\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Эскулюс гиппокастанум С6, ФС**

**оподельдок гомеопатический Вводится впервые**

Настоящая фармакопейная статья распространяется на лекарственный препарат Эскулюс гиппокастанум С6*,* оподельдок гомеопатический. Лекарственный препарат должен соответствовать требованиям ОФС «Мази гомеопатические» и ниже приведенным требованиям.

**Состав на 100 г:**

|  |  |
| --- | --- |
| *активный компонент*: Aesculus hippocastanum С6(Aesculus) | 10,0 г |
| *вспомогательные компоненты*:спирт мыльныйэтанол (спирт этиловый) 96 %вода  | 45,0 г22,5 г22,5 г |

**Описание**

Прозрачная жидкость желтоватого цвета, с характерным запахом, допускается наличие осадка.

**Подлинность**

***Качественные реакции***

1. 2 мл препарата дают характерную реакцию Б на калий (ОФС «Общие реакции на подлинность»).

2. К 2 мл препарата прибавляют 5 мл натрия хлорида насыщенного раствора. Должен образоваться хлопьевидный осадок коричневато-желтого или коричневато-зеленого цвета (жирные кислоты).

3. К 2 мл препарата прибавляют 0,5 мл кислоты уксусной ледяной, 1 мл серной кислоты концентрированной и нагревают до кипения. Должен ощущаться характерный запах этилацетата (спирт этиловый).

**Плотность.** От 0,950 до 0,980. В соответствии с требованиями ОФС «Плотность».

**Сухой остаток.** Не менее 10 %. В соответствии с требованиями ОФС «Мази гомеопатические».

**pH.** От 10,5 до 11,5 . В соответствии с требованиями ОФС «Ионометрия» (потенциометрический метод).

**Объем содержимого упаковки.** В соответствии с требованиями ОФС «Масса (объем) содержимого упаковки».

**Микробиологическая чистота.** В соответствии с требованиями ОФС «Микробиологическая чистота».

**Хранение.** В соответствии с требованиями ОФС «Мази гомеопатические».