

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

Equate Advanced Relief Eye Drops (CANADA EXPORT)

Equate Advanced Relief Eye Drops

Advanced Relief Eye Drops
Gouttes pour les yeux
soulagement optimal



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 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) 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



DIN 02344319

Triple Action Formula
Advanced Relief Eye Drops

Formule à triple action
Gouttes pour les yeux
soulagement optimal

Sterile • stérile

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.

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: Wal-Mart Canada Corp
 Teva Canada Limited/Limitée Toronto, Ontario M1B 2K9

Drug Facts / Info-médicament	Purposes
Active ingredients (w/w) Dextran 70 0.1%, Povidone 1% Polyethylene glycol 400 1% Tetrahydrozoline hydrochloride 0.05%	Lubricant eye drop Redness reliever
Ingrédients actifs (p/v) Dextran 70 à 0.1 %, Povidone à 1 % Polyéthylène glycol 400 à 1 % Chlorhydrate de tétrahydrozoline à 0.05 %	Gouttes ophtalmiques lubrifiantes Soulagement de la rougeur oculaire

361-30-158211801 Rev 00



1 83164 00022 9

LOT:
 EXP:

EQUATE 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:55651-000
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: 0YZT43HS7D) (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:55651-000-01	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(55651-000) , label(55651-000) , pack(55651-000)

