

向精神薬 禁忌薬剤・禁忌疾患一覧

禁忌疾患：過敏症の既往歴のある患者の記載は省略する。

薬効名	薬品名	一般名	禁忌薬剤	禁忌疾患
超長時間型 ベンゾジアゼピン系製 剤	メイラックス錠2mg	ロフラセブ酸エチル		1.急性狭隅角緑内障のある患者[眼圧が上昇し、症状が悪化するおそれがある。] 2.重症筋無力症のある患者[筋弛緩作用により症状が悪化するおそれがある。]
	レスタス錠2mg	フルトラゼパム		1.急性狭隅角緑内障のある患者[抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状が悪化するおそれがある] 2.重症筋無力症の患者[筋弛緩作用により症状が悪化するおそれがある]
長時間型 ベンゾジアゼピン系製 剤	ジアゼパム散1%「アメル」	ジアゼパム	リトナビル(HIVプロテアーゼ阻害剤)を投与中の患者	1.急性狭隅角緑内障のある患者[本剤の弱い抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状が悪化するおそれがある。] 2.重症筋無力症のある患者[本剤の筋弛緩作用により症状が悪化するおそれがある。] 3.ショック、昏睡、バイタルサインの悪い急性アルコール中毒の患者[ときに頻脈、徐脈、血圧低下、循環性ショックがあらわれることがある。]
	ジアゼパム錠2mg「アメル」			
	ジアゼパム錠5mg「アメル」			
	セルシン注射液10mg			1.急性狭隅角緑内障のある患者[本剤の弱い抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状が悪化するおそれがある。] 2.重症筋無力症のある患者[筋弛緩作用により症状が悪化するおそれがある。] 3.ショック、昏睡、バイタルサインの悪い急性アルコール中毒の患者[ときに頻脈、徐脈、血圧低下、循環性ショックがあらわれることがある。]
	ダイアップ坐剤4			1.急性狭隅角緑内障のある患者[抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状が悪化するおそれがある。] 2.重症筋無力症のある患者[筋弛緩作用により症状が悪化するおそれがある。] 3.低出生体重児・新生児[安全性は確立していない。]
	セパゾン錠2	クロキサゾラム		1.急性狭隅角緑内障のある患者[眼圧を上昇させるおそれがある。] 2.重症筋無力症の患者[筋弛緩作用により症状を悪化させるおそれがある。]
ドラール錠15mg	クアセパム	リトナビル(HIVプロテアーゼ阻害剤)を投与中の患者	1.急性閉塞隅角緑内障のある患者[眼圧を上昇させるおそれがある。] 2.重症筋無力症のある患者[重症筋無力症の症状を悪化させるおそれがある。] 3.睡眠時無呼吸症候群の患者[呼吸障害を悪化させるおそれがある。]	
中間型 ベンゾジアゼピン系製 剤	セニラン坐剤3mg	プロマセパム		1.急性狭隅角緑内障の患者[眼圧を上昇させるおそれがある。] 2.重症筋無力症の患者[重症筋無力症の症状を悪化させるおそれがある。]
	セニラン細粒1%			
	セニラン錠5			
	ソラナックス0.4mg錠	アルプラゾラム	HIVプロテアーゼ阻害剤(インジナビル等)	1.急性狭隅角緑内障のある患者[弱い抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させるおそれがある。] 2.重症筋無力症の患者[筋弛緩作用により、症状を悪化させるおそれがある。]
	フルニトラゼパム錠2mg「アメル」	フルニトラゼパム		1.急性狭隅角緑内障の患者[眼圧を上昇させるおそれがある。] 2.重症筋無力症の患者[重症筋無力症の症状を悪化させるおそれがある。]
	ベンザリン錠5	ニトラゼパム		1.急性狭隅角緑内障の患者[眼圧を上昇させるおそれがある。] 2.重症筋無力症の患者[重症筋無力症の症状を悪化させるおそれがある。]
	ユーロジン2mg錠	エスタゾラム	リトナビル(HIVプロテアーゼ阻害剤)を投与中の患者	重症筋無力症の患者[本剤の筋弛緩作用により、症状が悪化するおそれがある。]
ロラゼパム錠0.5mg「サワイ」	ロラゼパム		1.急性狭隅角緑内障のある患者[抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状が悪化するおそれがある。] 2.重症筋無力症のある患者[筋弛緩作用により症状が悪化するおそれがある。]	

