
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
ИСО 11418-4—
2017

ТАРА И УКУПОРочНЫЕ СРЕДСТВА ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

Часть 4

Стеклянные флаконы для таблеток

(ISO 11418-4:2005, IDT)

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2017

Предисловие

1 ПОДГОТОВЛЕН Государственным бюджетным образовательным учреждением высшего профессионального образования Первым Московским государственным медицинским университетом имени И. М. Сеченова Министерства здравоохранения Российской Федерации (Первым МГМУ имени И. М. Сеченова) на основе собственного перевода на русский язык англоязычной версии международного стандарта, указанного в п. 4, в качестве официального в Федеральном информационном фонде технических регламентов и стандартов

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации 458 «Разработка, производство и контроль качества лекарственных средств»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 8 сентября 2017 г. № 1040-ст

4 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ИСО 11418-4:2005 «Тара и упаковочные средства для лекарственных препаратов. Часть 4. Стеклянные флаконы для таблеток» (ISO 11418-4:2005 «Containers and accessories for pharmaceutical preparations — Part 4: Tablet glass bottles», IDT)

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных международных стандартов соответствующие им национальные стандарты Российской Федерации, сведения о которых приведены в дополнительном приложении ДА

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Правила применения настоящего стандарта установлены в статье 26 Федерального закона от 29 июня 2015 г. № 162-ФЗ «О стандартизации в Российской Федерации». Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном (по состоянию на 1 января текущего года) информационном указателе «Национальные стандарты», а официальный текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ближайшем выпуске ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет (www.gost.ru)

© Стандартиформ, 2017

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

Содержание

1 Область применения. 1

2 Нормативные ссылки 1

3 Размеры и обозначение 2

4 Требования. 2

5 Маркировка. 2

Приложение ДА (справочное) Сведения о соответствии ссылочных международных стандартов
национальным стандартам 5

Введение

ИСО (Международная организация по стандартизации) является всемирной федерацией, объединяющей национальные органы по стандартизации (комитеты — члены ИСО). Обычно работа по подготовке международного стандарта осуществляется техническими комитетами ИСО. Каждый комитет-член, заинтересованный в определенной тематике, для которой был учрежден технический комитет, имеет право быть представленным в данном комитете. Государственные и негосударственные международные организации, взаимодействующие с ИСО, также принимают участие в ее работе. ИСО тесно сотрудничает с Международной электротехнической комиссией (МЭК, англ. IEC) по вопросам электротехнической стандартизации.

Проекты международных стандартов разрабатываются в соответствии с правилами, приведенными в части 2 Директив ИСО/МЭК.

Основной задачей технических комитетов является подготовка международных стандартов. Проекты международных стандартов, одобренные техническими комитетами, передаются комитетам-членам для голосования. Публикация проекта в качестве международного стандарта требует одобрения не менее, чем 75 % голосующих комитетов-членов.

Обращая внимание на то, что элементы настоящего документа возможно могут являться объектом патентных прав, ИСО заявляет о том, что она не несет ответственности за идентификацию любого или всех подобных патентных прав.

Стандарт ИСО 11418-4 был подготовлен Техническим комитетом ИСО ТК 76 «Трансфузионное, инфузионное и инъекционное оборудование медицинского и фармацевтического назначения».

Настоящее второе издание отменяет и заменяет собой первое издание (ИСО 11418-4:1996), которое было подвергнуто техническому пересмотру.

Стандарт ИСО 11418 состоит из нижеприведенных частей, объединенных общим названием «Тара и укупорочные средства для лекарственных препаратов»:

- Часть 1. Стеклоянные флаконы-капельницы.
- Часть 2. Стеклоянные флаконы с винтовой горловиной для сиропов.
- Часть 3. Флаконы из облегченного стекла с винтовой горловиной для твердых и жидких лекарственных форм.
- Часть 4. Стеклоянные флаконы для таблеток.
- Часть 5. Комплекты капельниц.
- Часть 7. Флаконы из стеклоянных трубок с винтовой горловиной для жидких лекарственных форм.

