1. Farmacinė kompozicija, skirta natrio fenilbutirato vartojimui per burną, apimanti:

50-65 masės % pagal bendrą minėto natrio fenilbutirato masę; ir

5-30 masės % pagal bendrą skonį maskuojančios dangos masę, apimančios polimerą, sudarytą iš dimetilaminoetilmetakrilato, butilmetakrilato ir metilmetakrilato;

kur polimeras yra eudragitas E PO;

kur minėtas eudragitas E PO apima 50-75 masės % pagal bendrą skonį maskuojančios dangos masę;

kur farmacinė kompozicija yra suformuluota kaip daugybė purškiamų rutuliukų, apimančių sėklos šerdį, vaisto sluoksnį, apimantį minėtą natrio fenilbutiratą ir minėtą skonį maskuojančią dangą.

2. Farmacinė kompozicija pagal 1 punktą, kur minėtas vaisto sluoksnis papildomai apima 3-10 masės % pagal bendrą rišiklio masę, geriau, kur minėtas rišiklis yra HPMC E 5.

3. Farmacinė kompozicija pagal 1 arba 2 punktą, kur minėtas vaisto sluoksnis papildomai apima 0,1-1 masės % pagal bendrą plastifikatoriaus masę, geriau, kur minėtas plastifikatorius yra polietilenglikolis, dar geriau, kai minėtas polietilenglikolis yra PEG6000.

4. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1 – 3 punktų, kur minėta skonį maskuojanti danga papildomai apima 1-9 masės % pagal bendrą plastifikatoriaus masę, geriau, kur minėtas plastifikatorius yra polietilenglikolis, dar geriau, kai minėtas polietilenglikolis yra PEG6000.

5. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1 – 4 punktų, kur minėta skonį maskuojanti danga papildomai apima 4-15 masės % pagal bendrą hidratuoto magnio silikato masę, geriau, kur minėtas hidratuotas magnio silikatas yra talkas.

6. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1 – 5 punktų, kur minėta kompozicija apima 1-35 masės % pagal bendrą minėtos sėklos šerdies masę, geriau, kur minėta sėklos šerdis apima mikrokristalinę celiuliozę.

7. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1 – 6 punktų, skirta naudoti gydymo būde:

įgimto metabolizmo sutrikimo;

įgimto metabolizmo sutrikimo, kuris yra leukinozė; arba

įgimto metabolizmo sutrikimo, kuris yra šlapalo ciklo sutrikimas.

8. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1 – 6 punktų, skirta naudoti gydymo būde:

neurodegeneracinio sutrikimo; arba

neurodegeneracinio sutrikimo, kuris yra Parkinsono liga.

9. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1 – 6 punktų, skirta naudoti stuburo raumenų atrofijos gydymo būde.

10. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1 – 6 punktų, skirta naudoti inkliuzinio kūno miozito gydymo būde.

11. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1 – 6 punktų, skirta naudoti distonijos gydymo būde.

12. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 7 – 11 punktų, kur minėta kompozicija yra skiriama kartu su dozavimo nešikliu ir skysčiu, tokiu, kad galutinis klampumas būtų maždaug 50-1750 mPa.s (cP) diapazone.

13. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 12 punktą, kur minėtas skystis yra vanduo.

14. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 12 arba 13 punktą, kur dozavimo nešiklis yra modifikuotas kukurūzų krakmolas arba modifikuoto maisto krakmolo ir maltodekstrino derinys.