

BIOMEDIC ARTIFICIAL TEARS- glycerin, hypromellose liquid KC Pharmaceuticals, Inc.

Biomedic Artificial Tears 15mL (MFR - EXPORT)

Warnings / Mises en garde

For use in the eye only / Pour usage ophtalmique seulement

Do not use if the solution changes colour or becomes cloudy.
Ne pas utiliser si la solution change de couleur ou devient trouble.

Ask a doctor or pharmacist before use if you are pregnant or breast feeding.

Consultez un médecin ou un pharmacien avant l'utilisation si vous êtes enceinte ou allaitez.

When using this product • to avoid contamination, do not touch tip of container to any surface • replace cap after using.

Lorsque vous utilisez ce produit • pour évitez la contamination, évitez que l'embout vienne en contact avec une surface • remettre le bouchon après l'usage.

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 6 years and over: Remove contact lenses before using. Squeeze 1 or 2 drops in the affected eye(s) as needed. /

Adultes et enfants de 6 ans et plus : Retirez les lentilles de contact avant l'utilisation. Appliquez 1 ou 2 gouttes dans l'œil ou les yeux atteints, au besoin.

Inactive Ingredients / Ingrédients inactifs

Benzalkonium Chloride, Dextrose, Edetate Disodium, Polyethylene Glycol, Potassium Chloride, Sodium Bicarbonate, Sodium Chloride, Sodium Citrate, Sodium Phosphate Dibasic, Sodium Phosphate Monobasic, Water / Bicarbonate de sodium, chlorure de benzalkonium, chlorure de potassium, chlorure de sodium, citrate de sodium, dextrose, eau, édétate disodique, phosphate de sodium dibasique, phosphate de sodium monobasique, polyéthylène glycol

Questions?

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

361-30-167961501 Rev 00



Larmes artificielles

Gouttes ophtalmiques lubrifiantes

Artificial Tears

Lubricating Eye Drops

Solution

Stérile • Sterile

Soulagement temporaire de la sensation de brûlure et de l'irritation causées par la sécheresse de l'œil
Protège l'œil contre de nouvelles irritations.

Temporary relief of burning and irritation due to dryness of the eyes
Protects eye from further irritation

15 mL

DIN 02354535

Store between 15°C and 30°C. Do not use if safety seal around cap is missing or broken. Child Resistant Cap. /

Conserver entre 15 °C et 30 °C. Ne pas utiliser si le sceau de sécurité autour du bouchon est brisé ou manquant. Bouchon à l'épreuve des enfants.

Fabriqué pour / Manufactured for: FAMILIPRIX INC.

Québec, QC, G2C 2C5
1 844 704-8040

Par / By: Teva Canada Limited / Limitée, Toronto, ON, M1B 2K9

Drug Facts / Info-médicament	
Active ingredients (w/v) Glycerin 0.2% Hypromellose 0.2%	Purpose Lubricant eye drop
Ingredients actifs (p/v) Glycérine à 0,2 % Hypromellose à 0,2 %	Utilité Goutte oculaire lubrifiante



0 63848 90198 4

CECL T00518M1

LOT:
EXP:

BIOMEDIC ARTIFICIAL TEARS

glycerin, hypromellose liquid

Product Information

Product Type	HUMAN OTC DRUG	Item Code (Source)	NDC:55651-031
Route of Administration	OPHTHALMIC		

Active Ingredient/Active Moiety

Ingredient Name	Basis of Strength	Strength
GLYCERIN (UNII: PDC6A3C0OX) (GLYCERIN - UNII:PDC6A3C0OX)	GLYCERIN	0.2 g in 100 mL
HYPROMELLOSE, UNSPECIFIED (UNII: 3NXW29V3WO) (HYPROMELLOSE, UNSPECIFIED - UNII:3NXW29V3WO)	HYPROMELLOSE, UNSPECIFIED	0.2 g in 100 mL

Inactive Ingredients

Ingredient Name	Strength
POLYETHYLENE GLYCOL, UNSPECIFIED (UNII: 3WJQ0SDW1A)	
BENZALKONIUM CHLORIDE (UNII: F5UM2KM3W7)	
DEXTROSE (UNII: IY9XDZ35W2)	
EDETATE DISODIUM (UNII: 7FLD91C86K)	
POTASSIUM CHLORIDE (UNII: 660YQ98I10)	
WATER (UNII: 059QF0KO0R)	
SODIUM BICARBONATE (UNII: 8MDF5V39QO)	
SODIUM CHLORIDE (UNII: 451W47IQ8X)	
SODIUM CITRATE (UNII: 1Q73Q2JULR)	
SODIUM PHOSPHATE, DIBASIC (UNII: GR686LBA74)	
SODIUM PHOSPHATE, MONOBASIC (UNII: 3980JH2SW)	

Packaging

#	Item Code	Package Description	Marketing Start Date	Marketing End Date
1	NDC:55651-031-01	1 in 1 CARTON	04/30/2019	
1		15 mL in 1 BOTTLE, PLASTIC; Type 0: Not a Combination Product		

Marketing Information

Marketing Category	Application Number or Monograph Citation	Marketing Start Date	Marketing End Date
Export only		04/30/2019	

Labeler - KC Pharmaceuticals, Inc. (174450460)

Establishment

Name	Address	ID/FEI	Business Operations
KC Pharmaceuticals, Inc.		174450460	manufacture(55651-031) , pack(55651-031) , label(55651-031)

Revised: 3/2023

KC Pharmaceuticals, Inc.