

**ODORONO ANTIPERSPIRANT AND DEODORANT ROLL-ON POWDER- aluminum
chlorohydrate liquid
Omega & Delta Co**

Disclaimer: Most OTC drugs are not reviewed and approved by FDA, however they may be marketed if they comply with applicable regulations and policies. FDA has not evaluated whether this product complies.

Odorono Antiperspirant Deodorant Roll-on Powder

24 HORAS DE PROTECCIÓN !Odorono, Sí Responde!

USO: Reduce la humedad en las axilas. **PRECAUCIONES:** Solo para uso externo. No usar sobre piel irritada o lastimada. Detenga su uso si presenta irritación o alguna molestia. Mantengase fuera del alcance de los niños. Si se ingiere buscar ayuda médica. **INSTRUCCIONES DE USO:** Aplique únicamente en las axilas. **INGREDIENTE ACTIVO:** Clorohidrato de aluminio **OTROS INGREDIENTES:** Agua, PPG-15 estearil éter, Estearret-2, Estearret-21, Fragancia, EDTA disódico, BHT, Triclosán. **IMPORTADO Y DISTRIBUIDO POR:** El Salvador - Dizac S.A. de C.V., Registro No. 1EC94191208 **Panamá** - Medimex S.A., Registro No. 64611 **Nicaragua** - Contesa S.A., Registro No. **México** - Grupo Agroindustrial San Miguel, Candido Aviles #37 Col. Lomas de Memetla Distrito Federal, C.P. 05330 R.F.C. GAS960629976.

Drug Facts

Active Ingredients

Aluminum Chlorohydrate 20%

Purpose

Antiperspirant

Use: Reduces underarm wetness

Warnings: For external use only

Do not use on broken skin

Stop use if rash or irritation occurs

Ask a doctor before use if you have kidney disease

Keep out of reach of children. If swallowed, get medical help or contact a Poison Control Center.

Directions: Apply evenly to underarms only

Inactive Ingredients: Water, PPG-15 Stearyl Ether, Steareth-2, Steareth-21, Fragrance, Disodium EDTA, BHT, Triclosan

Hecho en Puerto Rico por:

Omega & Delta Co., Inc.

P.O. Box 1831, Carolina, P.R. 00984

Odorono®

Antitranspirante Y Desodorante



Powder Fresh

Cont. Net. 2.5 fl oz / 74 ml

24 HORAS DE PROTECCIÓN ¡Odorono, Sí Responde!
USO: Reduce la humedad en las axilas. PRECAUCIONES: Solo para uso externo. No usar sobre piel irritada o lastimada. Detenga su uso si presenta irritación o alguna molestia. Manténgase fuera del alcance de los niños. Si se ingiere buscar ayuda médica. INSTRUCCIONES DE USO: Aplique únicamente en las axilas. INGREDIENTE ACTIVO: Clorhidrato de aluminio. OTROS INGREDIENTES: Agua, PPG-15 estearil éter, Estearat-2, Estearat-21, Fragancia, EDTA disódico, BHT, Triclosán. IMPORTADO Y DISTRIBUIDO POR: El Salvador - Dizac S.A. de C.V., Registro No. 1EC94191208 Panamá - Medimex S.A., Registro No. 64611 Nicaragua - Contesa S.A., Registro No. México - Grupo Agroindustrial San Miguel, Candido Aviles #37 Col.Lomas de Memetla Distrito Federal, C.R. 05330 R.F.C. GAS960629976.

Drug Facts

Active Ingredient	Purpose
Aluminum Chlorohydrate 20%	Antiperspirant

Use: Reduces underarm wetness.

Warnings: For external use only.

Do not use on broken skin.

Stop use if rash or irritation occurs.

Ask a doctor before use if you have kidney disease.

Keep out of reach of children. If swallowed, get medical help or contact a Poison Control.

Directions: Apply evenly to underarms only.

Inactive Ingredients: Water, PPG-15 Stearyl Ether, Steareth-2, Steareth-21, Fragrance, Disodium EDTA, BHT.

Hecho en Puerto Rico por:
Omega & Delta Co., Inc.
P.O. Box 1831, Carolina, P.R. 00984



ODORONO ANTIPERSPIRANT AND DEODORANT ROLL-ON POWDER

aluminum chlorohydrate liquid

Product Information

Product Type	HUMAN OTC DRUG	Item Code (Source)	NDC:51048-202
Route of Administration	TOPICAL		

Active Ingredient/Active Moiety

Ingredient Name	Basis of Strength	Strength
ALUMINUM CHLOROHYDRATE (UNII: HPN8MZW13M) (ALUMINUM CHLOROHYDRATE - UNII:HPN8MZW13M)	ALUMINUM CHLOROHYDRATE	20 g in 100 mL

Inactive Ingredients

Ingredient Name	Strength
WATER (UNII: 059QF0KO0R)	
PPG-15 STEARYL ETHER (UNII: 1II18XLS1L)	
STEARETH-2 (UNII: V56DFE46J5)	
STEARETH-21 (UNII: 53J3F32P58)	

EDETATE DISODIUM (UNII: 7FLD91C86K)				
BUTYLATED HYDROXYTOLUENE (UNII: 1P9D0Z171K)				
TRICLOSAN (UNII: 4NM5039Y5X)				
Packaging				
#	Item Code	Package Description	Marketing Start Date	Marketing End Date
1	NDC:51048-202-25	74 mL in 1 BOTTLE, WITH APPLICATOR; Type 0: Not a Combination Product	05/08/2006	
Marketing Information				
Marketing Category		Application Number or Monograph Citation	Marketing Start Date	Marketing End Date
OTC monograph final		part350	05/08/2006	

Labeler - Omega & Delta Co (090317793)

Establishment			
Name	Address	ID/FEI	Business Operations
Omega & Delta Co		090317793	manufacture(51048-202)

Revised: 11/2020

Omega & Delta Co