

# 가스프라이드 정

모사프리드시트르산염수화물

전문 의약품  
분류번호 239

## ■ 원료약품 및 그 분량 : 이 약 1정 중

유효성분 : 모사프리드시트르산염수화물(KP) ..... 5.29mg(모사프리드시트르산염무수물로서 5mg)

첨가제(동물유래성분) : 유당수화물(소의 우유)

기타 첨가제 : 미결정셀룰로오스, 히드록시프로필셀룰로오스, 저치환도히드록시프로필셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 클로이드성아산화규소, 오파드라이헥색(03B28796)

## ■ 성상 : 흰색의 장방형 필름코팅정제

## ■ 효능·효과

기능성소화불량으로 인한 소화기 증상(속쓰림, 구역, 구토)

## ■ 용법·용량

성인 : 모사프리드시트르산염무수물로서 1일 15mg을 3회로 나누어 식전 또는 식후에 경구투여한다.

## ■ 사용상의 주의사항

### 1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

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 안된다.

### 2. 이상반응

998례 중 40례(4.0%)에서 이상반응이 나타났다. 주요한 이상반응으로는 설사·똥은 변(1.8%), 구갈(0.5%), 권태감(0.3%) 등이 있다.

임상검사치에서는 792례중 30례(3.8%)에서 이상변동이 보였다. 주요 내용으로는 호산구증가(1.1%), 중성지방의 상승(1.0%), AST, ALT, ALP 및  $\gamma$ -GTP의 상승(각 0.4%) 등이 있다.

#### 1) 중대한 이상반응

전격성간염, 간기능장애와 황달(각 0.1% 미만) :

전격성간염, 현저한 AST, ALT,  $\gamma$ -GTP의 상승 등을 동반한 심각한 간기능장애, 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(부기)

(2) 혈액계 : 때때로 호산구증가, 백혈구감소

(3) 소화기계 : 복부팽만감, 구강마비(혀와 입술을 포함), 때때로 설사, 똥은 변, 구갈, 복통, 구역, 구토, 미각이상

(4) 간장 : 때때로 ALP의 상승, 빌리루빈 상승, ALT상승, 드물게 AST,  $\gamma$ -GTP의 상승

(5) 순환기계 : 때때로 심계항진(두근거림)

(6) 장상신경계 : 때때로 어지러움, 휘청거림, 두통

(7) 기타 : 진전, 때때로 권태감, 중성지방의 상승

#### 3) 국내 시판후 조사결과

국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 745명을 대상으로 실시한 시판후 사용성적조사결과 이상반응의 발현증례율은 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, 똥은 변 3례, 구역 2례, 복부 팽만, 소화불량, 유즙분비과다, 권태, 발진 각 1례로 나타났다. 이 중 시판전 임상시험에서 나타나지 않았던 새로운 이상반응으로 소화불량, 유즙분비과다가 각 1례씩 보고되었다.

#### 4) 외국에서의 시판후 조사결과

일본에서 실시한 시판후 사용성적조사결과 3,014례 중 74례(2.5%)에서 이상반응이 나타났다. 주요한 이상반응으로는 설사·똥은 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 것을 의미하는 것은 아니다.

· 졸림

### 3. 일반적 주의

일정기간(보통 2주) 투여하여도 소화기 증상의 개선이 보이지 않을 경우 장기간 투여하지 않는다.

### 4. 상호작용

이 약의 소화관운동촉진작용은 콜린작용성 신경과의 관련성으로 인해 항콜린제(황산아트로핀, 부틸스코폴라민브롬화물 등)와 병용(함께 복용) 투여시 이 약의 작용이 감소될 수 있으므로 복용 간격을 두는 등 병용(함께 복용)시 주의한다.

5. 임부 및 수유부에 대한 투여

임신중의 투여에 관한 안전성은 확립되어 있지않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에는 치료의 유익성이 위험성을 상회(웃돌다)한다고 판단되는 경우에만 투여한다.  
동물실험에서 모유중으로의 이행이 보고되어 있으므로 수유 중에는 투여를 피하고, 부득이한 경우에는 수유를 중단한다.

6. 소아에 대한 투여

소아 등에 대한 안전성이 확립되어있지 않다.(사용경험이 없다.)

7. 고령자(노인)에 대한 투여

일반적으로 고령자(노인)에서는 신기능, 간기능 등의 생리기능이 저하되어 있으므로 환자의 상태를 관찰하면서 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 품질유지 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

9. 기타

설치류에 임상통상용량의 100~300배(30~100mg/kg/일)을 장기간 경구투여한 시험(랫트 104주, 마우스 92주간)에 있어 종양(간세포종종 및 갑상샘여포성 종양) 발생률의 상승이 나타났다.

■ 저장방법

기밀용기, 실온보관(1~30℃) (사용기간: 제조일로부터 36개월)

■ 포장단위

30정/병, 500정/병

■ 제조의뢰자: 고려제약(주) 경기도 이천시 신둔면 원적로 69-10

■ 제조자: 알리코제약(주) 충북 진천군 광혜원면 용소2길 21

■ 첨부문서최종개정일: 2019년 08월 05일

- ※ 본 의약품은 우수약품 제조관리기준(KGMP)에 따라 제조 및 품질검사를 필한 제품입니다.
- 만약 구입시 사용기간이 경과되었거나 변질, 변패 또는 오손된 의품을 구입하였을 때는 구입처를 통해 교환하여 드립니다.
- ※ 부작용 피해구제 신청: 한국약품안전관리원(1644-6223)

※ 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.  
 ※ 사용전에 첨부문서를 꼭 읽으십시오.  
 ※ 기타 문의사항은 의·약사와 상의하거나  
 당사의 소비자 상담실 080-529-6100로 문의하십시오.  
 ※ 첨부문서 최종 개정일 이후의 변경사항은  
<http://www.nicepharma.com>에서 확인하실 수 있습니다.