**1.** mRNR, apimanti 1-metil-pseudouridiną, skirtą naudoti kaip medikamentą, kuriame 100 % nukleotidų, apimančių uracilą mRNR sudėtyje, yra pakeisti nukleotidais, apimančiais N1-metil-pseudouridiną.

**2.** mRNR, skirta naudoti pagal 1 punktą, kur naudojimas yra skirtas žinduolio ligai ar būklei gydyti arba jų profilaktikai.

**3.** mRNR, skirta naudoti pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur naudojimas yra skirtas žmogaus ligai ar būklei gydyti arba jų profilaktikai.

**4.** mRNR, skirta naudoti pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur mRNR galima gauti *in vitro* transkripcijos būdu, kur vieninteliai NTP, naudojami mRNR paruošti minėtu *in vitro* transkripcijos būdu, yra N1-metil-pseudouridino trifosfatas, ATP, CTP ir GTP.