1. Anti-α4β7 humanizuotas antikūnas, naudojamas uždegiminės žarnyno ligos terapiniam gydymui, kur anti-α4β7 humanizuotas antikūnas yra skiriamas uždegimine žarnyno liga sergančiam pacientui, kur anti-α4β7 humanizuotas antikūnas pacientui yra skiriamas pagal tokį dozavimo režimą:

a. pradinė 300 mg anti-α4β7 humanizuoto antikūno dozė infuzijos į veną būdu;

b. po dviejų savaičių po pradinės dozės infuzijos į veną yra suleidžiama antroji 300 mg anti-α4β7 humanizuoto antikūno dozė;

c. po šešių savaičių po pradinės dozės infuzijos į veną yra suleidžiama trečioji 300 mg anti-α4β7 humanizuoto antikūno dozė;

d. po to kas keturias savaites arba kas aštuonias savaites po trečiosios paskesnės humanizuoto antikūno dozės yra suleidžiama ketvirtoji ir paskesnės 300 mg anti-α4β7 dozės infuzija į veną; kai dozavimo režimas sukelia klinikinį atsaką ir klinikinę remisiją sergant uždegimine žarnyno liga;

kur anti-α4β7 humanizuotas antikūnas yra vedolizumabas, ir

papildomai kur uždegiminė žarnyno liga yra vidutinio ar sunkaus aktyvumo opinis kolitas arba vidutinio ar sunkaus aktyvumo Krono liga.

2. Anti-α4β7 humanizuotas antikūnas, skirtas naudoti pagal 1 punktą, kur pacientui nebuvo tinkamo atsako į gydymą, išnyko atsakas į gydymą, arba pacientas netoleravo gydymo bent vienu iš imunomoduliatorių, naviko nekrozės faktoriaus alfa antagonistu ar jų deriniu.

3. Anti-α4β7 humanizuotas antikūnas, skirtas naudoti pagal 2 punktą, kur imunomoduliatorius yra parenkamas iš grupės, kurią sudaro: geriamasis azatioprinas, 6-merkaptopurinas ir metotreksatas.

4. Anti-α4β7 humanizuotas antikūnas, skirtas naudoti pagal 1 punktą, kai uždegiminė žarnyno liga yra vidutinio ar sunkaus aktyvumo opinis kolitas.

5. Anti-α4β7 humanizuotas antikūnas, skirtas naudoti pagal 4 punktą, kur dozavimo režimas sukelia gleivinės gijimą pacientams, sergantiems vidutinio ar sunkaus aktyvumo opiniu kolitu.

6. Anti-α4β7 humanizuotas antikūnas, skirtas naudoti pagal 1 punktą, kur uždegiminė liga yra vidutinio ar sunkaus aktyvumo Krono liga.

7. Anti-α4β7 humanizuotas antikūnas, skirtas naudoti pagal 6 punktą, kur dozavimo režimas sukelia atsaką ir remisiją pacientams, sergantiems vidutinio ar sunkaus aktyvumo Krono liga.

8. Anti-α4β7 humanizuotas antikūnas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur (i) dozavimo režimas sumažina, pašalina arba sumažina ir pašalina kortikosteroidų vartojimą pacientui, ir (arba) (ii) pacientas anksčiau buvo gydomas bent vienu kortikosteroidu nuo uždegiminės žarnyno ligos.

9. Anti-α4β7 humanizuotas antikūnas, skirtas naudoti pagal 8 punktą, kur paciento atsakas į kortikosteroidus buvo nepakankamas, atsakas į kortikosteroidus išnyko arba kortikosteroidai buvo netoleruojami.

10. Anti-α4β7 humanizuotas antikūnas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur humanizuotas imunoglobulinas arba jo antigenus surišanti dalis pacientui yra suleidžiama per 30 minučių.

11. Anti-α4β7 humanizuotas antikūnas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur dozavimo režimas nekeičia CD4 ir CD8 santykio pacientų, gydomų minėtu gydymu, smegenų skystyje.

12. Anti-α4β7 humanizuotas antikūnas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur pacientas yra 65 metų amžiaus arba vyresnis, ir papildomai kur pacientui nereikia koreguoti dozavimo režimo.

13. Anti-α4β7 humanizuotas antikūnas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur pacientas yra gydomas įprastinėmis uždegiminės žarnyno ligos gydymo dozėmis.

14. Anti-α4β7 humanizuotas antikūnas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur 300 mg dozė žmogui yra skiriama kas keturias savaites, jei po anti-α4β7 humanizuoto antikūno skyrimo kas aštuonias savaites žmogaus pacientui atsinaujina vienas ar daugiau simptomų, susijusių su opiniu kolitu ar Krono liga.

15. Farmacinis junginys, apimantis anti-α4β7 humanizuotą antikūną, kaip apibrėžta pagal 1 punktą, skirtas vartoti pagal 1 punktą.