

ёмкостей, подлежащих испытанию, регламентируется предприятием-производителем.

Проведение испытания и оценка результатов

Жидкие глазные лекарственные формы

Для просмотра берут не более 5 ёмкостей из стекла за горловину и не более 7-8 ёмкостей из прозрачных полимерных материалов за колпачки, вносят в зону контроля «вверх доньшками» и просматривают на черном и белом фонах. Затем плавным движением, без встряхивания, переводят ёмкости в положение «вниз доньшками» и вторично просматривают на черном и белом фонах.

В случае использования *упаковки из непрозрачных материалов* определение проводят методом разрушающего контроля, осуществляя подготовку образцов в помещениях класса чистоты В.

От каждой серии препарата отбирают среднюю пробу в количестве 10 ёмкостей. Отобранные образцы перед вскрытием обмывают снаружи 3 раза водой, не содержащей механических включений. Промытые образцы высушивают в ламинарном потоке воздуха. Вскрывают ёмкости в помещениях класса чистоты А, переносят содержимое каждой ёмкости в отдельный стеклянный флакон, не содержащий механических включений, и закрывают резиновой пробкой, свободной от механических включений. Далее контроль на механические включения проводят невооруженным глазом на черном и белом фонах.

Твердые лекарственные формы, предназначенные для приготовления капель глазных в ёмкостях из стекла или прозрачных полимерных материалов – испытание проводят в соответствии с требованиями, описанными в разделе 1.2; отбирая среднюю пробу в количестве 10 ёмкостей.

Твердые лекарственные формы, предназначенные для приготовления капель глазных в ёмкостях из непрозрачных материалов – испытание проводят в соответствии с требованиями, указанными в фармакопейной статье или нормативной документации.