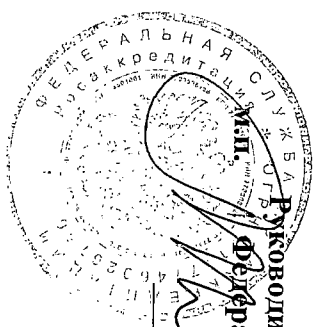


ЭКЗЕМПЛАР
РОСАККРЕДИТАЦИИ



Руководитель (заместитель руководителя)
Федеральной службы по аккредитации
ЗМБАН А.Т.

17 ИЮН 2019
Приложение
к аттестату аккредитации
РА.RU.21ФМ04
от «__» ____ г. 20__

ОБЛАСТЬ АККРЕДИТАЦИИ ИСПЫТАТЕЛЬНОЙ ЛАБОРАТОРИИ (ЦЕНТРА)
Общества с ограниченной ответственностью

«Испытательный центр лекарственных средств «Биотехнология»
142700, Московская область, г. Видное, Белокаменное шоссе, уч. 8-линия, д. 10А

№ п/п	Документы, устанавливающие требования 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	ОФС.1.1.0004.15	Лекарственные средства и материалы, за исключением лекарственного растительного сырья и препаратов	21.10 21.20	-	Отбор проб	-
2	ОФС.1.1.0005.15	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	Обор проб	
3	ГОСТ 31814	Лекарственные средства и материалы	-	-	Отбор образцов	
4	ОФС.1.1.0006.15 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 включенным в Государ-	Фармацевтические субстанции	21.10	-	Описание (внешний вид, цвет, запах)	Соответствует/не соответствует
5					Упаковка	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
6	ственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза				Маркировка	Соответствует/не соответствует
7	ОФС.1.1.0019.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	Описание (внешний вид, цвет, запах) Упаковка Маркировка	Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует
9						
10	ОФС.1.2.2.0001.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Подлинность/идентификация (общие реакции на подлинность)	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание
11	ГФ XI, в.1, с.159 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), измерения, устанавли-	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Подлинность/идентификация (общие реакции на подлинность)	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание

1	2	3	4	5	6	7
	вающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					
12	Ph.Еur. п.2.3.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства и материалы, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Подлинность/идентификация (общие реакции на подлинность)	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание

1	2	3	4	5	6	7
13	Ph. Eur. п.2.4.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства и материалы, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Содержание примеси аммония соли	Окраска испытуемого раствора не интенсивнее/ интенсивнее окраски эталонного раствора
14	Ph. Eur. п.2.4.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства и материалы, сырье, вспомогательные вещества			Содержание примеси мышьяка	Окраска испытуемого раствора не интенсивнее/ интенсивнее окраски эталонного раствора

1	2	3	4	5	6	7
15	Ph.Eur. п.2.4.3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства и материалы, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Содержание примеси кальция	Опасность испытуемого раствора не превышает/превышает опасность эталонного р-ра
16	Ph.Eur. п.2.4.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства и материалы, сырье, вспомогательные вещества			Содержание примеси хлоридов	Опасность испытуемого раствора не превышает/превышает опасность эталонного р-ра

1	2	3	4	5	6	7
17	Ph. Eur. п.2.4.6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства и материалы, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Содержание примеси магния	Окраска испытуемого раствора не интенсивнее/ интенсивнее окраски эталонного раствора
18	Ph. Eur. п.2.4.7 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение, метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства и материалы, сырье, вспомогательные вещества			Содержание примеси магния и щелочноземельных металлов	-

1	2	3	4	5	6	7
19	Ph.Eur. п.2.4.8 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства и материалы, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Содержание примеси тяжелых металлов	Окраска испытуемого раствора не интенсивнее окраски эталонного раствора
20	Ph.Eur. п.2.4.9 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства и материалы, сырье, вспомогательные вещества			Содержание примеси железа	Окраска испытуемого раствора не интенсивнее окраски эталонного раствора

1	2	3	4	5	6	7
21	Ph.Eur. п.2.4.11 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства и материалы, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Содержание примеси фосфатов	Окраска испытуемого раствора не интенсивнее/интенсивнее окраски эталонного раствора
22	Ph.Eur. п.2.4.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства и материалы, сырье, вспомогательные вещества			Содержание примеси калия	Опалесценция испытуемого раствора не превышает/превышает опалесценцию эталонного раствора

1	2	3	4	5	6	7
23	Ph. Eur. п.2.4.13 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства и материалы, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53		Содержание примеси сульфатов	Опасность испытуемого раствора не превышает/превышает опасность эталонного р-ра
24	Ph. Eur. п.2.4.14 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства и материалы, сырье, вспомогательные вещества			Сульфатная зола	0-30%

1	2	3	4	5	6	7
25	Рп.Бир. п.2.4.16 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства и материалы, сырье, в т.ч. растительное, биологически активные добавки к пище, вспомогательные вещества,	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53 10.89.19.210	-	Общая зола	0-50%
26	Рп.Бир. п.2.4.24 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, вспомогательные вещества	-	-	Остаточные органические вещества	от 1 ppm

1	2	3	4	5	6	7
27	Ph. Eur. п.2.4.25 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Эпиленоксид и диоксан	от 0,5 ppm
28	Ph. Eur. п.2.4.26 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, вспомогательные вещества			N,N'-диметиламин	От 2 ppm

1	2	3	4	5	6	7
29	Рп.Евр. п.2.4.28 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	2-этилгексаноая кислота	От 2 ppm
30	ГФ XII, ч.1, с.115 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и	Лекарственные средства и материалы, сырье, в т.ч. растительное, вспомогательные вещества			Общая зола	-

1	2	3	4	5	6	7
31	включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Сульфатная зола	-
32		Лекарственные средства, вспомогательные вещества		-	Остаточные органические растворители, в т.ч. N,N'-диметиламин, 2-этилпексановая кислота, диоксан и др.	От 0,5 ppm
33		Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Примесь железа	Окраска испытуемого раствора не интенсивнее/интенсивнее окраски эталонного ра-ра
34		Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Тяжелые металлы	Окраска испытуемого р-ра не интенсивнее/интенсивнее окраски эталонного р-ра

1	2	3	4	5	6	7
35	ОФС.1.2.2.2.0001.15 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 включенным в Государственный реестр лекарственных средств для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Примесь алюминия	От 0,01 мкг/мл
36	ОФС.1.2.2.2.0002.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Примесь аммония	Окраска испытуемого раствора не интенсивнее/интенсивнее окраски эталонного раствора
37	ОФС.1.2.2.2.0003.15 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 включенным в Государственный реестр лекарственных средств для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Примесь кальция	Мутность испытуемого раствора не превышает/превышает мутность эталонного раствора

1	2	3	4	5	6	7
38	ОФС.1.2.2.2.0004.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Примесь мышьяка	Окраска испытуемого раствора не интенсивнее/ интенсивнее окраски эталонного раствора
39	ОФС.1.2.2.2.0005.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Примесь ртути	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание
40	ОФС.1.2.2.2.0006.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Примесь селена	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание

1	2	3	4	5	6	7
41	ОФС.1.2.2.2.0007.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Примесь сульфатов	Мутность испытуемого р-ра не превышает/ превышает мутность эталонного р-ра
42	ОФС.1.2.2.2.0008.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Примесь фосфатов	Окраска испытуемого раствора не интенсивнее/ интенсивнее окраски эталонного р-ра
43	ОФС.1.2.2.2.0009.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Примесь хлоридов	Опалесценция испытуемого раствора не превышает/ превышает опалесценцию эталонного р-ра

1	2	3	4	5	6	7
44	ОФС.1.2.2.2.0010.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Примесь цинка	Опалесценция испытуемого раствора не превышает/превышает опалесценцию эталонного р-ра
45	ОФС.1.2.2.2.0011.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Примесь железа	Окраска испытуемого раствора не интенсивнее/интенсивнее окраски эталонного р-ра
46	ОФС.1.2.2.2.0012.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Тяжелые металлы	Окраска испытуемого раствора не интенсивнее/интенсивнее окраски эталонного р-ра

1	2	3	4	5	6	7
47	ОФС.1.2.2.2.0014.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Сульфатная зола	0-30%
48	ОФС.1.1.0008.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, вспомогательные вещества	-//-	-	Остаточные органические рас-творители (в т.ч. N,N-диметиламин, 2-этилгексановая кислота, диоксан, этиленоксид)	От 0,5 ppm

1	2	3	4	5	6	7
49	Ph. Eur., п.2.2.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Прозрачность и степень мутности жидкостей	Выдерживает сравнение с эталоном/ не выдерживает сравнение с эталоном
50	Ph. Eur., п.2.2.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	-/-	-	Цветность раствора (степень окраски жидкостей)	Выдерживает сравнение с эталоном/ не выдерживает сравнение с эталоном

1	2	3	4	5	6	7
51	ГФ XII, ч. 1, с. 85 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	pH	0-12 ед.
52	ОФС.1.2.1.0004.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	-/-	-	pH Кислотность или щелочность	0-12 ед. -
53						

1	2	3	4	5	6	7
54	Ph.Eur., п. 2.2.3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства и материалы, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	РН Кислотность или щелочность	0-12 ед. -
55						
56	ОФС.1.2.3.0016.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства (антициды)	-		Кислотонейтрализующая способность	-

