



FDA ADVISORY

No. 2020-1958-A

28 OCT 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:

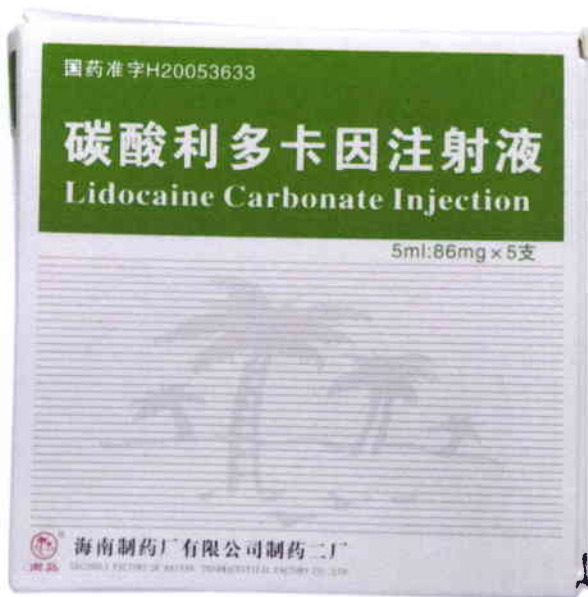
1. **Botulinum Toxin Type A 100 Units/1Vial (Primary Packaging)**
Daewoong Botulinum Toxin Type A Nabota® Inj. Purified Neurotoxin Complex 100 Units/1 Vial (Secondary Packaging)
2. **Lidocaine Carbonate Injection 5ml:86mg**
3. **Levocarnitine For Injection 1.0 g (Sample no.1)**
4. **Triamcinolone Acetonide Acetate Injection 5ml:50mg (Sample no.2)**
5. **[Label in foreign language] 0.3ml 1ml: 5mg ampoule (Sample no.3)**

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





Lidocaine Carbonate Injection 5ml:86mg
by: Secondly Factory of Hainan Pharmaceutical Factory Co., Ltd.

Larawan 2. Hindi rehistradong gamot



Levocarnitine For Injection 1.0 g (Sample no.1)

Larawan 3. Hindi rehistradong gamot



Triamcinolone Acetonide Acetate Injection 5ml: 50mg (Sample no.2)
 by Zhejiang Xianju Pharmaceutical Co., Ltd.

Larawan 4. Hindi rehistradong gamot



[Label in foreign language] 0.3ml 1ml: 5mg ampoule (Sample no.3)

Larawan 5. 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-angkat, 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. Upang mag-*report* ng patuloy na pagtitinda o pangangalakal ng mga hindi rehistradong gamot, mag-*email* sa 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://primary-reporting.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: 
20201020122649