

1. Таблетка з покриттям, що містить венлафаксин і має контрольоване вивільнення, яка **відрізняється** тим, що містить в ядрі венлафаксин або його сіль з неорганічною або карбоною кислотою, в кількості від 20 до 60 ваг.%, і гідрофільний полімер, в кількості від 30 до 70 ваг.%, виходячи з маси ядра, і від 1 до 3 ваг.% погановодопроникного або водонепроникного полімеру в її покритті.
2. Таблетка з покриттям за пунктом 1, яка **відрізняється** тим, що її загальна маса не перевищує 500 мг.
3. Таблетка з покриттям за пунктом 1 або 2, яка **відрізняється** тим, що вона містить в ядрі естер целюлози як гідрофільний полімер.
4. Таблетка з покриттям за будь-яким з пунктів 1-3, яка **відрізняється** тим, що вона містить в покритті акриловий полімер як погановодопроникний полімер.
5. Таблетка з покриттям за будь-яким з пунктів 1-4, яка **відрізняється** тим, що вона містить 75 мг активної речовини, виходячи з венлафаксину, від 100 до 200 мг Methocel K 100M Premium EP в ядрі і від 3 до 10 мг Eudragit L 30 D-55 в покритті.
6. Таблетка з покриттям за будь-яким з пунктів 1-4, яка **відрізняється** тим, що вона містить 150 мг активної речовини, виходячи з венлафаксину, від 150 до 300 мг Methocel K 100M Premium EP в ядрі і від 3 до 10 мг Eudragit L 30 D в покритті.
7. Спосіб одержання таблетки за пунктом 1, який **відрізняється** тим, що суміш венлафаксину і гідрофільного полімеру змішують в гомогенізаторі, з необов'язковим наступним додаванням колоїдного діоксиду кремнію разом із стеаратом магнію, після гомогенізування суміш брикетують, після цього розміри частинок матеріалу таблетки коригують і матеріал пресують в таблетки, на таблетки наносять покриття, використовуючи суспензію погановодопроникного полімеру, необов'язково, разом з тальком і ацетилтриетилцитратом.