

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	ロラゼパム酸エチル		
	レスタス錠2mg	フルトラゼパム		
長時間型 ベンゾジアゼピン系製 剤	ジアゼパム散1%「アム」	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[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。]
	ジアゼパム錠2mg、5mg「アム」			
	ダイアアップ坐剤4			
	セルシン注射液10mg			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[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。]
	クアゼパム錠15mg「サワイ」	クアゼパム		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[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.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	セパソ錠2	クロキサゾラム		
	セニラン坐剤3mg	プロマセパム		
	セニラン細粒1%			
	セニラン錠5			
	ゾラナックス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)	
	フルニトラゼパム錠2mg「アム」	フルニトラゼパム		
	ベンザリン錠5	ニトラゼパム		
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		
短時間型 ベンゾジアゼピン系製 剤	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[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。]
	プロチゾラム錠0.25mg「ヨシミ」	プロチゾラム		
	エチゾラム細粒1%「JG」	エチゾラム		
	エチゾラム錠0.5mg、1mg「JG」			
	リーゼ錠5mg	クロチアゼパム		
	エバミール錠1.0	ロルメタゼパム		
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	
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		
	ルネスタ錠2mg	エスゾピクロン		
	ゾルピデム酒石酸塩錠10mg「日新」	ゾルピデム酒石酸塩		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。]
抗不安薬	セディール錠10mg	タンドスピロン酸塩		
バルビツール酸系製剤	イソミタル原末	アモバルビタル		
	フェノバル散10%	フェノバルビタル	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)、リルビピリン、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				
その他の催眠鎮静薬	トリクロロルシロップ10%	トリクロルナトリウム		
	プロバリウム原末	プロムレリル尿素		
	ベルソムラ錠10mg、15mg、20mg	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	
	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。]
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)、リルビピリン、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、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、悪化するおそれがある。]
	イーケブラ錠250mg、500mg	レベチラセタム		
	イノベロン錠100mg	ルフィナド		
	エビレオプチマル散50%	エトキシミド		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%			
	ガバペン錠300mg	ガバペンチン		
	ゾニサミド散20%「アム」	ゾニサミド		
	ゾニサミド錠100mg「アム」			
マイスタ錠5mg	クロバザム			
ランドセン錠0.5mg	クロチアゼパム		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。]	
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%「アム」	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)、リルビ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「アム」			
	ラミクタール錠25mg、100mg	ラモトリギン		
	バルプロ酸Na徐放錠100mg、200mg「トーワ」	バルプロ酸ナトリウム	本剤投与中はカルバマゼピン系抗生物質(パニペナム・ベタミブロン、メロペナム水和物、イミペナム水和物・シラスチンナトリウム、ピアペナム、ドリベナム水和物、テビペナム・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徐放顆粒40%「フナガ」			
	バルプロ酸ナトリウム細粒40%「EMEC」			
バレリンシロップ5%				
バレリン錠200mg				

炭酸リチウム錠200mg「フジナカ」	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
--------------------	--------	--	---

薬効名	薬品名	一般名	禁忌薬剤	禁忌疾患
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	非選択的モノアミン酸化酵素阻害剤投与中の患者	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」			
	ピペリデン塩酸塩錠1%「ヨトミ」	ピペリデン塩酸塩		1.線内障の患者〔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。〕
	ピペリデン塩酸塩錠1mg「ヨトミ」			
	乳酸ピペリデン注5mg「ヨトミ」			
	アーテン散1%	トリヘキソフェニル塩酸塩		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。〕
	アーテン錠(2mg)			
	ネオドパゾール配合錠	レボドパ・ベンゼラジド塩酸塩		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。〕
	ピ・シフロール錠0.125mg	フラミベ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。〕
プロモクリプチン塩酸塩錠2.5mg「アム」	プロモクリプチン塩酸塩	1.妊婦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 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、1.5mg「アム」	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3mg「ヨトミ」			
	ハロペリドール細粒1%「ヨトミ」			
	セレネース内服液0.2%	チメペロン		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。〕
	ハロペリドール注5mg「ヨトミ」			
	チメペロン細粒1%「アム」			
	チメペロン錠3mg「アム」	フルメタジンを投与中の患者〔中枢神経抑制作用が増強されることがある。〕		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。〕
	フルメタジン散0.2%			
	フルメタジン糖衣錠(1)	プロモクリプチン		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。〕
	レボトミン散10%			
	レボトミン錠5mg、25mg、50mg	ゾテピン		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。〕
	ニューレプチル細粒10%			
	ニューレプチル錠10mg	ヘルフェタジンを投与中の患者〔中枢神経抑制作用が増強されることがある。〕		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。〕
	ゾテピン細粒10%「効効」			
	ゾテピン錠50mg「効効」	プロムペリドール		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
	ビーゼットシー糖衣錠 4mg			
	ウインタミン細粒(10%)	スルピリド		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ため、このような場合には、全身を水で冷やすか、又は解熱剤を投与するなど適切な処置を行う。〕 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。〕
	コントミン糖衣錠12.5mg、25mg、50mg、100mg			
	プロムペリドール細粒1%「アム」	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。〕
プロムペリドール錠1mg、3mg、6mg「アム」				
バルネチール錠50	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。〕		
スルピリド細粒50%「アム」				
スルピリド錠50mg、100mg、200mg「アム」	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、100mg、200mg「アム」				
非定型抗精神病薬	リスベリドンOD錠1mg「ワウ」	リスベリドン	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〔昏睡状態が悪化するおそれがある。〕
	リスベリドン細粒1%「ヨトミ」			
	リスベリドン錠2mg、3mg「ヨトミ」			
	リスベリドン内服液1mg/1ml「効効」 0.5mL、1mL、2mL、3mL	ハリベリドン		1.昏睡状態の患者〔昏睡状態が悪化するおそれがある。〕 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〕
	インヴェガ錠3mg			
	プロナセリン散2%「アム」			
プロナセリン錠4mg、8mg「トフ」	ベロスピロ塩酸塩水和物	昏睡状態の患者〔昏睡状態が悪化するおそれがある。〕		
ルーラン錠4mg、8mg				
非定型抗精神病薬	クロザリル錠25mg、100mg	クロザピン	1.持効性抗精神病剤(ハロペリドール塩酸塩注射液、フルフェナゾン塩酸塩注射液、リスベリドン持効性懸濁注射液、ハリベリドン・ハルメチン塩酸塩注射液、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) 2.アドレナリン作動薬(アドレナリン、メチルアドレナリン)を投与中の患者 3.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. 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 <sup>3</sup> 未満又は好中球数が2,000/mm <sup>3</sup> 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〔骨髄機能が低下し、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〔腎機能が低下するおそれがある。〕 12. 重度の肝機能障害のある患者〔肝機能が低下するおそれがある。〕 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。〕

