

ラモトリギンに関し、米国 FDA の添付文書追記情報を受け、Ad Hoc ILAE/AES Task Force からの下記の情報発信がありますことお知らせいたします。

1. 米国 FDA 追記内容は in vitro データで、高濃度では心伝導を抑制する可能性があることから、心合併症、特に伝導障害にある場合には、使用を控えることとしている
2. これを受けて ILAE/AES は、高齢者・心疾患合併者では LTG 開始前の心電図チェックを推奨し、心電図異常があった場合には LTG 開始前に循環器医と相談することを勧奨している
3. 今回の通達は米国 FDA からのみで、欧州では特に注意喚起はされていない。日本においても、**現行の添付文書を参照の上、ご使用いただきたい。**
4. 詳細は下記を参照。

https://www.ilae.org/files/ilaeGuideline/ILAE_AES_Lamotrigine-advisory-FINAL-2021-0126.pdf