



Общество с ограниченной ответственностью
 Научно – производственная фирма “Исследовательский центр”
 (ООО НПФ «Исследовательский центр»)
 630559, Россия, Новосибирская область, г.о. рабочий поселок Кольцово, рп Кольцово, зона Научно-
 производственная, к. 200
 Почтовый адрес: 630559, Россия, Новосибирская область, г.о. рабочий поселок Кольцово, рп Кольцово
 Адрес производственной площадки: 630559, Россия, Новосибирская область, г.о. рабочий поселок
 Кольцово, рп Кольцово, зона Научно-производственная, к. 200. Телефон / факс: (383) 336-71-32, 336-52-
 65, 325-30-73 – отдел продаж, (383) 336-52-72 – бухгалтерия, (383) 325-30-07 – И.Л. Лицензия на
 производство № 00-14-1-002043 от 12.05.2014 г.

Паспорт качества № 72 от 31.01.2025 г.

Наименование продукции, лекарственная форма, дозировка, фасовка: Ветом 1.2, порошок для приема
 внутрь и ректального применения, пакет из ламинированной бумаги 5 г.

Номер серии: 010125.

Объем серии, предъявляемой на испытания: 15 000 шт.

Дата отбора: 23.01.2025.

Дата поступления в ИЛБТК: 23.01.2025.

Дата начала испытаний: 23.01.2025.

Дата окончания испытаний: 31.01.2025.

Количество поступивших на испытания образцов: 100 пакетов.

Кем отобрана проба: лаборант Т.В. Ветрова.

Результаты испытаний:

№ п/п	Наименование показателя	Норма по НТД	Результат испытаний
1.	Внешний вид, цвет, запах	Порошок белого цвета без запаха	Соответствует
2.	Время ресуспендирования, мин.	10, допускается наличие осадка	Соответствует
3.	pH	(7,0±0,5)	6,6
4.	Потеря в массе при высушивании, %, не более	6,0	Соответствует
5.	Антагонистическая активность к тест-культурам (зона угнетения роста, мм, не менее) Shigella sonnei - 32; Salmonella typhimurium - 2606; Staphylococcus aureus - 209; Candida albicans - 620	5,0 5,0 8,0 6,0	6 6 8 10
6.	Количество живых микробных клеток, <i>Bacillus subtilis</i> , <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> , КОЕ/г, не менее	1×10 ⁶	2,6×10 ⁶
7.	Подлинность	Ветом 1.2 должен содержать бактерии <i>Bacillus subtilis</i> , <i>Bacillus amyloliquefaciens</i>	Соответствует
8.	Микробиологическая чистота, наличие: Enterobacteriaceae; <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ; <i>Staphylococcus aureus</i> ; посторонних микроорганизмов, в т.ч. и грибов, не более тыс/г	Не допускается Не допускается Не допускается 300,0	Соответствует Соответствует Соответствует Соответствует

Заклучение: соответствует требованиям ТУ 21.20.10-062-23609643-2018 по всем показателям.

Начальник ОБТК

 А.А. Леляк



Общество с ограниченной ответственностью
 Научно – производственная фирма «Исследовательский центр»
 (ООО НПФ «Исследовательский центр»)

630559, Россия, Новосибирская область, г.о. рабочий поселок Кольцово, рп Кольцово, зона Научно-производственная, к. 200

Почтовый адрес: 630559, Россия, Новосибирская область, г.о. рабочий поселок Кольцово, рп Кольцово
 Адрес производственной площадки: 630559, Россия, Новосибирская область, г.о. рабочий поселок Кольцово, рп Кольцово, зона Научно-производственная, к. 200. Телефон / факс: (383) 336-71-32, 336-52-65, 325-30-73 – отдел продаж, (383) 336-52-72 – бухгалтерия, (383) 325-30-07 – ИЛ. Лицензия на производство № 00-14-1-002043 от 12.05.2014 г.

Сертификат серии

подтверждение соответствия лекарственного препарата требованиям,
 установленным при его государственной регистрации

№ 72 от 31 января 2025 г.

1. **Торговое наименование:** Ветом 1.2.
2. **МНН (международное непатентованное наименование):** Ветом 1.2.
3. **Номер РУ:** 35-1-10.18-4247№ПВП-1-10.18/03449.
4. **Выпуск по ТУ:** 21.20.10-062-23609643-2018.
5. **Лекарственная форма:** порошок для приема внутрь и ректального применения.
6. **Форма выпуска:** пакет из ламинированной бумаги.
7. **Дозировка:** 5 г.
8. **Наименование производителя:** ООО НПФ «Исследовательский центр».
9. **Номер серии:** 010125.
10. **Объем серии, предъявляемой на испытания:** 15 000 шт.
11. **Место отбора:** ЦПФ.
12. **Дата выпуска:** 01.2025.
13. **Годен до:** 01.2029.

Настоящим подтверждаю, что вышеуказанная информация подлинна.

Данная серия произведена, расфасована, упакована, промаркирована и проконтролирована в Российской Федерации в соответствии с лицензией на производство лекарственных средств, Федеральным законом от 12.04.2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», требованиями Приказа Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 14.06.2013 г. № 916 «Об утверждении Правил надлежащей производственной практики», требованиями Решения Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года N 77 «Правила надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза».

Данна серия соответствует требованиям регистрационного досье и нормативной документации.

Результаты контроля указаны в паспорте качества.

Уполномоченное лицо

ООО НПФ «Исследовательский центр»

31.01.2025 г.



А.А. Леляк