

**DIPHENHYDRAMINE HYDROCHLORIDE- diphenhydramine
hydrochloride capsule, liquid filled
Contract Pharmacal Corp.**

5218- Export

Prestige Lable

Other information / Autres renseignements
Store between 15 & 30°C / Conserver entre 15 et 30 °C.

Inactive ingredients / Ingrédients inactifs edible white ink, FD&C blue #1, gelatin, glycerin, polyethylene glycol, purified water, sorbitol sorbitan / l'encore comestible blanc, pigment laque AB&C bleu no.1, gélatine, glycérine, polyéthylène glycol, eau purifiée, sorbitol, sorbitan

Questions? 1-800-465-8811 www.nytol.ca

Extra Strength / Ultra-fort

50 mg Diphenhydramine Hydrochloride Capsules USP
Capsules de chlorhydrate de diphenhydramine 50 mg USP

Nytol[®] MD

QUICKGELS[®]
GÉLULES-RAPIDES^{MC}



16 Soft Gels
16 gélules molles

Helps to reduce difficulty falling asleep
Aide à réduire la difficulté à s'endormir
Relieves occasional sleeplessness
Soulagement de l'insomnie occasionnelle
DIN 02237169

Mfd. for / pour: Medtech Products Inc., Tarrytown, NY 10591 USA / E.-U., Dist. by / par: Advantage Solutions Inc., Mississauga, ON L5W 0B3. © 2023 Trade dress is owned by / les présentations commerciales appartiennent à Medtech Products Inc. All rights reserved / tous les droits sont réservés. Made in Canada / Fabriqué au Canada NTCA004102

Drug Facts / Information sur le médicament

Active ingredient / Ingrédient actif
Diphenhydramine Hydrochloride 50 mg
Chlorhydrate de diphenhydramine 50 mg

Purpose/Objet
Nighttime sleep aid
Somnifère

Warnings / Mises en garde

Do not use ■ if you are elderly, as this drug may cause excitation rather than sedation ■ with any other product containing diphenhydramine, even one used on skin ■ in children under 12 years of age
Ne pas utiliser ■ si vous êtes âgé, car ce médicament peut causer de l'excitation plutôt qu'une sédation ■ avec tout autre produit contenant de la diphenhydramine, même un produit pour usage cutané ■ chez les enfants de moins de 12 ans
Ask a doctor or pharmacist before use if you ■ have ■ a breathing problem such as emphysema or chronic bronchitis, ■ glaucoma ■ difficulty urinating ■ take sedatives or tranquilizers ■ are pregnant or breast-feeding
Consultez un médecin ou un pharmacien avant l'utilisation si vous ■ en présence ■ d'un problème respiratoire tel que l'emphysème ou la bronchite chronique ■ de glaucome ■ d'une difficulté à uriner ■ si vous prenez des sédatifs ou des tranquillisants ■ si vous êtes enceinte ou allaitez
When using this product avoid drinking alcohol
Lorsque vous utilisez ce produit évitez de consommer des boissons alcoolisées

Stop use and ask a doctor if sleeplessness continues for more than 2 weeks. Sleeplessness may be a symptom of a serious underlying medical illness. / **Cessez d'utiliser ce produit et consultez un médecin si l'insomnie dure plus de deux semaines.** L'insomnie pourrait être un symptôme d'une maladie sous-jacente grave.

Keep out of reach of children. In case of overdose, call a poison control centre or get medical help right away. / **Gardez hors de portée des enfants.** En cas de surdose, appelez un centre antipoison ou obtenez une assistance médicale immédiate.

Directions / Mode d'emploi
Adults and children 12 years and over: ■ take 1 capsule at bedtime if needed, or as directed by a doctor ■ if you feel drowsy in the morning, consult a doctor or pharmacist, as you may require a lower dosage (25 mg). ■ Do not take more than directed.
Adults et enfants de 12 ans et plus : ■ Prendre 1 capsule au coucher au besoin, ou selon les directives du médecin ■ si vous ressentez de la somnolence le matin, consultez un médecin ou un pharmacien car vous pourriez avoir besoin d'une dose plus faible (25 mg) ■ ne pas dépasser la dose recommandée



SECURITY FEATURE: This product is protected in a sealed blister. Do not use if blister or printed foil is broken.
POUR VOTRE SÉCURITÉ : Produit en plaquettes alvéolées. Ne pas utiliser si la plaquette alvéolée ou la pellicule en aluminium imprimé est brisé.

LOT:

EXP:

R52012

Extra Strength / Ultra-fort

Nytol[®]

QUICKGELS[®]
GÉLULES-RAPIDES^{MC}

DIPHENHYDRAMINE HYDROCHLORIDE

diphenhydramine hydrochloride capsule, liquid filled

Product Information

Product Type

HUMAN OTC DRUG

Item Code (Source)

NDC:10267-5218

Route of Administration

ORAL

Active Ingredient/Active Moiety

Ingredient Name	Basis of Strength	Strength
DIPHENHYDRAMINE HYDROCHLORIDE (UNII: TC2D6JAD40) (DIPHENHYDRAMINE - UNII:8GTS82S83M)	DIPHENHYDRAMINE HYDROCHLORIDE	50 mg

Inactive Ingredients

Ingredient Name	Strength
SORBITOL (UNII: 506T60A25R)	
GELATIN (UNII: 2G86QN327L)	
GLYCERIN (UNII: PDC6A3C0OX)	
WATER (UNII: 059QF0KO0R)	
FD&C BLUE NO. 1 (UNII: H3R47K3TBD)	
POLYETHYLENE GLYCOL 400 (UNII: B697894SGQ)	
SORBITAN (UNII: 6O92ICV9RU)	

Product Characteristics

Color	blue	Score	no score
Shape	OVAL	Size	6mm
Flavor		Imprint Code	N
Contains			

Packaging

#	Item Code	Package Description	Marketing Start Date	Marketing End Date
1	NDC:10267-5218-9	2 in 1 CARTON	01/11/2017	
1		8 in 1 BLISTER PACK; Type 0: Not a Combination Product		

Marketing Information

Marketing Category	Application Number or Monograph Citation	Marketing Start Date	Marketing End Date
Export only		01/11/2017	

Labeler - Contract Pharmacal Corp. (057795122)

Revised: 5/2024

Contract Pharmacal Corp.