1. Junginys {5-(4-brom-fenil)-6-[2-(5-brom-pirimidin-2-iloksi)-etoksi]-pirimidin-4-il}-sulfamidas:

arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas panaudoti gydant 1–4 stadijų lėtinę inkstų ligą (CKD), kaip apibrėžta *Inkstų liga: globalus baigčių gerinimas* (KDIGO) gairėse, kur minėtą CKD sukelia pirminė hipertenzija, kur minėtas junginys turi būti įvedamas kartu su angiotenzino receptorių blokatoriumi (ARB), kuris yra valsartanas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska.

2. Junginys {5-(4-brom-fenil)-6-[2-(5-brom-pirimidin-2-iloksi)-etoksi]-pirimidin-4-il}-sulfamidas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirti panaudoti pagal 1 punktą, kur minėtas panaudojimas yra skirtas 3 stadijos CKD gydymui, kur minėtą ŠKL sukelia pirminė hipertenzija.

3. Junginys {5-(4-brom-fenil)-6-[2-(5-brom-pirimidin-2-iloksi)-etoksi]-pirimidin-4-il}-sulfamidas, skirtas panaudoti pagal 1 arba 2 punktą. kur minėtas junginys turi būti įvedamas tabletės pavidalu, kur minėta tabletė susideda iš farmacinės kompozicijos, apimančios:

• junginį {5-(4-brom-fenil)-6-[2-(5-brom-pirimidin-2-iloksi)-etoksi]-pirimidin-4-il}-sulfamidą, kurio bendras kiekis yra nuo 5 iki 25 masės %, skaičiuojant pagal bendrą farmacinės kompozicijos masę,

• mikrokristalinę celiuliozę, kurios bendras kiekis yra nuo 20 iki 30 masės %, skaičiuojant pagal bendrą farmacinės kompozicijos masę,

• laktozč, kurios bendras kiekis yra nuo 40 iki 65 masės %, skaičiuojant pagal bendrą farmacinės kompozicijos masę,

• hidroksipropilceliuliozę, kurios bendras kiekis nuo 1 iki 3 masės %, skaičiuojant pagal bendrą farmacinės kompozicijos masę,

• kroskarmeliozės natrio druską, kurios bendras kiekis yra nuo 2 iki 8 masės %, skaičiuojant pagal bendrą farmacinės kompozicijos masę, ir

• magnio stearatą, kurio bendras kiekis yra nuo 0,2 iki 2 masės %, skaičiuojant pagal bendrą farmacinės kompozicijos masę;

kur bendras kietos farmacinės kompozicijos masės procentas yra lygus 100.

4. Junginys {5-(4-brom-fenil)-6-[2-(5-brom-pirimidin-2-iloksi)-etoksi]-pirimidin-4-il}-sulfamidas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 1-3 punktų, kur minėtas junginys yra sukomponuotas taip, kad būtų vartojamas farmacine vienetine dozavimo forma, tinkama peroraliniam vartojimui nuo 10 iki 50 mg per dieną {5-(4-brom-fenil)-6-[2-(5-brom-pirimidin-2-iloksi)-etoksi]-pirimidin-4-il}-sulfamido.