

## BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR GEBRUIKERS

Mirtazapine Mylan 15 mg, filmomhulde tabletten  
Mirtazapine Mylan 30 mg, filmomhulde tabletten  
Mirtazapine Mylan 45 mg, filmomhulde tabletten  
(mirtazapine)

### Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u veel last van één van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

### Inhoud van deze bijsluiter

1. Waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u extra voorzichtig zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Aanvullende informatie

## 1. Waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Mirtazapine behoort tot een bepaalde groep geneesmiddelen die antidepressiva worden genoemd. Het wordt gebruikt om depressieve aandoeningen (ernstige depressieve episodes) te behandelen.

## 2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u extra voorzichtig zijn?

### Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor één van de stoffen die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder punt 6.

### Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts, voordat u dit geneesmiddel inneemt

- wanneer u een leveraandoening heeft (waaronder geelzucht (het geel worden van de huid of het oogwit) veroorzaakt door lever- of bloedproblemen). Wanneer geelzucht optreedt, stop dan met het innemen van mirtazapine en neem onmiddellijk contact op met uw arts;
- wanneer u een nieraandoening heeft;
- wanneer u lijdt aan epilepsie, of toevallen heeft gehad. Wanneer toevallen optreden, of de toevallen treden steeds vaker op, stop dan met het innemen van mirtazapine en neem onmiddellijk contact op met uw arts;
- wanneer u lijdt aan een oogziekte, zoals een bepaalde vorm van staar (zgn. nauwe-kamerhoekglaucoom);
- wanneer u lijdt aan een hartaandoening, zoals beklemmend pijnlijk gevoel op de borst (angina pectoris), of herstellende bent van een hartinfarct;
- wanneer u een lage bloeddruk (hypotensie) heeft;
- wanneer u op leeftijd bent, want u kunt mogelijk gevoeliger zijn voor bijwerkingen van middelen tegen neerslachtigheid;
- wanneer u lijdt aan suikerziekte (diabetes mellitus), want het kan nodig zijn dat uw arts de dosering van insuline of andere geneesmiddelen tegen diabetes aan moet passen;
- wanneer u prostaatproblemen heeft of moeilijkheden bij het plassen;
- wanneer u heeft geleden aan een ernstige geestesziekte, zoals schizofrenie, gekenmerkt door verschijnselen zoals waanideeën, waarnemingen van dingen die er niet zijn (hallucinaties) en geleidelijk veranderen van persoonlijkheid of een ernstige geestesziekte waarbij de controle over het eigen gedrag en handelen verstoord is (psychose). Wanneer psychotische klachten, zoals paranoïde gedachten (waanideeën, hallucinaties), vaker optreden of verergeren, neem dan contact op met uw arts;
- wanneer u lijdt aan een manische depressie (afwisselende perioden van overdreven opgewektheid gepaard gaand met het hebben van veel energie en neerslachtigheid). Wanneer u zich zeer opgetogen voelt of extreem opgewonden, stop dan met het innemen van mirtazapine en neem contact op met uw arts;
- wanneer u tijdens de behandeling symptomen krijgt van een infectie zoals onverklaarbare plotselinge hoge koorts, heftige keelpijn of zweertjes in de mond. **Stop met het gebruik** van mirtazapine en neem onmiddellijk contact op met

uw arts voor een bloedonderzoek. In zeldzame gevallen kunnen deze klachten wijzen op verstoringen in de bloedcelaanmaak in het beenmerg. Hoewel zeldzaam, treden deze klachten meestal op na 4-6 weken behandeling.

