



Общество с ограниченной ответственностью  
 Научно – производственная фирма “Исследовательский центр”  
 Россия, 630559, Новосибирская область, Новосибирский район  
 (ООО НПФ «Исследовательский центр»)  
 Почтовый адрес: 630559, Новосибирская область, р.п. Кольцово, а/я 247  
 Адрес производственной площадки: 630559, р.п. Кольцово, научно-производственная зона, корпус 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 № 174 от 11.04.2023 г.

Наименование продукции, лекарственная форма, дозировка, фасовка: Ветом 2, порошок для приема внутрь и ректального применения, пакет из ламинированной бумаги 50 г.

Номер серии: 010323.

Объем серии, предъявляемой на испытания: 800 шт.

Дата отбора: 07.03.2023.

Дата поступления в ИЛБТК: 07.03.2023.

Дата начала испытаний: 14.03.2023.

Дата окончания испытаний: 17.03.2023.

Количество поступивших на испытания образцов: 20 пакетов.

Кем отобрана проба: лаборант-микробиолог О.В. Титова.

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> , КОЕ/г, не менее	$1 \times 10^6$	$2,5 \times 10^6$
7.	Подлинность	Ветом 2 должен содержать бактерии <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> ВКПМ В-10642 и <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> ВКПМ В-10643	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	Соответствует Соответствует Соответствует
		300,0	Соответствует

Заключение: соответствует требованиям ТУ 21.20.23.190-041-23609643 по всем показателям.

Зав. ИЛБТК

А.А. Лемяк







Общество с ограниченной ответственностью  
 Научно – производственная фирма “Исследовательский центр”  
 Россия, 630559, Новосибирская область, Новосибирский район  
 (ООО НПФ «Исследовательский центр»)  
 Почтовый адрес: 630559, Новосибирская область, р.п. Кольцово, а/я 247  
 Адрес производственной площадки: 630559, р.п. Кольцово, научно-производственная зона, корпус 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 № 261 от 11.04.2023 г.

Наименование продукции, лекарственная форма, дозировка, фасовка: Ветом 2, порошок для приема внутрь и ректального применения, пакет из ламинированной бумаги 50 г.

Номер серии: 010323.

Объем серии, предъявляемой на испытания: 1000 шт.

Дата отбора: 31.03.2023.

Дата поступления в ИЛБТК: 31.03.2023.

Дата начала испытаний: 03.04.2023.

Дата окончания испытаний: 07.04.2023.

Количество поступивших на испытания образцов: 20 пакетов.

Кем отобрана проба: лаборант-микробиолог О.В. Титова.

**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> , КОЕ/г, не менее	1×10 <sup>6</sup>	2,5×10 <sup>6</sup>
7.	Подлинность	Ветом 2 должен содержать бактерии <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> ВКПМ В-10642 и <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> ВКПМ В-10643	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 21.20.23.190-041-23609643 по всем показателям.

Зав. ИЛБТК

 А.А. Леляк



Общество с ограниченной ответственностью  
 Научно – производственная фирма «Исследовательский центр»  
 Россия, 630559, Новосибирская область, Новосибирский район  
 (ООО НПФ «Исследовательский центр»)  
 Почтовый адрес: 630559, Новосибирская область, р.п. Кольцово, а/я 247  
 Адрес производственной площадки: 630559, р.п. Кольцово, научно-производственная зона, корпус 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**

**№ 261 от 11 апреля 2023 г.**

1. Торговое наименование: Ветом 2.
2. МНН (международное непатентованное наименование): Ветом 2.
3. Номер РУ: 35-3-5.12-0602 №ПВР-1-2.6/01746.
4. Выпуск по ТУ: 21.20.23.190-041-23609643.
5. Лекарственная форма: порошок для приема внутрь и ректального применения.
6. Форма выпуска: пакет из ламинированной бумаги.
7. Дозировка: 50 г.
8. Наименование производителя: ООО НПФ «Исследовательский центр».
9. Номер серии: 010323.
10. Объем серии, предъявляемой на испытания: 1000 шт.
11. Место отбора: ЦПФ.
12. Дата выпуска: 03.2023.
13. Годен до: 03.2027.

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»

11.04.2023 г.



*Леван*

А.А. Леляк