1. Landiololio hidrochlorido kompozicija, skirta nuolatiniam širdies susitraukimų dažnio mažinimui landiololio hidrochlorido intraveninio vartojimo laikotarpiu gydant žmogų, kenčiantį nuo supraventrikulinės tachikardijos, kai landiololio hidrochloridas skiriamas pastovia 10 µg/kg/min doze 2 valandas, po to 20 µg/kg/min doze 2 valandas, vėliau 40 µg/kg/min doze 20 valandų, kur minėtas landiololio hidrochloridas yra liofilizuoti milteliai, ištirpinti, iki paruošto vartoti tirpalo.

2. Kompozicija skirta naudoti pagal 1 punktą, kur širdies susitraukimų dažnis yra sumažėjęs bent 5 %, pageidautina nuo 10 % iki 50 %, palyginti su širdies susitraukimų dažniu prieš gydymą.

3. Kompozicija skirta naudoti pagal 1 arba 2 punktą, kur nurodyta preparato sudėtis,

kai nutraukus landiololio hidrochlorido vartojimą, perviršio efektas neatsiranda.

4. Kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1–3 punktų, kur normalus širdies susitraukimų dažnis pasiekiamas per 5–20 minučių po vartojimo nutraukimo.

5. Kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1–4 punktų, kur minėto landiololio hidrochlorido koncentracija yra maždaug nuo 1 iki 30 mg/ml, pageidautina maždaug nuo 5 iki 15 mg/ml.

6. Kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1–5 punktų, kur minėto tirpalo pH yra iki 6,5.

7. Kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1–6 punktų, kur minėtas tirpalas yra

skiriamas, naudojant periferines venas.

8. Kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1–7 punktų, kur minėtas tirpalas infuzijos vietoje toleruoja vietinius audinius, todėl infuzijos vietoje išvengiama vietinio venų dirginimo ar odos nekrozės.

9. Kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1–8 punktų, kur minėtas subjektas turi širdies dekompensacija, hiperhidratacija, inkstų dekompensacija, hipernatremija ir (arba) hiperchloramino acidozę.

10. Kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1–9 punktų, kur minėtas subjektas gaunantis teigiamą inotropinį vaistą, konkrečiai parinktą iš dobutamino, amrinono grupės, arba simpatomimetinį vaistą, konkrečiai parinktą iš beta 1, beta 2 agonistų grupės, fosfodiesterazės inhibitorių arba kalcio jautrumą skatinančių vaistų

11. Kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1–10 punktų, kur minėtas subjektas kenčia nuo intoksikacijos nuo teigiamo inotropinio ir (arba) chronotropinio vaisto arba simpatomimetinio vaisto.