1. Pegiliuotas I tipo interferonas, skirtas naudoti mieloproliferacinės ligos gydymui subjekte, kur

pegiliuotas I tipo interferonas yra



kur mPEG molekulinė masė yra 20 kD, ir IFN yra interferonas-α2b , ir kur 50–540 µg pegiliuoto I tipo interferono dozė yra sušvirkščiama po oda subjektui, kuriam jos reikia, pirmuoju reguliariu 2 savaičių intervalu pirmajam ilgesniam nei 1 metų gydymo laikotarpiui, po kurio seka antrasis gydymo laikotarpis antruoju vartojimo intervalu kas 4 savaites, kur mieloproliferacinė liga yra vera policitemija ir kur pirmojo ir antrojo vartojimo intervalu dozė išlieka nepakitusi.

2. Pegiliuotas I tipo interferonas, skirtas naudoti pagal 1 punktą, kur antrasis gydymo periodas yra mažiausiai nuo 2 iki 12 mėnesių arba gydymo laikotarpis yra mažiausiai 12 mėnesių.

3. Pegiliuotas I tipo interferonas, skirtas naudoti pagal 2 punktą, kur bendras pegiliuoto I tipo interferono kiekis, skiriamas tiriamajam asmeniui per tam tikrą laikotarpį per antrąjį gydymo laikotarpį, yra mažesnis nei bendras kiekis, skiriamas per tam tikrą laikotarpį per pirmąjį gydymo laikotarpį.

4. Pegiliuotas I tipo interferonas, skirtas naudoti pagal 3 punktą, kur pirmasis gydymo laikotarpis tęsiasi tol, kol tiriamajam asmeniui i) normalizuojasi bent vienas hematologinis parametras ir (arba) ii) bent 50 % sumažėja JAK2V617F alelinis krūvis, konkrečiai, bent vienas hematologinis parametras yra hematokritas, baltųjų kraujo kūnelių skaičius (BKT) arba trombocitų skaičius.

5. Pegiliuotas I tipo interferonas, skirtas naudoti pagal 4 punktą, kur hematokritas yra mažesnis nei 45 %, kraujo kūnelių kiekis yra mažesnis arba lygus 10 × 109/l, ir trombocitų skaičius yra mažesnis arba lygus 400 × 109/l.

6. Pegiliuotas I tipo interferonas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-5 punktų, kur pastovi pegiliuoto I tipo interferono dozė yra skiriama per pirmąjį ir (arba) antrąjį gydymo laikotarpį, konkrečiai ta pati pastovi dozė yra skiriama per pirmąjį gydymo laikotarpį ir antrąjį gydymo laikotarpį arba pastovi dozė, skiriama per antrąjį gydymo laikotarpį, yra mažesnė už pastovią dozę, skirtą per pirmąjį gydymo laikotarpį.