

упаковке в соответствии с требованиями ОФС «Однородность дозирования».

**Извлекаемый объем.** Испытание проводят для лекарственных форм для парентерального применения в соответствии с требованиями ОФС «Извлекаемый объем лекарственных форм для парентерального применения».

*Растворы для инъекций* дополнительно контролируют по показателям: **«Прозрачность»**, **«Цветность»** в соответствии с требованиями ОФС «Прозрачность и степень мутности жидкостей», ОФС «Степень окраски жидкостей» и нормативными требованиями, указанными в фармакопейных статьях или нормативной документации.

Растворы для инъекций, содержащие высокомолекулярные соединения и другие вязкие растворы для инъекций дополнительно контролируют по показателю **«Вязкость»** в соответствии с требованиями ОФС «Вязкость» и нормативными значениями, указанными в фармакопейных статьях или нормативной документации.

Масляные растворы для инъекций дополнительно контролируют по показателю **«Плотность»** в соответствии с требованиями ОФС «Плотность» и нормативными значениями, указанными в фармакопейных статьях или нормативной документации.

*Эмульсии для инъекций* должны соответствовать требованиям ОФС «Эмульсии», включая показатель **«Вязкость»**.

*Эмульсии для внутрисосудистого введения* дополнительно контролируют по показателю **«Размер частиц»** в соответствии с методикой и нормативными значениями, указанными в фармакопейных статьях и нормативной документации. Если не указано другое в фармакопейной статье или нормативной документации, то размер частиц не должен превышать 5 мкм.

*Суспензии для инъекций* должны отвечать требованиям ОФС «Суспензии», включая показатели **«Размер частиц»**, **«Пройодимость»**