

ИСПЫТАНИЯ

Капли гомеопатические оценивают по показателям: «Описание» (указывают прозрачность, цвет, запах и др.), «Подлинность» (определяют подлинность активного компонента, если применимо, или вспомогательного вещества), «Спирт этиловый» или «Плотность» с указанием допустимого интервала, «Объем содержимого упаковки», «Микробиологическая чистота».

Остаточное содержание спирта этилового определяют в соответствии с ОФС «Определение спирта этилового в жидких фармацевтических препаратах».

В растворах первого, второго или третьего десятичного разведения определяют подлинность активного компонента, в соответствии с требованиями фармакопейной статьи или нормативной документации.

Содержание активных веществ определяют согласно требованиям фармакопейной статьи или нормативной документации.

В том случае, если степень потенцирования активного компонента/активных компонентов не позволяет установить их подлинность или определить содержание, качество препарата оценивают по вспомогательным веществам.

УПАКОВКА

Должна обеспечивать стабильность лекарственного препарата в течение установленного срока годности.

МАРКИРОВКА

Требования, предъявляемые к маркировке, изложены в ОФС «Лекарственные формы для гомеопатических лекарственных препаратов».

ХРАНЕНИЕ

В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °С, если нет других указаний в фармакопейной статье или нормативной документации.

Особые условия хранения указывают в фармакопейной статье или