1. Farmacinė tabletė, kuri susideda iš:

(i) 3'-[(2Z)-[1-(3,4-dimetilfenil)-1,5-dihidro-3-metil-5-okso-4H-pirazol-4-ilideno]hidrazino]-2'hidroksi-[1,1'-bifenil]-3-karboksirūgšties bis-(monoetanolamino) (eltrombopago olamino), kurio kiekis yra nuo 2 % iki 65 % tabletės svorio;

(ii) skiediklio, kur skiediklis yra manitolio ir mikrokristalinės celiuliozės derinys, kurio kiekis yra nuo 25 % iki 89 % tabletės svorio;

(iii) rišiklio, kur rišiklis yra polivinilpirolidonas, kurio kiekis sudaro iki 8 % tabletės svorio;

(iv) lubrikanto, kur lubrikantas yra magnio stearatas, kurio kiekis sudaro iki 2 % tabletės svorio; ir

(v) dezintegruojančios medžiagos, kur dezintegruojanti medžiaga yra natrio krakmolo glikolatas, kurio kiekis yra nuo 4 % iki 12 % tabletės svorio;

kur minėta tabletė yra pasirinktinai padengta plėvelės danga, suformuota iš vandeninės plėvelės kompozicijos.

2. Farmacinė tabletė pagal 1 punktą, kur tabletė yra padengta plėvelės danga, kurios sudėtyje yra koordinuojančio metalo, kurio kiekis apytiksliai lygus ar mažesnis nei 0,025 dalies eltrombopago olamino.

3. Dengta farmacinė tabletė pagal 2 punktą, kur plėvelės dangos sudėtyje nėra koordinuojančių metalų.

4. Farmacinė tabletė pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur tabletė yra pagaminta drėgnojo granuliavimo būdu.

5. Farmacinė tabletė pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur tabletė yra padengta tam, kad sausos tabletės svoris būtų padidintas nuo 2 iki 5 %.