

процесса производства мазей в соответствии с ОФС «Мази».

Испытание клапанного устройства. Испытание проводят для аэрозолей и пен, если указано в фармакопейной статье или нормативной документации.

Дополнительные испытания проводят, если продукты вымывания из системы упаковки и укупорки лекарственной формы могут оказать влияние на безопасность и эффективность лекарственного средства.

В рамках контроля технологического процесса производства растворы для инфузий в полимерной упаковке должны быть подвергнуты испытаниям по показателям **«Абсорбция в ультрафиолетовой области спектра»**, **«Восстанавливающие вещества»**, **«Гемолитически действующие вещества»** в соответствии с требованиями соответствующих ОФС.

Твердые лекарственные формы (гранулы, лиофилизаты, порошки и таблетки), а также лекарственные растительные препараты, сборы могут быть предназначены для приготовления некоторых восстановленных лекарственных форм (раствора, суспензии, эмульсии, капель, спрея, концентрата, геля, пасты), а также настоев, отваров.

Жидкая лекарственная форма «Концентрат» предназначена для приготовления разбавленных (разведенных) жидких лекарственных форм (раствора, суспензии, эмульсии).

Восстановленные и разбавленные лекарственные формы, полученные из других лекарственных форм путем их растворения (разбавления), диспергирования, экстрагирования и т.д., должны соответствовать требованиям ОФС, регламентирующих качество полученных лекарственных форм.

УПАКОВКА

Выбор упаковки для каждой лекарственной формы осуществляют в соответствии с требованиями ОФС «Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственных средств».