向精神薬 禁忌薬剤・禁忌疾患一覧

禁忌疾患：過敏症の既往歴のある患者の記載は省略する。

薬効名	薬品名	一般名	禁忌薬剤	禁忌疾患
短時間型 ベンゾジアゼピン系製 剤	プロチゾラム錠0.25mg「ヨトミ」	プロチゾラム		1.急性狭隅角緑内障のある患者〔本剤の弱い抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状が悪化するおそれがある。〕 2.重症筋無力症のある患者〔筋弛緩作用により症状が悪化するおそれがある。〕
	エチゾラム細粒1%「JG」	エチゾラム		
	エチゾラム錠0.5mg「JG」			
	エチゾラム錠1mg「JG」			
	リーゼ錠5mg	クロチアセパム		
エバミール錠1.0	ロルメタセパム			
超短時間型 ベンゾジアゼピン系製 剤	ハルシオン0.25mg錠	トリアゾラム	イトラコナゾール、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ポリコナゾール、ミコナゾール、HIVプロテアーゼ阻害剤（インジナビル、リトナビル等）、エファビレンツ、テラプレビル	1.急性狭隅角緑内障のある患者 2.重症筋無力症の患者〔筋弛緩作用により、症状を悪化させるおそれがある。〕
非ベンゾジアゼピン系製 剤	ゾピクロン錠10mg「サワイ」	ゾピクロン		1.重症筋無力症の患者〔筋弛緩作用により症状を悪化させるおそれがある。〕 2.急性狭隅角緑内障の患者〔眼圧が上昇し、症状を悪化させるおそれがある。〕
	マイスリー錠10mg	ゾルピテム酒石酸塩		1.重篤な肝障害のある患者〔代謝機能の低下により血中濃度が上昇し、作用が強くあらわれるおそれがある。〕 2.重症筋無力症の患者〔筋弛緩作用により症状を悪化させるおそれがある。〕 3.急性狭隅角緑内障の患者〔眼圧が上昇し、症状を悪化させるおそれがある。〕
	ルネスタ錠2mg	エソゾピクロン		1.重症筋無力症の患者〔筋弛緩作用により症状を悪化させるおそれがある。〕 2.急性狭隅角緑内障の患者〔眼圧が上昇し、症状を悪化させるおそれがある。〕
抗不安薬	セディール錠10mg	タンダスピロンクエン酸塩		
ハルピツール酸系製剤	イソミタール原末	アモバルビタール		
	フェノバル散10%	フェノバルビタール	ポリコナゾール、タダラフィル（肺高血圧症を適応とする場合）、リルピビル、アスナプレビル、ダクラタスビル、パニプレビル、マシテンタンを投与中の患者	急性間欠性ポルフィリン症の患者〔ポルフィリン合成が増加し、症状が悪化するおそれがある。〕
	フェノバル錠30mg			
	フェノバル注射液100mg			
トリクロリールシロップ10%	トリクロホスナトリウム		急性間欠性ポルフィリン症の患者〔ポルフィリン症の症状を増悪させる。〕	
その他の催眠鎮静薬	プロバリン原末	プロムワレリル尿素		
	ベルソムラ錠15mg	スホレキサント	CYP3Aを強く阻害する薬剤（イトラコナゾール、クラリスロマイシン、リトナビル、サキナビル、ネルフィナビール、インジナビル、テラプレビル、ポリコナゾール）を投与中の患者	
	ベルソムラ錠20mg			
	ロゼレム錠8mg	ラメルテオン	フルボキサミンマレイン酸塩を投与中の患者	高度な肝機能障害のある患者〔本剤は主に肝臓で代謝されるため、本剤の血中濃度が上昇し、作用が強くあらわれるおそれがある。〕

