

Данное изобретение может быть применено в фармацевтической промышленности и касается применения молсидомина или одной из его фармацевтически приемлемых солей, особенно, в форме твердой пероральной композиции с пролонгированным высвобождением действующего вещества, эффективного на протяжении 24 часов, для изготовления лекарства для профилактики или замедления развития атеросклероза.