1. Voklosporinas, skirtas naudoti taikant proteinurinės inkstų ligos gydymo būdą subjektui, kuriam minėta liga diagnozuota, iš anksto nustatyta voklosporino efektyvaus kiekio dienos doze, kuri turi būti įvedama per suplanuotą gydymo laikotarpį, trunkantį bent 24 savaites, kur:

(a) apskaičiuotas minėtam subjektui glomerulų filtravimo greitis yra vertinamas bent jau pirmajame laiko taške ir antrajame laiko taške skirtingomis minėto gydymo laikotarpio dienomis, kai abu minėti laiko taškai yra prieš gydymo laikotarpio pabaigą, ir

(b)

(i) jei minėto subjekto eGFR tarp minėtų pirmojo ir antrojo laiko taškų yra sumažėjęs daugiau nei tikslinis % intervale 20 - 45 % iki žemesnio nei nustatytas iš anksto dydis intervale 50-90 ml/min./1,73 m2, tai dienos dozė sumažinama prieaugiu (-iais) lygiu (-iais) 7,9 mg dukart dienoje;

(ii) jei minėto subjekto eGFR tarp minėtų pirmojo ir antrojo laiko taškų yra sumažėjęs mažiau nei minėtas tikslinis %, minėtam subjektui toliau tęsiamas tos pačios iš anksto nustatytos voklosporino dienos dozės įvedimas.

2. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal 1 punktą, kur pakopoje (b) (i) pagal 1 punktą dienos dozė sumažinama iki 15,8 mg dukart dienoje.

3. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal 1 punktą, kur pakopoje (b) (i) pagal 1 punktą dienos dozė sumažinama iki 7,9 mg dukart dienoje.

4. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-3 punktų, kur pirmasis laiko taškas yra prieš pat pradedant vykdyti minėtą protokolą.

5. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-4 punktų, kur iš anksto nustatytas dydis yra maždaug 60 ml/min./1,73 m2.

6. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal 5 punktą, kur pakopoje (b) (i) pagal 1 punktą dienos dozė sumažinama iki nulio.

7. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-6 punktų, kur tikslinis % yra maždaug 30 %.

8. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-7 punktų, kur minėtas subjektas buvo identifikuotas kaip tinkamas minėtam naudojimui prieš pradedant naudojimą minėtam subjektui, kur:

(a) minėtam subjektui nustatytas šlapimo baltymų kreatinino santykis (UPCR) > 1 mg/mg, matuojant iš pirmojo rytinio šlapimo arba iš 24 valandų šlapimo; ir

(b) minėtam subjektui nustatyta eGFR reikšmė > 45 ml/min./1,73 m2, matuojant pagal lėtinės inkstų ligos epidemiologijos bendradarbiavimo lygtį (CKD-EPI),

kur, jei (a) ir (b) sąlygos yra išpildytos, minėtas subjektas yra identifikuotas kaip tinkamas minėtam naudojimui.

9. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-8 punktų, kur minėta iš anksto nustatyta dienos dozė yra 39,5 mg voklosporino dukart dienoje arba 31,6 mg voklosporino dukart dienoje, arba 23,7 mg voklosporino dukart dienoje, arba 15,8 mg voklosporino dukart dienoje, arba 7,9 mg voklosporino dukart dienoje.

10. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-9 punktų, kur minėta iš anksto nustatyta dienos dozė yra 23,7 mg voklosporino dukart dienoje.

11. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-10 punktų, kur minėtas būdas papildomai apima inkstų funkcijos įvertinimą minėtam subjektui laiko taške pasibaigus minėtam gydymo laikotarpiui, įvertinant eGFR.

12. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal 11 punktą, kur minėtas subjektas papildomai vertinamas pagal efektyvumą, nustatant baltymų/kreatinino santykį (UPCR) laiko taške pasibaigus minėtam gydymo laikotarpiui.

13. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-12 punktų, kur minėtam subjektui papildomai įvedamas mikofenoliato mofetilo (MMF) efektyvus kiekis.

14. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-13 punktų, kur minėtam subjektui įvedamas efektyvus kiekis kortikosteroido.

15. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-14 punktų, kur minėto gydymo trukmė yra bent 48 savaitės.

16. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-15 punktų, kur minėtam subjektui eGFR nustatomas trečiame laiko taške ir, jei eGFR dydis, nustatytas trečiame laiko taške, skirsis nuo eGFR dydžio, nustatyto minėtame pirmame laiko taške, mažiau nei minėtu tiksliniu %, minėtos iš anksto nustatytos voklosporino dienos dozės įvedimas yra atnaujinamas.

17. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal 16 punktą, kur tikslinis % yra 20-45 %.

18. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal 17 punktą, kur tikslinis % yra maždaug 30 %.

19. Voklosporinas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-18 punktų, kur proteinurinė inkstų liga yra vilkligės nefritas.