

требованиям настоящей ОФС, предъявляемым к лекарственным формам для инъекций или лекарственным формам для инфузий. В фармакопейной статье или нормативной документации указывают **«Время растворения/диспергирования»** и, при необходимости **«Описание»** полученной лекарственной формы.

Испытания по показателям «Прозрачность», «Цветность», «рН» и «Механические включения» проводят на восстановленной лекарственной форме, полученной при растворении/диспергировании порошков или лиофилизатов в том растворителе и в той концентрации, которые указаны в инструкции по применению, если нет других указаний в фармакопейной статье.

*Гели для инъекций* должны соответствовать требованиям ОФС «Мази». Дополнительно гели для инъекций контролируют по показателям: **«Прозрачность»**, **«Цветность»**, **«Вязкость»** в соответствии с требованиями ОФС «Прозрачность и степень мутности жидкостей», ОФС «Степень окраски жидкостей», ОФС «Вязкость» и требованиями, указанными в фармакопейных статьях или нормативной документации.

*Имплантаты для парентерального применения* должны соответствовать требованиям ОФС «Имплантаты», в том числе по показателям **«Размеры имплантата»**, **«Однородность массы»**, **«Однородность дозирования»**, **«Растворение»**; требованиям настоящей общей фармакопейной статьи, предъявляемым к лекарственным формам для парентерального применения, а также нормативным требованиям, указанным в фармакопейных статьях или нормативной документации.

*Таблетки для имплантации* должны соответствовать требованиям ОФС «Таблетки» и требованиям настоящей общей фармакопейной статьи, предъявляемым к лекарственным формам для парентерального применения.

**Дополнительные испытания** лекарственных форм для парентерального применения проводят, если продукты вымывания из