## ミルタザピンの「使用上の注意」の改訂について

成分名	成分名	該当商品名 (承認取得者)
該当商品名	ミルタザピン	レメロン錠 15mg(MSD 株式会社)、
		リフレックス錠 15mg(Meiji Seika ファ
		ルマ株式会社)
効能・効果	うつ病・うつ状態	
改訂の概要	1. 「慎重投与」の項に「QT 延長又はその既往歴のある患者、QT 延	
	長を起こすことが知られている薬剤を投与中の患者、著明な徐脈	
	や低カリウム血症等がある患者」を追記する。	
	2. 「重大な副作用」の項に「QT 延長、心室頻拍」を追記する。	
改訂の理由及び調査	海外症例が集積しCCDS*が改訂されたことから、専門委員の意見も踏	
の結果	まえた調査の結果、改訂することが適切と判断した。	
直近3年度の国内副	QT 延長、心室頻拍関連症例 1 例	
作用症例の集積状況	(うち、因果関係が否定できない症例0例)	
【転帰死亡症例】	【死亡0例】	

\*: 医薬品の承認取得者が作成する、安全性、効能・効果、用法・用量、薬理学的情報 及び当該医薬品に関するその他の情報が含まれている文書