

1. Фармацевтична дозована форма ацетату десмопресину, що диспергує у ротовій порожнині і яка розкладається у роті протягом 10 секунд, яка містить відкриту матричну систему, яка є носієм для ацетату десмопресину, де відкрита матрична система складається з водорозчинного або такого, що диспергує у воді, матеріалу носія - желатину, що є інертним до десмопресину.
2. Дозована форма за п. 1, яка є твердою фармацевтичною дозованою формою, що диспергує у ротовій порожнині.
3. Дозована форма за будь-яким з пунктів 1 і 2, яка адаптована для сублінгвального введення.
4. Дозована форма за будь-яким з пунктів 2 і 3, де дозовану форму одержують шляхом сублімації розчинника з композиції, що містить ацетат десмопресину і розчин матеріалу носія у розчиннику і композиція перебуває у твердому стані у формі матриці.
5. Дозована форма за п. 4, де сублімування проводять ліофілізацією композиції, яка містить ацетат десмопресину і розчин матеріалу носія у розчиннику.
6. Дозована лікарська форма за п. 1, в якій желатин є рибним желатином.
7. Дозована лікарська форма за п. 6, в якій рибний желатин не є гелеутворюючим.
8. Дозована форма за будь-яким з пунктів 1-7, що містить від 0,5 мкг до 1 мг ацетату десмопресину.
9. Дозована форма за будь-яким з пунктів 1-7, що містить від 2 мкг до 800 мкг ацетату десмопресину.
10. Дозована форма за будь-яким з пунктів 1-7, що містить від 10 мкг до 600 мкг ацетату десмопресину.
11. Дозована форма за будь-яким з пунктів 1-7, що містить від 0,5 мкг до 75 мкг ацетату десмопресину.
12. Дозована форма за будь-яким з пунктів 1-7, що містить від 1 мкг до 50 мкг ацетату десмопресину.
13. Спосіб одержання фармацевтичної дозованої форми ацетату десмопресину, що диспергує у ротовій порожнині, яка розкладається у роті протягом 10 секунд, який полягає у сублімуванні розчинника із композиції, що містить ацетат десмопресину і

розчин матеріалу носія у розчиннику, і одержувана композиція перебуває у твердому стані у формі матриці.

14. Спосіб за п. 13, в якому сублімування проводять ліофілізацією композиції, яка містить ацетат десмопресину і розчин матеріалу носія у розчиннику.

15. Спосіб за будь-яким з пп. 13 або 14, в якому розчинником є вода.

16. Спосіб за будь-яким з пп. 13-15, в якому рН розчину знаходиться в інтервалі від 3 до 6.

17. Спосіб за п. 16, в якому рН розчину знаходиться в інтервалі від 3,5 до 5,5.

18. Спосіб за п. 17, в якому рН розчину знаходиться в інтервалі від 4 до 5.

19. Застосування ацетату десмопресину при виготовленні твердої фармацевтичної дозованої форми, що диспергує у ротовій порожнині, яка використовується для затримки сечопускання або при лікуванні або профілактиці нетримання сечі, первинного нічного енурезу (ПНЕ), ноктурії або центрального нецукрового діабету, де дозована форма є адаптованою для сублінгвального введення і розкладається у роті протягом 10 секунд.

20. Упаковка, яка містить тверду фармацевтичну дозовану форму, що диспергує у ротовій порожнині, за будь-яким з пунктів 1-12, разом з інструкціями щодо розміщення такої дозованої лікарської форми у ротовій порожнині пацієнта для сублінгвального введення.

21. Застосування твердої фармацевтичної дозованої форми ацетату десмопресину, що диспергує у ротовій порожнині, для затримки сечопускання або при лікуванні або профілактиці нетримання сечі, первинного нічного енурезу (ПНЕ), ноктурії або центрального нецукрового діабету, де дозована форма є адаптованою для сублінгвального введення і розкладається у роті протягом 10 секунд.