



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



24 JAN 2022

**FDA ADVISORY**

No. 2022-0043-A

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

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

1. Baricitinib Tablets 4 mg Barinat \* 4
2. Laroscorbine Platinum E-UF PN® 5 mL
3. NC24 Ultra PDRN Miracle 280000 Ultra Concentrated  
Vial: Glutathione (280:1 /1,000mg) 280, 000mg  
PDRN (Polydeoxyribonucleotide) 700mg I.M. /I.V.  
Ampoule (10 mL): Refined Cranberry Extract (Plus Ascorbic Acid) 5,500 mg Thioctic acid 2,400 mg Fibroblast Growth Factor FGF 2,250 mg  
Ampoule (5 mL): DNA CollaPro 1500 mg Coenzyme Q10 CoQ10 1,800mg 5 mL

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

Each film coated tablet contains:  
Baricitinib 4 mg

Colours: Red Oxide of Iron, Yellow Oxide of Iron and Titanium Dioxide I.P.

Dosage: As directed by the physician.

Read package insert before use.

Storage: Store below 30°C.

Keep out of reach of children.

Warning: To be sold by retail on the prescription of Specialist for use in Hospital / Institutional set up only.

Batch No. मूळ संख्या : 410900  
Mfg. Date उत्पादन की तिथि : 05/2021  
Exp. Date विलेय की तिथि : 04/2023  
M.R.P. Rs. अधिकतम मूल्य प्रति 14 टैबलेट : 419.00  
(Incl. of all taxes) (सर्व कर सहित)

\*Trade Mark pending

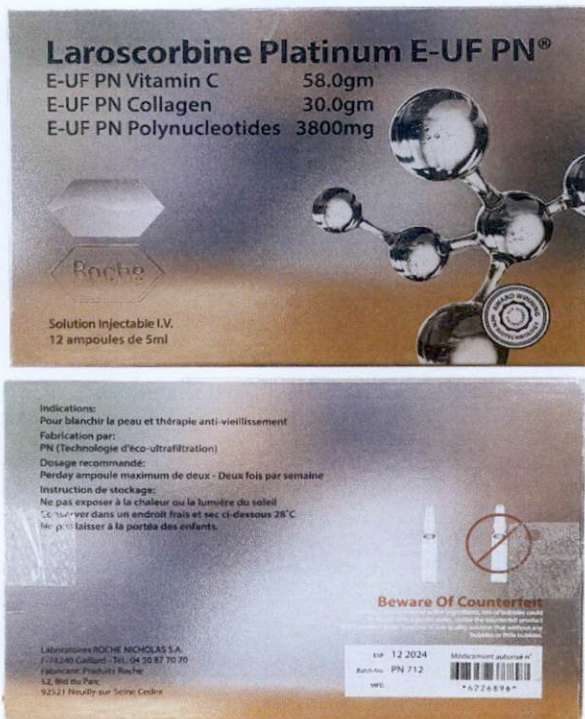
M. L.: 164/MN/AP/95/F/R

Made in India by:  
**NATCO PHARMA LIMITED**  
Pharma Division, Kothur (CT) (V), Kothur (M), Ranga Reddy (D), Telangana State, India.  
PIN - 509 228.  
Regd. Office: Natco House, Road No.2, Banjara Hills, Hyderabad - 500 034.

**Baricitinib Tablets 4 mg Barinat \* 4**  
Manufactured by: Natco Pharma Limited – Pharma Division, Kothur (CT) (V), Kothur (M), Ranga Reddy (D), Telangana State, India

Larawan 1. Hindi rehiistradong gamot





**Laroscorbine Platinum E-UF PN® 5 mL**  
 by: Laboratoires Roche Nicholas S.A.F F-74240 Gaillard

Larawan 2. Hindi rehistradong gamot



Vial: Glutathione (280:1 /1,000mg) 280, 000mg PDRN (Polydeoxyribonucleotid) 700mg I.M./I.V.

Ampoule (10 mL): Refined Cranberry Extract (Plus Ascorbic Acid) 5,500 mg Thioctic acid 2,400 mg Fibroblast Growth Factor FGF 2.250 mg

Ampoule (5 mL): DNA CollaPro 1500 mg Coenzyme Q10 1.800mg 5 mL

**NC24 Ultra PDRN Miracle 280000 Ultra Concentrated**

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 <https://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](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.

  
**DR. OSCAR G. GUTIERREZ, JR.**  
Officer-in-Charge Director General

DTN:   
20211222100614