



**FDA ADVISORY**  
No. 2020-1263-A

JUN 26 2020

**PARA** : SA LAHAT NG HEALTHCARE PROFESSIONALS AT SA PUBLIKO

**PAKSA** : Babala sa Publiko Tungkol sa Pagbili at Paggamit ng mga Hindi Rehistradong Gamot na:

1. VJ's Aciete De Manzanilla 50mL
2. VJ's Aciete De Manzanilla 25mL
3. VJ' Bkc Chloride 25mL
4. Benzalkonium Chloride (Tincture 100% Solution)
5. Aciete de Manzanilla 25mL
6. Salicylic Acid Solution 10% 25mL
7. Cherry Pure Mineral Oil 25mL

Pinapayuhan ng Food and Drug Administration (FDA) ang publiko laban sa pagbili at paggamit ng mga hindi rehistradong gamot na:



Larawan 1. Hindi rehistradong gamot





**VJ's ACIETE DE MANZANILLA 25mL**  
by: LOUIS REPACKING – Navotas, Metro, Mla.

Larawan 2. Hindi rehistradong gamot



**VJ's BKC CHLORIDE 25mL**  
by: LOUIS REPACKING – Navotas, Metro, Mla.

Larawan 3. Hindi rehistradong gamot



**BENZALKONIUM CHLORIDE TINCTURE 100%  
SOLUTION 25mL**  
Repack by: JLG INDUSTRIES – Cebu City

Larawan 4. Hindi rehistradong gamot



**ACIETE de MANZANILLA 25mL**  
Repacked by: JLG INDUSTRIES – Cebu City

Larawan 5. Hindi rehistradong gamot



**SALICYLIC ACID SOLUTION 10% 25mL**  
Repacked by: **JLG INDUSTRIES – Cebu City**

Larawan 6. Hindi rehistradong gamot



**Cherry PURE Mineral Oil 25mL**  
Repacked by: **JLG INDUSTRIES – Cebu City**

Larawan 7. Hindi rehistradong gamot

Napatunayan sa pamamagitan ng isinagawang *Post-Marketing Surveillance* (PMS) ng FDA na ang mga nasabing gamot ay hindi dumaan sa proseso ng rehistrasyon ng Ahensya at hindi nabigyan ng kaukulang awtorisasyon tulad ng *Certificate of Product Registration* (CPR). Dahil dito, hindi masisiguro ng Ahensya ang kalidad, kaligtasan at bisa nito. Samakatuwid, ang paggamit ng nasabing mga ilegal na produkto ay maaaring magdulot ng panganib sa kalusugan.

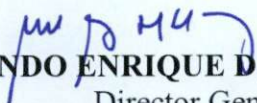
Alinsunod sa *Republic Act No. 9711*, o ang *Food and Drug Administration Act of 2009*, ang paggawa, pag-angat, pagbenta, pamamahagi, paglipat, promosyon, pagpapatalastas o *sponsorship* ng produktong pangkalusugan nang walang kaukulang awtorisasyon mula sa FDA ay ipinagbabawal.

Ang lahat ng establisyamento at/o entidad ay binabalaang huwag mamahagi ng nasabing mga ilegal na produkto hanggang sa ito ay mabigyan ng kaukulang awtorisasyon. Karampatang parusa ay mahigpit na ipatutupad sa mga lalabag.

Hinihiling sa lahat ng *Local Government Units* (LGUs) at *Law Enforcement Agencies* (LEAs) na tiyaking ang mga produktong ito ay hindi maibebenta o magagamit sa kanilang mga nasasakupan.

Para sa karagdagang impormasyon at katanungan, maaaring mag-*email* sa [info@fda.gov.ph](mailto:info@fda.gov.ph). Upang mag-*report* ng patuloy na pagtitinda o pangangalakal ng mga hindi rehistradong gamot, mag-*email* sa [ereport@fda.gov.ph](mailto:ereport@fda.gov.ph). Maaari ring tumawag sa *Center for Drug Regulation and Research* (CDRR) sa numerong **(02) 8809-5596**. Para sa mga hinihinalang hindi kanais-nais na reaksyon sa gamot, i-*report* agad sa FDA gamit ang *link* na ito: <https://primaryreporting.who-umc.org/Reporting/Reporter?OrganizationID=PH> at kumpletuhin ang mga kinakailangang impormasyon.

Ang lahat ay hinihikayat na palaganapin ang mga nakasaad na impormasyon.

  
ROLANDO ENRIQUE D. DOMINGO, MD  
Director General

DTN:   
20200207153747