

SENNOSIDES, DOCUSATE SODIUM- sennosides, docusate sodium tablet, film coated

Contract Pharmacal Corp.

5609 - Export

Stop use and ask a doctor if • rectal bleeding occurs • symptoms persist, worsen or last more than 7 days
Cesser d'utiliser et consultez un médecin si • un saignement rectal survient • les symptômes persistent, s'aggravent ou durent plus d'une semaine
Keep out of reach of children. If swallowed, call a Poison Control Centre or get medical help right away.
Garder hors de la portée des enfants. En cas d'ingestion accidentelle, appeler un centre antipoison ou obtenir une assistance médicale immédiatement.

Directions / Mode d'emploi
 • take with a glass of fluid or more • bowel movement may take 6-12 hours. Adults and children 12 years and over: • take 1-2 tablets at bedtime • Maximum 4 tablets, twice a day (8 tablets in 24 hours).
 Children (6 to 11 years): • take ½ to 1 tablet at bedtime • Maximum 1 tablet, twice a day (2 tablets in 24 hours) /
 • prendre avec un verre de liquide ou plus • il peut s'écouler de 6 à 12 heures avant l'évacuation des selles. Adultes et enfants de 12 ans et plus: • prendre 1 ou 2 comprimés au coucher • Dose maximale: 4 comprimés, 2 fois par jour (8 comprimés en 24 heures). Enfants (6 à 11 ans): • prendre ½ ou 1 comprimé au coucher • Dose maximale: 1 comprimés, 2 fois par jour (2 comprimés en 24 heures)

Other information / Autres renseignements
 • Store between 15-25°C / Conserver entre 15 et 25 °C
 • Prescribing information available upon request / Renseignements posologiques disponibles sur demande

Inactive ingredients / Ingrédients inactifs
 Corn starch, D&C yellow No. 10 aluminum lake, FD&C yellow No. 6 aluminum lake, guar gum, lecithin, magnesium stearate, microcrystalline cellulose, polyethylene glycol, polyvinyl alcohol, silicon dioxide, sodium benzoate, talc and titanium dioxide /
 AD&C jaune n° 6 sur substrat d'aluminium, alcool polyvinylique, amidon de maïs, benzoate de sodium, cellulose microcristalline, D&C jaune n° 10 sur substrat d'aluminium, dioxyde de silicium, dioxyde de titane, gomme de guar, lécithine, polyéthylène glycol, stéarate de magnésium et talc.

Questions? Call / Composer le 1-800-387-4501



Senokot-S
 NATURAL SENNA LAXATIVE PLUS STOOL SOFTENER
 LAXATIF AVEC SÉNÉ NATUREL PLUS ÉMOUILLANT FÉCAL

Gentle overnight relief of occasional constipation
 Soulagement en douceur de la constipation occasionnelle, dès le lendemain

1000 TABLETS / COMPRIMÉS

ARIO a division of / une division de / Purdue Pharma
 TORONTO, ONTARIO M2H 3S7
 SENOKOT® is a registered trademark of / est une marque déposée de / Purdue Pharma
 senokot.ca

For Pharmacist Dispensing Only.
 Pour les pharmaciens uniquement.

Sealed for your protection.
 Scellé de sécurité pour votre protection.

Drug Facts / Info-médicament

Active ingredients (in each tablet) / Ingrédients actifs (dans chaque comprimé)	Purpose / Utilité
Sennosides (senna) 8.6 mg	Stimulant laxative
Docusate Sodium 50 mg	Stool softener
Sennosides (séné) 8.6 mg	Laxatif stimulant
Docusate de sodium 50 mg	Émouillant fécal

Warnings / Mises en garde
Do not use if you have • abdominal pain • nausea • fever • vomiting • appendicitis • blocked intestine • inflamed bowel • Crohn's disease or bowel ulcer • severe dehydration • within 2 hours of other medicines or if you are presently taking mineral oil • if you are on a low salt diet
Ne pas utiliser si vous avez • des douleurs abdominales • des nausées • de la fièvre • des vomissements • une appendicite • un blocage intestinal • une inflammation du tube digestif • la maladie de Crohn ou un ulcère intestinal • si vous avez pris d'autres médicaments dans les 2 dernières heures ou prenez de l'huile minérale • si vous suivez un régime pauvre en sel
Ask a doctor or pharmacist before use if you • have a kidney problem • are taking heart medications, water pills, steroids or licorice root or other medications or health products which may worsen electrolyte imbalance • are pregnant or breastfeeding • you notice a sudden change in bowel habits that lasts longer than 2 weeks (this may be a sign of a serious condition)
Consultez un médecin ou un pharmacien avant l'utilisation si vous • souffrez d'un trouble rénal • prenez des médicaments contre les troubles cardiaques, des médicaments qui favorisent l'élimination de l'eau, des stéroïdes, de la racine de réglisse, ou d'autres médicaments ou produits de santé qui peuvent aggraver le déséquilibre électrolytique • êtes enceinte ou allaitez • remarquez un changement soudain dans vos habitudes intestinales qui persiste pendant plus de 2 semaines (cela pourrait être le signe d'un problème grave)
When using this product
 • overuse or extended use may cause dependence on laxatives for bowel function • may cause mild cramps, stomach discomfort • do not take for more than 7 days unless directed by a doctor
Lorsque vous utilisez ce produit
 • une utilisation excessive ou prolongée peut entraîner une dépendance aux laxatifs pour la fonction intestinale • il peut provoquer des crampes légères, des maux d'estomac • ne le prenez pas pendant plus de 7 jours sauf sur l'avis d'un médecin

