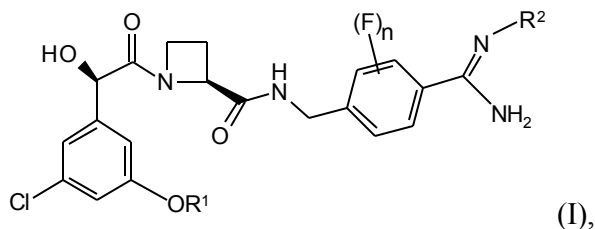


1. Фармацевтична композиція модифікованого вивільнення для орального прийому, яка містить як активний інгредієнт фармацевтично прийнятну сіль сполуки формули (I):



де

R<sup>1</sup> означає CHF<sub>2</sub> або CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>F;

R<sup>2</sup> представляє гідроксил, метоксил або етоксил; і

n дорівнює 0 або 2;

та щонайменше один желатинізаційний полімер, вибраний з групи, яку складають:

полісахариди (як-то мальтодекстрин, ксантан, склеротюкан декстрин, крохмаль, альгінати, пулюлан, гіалуронова кислота, хітин, хітозан);

інші природні полімери (як-то білки (альбумін, желатин тощо), полілізин, натрій полі(акрилова кислота);

полі(гідроксіалкілметакрилати);

карбоксиполіметилен;

карбомер;

полівінілпіролідон;

камеді (як-то гуарова камедь, гуміарабік, камедь карай, камедь гхатті, камедь робінії, тамариндова камедь, желанова камедь, трагакантова камедь, агар, пектин, глютен);

полівініловий спирт;

етиленвініловий спирт;

поліетиленоксид (ПЕО) та

етери целюлози (як-то гідроксиметилцелюлоза (ГМЦ), гідроксіетилцелюлоза (ГЕЦ), гідроксипропілцелюлоза (ГПЦ), метилцелюлоза (МЦ), етилцелюлоза (ЕЦ), карбоксіетилцелюлоза (КЕЦ), етилгідроксіетилцелюлоза (ЕГЕ), карбоксиметилгідроксіетилцелюлоза (КМГЕЦ), гідроксипропілметилцелюлоза (ГПМЦ), гідроксипропілетилцелюлоза (ГПЕЦ) та натрійкарбоксиметилцелюлоза (NaКМЦ), а також співполімери та/або прості суміші будь-яких з наведених вище полімерів.

2. Композиція за п. 1, де активний інгредієнт є фармацевтично прийнятною сіллю:

Ph(3-Cl)(5-OCHF<sub>2</sub>)-(R)CH(OH)C(O)-(S)-Aze-Pab(OMe);

Ph(3-Cl)(5-OCHF<sub>2</sub>)-(R)CH(OH)C(O)-(S)-Aze-Pab(2,6-диF)(OMe) або

Ph(3-Cl)(5-OCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>F)-(R)CH(OH)C(O)-(S)-Aze-Pab(OMe).

3. Композиція за п. 1 або 2, де активний інгредієнт є кристалічною сіллю:

Ph(3-Cl)(5-OCHF<sub>2</sub>)-(R)CH(OH)C(O)-(S)-Aze-Pab(OMe);

Ph(3-Cl)(5-OCHF<sub>2</sub>)-(R)CH(OH)C(O)-(S)-Aze-Pab(2,6-диF)(OMe) або

Ph(3-Cl)(5-OCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>F)-(R)CH(OH)C(O)-(S)-Aze-Pab(OMe).

4. Композиція за п. 1 або 2, де активним інгредієнтом є кислотно-адитивна сіль етансульфонової кислоти, н-пропансульфонової кислоти, бензолсульфонової кислоти, 1,5-нафталіндисульфонової кислоти або н-бутансульфонової кислоти,

Ph(3-Cl)(5-OCHF<sub>2</sub>)-(R)CH(OH)C(O)-(S)-Aze-Pab(OMe) або

Ph(3-Cl)(5-OCHF<sub>2</sub>)-(R)CH(OH)C(O)-(S)-Aze-Pab(2,6-диF)(OMe).

5. Композиція за п. 1 або 2, де активним інгредієнтом є бензолсульфонат Ph(3-Cl)(5-OCHF<sub>2</sub>)-(R)CH(OH)C(O)-(S)-Aze-Pab(OMe), який характеризується рентгенодифрактограмою порошку, що характеризується піками з d-параметрами при 5,9, 4,73, 4,09 та 4,08 Å.

6. Композиція за п. 1 або 2, де активним інгредієнтом є гемі-1,5-нафталіндисульфонат Ph(3-Cl)(5-OCHF<sub>2</sub>)-(R)CH(OH)C(O)-(S)-Aze-Pab(2,6-диF)(OMe), який характеризується рентгенодифрактограмою порошку, що характеризується піками з d-параметрами при 18,3, 9,1, 5,6, 5,5, 4,13, 4,02, 3,86, 3,69 та 3,63 Å.

7. Композиція за п. 1, яка містить ГПМЦ.

8. Застосування композиції за п. 1 у виробництві медикаменту для лікування серцево-судинного розладу.