1. Stabili skysta farmacinė kompozicija, apimanti:

(A) infliksimabą;

(B) paviršiaus aktyviąją medžiagą;

(C) vieną arba daugiau medžiagų, parinktų iš grupės, susidedančios iš sorbitolio, manitolio, sacharozės arba trehalozės; ir

(D) buferį, apimantį acetatą arba histidiną.

2. Stabili skysta farmacinė kompozicija pagal 1 punktą, kur infliksimabo (A) koncentracija yra nuo 10 iki 200 mg/ml.

3. Stabili skysta farmacinė kompozicija pagal 1 arba 2 punktą, kur infliksimabo (A) koncentracija yra nuo 80 iki 150 mg/ml.

4. Stabili skysta farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-3 punktų, kur infliksimabo (A) koncentracija yra nuo 90 iki 145 mg/ml.

5. Stabili skysta farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-4 punktų, kur paviršiaus aktyvioji medžiaga (B) apima polisorbatą, poloksamerą arba jų mišinį.

6. Stabili skysta farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-5 punktų, kur paviršiaus aktyvioji medžiaga (B) apima polisorbatą 20, polisorbatą 40, polisorbatą 60, polisorbatą 80 arba dviejų ar daugiau jų mišinį.

7. Stabili skysta farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-6 punktų, kur paviršiaus aktyvioji medžiaga (B) apima polisorbatą 80.

8. Stabili skysta farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-7 punktų, kur paviršiaus aktyviosios medžiagos (B) koncentracija yra nuo 0,02 iki 0,1 % (m/t).

9. Stabili skysta farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-8 punktų, kur vienos arba daugiau medžiagų, parinktų iš grupės, susidedančios iš sorbitolio, manitolio, sacharozės arba trehalozės (C), koncentracija yra nuo 1 iki 10 % (m/t).

10. Stabili skysta farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-9 punktų, kur buferis (D) apima acetatą.

11. Stabili skysta farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-10 punktų, kur buferio (D) koncentracija yra nuo 1 iki 50 mM.

12. Stabili skysta farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-11 punktų, kur buferio (D) koncentracija yra nuo 5 iki 30 mM.

13. Stabili skysta farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-12 punktų, kurios pH yra nuo 4,0 iki 5,5.

14. Stabili skysta farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-13 punktų, kur kompozicijoje nėra:

(A) asparto rūgšties, lizino, arginino arba jų mišinių;

(B) NaCl, KCl, NaF, KBr, NaBr, Na2SO4, NaSCN, K2SO4 ar jų mišinių; arba

(C) kompleksono.

15. Stabili skysta farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-14 punktų, kurios klampumas yra nuo 0,0005 Pas iki 0,01 Pas po 1 mėnesio laikymo 40 °C ± 2 °C temperatūroje arba klampumas nuo 0,0005 Pas iki 0,005 Pas po 6 mėnesių. 5°C ± 3°C temperatūroje.

16. Stabili skysta farmacinė kompozicija pagal 1 punktą, apimanti:

(A) nuo 90 iki 145 mg/ml infliksimabo;

(B) nuo 0,02 iki 0,1 % (m/t) paviršiaus aktyviosios medžiagos;

(C) nuo 1 iki 10 % (m/t) vienos arba daugiau medžiagų, parinktų iš grupės, susidedančios iš sorbitolio, manitolio, sacharozės arba trehalozės; ir

(D) nuo 1 iki 50 mM buferio, apimančio acetatą arba histidiną.

17. Stabili skysta farmacinė kompozicija pagal bet kurį iš 1-16 punktų, kuri yra skirta įvedimui po oda.

18. Iš anksto užpildytas švirkštas, užpildytas stabilia skysta farmacine kompozicija pagal bet kurį iš 1-17 punktų.

19. Automatinis injektorius, apimantis iš anksto užpildytą švirkštą pagal 18 punktą.