1	2	3	4	5	6	7
57	ОФС.1.4.2.0012.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Суппозитории и вагинальные таблетки	-	-	Распадаемость (суппозитории и вагинальных таблеток)	0-60 мин.
58	Ph.Еur. п.2.9.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Таблетки и капсулы	-	-	Распадаемость таблеток и капсул	0-60 мин.
59	ГФ XI, стр.156 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Твердые дозированные лекарственные формы	-	-	Растворение (для твердых лекарственных форм)	0-100%

1	2	3	4	5	6	7
60	ОФС.1.4.2.0014.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Твердые дозированные лекарственные формы	-	-	Растворение (для твердых лекарственных форм)	0-100%
61	ОФС.1.4.2.0015.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Суппозитории на липофильной основе	-	-	Растворение (для суппозиторий)	0-100%
62	ОФС.1.4.2.0017.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Трансдермальные пластыри	-	-	Растворение (для трансдермальных пластырей)	0-100%

1	2	3	4	5	6	7
63	Ph.Eur. п.2.9.3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Трансдермальные пластыри	-	-	Растворение (для твердых лекарственных форм)	0-100%
64	ГФ XII, ч.1, с. 41 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Вязкость (кажущаяся вязкость)	0,6 ÷ 100000 мм ² /с

1	2	3	4	5	6	7
65	Ph. Eur. п.2.2.8 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Вязкость	0,6 ÷ 100000 мм ² /с
66	Ph. Eur. п.2.2.9 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	-/-	-	Вязкость методом капиллярной вискозиметрии	3,5 ÷ 100000 мм ² /с
67	Ph. Eur. п.2.2.10 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	-/-	-	Вязкость методом ротационной вискозиметрии	3,5 ÷ 100000 мм ² /с

1	2	3	4	5	6	7
	ние метода исследования (испытаний), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств					
68	Ph. Eur. п. 2.2.49 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Вязкость методом падающего шарика	От 0,6 до 8×10^4 мПа·с

1	2	3	4	5	6	7
69	ГФ XII, ч.1, с.54 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Оптическое вращение (удельное вращение, угол вращения)	0 ± 360 °C
70	ОФС.1.2.1.0018.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	-//-	-	Оптическое вращение (удельное вращение, угол вращения)	0 ± 360 °C

1	2	3	4	5	6	7
71	Ph. Eur. п.2.2.7 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Оптическое вращение (удельное вращение, угол вращения)	0 ÷ 360 °C
72	ГФ XI, в.2, с.146 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Мази	-	-	Размер частиц, в т.ч. размер капель жировой эмульсии	От 5 мкм

1	2	3	4	5	6	7
73	ОФС.1.2.1.0009.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Размер частиц, в т.ч. размер капли жировой эмульсии	От 5 мкм
74	ГФ XII, ч.1, с.92 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства (сухие формы)	21.10 21.20	-	Растворимость, время растворения	От очень легко растворим до практически нерастворим

1	2	3	4	5	6	7
75	ОФС.1.2.1.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства (сухие формы)	21.10 21.20	-	Растворимость, время растворения	От очень легко растворим до практически нерастворим
76	ОФС.1.2.3.0002.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Содержание воды	0,001-100%

1	2	3	4	5	6	7
77	ОФС.1.5.3.0007.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	Массовая доля влаги	0,1-30%
78	ОФС.1.2.1.19.0001.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Определение воды по Фишеру	0,001-100%

1	2	3	4	5	6	7
79	ГФ XI, в.1, с.176 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Легучие вещества вода	0,001-100%
80	ОФС.1.4.2.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Жидкие, твердые па- рентеральные лекар- ственные формы, глазные лек. формы и порошки для их при- готовления	-	-	Видимые механические вклю- чения	Обнаружены/ не обнаруже- ны

1	2	3	4	5	6	7
81	ОФС.1.4.2.0006.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Жидкие, твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лек. формы и порошки для их приготовления	-	-	Невидимые механические включения	От 2 мкм
82	ОФС.1.4.2.0005.18 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Жидкие, твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лек. формы и порошки для их приготовления	-	-	Видимые механические включения	Обнаружены/не обнаружены
83	Ph.Eur. п.2.9.19 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Парентеральные лекарственные формы	-	-	Механические включения: невидимые частицы	Обнаружены/не обнаружены
84	Ph.Eur. п.2.9.20 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания),	Парентеральные лекарственные формы	-	-	Механические включения: видимые частицы	Обнаружены/не обнаружены

1	2	3	4	5	6	7
измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств						
85	ГФ XI, в.2, с.143, 144, 156 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Дозированные лекарственные формы (таблетки, капсулы, суппозитории и др.)	-	-	Однородность дозирования	-
86	ОФС.1.4.2.0008.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Дозированные лекарственные формы (таблетки, капсулы, суппозитории и др.)	-	-	Однородность дозирования	-
87	ОФС.1.4.2.0008.18 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	Дозированные лекарственные формы (таблетки, капсулы, суппозитории и др.)	-	-	Однородность дозирования	-

1	2	3	4	5	6	7
	в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					
88	Ph.Елг. п.2.9.6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Дозированные лекарственные препараты	-	-	Однородность дозирования	-
89	ОФС.1.4.2.003.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные формы для парентерального применения	-	-	Извлекаемый объем	До 2 л -
90	ГФ XI, в.2, с.140 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные формы для парентерального применения	-	-	Извлекаемый объем	До 2 л

1	2	3	4	5	6	7
91	ОФС.1.4.2.0007.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие изменение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения то-сударств – членов Евразийского экономического союза	Недозированные лекарственные формы для наружного и местного применения	-	-	Масса (объем) содержимого упаковки	До 500 г (до 2 л)
92	ОФС.1.4.2.0016.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Субстанции, вспомогательные вещества, порошки, гранулы	-	-	Насыпной объем	От 5- до 250 мл
93	ГФ XI, в.2, с.156 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие изменение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения то-сударств – членов Евразийского экономического союза	Таблетки	-	-	Однородность массы	±30% от установленного значения

1	2	3	4	5	6	7
94	ОФС.1.4.2.0009.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственный реестр лекарственных средств для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Дозированные лекарственные формы (таблетки, капсулы, суппозитории) и одноклонные лекарственные формы (гранулы, порошки, лиофилизаты)	-	-	Однородность массы дозированных лекарственных форм	±30% от установленного значения
95	Ph.Eur. п.2.9.5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Дозированные лекарственные препараты	-	-	Однородность массы дозированных лекарственных форм	±30% от установленного значения
96	ГФ XII, с.78 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственный реестр лекарственных средств для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Инфузионные растворы, глазные капли, растворы	-	-	Осмолярность (осмоляльность)/температура замерзания	0÷2000 мОс-мол/л (мОс-мол/кг)
97	ОФС.1.2.1.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение	Инфузионные растворы, глазные капли, растворы	-	-	Осмолярность (осмоляльность)	0÷2000 мОс-мол/л (мОс-мол/кг)

1	2	3	4	5	6	7
	метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					
98	Ph.Еur. п.2.2.35 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Инфузионные растворы, глазные капли, растворы			Осмолярность (осмоляльность)	0÷2000 мОс-мол/л (мОс-мол/кг)
99	ГФ XII, ч.1, с.29 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, вспомогательные вещества в твердом состоянии	-	-	Температура плавления (разложения)	20-400 °С
100	ОФС.1.2.1.001.1.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, вспомогательные вещества в твердом состоянии	-	-	Температура плавления (разложения)	20-400 °С

1	2	3	4	5	6	7
101	ОФС.1.2.0011.18 (метод 1-4) 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, вспомогательные вещества в твердом состоянии	-	-	Температура плавления (разложения)	20-400 °C
102	Ph.Еur. п.2.2.14 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, вспомогательные вещества в твердом состоянии	-	-	Температура плавления (разложения)	20-400 °C
103	ГФ XII, ч.1., с.34 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	Лекарственные средства, вспомогательные вещества в жидком состоянии	-	-	Температура затвердевания	20-100 °C
104	ОФС.1.2.0012.15 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	Лекарственные средства, вспомогательные вещества в жидком состоянии	-	-	Температура затвердевания	20-100 °C

1	2	3	4	5	6	7
	ния, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					
105	Ph.Еur. п.2.2.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, вспомогательные вещества в жидком состоянии	-	-	Температура затвердевания	20-100 °С
106	ГФ XII, ч.1, с.36 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, вспомогательные вещества в жидком виде	-	-	Температурные пределы перегонки и точка кипения	50-300 °С
107	ОФС.1.2.1.0013.15 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	Лекарственные средства, вспомогательные вещества в жидком виде	-	-	Температурные пределы перегонки и точка кипения	50-300 °С

1	2	3	4	5	6	7
1	венных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					
108	Ph.Еur. п2.2.11, 2.2.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, вспомогательные вещества в жидком виде	-	-	Температурные пределы перегонки и точка кипения	50-300 °С
109	ОФС.1.1.0006.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции	-	-	Удельный показатель поглощения	-
110	ГФ XI, в.2, с.17, в.1, с.275 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Порошки и гранулы	-	-	Массовая доля остатка после просеивания (измельченность сырья, измельченность порошков), ситовой анализ	0-100 %

