

Пленки глазные – испытание проводят в соответствии с требованиями, указанными в фармакопейной статье или нормативной документации.

При просмотре фиксируют количество ворсинок в каждой единице продукции.

В случае обнаружения в единице продукции хотя бы одной твердой частицы или более 5 ворсинок проводят повторный контроль на удвоенном количестве (других) образцов.

В случае обнаружения хотя бы в единице продукции частичек стекла – серия бракуется.

При обнаружении в единице продукции удвоенного количества образцов хотя бы одной твердой частицы или более 5 ворсинок серия полностью бракуется.

Качество продукции определяется по коэффициенту дефектности, который рассчитывается как среднеарифметическое число ворсинок из взятых на вторичный (выборочный) контроль единиц продукции.

Серия считается годной для препаратов:

- во флаконах, если коэффициент дефектности не превышает 1,5;
- в тубик-капельницах, если во взятом на просмотр количестве тубик-капельниц не более 4 % единиц продукции, содержащих механические включения (при этом в каждом тубике-капельнице не должно быть более 5 ворсинок).

Глазные лекарственные формы с опалесценцией не бракуются в случае, если опалесценция допускается фармакопейной статьей или нормативной документацией.

Испытания лекарственных форм для парентерального применения и капель глазных при изготовлении в аптеке

Осуществляется сплошной контроль на механические включения всех ёмкостей с растворами для парентерального применения и каплями глазными в соответствии с вышеприведенными методиками. Все ёмкости подвергаются