

ЛИСТОВКА

Листовка: информация за пациента

**Мокси 400 mg филмирани таблетки
Moxi 400 mg film-coated tablets**

Моксифлоксацин хидрохлорид
(Moxifloxacin hydrochloride)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го прехотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Мокси и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Мокси
3. Как да приемате Мокси
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Мокси
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Към Рег. №	2015 0410
Разрешение №	BG/MA/MP-52376
Одобрение №	09.11.2010

1. Какво представлява Мокси и за какво се използва

Мокси съдържа активното вещество моксифлоксацин, който принадлежи към групата антибиотици, наречени флуорохинолони. Мокси действа, като убива бактериите, причиняващи инфекции.

Мокси се използва при пациенти на 18-годишна възраст и по-възрастни за лечение на следните бактериални инфекции, когато са причинени от бактерии, срещу които моксифлоксацин е ефикасен. Мокси трябва да се използва за лечение на тези инфекции, когато антибиотиците, които обикновено се препоръчват, не могат да се използват или когато лечението с тях е било неуспешно.

- Инфекции на синусите, внезапно влошаване на продължително възпаление на дихателните пътища или инфекция на белите дробове (пневмония), придобита извън болницата (с изключение на тежките случаи).
- Леки до умерено изразени инфекции на женската полова система (тазова възпалителна болест), включително инфекции на фалопиевите тръби и на лигавицата на матката. Мокси таблетки не са достатъчни за самостоятелно лечение на този вид инфекции и поради това Вашият лекар трябва да ви предпише друг антибиотик в допълнение на Мокси, за лечение на инфекции на горните отдели на женската полова система (вижте точка 2 „Какво трябва да знаете преди да приемете Мокси, Предупреждения и предпазни мерки, Говорете с Вашия лекар преди да приемете Мокси“).
- Ако следните бактериални инфекции са показали подобрене по време на първоначалното лечение с моксифлоксацин инфузионен разтвор, Мокси таблетки могат да бъдат предписани от Вашия лекар за завършване на курса на лечението: инфекция на белите дробове (пневмония), придобита извън болницата, инфекции на кожата и меките тъкани. Мокси таблетки не трябва да се използват за иницираща терапия за който и да е тип инфекции на кожата и меките тъкани или при тежки инфекции на белите дробове.



2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Мокси

Посъветвайте се с Вашия лекар, ако не сте сигурни дали спадате към някоя от описаните по-долу групи пациенти.

Не приемайте Мокси:

- ако сте алергични към активното вещество моксифлоксацин или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6.);
- ако сте бременна или кърмите;
- ако сте под 18-годишна възраст;
- ако в миналото сте имали заболяване или увреждане на сухожилията, свързано с лечение с хинолонови антибиотици (вижте подточка „Предупреждения и предпазни мерки“ и точка 4 „Възможни нежелани реакции“);
- ако имате вродено или документирано състояние, свързано с нарушение на сърдечния ритъм (видяно на ЕКГ, електрически запис на сърдечната дейност), страдате от солени дисбаланси на кръвта (по-специално ниски нива на калий или магнезий в кръвта), имате забавен сърдечен ритъм (наречен „брадикардия“), имате слабо сърце (сърдечна недостатъчност), в миналото сте имали нарушен сърдечен ритъм или приемате други лекарства, които могат да доведат до промени на ЕКГ (вижте подточка „Други лекарства и Мокси“);
Мокси може да причини изменения в ЕКГ, а именно удължаване на QT интервала, т.е. забавяне на проводимостта на електрическите сигнали;
- ако имате тежко чернодробно заболяване или повишено ниво на чернодробни ензими (трансаминази) повече от 5 пъти над горната нормална граница.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, преди да приемете Мокси.

