



ПРИКАЗ

от « 23 » 12 20 21 г.

№ Аа-347

Уникальный номер записи об аккредитации
в реестре аккредитованных лиц

RA.RU.21OM31

Область аккредитации испытательной лаборатории (центра)

Испытательный центр отдела контроля качества ООО Научно-производственного объединения «ФармВИЛАР»

наименование испытательной лаборатории (центра)

249096, Россия, Калужская область, город Малоярославец, улица Коммунистическая, д. 115

адрес места осуществления деятельности

На соответствие требованиям

ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий

наименование и реквизиты межгосударственного или национального стандарта, устанавливающего общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД 2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1.	ГФ XI изд. выпуск 1, стр. 12 (Правила пользования фармакопейными статьями) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10.1 21.10.5 21.20.1	-	Описание (характеристики физического состояния, форма, цвет, запах, вкус)	Соответствует / не соответствует
2.	ГФ XII изд. часть I, ОФС 42-0031-07 (Правила пользования фармакопейными статьями) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к					Соответствует / не соответствует

	лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза					
3.	ГФ XIII, ОФС. 1.1.0001.15 (Правила пользования фармакопейными статьями) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза					Соответствует / не соответствует
4.	ГФ XIV, ОФС. 1.1.0001.18 (Правила пользования фармакопейными статьями) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Цвет	Соответствует / не соответствует
					Кристалличность	Соответствует / не соответствует
5.	ГФ РФ, ОФС. 1.1.0006.15 (Фармацевтические субстанции) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств				Описание (характеристики физического состояния, форма, цвет, запах, вкус)	Соответствует / не соответствует

	государств - членов Евразийского экономического союза					
6.	ГФ РФ, ОФС. 1.4.0001.15 (Лекарственные формы) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Описание (характеристики физического состояния, форма, цвет, запах, вкус)	Соответствует / не соответствует
7.	ГФ XI изд. выпуск 2 стр. 17 (Определение измельчённости порошков и сита), и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Размер частиц Фракционный состав	(0,045 - 4) мм (0 - 100) %
8.	ГФ РФ ОФС.1.1.0015.15 (Ситовой анализ); и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Размер частиц Фракционный состав	(0,045 - 4) мм (0 - 100) %
9.	ГФ РФ ОФС.1.1.0019.15 (Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов) и	Лекарственное растительное сырьё и лекарственные	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Упаковка Маркировка	Соответствует/ не соответствует Соответствует/

	иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	растительные препараты				не соответствует
10.	ГФ XIV ОФС.1.1.0025.18 (Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственных средств) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Упаковка	Соответствует/ не соответствует
					Маркировка	Соответствует/ не соответствует
11.	ГФ XI изд. выпуск 1 стр.113 (определение pH: потенциометрический метод, колориметрический метод);	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	pH	(0 - 14) ед. pH
					Кислотность или щёлочность	(0,05 - 20) мл
12.	ГФ XII ч.1 ОФС 42-0048-07 (Ионометрия, потенциометрическое определение pH);				pH	(0 - 14) ед. pH
					Кислотность или щёлочность	(0,05 - 20) мл
13.	ГФ РФ ОФС. 1.2.1.0004.15 (Ионометрия, метод 3 -				pH	(0 - 14) ед. pH

	потенциометрическое определение pH); и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Кислотность или щёлочность	(0,05 - 20) мл
14.	ГФ XI изд. выпуск 1, стр. 175 (Растворимость);	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Растворимость	Очень легко растворим/ легко растворим/растворим/ умеренно растворим/ мало растворим/очень мало растворим/практически нерастворим
15.	ГФ XII изд. часть 1. ОФС 42-0049-07 (Растворимость)				Растворимость	Очень легко растворим/ легко растворим/растворим/ умеренно растворим/ мало растворим/очень мало растворим/практически нерастворим
16.	ГФ РФ ОФС.1.2.1.0005.15 (Растворимость) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Растворимость	Очень легко растворим/ легко растворим/растворим/ умеренно растворим/ мало растворим/очень мало растворим/практически нерастворим
17.	ГФ XI изд. выпуск 1, стр. 194 (Определение окраски жидкостей)				Степень окраски жидкостей / Цветность раствора	Бесцветный / менее/более эталона цветности/ (от 1 до 7 а/б/в/г)
18.	ГФ XII ОФС 42-0050-07				Степень окраски	Бесцветный / менее / более

