

(например, для глазных имплантатов), в соответствии с требованиями ОФС «Видимые механические включения в лекарственных формах для парентерального применения и глазных лекарственных формах» и указаниями в фармакопейной статье или нормативной документации.

**Бактериальные эндотоксины или Пирогенность.** Испытание проводят в соответствии с требованиями ОФС «Бактериальные эндотоксины» или ОФС «Пирогенность» и указаниями в фармакопейной статье или нормативной документации.

**Стерильность.** Имплантаты должны быть стерильны и должны соответствовать требованиям ОФС «Стерильность».

#### УПАКОВКА

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

Имплантаты упаковывают в индивидуальные стерильные упаковки.

#### МАРКИРОВКА

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

#### 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 не выше 25 °С, если нет других указаний в фармакопейной статье или нормативной документации.