

Navodilo za uporabo

Moksifloksacin Lek 400 mg filmsko obložene tablete

moksifloksacin

Pred začetkom jemanja natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu.

Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Moksifloksacin Lek in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Moksifloksacin Lek
3. Kako jemati zdravilo Moksifloksacin Lek
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Moksifloksacin Lek
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Moksifloksacin Lek in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Moksifloksacin Lek je antibiotik, ki spada v skupino fluorokinolonov.

Zdravilo Moksifloksacin Lek se uporablja za zdravljenje odraslih z naslednjimi **bakterijskimi okužbami**, ki jih povzročajo bakterije, proti katerim učinkuje moksifloksacin. Zdravilo Moksifloksacin Lek se lahko uporablja za zdravljenje teh okužb samo, če se običajni antibiotiki ne smejo uporabljati ali če ne učinkujejo:

- okužba sinusov
- nenadno poslabšanje kroničnega bronhitisa
- okužba pljuč (pljučnica), pridobljena izven bolnišnice, razen hudih primerov
- blage do zmerne okužbe ženskih notranjih spolovil, vključno z okužbami:
 - jajcevodov
 - maternične sluznice

Za zdravljenje ženskih notranjih spolovil vam bo zdravnik poleg zdravila Moksifloksacin Lek predpisal še drug antibiotik. Če po treh dneh ni izboljšanja, se posvetujte z zdravnikom.

Zdravilo Moksifloksacin Lek se lahko uporablja za zdravljenje teh okužb samo, če se običajni antibiotiki ne smejo uporabljati ali če niso učinkovali.

Če je pri naslednjih bakterijskih okužbah po začetnem zdravljenju z moksifloksacinom v obliki raztopine za infundiranje prišlo do izboljšanja, zdravnik za dokončanje zdravljenja lahko predpiše tudi filmsko obložene tablete Moksifloksacin Lek:

- okužba pljuč (pljučnica), pridobljena izven bolnišnice
- okužbe kože in mehkih tkiv

Tablete Moksifloksacin Lek se ne smejo uporabljati za začetek zdravljenja katerekoli vrste okužbe kože in mehkih tkiv ali pri hudih okužbah pljuč.

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Moksifloksacin Lek

Ne jemljite zdravila Moksifloksacin Lek

- če ste **alergični** na:
 - moksifloksacin
 - druge kinolonske antibiotike z zdravilno učinkovino, katere ime se večinoma konča na »oksacin«, ali
 - katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6)
- če ste **noseči** ali **dojite**
- če ste **otrok**, mlajši od 18 let
- če ste v preteklosti zaradi zdravljenja s kinolonskimi antibiotiki z zdravilno učinkovino, katere ime se večinoma konča na »oksacin«, npr. moksifloksacin, že imeli **težave s kitami**
- če imate hudo **bolezen jeter** ali močno povišane jetrne encime
- če imate neravnovesje soli v krvi, še zlasti **nizke vrednosti kalija** ali **magnezija**
- če imate **težave s srcem**, kot so:
 - oslabele srce (srčno popuščanje)
 - zelo počasen ritem srca (imenovan »bradikardija«)
 - ste že imeli motnje srčnega ritma (vidno na EKG, zapisu električnih napetosti srca)
 - ste že imeli spremenjeno aktivnost srca, izmerjeno na EKG, imenovano »podaljšanje intervala QT«
- če jemljete druga zdravila, ki lahko povzročijo spremembe na EKG, imenovane »podaljšanje intervala QT«, in posledične motnje srčnega ritma
Glejte tudi poglavje »Druga zdravila in zdravilo Moksifloksacin Lek«.

