



13 SEP 2021

**FDA ADVISORY**

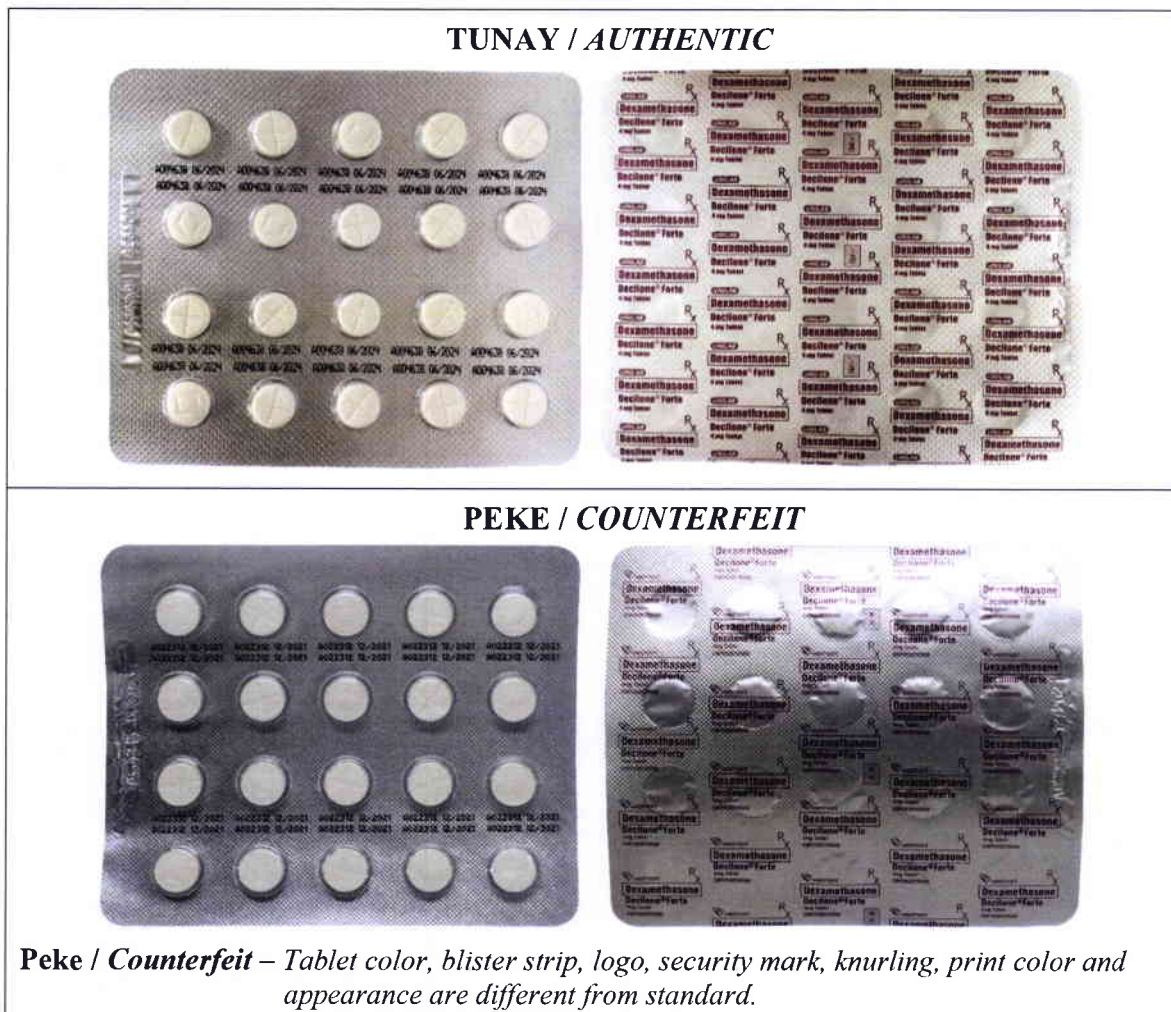
No. 2021-2292-A

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

**PAKSA : Babala sa Publiko tungkol sa Paggamit ng mga sumusunod na Pekeng Gamot:**

1. Dexamethasone (Decilone® Forte) 4 mg Tablet
2. Phenylephrine HCl / Chlorphenamine Maleate / Paracetamol (Bioflu®) 10 mg / 2 mg / 500 mg Tablet
3. Loperamide (Diatabs®) 2 mg Capsule
4. Loperamide HCl (Lomotil®) 2 mg Tablet
5. Loperamide (Imodium) 2 mg Capsule

