

исключением стерильных, должны выдерживать требования ОФС «Микробиологическая чистота».

Стерильность. Стерильные пластыри трансдермальные должны выдерживать испытание на стерильность в соответствии с требованиями ОФС «Стерильность».

Примечание. Содержание действующего вещества/веществ в пластыре трансдермальном от заявленного не должно превышать $\pm 15\%$.

УПАКОВКА

В соответствии с требованиями ОФС «Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственных средств». Каждый пластырь трансдермальный, как правило, помещают в индивидуальную первичную упаковку.

МАРКИРОВКА

В соответствии с требованиями ОФС «Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственных средств». На первичной упаковке указывают название и содержание действующего вещества в пластыре трансдермальном, количество подаваемого действующего вещества в единицу времени.

ХРАНЕНИЕ

В соответствии с требованиями ОФС «Хранение лекарственных средств». В упаковке, обеспечивающей стабильность в течение указанного срока годности лекарственного препарата, в защищенном от света месте при температуре от 8 до 15 °С, если нет других указаний в фармакопейной статье или нормативной документации.