Če niste prepričani, ali sodite v zgoraj opisano skupino bolnikov, se posvetujte z zdravnikom.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom jemanja zdravila Moksifloksacin Lek se posvetujte z zdravnikom:

- če imate motnje v **prekrvavitvi srčne** mišice
- če imate **epilepsijo** ali stanja, ki lahko povzročajo napade krčev
- ste kadar koli imeli **duševne zdravstvene težave**
- če imate **miaستنijo gravis**, vrsto mišične oslabelosti
Jemanje tega zdravila bi lahko poslabšalo simptome mišične oslabelosti.
- če imate vi ali vaš družinski član dedno pomanjkanje encima **glukoza-6-fosfat-dehidrogenaze**
- če ste **starejši** in imate **ledvične težave**
Pijte dovolj tekočin, da zmanjšate tveganje ledvične odpovedi.

Moksifloksacin lahko **vpliva na EKG srca**, predvsem pri ženskah in starejših bolnikih. Če jemljete katero koli drugo zdravilo, ki zmanjšuje vrednost kalija v krvi, se posvetujte s svojim zdravnikom, preden vzamete zdravilo Moksifloksacin Lek.

Izogibajte se izpostavljanju močni **sončni svetlobi** ali umetni **ultravijolični svetlobi**, na primer solarijem. Med uporabo zdravila Moksifloksacin Lek koža lahko postane občutljivejša za sončno ali ultravijolično svetlobo.

Otroci in mladostniki

Ne dajajte tega zdravila otrokom in mladostnikom, mlajšim od 18 let, ker za to starostno skupino učinkovitost in varnost zdravila še nista bili dokazani (glejte poglavje »Ne jemljite zdravila Moksifloksacin Lek«).

Druga zdravila in zdravilo Moksifloksacin Lek

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

Med uporabo zdravila Moksifloksacin Lek **ne jemljite** naslednjih zdravil, ker se lahko **poveča tveganje motenj srčnega ritma**:

- zdravila za zdravljenje **motenj srčnega ritma**, kot so kinidin, hidrokinidin, dizopiramid, amiodaron, sotalol, dofetilid, ibutilid
- zdravila za **zdravljenje duševnih ali anksioznih motenj** s pomirjevalnim učinkom, kot so fenotiazini, pimozid, sertindol, haloperidol, sultoprid
- določena zdravila **za zdravljenje depresije**, kot sta amitriptilin in doksepin
- določena zdravila **za zdravljenje okužb**, kot so eritromicin za intravensko injiciranje, sakvinavir, sparfloksacin, pentamidin
- zdravila **za zdravljenje malarije**, še zlasti halofantrin
- **terfenadin, astemizol, mizolastin**, zdravila za zdravljenje alergij
- **cisaprid**, zdravilo za zdravljenje želodčnih in črevesnih težav
- **vinkamin** za intravensko injiciranje: zdravilo, ki povečuje prekrvavitev možganov
- **bepriidil**, zdravilo za zdravljenje določenih srčnih težav
- **difemanil**, zdravilo za zdravljenje določenih želodčnih težav ali zelo počasnega srčnega ritma

Obvestite zdravnika, če jemljete druga **zdravila**:

- ki lahko **zmanjšajo vrednosti kalija v krvi**, npr.
 - nekateri diuretiki (tablete za odvajanje vode),
 - nekatera odvajala in klistirji (veliki odmerki),
 - kortikosteroidi (protivnetna zdravila),
 - amfotericin B (zdravilo za zdravljenje glivičnih okužb) ali
- ki **upočasni srčni utrip**, ker lahko med jemanjem zdravila Moksifloksacin Lek povečajo tveganje za pojav hudih motenj srčnega ritma.