ТАРА И УКУПОРОЧНЫЕ СРЕДСТВА ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

Часть 4

Стеклянные флаконы для таблеток

Containers and accessories for pharmaceutical preparations. Part 4. Tablet glass bottles

Дата введения — 2018—07—01

1 Область применения

Настоящая часть стандарта ИСО 11418 устанавливает требования, предъявляемые к конструктивному исполнению, размерам, материалам и эксплуатационным характеристикам стеклянных флаконов для таблеток. Стеклянные флаконы для таблеток представляют собой первичную упаковку лекарственного средства, находящуюся с ним в непосредственном контакте.

Настоящая часть стандарта ИСО 11418 применима к стеклянным флаконам для таблеток, используемым в фармации. Вместе с соответствующими укупорочными системами они выступают в качестве упаковки непарентеральных лекарственных препаратов, выпускаемых в твердых и жидких лекарственных формах.

П р и м е ч а н и е — Материал и эксплуатационные характеристики первичной упаковки могут показывать количественное содержание (активность) действующего вещества, чистоту, стабильность и безопасность лекарственного препарата в процессе его производства и хранения.

2 Нормативные ссылки

Нижеприведенные стандарты являются обязательными для настоящего стандарта. Для датированных документов следует использовать исключительно указанное издание. Для недатированных документов следует использовать последнее издание (включая любые дополнения) нормативного документа, на который приводится ссылка.

ISO 719:1985, Glass — Hydrolytic resistance of glass grains at 98 degrees C — Method of test and classification (Стекло — Гидролитическая стойкость гранул при 98 °C — Метод испытания и классификация)

ISO 720:1985, Glass — Hydrolytic resistance of glass grains at 121 degrees C — Method of test and classification (Стекло — Гидролитическая стойкость гранул при 121 °C — Метод испытания и классификация)

ISO 1101:2012, Geometrical Product Specifications (GPS) — Geometrical tolerancing — Tolerances of form, orientation, location and run-out (Геометрические характеристики изделий (GPS) — Установление геометрических допусков — Допуски на форму, ориентацию, расположение и биение)

ISO 4802-1:2016, Glassware — Hydrolytic resistance of the interior surfaces of glass containers — Part 1: Determination by titration method and classification (Посуда стеклянная — Гидролитическая устойчивость внутренних поверхностей стеклянной тары — Часть 1. Определение титриметрическим методом и классификация)

ISO 4802-2:1988, Glassware — Hydrolytic resistance of the interior surfaces of glass containers — Part 2: Determination by flame spectrometry and classification (Посуда стеклянная — Гидро-

литическая устойчивость внутренних поверхностей стеклянной тары — Часть 2. Определение методом пламенной спектроскопии и классификация)

ISO 7459:2004, Glass containers — Thermal shock resistance and thermal shock endurance — Test methods (Стеклянная тара — Стойкость к тепловому удару и износостойкость при тепловом ударе — Методы испытаний)

ISO 8113:2004, Glass containers — Resistance to vertical load — Test method (Стеклянная тара — Стойкость к вертикальной нагрузке — Метод испытания)

3 Размеры и обозначение

3.1 Размеры

Размеры стеклянных флаконов для таблеток должны соответствовать размерам, указанным на рисунке 1 и приведенным в таблице 1.

Допуски формы, ориентации, расположения и биения, не указанные в настоящей части стандарта ИСО 11418, должны соответствовать значениям, приведенным в стандарте ИСО 1101.

3.2 Обозначение

Стеклянные флаконы для таблеток, предназначенные для использования в фармации, должны обозначаться ссылкой на настоящую часть стандарта ИСО 11418, с последующим указанием номинальной вместимости и цвета стекла.

Пример — В соответствии с настоящей частью стандарта ИСО 11418, стеклянный флакон для таблеток, имеющий номинальную вместимость 60 мл и изготовленный из бесцветного стекла (cl), соответствующего 3 (НС 3) классу гидролитической стойкости согласно требованиям ИСО 4802, обозначается следующим образом: Стеклянный флакон для таблеток ИСО 11418-4 — 60 — cl (Tablet glass bottle ISO 11418-4 — 60 — cl).

4 Требования

4.1 Материал

В качестве материала следует использовать бесцветное (cl) или темное (янтарное) (br) боросиликатное стекло (см. стандарт ИСО 4802-1 или ИСО 4802-2), или известково-натриевое стекло (см. стандарт ИСО 4802-1 или ИСО 4802-2), имеющее 3 (HGB 3) класс гидролитической стойкости согласно ИСО 719 или 2 (HGA 2) класс согласно ИСО 720.

