



Republic of the Philippines
Department of Health
FOOD AND DRUG ADMINISTRATION



16 JUN 2021

FDA ADVISORY
No. 2021-1399-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. Neomycin Fluocinonide (NSF Cream) 20g
2. OTC AUP® Piyan Ping® Compound Dexamethasone Acetate Cream 20g

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

NEOMYCIN FLUOCINONIDE 20g

NSF CREAM
Antibacterial
FOR EXTERNAL USE ONLY

Manufactured by:
广州白云山制药股份有限公司
白云山何济公制药厂
Guangzhou Baiyunshan Pharmaceutical Co., Ltd.
Baiyunshan He Ji Gong Pharmaceutical Factory
52 Xiaogang Dama Road, Xinshi, Guangzhou, China
Importer/Distributor:
Tekson Marketing
940 Benavidez Street Binondo, Manila, Philippines

Formulation:
Each tube contain:
Neomycin (as Sulfate) 0.07g
Fluocinonide 0.005g

Store at temperature not exceeding 30 C.
Keep Out of Reach of Children.
For more information see package insert.
Caution:
Foods, Drugs, Devices and Cosmetics Act
prohibits dispensing without prescription.

DR #: XY38590
Batch #: CC001
Mfg. Date: 2018.01.14

6 906115 236805

NEOMYCIN FLUOCINONIDE 20g

NSF CREAM
Antibacterial

Formulation:
Each tube contain:
Neomycin (as Sulfate) 0.07g
Fluocinonide 0.005g

Indications:
The cream is indicated for allergic dermatitis, subacute chronic eczema, scrotum eczema, scrotitis, or scrotitis vulvae, etc.

Neomycin Fluocinonide (NSF Cream) 20g
Manufacturer: Guangzhou Baiyunshan Pharmaceutical Co., Ltd. Baiyunshan He Ji Gong Pharmaceutical Factory - 52 Xiaogang Dama Road, Xinshi, Guangzhou, China
Wholesaler/Importer: Tekson Marketing - 940 Benavidez Street Binondo, Manila, Philippines

Larawan 1. Hindi rehistradong gamot





Larawan 2. Hindi rehistradong gamot

Napatunayan sa pamamagitan ng isinagawang *Post-Marketing Surveillance* (PMS) ng FDA na ang mga nasabing gamot ay hindi dumaaan 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 iligal 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 iligal 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: 
20210610095758