

레고셋

세미정 (아세트아미노펜/트라마돌염산염)

전문의약품

[원료품 및 분류] 1정 중

- ▶ 레고셋정
 유효성분 : 아세트아미노펜(KP) 325 mg
 트라마돌염산염(EP) 37.5 mg
 기타 첨가제 : 마경성설탕물로오스, 헤드록시프로필셀룰로오스, 전분글리콜산나트륨, 스테아르산마그네슘, 오파드리아 IX 노린색 (321A620000)

- ▶ 레고세미정
 유효성분 : 아세트아미노펜(KP) 162.5 mg
 트라마돌염산염(EP) 18.75 mg
 기타 첨가제 : 마경성설탕물로오스, 헤드록시프로필셀룰로오스, 전분글리콜산나트륨, 스테아르산마그네슘, 오파드리아 IX 노린색 (321A620000)

[성상] 연한 노란색의 장방형 필름코팅정제

[효능·효과] 중등도~중증의 급·慢성 통증

[용법·용량]

- 12세 이상의 소아 및 성인 : 용량은 환자의 통증 정도 및 치료 반응에 따라 조절한다.
 초회용량으로 2정 세미정의 경우 4정 투여를 권장하며, 그 이후 투여 간격은 최소 6시간 이상으로 하되, 1일 8정 세미정의 경우 16정을 초과하지 않도록 한다.
 이 약을 필요 이상 장기간 투여하지 않도록 하며, 질병의 특성 및 심한 정도로 인해 장기간 투여가 필요한 경우, 정기적인 모니터링을 실시하여 이 약의 부작용에 여부를 확인하도록 한다.
- 노인 : 통상적인 성인 용량을 투여하도록 한다. 단, 75세 이상의 노인에게 트라미돌을 경구 투여시 트라미돌의 소실반감기가 7% 증가하였으므로 최소 6시간 이상 간격으로 이 약을 투여하도록 한다.
- 신부전환자 : 중등도 신부전 환자(크레이티닌 청소율이 10~30 ml/분)에게는 투여간격을 12시간으로 연장하여 투여하도록 한다.
 중증 신부전 환자(크레이티닌 청소율이 10 ml/분 미만)에게는 투여를 권장하지 않는다.
 트라미돌은 혈액투석 및 어파시 예후 천천히 재개되기 때문에, 투석 후 진통효과 유지를 위해 이 약을 재투여할 필요는 없다.
- 간부전환자 : 중등도의 간부전 환자에게는 투여 간격을 연장하여 투여하는 것을 신중히 고려하도록 한다.
 중증의 간부전 환자에게는 이 약을 투여하지 않도록 한다.

[사용상의 주의사항]

1. 경고

- 1) 매일 새장 이상 정기적으로 술을 마시는 사람이 이 약이나 다른 해열진통제를 복용해야 할 경우 반드시 의사 또는 약사와 상의해야 한다. 이러한 사람이 이 약을 복용하면 긴장성이 유발될 수 있다.
 2) 아세트아미노펜을 복용한 환자에서 매우 드물게 급성 전신성 발진성 뇌포증(급성 전신성 발진성 고름물진증)(AGEP), 스티븐스존슨综合증(SJS), 특성 표피 피로증(TEEN)과 같은 중대한 피부반응이 보고되었고, 이러한 중대한 피부반응은 치명적일 수 있다. 따라서 이러한 중대한 피부반응의 징후에 대하여 환자들에게 충분히 알리고, 이 약 투여 후 피부발진이나 다른 피부반응의 징후가 나타나면 즉시 복용을 중단하도록 하여야 한다.
 3) 트라미돌을 권장용량 범위 내에서 투여받은 환자에서 발작이 보고된 바 있으며, 권장용량 이상 투여 시 발작의 위험은 증가되는 것으로 나타났다.
 트라미돌을 다음의 약들과 병용시 발작의 위험은 증가된다.
 - 선택적 세로토닌 재흡수 억제제(SSRI 항우울제 또는 식욕감퇴제)
 - 삼환화 항우울제(TCAs) 및 다른 삼환화 약물(예, 시클로벤자프린, 프로메타진 등)
 - 다른 약제
 트라미돌은 다음의 약들과 병용시 발작의 위험을 증가시킬 수 있다.
 - MAO(Monoamine Oxidase) 억제제
 - 신경계 약물
 - 밀착 역치를 낮출 수 있는 약물
 간질 환자, 발작 병력자 또는 발작에 대한 위험인자(마리 성해, 대사장애, 알코올 또는 약물 금단 환자, 중추신경계 감염)가 있는 환자에서 경련 발작의 위험은 증가될 수 있다.
 4) 트라미돌 투여 환자에서 드물게 치명적인 아나필락시양 반응이 보고된 바 있다.
 5) 급성·중증 기관지 천식 환자를 아연제제로 치료함에 생명을 위협하는 호흡저하의 위험이 증가된다. 이 약을 해당 환자에게 투여할 때 모니터링이 가능하거나 삼환화 약물(예, 저나트륨홀증)을 초래할 수 있는 약물을 병용하고 있는 등의 취약 위험요인이 있는 환자에게 투여시 주의하도록 한다.
 6) 트라미돌과 알코올 또는 벤조디아제핀 약물을 포함하는 중추신경계억제제의 병용투여는 깊은 진정, 호흡애, 혼수 및 사망을 초래할 수 있다. 이러한 위험성 때문에, 이 약과 중추신경계억제제의 병용투여는 적절한 대체 치료방법이 없는 환자의 경우에 한하여 처방하도록 한다. 이 약과 중추신경계억제제의 병용 투여가 결정되면 최저호흡용량으로 최단기간 치료하도록 하고 호흡애 및 진정의 징후와 증상에 대해 환자를 면밀히 주의 살펴도록 한다.

