

Приводят описание внешнего вида сока с указанием, прозрачности или опалесценции, цвета, запаха – при наличии.

Плотность. Испытание проводят, если указано в фармакопейной статье или нормативной документации. Определение проводят в соответствии с требованиями ОФС «Плотность» и указаниями в фармакопейной статье или нормативной документации.

Спирт этиловый. Испытание проводят, если указано в фармакопейной статье или нормативной документации. Определение проводят в соответствии с ОФС «Определение спирта этилового в лекарственных средствах» и указаниями в фармакопейной статье или нормативной документации.

Сухой остаток. Испытание проводят в соответствии с ОФС «Потеря в массе при высушивании». 5,0 мл сока помещают во взвешенный бюкс, выпаривают на водяной бане досуха и сушат в сушильном шкафу в течение 3 ч при температуре $(102,5 \pm 2,5) ^\circ\text{C}$, затем охлаждают в эксикаторе (над безводным силикагелем, кальция хлоридом безводным или другим подходящим осушителем) в течение 30 мин и взвешивают. Результат выражают в процентах. Содержание сухого остатка должно соответствовать требованиям, указанным в фармакопейной статье или нормативной документации.

pH. Испытание проводят потенциометрическим методом в соответствии с требованиями ОФС «Ионометрия» и указаниями в фармакопейной статье или нормативной документации.

Тяжелые металлы. Испытание проводят в соответствии с ОФС «Тяжелые металлы». 10 мл сока выпаривают в фарфоровой чашке досуха на водяной бане, прибавляют 1 мл серной кислоты концентрированной, осторожно сжигают и прокаливают при температуре $600 ^\circ\text{C}$. К полученному остатку прибавляют при нагревании 5 мл насыщенного раствора аммония ацетата, фильтруют через беззольный фильтр в мерную колбу вместимостью 100 мл, промывают фильтр 5 мл воды