

1. Претерпевающая эрозию фармацевтическая композиция, формованная и спрессованная в единичную дозированную форму, которая обеспечивает регулируемое высвобождение нулевого порядка терапевтически активного вещества, диспергированного в полимерной матрице, **отличающаяся** тем, что содержит от 5% до 60% (вес/вес) терапевтически активного вещества, имеющего растворимость в воде при температуре 25 °С не более, чем 80 мг/мл, и от не менее 5% до 50% (вес/вес) маловязкой гидроксипропилметилцеллюлозы, которая содержит 19-30% метоксигрупп, 7-12% окипропильных групп, имеет степень метоксизамещения от 1,1 до 2,0 и молекулярный вес от 20000 до 26000 Д, и 2%-ный (вес/вес) раствор полимера имеет вязкость при температуре 25 °С в пределах от 50 до 100 сП, а остальную часть композиции составляют инертные носители, причем матрица выполнена без наружного полимерного покрытия и растворяется путем эрозии после гидратации наружного гидратированного слоя матрицы, а скорость высвобождения в единицу времени активного вещества остается по существу неизменной в течение всего времени действия композиции.
2. Фармацевтическая композиция по п. 1, **отличающаяся** тем, что гидроксипропилметилцеллюлоза присутствует в количестве от 10% до 25% (вес/вес) от матрицы.
3. Фармацевтическая композиция по любому из пп. 1-2, **отличающаяся** тем, что в ней дополнительно присутствует примерно от 10% до примерно 60% (вес/вес) модификатора эрозии.
4. Фармацевтическая композиция по любому из пп. 1-3, **отличающаяся** тем, что модификатором эрозии является лактоза.
5. Фармацевтическая композиция по любому из пп. 1-3, **отличающаяся** тем, что модификатором эрозии является неионное поверхностно-активное вещество.
6. Фармацевтическая композиция по любому из пп. 1-5, **отличающаяся** тем, что терапевтически активное вещество представляет собой (Е)-4- [[3- [2-(4-циклобутил-2-тиазолил)этинил]фенил]амино] -2,2-диэтил-4-оксомасляную кислоту.
7. Фармацевтическая композиция по любому из пп. 1-5, **отличающаяся** тем, что терапевтически активное вещество представляет собой Флюмазенил.
8. Фармацевтическая композиция по любому из пп. 1-5, **отличающаяся** тем, что терапевтически активное вещество представляет собой (+)-цис-3-(ацетилокси)-2,3-дигидро-2-(4-метоксифенил)-5-[2-диметиламино)этил]нафто[1,2-б]-1,4-тиазепин-4(5Н)-он.
9. Фармацевтическая композиция по любому из пп. 1-5, **отличающаяся** тем, что терапевтически активное вещество представляет собой Цибензолин сукцинат.
10. Фармацевтическая композиция по любому из пп. 1-5, **отличающаяся** тем, что терапевтически активное вещество представляет собой Дилтиазем.
11. Фармацевтическая композиция по любому из пп. 1-5, **отличающаяся** тем, что терапевтически активное вещество представляет собой Хлорфенамин.
12. Фармацевтическая композиция по любому из пп. 1-5, **отличающаяся** тем, что терапевтически активное вещество представляет собой 4-(2,2-дифенилэтинил)-1-[1-оксо-9-(3-пиридилил)нонил]пиперидин.
13. Фармацевтическая композиция по любому из пп. 1-5, **отличающаяся** тем, что терапевтически активное вещество представляет собой 7-хлор-N-метил-5-(1Н-пиррол-2-ил)-3Н-1,4-бензодиазепин - 2 - амин.
14. Фармацевтическая композиция по любому из пп. 1-5, **отличающаяся** тем, что терапевтически активное вещество представляет собой 5-[3-[4-(2-хлорфенил)-9-метил-6Н-тиено[3,2-ф] [1,2,4]триазол-[4,3-а][1,4]дiazепин-2-ил]-2-пропинил]фенантридин-6(5Н)-он.