

ノルアドレナリン・セロトニン作動性抗うつ剤

| 劇薬、処方箋医薬品^{注|}| 注)注意-医師等の処方箋により使用すること

ミルタザピン口腔内崩壊錠

日本標準商品分類番号 871179

薬価基準収載

レタザピンOD錠15mg「DSEP」 ルタザピンOD錠30mg「DSEP」

MIRTAZAPINE OD TABLETS DSEP

先発医薬品名: リフレックス®錠15mg/30mg [Meiji Seika ファルマ] レメロン®錠15mg/30mg[オルガノン]

医療事故防止への取り組み

表示を「より見易く」「より判り易く」工夫しました。



錠剤の工夫

錠剤の剤形

□腔内崩壊錠(OD TABLETS)を採用しました。

両面インクジェット印刷(文字色:グレー)

割線*1、割線模様*2に印刷がかからないよう線の上側に「製品 名」、下側に「有効成分の含量」「DSEP」を表示するように方向 制御して、両面インクジェット印刷しています。

- ※1 割線:OD錠30mg(電子添文の製剤の性状に割線入り記載あり)
- ※2 割線模様:OD錠15mg(電子添文の製剤の性状に割線入り記載なし)



PTPシートの工夫

識別性の確保

゚ピュア、リラックスをイメージしたすずらん"をオリジナルシン ボルとし、2錠毎PTPシート両面に表示いたしました。

1錠毎のGS1データバー

薬剤取り違え防止の負担を軽減する目的でPTPシートの裏面 にGS1データバーを表示しています。

ピッチコントロール(定位置印刷)

ピッチコントロールを行うことにより、「製品名」「有効成分の含 量」「DSEP」の表示を識別し易くしています。



個装箱の工夫

製品情報カード

切り離し可能な製品情報カード(製品名、剤名、製造番号、使用 期限、GS1データバー)を薬剤棚等、残シート管理にご活用いた だくことができます。

錠剤イメージ

開封前に錠剤の外観をご確認いただくことができます。



OD錠15mg(PTP:10錠シート)L:94mm×W:37mm OD錠30mg(PTP:10錠シート)L:100mm×W:40mm







OD錠15mg

OD錠30mg

●錠剤・PTPシートは実物大です。



2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 MAO阻害剤 (セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸 塩、サフィナミドメシル酸塩)を投与中あるいは投与中止 後2週間以内の患者[10.1、11.1.1参照]



第一三共エスファ株式会社

URL https://www.daiichisankyo-ep.co.jp/

[お問い合わせ先及び文献請求先]

第一三共工スファ株式会社 お客様相談室 **○ 0120-100-601** 受付時間:平日9:00~17:30(土・日・祝日・弊社休日を除く) [夜間・休日 緊急時のお問い合わせ先]

日本中毒情報センター第一三共エスファ受付 **20.0120-856-838** 受付時間: 平日17: 30~翌9: 00及び土·日·祝日·弊社休日

ノルアドレナリン・セロトニン作動性抗うつ剤(ミルタザピン口腔内崩壊錠)

日本標準商品分類番号 871179

ミルタザピンOD錠15mg「DSEP」/OD錠30mg「DSEP」Drug Information

	規制区分	劇薬、処方箋医薬品注)注)注意-医師等の処方箋により使用すること
	貯 法	室温保存
*	有効期間	5年

	承認番号	薬価収載	販売開始
OD錠15mg	23000AMX00726	2018年12月	2018年12月
OD錠30mg	23000AMX00727	2018年12月	2018年12月

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 MAO阻害剤(セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸塩、サフィナミ

