

фармацевтических субстанций и препаратов от присутствия вирусов и продуктов их жизнедеятельности. Имеет особое значение при оценке качества биологических лекарственных средств.

К методам биологического анализа следует отнести **«Тест на активацию моноцитов»** и **«Определение специфической активности препаратов эритропоэтина»**. ОФС, регламентирующие область применения и условия проведения этих испытаний позволяют ввести в отечественную практику фармакопейного анализа данные методы биологического анализа.

Обращение на фармацевтическом рынке Российской Федерации лекарственных препаратов в различных лекарственных формах, число которых достигает 40 наименований, привело к необходимости введения в фармакопейную практику таких ОФС как: **«Газы медицинские»**, **«Губки лекарственные»**, **«Импланты»**, **«Капли»**, **«Карандаши лекарственные»**, **«Концентраты»**, **«Леденцы»**, **«Лиофилизаты»**, **«Пастилки»**, **«Пены»**, **«Плётки»**, **«Плитки»**, **«Резинки жевательные лекарственные»**, **«Системы терапевтические»**, **«Соки»**, **«Тампоны лекарственные»**, **«Шампуни лекарственные»**, **«Эликсиры»**.

В перечисленных ОФС впервые регламентированы требования к отдельным лекарственным формам, часть из которых характерна для лекарственных препаратов только российских производителей (например, карандаши лекарственные), а часть внедрена в зарубежные и отечественные фармацевтические производства сравнительно недавно и не относится к числу традиционных. Это системы терапевтические, резинки жевательные лекарственные, тампоны лекарственные, шампуни лекарственные и некоторые другие.

ОФС «Растворение для резинок жевательных лекарственных» регламентирует требования, предъявляемые к проведению фармацевтико-технологического испытания на растворение лекарственных препаратов, представленных в такой лекарственной форме как резинки жевательные. В статье дана характеристика оборудования и условий проведения испытания,