1. Kompozicija, apimanti menotropiną, skirta naudoti pacientės nevaisingumui gydyti, kad tokiu būdu būtų paskatintas euploidinių blastocistų vystymasis tam, kad ateityje blastocistas būtų perkeltas pacientei, gydymas apima:

nustatymą pacientės, kurios serumo antimulerio hormono (AMH) lygis yra ≥ 5,2 ± 0,5 ng/ml, ir antralinių folikulų skaičius (AFC) yra ≥ 10 abiejose kiaušidėse kartu prieš gydymą/stimuliaciją; ir

hMG dozės nuo 75 iki 300 TV per parą arba jai lygiavertės dozės vartojimą nuo 1 iki 5-tos gydymo dienos.

2. Kompozicija, skirta naudoti pagal 1 punktą, kur gydymas, skatinantis euploidinių blastocistų vystymąsi būsimam blastocistų perkėlimui, padidina euploidinių blastocistų proporciją/procentinę dalį, lyginant su aneuploidinių blastocistų proporcija/procentine dalimi ir (arba) sumažina aneuploidijos dažnį.

3. Kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį ankstesnį punktą, kur gydymas dar apima: hCG vartojimą ovuliacijai sukelti.

4. Kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį ankstesnį punktą, kur menotropinas yra labai išgrynintas menotropinas (HP-hMG).

5. Kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį ankstesnį punktą, kur gydymas apima hMG dozės nuo 75 iki 300 TV per parą arba jai lygiavertės dozės įvedimą nuo 1 iki 5-tos gydymo dienos.

6. Kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį ankstesnį punktą, kur gydymas apima hMG dozės lygios 150 TV per parą arba jai lygiavertės dozės įvedimą nuo 1 iki 5-tos gydymo dienos.

7. Kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį ankstesnį punktą, apimanti tolimesnę GnRH antagonisto įvedimo 6-tą gydymo dieną pakopą.