



OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA



11) Número de publicación: 2 820 246

61 Int. Cl.:

A61K 39/395 (2006.01) C07K 16/28 (2006.01) A61M 5/315 (2006.01) A61K 9/00 (2006.01) A61K 47/18 (2007.01)

(12)

TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

T3

Fecha de presentación y número de la solicitud europea: 05.10.2011 E 18161288 (8)
 Fecha y número de publicación de la concesión europea: 29.07.2020 EP 3354280

(54) Título: Formulaciones estabilizadas que contienen anticuerpos anti-receptor de interleucina 4 (IL-4R)

(30) Prioridad:

06.10.2010 US 390283 P

Fecha de publicación y mención en BOPI de la traducción de la patente: **20.04.2021**

(73) Titular/es:

REGENERON PHARMACEUTICALS, INC. (100.0%)
777 Old Saw Mill River Road
Tarrytown, NY 10591-6707, US

(72) Inventor/es:

DIX, DANIEL B. y TANG, XIAOLIN

(74) Agente/Representante:

PONS ARIÑO, Ángel

DESCRIPCIÓN

Formulaciones estabilizadas que contienen anticuerpos anti-receptor de interleucina 4 (IL-4R)

5 Campo

10

15

20

25

30

35

40

La presente invención se refiere al campo de las formulaciones de anticuerpos terapéuticos. Más específicamente, la presente invención se refiere al campo de las formulaciones farmacéuticas que comprenden un anticuerpo humano que se une específicamente al receptor de interleucina-4 humano.

Antecedentes

Las macromoléculas terapéuticas (por ejemplo, anticuerpos) deben formularse de una manera que no solo haga que las moléculas sean adecuadas para la administración a pacientes, sino que también mantengan su estabilidad durante el almacenamiento y el uso posterior. Por ejemplo, los anticuerpos terapéuticos en solución líquida son propensos a la degradación, la agregación o modificaciones químicas indeseadas a menos que la solución se formule apropiadamente. La estabilidad de un anticuerpo en una formulación líquida depende no solo de los tipos de excipientes utilizados en la formulación, sino también de las cantidades y proporciones de los excipientes entre sí. Además, deben tenerse en cuenta otras consideraciones aparte de la estabilidad cuando se prepara una formulación líquida de anticuerpo. Los ejemplos de dichas consideraciones adicionales incluyen la viscosidad de la solución y la concentración de anticuerpo que puede contener una formulación dada y la calidad visual o el atractivo de la formulación. Por tanto, cuando se formula un anticuerpo terapéutico, se debe tener gran cuidado para llegar a una formulación que permanezca estable, contenga una concentración adecuada de anticuerpo y posea una viscosidad adecuada, así como otras propiedades que permitan que la formulación se administre convenientemente a los pacientes.

Los anticuerpos contra el receptor alfa de interleucina 4 humano (hIL-4Rα) son un ejemplo de una macromolécula terapéuticamente relevante que requiere una formulación apropiada. Los anticuerpos anti-hIL-4Rα son clínicamente útiles para el tratamiento o la prevención de enfermedades tales como la dermatitis atópica y el asma alérgica, y otras afecciones. Se describen anticuerpos anti-IL-4Rα de ejemplo, entre otras, en las Patentes de los EE.UU. N.º 7.605.237; 7.608.693; 7.465.450; y 7.186.809; y las Solicitudes de Patente de los EE.UU. N.º 2010-0047254 y 2010-0021476.

Aunque se conocen anticuerpos anti-hIL-4Rα, sigue existiendo la necesidad en la técnica de nuevas formulaciones farmacéuticas que comprendan anticuerpos anti-hIL-4Rα que sean suficientemente estables y adecuadas para la administración a pacientes.

Los siguientes documentos también se mencionan:

- Wang et al. (2007) Journal of Pharmaceutical Sciences, 96(1): 1-26 que se refiere a estructura, inestabilidad y formulación de anticuerpos; y
- El documento US 2009/074793 A1 que se refiere a anticuerpos humanos de alta afinidad para el receptor de IL-4 humano.

Sumario

45

La presente invención satisface la necesidad mencionada anteriormente proporcionando formulaciones farmacéuticas que comprenden un anticuerpo humano que se une específicamente al receptor alfa de interleucina 4 humano (hIL- $4R\alpha$).

- 50 En un aspecto, se proporciona una jeringuilla precargada que contiene una formulación farmacéutica líquida estable en la que la formulación farmacéutica líquida comprende:
 - (i) un anticuerpo humano que se une específicamente al receptor alfa de interleucina 4 humano (hIL-4Rα) a una concentración de hasta 200 mg/ml, en el que dicho anticuerpo humano que se une específicamente a hIL-4R consiste en dos cadenas pesadas y dos cadenas ligeras, comprendiendo cada cadena pesada una región variable de la cadena pesada (HCVR, por sus siglas en inglés) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 1 y una región constante de la cadena pesada que comprende los dominios CH1, CH2 y CH3, y comprendiendo cada cadena ligera una región variable de la cadena ligera (LCVR, por sus siglas en inglés) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 5 y una región constante de la cadena ligera;
- 60 (ii) acetato a una concentración de 12,5 mM ± 2 mM;
 - (iii) histidina a una concentración de 20 mM ± 3 mM;
 - (iv) sacarosa a una concentración del 5 % p/v ± 0,75 % p/v;
 - (v) polisorbato 20 o polisorbato 80 a una concentración del 0,2 % p/v ± 0,03 % p/v; y
 - (vi) arginina a una concentración de 25 mM ± 3,75 mM o a una concentración de 50 mM ± 7,5 mM;

65

55

en la que la formulación tiene un pH de 5,6 a 6,2, y

en la que al menos el 90 % de la forma nativa del anticuerpo se recupera después de seis meses de almacenamiento a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.

En una realización, el anticuerpo se proporciona a una concentración de aproximadamente 150 mg/ml ± 50 mg/ml. En otra realización, el anticuerpo se proporciona a una concentración de aproximadamente 150 mg/ml ± 15 mg/ml. En una realización específica, el anticuerpo se proporciona a una concentración de aproximadamente 150 mg/ml.

En el anticuerpo (a), cada cadena pesada del anticuerpo comprende una región variable de la cadena pesada (HCVR) que comprende regiones determinantes de complementariedad de la cadena pesada 1, 2 y 3 (HCDR1-HCDR2-HCDR3) comprendiendo, cada una, una secuencia de la SEQ ID NO: 2, SEQ ID NO: 3 y SEQ ID NO: 4, respectivamente; y (b) cada cadena ligera del anticuerpo comprende una región variable de la cadena ligera (LCVR) que comprende regiones determinantes de complementariedad de la cadena ligera 1, 2 y 3 (LCDR1-LCDR2-LCDR3) comprendiendo, cada una, una secuencia de la SEQ ID NO: 6, SEQ ID NO: 7 y SEQ ID NO: 8, respectivamente. En el anticuerpo, cada cadena pesada comprende una HCVR que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 1 y cada cadena ligera comprende una LCVR que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 5, respectivamente.

10

15

20

25

50

55

60

En una realización, el pH de la formulación líquida es aproximadamente pH 5,9 ± 0,5. En una realización específica, el pH de la formulación líquida es aproximadamente pH 5,9 ± 0,1. En una realización, el tampón farmacéutico líquido comprende uno o más tampones, que pueden tamponar de aproximadamente pH 5,6 a aproximadamente pH 6,2.

La formulación farmacéutica líquida comprende un sistema tampón que comprende al menos dos tampones. El primer tampón es un tampón de acetato y el segundo tampón es un tampón de histidina. El acetato está en una concentración de 12,5 mM ± 1,9 mM y la histidina está en una concentración de 20 mM ± 3 mM.

La formulación farmacéutica líquida estable empleada comprende polisorbato 20 o polisorbato 80 a una concentración de aproximadamente el $0.2 \% \pm 0.03 \%$ p/v (peso a volumen).

La formulación farmacéutica líquida estable comprende sacarosa como estabilizador térmico, comprendiendo la formulación sacarosa a una concentración del 5 % p/v ± 0,75 % p/v.

En una realización, el reductor de la viscosidad es clorhidrato de arginina. En una realización específica, el reductor de la viscosidad es clorhidrato de L-arginina.

La arginina está presente en la formulación farmacéutica líquida estable proporcionada a una concentración de 25 mM ± 3,75 mM o a una concentración de 50 mM ± 7,5 mM. En una realización específica, el reductor de la viscosidad es clorhidrato de L-arginina.

En una realización, la viscosidad de la formulación farmacéutica líquida es inferior o igual a aproximadamente 35 ± 3,5 cPoise. En una realización, la viscosidad es de aproximadamente 21,5 ± 13,5 cPoise, aproximadamente 11 ± 1,1 cPoise o aproximadamente 8,5 ± 0,85 cPoise. En una realización específica, la viscosidad de la formulación farmacéutica líquida es de aproximadamente 8,5 ± 0,85 cPoise.

En una realización, la osmolalidad de la formulación farmacéutica líquida es inferior a aproximadamente 450 mOsm/kg.

45 En una realización, la osmolalidad de la formulación farmacéutica líquida es de aproximadamente 290 ± 20 mOsm/kg.

Al menos el 90 % o al menos el 95 % de la forma nativa del anticuerpo anti-hIL-4Rα se recupera de la formulación farmacéutica líquida después de seis meses de almacenamiento de la formulación farmacéutica líquida a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño. En una realización específica, al menos el 98 % de la forma nativa del anticuerpo se recupera después de seis meses de almacenamiento a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.

En una realización, al menos el 90 % de la forma nativa del anticuerpo se recupera de la formulación farmacéutica líquida después de ocho semanas de almacenamiento a 45 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.

En una realización, menos del 45 % del anticuerpo, que se recupera de la formulación farmacéutica líquida después de ocho semanas de almacenamiento a 45 °C, es una forma ácida, según se determina mediante cromatografía de intercambio catiónico.

En una realización, se agrega menos de aproximadamente el 4 % del anticuerpo, que se recupera de la formulación farmacéutica líquida después de seis meses de almacenamiento a 25 °C, según se determina mediante cromatografía de intercambio de exclusión por tamaño.

En un aspecto, se proporciona una jeringuilla precargada que contiene una formulación farmacéutica líquida estable, en la que la formulación líquida comprende:

(i) 150 mg/ml ± 50 mg/ml de un anticuerpo humano que se une específicamente a hIL-4Rα, en la que dicho anticuerpo consiste en dos cadenas pesadas y dos cadenas ligeras, comprendiendo cada cadena pesada una región variable de la cadena pesada (HCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 1 y una región constante de la cadena pesada que comprende dominios CH1, CH2 y CH3, y comprendiendo cada cadena ligera una región variable de la cadena ligera (LCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 5 y una región constante de la cadena ligera; (ii) acetato 12,5 mM ± 2 mM; (iii) histidina 20 mM ± 3 mM; (iv) sacarosa al 5 % ± 0,75 %; (v) polisorbato 20 al 0,2 % ± 0,03 %; y (vi) arginina 25 mM ± 3,75 mM, a un pH de $5.9 \pm 0.5 \text{ y}$

10

5

en la que al menos el 98 % de la forma nativa de dicho anticuerpo se recupera después de seis meses de almacenamiento a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.

15

En una realización, la formulación farmacéutica líquida tiene una viscosidad de aproximadamente 8.5 ± 0.85 cPoise a aproximadamente 11 ± 1,1 cPoise. En una realización específica, la viscosidad de la formulación farmacéutica líquida es de aproximadamente 8,5 ± 0,85 cPoise.

20

En una realización, la formulación farmacéutica líquida es fisiológicamente isotónica. En una realización, la osmolalidad de la formulación farmacéutica líquida es de aproximadamente 290 ± 20 mOsm/kg.

Al menos aproximadamente el 98 % de la forma nativa del anticuerpo anti-hIL4-Rα se recupera de la formulación farmacéutica líquida después de seis meses de almacenamiento a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.

En una realización, al menos aproximadamente 90 % de la forma nativa del anticuerpo anti-hIL4-Ra se recupera de la 25 formulación farmacéutica líquida después de ocho semanas de almacenamiento a 45 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.

30

En una realización, menos de aproximadamente el 45 % del anticuerpo, que se recupera de la formulación farmacéutica líquida después de ocho semanas de almacenamiento a 45 °C, es una forma ácida, según se determina mediante cromatografía de intercambio catiónico.

