1. Kieta geriamoji dozavimo forma, apimanti 100 mg cedazuridino, 35 mg decitabino ir papildomai apimanti laktozės monohidratą, hidroksipropilmetilceliuliozę, kroskarmeliozės natrio druską, koloidinį silicio dioksidą ir magnio stearatą, ir pasirinktinai dangą, kur kieta geriamoji dozavimo forma, kasdien vartojant žmogui, užtikrina decitabino koncentraciją plazmoje su 5 dienų decitabino AUC, kuris yra lygiavertis 5 dienų AUC 20 mg/m² decitabino paros dozės į veną, įvedamos kaip 1 val. trukmės infuzija, pasirinktinai, kur kasdien įvedant žmogui, decitabino 2 dienos ir 1 dienos AUC santykis yra maždaug nuo 1,5 **:** 1 iki maždaug 2 **:** 1.

2. Kieta geriamoji dozavimo forma pagal 1 punktą, kur kieta geriamoji dozavimo forma, kasdien vartojant žmogui, užtikrina farmakodinaminį poveikį, kuris yra lygiavertis 20 mg/m² paros intraveninės decitabino dozės, įvedamos 1 val. trukmės infuzija, farmakodinaminiam poveikiui, pasirinktinai, kur farmakodinaminis poveikis yra DNR demetilinimas.

3. Kieta geriamoji dozavimo forma pagal bet kurį vieną iš 1-2 punktų, kuri yra tabletė arba kapsulė.

4. Kieta geriamoji dozavimo forma pagal bet kurį vieną iš 1-3 punktų, kur danga yra spalvota danga.

5. Kieta geriamoji dozavimo forma pagal bet kurį vieną iš 1-4 punktų, skirta panaudoti hiperproliferacinio sutrikimo arba vėžio gydymui.

6. Kieta geriamoji dozavimo forma, skirta panaudoti pagal 5 punktą, kur vėžys yra pasirinktas iš hematologinių vėžio formų ir solidinių navikų.

7. Kieta geriamoji dozavimo forma, skirta panaudoti pagal 6 punktą, kur hematologinis vėžys gali būti pasirinktas iš mielodisplazinių sindromų (MDS), leukemijos ir limfomos.

8. Kieta geriamoji dozavimo forma, skirta panaudoti pagal 7 punktą, kur leukemija yra ūminė limfocitinė leukemija, ūminė mielogeninė leukemija, lėtinė mielogeninė leukemija, mieloproliferaciniai navikai arba lėtinė mielomonocitinė leukemija;

kur limfoma yra Hodžkino limfoma, ne Hodžkino limfoma arba T ląstelių limfoma; arba

kur mielodisplaziniai sindromai (MDS) yra mažesnės rizikos MDS (pvz., IPSS žemas ir (arba) IPSS tarpinis 1).

9. Kieta geriamoji dozavimo forma, skirta naudoti pagal 6 punktą, kur solidinis navikas gali būti pasirinktas iš kasos vėžio, kiaušidžių vėžio, pilvaplėvės vėžio, nesmulkialąstelinio plaučių vėžio, krūties vėžio, neuroektoderminių navikų ir sarkomų.

10. Kieta dozavimo forma, skirta naudoti pagal bet kurį iš 5-9 punktų, kur kieta geriamoji dozavimo forma yra įvedama maždaug nuo 1 dienos iki maždaug 28 dienų per 28 dienų ciklą (pvz., maždaug 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27 arba 28 dienas per 28 dienų ciklą); ir (arba) kur kieta geriamoji dozavimo forma yra įvedama iš eilės per 28 dienų ciklą (pvz., 3 dienas MTW, TWTh, WThF ir t. t.; 5 dienas MTWThF ir t. t.; 7 dienas MTWThFSS); 14 dienų (pvz., dvi savaites iš eilės); 21 dieną (pvz., tris savaites iš eilės);

ir (arba) kur kieta geriamoji dozavimo forma yra įvedama ne iš eilės per 28 dienų ciklą (pvz., 3 dienas MWF; 10 dienų (5-tą įvedant, 2-ą neįvedant, 5-tą įvedant); 14 dienų (7-tą įvedant, 7-tą neįvedant, 7-tą įvedant));

ir (arba) kur kieta geriamoji dozavimo forma yra įvedama vieną savaitę per 28 dienų ciklą;

ir (arba) kur kieta geriamoji dozavimo forma yra įvedama dvi savaites (pvz., iš eilės, pvz., ne iš eilės) per 28 dienų ciklą;

ir (arba) kur kieta geriamoji dozavimo forma yra įvedama tris savaites (pvz., iš eilės, pvz., ne iš eilės) per 28 dienų ciklą.

11. Kieta geriamoji dozavimo forma pagal bet kurį vieną iš 1-4 punktų, skirta panaudoti DNR metilinimo mažinimui subjekte, kuriam to reikia.

12. Kieta geriamoji dozavimo forma pagal bet kurį vieną iš 1-4 punktų, skirta panaudoti decitabino degradacijos slopinimui subjekte, kuriam to reikia.