4.2 Эксплуатационные характеристики

4.2.1 Стойкость к вертикальной нагрузке

Стойкость к вертикальной нагрузке должна соответствовать параметрам, приведенным в стандарте ИСО 8113.

4.2.2 Гидролитическая устойчивость

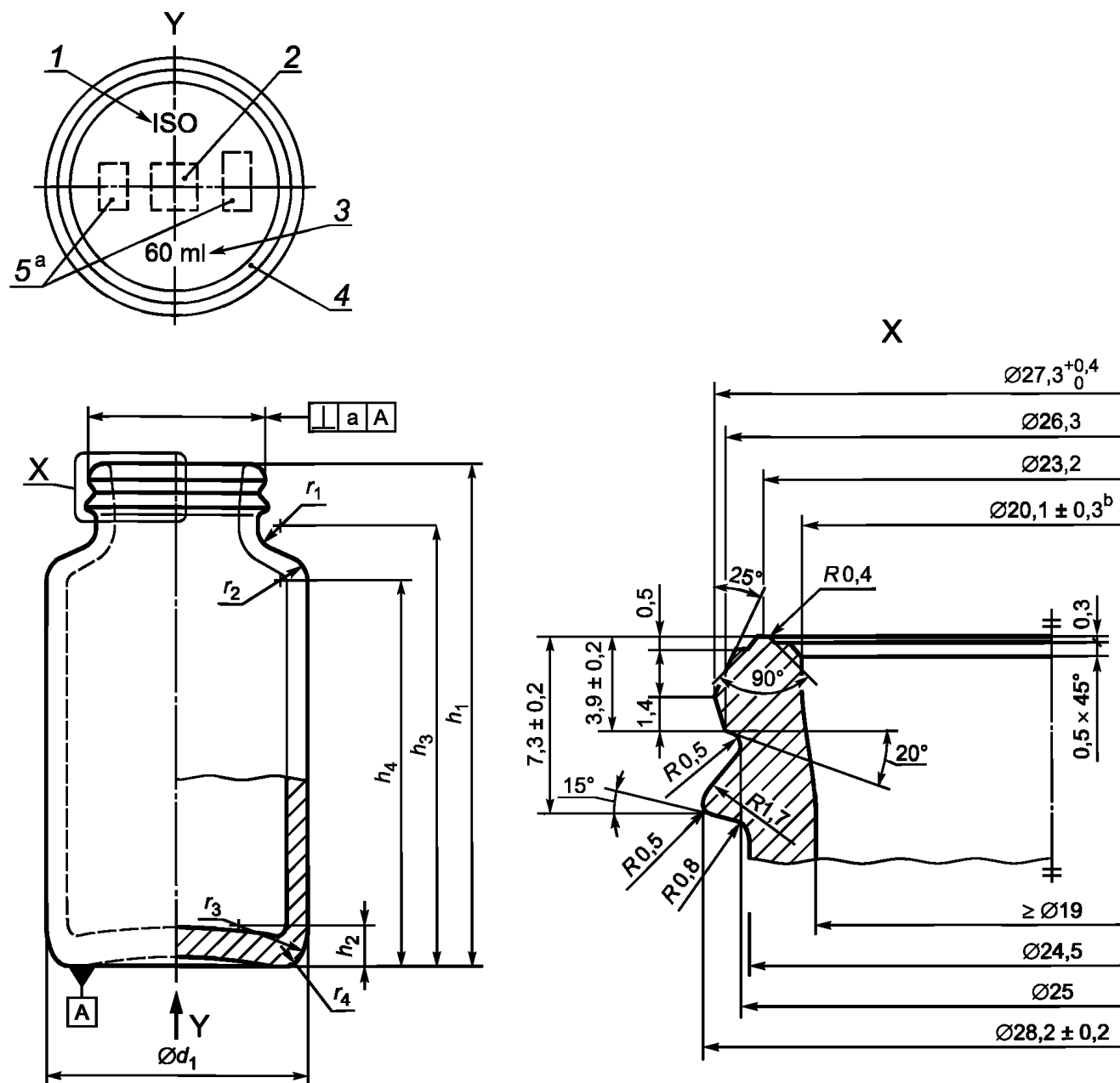
При испытании гидролитической устойчивости внутренней поверхности стеклянного флакона для таблеток в соответствии с требованиями ИСО 4802-1 или ИСО 4802-2, тара должна соответствовать 3 (НС 3) классу гидролитической устойчивости, согласно ИСО 4802.

