1. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti taikant psichozės, šizofrenijos, šizoafektinio sutrikimo, šizofreninio sutrikimo arba bipolinio sutrikimo gydymo būdą, apimantį paliperidono palmitato įvedimą pacientui, kuriam to reikia, ir kuriam buvo įvesta pirmosios paliperidono palmitato prailginto atpalaidavimo injekcinės suspensijos pirmoji dozė, kurios dozavimo intervalas ("PP6M") (pirmoji suspensija) yra šeši mėnesiai, apimanti:

įvedimą į paciento deltinį raumenį pakartotinos įsotinamosios antrosios paliperidono palmitato prailginto atpalaidavimo injekcinės suspensijos dozės, kurios dozavimo intervalas ("PP1M") (antroji suspensija) yra vienas mėnuo, praėjus daugiau kaip šešiems mėnesiams ir trims savaitėms po minėtos pirmosios suspensijos pirmosios dozės įvedimo, bet mažiau nei aštuoniems mėnesiams po minėtos pirmosios suspensijos pirmosios dozės įvedimo; ir

įvedimą į paciento deltinį arba sėdmeninį raumenį pirmosios suspensijos palaikomosios dozės, praėjus vienam mėnesiui (± 7 dienos) po pakartotinos įsotinamosios antrosios suspensijos dozės įvedimo,

kur tarp pirmosios dozės ir pakartotinos įsotinamosios dozės nėra tarpinių paliperidono palmitato dozių,

kur PP6M (pirmoji suspensija) apima maždaug 312 mg/ml paliperidono palmitato;

kur PP1M (antroji suspensija) apima maždaug 156 mg/ml paliperidono palmitato;

kur paliperidono palmitato pailginto atpalaidavimo injekcinės suspensijos yra vandeninės kompozicijos, papildomai apimančios suspendavimo agentą, buferį ir pasirinktinai vieną arba daugiau konservantų ir izotonizuojančių agentų, ir

kur arba

(i) pirmosios suspensijos pirmoji dozė apima maždaug 1092 mg paliperidono palmitato; pakartotinos įsotinamosios antrosios suspensijos dozė apima maždaug 156 mg paliperidono palmitato; ir pirmosios suspensijos palaikomoji dozė apima maždaug 1092 mg paliperidono palmitato, arba

(ii) pirmosios suspensijos pirmoji dozė apima maždaug 1560 mg paliperidono palmitato; pakartotinos įsotinamosios antrosios suspensijos dozė apima maždaug 234 mg paliperidono palmitato; ir pirmosios suspensijos palaikomoji dozė apima maždaug 1560 mg paliperidono palmitato.

2. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur pirmosios suspensijos pirmoji dozė apima maždaug 1092 mg paliperidono palmitato; pakartotinos įsotinamosios antrosios suspensijos dozė apima maždaug 156 mg paliperidono palmitato; ir pirmosios suspensijos palaikomoji dozė apima maždaug 1092 mg paliperidono palmitato.

3. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur pirmosios suspensijos pirmoji dozė apima maždaug 1560 mg paliperidono palmitato; pakartotinos įsotinamosios antrosios suspensijos dozė apima maždaug 234 mg paliperidono palmitato; ir pirmosios suspensijos palaikomoji dozė apima maždaug 1560 mg paliperidono palmitato.

4. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti taikant psichozės, šizofrenijos, šizoafektinio sutrikimo, šizofreninio sutrikimo arba bipolinio sutrikimo gydymo būdą, apimantį paliperidono palmitato įvedimą pacientui, kuriam to reikia, ir kuriam buvo įvesta pirmosios paliperidono palmitato prailginto atpalaidavimo injekcinės suspensijos pirmoji dozė, kurios dozavimo intervalas ("PP6M") (pirmoji suspensija) yra šeši mėnesiai, apimanti:

įvedimą į paciento deltinį raumenį pirmosios pakartotinos įsotinamosios maždaug 156 mg paliperidono palmitato dozės antrosios paliperidono palmitato prailginto atpalaidavimo injekcinės suspensijos, kurios dozavimo intervalas ("PP1M") (antroji suspensija) yra vienas mėnuo, per laikotarpį nuo 8 mėnesių iki 11 mėnesių imtinai po pirmosios suspensijos pirmosios dozės įvedimo;

