



르네신정

V.190320

※ 의약품을 복용(사용)하기 전에 첨부 문서를 주의 깊게 읽으시고 약과 함께 보관하십시오.

[원료약품 및 그 분량] 1정 중

- 유효성분 : 클로르페네신카르바메이트(KP).....125mg
- 첨가제(동물유래) : 유당수화물(KP) 소/우유
- 기타 첨가제 : 미결정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 옥수수전분, 전분글리콜산나트륨, 포비돈

[성상] 백색의 타원형 정제

[효능·효과]

근골격계 질환에 수반하는 동통(통증)성 연축(뒤당김) : 요배통증(허리, 등통증), 변형성척추증, 추간판헤르니아, 척추분리·전위증, 척추골다공증(뼈엉성증), 경견완증후군(목어깨팔증후군)

[용법·용량]

성인 : 클로르페네신카르바메이트로서 1회 250mg 1일 3회 경구투여한다(먹는다). 연령(나이), 증상에 따라 적절히 증감한다.

[사용상의 주의사항]

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 1) 이 약 및 유사화합물(메토카르바말 등)에 과민증의 병력이 있는 환자
- 2) 간장애 환자
- 3) 이 약은 유당(젖당)을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당(젖당)분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption)등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안된다.

2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.

- 1) 간장애의 병력이 있는 환자
- 2) 신장애(신장장애) 환자

3. 이상반응

- 1) 과민증 : 때때로 발진, 부종(부기) 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.
- 2) 정신신경계 : 때때로 졸음, 어지러움, 드물게 두통, 두중감(머리무거움), 무력·권태감 등의 증상이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 감량(줄임) 또는 투여중지 등 적절한 처치를 한다.
- 3) 소화기계 : 때때로 구역·구기(메스꺼움), 위통, 위부불쾌감, 위정체감, 식욕부진, 구갈(목마름) 등의 증상이 나타날 수 있다.
- 4) 혈액 : 드물게 백혈구감소, 혈소판감소 등이 나타날 수 있다.
- 5) 피부 : 독성표피괴사증후군(Lyell증후군)이 나타나는 경우가 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 조치를 취해야 한다.

4. 일반적 주의

- 1) 졸음, 주의력·집중력·반사운동능력 등의 저하가 나타날 수 있으므로 이 약을 투여중인 환자는 자동차운전 등 위험을 수반하는 기계조작을 하지 않도록 주의한다.
- 2) 장기간 투여한 경우의 안전성이 확립되어있지 않으므로 장기간 투여시에는 임상검사(혈액검사, 요검사 및 간기능검사 등)를 하는 것이 바람직하다.

5. 상호작용

다음 약물과의 병용(함께복용) 또는 음주에 의하여 상호작용이 증강될 수 있으므로 이러한 경우에는 투여하지않는 것이 바람직하지만 부득이하게 병용(함께복용)하는 경우에는 감량(줄임)하는 등 신중히 투여한다. : 페노치아진계 약물(클로르프로마진 등), 중추신경억제제(바르비탈계 약물 등), MAO저해제

6. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 임신중의 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에는 치료상 유의성이 위험성을 상회(웃돌다)한다고 판단된 경우에만 투여한다.
- 2) 수유부에는 투여하지 않는 것이 바람직하다.

7. 소아에 대한 투여

유·소아에 대한 안전성이 확립되어있지 않으므로 투여하지 않는 것이 바람직하다.

8. 고령자(노인)에 대한 투여

일반적으로 고령자(노인)에서는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량(줄임)하는 등 주의한다.

[저장방법] 밀폐용기

[사용기한] 외부 포장 참조

[포장단위] 1000정/병

-
- ◆ 사용기한이 경과한 제품은 복용하지 마시기 바랍니다.
 - ◆ 의약품은 어린이의 손에 닿지 않게 보관하여 주시기 바랍니다.
 - ◆ 의약품의 용어설명 및 기타 자세한 의약품 정보는 의약품통합정보시스템(<http://nedrug.mfds.go.kr>)을 참조하시기 바랍니다.
 - ◆ 최신의 정보로 변경된 내용은 지엘파마(주) 홈페이지(<http://www.glpharma.co.kr>)나 개발학술팀(☎080-850-3922)에서 확인할 수 있습니다.
 - ◆ 본 의약품은 엄격한 품질관리(KGMP)를 필한 제품입니다. 만약 구입 시 유효기간이 경과하였거나 변질 또는 오손된 제품이 발견될 경우에는 구입한 약국을 통하여 교환하여 드립니다.

첨부문서 작성일자 : 2019년 03월 20일

제조판매원 : 지엘파마(주) 경기도 안양시 만안구 시민대로 35