Zdravnik bo pri zdravljenju še posebej previden, če jemljete:

- **zdravila za redčenje krvi**, kot sta varfarin in fenprokumon
Morda bodo potrebni pogostejši pregledi strjevanja krvi.
- **kortizone**: zdravila za zmanjševanje vnetja ali preprečevanje zavrnitve presajenega organa
Kombinacija z zdravilom Moksifloksacin Lek lahko poveča tveganje težav s kitami, še zlasti, če ste starejši. Glejte tudi poglavje 4, drugi odstavek.
- katero koli zdravilo, ki vsebuje
 - **magnezij** ali **aluminij**, kot so zdravila, ki nevtralizirajo ali vežejo kisline v želodcu
 - **železo**
 - **cink**
 - **didanozin**, zdravilo za zdravljenje okužb s HIV
 - **sukralfat**, zdravilo za zdravljenje želodčnih in črevesnih razjed
 Učinek zdravila Moksifloksacin Lek se lahko zmanjša. Zdravilo Moksifloksacin Lek jemljite 6 ur pred jemanjem ali po jemanju zdravil, navedenih pod to točko.
- **aktivno oglje**, zdravilo za zdravljenje driske in zastrupitve
Učinek zdravila Moksifloksacin Lek se lahko zmanjša. Priporočamo, da teh zdravil ne jemljete skupaj.

Nosečnost in dojenje

Če ste noseči ali dojite, **ne jemljite** zdravila Moksifloksacin Lek.

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Moksifloksacin Lek lahko povzroči vrtoglavico, omotico, nenadno začasno izgubo vida ali kratkotrajno omedlevico.

V takem stanju ne vozite in ne upravljajte strojev.

3. Kako jemati zdravilo Moksifloksacin Lek

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Priporočeni odmerek za odrasle je **ena tableta enkrat na dan**.

Enak odmerek lahko jemljejo starejši bolniki, bolniki z majhno telesno maso ali ledvičnimi težavami. Ne presežite priporočenega odmerka, da ne pride do srčnih težav.

Tableto pogoltnite celo s kozarcem vode. Lahko jo zaužijete s hrano ali brez nje, vključno z mlečnimi izdelki. Vendar pa morate tableto vzeti vsak dan ob istem času.

Trajanje zdravljenja

Zdravnik bo odločil, kako dolgo bo trajalo zdravljenje. Odvisno je od vrste okužbe. Če vam zdravnik ni predpisal drugače, je priporočeno trajanje zdravljenja:

- okužbe sinusov: 7 dni
- nenadno poslabšanje kroničnega bronhitisa: 5–10 dni
- okužbe pljuč, razen pljučnice, ki se začne med bolnišničnim zdravljenjem: 10 dni
- blage do zmerne okužbe ženskih notranjih spolovil: 14 dni

Kadar jemljete zdravilo Moksifloksacin Lek filmsko obložene tablete kot nadaljevanje zdravljenja, ki ste ga začeli z raztopino moksifloksacina za infundiranje, se priporoča naslednje trajanje zdravljenja:

- okužba pljuč (pljučnica), pridobljena izven bolnišnice: 7–14 dni
Večina bolnikov s pljučnico je prešla na peroralno zdravljenje z zdravilom Moksifloksacin Lek filmsko obložene tablete v 4 dneh.
- okužbe kože in mehkega tkiva: 7–21 dni
Večina bolnikov z okužbami kože in mehkih tkiv je prešla na peroralno zdravljenje z zdravilom Moksifloksacin Lek filmsko obložene tablete v 6 dneh.

Priporočenega odmerka in trajanja zdravljenja ne smete preseči.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Moksifloksacin Lek, kot bi smeli

Takoj pojdite k zdravniku ali v bolnišnico. S seboj vzemite zdravilo in pokažite zdravniku, kaj ste vzeli.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Moksifloksacin Lek

Vzemite tableto še isti dan, takoj ko se spomnite. Če se spomnite šele naslednji dan, vzemite običajni odmerek (eno tableto). Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnji odmerek.

Če ste prenehali jemati zdravilo Moksifloksacin Lek

Pomembno je, da **zaključite celotno zdravljenje**, tudi če se po nekaj dneh počutite bolje. Če zdravljenje prezgodaj prekinete, se okužba lahko vrne ali se poslabša; v tem primeru se lahko težje zdravi.