	(Степень окраски жидкостей)				жидкостей / Цветность раствора	эталона цветности (1 - 7 В, ВУ, У, ГУ, R и В ₈ , В ₉)
19.	ГФ РФ ОФС.1.2.1.0006.15 (Степень окраски жидкостей) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Степень окраски жидкостей/ Цветность раствора	Бесцветный / менее / более эталона цветности (1 - 7 В, ВУ, У, ГУ, R и В ₈ , В ₉)
20.	ГФ XI изд. выпуск 1, стр. 198 (Определение прозрачности и степени мутности жидкостей)	Лекарственные средства	21.10.1-21.10.5 21.20.1	-	Прозрачность и степень мутности жидкостей	Прозрачный / менее / более эталона мутности (I, II, III, IV)
21.	ГФ XII ОФС 42-0051-07 (Прозрачность и степень мутности жидкостей)				Прозрачность и степень мутности жидкостей	Прозрачный / менее / более эталона мутности (I, II, III, IV)
22.	ГФ РФ ОФС. 1.2.1.0007.15 (Прозрачность и степень мутности жидкостей) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном - порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Прозрачность и степень мутности жидкостей	Прозрачный / менее / более эталона мутности (I, II, III, IV)
23.	ГФ РФ ОФС. 1.2.1.0009.15 (Оптическая микроскопия) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном - порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств	Мягкие лекарственные формы, Суспензии Эмульсии Аэрозоли	21.20.1	-	Размер частиц	(1 – 150) мкм

	государств - членов Евразийского экономического союза					
24.	ГФ XI изд. выпуск 1 стр.176 (Определение летучих веществ и воды: метод высушивания, метод титрования реактивом К. Фишера)	Лекарственные средства, Лекарственное растительное сырье (свежее)	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Потеря в массе при высушивании	(0,05 – 90) %
					Летучие вещества	(0,05 – 50) %
					Сухой остаток	(0,05 – 70) %
					Остаток после прокаливании	(0,05 – 90) %
					Вода	(0,05 – 80) %
25.	ГФ РФ ОФС. 1.2.1.0010.15 (Потеря в массе при высушивании. Способ 1 и Способ 2) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, Лекарственное растительное сырье (свежее)	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Потеря в массе при высушивании	(0,05 – 90) %
					Сухой остаток	(0,05 – 70) %
					Остаток после прокаливании	(0,05 – 90) %
26.	ГФ XI изд. выпуск 1, стр. 24 (Определение плотности)	Лекарственные средства, Лекарственное растительное сырье (свежее)	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Плотность	(0,7 - 1,84) г/см ³
27.	ГФ XII ОФС 42-0037-07 (Плотность, Метод 1)				Плотность	(0,5 - 2,0) г/см ³
28.	ГФ XII ОФС 42-0037-07 (Плотность, Метод 3)				Плотность	(0,7 - 1,84) г/см ³
29.	ГФ РФ ОФС.1.2.1.0014.15 (Плотность, метод 1) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Плотность	(0,5 - 2,5) г/см ³

30.	ГФ РФ ОФС.1.2.1.0014.15 (Плотность, метод 3) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Плотность	(0,7 - 1,84)г/см ³
31.	ГФ XI, выпуск 1 стр. 26 (Количественное определение спирта в фармацевтических препаратах)	Фармацевтические субстанции и лекарственные препараты, представленные в жидких лекарственных формах			Содержание спирта	(0,1 – 96,5) %
32.	ГФ XII, ч.1 ОФС 42-0039-07 (Определение спирта этилового в жидких фармацевтических препаратах)				Содержание спирта	(0,1 – 96,5) %
33.	ГФ РФ ОФС. 1.2.1.0016.15 (Определение спирта этилового в лекарственных средствах) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции и лекарственные препараты, представленные в жидких лекарственных формах	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	--	Содержание спирта	(0,1 - 96,5) %
34.	ГФ XI изд. выпуск 1 стр. 121 (Потенциметрическое титрование)	Лекарственные средства			Количественное определение	(0,01 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
35.	ГФ РФ ОФС. 1.2.1.19.0002.15 (Потенциметрическое титрование) и иные утверждённые в установленном		Количественное определение	(0,01 - 150) % / значения абсолютных величин в		

	порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза					указанном диапазоне
36.	ГФ РФ ОФС. 1.2.1.0020.15 (Электропроводность) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Электропроводность	(0,1 - 10,0) мкСм×см ⁻¹
37.	ГФ XIV ОФС. 1.2.1.0025.18 (Аминокислотный анализ); и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Количественное определение	(0,01 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
38.	ГФ XI изд. выпуск 1 стр. 37 (Спектрометрия в инфракрасной области) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в				Подлинность	Соответствует/ не соответствует
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне

	Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза					
39.	ГФ XII часть 1. ОФС 42-0043-07 (Спектрометрия в инфракрасной области) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Подлинность	Соответствует/ не соответствует
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
40.	ГФ РФ ОФС.1.2.1.1.0002.15 (Спектрометрия в инфракрасной области) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Подлинность	Соответствует/ не соответствует
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
41.	ГФ XI изд. выпуск 1, стр. 33 (Спектрофотометрия в УФ/видимой областях) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Подлинность	Соответствует /не соответствует
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Оптическая плотность	(0,01-1,00) е.о.п.
					Посторонние примеси (родственные соединения)	(0,01 - 35) %
					Цветность раствора (степень окраски жидкостей)	Более / менее эталона
					Удельный показатель поглощения	(15,7 – 146,2) ед

