

или нормативной документации использование навесок усредненной пробы при количественном определении действующего вещества.

Случаи возможного применения способов 1 и 2 по отношению к различным лекарственным формам приведены в табл. 1.

Таблица 1 – Применимость способов 1 и 2 для оценки однородности дозирования лекарственных форм

Наименование лекарственной формы		Доза и массовая доля действующего вещества	
		≥ 25 мг и ≥ 25 %	< 25 мг или < 25 %
		Способ*	
Таблетки	без оболочки	1,2	1
	покрытые пленочной оболочкой	1,2	1
	покрытые оболочкой методом дражирования или прессования	1	
Капсулы	твердые	1,2	1
	мягкие, содержащие суспензию, гель или эмульсию	1	
	мягкие, содержащие раствор	1,2	
Гранулы и порошки в однократной упаковке	однокомпонентные без вспомогательных веществ	1,2	
	содержащие два и более действующих веществ и/или вспомогательные вещества	1	
Лиофилизаты в однократной упаковке		1,2	
Растворы в однократной упаковке		1,2	
Суспензии, эмульсии, гели в однократной упаковке, предназначенные для парентерального применения и приема внутрь		1	
Суппозитории		1	
Пластыри трансдермальные		1	