

## 主要な抗精神病薬一覧

分類	成分名	最高血中濃度到達時間	血中濃度半減期	剤型	薬物代謝酵素	腎機能低下時	禁忌
非定型抗精神病薬	MARTA アセナピン	約 1 時間	約 17 時間	舌下錠	CYP1A2 で代謝 CYP2D6 を軽度 に阻害する	注意して投与	重度の肝機能 障害 (Child- Pugh 分類 C)
	オランザ ピン	約 3 時間	約 30 時間	錠, サイディ ス錠, OD 錠, 細粒, 筋注	CYP1A2, CYP2D6 で代謝	減量規定なし	糖尿病の患者, 糖尿病の既往 歴のある患者
	クエチア ピン	約 1 時間	約 3 時間	錠, 細粒	主に CYP3A4 で 代謝	特に記載なし	糖尿病の患者, 糖尿病の既往 歴のある患者
	SDA ヘロスピ ロン	0.5~4 時間	1~3 時間	錠	主に CYP3A4 で 代謝	特に記載なし	特異なものは なし
	リスベリ ドン	約 1 時間	約 4 時間	錠, OD 錠, 細粒, 内用 液, 筋注	主に CYP2D6, 一部 CYP3A4 で 代謝	半減期の延長 および AUC が増大するこ とがある	特異なものは なし
	DSA ブロナン セリン	2 時間	10.7~ 16.2 時間	錠, 散, テー ブ	主に CYP3A4 で 代謝	特に記載なし	特異なものは なし
DPA アリピプ ラゾール	3~4 時間	約 61 時間	錠, OD 錠, 持続性水懸筋 注用, 散, 細 粒, 内用液	主に CYP3A4 と CYP2D6 で代謝	特に記載なし	特異なものは なし	
定型抗精神病薬	ブチロ フェノ ン系 ハロペリ ドール	5~6 時間	24~83 時間	錠, 細粒, 内 服液, 注	主に CYP3A4 と CYP2D6 で代謝	特に記載なし	重症心不全, パーキンソン 病, レビー小 体型認知症
	フェノ チアジ ン系 クロルプ ロマジン	約 3 時間	約 2.5 時間	錠, 糖衣錠, 細粒, 筋注	主に CYP2D6 で 代謝	特に記載なし	特異なものは なし
	レボメ プロマ ジン	1~4 時間	15~30 時間	錠, 散, 細粒, 顆粒, 筋注	CYP2D6 を阻害 する可能性あり	特に記載なし	特異なものは なし

MARTA : multi-acting receptor-targeted antipsychotics

SDA : serotonin-dopamine antagonist

DSA : dopamine-serotonin antagonist

DPA : dopamine partial agonist

(注)

がん患者のせん妄に対する薬物療法では、患者の身体状態を丁寧に評価したうえで少量から開始し、効果と副作用の評価を常に行い、薬剤量の調整を行う。

なお、最高血中濃度到達時間、血中濃度半減期は目安として記載した。詳細な数値は添付文書などを参照されたい。