

**PROYECTO DE RÓTULO-PROSPECTO**

**UVASAL sabor NARANJA**

**BICARBONATO DE SODIO  
ACIDO CÍTRICO  
CARBONATO DE SODIO  
ANTIÁCIDO  
POLVO EFERVESCENTE**

Venta Libre

Industria Argentina

Contiene (X) sobres de 5 g (Para sobres)

Contenido neto (X) g (Para frascos)

**LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE TOMAR EL MEDICAMENTO**

**¿QUÉ CONTIENE UVASAL sabor Naranja?**

Cada 100 g contiene: Ingredientes Activos: Bicarbonato de sodio 43,16 g; Ácido cítrico 43,10 g; Carbonato de sodio 10,00 g. Ingredientes inactivos: Ciclamato sódico; Colorante FDC amarillo N° 6; Aroma Naranja 57300 AP 0551.

**ACCIONES:** Antiácido

**¿PARA QUÉ SE USA UVASAL sabor Naranja?**

UVASAL sabor Naranja está indicado para el alivio de la indigestión ácida y la acidez.

**¿CÓMO SE USA ESTE MEDICAMENTO?**

Vía de administración oral. Adultos y niños mayores de 12 años: cuando aparezcan los síntomas tome el contenido de un sobre disuelto en agua ó 1 cucharadita de té (5 gramos) disuelto en agua. Una segunda dosis puede ser tomada luego de 2-3 horas. No tome la segunda dosis antes de las 2 horas de haber tomado la primera. No tomar más de dos veces al día. No usar en niños menores a 12 años. Dosis máxima diaria: 2 sobres ó 2 cucharaditas de té por día.

**¿QUÉ PERSONAS NO PUEDEN RECIBIR UVASAL sabor Naranja?**

No use este medicamento si:

- Tiene problemas de hígado, corazón o riñones.
- Tiene presión arterial alta.
- Es alérgico al bicarbonato de sodio, al carbonato de sodio, al ácido cítrico o a otros ingredientes del producto.
- Sigue una dieta baja en sodio.

MB  
fl

Florencia Domínguez  
GlaxoSmithKline Argentina S.A.  
Apoderada Legal

Cecilia de la Roza  
GlaxoSmithKline Argentina S.A.  
Co-Directora Técnica  
M.P. 14188 M.P. 16008

### ¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER ANTES DE TOMAR ESTE MEDICAMENTO?

Si usted recibe otro medicamento, está embarazada o dando pecho a su bebé consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

### ¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER MIENTRAS ESTOY TOMANDO ESTE MEDICAMENTO?

No tomar por un período mayor a 14 días. Si los síntomas persisten o empeoran consulte a su médico. No exceda la dosis indicada. Este producto reduce la acidez estomacal y puede interferir con la absorción de otros medicamentos. Por este motivo, se recomienda espaciar la administración de este y de otros medicamentos.

Pueden aparecer efectos no deseados causados por el medicamento, como irritaciones gástricas o intestinales, que pueden producir gases e hinchazón.

### ¿QUÉ DEBO HACER ANTE UNA SOBREDOSIS, O SI TOMÉ MÁS CANTIDAD DE LA NECESARIA?

Llame por teléfono a un Centro de Intoxicaciones o vaya al lugar más cercano de asistencia médica.

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez Tel.: (011) 4962-6666 / 2247.

Hospital Dr. A. Posadas Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

Centro de Asistencia Toxicológica La Plata- Tel.: (0221) 451-5555.

### ¿TIENE UD. ALGUNA PREGUNTA?

Llame al 0-800-888-6006 ó escribanos a [infomedica.consumo@gsk.com](mailto:infomedica.consumo@gsk.com)

ANMAT Responde: 0800-333-1234

### MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

### ANTE CUALQUIER DUDA, CONSULTE A SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO.

Manténgase en lugar fresco y seco.

No usar si los sobres no están intactos (para sobres)

No usar si el precinto está roto (para frascos)

Elaborado por: **GlaxoSmithKline Argentina S.A.**, Carlos Casares 3690, (B1644BCD) Victoria, Buenos Aires, Argentina

Director Técnico: Eduardo D. Camino – Farmacéutico.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N°: 4.972

Fecha última revisión:

Lote:

Vto:

**PRESENTACIONES:** Estuches conteniendo 10, 12, 20, 25 y 30 sobres; frascos de 50 y 100 g.

M3  
AP

Florencia Domínguez  
GlaxoSmithKline Argentina S.A.  
Acreditada Legal

Cecilia de la Roza  
GlaxoSmithKline Argentina S.A.  
Cd. Directora Técnica  
M.N. 44180 M.P. 16096