

DIA
Dino
Kotakowski
1600
110



NRA - Warszawa
Wpłynęło dn. 07.06.2010
L. dz. 1182/110
Podpis M. Miello

**URZĄD REJESTRACJI
PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH
I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH**

UL. ZĄBKOWSKA 41; 03 - 736 WARSZAWA; TEL. +48 22 492 11 00; FAX. +48 22 492-11-09

Warszawa, dn. 2010 -05- 3 1

PL/RIM - 460 - 90 /10

**Pan
Grzegorz Kucharewicz
Prezes
Naczelnej Izby Aptekarskiej
ul. Długa 16
00 - 238 Warszawa**

Szanowny Panie,

W odpowiedzi na pismo z dn. 12.05.2010r. znak sprawy L.dz.P-106/2010 uprzejmie informujemy, iż dla preparatu **Claritine (Loratadinum)** tabletki, 10 mg, Nr pozwolenia R/1215, podmiot odpowiedzialny Schering-Plough Europe, decyzją Ministra Zdrowia z dnia 10.06.2009r., Nr ZD/2718/09 dla tegoż produktu leczniczego została usunięta wielkość opakowania 10 tabl. (1 blister po 10 tabl.), a jedynym, aktualnie zarejestrowanym opakowaniem jest faktycznie opakowanie 30 tabl. (3 blistry po 10 tabl.), o którym już Państwo wspominaliście.

Jednocześnie pragniemy również Państwu nadmienić, iż do Rejestru Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium RP wpisany jest także produkt leczniczy **Claritine SPE (Loratadinum)** tabletki 10 mg, Nr pozwolenia 8742, podmiot odpowiedzialny Schering-Plough Europe, gdzie najmniejszym zarejestrowanym opakowaniem jest 7 tabletek z kategorią dostępności OTC.

Z poważaniem

WIGEPREZES
ds. Produktów Leczniczych

mgr farm. Marcin Kotakowski