



Регистрационное удостоверение



1	Номер	P N000411/01		Дата регистрации	21.02.2011		Дата решения	01.03.2023		
	Дата переоформления	01.03.2023		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный					
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Акционерное общество "ФИРМА "ВИТАФАРМА" (АО "ФИРМА "ВИТАФАРМА")							
		Страна	Россия							
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Ацилакт								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Лактобактерии ацидофильные								
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности		Условия хранения				
		суппозитории вагинальные	~	2 года		Упаковки				
						При температуре 2-8 град. • 5 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна		
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "ФИРМА "ВИТАФАРМА" (АО "ФИРМА "ВИТАФАРМА")	Ярославская обл., городской округ г. Переславль-Залесский, г. Переславль-Залесский, ул. Магистральная, д. 38			Россия		
		2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "ФИРМА "ВИТАФАРМА" (АО "ФИРМА "ВИТАФАРМА")	Ярославская обл., городской округ г. Переславль-Залесский, г. Переславль-Залесский, ул. Магистральная, д. 38, стр.3			Россия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции								
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование		
		1	P N000411/01-030620			2020		Ацилакт		
		2	Изм. №1 к P N000411/01-030620			2021	1	Ацилакт		
		3	Изм. №2 к P N000411/01-030620			2021	2	Ацилакт		

		4	Изм. №3 к Р N000411/01-030620	2022	3	Ацилакт	
		5	Изм. №4 к Р N000411/01-030620	2023	4	Ацилакт	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа					эубиотик
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ			
		G01AX14	Лактобациллы				
11	Фармацевтическая субстанция						
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП				<input type="text" value="Нет"/>	
		Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года				<input type="text" value="~"/>	