					(расчетный)	
42.	ГФ XII часть 1. ОФС 42-0042-07 (Спектрофотометрия в ультрафиолетовой/видимой областях) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Подлинность	Соответствует / не соответствует
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Оптическая плотность	(0,01-1,00) е.о.п.
					Посторонние примеси (родственные соединения)	(0,01 - 35) %
					Цветность раствора (степень окраски жидкостей)	Более / менее эталона
					Удельный показатель поглощения (расчетный)	(15,7 – 146,2) ед
43.	ГФ РФ ОФС. 1.2.1.1.0003.15 (Спектрофотометрия в ультрафиолетовой и видимой областях); и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Подлинность	Соответствует / не соответствует
					Количественное определение	(0,01 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Оптическая плотность	(0,01-1,00) е.о.п.
					Посторонние примеси (родственные соединения)	(0,01 - 35) %
					Цветность раствора (степень окраски жидкостей)	Более / менее эталона
					Удельный показатель поглощения (расчетный)	(15,7 – 146,2) ед
44.	ГФ XII ч. 1 ОФС 42-0044-07 (Атомно-эмиссионная и атомно-абсорбционная спектрометрия)	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Алюминий	(0,000001 – 0,001) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Хром	(0,00002 - 0,001)% / значения абсолютных величин в указанном диапазоне

					Стронций	(0,000001 – 0,001)% / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Свинец	(0,0001 – 0,001)% / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Кадмий	(0,000005 - 0,0002)% / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Мышьяк	(0,000001 – 0,001)% / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Никель	(0,000001 – 0,001)% / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Цинк	(0,000005 - 0,0002)% / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Марганец	(0,000001 - 0,001)% / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Серебро	(0,00001 - 0,0004) %/ значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Железо	(0,00003 - 0,001) %/ значения абсолютных величин в указанном диапазоне
45.	ГФ XIV ОФС. 1.2.1.1.0005.18 (Атомно-абсорбционная спектрометрия); и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к				Алюминий	(0,000001 – 0,001)% / значения абсолютных величин в указанном диапазоне

	лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Хром	(0,00002 - 0,001)% / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Стронций	(0,000001 – 0,001)% / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Свинец	(0,0001 – 0,002) %/ значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Кадмий	(0,000005 - 0,0002) %/ значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Мышьяк	(0,000001 – 0,001)% / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Никель	(0,00003 - 0,001) %/ значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Цинк	(0,000005 - 0,0002)% / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Марганец	(0,000001 - 0,001) %/ значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Серебро	(0,00001 - 0,0004) %/ значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Железо	(0,00003 - 0,001)% / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
46.	ГФ XI изд. выпуск 1, стр. 95 (Хроматография) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие				Подлинность	Соответствует / не соответствует требованиям НД на продукцию

	применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Посторонние примеси (Родственные соединения)	(0,01-35) % Наличие / отсутствие
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Остаточные органические растворители	(0,01-100) %/ значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Растворение	(0,01-120) %
					Однородность дозирования	AV (0,01-100) %
					Аминокислоты	(0,01-100) %/ значения абсолютных величин в указанном диапазоне
47.	ГФ РФ ОФС. 1.2.1.2.0001.15 (Хроматография) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Подлинность	Соответствует / не соответствует требованиям НД на продукцию
					Посторонние примеси (Родственные соединения)	(0,01-15) %/ значения абсолютных величин в указанном диапазоне; Наличие / отсутствие
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Остаточные органические растворители	(0-3,0) %/ (0 – 30000) ppm
					Растворение	(0,01-120) %
					Однородность дозирования	AV (0,01-100) %
					Аминокислоты	(0,01-100) %
48.	ГФ XI изд. выпуск 1, стр. 98 (Хроматография на бумаге) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в				Подлинность	Соответствует/не соответствует требованиям НД на продукцию
					Посторонние примеси (Родственные соединения)	(0,01-15) % Наличие / отсутствие
					Количественное	(0 - 150) % / значения

	установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				определение	абсолютных величин в указанном диапазоне
49.	ГФ РФ ОФС. 1.2.1.2.0002.15 (Хроматография на бумаге) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Подлинность	Соответствует / не соответствует требованиям НД на продукцию
					Посторонние примеси (родственные соединения)	(0,05-15) % Наличие / отсутствие
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
50.	ГФ XI изд. выпуск 1, стр. 95 (Хроматография: Хроматография в тонком слое сорбента) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Подлинность	Соответствует / не соответствует требованиям НД на продукцию
					Посторонние примеси (родственные соединения)	(0,05-15) % Наличие / отсутствие
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
51.	ГФ РФ ОФС. 1.2.1.2.0003.15 (Тонкослойная хроматография) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Подлинность	Соответствует / не соответствует требованиям НД на продукцию
					Посторонние примеси (родственные соединения)	(0,05-15) % Наличие / отсутствие
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
52.	ГФ XI изд. выпуск 1, стр. 95				Подлинность	Соответствует / не

