

**Прозрачность.** Должен выдерживать сравнение с эталоном II. Определение проводят в соответствии с ОФС «Прозрачность и степень мутности жидкостей».

**Цветность.** Должен соответствовать требованиям нормативной документации. Определение проводят в соответствии с ОФС «Степень окраски жидкостей».

**Механические включения** (для инъекционных форм). Должны соответствовать требованиям ОФС «Видимые механические включения в лекарственных формах для парентерального применения и глазных лекарственных формах» и ОФС «Невидимые механические включения в лекарственных формах для парентерального применения».

**pH.** Допустимый интервал значений должен соответствовать требованиям нормативной документации. Определение проводят потенциометрическим методом в соответствии с ОФС «Ионометрия». При определении pH после растворения следует указать растворитель и его объем.

**Потеря в массе при высушивании** (для лиофилизированных форм). Не должна превышать 3,5 %. Определение проводят в соответствии с ОФС «Потеря в массе при высушивании».

**Белок.** Содержание белка должно соответствовать требованиям нормативной документации. Определение проводят в соответствии с ОФС «Определение белка» методом с биуретовым реактивом или в соответствии с ОФС «Определение белка колориметрическим методом (метод Лоури) в биологических лекарственных препаратах» (метод А без предварительного осаждения белка).

**Стерильность.** Препарат должен быть стерильным. Определение проводят в соответствии с ОФС «Стерильность».

**Микоплазмы.** Должны отсутствовать. Определение проводят в соответствии с ОФС «Испытание на присутствие микоплазм».

**Аномальная токсичность.** Препарат должен быть нетоксичным. Определение проводят по ОФС «Аномальная токсичность».