

## MONOGRAPHIE DU PRODUIT

### <sup>Pr</sup>SANDOZ MOXIFLOXACIN

Solution ophtalmique de moxifloxacin

0,5 % p/v (sous forme de chlorhydrate de moxifloxacin)

Stérile

Antibactérien (ophtalmique)

Sandoz Canada Inc.  
145 Jules-Léger  
Boucherville, Quebec  
J4B 7K8

Date de préparation:  
2 février 2018

Contrôle: 213238

## Table des matières

<b>PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LES PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ ....</b>	<b>3</b>
RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT.....	3
INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE .....	3
CONTRE-INDICATIONS .....	4
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS.....	4
RÉACTIONS INDÉSIRABLES .....	6
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES.....	7
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION .....	8
SURDOSAGE .....	8
ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE.....	8
ENTREPOSAGE ET STABILITÉ.....	10
FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET PRÉSENTATION .....	10
<b>PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES .....</b>	<b>10</b>
RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES .....	11
ÉTUDES CLINIQUES.....	12
PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE.....	12
MICROBIOLOGIE .....	16
TOXICOLOGIE .....	18
RÉFÉRENCES .....	22
<b>RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENTS SUR LE MÉDICAMENT.....</b>	<b>24</b>

## PrSANDOZ MOXIFLOXACIN

Solution ophtalmique de moxifloxacin

### PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LES PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ

#### RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT

Voie d'administration	Forme posologique / concentration	Ingrédients non médicinaux
Ophtalmique (topique)	Solution/ 0,5 % w/v de moxifloxacin (sous forme de chlorhydrate de moxifloxacin)	Acide borique, chlorure de sodium et eau purifiée. Peut aussi contenir de l'acide chlorhydrique ou de l'hydroxyde de sodium pour ajuster le pH.

#### INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE

Sandoz Moxifloxacin (solution ophtalmique de moxifloxacin) est indiquée pour le traitement de la conjonctivite bactérienne causée par des souches sensibles des organismes suivants chez les patients à partir de 1 an :

##### **Aérobies Gram-positifs**

*Staphylococcus aureus*

*Staphylococcus epidermidis*

*Staphylococcus haemolyticus*

*Staphylococcus hominis*

*Streptococcus pneumoniae*

*Streptococcus* groupe *viridans*

##### **Aérobies Gram-négatifs**

Espèces *Acinetobacter*

*Haemophilus influenzae*

Pour réduire l'apparition d'une résistance bactérienne et maintenir l'efficacité de Sandoz Moxifloxacin et des autres antibactériens, limiter l'utilisation de Sandoz Moxifloxacin au traitement des infections qui sont causées ou fortement soupçonnées d'être causées par des bactéries sensibles. En choisissant ou en changeant un traitement antibactérien, on doit tenir compte des résultats des cultures et des données de sensibilité. En l'absence de telles données, les données épidémiologiques et les tendances de sensibilité locales peuvent aider à choisir un traitement empirique.

**Personnes âgées (>65 ans) :**

On n'a observé aucune différence globale d'innocuité et d'efficacité entre les patients âgés et les autres patients adultes.

**Enfants (< 1 an) :**

L'innocuité et l'efficacité de Sandoz Moxifloxacin ne sont pas établies chez les patients de moins de 1 an.

**CONTRE-INDICATIONS**

Sandoz Moxifloxacin est contre indiqué chez les patients qui :

- sont hypersensibles au moxifloxacin, à tout ingrédient de la formulation ou à tout composant du contenant (pour la liste complète, voir la section « Formes posologiques, composition et présentation » de la monographie de produit).
- sont hypersensibles à d'autres quinolones.

**MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS****Informations générales****Utilisation oculaire uniquement.**

Sandoz Moxifloxacin n'est pas destiné à l'injection dans l'œil.

Sandoz Moxifloxacin ne devrait pas être injecté sous la conjonctive ni ne devrait être introduite directement dans la chambre antérieure de l'œil.

La prescription de Sandoz Moxifloxacin en l'absence d'une infection bactérienne démontrée ou fortement soupçonnée est peu susceptible d'être bénéfique au patient et risque de favoriser l'apparition de bactéries résistantes.

On a signalé, chez des patients recevant des quinolones par voie générale, des réactions d'hypersensibilité (anaphylactiques) graves, occasionnellement fatales, parfois après la première dose. Certaines réactions s'accompagnaient d'un collapsus cardio-vasculaire, d'une perte de conscience, d'un œdème angioneurotique (y compris œdème laryngé, pharyngé ou facial), l'obstruction des voies aériennes, une dyspnée, de l'urticaire et des démangeaisons. S'il se produit une réaction allergique à Sandoz Moxifloxacin, arrêter le médicament. Les réactions d'hypersensibilité aiguës graves peuvent nécessiter un traitement d'urgence immédiat. Il faut administrer de l'oxygène et maintenir la perméabilité des voies aériennes selon les indications cliniques.

Des réactions graves, parfois mortelles, certaines dues à l'hypersensibilité, d'autres à une étiologie incertaine, ont été signalées avec tous les antibiotiques oraux. Ces réactions, qui peuvent être intenses, se produisent en général après l'administration de plusieurs doses. Les manifestations cliniques comprennent un ou plusieurs des signes suivants : fièvre, éruption

cutanée ou réactions dermatologiques intenses (p. ex., nécrolyse épidermique toxique, syndrome de Stevens-Johnson), vasculite, arthralgie, myalgie, maladie sérique, pneumopathie inflammatoire allergique, néphrite interstitielle, insuffisance rénale aiguë, hépatite, ictère, nécrose ou insuffisance hépatique aiguë, anémie, y compris anémie hémolytique et anémie aplastique, thrombocytopénie, y compris purpura thrombocytopénique thrombotique, leucopénie, agranulocytose, pancytopenie ou autres anomalies hématologiques.

Comme pour d'autres anti-infectieux, l'utilisation prolongée peut se traduire par une prolifération de micro-organismes non sensibles, en particulier de champignons. En cas de surinfection, arrêter l'utilisation et commencer un traitement de remplacement. Chaque fois que le jugement clinique l'indique, procéder à un examen oculaire sous grossissement, par exemple avec la lampe à fente, et, si cela est approprié, à une coloration par la fluorescéine.

Il peut se produire une inflammation et une rupture de tendons lors d'un traitement général par la fluoroquinolone avec la moxifloxacin, en particulier chez les patients âgés et chez ceux traités en même temps par des corticostéroïdes. Il convient d'arrêter le traitement par la solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin au premier signe d'inflammation des tendons.

L'administration de Sandoz Moxifloxacin peut brouiller momentanément la vue ou causer d'autres troubles visuels momentanés qui peuvent réduire la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser une machine. Si la vue du patient devient floue à l'instillation du médicament, le patient doit attendre qu'elle soit redevenue normale avant de conduire un véhicule ou d'utiliser une machine.

### **Ophtalmologique**

Il faut avertir les patients qui présentent des signes et symptômes de conjonctivite bactérienne qu'ils ne doivent pas porter de lentilles cornéennes.

### **Fonction sexuelle/reproduction**

Il n'y a eu aucune étude concernant les effets de l'administration oculaire de la solution ophtalmique chlorhydrate de moxifloxacin sur la fertilité.

### **Populations particulières**

**Femmes enceintes :** Étant donnée l'absence d'étude adéquate et bien contrôlée chez la femme enceinte, Sandoz Moxifloxacin ne devrait être utilisée durant la grossesse que si l'avantage potentiel justifie le risque pour le fœtus.

La solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin n'a fait l'objet d'aucune étude chez des femmes gravides. Les études de la moxifloxacin administrée par les voies orale et intraveineuse à des femmes gravides indiquent que la moxifloxacin n'est pas tératogène. On a observé une diminution du poids foetal à la naissance et un léger retard dans le développement du squelette uniquement aux doses supérieures à 4000 fois la dose ophtalmique quotidienne totale maximum recommandée chez l'humain (voir TOXICOLOGIE).

**Femmes qui allaitent :** La moxifloxacin est excrétée dans le lait des rates après administration orale et intraveineuse. Une mère qui allaite son enfant tout en utilisant la solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin expose l'enfant à un risque d'effets inconnus de la moxifloxacin. Elle doit donc décider d'arrêter d'allaiter l'enfant ou d'arrêter la solution Sandoz Moxifloxacin, compte tenu de l'importance du traitement pour elle et du risque pour l'enfant (voir TOXICOLOGIE).

