

встряхивают. Затем 1 часть полученного разведения встряхивают с 99 частями спирта 30 % (м/м).

Аналогично получают седьмое сотенное разведение (С7) из тритурации пятого сотенного разведения (С5), а восьмое сотенное разведение (С8) из тритурации шестого сотенного разведения (С6).

От девятого (С9) и выше сотенные жидкие разведения готовят из предыдущего сотенного жидкого разведения с использованием спирта 43 % (м/м) в соотношении 1:100.

Жидкие разведения из тритураций D6, D7, С6 и С7, полученные по описанному методу, не должны использоваться для получения последующих разведений.

## ИСПЫТАНИЯ

Качество растворов гомеопатических оценивают в соответствии с требованиями ОФС «Растворы».

Растворы и разведения гомеопатические оценивают по показателям: «Описание», «Плотность», «Подлинность» (определяют подлинность активного компонента (если применимо) или вспомогательного компонента), «Микробиологическая чистота» и другим показателям в соответствии с требованиями фармакопейной статьи или нормативной документации.

Массу или объем содержимого упаковки при фасовке растворов и разведений определяют в соответствии с требованиями ОФС «Масса (объем) содержимого упаковки». Для растворов гомеопатических для приема внутрь определяют извлекаемый объем в соответствии с ОФС «Извлекаемый объем».

Растворы препаратов, содержащих первое, второе или третье десятичное разведение активного компонента/активных компонентов контролируют по показателям «Подлинность», «Количественное определение» в соответствии с фармакопейной статьей или нормативной документации.

Допустимые отклонения в содержании лекарственных веществ, не должны превышать  $\pm 5\%$  для первого и второго десятичных разведений и