1	2	3	4	5	6	7
111	ОФС.1.1.0015.15 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	Порошки и гранулы	-	-	Массовая доля остатка после просеивания (измельченность сырья, измельченность порошков), ситовой анализ	0-100 %
112	Рп.Евп. п.2.9.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Порошки			Массовая доля остатка после просеивания (измельченность сырья, измельченность порошков), ситовой анализ	0-100 %
113	Рп.Евп. п.2.4.27 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	кадмий медь железо свинец никель цинк мышьяк ртуть	От 0,001 ppm От 0,01 ppm От 0,01 ppm От 0,01 ppm От 0,1 ppm От 0,01 ppm От 0,0001 ppm
114	ОФС.1.5.3.0009.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания),	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	кадмий свинец мышьяк ртуть	От 0,001 ppm От 0,01 ppm От 0,01 ppm От 0,0001 ppm

1	2	3	4	5	6	7
	измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза				-	
115	ОФС.1.4.1.0015.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Таблетки	-	-	Вспомогательные вещества (талк, аэросил, титана диоксид, магния стеарата и др.)	-
116	ГФ XI, в.2, с.157 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Таблетки	-	-	Вспомогательные вещества (талк, аэросил и др.)	-
117	ОФС.1.2.1.0016.15 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	Лекарственные препараты в жидких формах, субстанции (настойки, маточные, экстракты и др.)	-	-	Спирт этиловый	0-100 %

1	2	3	4	5	6	7
	Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					
118	ГФ XI, в.1, с.26 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты в жидких формах, субстанции (настойки, маточные, гомеопатические, экстракты и др.)	-	-	Спирт этиловый	0-100 %
119	ОФС.1.5.3.0012.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	Коэффициент водопоглощения	1-5 мл/г
120	ОФС.1.5.3.0002.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	Степень зараженности лекарственного растительного сырья и препаратов	I-III степень

1	2	3	4	5	6	7
1	рядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					-
121	ГФ XI, в.1, с.276 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	Степень зараженности лекарственного растительного сырья и препаратов	I-III степень
122	ОФС.1.5.3.0006.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	Экстрактивные вещества	0-50%
123	ГФ XI, в.1, с.295 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	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	Экстрактивные вещества	0-50 %

1	2	3	4	5	6	7
	Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					
124	ОФС.1.5.3.0010.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	Эфирные масла	0-20%
125	ГФ XI, в.1, с.290 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	Эфирные масла	0-20 %
126	ОФС.1.5.3.0004.15 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	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	Подлинность	Подтверждена/не подтверждена
127					Измельченность	От 0,18 мкм

1	2	3	4	5	6	7
128	средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза				Примеси	0-100%
129	ОФС.1.5.3.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственный реестр ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	Зола, нерастворимая в хлористоводородной к-те	0-20%
130	ГФ XI, в.2, с.25 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 включенным в Государственный реестр ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, в т.ч. растительное, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Зола, нерастворимая в хлористоводородной к-те	0-20%

1	2	3	4	5	6	7
131	ОФС.1.2.1.0017.15 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 для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.12.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Показатель преломления (индекс рефракции) Концентрация	1,2-1,7 0-85 %
132						
133	ГФ XII, ч.1, 52 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	-//-	-	Показатель преломления (индекс рефракции) Концентрация (массовая доля) сахара	1,2-1,7 0-85 %
134						
135	Ph.Eur. п.2.2.6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	-//-	-	Показатель преломления (индекс рефракции)	1,2-1,7

2		3	4	5	6	7
136	бозания к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств				Концентрация (массовая доля) сахара	0-85 %
137	ОФС.1.2.3.0021.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства (энтеросорбенты)	-	-	Адсорбционная активность (способность энтеросорбентов	-
138	ОФС.1.2.1.1.0002.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Подлинность (ИК-спектр)	Соответствует/не соответствует
139	ГФ XII, ч.1, с/62 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Подлинность (ИК-спектр)	Соответствует/не соответствует

	2	3	4	5	6	7
	ным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					
140	Рп.Бпг. п.2.2.24 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования испытаний), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства	21.10 21.20	-	Подлинность (ИК-спектр)	Соответствует/не соответствует
141	ОФС.1.2.1.1.0003.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, ионов и др., примесей) методом спектрометрии в УФ- и видимой областях	-

	2	3	4	5	6	7
142	ГФ XII, ч.1, с.56 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, ионов, примесей) методом спектрометрии (в УФ- и видимой областях, в ИК-область, метод ААС)	-
143	ОФС.1.2.1.1.0005.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	-/-	-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, ионов, примесей) методом ААС	-

1	2	3	4	5	6	7
144	ОФС.1.2.1.1.0005.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, ионов, примесей) методом ААС	-
145	Ph.Eur. п.2.2.23 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества		-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, ионов, примесей) методом ААС	-
146	Ph.Eur. п.2.2.25 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества		-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, ионов, примесей) методом спектрометрии в УФ- и видимой областях	-

1	2	3	4	5	6	7
147	ГФ XI, в.1, с.95 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4		Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, ионов, примесей хроматографическими методами (ТСХ, ВЭЖХ, ГХ)	-
148	ОФС.1.2.1.2.0003.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53		Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, ионов, примесей) методом ТСХ	-
149	ОФС.1.2.1.2.0004.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	-//-	-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, ионов, примесей методом газовой хроматографии	

1	2	3	4	5	6	7
	применения государств – членов Евразийского экономического союза					
150	ОФС.1.2.12.0005.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, ионов, примесей методом ВЭЖХ	-
151	ОФС.1.2.12.0008.18 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества		-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, ионов примесей методом ионнообменной хроматографии с СФ-детектированием	
152	Рп.Бил. п.2.2.27 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества		-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, ионов, примесей методом ТСХ	

1	2	3	4	5	6	7
153	Ph.Еur. п. 2.2.28 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65	-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, ионов, примесей) методом газовой хроматографии	-
154	Ph.Еur. п.2.2.29 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, ионов, примесей) методом жидкостной хроматографии	-
155	Ph.Еur. п.2.2.30 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	-	-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, ионов, примесей) методом эксклюзионной хроматографии	-
156	ОФС.1.2.1.19.0001.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), изменения, устанавливающие требования к лекарственным	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	-	-	Количественное определение (массовая доля) основного вещества амперометрическим титрованием	От 0 до 100 % от установленного длительного со- держания

1	2	3	4	5	6	7
	средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					
157	ОФС.1.2.1.19.0002.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Количественное определение (массовая доля) основного вещества потенциометрическим титрованием	От 0 до 100 % от установленного держания
158	ОФС.1.2.3.0013.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза				Количественное определение (массовая доля) основного вещества нитритометрией	От 0 до 100 % от установленного держания
159	ОФС.1.2.3.0014.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества		-	Количественное определение (массовая доля) основного вещества кислотно-основным титрованием в неводных средах	От 0 до 100 % от установленного держания

1	2	3	4	5	6	7
	(испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					-
160	ОФС.1.2.3.0015.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3	-	Количественное определение (массовая доля) основного вещества комплексометрическим титрованием	От 0 до 100 % от установленного держания
161	ОФС.1.2.3.0011.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества (органические соединения)	20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53	-	Азот	0-18 %

1	2	3	4	5	6	7
162	ОФС.1.2.3.0012.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, выделенные из природных источников или биотехнологические	-	--	Белок	От 0 до 100 % от установленного содержания держания
163	ОФС.1.7.2.0023.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные препараты	-	-	Белок методом Лоури	10-1000 мкг/мл
164	ОФС.1.2.3.0022.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, выделенные из природных источников или биотехнологические	-	-	Аминный азот методами формольного и йодометрического титрования	-

1	2	3	4	5	6	7
165	ОФС.1.7.2.0026.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные препараты	-	-	Белковый азот с реактивом Неслера	0,01-0,5 мг/мл
166	ОФС.1.7.2.0027.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные препараты	-	-	Общий азот с реактивом Неслера	0,05-1,0 мг/мл
167	Ph.Eur. п.2.5.9 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	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества (азотсодержащие)	-	-	Азот	0-18 %

1	2	3	4	5	6	7
168	Ph. Eur. п.2.5.33 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества природного происхождения или биотехнологические	-	-	Общий белок	0-100%
169	Ph. Eur. п. 2.5.16 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Вакцины	-	-	Белок в полисахаридных вакцинах	От 0 до 100 % от установленного содержания
170	ОФС.1.2.1.0021.15 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 включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества (белковой или коллоидной природы)	-	-	Подлинность, количественное определение (массовая доля) основных веществ, примесей методом электрофореза	Подтверждена/не подтверждена 0-100% от установленного значения
171	ГФ XI, в.1, 144 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества (белковой или коллоидной природы)	-	-	Подлинность, количественное определение (массовая доля) основных	Подтверждена/не подтверждена 0-100% от установленного

