

соответствии с ОФС «Стерилизация».

## ИСПЫТАНИЯ

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

**Описание.** Приводят описание внешнего вида системы терапевтической, включая описание устройства доставки.

**Растворение.** Испытание проводят в соответствии с методикой и нормативными требованиями, указанными в фармакопейной статье или нормативной документации. Определяют количество действующего вещества, которое должно высвободиться из системы терапевтической в среду растворения за определенный промежуток времени.

**Прочность.** Испытание проводят, если указано в фармакопейной статье или нормативной документации, в соответствии с методикой и нормативными требованиями фармакопейной статьи или нормативной документации.

**Микробиологическая чистота.** Все системы терапевтические, за исключением стерильных должны выдерживать требования ОФС «Микробиологическая чистота».

**Стерильность.** Стерильные системы терапевтические должны выдерживать испытание на стерильность в соответствии с требованиями ОФС «Стерильность».

## УПАКОВКА

В соответствии с требованиями ОФС «Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственных средств». В установленных случаях упаковка должна обеспечивать стерильность.

## МАРКИРОВКА

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