

일반의약품 분류번호:233 KGMP적격업체

조제용

# 판제스트정

1000정



(01)08806446038018

제조번호 :

사용기한 :

**【원료약품 및 그 분량】** 1정 중 ■ 유효성분 : 판크레아틴 (KP) 175 mg (전분당화력 92단위 이상, 지방소화력 52단위 이상, 단백소화력 3380단위 이상), 우담즙엑스(생규) 25 mg (콜산으로서 11.25 mg), 디메티콘 (NF) 25 mg, 헤미셀룰라제 (KP) 50 mg (섬유소당화력 5단위 이상) ■ 동물유래성분 : 유당수화물(소, 우유), 판크레아틴 (돼지, 돼지), 우담즙엑스(소, 닭) ■ 첨가제(타르색소) : 청색1호 알루미늄레이크, 황색4호 알루미늄레이크 ■ 기타 첨가제 : 건조수산화알루미늄겔, 디아세틸화모노글리세리드, 산화티탄, 스테아르산마그네슘, 이산화규소, 저치환도히드록시프로필셀룰로오스, 전분글리콜산나트륨, 카르복시메틸셀룰로오스칼슘, 툴크, 폴리에틸렌글리콜400, 히드록시프로필셀룰로오스, 히프로멜로오스프탈레이트200731 **【효능 및 효과】** 소화불량, 식욕감퇴(식욕부진), 과식, 체함, 소화촉진, 소화불량으로 인한 위부팽만감 **【용법 및 용량】** 만 15세 이상 : 1회 2정 1일 3회 식후에 복용한다. **【사용상의 주의사항】** 1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것. 1) 만 7세 이하의 어린이 2) 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 안 된다. 2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것. 이 약은 황색4호(타르트라진)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다. 3. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과 의사, 약사와 상의 할 것. 1) 본인 또는 가족이 알레르기 체질인 사람 2) 다른 약물을 복용하고 있는 사람 4. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과 의사, 약사와 상의할 것. 상담시 가능한 한 이 첨부 문서를 소지 할 것. 2주(건위제, 소화제 중 효모·생균제제 및 생약만으로 된 제제는 2주를 1개월로 바꿀 수 있다.)정도 투여하여도 증상의 개선이 없을 경우 5. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것 6. 저장상의 주의사항 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것. 2) 직사광선을 피하고 될 수 있는 한 습기가 적은 서늘한 곳에 보관할 것. 3) 오용(잘못 사용)을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 말 것. **【저장방법】** 밀폐용기, 실온보관(1~30℃) **【성상】** 장방형의 장용피를 한 연녹색의 필름코팅정제 **【제조사】** (주)마더스제약 (경상북도 경산시 진량읍 공단6로 24길 18 **【제조외지】** 조아제약(주) 경상남도 함안군 함안면 광정로 318 **【수신자부담고객상담실】** 080-988-8889 ※ 만약 구입시 사용기한이 경과되었거나, 변질, 변패, 오손된 제품이 발견될 경우에는 구입처를 통하여 교환해 드립니다. ※ 의약품 용어설명 및 기타 자세한 의약품정보는 온라인의약품도서관(<http://drug.mfds.go.kr>)을 참조하십시오. ※ 부작용 보고 : 한국약품안전관리원(1644-6223)



HDPE

뚜껑:LDPE

최종개정면월일 : 2018. 02. 07 (Rev.0)