1. Tabletė, apimanti:

N-(4-(1-(2,6-difluorbenzil)-5-((dimetilamino)metil)-3-(6-metoksi-3-piridazinil)-2,4-diokso-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-6-il)fenil)-N’-metoksikarbamido arba jo druskos kiekį lygų 40 mg, išmatuotą laisvos formos N-(4-(1-(2,6-difluorbenzil)-5-((dimetilamino)metil)-3-(6-metoksi-3-piridazinil)-2,4-diokso-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-6-il)fenil)-N’-metoksikarbamido pagrindu,

51 mg D-manitolio dalelių, kurių vidutinis dalelių dydis yra 70–200 µm,

5 mg krakmolo glikolato natrio druskos,

3 mg hidroksipropilceliuliozės ir

1 mg magnio stearato.

2. Tabletė pagal 1 punktą, dar apimanti plėvelės dangą, kur plėvelės danga apima hidroksipropilmetilceliuliozę, titano oksidą ir raudonąjį geležies oksidą.

3. Tabletė pagal 1 punktą, dar apimanti plėvelės dangą, kur plėvelės danga apima 3,56 mg hidroksipropilmetilceliuliozės, 0,40 mg titano oksido ir 0,04 mg raudonojo geležies oksido.

4. Tabletė, apimanti:

N-(4-(1-(2,6-difluorbenzil)-5-((dimetilamino)metil)-3-(6-metoksi-3-piridazinil)-2,4-diokso-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-6-il)fenil)-N’-metoksikarbamido arba jo druskos kiekį lygų 120 mg, išmatuotą laisvos formos N-(4-(1-(2,6-difluorbenzil)-5-((dimetilamino)metil)-3-(6-metoksi-3-piridazinil)-2,4-diokso-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-6-il)fenil)-N’-metoksikarbamido pagrindu,

153 mg D-manitolio dalelių, kurių vidutinis dalelių dydis yra 70–200 µm,

15 mg krakmolo glikolato natrio druskos,

9 mg hidroksipropilceliuliozės ir

3 mg magnio stearato.

5. Tabletė pagal 4 punktą, dar apimanti plėvelės dangą, kur plėvelės danga apima hidroksipropilmetilceliuliozę, titano oksidą ir raudonąjį geležies oksidą.

6. Tabletė, apimanti:

N-(4-(1-(2,6-difluorbenzil)-5-((dimetilamino)metil)-3-(6-metoksi-3-piridazinil)-2,4-diokso-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-6-il)fenil)-N’-metoksikarbamido arba jo druskos kiekį lygų 80 mg, išmatuotą laisvos formos N-(4-(1-(2,6-difluorbenzil)-5-((dimetilamino)metil)-3-(6-metoksi-3-piridazinil)-2,4-diokso-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-6-il)fenil)-N’-metoksikarbamido pagrindu,

102 mg D-manitolio dalelių, kurių vidutinis dalelių dydis yra 70–200 µm,

10 mg krakmolo glikolato natrio druskos,

6 mg hidroksipropilceliuliozės ir

2 mg magnio stearato.

7. Tabletė pagal 6 punktą, dar apimanti plėvelės dangą, kur plėvelės danga apima hidroksipropilmetilceliuliozę, titano oksidą ir raudonąjį geležies oksidą.

8. Tabletė pagal 6 punktą, dar apimanti plėvelės dangą, kur plėvelės danga apima 7,12 mg hidroksipropilmetilceliuliozės, 0,80 mg titano oksido ir 0,08 mg raudonojo geležies oksido.

9. Tabletė pagal bet kurį iš 1 - 8 punktų, kur D-manitolio dalelių vidutinis dalelių dydis yra 75-150 µm.

10. Tabletės pagal bet kurį iš 1, 4 arba 6 punktų gamybos būdas, kur minėtas būdas apima:

1) N-(4-(1-(2,6-difluorbenzil)-5-((dimetilamino)metil)-3-(6-metoksi-3-piridazinil)-2,4-diokso-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-6-il)fenil)-N’-metoksikarbamido arba jo druskos sumaišymą su D-manitolio dalelėmis, kurių vidutinis dalelių dydis yra 70-200 µm, ir krakmolo glikolato natrio druska;

2) įpurškimą į pakopos 1) mišinį hidroksipropilceliuliozės tirpalo tirpiklyje arba dispergavimo terpėje;

3) pakopos 2) mišinio džiovinimą arba sijojimą tam, kad būtų gauti granuliuoti milteliai arba sijoti milteliai;

4) magnio stearato pridėjimą į pakopos 3) granuliuotus miltelius arba sijotus miltelius ir sumaišymą tam, kad būtų gautos granulės tablečių gamybai;

5) tablečių gamyba iš pakopos 4) granulių tam, kad būtų gauta tabletės šerdis; ir, pasirinktinai,

6) plėvele dengto tirpalo purškimas ant pakopoje 5) gautos tabletės šerdies tam, kad būtų gauta plėvele dengta tabletė.