1	2	3	4	5	6	7
	требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза				веществ, примесей) методом электрофореза	значения
172	ОФС.1.2.1.0023.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества (белковой или коллоидной природы)	-	-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, примесей) методом электрофореза в полиакриламидном геле	Подтверждена/не подтверждена 0-100% от установленного значения
173	ОФС.1.2.1.0022.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	-	-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, ионов, примесей) методом капиллярного электрофореза	Подтверждена/не подтверждена 0-100% от установленного значения

1	2	3	4	5	6	7
174	Ph.Еur. п.2.2.31 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества (белковой или коллоидной природы)	-	-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, примесей) методом электрофореза	Подтверждена/не подтверждена От 0 до 100% от установленного значения
175	Ph.Еur. п.2.2.47 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества	-	-	Подлинность, количественное определение (содержание (массовая доля) основных веществ, примесей) методом капиллярного электрофореза	Подтверждена/не подтверждена От 0 до 100% от установленного значения
176	ОФС.1.2.3.0017.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Субстанции и препараты в различных лекарственных формах	-	-	Витамины (массовая доля): - жирорастворимые А, Д, Е (СФ-метод, ВЭЖХ-метод); - водорастворимые (витамины С (титриметрия, ВЭЖХ), группы В (СФ-метод, ВЭЖХ-метод)	От 0 до 100% от установленного значения
177	ГФ XI, в.2, с.41 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие приме-	Субстанции и препараты в различных лекарственных формах	-	-	Витамины (массовая доля): - жирорастворимые А, Д, Е (СФ-метод, ВЭЖХ-метод);	От 0 до 100% от установленного значения

1	2	3	4	5	6	7
	нение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза				-водорастворимые (витамины С (титриметрия, ВЭЖХ), группы В (СФ-метод, ВЭЖХ-метод)	
178	ОФС.1.2.4.0012.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Субстанции и препараты в различных лекарственных формах	-	-	Витамины (массовая доля): - жирорастворимые А, Д, Е (СФ-метод, ВЭЖХ-метод); - водорастворимые (витамины С (титриметрия, ВЭЖХ), группы В (СФ-метод, ВЭЖХ-метод)	От 0 до 100% от установленного значения
179	ОФС.1.2.3.0020.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, содержащие фосфор	-		Фосфор	0-0,15 мг/мл

1	2	3	4	5	6	7
180	ОФС.1.7.2.0017.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные препараты	-	-	Фосфор	0,2-2,5 мкг/мл
181	Ph.Еur. п.2.5.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Полисахаридные вакцины	-	-	Фосфор	0-0,15 мг/мл
182	ОФС.1.2.3.0019.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, содержащие сахара	-	-	Сахара	0,02-1,0 мг/мл

1	2	3	4	5	6	7
183	ОФС.1.2.3.0003.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Масла, твердые жиры, липиды и препараты на их основе	-	-	Анизидиновое число	0-30
184	ОФС.1.2.3.0004.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества, биологически активные добавки к пище, содержащие свободные аминокислоты	-	-	Кислотное число	0,05-30,0 мг КОН/г
185	ОФС.1.2.3.0005.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества, биологически активные добавки к пище, содержащие неопределенные соединения (неопределенные жирные кислоты)	-	-	Йодное число	0-150 г I ₂ /100 г

1	2	3	4	5	6	7
186	ОФС.1.2.3.0007.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, содержащие перекиси	-	-	Перекисное число	0,1-40 ммоль/кг
187	ОФС.1.2.3.0008.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества, биологически активные добавки к пище, содержащие свободные кислоты и эфиры	-	-	Число омыления	0-400 мг КОН/г
188	ОФС.1.2.3.0009.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества, биологически активные добавки к пище, содержащие эфирь	-	-	Эфирное число	0-20 мг КОН/г

1	2	3	4	5	6	7
189	Ph.Елг. п. 2.5.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества, биологически активные добавки к пище, содержащие свободные кислоты	-	-	Определение кислотного числа	0,05-30,0 мг КОН/г
190	Ph.Елг. п. 2.5.2. и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества, биологически активные добавки к пище, содержащие эфир	-	-	Эфирное число	0-20 мг КОН/г
191	Ph.Елг. п. 2.5.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества, биологически активные добавки к пище, содержащие непереносимые соединения (непереносимые жирные кислоты)	-	-	Йодное число	0-150 г I ₂ /100 г
192	Ph.Елг. п. 2.5.5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества, биологически активные добавки к пище, содержащие перексиды	-	-	Пероксидное число	0,1-40 ммоль/кг

1	2	3	4	5	6	7
193	Ph.Еur. п. 2.5.6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие изменение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества, биологически активные добавки к пище, содержащие свободные кислоты и эфиры	-	-	Число омыления	0-400 мг КОН/г
194	Ph.Еur. п. 2.5.36 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Масла, твердые жиры, липиды и препараты на их основе	-	-	Значение анисидина (анисидиновое число)	0-30
195	ГФ XI, в.1, с.191-193 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	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества, биологически активные добавки к пище, содержащие свободные кислоты			Кислотное число	0,05-30,0 мг КОН/г
196	Лечащие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества, биологически активные добавки к пище, содержащие перекиси			Перекисное число	0,1-40 ммоль/кг
197	Лечащие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества, биологически активные добавки к пище, содержащие эфиры			Эфирное число	0-20 мг КОН/г

1	2	3	4	5	6	7
198		Лекарственные средства, сырье, вспомогательные вещества, биологически активные добавки к пище, содержащие свободные кислоты и эфиры	-	-	Число омыления	0-400 мг КОН/г
200	ОФС.1.53.0008.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	Содержание дубильных веществ	0-20 %
201	ОФС.1.53.0008.18 (метод 1) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	Содержание дубильных веществ	0-20%
202	ГФ XI, в.1, с.286 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), измерения, устанавливающие требования к	Лекарственное растительное сырье и препараты	-	-	Содержание дубильных веществ	0-20 %

1	2	3	4	5	6	7
	к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					
203	ОФС.1.7.2.0018.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства	-	-	Нуклеиновые кислоты	0-50 мкг/мл
204	ГФ XI, в.2, с.157 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Таблетки	-	-	Истираемость таблеток (прочность на истирание),	0-100 %
205	ОФС.1.4.2.0004.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования	Таблетки	-	-	Истираемость таблеток (прочность на истирание),	0-100 %

1	2	3	4	5	6	7
	к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					
206	ОФС.1.4.2.001.1.15 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 включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Таблетки	-	-	Твердость (прочность на раз- давливание)	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
207	Ph.Eur. п.2.9.7 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Таблетки	-	-	Прочность таблеток	0-100 %
208	ОФС.1.4.1.0008.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и	Мази	-	-	Однородность мазей	Однородна/ не однородна

1	2	3	4	5	6	7
	включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					Однородна/ не однородна
209	ГФ XI, в.2, с.153 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Суппозитории	-	-	Время полной деформации	0-40 мин
210	ОФС.1.4.2.0010.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Суппозитории	-	-	Время полной деформации	0-40 мин
211	Ph.Eur. п.2.9.22 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Суппозитории			Время полной деформации	0-40 мин

1	2	3	4	5	6	7
212	ОФС.1.4.1.0002.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Аэрозоли и спреи	-	-	Герметичность упаковки	Герметична/не герметична
213	ОФС.1.2.1.0020.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Растворы	-	-	Электропроводность	0 мкСм/см – 200 мСм/см
214	ГФ XI, в.2, с.154 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Суспензии	-	-	Седиментационная устойчивость	Наличие/отсутствие расщепления
215	ГФ XI, в.2, с.154 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза				Проходимость через иглу	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

1	2	3	4	5	6	7
216	ОФС.1.4.1.0014.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Суспензии			Седиментационная устойчивость	-
217					Проходимость через иглу	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
218	ОФС.1.2.3.0018.15 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	Препараты инсулина	-	-	Цинк	0-2 мкг/мл (0-50 мкг/100 МЕ)
219	ОФС.1.8.2.0006.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, препараты крови и плазмы	-	-	Молекулярные параметры иммуноглобулинов методом ВЭЖХ	10-600 кДа

1	2	3	4	5	6	7
220	ОФС.1.72.0025.15 (колориметрический метод и метод ААС) 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные препараты	-	-	Тиомерсал	0-120 мкг/мл
221	ОФС.1.72.0030.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные препараты			Хлориды (метод титрования)	0-100%
222	ОФС.1.72.0019.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Полисахаридные вакцины	-	-	0-ацетильные группы	0,0-3,0 мкмоль/мл

1	2	3	4	5	6	7
223	Ph.Еur. п.2.5.19 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Полисахаридные вакцины	-	-	0-ацетильные группы	0-3 мкмоль/мл
224	ОФС.1.72.0028.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные препараты	-	-	Фенол	0-5 мг/мл
225	ОФС.1.72.0028.18 (спектрофотометрический метод) 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные препараты	-	-	Фенол	0-5 мг/мл

1	2	3	4	5	6	7
226	ОФС.1.7.2.0024.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные препараты	-	-	Формаль-дегид	От 2 до 80 мг/мл
227	ОФС.1.7.2.0029.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные препараты	-	-	2-фенокси-этанола (спектрофотометрический метод)	0-10 мг/мл
228	ОФС.1.2.4.0013.15 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	Пищеварительные ферментные средства	-	-	Активность ферментных препаратов (ферментативная активность)	0-50000 МЕ/г (0-30000 ед./табл.(капс.)

