1. Sakubitrilas ir valsartanas moliniu santykiu 1:1, skirti širdies nepakankamumui gydyti žmonėms, kur sakubitrilas ir valsartanas turi būti įvedami du kartus per parą tiksline 200 mg sakubitrilo ir valsartano doze moliniu santykiu 1:1 ir kur tikslinė dozė pasiekiama du kartus per parą nutitravus pradinę 50 mg sakubitrilo ir valsartano dozę moliniu santykiu 1:1 nuo 2 iki 4 savaičių, po to du kartus per parą 100 mg dozę sakubitrilo ir valsartano moliniu santykiu 1:1 nuo 3 iki 4 savaičių, po to du kartus per parą tikslinę 200 mg dozę sakubitrilo ir valsartano moliniu santykiu 1:1,

ir kur (i) pacientas nevartoja angiotenziną konvertuojančio fermento (ACE) inhibitoriaus arba angiotenzino II receptoriaus blokatoriaus (ARB) prieš pradėdamas gydymą sakubitrilu ir valsartanu, arba

(ii) pacientas gauna mažą ACE inhibitoriaus arba ARB dozę, kuri yra lygiavertė < 10 mg enalaprilo per parą, prieš pradėdamas gydymą sakubitrilu ir valsartanu.

2. Sakubitrilas ir valsartanas moliniu santykiu 1:1, skirti naudoti pagal 1 punktą, kur minėta tikslinė dozė pasiekiama du kartus per parą nutitravus pradinę 50 mg sakubitrilo ir valsartano dozę moliniu santykiu 1:1 nuo 2 iki 3 savaičių, po to du kartus per parą 100 mg dozę sakubitrilo ir valsartano moliniu santykiu 1:1 maždaug 3 savaites, po to du kartus per parą tikslinę 200 mg dozę sakubitrilo ir valsartano moliniu santykiu 1:1.

3. Sakubitrilas ir valsartanas moliniu santykiu 1:1, skirti naudoti pagal 1 arba 2 punktą, kur minėta tikslinė dozė pasiekiama du kartus per parą nutitravus pradinę 50 mg sakubitrilo ir valsartano dozę moliniu santykiu 1:1 tris savaites, po to du kartus per parą 100 mg dozę sakubitrilo ir valsartano moliniu santykiu 1:1 tris savaites, po to du kartus per parą tikslinę 200 mg dozę sakubitrilo ir valsartano moliniu santykiu 1:1.

4. Sakubitrilas ir valsartanas moliniu santykiu 1:1, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1–3 punktų, kur pacientas kenčia nuo lėtinio sistolinio širdies nepakankamumo su sumažėjusia išstūmimo frakcija.

5. Sakubitrilas ir valsartanas moliniu santykiu 1:1, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1–4 punktų, kur pacientas pasižymi bent viena iš tolesnių ypatybių:

i) Niujorko širdies asociacijos (NYHA) II, III arba IV klasės širdies nepakankamumas,

ii) padidėjęs plazmos BNP arba NT-proBNP lygis, pageidautina, plazmos BNP ≥100 pg/mL (arba NT-proBNP ≥400 pg/mL), labiau pageidautina, kai plazmos BNP ≥150 pg/mL arba NT-proBNP ≥600 pg/mL, ir

iii) mažesnė kairiojo skilvelio išstūmimo frakcija (LVEF) ≤40 %, pageidautina, ≤35 %.

6. Sakubitrilas ir valsartanas moliniu santykiu 1:1, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1–5 punktų, kur pacientas kenčia nuo lėtinio sistolinio širdies nepakankamumo, priskirto Niujorko širdies asociacijos (NYHA) II, III arba IV klasei, ir turi sistolinę disfunkciją.

7. Sakubitrilas ir valsartanas moliniu santykiu 1:1, skirti naudoti pagal 6 punktą, kur paciento sumažėjusi kairiojo skilvelio išstūmimo frakcija (LVEF) yra ≤35 %.

8. Sakubitrilas ir valsartanas moliniu santykiu 1:1, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1–7 punktų, kur sakubitrilas ir valsartanas moliniu santykiu 1:1 yra įvedami kaip junginys trinatrio [3-((1S,3R)-1-bifenil-4-ilmetil-3-etoksikarbonil-1-butilkarbamoil)propionato-(S)-3'-metil-2'-(pentanoil{2"-(tetrazol-5-ilato)bifenil-4'-ilmetil}amino)butirato] hemipentahidratas (LCZ696).

9. Sakubitrilas ir valsartanas moliniu santykiu 1:1, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1–8 punktų, kur sakubitrilas ir valsartanas moliniu santykiu 1:1 yra įvedami kaip farmacinė kompozicija, apimanti:

(i) valsartaną arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druską; ir

(ii) sakubitrilą arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druską.

10. Sakubitrilas ir valsartanas moliniu santykiu 1:1, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1–9 punktų, kur, kai pacientas gauna mažą dozę ACE inhibitoriaus arba ARB prieš pradedant gydymą sakubitrilu ir valsartanu, pacientas nustojo vartoti ACE inhibitorių arba ARB bent 36 valandos iki sakubitrilo ir valsartano moliniu santykiu 1:1 vartojimo.

11. Sakubitrilas ir valsartanas moliniu santykiu 1:1, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1–10 punktų, kur

a) 50 mg sakubitrilo ir valsartano dozė moliniu santykiu 1:1 atitinka 24 mg sakubitrilo ir 26 mg valsartano,

b) 100 mg sakubitrilo ir valsartano dozė moliniu santykiu 1:1 atitinka 49 mg sakubitrilo ir 51 mg valsartano, ir

c) 200 mg sakubitrilo ir valsartano dozė moliniu santykiu 1:1 atitinka 97 mg sakubitrilo ir 103 mg valsartano.