1. Ofatumumabas, skirtas panaudoti recidyvuojančios išsėtinės sklerozės (RMS) gydymui, kur ofatumumabas yra vartojamas taikant įsotinamosios dozės, kurią sudaro 3 atskiros 20 mg dozės, režimą 0, 1 ir 2 savaites, ir vėliau palaikomosios dozės režimą, apimantį 20 mg ofatumumabo vartojimą kas mėnesį, pradedant ketvirtą savaitę, ir kur ofatumumabas yra įvedamas poodinės injekcijos (s.c.) būdu.

2. Ofatumumabas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur ofatumumabas yra įvedamas panaudojant iš anksto užpildytą švirkštą.

3. Ofatumumabas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur ofatumumabas yra įvedamas panaudojant autoinjektorių.

4. Ofatumumabas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš ankstesnių punktų, kur ofatumumabas yra sukomponuotas į antikūno vaistinę formą, kur vaistinė forma apima nuo 10 iki 100 mM natrio acetato, nuo 25 iki 100 mM natrio chlorido, nuo 0,5 iki 5% laisvos arginino bazės, nuo 0,02 iki 0,2 mM EDTA, nuo 0,01 iki 0,2% polisorbato 80, ir pH vertė pakoreguota iki 5,0–7,0.

5. Ofatumumabas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš ankstesnių punktų, kur ofatumumabas yra įvedamas 50 mg/ml koncentracija.

6. Ofatumumabas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš ankstesnių punktų, kur recidyvuojanti išsėtinė sklerozė yra recidyvuojanti-remituojanti išsėtinė sklerozė (RRMS) arba antrinė progresuojanti išsėtinė sklerozė (SPMS).