- Мокси може да **промени Вашето ЕКГ**, особено ако сте жена или сте в старческа възраст. Ако в момента приемате **някакви лекарства, които понижават нивата на калий в кръвта Ви**, уведомете Вашия лекар, преди да приемете Мокси (вижте също подточки „*Не приемайте Мокси*“ и „*Други лекарства и Мокси*“).
- Ако страдате от епилепсия или от заболяване, при което е вероятно да получавате гърчове, консултирайте се с Вашия лекар преди да приемете Мокси.
- Ако имате или някога сте имали психични проблеми, консултирайте се с Вашия лекар преди да приемете Мокси.
- Ако страдате от миастения гравис, приемът на Мокси може да влоши симптомите на Вашето заболяване. Ако мислите, че Вашият случай е такъв, консултирайте се незабавно с Вашия лекар.
- Ако Вие или някой от Вашето семейство имате дефицит на глюкозо-6-фосфат дехидрогеназа (рядко наследствено заболяване), уведомете Вашия лекар, който ще Ви даде съвет дали Мокси е подходящ за Вас.
- Ако имате усложнена инфекция на горните отдели на женската полова система (напр. свързана с абсцес на фалопиевите тръби и яйчниците или на таза), за която Вашият лекар счита, че е необходимо интравенозно лечение, лечението с Мокси таблетки не е подходящо.
- За лечение на леки до умерено изразени инфекции на горните отдели на женската полова система, Вашият лекар трябва да Ви предпише и друг антибиотик в допълнение към Мокси. Моля, консултирайте се с Вашия лекар, ако до 3 дни след започване на лечението не се наблюдава подобрене в симптомите.

Когато приемате Мокси

- Ако получите **сърцебиене или неритмична сърдечна дейност** по време на лечението, незабавно трябва да уведомите Вашия лекар. Той/тя може да поискат да Ви направят ЕКГ, за да проследят Вашия сърдечен ритъм.
- Рискът от сърдечни проблеми може да нарастне с повишаване на дозата. Ето защо трябва да съблюдавате предписаната доза.
- Има рядка вероятност да получите **тежка, внезапна алергична реакция** (анафилактична).



реакция/шок) дори от първата доза, протичаща със следните симптоми: стягане в гърдите, замайване, прилошаване или загуба на съзнание, или замаяност при изправен стоеж. **Ако това е така, преустановете приема на Мокси и незабавно потърсете медицинска помощ.**

