

ОФС «Пирогенность».

Аномальная токсичность. Испытание проводят в соответствии с требованиями ОФС «Аномальная токсичность» для лекарственных форм для парентерального применения, полученных из сырья природного происхождения; для инъекционных и инфузионных лекарственных форм в упаковках из полимерных материалов и в других случаях, если это указано в фармакопейной статье или нормативной документации.

Гистамин и/или Депрессорные вещества. Испытания проводят для лекарственных форм для парентерального применения, предназначенных для внутрисосудистого введения и полученных из фармацевтических субстанций, которые могут обладать депрессорным действием (субстанции микробиологического или животного происхождения), в соответствии с требованиями ОФС «Испытание на гистамин» и ОФС «Испытание на депрессорные вещества».

pH. Испытание проводят для жидких лекарственных форм для парентерального применения в соответствии с требованиями ОФС «Ионометрия» и нормативными требованиями, указанными в фармакопейной статье или нормативной документации.

Видимые механические включения. Испытание проводят для лекарственных форм для парентерального применения в соответствии с требованиями ОФС «Видимые механические включения в лекарственных формах для парентерального применения и глазных лекарственных формах».

Невидимые механические включения. Испытание проводят для лекарственных форм для парентерального применения в соответствии с требованиями ОФС «Невидимые механические включения в лекарственных формах для парентерального применения».

Однородность дозирования. Испытание проводят для всех дозированных лекарственных форм для парентерального применения и лекарственных форм для парентерального применения в однократной