



Общество с ограниченной ответственностью Научно –
производственная фирма
«Исследовательский центр» (ООО НПФ «Исследовательский центр»)
Адрес места нахождения юридического лица: Россия, 630559,
Новосибирская область, Новосибирский район, г.о. рабочий поселок
Кольцово, рп Кольцово, зона Научно-производственная, корпус 200
Фактический адрес места осуществления деятельности: Россия,
630559, Новосибирская область, Новосибирский район, г.о. рабочий
поселок Кольцово, рп Кольцово, зона Научно-производственная,
корпус 200
Телефон / факс: (383) 325-30-07. E-mail: leliak2@yandex.ru

Сертификат серии
подтверждение соответствия лекарственного препарата требованиям,
установленным при его государственной регистрации

№ 774 от 03.08.2026 г.

1. **Торговое наименование:** Ветом 1.
2. **МНН (международное непатентованное наименование):** Ветом 1.
3. **Номер РУ:** 35-1-10.18-4248№П ВР-1-10.18/03448.
4. **Выпуск по ТУ:** 21.20.10-061-23609643-2026.
5. **Лекарственная форма:** порошок для приема внутрь.
6. **Форма выпуска:** пакет из ламинированной бумаги.
7. **Дозировка:** 5 г.
8. **Наименование производителя:** ООО НПФ «Исследовательский центр».
9. **Номер серии:** 1060726.
10. **Объем серии, предъявляемой на испытания:** 80 000 шт. (400 кг).
11. **Место отбора:** ЦПФ.
12. **Дата выпуска:** 07.2026.
13. **Годен до:** 07.2030.

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».

Данная серия соответствует требованиям регистрационного досье и нормативной документации.

Результаты контроля указаны в паспорте качества.

Уполномоченное лицо

ООО НПФ «Исследовательский центр»

А.А. Леляк



Общество с ограниченной ответственностью Научно –
производственная фирма
«Исследовательский центр» (ООО НПФ «Исследовательский центр»)
Адрес места нахождения юридического лица: Россия, 630559,
Новосибирская область, Новосибирский район, г.о. рабочий поселок
Кольцово, рп Кольцово, зона Научно-производственная, корпус 200
Фактический адрес места осуществления деятельности: Россия,
630559, Новосибирская область, Новосибирский район, г.о. рабочий
поселок Кольцово, рп Кольцово, зона Научно-производственная,
корпус 200
Телефон / факс: (383) 325-30-07. E-mail: leliak2@yandex.ru

Паспорт качества № 774 от 03.08.2026 г.

Наименование продукции, лекарственная форма, дозировка, фасовка: Ветом 1, порошок для приема
внутри, пакет из ламинированной бумаги 5 г.

Номер серии: 1060726.

Объем серии, предъявляемой на испытания: 80 000 шт. (400 кг).

Дата отбора: 24.07.2026.

Дата поступления в ИЛБТК: 24.07.2026.

Дата начала испытаний: 24.07.2026.

Дата окончания испытаний: 31.07.2026.

Количество поступивших на испытания образцов: 100 пакетов.

Кем отобрана проба: лаборант Т.В. Ветрова.

Результаты испытаний:

№ п/п	Наименование показателя	Характеристика и норма	Результат испытаний
1	Внешний вид, цвет, запах	Порошок белого цвета без запаха	Соответствует
2	Время ресуспендирования, мин.	(10±1,0), допускается наличие осадка	9,0
3	рН	(7,0±0,5)	6,6
4	Потеря в массе при высушивании, %, не более	6,0	3,0
5	Антагонистическая активность к тест – культурам (зона угнетения роста), мм, не менее:		
	<i>Shigella sonnei</i> – 32;	5,0	6,0
	<i>Salmonella typhimurium</i> – 2606;	5,0	6,0
	<i>Staphylococcus aureus</i> – 209;	8,0	12,0
	<i>Candida albicans</i> - 620	6,0	14,0
6	Количество живых микробных клеток <i>Bacillus subtilis</i> DSM 32424, КОЕ/г	Не менее 1x10 ⁶	3,0x10 ⁶
7	Подлинность	Ветом 1 должен содержать бактерии <i>Bacillus subtilis</i> DSM 32424	Соответствует

№ п/п	Наименование показателя	Характеристика и норма	Результат испытаний
8	Микробиологическая чистота:		
8.1	Энтеробактерии, устойчивые к желчи	Не допускаются в 1 г	Не обнаружены в 1 г
8.2	Бактерии <i>Escherichia coli</i>	Не допускаются в 1 г	Не обнаружены в 1 г
8.3	Бактерии рода <i>Salmonella</i>	Не допускаются в 10 г	Не обнаружены в 10 г
8.4	Бактерии <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Не допускаются в 1 г	Не обнаружены в 1 г
8.5	Бактерии <i>Staphylococcus aureus</i>	Не допускаются в 1 г	Не обнаружены в 1 г
8.6	Грибы <i>Candida albicans</i>	Не допускаются в 1 г	Не обнаружены в 1 г
9	Безвредность, в тест – дозе на одну мышь, 50 мг	Безвреден	Безвреден

Заключение: соответствует требованиям ТУ 21.20.10-061-23609643-2026 по всем показателям.