4.2.3 Стойкость к тепловому удару

В соответствии с испытанием на стойкость к тепловому удару, приведенным в стандарте ИСО 7459, стеклянные флаконы для таблеток должны выдерживать тепловой удар с разницей температур, составляющей 42 °С.

5 Маркировка

На стеклянный флакон для таблеток должна быть нанесена информация, приведенная на рисунке 1 (вид Y).



1 — буквы ISO (необязательно); 2 — товарный знак производителя; 3 — номинальная вместимость (необязательно); 4 — нижняя поверхность может быть зернистой, плоской или рифленой; 5 — код производителя/обозначение литейной формы

а) Номер формы может быть помещен на закруглении r_3 , на дне или на плече флакона.

б) На глубине около 1 мм от верхней точки шейки; $\varnothing 19,8$ мм мин — на глубине около 3 мм.

Рисунок 1 — Типовой стеклянный флакон для таблеток с указанием местоположения маркировки

Т а б л и ц а 1 — Номинальная вместимость, полная вместимость и размеры стеклянных флаконов для таблеток

В миллиметрах

Номи- нальная вмести- мость, мл	Полная вмести- мость, мл	<i>a</i>	<i>d1</i>		<i>h1</i>		<i>h2</i> ≈	<i>h3</i> ≈	<i>h4</i> ≈	<i>r1</i> ≈	<i>r2</i> ≈	<i>r3</i> ≈	<i>r4</i> ≈	Масса, г ≈
			номи- нальный размер	допуск	номи- нальный размер	допуск								
10	12	0,65	31	±0,7	33,7	±0,5	1,5	24,4	18,6	4	3	—	1,5	20,5
20	24,5	0,85	31	±0,7	54,9	±0,6	2,5	45,6	39,8	4	3	—	2,5	30,5
40	44,5	1,0	40,2	±0,8	60	±0,6	6	49,9	41,2	4	4	10,7	3	43
60	65,5	1,1	40,2	±0,8	79,6	±0,7	6	70	61,2	4	4	10,7	3	48
80	85,5	1,2	47,5	±0,8	81	±0,7	9	71,2	60,2	4	5	25	3	80
100	105,6	1,2	47,5	±0,8	97	±0,8	10	87,2	76,2	4	5	25	3	95

**Приложение ДА
(справочное)**

**Сведения о соответствии ссылочных международных стандартов
национальным стандартам**

Т а б л и ц а ДА.1

Обозначение ссылочного международного стандарта	Степень соответствия	Обозначение и наименование соответствующего национального стандарта
ISO 719:1985	NEQ	ГОСТ 33202—2014 Упаковка стеклянная. Стекло. Гидро-литическая стойкость стекла при 98 °С. Метод испытания и классификация
ISO 720:1985	—	*
ISO 1101:2012	—	*
ISO 4802-1:2016	—	*
ISO 4802-2:1988	—	*
ISO 7459:2004	NEQ	ГОСТ 13903—2016 Упаковка стеклянная. Методы контроля термической стойкости
ISO 8113:2004	NEQ	ГОСТ 33203—2014 Упаковка стеклянная. Сопротивление вертикальной нагрузке. Методы испытания
<p>* Соответствующий национальный стандарт отсутствует.</p> <p>П р и м е ч а н и е — В настоящей таблице использовано следующее условное обозначение степени соответствия стандартов:</p> <p>- NEQ — неэквивалентные стандарты.</p>		

БЗ 5—2017/20

Редактор *А.А. Кабанов*
Технический редактор *В.Н. Прусакова*
Корректор *И.А. Королева*
Компьютерная верстка *А.Н. Золотаревой*

Сдано в набор 11.09.2017. Подписано в печать 02.10.2017. Формат 60 × 84 $\frac{1}{8}$. Гарнитура Ариал.

Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 1,28. Тираж 22 экз. Зак. 1679.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

Издано и отпечатано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123001 Москва, Гранатный пер., 4.

www.gostinfo.ru

info@gostinfo.ru