

и др.

В процессе производства шампуней лекарственных суспензионного и комбинированного типа, должен быть обеспечен необходимый размер частиц дисперсной фазы.

При производстве, упаковке, хранении и транспортировании шампуней лекарственных должны быть приняты меры, обеспечивающие их микробиологическую чистоту в соответствии с требованиями ОФС «Микробиологическая чистота».

ИСПЫТАНИЯ

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

Описание. Приводят описание шампуня лекарственного, его консистенцию, цвет, запах – при наличии.

pH. Испытание проводят потенциометрически в соответствии с требованиями ОФС «Ионометрия». Если не указано иначе в фармакопейной статье или нормативной документации, значение pH должно находиться в диапазоне от 5,0 до 8,0.

Вязкость. Испытание проводят в соответствии с требованиями ОФС «Вязкость» и указаниями в фармакопейной статье или нормативной документации.

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

Испытание не является обязательным, если предусмотрено проведение испытания шампуня лекарственного по показателю «Вязкость».

Пенообразующая способность. Испытание допускается проводить в рамках контроля технологического процесса промышленного производства шампуней лекарственных.