En una realización, se agrega menos del 4 % del anticuerpo, que se recupera de la formulación farmacéutica líquida 35

en la que la formulación líquida comprende:

después de seis meses de almacenamiento a 25 °C, según se determina mediante cromatografía de intercambio de exclusión por tamaño. En un aspecto, se proporciona una jerinquilla precargada que contiene una formulación farmacéutica líquida estable,

40

45

(i) 150 mg/ml ± 50 mg/ml de un anticuerpo humano que se une específicamente a hIL-4Rα, en la que dicho anticuerpo consiste en dos cadenas pesadas y dos cadenas ligeras, comprendiendo cada cadena pesada una región variable de la cadena pesada (HCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 1 y una región constante de la cadena pesada que comprende los dominios CH1, CH2 y CH3, y comprendiendo cada cadena ligera una región variable de la cadena ligera (LCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 5 y una región constante de la cadena ligera; (ii) acetato 12,5 mM ± 2 mM; (iii) histidina 20 mM ±

3 mM; (iv) sacarosa al $5\% \pm 0.75\%$; (v) polisorbato 80 al $0.2\% \pm 0.03\%$; y (vi) arginina 25 mM ± 3.75 mM, a un pH de 5.9 ± 0.5 y

en la que al menos el 98 % de la forma nativa de dicho anticuerpo se recupera después de seis meses de 50 almacenamiento a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.

En un aspecto, se proporciona una jerinquilla precargada que contiene una formulación farmacéutica líquida estable, en la que la formulación líquida comprende:

55

(i) 175 mg/ml de un anticuerpo humano que se une específicamente a hIL-4Rα, en la que dicho anticuerpo consiste en dos cadenas pesadas y dos cadenas ligeras, comprendiendo cada cadena pesada una región variable de la cadena pesada (HCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 1 y una región constante de la cadena pesada que comprende los dominios CH1, CH2 y CH3, y comprendiendo cada cadena ligera una región variable de la cadena ligera (LCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 5 y una región constante de la cadena ligera; (ii) acetato 12,5 mM ± 2 mM; (iii) histidina 20 mM ± 3 mM; (iv) sacarosa al $5\% \pm 0.75\%$; (v) polisorbato 20 al 0,2 % $\pm 0.03\%$; y (vi) arginina 50 mM ± 3.75 mM, a un pH de 5,9 ± 0.5 , y

60

en la que al menos el 98 % de la forma nativa de dicho anticuerpo se recupera después de seis meses de almacenamiento a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.

65

En un aspecto, se proporciona una jeringuilla precargada que contiene una formulación farmacéutica líquida estable,

en la que la formulación líquida comprende:

(i) 175 mg/ml de un anticuerpo humano que se une específicamente a hIL-4R α , en la que dicho anticuerpo consiste en dos cadenas pesadas y dos cadenas ligeras, comprendiendo cada cadena pesada una región variable de la cadena pesada (HCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 1 y una región constante de la cadena pesada que comprende los dominios CH1, CH2 y CH3, y comprendiendo cada cadena ligera una región variable de la cadena ligera (LCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 5 y una región constante de la cadena ligera; (ii) acetato 12,5 mM \pm 2 mM; (iii) histidina 20 mM \pm 3 mM; (iv) sacarosa al 5 % \pm 0,75 %; (v) polisorbato 80 al 0,2 % \pm 0,03 %; y (vi) arginina 50 mM \pm 3,75 mM, a un pH de 5,9 \pm 0,5, y

10

5

en la que al menos el $98\,\%$ de la forma nativa de dicho anticuerpo se recupera después de seis meses de almacenamiento a $5\,^{\circ}$ C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.

15 1 a

También se desvela una formulación farmacéutica líquida isotónica estable de baja viscosidad, que contiene al menos 100 mg/ml de un anticuerpo anti-hlL4-Rα estable. En una realización, el anticuerpo está en una concentración de aproximadamente 150 mg/ml ± 50 mg/ml. En una realización específica, la concentración de anticuerpo es de aproximadamente 150 mg/ml ± 15 mg/ml.

20

El anticuerpo comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 1 y 2. El anticuerpo comprende una región variable de la cadena pesada (HCVR) y una región variable de la cadena ligera (LCVR), en el que la combinación HCVR/LCVR comprende regiones determinantes de complementariedad de la cadena pesada y ligera (HCDR1-HCDR2-HCDR3/LCDR1-LCDR3), que comprenden las secuencias de aminoácidos de las SEQ ID NO: 2 - 3 - 4/SEQ ID NO: 6 - 7 - 8, respectivamente. El anticuerpo comprende una HCVR y una LCVR, cada una de las cuales comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 1 y SEQ ID NO: 5, respectivamente.

25

En algunos casos, la formulación tiene una viscosidad inferior a $35 \pm 3,5$ cPoise, inferior a 20 ± 2 cPoise, inferior a $15 \pm 1,5$ cPoise o inferior a 10 ± 1 cPoise. En un caso específico, la formulación líquida tiene una viscosidad de aproximadamente $8,5 \pm 2,5$ cPoise.

30 En u

En un caso, la formulación tiene una osmolaridad que es fisiológicamente compatible. En un caso específico, la formulación comprende una osmolalidad de 290 ± 20 mOsm/kg.

35

En un caso, el anticuerpo es estable durante al menos aproximadamente seis meses a aproximadamente 5 °C. En un caso específico, al menos aproximadamente el 98 % del anticuerpo conserva su conformación nativa a aproximadamente seis meses de almacenamiento a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.

40

En un caso, el anticuerpo es estable durante al menos aproximadamente ocho semanas de almacenamiento a aproximadamente 45 °C. En un caso específico, al menos aproximadamente el 90 % del anticuerpo conserva su conformación nativa a aproximadamente ocho semanas de almacenamiento a 45 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño. En un caso específico, menos de aproximadamente el 45 % del anticuerpo comprende una forma ácida a aproximadamente ocho semanas de almacenamiento a 45 °C, según se determina mediante cromatografía de intercambio catiónico.

45 E

En un caso, el anticuerpo es estable durante al menos aproximadamente seis meses de almacenamiento a aproximadamente 25 °C. En un caso específico, menos de aproximadamente el 4 % del anticuerpo comprende una forma agregada a aproximadamente seis meses de almacenamiento a 25 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.

50 E

En un caso, la formulación comprende un tampón y tiene un pH de aproximadamente pH 5,9 ± 0,5. En un caso, el tampón comprende un tampón de acetato y un tampón de histidina. En una realización específica, el acetato está en una concentración de 12,5 mM ± 1,9 mM y la histidina está en una concentración de 20 mM ± 3 mM.

55

En un caso, la formulación comprende un cosolvente orgánico a una concentración de aproximadamente el $0.2\% \pm 0.03\%$ a aproximadamente el $1\% \pm 0.15\%$ p/v. En un caso, el cosolvente orgánico es un polímero no iónico que contiene un resto polioxietileno. En algún caso, el cosolvente orgánico es uno o más de polisorbato 20, poloxámero 181 y polietilenglicol 3350. En un caso específico, el cosolvente orgánico es polisorbato 20 a una concentración de aproximadamente el $0.2\% \pm 0.03\%$ p/v.

60 I

En un caso, la formulación comprende un estabilizador térmico a una concentración de aproximadamente el $0.9 \% \pm 0.135 \%$ p/v a aproximadamente el $10 \% \pm 1.5 \%$ p/v. En un caso, el estabilizador térmico es un azúcar. En un caso, el azúcar se selecciona entre el grupo que consiste en sacarosa, manitol y trehalosa. En un caso específico, el estabilizador térmico es sacarosa a una concentración de aproximadamente el $5 \% \pm 0.75 \%$ p/v.

65 En u

En un caso, la formulación comprende un reductor de la viscosidad a una concentración que no es más de aproximadamente 100 mM. En un caso, el reductor de la viscosidad es arginina. En un caso específico, el reductor de

la viscosidad es clorhidrato de L-arginina a 25 mM ± 3,75 mM.

En un caso específico, la formulación farmacéutica líquida isotónica de baja viscosidad estable tiene una viscosidad de aproximadamente 8,5 ± 2,5 cPoise y una osmolalidad de aproximadamente 290 ± 20 mOsm/kg, y comprende: (i) 150 mg/ml ± 15 mg/ml de anticuerpo anti-hlL4-Rα, en la que el anticuerpo comprende una HCVR y una LCVR, cada una de las cuales comprende una secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 1 y SEQ ID NO: 5, respectivamente; (ii) acetato 12,5 mM ± 1,9 mM; (iii) histidina 20 mM ± 3 mM; (iv) polisorbato 20 al 0,2 % ± 0,03 % p/v; (v) sacarosa al 5 % ± 0,75 % p/v; y (vi) clorhidrato de L-arginina al 25 mM ± 3,75 mM. De acuerdo con este caso, (i) al menos aproximadamente el 98 % del anticuerpo conserva su conformación nativa, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño, cuando se mantiene a 5 °C durante al menos aproximadamente seis meses, (ii) al menos aproximadamente el 90 % del anticuerpo conserva su conformación nativa, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño, cuando se mantiene a 45 °C durante al menos aproximadamente ocho semanas, (iii) menos de aproximadamente el 45 % del anticuerpo comprende una forma ácida, según se determina mediante cromatografía de intercambio catiónico, cuando se mantiene a 45 °C durante aproximadamente ocho semanas y (iv) menos de aproximadamente el 4 % del anticuerpo comprende una forma agregada, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño, cuando se mantiene a 25 °C durante aproximadamente seis meses.

En una realización específica, la jeringuilla comprende un émbolo recubierto de fluorocarbono. En una realización específica, la jeringuilla es una jeringuilla de tungsteno bajo.

Otras realizaciones de la presente invención serán evidentes a partir de una revisión de la siguiente descripción detallada.

Descripción detallada

10

15

20

25

Ha de entenderse que la terminología utilizada en el presente documento tiene el propósito de describir realizaciones particulares solamente y no pretende ser limitante, puesto que el alcance de la presente invención estará limitado solamente por las reivindicaciones adjuntas.

A menos que se defina lo contrario, todos los términos técnicos y científicos utilizados en el presente documento tienen el mismo significado que entiende comúnmente un experto habitual en la materia a la que pertenece la presente invención. Como se usa en el presente documento, el término "aproximadamente", cuando se usa en referencia a un valor numérico o un intervalo de valores particulares mencionados, significa que el valor puede variar del valor indicado en no más del 1 %. Por ejemplo, como se usa en el presente documento, la expresión "aproximadamente 100" incluye 99 y 101 y todos los valores intermedios (por ejemplo, 99,1, 99,2, 99,3, 99,4, etc.).

Formulaciones farmacéuticas

Como se usa en el presente documento, la expresión "formulación farmacéutica" significa una combinación de al 40 menos un principio activo (por ejemplo, una molécula pequeña, macromolécula, compuesto, etc. que es capaz de ejercer un efecto biológico en un animal humano o no humano) y al menos un ingrediente inactivo que, cuando se combina con el principio activo o uno o más ingredientes inactivos adicionales, es adecuado para la administración terapéutica a un animal humano o no humano. El término "formulación", como se usa en el presente documento, significa "formulación farmacéutica" a menos que se indique específicamente lo contrario. La presente invención 45 proporciona jeringuillas precargadas con formulaciones farmacéuticas que comprenden al menos un polipéptido terapéutico. El polipéptido terapéutico es un anticuerpo humano que se une específicamente al receptor alfa de interleucina 4 humano (hIL-4Rα) a una concentración de hasta 200 mg/ml, en el que dicho anticuerpo humano que se une específicamente a hIL-4R consiste en dos cadenas pesadas y dos cadenas ligeras, comprendiendo cada cadena pesada una región variable de la cadena pesada (HCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID 50 NO: 1 y una región constante de la cadena pesada que comprende los dominios CH1, CH2 y CH3, y comprendiendo cada cadena ligera una región variable de la cadena ligera (LCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 5 y una región constante de la cadena ligera. Las formulaciones farmacéuticas presentes en las jerinquillas precargadas de la invención incluyen: (i) el anticuerpo humano que se une específicamente a hIL-4Rα; (ii) un sistema tampón de acetato/histidina; (iii) un cosolvente orgánico que es un tensioactivo no iónico; (iv) estabilizador 55 térmico que es un hidrato de carbono; y (v) un reductor de la viscosidad. Se describen en detalle a continuación componentes y formulaciones específicos de ejemplo incluidos en la presente invención.