- 7) 두개골내압에 증가된 환자나 머리상태 환자에서 이 약의 투여는 아연제제의 호흡애역제 투여로 인해 치명적인 혼수·죽상·뇌수막증으로 인해 이러한 증상이 심각하게 나타날 수 있다.
 8) 트라미돌은 모모핀형(μ -opioid)의 정신적, 육체적 의존성을 유발할 수 있다.
 9) 간독성 : 이 약에는 아세트아미노펜 및 트라미돌이 함유되어 있다. 아세트아미노펜 제품과 함께 복용하여 조절하는 경신 간독성과 관련이 있으며, 대부분의 간독성은 다른 아세트아미노펜 제품과 함께 복용하여 일일 4,000 밀리그램을 초과하였을 때와 관련이 있으므로 사용시 주의한다. 특히 긴장에 환자는 반드시 의사와 상의한 후 복용하여야 한다.

- 10) CYP2D6 초고속 대사자인 환자는 다른 환자들에 비해 트라미돌을 그 활성화제(MT)로 보다 빠르고 완전하게 대사시킬 수 있다. 이 빠른 대사는 예상보다 더 높은 혈장 MT 농도를 초래할 수 있고 이는 호흡 액제 위험을 증가시킬 수 있다. CYP2D6 초고속 대사자로 일어진 환자에 대해서는 대체 약제 용량 감소 및/또는 트라미돌 과량 복용 정지(예: 호흡 액제에 대한 모니터링의 반도 증가) 등을 권고한다.

- 11) 트라미돌의 초고속 대사 및 소아에서 생령에 치명적인 호흡 액제에 대한 또 다른 위험인자 : 생령에 치명적인 호흡 액제 및 사망이 트라미돌을 투여한 소아에서 발생하였다. 일부 보고된 사례들은 소아가 편도질제 술 및/또는 아세트아미노펜제제를 받은 후에 발생하였으며, CYP2D6 다양성으로 인한 트라미돌의 초고속 대사자인 것으로 입증되었다. 이 약은 12세 미만 소아 및 편도질제 술 및/또는 아세트아미노펜제제를 받은 18세 미만 소아에게 투여하지 않는다. 이 약은 트라미돌의 호흡 액제 투여에 대한 민감성을 증가시키는 또 다른 위험인자로 갖고 있다. 12세 ~ 18세 소아에게 투여를 피한다.

- 12) 이 약의 사용 시 매우 드물게 저나트륨홀증이 보고되었으며, 대체로 고령자 및/또는 저나트륨홀증을 초래할 수 있는 약물을 병용하고 있는 경우 등 취약 위험요인이 있는 환자에서 보고되었다. 몇몇의 보고에서 이 저나트륨홀증은 향이나 흐로로문비이상증후군(SADH)의 결과인 것으로 나타났으며 이 약의 중증과 적절한 치료(예: 수분 섭취)로 회복되었다. 취약 위험 요인이 있는 환자에 대해서는 이 약의 치료 등 저나트륨홀증의 징후 및 증상에 대한 모니터링을 권고한다.

