1. Kietas preparatas, apimantis:

2-{4-[N-(5,6-difenilpirazin-2-il)-N-izopropilamino]butiloksi}-N-(metilsulfonil)acetamidą; ir

D-manitolį, kurio specifinis paviršiaus plotas yra 1,0 m²/g arba mažesnis, kur D-manitolio kiekis sudaro nuo 10 iki 99 masės % viso kietojo preparato svorio, ir kur D-manitolis sudaro 20 masės % arba daugiau viso kietajame preparate esančių skiediklių svorio.

2. Kietas preparatas pagal 1 punktą, kur D-manitolio specifinis paviršiaus plotas yra 0,7 m²/g arba mažesnis.

3. Kietas preparatas pagal 1 arba 2 punktą, kur D-manitolio kiekis yra nuo 5 iki 10 000 svorio dalių 1 masės daliai 2-{4-[N-(5,6-difenilpirazin-2-il)-N-izopropilamino]butiloksi}-N-(metilsulfonil)acetamido.

4. Kietas preparatas pagal bet kurį vieną iš 1–3 punktų, papildomai apimantis skiediklį, kuris nėra D-manitolis, ir rišiklį.

5. Kietas preparatas pagal 4 punktą, kur skiediklis, kuris nėra D-manitolis, yra vieno tipo arba dviejų tipų, pasirinktų iš grupės, kurią sudaro kukurūzų krakmolas, sacharozė ir kristalinė celiuliozė.

6. Kietas preparatas pagal 4 punktą, kur rišiklis yra hidroksipropilceliuliozė.

7. Kietas preparatas pagal bet kurį iš 1–3 punktų, papildomai apimantis:

(a) vieną tipą arba du tipus, pasirinktus iš grupės, kurią sudaro kukurūzų krakmolas, sacharozė ir kristalinė celiuliozė, ir

(b) hidroksipropilceliuliozė.

8. Kietas preparatas pagal 7 punktą, kur

(a) 2-{4-[N-(5,6-difenilpirazin-2-il)-N-izopropilamino]butiloksi}-N-(metilsulfonil)acetamido kiekis sudaro nuo 0,1 iki 2 masės % viso kietojo preparato svorio,

(b) D-manitolio kiekis sudaro nuo 20 iki 80 masės % viso kietojo preparato svorio,

(c) kukurūzų krakmolo kiekis sudaro nuo 15 iki 40 masės % viso kietojo preparato svorio, ir

(d) hidroksipropilceliuliozės kiekis sudaro nuo 1 iki 5 masės % viso kietojo preparato svorio.

9. Kietas preparatas pagal 8 punktą, kur 2-{4-[N-(5,6-difenilpirazin-2-il)-N-izopropilamino]butiloksi}-N-(metilsulfonil)acetamidas yra I formos kristalas, kuriam būdingos difrakcijos smailės ties šiais difrakcijos kampais (2θ): 9,4°, 9,8°, 17,2° ir 19,4° rentgeno spinduliuotės miltelių difrakcijos spektre, gautame naudojant Cu-Kα spinduliuotę (λ = 1,54 Å) (I).

10. Kietas preparatas pagal bet kurį vieną iš 1–9 punktų, kur kietas preparatas yra tabletė arba granulė.

11. Kietas preparatas pagal bet kurį vieną iš 1–10 punktų, kur manitolio specifinis paviršiaus plotas yra didesnis nei 0,2 m²/g ir mažesnis nei 0,7 m²/g.

12. Kietas preparatas pagal bet kurį vieną iš 1–11 punktų, kur kietas preparatas yra tabletė.

13. Kietas preparatas pagal bet kurį vieną iš 1–12 punktų, skirtas panaudoti diabetinės neuropatijos, diabetinės gangrenos, periferinės kraujotakos sutrikimo, lėtinės arterijų okliuzijos, protarpinio šlubavimo, sklerodermijos, trombozės, plaučių hipertenzijos, miokardo infarkto, krūtinės anginos, glomerulonefrito, diabetinės nefropatijos, lėtinio inkstų nepakankamumo, bronchinės astmos, intersticinės pneumonijos (plaučių fibrozės), lėtinės obstrukcinės plaučių ligos, tubulointersticinio nefrito, uždegiminės žarnyno ligos arba su stuburo kanalo stenoze susijusio simptomo gydymui.

14. Kietas preparatas, skirtas panaudoti pagal 13 punktą, skirtas panaudoti plaučių hipertenzijai gydyti.

15. Kietas preparatas, skirtas panaudoti pagal 13 punktą, skirtas panaudoti periferinės kraujotakos sutrikimo; arba lėtinės arterijų okluzijos; arba protarpinio šlubavimo; arba su stuburo kanalo stenoze susijusio simptomo; arba plaučių fibrozės; arba sklerodermijos; arba lėtinio inkstų nepakankamumo; arba tubulointersticinio nefrito gydymui.