1. Skysta farmacinė kompozicija, sudaryta iš 50–150 mg/ml ACZ885 antikūno, buferinės sistemos ir stabilizatoriaus, kur buferinė sistema yra histidinas, kur kompozicijos pH yra 6,2–6,8, kur stabilizatorius yra manitolis, sorbitolis arba trehalozė ir kur 2–8 °C temperatūroje kompozicija išlaiko nuo 80 % iki 125 % pradinio antikūno bioaktyvumo 24–36 mėnesius.

2. Kompozicija pagal 1 apibrėžties punktą, kur naudojama 10–50 mM koncentracijos buferinė sistema.

3. Kompozicija pagal 1 arba 2 punktus, kur minėtas stabilizatorius yra manitolis.

4. Kompozicija pagal bet kurį iš 1–3 punktų, kur naudojamas 50 mM–300 mM koncentracijos stabilizatorius.

5. Kompozicija pagal bet kurį iš ankstesnių apibrėžties punktų, į kurios sudėtį dar įeina paviršiaus aktyvioji medžiaga.

6. Kompozicija pagal 5 punktą, kurioje paviršiaus aktyvioji medžiaga yra parinkta iš grupės, kurią sudaro polisorbatas 20 ir polisorbatas 80.

7. Kompozicija pagal 5 ar 6 punktus, kur naudojama 0,01–0,1 % svorio tūriui koncentracijos paviršiaus aktyvioji medžiaga.

8. Dozavimo forma, apimanti kompoziciją pagal bet kurį iš ankstesnių punktų.

9. Švirkštas su kompozicija pagal bet kurį iš 1–7 punktų.

10. Autoinjektorius su kompozicija pagal bet kurį iš 1–7 punktų.