

тат зафиксирован в пробирке опытного ряда, содержащей испытуемый анатоксин, разведенный в 12 раз, следовательно, в 1 мл испытуемого анатоксина содержится $12 \cdot (2-1) = 12$ ЕС.

Если почти полный гемолиз «+++» произошел в пробирке контрольного ряда, содержащей 0,9 МЕ антиальфастафилолизина, и аналогичный результат получен в пробирке опытного ряда, содержащей испытуемый анатоксин, разведенный в 10 раз, то 1 мл испытуемого анатоксина содержит $10 \cdot (2-0,9) = 10 \cdot 1,1 = 11$ ЕС.

Если почти полный гемолиз «+++» произошел в пробирке контрольного ряда, содержащей 1,1 МЕ антиальфастафилолизина, и аналогичный результат зафиксирован в пробирке опытного ряда, содержащей анатоксин, разведенный в 14 раз, то 1 мл испытуемого анатоксина содержит $14 \cdot (2-1,1) = 14 \cdot 0,9 = 12,6$ ЕС.

Примечание

Приготовление 15 % взвеси эритроцитов кролика и определение величины Lh токсина проводят по ОФС «Определение содержания антиальфастафилолизина (специфических антител) в лекарственных препаратах из сыворотки крови человека и животных».

Формальдегид. Не более 30 мкг/мл. Испытание проводят по ОФС «Количественное определение формальдегида в биологических лекарственных препаратах».

Упаковка и маркировка. В соответствии с ОФС «Лекарственные формы» и ОФС «Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственных средств» и ОФС «Иммунобиологические лекарственные препараты».

Транспортирование и хранение. При температуре от 2 до 8 °С. Замораживание не допускается.