

1. Фармацевтична композиція донепезилу гідрохлориду, що містить його аморфну форму чи стабілізовану аморфну форму, яка відрізняється тим, що виготовлена шляхом одержання донепезилу гідрохлориду *in situ* та додаванням інгібітора кристалізації.
2. Фармацевтична композиція за п. 1, яка відрізняється тим, що інгібітор кристалізації вибраний з принаймні однієї з похідних целюлози, полівінілпіролідону та його похідних, ксантанових камедей, пектинів, альгінатів, трагакантової камеді та її похідних, гуміарабіку та його похідних, карагінанів, агару і його похідних, полісахаридів, отриманих з мікробіологічних джерел, арабіногалактанів, галактомананів, декстранів.
3. Фармацевтична композиція за п. 1 або п. 2, яка відрізняється тим, що інгібітор кристалізації додають у кількості від 0,0001 до 5,0 г на 1 г донепезилу гідрохлориду.
4. Спосіб одержання фармацевтичної композиції за будь-яким з пп. 1-3, який включає стадії:
 - а) диспергування донепезилу у фармацевтично прийнятному розчиннику та додавання до дисперсії розчину хлористоводневої кислоти або, навпаки, додавання донепезилу до розчину хлористоводневої кислоти у фармацевтично прийнятному розчиннику і
 - б) внесення отриманого розчину в суміш фармацевтично прийнятних носіїв, у якому інгібітор кристалізації додають до розчину, отриманого в стадії а) або до суміші фармацевтично прийнятних носіїв за б).
5. Спосіб за п. 4, який характеризується тим, що молярне відношення донепезилу до хлористоводневої кислоти становить від 1 до 0,5-5.
6. Спосіб за п. 4, який характеризується тим, що фармацевтично прийнятними розчинниками є вода, ацетон, спирти, суміш води з розчинниками, які змішуються з водою.
7. Спосіб одержання аморфної форми донепезилу гідрохлориду, який характеризується тим, що донепезил гідрохлорид розчиняють у фармацевтично прийнятному розчиннику або донепезил гідрохлорид одержують *in situ*, інгібітор кристалізації розчиняють у розчині донепезилу гідрохлориду й отриманий розчин піддають розпилювальному сушінню.