

소하자임[®]

플러스 정

【원료약품의 분량】1정 중

유효성분 : 감초가루(생규)	25mg
(글리시리진산으로서 0.63mg)	
디아스타제 · 프로테아제 · 셀룰라제(별규)	20.0mg
(전분당화력(pH4.5) 278단위, 단백소화력(pH3.0) 170단위)	
리파제(KP)	7.5mg
(지방소화력(pH6.0) 45단위)	
메타규산알루미늄산마그네슘(KP)	40.0mg
(건조물이며)(산화알루미늄으로서 12.92mg, 산화마그네슘으로서 5.08mg)	
스코폴리아엑스(KP)	5.0mg
(총알칼로이드(히요스시아민 및 스코폴라민으로서)로서 50μg)	
침강탄산칼슘(KP)	100.0mg
탄산수소나트륨(KP)	50.0mg
트리메부틴말레산염(KP)	50.0mg

첨가제(동물유래성분) : 유당(소, 우유), 유당수화물(소, 우유)

첨가제(타르색소) : 청색4호 알루미늄레이크, 황색4호 알루미늄레이크, 황색203호 알루미늄레이크

기타 첨가제 : 박하유, 스테아르산마그네슘, 오파드라이그린03B610039, 옥수수전분, 저치환도히드록시프로필셀룰로오스, 콜로이드성인산화규소, 크로스카멜로오스나트륨, 포비돈

【성 상】

녹색의 원형 필름코팅정제

(날알 식별 문구 변경)

변경전	변경후
	
각인	인쇄
변경시기 : 제2051호 25001부터	

※위의 정제 모양과 색상은 실제와 다소 차이가 있을 수 있습니다.

【특 징】

1. 위장운동기능 개선작용

소하자임플러스정은 위장과 평활근에 직접 작용하여 불규칙적이고 저하된 위장관의 운동을 정상화합니다.

2. 제산 및 점막 보호작용

소하자임플러스정은 위산을 중화시키고 위점막을 보호하는 각종 제산성분과 생약성분이 함유되어, 속쓰림, 신트림, 위통 등의 증상을 효과적으로 완화시켜줍니다.

3. 우수한 소화작용

소하자임플러스정은 우수한 전분 및 단백소화효소와 지방소화효소가 배합되어 있어 정상적인 소화력을 회복하도록 도와줍니다.

【효능 · 효과】

위산과다, 속쓰림, 위부불쾌감, 위부팽만감, 식체(위체), 구역, 구토, 위통, 신트림, 소화불량, 식욕감퇴(식욕부진), 과식, 소화촉진, 소화불량으로 인한 위부팽만감

【용법 · 용량】

성인 1회 2정, 1일 3회 매 식후 복용

【사용상의 주의사항】

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 1) 투석요법을 받고 있는 환자
- 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.

- 1) 이 약으로 알레르기 증상(발진, 발적(충혈되어 붉어짐), 가려움 등)을 일으킨 일이 있는 환자
- 2) 다른 약물을 투여받고 있는 환자
- 3) 신장장애(신장장애) 환자
- 4) 간장애 환자
- 5) 의사의 치료를 받고 있는 환자
- 6) 인산염 저하가 있는 환자
- 7) 이 약은 황색4호(타르트라진)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.

3. 다음과 같은 사람은 복용 전에 의사, 약사와 상의할 것.

- 1) 혈압이 높은 환자 또는 고령자(노인)
- 2) 심장 또는 신장(콩팥)에 장애가 있는 환자
- 3) 부종(부기)이 있는 환자
- 4) 의사의 치료를 받고 있는 환자

4. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 약사와 상의할 것.

- 1) 이 약의 복용에 의해 노랑이 감소하거나, 얼굴이나 손발이 붓거나, 눈꺼풀이 무겁거나, 손이 굳어지거나, 혈압이 오르거나, 두통 등의 증상이 나타나는 경우에는 복용을 중지하고 의사, 약사에게 상담할 것.
- 2) 위알도스테론증 : 1일 최대 복용량이 감소로서 1g 이상인 제제는 정기 연용할 경우 저칼륨혈증, 혈압상승, 나트륨 체액의 저류(고임), 부종(부기), 체중증가 등의 위알도스테론증이 나타날 수 있으므로, 관찰

(혈청 칼륨치의 측정)을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우 복용을 중지할 것.

- 3) 근병증(근육병증) : 저칼륨혈증의 결과로서 근병증(근육병증)이 나타나는 경우가 있으므로, 관찰을 충분히 하고 무력감, 사지경련, 마비 등의 이상이 확인되는 경우에는 복용을 중지할 것.

