1. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti atopinio dermatito profilaktikai ir (arba) gydymui, apimanti neutralizuojantį antikūną, nukreiptą prieš žmogaus IL-31RA, kaip veikliąją medžiagą, kur minėtas neutralizuojantis antikūnas, nukreiptas prieš žmogaus IL-31RA, yra skirtas poodiniam vartojimui pagal bet kurį iš šių (a)–(c):

(a) pakartotinis vienodų kiekių skyrimas tuo pačiu dozavimo intervalu subjektui, sergančiam arba galimai sergančiam atopiniu dermatitu, skiriant 25–100 mg/vienam organizmui/4 savaites, 25–75 mg/vienam organizmui/4 savaites, 50–100 mg/vienam organizmui/4 savaites arba 50–75 mg/vienam organizmui/4 savaites;

**(b)** pakartotinis vienodų kiekių skyrimas tuo pačiu dozavimo intervalu subjektui, sergančiam arba galimai sergančiam atopiniu dermatitu, skiriant 0,5 mg/kg/4 savaites; ir

**(c)** pradinės dozės skyrimas subjektui ir vėlesnis nepertraukiamas dozių skyrimas vienodais kiekiais tuo pačiu dozavimo intervalu, skiriant 25–100 mg/vienam organizmui/4 savaites, 25–75 mg/vienam organizmui/4 savaites, 50–100 mg/vienam organizmui/4 savaites arba 50–75 mg/vienam organizmui/4 savaites, kur pradinė dozė skiriasi nuo nepertraukiamų dozių.

**ir kur minėtas neutralizuojantis antikūnas, nukreiptas prieš žmogaus IL-31RA, apima H grandinę, nurodytą SEQ ID Nr. 9, ir L grandinę, nurodytą SEQ ID Nr. 10.**

**2. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 1 punktą, kur pakartotinis vienodų kiekių skyrimas tuo pačiu dozavimo intervalu, nurodytas (a), sudaro 25–75 mg/vienam organizmui/4 savaites.**

**3. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 1 punktą, kur vėlesnės nepertraukiamos dozės vienodais kiekiais tuo pačiu dozavimo intervalu, nurodytos (c), sudaro 25–75 mg/vienam organizmui/4 savaites.**

4. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 1 arba 3 punktą, kur nepertraukiamos dozės, nurodytos (c), yra skiriamos po 0,5 mg/kg/4 savaites.

5. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1–4 punktų, atopinio dermatito sukelto niežulio profilaktikai ir (arba) gydymui.

6. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 5 punktą, niežulio sukeltų miego sutrikimų palengvinimui.

7. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 6 punktą, kur miego sutrikimų palengvinimas yra laiko nuo užmigimo iki pabudimo pailginimas ir (arba) užmigimo latencijos (laiko nuo atsigulimo iki užmigimo) sutrumpinimas.

8. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1–7 punktų, kur minėtas vartojimas yra kartu su vietinio poveikio steroidu arba vietinio poveikio kalcineurino inhibitoriumi, kur neutralizuojantis antikūnas, nukreiptas prieš žmogaus IL-31RA, yra skiriamas prieš vietinio poveikio steroido arba vietinio poveikio kalcineurino inhibitoriaus skyrimą, tuo pačiu metu arba po jo.

9. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 8 punktą, kur vietinio poveikio steroido arba vietinio poveikio kalcineurino inhibitoriaus skyrimas kartu su neutralizuojančiu antikūnu, nukreiptu prieš žmogaus IL-31RA, gali sumažinti vietinio poveikio steroido arba vietinio poveikio kalcineurino inhibitoriaus dozę, kai jie vartojami kartu, palyginti su jų doze, kai jie skiriami nuolat kaip vienintelis agentas.