- Мокси може да причини **бързо протичащо и тежко възпаление на черния дроб**, което може да доведе до животозастрашаваща чернодробна недостатъчност (включително фатални случаи, вижте точка 4. „*Възможни нежелани реакции*“). Моля, свържете се с Вашия лекар преди да продължите лечението, ако се появят признаци като внезапна поява на общо неразположение и/или прилошаване, свързани с пожълтяване на бялото на очите, тъмна урина, сърбеж по кожата, склонност към кървене или индуцирано от черния дроб увреждане на мозъка (симптоми на намалена чернодробна функция или бързо протичащо и тежко възпаление на черния дроб).
- Ако получите **кожна реакция** или се появят **мехури и/или белене на кожата и/или имате лигавична реакция** (вижте точка 4. „*Възможни нежелани реакции*“), незабавно се свържете с Вашия лекар преди да продължите лечението.
- Хинолоновите антибиотици, включително Мокси, могат да причинят **гърчове**. Ако това се случи, спрете лечението с Мокси и незабавно потърсете Вашия лекар.
- Ако получите **симптоми на невропатия** като болка, парене, изтръпване, вкочаненост и/или слабост. Ако това се случи, незабавно информирайте Вашия лекар преди да продължите лечението с Мокси.
- Възможна е поява на **психични проблеми** дори след първото приложение на хинолонови антибиотици, включително Мокси. В много редки случаи, депресия или психични проблеми са довели до мисли за самоубийство или до самонараняване, като опити за самоубийство (вижте точка 4. „*Възможни нежелани реакции*“). В случай че развиете такива реакции, спрете лечението с Мокси и незабавно информирайте Вашия лекар.
- Може да получите **диария** по време на или след лечението с антибиотици, включително Мокси. Ако тя стане тежка или е персистираща, или забележите, че Вашите изпражнения съдържат кръв или слуз, трябва незабавно да **преустановете приема на Мокси и да се консултирате с Вашия лекар**. При такива ситуации не трябва да приемате лекарства, които спират или забавят движението на червата.
- Мокси може да причини болка и възпаление на Вашите сухожилия, дори в рамките на 48 часа от началото на лечението и до няколко месеца след прекратяване на лечението с Мокси. Рискът от възпаление и скъсване на сухожилията е повишен, ако сте в старческа възраст или провеждате лечение с кортикостероиди. При първите прояви на някаква болка или възпаление трябва да преустановете приема на Мокси, да оставите засегнатия(те) крайник(ци) в покой и незабавно да уведомите Вашия лекар. Избягвайте ненужно натоварване, тъй като това може да увеличи риска от скъсване на сухожилието (вижте подточка „*Не приемайте Мокси*“ и точка 4. „*Възможни нежелани реакции*“).
- Ако сте в старческа възраст и имате **бъбречни проблеми**, се погрижете да приемате достатъчно течности, тъй като обезводняването може да повиши риска от бъбречна недостатъчност.
- Ако зрението Ви се влоши или имате други **очни нарушения**, докато приемате Мокси, незабавно се консултирайте със специалист по очни болести (вижте подточка „*Шофиране и работа с машини*“ и точка 4. „*Възможни нежелани реакции*“).
- Хинолоновите антибиотици могат да направят **кожата Ви по-чувствителна към слънчева светлина или УВ лъчи**. Трябва да избягвате продължително излагане на слънце или силна слънчева светлина и не трябва да се излагате на светлина в солариум или някаква друга лампа с УВ лъчи, докато приемате Мокси.
- Ефикасността на моксифлоксацин инфузионен разтвор при лечение на тежки изгаряния, инфекции на дълбоките тъкани и инфекции на диабетно стъпало с остеомиелит (инфектиране на костния мозък) не е установена.

Деца и юноши

Това лекарство не трябва да се прилага на деца и юноши на възраст под 18 години, защото ефикасността и безопасността не са установени при тази възрастова група (вижте подточка „*Не приемайте Мокси*“).



Други лекарства и Мокси

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Трябва да знаете следното за Мокси:

- Ако приемате Мокси и други лекарства, които повлияват сърцето Ви, има повишен риск от промяна на Вашия сърдечен ритъм. Поради това не приемайте Мокси заедно със следните лекарства: лекарства, които принадлежат към групата на антиаритмичните (напр. хинидин, хидрохинидин, дизопирамид, амиодарон, соталол, дофетилид, ибутилид), антипсихотици (напр. фенотиазини, пимозид, сертиндол, халоперидол, султоприд), трициклични антидепресанти, някои антимикробни продукти (напр. саквинавир, спарфлоксацин, интравенозен еритромицин, пентамидин, антималярни препарати, особено халофантрин), някои антихистамини (напр. терфенадин, астемизол, мизоластин), и други лекарства (напр. цизаприд, интравенозен винкамин, бепридил и дифеманил).
- Трябва да уведомите Вашия лекар, ако приемате други лекарства, които могат да понижат нивата на калий в кръвта (напр. някои диуретици, някои лаксативи и клизми [високи дози] или кортикостероиди [противовъзпалителни лекарства], амфотерицин В или да причинят забавяне на сърдечния ритъм, тъй като те също така могат да повишат риска от сериозни нарушения на сърдечния ритъм, докато приемате Мокси.
- Лекарства, съдържащи магнезий или алуминий, като антиациди за стомашни нарушения, или лекарства, съдържащи желязо или цинк, лекарства, съдържащи лиданозин или лекарства, съдържащи сукралфат за лечение на стомашно-чревни нарушения, могат да намалят действието на Мокси таблетки. Затова вземайте Мокси таблетки 6 часа преди или след приема на другото лекарство.
- Едновременното перорално приложение на Мокси и активен въглен намалява действието на Мокси. Следователно едновременното приложение на тези лекарства не се препоръчва. Ако към момента приемате перорални антикоагуланти (напр. варфарин), може да се наложи Вашият лекар да наблюдава времето Ви на кръвосъсирване.

