1. Sterilus preparatas, apimantis antikūną prieš sklerostiną, kurio koncentracija yra lygi bent 70 mg/ml, kur antikūnas apima aminorūgščių sekas, nurodytas SEQ ID Nr. 88 ir 90, ir kalcio druską, kurios koncentracija svyruoja nuo 1 mM iki 20 mM, kur preparato klampa yra 10 cP arba mažesnė.

2. Preparatas pagal 1 punktą, kur kalcio druskos koncentracija yra lygi bent 5 mM ir ne didesnė kaip 15 mM.

3. Preparatas pagal 1 arba 2 punktą, dar apimantis acetatinį buferį.

4. Preparatas pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur preparatas apima bendrą acetato koncentraciją lygią bent 50 mM.

5. Preparatas pagal bet kurį iš 1–4 punktų, kur preparatas dar apima poliolį, kurio kiekis svyruoja nuo 4 % m/V iki 6 % m/V.

6. Preparatas pagal bet kurį iš 1–5 punktų, kur preparato pH vertė svyruoja nuo 4,5 iki 6 arba nuo 5 iki 5,5.

7. Preparatas pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur antikūno prieš sklerostiną koncentracija yra 140 mg/ml.

8. Preparatas pagal 5 punktą, kur poliolis yra sacharozė.

9. Preparatas pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, dar apimantis paviršinio aktyvumo medžiagą.

10. Preparatas pagal 9 punktą, kur paviršinio aktyvumo medžiagos koncentracija yra nuo 0,004 % m/V iki 0,2 % m/V.

11. Preparatas pagal 9 punktą, kur paviršinio aktyvumo medžiaga yra polisorbatas 20.

12. Preparatas pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur kalcio druska yra kalcio chloridas, kalcio acetatas arba kalcio karbonatas.

13. Preparatas pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, skirtas naudoti taikant bet kokio sutrikimo, susijusio su sumažėjusiu paciento kaulų tankiu, gydymo būdą.

14. Preparatas pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, skirtas naudoti taikant su kaulais susijusių sutrikimų, susijusių su nenormaliu osteoblastų ar osteoklastų aktyvumu, gydymo arba profilaktikos būdą.