

1. Denominación Genérica y Distintiva

Denominación Genérica: Timolol

Denominación Distintiva: SHEMOL®

2. Forma farmacéutica

Solución oftálmica

3. Concentración

Cada mL contiene:

- Timolol: 5 mg
- Vehículo cbp: 1 mL

4. Consideración de uso (si aplica)

Uso oftálmico. Se aplica directamente en los ojos

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

SHEMOL se utiliza para disminuir la presión intraocular, especialmente en casos de glaucoma primario de ángulo abierto, glaucoma con catarata incipiente, glaucoma afáquico, hipertensión ocular y algunos glaucomas secundarios.

6. ¿Qué debe saber antes de usar SHEMOL?

No debe usarse en personas con asma, enfermedades pulmonares obstructivas, bradicardia (pulso muy lento), bloqueo auriculoventricular, insuficiencia cardíaca severa o alergia al Timolol o a los componentes de la fórmula.

7. ¿Cómo debo usar este medicamento?

Consulte a su médico

8. ¿Cuándo no debo usar este medicamento?

No debe utilizarse en pacientes con antecedentes de asma, EPOC, problemas cardíacos como bradicardia o bloqueo AV, ni en caso de alergia conocida al Timolol.

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

Sí. SHEMOL® puede interactuar con otros beta-bloqueadores, medicamentos como epinefrina o dipivalepinefrina (especialmente en el ojo) o fármacos como la reserpina, lo cual podría causar una disminución excesiva de la presión arterial o del pulso.

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?

Puede causar irritación ocular, disminución de la sensibilidad de la córnea, conjuntivitis alérgica, visión borrosa o resequedad. En el cuerpo puede provocar pulso lento, baja presión, arritmias, dificultad para respirar, fatiga, náusea o cambios en el estado de ánimo.

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

Debe suspenderse de inmediato si se presentan problemas respiratorios, pulso muy lento, mareos fuertes, reacciones alérgicas o síntomas de empeoramiento.

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

Una sobredosis puede causar pulso bajo, presión baja, broncospasmo o mareos. En caso de ingestión accidental o síntomas severos, se debe acudir a atención médica

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

Debe guardarse a temperatura menor de 30°C, protegido de la luz, y no debe usarse después de 30 días de haberlo abierto.

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: 214M83 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