**Personnes âgées (> 65 ans) :** On n'a observé aucune différence globale d'innocuité et d'efficacité entre les patients âgés et les autres patients adultes.

**Enfants (< 1 ans) :** L'innocuité et l'efficacité de la solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin ne sont pas établies chez les patients de moins de 1 an.

**Enfants et adolescents (< 18 ans):** On n'a pas évalué l'effet de la solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin sur les articulations portantes. On a montré que l'administration orale de certaines quinolones, dont la moxifloxacin, causait une arthropathie chez des chiens Beagle immatures (voir TOXICOLOGIE). On ignore quelle peut être l'importance de ces observations pour l'humain.

## **RÉACTIONS INDÉSIRABLES**

### **Réactions indésirables au médicament lors des études cliniques**

*Les études cliniques étant menées dans des conditions très précises, les taux de réactions indésirables observés au cours de ces études ne correspondent pas nécessairement à ceux observés dans la pratique. On ne doit pas les comparer aux taux observés lors d'études cliniques portant sur d'autres médicaments. Les renseignements sur les réactions indésirables observées lors des études cliniques sont utiles pour identifier les événements indésirables liés au médicament et pour obtenir des taux approximatifs.*

Lors d'études cliniques portant sur 1068 sujets / patients, la solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin était administrée 2 fois par jour pendant 3 jours, 3 fois par jour pendant 4 à 14 jours et 8 fois par jour pendant 14 jours. Durant le traitement par la solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin, 6,6 % des sujets / patients (71/1068) ont eu des réactions indésirables reliées au traitement, dont 2 seulement (0,2 %) ont arrêté leur participation à l'étude. On n'a signalé aucune réaction indésirable grave, ophtalmique ou générale, reliée à la solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin.

Les réactions indésirables reliées au traitement le plus souvent signalées étaient les suivantes : irritation oculaire momentanée (3,9 %) (sensations de brûlure et/ou de piquûre) et prurit oculaire (1,1 %).

### **Réactions indésirables moins fréquentes durant les études cliniques (≤ 1 %)**

**Troubles oculaires :** conjonctivite, défaut de l'épithélium cornéen, douleur oculaire,

hémorragie conjonctivale, hyperémie oculaire, kératoconjonctivite sèche, œdème des paupières, sensation anormale dans l'œil;

**Troubles généraux et au point d'administration :** sensation de corps étranger;

**Investigations :** augmentation de l'alanine aminotransférase, coloration de la cornée;

**Troubles du système nerveux :** dysgueusie, maux de tête;

**Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux :** douleur au niveau du pharyngo-larynx.

### **Réactions indésirables post-commercialisation**

Voici des réactions indésirables, identifiées dans des rapports spontanés et lors d'études cliniques ultérieures :

**Troubles hématologiques et lymphatiques :** diminution de l'hémoglobine.

**Troubles cardiaques :** palpitations.

**Troubles oculaires :** cellules dans la chambre antérieure, asthénopie, blépharite, œdème de la conjonctive, dépôts cornéens, trouble de la cornée, infiltrats cornéens, yeux secs, endophtalmite, érythème de la paupière, écoulement oculaire, irritation et gonflement oculaire, kératite, production accrue de larmes, photophobie, kératite ponctuée, kératite ulcéreuse, vision floue, réduction de l'acuité visuelle.

**Troubles gastro-intestinaux :** nausées, vomissements.

**Troubles hépatobiliaires :** augmentation de la gamma-glutamyltransférase.

**Troubles du système immunitaire :** hypersensibilité (sans autre précision).

**Troubles du système nerveux :** étourdissements, paresthésie.

**Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux :** dyspnée, gêne nasale.

**Troubles cutanés et sous cutanés :** érythème, prurit, éruption cutanée, urticaire.

## **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**

### **Aperçu**

Aucune étude d'interaction médicamenteuse spécifique n'a été menée avec la solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin. Les renseignements dont on dispose sur l'utilisation concomitante de la solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin et d'autres produits ophtalmiques sont limités.

### **Interactions avec d'autres médicaments**

Après administration orale, on n'a observé avec la moxifloxacin aucune interaction médicamenteuse d'importance clinique avec la théophylline, la warfarine, la digoxine, les contraceptifs oraux ou la glyburide. On a montré que la théophylline, la digoxine, le probénécide et la ranitidine ne modifiaient pas la pharmacocinétique de la moxifloxacin. Selon les études *in vitro*, la moxifloxacin n'inhibe pas les isoenzymes CYP3A4, CYP2D6, CYP2C9, CYP2C19 ni CYP1A2, ce qui indique qu'elle est peu susceptible d'altérer la pharmacocinétique des médicaments métabolisés par ces isoenzymes du cytochrome P450.

La moxifloxacin peut avoir un effet chélateur sur les ions polyvalents tels  $Mg^{++}$ ,  $Al^{+++}$ ,  $Fe^{++}$  et  $Zn^{++}$ .

Il peut se produire une inflammation et une rupture de tendons lors d'un traitement générale par la fluoroquinolone avec la moxifloxacin, en particulier dans les cas de traitement concomitant par des corticostéroïdes (voir MISES EN GARDES ET PRÉCAUTIONS, Réactions musculo-squelettiques).

Les interactions du médicament avec les aliments, les plantes médicinales et les tests de laboratoire n'ont pas été étudiées.

## **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**

### **Dose recommandée**

La posologie recommandée pour les patients à partir de 1 an est de 1 goutte dans l'œil, ou dans les deux yeux si les deux yeux sont infectés, 3 fois par jour, pendant 7 jours.

### **Dose oubliée**

En cas d'oubli d'une dose, administrer la dose oubliée le plus tôt possible. Continuer le traitement en prenant la dose suivante tel que prévu.

### **Administration**

Pour éviter la contamination de l'extrémité du compte-gouttes et de la solution, veiller à ce que l'extrémité du compte-gouttes ne touche ni les paupières, ni les zones avoisinantes ni aucune autre surface.

## **SURDOSAGE**

On ne dispose d'aucun renseignement de surdosage de chlorhydrate de moxifloxacin chez l'humain. Un surdosage topique de Sandoz Moxifloxacin peut être résolu par rinçage des yeux à l'eau tiède.

Lors d'une étude d'administration orale (par gavage) chez le singe, des doses de chlorhydrate de moxifloxacin atteignant 15 mg/kg/jour n'ont produit aucune toxicité. De telles doses sont 10 fois plus fortes (au minimum) que l'ingestion accidentelle du contenu d'un flacon de 3 mL de Sandoz Moxifloxacin par un enfant de 10 kg.

On ne s'attend à aucun effet toxique en cas de surdosage oculaire ou d'ingestion accidentelle du contenu d'une bouteille.

Pour traiter une surdose présumée, communiquez avec le centre antipoison de votre région.
---

## **ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE**

### **Mécanisme d'action**

La moxifloxacin est une fluoroquinolone synthétique antibactérienne, active *in vitro* contre une large gamme de pathogènes oculaires Gram-positifs et Gram-négatifs, de micro-organismes atypiques et d'anaérobies.

L'action antibactérienne de la moxifloxacin résulte de l'inhibition de la topoisomérase II (ADN-gyrase) et de la topoisomérase IV. L'ADN-gyrase est une enzyme essentielle qui intervient dans la réplication, la transcription et la réparation de l'ADN bactérien. La topoisomérase IV est une enzyme qui joue un rôle clé dans la partition de l'ADN chromosomique lors de la division des cellules bactériennes (voir MICROBIOLOGIE).

### **Pharmacocinétique / pharmacodynamie**

Après l'administration topique de la solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin, la moxifloxacin passe dans la circulation générale. On a mesuré la concentration de moxifloxacin dans le plasma chez 21 sujets adultes (hommes et femmes) recevant aux 8 heures une dose topique bilatérale de solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin, pour un total de 13 doses. Les  $C_{max}$  et ASC moyennes en régime stationnaire étaient de 2,7 ng/mL et de 41,9 ng·h/mL, respectivement. Ces paramètres d'exposition générale étaient au minimum 1600 et 1000 fois plus faibles que les  $C_{max}$  et ASC moyennes mesurées après des doses orales thérapeutiques de 400 mg de moxifloxacin. La demi-vie de la moxifloxacin dans le plasma était estimée à 13 heures. La moxifloxacin est largement distribuée dans l'organisme et est excrétée inchangée dans les fèces ou dans l'urine ou sous la forme de glycuconjugés ou de sulfoconjugés.

