

EQUATE 8-SYMPATOM RELIEF- tetrahydrozoline hcl, zinc sulfate solution
KC Pharmaceuticals, Inc.

Equate 8-symptom Relief 15 mL MFR

8-Symptom Relief
8-Soulagement des symptômes



equate™
DIN 02448955

Warnings / Mises en garde
For use in the eye only / Pour usage ophtalmique seulement
Do not use • if you use a monoamine oxidase inhibitor (MAOI)
• if solution changes colour or becomes cloudy.
Ne pas utiliser • si vous prenez un inhibiteur de la monoamine-oxydase (IMAO) • si la solution change de couleur ou devient trouble.
Ask a doctor or pharmacist before use if you • have narrow angle glaucoma • are pregnant or breastfeeding.
Consultez un médecin ou un pharmacien avant l'utilisation si vous • avez un glaucome par fermeture de l'angle • êtes enceinte ou allaitez.
When using this product • pupils may become enlarged temporarily • to avoid contamination, do not touch tip of container to any surface • replace cap after using • overuse of this product may cause increased redness of the eye.
Lorsque vous utilisez ce produit • peut causer une dilatation temporaire des pupilles • pour éviter la contamination, évitez que l'embout vienne en contact avec une surface • remettre le bouchon après l'usage • l'usage excessif de ce produit peut intensifier la rougeur oculaire.
Stop use and ask a doctor if • you have headache, eye pain, changes in vision, redness or irritation of the eye • symptoms worsen or last longer than 3 days.
Cessez d'utiliser et consultez un médecin si • vous avez des maux de tête ou une douleur aux yeux, votre vision change ou la rougeur ou l'irritation des yeux persistent • les symptômes s'aggravent ou persistent plus de 3 jours.
Keep out of reach of children. If swallowed, call a poison control centre or get medical help right away.
Garder hors de portée des enfants. En cas d'ingestion, appeler un centre antipoison ou obtenir une assistance médicale immédiate. ▶

Directions / Mode d'emploi
Adults and children 12 years and over: Remove contact lenses before using. Squeeze 1 or 2 drops in the affected eye(s) up to 4 times a day or as directed by a doctor.
Adultes et enfants de 12 ans et plus : Retirez les lentilles de contact avant l'utilisation. Instillez 1 ou 2 gouttes dans l'œil ou les yeux touché(s), jusqu'à 4 fois par jour ou selon les directives d'un médecin.

Inactive ingredients / Ingrédients inactifs
Benzalkonium Chloride, Boric Acid, Disodium EDTA, Sodium Chloride, Sodium Citrate, Water
Acide borique, chlorure de benzalkonium, chlorure de sodium, citrate de sodium, eau, EDTA de disodium

Questions?
Call 1-800-268-4127 ext. 3
Composez le 1-800-268-4127, poste 3

8-Symptom Relief
8-Soulagement des symptômes

Sterile • stérile

Solution
For temporary relief of dry, red, itchy, gritty, watery, stinging, irritated or burning eyes
Pour le soulagement temporaire de la sécheresse, la rougeur, les démangeaisons, le larmoiement, la sensation de piqûre, d'irritation, de brûlure ou de poussière dans l'œil.

15 mL



Store between 15°C and 30°C. Do not use if safety seal around cap is missing or broken.
Conserver entre 15 °C et 30 °C. Ne pas utiliser si le sceau de sécurité autour du bouchon est brisé ou manquant.
Manufactured for / Fabriqué pour: Wal-Mart Canada Corp
Teva Canada Limited/Limitée
Toronto, Ontario M1B 2K9

Drug Facts / Info-médicament

Active ingredients (w/v)	Purposes
Tetrahydrozoline hydrochloride 0.05%	Redness reliever
Zinc sulphate 0.25%	Astringent
Ingredients actifs (p/v)	Utilités
Chlorhydrate de tétrahydrozoline à 0,05 %	Soulagement de la rougeur oculaire
Sulfate de zinc à 0,25 %	Astringent



6 28915 36437 8

LOT:
EXP:

EQUATE 8-SYMPATOM RELIEF

tetrahydrozoline hcl, zinc sulfate solution

Product Information

Product Type	HUMAN OTC DRUG	Item Code (Source)	NDC:55651-041
Route of Administration	OPHTHALMIC		

Active Ingredient/Active Moiety

Ingredient Name	Basis of Strength	Strength
TETRAHYDROZOLINE HYDROCHLORIDE (UNII: 0YZT43HS7D) (TETRAHYDROZOLINE - UNII:S9U025Y077)	TETRAHYDROZOLINE HYDROCHLORIDE	0.05 g in 100 mL
ZINC SULFATE (UNII: 89DS0H96TB) (ZINC CATION - UNII:13S1S8SF37)	ZINC CATION	0.25 g in 100 mL

Inactive Ingredients

Ingredient Name	Strength
BENZALKONIUM CHLORIDE (UNII: F5UM2KM3W7)	
WATER (UNII: 059QF0KO0R)	
EDETATE DISODIUM (UNII: 7FLD91C86K)	
SODIUM CHLORIDE (UNII: 451W47IQ8X)	
SODIUM CITRATE (UNII: 1Q73Q2JULR)	
BORIC ACID (UNII: R57ZHV85D4)	

Packaging

#	Item Code	Package Description	Marketing Start Date	Marketing End Date
1	NDC:55651-041-01	1 in 1 CARTON	03/23/2023	
1		15 mL in 1 BOTTLE, DROPPER; Type 0: Not a Combination Product		

Marketing Information

Marketing Category	Application Number or Monograph Citation	Marketing Start Date	Marketing End Date
Export only		03/23/2023	

Labeler - KC Pharmaceuticals, Inc. (174450460)

Establishment

Name	Address	ID/FEI	Business Operations
K.C. Pharmaceuticals, Inc.		174450460	manufacture(55651-041) , pack(55651-041) , label(55651-041)

Revised: 3/2023

KC Pharmaceuticals, Inc.