



Регистрационное удостоверение



1	Номер	P N000283/01		Дата регистрации	15.12.2011		Дата решения	09.02.2021	
	Дата переоформления	25.11.2019		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ООО "Ланафарм" (Лаборатория Натуральной Фармакологии)						
		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)	ООО "Ланафарм" (Лаборатория Натуральной Фармакологии)		127299, г. Москва, ул. К. Цеткин, д. 4		Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	P N000283/01-251119		2019		Ацилакт		
		2	Изм. №1 к P N000283/01-251119		2021	1	Ацилакт		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа эубиотик							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		G01AX14	Лактобациллы						

11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Лактобактерии ацидофильные	Ацилакт	ЗАО "Экополис"	601900, Владимирская обл., г. Ковров, ул. Кузнечная, 143/1	6 мес	При температуре не выше 10 град.	ЛСР-002700/10-310310	~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>