

- 1.** Niraparib, acetat de abirateron, și prednison pentru utilizare într-o metodă pentru tratarea unui cancer la prostată cuprinzând administrarea la un pacient care are nevoie de aceasta a unei cantități eficiente terapeutic de niraparib, a unei cantități eficiente terapeutic de acetat de abirateron, și a unei cantități eficiente terapeutic de prednison.
- 2.** Niraparibul, acetatul de abirateron, și prednisonul pentru utilizare în conformitate cu revendicarea 1, în care cancerul la prostată este cancer la prostată sensibil la hormoni sau rezistent la castrare.
- 3.** Niraparibul, acetatul de abirateron, și prednisonul pentru utilizare în conformitate cu revendicarea 1 sau 2, în care niraparibul este administrat într-o compoziție separată față de acetatul de abirateron, în care niraparibul este administrat într-o compoziție separată față de acetatul de abirateron și prednison, în care prednisonul este administrat într-o compoziție separată de niraparib și acetatul de abirateron, sau în care niraparibul, acetatul de abirateron și prednisonul sunt fiecare administrate în compoziții separate.
- 4.** Niraparibul, acetatul de abirateron, și prednisonul pentru utilizare în conformitate cu oricare din revendicările precedente, în care niraparibul și acetatul de abirateron sunt fiecare administrate o dată zilnic pacientului.
- 5.** Niraparibul, acetatul de abirateron, și prednisonul pentru utilizare în conformitate cu oricare din revendicările precedente, cuprinzând administrarea a aproximativ 500 până la aproximativ 1500 mg/zi, a aproximativ 600 până la aproximativ 1300 mg/zi, sau a aproximativ 900 până la aproximativ 1100 mg/zi de acetat de abirateron pacientului.
- 6.** Niraparibul, acetatul de abirateron, și prednisonul pentru utilizare în conformitate cu revendicarea 5, cuprinzând administrarea a aproximativ 1000 mg/zi sau a aproximativ 500 mg/zi de acetat de abirateron pacientului.
- 7.** Niraparibul, acetatul de abirateron, și prednisonul pentru utilizare conform oricăreia dintre revendicările 1 până la 5, cuprinzând administrarea a aproximativ 30 până la aproximativ 400 mg/zi, a aproximativ 100 până la aproximativ 300 mg/zi, sau a aproximativ 175 până la aproximativ 225 mg/zi de niraparib pacientului.
- 8.** Niraparibul, acetatul de abirateron, și prednisonul pentru utilizare în conformitate cu revendicarea 6, cuprinzând administrarea a aproximativ 200 mg/zi de niraparib pacientului.
- 9.** Niraparibul, acetatul de abirateron, și prednisonul pentru utilizare conform oricăreia dintre revendicările 1 până la 4 și 7, cuprinzând administrarea a aproximativ 1 până la aproximativ 25 mg/zi, a aproximativ 5 până la aproximativ 15 mg/zi, sau a aproximativ 9 până la aproximativ 11 mg/zi de prednison pacientului.
- 10.** Niraparibul, acetatul de abirateron, și prednisonul pentru utilizare în conformitate cu revendicarea 8, cuprinzând administrarea a aproximativ 10 mg/zi sau a aproximativ 5 mg/zi de prednison pacientului.
- 11.** Niraparibul, acetatul de abirateron, și prednisonul pentru utilizare în conformitate cu oricare din revendicările precedente, cuprinzând administrarea de niraparib și de acetat de abirateron

pacientului o dată pe zi timp de mai multe zile, și creșterea dozajului din unul sau ambele dintre niraparib și acetat de abirateron cel puțin o dată în timp, de exemplu în care dozarea de niraparib este crescută cel puțin o dată în timp, opțional cuprinzând în plus administrarea prednisonului la pacient de două ori pe zi timp de mai multe zile, și creșterea dozajului de prednison cel puțin o dată în timp.

12. Niraparibul, acetatul de abirateron, și prednisonul pentru utilizare în conformitate cu oricare din revendicările precedente, cuprinzând administrarea orală de niraparib, acetat de abirateron, și de prednison pacientului.

13. Niraparibul, acetatul de abirateron, și prednisonul pentru utilizare în conformitate cu oricare din revendicările precedente, în care pacientul a suportat o chimioterapie pe bază de taxan înainte de administrarea unei prime doze de niraparib și acetat de abirateron, și/sau în care pacientul a suportat cel puțin o linie de terapie țintită a receptorului androgen înainte de administrarea unei prime doze de niraparib și acetat de abirateron.

14. O compoziție farmaceutică cuprinzând niraparib, acetat de abirateron, și prednison într-o cantitate totală care este eficientă terapeutic în multiple forme de dozare orale pentru tratamentul cancerului la prostată la un pacient uman.

15. Compoziția în conformitate cu revendicarea 14, în care respectiva compoziție este configurată pentru administrare orală, și/sau în care compoziția cuprinde de la aproximativ 100 până la aproximativ 350 mg de niraparib, de la aproximativ 100 până la aproximativ 1500 mg de acetat de abirateron, și de la aproximativ 2 până la aproximativ 15 mg de prednison.