1	2	3	4	5	6	7
	и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					-
229	ГФ XI, в.2, с.29 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Пищеварительные ферментные средства	-	-	Активность ферментных препаратов (ферментативная активность)	0-50000 МЕ/г (0-30000 ед./табл.(капс.)
230	ОФС.1.8.2.0003.15 (раздел «Количественное определение гепарина») 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, обладающие антикоагулянтной активностью	-	-	Антикоагулянтная активность (определение гепарина)	0-500000 МЕ АнтиХа/мг
231	ОФС.1.8.2.0003.18 (раздел «Количественное определение гепарина») и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, обладающие антикоагулянтной активностью	-	-	Антикоагулянтная активность (определение гепарина)	0-500000 МЕ АнтиХа/мг

1	2	3	4	5	6	7
	регистрируемым в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					
232	ОФС.1.8.1.0003.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические препараты	-	-	Термостабильность	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
233	ОФС.1.4.1.0002.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Аэрозоли и спреи	-	-	Герметичность упаковки	Герметичный/не герметичный
234					Проверка клапана	-
235					Давление	< 1,0 МПа
236					Процент выхода содержимого	0-100%
237	ОФС.1.2.4.0004.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном	Лекарственные средства для парентерального применения	-	-	Аномальная токсичность (токсичность)	Токсичный/не токсичный

1	2	3	4	5	6	7
	порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					
238	ОФС.1.7.2.0001.15 (раздел «Безвредность») 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Пробиотики	-	-	Безвредность (безопасность)	Безвредный/токсичный
239	ОФС.1.2.4.0005.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Инъекционные растворы и субстанции для их изготовления	-	-	Пирогенность	Пирогенный/апиогенный
240	ГФ XII, ч.1, с.128 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие	Лекарственные средства для парентерального применения	-	-	Бактериальные эндотоксины (метод А и В)	$\geq 0,015$ ЕЭ/мл

1	2	3	4	5	6	7
	применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза					
241	ОФС.1.2.4.0007.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства для парентерального применения	-	-	Гистамин	До $5,0 \times 10^{-6}$ мкг/мл
242	ГФ XII, ч.1, с.136 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства для парентерального применения	-	-	Гистамин	До $5,0 \times 10^{-6}$ мкг/мл

1	2	3	4	5	6	7
243	ОФС.1.2.4.0008.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Европейского экономического союза	Лекарственные средства для парентерального применения	-	-	Депрессорные вещества (типотензивное действие)	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
244	ОФС.1.2.4.0008.18 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Европейского экономического союза	Инъекционные препараты для внутрисуставного введения и субстанции для их изготовления	-	-	Депрессорные вещества	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
245	ГФ XII, ч.1, с.140 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Европейского экономического союза	Инъекционные препараты для внутрисуставного введения и субстанции для их изготовления	-	-	Депрессорные вещества	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

1	2	3	4	5	6	7
246	ОФС.1.2.4.0009.15 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 включенным в Государственный реестр лекарственных средств для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственное растительное сырье и препараты, содержащие гликозиды	-	-	Содержание гликозидов	До 15 МЕ/Д
247	ОФС.1.2.4.0001.15 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 включенным в Государственный реестр лекарственных средств для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты инсулина	-	-	Биологическая (специфическая) активность	От 1,5 ЕД/мл
248	ОФС.1.2.4.0010.15 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 включенным в Государственный реестр лекарственных средств для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Антибиотики	-	-	Антимикробная активность антибиотиков методом диффузии в агар	-

1	2	3	4	5	6	7
249	ОФС.1.2.4.0010.18 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Антибиотики	-	-	Антимикробная активность антибиотиков методом диффузии в агар	От 0 до 120 % от заявленной активности
250	ГФ XII, ч.1, с.194 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Антибиотики	-	-	Антимикробная активность антибиотиков методом диффузии в агар	От 0 до 120 % от заявленной активности
251	ОФС.1.7.2.0008.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические препараты	-	-	Концентрация микробных клеток	До 10^9 клеток/мл

1	2	3	4	5	6	7
252	ОФС.1.2.4.0002.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Нестерильные лекарственные средства и материалы, сырье, в т.ч растительное, вспомогательные вещества -	-	-	Микробиологическая чистота	-
253	ОФС.1.2.4.0002.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Питательные среды	-	-	Ростовые, селективные и диагностические свойства питательных сред	-
254	ОФС.1.2.4.0002.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Нестерильные лекарственные средства и материалы, сырье, в т.ч растительное, вспомогательные вещества -	-	-	Микробиологическая чистота	-
255	ОФС.1.2.4.0002.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Питательные среды	-	-	Ростовые, селективные и диагностические свойства питательных сред	-
256	ОФС.1.2.4.0002.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Нестерильные лекарственные средства и материалы, сырье, в т.ч растительное, вспомогательные вещества -	-	-	Микробиологическая чистота	-
257	ОФС.1.2.4.0002.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытаний), изменения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Питательные среды	-	-	Ростовые, селективные и диагностические свойства питательных сред	-

1	2	3	4	5	6	7
258	ГФ XII, ч.1, с.150 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Стерильные лекарственные средства и материалы	-	-	Стерильность	Стерильный/ не стерильный -
259	Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Питательные среды	-	-	Ростовые свойства питательных сред	-
260	ОФС.1.2.4.0003.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Стерильные лекарственные средства и материалы	-	-	Стерильность	Стерильный/ не стерильный
261	ОФС.1.2.2.2.0013.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Питательные среды	-	-	Ростовые и нейтрализующие свойства питательных сред	-
262	ОФС.1.2.2.2.0013.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства и материалы, сырье, в т.ч. растительное, биологически активные добавки к пище, вспомогательные вещества	21.10 21.20 20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63 20.13.64	-	Зола общая	0-50%

1	2	3	4	5	6	7
262			20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.14.7 20.15.10 20.15.20 20.16 20.41.10 20.53 10.89.19.210	-		
263	ОФС.1.2.1.0007.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств — членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, биологически активные добавки к пище, вспомогательные вещества в виде жидкостей	-	-	Прозрачность и степень мутности жидкостей	Выдерживает сравнение с эталоном/ не выдерживает сравнение с эталоном
264	ГФ XI, в.1, с.198 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств — членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, биологически активные добавки к пище, вспомогательные вещества в виде жидкостей	-	-	Прозрачность и степень мутности жидкостей	Выдерживает сравнение с эталоном/ не выдерживает сравнение с эталоном

1	2	3	4	5	6	7
265	ОФС.1.2.1.0006.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение методов исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, биологически активные добавки к пище, вспомогательные вещества в виде жидкостей	-	-	Цветность раствора (степень окраски жидкостей)	Выдерживает сравнение с эталоном/ не выдерживает сравнение с эталоном
266	ГФ XI, в.1, стр.194 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение методов исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, биологически активные добавки к пище, вспомогательные вещества в виде жидкостей	-	-	Цветность раствора (степень окраски жидкостей)	Выдерживает сравнение с эталоном/ не выдерживает сравнение с эталоном
267	ОФС.1.4.2.0013.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Таблетки и капсулы	-	-	Распадаемость (таблеток и капсул)	0-60 мин
268	ОФС.1.2.1.0010.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение	Лекарственные средства и иммунобиологические препараты	-	-	Потеря в массе при высушивании	0-100 %

1	2	3	4	5	6	7
	нение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств и включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза				Потеря в массе при высушивании	0-100 %
269	ОФС.1.4.2.0002.18 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Жидкие лекарственные формы для приема внутрь	-	-	Извлекаемый объем	0-2 л
270	ОФС.1.4.2.0002.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Жидкие лекарственные формы для приема внутрь	-	-	Извлекаемый объем	0-2 л

1	2	3	4	5	6	7
271	ОФС.1.2.4.0011.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	-	-	Эффективность антимикробных консервантов	Ингибирует/не ингибирует рост тест-микроорганизмов
272	ГФ XII, ч.1, с.216 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	-	-	Эффективность антимикробных консервантов	Ингибирует/не ингибирует рост тест-микроорганизмов
273	ОФС.1.2.1.0014.15 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 включенным в Государственные реестры для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, биологически активные добавки к пище, вспомогательные вещества в виде жидкостей	-	-	Плотность	От 0,001 до 2,000 г/см ³

1 2

На 107 листах, лист 91

1	2	3	4	5	6	7
274	ГФ XII, ч.1, с.38 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, биологически активные добавки к пище, вспомогательные вещества в виде жидкостей	-	-	Плотность	От 0,001 до 2,000 г/см ³
275	Рп.Бпг. п.2.2.5, 2.2.42 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке в иностранных государствах и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, биологически активные добавки к пище, вспомогательные вещества, средства парфюмерные и косметические в виде жидкостей	-	-	Плотность	От 0,001 до 2,000 г/см ³
276	ОФС.1.2.1.0015.15 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 включенным в Государственный реестр для ветеринарного применения государств – членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, сырье, биологически активные добавки к пище, вспомогательные вещества, средства парфюмерные и косметические в виде жидкостей	-	-	Вязкость	3,5 ÷ 100000 мм ² /с

