

네오메디코푸 정

원료 약품 및 그 분량 1정 중

유효성분 : 디히드로코데인타르타르산염 (BP)	5.0mg
클로르페니라민말산염 (KP)	1.5mg
dl-메틸에페드린염산염 (KP)	17.5mg
카페인무수물 (KP)	10.0mg

동물유래성분 : 유당수화물(소, 우유)

첨가제(타르색소) : 적색40호 알루미늄레이크

기타첨가제 : 미결정셀룰로오스, 옥수수전분, 코코비돈, 스테아르산마그네슘, 콜로이드알실리콘디옥사이드

성 상 연분홍색의 원형 정제

효능·효과 기침, 가래

용법·용량 • 성인 및 15세 이상 청소년 : 1회 2정, 1일 3회 식후 경구투여합니다.
• 소아 : 12세 이상 ~ 15세 미만은 1회 1정, 1일 3회 식후 경구투여 합니다.

사용상의 주의사항

- 경고
중증의 호흡 억제 위험이 증가할 수 있으나 18세 미만의 비만, 폐색성 수면 무호흡증후군 또는 중증 폐 질환을 가진 환자에게 투여를 피합니다.
- 다음 환자에는 투여하지 마십시오.
 - 이 약 또는 이 약의 구성성분에 대한 과민반응 및 그 병력이 있는 환자
 - MAO억제제(항우울제, 정신병치료제, 감정조절제, 항파킨슨제 등)를 복용하고 있거나 복용을 중단한 후 2주 이내의 환자
 - 수유부
 - 녹내장 환자(항콜린 작용에 의해 안압이 상승되어 녹내장이 악화될 수 있습니다)
 - 전립선비대 등 하부요로폐색성 질환 환자
 - 12세 미만의 소아(‘소아에 대한 투여’항 참조)
 - 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption)등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 됩니다.
- 다음 환자에는 신중히 투여하십시오.
 - 본인, 양친 또는 형제 등이 두드러기, 접촉피부염, 알레르기비염, 편두통, 음식을 알레르기 등을 일으키기 쉬운 체질을 갖고 있는 사람
 - 지금까지 약에 의해 알레르기 증상(예, 발열, 발진, 관절통, 가려움 등)을 일으킨적이 있는 사람
 - 간장애, 신장애, 갑상샘질환, 당뇨병 등이 있는 사람, 허약자 또는 고열이 있는 사람
 - 순환기계 질환, 고혈압등 심혈관계 질환 환자 또는 고령자
 - 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성
 - 안압상승 또는 배뇨장애 환자
 - 의사의 치료를 받고 있는 사람
 - 다음과 같은 기침이 있는 사람 : 흡연, 천식, 만성 기관지염, 폐기종, 기관지확장증, 과도한 가래가 동반되는 기침, 1주 이상 지속 또는 재발되는 기침, 만성 기침, 발열·발진이나 지속적인 두통이 동반되는 기침
 - 합착성소화성궤양, 유문십이지장 궤색 환자(클로르페니라민의 항콜린 작용에 의해 평활근의 운동억제, 긴장저하가 일어나 증상이 악화될 수 있습니다.), 위궤양 또는 그 병력이 있는 환자
 - 간질 환자
- 이상반응
 - 소크 : 청색증, 호흡곤란, 흉부불쾌감, 혈압저하 등
 - 과민반응 : 발진, 발적, 가려움, 광민감반응, 박탈피부염, 두드러기, 단일수축, 근허약, 협조불능
 - 소화기계 : 구역, 구토, 변비, 식욕부진, 구갈(지속적이거나 심한), 가슴쓰림, 소화불량, 복통, 설사
 - 정신신경계 : 어지럼, 불안, 떨림, 불면, 졸음, 진전, 신경과민, 두통, 초조감, 복시, 이명, 전정장애, 이상황홀감, 정서불안, 히스테리, 진전, 신경병, 협조이상, 감각이상, 흐린시력, 집중력감소, 권태감, 동공산대, 경련, 착란
 - 비뇨기계 : 배뇨곤란, 빈뇨, 요폐, 요저류
 - 순환기계 : 저혈압, 심계항진, 빈맥, 부정맥, 기외수축, 간염, 황달
 - 호흡기계 : 코 또는 기도의 건조, 기관분비액의 점성화, 천명, 코막힘
 - 혈액계 : 용혈성빈혈, 혈소판감소, 재생불량성빈혈, 무과립구증
 - 기타 : 오한, 발한이상, 홍통, 피로감, 월경이상
- 일반적 주의
 - 복용하는 동안 졸음이 오는 경우가 있으므로 자동차 운전 또는 기계류의 운전 조작을 피합니다.
 - 과량투여 하거나 장기연용하지 않습니다.
- 상호작용
 - 다음 약물들과 병용투여하지 않습니다 : 다른 진해거담제, 감기약, 항히스타민제, 진정제 등
 - 알코올, 중추신경억제제 병용시 졸음을 유발할 수 있습니다.
 - 클로르페니라민은 페니토인대사를 억제하여 페니토인 독성을 유발할 수 있습니다.
- 임부 및 수유부에 대한 투여
 - 임부 및 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 치료상의 이익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 신중히 투여합니다.
 - 이 약이 유즙 분비를 억제하고 모유로 이행될 수 있으므로 수유부에게 투여하지 않습니다.

