит и

		(особенно		острая	
		при реакциях		двусторонняя	
		со стороны		трансиллюми-	
		ЦНС)		нация	
				радужной	
				оболочки	
Нарушения	-	-	Шум в ушах		
со стороны			Ухудшение		
органа слуха			слуха,		
и лабиринта*			включая		
			глухоту		
			(обычно		
			обратимое)		
Нарушения	Удлинение	Удлинение	Желудочко-	Неспецифи-	
со стороны	интервала	интервала	вые	ческие	
сердца**	QT y	QT	тахиаритмии	аритмии	
	пациентов с	Ощущение	(torsade de	Полиморфная	
	сопутствую-	сердцебие-	pointes)	желудочковая	
	щей гипо-	ния		тахикардия	
	калиемией	Тахикардия		Остановка	
		Фибрилля-		сердца	
		ция		(преимущест-	
		предсердий		венно у лиц с	
		Стенокардия		предраспола-	
				гающими к	
				аритмиям	
				состояниями,	
				такими как	
				клинически	
				значимая	
				брадикардия,	
				острая	
				ишемия	
				миокарда)	
Нарушения	-	Вазодилата-	Обморок	Васкулит -	

со стороны		ция	Повышение		
сосудов**			артериаль-		
			ного		
			давления		
			Снижение		
			артериаль-		
			ного		
			давления		
Нарушения	-	Одышка	-	-	-
со стороны		(включая			
дыхательной		астматичес-			
системы,		кие			
органов		состояния)			
грудной					
клетки и					
средостения					
Желудочно-	Тошнота	Сниженный	Дисфагия	-	-
кишечные	Рвота	аппетит и	Стоматит		
нарушения	Боли в	сниженное	Псевдомем-		
	области	потребление	бранозный		
	эпигастрия и	пищи	колит (в		
	боли в	Запор	очень редких		
	животе	Диспепсия	случаях		
	Диарея	Метеоризм	ассоцииро-		
		Гастроэнте-	ванный с		
		рит (кроме	угрожающи-		
		эрозивного	ми жизни		
		гастроэнте-	осложнения-		
		рита)	ми)		
		Повышение			
		активности			
		амилазы в			
		плазме крови			
Нарушения	Повышение	Нарушения	Желтуха	Фульминант-	-
со стороны	активности	функции	Гепатит	ный гепатит,	

печени и	«печеноч-	печени	(преиму-	потенциально	
желчевыво-	ных»	(включая	щественно	приводящий к	
дящих путей	трансаминаз	повышение	холестати-	жизнеугро-	
	в плазме	активности	ческий)	жающей	
	крови	лактатде-		печеночной	
		гидрогеназы		недостаточ-	
		в плазме		ности	
		крови)		(включая	
		Повышение		летальные	
		концентра-		исходы)	
		ции			
		билирубина			
		в плазме			
		крови			
		Повышение			
		активности			
		гамма-			
		глутамил-			
		трансферазы			
		в плазме			
		крови			
		Повышение			
		активности			
		щелочной			
		фосфатазы в			
		плазме крови			
Нарушения	-	Сухость	-	Буллезные	ОГЭП
со стороны		кожи		кожные	
кожи и				реакции,	
подкожных				например,	
тканей				синдром	
				Стивенса-	
				Джонсона или	
				токсический	
				эпидермаль-	

			ный некролиз (потенциально	
			опасный для	
			жизни)	
Нарушения -	Артралгия	Тендинит	Разрывы	Рабдомио-
со стороны	Миалгия	Повышение	сухожилий	лиз
мышечной,		мышечного	Артрит	
скелетной и		тонуса и	Нарушения	
соединитель		судороги	походки	
ной ткани*		Мышечная	вследствие	
		слабость	повреждения	
			опорно-	
			двигательной	
			системы	
			Усиление	
			симптомов	
			миастении	
			gravis	
			Ригидность	
			мышц	
Нарушения -	Дегидрата-	Нарушение	-	-
со стороны	ция	функции		
почек и	(вызванная	почек		
мочевыво-	диареей или	(включая		
дящих путей	уменьше-	повышение		
	нием приема	содержания		
	жидкости)	азота		
		мочевины в		
		крови и		
		креатинина)		
		Почечная		
		недостаточ-		
		ность (в		
		результате		
		дегидрата-		