įvedimą į paciento deltinį raumenį antrosios pakartotinos įsotinamosios maždaug 156 mg paliperidono palmitato dozės antrosios suspensijos 8-tą dieną (± 4 dienos) po pirmosios pakartotinos įsotinamosios antrosios suspensijos dozės įvedimo

įvedimą į paciento deltinį arba sėdmeninį raumenį pirmosios suspensijos palaikomosios dozės, praėjus 1 mėnesiui (± 7 dienos) po antrosios pakartotinos įsotinamosios antrosios suspensijos dozės įvedimo,

kur tarp pirmosios dozės ir pirmosios pakartotinos įsotinamosios dozės nėra tarpinių paliperidono palmitato dozių,

kur PP6M (pirmoji suspensija) apima maždaug 312 mg/ml paliperidono palmitato;

kur PP1M (antroji suspensija) apima maždaug 156 mg/ml paliperidono palmitato;

kur paliperidono palmitato prailginto atpalaidavimo injekcinės suspensijos yra vandeninės kompozicijos, papildomai apimančios suspendavimo agentą, buferį ir pasirinktinai vieną arba daugiau konservantų ir izotonizuojančių agentų, ir

kur arba

(i) pirmosios suspensijos pirmoji dozė apima maždaug 1092 mg paliperidono palmitato, ir pirmosios suspensijos palaikomoji dozė apima maždaug 1092 mg paliperidono palmitato, arba

(ii) pirmosios suspensijos pirmoji dozė apima maždaug 1560 mg paliperidono palmitato, ir pirmosios suspensijos palaikomoji dozė apima maždaug 1560 mg paliperidono palmitato.

5. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 4 punktą, kur pirmosios suspensijos pirmoji dozė apima maždaug 1092 mg paliperidono palmitato, ir pirmosios suspensijos palaikomoji dozė apima maždaug 1092 mg paliperidono palmitato.

6. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 4 punktą, kur pirmosios suspensijos pirmoji dozė apima maždaug 1560 mg paliperidono palmitato, ir pirmosios suspensijos palaikomoji dozė apima maždaug 1560 mg paliperidono palmitato.

7. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti taikant psichozės, šizofrenijos, šizoafektinio sutrikimo, šizofreninio sutrikimo arba bipolinio sutrikimo gydymo būdą, apimantį paliperidono palmitato įvedimą pacientui, kuriam to reikia, ir kuriam buvo įvesta pirmosios paliperidono palmitato prailginto atpalaidavimo injekcinės suspensijos pirmoji dozė, kurios dozavimo intervalas ("PP6M") (pirmoji suspensija) yra šeši mėnesiai, apimanti:

(1) įvedimą į paciento deltinį raumenį pirmosios pakartotinos įsotinamosios maždaug 234 mg paliperidono palmitato dozės antrosios paliperidono palmitato prailginto atpalaidavimo injekcinės suspensijos, kurios dozavimo intervalas ("PP1M") (antroji suspensija) yra vienas mėnuo, praėjus daugiau kaip 11 mėnesių po pirmosios suspensijos pirmosios dozės įvedimo;

(2) įvedimą į paciento deltinį raumenį antrosios pakartotinos įsotinamosios maždaug 156 mg paliperidono palmitato dozės antrosios suspensijos 8-tą dieną (± 4 dienos) po pirmosios pakartotinos įsotinamosios antrosios suspensijos dozės įvedimo;

(3) įvedimą į paciento deltinį arba sėdmeninį raumenį antrosios suspensijos pirmosios pakartotinos palaikomosios nuo maždaug 39 mg iki maždaug 234 mg paliperidono palmitato dozės, praėjus 1 mėnesiui (± 7 dienos) po antrosios pakartotinos įsotinamosios antrosios suspensijos dozės įvedimo;

(4) įvedimą į paciento deltinį arba sėdmeninį raumenį antrosios suspensijos antrosios pakartotinos palaikomosios nuo maždaug 39 mg iki maždaug 234 mg paliperidono palmitato dozės, praėjus 1 mėnesiui (± 7 dienos) po pirmosios pakartotinos palaikomosios antrosios suspensijos dozės įvedimo;

(5) įvedimą į paciento deltinį arba sėdmeninį raumenį antrosios suspensijos trečiosios pakartotinos palaikomosios nuo maždaug 39 mg iki maždaug 234 mg paliperidono palmitato dozės, praėjus 1 mėnesiui (± 7 dienos) po antrosios pakartotinos palaikomosios antrosios suspensijos dozės įvedimo; ir

