

<b>Лоратадин, суспензия для приема внутрь</b>	<b>ФС.3.1.0064.18</b>
<b>Лоратадин, суспензия для приема внутрь</b>	
<b>Loratadini suspensio ad usum peroralem</b>	<b>Вводится впервые</b>

Настоящая фармакопейная статья распространяется на лекарственный препарат лоратадин, суспензия для приема внутрь. Препарат должен соответствовать требованиям ОФС «Суспензии» и нижеприведённым требованиям.

Содержит не менее 90,0 % и не более 110,0 % от заявленного количества лоратадина  $C_{22}H_{23}ClN_2O_2$ .

**Описание.** Содержание раздела приводится в соответствии с ОФС «Суспензии».

**Подлинность. ВЭЖХ.** Время удерживания пика основного вещества на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания пика лоратадина на хроматограмме раствора стандартного образца лоратадина (А) (раздел «Количественное определение»).

**Седиментационная устойчивость.** Определение проводят в соответствии с ОФС «Суспензии». Не должно наблюдаться признаков седиментации и образования агрегатов и агломератов в течение не менее 15 мин.

**Извлекаемый объем.** В соответствии с ОФС «Извлекаемый объем».

**Размер частиц.** В соответствии с ОФС «Суспензии».

**pH.** От 3,5 до 5,4 (ОФС «Ионометрия», метод 3).