Anticuerpos que se unen específicamente a hIL-4R

Las formulaciones farmacéuticas presentes en las jeringuillas precargadas de la presente invención comprenden un anticuerpo humano que se une específicamente al receptor alfa de interleucina 4 humano (hlL-4Rα) a una concentración de hasta 200 mg/ml, en las que dicho anticuerpo humano que se une específicamente a hlL-4R consiste en dos cadenas pesadas y dos cadenas ligeras, comprendiendo cada cadena pesada una región variable de la cadena pesada (HCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 1 y una región constante de la cadena ligera (LCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 5 y una región constante de

la cadena ligera. Como se usa en el presente documento, el término "hIL-4Rα" significa un receptor de citocinas humano que se une específicamente a la interleucina 4 (IL-4). En determinadas realizaciones, el anticuerpo contenido en las formulaciones farmacéuticas de la presente invención se une específicamente al dominio extracelular de hIL-4Rα. Una secuencia de aminoácidos del receptor de IL-4 humano (hIL-4Rα) de ejemplo se describe en la SEQ ID NO: 25. Se describen anticuerpos contra hIL-4Rα en las Patentes de los EE.UU. N.º 7.605.237 y 7.608.693. El dominio extracelular de hIL-4Rα se representa por la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 26.

El término "anticuerpo", como se usa en el presente documento, se refiere a moléculas de inmunoglobulina que consisten en cuatro cadenas polipeptídicas, dos cadenas pesadas (H, por sus siglas en inglés) y dos cadenas ligeras (L, por sus siglas en inglés) interconectadas por enlaces disulfuro. Cada cadena pesada comprende una región variable de la cadena pesada (abreviada en el presente documento como HCVR o V_H) y una región constante de la cadena pesada. La región constante de la cadena pesada comprende tres dominios, CH1, CH2 y CH3. Cada cadena ligera comprende una región variable de la cadena ligera (abreviada en el presente documento como LCVR o V_L) y una región constante de la cadena ligera. La región constante de la cadena ligera comprende un dominio (CL1). Las regiones V_H y V_L se pueden subdividir adicionalmente en regiones de hipervariabilidad, denominadas regiones determinantes de complementariedad (CDR, por sus siglas en inglés), intercaladas con regiones que están más conservadas, denominadas regiones marco conservadas (FR, del inglés *framework region*). Cada V_H y V_L está compuesta por tres CDR y cuatro FR, dispuestas desde el extremo amino al extremo carboxi en el siguiente orden: FR1, CDR1, FR2, CDR2, FR3, CDR3, FR4.

20

10

15

A menos que se indique específicamente lo contrario, debe entenderse que el término "anticuerpo", como se usa en el presente documento, abarca moléculas de anticuerpo completas.

Un "anticuerpo aislado", como se usa en el presente documento, pretende referirse a un anticuerpo que está sustancialmente libre de otros anticuerpos que tienen diferentes especificidades antigénicas (por ejemplo, un anticuerpo aislado que se une específicamente a hIL-4Rα está sustancialmente libre de anticuerpos que se unen específicamente a antígenos distintos de hIL-4Rα).

La expresión "se une específicamente", o similar, significa que un anticuerpo o fragmento de unión a antígeno del mismo forma un complejo con un antígeno que es relativamente estable en condiciones fisiológicas. La unión específica puede caracterizarse por una constante de disociación de al menos aproximadamente 1x10-6 M o mayor. Los métodos para determinar si dos moléculas se unen específicamente son bien conocidos en la técnica e incluyen, por ejemplo, diálisis de equilibrio, resonancia de plasmón superficial y similares. Un anticuerpo aislado que se une específicamente a hIL-4Rα puede, sin embargo, tener reactividad cruzada con otros antígenos, tales como moléculas de IL-4R de otras especies (ortólogos). Además, un anticuerpo aislado puede estar sustancialmente libre de otro material celular o productos químicos.

Se exponen anticuerpos anti-hIL-4R α de ejemplo que pueden incluirse en formulaciones farmacéuticas en el documento US 7.605.237 y el documento US 7.608.693, cuyas divulgaciones se incorporan como referencia en su totalidad.

El anticuerpo anti-hIL-4Rα comprende una región determinante de complementariedad de la cadena pesada (HCDR) 1 de la SEQ ID NO: 2, una HCDR2 de la SEQ ID NO: 3 y una HCDR3 de la SEQ ID NO: 4. El anticuerpo anti-hIL-4Rα comprende una HCVD de la SEQ ID NO: 1.

45

40

De acuerdo con determinadas realizaciones de la presente invención, el anti-hIL-4Rα comprende una región determinante de complementariedad de la cadena ligera (kappa) 1 de la SEQ ID NO: 6, una LCDR2 de la SEQ ID NO: 7 y una LCDR3 de la SEQ ID NO: 8. El anticuerpo anti-hIL-4Rα comprende una LCVD de la SEQ ID NO: 5.

- El anticuerpo utilizado en los Ejemplos del presente documento se denomina "mAb1". Este anticuerpo también se denomina, en el documento US 7.608.693, H4H098P. mAb1 (H4H098P) comprende un par de secuencias de aminoácidos HCVR/LCVR que tienen las SEQ ID NO: 1/5 y dominios HCDR1-HCDR2-HCDR3/LCDR1-LCDR2-LCDR3 representados por las SEQ ID NO: 2 3 4/SEQ ID NO: 6 7 8.
- También se desvela un anticuerpo denominado "mAb2". Este anticuerpo también se denomina, en el documento US 7.608.693, H4H083P. mAb2 (H4H083P) comprende un par de secuencias de aminoácidos HCVR/LCVR que tienen las SEQ ID NO: 9/13 y dominios HCDR1-HCDR2-HCDR3/LCDR1-LCDR2-LCDR3 representados por las SEQ ID NO: 10 11 12/SEQ ID NO: 14 15 16.
- También se desvela un anticuerpo denominado "mAb3". Este anticuerpo también se denomina, en el documento US 7.608.693, H4H095P. mAb3 (H4H095P) comprende un par de secuencias de aminoácidos HCVR/LCVR que tienen las SEQ ID NO: 17/21 y dominios HCDR1-HCDR2-HCDR3/LCDR1-LCDR2-LCDR3 representados por las SEQ ID NO: 18 19 20/SEQ ID NO: 22 23 24.
- La cantidad de anticuerpo contenida en las formulaciones farmacéuticas presentes en las jeringuillas precargadas de la presente invención puede variar dependiendo de las propiedades específicas deseadas de las formulaciones, así

como de las circunstancias y propósitos particulares para los que se pretende usar las formulaciones. La formulación farmacéutica líquida estable presente en las jeringuillas precargadas de la invención comprende el anticuerpo a una concentración de hasta 200 mg/ml. En determinadas realizaciones, las formulaciones farmacéuticas son formulaciones líquidas que pueden contener de aproximadamente 120 ± 12 mg/ml a aproximadamente 180 ± 18 mg/ml de anticuerpo; de aproximadamente 130 ± 13 mg/ml a aproximadamente 170 ± 17 mg/ml de anticuerpo; de aproximadamente 140 ± 14 mg/ml a aproximadamente 160 ± 16 mg/ml de anticuerpo; o aproximadamente 150 ± 15 mg/ml de anticuerpo. Por ejemplo, las formulaciones presentes en las jeringuillas precargadas de la presente invención pueden comprender aproximadamente 90 mg/ml; aproximadamente 95 mg/ml; aproximadamente 100 mg/ml; aproximadamente 105 mg/ml; aproximadamente 110 mg/ml; aproximadamente aproximadamente 120 mg/ml; aproximadamente 125 mg/ml; aproximadamente 130 mg/ml; aproximadamente aproximadamente 132 mg/ml; aproximadamente 133 mg/ml; aproximadamente 131 mg/ml; aproximadamente 135 mg/ml; aproximadamente 140 mg/ml; aproximadamente 145 mg/ml; aproximadamente 160 mg/ml; aproximadamente 150 ma/ml: aproximadamente 155 mg/ml; aproximadamente 165 ma/ml: aproximadamente 170 mg/ml; aproximadamente 175 mg/ml; aproximadamente 180 mg/ml; aproximadamente 185 mg/ml; aproximadamente 190 mg/ml; aproximadamente 195 mg/ml; o aproximadamente 200 mg/ml de un anticuerpo que se une específicamente a hIL-4Ra.

Excipientes y pH

10

15

25

30

55

60

65

20 Las formulaciones farmacéuticas presentes en las jeringuillas precargadas de la presente invención comprenden uno o más excipientes. El término "excipiente", como se usa en el presente documento, significa cualquier agente no terapéutico añadido a la formulación para proporcionar una consistencia, viscosidad o efecto estabilizador deseados.

En determinadas realizaciones, la formulación farmacéutica presente en las jeringuillas precargadas de la invención comprende al menos un cosolvente orgánico en un tipo y en una cantidad que estabiliza el anticuerpo hIL-4Rα en condiciones de manipulación brusca, tales como, por ejemplo, agitación con formación de vórtice. En algunas realizaciones, lo que se entiende por "estabilizar" es evitar la formación de más del 2 % de anticuerpo agregado de la cantidad total de anticuerpo (sobre una base molar) en el curso de una manipulación brusca. En algunas realizaciones, la manipulación brusca es agitar con formación de vórtice una solución que contiene el anticuerpo y el cosolvente orgánico durante aproximadamente 120 minutos.

La formulación farmacéutica líquida estable presente en las jeringuillas precargadas de la invención comprende polisorbato 20 o polisorbato 80 a una concentración del 0,2 % p/v ± 0,03 % p/v como cosolvente orgánico.

La cantidad de cosolvente orgánico contenido en las formulaciones farmacéuticas de la presente invención puede variar dependiendo de las propiedades específicas deseadas de las formulaciones, así como de las circunstancias y propósitos particulares para los que se pretende usar las formulaciones. La formulación comprenderá polisorbato 20 o polisorbato 80 a una concentración del 0,2 % p/v ± 0,03 % p/v. En determinadas realizaciones, las formulaciones presentes en las jeringuillas precargadas de la presente invención pueden comprender aproximadamente el 0,17 %; aproximadamente el 0,18 %; aproximadamente el 0,19 %; aproximadamente el 0,20 %; aproximadamente el 0,21 %; aproximadamente el 0,22 %; aproximadamente el 0,23 %; polisorbato 20 o poloxámero 181.

Los cosolventes orgánicos de ejemplo que estabilizan el anticuerpo hIL-4Rα incluyen polisorbato 20 al 0,2 % ± 0,02 %.

Las formulaciones farmacéuticas presentes en las jeringuillas precargadas de la presente invención también comprenden uno o más estabilizadores térmicos en un tipo y en una cantidad que estabiliza el anticuerpo hIL-4Rα en condiciones de estrés térmico. La formulación empleada es una en la que al menos el 90 % de la forma nativa del anticuerpo se recupera después de seis meses de almacenamiento a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño. En algunas realizaciones, lo que se entiende por "estabilizar" es mantener más de aproximadamente el 92 % del anticuerpo en una conformación nativa cuando la solución que contiene el anticuerpo y el estabilizador térmico se mantiene a aproximadamente 45 °C durante hasta aproximadamente 28 días. En algunas realizaciones, lo que se entiende por "estabilizar" es cuando menos de aproximadamente el 5 % del anticuerpo se agrega cuando la solución que contiene el anticuerpo y el estabilizador térmico se mantiene a aproximadamente 45 °C durante hasta aproximadamente 28 días.

La formulación farmacéutica líquida estable presente en las jeringuillas precargadas de la invención comprende sacarosa como estabilizador térmico. Puede comprender adicionalmente trehalosa y/o manitol. La formulación de la invención comprende sacarosa a una concentración del 5 % p/v \pm 0,75 p/v. Por ejemplo, las formulaciones farmacéuticas presentes en las jeringuillas precargadas de la presente invención pueden comprender sacarosa aproximadamente al 2,5 % \pm 0,375 %; aproximadamente al 3 % \pm 0,45 %; aproximadamente al 3,5 % \pm 0,525 %; aproximadamente al 4,0 % \pm 0,6 %; aproximadamente al 4,5 % \pm 0,675 %; aproximadamente al 5,0 % \pm 0,75 %.