(6) įvedimą į paciento deltinį arba sėdmeninį raumenį palaikomosios pirmosios suspensijos dozės, praėjus 1 mėnesiui (± 7 dienos) po trečiosios pakartotinos palaikomosios antrosios suspensijos dozės įvedimo,

kur tarp pirmosios dozės ir pirmosios pakartotinos įsotinamosios dozės nėra tarpinių paliperidono palmitato dozių,

kur PP6M (pirmoji suspensija) apima maždaug 312 mg/ml paliperidono palmitato;

kur PP1M (antroji suspensija) apima maždaug 156 mg/ml paliperidono palmitato;

kur paliperidono palmitato prailginto atpalaidavimo injekcinės suspensijos yra vandeninės kompozicijos, papildomai apimančios suspendavimo agentą, buferį ir pasirinktinai vieną arba daugiau konservantų ir izotonizuojančių agentų, ir

kur arba

(i) pirmosios suspensijos pirmoji dozė apima maždaug 1092 mg paliperidono palmitato, ir pirmosios suspensijos palaikomoji dozė apima maždaug 1092 mg paliperidono palmitato, arba

(ii) pirmosios suspensijos pirmoji dozė apima maždaug 1560 mg paliperidono palmitato, ir pirmosios suspensijos palaikomoji dozė apima maždaug 1560 mg paliperidono palmitato.

8. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 7 punktą, kur pirmosios suspensijos pirmoji dozė apima maždaug 1092 mg paliperidono palmitato, ir pirmosios suspensijos palaikomoji dozė apima maždaug 1092 mg paliperidono palmitato.

9. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 7 punktą, kur pirmosios suspensijos pirmoji dozė apima maždaug 1560 mg paliperidono palmitato, ir pirmosios suspensijos palaikomoji dozė apima maždaug 1560 mg paliperidono palmitato.

10. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš ankstesnių punktų, kur pirmosios suspensijos pirmoji dozė ir pirmosios suspensijos palaikomoji dozė yra įvedamos į sėdmens raumenį.

11. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš ankstesnių punktų, kur būdas yra šizofrenijos gydymo būdas.

12. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš ankstesnių punktų, kur pirmoji suspensija apima:

maždaug 312 mg/ml paliperidono palmitato;

nuo maždaug 8 mg/ml iki maždaug 12 mg/ml drėkinamojo agento;

vieną arba daugiau buferinių agentų;

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

vandens q. s. iki 100%.

13. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 12 punktą, kur pirmosios suspensijos pH vertė yra nuo maždaug pH 6,0 iki maždaug pH 8,0.

14. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 12 arba 13 punktą, kur vienas arba daugiau buferinių agentų apima citrinų rūgšties monohidratą, natrio dihidrogenfosfato monohidratą, bevandenį natrio hidrogenfosfatą arba natrio hidroksidą.

15. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 12 punktą, kur pirmoji suspensija apima: maždaug 312 mg/ml paliperidono palmitato;

maždaug 10 mg/ml polisorbato 20; ir

maždaug 75 mg/ml polietileno glikolio 4000.

16. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš ankstesnių punktų, kur antroji suspensija apima:

maždaug 156 mg/ml paliperidono palmitato;

nuo maždaug 8 mg/ml iki maždaug 16 mg/ml drėkinamojo agento;

vieną arba daugiau buferinių agentų;

nuo maždaug 20 mg/ml iki maždaug 40 mg/ml suspendavimo agento; ir

vandens q. s. iki 100%.

17. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 16 punktą, kur antrosios suspensijos pH vertė yra nuo maždaug pH 6,0 iki maždaug pH 8,0.

18. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 16 arba 17 punktą, kur vienas arba daugiau buferinių agentų apima citrinų rūgšties monohidratą, natrio dihidrogenfosfato monohidratą, bevandenį natrio hidrogenfosfatą arba natrio hidroksidą.

19. Paliperidono palmitatas, skirtas panaudoti pagal 16 punktą, kur antroji suspensija apima:

maždaug 156 mg/ml paliperidono palmitato;

maždaug 12 mg/ml polisorbato 20; ir

maždaug 30 mg/ml polietilenglikolio 4000.