5. 복용 중 또는 복용 후는 다음 사항을 주의할 것.

칼륨 함유제제, 감초 함유제제, 글리시리진산 혹은 그 염류 함유제제, 루프계 이뇨제(푸로세미드, 에타크린산) 또는 티아지드계 이뇨제(트리클로로메타이저드)와 함께 복용 시 위알도스테론증이나 저칼륨혈증으로 인하여 근병증(근육병증)이 나타나기 쉬우므로 신중히 투여할 것.

6. 부작용

- 1) 이 약을 투여함으로써 알레르기 증상(발진, 가려움 등)이 나타날 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사와 상의한다.
- 2) 이 약을 투여함으로써 드물게 동계(두근거림), 졸음, 현훈(어지러움), 권태감, 두통이 나타날 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사와 상의한다.
- 3) 이 약을 투여하는 동안 드물게 변비, 또는 입이 마르는 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사와 상의한다.
- 4) 순환기계 : 드물게 심계항진(두근거림)이 나타날 수 있다.
- 5) 간장 : 드물게 GOT, GPT 상승이 나타날 수 있다.

7. 일반적 주의

- 1) 장기 연용(계속 복용)을 하지 않는다.
- 2) 신장병의 병력이 있는 환자는 복용전에 의사 또는 약사와 상의한다.
- 3) 정해진 용법·용량을 잘 지킨다.
- 4) 2주 정도 투여하여도 증상의 개선이 없을 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사와 상의한다.

8. 상호작용

위장진통, 진경(경련완화)제와 병용 투여하지 않는다.

9. 소아·임부에 대한 투여

- 1) 이 약은 소아(15세 미만)에게는 투여하지 않는다.
- 2) 임신부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인, 수유중인 부인에게는 투여하지 않는다.

10. 저장상의 주의사항

- 1) 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- 2) 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 밀전(뚜껑을 꼭 닫아)하여 보관한다.
- 3) 오용(잘못사용)을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 않는다.

【저장방법】 차광기밀용기, 실온(1~30℃)보관

【포장단위】 10정/상자(10정/PTP×1), 30정/상자(10정/PTP×3)

【제품문의처】

한미약품(주) 소비자상담실 : 080-916-9000 (수신자요금부담)

- ※ 부작용 피해구제 상담 : 한국의약품안전관리원 (14-3330)
- ※ 의약품 부작용 신고 : 한국의약품안전관리원 (1644-6223)
- ※ 본 제품은 공정거래위원회 고시 소비자분쟁해결기준에 의거 보상받을 수 있습니다. (구입 시 사용기한 또는 유통기한이 경과되었거나 변질·변패·오손된 제품은 구입처를 통하여 교환 또는 환불하여 드립니다.)
- ※ 사용기한이 경과한 제품은 복용하지 마십시오.

※ 주의

1. 충분한 양의 물과 함께 복용할 것.
2. 포장을 개봉하여 복용 시 가끔 정제에 포장물이 같이 따라오는 경우가 있으니 복용 시 정제에 포장물이 있는지 꼭 확인하시고 복용할 것.

제품 개봉 시 또는 취급 시에 포장재(용기, 케이스)에 상처를 입을 수 있으니 주의하십시오.

설명서 개정연월일 : 2025. 12. 22

제조의뢰자: **Hanmi** 한미약품(주)

(본사) 서울특별시 송파구 위례성대로 14
(공장) 경기도 화성시 팔탄면 무하로 214

제조사: (주)마더스제약
경상북도 경산시 진량읍 공단6로 24길 18

※ 의약품을 사용하기 전에 사용자께서는 설명서를
주의깊게 읽으시고, 설명서를 의약품과 함께 보관하십시오.

※ 이 제품설명서 작성(개정)연월일 이후 변경된 내용은 한미약품(주) 홈페이지(www.hanmi.co.kr)의 제품정보 또는 제품문의처 전화를 통해 확인하실 수 있습니다.

소하자임플러스정_112100296_017

Hanmi

Data info		Color info		Printing info	
Type	설명서		군청		
Material fix	모조지		PANTONE Process Black C		
Coating			PANTONE 2255 C		
Size(LxWxH/mm)	170X200				
Date(Y/M/D)	2026/01				
Country	대한민국				

Memo	
포장단위 수정	
※오버프린팅없음!!	
※PDF파일로 인쇄교정본을 대신합니다.	
인쇄시 PDF파일과 인쇄 대조 바랍니다.	