1. Kieta peroralinė farmacinė vaisto forma, parinkta iš grupės, susidedančios iš tablečių ir kapsulių, apimanti vaistą, kuris yra N-{3-[3-ciklopropil-5-(2-fluor-4-jod-fenilamino)-6,8-dimetil-2,4,7-triokso-3,4,6,7-tetrahidro-2H-pirido[4,3-d]pirimidin-1-il]fenil}acetamido dimetilsulfoksido solvatas, kiekiu, parinkti iš: 0,5 mg, 1 mg ir 2 mg, skaičiuojant pagal N-{3-[3-ciklopropil-5-(2-fluor-4-jod-fenilamino)-6,8-dimetil-2,4,7-triokso-3,4,6,7-tetrahidro-2H-pirido[4,3-d]pirimidin-1-il]fenil}acetamido masę.

2. Kieta peroralinė vaisto forma pagal 1 punktą, kur minėta vaisto forma yra pagaminta naudojant sausąjį sumaišymą arba sausą granuliavimą.

3. Kieta peroralinė vaisto forma pagal 2 punktą, kur minėta vaisto forma yra tabletė, pagaminta tiesioginio suspaudimo arba sauso granuliavimo būdu.

4. Kieta peroralinė farmacinė vaisto forma pagal bet kurį ankstesnį punktą, kur peroralinė vaisto forma apima nuo maždaug 25 masės % iki maždaug 89 masės % vieno arba kelių skiediklių.

5. Kieta peroralinė farmacinė vaisto forma pagal 4 punktą, kur minėti vienas arba keli skiedikliai iš esmės neturi vandens.

6. Kieta peroralinė farmacinė vaisto forma pagal 5 punktą, kur skiediklis yra sudarytas iš vieno arba abiejų iš manitolio ir mikrokristalinės celiuliozės.

7. Kieta peroralinė farmacinė vaisto forma pagal bet kurį ankstesnį punktą, kur vaisto forma papildomai apima 2–8 masės % rišiklio.

8. Kieta peroralinė farmacinė vaisto forma pagal 7 punktą, kur rišiklis yra parinktas iš grupės, susidedančios iš hidroksipropilmetilceliuliozės (HPMC), hidroksipropilceliuliozės (HPC), hidroksietilceliuliozės (HEC) ir etilceliuliozės (EC), polivinilpirolidono.

9. Kieta peroralinė farmacinė vaisto forma pagal 8 punktą, kur rišiklis yra HPMC.

10. Kieta peroralinė farmacinė vaisto forma pagal bet kurį ankstesnį punktą, papildomai apimanti iki 2 masės % lubrikanto.

11. Kieta peroralinė farmacinė vaisto forma pagal bet kurį ankstesnį punktą, papildomai apimanti nuo 2 masės % iki 5 masės % dezintegruojančio agento.

12. Kieta peroralinė farmacinė vaisto forma pagal bet kurį ankstesnį punktą, skirta naudoti žinduolių vėžio gydymui.

13. Kieta peroralinė farmacinė vaisto forma, skirta naudoti pagal 12 punktą, kur minėtas žinduolis yra žmogus.

14. Kieta peroralinė farmacinė vaisto forma, skirta naudoti pagal bet kurį iš 12 ir 13 punktą, kur N-{3-[3-ciklopropil-5-(2-fluor-4-jod-fenilamino)-6,8-dimetil-2,4,7-triokso-3,4,6,7-tetrahidro-2H-pirido[4,3-d]pirimidin-1-il]fenil}acetamido dimetilsulfoksido solvatas yra naudojamas derinyje su N-{3-[5-(2-amino-4-pirimidinil)-2-(1,1-dimetiletil)-1,3-tiazol-4-il]-2-fluorfenil}-2,6-difluorbenzensulfon-amidu arba farmaciniu požiūriu priimtina jo druska.