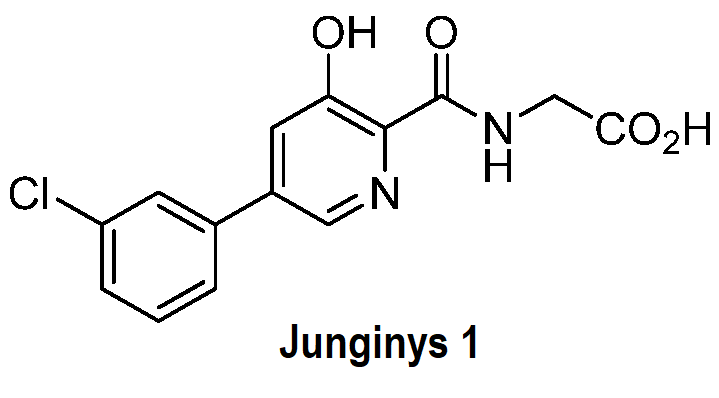
1. Junginys, skirtas panaudoti taikant gydymo būdą antrinės anemijos, atsiradusios dėl subjekto lėtinės inkstų ligos, arba subjektui, sergančiam lėtine inkstų liga, kur junginys yra {[5-(3-chlorfenil)-3-hidroksipiridin-2-karbonil]amino}acto rūgštis, kurios struktūra:



arba farmaciniu požiūriu priimtina jos druska,

ir kur būdas apima peroralinį junginio vartojimą vieną kartą per parą doze nuo 100 mg iki 800 mg.

2. Junginys, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur vieną kartą per parą vartojama dozė yra nuo 150 mg iki 300 mg arba nuo 300 mg iki 600 mg.

3. Junginys, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur junginys yra tinkamas bendram eritropoetino lygiui padidinti paros režime.

4. Junginys, skirtas panaudoti pagal 3 punktą, kur mažiausias eritropoetino lygis yra padidėjęs, lyginant su mažiausiais eritropoetino lygiais subjekto organizme prieš pat įvedimo etapą daugiausia 1 %, 2 %, 3 %, 4 %, 5 %, 6 %, 7 %, 8 %, 9 %, 10 %, 11 %, 12 %, 13 %, 14 %, 15 %, 16 %, 17 %, 18 %, 19 % arba 20 %.

5. Junginys, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur lėtinė inkstų liga yra 3, 4 arba 5-tos stadijos lėtinė inkstų liga.

6. Junginys, skirtas panaudoti pagal 1 arba 5 punktą, kur lėtinė inkstų liga yra lėtinė inkstų liga iki dializės.

7. Junginys, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 1-6 punktų, kur pacientas anksčiau nebuvo gydytas nuo anemijos; ir (arba) pacientas yra atsparus gydymui rekombinantiniu eritropoetinu; ir (arba) pacientas anksčiau buvo gydytas nuo anemijos.

8. Junginys, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 1-6 punktų, kur paciento hemoglobino lygis

a. yra palaikomas mažiausiai 9,0 g/dl ir 13,0 g/dl arba žemesniame lygyje; arba

b. yra palaikomas mažiausiai 10,0 g/dl ir 13,0 g/dl arba žemesniame lygyje; arba

c. yra palaikomas mažiausiai 11,0 g/dl ir 13,0 g/dl arba žemesniame lygyje; arba

d. yra padidėjęs mažiausiai 1,2 g/dl, lyginant su baziniu hemoglobino lygiu, pageidautina, kur hemoglobino lygis būtų tiriamas bent 1 dieną, 2 dienas, 3 dienas, 4 dienas, 5 dienas, 6 dienas, 7 dienas, 8 dienas, 9 dienas, 10 dienų, 11 dienų, 12 dienų, 13 dienų, 14 dienų, 3 savaites, 4 savaites, 5 savaites, 6 savaites, 7 savaites arba 8 savaites po junginio pradinio įvedimo.

9. Junginys, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 1-8 punktų, kur būdas neapima geležies papildo vartojimo.

10. Junginys, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 1-9 punktų, kur junginys yra vartojamas vieną kartą per dieną tuo pačiu paros metu, pageidautina, kad paros metas būtų rytas arba ankstyva popietė.

11. Junginys, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur būdas apima

a. pradinės junginio paros dozės įvedimą pacientui, sergančiam anemija;

b. paciento pirmojo hemoglobino kiekio matavimą ir po to antrąjį paciento hemoglobino kiekio matavimą, kur

i. jei paciento hemoglobino lygis antrojo matavimo metu yra mažesnis nei 10,0 g/dl, ir hemoglobino lygis sumažėjo mažiau nei 0,5 g/dl, lyginant su lygiu pirmojo matavimo metu; arba

ii. jei paciento hemoglobino lygis antrojo matavimo metu yra mažesnis nei 10,0 g/dl, ir hemoglobino lygis pakito iki 0,4 g/dl, lyginant su lygiu pirmojo matavimo metu; arba

iii. jei paciento hemoglobino lygis antrojo matavimo metu yra nuo 10,0 iki 10,9 g/dl, ir hemoglobino lygis sumažėjo mažiau nei 0,5 g/dl, lyginant su lygiu pirmojo matavimo metu; arba