SENNOSIDES, DOCUSATE SODIUM

sennosides, docusate sodium tablet, film coated

Product Information

Product Type	HUMAN OTC DRUG	Item Code (Source)	NDC:10267-5609
Route of Administration	ORAL		

Active Ingredient/Active Moiety

Ingredient Name	Basis of Strength	Strength
DOCUSATE SODIUM (UNII: F05Q2T2JA0) (DOCUSATE - UNII:M7P27195AG)	DOCUSATE SODIUM	50 mg
SENNOSIDES (UNII: 3FYP5M0IJX) (SENNOSIDES - UNII:3FYP5M0IJX)	SENNOSIDES	8.6 mg

Inactive Ingredients

Ingredient Name	Strength
FD&C YELLOW NO. 6 (UNII: H77VEI93A8)	
GUAR GUM (UNII: E8911637KE)	
LECITHIN, SOYBEAN (UNII: 1D156QDM62)	
MAGNESIUM STEARATE (UNII: 70097M6I30)	
MICROCRYSTALLINE CELLULOSE (UNII: OP1R32D61U)	
POLYETHYLENE GLYCOL 4000 (UNII: 4R4HF16D95)	

POLYVINYL ALCOHOL, UNSPECIFIED (UNII: 532B59J990)	
TALC (UNII: 7SEV7J4R1U)	
SODIUM BENZOATE (UNII: OJ245FE5EU)	
TITANIUM DIOXIDE (UNII: 15FIX9V2JP)	
STARCH, CORN (UNII: O8232NY3SJ)	
D&C YELLOW NO. 10 ALUMINUM LAKE (UNII: CQ3XH3DET6)	
SILICON DIOXIDE (UNII: ETJ7Z6XBU4)	

Product Characteristics

Color	orange	Score	no score
Shape	ROUND	Size	9mm
Flavor		Imprint Code	SS
Contains			

Packaging

#	Item Code	Package Description	Marketing Start Date	Marketing End Date
1	NDC:10267-5609-5	1 in 1 CARTON	11/16/2020	
1		120 in 1 BOTTLE; Type 0: Not a Combination Product		
2	NDC:10267-5609-7	1 in 1 CARTON	11/17/2020	
2		60 in 1 BOTTLE; Type 0: Not a Combination Product		
3	NDC:10267-5609-6	1 in 1 CARTON	05/07/2021	
3		20 in 1 BOTTLE; Type 0: Not a Combination Product		
4	NDC:10267-5609-1	1 in 1 CARTON	11/04/2021	
4		10 in 1 BLISTER PACK; Type 0: Not a Combination Product		
5	NDC:10267-5609-4	1000 in 1 BOTTLE; Type 0: Not a Combination Product	08/25/2021	

Marketing Information

Marketing Category	Application Number or Monograph Citation	Marketing Start Date	Marketing End Date
Export only		11/16/2020	

Labeler - Contract Pharmacal Corp. (057795122)

Registrant - Contract Pharmacal Corp. (057795122)

Establishment

Name	Address	ID/FEI	Business Operations
------	---------	--------	---------------------

Contract Pharmacal Corp.		057795122	pack(10267-5609) , label(10267-5609)
--------------------------	--	-----------	--------------------------------------

Establishment

Name	Address	ID/FEI	Business Operations
Contract Pharmacal Corp.		078666313	label(10267-5609) , pack(10267-5609)

Establishment

Name	Address	ID/FEI	Business Operations
Contract Pharmacal Corp.		079157508	manufacture(10267-5609)

Establishment

Name	Address	ID/FEI	Business Operations
Contract Pharmacal Corp.		968334974	manufacture(10267-5609)

Establishment

Name	Address	ID/FEI	Business Operations
Contract Pharmacal Corp.		968335112	manufacture(10267-5609)

Revised: 3/2022

Contract Pharmacal Corp.