

время растворения и др. Как правило, пленки глазные должны раствориться в растворе натрия хлорида 0,9 % в течение 2-3 ч.

Раствор, полученный при растворении пленок глазных из биорастворимых полимеров, исследуют по показателям **«Прозрачность раствора»**, **«Цветность раствора»**, **«рН»**, **«Видимые механические включения»** в соответствии с требованиями ОФС: ОФС «Степень окраски жидкостей», ОФС «Прозрачность и степень мутности жидкостей», ОФС «Ионометрия», ОФС «Видимые механические включения в лекарственных формах для парентерального применения и глазных лекарственных формах» и нормативными требованиями, указанными в фармакопейных статьях или нормативной документации.

Инъекционные глазные лекарственные формы должны соответствовать требованиям, предъявляемым к лекарственным формам для инъекций, в соответствии с ОФС «Лекарственные формы для парентерального применения», в том числе, по показателям **«Осмоляльность»** и **«Невидимые механические включения»**, а также нормативным требованиям, указанным в фармакопейных статьях или нормативной документации.

Имплантаты глазные, включая *имплантаты интравитреальные*, должны соответствовать требованиям ОФС «Имплантаты» и ОФС «Лекарственные формы для парентерального применения».

Таблетки, порошки и лиофилизаты для приготовления капель глазных должны соответствовать требованиям соответствующих ОФС: ОФС «Таблетки», ОФС «Порошки», ОФС «Ллиофилизаты». Восстановленные глазные капли, полученные с использованием таблеток, порошков и лиофилизатов, предназначенных для их приготовления, должны соответствовать требованиям, предъявляемым к глазным каплям, указанным в настоящей общей фармакопейной статье. В фармакопейной статье или нормативном документе указывают **«Время растворения /диспергирования»** и, при необходимости, **«Описание»** полученной