

**OPTION PLUS ADVANCED RELIEF EYE DROPS- dextran 70, polyethylene glycol 400, povidone, tetrahydrozoline hydrochloride solution/ drops**  
**K.C. Pharmaceuticals, Inc.**

**Option Plus Advanced Relief Eye Drops (MFR - EXPORT to CANADA)**

**Option Plus Advanced Relief Eye Drops**

**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 (MAO) • 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, il faut 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 persiste • 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, appelez un centre antipoison ou obtenir une assistance médicale immédiate.

**Directions / Mode d'emploi**  
**Adults and children 6 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 6 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 Borate, Sodium Chloride, Water  
 Acide borique, borate de sodium, chlorure de benzalkonium, chlorure de sodium, eau, EDTA disodique

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

**Triple Action Formula**  
**ADVANCED RELIEF EYE DROPS**  
**Formule à triple action**  
**GOUTTES POUR LES YEUX SOULAGEMENT OPTIMAL**

Solution  
 • Temporarily relieves • redness of the eye due to minor eye irritations • burning and irritation due to dryness of the eyes.  
 • Soulagement temporaire • de la rougeur de l'œil due à des irritations mineures • de la sensation de brûlure et de l'irritation causées par la sécheresse de l'œil.

**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 : McKesson Canada Corporation, 4705 Dobrin, Montréal, Québec, H4R 2P7 Teva Canada Limited / Limitée Toronto, Ontario M1B 2K9

Active Ingredients (w/w)	Purposes	Utilités
Dextran 70 0.1%	Lubricant eye drop	Redness reliever
Povidone 1%		
Polyethylene glycol 400 1%	Tetrahydrozoline hydrochloride 0.05%	Gouttes ophtalmiques lubrifiantes
Tetrahydrozoline hydrochloride 0.05%		
Dextran 70 0.1%	Povidone 1%	Soulagement de la rougeur oculaire
Povidone 1%		
Polyethylene glycol 400 1%	Chlorhydrate de tétrahydrozoline à 0.05 %	
Chlorhydrate de tétrahydrozoline à 0.05 %		

**Drug Facts / Info-médicament**

**Active Ingredients (w/w)**  
 Dextran 70 0.1%, Povidone 1%, Polyethylene glycol 400 1%, Tetrahydrozoline hydrochloride 0.05%

**Ingrédients actifs (p/v)**  
 Dextran 70 à 0.1 %, Povidone à 1 %, Polyéthylène glycol 400 à 1 %, Chlorhydrate de tétrahydrozoline à 0.05 %

**Purposes**  
 Lubricant eye drop  
 Redness reliever

**Utilités**  
 Gouttes ophtalmiques lubrifiantes  
 Soulagement de la rougeur oculaire

**TM** trademark of Pharmessor Group Corporation, MC marque de commerce de Corporation Groupe Pharmessor  
 TM used under license, MC utilisée sous licence  
 361-30-184601401 Rev 01

DIN 02344319 Sterile / Stérile 15mL

7 71290 02168 5 CEDAR00510PZ

LOT:  
 EXP:

**OPTION PLUS ADVANCED RELIEF EYE DROPS**

dextran 70, polyethylene glycol 400, povidone, tetrahydrozoline hydrochloride solution/ drops

Product Information				
Product Type	HUMAN OTC DRUG	Item Code (Source)	NDC:55651-007	
Route of Administration	OPHTHALMIC			
Active Ingredient/Active Moiety				
Ingredient Name	Basis of Strength	Strength		
DEXTRAN 70 (UNII: 7SA290YK68) (DEXTRAN 70 - UNII:7SA290YK68)	DEXTRAN 70	0.1 g in 100 mL		
POLYETHYLENE GLYCOL 400 (UNII: B697894SGQ) (POLYETHYLENE GLYCOL 400 - UNII:B697894SGQ)	POLYETHYLENE GLYCOL 400	1 g in 100 mL		
POVIDONE (UNII: FZ989GH94E) (POVIDONE - UNII:FZ989GH94E)	POVIDONE	1 g in 100 mL		
TETRAHYDROZOLINE HYDROCHLORIDE (UNII: OYZT43HS7D) (TETRAHYDROZOLINE - UNII:S9U025Y077)	TETRAHYDROZOLINE HYDROCHLORIDE	0.05 g in 100 mL		
Inactive Ingredients				
Ingredient Name	Strength			
BENZALKONIUM CHLORIDE (UNII: F5UM2KM3W7)				
BORIC ACID (UNII: R57ZHV85D4)				
EDETATE DISODIUM (UNII: 7FLD91C86K)				
WATER (UNII: 059QF0KO0R)				
SODIUM BORATE (UNII: 91MBZ8H3QO)				
SODIUM CHLORIDE (UNII: 451W47IQ8X)				
Packaging				
#	Item Code	Package Description	Marketing Start Date	Marketing End Date
1	NDC:55651-007-01	1 in 1 BOX	03/19/2023	
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		03/19/2023		

**Labeler** - K.C. Pharmaceuticals, Inc. (174450460)

## Establishment

Name	Address	ID/FEI	Business Operations
KC Pharmaceuticals, Inc		174450460	manufacture(55651-007) , label(55651-007) , pack(55651-007)