ドメシル酸塩)を投与中あるいは投与中止後2週間以内の患者[10.1、 11.1.1参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ミルタザピンOD錠 15mg「DSEP」	ミルタザピンOD錠 30mg「DSEP」		
1錠中の 有効成分	ミルタザピン15mg	ミルタザピン30mg		
添加剤	D-マンニトール、ヒドロキシプロピルセルロース、低置換度ヒドキシプロピルセルロース、軽質無水ケイ酸、黄色三二酸化鉄、アパルテーム (L-フェニルアラニン化合物)、香料、ステアリン酸マネシウム、その他3成分			

3.2 製剤の性状

販売名		ミルタザピンOD錠 ミルタザピンOD 15mg[DSEP] 30mg[DSEP]		
性状・剤形		黄色の口腔内崩壊錠	黄色の割線入りの 口腔内崩壊錠	
	表	(5)0°1°C.) (5)15 (5)28	030 0587	
外形	裏	(5//37/C) 0015 008	030 03EP	
	側面			
直径(i	mm)	8.0	10.0	
厚さ(i	mm)	3.3	4.3	
質量(mg)	170	340	

4. 効能又は効果

うつ病・うつ状態

5. 効能又は効果に関連する注意

- 5.1 抗うつ剤の投与により、24歳以下の患者で、自殺念慮、自殺企図のリスクが 増加するとの報告があるため、本剤の投与にあたっては、リスクとベネフィッ トを考慮すること。[8.1-8.4、9.1.1、9.1.2、15.1.1参照]
- 5.2 本剤を18歳未満の大うつ病性障害患者に投与する際には適応を慎重に検討 すること。[9.7.1、9.7.2参照]

6. 用法及び用量

通常、成人にはミルタザピンとして1日15mgを初期用量とし、15~30mgを1日 1回就寝前に経口投与する。なお、年齢、症状に応じ1日45mgを超えない範囲で 適宜増減するが、増量は1週間以上の間隔をあけて1日用量として15mgずつ行 うこと。

7. 用法及び用量に関連する注意

本剤の投与量は必要最小限となるよう、患者ごとに慎重に観察しながら投与す ること。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 うつ症状を呈する患者は希死念慮があり、自殺企図のおそれがあるので、こ のような患者は投与開始早期並びに投与量を変更する際には患者の状態及び 病態の変化を注意深く観察すること。[5.1、8.2-8.4、9.1.1、9.1.2、15.1.1参照]
- 8.2 不安、焦燥、興奮、パニック発作、不眠、易刺激性、敵意、攻撃性、衝動性、アカシ ジア/精神運動不穏、軽躁、躁病等があらわれることが報告されている。また、 因果関係は明らかではないが、これらの症状・行動を来した症例において、基礎 疾患の悪化又は自殺念慮、自殺企図、他害行為が報告されている。患者の状態及 び病態の変化を注意深く観察するとともに、これらの症状の増悪が観察された 場合には、服薬量を増量せず、徐々に減量し、中止するなど適切な処置を行うこ と。[5.1、8.1、8.3、8.4、9.1.1-9.1.4、15.1.1参照]
- 8.3 自殺目的での過量服用を防ぐため、自殺傾向が認められる患者に処方する場 合には、1回分の処方日数を最小限にとどめること。[5.1、8.1、8.2、8.4、9.1.1、 9.1.2、15.1.1参照]

- 8.4 家族等に自殺念慮や自殺企図、興奮、攻撃性、易刺激性等の行動の変化及び基 礎疾患悪化があらわれるリスク等について十分説明を行い、医師と緊密に連絡 を取り合うよう指導すること。[5.1、8.1-8.3、9.1.1-9.1.4、15.1.1参照]
- 8.5 眠気、めまい等があらわれることがあるので、本剤投与中の患者には、自動車 の運転等危険を伴う機械の操作に従事させないよう注意すること。[15.1.3、 15.2参照]
- 8.6 投与中止(突然の中止)により、不安、焦燥、興奮、浮動性めまい、錯覚感、頭痛 及び悪心等があらわれることが報告されている。投与を中止する場合には、突 然の中止を避け、患者の状態を観察しながら徐々に減量すること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 自殺念慮又は自殺企図の既往のある患者、自殺念慮のある患者