### **Gebruik bij kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar**

Mirtazapine Mylan dient niet te worden gebruikt bij de behandeling van kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar omdat werkzaamheid niet aangetoond is. Patiënten jonger dan 18 jaar hebben een verhoogd risico op zelfmoordpogingen, zelfmoordgedachten en vijandigheid (voornamelijk agressie, oppositioneel gedrag en woede) als zij behandeld worden met geneesmiddelen uit deze therapeutische klasse. Ondanks dit alles kan uw arts aan patiënten jonger dan 18 jaar Mirtazapine Mylan voorschrijven omdat dit in het belang van de patiënt is. Als uw arts Mirtazapine Mylan heeft voorgeschreven aan een patiënt die jonger is dan 18 en u wilt dit bespreken, dan wordt u verzocht contact op te nemen met uw arts. Indien bij patiënten jonger dan 18 jaar één van de hiervoor genoemde symptomen zich ontwikkelt of verslechtert bij inname van Mirtazapine Mylan, dan wordt u verzocht uw arts hierover te informeren. Lange-termijn veiligheidsgegevens van Mirtazapine Mylan over groei, ontwikkeling en cognitieve en gedragsontwikkeling ontbreken in deze leeftijdsgroep. Daarnaast is vaker een duidelijke gewichtstoename gezien bij deze leeftijdsklasse, in vergelijking met volwassenen die met mirtazapine behandeld werden.

### **Gedachten over zelfmoord en verergering van uw depressie**

Als u depressief bent, kunt u soms gedachten hebben over zelfbeschadiging of zelfmoord. Deze gedachten kunnen toenemen als u voor het eerst middelen tegen depressie (antidepressiva) gaat innemen, aangezien deze geneesmiddelen allemaal de tijd nodig hebben, in het algemeen ongeveer 2 weken of soms langer, om te gaan werken.

U heeft een meer waarschijnlijke kans dat u dit soort gedachten vertoont:

- als u al eerder gedachten heeft gehad over zelfmoord of zelfbeschadiging;
- als u een jong volwassene bent.

Informatie uit klinische onderzoeken heeft een toegenomen risico aangetoond op zelfmoordgedrag bij jonge volwassenen jonger dan 25 jaar oud met psychiatrische aandoeningen die behandeld werden met een antidepressivum.

Als u op enig moment gedachten over zelfbeschadiging of zelfmoord heeft, **neem dan direct contact op met uw arts of ga direct naar het ziekenhuis. Het kan helpen als u een vriend of familielid vertelt** dat u zich depressief voelt, en hen vragen deze bijsluiter te lezen. U kunt hen vragen u te vertellen of zij denken dat uw depressie erger wordt of dat zij zich zorgen maken over veranderingen in uw gedrag.

### **Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

Vertel uw arts of apotheker als u andere geneesmiddelen gebruikt of kort geleden heeft gebruikt. Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder voorschrift kunt krijgen, of één van de volgende geneesmiddelen:

#### Andere antidepressiva

- **neem geen** mirtazapine wanneer u **monoamine-oxidase-remmers** (MAO-remmers) gebruikt of binnen twee weken nadat u gestopt bent met het innemen van MAO-remmers. Voorbeelden van MAO-remmers zijn moclobemide, tranylcypromine (beiden antidepressiva) en selegiline (bij de ziekte van Parkinson);
- in zeldzame gevallen: bij gelijktijdig gebruik van mirtazapine en serotonerge geneesmiddelen zoals **selectieve serotonine heropname remmers** (SSRI's, antidepressiva zoals citalopram, fluoxetine, fluvoxamine, paroxetine en sertraline) en **venlafaxine** werd het zogenaamde serotonine syndroom gemeld (verschijnselen van dit syndroom zijn o.a. verwardheid, opgewondenheid/rusteloosheid, trillingen, spiersamentrekkingen, verhoogde lichaamstemperatuur, toegenomen reflexen en/of ongecoördineerdheid). Neem **onmiddellijk** contact op met uw arts wanneer u last krijgt van een combinatie van deze klachten;
- het antidepressivum **nefazodon**. Het kan de hoeveelheid mirtazapine in uw bloed verhogen. Vertel uw arts wanneer u dit geneesmiddel gebruikt. Het kan nodig zijn uw dosis van mirtazapine te verlagen of wanneer het gebruik van nefazodon wordt gestopt, de dosering van mirtazapine weer te verhogen.