			ции, что		
			может		
			привести к		
			поврежде-		
			нию почек,		
			особенно у		
			пациентов		
			пожилого		
			возраста с		
			ранее		
			существо-		
			вавшими		
			нарушения-		
			ми функции		
			почек)		
Общие	Реакции в	Общее	Отек	-	-
нарушения и	месте	недомогание			
реакции в	инъекции/	Неспецифи-			
месте	инфузии	ческая боль			
введения*		Повышенное			
		потоотде-			
		ление			
		Флебит/			
		тромбофле-			
		бит в месте			
		инфузии			

<sup>\*</sup> В очень редких случаях при применении хинолонов и фторхинолонов, иногда независимо от исходно имеющихся факторов риска, были зарегистрированы длительно сохраняющиеся (до нескольких месяцев или лет), инвалидизирующие и потенциально необратимые серьезные побочные реакции на препарат, затрагивающие несколько, а иногда и множество, классов систем органов и органов чувств (включая такие реакции, как тендинит, разрыв сухожилия, артралгия, боль в конечностях, нарушение походки, нейропатии, связанные с парестезиями, депрессия, повышенная утомляемость, нарушение памяти, нарушения сна, а также нарушения слуха, зрения, вкуса и обоняния) (см. раздел 4.4.).

\*\* У пациентов, получавших фторхинолоны, были отмечены случаи развития аневризмы

и расслоения аорты, иногда осложненных разрывом (в том числе с летальным исходом), а

также регургитации/недостаточности любого клапана сердца (см. раздел 4.4.).

Частота развития следующих нежелательных реакций была выше в группе, получавшей

ступенчатую терапию:

часто – повышение активности гамма-глутамилтрансферазы в плазме крови;

нечасто – желудочковые тахиаритмии, снижение артериального давления, отеки,

псевдомембранозный колит (в очень редких случаях ассоциированный с угрожающими

жизни осложнениями), судороги с различными клиническими проявлениями (в том числе

«grand mal» припадки), галлюцинации, нарушение функции почек, почечная

недостаточность (в результате дегидратации, что может привести к повреждению почек,

особенно у пациентов пожилого возраста с ранее существовавшими нарушениями

функции почек).

После терапии другими фторхинолонами были отмечены следующие побочные эффекты,

которые могут также возникать при лечении моксифлоксацином: повышенное

внутричерепное давление (доброкачественная внутричерепная гипертензия,

псевдоопухоль головного мозга), гипернатриемия, гиперкальциемия, гемолитическая

анемия, реакции фоточувствительности.

Сообщения о подозреваемых нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации

лекарственного препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения

«польза – риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется

сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата

через национальные системы сообщения о нежелательных реакциях государств – членов

Евразийского экономического союза.

Российская Федерация

109074, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

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

Адрес эл. почты: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Веб-сайт: www.roszdravnadzor.gov.ru

4.9. Передозировка

Симптомы

24

Имеются ограниченные данные о передозировке моксифлоксацина. Не отмечено какихлибо побочных эффектов при применении моксифлоксацина в дозе до 1200 мг однократно и по 600 мг в течение 10 дней и более.

#### Лечение

В случае передозировки следует ориентироваться на клиническую картину и проводить симптоматическую поддерживающую терапию с ЭКГ-мониторингом. Применение активированного угля сразу после приема внутрь может помочь предотвратить чрезмерное системное воздействие моксифлоксацина в случае передозировки.

## 5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

#### 5.1. Фармакодинамические свойства

Фармакотерапевтическая группа: антибактериальные средства системного действия; производные хинолона; фторхинолоны

Код АТХ: Ј01МА14

Механизм действия и фармакодинамические эффекты

Моксифлоксацин – бактерицидный антибактериальный препарат широкого спектра действия, 8-метоксифторхинолон.

Бактерицидное действие моксифлоксацина обусловлено ингибированием бактериальных топоизомераз II и IV, что приводит к нарушению процессов репликации, репарации и транскрипции биосинтеза ДНК микробной клетки и, как следствие, к гибели микробных клеток.

Минимальные бактерицидные концентрации моксифлоксацина в целом сопоставимы с его МИК.

Механизмы резистентности

Механизмы, приводящие к развитию устойчивости к пенициллинам, цефалоспоринам, аминогликозидам, макролидам и тетрациклинам, не влияют на антибактериальную активность моксифлоксацина.

Перекрестной устойчивости между этими группами антибактериальных препаратов и моксифлоксацином не отмечается. До сих пор также не наблюдалось случаев плазмидной устойчивости. Общая частота развития устойчивости очень незначительна (10<sup>-7</sup>-10<sup>-10</sup>). Резистентность к моксифлоксацину развивается медленно путем множественных мутаций. Многократное воздействие моксифлоксацина на микроорганизмы в концентрациях ниже МИК сопровождается лишь незначительным увеличением МИК. Отмечаются случаи перекрестной устойчивости к хинолонам. Тем не менее, некоторые устойчивые к другим фторхинолонам грамположительные и анаэробные микроорганизмы сохраняют чувствительность к моксифлоксацину.

