

일반의약품 정보

[제품명] 마그라비피돌산염

[유효성분] 1병(20mL) 중

니코틴아미드(KP) 20mg 피돌산마그네슘(EP) 3462.5mg
 리보플라빈포스페이트나트륨(KP) 7.63mg
 (리보플라빈으로서 6mg) (마그네슘으로서 300mg)
 타우린(KP) 100mg 피리독신염산염(KP) 75mg

[첨가제(보존제)] 벤조산나트륨 12mg

[기타첨가제] 수크랄로스, 시클로덱스트린, 시트르산, 정제수, 조합향료(블루레몬페션향 SFL-2306001), 조합향료(에너지드링크향 MQ-53985), 조합향료(허브분말향DA), 카라멜색소, 프락토올리고당, 효소처리스테비아

[효능·효과] ■다음 경우의 비타민 B₆, B₁₂의 보급·육체피로·임신·수유기·병중·병후(병을 앓는 동안이나 회복 후)의 체력저하 시·이 약에 함유된 비타민 등의 효능·효과는 다음과 같다. •비타민B₆(피리독신염산염) •다음 증상의 완화: 구각염(입꼬리염), 구순염(입술염), 구내염(입안염), 설염(혀염), 습진, 피부염 ■마그네슘 결핍으로 인한 근육경련

[용법·용량] 만 15세 이상 및 성인: 1일 1회 1병(20mL) 복용

[사용상의 주의사항]

1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것. 1) 이 약 및 이 약에 포함된 성분에 과민반응이 있는 환자 2) 만 12개월 미만의 젖먹이 3) 심한 증상의 신부전 환자

2. 이 약을 복용하는 동안 다음의 약을 복용하지 말 것. 1) 인산염, 칼슘염, 경구용 테트라사이클린계 제제, 제산제 2) 레보도파

3. 다음과 같은 사람(경우)은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 1) 의사의 치료를 받고 있는 환자 2) 임부 및 임신하고 있을 가능성이 있는 여성, 수유부, 미숙아, 유아 3) 심장·순환기계기능 장애 환자 4) 신장장애 환자 5) 저단백혈증 환자 6) 일부 7) 고지단백혈증, 당뇨병성고지질혈증, 해당염 등 지방대사 이상 환자 또는 지질성유제를 신중히 투여해야 하는 환자 및 일부, 임신하고 있을 가능성이 있는 여성, 수유부, 고령자 8) 이 약은 카리멜을 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.

4. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 꼭 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상시 시가 가능한 이 첨가제를 꼭 중지할 것. 1) 이 약의 투여에 의하여 다음의 증상이 있을 경우 불면증, 설사, 부진속(심장동정지), 중추신경기능저하, 복부불쾌감, 변비, 식욕부진, 발진 2) 피리독신을 1일 500 mg-2 g의 용량으로 장기간 복용하면 감각신경병 또는 신경병적 증상(neuropathy, 말초신경의 기능적 장애 또는 병적 장애)이 나타날 수 있다. 3) 고당류 투여에 의해 소화성 궤양을 촉진시키고 당내성(포도당내성) 손상(glucose tolerance impairment: 신체의 포도당을 대사하는 능력 장애, 고요산혈증(hyperurisemia, 혈액중에 요산이 과잉으로 존재하는 상태), 간손상을 일으킬 수 있다. 4) 대량투여로 인해 구역, 구토 등의 위장장애, 고나트륨혈증, 울혈성부전, 부정맥기 등 의 증상이 나타날 수 있다. 5) 혈당도스태틴계, 트라이테판마 병용투여시 고콜레스테롤을 일으킬 수 있으므로 주의할 것 6) 우발적으로 과량복용한 경우 7) 위장 정도 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우

5. 기타 이 약의 복용 시 주의사항 1) 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것. 2) 요를 황색으로 변화하여 임상검사치에 영향을 줄 수 있다. 3) 녹차, 홍차 등 탄산을 함유하는 차는 복용 중, 복용 전후에는 피할 것.

6. 저장상의 주의사항 1) 어린이의 손에 닿지 않는 곳에 보관할 것. 2) 직사광선을 피하고 될 수 있는 한 습기가 적은 서늘한 곳에 (밀폐하여) 보관할 것. 3) 오용(잘못 사용)을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 말 것.

[저장방법] 기밀용기, 실온(1~30℃)보관

[성상] 갈색 유리병에 든 황갈색 내지 갈색의 투명한 액체 **[포장단위]** 20mL/병 X 5 **[문의전화]** 080-920-2002(고객만족팀) **[부작용보고 및 피해구제 신청]** 1644-6223(한국약품안전관리원), 14-3330(피해구제 신청 전용번호) **[최신정보 확인방법]** 이케어스 개정일자(2025.06.25) 이후 변경된 내용은 식품의약품안전처 의약품통합정보시스템(<https://hedrug.mfds.go.kr>) 또는 자사 홈페이지(www.dapharm.com)에서 확인하실 수 있습니다. ※ 구입시 사용기한이 경과되었거나 변질 또는 오손된 제품은 구입처를 통해 교환해 드립니다. **[제조·판매자]** 동아제약(주) 본사: 서울특별시 동대문구 천호대로64 공창·총창:충청도 천안시 서북구 백석공단1로 200-23 (1, 2A, 4A층)



제조번호 :

사용기한 :