

REXALL ARTIFICIAL TEARS- glycerin, hypromellose solution/ drops KC Pharmaceuticals, Inc.

Rexall Artificial Tears (MFR - EXPORT)

Rexall Artificial Tears

Artificial Tears
Larmes artificielles

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. Appliquer 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

DIN 02354535

RexallTM

Artificial Tears
Lubricating Eye Drops
Larmes artificielles
Gouttes ophtalmiques lubrifiantes

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



sterile solution
solution stérile
15 mL

Store between 15°C and 30°C. Do not use if safety seal around cap is missing or broken. Child Resistant Cap.
Conservé 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.
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	Purpose	Utilité
Active Ingredients (w/v) Glycerin 0.2% Hypromellose 0.2%	Lubricant eye drop	
Ingredients actifs (p/v) Glycérine à 0,2 % Hypromellose à 0,2 %		Goutte oculaire lubrifiante



7 71058 10161 1

LOT:
EXP:

CEDL70051RBZ

REXALL ARTIFICIAL TEARS

glycerin, hypromellose solution/ drops

Product Information

Product Type	HUMAN OTC DRUG	Item Code (Source)	NDC:55651-027
Route of Administration	OPHTHALMIC		

Active Ingredient/Active Moiety

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

Inactive Ingredients

Ingredient Name	Strength
BENZALKONIUM CHLORIDE (UNII: F5UM2KM3W7)	
WATER (UNII: 059QF0K00R)	
EDETATE DISODIUM (UNII: 7FLD91C86K)	
SODIUM CHLORIDE (UNII: 451W47IQ8X)	
SODIUM CITRATE (UNII: 1Q73Q2JULR)	
DEXTROSE (UNII: IY9XDZ35W2)	
POLYETHYLENE GLYCOL, UNSPECIFIED (UNII: 3WJQ0SDW1A)	
POTASSIUM CHLORIDE (UNII: 660YQ98I10)	
SODIUM BICARBONATE (UNII: 8MDF5V39QO)	
SODIUM PHOSPHATE, DIBASIC (UNII: GR686LBA74)	
SODIUM PHOSPHATE, MONOBASIC (UNII: 3980JIH2SW)	

Packaging

#	Item Code	Package Description	Marketing Start Date	Marketing End Date
1	NDC:55651-027-01	1 in 1 BOX	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(55651-027) , pack(55651-027) , label(55651-027)

