1. Greito atpalaidavimo farmacinė kompozicija, apimanti

nuo 0,10 % iki 3,00 % (masės/masės) pomalidomido;

nuo 40,00 % iki 93,00 % (masės/masės) bevandenės laktozės kaip skiediklio;

nuo 6,00 % iki 25,00 % (masės/masės) hipromeliozės kaip rišiklio.

2. Farmacinė kompozicija pagal 1 punktą, kurioje pomalidomido kiekis yra nuo 0,2 % iki 2 % (masės/masės), geriau, nuo 0,3 % iki 1,5 % (masės/masės).

3. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kurioje bevandenės laktozės kiekis svyruoja nuo 50 % iki 90 % (masės/masės).

4. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kurioje hipromeliozės kiekis svyruoja nuo 8 % iki 22 % (masės/masės).

5. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, papildomai apimanti nuo 0,2 % iki 2 % (masės/masės) lubrikanto.

6. Farmacinė kompozicija pagal 5 punktą, kurioje lubrikantas yra parinktas iš: magnio stearato, natrio stearilfumarato, kalcio stearato, stearino rūgšties,

glicerilo behenato, adipino rūgšties, hidrinto augalinio aliejaus, glicerino fumarato arba jų mišinių.

7. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, papildomai apimanti vieną arba daugiau pagalbinių medžiagų, parinktų iš

nuo 2 % iki 10 % (masės/masės) dezintegranto ir (arba);

nuo 5 % iki 20 % (masės/masės), geriau, nuo 10 % iki 20 % (masės/masės), dar geriau, nuo 10 % iki 15 % (masės/masės) dar bent vieno skiediklio.

8. Farmacinė kompozicija pagal ankstesnį punktą, kur dezintegrantas yra parinktas iš: natrio kroskarmeliozės, natrio karboksimetilceliuliozės, natrio krakmolo glikolato, krospovidono arba jų mišinių.

9. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių 7-8 punktų, kur papildomas skiediklis yra mikrokristalinė celiuliozė.

10. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, apimanti:

1,43 % (masės/masės) pomalidomido;

75,57 % ( masės/masės) bevandenės laktozės;

12,50 % ( masės/masės) mikrokristalinės celiuliozės;

10,00 % (masės/masės) hipromeliozės;

0,50 % (masės/masės) magnio stearato.

11. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių 1-9 punktų, apimanti:

0,36 % (masės/masės) pomalidomido;

76,64 % (masės/masės) bevandenės laktozės;

12,50 % (masės/masės) mikrokristalinės celiuliozės;

10,00 % (masės/masės) hipromeliozės;

0,50 % (masės/masės) magnio stearato.

12. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių 1-8 punktų, apimanti:

1,43 % (masės/masės) pomalidomido;

83,07 % (masės/masės) bevandenės laktozės;

5,00 % (masės/masės) kroskarmeliozės natrio druskos;

10,00 % (masės/masės) hipromeliozės;

0,50 % (masės/masės) magnio stearato.

13. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur pomalidomido dalelių dydis pagal D50 besiskiria tuo, jog svyruoja nuo 3 µm iki 20 µm, pageidautina, svyruoja nuo 5 µm iki 10 µm.

14. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur kompozicija yra kapsulėje, geriau, kieto apvalkalo kapsulėje.

15. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, apimanti nuo 1 mg iki 4 mg pomalidomido.

16. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kurioje vaistinio ingrediento procentinė dalis sudaro ne daugiau kaip 5,00 % masės viso kapsulės turinio.

17. Farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, skirta naudoti vėžio, pageidautina, dauginės mielomos, gydymui.