

соответствии с ОФС «Стерильность».

## ИСПЫТАНИЯ

Пены должны соответствовать общим требованиям ОФС «Лекарственные формы» и выдерживать испытания, характерные для данной лекарственной формы.

**Описание.** Приводят описание консистенции, цвета пены, запаха – при наличии. В описании консистенции пен могут быть применимы следующие термины: кремообразная, мелкоячеистая, пузырящаяся и др.

**pH.** Испытание проводят, если указано в фармакопейной статье или нормативной документации. Определяют значение pH полученного водного раствора после оседания пены или после растворения лекарственного препарата в воде потенциометрическим методом в соответствии с ОФС «Ионометрия». Значение pH указывают в фармакопейной статье или нормативной документации.

**Давление в упаковке. Герметичность упаковки.** Пены должны выдерживать испытания по указанным показателям в соответствии с требованиями ОФС «Аэрозоли и спреи».

**Испытание клапанного устройства.** Испытание проводят, если указано в фармакопейной статье или нормативной документации. Методика определения должна быть приведена в фармакопейной статье или нормативной документации.

**Выход содержимого упаковки.** Испытание проводят для недозированных пен в соответствии с требованиями ОФС «Аэрозоли и спреи».

**Однородность массы дозы или Однородность дозирования. Количество доз в упаковке.** Испытания проводят для дозированных пен в соответствии с требованиями ОФС «Аэрозоли и спреи».

**Относительная плотность пены.** Аэрозольный баллон выдерживают при температуре 25 °С в течение не менее 24 ч. Следят за тем, чтобы