

1. Застосування молсидоміну або однієї з його фармацевтично прийнятних солей у формі твердої пероральної композиції із пролонгованим вивільненням діючої речовини, ефективної протягом 24 годин, для виготовлення ліків для профілактики або уповільнення розвитку атеросклерозу, причому згадана композиція містить від 14 до 24 мг молсидоміну на дозовану одиницю, призначену для щоденного введення протягом принаймні 6 місяців.

2. Застосування за п. 1 твердої пероральної композиції із пролонгованим вивільненням діючої речовини, ефективної протягом 24 годин, яке **відрізняється** тим, що зазначена композиція має таку швидкість розчинення *in vitro*, вимірювану спектрофотометрично при 286 або 311 нм, 50 об./хв. в 500 мл 0,1N HCl при 37 °C, відповідно до способу, описаного в European Pharmacopoeia, 3 вид. (або U.S.P. XXIV):

- від 15 % до 25 % молсидоміну, вивільненого через 1 годину,
- від 20 % до 35 % молсидоміну, вивільненого через 2 години,
- від 50 % до 65 % молсидоміну, вивільненого через 6 годин,
- від 75 % до 95 % молсидоміну, вивільненого через 12 годин,
- більше 85 % молсидоміну, вивільненого через 18 годин,
- більше 90 % молсидоміну, вивільненого через 24 години,

причому пікова концентрація молсидоміну в плазмі крові досягається *in vivo* через 2,5-5 годин, краще через 3-4 години, після введення зазначеної форми, і має значення від 25 до 40 нг/мл плазми.

3. Застосування за п. 1 або 2, яке **відрізняється** тим, що композиція містить 16 мг молсидоміну на дозовану одиницю.

4. Застосування за будь-яким з пп. 1-3, яке **відрізняється** тим, що тверду пероральну композицію вводять пацієнтам, що страждають від стенокардії.