1. Farmacinė kompozicija, apimanti junginį 1:

skirta naudoti taikant gliomos su izocitrato dehidrogenazės-1 (IDH-1) mutacija gydymo būdą suaugusiam pacientui, kur būdas apima junginio 1 įvedimą 150 mg kiekiu pacientui du kartus per dieną (BID) gydymo kurso metu.

2. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 1 punktą, kur glioma yra pažengusi glioma, kuri pasikartojo arba progresavo prieš įvedant junginį 1.

3. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1 - 2 punktų, kur prieš įvedant junginį 1, pacientui yra diagnozuojama histologiškai arba citologiškai patvirtinta pažengusi glioma su IDH-1 geno mutacija arba daugiaformė glioblastoma su patvirtinta IDH-1 genų mutacijos liga, pasikartojanti pirmą arba antrą kartą.

4. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1 - 3 punktų, kur pacientui yra diagnozuota žemo laipsnio glioma arba antrinė daugiaformė glioblastoma (GBM).

5. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur IDH-1 mutacija yra R132X mutacija.

6. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 5 punktą, kur R132X mutacija yra parinkta iš R132L, R132G ir R132S.

7. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur farmacinė kompozicija, apimanti junginį 1, pacientui yra įvedama per burną.

8. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur junginys 1 yra įvedamas kaip vienintelis agentas, skirtas gydyti gliomą su IDH-1 mutacija.

9. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur gydymo kursas trunka trumpiausiai 15 dienų iš eilės.

10. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur gydymo kursas trunka nuo 15 dienų iš eilės iki 6 mėnesių.

11. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1 - 9 punktų, kur gydymo kursas trunka trumpiausiai 6 mėnesius.