Мокси с храна, напитки и алкохол

Ефектът на Мокси не се влияе от приема на храна, включително на млечни продукти.

Бременност, кърмене и фертилитет

Не приемайте Мокси, ако сте бременна или кърмите.

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Проучванията при животни не показват, че фертилитетът Ви ще бъде нарушен при прием на това лекарство.

Шофиране и работа с машини

Мокси може да Ви накара да чувствате замааност и световъртеж, може да получите внезапна преходна загуба на зрението, или на съзнанието за кратко време. Ако имате такива оплаквания, не шофирайте и не работете с машини.

3. Как да приемате Мокси

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Препоръчителната доза за възрастни е една филмирана таблетка 400 mg един път дневно.

Мокси 400 mg филмирани таблетки са за перорално приложение. Таблетката се поглъща (за да маскира горчивия вкус) с много течност. Може да приемате Мокси със и без храна. Препоръчително е да приемате таблетките по едно и също време всеки ден.



Не е необходима корекция на дозата при пациенти в старческа възраст, пациенти с ниско телесно тегло или пациенти с проблеми с бъбреците.

Продължителността на лечението зависи от типа на инфекцията. Ако не е предписано друго, препоръчителната продължителност на приема на Мокси 400 mg филмирани таблетки е:

Внезапно влошаване на хроничен бронхит (обостряне на хроничен бронхит)	5-10 дни
Инфекция на белите дробове (пневмония), придобита извън болницата, с изключение на тежките случаи:	10 дни
Остра инфекция на синусите (остър бактериален синусит)	7 дни
Леки до умерено изразени инфекции на женската полова система (тазова възпалителна болест), включително инфекции на фалопиевите тръби и на лигавицата на матката	14 дни

Когато Мокси 400 mg филмирани таблетки се използват за завършване на курса на лечение, започнат с моксифлоксацин инфузионен разтвор, препоръчителната продължителност на употреба е:

Инфекция на белите дробове (пневмония), придобита извън болница Повечето пациенти с пневмония преминават на перорално лечение с Мокси филмирани таблетки в рамките на 4 дни	7-14 дни
Инфекции на кожата и кожните структури Повечето пациенти с инфекции на кожата и кожните структури преминават на перорално лечение с Мокси филмирани таблетки в рамките на 6 дни.	7-21 дни

Важно е да завършите курса на лечение, дори ако започнете да се чувствате по-добре след няколко дни. Ако престанете да приемате това лекарство прекалено рано, инфекцията Ви може да не е напълно излекувана и може да се възобнови или състоянието Ви да се влоши, а може да получите и развитие на бактериална резистентност към антибиотика.

Препоръчителната доза и продължителност на лечение не трябва да се надвишават (вижте точка 2. *Какво трябва да знаете преди да приемете Мокси, подточка Предупреждения и предпазни мерки*).

Ако сте приели повече от необходимата доза Мокси

Ако сте приели повече от предписаната Ви една таблетка дневно, потърсете незабавно медицинска помощ и ако е възможно вземете останалите таблетките, опаковката им или тази листовка с Вас, за да ги покажете на лекаря или фармацевта.

Ако сте пропуснали да приемете Мокси

Ако сте пропуснали да приемете таблетка, трябва да я вземете веднага щом си спомните, на същия ден. Ако не приемете таблетката в рамките на деня, вземете обичайната доза (една таблетка) на следващия ден. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза. Ако не сте сигурни какво да правите, консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт.

Ако сте спрели приема на Мокси

Ако престанете да приемате това лекарство прекалено рано, инфекцията Ви може да не е напълно излекувана. Консултирайте се с Вашия лекар, ако искате да преустановите лечението преди края на курса на лечение.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.