#### Overige geneesmiddelen

Vertel uw arts wanneer u één van de volgende geneesmiddelen gebruikt:

- **middelen tegen angststoornissen of slapeloosheid**. Mirtazapine kan de sufheid die veroorzaakt wordt door benzodiazepines verergeren;
- **geneesmiddelen bij infecties**, zoals erytromycine (gebruikt bij bacteriële infecties), geneesmiddelen bij schimmelinfecties (zoals ketoconazol) en HIV-protease remmers (gebruikt bij de behandeling van HIV/AIDS);
- **middelen bij maagzweren** zoals cimetidine.

Deze geneesmiddelen kunnen in combinatie met mirtazapine de hoeveelheid mirtazapine in het bloed verhogen. Vertel uw arts wanneer u deze middelen gebruikt. Het kan nodig zijn de dosering van mirtazapine te verlagen. Of wanneer u stopt met deze geneesmiddelen kan het nodig zijn dat uw arts uw dosering mirtazapine weer verhoogt.

- **geneesmiddelen bij epilepsie**, bijvoorbeeld carbamazepine en fenytoïne;
- **geneesmiddelen voor de behandeling van tuberculose** zoals rifampicine.

Deze geneesmiddelen kunnen in combinatie met mirtazapine de hoeveelheid mirtazapine in uw bloed verlagen. Vertel uw arts wanneer u deze middelen gebruikt. Het kan nodig zijn de dosering van mirtazapine te verhogen. Of wanneer u stopt met deze geneesmiddelen kan het nodig zijn dat uw arts de dosering mirtazapine weer verlaagt.

- geneesmiddelen die bloedstolling voorkomen zoals warfarine  
Mirtazapine kan de effecten van warfarine op uw bloed versterken. Vertel uw arts wanneer u dit geneesmiddel gebruikt, want uw arts of trombosedienst moet uw bloed nauwlettend in de gaten houden.

#### **Waarop moet u letten met eten en drinken?**

U kunt suf worden wanneer u alcohol drinkt en deze tabletten gebruikt. Vermijd daarom het gebruik van alcohol wanneer u mirtazapine gebruikt.

#### **Zwangerschap en borstvoeding**

Wilt u zwanger worden, bent u zwanger of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u geneesmiddelen gebruikt.

#### **Zwangerschap**

Neem Mirtazapine Mylan **niet** wanneer u zwanger bent of wanneer u zwanger wilt worden, tenzij op uitdrukkelijk advies van uw arts. Hij of zij moet een zorgvuldige afweging maken tussen de klinische risico's en de voordelen. Wanneer u mirtazapine tot vlak voor de bevalling gebruikt, moet uw baby gecontroleerd worden op het optreden van mogelijke bijwerkingen.

Zorg dat uw verloskundige en/of arts weet dat u Mirtazapine Mylan gebruikt. Gelijksortige geneesmiddelen (SSRI's) kunnen bij gebruik tijdens de zwangerschap het risico op een bepaalde ernstige aandoening bij baby's verhogen. Deze aandoening wordt "persisterende pulmonale hypertensie van de pasgeborene" (PPHN) genoemd en veroorzaakt een versnelde ademhaling en blauwachtige verkleuring van de huid van de baby. Deze verschijnselen beginnen meestal in de eerste 24 uur nadat de baby is geboren. Als dit met uw baby gebeurt, moet u onmiddellijk contact opnemen met uw verloskundige en/of arts.

#### **Borstvoeding**

Mirtazapine komt in kleine hoeveelheden in de moedermelk terecht. Er is een mogelijk risico op een effect op de baby. U moet dit met uw arts bespreken. Hij of zij zal beslissen of u moet stoppen met borstvoeding, of moet stoppen met de mirtazapine-behandeling.

#### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Rijd niet of gebruik geen machines omdat deze tabletten uw concentratie of beoordelingsvermogen kunnen beïnvloeden.

#### **Stoffen in dit middel waarmee u rekening moet houden**

Dit geneesmiddel bevat **lactose**. Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

### **3. Hoe gebruikt u dit middel?**

Gebruik dit middel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker. De gebruikelijke dosering is:

#### *Volwassenen*

De gebruikelijke startdosering is 15 mg of 30 mg per dag. Neem de tabletten bij voorkeur 's avonds in. Uw arts kan de dosering geleidelijk verhogen totdat de dosering die voor u het meest geschikt is, is bereikt. Neem als onderhoudsdosering éénmaal daags tussen de 15 en 45 mg per dag.

#### *Oudere patiënten*

De doseeradviezen zijn gelijk aan die van de volwassenen. Oudere patiënten dienen bij een dosisverhoging nauwkeurig gecontroleerd te worden. Uw arts moet u hierbij begeleiden.

#### *Kinderen en jongeren onder de 18 jaar*

Mirtazapine Mylan mag niet worden gebruikt bij de behandeling van kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar (zie ook rubriek 2 "Gebruik bij kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar").

#### *Patiënten met een ernstig verminderde nier- of leverwerking*

Wanneer u een verminderde nier- of leverfunctie heeft kan uw arts soms een lagere dosering voorschrijven.

Mirtazapine Mylan moet via de mond ingenomen worden. Slik de tabletten door met wat water. **Niet kauwen**. U kunt ze innemen met of zonder eten.

Neem de tablet(ten) altijd op hetzelfde tijdstip. Bij voorkeur éénmaal per dag 's avonds wanneer u naar bed gaat. Of verdeel de dosis over de dag, wanneer uw arts dit heeft aangegeven, met één dosis in de ochtend en één in de avond. Neem 's avonds de hoogste dosis.

Uw arts zal u vertellen hoe lang u dit geneesmiddel moet gebruiken.

Het kan 2 tot 4 weken duren voordat uw klachten verminderen. Wanneer u zich niet binnen een maand beter voelt moet u contact opnemen met uw arts.

De behandeling moet nog 4 tot 6 maanden nadat de klachten zijn verdwenen worden voortgezet. De behandeling moet geleidelijk gestopt worden om bijwerkingen (zie "Wanneer u stopt met het gebruik van Mirtazapine Mylan") te voorkomen.

#### **Heeft u te veel van dit middel ingenomen?**

Neem **onmiddellijk** contact op met uw arts of dichtstbijzijnde ziekenhuis. Neem de verpakking en eventueel overgebleven tabletten mee. De meest waarschijnlijke symptomen van een overdosis mirtazapine zijn sufheid, desoriëntatie en een snellere hartslag.

#### **Bent u vergeten dit middel in te nemen?**

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Doe het volgende:

Wanneer u normaal gesproken 's avonds één dosis inneemt en u de volgende ochtend merkt dat u hem niet heeft ingenomen, neem deze vergeten tablet dan **niet** alsnog. Het kan namelijk leiden tot sufheid en slaperigheid gedurende de dag. In dit geval neemt u weer de normale dosis 's avonds in.

Wanneer u normaal gesproken tweemaal daags (eenmaal 's ochtends na het ontbijt en 's avonds voor het naar bed gaan) een dosis inneemt en u heeft één van beide dosis gemist doe dan het volgende:

- Wanneer u de ochtenddosis bent vergeten, neem deze dan tegelijk met de avonddosis op het gebruikelijke tijdstip in de avond in.
- Wanneer u de avonddosis bent vergeten, neem deze tablet dan de volgende ochtend **niet** in. U gaat verder met de normale dosis in de ochtend en in de avond.
- Wanneer u beide doses bent vergeten, neem deze tabletten dan **niet** alsnog de volgende ochtend in. U gaat verder met de normale dosis in de ochtend en in avond.

