1. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti išsėtinės sklerozės gydymui, kur kompozicija apima:

(a) dimetilfumaratą arba monometilfumaratą, ir

(b) vieną arba daugiau farmaciniu požiūriu priimtinų pagalbinių medžiagų,

kur kompozicija turi būti įvedama peroraliniu būdu subjektui, kuriam reikia gydymo nuo išsėtinės sklerozės, ir kur įvedama dimetilfumarato arba monometilfumarato dozė yra 480 mg per dieną.

2. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 1 punktą, kur kompozicija apima dimetilfumaratą ir vieną arba daugiau farmaciniu požiūriu priimtinų pagalbinių medžiagų.

3. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 1 punktą, kur kompozicija apima monometilfumaratą ir vieną arba daugiau farmaciniu požiūriu priimtinų pagalbinių medžiagų.

4. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1-3 punktų, kur kompozicija turi būti įvedama tabletės, suspensijos arba kapsulės pavidalu.

5. Dimetilfumaratas arba monometilfumaratas, skirti naudoti išsėtinės sklerozės gydymui, kur dimetilfumaratas arba monometilfumaratas turi būti įvedami peroraliniu būdu subjektui, kuriam reikia gydymo nuo išsėtinės sklerozės, 480 mg doze per dieną.

6. Dimetilfumaratas arba monometilfumaratas, skirti naudoti pagal 5 punktą, kur dimetilfumaratas arba monometilfumaratas yra vieninteliai neuroprotekciniai junginiai, kurie turi būti įvedami.

7. Dimetilfumaratas, skirtas naudoti pagal 6 punktą, kur dimetilfumaratas yra vienintelis neuroprotekcinis junginys, kuris turi būti įvedamas.

8. Monometilfumaratas, skirtas panaudoti pagal 6 punktą, kur monometilfumaratas yra vienintelis neuroprotekcinis junginys, kuris turi būti įvedamas.

9. Dimetilfumaratas arba monometilfumaratas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 5-8 punktų, kur dimetilfumaratas arba monometilfumaratas turi būti įvedami tabletės, suspensijos arba kapsulės pavidalu.