

**CAPÍTULO REIVINDICATORIO MODIFICADO**  
**(Modificaciones Voluntarias)**

1. Una composición farmacéutica que comprende tirzepatida, o una sal farmacéuticamente aceptable de esta; un agente seleccionado del grupo que consiste en NaCl y propilenglicol; y fosfato de sodio dibásico.
2. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 1, en donde la concentración de tirzepatida, o una sal farmacéuticamente aceptable de esta, es de aproximadamente 5 a aproximadamente 30 mg/ml.
3. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 2, en donde la concentración de fosfato de sodio dibásico es de aproximadamente 1,0 mg/ml a aproximadamente 3,0 mg/ml.
4. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 3, en donde la concentración de fosfato de sodio dibásico es de aproximadamente 0,67 mg/ml a aproximadamente 2,68 mg/ml.
5. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 4, en donde la concentración de fosfato de sodio dibásico es de aproximadamente 1,34 mg/ml.
6. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 1, en donde la concentración de tirzepatida, o una sal farmacéuticamente aceptable de esta, se selecciona del grupo que consiste en 5, 10, 15, 20, 25 y 30 mg/ml.
7. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 6, en donde la concentración de tirzepatida, o una sal farmacéuticamente aceptable de esta, se selecciona del grupo que consiste en 10, 20 y 30 mg/ml.
8. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 7, en donde el agente es NaCl.
9. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 8, en donde la concentración de NaCl es de aproximadamente 6,2 mg/ml a aproximadamente 9,5 mg/ml.
10. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 9, en donde la concentración de NaCl es de aproximadamente 7,0 mg/ml a aproximadamente 9,0 mg/ml.
11. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 10, en donde la

concentración de NaCl es de aproximadamente 8,2 mg/ml.

12. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 1, en donde la concentración de tirzepatida, o una sal farmacéuticamente aceptable de esta, es de aproximadamente 5 mg/ml a aproximadamente 30 mg/ml; la concentración de fosfato de sodio dibásico es de aproximadamente 0,67 mg/ml a aproximadamente 2,68 mg/ml; y la concentración de NaCl es de aproximadamente 6,2 mg/ml a aproximadamente 9,5 mg/ml.

13. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 12, en donde la concentración de tirzepatida, o una sal farmacéuticamente aceptable de esta, es de aproximadamente 5 mg/ml a aproximadamente 30 mg/ml; la concentración de fosfato de sodio dibásico es de aproximadamente 1,34 mg/ml; y la concentración de NaCl es de aproximadamente 8,2 mg/ml.

14. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 13, en donde la composición se presenta en un aparato de inyección automática.

15. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 1, en donde el agente es propilenglicol.

16. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 15, en donde la concentración de propilenglicol es de aproximadamente 12,0 mg/ml a aproximadamente 18,0 mg/ml.

17. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 16, en donde la concentración de propilenglicol es de aproximadamente 14,0 mg/ml a aproximadamente 16,0 mg/ml.

18. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 17, en donde la concentración de propilenglicol es de aproximadamente 15,0 mg/ml.

19. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 1, en donde la concentración de tirzepatida, o una sal farmacéuticamente aceptable de esta, es de aproximadamente 5 mg/ml a aproximadamente 30 mg/ml; la concentración de fosfato de sodio dibásico es de aproximadamente 0,67 mg/ml a aproximadamente 2,68 mg/ml; y la concentración de propilenglicol es de aproximadamente 14,0 mg/ml a aproximadamente 16,0 mg/ml.

20. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 19, en donde la concentración de tirzepatida, o una sal farmacéuticamente aceptable de esta, es de aproximadamente 5 mg/ml a aproximadamente 30 mg/ml; la concentración de fosfato de

sodio dibásico es de aproximadamente 1,34 mg/ml; y la concentración de propilenglicol es de aproximadamente 15,0 mg/ml.

21. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 20, en donde la composición se presenta en un aparato de inyección automática.
22. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 21, en donde el pH de la composición es de aproximadamente 6,5 a aproximadamente 7,5.
23. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 22, en donde el pH es de aproximadamente 6,7 a aproximadamente 7,3.
24. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 23, que comprende además uno o más conservantes.
25. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 24, en donde la composición comprende además un conservante seleccionado del grupo que consiste en metacresol y fenol.
26. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 25, en donde el conservante es metacresol.
27. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 26, en donde la concentración de metacresol es de aproximadamente 2,0 mg/ml a aproximadamente 4,0 mg/ml.
28. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 27, en donde la concentración de metacresol es de aproximadamente 3,15 mg/ml.
29. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 25, en donde el conservante es fenol.
30. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 29, en donde la concentración de fenol es de aproximadamente 3,0 mg/ml a aproximadamente 7,0 mg/ml.
31. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 30, en donde la concentración de fenol es de aproximadamente 5,0 mg/ml.
32. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 1, en donde la concentración de tirzepatida, o una sal farmacéuticamente aceptable de esta, es de aproximadamente 5 mg/ml a aproximadamente 30 mg/ml; la de fosfato de sodio dibásico es

de aproximadamente 0,67 mg/ml a aproximadamente 2,68 mg/ml; la de propilenglicol es de aproximadamente 12,0 mg/ml a aproximadamente 15,0 mg/ml; y que comprende además de aproximadamente 2,0 mg/ml a aproximadamente 4,0 mg/ml de metracresol.

33. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 1, en donde la concentración de tirzepatida, o una sal farmacéuticamente aceptable de esta, es de aproximadamente 5 mg/ml a aproximadamente 30 mg/ml; la de fosfato de sodio dibásico es de aproximadamente 0,67 a aproximadamente 2,68 mg/ml; la de propilenglicol es de aproximadamente 12,0 mg/ml a aproximadamente 18,0 mg/ml; y que comprende además de aproximadamente 3,0 mg/ml a aproximadamente 7,0 mg/ml de fenol.

34. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 33, en donde el volumen de la dosis de la composición es de aproximadamente 0,5 ml.

\*\*\*\*\*

**ANEXO EXPLICATIVO DE LAS MODIFICACIONES**

- se eliminan las antiguas Reivindicaciones 35 a 43.