**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**ФАРМАКОПЕЙНАЯ СТАТЬЯ**

**Абротанум** **D3-D30, C3-C1000, ФС**

**гранулы гомеопатические**

**Abrotanum** **D3-D30, C3-C1000,**

**granulae homoeopathicae Вводится впервые**

Настоящая фармакопейная статья распространяется на лекарственные препараты Абротанум  D3-D30, C3-C1000, гранулы гомеопатические, активными компонентами которых являются гомеопатические разведения Artemisia abrotanum (Abrotanum) от D3 до D30, от C3 до C1000.Лекарственныепрепараты должны соответствовать требованиям ОФС «Гранулы гомеопатические» и ниже приведенным требованиям.

**Описание**. Однородные гранулы правильной шаровидной формы, белого, белого с сероватым или желтоватым оттенком цвета, без запаха.

**Подлинность**

***Качественные реакции***

1. 5 гранул помещают в колбу вместимостью 50 мл, прибавляют 1 мл хлористоводородной кислоты 1 % и нагревают на водяной бане до растворения. Прибавляют 2 мл медно-тартратного реактива и нагревают на водяной бане в течение 5 мин; должно наблюдаться образование осадка красного цвета (сахара).

2. 2 гранулы растворяют в 0,5 мл воды, прибавляют 0,1 мл натрия гидроксида раствора 10 % и 1 каплю кобальта нитрата раствора 5 %; должно наблюдаться сине-фиолетовое окрашивание (сахара).

**Количество гранул в 1 г.** В соответствии с требованиями ОФС «Гранулы гомеопатические».

**Распадаемость.** Не более 5 мин. В соответствии с требованиями ОФС «Гранулы гомеопатические».

**Потеря в массе при высушивании.** Не более 2 %. В соответствии с требованиями ОФС «Потеря в массе при высушивании».

**Масса 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 «Гранулы гомеопатические».