1. Naltreksonas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska ir bupropionas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska, skirti sumažinti didžiųjų širdies ir kraujagyslių komplikacijų (MACE) riziką subjekte, kai minėta MACE yra nemirtinas miokardo infarktas.

2. Naltreksonas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska ir bupropionas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska, skirti naudoti pagal 1 punktą, kai subjektas turi padidintą MACE riziką.

3. Naltreksonas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska ir bupropionas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska, skirti naudoti pagal 1 punktą, kai MACE atsiradimas yra užkertamas arba atidėtas subjektui, kuriam šiuo metu nėra padidintos MACE rizikos.

4. Naltreksonas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska ir bupropionas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1–3 punktų, kai subjektas gydymo metu turi vieną arba daugiau iš šių savybių: II tipo cukrinis diabetas; esama širdies ir kraujagyslių liga arba didelė širdies ir kraujagyslių ligų tikimybė; stazinis širdies nepakankamumas; širdies ir kraujagyslių ligų šeimos istorija; rūkymas; genetinis polinkis sirgti širdies ir kraujagyslių ligomis; yra ar buvo širdies aritmija; yra ar buvo prieširdžių virpėjimas, skilvelių virpėjimas arba tachiaritmija; neturi sinusinės tachikardijos; serga nestabilia krūtinės angina; serga hipertenzija; patyrė insultą arba yra padidėjusi insulto rizika; turi aneurizmą; arba turi padidėjusį trigliceridų kiekį, padidėjusį MTL ir (arba) mažą DTL.

5. Naltreksonas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska ir bupropionas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska, skirti naudoti pagal 4 punktą, kai subjektas turi patvirtintą širdies ir kraujagyslių ligos diagnozę arba didelę širdies ir kraujagyslių ligos tikimybę, ir kai minėtas subjektas turi bent vienas iš šių: dokumentuotas miokardo infarktas >3 mėnesius iki minėto identifikavimo; vainikinių arterijų revaskuliarizacijos istorija; miego arterijos ar periferinės revaskuliarizacijos istorija; krūtinės angina su išeminiais pokyčiais; EKG pokyčiai atliekant fizinio krūvio testą; teigiamas širdies vaizdo tyrimas; kulkšnies brachialinis indeksas <0,9 per 2 metus iki minėto identifikavimo; arba > 50 % vainikinės arterijos, miego arterijos ar apatinės galūnės arterijos stenozės per 2 metus iki gydymo.

6. Naltreksonas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska ir bupropionas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1–5 punktų, kai subjektas yra nutukęs arba turi antsvorio.

7. Naltreksonas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska ir bupropionas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1–5 punktų, kai subjektas nėra nutukęs arba neturi antsvorio.

8. Naltreksonas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska ir bupropionas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1–7 punktų, kai subjektas tuo pačiu metu vartoja vaistus, skirtus gydyti vieną ar daugiau būklių, parinktų iš grupės, kurią sudaro širdies ir kraujagyslių ligos, diabetas, hipertenzija, dislipidemija, gliukozės kiekio kraujyje būklė ir depresija.

9. Naltreksonas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska ir bupropionas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1–8 punktų, kai subjektas tuo pačiu metu nevartoja statino.

10. Naltreksonas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska ir bupropionas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1–9 punktų, kai laikas iki pirmojo nemirtino miokardo infarkto yra padidintas.

11. Naltreksonas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska ir bupropionas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1–10 punktų, kai dėl minėto skyrimo subjekto kūno svoris sumažėja daugiau nei 5 %, 4 %, 3 %, 2 % arba 1 %.

12. Naltreksonas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska ir bupropionas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1–11 punktų, kai vienas arba abu – naltreksonas ir bupropionas arba jų farmaciniu požiūriu priimtina druska yra suformuoti ilgalaikio atpalaidavimo formulėje.

13. Naltreksonas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska ir bupropionas arba jo farmaciniu požiūriu priimtina druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1–12 punktų, kai naltreksonas ir bupropionas yra skiriami 32 mg pailginto atpalaidavimo naltreksono paros dozėmis ir 360 mg pailginto atpalaidavimo bupropiono dozėmis arba skiriamos jų farmaciniu požiūriu priimtinos druskos.