On a étudié la concentration dans le film lacrymal chez 31 volontaires adultes en bonne santé (hommes et femmes), auxquels on a administré aux 8 heures 1 goutte de solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin dans les deux yeux, pour un total de 10 doses. Les concentrations moyennes dans les larmes 5 minutes après la première et la dernière dose topique étaient de 46,0 mcg/mL et 55,2 mcg/mL, respectivement. Ensuite, la concentration diminuait rapidement de façon biphasique, la moyenne se plaçant entre 1 et 4 mcg/mL durant la période de prélèvement de 1 à 8 heures. Les jours 2 à 4, la concentration moyenne dans les larmes le matin, avant la première dose, dépassait 4 mcg/mL. Les études menées chez l'animal indiquent une pénétration dans la conjonctive et les tissus oculaires, avec fixation prolongée à la mélanine.

### **Populations et conditions particulières**

**Personnes âgées :** On a étudié les effets de l'âge sur les paramètres pharmacocinétiques de la moxifloxacin orale. Les concentrations plasmatiques étaient 24 à 29 % plus élevée chez les sujets âgés que chez les sujets jeunes. Toutefois, les différences étaient minimisées par la normalisation en fonction du poids corporel.

**Sexe :** On a observé une différence entre les sexes pour la  $C_{max}$  et l'ASC en régime stationnaire. Toutefois, lorsqu'elles étaient ajustées en fonction du poids corporel, les différences étaient minimisées et sans pertinence clinique (voir PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE, Pharmacocinétique chez l'humain).

**Race :** L'analyse des sous-groupes par race (race blanche, race asiatique) n'a révélé aucune

différence significative dans les paramètres pharmacocinétiques moyens au régime stationnaire pour la moxifloxacin (voir PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE, Pharmacocinétique chez l'humain).

**Insuffisance hépatique :** Les paramètres pharmacocinétiques de la moxifloxacin orale n'étaient pas notablement modifiés chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère à modérée (voir PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE, Populations particulières).

**Insuffisance rénale :** Les paramètres pharmacocinétiques de la moxifloxacin orale n'étaient pas notablement modifiés chez les patients présentant une insuffisance rénale légère, modérée ou grave (voir PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE, Populations particulières).

## ENTREPOSAGE ET STABILITÉ

Entreposer à température comprise entre 4° C et 25° C. Jeter le flacon 28 jours après l'ouverture.

## FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET PRÉSENTATION

Chaque mL de Sandoz Moxifloxacin contient :

**Ingrédient médicamenteux :** Moxifloxacin 0,5 % (5,45 mg de chlorhydrate de moxifloxacin, équivalent à 5 mg de moxifloxacin base)

**Agent de conservation :** aucun. Le produit se conserve seul.

**Ingrédients non médicamenteux :** acide borique, chlorure de sodium et eau purifiée. Peut aussi contenir de l'acide chlorhydrique ou de l'hydroxyde de sodium pour ajuster le pH.

Sandoz Moxifloxacin est isotonique et formulée à pH 6,8, avec une osmolalité de 290 mOsm/kg environ.

La solution ophtalmique Sandoz Moxifloxacin (chlorhydrate de moxifloxacin) 0,5 % est conditionnée dans le système DROP-TAINER<sup>MD</sup>, qui comporte un flacon de 3 mL de solution ophtalmique stérile, une bouteille compte-gouttes en polyéthylène naturel de faible densité et un capuchon blanc en polypropylène. La protection contre l'effraction est assurée par un dispositif de fermeture à jupe immobilisée par le revêtement de la bouteille, qui se sépare du bouchon à l'ouverture. Si, après avoir enlevé le bouchon, le collet indicateur d'effraction est détaché, l'enlever complètement avant d'utiliser le produit.

## PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

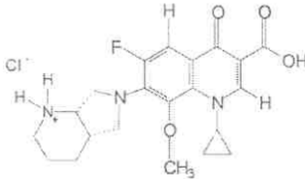
### RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

#### Substance active

Nom commun : Chlorhydrate de moxifloxacin

Nom chimique : Monochlorhydrate, acide 1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-8-méthoxy-7-[(4*aS*,7*aS*)-octahydro-6*H*-pyrrolol [3,4-*b*]pyridin-6-yl]-4-oxo-3-quinoléine carboxylique. La moxifloxacin diffère des autres quinolones par la fonction méthoxy en position 8 et par le groupe diazabicyclononyl configuré *S,S* à la position 7.

Formule structurale :



Formule et masse moléculaires :  $C_{21}H_{24}FN_3O_4 \cdot HCl$ ; 437,9 g/mol

Propriétés physico-chimiques : Le chlorhydrate de moxifloxacin est une poudre cristalline jaune pâle à jaune.

## ÉTUDES CLINIQUES

### Données démographiques et conception des études

Le Tableau 1 résume les données démographiques des patients pour les deux études pertinentes à l'évaluation de l'efficacité de la solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin. Globalement, ces données sont représentatives de la population susceptible de recevoir ce médicament.

**Tableau 1 : Résumé des données démographiques des patients participant aux études cliniques**

N° d'étude	Conception	Posologie, voie d'administration et durée	Durée du traitement	Nombre de patients (en intention de traiter)
C-00-55	Double insu, randomisée, contrôlée par l'excipient	solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin à 0.5%: 1 goutte, 3 fois/jour  Excipient : 1 goutte, 3 fois/jour	4 jours	ITT = 544  270 : solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin 3 fois/jour  274 : excipient 3 fois/jour
C-00-46	Double insu, randomisée, contrôlée par substance active	0.5% moxifloxacin hydrochloride ophthalmic solution: 1 drop, TID  Ocuflox: 1 goutte, 4 fois/jour	4 jours	ITT = 554  277 : solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin 3 fois/jour  277 : Ocuflox 4 fois/jour

### Résultat des études

Lors de deux études multicentriques contrôlées, randomisées, à double insu, 547 patients ont reçu le chlorhydrate de moxifloxacin 3 fois par jour pendant 4 jours. L'administration de chlorhydrate de moxifloxacin s'est traduite par la guérison clinique le jour 5 ou 6 chez 66 à 69 % des patients traités pour conjonctivite bactérienne. Le taux de succès microbiologique avec éradication des pathogènes initiaux allait de 84 à 94 % lors de la visite de vérification de la guérison (jour 9). À noter que, lors des études sur les anti-infectieux, il n'y a pas toujours de corrélation entre l'éradication microbiologique et l'issue clinique.

## PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE

### Pharmacocinétique chez l'animal

On a déterminé les concentrations de moxifloxacin dans les tissus oculaires chez le lapin pigmenté après l'administration topique bilatérale d'une dose unique de 30 mcL d'une solution ophtalmique à 0,3 % de moxifloxacin (n = 3 lapins échantillonnés à chaque point). Les concentrations maximums moyennes ( $C_{max}$ ) dans la cornée et dans l'humeur aqueuse étaient de  $12,5 \pm 3,8$  mcg/g et de  $1,78 \pm 0,39$  mcg/mL, respectivement; elles étaient atteintes dans les 30 minutes suivant l'administration. Dans l'iris-corps ciliaire, la  $C_{max}$  de moxifloxacin était de  $10,4 \pm 5,6$  mcg/g à 1 heure, baissant lentement par rapport à celle des autres tissus, du fait probablement de la fixation à la mélanine (caractéristique des fluoroquinolones). L'accumulation de moxifloxacin dans les tissus oculaires après plusieurs

doses n'a fait l'objet d'aucune étude. La concentration maximum dans le plasma était faible (0,01 mcg/mL environ) et diminuait rapidement.

On a aussi étudié la distribution de la moxifloxacin radiomarquée chez le lapin pigmenté après l'administration unilatérale d'une dose unique de 30 mcL d'une solution à 0,3 % de moxifloxacin marquée au  $^{14}\text{C}$  (n = 4 lapins échantillonnés à chaque point). Les valeurs moyennes de la  $C_{\text{max}}$  dans la cornée, la conjonctive, l'humeur aqueuse et l'iris-corps ciliaire étaient respectivement,  $10,6 \pm 2,8$  mcg/g,  $2,54 \pm 0,40$  mcg/g,  $1,36 \pm 0,33$  mcg/mL et  $7,54 \pm 3,34$  mcg/g. Le tableau 2 résume les concentrations maximums et les demi-vies dans les tissus oculaires.

