**Однородность массы доз, ОФС**

**отмеренных из многодозовой**

**упаковки Вводится впервые**

Данное испытание применимо к лекарственным формам для приема внутрь (жидкие лекарственные формы, гранулы, порошки), выпускаемые в многодозовой упаковке, снабженной средством дозирования – мерным устройством.

Цель испытания – оценка однородности массы (объема) доз лекарственной формы, отобранных с помощью мерного устройства.

При указании в фармакопейной статье и/или нормативной документации испытание проводят на 20 индивидуальных дозах лекарственной формы, отобранных случайным образом из одной или нескольких многодозовых упаковок с помощью прилагаемого мерного устройства.

**Методика.** Определяют массу каждой из 20 отобранных доз лекарственной формы, взвешивая их с точностью до 0,01г, если другое не указано в фармакопейной статье и/или нормативной документации. Затем рассчитывают среднюю массу и отклонение от средней массы в % для каждой из 20 индивидуальных доз.

**Требование.** Лекарственную форму считают выдержавшей испытание, если масса не более двух индивидуальных доз отклоняется от средней массы более чем на 10 %. При этом масса ни одной индивидуальной дозы не должна отклоняться от средней массы более чем на 20 %.