

дне и стенках флакона (упаковки) не должно наблюдаться агрегатов и агломератов частиц дисперсной фазы.

Для суспензий, предназначенных для парентерального применения и для приема внутрь, время ресуспендирования должно быть не более 1 мин, для суспензий, предназначенных для применения в форме капель глазных рекомендуемое время ресуспендирования – не более 30 с.

Не должно наблюдаться признаков седиментации и образования агрегатов и агломератов в течение времени, необходимого для осуществления приема (введения) лекарственного препарата. Как правило, для суспензий, предназначенных для парентерального применения, для приема внутрь, для применения в форме капель глазных оно должно быть не менее 2-3 мин.

Испытание не применяют для восстановленных суспензий для приема внутрь в однодозовых упаковках.

**Вязкость.** Испытание проводят, если указано в фармакопейной статье или нормативной документации, в соответствии с требованиями ОФС «Вязкость» методом ротационной вискозиметрии при 25 °С. Испытание должно быть предусмотрено для суспензий, в состав которых входят вещества, увеличивающие вязкость.

**Однородность дозирования.** Испытание проводят для суспензий в однодозовых индивидуальных упаковках в соответствии с требованиями ОФС «Однородность дозирования».

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

**Стерильность.** Испытание проводят для суспензий, к которым предъявляется требование стерильности в соответствии с ОФС «Стерильность».

**Извлекаемый объем.** Испытание проводят для суспензий для приема внутрь в соответствии с ОФС «Извлекаемый объем». Испытание не