1	2	3	4	5	6	7
277	ОФС.1.2.1.2.0001.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, установливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные средства, сырье, биологически активные добавки к пище, вспомогательные вещества, средства парфюмерные и косметические	-	-	Подлинность,	Подтверждена/не подтверждена 0-120 % от установленного значения
278	ОФС.1.2.4.0006.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, установливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственный реестр лекарственных средств	Лекарственные препараты для парентерального применения и субстанции для их изготовления	-	-	Бактериальные эндотоксины (Метод А и В)	$\geq 0,015$ ЕЗ/мл
279	МУК 4.1/4.2.588-96, п.43 19 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	Препараты иммунобиологические медицинские	21.20	-	Вода	0-30 %

1	2	3	4	5	6	7
280	МУК 4.1/4.2.588, п.19 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	Препараты иммунобиологические медицинские	-	-	Сахара	0,02-1,0 мг/мл
281	МУК 4.1/4.2.588, п.14-18 19 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	Препараты иммунобиологические медицинские	-	-	Определение белка и азота в органических соединениях	0-18 %
282	ГОСТ 24061	Средства лекарственные для ветеринарного применения	21.20	-	Массовая доля влаги	0-20%
283	ГОСТ 31926, п. 12				Пирогенность	Пирогенный/апиогенный
284	ГОСТ 31926, п. 13-15, 19				Бактериальные эндотоксины	≥ 0,015 ЕЭ/мл
285	ГОСТ 31926, п. 20	Реактивы (сырье, вспомогательные вещества для производства лекарственных средств и средств парфюмерных и косметических)	20.12.12 20.12.19 20.12.22 20.13.24 20.13.25 20.13.3 20.13.4 20.13.5 20.13.62 20.13.63	-	Токсичность	Токсичный/нетоксичный
286	ГОСТ 10671.2				Примесь нитратов	0,005-0,050 мг
287	ГОСТ 10671.5				Примесь сульфатов	0,01-0,50 мг
288	ГОСТ 10671.7				Примесь хлоридов	0,005-0,200 мг
289	ГОСТ 10555				Примесь железа	0,001-0,5 мг

1	2	3	4	5	6	7
290	ГОСТ 17319	Капсулы желатиновые	20.13.64 20.13.65 20.14.1 20.14.2 20.14.3 20.14.4 20.14.5 20.14.6 20.15.10 20.15.20 20.16	-	Примесь тяжелых металлов	0,005-0,1 мг
291	ГОСТ 27184				Остаток после прокаливания	-
292	ГОСТ 17319				Примеси тяжелых металлов	от 0,005 до 0,1 мг
293	ГОСТ 18995.3				Удельное вращение	0-360°
294	ГОСТ 17444				Основное в-во азотсодержащих соединений	От 0 до 100 % от установленного значения
295	ОФС.1.4.1.0005.15 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	Первичная упаковка лекарственных средств (материалы первичной упаковки)	-	-	Описание	-
296					Средняя масса	± 25 % от установленного значения
297					Распадемость	0-60 мин
298					Стерильность материалов первичной упаковки	Стерильно/нестерильно
300	МУ 42-51-24-93	Первичная упаковка лекарственных средств (материалы первичной упаковки)	-	-	Ферментативная активность (протеаза)	0-500 ед.
301	ГОСТ 20264.2	Препараты ферментные	-	-	Ферментативная активность (амилаза)	0-100000 ед.
302	ГОСТ Р 54330	Ферментные препараты для пищевой промышленности	-	-		

1	2	3	4	5	6	7
303	ГОСТ Р 51723	Спирт этиловый	-	2207	Внешний вид, цвет, вкус, запах	Соответствует/не соответствует
304	ГОСТ 30536				метанол	0,5-1000 мг/дм ³
					уксусный альдегид, сивушные масла, сложные эфиры	0,5-1000 мг/дм ³ 0,5-1000 мг/дм ³ 0,5-1000 мг/дм ³
305	ГОСТ 32013				фурфурол	Обнаружено/не обнаружено
306	ГОСТ 32036, п. 6.3				Объемная доля этилового спирта	0-96%
307	ГОСТ 32036, п. 6.4	ГОСТ 32036, п. 6.6			Проба на чистоту с серной кислотой	Цвет смеси совпадает/не совпадает с цветом спирта и серной кислоты
308	ГОСТ 32036, п. 6.6				Проба на окисляемость	Окраска испытуемого раствора интенсивнее/не интенсивнее окраски р-ра сравнения
309	ОСТ 32036, п. 6.7				Массовая концентрация уксусного альдегида	0,5-1000 мг/дм ³
310	ГОСТ 32036, п. 6.8				Массовая концентрация сивушных масел	0,5-1000 мг/дм ³
311	ГОСТ 32036, п. 6.10	ГОСТ 32036, п. 6.11			Массовая концентрация сложных эфиров	0,5-1000 мг/дм ³
312	ГОСТ 32036, п. 6.11				Объемная доля метилового спирта	0,5-1000 мг/дм ³
313	ГОСТ 32036, п. 6.9				Массовая доля свободных кислот	-

1	2	3	4	5	На 107 листах, лист 96	
314	ФС.2.1.0036.15 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	Спирт этиловый	-	-	6	7
315					Описание	-
316					Растворимость	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание
317					Подлинность	Подтверждена/не подтверждена
318					Плотность	0,78-0,99 г/дм ³
319					Кислотность или щелочность	Раствор бесцветный/окрашенный
320					Хлориды	Окраска испытуемого раствора интенсивнее/не интенсивнее окраски р-ра сравнения
321					Сульфаты	-/-
322					Тяжелые металлы	-/-
323					Метанол	0,5-1000 мг/дм ³
324					Альдегиды	0,5-1000 мг/дм ³
325					Сивушное масло	0,5-1000 мг/дм ³
326					Сложные эфиры	0,5-1000 мг/дм ³
327					Фурфурол	Наличие/отсутствие
328					Восстанавливающие вещества	-/-
329					Нелетучие вещества	-
330					Количественное определение (содержание спирта)	0-96%
					Микробиологическая чистота	До 10 ³ КОЕ/мл

1	2	3	4	5	6	7
331	МУК-4.2.734	Микробиологический мониторинг производственной среды (воздух рабочей зоны, смывы с поверхностей помещений и оборудования, рук и одежды персонала, вода, используемая для приготовления продукции, для мойки и ополаскивания посуды и оборудования)	-	-	Правила отбора проб	-
332					Микробная контаминация (микробиологическая чистота) воздуха, поверхностей, оборудования, рук и одежды персонала	От не обнаружено до сплошного роста
333	МУ 42-51-4-93				Микробная контаминация (микробиологическая чистота) воздуха	От не обнаружено до сплошного роста
334	МУ 42-51-9-93				Микробная контаминация (микробиологическая чистота) производственных помещений и оборудования	От не обнаружено до сплошного роста
335	МУ 42-51-14-93				Микробная контаминация (микробиологическая чистота) рук персонала	От не обнаружено до сплошного роста
336	МУ 42-51-15-93				Микробная контаминация (микробиологическая чистота) технологической одежды	От не обнаружено до сплошного роста
337	ФС.2.2.0019.15	Микробиологический мониторинг производственной среды (вода, используемая для приготовления продукции, для мойки и ополаскивания посуды и оборудования)	-	-	Микробиологическая чистота	До 10^3 КОЕ/мл роста
338	Р N002223/01-301008	Пиявка медицинская	-	-	Описание, упаковка, маркировка	-
339					Средняя масса	0,5-5,0 г
340					Качественные определения: Сократительный и поисковый рефлекс	-
341					Подвижность	-
342					Нормы естественной убыли	0-100%
343					Безопасность	-

1	2	3	4	5	6	7
344	ЛС-001859-081111	Пиявка медицинская	-	-	Описание, упаковка, маркировка	-
345					Масса	0,5-5,0 г
346					Качественные определения: Сократительный и поисковый рефлексы	-
347					Подвижность	-
348					Нормы естественной убыли	0-100%
349					Безопасность	-
350	ФСП 42-0622-6882-05	Пиявка медицинская	-	-	Описание, упаковка, маркировка	-
351					Масса	0,5-5,0 г
352					Качественные определения:	-
353					Сократительный и поисковый рефлексы	-
354					Подвижность	-
355					Нормы естественной убыли	0-100%
356					Безопасность	-
357	Р №002819/01-190618	Пиявка медицинская	-	-	Описание, упаковка, маркировка	-
358					Масса	0,5-5,0 г
359					Качественные определения: Сократительный и поисковый рефлексы	-
360					Подвижность	-
361					Нормы естественной убыли	0-100%
362					Безопасность	-
363	ЛСР-004119/09-260509	Пиявка медицинская	-	---	Описание, упаковка, маркировка	-
364					Масса	0,5-5,0 г
365					Качественные определения: Сократительный и поисковый рефлексы	-
366					Подвижность	-
367					Нормы естественной убыли	0-100%
368					Безопасность	-
369						
370						

