1. Junginys, pavaizduotas formule (I)



arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti paciento, kuris yra žmogus, priešlaikinio gimdymo gydymui arba prevencijai, kur junginys yra įvedamas pacientui su papildomu tokolitiniu agentu.

2. Junginys, skirtas naudoti pagal 1 punktą, kur papildomas tokolitinis agentas yra oksitocino receptoriaus antagonistas.

3. Junginys, skirtas naudoti pagal 2 punktą, kur oksitocino receptoriaus antagonistas yra atosibanas, retosibanas, barusibanas, epelsibanas arba nolasibanas.

4. Junginys, skirtas naudoti pagal 3 punktą, kur oksitocino receptoriaus antagonistas yra atosibanas.

5. Junginys, skirtas naudoti pagal 1 punktą, kur papildomas tokolitinis agentas yra kalcio kanalo inhibitorius.

6. Junginys, skirtas naudoti pagal 5 punktą, kur kalcio kanalo inhibitorius yra nifedipinas arba nikardipinas.

7. Junginys, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1 - 6 punktų, kur junginys ir papildomas tokolitinis agentas yra įvedami pacientui su betamimetiku, magnio druska, azoto oksido donoru, progesteronu arba 17-α-hidroksiprogesterono kaproatu arba kortikosteroidu.

8. Junginys, skirtas panaudoti pagal 7 punktą, kur junginys ir papildomas tokolitinis agentas yra įvedami pacientui su betamimetiku, parinktu iš grupės, susidedančios iš terbutalino, ritodrino, heksoprenalino, albuterolio, fenoterolio, nilidrino ir orciprenalino.

9. Junginys, skirtas naudoti pagal 7 punktą, kur junginys ir papildomas tokolitinis agentas yra įvedami pacientui su magnio sulfatu.

10. Junginys, skirtas naudoti pagal 7 punktą, kur junginys ir papildomas tokolitinis agentas yra įvedami pacientui su nitroglicerinu.

11. Junginys, skirtas naudoti pagal 7 punktą, kur junginys ir papildomas tokolitinis agentas yra įvedami pacientui su kortikosteroidu, parinktu iš grupės, susidedančios iš betametazono, deksametazono ir hidrokortizono.

12. Junginys, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1 - 11 punktų, kur junginys yra pavaizduotas formule (III)



13. Junginys, skirtas naudoti pagal 12 punktą, kur junginys yra kristalinės būsenos.

14. Junginys, skirtas naudoti pagal 13 punktą, kur junginys turi 1H branduolinio magnetinio rezonanso (BMR) smailes, centruotas ties 1,1 ppm, 3,3 ppm, 4,9 ppm, 5,4 ppm, 7,1 ppm, 7,7 ppm, 7,9 ppm ir 8,0 ppm.

15. Junginys, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1 - 14 punktų, kur junginys yra įvedamas pacientui per burną.

16. Junginys, skirtas naudoti pagal 15 punktą, kur junginio vaistinė forma yra sudaryta kaip tabletė, kapsulė, gelinė kapsulė, milteliai, skystas tirpalas arba skysta suspensija.

17. Junginys, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1 - 16 punktų, kur pacientas c h a r a k t e r i z u o j a m a s nėštumo terminu nuo 24 savaičių iki 34 savaičių.

18. Junginys, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1 - 17 punktų, kur junginys yra farmacinėje kompozicijoje, papildomai apimančioje vieną arba daugiau farmaciniu požiūriu priimtinų pagalbinių medžiagų.