

**Кислотное число и перекисное число.** Испытание проводят для мазей, в состав которых входят вещества, способные к гидролизу и окислению, если указано в фармакопейной статье или нормативной документации. Определение проводят в соответствии с требованиями ОФС «Кислотное число» и ОФС «Перекисное число». Нормативные требования и методики определения приводят в фармакопейной статье или нормативной документации.

**Микробиологическая чистота.** Все мази, за исключением стерильных, должны выдерживать требования ОФС «Микробиологическая чистота».

**Стерильность.** Стерильные мази должны выдерживать испытание на стерильность в соответствии с требованиями ОФС «Стерильность».

**Масса содержимого упаковки.** Испытание проводят в соответствии с требованиями ОФС «Масса (объем) содержимого упаковки».

#### УПАКОВКА

В соответствии с требованиями ОФС «Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственных средств».

Упаковка назальных, ушных, ректальных, вагинальных и др. мазей может иметь дополнительное устройство для введения лекарственного препарата или может быть укомплектована соответствующим аппликатором.

#### МАРКИРОВКА

В соответствии с требованиями ОФС «Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственных средств».

#### ХРАНЕНИЕ

В соответствии с требованиями ОФС «Хранение лекарственных средств». В упаковке, обеспечивающей стабильность в течение указанного срока годности лекарственного препарата, в защищенном от света месте при температуре от 8 до 15°C, если нет других указаний в фармакопейной статье или нормативной документации.