

## コンサータ錠の成人期 AD/HD 適応拡大のご案内 及び改訂 e ラーニング受講のお願い

平成 25 年 12 月吉日  
コンサータ錠適正流通管理委員会

平素よりコンサータ錠の適正流通管理へご理解・ご協力頂きありがとうございます。  
コンサータ錠は小児期 AD/HD に対して既にご処方・調剤頂いておりますが、このたび**成人期 AD/HD の追加適応を取得致しました**。成人期 AD/HD 患者への使用 방법은以下の通りです。詳細は添付文書等\*をご確認ください。

### 《コンサータ錠追加適応の承認内容》

【効能・効果】注意欠陥/多動性障害（AD/HD）

【用法・用量】18 歳以上の患者：

通常、18 歳以上の患者にはメチルフェニデート塩酸塩として 18 mg を初回用量として、1 日 1 回朝経口投与する。増量が必要な場合は、1 週間以上の間隔をあけて 1 日用量として 9 mg 又は 18 mg の増量を行う。なお、症状により適宜増減する。  
ただし、1 日用量は 72 mg を超えないこと。

※コンサータ錠の添付文書/適正使用ガイド/適正使用の手引きは適正流通管理委員会のホームページより閲覧可能です。

### 《改訂 e ラーニング受講のお願い》

成人期 AD/HD への追加適応取得に伴い、登録申請時に受講が義務付けられている **e-ラーニングの内容を改訂し、登録医師及び登録調剤責任者は e-ラーニングを再受講して頂くことになりました**。別途委員会より配信されるメールの記載内容に従い、**成人期 AD/HD の追加適応の承認日から 6 か月以内に e-ラーニングの受講をお願い致します**。メールが届いていない場合には、以下の問い合わせ先まで連絡をお願いいたします。

なお、e-ラーニングの再受講前であっても小児期及び成人期 AD/HD 患者への処方・調剤は可能ですが、成人期 AD/HD の適応の承認日から 6 ヶ月経過した時点で e-ラーニングの再受講が確認できなかった場合は、適正流通管理委員会にて登録取り消しの審議がされますので、早めの受講をお願い致します。

お問い合わせ先

コンサータ錠適正流通管理委員会コールセンター

電話：0120-66-0250（フリーダイヤル）

受付時間：月～金 9：00-20：00、土 9：00-16：00、日祝休