

Серия 2	T2	T3	T1	T3	T1	T2	T1	T2	T3
Серия 3	T3	T1	T2	T1	T2	T3	T2	T3	T1
Примечание: обозначения: S1, S2, S3 — различные значения дозировки; А, В, С — различные размеры упаковки; Т — образец, подлежащий испытанию; Т1, Т2, Т3 — точки контроля, где:									
Точка контроля (месяцы)	0	3	6	9	12	18	24	36	
T1	T		T	T	T	T	T	T	T
T2	T	T		T	T		T	T	
T3	T	T	T		T	T			T

Таблица 5 — Пример плана матричного метода точек контроля для лекарственного препарата с тремя значениями дозировки

Дозировка	S1			S2			S3		
Размер упаковки	A	B	C	A	B	C	A	B	C
Серия 1	T1	T2		T2		T1		T1	T2
Серия 2		T3	T1	T3	T1		T1		T3
Серия 3	T3		T2		T2	T3	T2	T3	
Примечание: обозначения: S1, S2, S3 — различные дозировки; А, В, С— различные размеры упаковки; Т — образец, подлежащий испытанию; Т1, Т2, Т3 — точки контроля, где:									
Точка контроля (месяцы)	0	3	6	9	12	18	24	36	
T1	T		T	T	T	T	T	T	T
T2	T	T		T	T		T	T	
T3	T	T	T		T	T			T

При применении плана матричного метода, необходимо учитывать следующие данные (перечень вопросов не является исчерпывающим):

- осведомленность о вариабельности данных;
- ожидаемая стабильность лекарственного препарата;
- наличие данных, дополнительно подтверждающих стабильность;
- различия стабильности лекарственного средства в рамках одного фактора и между разными факторами;
- число комбинаций факторов при исследовании.