1. Antigeną surišančio antikūno prieš užkrūčio liauką stromos limfopoetiną (TSLP) fragmentas, apimantis sunkiąją grandinę, kurios seka pateikta SEQ ID Nr. 28, ir lengvąją grandinę, kurios seka pateikta SEQ ID Nr. 29.

2. Antigeną surišančio anti-TSLP antikūno fragmentas pagal 1 punktą, kur fragmentas yra Fab.

3. Sausų miltelių pavidalo vaisto forma, apimanti mikrodalelių visumą, kur mikrodalelės apima:

a. nuo 8 % iki 11 % leucino pagal svorį;

b. nuo 2 % iki 4 % trileucino pagal svorį; ir

c. antikūno prieš užkrūčio liauką stromos limfopoetiną (TSLP) Fab fragmentas pagal 2 punktą.

4. Sausų miltelių pavidalo vaisto forma pagal 3 punktą, kur sausų miltelių pavidalo vaisto formos suspaustas tūrinis tankis yra 0,4–1,0 g/cm³.

5. Sausų miltelių pavidalo vaisto forma pagal 3 arba 4 punktą, papildomai apimanti stiklo stabilizavimo agentą.

6. Sausų miltelių pavidalo vaisto forma pagal 5 punktą, kur stiklo stabilizavimo agentas yra amorfinis sacharidas ir (arba) buferis.

7. Sausų miltelių pavidalo vaisto forma pagal 6 punktą, kur sausų miltelių pavidalo vaisto forma apima amorfinį sacharidą, ir kur amorfinis sacharidas yra pasirinktas iš grupės, susidedančios iš trehalozės, sacharozės, rafinozės, inulino, dekstrano, manitolio ir ciklodekstrino.

8. Sausų miltelių pavidalo vaisto forma pagal 6 punktą, kur sausų miltelių pavidalo vaisto forma apima buferį, ir kur buferis yra pasirinktas iš grupės, kurią sudaro citratinis buferis, fosfatinis buferis, histidino buferis, glicino buferis, acetatinis buferis ir tartratinis buferis.

9. Sausų miltelių pavidalo vaisto forma pagal bet kurį vieną iš 6–8 punktų, kur amorfinis sacharidas yra trehalozė.

10. Sausų miltelių pavidalo vaisto forma pagal bet kurį vieną iš 3–9 punktų, apimanti 10,5 % leucino pagal svorį ir 2 % trileucino pagal svorį.

11. Sausų miltelių pavidalo vaisto forma pagal bet kurį vieną iš 3–10 punktų, papildomai apimanti paviršinio aktyvumo medžiagą.

12. Sausų miltelių pavidalo vaisto forma pagal 11 punktą, kur paviršinio aktyvumo medžiaga yra pasirinkta iš polisorbato-20 (PS-20), polisorbato-40 (PS-40), polisorbato-60 (PS-60), polisorbato-80 (PS-80) ir poloksamero-188.

13. Sausų miltelių pavidalo vaisto forma pagal 12 punktą, kur paviršinio aktyvumo medžiaga yra PS-80 koncentracijos intervale nuo 0,27 % pagal svorį iki 2,7 % pagal svorį.

14. Sausų miltelių pavidalo vaisto forma pagal 13 punktą, kur PS-80 koncentracija yra 1,1 % pagal svorį.

15. Sausų miltelių pavidalo vaisto forma pagal bet kurį vieną iš 3–14 punktų, kur minėta vaisto forma apima mikrodalelių visumą, kur mikrodalelės apima:

a. 10,5 % leucino pagal svorį;

b. 2 % trileucino pagal svorį;

c. Fab fragmentą, susidedantį iš sunkiosios grandinės, turinčios seką, pateiktą SEQ ID Nr. 28, ir lengvosios grandinės, turinčios seką, pateiktą SEQ ID Nr. 29;

d. buferį; ir

e. trehalozę.

16. Sausų miltelių pavidalo vaisto forma pagal bet kurį vieną iš 3–15 punktų, skirta panaudoti taikant gydymo būdą, kur vaisto forma turi būti įvedama inhaliacijos būdu.

17. Sausų miltelių pavidalo vaisto forma, skirta panaudoti pagal 16 punktą, taikant astmos gydymo būdą.

18. Sausų miltelių pavidalo vaisto forma, skirta panaudoti pagal 17 punktą, kur astma yra lengva astma, vidutinio sunkumo astma, sunki astma, eozinofilinė astma arba neeozinofilinė astma arba nuosaikiai eozinofilinė astma.