

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

Rexall Allergy Eye Drops 15 mL MFR

Allergy Eye Drops
Gouttes ophtalmiques
contre les allergies

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 (MAO) • 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 évitez 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 , 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

361-30-172774301 Rev 00

DIN 02290596

RexallTM

Allergy Eye Drops
Gouttes ophtalmiques
contre les allergies

Temporarily relieves redness of the eye due to minor eye irritations. Helps clear away eye mucous build-up associated with both allergies and colds.

Soulagement temporaire de la rougeur de l'œil due à des irritations mineures. Aide à éliminer le mucus de la surface externe des yeux associé à la fois aux allergies et aux rhumes.

Tetrahydrozoline (0.05 %) and zinc sulphate (0.25 %) ophthalmic solution

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



sterile • stérile
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 : Rexall Pharmacy Group Ltd. Mississauga, Ontario L4Z 1R9 ©2017 www.Rexall.ca Teva Canada Limited / Limitée Toronto, Ontario M1B 2K9

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



CDN00051RBZ

LOT:
 EXP:

REXALL ALLERGY EYE DROPS

tetrahydrozoline hcl, zinc sulfate solution

Product Information

Product Type	HUMAN OTC DRUG	Item Code (Source)	NDC:55651-057
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:55651-057-01	1 in 1 CARTON	03/24/2023	
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		03/24/2023	

Labeler - KC Pharmaceuticals, Inc. (174450460)

Establishment

Name	Address	ID/FEI	Business Operations
K.C. Pharmaceuticals, Inc.		174450460	manufacture(55651-057) , pack(55651-057) , label(55651-057)

Revised: 3/2023

KC Pharmaceuticals, Inc.