## 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, ザイディ 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	ペロスピ 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
		リスペリ 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 プ	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,內服液,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。