向精神薬 禁忌薬剤・禁忌疾患一覧

禁忌疾患：過敏症の既往歴のある患者の記載は省略する。

薬効名	薬品名	一般名	禁忌薬剤	禁忌疾患
抗てんかん薬	アレビアチン散10%	フェニトイン	タダラフィル(肺高血圧症を適応とする場合)、リルピピリン、アスナプレビル、ダクラタスビル、バニプレビル、マシテンタン、ソホスブビルを投与中の患者	洞性徐脈、高度の刺激伝導障害のある患者〔心停止を起こすことがある。〕
	アレビアチン錠100mg			
	アレビアチン注250mg			
	プリミドン細粒99.5%「日医工」	プリミドン		急性間欠性ポルフィリン症の患者〔ポルフィリン合成が増加し、症状が悪化するおそれがある。〕
	イーケプラ錠250mg	レベチラセタム		
	イーケプラ錠500mg			
	イノベロン錠100mg	ルフィナミド		
	エピレオプチマル散50%	エトスクシミド		重篤な血液障害のある患者〔血液障害を悪化させることがある。〕
	ザロンチンシロップ5%			
	ガバベン錠200mg	ガバベンチン		
	マイスタン錠5mg	クロバザム		1.急性狭隅角緑内障の患者〔眼圧を上昇させるおそれがある。〕 2.重症筋無力症の患者〔重症筋無力症の症状を悪化させるおそれがある。〕
	ゾニサミド散20%「アメル」	ゾニサミド		
	ゾニサミド錠100mg「アメル」			
	ランドセン錠0.5mg	クロナゼパム		1.急性狭隅角緑内障の患者〔抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状が悪化するおそれがある。〕 2.重症筋無力症の患者〔筋弛緩作用により症状が悪化するおそれがある。〕
リボトリール細粒 0.5%				
気分安定薬	カルバマゼピン細粒50%「アメル」	カルバマゼピン	ポリコナゾール、タダラフィル(アドシルカ)、リルピピリンを投与中の患者〔これらの薬剤の血中濃度が減少するおそれがある。〕	1.重篤な血液障害のある患者〔副作用として血液障害が報告されており、血液の異常を更に悪化させるおそれがある。〕 2.第II度以上の房室ブロック、高度の徐脈(50拍/分未満)のある患者〔刺激伝導を抑制し、更に高度の房室ブロックを起こすことがある。〕 3.ポルフィリン症の患者〔ポルフィリン合成が増加し、症状が悪化するおそれがある。〕
	カルバマゼピン錠200mg			
	カルバマゼピン錠200mg「アメル」			
	ラミクタール錠100mg	ラモトリキン		
	ラミクタール錠25mg			
	バルプロ酸Na徐放B錠100mg「トーワ」	バルプロ酸ナトリウム	本剤投与中はカルバペネム系抗生物質(バニペネム・ベタミブロン、メロペネム水和物、イミペネム水和物・シラスタチンナトリウム、ピアペネム、ドリペネム水和物、テビペネム ピボキシル)を併用しないこと。	1.重篤な肝障害のある患者〔肝障害が強くあらわれ致命的になるおそれがある。〕 2.尿素サイクル異常症の患者〔重篤な高アンモニア血症があらわれることがある。〕
	バルプロ酸Na徐放B錠200mg「トーワ」			
	バルプロ酸Na徐放顆粒40%「フジナガ」			
	バルプロ酸ナトリウム細粒40%			
	バレリンシロップ5%			
バレリン錠200mg				

向精神薬 禁忌薬剤・禁忌疾患一覧

禁忌疾患：過敏症の既往歴のある患者の記載は省略する。

薬効名	薬品名	一般名	禁忌薬剤	禁忌疾患
気分安定薬	炭酸リチウム錠200mg「フジナガ」	炭酸リチウム		1. てんかん等の脳波異常のある患者〔脳波異常を増悪させることがある。〕 2. 重篤な心疾患のある患者〔心疾患を増悪し、重篤な心機能障害を引き起こすおそれがある。〕 3. リチウムの体内貯留を起こしやすい状態にある患者〔リチウムの毒性を増強するおそれがある。〕 1) 腎障害のある患者 2) 衰弱又は脱水状態にある患者 3) 発熱、発汗又は下痢を伴う疾患のある患者 4) 食塩制限患者 4. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人
抗パーキンソン病治療薬	アマンタジン塩酸塩細粒10%「サワイ」	アマンタジン		1. 透析を必要とするような重篤な腎障害のある患者〔本剤は大部分が未変化体として尿中に排泄されるので、蓄積により、意識障害、精神症状、痙攣、ミオクロヌス等の副作用が発現することがある。また、本剤は血液透析によって少量しか除去されない。〕 2. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人及び授乳婦
	アマンタジン塩酸塩錠50mg「サワイ」			
	ビペリデン散1%	ビペリデン塩酸塩		1. 緑内障の患者〔本剤の抗コリン作用により眼内圧が亢進し、症状が悪化するおそれがある。〕 2. 重症筋無力症の患者〔本剤の抗コリン作用により症状が悪化するおそれがある。〕
	ビペリデン錠1mg			
	ビペリデン注5mg			
	アーテン散1%	トリヘキシフェニジル塩酸塩		1. 緑内障の患者〔抗コリン作用により症状を増悪させるおそれがある。〕 2. 重症筋無力症の患者〔抗コリン作用により症状を増悪させるおそれがある。〕
	アーテン錠(2mg)			
	ドパコール配合錠L100	レボドパ・カルビドパ水和物	非選択的モノアミン酸化酵素阻害剤投与中の患者	閉塞隅角緑内障の患者〔眼圧上昇を起こし、症状が悪化するおそれがある。〕
	ネオドパゾール配合錠	レボドパ・ベンセラジド塩酸塩		
	ビ・シフロール錠0.125mg	グラミヘキソール塩酸塩水和物		妊婦又は妊娠している可能性のある婦人〔動物(ラット)を用いた生殖発生毒性試験で、妊娠率の低下、生存胎児数の減少及び出生児体重の低下が認められている。〕
プロモクリプチンメシル酸塩錠2.5mg「アメル」	プロモクリプチンメシル酸塩		1. 妊娠高血圧症候群の患者〔産褥期における痙攣、脳血管障害、心臓発作、高血圧が発現するリスクが高い。〕 2. 産褥期高血圧の患者(2.の項参照) 3. 心エコー検査により、心臓弁尖肥厚、心臓弁可動制限及びこれらに伴う狭窄等の心臓弁膜の病変が確認された患者及びその既往のある患者〔症状を悪化させるおそれがある。〕	
定型抗精神病薬	ハロペリドール錠0.75mg「アメル」	ハロペリドール	1. バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制作用が増強されることがある。〕 2. アドレナリン(アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く)	1. 昏睡状態の患者〔昏睡状態が悪化するおそれがある。〕 2. 重症の心不全患者〔心筋に対する障害作用や血圧降下が報告されている。〕 3. パーキンソン病の患者〔錐体外路症状が悪化するおそれがある。〕 4. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人
	ハロペリドール錠1.5mg「アメル」			
	ハロペリドール錠3mg「ヨシトミ」			
	ハロペリドール細粒1%「ヨシトミ」			
	セレネース内服液0.2%			
	ハロペリドール注5mg「ヨシトミ」			

