



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.

Паспорт качества № 724 от 04.06.2024 г.

Наименование продукции, лекарственная форма, дозировка, фасовка: Ветом 1, порошок для приема  
 внутрь и ректального применения, банка из полимерных материалов 0,5 кг.

Номер серии: 1000524.

Объем серии, предъявляемой на испытания: 1266 шт.

Дата отбора: 29.05.2024.

Дата поступления в ИЛБТК: 29.05.2024.

Дата начала испытаний: 29.05.2024.

Дата окончания испытаний: 04.06.2024.

Количество поступивших на испытания образцов: 2 банки.

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<br>высушивании, %, не более  | 6,0   | Соответствует  |
| 5.    | Антагонистическая активность<br>к тест-культурам (зона<br>угнетения роста, мм, не менее)<br>Shigella sonnei - 32;<br>Salmonella typhimurium - 2606;<br>Staphylococcus aureus - 209;<br>Candida albicans - 620 | 5,0<br>5,0<br>8,0<br>6,0                                      | 6<br>6<br>8<br>10  |
| 6.    | Количество живых микробных<br>клеток, <i>Bacillus subtilis</i> , КОЕ/г,<br>не менее   | 1×10 <sup>6</sup>   | 2,6×10 <sup>6</sup>  |
| 7.    | Подлинность   | Ветом 1 должен содержать бактерии<br><i>Bacillus subtilis</i> | Соответствует  |
| 8.    | Микробиологическая чистота,<br>наличие:<br>Enterobacteriaceae;<br>Pseudomonas aeruginosa;<br>Staphylococcus aureus;<br>посторонних микроорганизмов,<br>в т.ч. и грибов, не более тыс/г                        | Не допускается<br>Не допускается<br>Не допускается<br>300,0   | Соответствует<br>Соответствует<br>Соответствует<br>Соответствует |

Заключение: соответствует требованиям ТУ 21.20.10-061-23609643-2018 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

№ 724 от 04 июня 2024 г.

1. Торговое наименование: Ветом 1.
2. МНН (международное непатентованное наименование): Ветом 1.
3. Номер РУ: 35-1-10.18-4248 №ПВР-1-10.18/03448.
4. Выпуск по ТУ: 21.20.10-061-23609643-2018.
5. Лекарственная форма: порошок для приема внутрь и ректального применения.
6. Форма выпуска: банка из полимерных материалов.
7. Дозировка: 0,5 кг
8. Наименование производителя: ООО НПФ «Исследовательский центр».
9. Номер серии: 1000524.
10. Объем серии, предъявляемой на испытания: 1266 шт.
11. Место отбора: ЦПФ.
12. Дата выпуска: 05.2024.
13. Годен до: 05.2028.

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».

Данная серия соответствует требованиям регистрационного досье и нормативной документации.  
 Результаты контроля указаны в паспорте качества.

Уполномоченное лицо  
 ООО НПФ «Исследовательский центр»

04.06.2024 г.



А.А. Леляк