Pinapayuhan ng Food and Drug Administration (FDA) ang publiko laban sa pagbili at paggamit ng pekeng bersyon ng mga:



Larawan 1. Dexamethasone (Decilone® Forte) 4 mg Tablet (Lot No. A022312)



**TUNAY / AUTHENTIC**



**PEKE / COUNTERFEIT**



**Peke / Counterfeit** – Tablet color, blister strip, logo, security mark, knurling, print color and appearance are different from standard.

Larawan 2. Phenylephrine HCl / Chlorphenamine Maleate / Paracetamol (Bioflu®)  
10 mg / 2 mg / 500 mg Film-Coated Tablet (Lot no. U099126)

**TUNAY / AUTHENTIC**



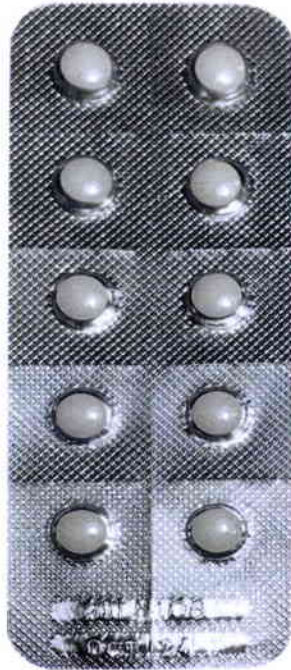
**PEKE / COUNTERFEIT**



*Peke / Counterfeit – Flex strip, logo, security mark, knurling, print color and appearance are different from standard.*

Larawan 3. Loperamide (Diatabs®) 2 mg Capsule (Lot no. U6501892)

**TUNAY / AUTHENTIC**



**PEKE / COUNTERFEIT**



**Peke / Counterfeit** – The Lot No. does not conform the product specification.

Larawan 4. Loperamide HCl (Lomotil®) 2 mg Tablet (Lot No. 15LMT05)

**TUNAY / AUTHENTIC**



**PEKE / COUNTERFEIT**



**Peke / Counterfeit** – The Lot No. does not conform the product specification.

Larawan 5. Loperamide (Imodium) 2 mg Capsule (Lot No. 65C-21)

Ang lahat ng *healthcare professionals* at publiko ay binabalaan tungkol sa paglipana ng mga nasabing pekeng gamot sa merkado na maaaring magdulot ng panganib sa kalusugan ng mga gagamit nito. Ang publiko ay pinapaalalahanan ring bumili lamang sa mga establisyementong lisensyado ng FDA. Ugaliing tignan kung rehistrado ang produkto sa FDA sa pamamagitan ng FDA Verification Portal feature na makikita sa. Ugaliing tignan kung rehistrado ang produkto sa FDA sa pamamagitan ng FDA Verification Portal feature na makikita sa <http://verification.fda.gov.ph>.

Gayundin, ang lahat ng establisyemento ay binabalaang huwag magbenta ng mga pekeng gamot na nagtataglay ng mga nasabing katangian. Ang pagaangkat, pagbebenta at pamamahagi nito ay paglabag sa *Republic Act No. 9711 or the Food and Drug Administration Act of 2009, and Republic Act No. 8203 or the Special Law on Counterfeit Drugs*. Ang sino mang mapatunayang nagbebenta ng nasabing pekeng produkto ay mapaparusahan.

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

Para sa karagdagang impormasyon at katanungan, maaring mag-email sa [info@fda.gov.ph](mailto:info@fda.gov.ph). Upang mag-report ng patuloy na pagtitinda o pangangalakal ng mga pekeng gamut, mag-email sa [report@fda.gov.ph](mailto:report@fda.gov.ph), o mag-report gamit ang aming *online reporting facility, eReport*, sa [www.fda.gov.ph/ereport](http://www.fda.gov.ph/ereport). Maaari ring tumawag sa *Center for Drug Regulation and Research* sa numerong (02) 8809-5596. Para sa mga hinihinalang hindi kanais-nais na reaksyon sa gamut, 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:   
20210826151948