1	2	3	4	5	6	7
371	Р № 001949/01-290411 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	Пивка медицинская	-		Описание, упаковка, маркировка	-
372					Масса	0,5-5,0 г
373					Качественные определения	
374					Сократительный и поисковый рефлекс	-
375					Подвижность	-
376					Нормы естественной убыли	0-100%
377					Безопасность	-
378	ГОСТ 5472	Масла растительные (сырье для производства БАД)	10.4	Из 1512	Запах, цвет, прозрачность	-
379	ГОСТ 5477				Цветность	1-100 мг йода
380	Р 4.1.1672, гл.1, п.1				белок	-
381	Р 4.1.1672, гл.1, п.1.3				жир	0-85%
382	Р 4.1.1672, гл.1, п.4				фосфолипиды	-
383	Р 4.1.1672, гл.1, п.1, 4				углеводы, редуцирующие вещества, сахара	0-100 %
384	Р 4.1.1672, гл.1, п.2.2				состав углеводов	-
385	Р 4.1.1672, гл.1, п.3				пектин	-
386	Р 4.1.1672, гл.1, п.5				пищевые волокна	-
387	Р 4.1.1672, гл.2, п.1, 5				витамины (А,Е (ВЭЖХ), вит.С (титрование и СФ-метод)	-
388	Р 4.1.1672, гл.2, п.2				фосфор	10-300 мкг
389	Р 4.1.1672, гл.2, п.3				кальций	≥ 5мкг
390	Р 4.1.1672, гл.2, п.1				магний	
391	Р 4.1.1672, гл.2, п.3				йод	-
392	Р 4.1.1672, гл.3, п.2 метод ВЭЖХ				свинец	≥ 0,0001 ppm
					кадмий	
393	Р 4.1.1672, гл.3, п.3				органические кислоты (янтарная, фумаровая, яблочная, аскорбиновая, лимонная, винная	0,05-40,0 г/дм³
394	Р 4.1.1672, гл.3, п.5				5-оксиметил-фуруфурол кофеин	1,0-1000 мг/кг 1,0-1000 мг/кг

1	2	3	4	5	6	7
395	Р 4.1.1672, гл.3, п. 6			2930 – 2942, из 0210, из 0305, из 0306, из 0307, из 0401, из 0402, из 0403, из 0404, из 0405, из 0406, из 0407, из 0408, из 0409, из 0410, из 0712, из 0713, из 0714, из 0801, из 0802, из 0803, из 0804, из 0805, из 0806, из 0811, из 0812, из 0813, из 0814, из 0901, из 0902, из 0903, из 0904, из 0905, из 0906, из 0908, из 0909, из 0910, из 1101, из 1102, из 1103, из 1105, из 1106, из 1107, из 1108, из 1501, из 1201, из 1204, из 1206, из 1207, из 1208, из 1211, из 1212, из 1302, из 3301, 3501 – 3505, 3507, 3802	хинин коэнзим Q10 L-карнитин полифенольные соединения флавоноиды флавонолы изофлавоны гиперозид рутин производные кофейной к-ты берберин иохимбин флафеногликозиды элеутерозид В дубильные вещества Перекисное число Кислотное число Йодное число Число омыления нитраты нитриты бензойная кислота сорбиновая кислота	1,0-1000 мг/кг - - - ≥ 0,001 мг/мл ≥ 0,001 мг/мл ≥ 0,001 мг/мл ≥ 0,001 мг/мл ≥ 0,001 мг/мл -- ≥ 0,02 мг 0,01-50 мг/кг ≥ 0,001 мг/мл 0-20 % 0,1-40 ммоль/кг 0,05-30,0 мгКОН/г - 100-400 мКОН/г 0-10% От 0 до 2000 мг/кг
396	Р 4.1.1672, гл.3, п.7					
397	Р 4.1.1672, гл.3, п.8					
398	Р 4.1.1672, гл.3, п.9					
399	Р 4.1.1672, гл.3, п.10, п.11.7					
400	Р 4.1.1672, гл.3, п.11.1, 11.2, 11.3					
401	Р 4.1.1672, гл.3, п.11.4					
402	Р 4.1.1672, гл.3, п.11.5					
403	Р 4.1.1672, гл.3, п.15					
404	Р 4.1.1672, гл.3, п. 16					
405	Р 4.1.1672, гл.3, п. 11.6, 11.8	Казеины и казеинаты (БАД на основе молочного белка)	-	-	Массовая доля белка	1,0-60 %
406	Р 4.1.1672, гл.3, п. 14					
407	Р 4.1.1672, гл.3, п.19					
408	Р 4.1.1672, гл.5, IV					
409						
410						
411						
412	Р 4.1.1672, гл.5, II					
413	Р 4.1.1672, гл.4, п.1					
414	ГОСТ Р 51470					
415	ГОСТ 25011	Мясо и мясные продукты (сырье для производства БАД и БАД на его основе)	-	-	Массовая доля белка	1,0-55%
416	ГОСТ 10846	Зерно и продукты его переработки (сырье для производства БАД и БАД на его основе)	-	-	Массовая доля белка	1,0-50%

1	2	3	4	5	6	7
417	ГОСТ 5903	Изделия кондитерские (БАД на основе сахара)	-	-	Массовая доля сахара	0-100%
418	ГОСТ 24556	Продукты переработки плодов и овощей (сырье для производства БАД и БАД на его основе)	-		Витамин С	$\geq 1 \times 10^{-3}\%$
419	ГОСТ 26929	БАД, сырье для производства БАД			Подготовка проб для определения токсичных элементов	-
420	ГОСТ Р 51766	Сырье и пищевые продукты	-	-		0,01 мкг/кг
421	ГОСТ 26593	Масла растительные	-	-	Перекисное число	0,1-40 ммоль/кг
422	ГОСТ 31933	Масла растительные	-	-	Кислотное число	0,05-30,0 мКОН/г
423	ГОСТ 5478	Масла растительные и натуральные жирные кислоты	-	-	Число омыления	100-400 мКОН/г
424	ГОСТ 5475	Масла растительные	-	-	Йодное число	-
425	ГОСТ 5480	Масла растительные и натуральные жирные кислоты	-	-	Определение мыла	$\geq 0,001\%$
426	ГОСТ Р ИСО 27107	Жиры и масла животные и растительные	-	-	Перекисное число	0-30 мЭквO ₂ /кг
427	ГОСТ Р 51487	Масла растительные и животные	-	-	Перекисное число	0,1-45 мольO ₂ /кг
428	ГОСТ 15113.8	Концентраты пищевые	-	-	зола	0-50 %
429	ГОСТ ISO 1575	Чай	-	-	Общее содержание золы	0-50 %
430	ГОСТ 11812	Масла растительные	-	-	Содержание влаги и летучих веществ	0,0-100,0%
431	ГОСТ Р 50456	Жиры и масла животные и растительные	-	-	Содержание влаги и летучих веществ	0,0-100,0%
432	ГОСТ Р 54642	Сахар	-	-	влага	0,0-100,0%
433	ГОСТ 5900	Изделия кондитерские	-	-	сухое вещество	0,0-100,0%
434	ГОСТ ISO 1572	Чай	-	-	сухое вещество	0,0-100,0%
435	ГОСТ 15113.4	Концентраты пищевые	-	-	Потери в массе при высушивании	0,00 – 100,0 %
436	ГОСТ 15113.5	Концентраты пищевые	-	-	кислотность	-
437	ГОСТ 31904	Продукты пищевые	-	-	Отбор проб для микробиологических испытаний	-

1	2	3	4	5	6	7
438	ГОСТ 26669	Продукты пищевые и вкусовые	-	-	Подготовка проб для микробиологических анализов	-
439	ГОСТ 32064	Продукты пищевые	-	-	бактерии семейства Enterobacteriaceae	Обнаружено/не обнаружено
440	ГОСТ 10444.11	Продукты пищевые и корма для животных	-	-	молочнокислые микроорганизмы	-
441	ГОСТ Р 56139	Продукты пищевые функциональные	-	-	пробиотические микроорганизмы	До 10 ² КОЕ/г (КОЕ/мл)
442	ГОСТ 10444.12	Продукты пищевые и корма для животных	-	-	дрожжи плесневые грибы	До 10 ⁶ КОЕ/г (КОЕ/мл)
443	ГОСТ 33566	Молоко и молочная продукция	-	-	дрожжи плесневые грибы	До 10 ⁶ КОЕ/г (КОЕ/мл)
444	ГОСТ 10444.8	Продукты пищевые и корма для животных	-	-	Vacillus cereus	До 10 ³ КОЕ/г (КОЕ/мл)
445	ГОСТ 28566	Продукты пищевые	-	-	энтерококки	Наличие/отсутствие
446	ГОСТ 30726	Продукты пищевые	-	-	Escherichia coli	Обнаружено/не обнаружено
447	ГОСТ 31659	Продукты пищевые	-	-	бактерии рода Salmonella	Обнаружено/не обнаружено
448	ГОСТ 31747	Продукты пищевые	-	-	Бактерии группы кишечных палочек (колиформные бактерии)	Обнаружено/не обнаружено
449	ГОСТ 31746	Продукты пищевые	-	-	стафилококки (Staphylococcus aureus)	Обнаружено/не обнаружено
450	ГОСТ 26930	Продукты пищевые	-	-	мышьяк	> 0,025 мг/кг
451	ГОСТ 10444.15	Продукты пищевые	-	-	мезофильные аэробные и факультативно-анаэробные микроорганизмы	До 10 ⁶ КОЕ/г (КОЕ/мл)
452	ГОСТ 26972	Зерно, крупа, мука, толокно для продуктов детского питания	-	-	мезофильные аэробные и факультативно-анаэробные микроорганизмы	До 10 ⁶ КОЕ/г (КОЕ/мл)
453	ГОСТ 31861	Вода (любые типы)	36.00.11	-	отбор проб	-
454	ГОСТ 3351	Вода питьевая	-	-	вкус, запах, мутность	От 0 до 5 баллов