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	オランザピン錠2.5mg, 5mg, 10mg 「明治」			昏睡状態の患者[昏睡状態を悪化させるおそれがある。]	
	ジブレキサザイデリス錠5mg, 10mg				
	ジブレキサ筋注用10mg	ケチアピン		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.糖尿病の患者、糖尿病の既往歴のある患者	
	ケチアピン細粒50%「トーワ」				
	ケチアピン錠25mg, 100mg, 200mg 「トーワ」				
	アリピプラゾール散1%「トーワ」	アリピプラゾール			
	アリピプラゾール錠3mg, 6mg, 12mg, 24mg「サワイ」				
	アリピプラゾール内用液分包装「サワイ」3ml, 6ml				
レキササール錠1mg, 2mg	アレクスピラゾール		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, 10mg	アセナピン				
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・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.クロザピンを投与中、あるいは投与を検討されている患者[クロザピンは原則として単剤で使用し、他の抗精神病薬とは併用しないこととされている。]	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	フルフェナジカン酸エステル			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[症状が悪化させるおそれがある。] 3.パーキンソン病の患者[錐体外路症状が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
	エビファイ持続性水懸筋注400mgシリンジ	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。]
	リスバダール コンスタ筋注用25mg, 37.5mg, 50mg	リスバリン			
	ゼプリオン水懸筋注75mg, 75mg, 150mgシリンジ	ハロペリドールハルメタン酸エステル			
脳循環改善薬	チアプリド細粒10%「サワイ」	チアプリド塩酸塩		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。]	
	チアプリド錠25mg, 50mg「サワイ」				
ADHD治療薬	コンサータ錠18mg	メチルフェニデート塩酸塩	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.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が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.不整脈、狭心症のある患者[症状が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[症状が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。]	
	アトモキセチンカプセル10mg, 40mg「サワイ」	アトモキセチン塩酸塩			
抗うつ薬	アナフラニール錠25mg	クロンプラミン塩酸塩	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	1.線内障のある患者[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[症状が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	アモキシピン			1.線内障のある患者[抗コリン作用により線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。]
	トリプタノール錠10	アミトリアジン塩酸塩			1.線内障のある患者[抗コリン作用を有するため、線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。]
	ノリトレン錠25mg	ノリトリアジン塩酸塩			MAO阻害剤を投与中の患者
	テシプル錠1mg	セチアリジンマレイン酸塩			
	テトラミド錠10mg	ミアセリン塩酸塩			
トラゾドン塩酸塩錠25mg, 50mg「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			
抗うつ薬(SNRI)	トレドミン錠25mg	ミルナシラン塩酸塩	MAO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、症状が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	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(NaSSA)	ミルタザピン錠15mg「明治」	ミルタザピン			
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(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。]	
	パロキセチン錠10mg「ファイザー」	パロキセチン塩酸塩水和物			
	レクサプロ錠10mg	エスタロプラムシウ酸塩			
	ルボックス錠25, 75	フルボキサミン酸塩			
認知症治療薬	ドネベジル塩酸塩OD錠3mg, 5mg「アメル」	ドネベジル塩酸塩			
	ドネベジル塩酸塩細粒0.5%「アメル」				
	メマリン錠5mg, 20mg	マンチン塩酸塩			
	リバスタッチパッチ 4.5mg, 9mg, 13.5mg, 18mg	リバスタチン			
	レミニールOD錠4mg	ガラタン臭化水素酸			
断酒補助薬	レグテクト錠333mg	アカンロサールカルシウム		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あり。]	

アルコール中毒治療薬	シアナマイド内用液1%「タペ」	シアナド		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(エリキソル剤、薬用酒等)を投与中の患者	
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	アルコールを含む医薬品(エリキソル剤、薬用酒等)、金剛/赤白濁	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
	ビレチア錠(25mg)		バルビツール酸誘導体・麻酔剤等	
	ビレチア細粒10%	プロメタジンメチレンジサルチル酸塩	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。〕	