



**FDA ADVISORY**  
No. 2022-0941-A

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

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

1. Mefenamic Acid (Dolfenal<sup>®</sup>) 500 mg Film-Coated Tablet
2. Aluminum Hydroxide / Magnesium Hydroxide / Simeicone (Kremil-S<sup>®</sup>) 178 mg / 233 mg / 30 mg Chewable Tablet
3. Naproxen Sodium (Flanax<sup>®</sup> Forte) 550 mg Tablet
4. Ibuprofen (Medicol<sup>®</sup> Advance) 200 mg Softgel Capsule

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

**TUNAY/AUTHENTIC**



**PEKE/COUNTERFEIT**



**Peke/Counterfeit** – Ang *knurling* at *print appearance* ay hindi tugma sa rehistradong gamot.

Larawan 1. Paghahambing sa Tunay/Authentic at Peke/Counterfeit na Mefenamic Acid (Dolfenal<sup>®</sup>) 500 mg Film-Coated Tablet (Lot No. M028690 Exp. 07/2025)



TUNAY/AUTHENTIC



PEKE/COUNTERFEIT



**Peke/Counterfeit** – Ang *knurling*, security mark at print appearance ay hindi tugma sa rehistradong gamot.

Larawan 2. Paghahambing sa Tunay/Authentic at Peke/Counterfeit na Aluminum Hydroxide / Magnesium Hydroxide / Simeticone (Kremil-S®) 178 mg / 233 mg / 30 mg Chewable Tablet (Lot No. U022972 Exp. APR 2024)

TUNAY/AUTHENTIC



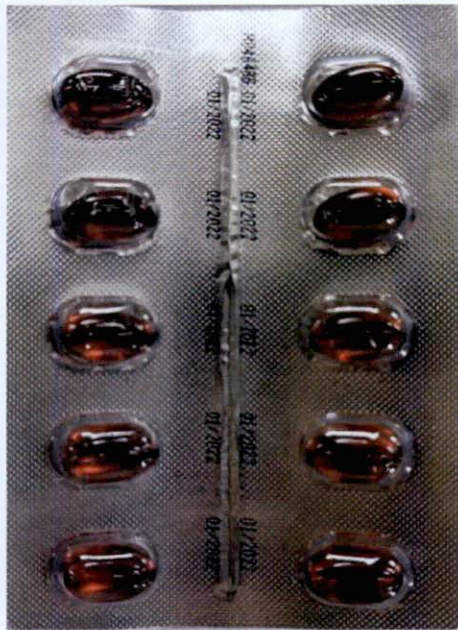
PEKE/COUNTERFEIT



**Peke/Counterfeit** – Ang *Batch no.* ay hindi gawa ng *Marketing Authorization Holder (MAH)* Taisho Pharmaceutical Philippines, Inc.

Larawan 3. Paghahambing sa Tunay/Authentic at Peke/Counterfeit na Naproxen Sodium (Flanax® Forte) 550 mg Tablet (Lot No. TFF9K780 Exp. JUN 2024)

TUNAY/AUTHENTIC



PEKE/COUNTERFEIT



*Peke/Counterfeit* – Ang kapsula, *knurling* at *print appearance* ng *strip* ay hindi tugma sa rehistradong gamot.

Larawan 4. Paghahambing sa Tunay/*Authentic* at *Peke/Counterfeit* na Ibuprofen (Medical® Advance) 200 mg Softgel Capsule (Lot No. M044640 Exp. 08/2023)

Ang lahat ng *healthcare professionals* at publiko ay binabalaan tungkol sa paglipana ng 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.

Gayundin, ang lahat ng establisyemento ay binabalaang huwag magbenta ng 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.

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

DTN: 

20220412103246