1. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti taikant subjektui įgimtos antinksčių hiperplazijos (CAH) gydymo būdą, kur CRF1 receptoriaus antagonistas yra vartojamas:

(i) prieš miegą, arba

(ii) nuo 2 iki 5 valandų prieš numatomą cirkadinį adrenokortikotropinio hormono (AKTH) atpalaidavimą, kur numatomas cirkadinis AKTH atpalaidavimas yra tarp 1 ir 2 val. nakties; ir

kur CRF1 receptoriaus antagonistas yra 4-(2-chlor-4-metoksi-5-metilfenil)-*N*-[(1S)-2-ciklopropil-1-(3-fluor-4-metilfenil)etil]-5-metil-*N*-(2-propin-1-il)-2-tiazolaminas (SSR-125543) arba 4-(2-chlor-4-metoksi-5-metilfenil)-*N*-[(1S)-2-ciklopropil-1-(3-fluor-4-metilfenil)etil]-5-metil-*N*-(2-propin-1-il)-2-tiazolamino hidrochloridas (SSR-125543A).

2. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur CRF1 receptoriaus antagonistas yra vartojamas 2-4 valandas prieš numatomą cirkadinį AKTH atpalaidavimą.

3. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur CRF1 receptoriaus antagonistas yra vartojamas 3-5 valandas prieš numatomą cirkadinį AKTH atpalaidavimą.

4. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur CRF1 receptoriaus antagonistas yra vartojamas 3-4 valandas prieš numatomą cirkadinį AKTH atpalaidavimą.

5. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš ankstesnių punktų, kur CRF1 receptoriaus antagonistas yra vartojamas kartu su gliukokortikoidu,

(a) kur

(i) subjektas yra visiškai suaugęs pacientas, sergantis CAH,

(ii) gliukokortikoidas yra pasirinktas iš hidrokortizono (HC), prednizono, prednizolono, deksametazono ir fludrokortizono, ir

(iii) rekomenduojama palaikomoji terapija yra sumažinta maždaug 10 %, 15 %, 20 %, 30 %, 40 %, 50 %, 60 % arba daugiau, skaičiuojant nuo rekomenduojamų dozių 15-25 mg per parą HC; 5-7,5 mg per parą prednizono, 4-6 mg per parą prednizolono; 0,25-0,5 mg per parą deksametazono arba 0,05-0,2 mg per parą fludrokortizono; arba

(b) kur

(i) subjektas yra augantis pacientas, sergantis CAH,

(ii) gliukokortikoidas yra pasirinktas iš hidrokortizono (HC) ir fludrokortizono, ir

(iii) visa rekomenduojama HC dozė 10-15 mg/m² per parą, arba visa fludrokortizono dozė 0,05-0,2 mg per parą yra sumažinama 10 %, 15 %, 20 %, 30 %, 40 %, 50 %, 60 % arba daugiau.

6. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal 5 punktą, kur gliukokortikoidas yra hidrokortizonas.

7. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal 5 punktą, kur gliukokortikoidas yra prednizonas.

8. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal 5 punktą, kur gliukokortikoidas yra prednizolonas.

9. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal 5 punktą, kur gliukokortikoidas yra deksametazonas.

10. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal 5 punktą, kur gliukokortikoidas yra fludrokortizonas.

11. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 5-10 punktų, kur gliukokortikoido dozė yra sumažinta 15 % arba daugiau, skaičiuojant nuo subjektui rekomenduojamos minėto gliukokortikoido paros dozės.

12. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 5-11 punktų, kur gliukokortikoido dozė yra sumažinta 20 % arba daugiau, skaičiuojant nuo subjektui rekomenduojamos minėto gliukokortikoido paros dozės.

13. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 5-12 punktų, kur gliukokortikoido dozė yra sumažinta 30 % arba daugiau, skaičiuojant nuo subjektui rekomenduojamos minėto gliukokortikoido paros dozės.

14. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 5-13 punktų, kur gliukokortikoido dozė yra sumažinta 40 % arba daugiau, skaičiuojant nuo subjektui rekomenduojamos minėto gliukokortikoido paros dozės.

15. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 5-14 punktų, kur gliukokortikoido dozė yra sumažinta 50 % arba daugiau, skaičiuojant nuo subjektui rekomenduojamos minėto gliukokortikoido paros dozės.

16. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš ankstesnių punktų, kur CAH sukelia 21-α hidroksilazės trūkumas.

17. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 1-15 punktų, kur CAH sukelia 11-hidroksilazės trūkumas.

18. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš ankstesnių punktų, kur CRF1 receptoriaus antagonistas yra SSR-125543.

19. CRF1 receptoriaus antagonistas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 1-18 punktų, kur CRF1 receptoriaus antagonistas yra SSR-125543A.