	(Хроматография: Газожидкостная хроматография) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза					соответствует
					Посторонние примеси (родственные соединения)	(0,05-15) % Наличие / отсутствие
					Остаточные органические растворители	(0-3,0) % / (0 – 30000) ppm
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Спирт	(0-96,5) %
					Метанол и 2-пропанол	(0-1,5) % / (0-15000) ppm
					Растворение	(0-120) %
					Однородность дозирования	AV (0-100) %
53.	ГФ XII ОФС 42-0057-07 (Остаточные органические растворители)				Остаточные органические растворители	(0,0001 – 5,0) % / (1 – 50000) ppm
54.	ГФ РФ ОФС. 1.2.1.2.0004.15 (Газовая хроматография) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Подлинность	Соответствует / не соответствует
					Посторонние примеси (родственные соединения)	(0,05- 60) % Наличие / отсутствие
					Остаточные органические растворители	(0,0001 – 5,0) % / (1 – 50000) ppm
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Спирт	(0-95) %
					Метанол и 2-пропанол	(0-1,5) % / / (0 – 15000) ppm
					Растворение	(0-120) %
					Однородность дозирования	AV (0-100) %
55.	ГФ XI вып. 1, стр. 95 (Хроматография: Высокоэффективная жидкостная хроматография) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания),				Подлинность	Соответствует / не соответствует требованиям НД на продукцию
					Посторонние примеси (Родственные)	(0,01-100) % Наличие / отсутствие

	измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				соединения)	
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Растворение	(0-120) %
					Однородность дозирования	AV (0-100) %
					Аминокислоты	(0-100) %
56.	ГФ РФ ОФС. 1.2.1.2.0005.15 (Высокоэффективная жидкостная хроматография) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Подлинность	Соответствует / не соответствует требованиям НД на продукцию
					Посторонние примеси (Родственные соединения)	(0,01-100) % Наличие / отсутствие
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Растворение	(0-120) %
					Однородность дозирования	AV (0-100) %
					Аминокислоты	(0-100) %
					Подлинность	Соответствует / не соответствует требованиям НД на продукцию
					Посторонние примеси (родственные соединения)	(0,01-100) % Наличие / отсутствие
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Растворение	(0-120) %
57.	ГФ XIV ОФС. 1.2.1.2.0008.18 (Высокоэффективная жидкостная хроматография) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Однородность дозирования	AV от 0 до 100 %

58.	ГФ XI изд. выпуск 1, стр. 159 (Общие реакции на подлинность: аммоний, ацетаты, бензоаты, бромиды, висмут, железо закисное, железо окисное, иодиды, калий, кальций, карбонаты (гидрокарбонаты), магний, натрий, нитраты, нитриты, ртуть окисная, салицилаты, сульфаты, сульфиты, тартраты, фосфаты, хлориды, цинк, цитраты)				Подлинность	Соответствует / не соответствует Положительная/ отрицательная Подтверждена / не подтверждена
59.	ГФ РФ ОФС. 1.2.2.0001.15 (Общие реакции на подлинность) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Подлинность	Соответствует / не соответствует Положительная / отрицательная; Подтверждена / не подтверждена
60.	ГФ XI изд. часть 1 стр.167 (Испытания на чистоту и допустимые пределы примесей, Аммоний)				Аммоний / соли аммония	Наличие/отсутствие Более/менее стандартного раствора (2 мкг/мл)
61.	ГФ РФ ОФС. 1.2.2.2.0002.15 (Аммоний) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Аммоний / соли аммония	Наличие/отсутствие Более/менее стандартного раствора (200 мкг/мл, 2 мкг/мл)
62.	ГФ XI изд. часть 1 стр. 168 (Испытания на чистоту и допустимые пределы примесей, Кальций)				Кальций	Наличие/отсутствие Более/менее стандартного раствора (30 мкг/мл)
63.	ГФ РФ ОФС. 1.2.2.2.0003.15 (Кальций) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным				Кальций	Наличие/отсутствие Более/менее стандартного раствора (3000 мкг/мл, 100 мкг/мл, 30 мкг/мл, 10 мкг/мл)

	средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза					
64.	ГФ XI изд. ч. 1 стр. 173 (Испытания на чистоту и допустимые пределы примесей, Мышьяк)	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Мышьяк	Наличие / отсутствие Более/менее стандартного раствора (1 мкг/мл, 0,5 мкг/мл)
65.	ГФ РФ ОФС. 1.2.2.2.0004.15 (Мышьяк, Метод 2) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Мышьяк	Наличие / отсутствие Более/менее стандартного раствора (100 мкг/мл, 10 мкг/мл, 1 мкг/мл)
66.	ГФ РФ ОФС. 1.2.2.2.0005.15 (Ртуть, Метод 1) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Ртуть	Наличие / отсутствие Более/менее стандартного раствора (100 мкг/мл, 1 мкг/мл)
67.	ГФ XI изд. часть 1 стр.167 (Испытания на чистоту и допустимые пределы примесей, Сульфаты)				Сульфаты	Наличие/отсутствие Более/менее стандартного раствора (10 мкг/мл)
68.	ГФ РФ ОФС. 1.2.2.2.0007.15 (Сульфаты) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном				Сульфаты	Наличие / отсутствие Более/менее стандартного раствора (1000 мкг/мл, 10 мкг/мл)

	порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза					
69.	ГФ РФ ОФС. 1.2.2.2.0008.15 (Фосфаты) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Фосфаты	Наличие / отсутствие Более/менее стандартного раствора (5 мкг/мл)
70.	ГФ XI изд. часть 1 стр.166 (Испытания на чистоту и допустимые пределы примесей, Хлориды)				Хлориды	Наличие/отсутствие Более/менее стандартного раствора (2,0 мкг/мл)
71.	ГФ РФ ОФС. 1.2.2.2.0009.15 (Хлориды) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Хлориды	Наличие/отсутствие Более / менее стандартного раствора (2,0 мкг/мл)
72.	ГФ XI изд. часть 1 стр.171 (Испытания на чистоту и допустимые пределы примесей, Цинк)				Цинк	Наличие/отсутствие Более / менее стандартного раствора (5,0 мкг/мл)
73.	ГФ РФ ОФС. 1.2.2.2.0010.15 (Цинк) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов				Цинк	Наличие /отсутствие Более / менее стандартного раствора (5,0 мкг/мл)

	Евразийского экономического союза						
74.	ГФ XI изд. часть I стр.169 (Испытания на чистоту и допустимые пределы примесей, Железо)	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Железо	Наличие/отсутствие Более / менее стандартного раствора (3 мкг/мл)	
75.	ГФ XII часть 1 ОФС 42-0058-07 (Железо)				Железо	Наличие/отсутствие Более / менее стандартного раствора (3 мкг/мл)	
76.	ГФ РФ ОФС. 1.2.2.2.0011.15 (Железо) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Железо	Наличие/отсутствие Более / менее стандартного раствора (30 мкг/мл, 20 мкг/мл, 10 мкг/мл, 3 мкг/мл или 1 мкг/мл)	
77.	ГФ XI изд. ч. 1 стр.171 (Испытания на чистоту и допустимые пределы примесей) Тяжёлые металлы				Тяжёлые металлы	Более / менее эталона (5 мкг/мл)	
78.	ГФ XII ч. 1 ОФС 42-0059-07 (Тяжёлые металлы)				Тяжёлые металлы	Более / менее эталона (5 мкг/мл)	
79.	ГФ РФ ОФС. 1.2.2.2.0012.15 (Тяжёлые металлы) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Тяжёлые металлы	Более / менее эталона (5 мкг/мл или 10 мкг/мл)	
80.	ГФ XI изд. ч. 2 стр.24 (Определение золы)				Лекарственные средства, Лекарственное растительное сырьё, Лекарственные растительные препараты	Зола общая	(0,01 - 50) %

81.	ГФ XII ч. 1 ОФС 42-0055-07 (Общая зола)				Зола общая	(0,01 - 50) %
82.	ГФ РФ ОФС. 1.2.2.2.0013.15 (Зола общая); и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, Лекарственное растительное сырьё, Лекарственные растительные препараты			Зола общая	(0,01 - 50) %
83.	ГФ XI изд. часть 2 стр.25 (Определение сульфатной золы)		21.10.1- 21.10.5 21.20.1		Сульфатная зола	(0,01 - 50) %
84.	ГФ XII ч. 1 ОФС 42-0056-07 (Сульфатная зола)				Сульфатная зола	(0,01 - 50) %
85.	ГФ РФ ОФС. 1.2.2.2.0014.15 (Сульфатная зола); и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, Лекарственные растительные препараты, Лекарственное растительное сырьё		-	Сульфатная зола	(0,01 - 50) %
86.	ГФ РФ ОФС. 1.2.3.0002.15 (Определение воды) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, Лекарственное растительное сырьё (свежее), Лекарственные растительные препараты	21.10.1- 21.10.5 21.20.1		Вода	(0,01 - 90) %
87.	ГФ XI изд. выпуск 1, стр. 191 (Кислотное число) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания),	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Кислотное число	(0,56 - 280) мг КОН/г

	измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза					
88.	ГФ РФ ОФС. 1.2.3.0004.15 (Кислотное число) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Кислотное число	(0,28 – 500) мг КОН/г
89.	ГФ РФ ОФС. 1.2.3.0007.15 (Перекисное число) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Перекисное число	(0,02 – 90) мэкв. О/кг
90.	ГФ XI изд. выпуск 1, стр. 192 (Число омыления) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Число омыления	(14 - 300) мг КОН/г
91.	ГФ РФ ОФС. 1.2.3.0008.15 (Число омыления) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные				Число омыления	(1,4 - 400) мг КОН/г

	документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза					
92.	ГФ XI изд. выпуск 1, стр. 193 (Эфирное число) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Эфирное число	(0 – 299) мг КОН/г
93.	ГФ РФ ОФС. 1.2.3.0009.15 (Эфирное число) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Эфирное число	(0 – 450) мг КОН/г
94.	ГФ XI изд. выпуск 1 стр. 180 (Определение азота в органических соединениях) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Азот	(0 - 50) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне

95.	ГФ XII ОФС 42-0052-07 (Определение азота в органических соединениях методом Кьельдаля, метод 1,2) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Азот	(0 - 50) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
96.	ГФ РФ ОФС. 1.2.3.0011.15 (Определение азота в органических соединениях методом Кьельдаля, метод 1,2); и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Азот	(0 - 50) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
					Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
97.	ГФ XII ч.1 ОФС 42-0053-07 (Определение белка)				Количественное определение	(0,0005 – 2) мг/мл
98.	ГФ РФ ОФС. 1.2.3.0012.15 (Определение белка, метод 1, 2, А); и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Качественное определение	Соответствует / не соответствует
					Количественное определение	(0,005 – 2) мг/мл
99.	ГФ XI изд. выпуск 1 стр.190 (Нитритометрия)				Количественное определение	(0 – 150) % / значения абсолютных величин в

						указанном диапазоне
100.	ГФ XII ОФС 42-0054-07 (Нитритометрия)				Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
101.	ГФ РФ ОФС.1.2.3.0013.15 (Нитритометрия); и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
102.	ГФ XI изд. выпуск 1 стр. 124 (Титрование в неводных средах)				Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
103.	ГФ РФ ОФС.1.2.3.0014.15 (Кислотно-основное титрование в неводных средах) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
104.	ГФ XI изд. выпуск 1 стр. 186 (Комплексометрическое титрование)				Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
105.	ГФ РФ ОФС. 1.2.3.0015.15 (Комплексометрическое титрование); и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне

	Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза					
106.	ГФ РФ ОФС. 1.2.3.0016.15 (определение кислотонейтрализующей способности); и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Кислотонейтрализующая способность	Соответствует / не соответствует
107.	ГФ XI изд. выпуск 2, стр.41 - 60 (Методы количественного определения витаминов в лекарственных формах: определение содержания кислоты аскорбиновой (витамина С) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Витамины / количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
108.	ГФ РФ ОФС.1.2.3.0017.15 (Методы количественного определения витаминов: титриметрическое определение витамина С) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Витамины / количественное определение	(0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне

	союза					
109.	ГФ РФ ОФС.1.2.3.0019.15 (Определение сахаров спектрофотометрическим методом) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза					Сахара / полисахариды / количественное определение (0,02-0,8) мг/мл (0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
110.	ГФ РФ ОФС.1.2.3.0020.15 (Спектрофотометрическое определение фосфора) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-		Фосфор / количественное определение (0 - 150) % / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
111.	ГФ РФ ОФС.1.2.3.0021.15 (Определение адсорбционной активности энтеросорбентов) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза					Адсорбционная способность / поглощающая способность / адсорбционная активность сорбентов Соответствует / не соответствует
112.	ГФ XIV ОФС.1.2.3.0024.15 (Определение метанола и 2-пропанола) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к	Фармацевтические субстанции и лекарственные препараты в жидких формах,	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Метанол	(0 – 1,5) % / (0-15000) ppm
					2-пропанол	(0 – 1,5) % / (0-15000) ppm

	лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	содержащие в своём составе спирт этиловый				
113.	ГФ XI, вып. 2, стр. 193, изменение № 3 Испытание на микробиологическую чистоту	Лекарственные средства			Общее число аэробных бактерий и грибов суммарно	0-10 ⁴ КОЕ/г (мл)
					Общее число аэробных бактерий	0-10 ⁸ КОЕ/г (мл)
					Общее число грибов	0-10 ⁷ КОЕ/г (мл)
					Энтеробактерий и некоторых других грамотрицательных бактерий	0-10 ³ КОЕ/г (мл)
					Энтеробактерии	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)
					<i>Escherichia coli</i>	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)
					<i>Salmonella</i>	Наличие / отсутствие в 10 г (мл)
					<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)
					<i>Staphylococcus aureus</i>	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)
					114.	ГФ XII ОФС 42-0067-07 Микробиологическая чистота
Общее число аэробных бактерий	0-10 ⁸ КОЕ/г (мл)					
Общее число грибов	0-10 ⁷ КОЕ/г (мл)					
Энтеробактерий и некоторых других грамотрицательных бактерий	0-10 ³ КОЕ/г (мл)					
Энтеробактерии	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)					
<i>Escherichia coli</i>	Наличие / отсутствие в 1 г					

