

применения».

Концентраты, предназначенные для приготовления лекарственных форм для ингаляций, должны соответствовать требованиям ОФС «Лекарственные формы для ингаляций».

Описание. Приводят описание цвета, прозрачности раствора (жидкости), запаха – при наличии.

Прозрачность. Испытание проводят для концентратов, предназначенных для приготовления водных растворов, в соответствии с требованиями ОФС «Прозрачность и степень мутности жидкостей», для остальных концентратов – при соответствующем указании в фармакопейной статье или нормативной документации.

Цветность. Испытание проводят для концентратов, предназначенных для приготовления водных растворов, в соответствии с требованиями ОФС «Степень окраски жидкостей», для остальных концентратов – при соответствующем указании в фармакопейной статье или нормативной документации.

pH. Испытание проводят для концентратов, предназначенных для приготовления водных растворов, для концентратов для приготовления эмульсии, для остальных концентратов – при соответствующем указании в фармакопейной статье или нормативной документации. Определение проводят потенциометрическим методом в соответствии с требованиями ОФС «Ионометрия». Допустимый интервал значений pH концентрата должен быть указан в фармакопейной статье или нормативной документации.

Плотность. Испытание проводят для концентратов, предназначенных для приготовления спиртовых растворов, содержащих спирт этиловый в концентрации выше 40 %, для концентратов для приготовления эмульсии, для остальных концентратов – при соответствующем указании в фармакопейной статье или нормативной документации. Определение