

Изобретение касается твердой дозированной лекарственной формы, которая содержит: ядро, которое включает фармакологический агент, диспергированный в первой матрице для контролируемого высвобождения, и покрытие, сформированное сверху ядра, которое содержит тот самый фармакологический агент, диспергированный во второй матрице для контролируемого высвобождения, в которой первая матрица содержит сшитый крахмал с высоким содержанием амилозы, вторая матрица включает физическую смесь поливинилацетата поливинилпирролидона. Начальная скорость высвобождения агента из второй матрицы для контролируемого высвобождения, по меньшей мере, в два раза больше, чем скорость высвобождения агента из первой матрицы для регулируемого высвобождения при измерении отдельно для каждого материала матрицы с использованием устройства USP типа I в 50 мМ фосфате, при pH 6,8 и при перемешивании при 100 об./мин.