Posvetujte se z zdravnikom, če želite prenehati z jemanjem tablet.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Če se pojavi kateri od naslednjih simptomov **hude alergijske reakcije**, **nemudoma obvestite zdravnika**, ki bo zdravljenje prekinil:

- nenadne težave z dihanjem, govorjenjem ali požiranjem
- otekanje ustnic, jezika, obraza ali vratu
- skrajna omotičnost ali kolaps
- hud ali srbeč kožni izpuščaj, še zlasti s pojavom mehurjev in zatekanjem oči, ust in spolovil

Nemudoma pokličite zdravnika, če opazite kar koli od spodaj navedenega:

- huda in trdovratna **driska** med zdravljenjem ali po njem, občasno pomešana s krvjo ali sluzjo in/ali s spremljevalno krčevito trebušno bolečino
To je lahko znak hudega črevesnega vnetja. Zdravnik lahko prekine zdravljenje. Ne jemljite zdravil, ki zavirajo odvajanje blata.
- **občutek** razbijanja srca ali **neredno utripanje srca** med zdravljenjem. Zdravnik bo morda želel opraviti EKG, s katerim bo izmeril srčni ritem. Povečan odmerek lahko poveča **tveganje srčnih težav**. Zato je treba upoštevati priporočeni odmerek.
- hitro in hudo **vnetje jeter**, ki lahko privede do smrtno nevarne jetrne odpovedi (vključno s smrtjo).
Znaki so lahko:
 - nenadno slabo počutje
 - porumenitev beločnic
 - temen urin
 - srbeča koža
 - nagnjenost h krvavitvam
 - motnje mišljenja ali nespečnost
- **bolečine in vnetje kit** med zdravljenjem (že v 48 urah po začetku zdravljenja) ali še več mesecev po zdravljenju
Ob prvem znaku boleči predel pustite pri miru, da se prizadeta kita ne pretrga.
- **konvulzije** (napadi krčev)
- **simptomi nevropatije**, kot so bolečina, skelenje, mravljinčenje, odrevenelost in/ali oslabeledost
- **duševne zdravstvene težave**. V zelo redkih primerih so depresija ali duševne zdravstvene težave privedle do samomorilnih misli in samoogrožujočega vedenja, na primer poskusov samomora. Če se pojavijo tovrstne reakcije, prenehajte jemati zdravilo Moksifloksacin Lek in takoj pokličite zdravnika.
- okvarjen vid ali druge **motnje vida**. Takoj pokličite specialista za očne bolezni.

Neželeni učinki se pojavljajo z naslednjo pogostnostjo:

Pogosti, pojavijo se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov

- okužbe, ki jih povzročajo odporne bakterije ali glivice, kot so glivična okužba ust in nožnice
- glavobol
- omotica
- spremembe srčnega ritma (EKG) pri bolnikih z nizkimi vrednostmi kalija v krvi
- slabost, bruhanje, želodčne in trebušne bolečine, driska
- zvišanje določenih jetrnih encimov v krvi, znanih kot transaminaze

