

1. Фармацевтична композиція у сумішівій або у гранульованій формі для лікування розладів, що викликаються гістамінами, яка містить терапевтично ефективну кількість дескарбоетоксилоратадину або його фармацевтично прийнятної солі, а також фармацевтично прийнятний інертний носій, причому зазначений носій не містить реакційноздатних наповнювачів, вибраних із групи, яка складається з лактози і інших моно- або дисахаридів.
2. Фармацевтична композиція за п. 1, яка **відрізняється** тим, що терапевтично ефективна кількість дескарбоетоксилоратадину становить від приблизно 0,1 мг до 10 мг.
3. Фармацевтична композиція за п. 2, яка **відрізняється** тим, що терапевтично ефективна кількість дескарбоетоксилоратадину становить від приблизно 0,1 мг до 5 мг.
4. Фармацевтична композиція за п. 1, яка додатково містить терапевтично ефективну кількість анальгетика.
5. Фармацевтична композиція за п. 4, яка **відрізняється** тим, що анальгетик вибраний із групи, що складається з ацетилсаліцилової кислоти, ацетамінофену, ібупрофену, кетопрофену, напроксену та їх фармацевтично прийнятних солей.
6. Фармацевтична композиція за п. 1, яка додатково містить терапевтично ефективну кількість протинабрякового або протизастійного засобу.
7. Фармацевтична композиція за п. 1, яка **відрізняється** тим, що вона має форму таблеток або капсул.
8. Фармацевтична композиція за п. 7, яка **відрізняється** тим, що вона має форму таблеток.
9. Спосіб лікування розладів, що викликаються гістамінами, який включає введення в організм фармацевтичної композиції за будь-яким із пп. 1-8.
10. Спосіб за п. 9, який **відрізняється** тим, що зазначений розлад вибрано із групи, що включає в себе дерматит, симптоматичний дермографізм, алергічний риніт, діабетичну ретинопатію, кашель, нежить, симптоми простуди і грипу і відповідний дискомфорт, головні та інші болі, лихоманку, а також загальне нездужання, пов'язане з наведеними вище розладами.
11. Безводна фармацевтична композиція для лікування розладів, що викликаються гістамінами, яка містить терапевтично ефективну кількість дескарбоетоксилоратадину або його фармацевтично прийнятної солі, а також фармацевтично прийнятний носій, причому вміст незв'язаної води становить менш ніж приблизно 5% (мас.).
12. Безводна фармацевтична композиція за п. 11, яка **відрізняється** тим, що вміст незв'язаної води у варіанті, якому віддається перевага, становить менш ніж приблизно 1% (мас.).
13. Безводна фармацевтична композиція за п. 12, яка **відрізняється** тим, що вміст незв'язаної води у варіанті, якому віддається перевага, становить менш ніж приблизно 0,1% (мас.).
14. Безводна фармацевтична композиція за п. 11, яка **відрізняється** тим, що терапевтично ефективна кількість дескарбоетоксилоратадину становить від приблизно 0,1 мг до 10 мг.
15. Безводна фармацевтична композиція за п. 14, яка **відрізняється** тим, що терапевтично ефективна кількість дескарбоетоксилоратадину становить від приблизно 0,1 мг до 5 мг.
16. Безводна фармацевтична композиція за п. 11, яка додатково містить терапевтично ефективну кількість анальгетика.
17. Безводна фармацевтична композиція за п. 16, яка **відрізняється** тим, що анальгетик вибраний із групи, що складається з ацетилсаліцилової кислоти, ацетамінофену, ібупрофену, кетопрофену, напроксену і їх фармацевтично прийнятних солей.
18. Безводна фармацевтична композиція за п. 11, яка додатково містить терапевтично ефективну кількість протинабрякового або протизастійного засобу.
19. Безводна фармацевтична композиція за п. 11, яка **відрізняється** тим, що вона має форму таблеток або капсул.
20. Безводна фармацевтична композиція за п. 19, яка **відрізняється** тим, що вона має форму таблеток.
21. Спосіб лікування розладів, що викликаються гістамінами, який включає введення в організм фармацевтичної композиції за будь-яким із пп. 11-20.
22. Спосіб за п. 21, який **відрізняється** тим, що зазначений розлад вибрано із групи, що включає в себе дерматит, симптоматичний дермографізм, алергічний риніт, діабетичну ретинопатію, кашель, нежить, симптоми простуди і грипу і відповідний дискомфорт, головні

та інші болі, лихоманку, а також загальне нездужання, пов'язане з наведеними вище розладами.

23. Негігроскопічна фармацевтична композиція, яка містить дескарбоетоксилоратадин або його фармацевтично прийнятну сіль, лактозу і один або декілька фармацевтично прийнятних інертних наповнювачів, яка **відрізняється** тим, що вона практично не містить незв'язаної води, і її вміст становить менш ніж приблизно 5% (мас.).

24. Негігроскопічна фармацевтична композиція за п. 23, яка **відрізняється** тим, що зазначені один або декілька фармацевтично прийнятних інертних наповнювачів вибрані з групи, що складається з негігроскопічних наповнювачів і наповнювачів низької вологості.

25. Хімічно стабільна фармацевтична композиція у вигляді сумішевої або гранульованої дозованої лікарської форми, що практично не містить реакційноздатних наповнювачів, яка містить від приблизно 1% (мас.) до приблизно 50% (мас.) дескарбоетоксилоратадину або його фармацевтично прийнятної солі, а також від приблизно 99% (мас.) до приблизно 50% (мас.) фармацевтично прийнятного інертного носія.

26. Тверда фармацевтична композиція для лікування розладів, що викликаються гістамінами, що містить терапевтично ефективну кількість дескарбоетоксилоратадину або його фармацевтично прийнятної солі, яка **відрізняється** тим, що вона містить дескарбоетоксилоратадин або його фармацевтично прийнятну сіль в оболонці з інертного покривного агента, а також тим, що вона містить фармацевтично прийнятний носій, причому зазначений носій не містить реакційноздатних наповнювачів, вибраних із групи, яка складається з лактози і інших моно- або дисахаридів.

27. Тверда фармацевтична композиція за п. 26, яка **відрізняється** тим, що вона містить фармацевтично прийнятний інертний наповнювач і дескарбоетоксилоратадин або його фармацевтично прийнятну сіль, які знаходяться у гранульованій формі і вкриті оболонкою з інертного покривного агента.

28. Тверда фармацевтична композиція за пп. 26 або 27, яка **відрізняється** тим, що інертний покривний агент містить інертний плівкотвірний агент в розчиннику.

29. Тверда фармацевтична композиція за п. 28, яка **відрізняється** тим, що інертний плівкотвірний агент вибраний із групи, що складається з метилцелюлози, гідроксиметилцелюлози, карбоксиметилцелюлози, гідроксипропілметилцелюлози, гідроксипропілцелюлози, гідроксіетилцелюлози, метилгідроксіетилцелюлози і натрієвої солі карбоксиметилцелюлози.

30. Швидкорозчинна тверда дозована лікарська форма для лікування розладів, що викликаються гістамінами, яка містить відкриту матрицю, яка несе терапевтично ефективну кількість дескарбоетоксилоратадину або його фармацевтично прийнятної солі, яка **відрізняється** тим, що відкрита матриця містить фармацевтично прийнятний водорозчинний або такий, що диспергується у воді, носій, який не взаємодіє з дескарбоетоксилоратадином або його фармацевтично прийнятною сіллю.