						(мл)
					<i>Salmonella</i>	Наличие / отсутствие в 10 г (мл)
					<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)
					<i>Staphylococcus aureus</i>	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)
115.	ГФ XIII ОФС 1.2.4.0002.15 Микробиологическая чистота				Общее число аэробных бактерий и дрожжевых и плесневых грибов суммарно	0-10 ⁴ КОЕ/г (мл)
					Общее число аэробных микроорганизмов	0-10 ⁸ КОЕ/г (мл)
					Общее число дрожжевых и плесневых грибов	0-10 ⁷ КОЕ/г (мл)
					Энтеробактерий, устойчивых к желчи	0-10 ³ КОЕ/г (мл)
					Энтеробактерии, устойчивые к желчи	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)
					<i>Escherichia coli</i>	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)
					Бактерии рода <i>Salmonella (spp.)</i>	Наличие / отсутствие в 10 г (мл); Наличие / отсутствие в 25 г (мл);
					<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)
					<i>Staphylococcus aureus</i>	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)
					<i>Candida albicans</i>	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)
116.	ГФ XIV ОФС.1.2.4.0002.18 Микробиологическая чистота и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к				Общее число аэробных микроорганизмов	0-10 ⁸ КОЕ/г (мл)
					Общее число дрожжевых и	0-10 ⁷ КОЕ/г (мл)

	лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				плесневых грибов	
					Энтеробактерий, устойчивых к желчи	0-10 ³ КОЕ/г (мл)
					Энтеробактерии, устойчивые к желчи	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)
					<i>Escherichia coli</i>	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)
					Бактерии рода <i>Salmonella (spp.)</i>	Наличие / отсутствие в 10 г (мл); Наличие / отсутствие в 25 г (мл);
					<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)
					<i>Staphylococcus aureus</i>	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)
					<i>Candida albicans</i>	Наличие / отсутствие в 1 г (мл)
117.	ГФ XIII.ОФС.1.4.1.0004.15 (Гранулы)				Распадаемость	5 сек. – 180 мин.
118.	ГФ XIV ОФС. 1.4.1.0004.18 (Гранулы) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Гранулы			Распадаемость	5 сек. – 180 мин.
119.	ГФ XIII ОФС.1.4.1.0008.15 Мази и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Мази			Размер частиц	Не более 100 мкм
120.	ГФ XIV ОФС. 1.4.1.0008.18 (Гранулы) и иные	Мази	21.10.1-	-	Герметичность упаковки	Соответствует / не соответствует
					Размер частиц	Не более 100 мкм

	утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза		21.10.5 21.20.1		Герметичность упаковки	Соответствует / не соответствует
121.	ГФ XI изд. выпуск 2 стр. 143 (Капсулы) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Однородность дозирования	± 40 % от среднего содержания, установленного методом количественного определения
122.	ГФ XIII ОФС.1.4.1.0005.15 (Капсулы) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Капсулы			Описание	Соответствует/ не соответствует
					Распадаемость	5 сек. – 150 мин.
123.	ГФ XIV ОФС. 1.4.1.0005.18 (Капсулы) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Описание	Соответствует/ не соответствует
					Распадаемость	5 сек. – 120 мин.

124.	ГФ XI изд. выпуск 2 стр. 154 (Таблетки) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Таблетки			Описание	Соответствует/ не соответствует
					Распадаемость	5 сек. – 240 мин.
					Дисперсность	Соответствует/не соответствует
					Однородность дозирования	± 40 % от среднего содержания, установленного методом количественного определения
125.	ГФ РФ ОФС. 1.4.1.0015.15 (Таблетки) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Таблетки	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Описание	Соответствует/ не соответствует
					Распадаемость	5 сек. – 240 мин.
					Дисперсность	Соответствует/ не соответствует
					Определение вспомогательных веществ	(0,1 - 90) %
126.	ГФ РФ ОФС. 1.4.1.0014.15 (Суспензии) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Суспензии			Размер частиц	не более 100 мкм
					Седиментационная устойчивость	5 сек - 30 минут
					Сухой остаток	(0,05-45) %

127.	ГФ РФ ОФС. 1.4.1.0019.15 (Настойки) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Настойки			Тяжёлые металлы	(0,0005-0,01) %
128.	ГФ РФ ОФС. 1.4.1.0021.15 (Экстракты) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Экстракты			Сухой остаток	(0,05-90) %
					Тяжёлые металлы	(0,001-0,1) %
129.	ГФ XIII.1.4.2.0002.15 (Извлекаемый объем) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Извлекаемый объём	(0,5 – 1500) мл / (50 – 150) %
130.	ГФ XIV ОФС. 1.4.2.0002.18 (Извлекаемый объём) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств	Лекарственные средства			Извлекаемый объём	(0,5 – 1500) мл / (50 – 150) %