Občasni, pojavijo se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov

- spremenjena krvna slika
 - majhno število rdečih krvničk
 - majhno število belih krvničk
 - majhno število vrst belih krvničk, znanih kot nevtrofilci in eozinofilci
 - zmanjšanje ali povečanje števila trombocitov
 - zmanjšano strjevanje krvi
- alergijska reakcija
- povečana količina maščob v krvi
- tesnoba
- nemir/agitacija
- občutek mravljinčenja in/ali odrevenelost
- spremenjeno okušanje (v redkih primerih izguba okusa)
- zmedenost in dezorientacija
- težave s spanjem, predvsem nespečnost
- zaspanost
- tresenje
- občutek omotičnosti ali »vrtenja«
- težave z vidom, vključno z dvojnimi in zamegljenim vidom
- spremembe srčnega ritma (EKG)
- občutek razbijanja srca, nereden in hiter srčni ritem
- hude abnormalnosti srčnega ritma
- bolečina v prsnem košu zaradi zoženih krvnih žil (angina pectoris)
- razširitev krvnih žil (pordelost)
- težave z dihanjem, vključno z astmatičnimi stanji
- zmanjšan apetit in uživanje hrane
- vetrovi in zaprtost
- razdražen želodec – prebavne motnje/zgaga
- vnetje želodca
- zvišanje prebavnega encima, znanega kot amilaza, v krvi
- motnje delovanja jeter, vključno s povišanjem jetrnih encimov v krvi – LDH, gama-glutamil-transferaze in/ali alkalne fosfataze
- zvišanje bilirubina v krvi
- srbenje, izpuščaji, otekanje kože, podobno otekanju po piku žuželke, suha koža
- bolečine v sklepih in/ali mišicah
- dehidracija
- slabo počutje, predvsem oslabelelost in utrujenost
- bolečine, npr. v hrbtu, prsnem košu, medenici, rokah in nogah
- znojenje

Redki, pojavijo se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov

- nenadna huda alergijska reakcija, ki prizadene celo telo, vključno z zelo redkim smrtno nevarnim šokom (npr. težave z dihanjem, padec krvnega tlaka, hiter utrip srca)
- večinoma boleče hudo otekanje globokih plasti kože, v glavnem po obrazu, vključno s smrtno nevarnim otekanjem dihalnih poti
- čustvena nestabilnost, depresija, halucinacije
- zvišan krvni sladkor in/ali sečna kislina v krvi
- motnje kožne zaznave
- spremembe voha, vključno z izgubo voha
- nenormalne sanje
- motnje ravnovesja in slaba koordinacija zaradi omotice
- napadi krčev (konvulzije)
- motnje koncentracije

- motnje govora
- delna ali popolna izguba spomina
- težave, povezane z živčnim sistemom, kot so bolečine, pekoč občutek, mravljinčenje, odrevenelost in/ali oslabeledost okončin
- zvenenje/hrup v ušesih
- okvara sluha, vključno z oglušelostjo, ki se običajno pozdravi
- nenormalno hiter srčni ritem
- omedlevica
- visok ali nizek krvni tlak
- bolečine in otekanje kit
- mišični krči, trzanje mišic, mišična oslabeledost
- težave pri požiranju, vnetje ust
- huda driska, ki vsebuje kri in/ali sluz in je v redkih primerih lahko smrtno nevarna (z antibiotiki povezan kolitis, vključno s psevdomembranskim kolitisom)
- porumenelost beločnic ali kože, vnetje jeter
- ledvična okvara, vključno z zvišanjem ravni sečnine in kreatinina
- ledvična odpoved
- otekanje dlani, stopal gležnjev, ustnic, ust, grla

Zelo redki, pojavijo se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov

- povečano strjevanje krvi
- močno povečano število določenih belih krvničk (agranulocitoza)
- moteno zavedanja samega sebe, duševne motnje, ki lahko privedejo do samopoškodovanja, kot so samomorilne misli ali poskusi samomora
- povečana občutljivost kože
- začasna izguba vida
- izguba okusa
- nenormalnosti srčnega ritma, smrtno nevarno nereden srčni ritem (Torsade de Pointes)
- prenehanje bitja srca
- hudo vnetje jeter, ki lahko privede do smrtno nevarne oz. usodne jetrne odpovedi
- spremembe kože in sluznic:
 - boleči mehurji v ustih/nosu ali na penisu/nožnici
 - potencialno smrtno nevaren kožni izpuščaj s povišano telesno temperaturo in mehurji (Stevens-Johnsonov sindrom, toksična epidermalna nekroliza)
- pretrganje kite
- vnetje sklepov
- mišična togost
- poslabšanje mišične oslabeledosti, znane kot miastenija gravis

