

전문약품
분류번호] 239

모사프리정

모사프리드스트르산염수화물



기능성 소화불량 개선제

// 전문의약품 [분류번호 239]

모사프리정

MOSAPRI Tab.

모사프리드스트르산염수화물

[원료약품 및 그 분량] 1정 중

유효성분 : 모사프리드스트르산염수화물(KP) ----- 5.29mg
(모사프리드스트르산염무수물로서 5mg)

첨가제(동물유래) : 유당수화물 (기원동물: 소, 사용부위: 우유)
기타 첨가제 : 산화티탄, 스테아르산마그네슘, 옥수수전분, 저지화도히드록시프로필셀룰로오스, 콜로이드성산화규소, 폴리메틸렌글리콜6000, 히드록시프로필셀룰로오스

[성상] 흰색의 장방형 필름코팅정제

[효능효과]

(정제)(산제)

기능성 소화불량으로 인한 소화기증상(속쓰림, 구역, 구토)

[용법용량]

(정제)(산제)

성인: 모사프리드스트르산염무수물로서 1일 15mg을 3회로 나누어 식전 또는 식후에 경구 투여한다.

[사용상 주의사항]

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.
이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactosemalabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에는 투여하면 안 된다.
2. 이상반응
998례 중 40례(4.0%)에서 이상반응이 나타났다. 주요한 이상반응으로는 설사·물은 변(1.8%), 구갈(0.5%), 권태감(0.3%) 등이 있다.
임상검사에서는 792례 중 30례(3.8%)에서 이상반응이 보였다. 주요 내용으로는 호산구증가(1.1%), 증상지방의 상승(1.0%), AST, ALT, ALP 및 γ -GTP의 상승(각 0.4%) 등이 있다.

1) 중대한 이상반응
전격성간염, 간기능 장애와 황달(각 0.1% 미만): 전격성간염, 현저한 AST, ALT, γ -GTP의 상승 등을 동반한 심각한 간기능 장애, 황달이 나타나는 경우가 있고, 사망에 이른 예도 있으므로, 충분히 관찰하고, 이상이 확인되는 경우에는 즉시 투여를 중지하고, 적절한 처치를 실시한다.
2) 기타 이상반응

(1) 과민반응 : 발진, 두드러기, 때때로 부종
(2) 혈액계 : 때때로 호산구증가, 백혈구감소
(3) 소화기계 : 복부팽만감, 구강마비(혀와 인심을 포함), 때때로 설사, 묽은변, 구갈, 복통, 구역, 구토, 미각이상
(4) 간장 : 때때로 ALP의 상승, 빌리루빈상승, ALT 상승, 드물게 AST, γ -GTP의 상승
(5) 순환기계 : 때때로 심계항진
(6) 정신신경계 : 때때로 어지럼, 휘청거림, 두통
(7) 기타 : 진전, 때때로 권태감, 증상지방의 상승

3) 국내 시판용 조사결과
국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 745명을 대상으로 실시한 시판용 사용성적조사결과 이상 반응의 발현 중재율은 인과관계 여부와 상관없이 1.9%(14례/745례)로 보고되었고, 이 중 이 약과 인과관계가 있는 것으로 조사된 것은 1.3%(10례/745례)이다. 이상반응은 인과관계 여부와 상관없이 복통, 설사 각 4례, 묽은 변 3례, 구역 2례, 복부팽만, 소화불량, 유증분비과다, 권태, 발진 각 1례로 나타났다. 이 중 시판전 임상시험에서 나타나지 않았던 새로운 이상반응으로 소화불량, 유증 분비과다가 각 1례씩 보고되었다.

4) 외국에서의 시판용 조사결과
일본에서 실시한 시판용 사용성적조사결과 3,014례 중 74례(2.5%)에서 이상반응이 나타났다. 주요한 이상반응으로는 설사·물은 변(0.8%), 복통(0.4%), 구갈(0.3%) 등이 있다.

