

1. Стабілізована фармацевтична композиція на основі хінупристину і дальфопристину, яка відрізняється тим, що вона містить принаймні стехіометричну кількість метансульфо кислоти або хлористоводневої кислоти, і її величина рН знаходиться в межах від 3,5 до 5,0.
2. Стабілізована фармацевтична композиція згідно з п. 1, яка відрізняється тим, що вона може бути в ліофілізованому, замороженому або рідкому стані.
3. Стабілізована фармацевтична композиція згідно з п.1 або 2, яка відрізняється тим, що вона містить:
 - дальфопристин і хінупристин;
 - метансульфо кислоти або хлористоводневу кислоту у кількості принаймні стехіометричній по відношенню до введених дальфопристину і хінупристину;
 - у разі необхідності надлишок метансульфо кислоти або хлористоводневої кислоти для доведення рН утвореного розчину до величини в межах від 3,5 до 5,0;
 - можливо, ізотонічний агент і/або інші фармацевтично прийнятні добавки;
 - відповідну воду у кількості, необхідній для потрібної концентрації розчину, і у випадку ліофілізату воду видалюють.
4. Стабілізована фармацевтична композиція згідно з п. 3, яка відрізняється тим, що концентрація активного начала хінупристин/дальфопристин становить від 5 до 250 мг/мл, а у випадку ліофілізату концентрація активного начала становить від 5 до 95%.
5. Стабілізована фармацевтична композиція згідно з п. 4, яка відрізняється тим, що концентрація активного начала хінупристин/дальфопристин в ліофілізаті становить від 20 до 90%.
6. Стабілізована фармацевтична композиція згідно з будь-яким із пп. 1-4, яка відрізняється тим, що її рН знаходиться в межах від 3,5 до 4,5.
7. Стабілізована фармацевтична композиція згідно з п. 6, яка відрізняється тим, що її рН становить 3,5.
8. Стабілізована фармацевтична композиція згідно з будь-яким із пп. 1-4, яка відрізняється тим, що її рН знаходиться в межах від 4,5 до 5,0.
9. Препарат у вигляді готового до вживання стабілізованого розчину, одержаний із стабілізованої ліофілізованої або замороженої фармацевтичної композиції згідно з п. 2.
10. Спосіб одержання фармацевтичної композиції згідно з п. 1, який відрізняється тим, що здійснюють одночасне або послідовне розчинення хінупристину, дальфопристину і метансульфо кислоти або хлористоводневої кислоти у воді з наступним доведенням рН до величини у межах від 3,5 до 5,0.
11. Спосіб згідно з п. 10, який відрізняється тим, що здійснюють послідовне розчинення хінупристину, а потім дальфопристину у воді, підкислений метансульфо кислотою або хлористоводневою кислотою з наступним доведенням рН до величини у межах від 3,5 до 5,0.
12. Спосіб згідно з п. 10 або 11 для приготування фармацевтичної композиції згідно з п. 2, який відрізняється тим, що у разі необхідності приготований розчин додатково ліофілізують і/або заморожують.