iv. jei paciento hemoglobino lygis antrojo matavimo metu yra mažesnis nei 10,0 g/dl, ir hemoglobino lygis padidėjo daugiau nei 1,5 g/dl, lyginant su lygiu pirmojo matavimo metu; arba

v. jei paciento hemoglobino lygis antrojo matavimo metu yra nuo 10,0 iki 10,9 g/dl, ir hemoglobino lygis padidėjo daugiau nei 1,5 g/dl, lyginant su lygiu pirmojo matavimo metu; arba

vi. jei paciento hemoglobino lygis antrojo matavimo metu yra nuo 11,0 iki 12,2 g/dl, ir hemoglobino lygis padidėjo nuo 1,0 iki 1,4 g/dl, lyginant su lygiu pirmojo matavimo metu; arba

vii. jei paciento hemoglobino lygis antrojo matavimo metu yra nuo 12,3 iki 12,9 g/dl, ir hemoglobino lygis sumažėjo iki 0,4 g/dl arba padidėjo iki 0,4 g/dl, lyginant su lygiu pirmojo matavimo metu; arba

viii. jei paciento hemoglobino lygis antrojo matavimo metu yra nuo 12,3 iki 12,9 g/dl, ir hemoglobino lygis padidėjo nuo 0,5 iki 0,9 g/dl, lyginant su lygiu pirmojo matavimo metu; arba

ix. jei paciento hemoglobino lygis antrojo matavimo metu yra nuo 11,0 iki 12,2 g/dl, ir hemoglobino lygis padidėjo daugiau nei 1,5 g/dl, lyginant su lygiu pirmojo matavimo metu; arba

x. jei paciento hemoglobino lygis antrojo matavimo metu yra nuo 12,3 iki 12,9 g/dl, ir hemoglobino lygis padidėjo nuo 1,0 iki 1,4 g/dl, lyginant su lygiu pirmojo matavimo metu; arba

xi. jei paciento hemoglobino lygis antrojo matavimo metu yra nuo 12,3 iki 12,9 g/dl, ir hemoglobino lygis padidėjo daugiau nei 1,5 g/dl, lyginant su lygiu pirmojo matavimo metu; tuomet apima

c. vartojimą koreguotos junginio paros dozės, kuri yra didesnė už pradinę paros dozę, pageidautina 150 mg didesnė už pradinę paros dozę.

12. Junginys, skirtas panaudoti pagal 11 punktą, kur laikotarpis tarp pirmojo ir antrojo matavimo yra 1 diena, 2 dienos, 3 dienos, 4 dienos, 5 dienos, 6 dienos, 7 dienos, 8 dienos, 9 dienos, 10 dienų, 11 dienų, 12 dienų, 13 dienų, 14 dienų, 3 savaites, 4 savaites, 5 savaites, 6 savaites, 7 savaites arba 8 savaites.

13. Junginys, skirtas panaudoti pagal 11 arba 12 punktą, kur pirmasis matavimas yra atliktas prieš pradedant gydymą; arba iš karto po gydymo pradžios, arba ne vėliau kaip per 1 dieną, 2 dienas, 3 dienas, 4 dienas, 5 dienas, 6 dienas arba 1 savaitę, arba 2 savaites.

14. Junginys, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 1-13 punktų, kur yra gydoma liga, susijusi su sumažėjusia endogenine eritropoetino (EPO) gamyba, kur būdas apima pakankamo skaičiaus nuoseklių junginio 1 dozių įvedimą tam, kad būtų padidinta bendra geležies surišimo geba (TIBC), lyginant su bazine paciento TIBC, reikšmingai nepadidinant geležies lygio serume, lyginant su baziniu geležies lygiu serume, pageidautina, kur būtų sumažintas iki minimalaus šalutinis poveikis širdies ir kraujagyslių sistemai ir tromboembolinių reiškinių rizika, susijusi su padidėjusiu geležies lygiu serume.

15. Junginys, skirtas panaudoti pagal 14 punktą, kur transferino įsotinimas (TSAT) sumažėja, lyginant su baziniu TSAT, ir (arba) kur geležies lygis serume sumažėja, lyginant su baziniu geležies lygiu serume, pageidautina, kur geležies lygis serume padidėja mažiau nei 20 µg/dl, mažiau nei 15 µg/dl, mažiau nei 10 µg/dl arba mažiau nei 5 µg/dl, lyginant su baziniu geležies lygiu serume; ir (arba) kur TIBC padidėja mažiausiai 10 µg/dl, 20 µg/dl, 30 µg/dl, 40 µg/dl, 50 µg/dl arba mažiausiai 60 µg/dl, lyginant su bazine TIBC, pageidautina, kur TIBC padidėjimas pasireikštų per 1 savaitę, 2 savaites, 3 savaites, 4 savaites, 5 savaites arba 6 savaites, lyginant su bazine TIBC.

16. Junginys, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 1-15 punktų, kur junginys yra sukomponuotas kaip vienetinė dozavimo forma, apimanti 150 mg, 300 mg arba 450 mg junginio.