

1. Аморфний 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-он (J 867).
2. Аморфний 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-он за п. 1, який **відрізняється** тим, що його застосовують як лікувальний засіб.
3. Аморфний 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-он, одержаний шляхом сушіння кристалічного сольвату 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-ону при температурі нижче температури склування речовини, при цьому сушіння сольвату в процесі десольватації проводять зі швидкістю нагрівання продукту принаймні 0,5°С/хв., або з розчину сольвату шляхом розпилювального сушіння.
4. Аморфний 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-он за п. 3, який **відрізняється** тим, що його застосовують як лікувальний засіб.
5. Кристалічний ансольват 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-ону.
6. Кристалічний ансольват 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-ону за п. 5, який **відрізняється** тим, що його застосовують як лікувальний засіб.
7. Кристалічний ансольват 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-ону за п. 5 або 6, при цьому кристалічна форма характеризується представленням на фіг. 3 ІЧ-спектром.
8. Кристалічний ансольват 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-ону за п. 5 або 6, при цьому кристалічна форма характеризується представленою на фіг. 1в (таблиця 1) рентгенівською порошковою дифрактограмою.
9. Кристалічний сольват 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-ону, вибраний з ряду: сольват з метил-трет-бутиловим ефіром, при цьому кристалічна форма характеризується представленою на фіг. 4в (таблиця 2) рентгенівською порошковою дифрактограмою, сольват з ацетоном, при цьому кристалічна форма характеризується представленою на фіг. 4б (таблиця 2) рентгенівською порошковою дифрактограмою, і сольват з етанолом, при цьому кристалічна форма характеризується представленою на фіг. 4а (таблиця 2) рентгенівською порошковою дифрактограмою.
10. Спосіб одержання кристалічного сольвату 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-ону за п. 9, який полягає у тому, що
 - а) одержують сольват 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-ону з наступним розчиненням цього сольвату понад граничну розчинність у розчиннику, який відмінний від розчинника, який утворює сольват, та у якому кристалічна структура сольвату є нестабільною,
 - б) додають розчинник, який утворює сольват, з наступною кристалізацією сольвату.
11. Спосіб одержання кристалічного сольвату 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-ону за п. 10, в якому додають додатковий розчинник як інгібітор рекристалізації.
12. Спосіб одержання аморфного 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-ону, який полягає у тому, що отриманий способом за п. 10 кристалічний сольват 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-ону піддають сушінню при температурі нижче температури склування аморфної речовини, при цьому сушіння сольвату в процесі десольватації проводять зі швидкістю нагрівання продукту принаймні 0,5°С/хв., чи з розчину сольвату шляхом розпилювального сушіння.
13. Спосіб одержання кристалічного ансольвату 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-ону, вказаного в будь-якому з пп. 5-8, який **відрізняється** тим, що одну з вказаних у п. 9 сольватних форм суспендують у воді при температурі від 50 до 100°С.
14. Фармацевтична композиція, яка відрізняється тим, що містить аморфний 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-он та/або висококристалічний ансольват 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-ону за будь-яким з пп. 1-8 у сполученні з фармацевтично прийнятним носієм та/або розріджувачем.
15. Лікувальний засіб, призначений для контролю репродуктивної здатності у жінок, для лікування гормонозалежних гінекологічних розладів і для гормонзамісної терапії, який містить аморфний 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-он та/або кристалічний ансольват 11β-[4Е-(гідроксіімінометил)феніл]-17α-метоксиметил-17β-метоксіестра-4,9-дієн-3-он за будь-яким з пп. 1-8.