

1. Фармацевтична композиція для перорального застосування діючої речовини - етилового ефіру 3-[(2-{[4-(гексилоксикарбоніламіноімінометил)феніламіно]метил}-1-метил-1*H*-бензімідазол-5-карбоніл)піридин-2-іламіно]пропіонової кислоти або однієї з його фармацевтично прийнятних солей, яка містить серцевину, що має близьку до сферичної форму, яка містить або складається з фармацевтично прийнятних органічних кислот, вибраних з групи, яка включає винну кислоту, фумарову кислоту, янтарну кислоту, лимонну кислоту, яблучну кислоту, глутамінову кислоту та аспарагінову кислоту або один з їх гідратів, або одну з їх кислих солей, і шар діючої речовини, який оточує серцевину і містить сполучне і необов'язково антиадгезив.
2. Фармацевтична композиція за п. 1, яка **відрізняється тим**, що фармацевтично прийнятною органічною кислотою є винна кислота, фумарова кислота, лимонна кислота або янтарна кислота.
3. Фармацевтична композиція за п. 2, яка **відрізняється тим**, що фармацевтично прийнятною органічною кислотою є винна кислота.
4. Фармацевтична композиція за будь-яким з пп. 1-3, у якій вміст етилового ефіру 3-[(2-{[4-(гексилоксикарбоніламіноімінометил)феніламіно]метил}-1-метил-1*H*-бензімідазол-5-карбоніл)піридин-2-іламіно]пропіонової кислоти або його солей становить від 5 до 60 %.
5. Фармацевтична композиція за будь-яким з пп. 1-4, у якій вміст фармацевтично прийнятною органічної кислоти становить від 20 до 90 %.
6. Фармацевтична композиція за будь-яким з пп. 1-5, у якій сполучне вибране з групи, яка включає гідроксипропілцелюлози, гідроксипропілметилцелюлози, метилцелюлози, гідроксietилцелюлози, карбоксиметилцелюлози, полівінілпіролідони, співполімери N-вінілпіролідону і вінілацетату і комбінації цих полімерів.
7. Фармацевтична композиція за будь-яким з пп. 1-6, у якій середня величина серцевини, яка має вигляд частинки, становить від 0,4 до 1,5 мм.
8. Фармацевтична композиція за будь-яким з пп. 1-7, у якій серцевина і шар діючої речовини відділені один від одного ізолювальним шаром з водорозчинного полімеру, необов'язково з додаванням до нього прийнятних пластифікаторів, антиадгезивів і пігментів.
9. Фармацевтична композиція за п. 8, у якій водорозчинний полімер являє собою аравійську камедь або частково або повністю синтетичний полімер, вибраний із групи, яка включає гідроксипропілцелюлози, гідроксипропілметилцелюлози, метилцелюлози, гідроксietилцелюлози, карбоксиметилцелюлози, полівінілпіролідони, співполімери N-вінілпіролідону і вінілацетату і комбінації цих полімерів.
10. Фармацевтична композиція за будь-яким з пп. 1-9, яка є у вигляді продукту, який містить її як діючу речовину, розфасовану у тверді капсули.
11. Фармацевтична композиція за п. 10, яка є у вигляді продукту, який містить її як діючу речовину, розфасовану у капсули з гідроксипропілметилцелюлози.
12. Фармацевтична композиція за будь-яким з пп. 1-11, у якій як діюча речовина використовується мезилат етилового ефіру 3-[(2-{[4-(гексилоксикарбоніламіноімінометил)феніламіно]метил}-1-метил-1*H*-бензімідазол-5-карбоніл)піридин-2-іламіно]пропіонової кислоти.
13. Спосіб одержання фармацевтичної композиції за пп. 1-12, який полягає в тому, що
 - а) з однієї або декількох фармацевтично прийнятних органічних кислот, необов'язково з додаванням сполучних або інших технологічних допоміжних речовин, проведенням процесу в котлі, на пелетувальних тарілках або шляхом екструзії/сфероїдизації формують серцевину,
 - б) на серцевину наносять ізолювальний шар з одного або декількох водорозчинних, фармацевтично прийнятних полімерів, необов'язково з додаванням пластифікаторів, антиадгезивів і/або пігментів,
 - в) поверх ізолювального шару наносять діючу речовину з дисперсії, яка містить сполучне і необов'язково антиадгезив, з одночасним і/або наступним сушінням для видалення диспергатора,
 - г) на отриманий шар, при необхідності, наносять покриття з плівкоутворювачів, пластифікаторів і необов'язково пігментів, і
 - д) отримані таким шляхом пелети, які містять діючу речовину, розфасовують у тверді капсули.