

1. Твердий фармацевтичний препарат, що містить левотироксин натрію, желатин, лимонну кислоту й наповнювач.
2. Твердий фармацевтичний препарат за п. 1, який **відрізняється** тим, що він містить ліотиронін натрію.
3. Твердий фармацевтичний препарат за п. 1 та/або 2, який **відрізняється** тим, що наповнювач являє собою сахароспирт, такий як сорбіт або маніт дульцит, ксиліт або рибіт, переважно сорбіт або маніт, особливо переважно маніт, цукор, такий як глюкоза, фруктоза, маноза, лактоза, сахароза або мальтоза, переважно лактоза, сахароза або мальтоза, особливо переважно лактоза, крохмаль, такий як картопляний крохмаль, рисовий крохмаль, кукурудзяний крохмаль або прежелатинізований крохмаль, переважно кукурудзяний крохмаль або прежелатинізований крохмаль, особливо переважно кукурудзяний крохмаль, целюлозу, таку як порошкоподібна целюлоза або мікрокристалічна целюлоза, переважно мікрокристалічна целюлоза, або їх суміш.
4. Твердий фармацевтичний препарат за п. 3, який **відрізняється** тим, що наповнювач являє собою маніт та/або кукурудзяний крохмаль.
5. Твердий фармацевтичний препарат за одним із попередніх пп. 1-4, який **відрізняється** тим, що він додатково містить антиоксидант, вибраний із групи, що включає токоферол, пропіл галат, третинний бутилгідрокінон, бутилований гідроксіанізол і бутилований гідрокситолуол, переважно гідроксіанізол або бутилований гідрокситолуол, особливо переважно бутилований гідрокситолуол.
6. Твердий фармацевтичний препарат за одним із попередніх пп. 1-5, який **відрізняється** тим, що він представлений у формі гранули, пелети, капсули або таблетки.
7. Твердий фармацевтичний препарат за п. 6, який **відрізняється** тим, що він являє собою таблетку.
8. Твердий фармацевтичний препарат за одним із попередніх пп. 1-7, який **відрізняється** тим, що присутній принаймні один дезінтегруючий засіб.
9. Твердий фармацевтичний препарат за п. 8, який **відрізняється** тим, що дезінтегруючий засіб являє собою натрію крохмаль гліколят або карбоксиметилцелюлозу натрію, або їх суміш.

10. Твердий фармацевтичний препарат за п. 9, який **відрізняється** тим, що присутній дезінтегруючий засіб являє собою карбоксиметилцелюлозу натрію .
11. Твердий фармацевтичний препарат за одним із попередніх пп. 1-10, який **відрізняється** тим, що він містить від 1 до 10 мас. % желатину, від 0,1 до 3 мас. % лимонної кислоти, від 50 до 80 мас. % маніту або лактози, від 10 до 30 мас. % кукурудзяного крохмалю.
12. Твердий фармацевтичний препарат за п. 11, який **відрізняється** тим, що він містить від 0,05 до 0,5 мас. % бутилизованого гідрокситолуолу.
13. Спосіб одержання твердого фармацевтичного препарату за одним із попередніх пп. 7-12, який **відрізняється** тим, що
- (а) левотироксин натрію суспендують у водному розчині желатину і лимонну кислоту розчиняють в зазначеному водному розчині желатину,
 - (б) суспензію, отриману на стадії (а), розпилюють на наповнювач при грануляції в псевдозрізженому шарі й висушують із утворенням гранул,
 - (в) гранули, отримані на стадії (б), збирають і
 - (г) отриману суміш спресовують, одержуючи таблетки.
14. Спосіб одержання твердого фармацевтичного препарату за п. 13, в якому на стадії (а) у водному розчині желатину додатково суспендують ліотиронін натрію.
15. Спосіб одержання твердого фармацевтичного препарату за п. 13, який додатково включає стадію, на якій дезінтегратор і змащувальну речовину змішують із гранулами, отриманими на стадії (в).
16. Спосіб одержання твердого фармацевтичного препарату за п. 15, який **відрізняється** тим, що лимонну кислоту і, якщо присутній антиоксидант, змішують із гранулами на стадії, вказаній в п. 15.
17. Спосіб одержання твердого фармацевтичного препарату відповідно до будь-якого з пп. 13-16, який **відрізняється** тим, що гранули або таблетки покривають оболонкою.