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 1) 이 약의 성분에過민반응이 있는 환자
 2) 알코올, 수연제, 중추신경작용제, 이파리제 또는 항정신신경 약물 등 중추신경계 작용약물 중독 환자
 3) 심한 호흡애제상태 환자(가벼운 호흡애제가 나타날 수 있다.)
 4) 두부손상, 뇌의 병변이 있는 경우로 의식혼탁의 위험이 있는 환자
 5) MAO억제제를 투여받고 있는 환자 또는 최근 14일 이내에 투여한 경험이 있는 환자
 6) 소화성궤양, 심한 혈액이상 환자
 7) 심한 간장에 심한 신장장애, 심한 심기능부전 환자
 8) 수유부
 9) 12세 미만의 소아
 10) 편도질제 술 및/또는 아세트아미노펜제제를 받은 18세 미만 소아에서 수술 후 관리
 11) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 12) 모니터링 정비 또는 삼환화 약물(예: 저나트륨홀증)이 구비되지 않은 곳에서의 급성 및 중증 기관지 천식환자
 13) 약물로 조절되지 않는 간질 환자
 14) 약물로 조절되지 않는 간질 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 1) 모르핀 복용 또는 반복하여 환자(동물실험에서 기벼운 모르핀 결합작용이 인정되었으므로 금단증상을 일으킬 수 있다.)
 2) 아연제제, 편도질제 술 및/또는 아세트아미노펜제제를 받은 18세 미만 소아에서 수술 후 관리
 3) 10) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 4) 11) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 5) 12) 모니터링 정비 또는 삼환화 약물(예: 저나트륨홀증)이 구비되지 않은 환자
 6) 13) 약물로 조절되지 않는 간질 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 1) 모르핀 복용 또는 반복하여 환자(동물실험에서 기벼운 모르핀 결합작용이 인정되었으므로 금단증상을 일으킬 수 있다.)
 2) 아연제제, 편도질제 술 및/또는 아세트아미노펜제제를 받은 18세 미만 소아에서 수술 후 관리
 3) 10) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 4) 11) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 5) 12) 모니터링 정비 또는 삼환화 약물(예: 저나트륨홀증)이 구비되지 않은 환자
 6) 13) 약물로 조절되지 않는 간질 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 1) 모르핀 복용 또는 반복하여 환자(동물실험에서 기벼운 모르핀 결합작용이 인정되었으므로 금단증상을 일으킬 수 있다.)
 2) 아연제제, 편도질제 술 및/또는 아세트아미노펜제제를 받은 18세 미만 소아에서 수술 후 관리
 3) 10) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 4) 11) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 5) 12) 모니터링 정비 또는 삼환화 약물(예: 저나트륨홀증)이 구비되지 않은 환자
 6) 13) 약물로 조절되지 않는 간질 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 1) 모르핀 복용 또는 반복하여 환자(동물실험에서 기벼운 모르핀 결합작용이 인정되었으므로 금단증상을 일으킬 수 있다.)
 2) 아연제제, 편도질제 술 및/또는 아세트아미노펜제제를 받은 18세 미만 소아에서 수술 후 관리
 3) 10) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 4) 11) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 5) 12) 모니터링 정비 또는 삼환화 약물(예: 저나트륨홀증)이 구비되지 않은 환자
 6) 13) 약물로 조절되지 않는 간질 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 1) 모르핀 복용 또는 반복하여 환자(동물실험에서 기벼운 모르핀 결합작용이 인정되었으므로 금단증상을 일으킬 수 있다.)
 2) 아연제제, 편도질제 술 및/또는 아세트아미노펜제제를 받은 18세 미만 소아에서 수술 후 관리
 3) 10) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 4) 11) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 5) 12) 모니터링 정비 또는 삼환화 약물(예: 저나트륨홀증)이 구비되지 않은 환자
 6) 13) 약물로 조절되지 않는 간질 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 1) 모르핀 복용 또는 반복하여 환자(동물실험에서 기벼운 모르핀 결합작용이 인정되었으므로 금단증상을 일으킬 수 있다.)
 2) 아연제제, 편도질제 술 및/또는 아세트아미노펜제제를 받은 18세 미만 소아에서 수술 후 관리
 3) 10) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 4) 11) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 5) 12) 모니터링 정비 또는 삼환화 약물(예: 저나트륨홀증)이 구비되지 않은 환자