4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Следните нежелани реакции са наблюдавани при лечение с моксифлоксацин. Оценката на нежеланите реакции се базира на следните данни за честотата.

Чести: могат да засегнат до 1 на 10 души.

Нечести: могат да засегнат до 1 на 100 души

Редки: могат да засегнат до 1 на 1000 души.

Много редки: могат да засегнат до 1 на 10 000 души.

Инфекции

Чести: Инфекции, причинени от резистентни бактерии или гъби, напр. орални и вагинални инфекции, причинени от *Candida*.

Нарушения на кръвта и лимфната система

Нечести: Намален брой червени кръвни клетки, намален брой бели кръвни клетки, намален брой специализирани бели кръвни клетки (неутрофили), понижени или повишени специални кръвни клетки, необходими за кръвосъсирването, повишени специализирани бели кръвни клетки (еозинофили), забавено кръвосъсирване.

Много редки: Ускорено кръвосъсирване, значително намаление на специални бели кръвни клетки (агранулоцитоза).

Алергични реакции

Нечести: Алергична реакция

Редки: Тежка, внезапна генерализирана алергична реакция, вкл. много рядко животозастрашаващ шок (напр. затруднено дишане, спадане на кръвното налягане, ускорен пулс), оток (вкл. потенциално животозастрашаващ оток на ларинкса).

Промени в резултатите от лабораторните изследвания

Нечести: Повишени кръвни липиди (масти).

Редки: Повишена кръвна захар, повишена кръвна пикочна киселина.

Психични нарушения

Нечести: Тревожност, безпокойство/възбуда.

Редки: Емоционална нестабилност, депресия (в много редки случаи водеща до самоанаряване, като намерения/мисли за самоубийство, или опити за самоубийство), халюцинации.

Много редки: Деперсонализация, лудост (потенциално водеща до самоанаряване, като намерения/мисли за самоубийство или опити за самоубийство).

Нарушения на нервната система

Чести: Главоболие, замаяване.

Нечести: Изтръпване (иглички) и/или схващане, промени във вкуса (в много редки случаи загуба на вкуса), объркване и дезориентация, нарушен сън (предимно безсъние), треперене, усещане за замаяване (световъртеж или загуба на съзнание), сънливост.

Редки: Усещане за увреждане на кожата, промени в обонянието (вкл. загуба на обоняние), необичайни сънища, нарушен баланс и лоша координация (поради замаяване), конвулсии, нарушена концентрация, увреден говор, частична или пълна загуба на памет, проблеми, свързани с нервната система, като болка, парене, изтръпване, вкочаненост и/или слабост в крайниците.

Много редки: Повишена кожна чувствителност.



Нарушения на очите

Нечести: Визуални смущения, вкл. двойно и замъглено зрение.

Много редки: Временна загуба на зрението.

Нарушения на ухото и лабиринта

Редки: Звънящ звук/шум в ушите, нарушение на слуха включително глухота (обикновено обратима).

Сърдечни нарушения (вижте точка 2. Какво трябва да знаете преди да приемете Мокси)

Чести: Промяна на сърдечния ритъм (ЕКГ) при пациенти с ниски нива на калий в кръвта.

Нечести: Промяна на сърдечния ритъм (ЕКГ), сърцебиене, неритмична и ускорена сърдечна дейност, тежки сърдечни ритъмни нарушения, стенокардия.

Редки: Абнормно ускорен сърдечен ритъм, загуба на съзнание.

Много редки: Абнормен сърдечен ритъм, животозастрашаваща неритмична сърдечна дейност, спиране на сърцето

Съдови нарушения

Нечести: Дилатация на кръвоносни съдове.

Редки: Високо кръвно налягане, ниско кръвно налягане.

Респираторни, гръдни и медиастинални нарушения

Нечести: Затруднено дишане, вкл. астматични състояния.

