1. Oftalminė kompozicija, apimanti nuo 0,001 masės% iki 0,05 masės% muskarininio antagonisto ir deuterinto vandens, kurio pD yra nuo 4,2 iki 7,9, kur muskarininis antagonistas yra atropinas arba atropino sulfatas.

2. Oftalminė kompozicija pagal 1 punktą, kur oftalminės kompozicijos pD yra vienas iš: mažesnis negu 7,3, mažesnis negu 7,2, mažesnis negu 7,1, mažesnis negu 7, mažesnis negu 6,8, mažesnis negu 6,5, mažesnis negu 6,4, mažesnis negu 6,3, mažesnis negu 6,2, mažesnis negu 6,1, mažesnis negu 6, mažesnis negu 5,9, mažesnis negu 5,8, mažesnis negu 5,2 arba mažesnis negu 4,8 po ilgo išlaikymo laiko, esant saugojimo sąlygoms.

3. Oftalminė kompozicija pagal bet kurį vieną iš 1-2 punktų, kur oftalminė kompozicija apima vieną iš: mažiausiai 80%, mažiausiai 85%, mažiausiai 90%, mažiausiai 93%, mažiausiai 95%, mažiausiai 97%, mažiausiai 98% arba mažiausiai 99% muskarininio antagonisto, skaičiuojant pagal pradinę koncentraciją po ilgo išlaikymo laiko, esant saugojimo sąlygoms.

4. Oftalminė kompozicija pagal bet kurį vieną iš 1-3 punktų, kur oftalminė kompozicija papildomai turi vieną iš šių stiprumų: mažiausiai 80%, mažiausiai 85%, mažiausiai 90%, mažiausiai 93%, mažiausiai 95%, mažiausiai 97%, mažiausiai 98% arba mažiausiai 99% po ilgo išlaikymo laiko, esant saugojimo sąlygoms.

5. Oftalminė kompozicija pagal bet kurį vieną iš 1-4 punktų, kur išlaikymo laikas yra vienas iš: 1 savaitės, 2 savaičių, 3 savaičių, 1 mėnesio, 2 mėnesių, 3 mėnesių, 4 mėnesių, 5 mėnesių, 6 mėnesių, 8 mėnesių, 10 mėnesių, 12 mėnesių, 18 mėnesių, 24 mėnesių, 36 mėnesių, 4 metų arba 5 metų.

6. Oftalminė kompozicija pagal bet kurį vieną iš 1-5 punktų, kur saugojimo sąlygų temperatūra yra nuo 2 °C iki 10 °C arba nuo 16 °C iki 26 °C.

7. Oftalminė kompozicija pagal bet kurį vieną iš 1-6 punktų, kur muskarininio antagonisto koncentracija kompozicijoje yra viena iš: nuo 0,001 masės% iki 0,03 masės%, nuo 0,001 masės% iki 0,025 masės%, nuo 0,001 masės% iki 0,02 masės%, nuo 0,001 masės% iki 0,01 masės%, nuo 0,001 masės% iki 0,008 masės% arba nuo 0,001 masės% iki 0,005 masės%.

8. Oftalminė kompozicija pagal bet kurį vieną iš 1-7 punktų, kur oftalminė kompozicija papildomai apima: osmoliariškumą reguliuojantį agentą, pageidautina natrio chloridą; konservantą, pageidautina pasirinktą iš benzalkonio chlorido, cetrimonio, natrio perborato, stabilizuoto oksichloro komplekso, SofZia, polikvaternio-1, chlorbutanolio, dinatrio edetato, poliheksametileno biguanido arba jų derinių; buferinį agentą, pageidautina pasirinktą iš boratų, borato-poliolio kompleksų, fosfatinių buferinių agentų, citratinių buferinių agentų, acetatinių buferinių agentų, karbonatinių buferinių agentų, organinių buferinių agentų, aminorūgščių buferinių agentų arba jų derinių; toniškumą reguliuojantį agentą; arba jų derinį.

9. Oftalminė kompozicija pagal bet kurį vieną iš 1-8 punktų, kur oftalminėje kompozicijoje iš esmės nėra prokaino ir benaktizino arba farmaciniu požiūriu priimtinų jų druskų.

10. Oftalminė kompozicija pagal bet kurį vieną iš 1-9 punktų, kur oftalminė kompozicija papildomai apima pD reguliuojantį agentą, pasirinktą iš deuterintos druskos rūgšties (DCl), deuterinto natrio hidroksido (NaOD), deuterintos acto rūgšties (CD3COOD) ir deuterintos citrinų rūgšties (C6D8O7).

11. Oftalminė kompozicija pagal bet kurį vieną iš 1-9 punktų, kur oftalminė kompozicija papildomai apima pH reguliuojantį agentą, pasirinktą iš HCl, NaOH, CH3COOH ir C6H8O7.

12. Oftalminė kompozicija pagal bet kurį vieną iš 1-11 punktų, kur oftalminė kompozicija apima vieną iš: mažiau negu 5% H2O, mažiau negu 4% H2O, mažiau negu 3% H2O, mažiau negu 2% H2O, mažiau negu 1% H2O, mažiau negu 0,5% H2O, mažiau negu 0,1% H2O arba 0% H2O.

13. Oftalminė kompozicija pagal bet kurį vieną iš 1-12 punktų, kur oftalminė kompozicija nėra sukomponuota kaip injekcinė kompozicija.

14. Oftalminė kompozicija pagal bet kurį vieną iš 1-13 punktų, kur oftalminė kompozicija yra sukomponuota kaip oftalminis tirpalas, skirtas gydyti oftalminį sutrikimą, pasirinktą iš premiopijos, trumparegystės arba trumparegystės progresavimo.

15. Oftalminė kompozicija pagal bet kurį vieną iš 1-14 punktų, skirta panaudoti taikant trumparegystės vystymosi sustabdymo arba trumparegystės vystymosi prevencijos būdą, apimantį minėtos oftalminės kompozicijos veiksmingo kiekio įvedimą į asmens, kuriam to reikia, akį.

16. Oftalminė kompozicija, skirta panaudoti pagal 15 punktą, kur oftalminė kompozicija prieš pirmąjį panaudojimą yra laikoma nuo 2 °C iki 10 °C temperatūroje.

17. Oftalminė kompozicija, skirta panaudoti pagal 15 punktą, kur oftalminė kompozicija po pirmojo panaudojimo yra laikoma nuo 16 °C iki 26 °C temperatūroje.

18. Oftalminė kompozicija, skirta panaudoti pagal 15 punktą, kur panaudojimas yra taikomas trumparegystės didėjimo greičio mažinimo būde.