8. 소아에 대한 투여

- 1) 소아에 과량 투여하면 환각, 흥분, 경련, 사망을 일으킬 수 있으므로 특히 주의합니다.
- 2) 중증 호흡억제가 나타날 수 있으니 12세 미만 소아에게 투여하지 말아야합니다(12세 미만 소아는 호흡억제 감수성이 큼. 12세 미만 소아에서 사망을 포함하는 중증 호흡억제 위험이 크다는 국외 보고가 있습니다).

9. 고령자에 대한 투여

일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 환자의 상태를 관찰하여 신중히 투여해야합니다.

10. 과량투여시의 처치

- 1) 클로르페니라민의 처사량은 체중 kg당 25 ~ 50 mg입니다. 증상으로는 진정, 중추신경계 비정상적 자극, 중독성 정신병, 경련, 무호흡, 정신착란, 횡골린 효과, 실조증, 부정맥을 비롯한 심혈관계 허탈증 등이 나타날 수 있으며 이 때에는 토근시럽을 이용해 구토를 유발시키거나 위세척을 합니다.
- 2) 카페인무수물로 인한 중추신경계의 심한 흥분상태는 티오펜탈나트륨과 같은 단시간형 바르비탈계 약물을 투여함으로써 조절될 수 있습니다.

11. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 장소에 보관합니다.
- 2) 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 밀전하여 보관합니다.
- 3) 오염을 막고 품질의 보전을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 않습니다.
- 4) 카페인무수물은 다음 약물과 배합시 변화가 나타나므로 배합하지 않습니다.
 - (1) 포수클로랄, 레조르신 등 흡습되기 쉬운 약물과 배합시 흡습이 더욱 쉬워집니다.
 - (2) 조건에 따라 흡윤됩니다. : 설펜린
 - (3) 고화될 수 있습니다. : 살리실산나트륨
 - (4) 수용액중 침전이 생성될 수 있습니다. : 요소화합물, 알카리염류, 탄닌산

저장방법 기밀용기, 실온(1~30℃)보관

포장단위 500정/병

- ※ 만약 구입 당시 사용(유효)기한이 경과되었거나 변질, 변패 또는 오염되거나 손상된 제품은 구입처를 통하여 교환하여 드립니다. 본 제품에 이상이 있을 경우 공정거래위원회 고시 소비자분쟁해결기준에 의거 교환 또는 보상 받을 수 있습니다.
- ※ 본 첨부문서 작성일자 이후 변경된 내용은 당사 홈페이지 www.boryung.co.kr 또는 소비자상담실에서 확인할 수 있습니다.
- ※ 의약품 용어 설명 및 기타 자세한 의약품정보는 의약품통합정보시스템(nedrug.mfds.go.kr)을 참조하시기 바랍니다.
- ※ 본 약제 투약 또는 복용 후 부작용(이상사례)이 발생한 경우 한국 의약품안전관리원(1644-6223)으로 문의 및 보고하여 주시고, 동일 기관에 의약품 부작용 피해구제 신청을 하실 수 있습니다.
- ※ 사용(유효)기한이 경과한 제품은 사용하지 마시기 바랍니다.

소비자상담실 수신자부담전화 : 080-708-8088

첨부문서 작성일자 : 2022년 4월 20일

BORYUNG

제조 및 판매자 : (주)보령 충남 예산군 응봉면 충서로 254