Стомашно-чревни нарушения

Чести: Гадене, повръщане, стомашна и коремна болка, диария.

Нечести: Намалени апетит и прием на храна, отделяне на газове и запек, нередовен стомах.

Редки: Затруднено преглъщане, възпаление на устата, тежка диария с кръв и/или мукус (свързан с антибиотици колит, вкл. псевдомембранозен колит), която при много редки обстоятелства може да премине в усложнения, които са животозастрашаващи.

Хепатобилиарни нарушения

Чести: Повишение на определени чернодробни ензими в кръвта (трансаминази).

Нечести: Увредена чернодробна функция (вкл. повишаване на определени чернодробни ензими в кръвта (LDH)), повишен билирубин в кръвта, повишени специални чернодробни ензими в кръвта (гама-глутамил-трансфераза и/или алкална фосфатаза).

Редки: Жълтеница (пожълтяване на бялото на очите или кожата), възпаление на черния дроб.

Много редки: Фулминантно възпаление на черния дроб, потенциално водещо до животозастрашаваща чернодробна недостатъчност (вкл. фатални случаи).

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

Нечести: Сърбеж, обрив, кожни уртики, суха кожа.

Много редки: Промени в кожата и лигавиците (болезнени мехури в устата/поса или на пениса/вагината), потенциално животозастрашаващи (синдром на Stevens-Johnson, токсична епидермална некролиза).

Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан

Нечести: Ставна болка, мускулна болка.

Редки: Болка и оток на сухожилията (тендинит), мускулни крампи, мускулни спазми, мускулна слабост.

Много редки: Скъсване на сухожилие, възпаление на стави, мускулна ригидност, влошаване симптомите на миастения гравис.

Нарушения на бъбреците и пикочните пътища

Нечести: Дехидратация.

Редки: Увреждане на бъбреците (вкл. повишаване на резултати от специални изследвания като урея и креатинин), бъбречна недостатъчност.



Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение

- Нечести: Общо неразположение (предимно слабост или уморяемост), болки в гърба, гърдите, таза и крайниците, изпотяване.
- Редки: Подуване (на ръцете, ходилата, глезените, устните, устата, гърлото).

Освен това има много редки случаи на проява на следните ефекти при лечение с други хинолонови антибиотици, които е възможно да се появят и при лечение с Мокси: повишени нива на натрий в кръвта, повишени нива на калций в кръвта, специален тип намаляване броя на червени кръвни клетки (хемолитична анемия), мускулни реакции с увреждане на мускулните клетки, повишена кожна чувствителност към слънчева светлина или УВ лъчи.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване:

Изпълнителната агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
тел.: +359 2 8903417
уебсайт: www.bda.bg.

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Мокси

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху блистера и картонената опаковка след „Годен до:/EXP“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Това лекарство не изисква специални условия на съхранение.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Мокси 400 mg филмирани таблетки

- Активното вещество е моксифлоксацин. Всяка филмирана таблетка съдържа 400 mg моксифлоксацин като хидрохлорид.
- Другите съставки са:
 - *сърцевина на таблетката*: микрокристална целулоза, кроскармелоза натрий, силициев диоксид, колоиден безводен, повидон К-30, магнезиев стеарат.
 - *обвивка на таблетката*: опадрай розово 03В34285, състоящо се от: хипромелоза (Е 464), титанов диоксид (Е 171), макрогол, червен и жълт железен оксид (Е 172).

Как изглежда Мокси 400 mg филмирани таблетки и какво съдържа опаковката

Розови, двойноизпъкнали, филмирани таблетки с форма на капсула, гравирани с „М“ от едната страна и „1“ от другата страна.



Таблетките са опаковани в блистери алуминий/ алуминий.
Предлагат се в опаковки от 5, 7, и 10 филмирани таблетки.
Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

ФАРМАКОНС АД
бул. „Пейо К. Яворов“ №44, ет. I
София 1164
България

Дата на последно преразглеждане на листовката

10/2020

