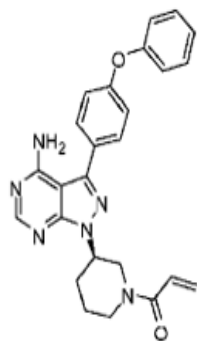


1. Formularea solidă de tabletă care cuprinde:

- (a) 70% g/g de ibrutinib,
- (b) 14% g/g de lactoză monohidrat
- (c) 5% g/g de celuloză microcristalină,
- (d) 2% g/g de polivinilpirolidonă
- (e) 7% g/g de croscarmeloză de sodiu;
- (f) 1% g/g de lauril sulfat de sodiu,
- (g) 0,5% g/g de dioxid de siliciu coloidal și
- (h) 0,5% g/g de stearat de magneziu,

în care ibrutinib este un compus cu structura compusului 1,



Compus 1;

și

în care formularea solidă de tabletă este preparată utilizând un procedeu care cuprinde o metodă de granulare umedă.

2. Formularea solidă de tabletă din revendicarea 1, în care ibrutinib este într-o cantitate de 35 mg până la 840 mg în fiecare tabletă.

3. Formularea solidă de tabletă din revendicarea 2, în care ibrutinib este într-o cantitate de 35 mg, 70 mg, 140 mg, 280 mg, 420 mg, 560 mg sau 840 mg.

4. Formularea solidă de tabletă din revendicarea 1, în care ibrutinib este în formă micronizată.

5. Formularea pentru utilizare într-o metodă de tratare a unei boli la un pacient care are nevoie de un astfel de tratament, în care formularea este o formulare solidă de tabletă din oricare dintre revendicările precedente.