

Винахід стосується фармацевтичних форм для введення з уповільненим вивільненням, які містять щонайменше один іонний пептид довжиною від 8 до 12 амінокислот у ліофілізованій формі з концентрацією пептиду від 5 до 50 мг на мл композиції та водний розчин солі неорганічної або оцтової кислоти з концентрацією від 0,01 до 0,9 % (мас./об. %).