

1. Кристалічна форма III аторвастатину або його гідрату, що має основний пік дифракції рентгенівських променів на порошку, виміряний з використанням випромінювання  $\text{CuK}\alpha$ , при значенні  $2\theta = 8,5$ .
2. Кристалічна форма III аторвастатину або його гідрату згідно з п. 1, що також має такі значення  $2\theta$ , виміряні з використанням випромінювання  $\text{CuK}\alpha$ : 16,6; 20,0; 20,3 та 24,4.
3. Кристалічна форма III аторвастатину або його гідрату згідно з п. 2, що також має такі значення  $2\theta$ , виміряні з використанням випромінювання  $\text{CuK}\alpha$ : 4,1; 17,7; 18,3 та 18,9.
4. Кристалічна форма III аторвастатину або його гідрату, що має такі значення  $2\theta$  дифракції рентгенівських променів на порошку, виміряні з використанням випромінювання  $\text{CuK}\alpha$ : 4,1; 5,0; 5,8; 7,7; 8,5; 16,0; 16,6; 17,7; 18,3; 18,9; 19,5; 20,0; 20,3; 21,1; 21,7; 23,3; 24,4; 25,0 та 25,4.
5. Кристалічна форма III аторвастатину або його гідрату, що має принаймні одне з наступних значень  $2\theta$  дифракції рентгенівських променів на порошку, виміряних з використанням випромінювання  $\text{CuK}\alpha$ : 16,6 або 20,0.
6. Кристалічна форма III аторвастатину або його гідрату, що характеризується спектром твердофазного  $^{13}\text{C}$  ядерного магнітного резонансу з наступними хімічними зсувами, вираженими у мільйонних частках: 19,9; 22,1; 24,1; 27,0; 35,4; 40,4; 44,1; 65,6; 67,3; 69,8; 114,9; 117,2; 122,2; 124,3; 128,9; 131,8; 135,2; 140,1; 161,0; 166,7 та 184,9.
7. Фармацевтична композиція, яка містить кристалічну форму III аторвастатину або його гідрату згідно з будь-яким з попередніх пунктів у суміші з принаймні одним фармацевтичне придатним ексіпієнтом, розріджувачем або носієм.
8. Фармацевтична композиція згідно з п. 7 у формі таблеток, пілюль, гранул, що диспергуються, саше, капсул, порошків, драже, супозиторіїв або клізм, що утримуються.