向精神薬 禁忌薬剤・禁忌疾患一覧

禁忌疾患：過敏症の既往歴のある患者の記載は省略する。

薬効名	薬品名	一般名	禁忌薬剤	禁忌疾患
定型抗精神病薬	チミペロン細粒1%「アメル」	チミペロン	1.バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制作用が増強される可能性がある。〕 2.アドレナリン（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）	1.昏睡状態の患者〔症状が悪化するおそれがある。〕 2.バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制薬の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制作用が増強される。〕 3.重症の心不全患者〔一過性の血圧低下、頻脈等があらわれるおそれがある。〕 4.パーキンソン病のある患者〔錐体外路症状が悪化するおそれがある。〕 5.妊婦又は妊娠している可能性のある婦人
	チミペロン錠3mg「アメル」			
	フルメジン散0.2%	フルフェナジンマレイン酸塩	1.バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制剤の作用を延長し増強させる。〕 2.アドレナリンを投与中の患者（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）	昏睡状態、循環虚脱状態の患者〔これらの状態を悪化させるおそれがある。〕
	フルメジン糖衣錠(1)			
	ピーゼットシー糖衣錠 4mg	ペルフェナジンマレイン酸塩	アドレナリンを投与中の患者（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）	1.昏睡状態、循環虚脱状態の患者〔これらの状態を悪化させるおそれがある。〕 2.バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制剤の作用を延長し増強させる。〕
	ウインタミン細粒(10%)	ケロプロロマジン塩酸塩	アドレナリンを投与中の患者（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）	1.昏睡状態、循環虚脱状態にある患者〔これらの状態を悪化させるおそれがある。〕 2.バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制剤の作用を延長し増強させる。〕
	コントミン糖衣錠12.5mg			
	コントミン糖衣錠25mg			
	コントミン糖衣錠50mg			
	コントミン糖衣錠100mg			
	レボトミン散10%	レボメプロロマジンマレイン酸塩	1.バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制剤の作用を延長し増強させる。〕 2.アドレナリンを投与中の患者（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）	昏睡状態、循環虚脱状態の患者〔これらの状態を悪化させるおそれがある。〕
	レボトミン錠25mg			
	レボトミン錠50mg			
	レボトミン錠5mg			
ニューレプチル細粒10%	プロペリシジン	1.バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制剤の作用を延長し増強させる。〕 2.アドレナリンを投与中の患者（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）	昏睡状態、循環虚脱状態にある患者〔これらの状態を悪化させるおそれがある。〕	
ニューレプチル錠10mg				
セトウス細粒10%	ゾテピン	1.バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制作用が増強される可能性がある。〕 2.アドレナリンを投与中の患者（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）	昏睡状態、循環虚脱状態の患者〔これらの状態を悪化させるおそれがある。〕	
セトウス錠50mg				