**Tableau 2 : Concentrations maximums et demi-vies de la moxifloxacin radiomarquée dans les tissus oculaires de lapin pigmentés**

Tissu	$C_{\text{max}}$ (mcg équivalents/g) $\pm$ É.-T.	$t_{1/2}$ (heures)
Cornée	$10,6 \pm 2,8$	92
Conjonctive	$2,54 \pm 0,40$	43
Humeur aqueuse	$1,36 \pm 0,33$	5,6
Iris-corps ciliaire	$7,54 \pm 3,34$	649
Cristallin	$0,08 \pm 0,06$	37
Sclérotique antérieure	$2,86 \pm 1,01$	1 080
Sclérotique postérieure	$0,09 \pm 0,03$	92
Choroïde	$0,441 \pm 0,178$	872
Rétine	$0,066 \pm 0,016$	48

On a mesuré la concentration de moxifloxacin dans le film lacrymal chez le lapin pigmenté (n = 3) après l'administration unilatérale d'une dose unique de 30 mcL d'une solution ophtalmique à 0,3 % de moxifloxacin. La concentration moyenne de moxifloxacin était de  $366 \pm 214$  mcg/mL au premier point d'échantillonnage, 1 minute après l'administration. Elle diminuait ensuite rapidement, pour n'être plus que de 20 mcg/mL environ 5 minutes après l'administration. La concentration dans le film lacrymal était de  $1,73 \pm 1,50$  mcg/mL 6 heures après l'administration. Le tableau 3 résume les données de concentration dans les larmes.

**Tableau 3 : Concentration de moxifloxacin dans les larmes après l'administration d'une solution à 0,3 % de moxifloxacin à des lapins pigmentés**

Temps après l'administration (minutes)	Concentration moyenne $\pm$ É.-T. (mcg/mL)	Taille de l'échantillon
1	$366 \pm 214$	3
2	$74,2 \pm 70,6$	3
3	$60,9 \pm 11,9$	3
5	$23,7 \pm 17,2$	3
10	$19,4 \pm 4,03$	3
20	$23,4 \pm 11,6$	3
30	$10,3 \pm 3,6$	3
45	$1,21 \pm 0,65$	3
60	$7,14 \pm 6,12$	3
90	$2,69 \pm 1,32$	3
120	$7,27 \pm 9,96$	2*
180	$1,67 \pm 1,06$	2*
360	$1,73 \pm 1,50$	2*

\* 1 des 3 échantillons était au-dessous de la limite de quantification du dosage. Pour le calcul de la moyenne, on a affecté à ces échantillons une valeur moitié de la limite de quantification ( $1 \text{ mcg/mL}/2 = 0,5 \text{ mcg/mL}$ ).

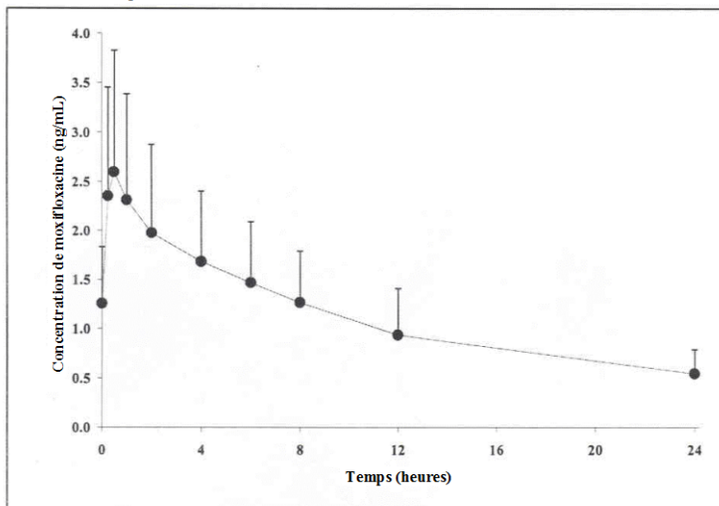
### **Pharmacocinétique chez l'humain**

On a étudié la concentration dans le plasma chez 21 sujets (hommes et femmes) auxquels on a administré le chlorhydrate de moxifloxacin dans les deux yeux toutes les 8 heures, pour un total de 13 doses. Les résultats montrent une concentration mesurable de moxifloxacin ( $\geq 0,75 \text{ ng/mL}$ ) dans le plasma chez 16 des 21 sujets 4 heures après la première dose et chez tous les sujets, après la dernière dose. La figure 1 montre la concentration moyenne de moxifloxacin dans le plasma après la dernière dose.

Les estimations moyennes de la  $C_{\text{max}}$  et de l'ASC en régime stationnaire étaient de  $2,7 \text{ ng/mL}$  et de  $41,9 \text{ ng}\cdot\text{h/mL}$ , respectivement. Les estimations des paramètres en régime stationnaire pour la  $C_{\text{max}}$  et pour l'ASC étaient au moins 1600 et 1000 fois plus faibles respectivement que les valeurs moyennes de la  $C_{\text{max}}$  et de l'ASC mesurées après des doses thérapeutiques orales de  $400 \text{ mg}$  de moxifloxacin. La demi-vie plasmatique de la moxifloxacin en régime stationnaire a été évaluée à 13 heures.

L'analyse des sous-groupes par race (race blanche, race asiatique) n'a révélé aucune différence significative dans les paramètres pharmacocinétiques moyens en régime stationnaire pour la moxifloxacin. On a observé par contre des différences entre les sexes pour la  $C_{\text{max}}$  et l'ASC en régime stationnaire. Un ajustement tenant compte du poids corporel a minimisé ces différences, devenues sans importance clinique.

**Figure 1: Concentration moyenne (+É.-T.) de moxifloxacin dans le plasma après la dernière dose oculaire de solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin chez des sujets en bonne santé**



On a étudié la concentration de moxifloxacin dans le film lacrymal chez 31 volontaires adultes en bonne santé (hommes et femmes), auxquels on a administré 1 goutte de solution

ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin dans les deux yeux aux 8 heures, pour un total de 10 doses.

Les concentrations moyennes dans les larmes 5 minutes après la première et la dernière dose topique étaient de 46,0 mcg/mL et 55,2 mcg/mL, respectivement. Ensuite, la concentration diminuait rapidement de façon biphasique, la moyenne s'étalant approximativement entre 1 et 4 mcg/mL au cours de la période de prélèvement de 1 à 8 heures. Les jours 2 à 4, la concentration moyenne dans les larmes le matin, avant l'administration, dépassait 4 mcg/mL, démontrant qu'elle est supérieure à la concentration minimale inhibitrice (CMI) pour la plupart des pathogènes communs de la conjonctivite au cours de la période de 24 heures.

**Élimination et métabolisme :** La moxifloxacin est largement distribuée dans les tissus de l'organisme et 50 % environ se fixe aux protéines sériques. Les études chez l'animal indiquent une certaine pénétration dans les tissus de la conjonctive et dans les tissus oculaires, avec fixation prolongée à la mélanine. Quelque 45 % environ d'une dose orale est excrétée sous forme inchangée et le reste essentiellement sous la forme de glycoconjugués et de sulfoconjugués dans les fèces et l'urine. Le système enzymatique du cytochrome P450 n'intervient pas dans le métabolisme du médicament.

**Interactions médicamenteuses :** Aucune étude spécifique d'interaction médicamenteuse de type pharmacocinétique n'a été menée avec le chlorhydrate de moxifloxacin. L'exposition générale à la moxifloxacin observée après l'administration de la solution de Sandoz Moxifloxacin étant faible, les interactions médicamenteuses cliniquement pertinentes par fixation aux protéines, élimination rénale ou métabolisme hépatique sont très peu probables après l'administration oculaire topique. La moxifloxacin peut avoir un effet chélateur pour les ions polyvalents tels  $Mg^{++}$ ,  $Al^{+++}$ ,  $Fe^{++}$  et  $Zn^{++}$ .

Les études *in vitro* avec les isoenzymes du cytochrome P450 ont démontré que la moxifloxacin n'inhibait pas les isoenzymes CYP3A4, CYP2D6, CYP2C9, CYP2C19 ou CYP1A2. Il est donc peu probable qu'elle puisse altérer la pharmacocinétique des médicaments métabolisés par ces enzymes.