Установлено, что добавление в структуру молекулы моксифлоксацина метоксигруппы в положении С8 увеличивает активность моксифлоксацина и снижает образование резистентных мутантных штаммов грамположительных бактерий. Присоединение бициклоаминовой группы в положении С7 предупреждает развитие активного эффлюкса, механизма резистентности к фторхинолонам.

Моксифлоксацин *in vitro* активен в отношении широкого спектра грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов, анаэробов, кислотоустойчивых бактерий и атипичных бактерий, таких как *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*, *Legionella spp.*, а также бактерий, резистентных к β-лактамным и макролидным антибиотикам.

Влияние на кишечную микрофлору человека

В двух исследованиях, проведенных с участием добровольцев, отмечались следующие изменения кишечной микрофлоры после перорального приема моксифлоксацина. Отмечалось снижение концентраций Escherichia coli, Bacillus spp., Bacteroides vulgatus, Enterococcus spp., Klebsiella spp., а также анаэробов Bifidobacterium spp., Eubacterium spp., Peptostreptococcus spp. Эти изменения были обратимыми в течение двух недель. Токсин Clostridium difficile не обнаружен.

Тестирование чувствительности in vitro

Спектр антибактериальной активности моксифлоксацина включает следующие микроорганизмы:

Чувствительные	Умеренно-	Резистентные
	чувствительные	
Грамположительные		
Gardnerella vaginalis	-	-
Streptococcus pneumoniae*	-	-
(включая штаммы, устойчивые		
к пенициллину, и штаммы с		
множественной		
резистентностью к		
антибиотикам), а также		
штаммы, устойчивые к двум		
или более антибиотикам, таким		
как пенициллины (МИК		

≥ 2 мкг/мл), цефалоспорины		
II поколения (например,		
цефуроксим), макролиды,		
тетрациклины, сульфаметокса-		
зол + триметоприм		
Streptococcus pyogenes	-	-
(группа А)*		
Группа Streptococcus milleri	-	-
(S. anginosus*, S. constellatus* u		
S. intermedius*)		
Группа Streptococcus viridans	-	-
(S. viridans, S. mutans, S. mitis,		
S. sanguinis, S. salivarius,		
S. thermophilus, S. constellatus)		
Streptococcus agalactiae	-	-
Streptococcus dysgalactiae	-	-
Staphylococcus aureus	-	Staphylococcus aureus
(чувствительные к		(резистентные к метициллину/
метициллину штаммы)*		офлоксацину штаммы)+
Коагулазонегативные	-	Коагулазонегативные
стафилококки (S. cohnii,		стафилококки (S. cohnii,
S. epidermidis, S. haemolyticus,		S. epidermidis, S. haemolyticus,
S. hominis, S. saprophyticus,		S. hominis, S. saprophyticus,
S. simulans), чувствительные к		S. simulans), резистентные к
метициллину штаммы		метициллину штаммы
-	Enterococcus faecalis*	-
	(только штаммы,	
	чувствительные к	
	ванкомицину и	
	гентамицину)	
-	Enterococcus avium*	-
-	Enterococcus faecium*	-
Грамотрицательные		
Haemophilius influenzae	-	-

(включая штаммы,		
продуцирующие и		
непродуцирующие		
β-лактамазы)*		
Haemophillus parainfluenzae*	-	-
Moraxella catarrhalis (включая	-	-
штаммы, продуцирующие и		
непродуцирующие		
β-лактамазы)*		
Bordetella pertussis	-	-
Legionella pneumophila	Escherichia coli*	-
Acinetobacter baumanii	Klebsiella pneumoniae*	-
-	Klebsiella oxytoca	-
-	Citrobacter freundii*	-
-	Enterobacter spp.	-
	(E. aerogenes,	
	E. intermedius,	
	E. sakazaki)	
-	Enterobacter cloacae*	-
-	Pantoea agglomerans	-
-	-	Pseudomonas aeruginosa
-	Pseudomonas	-
	fluorescens	
-	Burkholderia cepacia	-
-	Stenotrophomonas	-
	maltophilia	
-	Proteus mirabilis*	-
Proteus vulgaris	-	-
-	Morganella morganii	-
-	Neisseria gonorrhoeae*	-
-	Providencia spp.	-
	(P. rettgeri, P. stuartii)	
Анаэробы		
	Bacteroides spp.	_
-	Bacteroides spp.	-