Las formulaciones farmacéuticas presentes en las jeringuillas precargadas de la presente invención también pueden comprender un tampón o sistema tampón, que sirve para mantener un pH estable y para ayudar a estabilizar el anticuerpo hIL-4Rα. La formulación presente en las jeringuillas precargadas de la invención es una en la que al menos el 90 % de la forma nativa del anticuerpo se recupera después de seis meses de almacenamiento a 5 °C, según se

determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño. En algunas realizaciones, lo que se entiende por "estabilizar" es que menos del 3,0 % ± 0,5 % del anticuerpo se agrega cuando la solución que contiene el anticuerpo y el tampón se mantiene a aproximadamente 45 °C durante hasta aproximadamente 14 días. En algunas realizaciones, lo que se entiende por "estabilizar" es que menos del 3,7 % ± 0,5 % del anticuerpo se agrega cuando la solución que contiene el anticuerpo y el tampón se mantiene a aproximadamente 25 °C durante hasta aproximadamente 6 meses. En algunas realizaciones, lo que se entiende por "estabilizar" es que al menos el 95 % ± 0,5 % del anticuerpo está en su conformación nativa según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño cuando la solución que contiene el anticuerpo y el tampón se mantiene a aproximadamente 45 °C durante hasta aproximadamente 14 días. En algunas realizaciones, lo que se entiende por "estabilizar" es que al menos el 96 % ± 0,5 % del anticuerpo está en su conformación nativa según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño cuando la solución que contiene el anticuerpo y el tampón se mantiene a aproximadamente 25 °C durante hasta aproximadamente 6 meses. En algunas realizaciones, lo que se entiende por "estabilizar" es que al menos el 62 % ± 0,5 % del anticuerpo está en su conformación neutra según se determina mediante cromatografía de intercambio catiónico cuando la solución que contiene el anticuerpo y el tampón se mantiene a aproximadamente 45 °C durante hasta aproximadamente 14 días. En algunas realizaciones, lo que se entiende por "estabilizar" es que al menos el 54 % ± 0,5 % del anticuerpo está en su conformación neutra según se determina mediante cromatografía de intercambio catiónico cuando la solución que contiene el anticuerpo y el tampón se mantiene a aproximadamente 25 °C durante hasta aproximadamente 6 meses. Por "conformación neutra" se entiende la facción del anticuerpo que eluye de una resina de intercambio iónico en el pico principal, que generalmente está flanqueado por más picos "básicos" en un lado y más picos "ácidos" en el otro

Las formulaciones farmacéuticas presentes en las jeringuillas precargadas de la presente invención pueden tener un pH de 5,6 a 6,2. Por ejemplo, las formulaciones presentes en las jeringuillas precargadas de la presente invención pueden tener un pH de aproximadamente 5,2; aproximadamente 5,3; aproximadamente 5,4; aproximadamente 5,5; aproximadamente 5,6; aproximadamente 5,7; aproximadamente 5,8; aproximadamente 5,9; aproximadamente 6,0; aproximadamente 6,1; aproximadamente 6,2. En algunas realizaciones, el pH es de aproximadamente 5,3 \pm 0,2; aproximadamente 5,9 \pm 0,2; o aproximadamente 6,0 \pm 0,2.

En algunas realizaciones, el tampón o sistema tampón comprende al menos un tampón que tiene un intervalo de tamponamiento que solapa por completo o en parte el intervalo de pH 5.2 - 6.4. En una realización, el tampón o sistema tampón comprende dos tampones, el primero de los cuales tiene un intervalo de pH eficaz dentro de 3,6 - 5,6 y el segundo de los cuales tiene un intervalo de pH eficaz dentro de 5,5 - 7,4. En una realización, el primer tampón tiene un pKa de aproximadamente 4,8 ± 0,3 y el segundo tampón tiene un pKa de aproximadamente 6,0 ± 0,3. El sistema tampón empleado en una formulación de la invención comprende un tampón de acetato y un tampón de histidina. En determinadas realizaciones, la histidina está presente a aproximadamente 1,3 - 1,9 partes por 1 parte de acetato en moles. Una formulación presente en una jerinquilla precargada de la presente invención comprende acetato a una concentración de 12,5 mM ± 2 mM e histidina a una concentración de 20 mM ± 3 mM. En determinadas realizaciones, la histidina está presente a aproximadamente 1,6 ± 0,25 partes por 1 parte de acetato en moles. En determinadas realizaciones, el acetato está presente a una concentración de 10,5 mM a aproximadamente 14,5 mM; aproximadamente 12,5 mM ± 1,875 mM; de aproximadamente 11,0 mM a aproximadamente 14,0 mM; de aproximadamente 11,5 mM a aproximadamente 13,5 mM; o de aproximadamente 12,0 mM a aproximadamente 13,0 mM. En determinadas realizaciones, la histidina está presente a una concentración de aproximadamente 17 mM a aproximadamente 23 mM; de aproximadamente 18 mM a aproximadamente 22 mM; o de aproximadamente 19 mM a aproximadamente 21 mM. En determinadas realizaciones, el sistema tampón comprende acetato a aproximadamente 12,5 mM e histidina a aproximadamente 20 mM, a un pH de aproximadamente 5,9.

Las formulaciones farmacéuticas presentes en las jeringuillas precargadas de la presente invención también comprenden excipientes, que sirven para mantener una viscosidad reducida o para reducir la viscosidad de formulaciones que contienen una alta concentración de proteína (por ejemplo, generalmente > 100 mg/ml de proteína). En algunas realizaciones, la formulación comprende arginina en una cantidad suficiente para mantener la viscosidad de la formulación líquida a menos de aproximadamente 35 cPoise, menos de aproximadamente 30 cPoise, menos de aproximadamente 25 cPoise, menos de aproximadamente 15 cPoise, menos de aproximadamente 15 cPoise, menos de aproximadamente 14 cPoise, menos de aproximadamente 13 cPoise, menos de aproximadamente 10 cPoise o menos de aproximadamente 9 cPoise.

La formulación farmacéutica presente en las jeringuillas precargadas de la presente invención contiene arginina, preferentemente como clorhidrato de L-arginina, a una concentración de aproximadamente $25 \, \text{mM} \pm 3,75 \, \text{mM}$, aproximadamente $50 \, \text{mM} \pm 7,5 \, \text{mM}$ o aproximadamente $100 \, \text{mM} \pm 15 \, \text{mM}$. En determinadas realizaciones, la arginina está a aproximadamente $20 \, \text{mM}$ a aproximadamente $30 \, \text{mM}$, de aproximadamente $21 \, \text{mM}$ a aproximadamente $29 \, \text{mM}$, de aproximadamente $21,25 \, \text{mM}$ a aproximadamente $28,75 \, \text{mM}$, de aproximadamente $22 \, \text{mM}$ a aproximadamente $23 \, \text{mM}$ a aproximadamente $27 \, \text{mM}$ o de aproximadamente $24 \, \text{mM}$ a aproximadamente $26 \, \text{mM}$.

Formulaciones

65

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

La presente invención proporciona una jeringuilla precargada que contiene una formulación líquida estable que

comprende

- (i) un anticuerpo humano que se une específicamente al receptor alfa de interleucina 4 humano (hIL-4Rα) a una concentración de hasta 200 mg/ml, en la que dicho anticuerpo humano que se une específicamente a hIL-4R consiste en dos cadenas pesadas y dos cadenas ligeras, comprendiendo cada cadena pesada una región variable de la cadena pesada (HCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 1 y una región constante de la cadena pesada que comprende los dominios CH1, CH2 y CH3, y comprendiendo cada cadena ligera una región variable de la cadena ligera (LCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 5 y una región constante de la cadena ligera;
- 10

5

- (ii) acetato a una concentración de 12,5 mM ± 2 mM;
- (iii) histidina a una concentración de 20 mM ± 3 mM;
- 15 (iv) sacarosa a una concentración del 5 % p/v ± 0,75 % p/v;
 - (v) polisorbato 20 o polisorbato 80 a una concentración del 0,2 % p/v ± 0,03 % p/v; y
 - (vi) arginina a una concentración de 25 mM ± 3,75 mM o a una concentración de 50 mM ± 7,5 mM;

20

35

- en la que la formulación tiene un pH de 5,6 a 6,2, y
- en la que al menos el 90 % de la forma nativa del anticuerpo se recupera después de seis meses de almacenamiento a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.
- También se desvela una formulación farmacéutica que es una formulación líquida en general fisiológicamente isotónica, de baja viscosidad, que comprende: (i) un anticuerpo humano que se une específicamente a hIL-4Rα (por ejemplo, mAb1, mAb2 o mAb3 [citado anteriormente]), en una concentración de aproximadamente 100 mg/ml o mayor; (ii) un sistema tampón que proporciona suficiente tamponamiento a aproximadamente 5,9 ± 0,6; (iii) un azúcar que sirve, entre otras cosas, como estabilizador térmico; (iv) un cosolvente orgánico, que protege la integridad estructural del anticuerpo; y (v) un aminoácido, que sirve para mantener la viscosidad manejable para la inyección subcutánea.
 - También se desvela una formulación farmacéutica que comprende: (i) un anticuerpo IgG1 humano que se une específicamente a hIL-4Rα y que comprende una región variable de la cadena pesada de tipo IGHV3-9 sustituida y una región variable de la cadena ligera de tipo IGLV2-28 sustituida (por ejemplo, mAb1) a una concentración de aproximadamente 100 mg/ml a aproximadamente 200 mg/ml; (ii) un sistema tampón que comprende acetato e histidina, que tampona eficazmente a aproximadamente pH 5,9 ± 0,6; (iii) sacarosa como estabilizador térmico; (iv) un polisorbato como cosolvente orgánico; y (v) arginina como reductor de la viscosidad.
- También se desvela una formulación farmacéutica que comprende: (i) un anticuerpo IgG1 humano que se une específicamente a hIL-4Rα y que comprende una HCDR1 de la SEQ ID NO: 2, una HCDR2 de la SEQ ID NO: 3, una HCDR3 de la SEQ ID NO: 4, una LCDR1 de la SEQ ID NO: 6, una LCDR2 de la SEQ ID NO: 7 y una LCDR3 de la SEQ ID NO: 8, a una concentración de aproximadamente 150 mg/ml ± 25 mg/ml; (ii) acetato a aproximadamente 12,5 mM ± 1,9 mM e histidina a aproximadamente 20 mM ± 3 mM, que tampona eficazmente a aproximadamente pH 5,9 ± 0,3; (iii) sacarosa a aproximadamente el 5 % p/v ± 0,75 % p/v; (iv) polisorbato 20 a aproximadamente el 0,2 % p/v ± 0,03 % p/v; y (v) arginina como clorhidrato de L-arginina a aproximadamente 25 mM ± 3,75 mM.

Estabilidad y viscosidad de las formulaciones farmacéuticas

- Las formulaciones farmacéuticas presentes en las jeringuillas precargadas de la presente invención normalmente presentan niveles altos de estabilidad. El término "estable", como se usa en el presente documento en referencia a las formulaciones farmacéuticas, significa que los anticuerpos en las formulaciones farmacéuticas conservan un grado aceptable de estructura química o función biológica después del almacenamiento en condiciones definidas. Una formulación puede ser estable incluso aunque el anticuerpo contenido en la misma no mantenga el 100 % de su estructura química o función biológica después del almacenamiento durante un período de tiempo definido. En ciertas circunstancias, el mantenimiento de aproximadamente el 90 %, aproximadamente el 95 %, aproximadamente el 96 %, aproximadamente el 97 %, aproximadamente el 98 % o aproximadamente el 99 % de la estructura o función de un anticuerpo después del almacenamiento durante un período de tiempo definido puede considerarse "estable".
- La estabilidad puede medirse, entre otras cosas, mediante la determinación del porcentaje de anticuerpo nativo que permanece en la formulación después del almacenamiento durante un período de tiempo definido a una temperatura definida. El porcentaje de anticuerpo nativo puede determinarse, entre otras cosas, mediante cromatografía de exclusión por tamaño (por ejemplo, cromatografía líquida de alta resolución de exclusión por tamaño [HPLC-ET]). Un "grado aceptable de estabilidad", como se usa esa frase en el presente documento, significa que al menos el 90 % de la forma nativa del anticuerpo puede detectarse en la formulación después del almacenamiento durante un período de tiempo definido a una temperatura dada. En determinadas realizaciones, puede detectarse al menos aproximadamente el 90 %, el 91 %, el 92 %, el 93 %, el 94 %, el 95 %, el 96 %, el 97 %, el 98 %, el 99 % o el 100 % de la forma nativa

del anticuerpo en la formulación después del almacenamiento durante un período de tiempo definido a una temperatura definida. El período de tiempo definido después del cual se mide la estabilidad es de al menos 6 meses, al menos 7 meses, al menos 8 meses, al menos 9 meses, al menos 10 meses, al menos 11 meses, al menos 12 meses, al menos 18 meses, al menos 24 meses o más. La temperatura definida a la que puede almacenarse la formulación farmacéutica cuando se evalúa la estabilidad es de 5 °C.

