

PERSONNELLE ALLERGY EYE DROPS- tetrahydrozoline hcl, zinc sulfate solution
KC Pharmaceuticals, Inc.

Personnelle Allergy Eye Drops MFR 15 mL

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) • solution changes colour or becomes cloudy.
Ne pas utiliser • si • vous prenez un inhibiteur de la monoamine-oxydase (IMAO) • 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, éviter 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, si votre vision change ou que la rougeur ou l'irritation des yeux persistent • les symptômes s'aggravent ou persistent plus de 3 jours.
Keep out of the 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, 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 disodique

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

Personnelle

ALLERGY EYE DROPS

Tetrahydrozoline (0.05%) and Zinc Sulphate (0.25%)
 Ophthalmic Solution

GOUTTES OPHTALMIQUES CONTRE LES ALLERGIES

Solution ophtalmique de tétrahydrozoline (0,05 %) et de sulfate de zinc (0,25 %)

STERILE - STÉRILE

15 mL

DIN 02290596

CEDAC0051.LCA

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 : The Jean Coutu Group (PJC) Inc. Le Groupe Jean Coutu (PJC) inc. 245, Jean Coutu, Varennes, QC J3X 0E1 **QUESTIONS 1 866 595-5554 / jeancoutu.com**
 Teva Canada Limited / Limitée Toronto, ON M1B 2K9

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

0 55989 12008 9

LOT:
EXP:

PERSONNELLE ALLERGY EYE DROPS			
tetrahydrozoline hcl, zinc sulfate solution			
Product Information			
Product Type	HUMAN OTC DRUG	Item Code (Source)	NDC:55651-054
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:55651-054-01	1 in 1 CARTON	03/20/2023	
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		03/20/2023	

Labeler - KC Pharmaceuticals, Inc. (174450460)

Establishment

Name	Address	ID/FEI	Business Operations
K.C. Pharmaceuticals, Inc.		174450460	manufacture(55651-054) , pack(55651-054) , label(55651-054)

Revised: 3/2023

KC Pharmaceuticals, Inc.