

ОФС «Плотность». Нормативные требования указывают в фармакопейной статье или нормативной документации.

Размер частиц. Испытание проводят, если указано в фармакопейной статье или нормативной документации, методом оптической микроскопии в соответствии с требованиями ОФС «Оптическая микроскопия» или в соответствии с методикой, указанной в фармакопейной статье или нормативной документации. Нормативные требования к размеру частиц (размеру капель) указывают в фармакопейной статье или нормативной документации.

Однородность дозирования. Испытание проводят для дозированных эмульсий и эмульсий в однократных индивидуальных упаковках в соответствии с требованиями ОФС «Однородность дозирования».

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

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

Извлекаемый объем. Испытание проводят для эмульсий для приема внутрь в соответствии с ОФС «Извлекаемый объем». Испытание не применяют для дозированных эмульсий и эмульсий в однократных индивидуальных упаковках, если проводят испытание на однородность дозирования.

Масса (объем) содержимого упаковки. Испытание проводят для всех эмульсий, за исключением эмульсий для приема внутрь, в соответствии с требованиями ОФС «Масса (объем) содержимого упаковки».

УПАКОВКА

В соответствии с требованиями ОФС «Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственных средств».