



Republic of the Philippines  
Department of Health  
**FOOD AND DRUG ADMINISTRATION**



07 JUN 2021

**FDA ADVISORY**  
No. 2021-1227-A

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

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

1. OTC SINOPHARM Vitamin A and D Capsules [Label in foreign language]
2. Zhongsheng Pharma Fufang Xueshuantong Jiaonang
3. OTC TENG YAO® Fuyang Keli
4. Fufang Shiwei Jiaonang 24's
5. Boehringer Ingelheim Atrovent® 2ml:500µg [Label in foreign language]

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

**OTC SINOPHARM Vitamin A and D Capsules** [Label in foreign language]  
by: Sinopharm Xingsha Pharmaceuticals (Xiamen) Co., Ltd.

Larawan 1. Hindi rehistradong gamot



 众生  
**复方血栓通胶囊**  
**FUFANG XUESHUANTONG JIAONANG**

  
 30粒

 众生药业 | 广东众生药业股份有限公司  
 Zhongsheng Pharma | Guangdong Zhongsheng Pharmaceutical Co., Ltd.



**Zhongsheng Pharma Fufang Xueshuantong Jiaonang,**  
 by: Guangdong Zhongsheng Pharmaceutical Co., Ltd.

Larawan 2. Hindi rehistradong gamot

 腾药  
**肤痒颗粒**  
 FU YANG KE LI  
 请仔细阅读说明书并按说明使用或在药师指导下购买和使用

国药准字Z53020327 OTC

【功能主治】  
 祛风活血，除湿止痒。  
 用于皮肤瘙痒病，  
 荨麻疹。

9克/袋×6袋/盒  
 云南腾药制药股份有限公司



**OTC TENG YAO® Fuyang Keli**

Larawan 3. Hindi rehistradong gamot

批准文号：国药准字 Z20060290

# 复方石韦胶囊

FUFANG SHIWEI JIAONANG

**【功能主治】**  
 清热燥湿，利尿通淋。用于小便不利，尿频，尿急，尿痛，  
 下肢浮肿等症；也可用于急性慢性肾小球肾炎，肾盂肾炎，  
 膀胱炎，尿道炎，见有上述症状者。

贵阳济仁堂药业有限公司

24 粒



Fufang Shiwei Jiaonang 24's

Larawan 4. Hindi rehistradong gamot

爱全乐®

吸入用异丙托溴铵溶液

2ml:500µg

10支/盒

 **Boehringer Ingelheim**  
 勃林格殷格翰



**Boehringer Ingelheim Atrovent® 2ml:500µg [Label in foreign language]**  
 by: Boehringer Ingelheim

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](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:



20210517075016