

1. Denominación Genérica y Distintiva

Denominación Genérica: Ketorolaco Trometamina

Denominación distintiva: GODEK

2. Forma farmacéutica

Solución oftálmica

3. Concentración

Cada mL contiene

- 5 mg de Ketorolaco Trometamina.
- Vehículo cbp: 1 mL

4. Consideración de uso (si aplica)

Uso oftálmico. Se aplica directamente en los ojos. No usar lentes de contacto mientras se aplica el medicamento.

5. ¿Qué es Godek y para qué se utiliza?

Godek es un medicamento en gotas indicado para el alivio de sensación de cuerpo extraño en conjuntivitis alérgica, así como prurito e hiperemia conjuntival. También en inflamaciones crónicas no infecciosas, tales como epiescleritis, conjuntivitis y queratoconjuntivitis, debidas a estados postquirúrgicos.

6. ¿Qué debe saber antes de usar Godek?

- Si eres alérgico a este medicamento o a sus componentes, no lo uses.
- Ten precaución si tienes tendencia a sangrados o tomas medicamentos que afectan la coagulación.

7. ¿Cómo debo usar este medicamento?

Consulte a su médico

8. ¿Cuándo no debo usar este medicamento?

No lo uses si eres alérgico al Ketorolaco Trometamina o a cualquier componente del producto.

9. Si estoy tomando otro(s) medicamento(s), ¿puede haber algún problema?

Sí, puede haber riesgo si tomas aspirina u otros antiinflamatorios, porque pueden aumentar el sangrado.

10. ¿Debo tener cuidados o dieta especial a seguir mientras tomo este medicamento?

Consulte a su médico.

11. ¿Qué debo hacer si olvidé tomar una dosis de este medicamento?

Consulte a su médico

12. ¿Cuáles son los posibles efectos adversos?

- Ardor leve
- Irritación
- Infecciones superficiales
- Queratitis.

13. ¿Cómo se o cuándo debo suspender la toma del medicamento?

Si tienes una reacción adversa, suspende, lava el ojo con agua destilada y consulte a su médico.

14. ¿Qué debo hacer si tomé más de la cantidad indicada?

Consulte a su médico tratante

15. ¿Cómo y por cuánto tiempo puedo guardar este medicamento una vez abierto?

Consérvalo bien cerrado y a no más de 30 °C.

16. Información adicional

Fabricante: Laboratorios Grin, S.A. de C.V.

Domicilio: Rodríguez Saro No. 630, Col. Del Valle, C.P. 03100, Benito Juárez, Ciudad de México, México

Leyendas de protección:

- Literatura exclusiva para pacientes bajo tratamiento
- No se deje al alcance de los niños
- En caso de embarazo o lactancia, consulte a su médico
- Su venta requiere receta médica
- Reporte sospechas de reacción adversa a:
farmacovigilancia@cofepris.gob.mx
farmacovigilancia@lgrin.com

17. Número de registro del medicamento ante la secretaría

Número de registro: 423M2002 SSA IV

Clasificación: Grupo IV (medicamento de venta con receta médica)

Advertencia: Si tiene alguna duda, consulte a su médico.

Material de uso exclusivo para pacientes bajo tratamiento