1. Paliperidono palmitatas, skirtas naudoti taikant psichozės, šizofrenijos, šizoafektinio sutrikimo, šizofrenijos ir šizofrenoforminio sutrikimo arba bipolinis sutrikimo gydymo būdą, kur būdas apima paliperidono palmitato įvedimą pacientui, kuriam to reikia, ir kuriam buvo įvesta pirmoji paliperidono palmitato prailginto atpalaidavimo injekcinės suspensijos dozė su šešių mėnesių dozavimo intervalu (PP6M), kur būdas apima antrosios paliperidono palmitato pailginto atpalaidavimo injekcinės suspensijos dozės įvedimą į paciento deltinį arba sėdmens raumenį iki dviejų savaičių prieš arba po trijų savaičių laikotarpio, kuris truko šešis mėnesius po pirmosios dozės įvedimo, kur tarp pirmosios ir antrosios dozės nėra tarpinės paliperidono palmitato dozės,

kur paliperidono palmitato prailginto atpalaidavimo injekcinė suspensija apima maždaug 312 mg/ml paliperidono palmitato,

kur paliperidono palmitato prailginto atpalaidavimo injekcinė suspensija yra vandeninė kompozicija, kuri papildomai apima suspenduojantį agentą, buferį ir, pasirinktinai, vieną arba daugiau iš konservantų ir izotonizuojančių agentų,

kur pirmoji dozė apima maždaug 1092 mg paliperidono palmitato arba maždaug 1560 mg paliperidono palmitato; ir

kur antroji dozė apima maždaug 1092 mg paliperidono palmitato arba maždaug 1560 mg paliperidono palmitato.

2. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur antroji dozė yra įvedama į sėdmens raumenį.

3. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 1 arba 2 punktą, kur pacientui nustatyta stabili paliperidono koncentracija plazmoje pirmosios dozės vartojimo metu.

4. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 1-3 punktų, kur būdas yra šizofrenijos gydymo būdas.

5. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš ankstesnių punktų, kur pirmoji dozė ir antroji dozė kiekviena iš jų apima maždaug po 1092 mg paliperidono palmitato.

6. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 1-4 punktų, kur pirmoji dozė ir antroji dozė kiekviena iš jų apima maždaug po 1560 mg paliperidono palmitato.

7. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš ankstesnių punktų, kur antrosios dozės vartojimo metu paliperidono koncentracija paciento plazmoje yra nuo maždaug 5 iki maždaug 50 ng/ml.

8. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 7 punktą, kur tuo atveju, kai pirmoji dozė apima 1092 mg paliperidono palmitato, paliperidono koncentracija paciento plazmoje antrosios dozės vartojimo metu yra nuo maždaug 5 iki maždaug 30 ng/ml.

9. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 7 punktą, kur tuo atveju, kai pirmoji dozė apima 1560 mg paliperidono palmitato, paliperidono koncentracija paciento plazmoje antrosios dozės vartojimo metu yra nuo maždaug 9 iki maždaug 40 ng/ml.

10. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš ankstesnių punktų, kur po antrosios dozės įvedimo paliperidono koncentracija plazmoje pasiekia didžiausią koncentraciją, kuri yra nuo maždaug 10 iki maždaug 150 ng/ml.

11. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 10 punktą, kur tuo atveju, kai pirmoji dozė yra 1092 mg paliperidono palmitato, po antrosios dozės įvedimo paliperidono koncentracija paciento plazmoje pasiekia didžiausią koncentraciją, kuri yra nuo maždaug 10 iki maždaug 125 ng/ml.

12. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 10 punktą, kur tuo atveju, kai pirmoji dozė yra 1560 mg paliperidono palmitato, po antrosios dozės įvedimo paliperidono koncentracija paciento plazmoje pasiekia didžiausią koncentraciją, kuri yra nuo maždaug 35 iki maždaug 145 ng/ml.

13. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš ankstesnių punktų, kur paliperidono palmitato prailginto atpalaidavimo injekcinė suspensija apima: apie 312 mg/ml paliperidono palmitato;

nuo maždaug 8 mg/ml iki maždaug 12 mg/ml drėkiklio;

vieną arba daugiau buferines savybes suteikiančių agentų;

nuo maždaug 65 mg/ml iki maždaug 85 mg/ml suspenduojančio agento; ir

vandens iki 100 %.

14. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 13 punktą, kur suspensijos pH vertė yra nuo maždaug pH 6,0 iki maždaug pH 8,0.

15. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 13 arba 14 punktą, kur vienas arba daugiau buferinių agentų apima citrinų rūgšties monohidratą, natrio dihidrogenfosfato monohidratą, bevandenį dinatrio hidrohenfosfatą arba natrio hidroksidą.

16. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 13 punktą, kur paliperidono palmitato prailginto atpalaidavimo injekcinė suspensija apima:

maždaug 312 mg/ml paliperidono palmitato;

maždaug 10 mg/ml polisorbato 20; ir

maždaug 75 mg/ml polietileno glikolio 4000.