Una formulación presente en una jeringuilla precargada de la invención es una en la que al menos el 90 % de la forma nativa del anticuerpo se recupera después de seis meses de almacenamiento a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño. Una formulación farmacéutica puede considerarse estable si después de 6 meses de almacenamiento a 5 °C, se detecta más de aproximadamente el 90 %, el 95 %, el 96 %, el 97 % o el 98 % de anticuerpo nativo mediante HPLC-ET. Una formulación farmacéutica también puede considerarse estable si después de 9 meses de almacenamiento a 5 °C, se detecta más de aproximadamente el 90 %, el 95 %, el 96 %, el 97 % o el 98 % de anticuerpo nativo mediante HPLC-ET.

10

35

40

45

50

55

15 La estabilidad puede medirse, entre otras cosas, mediante la determinación del porcentaje de anticuerpo que se conforma en un agregado dentro de la formulación después del almacenamiento durante un período de tiempo definido a una temperatura definida, en la que la estabilidad es inversamente proporcional al porcentaje de agregado que se forma. El porcentaje de anticuerpo agregado puede determinarse, entre otras cosas, mediante cromatografía de exclusión por tamaño (por ejemplo, cromatografía líquida de alta resolución de exclusión por tamaño [HPLC-ET]). Un 20 "grado aceptable de estabilidad", como se usa esa frase en el presente documento, significa que como máximo el 5 % del anticuerpo está en forma agregada detectada en la formulación después del almacenamiento durante un período de tiempo definido a una temperatura dada. En determinadas realizaciones, un grado aceptable de estabilidad significa que como máximo aproximadamente el 5 %, el 4 %, el 3 %, el 2 %, el 1 %, el 0,5 % o el 0,1 % del anticuerpo puede detectarse en un agregado en la formulación después del almacenamiento durante un período de tiempo definido a 25 una temperatura dada. El período de tiempo definido después del cual se mide la estabilidad es de al menos 6 meses, al menos 7 meses, al menos 8 meses, al menos 9 meses, al menos 10 meses, al menos 11 meses, al menos 12 meses, al menos 18 meses, al menos 24 meses o más. La temperatura a la que puede almacenarse la formulación farmacéutica cuando se evalúa la estabilidad es de 5 °C. Una formulación farmacéutica también puede considerarse estable si después de 6 meses de almacenamiento a 5 °C, se detecta menos de aproximadamente el 5 %, el 4 %, el 30 3 %, el 2 %, el 1 %, el 0,5 % o el 0,1 % del anticuerpo en forma agregada. Una formulación farmacéutica también puede considerarse estable si después de 9 meses de almacenamiento a 5 °C, se detecta menos de aproximadamente el 5 %, el 4 %, el 3 %, el 2 %, el 1 %, el 0,5 % o el 0,1 % del anticuerpo en forma agregada.

La estabilidad puede medirse, entre otras cosas, mediante la determinación del porcentaje de anticuerpo que migra en una fracción más ácida durante el intercambio iónico ("forma ácida") o en la fracción principal de anticuerpo ("conformación neutra"), en la que la estabilidad es inversamente proporcional a la fracción de anticuerpo en la forma ácida. Sin desear quedar ligado a teoría alguna, la desamidación del anticuerpo puede provocar que el anticuerpo se cargue más negativamente y, por tanto, sea más ácido con respecto al anticuerpo no desamidado (véase, por ejemplo, Robinson, N., Protein Deamidación, PNAS, 16 de abril de 2002, 99 (8): 5283-5288). El porcentaje de anticuerpo "acidificado" o "desamidado" puede determinarse, entre otras cosas, mediante cromatografía de intercambio iónico (por ejemplo, cromatografía líquida de alta resolución de intercambio catiónico [HPLC-IC]). Un "grado aceptable de estabilidad", como se usa esta frase en el presente documento, significa que como máximo el 45 % del anticuerpo se encuentra en una forma más ácida detectada en la formulación después del almacenamiento durante un período de tiempo definido a una temperatura definida. En determinadas realizaciones, un grado aceptable de estabilidad significa que como máximo aproximadamente el 45 %, el 40 %, el 35 %, el 30 %, el 25 %, el 20 %, el 15 %, el 10 %, el 5 %, el 4 %, el 3 %, el 2 %, el 1 %, el 0,5 % o el 0,1 % del anticuerpo puede detectarse en una forma ácida en la formulación después del almacenamiento durante un período de tiempo definido a una temperatura dada. El período de tiempo definido después del cual se mide la estabilidad es de al menos 6 meses, al menos 7 meses, al menos 8 meses, al menos 9 meses, al menos 10 meses, al menos 11 meses, al menos 12 meses, al menos 18 meses, al menos 24 meses o más. La temperatura a la cual la formulación farmacéutica es de 5 °C.

Pueden usarse otros métodos para evaluar la estabilidad de las formulaciones presentes en las jeringuillas precargadas de la presente invención tales como, por ejemplo, calorimetría diferencial de barrido (CDB) para determinar la estabilidad térmica, agitación controlada para determinar la estabilidad mecánica y absorbancia a aproximadamente 350 nm o aproximadamente 405 nm a determinar las turbideces de la solución. Por ejemplo, una formulación puede considerarse estable si, después de 6 o más meses de almacenamiento a aproximadamente 5 °C a aproximadamente 25 °C, el cambio en la DO₄₀₅ de la formulación es inferior aproximadamente 0,05 (por ejemplo, 0,04, 0,03, 0,02, 0,01 o menos) de la DO₄₀₅ de la formulación en el tiempo cero.

La estabilidad también puede evaluarse midiendo la actividad biológica o la afinidad de unión del anticuerpo a su diana. Por ejemplo, una formulación puede considerarse estable si, después del almacenamiento a 5 °C, etc. durante un período de tiempo definido de al menos seis meses (por ejemplo, de 6 a 12 meses), el anticuerpo anti-IL-4Rα contenido en la formulación se une a IL-4Rα con una afinidad que es al menos el 90 %, el 95 % o más de la afinidad de unión del anticuerpo antes de dicho almacenamiento. La afinidad de unión puede determinarse mediante, por ejemplo, ELISA o resonancia de plasmón. La actividad biológica puede determinarse mediante un ensayo de actividad de IL-4Rα, tal como, por ejemplo, poniendo en contacto una célula que expresa IL-4Rα con la formulación que

comprende el anticuerpo anti IL-4R α . La unión del anticuerpo a una célula de este tipo puede medirse directamente, tal como, por ejemplo, mediante análisis por FACS (separación de células activadas por fluorescencia, por sus siglas en inglés). Como alternativa, la actividad corriente abajo del sistema IL-4R α puede medirse en presencia del anticuerpo y un agonista de IL-4R α y puede compararse con la actividad del sistema IL-4R α en ausencia de anticuerpo. En algunas realizaciones, el IL-4R α puede ser endógeno para la célula. En otras realizaciones, el IL-4R α puede expresarse ectópicamente en la célula.

Se demuestran métodos adicionales para evaluar la estabilidad de un anticuerpo en la formulación en los Ejemplos que se presentan a continuación.

10

15

20

40

45

55

60

Las formulaciones farmacéuticas líquidas presentes en las jeringuillas precargadas de la presente invención pueden, en determinadas realizaciones, presentar niveles de viscosidad bajos a moderados. "Viscosidad" como se usa en el presente documento puede ser "viscosidad cinemática" o "viscosidad absoluta". La "viscosidad cinemática" es una medida del flujo resistivo de un fluido bajo la influencia de la gravedad. Cuando dos fluidos de igual volumen se colocan en viscosímetros capilares idénticos y se dejan fluir por gravedad, un fluido viscoso tarda más que un fluido menos viscoso en fluir a través del capilar. Por ejemplo, si un fluido tarda 200 segundos en completar su flujo y otro fluido tarda 400 segundos, el segundo líquido es dos veces más viscoso que el primero en una escala de viscosidad cinemática. La "viscosidad absoluta", a veces denominada viscosidad dinámica o simple, es el producto de la viscosidad cinemática y la densidad del fluido (Viscosidad absoluta = Viscosidad cinemática x Densidad). La dimensión de la viscosidad cinemática es L²/T en la que L es una longitud y T es un tiempo. Habitualmente, la viscosidad cinemática se expresa en centistokes (cSt). La unidad SI de viscosidad cinemática es mm²/s, que es 1 cSt. La viscosidad absoluta se expresa en unidades de centipoise (cP). La unidad SI de viscosidad absoluta es el miliPascal-segundo (mPa-s), donde 1 cP = 1 mPa-s.

25 Como se usa en el presente documento, un nivel bajo de viscosidad, en referencia a una formulación fluida empleada en la presente invención, presentará una viscosidad absoluta de menos de aproximadamente 15 cPoise (cP). Por ejemplo, se considerará que una formulación fluida empleada en la invención tiene "baja viscosidad", si, cuando se mide usando técnicas de medición de viscosidad convencionales, la formulación presenta una viscosidad absoluta de aproximadamente 15 cP, aproximadamente 14 cP, aproximadamente 13 cP, aproximadamente 30 aproximadamente 11 cP, aproximadamente 10 cP, aproximadamente 9 cP, aproximadamente 8 cP o menos. Como se usa en el presente documento, un nivel moderado de viscosidad, en referencia a una formulación fluida empleada en la presente invención, presentará una viscosidad absoluta de entre aproximadamente 35 cP y aproximadamente 15 cP. Por ejemplo, se considerará que una formulación fluida de la invención tiene "viscosidad moderada". si cuando se mide usando técnicas de medición de viscosidad convencionales, la formulación presenta una viscosidad absoluta 35 de aproximadamente 34 cP, aproximadamente 33 cP, aproximadamente 32 cP, aproximadamente 31 cP, aproximadamente 30 cP. aproximadamente 29 cP, aproximadamente 28 cP, aproximadamente aproximadamente 26 cP. aproximadamente 25 cP. aproximadamente 24 cP, aproximadamente 23 cP. aproximadamente 22 cP, aproximadamente 21 cP, aproximadamente 20 cP, aproximadamente 19 cP, 18 cP, aproximadamente 17 cP, aproximadamente 16 cP o aproximadamente 15,1 cP.

Como se ilustra en los ejemplos a continuación, los presentes inventores han realizado el sorprendente descubrimiento de que las formulaciones líquidas de viscosidad baja a moderada que comprenden altas concentraciones de un anticuerpo anti-hIL-4Ra (por ejemplo, desde aproximadamente 100 mg/ml hasta 200 mg/ml) pueden obtenerse formulando el anticuerpo con arginina de aproximadamente 25 mM a aproximadamente 100 mM. Además, se descubrió adicionalmente que la viscosidad de la formulación podría reducirse aún más ajustando el contenido de sacarosa a menos de aproximadamente el 10 %.

Recipientes para las formulaciones farmacéuticas y métodos de administración

50 La invención proporciona jeringuillas precargadas. Puede usarse cualquier tipo de jeringuilla para contener o administrar las formulaciones farmacéuticas de la presente invención.

Las formulaciones farmacéuticas de la presente invención pueden estar contenidas dentro de jeringuillas de "tungsteno normal" o jeringuillas de "tungsteno bajo". Como apreciarán los expertos en la materia, el proceso de fabricación de jeringuillas de vidrio implica generalmente el uso de una varilla de tungsteno caliente que actúa perforando el vidrio creando de este modo un orificio desde el cual pueden extraerse y expulsarse líquidos de la jeringuilla. Este proceso da como resultado la deposición de pequeñas cantidades de tungsteno en la superficie interior de la jeringuilla. Pueden usarse el lavado posterior y otras etapas de procesamiento para reducir la cantidad de tungsteno en la jeringuilla. Como se usa en el presente documento, la expresión "tungsteno normal" significa que la jeringuilla contiene más de 500 partes por billón (ppb) de tungsteno. La expresión "tungsteno bajo" significa que la jeringuilla contiene menos de 500 ppb de tungsteno. Por ejemplo, una jeringuilla de tungsteno bajo, de acuerdo con la presente invención, puede contener menos de aproximadamente 490, 480, 470, 460, 450, 440, 430, 420, 410, 390, 350, 300, 250, 200, 150, 100, 90, 80, 70, 60, 50, 40, 30, 20, 10 o menos ppb de tungsteno.

Los émbolos de goma utilizados en las jeringuillas y los tapones de goma utilizados para cerrar las aberturas de los viales pueden estar recubiertos para evitar la contaminación del contenido medicinal de la jeringuilla o el vial, o para

preservar su estabilidad. Por tanto, las formulaciones farmacéuticas, de acuerdo con determinadas realizaciones, pueden estar contenidas dentro de una jeringuilla que comprende un émbolo recubierto o dentro de un vial que está sellado con un tapón de goma recubierto. Por ejemplo, el émbolo o el tapón pueden estar recubiertos con una película de fluorocarbono. Se mencionan ejemplos de tapones o émbolos recubiertos adecuados para su uso con viales y jeringuillas que contienen las formulaciones farmacéuticas de la presente invención, por ejemplo, en las Patentes de los EE.UU. N.º 4.997.423; 5.908.686; 6.286.699; 6.645.635; y 7.226.554. Los tapones y émbolos de caucho recubiertos particulares de ejemplo que pueden usarse en el contexto de la presente invención están disponibles en el mercado con el nombre comercial "FluroTec®", disponibles en West Pharmaceutical Services, Inc. (Lionville, PA).

