1. Mirikizumabas, skirtas naudoti gydant vidutinio sunkumo ar sunkų opinį kolitą (UC),

kur gydymas apima:

a) trijų indukcinių mirikizumabo dozių skyrimą pacientui su 4 savaičių intervalais, kur kiekviena indukcinė doze apima 300 mg mirikizumabo ir kur kiekviena indukcinė dozė yra skiriama intravenine infuzija; ir

b) daugkartinių palaikomųjų mirikizumabo dozių skyrimą pacientui poodine injekcija, kur pirmoji palaikomoji dozė skiriama praėjus 2–8 savaitėms po paskutinės indukcinės dozės, kur palaikomoji dozė apima 200 mg mirikizumabo.

2. Mirikizumabas, skirtas naudoti gydant UC pagal 1 punktą, kur pacientui nebuvo taikyta biologinė terapija.

3. Mirikizumabas, skirtas naudoti gydant UC pagal 1 punktą, kur pacientas turi biologinės terapijos patirtį.

4. Mirikizumabas, skirtas naudoti gydant UC pagal 1 punktą, kur paciento biologinė arba įprastinė terapija nepavyko.

5. Mirikizumabas, skirtas naudoti gydant UC pagal bet kurį vieną iš 1-4 punktų, kur pirmoji palaikomoji dozė yra skiriama praėjus 4-6 savaitėms po paskutinės indukcinės dozes skyrimo.

6. Mirikizumabas, skirtas naudoti gydant UC pagal 5 punktą, kur pirmoji palaikomoji dozė yra skiriama praėjus 4 savaitėms po paskutinės indukcinės dozes skyrimo.

7. Mirikizumabas, skirtas naudoti gydant UC pagal 5 punktą, kur paskesnė(-s) palaikomoji(-sios) dozė(-s) yra skiriama(-os) su 4, 8 arba 12 savaičių intervalu(-ais) po pirmosios palaikomosios dozės skyrimo.