

микрoхимического исследования лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов», а также испытанием на присутствие основных групп биологически активных веществ.

Влажность. Определение влажности проводят в соответствии с ОФС «Определение влажности лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов».

Зола общая. Определение золы общей проводят в соответствии с требованиями ОФС «Зола общая».

Зола, нерастворимая в хлористоводородной кислоте. Определение проводят в соответствии с требованиями ОФС «Зола, нерастворимая в хлористоводородной кислоте».

Определение содержания сока в свежем лекарственном растительном сырье. Определение проводят в соответствии с требованиями ОФС «Определение содержания сока в свежем лекарственном растительном сырье».

Допустимые примеси. Если свежее лекарственное растительное сырье используется для получения гомеопатических лекарственных препаратов, содержание примесей (сырье, изменившее окраску; другие части растения; незрелые плоды и др.) должно быть настолько низким, насколько возможно. Испытание на содержание допустимых примесей должно выполняться, если не указано иначе в фармакопейной статье или нормативной документации. Максимальное содержание допустимых примесей указывается в фармакопейной статье или нормативной документации. Содержание допустимых примесей должно быть не более 2 %, если в фармакопейной статье или нормативной документации не указано иначе. Если для гомеопатических препаратов используется высушенное лекарственное растительное сырье, качество его должно соответствовать требованиям фармакопейной статьи или нормативной документации на лекарственное растительное сырье данного наименования.

Органическая и минеральная примесь. Испытания проводят в