



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 № 809 от 28.06.2024 г.

Наименование продукции, лекарственная форма, дозировка, фасовка: Ветом 1.2, порошок для приема внутрь и ректального применения, банка из полимерных материалов 0,5 кг.

Номер серии: 120624.

Объем серии, предъявляемой на испытания: 998 шт.

Дата отбора: 25.06.2024.

Дата поступления в ИЛБТК: 25.06.2024.

Дата начала испытаний: 25.06.2024.

Дата окончания испытаний: 28.06.2024.

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 высушивании, %, не более	6,0	Соответствует
5.	Антагонистическая активность к тест-культурам (зона угнетения роста, мм, не менее)		
	Shigella sonnei - 32;	5,0	6
	Salmonella typhimurium - 2606;	5,0	6
	Staphylococcus aureus - 209;	8,0	8
	Candida albicans - 620	6,0	10
6.	Количество живых микробных клеток, <i>Bacillus subtilis</i> , <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> , КОЕ/г, не менее	$1 \times 10^6$	$2,6 \times 10^6$
7.	Подлинность	Ветом 1.2 должен содержать бактерии <i>Bacillus subtilis</i> , <i>Bacillus amyloliquefaciens</i>	Соответствует
8.	Микробиологическая чистота, наличие:		
	Enterobacteriaceae;	Не допускается	Соответствует
	Pseudomonas aeruginosa;	Не допускается	Соответствует
	Staphylococcus aureus;	Не допускается	Соответствует
	посторонних микроорганизмов, в т.ч. и грибов, не более тыс/г	300,0	Соответствует

Заключение: 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

№ 809 от 28 июня 2024 г.

1. **Торговое наименование:** Ветом 1.2.
2. **МНН (международное непатентованное наименование):** Ветом 1.2.
3. **Номер РУ:** 35-1-10.18-4247№ПВР-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:** банка из полимерных материалов.
7. **Дозировка:** 0,5 кг.
8. **Наименование производителя:** ООО НПФ «Исследовательский центр».
9. **Номер серии:** 120624.
10. **Объем серии, предъявляемой на испытания:** 998 шт.
11. **Место отбора:** ЦПФ.
12. **Дата выпуска:** 06.2024.
13. **Годен до:** 06.2028.

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».

Данна серия соответствует требованиям регистрационного досье и нормативной документации.

Результаты контроля указаны в паспорте качества.

Уполномоченное лицо

ООО НПФ «Исследовательский центр»

28.06.2024 г.



А.А. Леляк