1. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti atopinio dermatito gydymui subjektui, turinčiam vieną ar kelias vidutinio ar didelio laipsnio odos ekskoriacijas, kompozicija apimanti nemolizumabą arba jo ekvivalentą ir farmaciškai priimtiną nešiklį; kur nemolizumabo ekvivalentas yra parinktas iš

(i) antikūno prieš IL-31RA, kurio sunkiosios grandinės apima bent 55 % aminorūgščių sekos tapatumo nemolizumabo sunkiosios grandinės sekai, arba

(ii) antikūno prieš IL-31RA, kurio lengvosios grandinės apima bent 55 % aminorūgščių sekos tapatumo nemolizumabo lengvosios grandinės sekai, arba

(iii) antikūno prieš IL-31RA, kurio kintamos sritys apima bent 55 % aminorūgščių sekos tapatumo nemolizumabo kintamų sričių sekoms, arba

(iv) antikūno prieš IL-31RA, kurio komplementarumą lemiančios sritys (CDR) apima bent 55 % aminorūgščių sekos tapatumo nemolizumabo CDR sekoms, arba

(v) antikūno prieš IL-31RA, kuris jungiasi prie tos pačios IL-31RA izoformos kaip ir nemolizumabas, pasirinktinai, prie to paties IL-31RA epitopo, arba

(vi) antikūnų, kurie blokuoja arba neutralizuoja IL-31RA.

2. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 1 punktą, kur odos ekskoriacijos yra vidutinio laipsnio.

3. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 1 arba 2 punktą, kur odos ekskoriacijos SCORAD skalėje yra įvertintos ne mažiau kaip 2 balais.

4. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 1 punktą, kur odos ekskoriacijos yra didelio laipsnio.

5. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1–4 punktų, kur nemolizumabo arba jo ekvivalento kiekis yra maždaug nuo 0,01 mg/kg iki maždaug 0,1 mg/kg, maždaug nuo 0,1 mg/kg iki maždaug 0,5 mg/kg, maždaug nuo 0,5 mg/kg iki maždaug 1,5 mg/kg, maždaug nuo 1,5 mg/kg iki maždaug 2,5 mg/kg arba maždaug nuo 2,5 mg/kg iki maždaug 10 mg/kg.

**6. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1–5 punktų, kur nemolizumabas arba jo ekvivalentas yra suformuluotas vietiniam arba parenteriniam skyrimui.**

**7. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1–5 punktų, kur nemolizumabas arba jo ekvivalentas yra suformuluotas poodiniam skyrimui.**

**8. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 1–5 punktų, kur kompozicija apima nemolizumabą ir farmaciškai priimtiną nešiklį.**

9. Farmacinė kompozicija, skirta miego kokybės gerinimui subjektui, sergančiam atopiniu dermatitu ir turinčiam vieną ar kelias vidutinio ar didelio laipsnio odos ekskoriacijas, ši farmacinė kompozicija apima veiksmingą nemolizumabo arba jo ekvivalento kiekį ir farmaciškai priimtiną nešiklį; kur nemolizumabo ekvivalentas yra parinktas iš:

(i) antikūno prieš IL-31RA, kurio sunkiosios grandinės apima bent 55 % aminorūgščių sekos tapatumo nemolizumabo sunkiosios grandinės sekai, arba

(ii) antikūno prieš IL-31RA, kurio lengvosios grandinės apima bent 55 % aminorūgščių sekos tapatumo nemolizumabo lengvosios grandinės sekai, arba

(iii) antikūno prieš IL-31RA, kurio kintamos sritys apima bent 55 % aminorūgščių sekos tapatumo nemolizumabo kintamų sričių sekoms, arba

(iv) antikūno prieš IL-31RA, kurio komplementarumą lemiančios sritys (CDR) apima bent 55 % aminorūgščių sekos tapatumo nemolizumabo CDR sekoms, arba

(v) antikūno prieš IL-31RA, kuris jungiasi prie tos pačios IL-31RA izoformos kaip ir nemolizumabas, pasirinktinai, prie to paties IL-31RA epitopo, arba

(vi) antikūnų, kurie blokuoja arba neutralizuoja IL-31RA.

10. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 9 punktą, kur odos ekskoriacijos yra vidutinio laipsnio.

11. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 9 punktą, kur odos ekskoriacijos yra didelio laipsnio.

12. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal 9–11 punktus, kur odos ekskoriacijos SCORAD skalėje yra įvertintos ne mažiau kaip 2 balais.

13. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 9–12 punktų, kur veiksmingas nemolizumabo arba jo ekvivalento kiekis yra nuo maždaug 0,01 mg/kg iki maždaug 0,1 mg/kg, nuo maždaug 0,1 mg/kg iki maždaug 0,5 mg/kg, nuo maždaug 0,5 mg/kg iki maždaug 1,5 mg/kg, nuo maždaug 1,5 mg/kg iki maždaug 2,5 mg/kg arba nuo maždaug 2,5 mg/kg iki maždaug 10 mg/kg.

14. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 9–13 punktų, kur nemolizumabas arba jo ekvivalentas subjektui yra skiriamas vartojimui vietiniu arba parenteriniu būdu.

15. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 9–14 punktų, kur nemolizumabas arba jo ekvivalentas subjektui yra skiriamas vartojimui po oda.

16. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 9–15 punktų, kur nemolizumabas arba jo ekvivalentas yra skiriamas kartą per savaitę, kartą per dvi savaites, kartą per tris savaites, kartą per keturias savaites, kartą per penkias savaites, kartą per šešias savaites, kartą per septynias savaites arba kartą per aštuonias savaites.

17. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 9–16 punktų, kurioje miego kokybės pagerėjimas nustatomas aptikus pagerėjimą bent viename iš šių rodiklių: užmigimo laiko trukmėje, bendroje miego trukmėje, miego efektyvume arba pabudimo po užmigimo trukmėje.

18. Farmacinė kompozicija, skirta naudoti pagal bet kurį iš 9–17 punktų, kur kompozicija apima nemolizumabą ir farmaciškai priimtiną nešiklį.