向精神薬 禁忌薬剤・禁忌疾患一覧

禁忌疾患：過敏症の既往歴のある患者の記載は省略する。

薬効名	薬品名	一般名	禁忌薬剤	禁忌疾患
定型抗精神病薬	プロムペリドール細粒1%「アメル」	プロムペリドール	1.バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制作用が増強される。〕 2.アドレナリンを投与中の患者（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）	1.昏睡状態の患者〔昏睡状態を悪化させるおそれがある。〕 2.重症の心不全の患者〔心筋に対する障害作用や血圧降下のおそれがある。〕 3.パーキンソン病の患者〔錐体外路症状を悪化させるおそれがある。〕 4.妊婦又は妊娠している可能性のある婦人
	プロムペリドール錠1mg「アメル」			
	プロムペリドール錠3mg「アメル」			
	プロムペリドール錠6mg「アメル」			
	スルピリド細粒50%「アメル」	スルピリド		1.プロラクチン分泌性の下垂体腫瘍（プロラクチノーマ）の患者〔抗ドパミン作用によりプロラクチン分泌が促進し、病態を悪化させるおそれがある。〕 2.褐色細胞腫の疑いのある患者〔急激な昇圧発作を起こすおそれがある。〕
	スルピリド錠50mg「アメル」			
	スルピリド錠100mg「アメル」			
	スルピリド錠200mg「アメル」			
	バルネチール錠50	スルトプリド塩酸塩	1.バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制作用が増強される。〕 2.QT延長を起こすことが知られている薬剤（イミプラミン、ピモジド等）を投与中の患者	1.昏睡状態の患者〔昏睡状態が悪化するおそれがある。〕 2.重症の心不全患者〔症状が悪化するおそれがある。〕 3.パーキンソン病の患者〔錐体外路症状の発現頻度が高いため、症状が悪化するおそれがある。〕 4.脳障害（脳炎、脳腫瘍、頭部外傷後遺症等）の疑いのある患者〔高熱反応があらわれるおそれがある。〕 5.プロラクチン分泌性の下垂体腫瘍（プロラクチノーマ）の患者〔抗ドパミン作用によりプロラクチン分泌が促進し、病態を悪化させるおそれがある。〕
非定型抗精神病薬	リスペリドンOD錠1mg「サワイ」	リスペリドン	1.バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制作用が増強される。〕 2.アドレナリン（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）	昏睡状態の患者〔昏睡状態を悪化させるおそれがある。〕
	リスペリドン細粒1%「ヨシトミ」			
	リスペリドン錠2mg「ヨシトミ」			
	リスペリドン錠3mg「ヨシトミ」			
	リスペリドン内用液1mg/1ml【タカタ】 0.5mL			
	リスペリドン内用液1mg/1ml【タカタ】 1mL			
	リスペリドン内用液1mg/1ml【タカタ】 2mL			
	リスペリドン内用液1mg/1ml【タカタ】 3mL			
	インヴェガ錠3mg	ハリペリドン	1.バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制作用が増強される。〕 2.アドレナリンを投与中の患者（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）	1.昏睡状態の患者〔昏睡状態を悪化させるおそれがある。〕 2.中等度から重度の腎機能障害患者（クレアチニン・クリアランス50mL/分未満）〔本剤の排泄が遅延し血中濃度が上昇するおそれがある〕

向精神薬 禁忌薬剤・禁忌疾患一覧

禁忌疾患：過敏症の既往歴のある患者の記載は省略する。

薬効名	薬品名	一般名	禁忌薬剤	禁忌疾患
非定型抗精神病薬	ロナセン散2%	プロナンセルン	1.バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制作用が増強される。〕 2.アドレナリンを投与中の患者（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く） 〔「相互作用」の項参照〕 アゾール系抗真菌剤（外用剤を除く）（イトラコナゾール、ボリコナゾール、ミコナゾール、フルコナゾール、ホスフルコナゾール）、HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル、インジナビル、ロピナビル・リトナビル配合剤、ネルフィナビル、サキナビル、ダルナビル、アタザナビル、ホスアンブレナビル）、テラプレビル、コビシスタットを投与中の患者	昏睡状態の患者〔昏睡状態が悪化するおそれがある。〕
	ロナセン錠4mg			
	ロナセン錠8mg			
	ルーラン錠4	ヘロスピロン塩酸塩水和物	1.バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制作用が増強されることがある。〕 2.アドレナリン（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）	昏睡状態の患者〔昏睡状態を悪化させるおそれがある。〕
	ルーラン錠8			
	クロザリル錠100mg	クロザピン	1.持効性抗精神病剤（ハロペリドールデカン酸エステル注射液、フルフェナジンデカン酸エステル注射液、リスペリドン持効性懸濁注射液、ハリパリドンパルミチン酸エステル持効性懸濁注射液、アリピプラゾール水和物持続性注射液）を投与中の患者 2.アドレナリン作動薬（アドレナリン、ノルアドレナリン）を投与中の患者（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）	1.CPMSへの患者登録前（4週間以内）の血液検査で、白血球数が4,000/mm ³ 未満又は好中球数が2,000/mm ³ 未満の患者 2.CPMSの規定を遵守できない患者 3.CPMSで定められた血液検査の中止基準により、本剤の投与を中止したことがある患者〔無顆粒球症が発現するおそれがある。〕 4.無顆粒球症又は重度の好中球減少症の既往歴のある患者〔無顆粒球症が発現するおそれがある。〕 5.骨髄機能障害のある患者〔骨髄機能が悪化し、無顆粒球症が発現するおそれがある。〕 6.骨髄抑制を起こす可能性のある薬剤を投与中の患者又は放射線療法、化学療法等の骨髄抑制を起こす可能性のある治療を行っている患者 7.重度の痙攣性疾患又は治療により十分な管理がされていないてんかん患者〔症状が悪化するおそれがある。〕 8.アルコール又は薬物による急性中毒、昏睡状態の患者〔これらの状態を悪化させるおそれがある。〕 9.循環虚脱状態の患者又は中枢神経抑制状態の患者〔これらの状態を悪化させるおそれがある。〕 10.重度の心疾患（心筋炎等）のある患者〔心疾患が悪化するおそれがある。〕 11.重度の腎機能障害のある患者〔腎機能が悪化するおそれがある。〕 12.重度の肝機能障害のある患者〔肝機能が悪化するおそれがある。〕 13.麻痺性イレウスの患者〔抗コリン作用により症状が悪化するおそれがある。〕
クロザリル錠25mg				

