

- 1.** O formulare farmaceutică cuprinzând un anticorp anti-CGRP la o concentrație de la 40 mg/ml până la 160 mg/ml, o soluție tampon de histidină la o concentrație de 10 mM, NaCl la o concentrație de 150 mM, PS-80 la o concentrație de 0,05 % (G/V) și un pH între 5,0 și 6,5, în care anticorpul anti-CGRP cuprinde un lanț ușor (LC) și un lanț greu (HC), secvența de aminoacizi a LC fiind dată de NR: ID SECV. 3 și secvența de aminoacizi a HC fiind dată de NR: ID SECV. 4.
- 2.** Formularea conform revendicării 1, în care anticorpul anti-CGRP conține două LC și două HC, secvența de aminoacizi a fiecărui LC fiind dată de NR: ID SECV. 3 și secvența de aminoacizi a fiecărui HC fiind dată de NR: ID SECV. 4.
- 3.** Formularea conform revendicării 1 sau revendicării 2, în care concentrația de anticorp anti-CGRP este de la 50 mg/ml până la 150 mg/ml.
- 4.** Formularea conform revendicării 1 sau revendicării 2, în care concentrația de anticorp anti-CGRP este de la 100 mg/ml până la 160 mg/ml.
- 5.** Formularea conform revendicării 1 sau revendicării 2, în care concentrația de anticorp anti-CGRP este selectată din grupul format din 40 mg/ml, 50 mg/ml, 100 mg/ml, 120 mg/ml și 150 mg/ml.
- 6.** Formularea conform uneia dintre revendicările 1 până la 5, în care pH-ul este 5,8.
- 7.** Formularea conform uneia dintre revendicările 1 până la 3, în care concentrația de anticorp anti-CGRP este selectată din grupul format din 50 mg/ml, 100 mg/ml, 120 mg/ml și 150 mg/ml, concentrația de soluție tampon de histidină este de 10 mM, concentrația de NaCl este de 150 mM și concentrația de PS-80 este de 0,05 %, formularea farmaceutică având un pH cuprins între 5,5 și 6,0.
- 8.** Formularea conform revendicării 7, în care formularea menționată este adecvată pentru injectarea subcutanată.
- 9.** O formulare farmaceutică conform uneia dintre revendicările 1 până la 8 pentru utilizare în tratamentul sau prevenirea cel puțin uneia dintre următoarele: migrenă, durere de cap episodică, durere de cap cronică, durere de cap cluster cronică, și durere de cap cluster episodică.
- 10.** Formularea farmaceutică pentru utilizare conform revendicării 9, în care doza de anticorp anti-CGRP administrată unui pacient este de 300 mg.
- 11.** Formularea farmaceutică pentru utilizare conform revendicării 9, în care doza de anticorp anti-CGRP administrată unui pacient este de 240 mg.
- 12.** Formularea farmaceutică pentru utilizare conform revendicării 9, în care doza de anticorp anti-CGRP administrată unui pacient este de 120 mg.
- 13.** Formularea farmaceutică pentru utilizare conform uneia dintre revendicările 10-12, în care doza este administrată la intervale lunare.
- 14.** Formularea farmaceutică pentru utilizare conform revendicării 11, în care doza de 240 mg este urmată de o doză de întreținere lunară de 120 mg.
- 15.** O formulare farmaceutică conform revendicării 1, cuprinzând un anticorp anti-CGRP la o concentrație de 120 mg/ml, o soluție tampon de histidină la o concentrație de 10 mM, NaCl la o

concentrație de 150 mM și PS-80 la o concentrație de 0,05 % (G/V), formularea farmaceutică având un pH între 5,0 și 6,5, în care anticorpul anti-CGRP cuprinde două LC și două HC, secvența de aminoacizi a fiecărui LC fiind dată de NR: ID SECV. 3 și secvența de aminoacizi a fiecărui HC fiind dată de NR: ID SECV. 4.

16. Formularea farmaceutică conform revendicării 15, în care formularea farmaceutică are un pH de 5,8.