(B. fragilis*,				
B. distasonis*,				
B. thetaiotaomicron*,				
B. ovatus*,				
B. uniformis*,				
B. vulgaris*)				
-	-			
Peptostreptococcus spp.*	-			
-	-			
-	-			
-	-			
Clostridium spp.*	-			
Атипичные				
-	-			
-	-			
-	-			
-	-			
-	-			
-	-			
E E E	3. thetaiotaomicron*, 3. ovatus*, 3. uniformis*, 3. vulgaris*) Peptostreptococcus spp.*			

<sup>\*</sup> Чувствительность к моксифлоксацину подтверждена клиническими данными.

Для определенных штаммов распространение приобретенной резистентности может различаться в зависимости от географического региона и с течением времени. В связи с этим при тестировании чувствительности штамма желательно иметь местную информацию о резистентности, особенно при лечении тяжелых инфекций.

Если у пациентов, проходящих лечение в стационаре, значение соотношения AUC/MИК $_{90}$ , превышает 125, а  $C_{max}$ /МИК $_{90}$  находится в пределах 8-10, то это предполагает клиническое улучшение. У амбулаторных пациентов значения этих суррогатных параметров обычно меньше: AUC/MИК $_{90}$  > 30-40.

Параметр	<b>AUIC*</b> (ч)	Стах/МИК90
(среднее значение)		
МИК90 0,125 мг/л	279	23,6

<sup>&</sup>lt;sup>+</sup> Применение препарата Мофлаксия не рекомендуется для лечения инфекций, вызванных MRSA. В случае предполагаемых или подтвержденных инфекций, вызванных MRSA, следует назначить лечение соответствующими антибактериальными препаратами.

МИК <sub>90</sub> 0,25 мг/л	140	11,8
МИК90 0,5 мг/л	70	5,9

<sup>\*</sup>AUIC – площадь под ингибирующей кривой (соотношение AUC/MИК<sub>90</sub>)

## 5.2. Фармакокинетические свойства

## Абсорбция

При пероральном приеме моксифлоксацин всасывается быстро и почти полностью. Абсолютная биодоступность составляет около 91 %.

Фармакокинетика моксифлоксацина при приеме в дозе от 50 мг до 1200 мг однократно, а также по 600 мг в сутки в течение 10 дней является линейной. Равновесное состояние достигается в течение 3 дней.

После однократного применения 400 мг моксифлоксацина  $C_{max}$  в плазме крови достигается в течение 0,5-4 часов и составляет 3,1 мг/л. После приема внутрь 400 мг моксифлоксацина 1 раз в сутки максимальная и минимальная равновесные концентрации ( $Css_{max}$  и  $Css_{min}$ ) составляют 3,2 мг/л и 0,6 мг/л соответственно.

При приеме моксифлоксацина вместе с пищей отмечается незначительное увеличение времени достижения  $C_{max}$  (на 2 часа) и незначительное снижение  $C_{max}$  (примерно на 16 %), при этом длительность всасывания не изменяется. Однако эти данные не имеют клинического значения, и моксифлоксацин можно применять независимо от приема пищи.

#### <u>Распределение</u>

Моксифлоксацин быстро распределяется в тканях и органах и связывается с белками плазмы крови (главным образом, с альбуминами) примерно на 45 %. Объем распределения составляет приблизительно 2 л/кг.

Высокие концентрации моксифлоксацина, превышающие таковые в плазме крови, создаются в легочной ткани (в том числе в эпителиальной жидкости, альвеолярных макрофагах), в околоносовых пазухах (верхнечелюстная и решетчатый лабиринт), в полипах полости носа, в очагах воспаления (в содержимом пузырей при поражении кожи). В интерстициальной жидкости и в слюне моксифлоксацин определяется в свободном, не связанном с белками виде, в концентрации выше, чем в плазме крови. Кроме того, высокие концентрации моксифлоксацина определяются в тканях органов брюшной полости, перитонеальной жидкости и женских половых органах.

#### Биотрансформация

Моксифлоксацин подвергается биотрансформации 2-й фазы и выводится из организма почками, а также через кишечник, как в неизмененном виде, так и в виде неактивных сульфосоединений (М1) и глюкуронидов (М2). Моксифлоксацин не подвергается биотрансформации микросомальной системой цитохрома Р450. Метаболиты М1 и М2

присутствуют в плазме крови в концентрациях ниже, чем исходное соединение. По результатам доклинических исследований было доказано, что указанные метаболиты не имеют негативного воздействия на организм с точки зрения безопасности и переносимости.