向精神薬 禁忌薬剤・禁忌疾患一覧

禁忌疾患：過敏症の既往歴のある患者の記載は省略する。

薬効名	薬品名	一般名	禁忌薬剤	禁忌疾患	
非定型抗精神病薬	オランザピン細粒1%「明治」	オランザピン	1.バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制作用が増強されることがある。〕 2.アドレナリンを投与中の患者（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）	1.昏睡状態の患者〔昏睡状態を悪化させるおそれがある。〕 2.糖尿病の患者、糖尿病の既往歴のある患者	
	オランザピン錠2.5mg「明治」				
	オランザピン錠5mg「明治」				
	オランザピン錠10mg「明治」				
	ジプレキサザイデイス錠10mg				
	ジプレキサザイデイス錠5mg				
	ジプレキサ筋注用10mg				
	クエチアピン細粒50%「トーワ」	クエチアピンフマル酸塩			昏睡状態の患者〔昏睡状態を悪化させるおそれがある。〕
	クエチアピン錠25mg「トーワ」				
	クエチアピン錠100mg「トーワ」				
	クエチアピン錠200mg「トーワ」				
	エビリファイOD錠24mg	アリピプラゾール			昏睡状態の患者〔昏睡状態を悪化させるおそれがある。〕
	エビリファイ散1%				
	エビリファイ錠3mg				
	エビリファイ錠6mg				
	エビリファイ錠12mg				
	エビリファイ内用液0.1% 3mL				
	エビリファイ内用液0.1% 6mL				
	シクレスト舌下錠10mg	アセナピン			1.昏睡状態の患者〔昏睡状態を悪化させるおそれがある。〕 2.重度の肝機能障害（Child-Pugh分類C）のある患者〔血中濃度が上昇することがある。〕
シクレスト舌下錠5mg					
レキサルティ錠1mg	プレクスピプラゾール		昏睡状態の患者〔昏睡状態を悪化させるおそれがある。〕		
レキサルティ錠2mg					
持効型抗精神病薬	ハロマンズ注100mg	ハロペリドールデカン酸エステル	1.バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制作用が増強される。〕 2.アドレナリン（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）、クロザピンを投与中の患者	1.昏睡状態の患者〔昏睡状態が悪化するおそれがある。〕 2.重症の心不全患者〔心筋に対する障害作用や血圧降下が報告されている。〕 3.パーキンソン病の患者〔錐体外路症状が悪化するおそれがある。〕 4.妊婦又は妊娠している可能性のある婦人	
	フルデカシン筋注25mg	フルフェナゾンデカン酸エステル			1.昏睡状態の患者〔昏睡状態を悪化させるおそれがある。〕 2.重症の心不全患者〔症状を悪化させるおそれがある。〕 3.パーキンソン病の患者〔錐体外路症状を悪化させるおそれがある。〕 4.妊婦又は妊娠している可能性のある婦人

