

ОФС «Определение воды». Нормативные требования указывают в фармакопейной статье или нормативной документации.

pH. Испытание проводят, если указано в фармакопейной статье или нормативной документации, в соответствии с требованиями ОФС «Ионометрия. Значение pH указывают в фармакопейной статье или нормативной документации.

Однородность дозирования. Испытание проводят для дозированных порошков и порошков в однократных индивидуальных упаковках в соответствии с требованиями ОФС «Однородность дозирования».

Однородность массы дозированных лекарственных форм. Испытание проводят для дозированных порошков и порошков в однократных индивидуальных упаковках в соответствии с требованиями ОФС «Однородность массы дозированных лекарственных форм». Испытание не применяют в случае, если предусмотрено испытание на однородность дозирования для всех действующих веществ.

Микробиологическая чистота. Все порошки, за исключением стерильных, должны выдерживать требования ОФС «Микробиологическая чистота».

Стерильность. Испытание проводят для порошков, к которым предъявляется требование стерильности в соответствии с ОФС «Стерильность».

Масса содержимого упаковки. Испытание проводят для недозированных порошков в соответствии с требованиями ОФС «Масса (объем) содержимого упаковки».

В рамках контроля технологического процесса производства порошки могут быть подвергнуты испытаниям по показателям «**Определение сыпучести**», «**Определение угла естественного откоса**», «**Определение насыпного объема**» в соответствии с требованиями ОФС «Степень сыпучести порошков».