



**VALSTYBINĖ VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBA PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS
SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS**

Trakų g. 9/1, LT-01132 Vilnius,
tel. (8~5) 263 92 64, faks. (8~5) 263 92 65, el. p. vvkt@vvkt.lt

**STATE MEDICINES CONTROL AGENCY UNDER THE MINISTRY OF HEALTH
OF THE REPUBLIC OF LITHUANIA**

9/1 Trakų Street, LT-01132 Vilnius Republic of Lithuania
Tel.: +370-5-263 92 64, Fax: +370-5-263 92 65, e-mail: vvkt@vvkt.lt

**GEROS GAMYBOS PRAKTIKOS PAŽYMĖJIMAS
CERTIFICATE OF GOOD MANUFACTURING PRACTICE**

2008-10-23 Nr. / No LT/14H/2008

Vilnius

I DALIS

I PART

**Išduotas po atlikto tikrinimo pagal direktyvos 2001/83/EB 111 (5) straipsnį po pakeitimų.
Issued following an inspection in accordance with Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC as amended.**

Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos patvirtina, kad:
State Medicines Control Agency under the Ministry of Health of the Republic of Lithuania confirms the following:

Pažymėjimo turėtojas Švenčionių vaistažolės, UAB, 178605343, Adutiškio g. 3/Lentupio g. 4, Švenčionys
The manufacturer Švenčionių vaistažolės, UAB, 178605343, Adutiškio g. 3/Lentupio g. 4, Švenčionys

Veiklos vieta Adutiškio g. 3/Lentupio g. 4, Švenčionys
Manufacturing site Adutiškio g. 3/Lentupio g. 4, Švenčionys

patikrinta pagal nacionalinę tikrinimo programą dėl Gamybos licencijos Nr. 0174, remiantis direktyvos 2001/83/EB 40 straipsniu, perkeltu į:

Lietuvos Respublikos Farmacijos įstatymą 2006 m. birželio 22 d. Nr. X-709,
Has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation No 0174 in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation:

Law on Pharmacy 22 June 2006 No X-709.

Remiantis pažymėjimo turėtojo veiklos vietos paskutiniu ju tikrinimu, kuris buvo atliktas 2008-05-29, konstatuojama, kad jo veikla atitinka geros gamybos praktikos principus ir rekomendacijas, nustatytas 2003/94/EB direktyvoje.

Šis pažymėjimas parodo padėtį pažymėjimo turėtojo veiklos vietoje tikrinimo, kurio data nurodyta aukščiau, metu ir, praėjus trejiems metams nuo šio tikrinimo datos, juo neturėtų būti remiamasi sprendžiant apie atitiktį gerai gamybos praktikai, o konsultuojamasi su jį išdavusia institucija.

Šio pažymėjimo autentiškumą galima patikrinti jį išdavusioje institucijoje.

From the knowledge gained during inspection on this manufacturing site, the latest of which was conducted on 29/05/2008, it is considered that the manufacturer complies with The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive 2003/94/EC. This certificate reflects the status on the manufacturing site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection, after which time the issuing authority should be consulted.

The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority.

II DALIS

II PART

<input checked="" type="checkbox"/> Žmonėms skirti vaistiniai preparatai Human Medicinal Products
--

1. Gamybos operacijos Manufacturing Operations	
1.2.	Nesterilūs preparatai Non-sterile products
1.2.1.	Nesterilūs preparatai (farmacinių formų sąrašas) Non-sterile products (list of dosage forms)
1.2.1.15.	Kiti nesterilūs preparatai (vaistažolių arbatos) Other non-sterile medicinal product <herbal teas>
1.6.	Kokybės kontrolės tyrimas Quality control testing
1.6.3.	Cheminis / fizinis Chemical / Physical

Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos
prie Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministerijos l. e. viršininko
pareigas Rimas Jankūnas

Acting Director of State Medicines
Control Agency of Lithuania
Rimas Jankūnas