5) 국내 자발적 이상사례 보고자료(1989-2013년)를 분석한 결과, 이상사례가 보고된 다른 의약품에서 발생한 이상사례에 비해 통계적으로 유의하게 많이 보고된 이상사례는 다음과 같이 나타났다. 다만, 이로써 곧 해당성분과 다음의 이상사례 간에 인과관계가 입증된 것 의미하는 것은 아니다.
- 질염

3. 일반적 주의
임장기간(보통 2주) 투여하여도 소화기 증상의 개선이 보이지 않을 경우 장기간 투여하지 않는다.
4. 상호작용
이 약의 소화관운동촉진작용은 콜린자극성 신경과의 관련성으로 인해 항콜린제(황산아트르핀, 부틸스코폴라민 브롬화물 등)와 병용 투여시 이 약의 작용이 감소될 수 있으므로 복용 간격을 두는 등 병용시 주의한다.
5. 임부 및 수유부에 대한 투여
1) 임신 중의 투여에 관한 안전성은 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에는 치료의 유효성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.
2) 동물실험서 위약 중으로의 이행이 보고되어 있으므로 수유 중에는 투여를 피하고, 부득이한 경우에는 수유를 중단한다.
6. 소아에 대한 투여
소아에 대한 안전성이 확립되어 있지 않다(사용경험이 없다.).
7. 고령자에 대한 투여

일반적으로 고령자에서는 신기능, 간기능 등의 생리기능이 저하되어 있으므로 환자의 상태를 관찰 하면서 신중히 투여하고 이상반응이 발현된 경우에는 감량(예, 1일 7.5mg)하는 등 적절한 처치를 한다.
8. 보관 및 취급상의 주의사항
1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질저하 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

9. 의약품동등시험 정보*
가. 시험약 모사프리드스트르산염수화물정 5밀리그램(영일제약(주))과 대조약 가스모틴정5밀리그램(모사프리드스트르산염이수화물)(주)대조제약)을 2x2 교차시험으로 각 13명씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 29명의 혈중 모사프리드를 측정된 결과, 비교평가항목지(AUCt, Cmax)를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 치의 90% 신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

구분	비교평가항목		참고평가항목	
	AUC _{0-8hr} (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t1/2 (hr)
대조약	59.42±28.11 (가스모틴정5밀리그램 (모사프리드스트르산염이수화물) (대조제약))	33.90±21.22	0.50 (0.25-3.00)	1.71±0.34
시험약	60.09±28.46 (모사프리드스트르산염수화물정5밀리그램 (영일제약))	34.11±18.05	0.50 (0.25-3.00)	1.77±0.32
90% 신뢰구간* (기준 : log 0.8 ~ log 1.25)				
	log 0.9498 ~ 1.0920	log 0.9393 ~ 1.1652		

(AUCt, Cmax, t1/2 : 평균값 ± 표준편차, Tmax : 중앙값(범위), n = 29)

AUCt : 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 t까지의 혈중농도-시간곡선하면적
Cmax : 최고혈중농도
Tmax : 최고혈중농도 도달시간
t1/2 : 말단 소실 반감기
* 비교평가항목지를 로그변환한 평균치 치의 90%신뢰구간

*1. 이 약은 영일제약(주) 모사프리드스트르산염수화물정5밀리그램과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전 공정을 영일제약(주)에 위탁제조하였음.

10. 기타
설치후에 임상통상용량의 100~300배(30 ~ 100 mg/kg/일)를 장기간 경구투여한 시뮬(랫 104주, 마우스 92주)에 있어 중앙(내재포종 및 감성염모성 종양) 발생률의 상승이 나타났다.

[저장방법] 밀폐용기, 실온보관(1~30℃)

[포장단위] 30정, 300정

[제조회사] 오스템파마(주) 서울특별시 금천구 가산디지털2로 123 (월드메르디앙2차) 12층

[제조지] 영일제약(주) 충청북도 진천군 진천읍 문화12길 6-1

유효기간이 경과하였거나 변질, 변색, 오염 및 손상된 제품이 발견 될 경우에는 구입처를 통하여 즉시 교환하여 드립니다.

의약품을 복용하기 전에 첨부문서를 주의깊게 읽고, 첨부문서를 의약품과 함께 보관하여 주십시오.



작성연월일 : 2017. 09. 26