#### **Als u stopt met het gebruik van dit middel**

Wanneer u plotseling stopt met Mirtazapine Mylan kunt u last krijgen van vervelende bijwerkingen. Zoals misselijkheid, duizeligheid, opwindend of angst, hoofdpijn of een ziek gevoel. Wanneer u moet stoppen met het gebruik van dit middel, neem dan eerst contact op met uw arts. Uw arts zal de dosering geleidelijk verlagen gedurende 1 tot 2 weken zodat u minder last heeft van deze bijwerkingen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

## **4. Mogelijke bijwerkingen**

Zoals elk geneesmiddel kan Mirtazapine Mylan bijwerkingen hebben al krijgt niet iedereen daarmee te maken. In sommige gevallen wordt de bijwerking niet veroorzaakt door het geneesmiddel, maar is het een symptoom van uw ziekte.

**Neem direct contact op met uw arts of dichtstbijzijnde ziekenhuis en stop met het innemen van Mirtazapine Mylan wanneer de volgende klachten zich voordoen:**

- u voelt zich moe, heeft een zere keel of mond, onverklaarbare koorts, of er ontstaan spontaan blauwe plekken;
- wanneer u merkt dat uw huid of ogen geel worden.

Dit zijn zeldzame maar ernstige bijwerkingen. Het kan zijn dat uw arts uw geneesmiddel moet aanpassen.

Neem direct contact op met uw arts of ga naar het dichtstbijzijnde ziekenhuis wanneer u gedachten over zelfbeschadiging of zelfmoord heeft (zie rubriek 2 "Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?").

**Bijwerkingen die vaak voorkomen** (bij 1 tot 10 op de 100 gebruikers)

- sufheid (meestal in de eerste paar weken van de behandeling);
- duizeligheid;
- vocht vasthouden;
- gewichtstoename;
- gezwollen enkels;

- toegenomen eetlust;
- hoofdpijn;
- slaapproblemen.

Bij kinderen jonger dan 18 jaar zijn de volgende bijwerkingen vaak waargenomen in klinische studies: belangrijke gewichtstoename, netelroos (galbulten) en toename van het aantal triglyceriden in het bloed.

#### **Bijwerkingen die soms voorkomen (bij 1 tot 10 op de 1000 gebruikers)**

- misselijkheid.

#### **Zeldzame bijwerkingen (bij 1 tot 10 op de 10.000 gebruikers)**

- nachtmerries;
- levendige dromen;
- zien, horen of voelen van dingen die er niet zijn (hallucinaties);
- zich opgelaten voelen of heel opgewonden, wat zorgt voor abnormaal gedrag (manie);
- zich geërgerd, verward of angstig voelen
- moeilijkheden bij het slapen;
- beven;
- spiertrekkingen;
- toevallen;
- tintelend gevoel of doof gevoel in de vingers en tenen;
- flauwvallen;
- huiduitslag;
- verhoogde leverenzymen: problemen met uw bloed die alleen met bloedonderzoek opgespoord kunnen worden. Uw arts kan u vragen mee te werken aan een bloedonderzoek om dit te controleren;
- duizeligheid bij het opstaan;
- diarree en braken;
- droge mond;
- gewrichtspijn of spierpijn;
- rusteloze benen;
- beenmergdepressie: problemen met uw bloed die alleen ontdekt kunnen worden met een bloedonderzoek. Uw arts kan u vragen mee te werken aan een bloedonderzoek om dit te controleren.

#### **Zeer zeldzame bijwerkingen (bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers)**

- oncontroleerbare bewegingen van met name het gezicht en de tong;
- gezwollen, tintelend of gevoelloze mond;
- serotonine syndroom (zie rubriek 2 "Gebruik met andere geneesmiddelen").

