

CAPÍTULO REIVINDICATORIO MODIFICADO
(Primer Examen de Fondo)

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 5 a 30 mg/mL.
3. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 2, en donde la concentración de fosfato de sodio dibásico es de 1,0 mg/mL a 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 0,67 mg/mL a 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 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 6,2 mg/mL a 9,5 mg/mL.
10. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 9, en donde la concentración de NaCl es de 7,0 mg/mL a 9,0 mg/mL.

11. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 10, en donde la concentración de NaCl es de 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 5 mg/mL a 30 mg/mL;
la concentración de fosfato de sodio dibásico es de 0,67 mg/mL a 2,68 mg/mL; y
la concentración de NaCl es de 6,2 mg/mL a 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 5 mg/mL a 30 mg/mL;
la concentración de fosfato de sodio dibásico es de 1,34 mg/mL; y
la concentración de NaCl es de 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 12,0 mg/mL a 18,0 mg/mL.
17. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 16, en donde la concentración de propilenglicol es de 14,0 mg/mL a 16,0 mg/mL.
18. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 17, en donde la concentración de propilenglicol es de 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 5 mg/mL a 30 mg/mL; la concentración de fosfato de sodio dibásico es de 0,67 mg/mL a 2,68 mg/mL; y la concentración de propilenglicol es de 14,0 mg/mL a 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 5 mg/mL

a 30 mg/mL; la concentración de fosfato de sodio dibásico es de 1,34 mg/mL; y la concentración de propilenglicol es de 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 6,5 a 7,5.

23. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 22, en donde el pH es de 6,7 a 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 2,0 mg/mL a 4,0 mg/mL.

28. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 27, en donde la concentración de metacresol es de 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 3,0 mg/mL a 7,0 mg/mL.

31. Una composición farmacéutica de acuerdo con la Reivindicación 30, en donde la concentración de fenol es de 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 5 mg/mL a 30 mg/mL; la de fosfato de sodio dibásico es de 0,67 mg/mL a 2,68 mg/mL; la de propilenglicol es de 12,0 mg/mL a 15,0 mg/mL; y que comprende además de 2,0 mg/mL a 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 5 mg/mL a 30 mg/mL; la de fosfato de sodio dibásico es de 0,67 a 2,68 mg/mL; la de propilenglicol es de 12,0 mg/mL a 18,0 mg/mL; y que comprende además de 3,0 mg/mL a 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 0,5 mL.