自殺念慮、自殺企図があらわれることがある。[5.1、8.1-8.4、9.1.2、15.1.1参照]

9.1.2 躁うつ病患者

躁転、自殺企図があらわれることがある。[5.1、8.1-8.4、9.1.1、15.1.1参照]

- 9.1.3 脳の器質的障害又は統合失調症の素因のある患者
 - 精神症状を増悪させることがある。[8.2、8.4、9.1.4参照]

9.1.4 衝動性が高い併存障害を有する患者

精神症状を増悪させることがある。[8.2、8.4、9.1.3参照]

- 9.1.5 てんかん等の痙攣性疾患又はこれらの既往歴のある患者 痙攣発作を起こすことがある。
- 9.1.6 心疾患(心筋梗塞、狭心症、伝導障害等)又は低血圧のある患者 症状を悪化させるおそれがある。
- 9.1.7 QT延長又はその既往歴のある患者、著明な徐脈や低カリウム血症等があ る患者

QT延長、心室頻拍(torsade de pointesを含む)を起こすおそれがある。[10.2] 11.1.7参照]

9.1.8 緑内障又は眼内圧亢進のある患者

症状を悪化させるおそれがある。本剤はノルアドレナリン放出を促進する。

9.1.9 排尿困難のある患者

症状を悪化させるおそれがある。本剤はノルアドレナリン放出を促進する。

9.2 腎機能障害患者

本剤のクリアランスが低下する可能性がある。[16.6.1参照]

9.3 肝機能障害患者

肝機能障害を悪化させるおそれがある。また、本剤のクリアランスが低下する 可能性がある。[11.1.4、16.6.2参照]

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。妊娠及び授乳期のラットに 100mg/kg/日を経口投与(ヒトに45mgを投与したときの全身曝露量(AUC) の約2倍に相当)すると、着床後死亡率の上昇、出生児の体重増加抑制及び死亡 率の増加が観察された。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続若しくは中止又は 本剤投与の継続若しくは中止を検討すること。動物及びヒトで乳汁中に移行す ることが報告されている。

9.7 小児等

- 9.7.1 小児等を対象とした国内臨床試験は実施していない。[5.2参照]
- 9.7.2 海外で実施された7~17歳の大うつ病性障害(DSM-IV注)における分類)患 者を対象としたプラセボ対照の臨床試験において有効性が確認できなかった との報告がある。[5.2参照]
 - 注)DSM-Ⅳ:American Psychiatric Association(米国精神医学会)の Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders,4th edition (DSM-IV精神疾患の診断・統計マニュアル)

9.8 高齢者

患者の状態を十分に観察しながら、慎重に投与すること。血中濃度が上昇する おそれがある。[16.6.3参照]

10. 相互作用

本剤は主として肝代謝酵素CYP1A2、CYP2D6及びCYP3A4により代謝され る。[16.4参照]

10.1 併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
MAO阻害剤 セレギリン塩酸塩 (エフピー) ラサギリンメシル酸塩 (アジレクト) サフィナミドメシル酸塩	セロトニン症候群があら われることがある。MAO 阻害剤を投与中あるい内の 患者に投与しないこと。また、本剤投与後MAO阻害	脳内ノルアドレナリン、セロトニンの神経伝達が高まると考えられる。
(エクフィナ) [2.2、11.1.1参照]	剤に切り替える場合は、2 週間以上の間隔をあける こと。	

10.2 併用注意(併用に注意すること)