**Krijgt u veel last van een bijwerking? Of heeft u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.**

## **5. Hoe bewaart u dit middel?**

Buiten het bereik en zicht van kinderen houden.

Gebruik dit middel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en stripverpakking na "Niet te gebruiken na:" of "Exp.:". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

In de oorspronkelijke verpakking bewaren.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die niet meer nodig zijn. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen zo niet in het milieu.

## **6. Aanvullende informatie**

### **Welke stoffen zitten er in dit middel?**

- De werkzame stof in dit middel is mirtazapine. De 15 mg tablet bevat 15 mg mirtazapine, de 30 mg tablet bevat 30 mg mirtazapine en de 45 mg tablet bevat 45 mg mirtazapine.

- De andere stoffen in dit middel zijn lactose-anhydraat, maïszetmeel, colloïdaal watervrije silica, laag-gesubstitueerd hydroxypropylcellulose en magnesiumstearaat. De omhulling bevat titaniumdioxide (E171), macrogol 4000, lactosemonohydraat, rood ijzeroxide (E172 alleen in de 30 mg tabletten), geel ijzeroxide (E172 in de 15 en 30 mg tabletten), zwart ijzeroxide (E172 alleen in de 30 mg tabletten), chinoline geel (E104 alleen in de 15 mg tabletten) en hypromellose (E464).

#### **Hoe ziet Mirtazapine Mylan eruit en hoeveel zit er in een verpakking**

Uw geneesmiddel is een ronde filmomhulde tablet. Mirtazapine Mylan 15 mg, filmomhulde tabletten zijn geel . De ene zijde is voorzien van de inscriptie 'MR/15', de andere zijde draagt de inscriptie 'G'.

Mirtazapine Mylan 30 mg filmomhulde tabletten zijn bruingeel. De ene zijde is voorzien van de inscriptie 'MR/30', de andere zijde draagt de inscriptie 'G'.

Mirtazapine Mylan 45 mg filmomhulde tabletten zijn wit. De ene zijde is voorzien van de inscriptie 'MR 45', de andere zijde draagt de inscriptie 'G'.

De breukstreep op de 15 en 30 mg is om het innemen te vergemakkelijken, niet om de tablet in gelijke doses in te nemen.

Mirtazapine Mylan is verpakt in blisterverpakkingen van 10, 14, 20, 28, 30, 50, 100, 250 en 500 tabletten. Niet alle verpakkingsgroottes hoeven in de markt gebracht te worden.

#### **Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant**

*Registratiehouder:*

Mylan B.V.

Dieselweg 25

3752 LB Bunschoten

*Fabrikant vrijgifte:*

Mylan B.V., Dieselweg 25, 3752 LB Bunschoten

McDermot Laboratories t/a Gerard Laboratories, 35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13, Ierland

Generics [UK] Ltd, Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, EN6 1TL Engeland

#### **Registratienummers:**

Mirtazapine Mylan 15 mg, filmomhulde tabletten: RVG 30732

Mirtazapine Mylan 30 mg, filmomhulde tabletten: RVG 30733

Mirtazapine Mylan 45 mg, filmomhulde tabletten: RVG 30734

#### **Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:**

België	Mirtazapine Mylan 15, 30, 45 mg filmomhulde tabletten
Duitsland	Mirtazapin dura 15, 30, 45 mg Filmtabletten
Denemarken	Trimazymyl
Finland	Trimazymyl
Griekenland	Mirtazapine/Generics F.C. TAB 30 mg/TAB en 45 mg/TAB
Spanje	MirtaMylan 30mg, comprimidos recubiertos con película EFG
Ierland	Zismirt 30 mg filmcoated tablets
Italië	Mirtazapina Mylan Generics
Noorwegen	Trimazymyl
Portugal	Mirtazapina Mylan 30 mg, comprimidos revestidos
Verenigd Koninkrijk	Mirtazapine 30 mg, tablets

**Deze bijsluiter is voor de laatste keer goedgekeurd in december 2011.**