1. Farmacinė kompozicija, apimanti:

- 5-10 % kristalinio 6-(4-brom-2-fluorfenilamino)-7-fluor-3-metil-3H-benzoimidazol-5-karboksirūgšties (2-hidroksietiloksi)-amido,

- 50-60 %, geriau, 55-56 % laktozės monohidrato, ir

- 20-40 %, geriau, 30-36 % mikrokristalinės celiuliozės, skaičiuojant nuo kompozicijos masės.

2. Farmacinė kompozicija pagal 1 punktą, papildomai apimanti:

- 1,5-2,5 % kroskarmeliozės natrio,

- 0,5-0,9 % magnio stearato, ir

- 0,1-1 % koloidinio silicio dioksido / koloidinio bevandenio silicio dioksido, skaičiuojant nuo kompozicijos masės.

3. Farmacinė kompozicija pagal 2 punktą, apimanti:

- 5-10 % kristalinio 6-(4-brom-2-fluorfenilamino)-7-fluor-3-metil-3H-benzoimidazol-5-karboksirūgšties (2-hidroksietiloksi)-amido,

- 50-60 % laktozės monohidrato,

- 20-40 % mikrokristalinės celiuliozės,

- 2 % kroskarmeliozės natrio,

- 0,75 % magnio stearato, ir

- 0,25 % koloidinio silicio dioksido / koloidinio bevandenio silicio dioksido, skaičiuojant nuo kompozicijos masės.

4. Farmacinė kompozicija pagal 3 punktą, apimanti:

- 5-10 % kristalinio 6-(4-brom-2-fluorfenilamino)-7-fluor-3-metil-3H-benzoimidazol-5-karboksirūgšties (2-hidroksietiloksi)-amido, skaičiuojant nuo kompozicijos masės,

- 55-56 % laktozės monohidrato, skaičiuojant nuo kompozicijos masės,

- 30-36 % mikrokristalinės celiuliozės, skaičiuojant nuo kompozicijos masės,

- 2 % kroskarmeliozės natrio, skaičiuojant nuo kompozicijos masės,

- 0,75 % magnio stearato, skaičiuojant nuo kompozicijos masės, ir

- 0,25 % koloidinio silicio dioksido / koloidinio bevandenio silicio dioksido, skaičiuojant nuo kompozicijos masės.

5. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-4 punktą, apimanti 45 mg kristalinio 6-(4-brom-2-fluorfenilamino)-7-fluor-3-metil-3H-benzoimidazol-5-karboksirūgšties (2-hidroksietiloksi)-amido.

6. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-5 punktą, kur farmacinė kompozicija yra pavidale, tinkamame geriamajam vartojimui vienetinės vaisto formos pavidale.

7. Farmacinė kompozicija pagal 6 punktą, kur farmacinė kompozicija yra tabletės pavidale.

8. Farmacinė kompozicija pagal 7 punktą, kur tabletė yra dengta tabletė.

9. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-8 punktą, skirta naudoti proliferacinės ligos gydymui subjekto organizme, kai proliferacinė liga, geriau, yra vėžys, geriau, vėžys, parinktas iš solidinio naviko arba pirminės CNS limfomos.

10. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 9 punktą, kur proliferacinė liga yra vėžys, parinktas iš melanomos, kasos vėžio, kiaušidžių vėžio, kiaušintakių vėžio, pilvaplėvės vėžio, tulžies vėžio, gaubtinės žarnos vėžio arba tiesiosios žarnos vėžio.

11. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 10 punktą, kur proliferacinė liga yra melanoma.

12. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 10 punktą, kur proliferacinė liga yra gaubtinės žarnos vėžys.

13. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-12 punktą, apimanti:

- 6,25 % kritalinio 6-(4-brom-2-fluorfeniilamino)-7-fluor-3-metil-3H-benzoimidazol-5-karboksirūgšties (2-hidroksietiloksi)-amido,

- 55,63 % laktozės monohidrato,

- 35,13 % mikrokristalinės celiuliozės,

- 2.00 % kroskarmeliozės natrio,

- 0.75 % magnio stearato, ir

- 0,25 % koloidinio silicio dioksido / koloidinio bevandenio silicio dioksido, skaičiuojant nuo kompozicijos masės; ir kur farmacinė kompozicija pasirinktinai apima plėvelės dangą.