1. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti taikant neurodegeneracinės ligos progresavimo lėtinimo būdą pacientui, kuris serga arba patiria riziką sirgti minėta neurodegeneracine liga, kur minėtas būdas apima:

obicetrapibo arba farmaciniu požiūriu priimtinos jo druskos terapiniu požiūriu efektyvaus kiekio įvedimą subjektui,

kur minėta neurodegeneracinė liga yra Alzheimerio liga (AD), Levi kūnelių demencija, kraujagyslinė arba daugybinio infarkto demencija, arba frontotemporalinė demencija (FTD).

2. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal 1 punktą, kur obicetrapibas arba jo druska įvedami peroraliai.

3. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal 1 arba 2 punktą, kur obicetrapibas įvedamas kartą dienoje.

4. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal 3 punktą, kur dozė yra 5-25 mg *p.o. QD* obicetrapibo arba jo druskos.

5. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal 4 punktą, kur dozė yra 5 mg p.o. QD, 10 mg *p.o. QD*, 15 mg *p.o*. *QD*, 20 mg *p.o. QD* arba 25 mg *p.o. QD*.

6. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-5 punktų, kur obicetrapibas arba jo druska įvedami kartą dienoje bent 8 savaites, bent 6 mėnesius, bent 12 mėnesių arba bent 24 mėnesius.

7. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal 6 punktą, kur subjektui yra diagnozuota AD arba jis patiria riziką išsivystyti AD.

8. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal 7 punktą, kur subjektui yra diagnozuota AD.

9. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal 7 arba 8 punktą, kur subjektas turi bent vieną ApoE4 alelį.

10. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal 9 punktą, kur subjektas turi du ApoE4 alelius.

11. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 9-10 punktų, papildomai apimantis ankstesnę ApoE4 alelių aptikimo subjekto organizme pakopą.

12. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-11 punktų, kur subjektui yra diagnozuotas lengvas pažinimo sutrikimas (MCI).

13. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-12 punktų, kur subjektui prieš gydymą buvo nustatyta, kad jis turi bent vieną iš (i) sumažėjusio Aβ42 kiekio plazmoje, (ii) padidėjusio Aβ40 kiekio plazmoje, (iii) sumažėjusio Aβ42/Aβ40 santykio plazmoje, (iv) lengvųjų neurofilamentų baltymų (NFL) padidėjusio kiekio plazmoje, ir (v) padidėjusio neurogranino kiekio plazmoje, lyginant su sveika kontroline populiacija, kuri neserga ir nepatiria padidėjusios rizikos sirgti neurodegeneracine liga.

14. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-13 punktų, kur subjektui prieš gydymą buvo nustatyta, kad jis turi bent vieną iš (i) sumažėjusio Aβ42 kiekio CSF, (ii) padidėjusio Aβ40 kiekio CSF, (iii) sumažėjusio Aβ42/Aβ40 santykio CSF, (iv) padidėjusio lengvųjų neurofilamentų baltymų (NFL) kiekio CSF, ir (v) padidėjusio neurogranino kiekio CSF, lyginant su sveika kontroline populiacija, kuri neserga ir nepatiria padidėjusios rizikos sirgti neurodegeneracine liga.

15. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-14 punktų, kur subjektui prieš gydymą buvo nustatyta, kad jis turi netipinius Tau parametrus, remiantis Tau PET vaizdinimu.

16. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-15 punktų, kur obicetrapibo arba jo druskos dozė yra pakankama tam, kad užkirstų kelią bent vienam iš (i) tolesnio Aβ42 kiekio plazmoje mažėjimui, (ii) tolesniam Aβ40 kiekio plazmoje didėjimui,(iii) tolesnio Aβ42/Aβ40 santykio plazmoje mažėjimui,(iv)tolesnio lengvųjų neurofilamentų baltymų (NFL) kiekio plazmoje didėjimo, ir (v) tolesnio neurogranino kiekio plazmoje didėjimo, lyginant su dydžiais, nustatytais prieš pat gydymo pradžią.

17. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-16 punktų, kur obicetrapibo arba jo druskos dozė yra pakankama tam, kad užkirstų kelią bent vienam iš (i) tolesnio Aβ42 kiekio CSF mažėjimo, (ii) tolesnio Aβ40 kiekio CSF didėjimo, (iii) tolesnio Aβ42/Aβ40 santykio CSF mažėjimo, (iv) tolesnio lengvųjų neurofilamentų baltymų (NFL) kiekio CSF didėjimo ir (v) tolesnio neurogranino kiekio CSF didėjimo, lyginant su dydžiais, nustatytais prieš pat gydymo pradžią.

18. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-17 punktų, kur obicetrapibas įvedamas kaip tabletė.

19. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal 18 punktą, kur tabletė apima obicetrapibą kaip kalcio druską.

20. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti taikant neurodegeneracinės ligos progresavimo lėtinimo būdą, kur subjektas serga arba patiria riziką sirgti neurodegeneracine liga.

21. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal 1 arba 20 punktą, kur subjektas yra subjektas, turintis ankstyvąją Alzheimerio ligos stadiją.

22. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal 1 arba 20 punktą, kur subjektas yra hetero- arba homozigotinio ApoE4 nešiotojas.

23. Obicetrapibas arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska, skirtas naudoti pagal 1 arba 20 punktą, kur subjektas yra hetero- arba homozigotinio ApoE4 nešiotojas su ankstyvąja Alzheimerio ligos stadija.