

ИСПЫТАНИЯ

Суспензии должны соответствовать общим требованиям ОФС «Лекарственные формы» и выдерживать испытания, характерные для данной лекарственной формы.

Суспензии для парентерального применения должны соответствовать требованиям ОФС «Лекарственные формы для парентерального применения».

Суспензии, предназначенные для применения в форме капель глазных должны соответствовать требованиям ОФС «Глазные лекарственные формы».

Суспензии для ингаляций должны соответствовать требованиям ОФС «Лекарственные формы для ингаляций».

Порошки, гранулы, таблетки, лиофилизаты, концентраты, гели, пасты для приготовления суспензий должны отвечать требованиям соответствующих ОФС: ОФС «Порошки», ОФС «Гранулы», ОФС «Таблетки», ОФС «Лиофилизаты», ОФС «Концентраты» или ОФС Мази».

Описание. После взбалтывания суспензия должна представлять собой жидкость с однородно распределенными в ней частицами; указывают цвет и при необходимости запах.

pH. Испытание проводят, если указано в фармакопейной статье или нормативной документации. Определение проводят потенциометрическим методом в соответствии с требованиями ОФС «Ионометрия». Значение pH указывают в фармакопейной статье или нормативной документации.

Размер частиц. Испытание проводят методом оптической микроскопии в соответствии с требованиями ОФС «Оптическая микроскопия» или методом лазерной дифракции в соответствии с требованиями ОФС «Определение распределения частиц по размеру методом лазерной дифракции света».