1. Stabili farmacinė kompozicija, skirta peroraliniam vartojimui, apimanti 6-etil-3-({3-metoksi-4-[4-(4-metilpiperazin-1-il)piperidin-1-il]fenil}amino)-5-(tetrahidro-2H-piran-4-ilamino)pirazin-2-karboksamidą arba farmaciniu požiūriu priimtiną jo druską, kur 6-etil-3-({3-metoksi-4-[4-(4-metilpiperazin-1-il)piperidin-1-il]fenil}amino)-5-(tetrahidro-2H-piran-4-ilamino)pirazin-2-karboksamido arba farmaciniu požiūriu priimtinos jo druskos kristalų santykinė dalis yra lygi 60% arba daugiau, skaičiuojant pagal visą 6-etil-3-({3-metoksi-4-[4-(4-metilpiperazin-1-il)piperidin-1-il]fenil}amino)-5-(tetrahidro-2H-piran-4-ilamino)pirazin-2-karboksamido arba farmaciniu požiūriu priimtinos jo druskos farmacinėje kompozicijoje kiekį.

2. Farmacinė kompozicija pagal 1 punktą, kur giminingos 6-etil-3-({3-metoksi-4-[4-(4-metilpiperazin-1-il)piperidin-1-il]fenil}amino)-5-(tetrahidro-2H-piran-4-ilamino)pirazin-2-karboksamidui medžiagos kiekis farmacinėje kompozicijoje, išmatuotas HPLC metodu, yra lygus 0,20% arba mažesnis, išlaikant peroraliniam vartojimui skirtą farmacinę kompoziciją atviromis sąlygomis, esant 40°C ir 75% santykinei oro drėgmei 1 mėnesį.

3. Farmacinė kompozicija pagal 1 arba 2 punktą, papildomai apimanti farmacinį priedą, galintį kontroliuoti vandens kiekį vaisto formoje.

4. Farmacinė kompozicija pagal 3 punktą, kur farmacinis priedas yra mažiausiai vienas cukrus ir (arba) cukraus alkoholis.

5. Farmacinė kompozicija pagal 4 punktą, kur farmacinis priedas yra laktozė ir (arba) D-manitolis.

6. Peroraliniam vartojimui skirta farmacinė kompozicija pagal bet kurį vieną iš 3-5 punktų, kur farmacinio priedo kiekis yra nuo 20 masės% iki 90 masės%, skaičiuojant pagal visą farmacinės kompozicijos masę.

7. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1 arba 6 punkto, kur farmacinės kompozicijos džiovinimo nuostoliai, išmatuoti pagal džiovinimo nuostolių testą, kaip apibrėžta Japonijos farmakopėjos šešioliktojo leidimo pagrindiniuose testuose, lygūs 4% arba mažesni.

8. Farmacinė kompozicija pagal 6 punktą, kur farmacinio priedo kiekis yra nuo 50 masės% iki 90 masės%, skaičiuojant pagal visą farmacinės kompozicijos masę.

9. Farmacinė kompozicija pagal 6 punktą, kur laktozės ir (arba) D-manitolio kiekis yra nuo 50 masės% iki 70 masės%, skaičiuojant pagal visą farmacinės kompozicijos masę.

10. Farmacinė kompozicija pagal 6 punktą, kur D-manitolio kiekis yra nuo 50 masės% iki 70 masės%, skaičiuojant pagal visą farmacinės kompozicijos masę.

11. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-10 punktų, apimanti 6-etil-3-({3-metoksi-4-[4-(4-metilpiperazin-1-il)piperidin-1-il]fenil}amino)-5-(tetrahidro-2H-piran-4-ilamino)pirazin-2-karboksamido hemifumaratą.

12. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-11 punktų, kuri yra tabletė.

13. Tabletė pagal 12 punktą, kur farmacinis priedas yra laktozė ir (arba) D-manitolis.

14. Tabletė pagal 12 punktą, kur farmacinis priedas yra D-manitolis.

15. Tabletė pagal 14 punktą, apimanti 6-etil-3-({3-metoksi-4-[4-(4-metilpiperazin-1-il)piperidin-1-il]fenil}amino)-5-(tetrahidro-2H-piran-4-ilamino)pirazin-2-karboksamido hemifumaratą.