

растворами для местного применения в соответствии с требованиями ОФС «Степень окраски жидкостей» обязательно, для остальных растворов – при соответствующем указании в фармакопейной статье или нормативной документации.

**pH.** Испытание проводят для жидких лекарственных форм (растворов, суспензий, эмульсий, концентратов, эликсиров, сиропов, соков, пен, шампуней лекарственных и др.), для некоторых мягких лекарственных форм (мази), а также водных, как правило, извлечений из таких лекарственных форм, как пленки биodeградируемые, тампоны лекарственные, губки лекарственные и др. Определение pH проводят потенциометрическим методом в соответствии с требованиями ОФС «Ионометрия» и соответствующими указаниями в фармакопейной статье или нормативной документации.

**Однородность массы дозированных лекарственных форм.** Испытание проводят для дозированных лекарственных форм, включая лекарственные формы в однократной индивидуальной упаковке, в соответствии с требованиями ОФС «Однородность массы дозированных лекарственных форм», если в фармакопейной статье или нормативной документации нет других указаний.

Испытание не применяют в случае, если предусмотрено испытание на однородность дозирования для всех действующих веществ.

**Средняя масса.** Определение проводят в ходе выполнения испытания «Однородность массы дозированных лекарственных форм» для дозированных лекарственных форм, включая лекарственные формы в однократной индивидуальной упаковке, или как самостоятельное испытание, если указано в фармакопейной статье или нормативной документации. Показатели «Средняя масса» и «Отклонения от средней массы» определяют в соответствии с методикой и нормативными значениями, приведенными в ОФС «Однородность массы дозированных лекарственных форм», если в фармакопейной статье или нормативной документации нет других указаний.