V zelo redkih primerih so po zdravljenju z drugimi kinolonskimi antibiotiki z zdravilno učinkovino, katere ime se večinoma konča na »oksacin«, poročali o naslednjih neželenih učinkih. Ti se lahko pojavijo tudi med zdravljenjem z zdravilom Moksifloksacin Lek:

- povečane vrednosti natrija v krvi
- povečane vrednosti kalcija v krvi
- posebna vrsta slabokrvnosti zaradi zmanjšane števila eritrocitov v krvi (hemolitična anemija)
- mišične reakcije s poškodbo mišičnih celic
- povečana občutljivost kože za sončno ali ultravijolično svetlobo.

Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu.

5. Shranjevanje zdravila Moksifloksacin Lek

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Za shranjevanje zdravila niso potrebna posebna navodila.

Plastenke iz HDPE

Rok uporabnosti po prvem odprtju: 1 leto

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na pretisnem omotu in škatli. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Moksifloksacin Lek

- Zdravilna učinkovina je moksifloksacin.
Ena filmsko obložena tableta vsebuje 400 mg moksifloksacina v obliki moksifloksacinijevega klorida.
- Druge sestavine zdravila so: mikrokristalna celuloza, koruzni škrob, natrijev karboksimetilškrob (vrsta A), brezvodni koloidni silicijev dioksid, magnezijev stearat, hipromeloza, mikrokristalna celuloza, makrogol stearat (vrsta I), titanov dioksid, rdeči železov oksid, karminska kislina.

Izgled zdravila Moksifloksacin Lek in vsebina pakiranja

Zdravilo Moksifloksacin Lek, 400 mg, filmsko obložene tablete so rožnate, filmsko obložene tablete v obliki kapsule, z vtisnjeno oznako »400« na eni strani.

Velikosti pakiranj:

- pretisni omoti s 4, 5, 7, 10, 14, 20, 25, 50, 70, 80 in 100 filmsko obloženimi tabletami
- plastenke z navojno zaporko, ki vsebujejo 4, 5, 7, 10, 14, 25, 50, 70, 80 in 100 filmsko obloženih tablet

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila Moksifloksacin Lek

Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

Lek farmacevtska družba d.d.

Verovškova 57

1526 Ljubljana

Slovenija

Izdelovalci

Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova ulica 57, 1526 Ljubljana, Slovenija

Lek farmacevtska družba d.d., Trimlini 2D, 9220 Lendava, Slovenija

Lek S.A., ul. Domaniewska 50 C, 02-672 Varšava, Poljska

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, Sachsen-Anhalt, 39179 Barleben, Nemčija

S.C. Sandoz, S.R.L., Str. Livezeni nr. 7A, Târgu Mureș, Mureș, 540472, Romunija

Salutas Pharma GmbH, Dieselstrasse 5, 70839 Gerlingen, Nemčija

Zdravilo je v državah članicah EGP pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:

Avstrija	Moxifloxacin Sandoz 400 mg - Filmtabletten
Belgija	MOXIFLOXACIN Sandoz 400 mg filmomhulde tabletten
Bolgarija	CIMOCINOX 400 mg film-coated tablets
Grčija	Moxifloxacin/Sandoz
Francija	Moxifloxacin Sandoz 400 mg, comprimé pelliculé
Madžarska	Moxifloxacin Sandoz 400 mg filmtabletta
Latvija	Moxifloxacin Sandoz 400 mg apvalkotās tabletes
Litva	Moxifloxacin Sandoz 400 mg plėvele dengtos tabletės
Nizozemska	Moxifloxacin Sandoz 400 mg, filmomhulde tabletten
Poljska	Floxitrat
Romunija	MOXIFLOXACIN SANDOZ 400 mg COMPRIMATE FILMATE
Slovenija	Moksifloksacin Lek 400 mg filmsko obložene tablete
Španija	Moxifloxacin Sandoz 400 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 16.02.2015.