

## МСИ 241-ЛГ-1/2017

**Раствор глюкозы.** Определение показателей качества лекарственных форм для парентерального применения

**Предполагаемые участники МСИ:** испытательные лаборатории, занимающиеся анализом лекарственных средств и фармацевтических препаратов.

**Образец для проведения МСИ:** лекарственное средство одной серии - раствор глюкозы для внутривенного введения, концентрацией 400 мг/мл, расфасованный предприятием-изготовителем в ампулы по 10 мл, по 10 ампул в картонную пачку.

**Определяемые показатели:** «Содержание сахаров (массовая концентрация глюкозы)»  
Участники могут выполнить измерение указанного показателя с использованием методик по своему выбору.

**Ожидаемые диапазоны значений** показателей указаны в инструкции по применению, прилагаемой к образцу для проведения МСИ.

**Доставка участникам образцов для проведения МСИ и сопроводительной документации** осуществляется транспортными компаниями СПСР («Гепард-экспресс»), DHL, TNT и др., гарантирующими сохранность содержимого упаковки и минимальные сроки доставки.

**Статистическая обработка полученных результатов** в соответствии с ГОСТ Р ИСО 13528 и ГОСТ ISO/IEC 17043.

**Оценивание характеристик функционирования лабораторий** по ГОСТ ISO/IEC 17043-2013, Приложение В. и ГОСТ Р ИСО 13528, р.7