**Populations spéciales :** La pharmacocinétique du chlorhydrate de moxifloxacin n'a fait l'objet d'aucune étude chez les insuffisants hépatiques ou rénaux. Par contre, la pharmacocinétique de la moxifloxacin administrée par voie orale a fait l'objet d'une étude chez les patients de ces populations spéciales.

Les paramètres pharmacocinétiques de la moxifloxacin orale ne sont pas notablement altérés par une insuffisance rénale légère, moyenne ou grave. Il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose de chlorhydrate de moxifloxacin chez les insuffisants rénaux.

Les paramètres pharmacocinétiques de la moxifloxacin orale n'étaient pas notablement altérés chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère à modérée (classes Child-Pugh A et B). Aucune étude n'a été effectuée chez des patients présentant une insuffisance hépatique grave (classe Child-Pugh C). Étant donné la faible exposition générale en cas d'administration topique, il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose de chlorhydrate de

moxifloxacin chez les insuffisants hépatiques.

## MICROBIOLOGIE

La moxifloxacin est active *in vitro* contre une grande variété de micro-organismes Gram-positifs et Gram-négatifs.

L'activité antibactérienne de la moxifloxacin est due à l'inhibition de la topoisomérase II (ADN-gyrase) et de la topoisomérase IV. L'ADN-gyrase est une enzyme essentielle qui intervient dans la réplication, la transcription et la réparation de l'ADN bactérien. La topoisomérase IV est une enzyme connue pour son rôle clé dans la partition de l'ADN chromosomique durant la division cellulaire des bactéries. La présence de la volumineuse bicycloamine en substitution à la position C-7 bloque l'efflux actif de l'antibactérien par la cellule, un mécanisme proposé pour expliquer la résistance aux fluoroquinolones.

Les concentrations de moxifloxacin égales à deux fois la CMI sont bactéricides pour la plupart des souches de *Staphylococcus aureus*, de *Streptococcus pneumoniae* et d'*Haemophilus influenzae*. Les concentrations dépassant nettement le double de la CMI se sont montrées bactéricides pour les souches d'*Escherichia coli*, tandis que celles supérieures à dix fois la CMI sont bactéricides pour *Streptococcus pyogenes*.

**Résistance :** Le mécanisme de résistance aux quinolones, dont la moxifloxacin, est différent de celui des macrolides, des aminoglycosides, des tétracyclines ou des  $\beta$ -lactamines. De ce fait, la moxifloxacin peut être active contre les pathogènes résistants à ces antibiotiques, lesquels peuvent être actifs contre les pathogènes résistants à la moxifloxacin. Il n'y a pas de résistance croisée entre la moxifloxacin et ces classes d'antibiotiques. On a observé une résistance croisée entre la moxifloxacin administrée par voie générale et certaines autres quinolones.

La résistance *in vitro* à la moxifloxacin apparaît lentement, à la suite de mutations successives de plusieurs gènes, et se produit *in vitro* avec une fréquence générale comprise entre moins de  $1 \times 10^{-11}$  et  $1,8 \times 10^{-9}$  dans une souche de *Staphylococcus aureus* et dans une souche de *Streptococcus pneumoniae*.

On a montré que la moxifloxacin était active contre la plupart des souches des micro-organismes suivants (voir tableau 4), tant *in vitro* que dans les infections cliniques aux États-Unis et en Inde (voir INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE).

**Tableau 4 : Activité *in vitro* de la moxifloxacin contre des isolats cliniques**

Pathogènes	N	Intervalle de CMI (mcg/mL)	CMI <sub>50</sub> (mcg/mL)	CMI <sub>90</sub> (mcg/mL)
<b>Aérobies Gram-positifs</b>				
<i>Staphylococcus aureus</i>	49	≤ 0,016 - 2,0	0,06	1,0
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	119	≤ 0,016 - 2,0	0,06	0,25
<i>Staphylococcus haemolyticus</i>	22	0,03 - 2,0	0,13	1,0
<i>Staphylococcus hominis</i>	11	0,06 - 1,0	0,06	0,13

Pathogènes	N	Intervalle de CMI (mcg/mL)	CMI <sub>50</sub> (mcg/mL)	CMI <sub>90</sub> (mcg/mL)
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	42	0,03 - 0,25	0,13	0,25
<i>Streptococcus</i> , groupe <i>viridans</i>	22	0,06 - 2,0	0,25	0,25
<b>Aérobies Gram-négatifs</b>				
Espèces <i>Acinetobacter</i>	15	≤ 0,016 - 0,25	0,03	0,06
<i>Haemophilus influenzae</i>	68	≤ 0,016 - 0,25	0,06	0,13

On dispose aussi des données *in vitro* suivantes (tableau 5), mais on ignore quelle peut être leur signification clinique quant aux infections ophtalmiques. L'innocuité et l'efficacité de la solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin utilisée dans le traitement des infections ophtalmiques dues à ces micro-organismes n'ont pas été établies dans le cadre d'études adéquates et bien contrôlées. Les micro-organismes suivants sont considérés comme sensibles lorsque l'évaluation se base sur les « points critiques » généraux. Mais on n'a établi aucune corrélation entre les « points critiques » généraux *in vitro* et l'efficacité ophtalmique. La liste des micro-organismes (tableau 5) n'est fournie qu'à titre de guide pour aider à évaluer le traitement potentiel des infections de la conjonctive. *In vitro*, la moxifloxacin atteint une CMI inférieure ou égale à 2 mcg/mL (sensibilité au « point critique » général) contre la plupart (au moins 90 %) des souches d'isolats oculaires suivantes:

**Tableau 5 : Sensibilité des isolats de conjonctivite bactérienne à la moxifloxacin**

Espèces bactériennes	N	Intervalle de CMI (mcg/mL)	CMI <sub>50</sub> (mcg/mL)	CMI <sub>90</sub> (mcg/mL)
<b>Aérobies Gram-positifs</b>				
<i>Bacillus cereus</i>	15	0,032 - 0,25	0,13	0,13
Espèces <i>Corynebacterium</i>	35	0,016 - 16	0,25	2,0
Espèces <i>Kocuria</i>	11	0,25 - 0,50	0,25	0,50
<i>Micrococcus luteus</i>	35	0,03 - 1,0	0,5	1,0
<i>Staphylococcus capitis</i>	68	0,03 - 1,0	0,13	0,25
<i>Staphylococcus caprae</i>	13	0,06 - 0,13	0,06	0,13
<i>Staphylococcus lugdunensis</i>	36	0,06 - 1,0	0,13	0,25
<i>Staphylococcus pasteurii</i>	15	0,06 - 1,0	0,13	0,25
<i>Staphylococcus saprophyticus</i>	18	0,13 - 0,25	0,13	0,25
<i>Staphylococcus warneri</i>	10	0,06 - 0,13	0,13	0,13
<i>Streptococcus mitis</i>	76	0,06 - 0,25	0,13	0,25
<i>Streptococcus oralis</i>	10	0,13 - 0,25	0,13	0,25
<i>Streptococcus parasanguinis</i>	18	0,06 - 1,0	0,13	0,25
<b>Aérobies Gram-négatifs</b>				
<i>Acinetobacter baumannii</i>	23	0,03 - 0,50	0,13	0,25
<i>Acinetobacter junii</i>	27	0,03 - 8,0	0,06	0,13
<i>Acinetobacter schindleri</i>	10	0,03 - 0,06	0,03	0,06
<i>Acinetobacter ursingii</i>	10	0,06 - 1,0	0,25	0,50
<i>Citrobacter koseri</i>	12	0,016 - 0,25	0,03	0,13
<i>Enterobacter hormaechei</i>	13	0,06 - 8,0	0,13	0,5
<i>Escherichia coli</i>	21	0,03 - 32	0,06	1,0
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	17	0,06 - 2,0	0,13	0,5
<i>Moraxella osloensis</i>	13	0,03 - 0,25	0,06	0,25
<i>Moraxella catarrhalis</i>	25	0,06 - 0,13	0,06	0,13
<i>Pseudomonas stutzeri</i>	67	0,03 - 2,0	0,25	0,50
<i>Serratia marcescens</i>	20	0,25 - 2,0	0,5	1,0

Espèces bactériennes	N	Intervalle de CMI (mcg/mL)	CMI <sub>50</sub> (mcg/mL)	CMI <sub>90</sub> (mcg/mL)
<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>	18	0,25 - 2,0	0,5	2,0

**Tests de sensibilité :** Il n'y a actuellement aucune norme approuvée par la NCCLS pour l'évaluation de la sensibilité *in vitro* des isolats de conjonctive aux antibiotiques topiques, y compris la moxifloxacin. Les tests standardisés de sensibilité générale ne sont possiblement pas appropriés pour prévoir l'efficacité clinique dans le traitement de la conjonctivite.