	государств - членов Евразийского экономического союза					
131.	ГФ РФ ОФС. 1.4.2.0007.15 (Масса (объём) содержимого упаковки) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные формы находящиеся в индивидуальной упаковке за исключение форм для приёма внутрь и для парентерального применения			Объём содержимого упаковки	(0,1-250) мл / (50 – 150) %
					Масса содержимого упаковки	(0,1-300) г / (50 – 150) %
132.	ГФ XIII ОФС. 1.4.2.0008.15 (Однородность дозирования)				Однородность дозирования	AV (0,1-100) %
133.	ГФ XIV ОФС. 1.4.2.0008.18 (Однородность дозирования) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Дозированные лекарственные средства и лекарственные формы в одноразовых индивидуальных упаковках	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Однородность дозирования	AV (0,1-100) %
134.	ГФ XI изд. выпуск 2 стр. 158 (Таблетки. Определение распадаемости лекарственных форм) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры	Таблетки, гранулы и капсулы			Распадаемость	5 сек. – 240 мин.

	лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза					
135.	ГФ XI изд. выпуск 2 стр.139 (Гранулы) и иные, утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Распадаемость	5 сек. – 180 мин.
136.	ГФ РФ ОФС.1.4.2.0013.15 (Распадаемость таблеток и капсул) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Распадаемость	Таблетки (5 сек. – 240) мин; Капсулы (5 сек – 120 мин)
137.	ГФ XI изд. выпуск 2 стр. 159 (Таблетки. Растворение)	Твёрдые дозированные лекарственные формы			Растворение	(0 - 130) %
138.	ГФ XII ОФС 42-0003-04 (Растворение)				Растворение	(0 - 130) %
139.	ГФ РФ ОФС.1.4.2.0014.15 (Растворение твёрдых дозированных лекарственных форм) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Твёрдые дозированные лекарственные формы	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Растворение	(0 - 130) %

140.	ГФ XI изд. выпуск 2 стр.25 (Определение золы, нерастворимой в хлористоводородной кислоте)				Зола, нерастворимая в хлористоводородной кислоте	(0,01 - 70) %
141.	ГФ РФ ОФС.1.5.3.0005.15 (Зола, нерастворимая в хлористоводородной кислоте) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные растительные препараты			Зола, нерастворимая в хлористоводородной кислоте	(0,01-70) %
142.	ГФ РФ ОФС.1.5.3.0006.15 (Определение содержания экстрактивных веществ в лекарственном растительном сырье и лекарственных растительных препаратах) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Содержание экстрактивных веществ / количественное определение	(0 - 45) %
143. =	ГФ РФ ОФС.1.5.3.0007.15 (Определение влажности лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные растительные препараты, лекарственное растительное сырье, лекарственное растительное сырье (свежее)	21.10.1- 21.10.5 21.20.1	-	Влажность / потеря в массе при высушивании	(0,05-90) %

144.	ГФ РФ ОФС.1.5.3.0009.15 (Определение содержания тяжёлых металлов и мышьяка в лекарственном растительном сырье и лекарственных растительных препаратах, метод атомно-абсорбционной спектрометрии) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Свинец	(0,1 - 200000) ppm (0,00001 - 20) %
					Кадмий	(0,01 - 200000) ppm (0,000001 - 20) %
					Ртуть	(0,01 - 200000) ppm (0,000001 - 20) %
					Мышьяк	(0,01 - 200000) ppm (0,000001 - 20) %
145.	ГФ РФ ОФС.1.5.3.0010.15 (Определение содержания эфирного масла в лекарственном растительном сырье и лекарственных растительных препаратах, метод 2 и 3) и иные утверждённые в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включённым в Государственный реестр лекарственных средств и в Государственные реестры лекарственных средств государств - членов Евразийского экономического союза				Эфирное масло/ содержание эфирного масла	(0 - 35)% / значения абсолютных величин в указанном диапазоне
146.	ГФ XIV ФС.2.2.0020.18 (Вода для инъекций)	Вода для инъекций	21.20.1	-	Описание	Соответствует/не соответствует
					Кислотность или щёлочность	(0,02 - 10) мл
					Электропроводность	(0,1 - 95) мкСм/см
					Сухой остаток	(0,0001 - 0,1) %
					Восстанавливающие вещества	Соответствует / не соответствует
					Углерода диоксид	
Нитраты / нитриты	Менее / более 0,00002 % (0,2					

						ppm)
					Аммоний	Менее / более 0,00002 % (0,2 ppm)
					Хлориды	Соответствует / не соответствует
					Сульфаты	
					Кальций и магний	
					Тяжёлые металлы	Менее / более 0,00001 % (0,1 ppm)
					Общее число аэробных микроорганизмов (бактерий и грибов):	(0-10 ⁿ) КОЕ/100 мл
					Escherichia coli	Отсутствие/наличие в 100 мл
					Staphylococcus aureus	Отсутствие/наличие в 100 мл
					Pseudomonas aeruginosa	Отсутствие/наличие в 100 мл

Генеральный директор ООО НПО «ФармВИЛАР»

К.Ю. Калиниченко