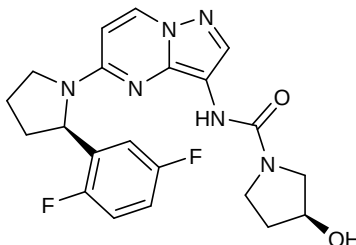


CAPITULO REIVINDICATORIO MODIFICADO
(Primer Examen de Fondo)

1. Una formulación líquida que comprende:
(S)-N-(5-((R)-2-(2,5-difluorofenil)pirrolidina-1-il)-pirazolo[1,5-a]pirimidin-3-il)-3-hidroxi-2,5-difluorofenilpirrolidina-1-carboxamida que tiene la fórmula (I):



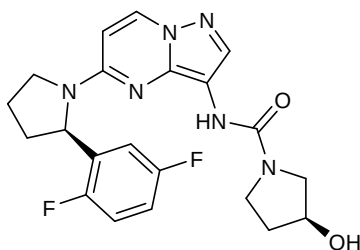
(I)

- una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, o combinaciones de los mismos;
hidroxipropil- β -ciclodextrina;
citrato de sodio; y
un edulcorante;
donde:
la formulación tiene un pH de aproximadamente 2,5 a aproximadamente 5,5; y
el compuesto de fórmula (I), la sal farmacéuticamente aceptable del mismo o la combinación de los mismos tiene una concentración de aproximadamente 20 mg/mL a aproximadamente 30 mg/mL en la formulación líquida;
en el que el término aproximadamente se refiere a un valor numérico por encima y por debajo del valor indicado con una variación del 10%.

2. La formulación líquida de conformidad con la Reivindicación 1, caracterizada porque la hidroxipropil- β -ciclodextrina está presente en una cantidad de aproximadamente 13% en peso a aproximadamente 17% en peso.
3. La formulación líquida de conformidad con cualquiera de las Reivindicaciones 1 o 2, caracterizada porque la hidroxipropil- β -ciclodextrina está presente en una cantidad de aproximadamente 15% en peso.

4. La formulación líquida de conformidad con las Reivindicaciones 1 a 3, caracterizada porque el citrato de sodio comprende al menos uno de citrato de sodio monohidratado, y citrato de sodio dihidrato.
5. La formulación líquida de conformidad con cualquiera de las Reivindicaciones 1 a 4, caracterizada porque el citrato de sodio comprende citrato de sodio dihidrato.
6. La formulación líquida de conformidad con cualquiera de las Reivindicaciones 4 o 5, caracterizada porque el citrato de sodio está presente en una cantidad de aproximadamente 0,7% en peso a aproximadamente 1,5% en peso.
7. La formulación líquida de conformidad con cualquiera de las Reivindicaciones 4 a 6, caracterizada porque el citrato de sodio dihidratado está presente en una cantidad de aproximadamente 1,1% en peso
8. La formulación líquida de conformidad con cualquiera de las Reivindicaciones 1 a 7, caracterizada porque el edulcorante comprende sacarosa, glicerina, sorbitol, y saborizante.
9. La formulación líquida de conformidad con la Reivindicación 8, caracterizada porque el edulcorante además incluye ácido cítrico y fosfato de sodio.
10. La formulación líquida de conformidad con la Reivindicación 9, caracterizada porque el edulcorante además incluye metilparabeno y sorbato de potasio.
11. La formulación líquida de conformidad con cualquiera de las Reivindicaciones 8 a 10, caracterizada porque el edulcorante está presente en una cantidad de aproximadamente 45% en peso a aproximadamente 55% en peso.

