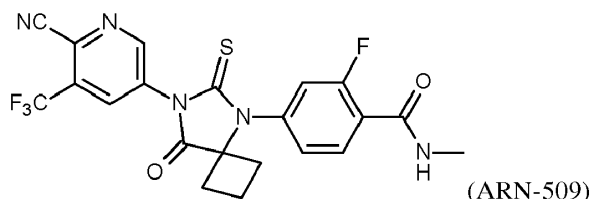


1. Dispersie solidă care cuprinde

și un copolimer poli(met)acrilat.

2. Dispersie solidă conform revendicării 1, în care dispersia constă din ARN-509 și un copolimer poli(met)acrilat.

3. Dispersie solidă conform revendicării 1 sau 2, în care raportul greutate-în-greutate al ARN-509:copolimer poli(met)acrilat în dispersia solidă este în intervalul de la 1:1 până la 1:5.

4. Dispersie solidă conform revendicării 3, în care raportul greutate-în-greutate al ARN-509:copolimer poli(met)acrilat în dispersia solidă este 1:2.

5. Dispersie solidă conform oricăreia dintre revendicările precedente în care ARN-509 este prezent sub formă amorfă.

6. Dispersie solidă conform oricăreia dintre revendicările precedente în care dispersia este o soluție solidă.

7. Dispersie solidă conform oricăreia dintre revendicările precedente în care copolimerul poli(met)acrilat este poli(acid metacrilic-co-etil acrilat) 1:1.

8. Dispersie solidă conform oricăreia dintre revendicările precedente, care poate fi obținută prin uscare prin pulverizare.

9. Dispersia solidă conform oricăreia dintre revendicările de la 1 până la 7, care poate fi obținută prin extrudare în topitură la cald.

10. Particulă constând dintr-o dispersie solidă așa cum este definită în oricare dintre revendicările precedente.

- 11.** Particulă cuprinzând o dispersie solidă, așa cum este definită în oricare dintre revendicările de la 1 până la 9.
- 12.** Formulare farmaceutică cuprinzând un purtător acceptabil farmaceutic și o dispersie solidă conform oricăreia dintre revendicările de la 1 până la 9.
- 13.** Formulare farmaceutică cuprinzând un purtător acceptabil farmaceutic și o particulă conform revendicării 10 sau 11.
- 14.** Formulare conform revendicării 12 sau 13 în care formularea cuprinde 60 mg de ARN-509.
- 15.** Formulare conform revendicării 12 sau 13 în care formularea cuprinde 120 mg de ARN-509.
- 16.** Formulare conform revendicării 12 sau 13 în care formularea cuprinde 240 mg de ARN-509.
- 17.** Formulare conform oricăreia dintre revendicările de la 12 până la 16, în care greutatea dispersiei solide variază de la 20 până la 40% din greutatea totală a formulării.
- 18.** Formulare conform oricăreia dintre revendicările de la 12 până la 17, în care formularea este o tabletă.
- 19.** Formulare conform revendicării 18, care este adecvată pentru administrare orală.
- 20.** Procedeu de preparare a dispersiei solide conform revendicării 8 cuprinzând etapele de amestecare a ARN-509 și a unui copolimer poli(met)acrilat într-un solvent adecvat și uscarea prin pulverizare a amestecului menționat.
- 21.** Procedeu conform revendicării 20, în care solventul adecvat este un amestec de diclorometan și metanol.

- 22.** Procedeu conform revendicării 21, în care raportul greutate:greutate dintre diclorometan și metanol în amestec este de 5:5.
- 23.** Formulare farmaceutică conform oricăreia dintre revendicările de la 12 până la 19 pentru utilizare în tratamentul cancerului de prostată.
- 24.** Formulare farmaceutică pentru utilizare conform revendicării 23, în care formularea este pentru administrare orală.
- 25.** Combinație între o formulare farmaceutică conform oricăreia dintre revendicările de la 12 până la 19 și un alt agent anticancer.
- 26.** Combinație conform revendicării 25 în care celălalt agent anticancer este un inhibitor de biosinteză a androgenilor.
- 27.** Combinație conform revendicării 25 în care celălalt agent anticancer este acetat de abirateronă.
- 28.** Combinație conform oricăreia dintre revendicările de la 25 până la 27 cuprinzând în plus prednison.