

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

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

Масса содержимого упаковки. Испытание проводят для недозированных пен в соответствии с требованиями ОФС «Масса (объем) содержимого упаковки».

УПАКОВКА

Упаковка пен и все ее элементы, включая распылительные, дозирующие устройства, насадки, предохранительные колпачки и т.п., должны соответствовать требованиям ОФС «Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственных средств».

МАРКИРОВКА

В соответствии с требованиями ОФС «Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственных средств». В маркировке пен должны быть предусмотрены предупредительные надписи: «Хранить вдали от источника огня, отопительной системы и прямых солнечных лучей», «Не вскрывать», «Предохранять от падений и ударов» и, при необходимости, другие надписи.

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, вдали от отопительной системы и прямых солнечных лучей, при температуре не выше 25 °С, если нет других указаний в фармакопейной статье или нормативной документации.