 6) 13) 약물로 조절되지 않는 간질 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 1) 모르핀 복용 또는 반복하여 환자(동물실험에서 기벼운 모르핀 결합작용이 인정되었으므로 금단증상을 일으킬 수 있다.)
 2) 아연제제, 편도질제 술 및/또는 아세트아미노펜제제를 받은 18세 미만 소아에서 수술 후 관리
 3) 10) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 4) 11) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 5) 12) 모니터링 정비 또는 삼환화 약물(예: 저나트륨홀증)이 구비되지 않은 환자
 6) 13) 약물로 조절되지 않는 간질 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 1) 모르핀 복용 또는 반복하여 환자(동물실험에서 기벼운 모르핀 결합작용이 인정되었으므로 금단증상을 일으킬 수 있다.)
 2) 아연제제, 편도질제 술 및/또는 아세트아미노펜제제를 받은 18세 미만 소아에서 수술 후 관리
 3) 10) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 4) 11) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 5) 12) 모니터링 정비 또는 삼환화 약물(예: 저나트륨홀증)이 구비되지 않은 환자
 6) 13) 약물로 조절되지 않는 간질 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 1) 모르핀 복용 또는 반복하여 환자(동물실험에서 기벼운 모르핀 결합작용이 인정되었으므로 금단증상을 일으킬 수 있다.)
 2) 아연제제, 편도질제 술 및/또는 아세트아미노펜제제를 받은 18세 미만 소아에서 수술 후 관리
 3) 10) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 4) 11) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 5) 12) 모니터링 정비 또는 삼환화 약물(예: 저나트륨홀증)이 구비되지 않은 환자
 6) 13) 약물로 조절되지 않는 간질 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 1) 모르핀 복용 또는 반복하여 환자(동물실험에서 기벼운 모르핀 결합작용이 인정되었으므로 금단증상을 일으킬 수 있다.)
 2) 아연제제, 편도질제 술 및/또는 아세트아미노펜제제를 받은 18세 미만 소아에서 수술 후 관리
 3) 10) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 4) 11) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 5) 12) 모니터링 정비 또는 삼환화 약물(예: 저나트륨홀증)이 구비되지 않은 환자
 6) 13) 약물로 조절되지 않는 간질 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 1) 모르핀 복용 또는 반복하여 환자(동물실험에서 기벼운 모르핀 결합작용이 인정되었으므로 금단증상을 일으킬 수 있다.)
 2) 아연제제, 편도질제 술 및/또는 아세트아미노펜제제를 받은 18세 미만 소아에서 수술 후 관리
 3) 10) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 4) 11) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 5) 12) 모니터링 정비 또는 삼환화 약물(예: 저나트륨홀증)이 구비되지 않은 환자
 6) 13) 약물로 조절되지 않는 간질 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 1) 모르핀 복용 또는 반복하여 환자(동물실험에서 기벼운 모르핀 결합작용이 인정되었으므로 금단증상을 일으킬 수 있다.)
 2) 아연제제, 편도질제 술 및/또는 아세트아미노펜제제를 받은 18세 미만 소아에서 수술 후 관리
 3) 10) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 4) 11) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 5) 12) 모니터링 정비 또는 삼환화 약물(예: 저나트륨홀증)이 구비되지 않은 환자
 6) 13) 약물로 조절되지 않는 간질 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 1) 모르핀 복용 또는 반복하여 환자(동물실험에서 기벼운 모르핀 결합작용이 인정되었으므로 금단증상을 일으킬 수 있다.)
 2) 아연제제, 편도질제 술 및/또는 아세트아미노펜제제를 받은 18세 미만 소아에서 수술 후 관리
 3) 10) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 4) 11) 아세트아미노펜제제에 의한 천식발작 유발 또는 그 병력이 있는 환자
 5) 12) 모니터링 정비 또는 삼환화 약물(예: 저나트륨홀증)이 구비되지 않은 환자
 6) 13) 약물로 조절되지 않는 간질 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 1) 모르핀 복용 또는 반복하여 환자(동물실험에서 기벼운 모르핀 결합작용이 인정되었으므로 금단증상을 일으킬 수 있다.)
 2) 아연제제,