

1. Застосування фармацевтичної композиції, що практично повністю складається з (а) біологічно-прийнятної форми ейкозапентенової кислоти (ЕРА) або її будь-якої придатної похідної, що має чистоту щонайменше 90%, і (б) біологічно-прийнятної форми арахідонової кислоти (АА) або її будь-якої придатної похідної, що має чистоту щонайменше 90%, причому відношення кількості ЕРА до кількості АА або її попередника становить від 1:1 до 20:1, і за умови, що придатною похідною не є фосфоліпід, що містить жирні кислоти ЕРА і АА або її попередник, для виготовлення лікарського засобу для лікування нейродегенеративних захворювань та розладів.
2. Застосування за п. 1 для виготовлення лікарського засобу для лікування дегенеративних розладів та захворювань головного мозку, хвороби Альцгеймера та інших різновидів деменції і хвороби Паркінсона.
3. Застосування за п. 1 або 2, причому відношення кількості ЕРА до кількості АА або її попередника становить від 5:1 до 20:1.
4. Застосування за будь-яким з попередніх пунктів, причому доза ЕРА становить від 100 мг до 10000 мг/день.
5. Застосування за будь-яким з попередніх пунктів, причому композиція містить 1-4 г ЕРА та 0,1-2,0 г АА або її попередника.
6. Застосування за будь-яким з попередніх пунктів, причому композиція містить 1,5-3,0 г ЕРА або її будь-якої придатної похідної та 0,1-2,0 г АА, її попередника або її будь-якої придатної похідної, у будь-якій біологічно-прийнятній формі.
7. Застосування за будь-яким з попередніх пунктів, причому попередником АА є DGLA.
8. Застосування за будь-яким з попередніх пунктів, причому попередником АА є GLA.
9. Застосування за будь-яким з попередніх пунктів, причому ЕРА складається із тригліцериду або етилового складного ефіру, чистота якого перевищує 90%.