10 De acuerdo con determinadas realizaciones de la presente invención, las formulaciones farmacéuticas pueden estar contenidas dentro de una jeringuilla de tungsteno bajo que comprende un émbolo recubierto con fluorocarbono.

Las formulaciones farmacéuticas pueden administrarse a un paciente mediante vías parenterales tales como inyección (por ejemplo, subcutánea, intravenosa, intramuscular, intraperitoneal, etc.) o administración percutánea, mucosa, nasal, pulmonar u oral. Pueden usarse numerosos dispositivos de administración de autoinyección o pluma reutilizables para administrar por vía subcutánea las formulaciones farmacéuticas de la presente invención. Los ejemplos incluyen, pero no se limitan a AUTOPEN™ (Owen Mumford, Inc., Woodstock, RU), pluma DISETRONIC™ (Disetronic Medical Systems, Bergdorf, Suiza), pluma HUMALOG MIX 75/25™, pluma HUMALOG™, pluma HUMALIN 70/30™ (Eli Lilly and Co., Indianápolis, IN), NOVOPEN™ I, II y III (Novo Nordisk, Copenhague, Dinamarca), NOVOPEN JUNIOR™ (Novo Nordisk, Copenhague, Dinamarca), pluma BD™ (Becton Dickinson, Frankfurt, Alemania). Los ejemplos de dispositivos de entrega de pluma o autoinyección desechables que tienen aplicaciones en la administración subcutánea de una composición farmacéutica de la presente invención incluyen, pero no se limitan a la pluma SOLOSTAR™ (sanofi-aventis), la FLEXPEN™ (Novo Nordisk) y la KWIKPEN™ (Eli Lilly), el autoinyector SURECLICK™ (Amgen, Thousand Oaks, CA), el PENLET™ (Haselmeier, Stuttgart, Alemania), el EPIPEN (Dey, LP) y la pluma HUMIRA™ (Abbott Labs, Abbott Park, IL).

El uso de un microinfusor para entregar las formulaciones farmacéuticas de la presente invención también se contempla en el presente documento. Como se usa en el presente documento, el término "microinfusor" significa un dispositivo de entrega subcutánea diseñado para administrar lentamente volúmenes grandes (por ejemplo, hasta aproximadamente 2,5 ml o más) de una formulación terapéutica durante un período de tiempo prolongado (por ejemplo, aproximadamente 10, 15, 20, 25, 30 minutos o más). Véase, por ejemplo, el documento US 6.629.949; el documento US 6.659.982; y Meehan et al., *J. Controlled Release* 46: 107-116 (1996). Los microinfusores son particularmente útiles para la entrega de grandes dosis de proteínas terapéuticas contenidas en altas concentraciones (por ejemplo, aproximadamente 100, 125, 150, 175 o 200 mg/ml) o soluciones viscosas.

En una realización, la formulación farmacéutica líquida que contiene aproximadamente anticuerpo anti-IL-4R α 150 mg/ml \pm 15 mg/ml se administra por vía subcutánea en un volumen de aproximadamente 1 ml \pm 0,15 ml de una jeringuilla precargada en un autoinyector. En otra realización, la formulación se administra en un volumen de entre aproximadamente 1 ml y 2,5 ml desde un dispositivo microinfusor. La formulación puede precargarse en una bolsa o un cartucho para su uso en el microinfusor.

Usos terapéuticos de las formulaciones farmacéuticas

Las jeringuillas precargadas de la presente invención son útiles, entre otras cosas, para el tratamiento, la prevención o la mejora de cualquier enfermedad o trastorno asociado a la actividad de IL-4, incluyendo enfermedades o trastornos mediados por la activación de IL-4Rα. Las enfermedades y trastornos de ejemplo, no limitantes, que pueden tratarse o prevenirse mediante la administración de las formulaciones farmacéuticas de la presente invención incluyen diversas enfermedades atópicas tales como, por ejemplo, dermatitis atópica, conjuntivitis alérgica, rinitis alérgica, asma y otras enfermedades mediadas por IgE/Th2.

Por tanto, también se desvelan métodos de tratamiento, prevención o mejora de cualquier enfermedad o trastorno asociado a la actividad de IL-4 o la activación de IL-4Rα (incluyendo cualquiera de las enfermedades, trastornos y afecciones de ejemplo mencionados anteriormente). Los métodos terapéuticos comprenden administrar a un sujeto cualquier formulación que comprenda un anticuerpo anti-hIL-4Rα como se desvela en el presente documento. El sujeto al que se administra la formulación farmacéutica puede ser, por ejemplo, cualquier animal humano o no humano que necesite dicho tratamiento, prevención o mejora o que se beneficiaría de otro modo de la inhibición o atenuación de IL-4 o la actividad mediada por IL-4Rα. Por ejemplo, el sujeto puede ser un individuo que se diagnostica con, o que se considera en riesgo de sufrir alguna de las enfermedades o trastornos anteriormente mencionados. La presente invención incluye adicionalmente el uso de cualquiera de las formulaciones farmacéuticas desveladas en el presente documento en la fabricación de un medicamento para el tratamiento, la prevención o la mejora de cualquier enfermedad o trastorno asociado a la actividad de IL-4 o la activación de IL-4Rα (incluyendo cualquiera de las anteriores enfermedades, trastornos y afecciones de ejemplo mencionados).

65 Ejemplos

30

35

40

55

60

Los siguientes ejemplos se presentan de manera de proporcionar a los expertos en la materia una divulgación y descripción completas de cómo fabricar y usar los métodos y composiciones empleados en la invención. Se han realizado esfuerzos para garantizar la precisión con respecto a los números utilizados (por ejemplo, cantidades, temperatura, etc.), pero deben tenerse en cuenta algunos errores y desviaciones experimentales. A menos que se indique lo contrario, las partes son partes en moles, el peso molecular es el peso molecular promedio, la temperatura está en grados centígrados y la presión está a la presión atmosférica o cercana a ella.

Las actividades iniciales de desarrollo de formulación implicaron seleccionar cosolventes orgánicos, estabilizadores térmicos y tampones en formulaciones líquidas de mAb1 (anticuerpo anti-IL-4Rα de la invención) para identificar excipientes que sean compatibles con la proteína y potenciar su estabilidad, manteniendo al mismo tiempo la osmolalidad y la viscosidad para la inyección subcutánea. Las condiciones del tampón también se examinaron para determinar el pH óptimo para la estabilidad máxima de la proteína.

Ejemplo 1. Cosolventes orgánicos

10

15

20

25

30

35

40

45

estrés térmico.

Se observó que mAb1 es inestable cuando se somete a estrés por agitación. El análisis por cromatografía líquida de alta resolución de fase inversa (HPLC-FI) y cromatografía líquida de alta resolución de exclusión por tamaño (HPLC-ET) demostró una pérdida de proteína y un aumento de agregados proteicos cuando el mAb1 se agitó con formación de vértice a temperatura ambiente (Tabla 1, véanse datos "Sin cosolvente"). La adición de cosolventes orgánicos a la solución de mAb1 evitó la degradación de la proteína, según se midió mediante HPLC-ET y HPLC-FI (Tabla 1). Sin embargo, se observó que las adiciones de algunos de los cosolventes orgánicos disminuyeron la estabilidad térmica de mAb1 (Tabla 2). Se observó una pérdida de recuperación de proteína en formulaciones que contenían PEG 3350 (3 %) y PEG 300 (10 % y 20 %) según se determinó mediante HPLC-FI después de estrés térmico (Tabla 2). Además, hubo más formación de agregado en las formulaciones que contenían PLURONIC F68 (poloxámero 181) (0,2 %), PEG 300 (10 % y 20 %) y Propilenglicol (20 %) que en la formulación sin cosolvente según se determinó mediante HPLC-

ET. El polisorbato 20 (0,2 %) y el polisorbato 80 (0,2 %) proporcionaron una estabilidad comparable a la agitación y al

De acuerdo con la Tabla 1, se sometieron 0,3 ml de 15 mg/ml de mAb1 en fosfato 10 mM, pH 6,0 y diversos cosolventes orgánicos en un vial de vidrio de 2 ml a agitación con formación de vórtice durante aproximadamente 120 minutos. La turbidez se evaluó mediante densidad óptica (DO) a 405 nm y se notificó como el cambio relativo en la DO a 405 nm en comparación con el material de partida. El porcentaje de mAb1 total recuperado se determinó mediante HPLC de fase inversa (HPLC-FI). El porcentaje de mAb1 nativo y agregado se determinó mediante HPLC de exclusión por tamaño (HPLC-ET). Los resultados de HPLC-ET presentados en los resultados de "Material inicial" son el promedio de los valores de cada una de las formulaciones en ausencia de agitación con formación de vórtice.

Tabla 1

	Tabla I									
Cosolvente orgánico	Aspecto visual	Turbidez	рН	% de mAb1 total (HPLC-FI)	% de mAb1 nativo (HPLC-ET)	% de agregado de mAb1 (HPLC-ET)				
Material de partida ² (sin agitación)	Aprobado	0,00	6,0	100	96,8	1,8				
Sin cosolvente	Suspenso	0,87	6,0	86	95,6	3,5				
Polisorbato 20 al 0,2 %	Aprobado	0,01	5,9	98	97,0	1,7				
Polisorbato 80 al 0,2 %	Aprobado	0,00	5,9	100	96,6	2,0				
Pluronic F68 al 0,2 %	Aprobado	0,00	5,9	99	96,9	1,7				
PEG 3350 al 3 %	Aprobado	0,00	6,0	102	96,7	2,0				
PEG 3350 al 1 %	Aprobado	0,01	6,0	99	96,8	1,8				
PEG 300 al 20 %	Aprobado	0,01	5,9	101	96,1	2,6				
PEG 300 al 10 %	Aprobado	0,01	6,0	100	96,7	2,0				
Propilenglicol al 20 %	Aprobado	0,00	6,0	101	96,7	2,0				

De acuerdo con la Tabla 2, se mantuvieron 0,3 ml de 15 mg/ml de mAb1 en fosfato 10 mM, pH 6,0 y diversos cosolventes orgánicos en un vial de vidrio de 2 ml a aproximadamente 45 °C durante aproximadamente 28 días. La turbidez se evaluó mediante densidad óptica (DO) a 405 nm y se notificó como el cambio relativo en la DO a 405 nm en comparación con el material de partida. El porcentaje de mAb1 total recuperado se determinó mediante HPLC de fase inversa (HPLC-FI). El porcentaje de mAb1 nativo y agregado se determinó mediante HPLC de exclusión por tamaño (HPLC-ET). Los resultados de HPLC-ET presentados en los resultados de "Material de partida" son el promedio de los valores de cada una de las formulaciones en ausencia de estrés térmico.

Tabla 2

Cosolvente orgánico	Aspecto visual	Turbidez	рН	% de mAb1 total (HPLC-FI)	% de mAb1 nativo (HPLC-ET)	% de agregado de mAb1 (HPLC-ET)
Material de partida ² (sin aceleración)	Aprobado	0,00	6,0	100	96,8	1,8
Sin cosolvente	Aprobado	0,00	6,2	98	94,9	3,5
Polisorbato 20 al 0,2 %	Aprobado	0,00	6,3	98	94,6	3,6
Polisorbato 80 al 0,2 %	Aprobado	0,00	6,2	97	94,3	3,8
Pluronic F68 al 0,2 %	Aprobado	0,00	6,2	96	93,0	5,1
PEG 3350 al 3 %	Aprobado	0,00	6,2	73	96,5	1,4
PEG 3350 al 1 %	Aprobado	0,01	6,0	97	94,6	3,8
PEG 300 al 20 %	Aprobado	0,04	4,5	74	8,5	87,5
PEG 300 al 10 %	Aprobado	0,02	4,8	93	57,7	38,1
Propilenglicol al 20 %	Aprobado	0,00	6,3	97	93,6	4,7

Ejemplo 2. Estabilizadores térmicos

en ausencia de estrés térmico.

