

должны выпускаться в однодозовых упаковках и не должны содержать консервантов.

Основа для мягких глазных лекарственных форм должна быть стерильной, нейтральной, должна равномерно распределяться на слизистой оболочке глаза и не содержать каких-либо посторонних примесей.

При производстве глазных лекарственных форм, содержащих диспергированные частицы, должна быть предусмотрена технология, обеспечивающая получение и контроль необходимого размера частиц.

ИСПЫТАНИЯ

Все глазные лекарственные формы должны соответствовать требованиям ОФС «Лекарственные формы» и выдерживать испытания, характерные для испытываемой лекарственной формы.

Описание. Указывают внешний вид и основные физические и органолептические свойства, характерные для испытываемой глазной лекарственной формы.

Стерильность. Испытание проводят для всех глазных лекарственных форм в соответствии с требованиями ОФС «Стерильность».

Однородность дозирования. Испытание проводят для всех дозированных глазных лекарственных форм и глазных лекарственных форм в однодозовой упаковке в соответствии с требованиями ОФС «Однородность дозирования».

Капли глазные, представленные водными растворами, подвергают испытаниям по показателям качества: **«Прозрачность»**, **«Цветность»**, **«рН»**, **«Осмоляльность»**, **«Видимые механические включения»** в соответствии с требованиями соответствующих ОФС: ОФС «Прозрачность и степень мутности», ОФС «Степень окраски жидкостей», ОФС «Ионометрия», ОФС «Осмолярность», ОФС «Видимые механические включения в лекарственных формах для парентерального применения и глазных лекарственных формах» и нормативными значениями показателей, указанными в фармакопейных статьях или нормативной документации.