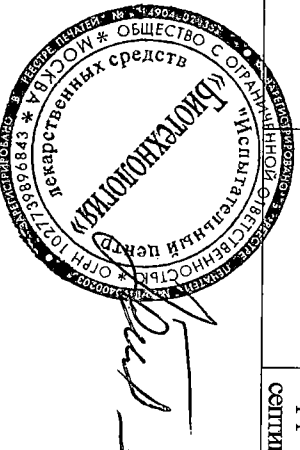
1	2	3	4	5	6	7
455	ГОСТ Р 57164	Вода питьевая	-	-	вкус, запах, мутность	От 0 до 5 баллов
456	ГОСТ 31868	Вода питьевая, в том числе расфасованная в емкости, природная (поверхностная подземная), в том числе вода источников питьевого водоснабжения,	-	-	Цветность	-
457	РД 52.24.495	Природные и очищенные сточные воды	-	-	рН удельная электрическая проводимость	1-12 ед 5-200 мксм/см
458	ПНД Ф 14.1.2.3.4.121	Вода (природная, сточная, питьевая, подземная и т.д.)	-	-	рН	1-12 ед
459	ГОСТ 31954	Вода питьевая	-	-	Жесткость	0,1-10,0 °ж
460	ГОСТ Р 55684	Вода питьевая	-	-	Перманганатная окисляемость	0,25-100,0 мгО/дм³
461	ГОСТ 18164	Вода питьевая	-	-	Общая минерализация (сухой остаток)	0,0-1000,0 мг/дм³
462	ПНД Ф 14.1.2.4.114	Вода (питьевая, сточная, поверхностная)	-	-	Общая минерализация (сухой остаток)	3,0-5000,0 мг/дм³
462	РД 52.24.468	Поверхностные воды суши и очищенные сточные воды	-	-	Взвешенные вещества, общее содержание примесей	-
463	ПНД Ф 14.1.2.3.110, изд.2016 г.	Природные и сточные воды	-	-	Взвешенные вещества	-
464	ПНД Ф 14.1.2.4.157, изд.2013 г. метод капиллярного электрофореза	Вода природная, питьевая, очищенная сточная	-	-	хлориды, нитриты, сульфаты, нитраты, фториды, фосфаты	0,1-200 мг/л
465	ГОСТ 4245, п.2	Вода питьевая	-	-	Хлориды	0,5-10 мг/дм³
466	ПНД Ф 14.1.2.159	Природные и сточные воды	-	-	Сульфаты	10-1000 г/дм
467	РД 52.24.382	Природные и очищенные сточные воды	-	-	Фосфаты и полифосфаты	0,005-0,8 мг/дм³
468	ГОСТ 18309	Вода питьевая	-	-	Фосфорсодержащие вещества	0,1-1000 мг/дм³
469	РД 52.24.387	Природные и очищенные сточные воды	-	-	Фосфор общий	0,02-0,50 мг/л

1	2	3	4	5	6	7
470	ГОСТ 4386, метод 3	Вода питьевая	-	-	Фториды	0,10-190 мг/дм ³
471	ПНД Ф 14.1.2:4.167, изд.2011 г	Вода питьевая, природная (в том числе минеральная) и сточная	-	-	калий, натрий, литий, магний, кальций, аммоний, стронций, барий	0,015-5000 мг/л
472	ГОСТ 33045, метод А	Вода питьевая (в том числе расфасованная в емкости), природная (поверхностная) и подземная) и сточная	-	-	аммиака ионы аммония	0,1-300,0 мг/дм ³
473	ГОСТ 33045, метод Б	-//-	-	-	нитриты	0,003-30,0 мг/дм ³
474	ГОСТ 31870, метод 1	Вода питьевая	-	-	алюминий, бериллий висмут ванадий железо кадмий кобальт марганец медь молибден мышьяк никель олово свинец селен серебро сурьма титан хром цинк	От 0,0001 до 0,5 мг/дм ³
475	ГОСТ Р 57162 метод ААС	Вода питьевая	-	-	алюминий бериллий висмут ванадий железо кадмий кобальт марганец медь молибден мышьяк	От 0,0001 до 5,0 мг/дм ³

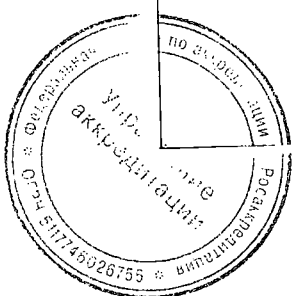
1	2	3	4	5	6	7
					никель олово свинец селен серебро сурьма титан хром цинк	
476	ГОСТ 4974, метод А	Вода питьевая	-	-	Марганец	0,01-5,0 мг/дм ³
477	ГОСТ 4388, п.2	Вода питьевая	-	-	Медь	0,02-1,0 мг/дм ³
478	ГОСТ 31950, метод 1	Вода питьевая, природная, сточная	-	-	Ртуть	0,1-5,0 мг/дм ³
479	ГОСТ 4011, п.2	Вода питьевая	-	-	Железо	0,10-2,00 мг/дм ³
480	ГОСТ 4011, п.3	Вода питьевая			Железо	0,05-2,00 мг/дм ³
481	ГОСТ 18190	Вода питьевая			Хлор остаточный активный	> 0,3 мг/дм ³
482	ПНД Ф 14.1:2.226	Природные и сточные воды	-	-	Уксусная кислота (ацетат-ион)	0,01-10000 мг/дм ³
483	ПНД Ф 14.1:2.109	Природные и очищенные сточные воды	-	-	Сероводород и сульфиды	2,0-4000,0 мг/дм ³
484	ГОСТ 23268.3	Воды минеральные и питьевые лечебные	-	-	Гидрокарбонат-ионы	1,0-600 мг/дм ³
485	РД 52.24.493	Поверхностные воды и очищенные сточные	-	-	Гидрокарбонаты и щелочность	6-7000 мг/дм ³ 0-100 ммоль/дм ³
486	ГОСТ 31957	Питьевая, природная, сточная вода	-	-	Щелочность, карбонаты, гидрокарбонаты	0-100 ммоль/дм ³
487	ГОСТ 31951	Вода питьевая	-	-	Галогенорганические соединения (хлороформ)	0,005-20 мг/дм ³
488	ГОСТ 31942	Поверхностные, подземные, питьевые, сточные воды	-	-	Отбор проб для микробиологического анализа	-
489	ФС.2.2.0020.15	Вода очищенная	-	-	Щелочность	-
490					Кальций и магний	-
491					Углерода диоксид	-
492					Восстанавливающие вещества	-

1	2	3	4	5	6	7
493					Электропроводимость	0 мкСм/см – 200 мСм/см
494					Сухой остаток	0-20 %
495					Нитраты и нитраты	-
496					Аммоний	-
497					Хлориды	-
498					Сульфаты	-
499					Алюминий	-
500	МУК 4.2.1018, п.3	Вода питьевая	-	-	Тяжелые металлы	-
501					Микробиологическая чистота	-
502					Обор проб воды для микробиологического анализа	-
503					Salmonella	Наличие/Отсутствие
504	МУК 4.2.1884, Приложение 1	Вода поверхностных водных объектов	-	-	Общее микробное число	-
505	МУК 4.2.1884, Приложение 3, 4	Вода поверхностных водных объектов	-	-	Escherichia coli	Наличие/Отсутствие
506	МУК 4.2.1884, Приложение 7	Вода поверхностных водных объектов	-	-	Staph. aureus	Наличие/Отсутствие
507	МУ 2.1.4.1184, п.5.6.1	Вода питьевая, расфасованная в емкости	-	-	Общее микробное число	-
508	МУ 2.1.4.1184, п.5.6.2	Вода питьевая, расфасованная в емкости	-	-	Общие и термотолерантные колиформные бактерии	
509	МУ 2.1.4.1184, п.5.7.1	Вода питьевая, расфасованная в емкости	-	-	Определение Pseudomonas aeruginosa	Наличие/Отсутствие
510	ГОСТ 29188.0	Продукция парфюмерно-косметическая (кроме твердого мыла)	20.42	Из 3304 Из 3305 Из 3306 Из 3307	Внешний вид, цвет, запах	Соответствует/не соответствует
511	ГОСТ 29188.4	Продукция парфюмерно-косметическая в аэрозольной упаковке			Массовая доля воды, летучих веществ или сухого вещества	0-100%
512	ГОСТ 31677, п.8.7-8.9				Внешний вид, цвет, запах	Соответствует/не соответствует
513	ГОСТ 31677, п.8.10				рН	1-12 ед.
514	ГОСТ 31677, п.8.1				Прочность и герметичность аэрозольной упаковки	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

Т.Г. Симонова



Пропито, пронумеровано
107 (сто семь) листов



Эксперт по экспертизам:
Технический эксперт:


С.Б. Крепинин

С.А. Куйумов