10

15

20

25

30

Se examinaron diversos estabilizadores térmicos, tales como azúcares, aminoácidos y sales inorgánicas, en cuanto a su capacidad para inhibir la degradación de mAb1 cuando se mantuvieron a aproximadamente 45 °C. En la Tabla 3 se presenta un sumario de los estabilizadores térmicos estudiados. Las formulaciones que contenían sacarosa o trehalosa tenían el mayor efecto estabilizador para mAb1 en solución cuando se incubaron a temperatura elevada (según se determina mediante HPLC-ET). Se seleccionó sacarosa como el estabilizador puesto que tiene un historial de uso seguro en formulaciones de anticuerpos monoclonales.

De acuerdo con la Tabla 3, se mantuvieron 0,3 ml de 25 mg/ml de mAb1 en acetato 10 mM, pH 5,3 y diversos estabilizadores térmicos en un vial de vidrio de 2 ml a aproximadamente 45 °C durante aproximadamente 28 días. La turbidez se evaluó mediante densidad óptica (DO) a 405 nm y se notificó como el cambio relativo en la DO a 405 nm en comparación con el material de partida. La turbidez fue insignificante para todas las muestras. El porcentaje de mAb1 total recuperado se determinó mediante HPLC de fase inversa (HPLC-FI). El porcentaje de mAb1 nativo y agregado se determinó mediante HPLC de exclusión por tamaño (HPLC-ET). Las especies ácidas o básicas se definen como la suma de los picos de mAb1 que eluyen de la columna de intercambio catiónico (HPLC-IC) con tiempos de retención más tempranos o más tardíos que el pico principal, respectivamente. Los resultados de HPLC-ET presentados en los resultados de "Material de partida" son el promedio de los valores de cada una de las formulaciones

Tabla 3

	l abla 3									
		0/ do m 1 h 1	0/ do mAb1 notivo	0/ do mAb1 ogragado	% de	mAb1 (HPI	LC-IC)			
Tampón y pH	рН	% de mAb1 total (HPLC-FI)		% de mAb1 agregado (HPLC-ET)	Pico ácido	Pico principal	Pico básico			
Material de partida (sin incubación a 45 °C)	5,3	100	97,8	1,2	17,6	68,2	13,2			
Sin estabilizador térmico	5,4	106	91,9	5,8	28,1	56,5	15,4			
Sacarosa al 8,5 %	5,4	105	93,3	4,6	29,5	54,7	15,8			
Sorbitol al 4,5 %	5,3	105	91,2	6,6	34,4	51,5	14,1			
Manitol al 4,5 %	5,3	104	92,6	5,2	28,4	56,0	15,6			
Trehalosa dihidratada al 9,4 %	5,4	103	93,4	4,5	29,1	55,6	15,3			
Glicina al 2,2 %	5,4	104	86,6	10,6	33,5	50,7	15,8			
NaCl al 0,9 %	5,4	98	85,0	8,7	25,2	56,0	18,7			
Glicerol al 2,5 %	5,4	104	91,9	6,0	29,7	56,1	14,3			
Arginina al 5 %	5,4	97	83,2	11,4	25,3	57,1	17,6			

Ejemplo 3. Tampones y pH

También se examinó el efecto del pH y de la especie tampón sobre la estabilidad de mAb1. Se incubaron 15 mg/ml de mAb1 en diferentes tampones a diferentes valores de pH que varían de pH 4,5 a 7,0. La estabilidad de la proteína se controló mediante HPLC-ET y HPLC de intercambio catiónico (HPLC-IC). Se observó una estabilidad proteica máxima, según se determinó mediante HPLC-ET y HPLC-IC, cuando se formuló mAb1 a pH 6,0 en tampón de histidina o a pH 5,3 en tampón de acetato (Tabla 4 y Tabla 5). El sistema de tampón de acetato proporcionó un intervalo de estabilidad de pH más amplio y una velocidad de formación de variante de carga menor en relación con la formulación

que contiene tampón de histidina (Tabla 5). Por tanto, el tampón de acetato, a pH 5,3, se seleccionó en parte para la formulación de la sustancia farmacológica mAb1.

De acuerdo con la Tabla 4, se mantuvieron 0,3 ml de 15 mg/ml de mAb1, polisorbato 20 al 0,2 %, combinados con 10 mM de diversos tampones en un vial de vidrio de 2 ml a aproximadamente 45 °C durante aproximadamente 14 días. La turbidez se evaluó mediante densidad óptica (DO) a 405 nm y se notificó como el cambio relativo en la DO a 405 nm en comparación con el material de partida. La turbidez fue insignificante para todas las muestras. El porcentaje de mAb1 total recuperado se determinó mediante HPLC de fase inversa (HPLC-FI). El porcentaje de mAb1 nativo y agregado se determinó mediante HPLC de exclusión por tamaño (HPLC-ET). Las especies ácidas o básicas se definen como la suma de los picos de mAb1 que eluyen de la columna de intercambio catiónico (HPLC-IC) con tiempos de retención más tempranos o más tardíos que el pico principal, respectivamente. Los resultados de HPLC-ET presentados en los resultados de "Material de partida" son el promedio de los valores de cada una de las formulaciones en ausencia de estrés térmico.

10

15

20

25

30

Tabla 4

T	% de mAb1 total	% de mAb1 nativo	% de mAb1 agregado	% de mAb1 recuperado² (HPLC-IC)			
Tampón y pH	recuperado (HPLC- FI)	recuperado (HPLC- ET)	recuperado (HPLC-ET)	Picos ácidos	Pico principal	Picos básicos	
Material de partida³ (sin incubación a 45°C)	100	96,8	1,7	19,1	66,4	14,5	
Fosfato, pH 7,0	97	93,9	4,5	39,1	50,1	10,8	
Fosfato, pH 6,5	96	94,4	4,0	31,7	55,9	12,5	
Fosfato, pH 6,0	99	95,2	3,1	23,8	62,2	14,0	
Histidina, pH 6,0	97	95,5	2,8	23,9	61,8	14,3	
Succinato, pH 6,0	99	94,8	3,5	26,7	59,6	13,7	
Citrato, pH 6,0	98	95,5	2,9	26,1	59,8	14,1	
Citrato, pH 5,5	96	94,7	3,4	25,0	60,9	14,2	
Citrato, pH 5,0	97	89,5	7,4	23,6	61,5	15,0	
Acetato, pH 5,0	94	94,7	3,6	18,1	66,3	15,5	
Acetato, pH 4,5	94	89,9	8,3	20,8	62,8	16,4	

De acuerdo con la tabla 5, se almacenaron 0,3 ml de 15 mg/ml de mAb1, polisorbato 20 al 0,2 %, combinados con 10 mM de diversos tampones en un vial de vidrio de 2 ml a aproximadamente 45 °C durante aproximadamente 14 días. La turbidez se evaluó mediante densidad óptica (DO) a 405 nm y se publicó como el cambio relativo en la DO a 405 nm en comparación con el material de partida. La turbidez fue insignificante para todas las muestras. El porcentaje de mAb1 total recuperado se determinó mediante HPLC de fase inversa (HPLC-FI). El porcentaje de mAb1 nativo y agregado se determinó mediante HPLC de exclusión por tamaño (HPLC-ET). Las especies ácidas o básicas se definen como la suma de los picos de mAb1 que eluyen de la columna de intercambio catiónico (HPLC-IC) con tiempos de retención más tempranos o más tardíos que el pico principal, respectivamente. Los resultados de HPLC-ET presentados en los resultados de "Material de partida" son el promedio de los valores de cada una de las formulaciones en ausencia de estrés térmico.

Los estudios de desarrollo de formulación indicaron que en condiciones básicas (pH ≥ 6,5), el mAb1 en solución puede desaminarse. Por el contrario, por debajo de pH 5,0, se observó que la velocidad de formación de variantes de peso molecular de mAb1 aumentaba. En base a estos datos, el pH de la formulación de mAb1 se mantuvo entre pH 5,6 y pH 6,2. Se observó que mAb1 era estable en este intervalo de pH.

Tabla 5

	Tubiu									
	% de mAb1 total	% de mAb1 nativo	% de mAb1 agregado	% de mAb1 nativo recuperado (HPLC-IC)						
	recuperado (HPLC- FI)	recuperado (HPLC- ET)	recuperado (HPLC-ET)	Picos ácidos	Pico principal	Picos básicos				
Material de partida³ (sin incubación a 45 °C)	100	96,5	2,1	18,7	66,7	14,6				
Histidina, pH 5,5	94	87,5	9,1	22,7	58,7	18,6				
Histidina, pH 6,0	100	96,6	2,4	22,7	63,0	14,2				

(continuación)

Tompón v nU	% de mAb1 total	% de mAb1 nativo	% de mAb1 agregado	% de mAb1 nativo recuperado (HPLC-IC)			
Tampón y pH	recuperado (HPLC- FI)	recuperado (HPLC- ET)	recuperado (HPLC-ET)	Picos ácidos	Pico principal	Picos básicos	
Histidina, pH 6,5	97	89,8	7,7	32,1	43,8	24,0	
Acetato, pH 4,7	90	90,1	6,4	18,4	66,1	15,5	
Acetato, pH 5,0	100	93,7	4,3	18,0	67,0	15,0	
Acetato, pH 5,3	99	95,2	3,0	18,1	67,5	14,5	
Acetato, pH 5,6	100	93,6	5,3	22,1	61,7	14,3	

El efecto del pH y la especie tampón sobre la estabilidad de mAb1 se evaluó adicionalmente en formulaciones que contenían histidina 20 mM pH 6, acetato 12,5 mM pH 5,3 o una combinación de histidina 20 mM y acetato 12,5 mM pH 5,9 (Tabla 6). Comparado con el sistema de tampón individual, mAb1 fue más estable en una formulación que contenía tanto histidina como acetato a aproximadamente pH 5,9. La tasa de agregación más lenta se detectó cuando se formuló mAb1 en este sistema de tampón combinado (HPLC-ET) (Tabla 6).

Tabla 6

		i abia b				
Tompón v nU	% de mAb1 total		% de mAb1 agregado	% de mAb1 recuperado² (HPLC-IC)		
Tampón y pH	recuperado (HPLC-FI)	recuperado (HPLC- ET)	recuperado (HPLC- ET)	Picos ácidos	Pico principal	Picos básicos
Material de partida ³ (sin incubación a 45 °C)	100	97,0	2,6	27,4	62,1	10,5
Histidina 20 mM, pH 5,9	100	95,2	4,3	34,8	53,9	11,4
Acetato 12,5 mM, pH 5,3	103	94,8	4,8	30,9	56,0	13,1
Histidina 20 mM y Acetato 12,5 mM combinados, pH 5,9	104	95,9	3,7	33,7	54,1	12,1

10

15

20

De acuerdo con la Tabla 6, se mantuvieron 0,4 ml de 150 mg/ml de mAb1, sacarosa al 10 %, polisorbato 20 al 0,2 %, combinados con diversos tampones en un vial de vidrio de 2 ml a aproximadamente 45 °C durante aproximadamente 14 días. La turbidez se evaluó mediante densidad óptica (DO) a 405 nm y se notificó como el cambio relativo en la DO a 405 nm en comparación con el material de partida. La turbidez fue insignificante para todas las muestras. El porcentaje de mAb1 total recuperado se determinó mediante HPLC de fase inversa (HPLC-FI). El porcentaje de mAb1 nativo y agregado se determinó mediante HPLC de exclusión por tamaño (HPLC-ET). Las especies ácidas o básicas se definen como la suma de los picos de mAb1 que eluyen de la columna de intercambio catiónico (HPLC-IC) con tiempos de retención más tempranos o más tardíos que el pico principal, respectivamente. Los resultados de HPLC-ET presentados en los resultados de "Material de partida" son el promedio de los valores de cada una de las formulaciones en ausencia de estrés térmico.

Ejemplo 4. Manejo de la viscosidad y la tonicidad

25

Se evaluaron combinaciones de diversos excipientes con altas concentraciones de mAb1 (es decir, 150 mg/ml, 175 mg/ml y 200 mg/ml) para determinar la viscosidad y la tonicidad (según se expresa en osmolalidad). Los niveles de sacarosa, cloruro de sodio y clorhidrato de L-arginina se ajustaron para desarrollar una formulación que contuviera una alta concentración de mAb1 a una baja viscosidad y a una tonicidad fisiológica para permitir la entrega subcutánea fácil, cómoda y rápida de una gran cantidad de mAb1 (Tabla 7). La formulación líquida que contenía arginina 25 mM, histidina 20 mM, acetato 12,5 mM, sacarosa al 5 % (p/v), Polisorbato 20 al 0,2 % (p/v) y mAb1 150 mg/ml, a pH 5,9 (Formulación A) representa una formulación optimizada que tiene una baja viscosidad (aproximadamente 8,5 cPoise) y que es fisiológicamente isotónica (aproximadamente 293 mOsm/kg), manteniendo al mismo tiempo la estabilidad de mAb1.