## TOXICOLOGIE

**Études Oculaires topiques :** On a évalué des solutions ophtalmiques de moxifloxacin dans le cadre d'études oculaires topiques à doses répétées chez le lapin pigmenté et chez le singe cynomolgus (voir tableau 6).

**Tableau 6 : Résultats des études oculaires topiques**

Espèce / nombre par groupe	Dose / voie	Durée du traitement	Observations
Lapin pigmenté / 4 mâles, 4 femelles	0,5 %, 1 %, 3 % (80 mcL, unilatérale, 4 fois par jour) / topique (oculaire)	1 mois	Potentiel d'irritation oculaire faible; aucun effet oculaire ou général notable
Singe cynomolgus / 4 mâles, 4 femelles	0,5 %, 1 %, 3 % (80 mcL, unilatérale, 6 fois par jour les jours 1 à 16, 3 fois par jour par la suite) / topique (oculaire)	3 mois	Potentiel d'irritation oculaire faible; aucun effet oculaire ou général notable

**Étude de toxicité oculaire :** On a mené chez le chien une étude spéciale de toxicité oculaire après administration générale (voie orale) de moxifloxacin (voir tableau 7). Les doses quotidiennes de moxifloxacin évaluées au cours de cette étude sont notablement plus fortes que la dose quotidienne recommandée de solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin.

**Tableau 7 : Résultats de l'étude de toxicité oculaire**

Espèce / nombre par groupe	Dose / voie	Durée du traitement	Observations
Chien Beagle / 4 mâles	30, 60, 90 mg/kg de moxifloxacin / orale 100 mg/kg d'acide nalidixique (témoin actif) / orale	2 semaines (avec 8 semaines de récupération)	↓ de l'amplitude moyenne de groupe des ondes a et b à 60 et 90 mg/kg de moxifloxacin et avec l'acide nalidixique. Histopathologie : atrophie légère à marquée des couches nucléaire et plexiforme externes et des couches de cônes et bâtonnets chez deux animaux sous dose forte Concentration sans effet observable = 30 mg/kg par voie orale (plus de 1300 fois la dose de solution ophtalmique de chlorhydrate de moxifloxacin chez l'humain)

**Études de doses uniques et de doses répétées par voie orale et IV :** Le tableau 8 résume les résultats des études de doses uniques de moxifloxacin par voie orale et intraveineuse. Le tableau 9 résume les études de doses répétées de moxifloxacin administrées par voie générale comportant des évaluations oculaires. Les doses quotidiennes de moxifloxacin évaluées au cours de ces études étaient notablement plus fortes que la dose quotidienne recommandée pour le chlorhydrate de moxifloxacin.

**Tableau 8 : Études de doses uniques administrées par la voie générale**

Espèce	Souche / sexe	Nombre / groupe	Voie d'administration	DL <sub>50</sub> mg/kg de poids (IC 95 %)
Souris	NMRI/mâle	5	PO	Approx. 435
	NMRI/femelle		PO	Approx. 758 (440-1305)
	NMRI/mâle		IV	Approx. 105 (84-132)
	NMRI/femelle		IV	Approx. 130 (116-145)
	WU/mâle		PO	Approx. 1320
	WU/femelle		PO	Approx. 1320
	WU/mâle		IV	Approx. 112
	WU/femelle		IV	Approx. 146
Singe	Cynomolgus/ Mâle	2	PO	Approx. 1500

**Tableau 9 : Études de doses répétées administrées par la voie générale**

Espèce / nombre par groupe	Dose / voie	Durée du traitement	Observations
Rat Wistar/ 15 mâles, 15 femelles	0, 20, 100, 500, 750 mg/kg / orale, par gavage	13 semaines pour tous les groupes; 1 groupe examiné après une période de récupération de 4 semaines	↓ gain de poids à 100, 500, 750 mg/kg (mâles). Évaluations oculaires (ophtalmo-scope indirect et lampe à fente) sans particularité. ↑ASAT, ALAT, LDH à 500, 750 mg/kg (mâles), 750 mg/kg (femelles). Histopath. sans particularité. Niveau sans effet indésirable : femelles 100 mg/kg, mâles 20 mg/kg
Rat Wistar/ 20 mâles, 20 femelles	0, 20, 100, 500 mg/kg / orale, par gavage	28 semaines	↓ gain de poids à 500 mg/kg (deux sexes). ↑ASAT, ALAT, LDH, bilirubine à 500 mg/kg (mâles). Évaluations oculaires (ophtalmoscope indirect et lampe à fente) sans particularité. Histopath. à 500 mg/kg (deux sexes) : thyroïde 500 mg/kg (mâles). Niveau sans effet indésirable : femelles 100 mg/kg, mâles 20 mg/kg
Jeunes chiots Beagle / 4 mâles, 4 femelles	0, 10, 30, 90 mg/kg / p.o.	4 semaines	Vacuolisation du cortex sous-capsulaire (ophtalmoscope indirect et lampe à fente) à 90 mg/kg. Aucun signe de co-cataractogénèse; allongement de l'intervalle QT à 90 mg/kg. Histopath. chondropathie à 30 et 90 mg/kg
Jeunes chiots Beagle / 2 mâles, 2 femelles	0, 10, 30, 90 mg/kg / p.o.	4 semaines	Vomissements, salivation, ↓ du gain de poids à 90 mg/kg. Évaluations oculaires (ophtalmoscope indirect) sans particularité. Histopath. bulles dans le cartilage articulaire à 30 et 90 mg/kg
Singe rhésus / 3 mâles, 3 femelles	0, 100, 150 mg/kg / orale, par gavage	4 semaines	↓ gain de poids à 150 mg/kg. Évaluations oculaires (ophtalmoscope indirect) sans particularité. Histopath. foie et moelle osseuse à 100 et 150 mg/kg
Singe rhésus / 4 mâles, 4 femelles	0, 15, 45, 135 mg/kg / orale, par gavage	13 semaines	Salivation à 15 mg/kg. Salivation, vomissements, ↓ gain de poids à 135 mg/kg. Évaluations oculaires (ophtalmoscope indirect) sans particularité. Niveau sans effet indésirable : 15 mg/kg

Singe rhésus / 4 mâles, 4 femelles	0, 15, 45, 135 mg/kg / orale, par gavage	26 semaines	1 cas de mort à 135 mg/kg. Évaluations oculaires (ophtalmoscope indirect) sans particularité; ↑ ALAT et GLDH à 45 mg/kg. Histopath. foie et moelle osseuse à 135 mg/kg; Niveau sans effet indésirable : 15 mg/kg
--	--	-------------	--

**Mutagénicité :** La moxifloxacin ne s'est pas montrée mutagène pour quatre souches bactériennes utilisées dans le test d'Ames de réversion chez *Salmonella*. Comme pour les autres quinolones, la réponse positive observée avec la moxifloxacin dans la souche TA 102 utilisant le même test pourrait être due à l'inhibition de l'ADN-gyrase. La moxifloxacin ne s'est pas montrée mutagène lors du test de mutation génique CHO/HGPRT sur cellules de mammifères. Le même test effectué avec des cellules v79 a donné des résultats équivoques. La moxifloxacin a montré une activité clastogène lors du test d'aberration chromosomique sur cellules v79, mais n'a pas induit de synthèse non programmée de l'ADN dans des cultures d'hépatocytes de rat. On n'a observé de signe de génotoxicité *in vivo* ni lors du test du micronoyau ni dans le test du dominant létal chez la souris.

**Activité carcinogène :** Il n'y a eu aucune étude de longue durée chez l'animal pour déterminer le potentiel carcinogène de la moxifloxacin. Toutefois, lors d'une étude accélérée utilisant des initiateurs et des promoteurs, la moxifloxacin n'a montré aucune activité carcinogène après 38 semaines d'administration orale à 500 mg/kg/jour.

**Reproduction et tératologie :** La moxifloxacin n'a eu aucun effet sur la fertilité des rats, mâles et femelles, aux doses orales atteignant 500 mg/kg/jour, soit approximativement 21 700 fois la dose ophtalmique quotidienne totale la plus élevée recommandée chez l'humain.

