1. Farmacinė kompozicija, apimanti:

pirmąją purškiant išdžiovintą dispersiją ir antrąją purškiant išdžiovintą dispersiją,

kur pirmoji purškiant išdžiovinta dispersija apima nuo maždaug 70 masės% iki maždaug 90 masės% amorfinės (R)-1-(2,2-difluorbenzo[d][1,3]dioksol-5-il)-N-(1-(2,3-dihidroksipropil)-6-fluor-2-(1-hidroksi-2-metilpropan-2-il)-1H-indol-5-il)ciklopropankarboksamido (1 junginys) formos ir nuo maždaug 10 masės% iki maždaug 30 masės% polimero, ir

kur antroji purškiant išdžiovinta dispersija apima amorfinę N-[2,4-bis(1,1-dimetiletil)-5-hidroksifenil]-1,4-dihidro-4-oksochinolin-3-karboksamido (junginys 2) formą; ir

kur farmacinė kompozicija yra tabletė.

2. Farmacinė kompozicija pagal 1 punktą, kur polimeras apima celiuliozės polimerą.

3. Farmacinė kompozicija pagal 1 arba 2 punktą, kur polimeras apima hidroksipropilmetilceliuliozę.

4. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-3 punktų, kur antroji purškiant išdžiovinta dispersija papildomai apima polimerą.

5. Farmacinė kompozicija pagal 4 punktą, kur antroji purškiant išdžiovinta dispersija apima nuo maždaug 70 masės% iki maždaug 90 masės% 2 junginio ir nuo maždaug 10 masės% iki maždaug 30 masės% polimero.

6. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-5 punktų, apimanti nuo maždaug 5 masės% iki maždaug 20 masės% pirmosios purškiant išdžiovintos dispersijos.

7. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-6 punktų, apimanti nuo maždaug 15 masės% iki maždaug 60 masės% antrosios purškiant išdžiovintos dispersijos.

8. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-7 punktų, kur tabletė apima maždaug nuo 25 mg iki 125 mg 1 junginio.

9. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-8 punktų, kur tabletė apima maždaug nuo 100 mg iki 200 mg 2 junginio.

10. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-9 punktų, kur farmacinė kompozicija apima vieną arba daugiau pagalbinių medžiagų, pasirinktų iš užpildo, dezintegruojančios medžiagos, lubrikanto arba bet kurio jų derinio.

11. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-7 punktų, apimanti nuo maždaug 30 masės% iki maždaug 50 masės% užpildo, skaičiuojant pagal farmacinės kompozicijos masę.

12. Farmacinė kompozicija pagal 11 punktą, kur užpildas apima mikrokristalinę celiuliozę.

13. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-12 punktų, apimanti nuo maždaug 1 masės% iki maždaug 10 masės% dezintegruojančios medžiagos, skaičiuojant pagal farmacinės kompozicijos masę.

14. Farmacinė kompozicija pagal 13 punktą, kur dezintegrantas apima kroskarmeliozės natrio druską.

15. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-14 punktų, apimanti apie 1 masės% lubrikanto, skaičiuojant pagal farmacinės kompozicijos masę.

16. Farmacinė kompozicija pagal 15 punktą, kur lubrikantas apima magnio stearatą.

17. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-7 punktų, kur tabletė apima nuo maždaug 30 mg iki maždaug 85 mg pirmosios purškiant išdžiovintos dispersijos.

18. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1 arba 17 punkto, kur tabletė apima nuo maždaug 150 mg iki maždaug 250 mg antrosios purškiant išdžiovintos dispersijos.

19. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-18 punktų, kur tabletė apima nuo maždaug 100 mg iki maždaug 300 mg užpildo.

20. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-19 punktų, kur tabletė apima nuo maždaug 12 mg iki maždaug 36 mg dezintegruojančios medžiagos.

21. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-20 punktų, kur tabletė apima nuo maždaug 1 mg iki maždaug 5 mg lubrikanto.

22. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-21 punktų, papildomai apimanti papildomą terapinį agentą.

23. Farmacinė kompozicija pagal 22 punktą, kur papildomas terapinis agentas yra kitas CFTR korektorius, kuris skiriasi nuo 1 junginio.

24. Farmacinė kompozicija pagal 22 punktą, kur papildomas terapinis agentas yra kitas CFTR stipriklis, kuris skiriasi nuo 2 junginio.

25. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį ankstesnį punktą, skirta panaudoti taikant paciento cistinės fibrozės gydymo būdą.

26. Farmacinė kompozicija, skirta panaudoti pagal 25 punktą, kur būdas apima farmacinės kompozicijos įvedimą pacientui per burną.

27. Farmacinė kompozicija, skirta panaudoti pagal bet kurį iš 25 arba 26 punkto, papildomai apimanti papildomo terapinio agento įvedimą pacientui.

28. Farmacinė kompozicija, skirta panaudoti pagal 27 punktą, kur papildomas terapinis agentas yra įvedamas prieš, po arba vienu metu su farmacine kompozicija.

29. Farmacinė kompozicija, skirta panaudoti pagal bet kurį iš 25-28 punktų, kur pacientas yra homozigotinis pagal ΔF508 CFTR mutaciją.

30. Farmacinė kompozicija, skirta panaudoti pagal bet kurį iš 25-28 punktų, kur pacientas yra heterozigotinis pagal ΔF508 CFTR mutaciją.