



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



07 DEC 2022

**FDA ADVISORY**

No. 2022-1899-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:**

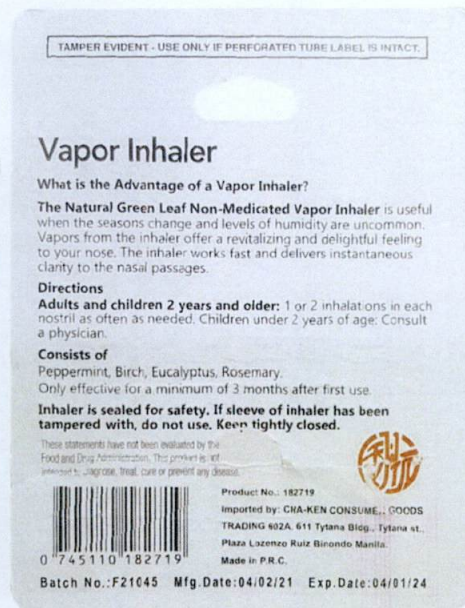
1. Natural Green Leaf® Max Strength Gel Patch 1 Patch 8 x 12 cm
2. Natural Green Leaf® Quick Action Vapor Inhaler [Primary Packaging] Natural Green Leaf® Vapor Inhaler [Secondary Packaging]
3. Natural Green Leaf® 2-in-1 Nasal Inhaler [Orange Breeze] [Primary Packaging] Natural Green Leaf® 2 Ways Inhaler (Inhale and Apply) [Secondary Packaging]

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

**Natural Green Leaf® Max Strength Gel Patch 1 Patch 8 x 12 cm**  
Manufacturer: ShanDong Pharmaceuticals Co., Ltd – Lashan Industrial Park, Shizong District, Jinan 250000  
Imported by: Cha-Ken Consumer Goods Trading – 602A, 611 Tytana Bldg. Tytana St, Plaza Lorenzo Ruiz, Binondo, Manila

Larawan 1. Hindi rehistradong gamot





**Natural Green Leaf<sup>®</sup> Quick Action Vapor Inhaler [Primary Packaging]**  
**Natural Green Leaf<sup>®</sup> Vapor Inhaler [Secondary Packaging]**

Imported by: Cha-Ken Consumer Goods Trading – 602A, 611 Tytana Bldg. Tytana St, Plaza Lorenzo Ruiz, Binondo, Manila

Larawan 2. Hindi rehistradong gamot



**Natural Green Leaf<sup>®</sup> 2-in-1 Nasal Inhaler [Orange Breeze] [Primary Packaging]**  
**Natural Green Leaf<sup>®</sup> 2 Ways Inhaler (Inhale and Apply) [Secondary Packaging]**

Imported by: Cha-Ken Consumer Goods Trading – 602A, 611 Tytana Bldg. Tytana St, Plaza Lorenzo Ruiz, Binondo, Manila

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://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:   
20221025133455