La moxifloxacin ne s'est pas montrée tératogène lors de l'administration à des rates gravides durant l'organogénèse aux doses orales atteignant 500 mg/kg/jour (approximativement 21 700 fois la dose ophtalmique quotidienne totale la plus élevée recommandée chez l'humain); toutefois, on a observé une diminution du poids fœtal et un léger ralentissement du développement du squelette fœtal. Lorsque la moxifloxacin radiomarquée au <sup>14</sup>C était administrée par voie orale à des rates gravides, la radioactivité passait dans le placenta et était modérément absorbé par le fœtus. Le rapport de l'ASC (0 à 24 h) du plasma fœtal à l'ASC du plasma maternel était de 0,656.

On n'a noté aucun signe d'activité tératogène chez des femelles de singe cynomolgus gravides après l'administration de doses orales atteignant 100 mg/kg/jour (approximativement 4300 fois la dose ophtalmique quotidienne totale la plus élevée recommandée chez l'humain). On a observé à la dose de 100 mg/kg/jour une incidence accrue de fœtus plus petits. Lors d'une étude orale du développement péri / postnatal chez le rat, les effets marginaux observés à la dose de 500 mg/kg/jour comprenaient : prolongement de la grossesse, augmentation de la mortalité prénatale, réduction du poids à la naissance et diminution de l'indice de survie. On a observé une mortalité maternelle à la dose de 500 mg/kg/jour.

Lors d'une étude par voie intraveineuse chez le lapin, on a constaté qu'une dose de 20 mg/kg de moxifloxacin (approximativement 860 fois la dose ophtalmique quotidienne totale la plus

élevée recommandée chez l'humain) diminuait le taux de gestation et le poids fœtal et ralentissait l'ossification.

## RÉFÉRENCES

1. Blondeau JM. A review of the comparative *in-vitro* activities of 12 antimicrobial agents, with a focus on five new 'respiratory quinolones'. J Antimicrob Chemother 1999; 43 Suppl B:1-11.
2. Blondeau JM, Felmingham D. *In vitro* and *in vivo* activity of moxifloxacin against community respiratory tract pathogens. Clin Drug Invest 1999;18:57-78.
3. Boswell FJ, Andrews JM, Wise R, Dalhoff A. Bactericidal properties of moxifloxacin and post-antibiotic effect. J Antimicrob Chemother 1999;43(Suppl B):43-9.
4. Brueggemann AB, Coffman SL, Rhomberg PR, Huynh HK, Almer L, Nilius A, Flamm R, Doern GV. Fluoroquinolone resistance in *Streptococcus pneumoniae* in United States since 1994-1995. Antimicrob Agents Chemother 2002;46:680-8.
5. Dalhoff A, Petersen U, Endermann R. *In vitro* activity of Bay 12-8039, a new 8-methoxyquinolone. Chemotherapy 1996; 42:410-25.
6. Doern GV, Heilmann KP, Huynh HK, Rhomberg PR, Coffman SL, Brueggemann AB. Antimicrobial resistance among clinical isolates of *Streptococcus pneumoniae* in the United States during 1999-2000, including a comparison of resistance rates since 1994-1995. Antimicrob Agents Chemother 2001;45:1721-9.
7. Esposito S, Noviello S, Ianniello F. Comparative *in vitro* activity of older and newer fluoroquinolones against respiratory tract pathogens. Chemotherapy 2000;46:309-314.
8. Jones ME, Sahm DF, Martin N, Scheuring S, Heisig P, Thornsberry C, Kohrer K, Schmitz F-J. Prevalence of *gyrA*, *gyrB*, *parC*, and *parE* mutations in clinical isolates of *Streptococcus pneumoniae* with decreased susceptibilities to different fluoroquinolones and originating from worldwide surveillance studies during 1997-1998 respiratory season. Antimicrob Agents Chemother 2000;44(2):462-6.
9. Klepser ME, Ernst EJ, Petzold R, Rhomberg P, Doern GV. Comparative bactericidal activities of ciprofloxacin, clinafloxacin, grepafloxacin, levofloxacin, moxifloxacin, and trovafloxacin against *Streptococcus pneumoniae* in a dynamic *in vitro* model. Antimicrob Agents Chemother 2001;45:673-8.
10. Mather R, Karenchak LM, Romanowski EG, Kowalski RP. Fourth generation fluoroquinolones: new weapons in the arsenal of ophthalmic antibiotics. Am J Ophthalmol 2002;133:463-6.
11. Pong A, Thomson KS, Moland, ES, Chartrand SA, Sanders CC. Activity of moxifloxacin against pathogens with decreased susceptibility to ciprofloxacin. J Antimicrob Chemother 1999;44(5):621-7.

12. Schedletzky H, Wiedemann B, Heisig P. The effect of moxifloxacin on its target topoisomerases from *Escherichia coli* and *Staphylococcus aureus*. J Antimicrob Chemother 1999; 43 Suppl B:31-7.
13. Schmitz FJ, Hofmann B, Hansen B, Scheuring S, Luckefahr M, Klootwijk M, Verhoef J, Fluit A, Heinz HP, Kohrer K, Jones ME. Relationship between ciprofloxacin, ofloxacin, levofloxacin, sparfloxacin and moxifloxacin (BAY 12-8039) MICs and mutations in *grrA*, *grrB*, *gyrA* and *gyrB* in 116 unrelated clinical isolates of *Staphylococcus aureus*. J Antimicrob Chemother 1998;41: 41-484.
14. Siefert HM, Domdey-Bette A, Henninger K, Hucke F, Kohlsdorfer C, Stass HH. Pharmacokinetics of the 8-methoxyquinolone, moxifloxacin: a comparison in humans and other mammalian species. J Antimicrob Chemother 1999;43(Suppl B):69-76.
15. Stass H, Kubitzka D. Pharmacokinetics and elimination of moxifloxacin after oral and intravenous administration. J Antimicrob Chemother 1999;43(Suppl B):83-90.
16. Tankovic J, Bachoual R, Ouabdesselam S, Boudjadja A, Soussy C-J. *In vitro* activity of moxifloxacin against fluoroquinolone-resistant strains of aerobic gram-negative bacilli and *Enterococcus faecalis*. J Antimicrob Chemother 1999; 43:19-23.
17. Novartis Pharmaceuticals Canada Inc. Monographie de produit: VIGAMOX. Numéro de contrôle : 204458. Date de révision: 1 décembre 2017.

**LISEZ CE DOCUMENT POUR ASSURER UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT**

**RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LE MÉDICAMENT**

**SANDOZ MOXIFLOXACIN**  
**Solution ophtalmique de moxifloxacin**  
**0,5% p/v (sous forme de chlorhydrate de moxifloxacin)**

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre Sandoz Moxifloxacin et lors de chaque renouvellement de prescription. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout ce qui a trait à ce médicament. Parlez de votre état médical et de votre traitement à votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet de Sandoz Moxifloxacin.

**Pourquoi Sandoz Moxifloxacin est-il utilisé ?**

Sandoz Moxifloxacin est un antibiotique utilisé pour traiter l'infection bactérienne de l'œil (« œil rose »).

**Comment Sandoz Moxifloxacin agit-il ?**

Sandoz Moxifloxacin est un antibiotique qui stoppe la croissance des bactéries. Il tue les bactéries et réduit les infections oculaires,

**Quels sont les ingrédients de Sandoz Moxifloxacin?**

Ingrédients médicinaux : Moxifloxacin à 0,5 % p/v (sous forme de base chlorhydrate de moxifloxacin)

Ingrédients non médicinaux : Acide borique, chlorure de sodium, eau purifiée. Peut aussi contenir de l'acide chlorhydrique ou de l'hydroxyde de sodium pour ajuster le pH.

**Sandoz Moxifloxacin est offert sous les formes posologiques qui suivent :**

Sandoz Moxifloxacin est une solution jaune-vert transparente, fournie dans un flacon ovale de 3 mL en plastique.

**Ne prenez pas Sandoz Moxifloxacin si vous êtes :**

- Allergique à la moxifloxacin ou à l'un quelconque des autres ingrédients de Sandoz Moxifloxacin (voir Quels sont les ingrédients de Sandoz Moxifloxacin?)
- Allergique à d'autres quinolones.

**Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre Sandoz Moxifloxacin, afin de réduire la possibilité d'effets secondaires et pour assurer la bonne utilisation du médicament. Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment :**

- Si vous avez une réaction allergique (voir Effets secondaires graves et mesures à prendre). Arrêtez de prendre Sandoz Moxifloxacin et consultez un médecin immédiatement.
- Si votre infection empire. Arrêtez de prendre Sandoz Moxifloxacin et consultez un

médecin immédiatement. Comme c'est le cas avec tous les antibiotiques, l'utilisation prolongée de Sandoz Moxifloxacin peut augmenter le risque d'avoir d'autres infections. N'utilisez PAS Sandoz Moxifloxacin plus longtemps que ne le recommande votre médecin.

- Si vos tendons deviennent douloureux ou gonflent. Arrêter de prendre Sandoz Moxifloxacin et consultez un médecin immédiatement. Ce phénomène est plus susceptible de se produire chez les personnes âgées ou prenant des corticostéroïdes en même temps que Sandoz Moxifloxacin.

**Autres mises en garde à connaître :**

- Sandoz Moxifloxacin peut être utilisé chez les enfants à partir de 1 an. Sandoz Moxifloxacin ne devrait pas être utilisé chez les enfants de moins de 1 an.
- NE portez PAS vos lentilles cornéennes si vous avez une infection oculaire.
- Il se peut que votre vue soit momentanément floue après l'utilisation de Sandoz Moxifloxacin. Ne conduisez pas de véhicule ni n'utilisez de machine tant que votre vue n'est pas redevenue normale.
- Si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être ou si vous allaitez ou envisagez de le faire, consultez votre médecin ou le pharmacien avant d'utiliser Sandoz Moxifloxacin.
- Les antibactériens comme Sandoz Moxifloxacin ne traitent que les infections bactériennes. Ils sont inefficaces contre les infections virales, comme le rhume. Même si vous commencez à vous sentir mieux au début du traitement, vous devez continuer de prendre Sandoz Moxifloxacin exactement tel que prescrit. L'utilisation erronée ou abusive de Sandoz Moxifloxacin peut se traduire par une prolifération de bactéries que Sandoz Moxifloxacin ne pourra pas tuer (résistance). Dans ce cas, il se peut que Sandoz Moxifloxacin devienne inefficace pour vous à l'avenir. Vous ne devez pas partager vos médicaments.

**Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine alternative.**

**Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec Sandoz Moxifloxacin :**

- Avertissez votre médecin ou le pharmacien :
  - si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, même s'il s'agit de produits achetés sans ordonnance;
  - si vous n'utilisez d'autres produits pour les yeux;
  - si vous prenez des corticostéroïdes, car cela pourrait augmenter le risque d'apparition de douleur ou d'enflure dans vos tendons.

## Comment prendre Sandoz Moxifloxacin :



1. Ayez un flacon de Sandoz Moxifloxacin et un miroir à portée de la main
2. Lavez-vous les mains.
3. Ouvrez le flacon, en veillant à ce que le compte-gouttes ne touche ni l'oeil, ni les paupières, ni les zones oculaires avoisinantes ni aucune autre surface, pour éviter de contaminer la solution.
4. Saisissez le flacon entre le pouce et les autres doigts en le pointant vers le bas.
5. Inclinez la tête en arrière.
6. Abaissez votre paupière inférieure avec un doigt propre, de manière à former une « poche » entre la paupière et l'œil. C'est là que la goutte doit aller.
7. Approchez l'extrémité du flacon de l'œil. Utilisez le miroir au besoin.
8. **Veillez à ce que le compte-gouttes ne touche rien, ni votre œil, ni votre paupière,** pour ne pas risquer de contaminer les gouttes.
9. Serrez doucement le flacon pour faire tomber une goutte de Sandoz Moxifloxacin.
10. Si la goutte tombe à côté de l'œil, essuyez-la et essayez de nouveau.
11. Si vous devez mettre des gouttes dans les deux yeux, recommencez l'opération pour l'autre œil.
12. Rebouchez hermétiquement le flacon après l'utilisation.

### **Dose habituelle :**

Appliquez une goutte dans l'œil affecté ou dans les deux yeux trois fois par jour (matin, midi et soir), sauf indication contraire de votre médecin.

Utilisez Sandoz Moxifloxacin pendant sept jours ou aussi longtemps que vous le recommande votre médecin.

### **Surdosage :**

Si vous mettez trop de solution dans votre œil, rincez l'œil avec de l'eau tiède pour chasser toute la solution. Ne remettez pas de goutte de Sandoz Moxifloxacin jusqu'au moment de la dose suivante.

Si vous avalez Sandoz Moxifloxacin accidentellement, consultez votre médecin ou le pharmacien.

Si vous croyez avoir pris trop de Sandoz Moxifloxacin, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même si vous ne présentez pas de symptômes.

**Dose oubliée :**

Si vous avez oublié une dose, appliquez la dose oubliée dès que possible et continuez de prendre le médicament aux moments prévus. Si une goutte tombe à côté de l'œil, essayez de nouveau.

**Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à Sandoz Moxifloxacin ?**

En prenant Sandoz Moxifloxacin, vous pourriez ressentir des effets secondaires autres que ceux qui figurent dans cette liste. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Les effets secondaires oculaires communs lors de l'utilisation de Sandoz Moxifloxacin comprennent les suivants :

- Légères sensations de brûlure ou de piqûre ;
- Démangeaisons ou rougeur.

Les autres effets secondaires oculaires moins fréquents comprennent :

- yeux secs ;
- sensation de pression, sensations désagréables, inflammation de la cornée, ruptures de vaisseaux sanguins dans la partie blanche de l'œil, gonflement de l'œil ou des paupières, vision floue ;
- réduction passagère de la vision ;
- douleur, inflammation de la surface de l'œil ou des paupières, yeux fatigués, rougeur des paupières ;
- yeux larmoyants, sensibilité à la lumière, écoulement.

Vous pouvez aussi avoir des réactions dans d'autres régions du corps, en particulier :

- goût désagréable ;
- maux de tête ;
- maux de gorge ;
- résultats anormaux aux analyses sanguines qui évaluent le foie ;
- sensation cutanée anormale ;
- vomissements ;
- sensation désagréables dans le nez ;
- étourdissements ;
- nausées ;
- réaction allergique ;
- rougeur ou démangeaison de la peau ;
- éruption cutanée ou urticaire.

<b>Effets secondaires graves et mesures à prendre</b>			
	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et consultez un médecin immédiatement
	Uniquement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
<b>INCONNU</b> Réaction allergique sévère : <ul style="list-style-type: none"> <li>• gonflement des mains,</li> <li>• des pieds,</li> <li>• des chevilles,</li> <li>• du visage,</li> <li>• des lèvres,</li> <li>• de la bouche ou de la gorge,</li> <li>• difficulté à respirer,</li> <li>• fièvre,</li> <li>• éruption cutanée ou urticaire ou</li> <li>• grosses ampoules remplies de liquide,</li> <li>• plaies.</li> </ul>			√

En cas de symptôme ou de malaise non mentionné dans le présent document ou d'aggravation d'un symptôme ou d'un malaise vous empêchant de vaquer à vos occupations quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

<p><b>Déclaration des effets secondaires</b></p> <p>Vous pouvez déclarer les effets secondaires soupçonnés d'être associé avec l'utilisation d'un produit de santé par:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<a href="https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html">https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html</a>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur ; ou</li> <li>• Téléphonant sans frais 1-866-234-2345.</li> </ul> <p><i>REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.</i></p>
--

**Conservation :**

Conservez le produit entre 4°C et 25°C. Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

N'utilisez pas Sandoz Moxifloxacin après la date de péremption (EXP sur l'emballage). Jetez le flacon 28 jours après son ouverture

**Pour en savoir davantage au sujet de Sandoz Moxifloxacin :**

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- On peut trouver la version la plus récente de ce document et la monographie complète du produit, rédigée pour les professionnels de la santé, en visitant le :
  - [site Web de Santé Canada](#)
  - en communiquant avec le promoteur, Sandoz Canada Inc. au : 1-800-361-3062
  - par une demande écrite à l'adresse suivante : 145, Jules-Léger Boucherville, (QC), Canada J4B 7K8
  - ou par courriel à : [medinfo@sandoz.com](mailto:medinfo@sandoz.com)

Ce feuillet a été préparé par Sandoz Canada Inc.

Dernière révision: 2 février 2018