



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



**FDA ADVISORY**  
No. 2022-1631-A

20 SEP 2022

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

**PAKSA :** Babala sa Publiko Tungkol sa Pagbili at Paggamit ng Hindi Rehistradong Gamot na “Ivermectin Dispersible Tablets 12 mg Iverquest Star 12 DT 20 x 10 Tablets”

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

**Ivermectin Dispersible Tablets 12 mg Iverquest Star 12 DT**

**Composition :**  
Each uncoated dispersible tablet contains:  
Ivermectin IP 12 mg  
Excipients q.s.

**Storage :** Store in a dry place at a temperature not exceeding 30° C  
**Protect from light**

**Dosage :** As directed by the Physician  
**Direction For use :** Disperse one tablet in a teaspoon of water immediately before administration  
Keep out of reach of children.

**CAUTION:** Not to be used by rats without the prescription of a Registered Medical Practitioner.

**Manufactured by:**  
Lucent Biotech Limited (Unit-II)  
(An ISO 9001-2015 & WHO GMP Certified Co.)  
165/3, Nalhera Anantpur, Roorkee,  
Distt. Haridwar (Uttarakhand)

**Mfg. Lic. No.:** 43/UA/2016  
**Batch No.:** T-0570/20  
**Mfg. Date:** 10/2020  
**Expiry Date:** 09/2022  
**M.R.P. ₹ (Per 10 Tablets) (Incl. of all taxes):** 280.00

**Marketed by:**  
**Dr. Morepen**  
**MOREPEN LABORATORIES LTD.**  
8-10 UGF, Antriksh Bhawan,  
22 K.G. Marg, New Delhi-110 001

**Ivermectin Dispersible Tablets 12 mg Iverquest Star 12 DT 20 x 10 Tablets**  
**Manufacturer:** Lucent Biotech Limited (Unit-II) (An ISO 9001-2015 & WHO GMP Certified Co. - 165/3, Nalhera Anantpur, Roorkee, Distt. Haridwar (Uttarakhand))  
**Marketed by:** Morepen Laboratories Ltd. - 8-10 UGF, Antriksh Bhawan, 22 K.G. Marg, New Delhi-110 001

Larawan 1. Hindi rehistradong gamot



Napatunayan sa pamamagitan ng isinagawang *Post-Marketing Surveillance* (PMS) ng FDA na ang 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 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 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 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://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.

  
DR. SAMUEL A. ZACATE  
Director General

DTN: 

20220902135709