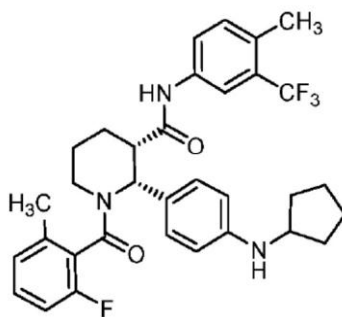


1. O formulare de capsulă în soluție solidă care cuprinde Compusul 1 ca bază liberă, în forma sa neutră



(Compus 1)

și un vehicul care cuprinde

cel puțin un surfactant neionic selectat din grupul constând din ulei de ricin polioxietilenă 40, hidroxistearat de macrogol-40-glicerol, ricinoleat de macrogolglicerol, macrogol-15-hidroxistearat, ulei de ricin polioxietilenă 60, ulei de ricin hidrogenat polioxietilenă 60, ulei de ricin hidrogenat polioxietilen 100 , ulei de ricin polioxietilenă 200 și polioxietilenă 200 ulei de ricin hidrogenat și

cel puțin un solubilizator solubil în apă selectat din grupul constând din PEG-1000, PEG-1500, PEG-1540, PEG-2000, PEG-3000, PEG-3350, PEG-4000, PEG-6000, PEG-8000, PEG -10000, PEG-20000, poloxamer 188, poloxamer 237, poloxamer 338 și poloxamer 407.

2. Formulare de capsulă în soluție solidă conform revendicării 1,

- (a) în care vehiculul cuprinde aproximativ 97 până la 99% în greutate din greutatea totală de umplere a respectivei formulări de capsule cu soluție solidă; și/sau
- (b) cuprinzând aproximativ 1 până la 3% din compusul 1 în greutate din greutatea totală de umplere a respectivei formulări de capsule cu soluție solidă.

3. Formulare de capsulă în soluție solidă conform revendicării 2,

(a) în care vehiculul cuprinde aproximativ 98% în greutate din greutatea totală de umplere a capsulei de soluție solidă menționată; și/sau (b) cuprinzând aproximativ 2% din compusul 1 în greutate din greutatea totală de umplere a respectivei formulări de capsule cu soluție solidă.

4. Formulare de capsulă în soluție solidă conform oricăreia dintre revendicările 1 la 3, în care:

(a) greutatea totală a vehiculului cuprinde un raport de la 30:70 la 65:35 dintre cel puțin un agent tensioactiv neionic și cel puțin un solubilizator solubil în apă; sau

(b) greutatea totală a vehiculului cuprinde un raport de la 35:65 la 65:35 dintre cel puțin un agent tensioactiv neionic la cel puțin un solubilizator solubil în apă; sau

(c) greutatea totală a vehiculului cuprinde un raport de la 40:60 la 60:40 dintre cel puțin un agent tensioactiv neionic la cel puțin un solubilizator solubil în apă; sau

(d) greutatea totală a vehiculului cuprinde un raport 45:55 până la 55:45 dintre cel puțin un agent tensioactiv neionic și cel puțin un solubilizator solubil în apă, sau

(e) greutatea totală a vehiculului cuprinde un raport de aproximativ 50:50 dintre cel puțin un agent tensioactiv neionic la cel puțin un solubilizator solubil în apă.

5. Formulare de capsulă în soluție solidă conform oricăreia dintre revendicările 1 la 4, în care cel puțin un agent activ de suprafață neionic este hidroxistearat de macrogol-40-glicerol sau ricinoleat de macrogolglicerol.

6. Formulare de capsulă în soluție solidă conform revendicării 5, în care cel puțin un agent activ de suprafață neionic este hidroxistearat de macrogol-40glicerol.

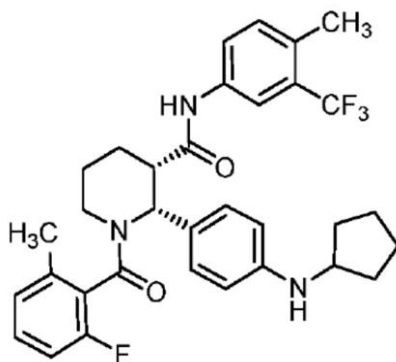
7. Formulare de capsulă cu soluție solidă conform oricăreia dintre revendicările 1 la 6, în care cel puțin un solubilizator solubil în apă este selectat din grupul constând din PEG-1540, PEG-2000, PEG-3000, PEG3350, PEG- 4000, PEG-6000.