向精神薬 禁忌薬剤・禁忌疾患一覧

禁忌疾患：過敏症の既往歴のある患者の記載は省略する。

薬効名	薬品名	一般名	禁忌薬剤	禁忌疾患
持効型 抗精神病薬	ゼプリオン水懸筋注100mgシリンジ	パリペリドンパルミチン酸エステル	1.バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者[中枢神経抑制作用が増強されることがある。] 2.アドレナリン(アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く)、クロザピンを投与中の患者	1.昏睡状態の患者[昏睡状態を悪化させるおそれがある。] 2.中等度から重度の腎機能障害患者(クレアチニン・クリアランス50mL/分未満)[本剤の排泄が遅延し血中濃度が上昇するおそれがある]
	ゼプリオン水懸筋注150mgシリンジ			
	ゼプリオン水懸筋注75mgシリンジ			
	エビリファイ持続性水懸筋注400mgシリンジ	アリピプラゾール	1.バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者[中枢神経抑制作用が増強されることがある。] 2.アドレナリンを投与中の患者(アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く)、クロザピンを投与中の患者	昏睡状態の患者[昏睡状態を悪化させるおそれがある。]
	リスパダール コンスタ筋注用25mg	リスパレドン	1.バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者[中枢神経抑制作用が増強されることがある。] 2.アドレナリン(アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く)、クロザピンを投与中の患者	昏睡状態の患者[昏睡状態を悪化させるおそれがある。]
	リスパダール コンスタ筋注用37.5mg			
リスパダール コンスタ筋注用50mg				
精神刺激薬	コンサータ錠18mg	メチルフェニデート塩酸塩	モノアミンオキシダーゼ(MAO)阻害剤を投与中又は投与中止後14日以内の患者	1.過度の不安、緊張、興奮性のある患者[中枢神経刺激作用により症状を悪化させることがある。] 2.緑内障のある患者[眼圧を上昇させるおそれがある。] 3.甲状腺機能亢進のある患者[循環器系に影響を及ぼすことがある。] 4.不整頻拍、狭心症のある患者[症状を悪化させるおそれがある。] 5.運動性チックのある患者、Tourette症候群又はその既往歴・家族歴のある患者[症状を悪化又は誘発させることがある。] 6.重症うつ病の患者[抑うつ症状が悪化するおそれがある。] 7.褐色細胞腫のある患者[血圧を上昇させるおそれがある。]
	ストラテラカプセル10mg	アトモキセチン塩酸塩	1.MAO阻害剤(セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸塩)を投与中あるいは投与中止後2週間以内の患者	1.重篤な心血管障害のある患者[血圧又は心拍数を上昇させ、症状を悪化させるおそれがある。]「重要な基本的注意」「その他の注意」の項参照 2.褐色細胞腫又はその既往歴のある患者[急激な血圧上昇及び心拍数増加の報告がある。] 3.閉塞隅角緑内障の患者[散瞳があらわれることがある。]
	ストラテラカプセル40mg			
脳循環改善薬	チアブリド細粒10%「サワイ」 チアブリド錠25mg「サワイ」 チアブリド錠50mg「サワイ」	チアブリド塩酸塩		プロラクチン分泌性の下垂体腫瘍(プロラクチノーマ)の患者[抗ドパミン作用によりプロラクチン分泌が促進し、病態を悪化させるおそれがある。]

向精神薬 禁忌薬剤・禁忌疾患一覧

禁忌疾患：過敏症の既往歴のある患者の記載は省略する。

薬効名	薬品名	一般名	禁忌薬剤	禁忌疾患
抗うつ薬	アナフラニール錠25mg	クロミプラミン塩酸塩	MAO阻害剤(セレギリン)を投与中あるいは投与中止後2週間以内の患者[発汗、不穏、全身痙攣、異常高熱、昏睡等があらわれるおそれがある。]	1.緑内障のある患者[抗コリン作用により眼圧を上昇させるおそれがある。] 2.心筋梗塞の回復初期の患者[症状を悪化させるおそれがある。] 3.尿閉(前立腺疾患等)のある患者[抗コリン作用により症状が悪化することがある。] 4.QT延長症候群のある患者[心室性不整脈を起こすおそれがある。]
	アモキシサンカプセル25mg	アモキサピン		1.緑内障のある患者[抗コリン作用により緑内障を増悪させるおそれがある。] 2.心筋梗塞の回復初期の患者[循環器系に影響を及ぼすことがあるので、心筋梗塞を増悪させるおそれがある。]
抗うつ薬	テンプール錠1mg	セチプラチンマレイン酸塩	モノアミン酸化酵素阻害剤を投与中の患者	
	テトラミド錠10mg	ミアンセリン塩酸塩	MAO阻害剤を投与中の患者	
	トラゾドン塩酸塩錠25mg「アメル」	トラゾドン塩酸塩	サキナビルメシル酸塩を投与中の患者	
	トラゾドン塩酸塩錠50mg「アメル」			
	トリプタノール錠10	アミトリプチン塩酸塩	モノアミン酸化酵素阻害剤(セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸塩)を投与中あるいは投与中止後2週間以内の患者	1.緑内障のある患者[抗コリン作用を有するため、緑内障が悪化するおそれがある。] 2.心筋梗塞の回復初期の患者[循環器系に影響を及ぼすことがあり、心筋梗塞が悪化するおそれがある。] 3.尿閉(前立腺疾患等)のある患者[抗コリン作用を有するため、症状が悪化するおそれがある。]
ノリトレン錠25mg	ノルトリプチン塩酸塩	モノアミン酸化酵素阻害剤を投与中の患者	1.緑内障のある患者[本剤の抗コリン作用により、眼内圧が亢進し、症状が悪化するおそれがある。] 2.心筋梗塞の回復初期の患者[循環器系への影響を強く受けるおそれがある。] 3.尿閉(前立腺疾患等)のある患者[本剤の抗コリン作用により、尿閉が助長されるおそれがある。]	
抗うつ薬(SNRI)	トレドミン錠25mg	ミルナシプラン塩酸塩	モノアミン酸化酵素阻害剤を投与中の患者	尿閉(前立腺疾患等)のある患者[本剤はノルアドレナリン再取り込み阻害作用を有するため、症状を悪化させるおそれがある。]
	サインバルタカプセル20mg	デュロキセチン塩酸塩	モノアミン酸化酵素(MAO)阻害剤(セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸塩)を投与中あるいは投与中止後2週間以内の患者	1.高度の肝障害のある患者[肝障害が悪化することがある。また、消失半減期が延長し、本剤の血中濃度が上昇することがある。] 2.高度の腎障害のある患者[本剤の血中濃度が上昇することがある。] 3.コントロール不良の閉塞隅角緑内障の患者[症状が悪化することがある。]
抗うつ薬(SSRI)	セルトラリンOD錠25mg「アメル」	塩酸セルトラリン	1.MAO阻害剤を投与中あるいは投与中止後14日間以内の患者 2.ピモジドを投与中の患者	
	パロキセチン錠10mg「ファイサー」	パロキセチン塩酸塩水和物		
	ルボックス錠25	フルボキサミンマレイン酸塩	1.モノアミン酸化酵素(MAO)阻害剤を投与中あるいは投与中止後2週間以内の患者 2.ピモジド、チザニジン塩酸塩、ラメルテオンを投与中の患者	
	ルボックス錠75			
レクサプロ錠10mg	エスタロプラムシウ酸塩	1.モノアミン酸化酵素(MAO)阻害剤(セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸塩)を投与中あるいは投与中止後14日間以内の患者 2.ピモジドを投与中の患者	QT延長のある患者(先天性QT延長症候群等)[心室頻拍(torsades de pointesを含む)、心電図QT間隔の過度な延長を起こすことがある。]	

