1. Skysta farmacinė kompozicija, tinkama peroraliniam vartojimui, apimanti klonidiną arba farmaciniu požiūru priimtinas jo druskas, esančius intervale nuo 0,0005 iki 0,002 % m/t, mažiausiai vieną buferį ir mažiausiai vieną konservantą, kur buferis yra natrio divandenilio fosfato ir dinatrio fosfato derinys.

2. Skysta farmacinė kompozicija pagal 1 punktą, kur pH yra intervale nuo 4 iki 7.

3. Skysta farmacinė kompozicija pagal 1 punktą, kur konservantas yra parinktas iš metilo parahidroksibenzoato (metilparabeno), etilo parahidroksibenzoato (etilparabeno), propilo parahidroksibenzoato (propilparabeno), butilo parahidroksibenzoato (butilparabeno), izobutilo parahidroksibenzoato (izobutilparabeno), izopropilo parahidroksibenzoato (izopropilparabeno), benzilo parahidroksibenzoato (benzilparabeno), natrio benzoato, benzenkarboksirūgšties, kalio sorbato ir jų derinių, kurių kiekis yra nuo 0,001 % m/t iki 0,5 % m/t.

4. Skysta farmacinė kompozicija pagal 1 punktą papildomai apima saldiklį.

5. Skysta farmacinė kompozicija pagal 4 punktą, kur saldiklis yra parinktas iš kalio acesulfamo, sukralozės, ciklamato, sacharino, sacharino natrio druskos ir aspartamo arba jų mišinių.

6. Skysta farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų yra pagaminta būdu, apimančiu tokias stadijas:

i. į išvalytą vandenį įdedant konservantą;

ii. pridedant buferį;

iii. pasirinktinai pridedant saldiklį;

iv. pridedant klonidino arba farmaciniu požiūriu priimtinų jo druskų;

v. pridedant išgryninto vandens tam, kad būtų pasiektas galutinis tūris, ir užtikrinant pH nuo 5,0 iki 6,0.