

Тверда лікарська форма для перорального введення включає ядро, яке містить матрикс із неіоногенного полімеру, першу кількість першого протирвотного препарату або його фармацевтично прийнятної солі, дисперговану всередині матриксу, і сіль, дисперговану всередині матриксу; першу ізолюючу оболонку, яка оточує ядро, де перша ізолююча оболонка складається із матриксу із неіоногенного полімеру; і шар препарату із негайним вивільненням, який оточує першу ізолюючу оболонку, де шар препарату із негайним вивільненням містить неіоногенний полімер, і другу кількість другого протирвотного препарату або його фармацевтично прийнятної солі, дисперговану у ньому, де шар препарату адекватно пристосований для вивільнення другої кількості протирвотного препарату протягом періоду часу щонайменше 1 год., де тверда лікарська форма для перорального введення адекватно пристосована для вивільнення першої кількості першого протирвотного препарату і другої кількості другого протирвотного препарату протягом періоду часу мінімум 16 год.