#### Элиминация

Период полувыведения (Т½) моксифлоксацина составляет примерно 12 часов. Средний общий клиренс после введения в дозе 400 мг составляет 179-246 мл/мин. Почечный клиренс составляет 24-53 мл/мин. Это свидетельствует о частичной канальцевой реабсорбции моксифлоксацина.

Баланс масс исходного соединения и метаболитов 2-й фазы составляет приблизительно 96-98 %, что указывает на отсутствие окислительного метаболизма. Около 22 % однократной дозы (400 мг) выводится в неизмененном виде почками, около 26 % — через кишечник.

## Фармакокинетика у различных групп пациентов

Возраст, пол и этническая принадлежность

При исследовании фармакокинетики моксифлоксацина у мужчин и женщин были выявлены различия в 33 % по показателям AUC и  $C_{max}$ . Всасывание моксифлоксацина не зависело от пола. Различия в показателях AUC и  $C_{max}$  были обусловлены скорее разницей в весе, чем полом и не считаются клинически значимыми.

Не выявлено клинически значимых различий фармакокинетики моксифлоксацина у пациентов различных этнических групп и разного возраста.

#### Почечная недостаточность

Не выявлено существенных изменений фармакокинетики моксифлоксацина у пациентов с нарушением функции почек (включая пациентов с  $CK\Phi < 30$  мл/мин/1,73 м $^2$  площади поверхности тела) и у пациентов, находящихся на непрерывном гемодиализе и длительном амбулаторном перитонеальном диализе.

#### Печеночная недостаточность

Не выявлено существенных различий в концентрации моксифлоксацина в плазме крови у пациентов с нарушениями функции печени (классы A и B по классификации Чайлд-Пью) по сравнению со здоровыми добровольцами и пациентами с нормальной функцией печени.

#### Дети

Фармакокинетика моксифлоксацина у детей не изучалась.

## 6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

#### 6.1. Перечень вспомогательных веществ

Целлюлоза микрокристаллическая (тип 101)

Кроскармеллоза натрия

Магния стеарат

## Оболочка пленочная:

Гипромеллоза

Макрогол-4000

Титана диоксид (Е171)

Краситель железа оксид красный (Е172)

#### 6.2. Несовместимость

Неприменимо.

## 6.3. Срок годности (срок хранения)

5 лет.

## 6.4. Особые меры предосторожности при хранении

При температуре не выше 25 °C, в оригинальном блистере.

## 6.5. Характер и содержание первичной упаковки

По 5, 7 или 10 таблеток в блистере из комбинированного материала ОПА/Ал/ПВХ - алюминиевой фольги.

По 1 или 2 блистера по 5 таблеток, или по 1 блистеру по 7 таблеток, или по 1 блистеру по 10 таблеток вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

Для стационаров:

По 5, 10, 14, 16 или 20 блистеров по 5 таблеток, или по 10 блистеров по 7 таблеток, или по 5, 7, 8 или 10 блистеров по 10 таблеток вместе с равным количеством инструкций по применению помещают в пачку картонную.

6.6. Особые меры предосторожности при уничтожении использованного лекарственного препарата или отходов, полученных после применения лекарственного препарата, и другие манипуляции с препаратом

Особые требования отсутствуют.

## 7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

Словения

АО «КРКА, д.д., Ново место», Шмарьешка цеста 6, 8501 Ново место

Тел.: +386 7 331 21 11

Факс: +386 7 332 15 37

Адрес эл. почты: info@krka.biz

## 7.1. Представитель держателя регистрационного удостоверения

## Претензии потребителей направлять по адресу:

Российская Федерация

ООО «КРКА-РУС»,

143500, Московская обл., г. Истра, ул. Московская, д. 50

Тел.: +7 (495) 994-70-70

Факс: +7 (495) 994-70-78

Адрес эл. почты: krka-rus@krka.biz

Веб-сайт: www.krka.biz

## 8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

# 9. ДАТА ПЕРВИЧНОЙ РЕГИСТРАЦИИ (ПОДТВЕРЖДЕНИЯ РЕГИСТРАЦИИ, ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ)

Дата первой регистрации:

## 10. ДАТА ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА

Общая характеристика лекарственного препарата Мофлаксия доступна на информационном портале Евразийского экономического союза в информационно-коммуникационной сети «Интернет»: https://eec.eaeunion.org.