8. Formulare de capsulă cu soluție solidă conform revendicării 7, în care cel puțin un solubilizator solubil în apă este PEG-4000.
9. Formulare de capsulă în soluție solidă conform oricăreia dintre revendicările 1 la 8, în care:
 - (a) greutatea totală de umplere a capsulei de soluție solidă menționată este de la aproximativ 130 mg până la 900 mg, de preferință în care greutatea totală de umplere a capsulei de soluție solidă menționată este de aproximativ 500 mg; și/sau
 - (b) dimensiunea capsulei este selectată din grupul constând din #00, #0, #1, #2, #3, #4 sau #5, de preferință în care dimensiunea capsulei este #0; și/sau
 - (c) capsula este o capsulă tare.
10. Formulare de capsulă în soluție solidă, așa cum este definită în oricare dintre revendicările 1 la 9, pentru utilizare într-o metodă de tratare a unui individ care suferă de sau susceptibil la o boală sau tulburare care implică activarea patologică a receptorilor C5a, metoda cuprinzând administrarea individului a unui cantitate eficientă din formularea capsulei cu soluție solidă.
11. Formulare de capsulă în soluție solidă pentru utilizare conform revendicării 10, în care boala sau tulburarea este o boală sau tulburare inflamatorie.
12. Formulare de capsulă în soluție solidă pentru utilizare conform revendicării 11, în care boala sau tulburarea este selectată din grupul constând din neutropenie, sepsis, șoc septic, boala Alzheimer, scleroză multiplă, accident vascular cerebral, boală inflamatorie intestinală, degenerescență maculară legată de vârstă, tulburare pulmonară obstructivă cronică, inflamație asociată cu arsuri, leziuni pulmonare, osteoartrita, dermatită atopică, urticarie cronică, leziune de ischemie-reperfuzie, sindrom de detresă respiratorie acută, sindrom de răspuns inflamator sistemic, sindrom de disfuncție de organe multiple, respingere a grefei de țesut, cancer și respingere hiperacută a organelor transplantate.

13. Formulare de capsulă în soluție solidă pentru utilizare conform revendicării 10, în care boala sau tulburarea este o tulburare cardiovasculară sau cerebrovasculară.
14. Formulare de capsulă în soluție solidă pentru utilizare conform revendicării 13, în care boala sau tulburarea este selectată din grupul constând din infarct miocardic, tromboză coronariană, ocluzie vasculară, reocluzie vasculară post-chirurgicală, arteroscleroză, leziune traumatică a sistemului nervos central și inimă ischemică. boala.
15. Formulare de capsulă în soluție solidă pentru utilizare conform revendicării 10, în care boala sau tulburarea este o tulburare autoimună.
16. Formulare de capsulă în soluție solidă pentru utilizare conform revendicării 15, în care boala sau tulburarea este selectată din grupul constând din artrită reumatoidă, glomerulopatie C3 (C3G), hidradenită supurativă (HS), lupus eritematos sistemic, sindrom Guillain-Barre, pancreatită, nefrită lupică, glomerulonefrită lupică, psoriazis, nefropatie cu imunoglobulina A (IgA), boala Crohn, vasculita, sindromul colonului iritabil, dermatomiozita, scleroza multiplă, astm bronic, pemfigus, pemfigoid, sclerodermie, miastenia gravis, hemolitica și trombocitopenia autoimună, sindromul de stare și trombocitopenia bună, respingerea greșei de țesut și respingerea hiperacută a organelor transplantate.
17. Formulare de capsulă în soluție solidă pentru utilizare conform revendicării 10, în care boala sau tulburarea este:
 - (a) o sechele patologice asociate cu grupul constând din diabet zaharat insulino-dependent, mellitus, nefropatie lupică, nefrită Heyman, nefrită membranoasă, glomerulonefrită, răspunsuri de sensibilitate la contact și inflamație rezultată din contactul sângelui cu suprafețele artificiale; sau
 - (b) selectat din grupul constând din vasculită asociată cu anticorpi citoplasmatici anti-neutrofile (ANCA), glomerulopatie C3, hidradenită supurativă și nefrită lupică; sau
 - (c) vasculită asociată cu anticorpi citoplasmatici anti-neutrofile (ANCA); sau

(d) glomerulopatie C3; sau (d) hidradenita supurativă; sau (e) nefrită lupică.

18. O capsulă unică de dozare unitară cuprinzând aproximativ 2,6 mg până la 25,2 mg de compus 1 ca bază liberă, în forma sa neutră



(Compus 1)

și un vehicul care cuprinde

hidroxistearat de macrogol-40-glicerol și PEG-4000

în care greutatea totală a vehiculului cuprinde un raport de aproximativ 50:50 de hidroxistearat de macrogol-40-glicerol la PEG-4000.

19. Capsulă unică de dozare conform revendicării 18, care cuprinde aproximativ 2,6 mg până la 18 mg de compus 1 ca bază liberă, în forma sa neutră.
20. Capsulă unică de dozare conform revendicării 19, care cuprinde aproximativ 10 mg de Compus 1 ca bază liberă, în forma sa neutră.
21. Capsulă unică de dozare conform oricăreia dintre revendicările 18 la 20, în care greutatea totală de umplere a capsulei cu soluție solidă menționată este de la aproximativ 130 mg la 900 mg.
22. O trusă cuprinzând una sau mai multe formulări de capsule în soluție solidă conform oricăreia dintre revendicările de la 1 la 9, sau una sau mai multe unități de dozare unică conform oricăreia dintre revendicările 18 la 21.