



Republic of the Philippines
Department of Health
FOOD AND DRUG ADMINISTRATION



01 DEC 2021

FDA ADVISORY
No. 2021-3303-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:

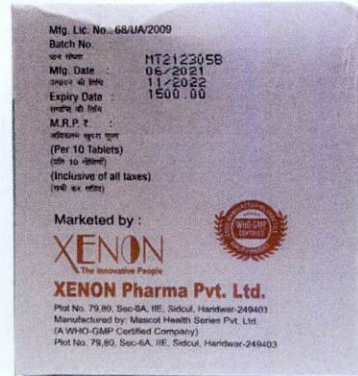
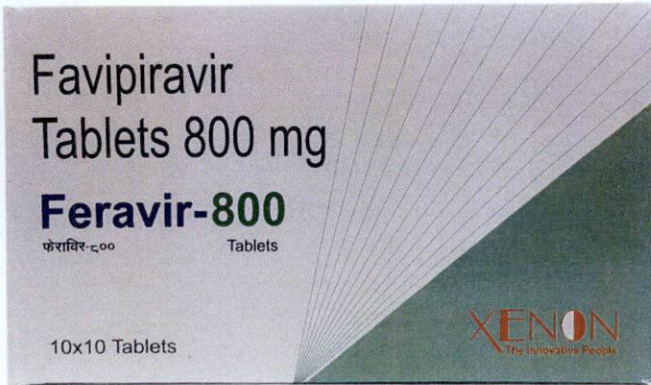
1. **Glutathione (Saluta®) 600mg/Vial Reduced Glutathione Powder for Injection**
2. **Favipiravir Tablets Feravir-800 800 mg Tablet**
3. **Dexamethasone Sodium Phosphate Injection I.P. Dexacan 4 mg/mL**

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

Glutathione (Saluta®) 600mg/Vial Reduced Glutathione Powder for Injection
Manufactured by: Shandong Luye Pharmaceutical Co., Ltd. - Yantai, Shandong, PRC
by: All Young Pharmaceuticals Inc.

Larawan 1. Hindi rehistradong gamot





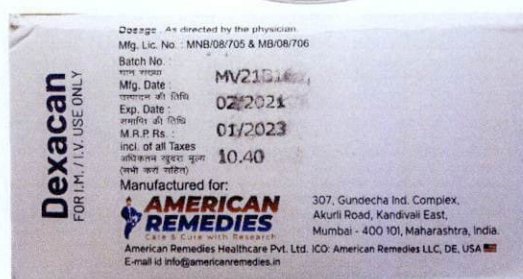
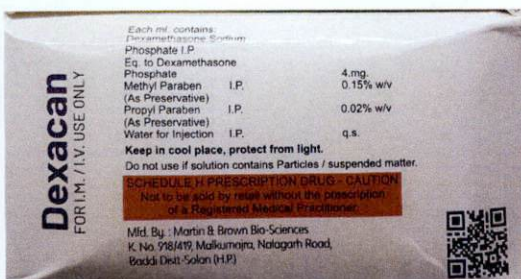
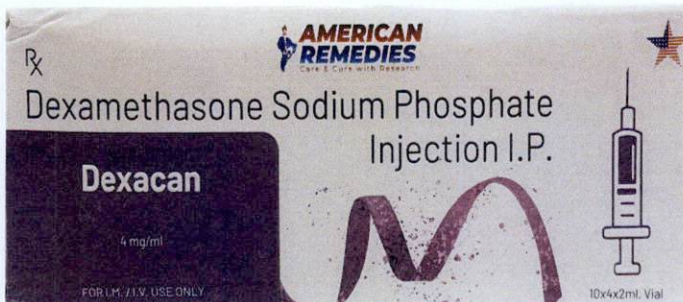
Favipiravir Tablets Feravir-800 800 mg Tablet

Manufactured by: Mascot Health Series Pvt. Ltd.

Plot No. 79,80, Sec-6A, IIE, Sidcul, Haridwar- 249403

Marketed by: Xenon Pharma Pvt. Ltd. – Plot No. 79,80, Sec-6A, IIE, Sidcul, Haridwar- 249403

Larawan 2. Hindi rehistradong gamot



Dexamethasone Sodium Phosphate Injection I.P. Dexacan 4 mg/mL

Manufactured by: Martin & Brown Bio-Sciences

K. No. 918/419, Malkumajra, Nalagarh Road, Baddi Distt-Solan (H.P.)

Manufactured for: American Remedies Healthcare Pvt. Ltd.

307, Gundecha Ind. Complex, Akurli Road, Kanivali East, Mumbai, 400 101, Maharashtra, India

Larawan 3. 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. Ugaliing tignan kung rehistrado ang produkto sa FDA sa pamamagitan ng *FDA Verification Portal feature* na makikita sa <http://verification.fda.gov.ph>.

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://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: 

20211113193213