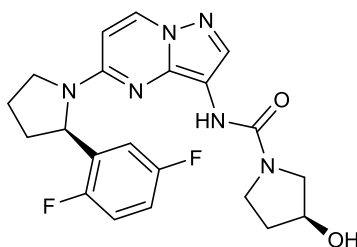


CAPÍTULO REIVINDICATORIO MODIFICADO
(Segundo Examen de Fondo)

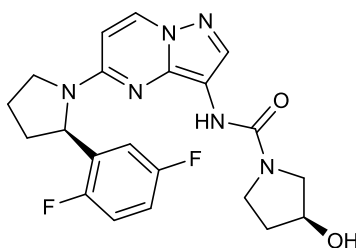
1. Una formulación líquida que comprende:
(S)-N-(5-((R)-2-(2,5-difluorofenil)-pirrolidin-1-il)-pirazolo[1,5-a]pirimidin-3-il)-3-hidroxi-pirrolidina-1-carboxamida que tiene la fórmula (I):



(I)

- una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, o combinaciones de los mismos;
hidroxipropil- β -ciclodextrina;
citrato de sodio; y
un edulcorante;
en donde:
la formulación tiene un pH de 2,5 a 5,5; y
el compuesto de fórmula (I), la sal farmacéuticamente aceptable del mismo o la combinación de los mismos tiene una concentración de 20 mg/mL a 30 mg/mL en la formulación líquida.
2. La formulación líquida de la Reivindicación 1, en donde la hidroxipropil- β -ciclodextrina está presente en una cantidad de 13% en peso a 17% en peso.
3. La formulación líquida de cualquiera de las Reivindicaciones 1 o 2, en donde el citrato de sodio comprende al menos uno de citrato de sodio monohidratado y citrato de sodio dihidrato.
4. La formulación líquida de cualquiera de las Reivindicaciones 1 a 3, en donde el citrato de sodio comprende citrato de sodio dihidrato.
5. La formulación líquida de cualquiera de las Reivindicaciones 3 o 4, en donde el citrato de sodio está presente en una cantidad de 0,7% en peso a 1,5% en peso.
6. La formulación líquida de cualquiera de las Reivindicaciones 1 a 5, en donde el edulcorante comprende sacarosa, glicerina, sorbitol y saborizante.

7. La formulación líquida de la Reivindicación 6, en donde el edulcorante además incluye ácido cítrico y fosfato de sodio.
8. La formulación líquida de la Reivindicación 7, en donde el edulcorante además incluye metilparabeno y sorbato de potasio.
9. La formulación líquida de cualquiera de las Reivindicaciones 6 a 8, en donde el edulcorante está presente en una cantidad de 45% en peso a 55% en peso.
10. La formulación líquida de cualquiera de las Reivindicaciones 6 a 9, en donde la formulación líquida comprende además un agente de enmascaramiento de amargor.
11. La formulación líquida de la Reivindicación 10, en donde el agente de enmascaramiento de amargor está presente en una cantidad de 0,2% en peso a 0,5% en peso.
12. La formulación líquida de cualquiera de las Reivindicaciones 1 a 5, en donde el edulcorante incluye sucralosa.
13. La formulación líquida de la Reivindicación 12, en donde la formulación comprende además un agente saborizante.
14. La formulación líquida de la Reivindicación 13, en donde el agente saborizante comprende un agente saborizante natural de bayas.
15. La formulación líquida de cualquiera de las Reivindicaciones 13 o 14, en donde el agente saborizante está presente en una cantidad de 0,01% en peso a 0,1% en peso.
16. Una formulación líquida que comprende:
(S)-N-(5-((R)-2-(2,5-difluorofenil)-pirrolidin-1-il)-pirazolo[1,5-a]pirimidin-3-il)-3-hidroxi-pirrolidina-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 13% en peso a 17% en peso;
citrato de sodio dihidrato presente en una cantidad de 0,7% en peso a 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 45% en peso a 55% en peso; y

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

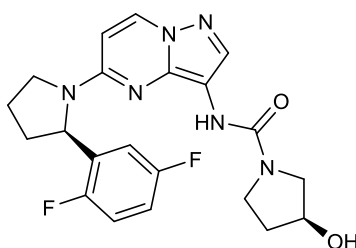
en donde:

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

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

17. 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 13% en peso a 17% en peso;
citrato de sodio dihidrato presente en una cantidad de 0,7% en peso a 1,5% en peso;
un edulcorante que incluye sucralosa;
un agente saborizante presente en una cantidad de 0,01% en peso a 0,1% en peso,
en donde:

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

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