

1. Способ получения средства для лечения сердечно-сосудистых заболеваний, включающий смешивание исходных компонентов, увлажнение, влажное гранулирование, сушку с последующей обработкой полученной таблеточной массы и таблетированием, **отличающийся** тем, что в качестве исходных компонентов используют магния аспарагинат, крахмал и тальк при соотношении (33,60-36,80):(31,60-13,80):(0,10-3,00), для увлажнения используют 68-85% водный концентрат калия аспарагината, полученный путем взаимодействия DL-аспарагиновой кислоты, калия гидроксида и воды очищенной при соотношении (2,42-2,337):1,0:(0,40-1,38), pH 6,0-8,0 и температуре 60-110°C, достигаемой за счет саморазогревания реакционной массы, причем увлажнение осуществляют при температуре 50-90°C, а обработку таблеточной массы осуществляют путем сухого гранулирования с последующим опудриванием кальция стеаратом.
2. Способ по п. 1, **отличающийся** тем, что в качестве магнийсодержащих соединений используют магния оксид или магния гидроксид.