10.2 併用注意(併用に注意すること)					
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子			
CYP3A4阻害剤 HIVプロテアーゼ阻害剤 アゾール系抗真菌薬 (ケトコナゾール等) エリスロマイシン等 [16.7.1参照]	本剤の作用を増強するお それがある。また、これら の薬剤の投与中止後、本 剤の作用が減弱するおそ れがある。	CYP3A4の阻害作用に より、本剤の血漿中濃度 が増大する可能性があ る。			
CYP3A4誘導剤 カルバマゼピン フェニトイン リファンピシン等 [16.7.2、16.7.3参照]	本剤の作用が減弱するお それがある。また、これら 薬剤の併用を中止する場 合、本剤の作用が増強さ れる可能性がある。	CYP3A4の誘導作用により、本剤の血漿中濃度が減少する可能性がある。			
シメチジン [16.7.4参照]	本剤の作用を増強するおそれがある。	複数のCYP分子種 (CYP1A2,CYP2D6及 びCYP3A4等)の阻害 作用により本剤の血漿 中濃度が増大する可能 性がある。			
鎮静剤 ベンゾジアゼピン系薬剤 等 ジアゼパム [16.7.5参照]	鎮静作用が増強されるお それがある。また、ジアゼ パムとの併用により精神 運動機能及び学習獲得能 力が減退するとの報告が ある。	相加的な鎮静作用を示すことが考えられる。			
アルコール (飲酒) [16.7.6参照]	鎮静作用が増強されるお それがある。本剤服用中 は飲酒を避けさせること が望ましい。	相加的・相乗的な鎮静 作用を示すことが考え られる。			
セロトニン作用薬 選択的セロトニン再取り 込み阻害剤 L-トリプトファン含有製 剤 トリプタン系薬剤 トラマドール塩酸塩 リネゾリチオニニウム塩化 物水和物 (メチレンブ 使イヨウオトギリソウ(St. John's Wort、セント・ジョー ンズ・ワート)含有食品 [11.1.1、16.7.7、16.7.8参照]	セロトニン症候群等が生 じるおそれがあるので、注 意して投与すること。	セロトニン作用が増強 するおそれがある。			
ワルファリンカリウム [16.7.9参照]	プロトロンビン時間が増加するおそれがあるので、プロトロンビン時間の 国際標準比(INR)をモニターすることが望ましい。	機序不明			
QT延長を起こすことが知られている薬剤 [9.1.7、11.1.7参照]	Q T 延 長、心 室 頻 拍 (torsade de pointesを含 む)を起こすおそれがあ る。	併用によりQT延長作用が相加的に増加するおそれがある。			

11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

11.1 重大な副作用

11.1.1 セロトニン症候群(頻度不明)

不安、焦燥、興奮、錯乱、発汗、下痢、発熱、高血圧、固縮、頻脈、ミオクローヌス、自律神経不安定等があらわれることがある。セロトニン作用薬との併用時に発現する可能性が高くなるため、特に注意すること。[2.2、10.1、10.2、16.7.7、16.7.8参照] 異常が認められた場合には投与を中止し、体冷却、水分補給等の全身管理とともに適切な処置を行うこと。

11.1.2 無顆粒球症、好中球減少症(いずれも頻度不明)

感染症の兆候がみられた場合など、必要に応じて血液検査を行うこと。

11.1.3 痙攣(頻度不明)

11.1.4 肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

AST、ALTの上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。[9.3参照]

11.1.5 抗利尿ホルモン不適合分泌症候群 (SIADH) (頻度不明)

低ナトリウム血症、低浸透圧血症、尿中ナトリウム排泄量の増加、高張尿、痙攣、 意識障害等を伴う抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH)があらわれるこ とがあるので、異常が認められた場合には投与を中止し、水分摂取の制限等適 切な処置を行うこと。

- 11.1.6 皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、多形紅斑(いずれも頻度 不明)
- **11.1.7 QT延長、心室頻拍**(いずれも頻度不明)

[9.1.7、10.2参照]

11.2 その他の副作用

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
全身症状	体重増加、倦怠 感(15.2%)		胸痛、易刺激性、 浮腫、末梢冷感、 体重減少	疲労

