



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 № 614 от 02.05.2024 г.

Наименование продукции, лекарственная форма, дозировка, фасовка: Ветом 3, порошок для приема внутрь и ректального применения, пакет из ламинированной бумаги 50 г.

Номер серии: 020424.

Объем серии, предъявляемой на испытания: 1800 шт.

Дата отбора: 26.04.2024.

Дата поступления в ИЛБТК: 26.04.2024.

Дата начала испытаний: 26.04.2024.

Дата окончания испытаний: 30.04.2024.

Количество поступивших на испытания образцов: 20 пакетов.

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.    | Суммарное количество спор <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> в 1 г препарата, КОЕ/г   | $1 \times 10^6$   | $3,0 \times 10^6$  |
| 7.    | Подлинность  | Ветом 3 должен содержать бактерии <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> | Соответствует  |
| 8.    | Микробиологическая чистота, наличие:<br>Enterobacteriaceae;<br>Pseudomonas aeruginosa;<br>Staphylococcus aureus;<br>посторонних микроорганизмов, 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 21.20.23.190-037-23609643 по всем показателям.

Начальник ОБТК

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 – 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**

**№ 614 от 02 мая 2024 г.**

1. Торговое наименование: Ветом 3.
2. МНН (международное непатентованное наименование): Ветом 3.
3. Номер РУ: 35-3-5.12-0600№ПВР1-2-1.9/00059.
4. Выпуск по ТУ: 21.20.23.190-037-23609643.
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: 020424.
10. Объем серии, предъявляемой на испытания: 1800 шт.
11. Место отбора: ЦПФ.
12. Дата выпуска: 04.2024.
13. Годен до: 04.2028.

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»

02.05.2024 г.



А.А. Леляк