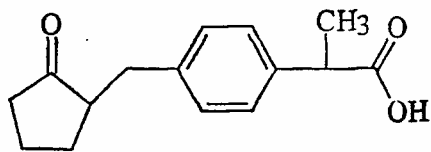


1. Фармацевтична композиція для внутрішньом'язової ін'єкції, що містить від 2% до 20% локсопрофену, що описується такою формулою



або його фармацевтично прийнятну сіль як активний інгредієнт, у воді для ін'єкцій у сполученні зі стабілізатором або солібізувальною добавкою і являє собою розчин, котрий має рН у межах від 3,5 до 7,5.

2. Композиція за п. 1, яка **відрізняється** тим, що фармацевтично прийнятною сіллю локсопрофену є натрійлоксопрофен.

3. Композиція за п. 1, яка **відрізняється** тим, що вона є стерилізованою шляхом обробки за високих температур у вакуумі або шляхом асептичної фільтрації.

4. Композиція за п. 1, яка **відрізняється** тим, що водою для ін'єкцій є дистильована вода для ін'єкцій або буферний розчин для ін'єкцій.

5. Композиція за п. 4, яка **відрізняється** тим, що буферним розчином для ін'єкцій є фосфатний буфер або натрійдигідрофосфат (NaH_2PO_4) - лимоннокислотний буферний розчин з рН у межах від 3,5 до 7,5.

6. Композиція за п. 5, яка **відрізняється** тим, що фосфат має форму солі натрію або калію, є безводним або гідратом, а лимонна кислота може мати зневоднену форму або гідратовану форму.

7. Композиція за п. 1, яка **відрізняється** тим, що стабілізатор вибирають із групи речовин, яка складається із піросульфіту натрію, бісульфіту натрію (NaHSO_3), метабісульфіту натрію ($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$) і етилендіамінтетраоцтової кислоти.

8. Композиція за п. 1, яка **відрізняється** тим, що солібілізувальну добавку вибирають із групи речовин, яка складається із гідроксиду натрію (NaOH), бікарбонату натрію (Na_2HCO_3), карбонату натрію (Na_2CO_3), гідроксиду калію (KOH), соляної кислоти (HCl) й оцтової кислоти (CH_3COOH).