

**ENSAYOS MÍNIMOS REQUERIDOS POR FORMA FARMACÉUTICA**

Forma farmacéutica	Ensayo analítico											Ensayos microbiológicos		
	Aspecto/Identificación	Desintegración	Disolución	Dureza - Friabilidad	Humedad	Volumen extraíble	pH	Densidad	Peso Promedio	Uniformidad de Contenido	Valoración	Control Higiénico	Esterilidad	Endotoxinas
Soluciones / Suspensiones de uso externo	x					x	x	x			x	x		
Cremas, geles, pastas y pomadas	x						x	x		x	x	x		
Supositorios	x								x	x	x			
Óvulos	x								x	x	x	x		
Soluciones óticas <sup>1</sup>	x					x	x	x			x	x	x	
Soluciones oftálmicas/ Inyectables líquidos	x					x	x	x			x		x	x
Inyectables liofilizados (polvo y solvente)	x						x	x	x	x	x		x	x
Comprimidos Comprimidos recubiertos <sup>2,3</sup>	x	x	x	x	x				x	x	x	x		
Compr. Lib. Retardada	x	x	-Etapa Acida - Etapa Amortiguada	x	x				x	x	x	x		
Compr. Lib. Prolongada	x	x	% de cantidades disueltas por ej. a las 1 h, 2hs, 6hs,12hs	x	x				x	x	x	x		

<b>Cápsulas</b>	x	x	x		x				x	x	x	x		
<b>Soluciones/ Suspensiones (extemporáneas) orales/nasales</b>	x					x	x	x			x	x		
<b>Aerosoles/spray nasal</b>	x					x	x	x		x	x		x	

**Obs.:** <sup>1</sup> Los preparados óticos deben ser estériles si se administran en el oído lesionado (ej. tímpano perforado), si se usan previamente a una intervención quirúrgica, si no posee conservantes o si están envasados en envases unidos.

<sup>2</sup> No es requerido el ensayo de friabilidad a comprimidos efervescentes, comprimidos recubiertos y grageas.

<sup>3</sup> No es requerido el ensayo de desintegración a forma farmacéutica efervescente.