

1. Процес лікування ВІЛ-інфекції у пацієнта-людини, який включає у себе введення пацієнту терапевтично ефективної кількості 1-бензоїл-4-[2-[4-метокси-7-(3-метил-1Н-1,2,4-триазол-1-іл)-1Н-пірол[2,3-с]піридин-3-іл]-1,2-діоксоетил]піперазину або його фармацевтично прийнятної солі чи сольвату разом з терапевтично ефективною кількістю принаймні одного іншого засобу, використововуваного для лікування СНІДу або ВІЛ-інфекції, вибраного із групи, що складається із нуклеозидних інгібіторів зворотної ВІЛ-транскриптази, нуклеозидних інгібіторів зворотної ВІЛ-транскриптази, інгібіторів ВІЛ-протеази та інгібіторів злиття ВІЛ, причому відношення EC_{50} вказаної сполуки піперазину до вказаного іншого СНІД- або ВІЛ-засобу складає 1:1, 1:2,5 або 2,5:1.
2. Процес за п. 1, який **відрізняється** тим, що зазначеним засобом є нуклеозидний інгібітор зворотної ВІЛ-транскриптази.
3. Процес за п. 2, який **відрізняється** тим, що нуклеозидний інгібітор зворотної ВІЛ-транскриптази вибирають із групи, що складається із диданозину, емтрицитабіну і зальцитабіну або фармацевтично прийнятної солі чи сольвату вищезазначеного.
4. Процес за п. 1, який **відрізняється** тим, що зазначеним засобом є нуклеозидний інгібітор зворотної ВІЛ-транскриптази.
5. Процес за п. 4, який **відрізняється** тим, що нуклеозидний інгібітор зворотної ВІЛ-транскриптази вибирають із групи, що складається із делавірдину і ефавіренцу або фармацевтично прийнятної солі чи сольвату вищезазначеного.
6. Процес за п. 1, який **відрізняється** тим, що зазначеним засобом є інгібітор ВІЛ-протеази.
7. Процес за п. 6, який **відрізняється** тим, що інгібітор ВІЛ-протеази вибирають із групи, що складається із ритонавіру і саквінавіру або фармацевтично прийнятної солі чи сольвату вищезазначеного.
8. Процес за п. 1, який **відрізняється** тим, що зазначеним засобом є інгібітор злиття ВІЛ.
9. Процес за п. 8, який **відрізняється** тим, що інгібітором злиття ВІЛ є енфувіртид або фармацевтично прийнятна сіль чи сольват вищезазначеного.
10. Фармацевтична композиція, яка містить терапевтично ефективну кількість 1-бензоїл-4-[2-[4-метокси-7-(3-метил-1Н-1,2,4-триазол-1-іл)-1Н-пірол[2,3-с]піридин-3-іл]-1,2-діоксоетил]піперазину або його фармацевтично прийнятної солі чи сольвату разом з принаймні одним іншим засобом, використовуваним для лікування СНІД або ВІЛ-інфекції, вибраним із групи, що складається із нуклеозидних інгібіторів зворотної ВІЛ-транскриптази, нуклеозидних інгібіторів зворотної ВІЛ-транскриптази, інгібіторів ВІЛ-протеази і інгібіторів злиття ВІЛ, і фармацевтично прийнятний носій, причому відношення EC_{50} вказаної сполуки піперазину до вказаного іншого СНІД- або ВІЛ-засобу складає 1:1, 1:2,5 або 2,5:1.

11. Композиція за п. 10, яка **відрізняється** тим, що зазначеним засобом є нуклеозидний інгібітор зворотної ВІЛ-транскриптази.
12. Композиція за п. 11, яка **відрізняється** тим, що нуклеозидний інгібітор ВІЛ-транскриптази вибирають із групи, що складається із диданозину, емтрицитабіну і зальцитабіну або фармацевтично прийнятної солі чи сольвату вищезазначеного.
13. Композиція за п. 10, яка **відрізняється** тим, що зазначеним засобом є ненуклеозидний інгібітор зворотної ВІЛ-транскриптази.
14. Композиція за п. 13, яка **відрізняється** тим, що ненуклеозидний інгібітор зворотної ВІЛ-транскриптази вибирають із групи, що складається із делавірдину і ефавіренцу або фармацевтично прийнятної солі чи сольвату вищезазначеного.
15. Композиція за п. 10, яка **відрізняється** тим, що зазначеним засобом є інгібітор ВІЛ-протеази.
16. Композиція за п. 15, яка **відрізняється** тим, що інгібітор ВІЛ-протеази вибирають із групи, що складається із ритонавіру і саквінавіру або фармацевтично прийнятної солі чи сольвату вищезазначеного.
17. Композиція за п. 10, яка **відрізняється** тим, що зазначеним засобом є інгібітор злиття ВІЛ.
18. Композиція за п. 17, яка **відрізняється** тим, що інгібітором злиття ВІЛ є енфувіртид або фармацевтично прийнятна сіль чи сольват вищезазначеного.