

REIVINDICACIONES

1. Una composición farmacéutica líquida que comprende de 0,5 a 10 mg/ml de semaglutida, 0,0 a 0,1 % (p/p) de fenol y 7 a 9,5 mg/ml de cloruro de sodio.
2. La composición farmacéutica líquida según cualquiera de las reivindicaciones anteriores que no contiene fenol.
3. La composición farmacéutica líquida según cualquiera de las reivindicaciones anteriores que comprende además histidina.
4. La composición farmacéutica líquida según cualquiera de las reivindicaciones anteriores que comprende 0,5-3,5 mg/ml de semaglutida, tal como 3,2 mg/ml de semaglutida.
5. La composición farmacéutica líquida según cualquiera de las reivindicaciones anteriores, en la que dicha composición farmacéutica líquida comprende además un tampón.
6. 6. La composición farmacéutica líquida según la reivindicación 5, en la que dicho tampón está presente en una concentración de 0,01-50 mM.
7. 7. La composición farmacéutica líquida según la reivindicación 5 o la reivindicación 6, en la que dicho tampón es un tampón de fosfato y en la que la concentración de dicho tampón de fosfato es opcionalmente de 1 a 2 mg/ml.
8. La composición farmacéutica líquida según cualquiera de las reivindicaciones anteriores, en la que dicha composición farmacéutica líquida tiene un pH en el rango de 6,0-10,0, tal como 7-8.
9. La composición farmacéutica líquida según cualquiera de las reivindicaciones anteriores, en la que dicha composición farmacéutica líquida es para administración parenteral.
10. La composición farmacéutica líquida según cualquiera de las reivindicaciones anteriores que comprende 0,5-3,5 mg/ml de semaglutida, 8,25 mg/ml de cloruro de sodio y 1,42 mg/ml de dihidrato hidrogenofosfato disódico.

11. La composición farmacéutica líquida según la reivindicación 1, en la que la composición consiste esencialmente en 0,5-10 mg/ml de semaglutida, 0,0-0,1% (p/p) de fenol, alrededor de 8,25 mg/ml de cloruro de sodio, alrededor de 1,42 mg/ml de fosfato ácido de disodio. tampón dihidrato, opcionalmente uno o más agentes para ajustar el pH, tales como HCl, NaOH o acetato, y dicha composición tiene un pH de 7-8.
12. Un kit que comprende una composición farmacéutica líquida según cualquiera de las reivindicaciones 1 a 10y un dispositivo de inyección para la administración de dicha composición a un sujeto.
13. El kit según la reivindicación 12, en el que dicho dispositivo de inyección comprende una aguja y puede ser una jeringa precargada.
14. Una composición farmacéutica líquida según cualquiera de las reivindicaciones 1- 101 para uso en medicina.
15. La composición farmacéutica líquida según cualquiera de las reivindicaciones 1-11 para uso en el tratamiento y/o prevención de diabetes, obesidad, enfermedad de Alzheimer, EHNA y/o enfermedades cardiovasculares.