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
内分泌				高プロラクチン 血症、乳汁漏出 症、女性化乳房
精神神経系	傾眠(50.0%)、 浮動性めまい、 頭痛	い、感覚鈍 麻、振戦、不	注意が変素を変えている。注意が変更を変更を変更を変更を変更を変更を変更を変更を変更を変更を変更を変更を変更を変	激過ヌス・は、このでは、このでは、このでは、このでは、このでは、このでは、このでは、こので
消化器	便秘(12.7%)、 口渇(20.6%)		腹痛、口内乾燥、 おくび、口の感 覚鈍麻	口腔浮腫、唾液分 泌亢進
循環器		動悸、血圧上 昇	心拍数増加	起立性低血圧、低血圧
呼吸器			しゃっくり	
血液			ヘモグロビン減 少、白血球減少、 白血球増多、好 酸球増多、好中 球増多、リンパ 球減少	再生不良性貧血、 顆粒球減少、血小 板減少症
皮膚			紅斑、多汗症、そ う痒症、発疹	水疱
感覚器			視調節障害、眼 瞼浮腫、視覚障 害	
肝臓	AST上昇、ALT 上昇(12.4%)、 γ-GTP上昇	AI-P上昇	LDH上昇、ビリ ルビン上昇	
泌尿器		頻尿	尿糖陽性、尿蛋 白陽性	尿閉、排尿困難
生殖器			不正子宮出血	持続勃起症
骨格筋・結 合組織		関節痛	筋肉痛、筋力低 下、背部痛、四肢 不快感	CK上昇
その他		過食、食欲亢 進、コレステ ロール上昇	食欲不振	

13. 過量投与

13.1 症状

主な症状として頻脈、高血圧又は低血圧を伴う見当識障害及び鎮静作用等の中 枢神経系の抑制が報告されている。

13.2 処置

特異的な解毒剤はない。必要に応じて、活性炭投与等の適切な処置を行うこと。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

- 14.1.1 PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。
- 14.1.2 本剤は舌の上にのせて唾液を浸潤させると崩壊するため、水なしで服用可能である。また、水で服用することもできる。
- 14.1.3 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

- 15.1.1 海外で実施された大うつ病性障害等の精神疾患を有する患者を対象とした、本剤を含む複数の抗うつ剤の短期プラセボ対照臨床試験の検討結果において、24歳以下の患者では、自殺念慮や自殺企図の発現のリスクが抗うつ剤投与群でプラセボ群と比較して高かった。なな、25歳以上の患者における自殺念慮や自殺企図の発現のリスクの上昇は認められず、65歳以上においてはそのリスクが減少した。[5.1,8.1-8.4,9.1.1,9.1.2参照]
- 15.1.2 主に50歳以上を対象に実施された海外の疫学調査において、選択的セロトニン再取り込み阻害剤及び三環系抗うつ剤を含む抗うつ剤を投与された患者で、骨折のリスクが上昇したとの報告がある。
- 15.1.3 健康成人において、深睡眠が増加し、入眠までの時間が短縮したとの報告がある。[8.5参照]

15.2 非臨床試験に基づく情報

ラットを用いた睡眠・覚醒行動試験において、深睡眠が増加したとの報告がある。[8.5参照]

22. 包装

〈ミルタザピンOD錠15mg「DSEP」〉

(PTP: 乾燥機能付き脱酸素剤入り)100錠(10錠×10) 500錠(10錠×50) (瓶: バラ: 乾燥機能付き脱酸素剤入り)300錠

〈ミルタザピンOD錠30mg「DSEP」〉

(PTP:乾燥機能付き脱酸素剤入り)100錠(10錠×10)

製造販売元 ジェイドルフ製薬株式会社 滋賀県甲賀市土山町北土山 2739-1番地 販売元 第一三共エスファ株式会社 東京都中央区日本橋本町3-5-1 販売提携第一三共株式会社東京都中央区日本橋本町3-5-1