


財團法人台灣省私立高雄仁愛之家附設慈惠醫院藥劑科  
重新啟用藥品異動通知

通知日期：2021.01.11

通知單位：藥劑科

| 異動項目 | 藥品代碼  | 本院使用藥名                              | 成份及含量  | 劑型  | 製造商                            | 外觀  |
|------|-------|-------------------------------------|--|-----|--------------------------------|---|
| 重新啟用 | OREMS | REMERON SOL<br>30mg<br>樂活優口溶錠 30 毫克 | Each tablets contains :<br>Mirtazapine 30 mg | 口溶錠 | 美商默沙東藥廠<br>股份有限公司              |  |
|      |       |                                     |  |     | 許可證字號/健保碼                      |   |
|      |       |                                     |  |     | 衛署藥輸字第 024009 號<br>/BC24009100 |   |
|      |       |                                     |  |     |                                | 外觀標示：白色圓形錠，一面 TZ/2 字樣，無剝痕，另一面無字樣。   |

**異動說明：109 年度第 2 次藥事管理委員會決議，確認進藥供貨。**

**適應症：鬱症。**

- 用法用量**
- (1) 起始劑量 15mg/day，依臨床症狀間隔 1~2 週調整劑量，有效劑量 15-45mg/天，最大劑量 45mg/天。
  - (2) 病人在接受適當劑量治療 2~4 週內症狀即會有所改善，若治療反應不明顯，則可增加劑量至最大劑量。治療應持續至病人已完全無臨床症狀 4~6 個月才逐逐漸停藥。
  - (3) Mirtazapine 之半衰期為 20~40 小時，因此本藥適合於每日一次在睡覺之前服藥。Mirtazapine 也可將每日劑量平均分開來服用（如：早上服藥一次，晚上服藥一次）。

**老人用量** 推薦劑量與成人相同，但增加劑量時，應在嚴密監測下進行，以確保理想而安全的臨床反應。

**腎功能不全** 腎功能不全：Clcr：10-39 mL/min 藥物清除率降低 30%；Clcr <10 mL/minute 藥物清除率降低 50%，謹慎使用。

**肝功能不全** 肝功能不全：藥物清除率降低 30%，無需調整劑量，密切觀察。

**副作用** 嗜睡、頭痛、頭暈、虛弱無力、低血壓、下痢、體重上升、口乾、食慾增加、便秘、血清素樣反應、肌痛、心跳過速、感

財團法人台灣省私立高雄仁愛之家附設慈惠醫院藥劑科  
重新啟用藥品異動通知

覺異常、膽固醇/TG 上升、四肢水腫。

**禁 忌**

- (1) 對 mirtazapine 過敏者。
- (2) 不可同時併用 monoamine oxidase 抑制劑，交互使用須間隔 14 天以上。

**注意事項**

- (1) 不應用治療兒童及 18 歲以下青少年。
- (2) 癲癇、器質性腦症候群、肝/腎功能不全、心臟疾病與低血壓等患者，使用本品時應小心調整劑量並須定期檢查。
- (3) 本品會造成鎮靜、注意力、反射能力下降，應避免操作危險機器及開車。
- (4) 治療期間若出現無顆粒性白血球症(注意其相關症狀，例如：發燒、喉嚨痛、口腔炎或其他感染徵兆)，應停止治療並做血球數目檢查。

**孕藥等級**

C 級。

**哺乳**

治療中不要哺乳。

**儲存條件**

Remeron SOL Tablet 應保存於原包裝內，2 ~ 30°C 下之乾燥避光處。