

아프고 속쓰릴 땐, 트리겔정

원료약품 및 그 분량 : 약 1정 중

- 유효성분 : 건조수산화알루미늄겔(KP) 124.9 mg(산화알루미늄으로서 62.45 mg)
탄산마그네슘(KP) 83.8 mg(산화마그네슘으로서 35.20 mg)
옥세타자인(KP) 5.0 mg
- 첨가제 : (동물유래성분) 유당수화물(간강한 소의 우유에서유래) / (기타) 라우릴황산나트륨, 미결정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 카르복시메틸셀룰로오스칼슘, 말크

성상 : 백색의 원형정제

효능·효과

위산과다, 속쓰림, 위부불쾌감, 위부팽만감, 제함, 구역, 구토, 위통, 신트림

용법·용량

성인 1회 1정씩 1일 3회 복용합니다.

사용상의 주의사항

1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 않습니다.

- 1) 이 약에 과민반응의 병력이 있는 사람
- 2) 투석 요법을 받고 있는 사람
- 3) 고마그네슘혈증 환자
- 4) 고인산혈증 환자
- 5) 변비 환자
- 6) 장협착증 환자
- 7) 급성 충수염 환자
- 8) 임신초기 3개월 이내의 여성
- 9) 만 7세 미만의 소아
- 10) 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당 분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하지 않습니다.

2. 이 약을 복용하는 동안 다음의 약을 복용하지 않습니다.

테트라사이클린계 항생제

3. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의하십시오.

- 1) 다른 약물을 복용하고 있는 사람
 - (1) 알루미늄 화합물을 함유한 약물과 다른 약제들을 동시에 복용할 때 약물의 재흡수 비율이나 정도가 증강될 수 있습니다. 이러한 약물로서 디곡신, 캅토프릴, 시메티딘, 라니티딘, 파르메딘, 테오필린, 프로프라놀롤, 이데닐롤, 황산철, 클로르프로마진 등이 있고, 약물의 재흡수를 증가시키는 약물로는 아세트살리실산, 나프록센, 메토프롤롤, 레보도파 등이 있습니다.
 - (2) 약물의 재흡수에 의한 영향을 피하기 위해, 알루미늄이 함유된 제산제의 복용 후, 1 ~ 2시간 이내에 다른 약물의 복용을 피합니다.
 - (3) 임상적인 약물들의 상호작용은 다음과 같습니다.
 - ① 테트라사이클린 : 약물의 재흡수 감소
 - ② 시프로플록사신, 오픈록사신 : 약물의 재흡수 감소

- ③ 케토데옥시글리콜산 : 약물의 재흡수 감소
- ④ 불화나트륨 : 약물의 재흡수 감소
- ⑤ 이소니아지드 : 약물의 재흡수를 변화시킵니다.
- ⑥ 에녹사신, 노르플록사신, 레보티록신, 쿠마린유도체 : 약물의 재흡수를 억제합니다.
- ⑦ 철 : 약물의 재흡수 감소
- ⑧ 클로르프로마진 : 약물의 재흡수를 변화시킵니다.
- ⑨ 탄산염류 : 알루미늄의 재흡수를 증가시킵니다.
- 2) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부 : 이 약이 모유를 통해서 분배되는지 여부에 대해서는 알려지지 않습니다. 임상시험결과 태자독성이나 기형발생은 보고된 바 없습니다.
- 3) 고마그네슘혈증 또는 마그네슘 결핍증에 있는 사람
- 4) 신장에 환자 및 신질환의 병력이 있는 사람 : 장기간 사용할 때 복용량의 규칙적인 조절이 필요함(다경증등도 신장에 환자에게 마그네슘이 함유된 제산제를 사용할 경우 고마그네슘혈증이 발생할 우려가 있어 세심한 관찰이 필요합니다. 만성신부전 환자의 경우 고알루미늄혈증이 발생할 수 있습니다).
4. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의합니다. 상당 시 가능한 한 이 첨부문서를 소지하십시오.
 - 1) 소화기계 : 설사, 변비, 복부팽만
 - 2) 과민반응 : 피부발진, 마비감
 - 3) 인산염 결핍증
 - 4) 고용량에 의한 고마그네슘혈증과 신부전
 - 5) 고용량에 의한 구강건조감 또는 미각장애
 - 6) 드물게 두통, 졸음, 어지럼, 무력감 등의 증상
 - 7) 2주 정도 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우
5. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항
 - 1) 정해진 용법용량을 잘 지킵니다.
 - 2) 복용할 때는 구내마비감 등을 남기지 않기위해 신속하게 삼킵니다.
 - 3) 정기적으로 계속 복용하지 않습니다.
 - 4) 신경조직과 뼈조직에 알루미늄의 축적에 주의합니다.
6. 저장상의 주의사항
 - 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다.
 - 2) 의약품용 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 용도에 따른 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관합니다.
 - 3) 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 보관합니다.

저장방법 : 차광기밀용기, 실온보관(1~30℃)

사용기한 : 외부포장참조

포장단위 : 20정/상자(10정/PTP×2), 10정/상자(10정/PTP), 300정/병

※ 본 의약품은 KGMF(의약품제조 및 품질관리기증저격업체에서 생산하여 엄격한 품질 관리를 받은 제품입니다. 만의 구입시 유효기한 또는 사용기한이 경과 되었거나 변질, 변색 또는 오손된 제품은 구입한 약국 등 판매업소에 대하여 구입처를 통하여 교환하여 드립니다. ※ 약은 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다. ※ 작성일자 이후 변경된 내용은 홈페이지(www.daewonpharm.com) 나 전화(080-497-8273)에서 확인하실 수 있습니다. ※ 의약품 용어 설명 및 기타 자세한 의약품정보는 의약품안전나라(<https://nedrug.mfds.go.kr>)의약품 정보를 참조하세요. ※ 부록용 피해구제 신청: 한국약물안전관리원(1644-6233) • 작성일자 : 2019. 12. 06.

제202매안

Daewon 대원제약주식회사

본사 : 서울특별시 성동구 천호대로 386

공장 : 경기도 화성시 향남읍 제곡안길 14 24