向精神薬 禁忌薬剤・禁忌疾患一覧

禁忌疾患：過敏症の既往歴のある患者の記載は省略する。

薬効名	薬品名	一般名	禁忌薬剤	禁忌疾患
抗うつ薬 (NaSSA)	レメロン錠15mg	ミルタサピン	MAO阻害剤を投与中あるいは投与中止後2週間以内の患者	
認知症治療薬	ドネペジル塩酸塩OD錠3mg「アメル」	ドネペジル塩酸塩		
	ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「アメル」			
	ドネペジル塩酸塩細粒0.5%「アメル」			
	メマリー錠5mg	メマンチン塩酸塩		
	メマリー錠20mg			
	リバスタッチパッチ4.5mg	リバスタチミン		
	リバスタッチパッチ9mg			
	リバスタッチパッチ13.5mg			
リバスタッチパッチ18mg				
	レミニールOD錠4mg	ガランタミン臭化水素酸		
断酒補助薬	レグテクト錠333mg	アガンプロサートカルシウム		高度の腎障害のある患者〔排泄遅延により、高い血中濃度が持続するおそれがある。〕
アルコール中毒治療薬	シアナマイド内用液1%「タナベ」	シアナミド	アルコールを含む医薬品(エリキシル剤、薬用酒等)を投与中の患者	1.重篤な心障害のある患者〔本剤の投与により増加するアルコール代謝物アセトアルデヒドが悪影響を及ぼすおそれがある。〕 2.重篤な肝障害のある患者〔スリガラス様封入体の発現により悪影響を及ぼす。〕 3.重篤な腎障害のある患者〔腎障害を悪化させるおそれがある。〕 4.重篤な呼吸器疾患のある患者〔本剤の投与により増加するアルコール代謝物アセトアルデヒドが呼吸機能に抑制的に作用する。〕 5.妊婦又は妊娠している可能性のある婦人
	ノックピン原末	ジスルフィラム	アルコールを含む医薬品(エリキシル剤、薬用酒等)・食品(奈良漬等)・化粧品(アフターシェーブローション等)を使用又は摂取中の患者	1.重篤な心障害のある患者〔原疾患が悪化するおそれがある。〕 2.重篤な肝・腎障害のある患者〔原疾患が悪化するおそれがある。〕 3.重篤な呼吸器疾患のある患者〔原疾患が悪化するおそれがある。〕 4.妊婦又は妊娠している可能性のある婦人
H1受容体拮抗薬 (フェノチアジン系製剤)	ヒベルナ注25mg	プロメタジン塩酸塩	バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制剤の作用を延長し増強させる。〕	1.昏睡状態の患者〔昏睡状態を悪化させるおそれがある。〕 2.緑内障の患者〔眼内圧を亢進させることがある。〕 3.前立腺肥大等下部尿路に閉塞性疾患のある患者〔抗コリン作用により排尿困難を悪化させることがある。〕 4.2歳未満の乳幼児
	ピレチア細粒10%	プロメタジンメチレンジサルチル酸塩	バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制剤の作用を延長し増強させる。〕	1.昏睡状態の患者〔昏睡状態を悪化させるおそれがある。〕 2.緑内障の患者〔眼圧を亢進させることがある。〕 3.前立腺肥大等下部尿路に閉塞性疾患のある患者〔排尿困難を悪化させることがある。〕 4.2歳未満の乳幼児
	ピレチア錠(25mg)	プロメタジン塩酸塩		