12. La formulación líquida de conformidad con cualquiera de las Reivindicaciones 8 a 11, caracterizada porque el edulcorante está presente en una cantidad de aproximadamente 50% en peso.
13. La formulación líquida de conformidad con cualquiera de las Reivindicaciones 8 a 12, caracterizada porque la formulación líquida comprende además un agente de enmascaramiento de amargor.
14. La formulación líquida de conformidad con la Reivindicación 13, caracterizada porque el agente de enmascaramiento de amargor está presente en una cantidad de aproximadamente 0,2% en peso a aproximadamente 0,5% en peso.
15. La formulación líquida de conformidad con cualquiera de las Reivindicaciones 1 a 7, caracterizada porque el edulcorante incluye sacarosa.
16. La formulación líquida de conformidad con la Reivindicación 15, caracterizada porque la formulación comprende además un agente saborizante.
17. La formulación líquida de conformidad con la Reivindicación 16, caracterizada porque el agente saborizante comprende un agente saborizante natural de bayas.
18. La formulación líquida de conformidad con cualquiera de las Reivindicaciones 16 o 17, caracterizada porque el agente saborizante está presente en una cantidad de aproximadamente 0.01% en peso a aproximadamente 0.1% en peso.
19. Una formulación líquida que comprende:
(S)-N-(5-((R)-2-(2,5-difluorofenil)-pirrolidin-1-il)-pirazolo[1,5-a]pirimidin-3-il)-3-hidroxipirrolidina-1-carboxamida que tiene la fórmula (I):



(I)

una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, o una combinación de los mismos,

hidroxipropil- β -ciclodextrina presente en una cantidad de aproximadamente 13% en peso a aproximadamente 17% en peso;

citrato de sodio dihidrato presente en una cantidad de aproximadamente 0,7% en peso a aproximadamente 1,5% en peso;

un edulcorante que incluye sacarosa, sorbitol y saborizantes, en el que el edulcorante está tamponado con ácido cítrico y fosfato de sodio, donde el edulcorante se conserva con metilparabeno y sorbato de potasio, y en el que el edulcorante está presente en una cantidad de aproximadamente 45% en peso a aproximadamente 55% en peso; y

un agente de enmascaramiento del amargor presente en la formulación líquida en una cantidad de aproximadamente 0,2% en peso a aproximadamente 0,5% en peso;

en donde:

la formulación tiene un pH de aproximadamente 2,5 a aproximadamente 5,5;

y

el compuesto de fórmula (I), la sal farmacéuticamente aceptable del mismo, o la combinación del mismo, tiene una concentración de aproximadamente 20 mg/mL a aproximadamente 30 mg/mL en la formulación líquida.

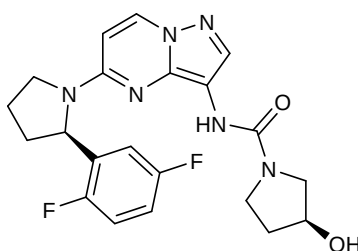
20. La formulación líquida de conformidad con la Reivindicación 19, caracterizada porque el hidroxipropil- β -ciclodextrina está presente en la formulación líquida en una cantidad aproximada de 15% de peso.

21. La formulación líquida de conformidad con cualquiera de las Reivindicaciones 19 o 20, caracterizada porque el citrato de sodio dihidratado está presente en una cantidad aproximada de 1,1% de peso.

22. La formulación líquida de conformidad con cualquiera de las Reivindicaciones 19 a 21, caracterizada porque el agente de enmascaramiento del amargor está presente en una cantidad aproximada de 0,4% de peso.

23. Una formulación líquida que comprende:

(S)-N-(5-((R)-2-(2,5-difluorofenil)-pirrolidin-1-il)-pirazolo[1,5-a]pirimidin-3-il)-3-hidroxipirrolidina-1-carboxamida que tiene la fórmula (I):



(I)

una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, o una combinación de los mismos,

hidroxipropil- β -ciclodextrina en una cantidad de aproximadamente 13% en peso a aproximadamente 17% en peso;

citrato de sodio dihidrato presente en una cantidad de aproximadamente 0,7% en peso a aproximadamente 1,5% en peso;

un edulcorante que incluye sacarosa;

un agente saborizante presente en una cantidad de aproximadamente 0,01% en peso a aproximadamente 0,1% en peso,

en donde:

la formulación tiene un pH de aproximadamente 2,5 a aproximadamente 5,5;

y

el compuesto de fórmula (I), la sal farmacéuticamente aceptable del mismo, o la combinación del mismo, tiene una concentración de aproximadamente 20 mg/mL a aproximadamente 30 mg/mL en la formulación líquida.

24. La formulación líquida de conformidad con la Reivindicación 23, caracterizada porque el hidroxipropil- β -ciclodextrina está presente en una cantidad de aproximadamente 15% en peso.

25. La formulación líquida de conformidad con cualquiera de las Reivindicaciones 23 a 24; caracterizada porque el citrato de sodio dihidratado está presente en una cantidad aproximada de 1,1% de peso.
