



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 № 1092 от 18.10.2024 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: 190924.

Объем серии, предъявляемой на испытания: 1260 шт.

Дата отбора: 11.10.2024.

Дата поступления в ИЛБТК: 11.10.2024.

Дата начала испытаний: 11.10.2024.

Дата окончания испытаний: 18.10.2024.

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	1×10 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

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

Начальник ОБТК

Lebak

А.А. Лемяк



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.

Сертификат серии

подтверждение соответствия лекарственного препарата требованиям,
 установленным при его государственной регистрации

№ 1092 от 18 октября 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.
6. Форма выпуска: банка из полимерных материалов.
7. Дозировка: 0,5 кг.
8. Наименование производителя: ООО НПФ «Исследовательский центр».
9. Номер серии: 190924.
10. Объем серии, предъявляемой на испытания: 1260 шт.
11. Место отбора: ЦПФ.
12. Дата выпуска: 09.2024.
13. Годен до: 09.2028.

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»

18.10.2024 г.



А.А. Леляк