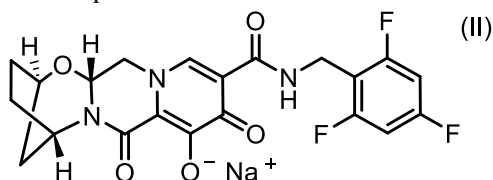


1. Compus cu formula II:



2. Compus, conform revendicării 1, caracterizat prin aceea că este cristalin.
3. Compus, conform revendicării 2, caracterizat printr-o difractogramă XRPD cu raze X pe pulbere, având picuri la aproximativ 5,5°, 16,1° și 23,3° 2- Θ \pm 0,2° 2- Θ .
4. Compus, conform revendicării 3, caracterizat prin aceea că difractogramă XRPD cu raze X pe pulbere are picuri suplimentare la aproximativ 22,1° și 28,5° 2- Θ \pm 0,2° 2- Θ .
5. Compus, conform revendicării 4, caracterizat prin aceea că difractogramă XRPD cu raze X pe pulbere are picuri suplimentare la aproximativ 22,5° și 19,5° 2- Θ \pm 0,2° 2- Θ .
6. Compus, conform revendicării 5, caracterizat prin aceea că difractogramă XRPD cu raze X pe pulbere are picuri suplimentare la aproximativ 26,6° și 17,9° 2- Θ \pm 0,2° 2- Θ .
7. Compus, conform oricărei din revendicările 1-6, caracterizat prin aceea că este parțial sau complet hidratat.
8. Compus, conform oricărei din revendicările 1-6, caracterizat prin aceea că este anhidru sau în mod esențial anhidru.
9. Compoziție farmaceutică ce conține o cantitate eficientă terapeutic un compus conform oricărei din revendicările 1-8, precum și un purtător sau excipient acceptabil farmaceutic.
10. Compoziție farmaceutică, conform revendicării 9, ce conține suplimentar unul până la trei agenți terapeutici suplimentari.
11. Compoziție farmaceutică, conform revendicării 10, în care agenții terapeutici suplimentari sunt fiecare medicamente anti-HIV.
12. Compoziție farmaceutică, conform revendicării 10 sau 11, în care agenții terapeutici suplimentari sunt selectați fiecare independent din grupul constând din inhibitori ai proteazei HIV, inhibitori non-nucleozidici ai revers-transcriptazei HIV, inhibitori nucleozidici ai revers-transcriptazei HIV, inhibitori nucleotidici ai revers-transcriptazei HIV, precum și alte medicamente pentru tratarea HIV.
13. Compoziție farmaceutică, conform oricărei din revendicările 9-11, în care cel puțin doi dintre agenții terapeutici suplimentari sunt fiecare inhibitori nucleozidici ai revers-transcriptazei HIV.
14. Compoziție farmaceutică, conform revendicării 9, ce conține suplimentar fumarat de tenofovir disoproxil și emtricitabină.
15. Compoziție farmaceutică, conform revendicării 9, ce conține suplimentar alafenamidă tenofovir și emtricitabină.
16. Compoziție farmaceutică, conform revendicării 9, ce conține suplimentar hemifumarat de alafenamidă tenofovir și emtricitabină.
17. Compoziție farmaceutică, conform oricărei din revendicările 9-15, în care compoziția farmaceutică este într-o formă medicamentoasă unitară.
18. Compoziție farmaceutică, conform revendicării 17, în care forma medicamentoasă unitară este o tabletă.
19. Compus, conform oricărei din revendicările 1-8, pentru utilizare în tratamentul sau prevenirea profilactică a unei infecții cu HIV.
20. Metodă de tratament sau prevenire profilactică a unei infecții HIV la un om care necesită aceasta, care cuprinde administrarea la om a unei cantități eficiente terapeutic de un compus conform oricărei din revendicările 1-8.