

**FDA ADVISORY**  
No. 2024-0745-A

03 MAY 2024

**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. OTC Metronidazole and Chlorhexidine Lotion
2. OTC GOLDEN SUN Clindamycin Hydrochloride Gel
3. MING TAI YI Badu Gao [as translated]
4. Haima Baji Jiaonang
5. OTC Loratadine Tablets

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



**OTC Metronidazole and Chlorhexidine Lotion**  
Manufactured by: Hainan Hualon Pharmaceutical Co., Ltd.

Larawan 1. Hindi rehistradong gamot







**海马巴戟胶囊**

【成份】海马、巴戟天、鹿茸、生晒参、补骨脂(盐制)、蛇床子、淫羊藿(羊脂制)、枸杞子、韭菜子、锁阳、哈蟆油、山药(炒)、麻雀肉、黄芪(蜜炙)、茯苓、甘草。

12粒 × 2板

浙江天一堂药业有限公司  
ZHEJIANG TIANYITANG PHARMACEUTICAL CO., LTD.





**海马巴戟胶囊说明书**

请仔细阅读说明书并在医师指导下使用

<b>【药品名称】</b>	通用名称：海马巴戟胶囊 汉语拼音：Haima Baji Jiaonang
<b>【成份】</b>	海马、巴戟天、鹿茸、生晒参、补骨脂(盐制)、蛇床子、淫羊藿(羊脂制)、枸杞子、韭菜子、锁阳、哈蟆油、山药(炒)、麻雀肉、黄芪(蜜炙)、茯苓、甘草。



**Haima Baji Jiaonang**  
Manufactured by: Zhejiang Tianyitang Pharmaceutical Co., Ltd.

Larawan 4. Hindi rehistradong gamot



**氯雷他定片**

Loratadine Tablets

6片/盒

四川维奥制药有限公司  
Weiao Pharmaceuticals (Sichuan) Co., Ltd.



**OTC Loratadine Tablets**  
Manufactured by: Weiao Pharmaceuticals (Sichuan) Co., Ltd.

Larawan 5. 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 reaksiyon sa gamot, *i-report* agad sa FDA gamit ang *link* na ito: <https://bit.ly/FDAPHReportSideEffect> kumpletuhin ang mga kinakailangang impormasyon.

Ang lahat ay hinihikayat na palaganapin ang mga nakasaad na impormasyon.

DTN:



20240416160609

  
DR. SAMUEL A. ZACATE  
Director General