

Moxifloxacino Clorhidrato, solución oftálmica, 0.5 %, frasco gotero de 3 ml

Nivel de prescripción:

II

Código institucional:

10529

Principio activo:

Moxifloxacino clorhidrato. (World Health Organization, 2023)

Forma farmacéutica:

Solución oftálmica.

Concentración:

0.5 %.

Código ATC:

S01AE07. (World Health Organization, 2023)

Dosis Diaria Definida:

No aplica. (World Health Organization, 2023)

Dosis:

Instilar 1 gota en el ojo afectado 2 veces al día durante 7 días. (Novartis Pharmaceuticals Corporation , 2021)

Vía de administración:

Tópico ocular.

Indicaciones de uso:

Tratamiento de la conjuntivitis bacteriana causada por cepas susceptibles de los siguientes organismos: *Estafilococo aureus*, *Estafilococo de la cabeza*, *Estafilococo epidermidis*, *Estafilococo haemolítico*, *Estafilococo hominis*, *steotococos neumonia* *Haemophilus influenza*, *Propionibacterium acnés*. (Novartis Pharmaceuticals Corporation , 2021)

Reacciones adversas:

1-10%: Conjuntivitis, ojo seco, fiebre, aumento de la tos, infección, malestar ocular, hiperemia ocular, dolor ocular, prurito ocular, otitis media, faringitis, erupción, rinitis, hemorragia subconjuntival, lagrimeo. (Medscape, 2022 a)

Precauciones de uso:

Causará daño al endotelio corneal si se introduce directamente hacia la cámara anterior del ojo, el uso prolongado puede provocar sobrecrecimiento de microorganismos no susceptibles; es importante no utilizar lentes de contacto si presentan signos o síntomas de conjuntivitis bacteriana. (Novartis Pharmaceuticals Corporation , 2021)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad a las quinolonas y/o excipientes. (Novartis Pharmaceuticals Corporation , 2021) (Medscape, 2022 b)

Interacciones:

No se indican. (Novartis Pharmaceuticals Corporation , 2021)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

No existen estudios adecuados y bien controlados en mujeres embarazadas para informar sobre los riesgos asociados con el medicamento.

Lactancia:

No hay datos sobre la presencia en la leche humana, los efectos en los bebés amamantados o sobre la producción/excreción de leche para informar el riesgo para un bebé durante la lactancia. Los niveles sistémicos de moxifloxacina después de la administración ocular tópica son bajos y no se sabe si estarían presentes niveles mensurables de moxifloxacina en la leche materna después de la administración ocular tópica.

Se deben considerar los beneficios de la lactancia materna para el desarrollo y la salud junto con la necesidad clínica de terapia de la madre y cualquier posible efecto adverso del medicamento en el niño amamantado. (Medscape, 2022 c)

Referencias bibliográficas:

Medscape. (a). Medscape. Recuperado Agosto de 2023, de Moxifloxacin-ophthalmic: <https://reference.medscape.com/drug/moxeza-vigamox-moxifloxacin-ophthalmic-343572#4>

Medscape. (b). Medscape. Recuperado Agosto de 2023, de Moxifloxacin-ophthalmic: <https://reference.medscape.com/drug/moxeza-vigamox-moxifloxacin-ophthalmic-343572#5>

Medscape. (c). Medscape. Recuperado Agosto de 2023, de Moxifloxacin-ophthalmic: <https://reference.medscape.com/drug/moxeza-vigamox-moxifloxacin-ophthalmic-343572#6>

Novartis Pharmaceuticals Corporation. (Agosto de 2021). Recuperado Agosto de 2023, de Moxifloxacin ophtalmic solution: https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2021/022428s010lbl.pdf

World Health Organization. (23 de Enero de 2023). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado Agosto de 2023, de https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=S01AE07