

위염, 십이지장궤양, 위산과다

알마시드정

알마게이트

일반의약품

ALMACIDTM

【원료약품 및 그 분량】 1정 중

- 유효성분 : 알마게이트(KP)···500mg
- 기타첨가제 : 스테아르산마그네슘, 콜로이드성이산화규소, 크로스포비돈, 톨콜

【성 상】 흰색의 원형 정제

【효능·효과】

다음 질환의 제산작용 및 증상의 개선 : 위·십이지장궤양, 위염, 위산과다, 속쓰림, 구역, 구토, 위통, 신트림

【용법·용량】

성인 및 12세 이상의 소아 : 알마게이트로서 1회 1g을 1일 3회, 식후 30분 ~ 1시간에 씹어서 경구 복용한다. 필요시 취침전에 1회 더 복용할 수 있다.

【사용상의 주의사항】

- 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.
 - 1) 이 약 또는 이 약의 구성 성분에 대해서 과민반응이 있는 환자
 - 2) 알츠하이머병 환자
 - 3) 치질 환자
 - 4) 체액 저류(부기) 환자
 - 5) 임신 중독증 환자
 - 6) 설사 환자
 - 7) 진단되지 않은 소화 기관 출혈 환자
- 이 약을 복용하는 동안 다음의 약을 복용하지 말 것.

테트라사이클린계 항생물질 (함께 흡수를 억제할 수 있음)
- 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.
 - 1) 다른 약물을 복용하고 있는 사람 : 이 약의 흡착작용 또는 소화관내 체액의 pH 상승에 의해 함께 복용하는 약물의 흡수·배설에 영향을 줄 수 있으므로 신중히 복용한다.
 - (1) 비스테로이드소염진통제(NSAID), 궤양치료제, 다기탈리스제제, 클로르프로미딘, 란소프라졸, 프레드니솔론, 페니실린, 퀴놀론, 철(Fe)염 제제 : 흡수를 감소시킬 수 있으므로 2~3시간 간격을 두고 복용한다.
 - (2) 살리실산염 : 신장의 배설을 증가시킨다.
 - 2) 신장에 환자 : 마그네슘 또는 알루미늄이온이 오랜 기간 동안에 걸쳐 코발에 축적될 수 있다. 심한 신장에 환자에게는 권고되지 않는다.
 - 3) 신장 허약자, 인 함량이 낮은 식이 요법 실시자, 소화 흡수 장애가 있는 사람 : 이 약의 알루미늄염이 인 흡수를

감소시키므로 장기간 복용할 경우, 혈중 인산염함량 감소 및 뼈의 무기질 침착장애를 야기할 수 있음.

- 4) 고령자
 - 5) 혈액구토 또는 흑색 대변 등과 같은 소화기관 출혈 증상이 있는 환자
 - 6) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부
4. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담시 가능한한 이 첨부문서를 소지할 것.
- 1) 소화기계 : 이 약을 복용하는 동안 변비 또는 설사
 - 2) 2주정도 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우
5. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항
- 1) 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.
 - 2) 어린이에게 복용시킬 경우에는 보호자의 지도 감독하에 복용시킬 것.
6. 저장상의 주의사항
- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것
 - 2) 의약품용 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용에 따른 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것
 - 3) 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 보관할 것

【저장방법】 밀폐용기, 실온보관(1~30℃)

【포장단위】 500정/병

【제조자】 메디스제약(주)
전북특별자치도 완주군 봉동읍 완주산단6로 170

【제조외국 및 판매자】 대화제약(주)
강원특별자치도 횡성군 횡성읍 한우로 495

- * 본 제품은 '우수약품용 제조 및 품질관리기준(GMP)'에 따라 제조 및 품질검사를 한 우의약품입니다. 만약 구입시 사용유효기간이 경과하였거나, 변질, 변패 또는 오손된 제품이 발견될 경우에는 구매한 약국을 통하여 교환하여 드립니다.
- * 기타 자세한 사항이나 작성일자(2024년 03월 18일) 이후 변경된 내용은 [대화제약(주) 홈페이지]나 고객센터전화(080-856-0114)로 문의하시기 바랍니다.
- * 의약품 용어설명 및 기타 자세한 의약품정보는 의약품통합정보시스템 (<https://nedrug.mfds.go.kr>)에서 확인할 수 있습니다.
- * 본 제품 사용 후 부작용(이상반응)이 발생한 경우 한국약품안전관리원 (1644-6223)에 자발적인 부작용 보고 및 피해 구제를 문의할 수 있습니다.
- * 리콜 박인 후 분리배출해 주시기 바랍니다.

첨부문서 개정일 : 2024년 03월 18일

제조외국 및 판매자



대화제약주식회사

서울특별시 서초구 남부순환로 2145
공정: 강원특별자치도 횡성군 횡성읍 한우로 495
<http://www.dhpharm.co.kr>