



состоящей из тетрациклинового антидепрессанта (TeCA), селективного ингибитора обратного захвата серотонина (SSRI), ингибитора обратного захвата серотонина/ норэпинефрина (SNRI), норадренергического и специфического серотонинергического агента (NaSSa), атипичного антидепрессанта, антагониста 5-HT<sub>2A</sub> и их комбинаций.

9. Композиция по п. 2, отличающаяся тем, что антидепрессант или антипсихотический агент выбран из группы, состоящей из сертралина, пароксетина и кветиапина.

10. Композиция по п. 2, отличающаяся тем, что антидепрессант выбран из группы, состоящей из имипрамина, амитриптилина, амоксапина, бупропиона, циталопрама, кломипрамина, дезипрамина, дезвенлафаксина, дулоксетина, эскиталопрама, флуоксетина, флувоксамина, левомилнаципрапа, мапротилина, миансерина, милнаципрапа, мirtазапина, нефазодона, пароксетина, сертралина, септиптилина, тразодона, венлафаксина, венлафаксина XR, дапоксетина, индалпина, вилазодона и вортиоксетина.

11. Композиция по п. 2, отличающаяся тем, что антидепрессант выбран из группы, состоящей из S-(+)-миртазапина, R-(-)-миртазапина и их рацемической смеси.

12. Композиция по п. 2, отличающаяся тем, что антидепрессант или антипсихотический агент представляет собой селективный антагонист или обратный агонист рецептора 5-HT<sub>2A</sub>.

13. Композиция по п. 2, отличающаяся тем, что антидепрессант или антипсихотический агент выбран из группы, состоящей из волиансерина (MDL100,907, также известного как M100907), прувансерина (EMD281014), эпливансерина (SR-46349, Citryri), CYR-101 и пимавансерина (ACP-103).

14. Композиция по п. 2, отличающаяся тем, что антидепрессант или антипсихотический агент выбран из группы, состоящей из агомелатина, Lu AA21004, F2695, SEP-227162, LuAA24530, SEP-225289, эпливансерина, SR46349, LY12624803, NY10275, TIK-301/LY156735, лонасена, LU-31-130, SLV313, эдивоксетина, OPC-34712, лисдексамфетамина, сакомелина, колурацетама, BMS-82036 и M100907.

15. Композиция по п. 2, дополнительно предусматривающая парентеральное введение субъекту кетамина перед введением антагониста NMDAR и антидепрессантов.

16. Композиция по п. 15, отличающаяся тем, что кетамин вводят внутривенно, интраназально или подкожно.

17. Композиция по п. 15, отличающаяся тем, что кетамин представляет собой конкретный энантиомер, S-кетамин или R-кетамин.

18. Фармацевтическая композиция, содержащая количество D-циклосерина, эффективное для того, чтобы D-циклосерин действовал как фактический антагонист; и S-(+)-миртазапин, R-(-)-миртазапин или их рацемическую смесь, причем указанное количество D-циклосерина, эффективное для того, чтобы D-циклосерин действовал как фактический антагонист, представляет собой дозу от  $\geq 500$  мг/сутки до  $\leq 1000$  мг/сутки, и составлено так, чтобы обеспечивать содержание в крови более 25 микрограмм (мкг) /мл.

19. Фармацевтическая композиция по п. 18, отличающаяся тем, что количество D-циклосерина, эффективное для того, чтобы D-циклосерин действовал как фактический антагонист, представляет собой дозу, равную или более 10 мг/кг.