Tabla 7

	mAb1 (mg/ml)	Histidina (mM)	Acetato (mM)	Arginina (mM)	NaCl (mM)	Sacarosa (% p/v)	рН	Viscosidad (cPois.)	Osmolalidad (mOsm/kg)
Α	150	20	12,5	25	0	5	5,9	8,5	293
В	150	20	12,5	0	0	10	5,9	11	448
С	175	20	12,5	100	0	1	5,9	~ 8,0	~ 290
D	175	20	12,5	50	0	5	5,9	~ 9,5	~ 370
Е	175	20	12,5	0	0	10	5,9	~ 20	~ 440

(continuación)

	mAb1 (mg/ml)	Histidina (mM)	Acetato (mM)	Arginina (mM)	NaCl (mM)	Sacarosa (% p/v)	рН	Viscosidad (cPois.)	Osmolalidad (mOsm/kg)
F	200	20	12,5	100	0	1	5,9	~ 15	~ 290
G	200	20	12,5	0	100	5	5,9	-19,2	~ 430
Н	200	20	12,5	100	0	5	5,9	~ 17	~ 430
I	200	20	12,5	50	0	5	5,9	~ 18	~ 330
J	200	20	12,5	25	0	5	5,9	~ 23	~ 290
K	200	20	12,5	0	0	10	5,9	~ 35	~ 440

Ejemplo 5. Caracterización de la formulación A

Las principales vías de degradación identificadas durante el desarrollo de la formulación líquida de mAb1 fueron la formación de agregados, productos de escisión y variantes de carga. La formación de estos productos de degradación se minimizó mediante la formulación de mAb1 en una formulación que contiene histidina 20 mM, acetato 12,5 mM, polisorbato 20 al 0,2 %, sacarosa al 5 % y clorhidrato de L-arginina 25 mM a pH 5,9. Se observó que el mAb1 150 mg/ml formulado era una solución líquida de transparente a ligeramente opalescente, esencialmente libre de partículas visibles.

El mAb1 formulado fue física y químicamente estable cuando se sometió a diversos esfuerzos (incubación a 25 °C y 45 °C) y a una condición de almacenamiento en tiempo real (5 °C) (Tabla 8). El aspecto no se vio afectado cuando el mAb1 se incubó a 25 °C (3 meses) o se almacenó a 5 °C durante 6 meses. Además, no se observó efecto sobre el pH de la solución, la turbidez o sobre la cantidad de mAb1 recuperado. Después de la incubación del mAb1 formulado durante 3 meses a 25 °C, el anticuerpo no se degradó significativamente según se determinó mediante HPLC-ET y se degradó un 3,3 % más según se determinó mediante HPLC-IC. Hubo una mayor degradación observada después de la incubación a 45 °C durante 8 semanas según se determinó mediante HPLC-ET y HPLC-IC, lo que indica que la formación de agregados y variantes de carga son las principales vías de degradación para la molécula de anticuerpo mAb1. No se observó ninguna degradación cuando el anticuerpo mAb1 formulado se almacenó durante 6 meses a 5 °C.

Tabla 8

			abia o					
Ensayo de estrés		Sin almacenamiento	5 °C			25 °C		
Duración del a	almacenamiento	-	2 meses	3 meses	6 meses	1 mes	3 meses	
Aspec	to visual	Aprobado	Aprobado	Aprobado	Aprobado	Aprobado	Aprobado	
Turbidez ((DO 405 nm)	0,00	0,00	0,00	0,00	0,01	0,01	
	PH	6,0	6,0	5,9	5,9	6,0	6,0	
% de mAb	1 (HPLC-FI)	100	97	104		97	102	
% de mAb1 n	ativo (HPLC-ET)	98,1	98,2	98,2		98,1	97,8	
% de mAb1	Ácido	14,6	14,7	14,7		16,0	17,6	
(Picos de	Pico principal	70,7	70,5	70,4		69,8	67,4	
HPLC-IC)	Básico	14,7	14,8	14,9		14,3	15,0	

Ensayo	de estrés	Sin almacenamiento	45 °C		
Duración del a	almacenamiento	-	2 semanas	4 semanas	8 semanas
Aspec	to visual	Aprobado	Aprobado	Aprobado	Aprobado
Turbidez (DO 405 nm)	0,00	0,02	0,03	0,05
ı	PH	6,0	6,0	6,0	6,0
% de mAb	1 (HPLC-FI)	100	102	98	100
% de mAb1 na	ativo (HPLC-ET)	98,1	95,9	94,2	90,5
% de mAb1	Ácido	14,6	20,8	29,9	44,0
	Pico principal	70,7	64,5	56,7	45,1
HPLC-IC)	Básico	14,7	14,7	13,4	10,9

25

15

20

De acuerdo con la Tabla 8, DO = densidad óptica; HPLC-FI = cromatografía líquida de alta resolución de fase inversa; HPLC-ET = cromatografía líquida de alta resolución de exclusión por tamaño; y HPLC-IC = cromatografía líquida de alta resolución de intercambio catiónico. Las especies ácidas o básicas se definen como la suma de los picos de mAb1 que eluyen de la columna HPLC-IC con tiempos de retención más tempranos o más tardíos que el pico principal,

respectivamente.

15

25

Ejemplo 6. Recipientes

5 Se ha determinado que las formulaciones que contienen mAb1 son estables cuando se esterilizan por filtración. Se usó una unidad de filtración Millipore MILLIPAK en la fabricación de los suministros clínicos, mientras que se usó un filtro de composición idéntica en los estudios de investigación (Millipore MILLEX DURAPORE).

Se llenó un vial de vidrio de 5 ml con un mínimo de 2,5 ml de mAb1 150 mg/ml, sacarosa al 5 % (p/v), clorhidrato de L-arginina 25 mM, polisorbato 20 al 0,2 % (p/v), acetato 12,5 mM, histidina 20 mM, pH 5,9. Se aplicó un exceso de 0,5 ml de formulación en el vial de 5 ml para garantizar que se pudieran extraer 2,0 ml de la formulación. Este exceso no se diseñó para compensar las pérdidas durante la fabricación del mAb1 o la formulación que contiene el mAb1, la degradación durante la fabricación, la degradación durante el almacenamiento (semivida) o para extender el período de fecha de caducidad.

Comparada con el almacenamiento en viales de vidrio, la estabilidad del mAb1 formulado (Formulación A) no se vio afectada cuando se almacenó en un tubo de polipropileno, un tubo de poliestireno, un tubo de policarbonato o en un vial de vidrio que contenía piezas de acero inoxidable (Tabla 9).

20 **Tabla 9**

			i abia 9						
	eratura de enamiento	Sin almacenamiento	40 °C durante 14 días						
Recipiente de almacenamiento		Vidrio	Vidrio	Polipropileno	Poliestireno	Policarbonato	Acero inoxidable		
Aspe	cto visual	Aprobado	Aprobado	Aprobado	Aprobado	Aprobado	Aprobado		
Turbidez (DO a 405 nm)	0,00	0,01	0,01	0,02	0,02	0,01		
	рН	5,9	5,9	5,7	5,8	5,8	5,9 %		
mAb1	(HPLC-FI)	100	102	103	107	106	102		
% de mAb1 r	nativo (HPLC-ET)	98,4	97,6	97,4	97,5	97,5	96,1		
0/ 1 414	Ácido	14,8	18,4	19,1	18,4	18,4	20,3		
% de mAb1 máximo (HPLCI-IC)	Pico principal	70,7	65,8	65,5	66,0	66,5	65,0		
(111 EOI-10)	Básico	14,5	15,8	15,3	15,6	15,1	14,7		

De acuerdo con la Tabla 9, se incubaron mAb1 150 mg/ml, sacarosa al 5 %, clorhidrato de arginina 25 mM, PS-20 al 0,2 %, histidina 20 mM, acetato 12,5 mM, pH 5,9 con/en diversos materiales a 40 °C durante 14 días. DO = densidad óptica; HPLC-FI = cromatografía líquida de alta resolución de fase inversa; HPLC-ET = cromatografía líquida de alta resolución de exclusión por tamaño; y HPLC-IC = cromatografía líquida de alta resolución de intercambio catiónico. La turbidez se notifica como el cambio relativo en la DO a 405 nm en comparación con el material de partida. Las especies ácidas o básicas se definen como la suma de los picos de mAb1 que eluyen de la columna HPLC-IC con tiempos de retención más tempranos o más tardíos que el pico principal, respectivamente.

30 LISTADO DE SECUENCIAS

<110> Regeneron Pharmaceuticals, Inc.

<120> Formulaciones estabilizadas que contienen anticuerpos anti-IL-4R

35 <130> 6032

<160> 26

40 <170> PatentIn versión 3.5

<210> 1

<211> 124

<212> PRT

45 <213> Homo sapiens

<400> 1

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Glu Gln Pro Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Gly Ser Gly Phe Thr Phe Arg Asp Tyr Ala Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Ser Ser Ile Ser Gly Ser Gly Gly Asn Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser Val 55 Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 70 75 Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95 Ala Lys Asp Arg Leu Ser Ile Thr Ile Arg Pro Arg Tyr Tyr Gly Leu 100 105 110 Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser 115 120 <210> 2 <211>8 5 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 2 Gly Phe Thr Phe Arg Asp Tyr Ala 10 <210> 3 <211>8 <212> PRT 15 <213> Homo sapiens <400> 3 Ile Ser Gly Ser Gly Gly Asn Thr 5 <210>4 20 <211> 16 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 4 25 Ala Lys Asp Arg Leu Ser Ile Thr Ile Arg Pro Arg Tyr Tyr Gly Leu 5 10

```
<210> 5
      <211> 112
      <212> PRT
      <213> Homo sapiens
      <400> 5
           Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Thr Pro Gly
                             5
                                                   10
                                                                         15
           Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Leu Tyr Ser
                         20
                                               25
                                                                     30
            Ile Gly Tyr Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys Ser Gly Gln Ser
                    35
                                          40
                                                                45
            Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala Ser Gly Val Pro
                50
                                      55
           Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys Ile
                                                       75
            Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Phe Tyr Tyr Cys Met Gln Ala
           Leu Gln Thr Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys
                         100
                                               105
10
      <210> 6
      <211> 11
      <212> PRT
      <213> Homo sapiens
15
      <400> 6
                      Gln Ser Leu Leu Tyr Ser Ile Gly Tyr Asn Tyr
                                        5
20
      <210> 7
      <211> 3
      <212> PRT
      <213> Homo sapiens
25
      <400> 7
                                        Leu Gly Ser
                                        1
      <210>8
      <211>9
30
      <212> PRT
      <213> Homo sapiens
      <400> 8
```

Met Gln Ala Leu Gln Thr Pro Tyr Thr

5	<210><211><211><212><213>	118 PRT	o sapie	ens													
10	<400> 9																
10		Glu 1	Val	Gln	Leu	Val 5	Glu	Ser	Gly	Gly	Gly 10	Leu	Val	Gln	Pro	Gly 15	Arg
		Ser	Leu	Arg	Leu 20	Ser	Cys	Glu	Ala	Ser 25	Gly	Phe	Thr	Phe	Asp 30	Asp	Tyr
		Ala	Met	His 35	Trp	Val	Arg	Gln	Ala 40	Pro	Gly	Lys	Gly	Leu 45	Glu	Trp	Val
		Ser	Gly 50	Leu	Ser	Arg	Thr	Ser 55	Val	Ser	Ile	Gly	Tyr 60	Ala	Asp	Ser	Val
		Lys 65	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile 70	Ser	Arg	Asp	Asn	Ala 75	Lys	Asn	Ser	Leu	Tyr 80
		Leu	Glu	Met	Asn	Ser 85	Leu	Arg	Pro	Glu	Asp 90	Thr	Ala	Leu	Tyr	Tyr 95	Cys
		Ala	Lys	Trp	Gly 100	Thr	Arg	Gly	Tyr	Phe 105	Asp	Tyr	Trp	Gly	Gln 110	Gly	Thr
		Leu	Val	Thr 115	Val	Ser	Ser										
15	<210><211><211><212><213>	8 PRT	o sapie	ens													
20	<400>	10															
20						Gly 1	Phe	Thr	Phe	Asp 5	Asp	Tyr	Ala				
25	<210><211><211><212><213>	8 PRT	o sapie	ens													
	<400>	11															
30						Leu 1	Ser	Arg	Thr	Ser 5	Val	Ser	Ile				

```
<210> 12
      <211> 11
      <212> PRT
5
      <213> Homo sapiens
      <400> 12
                      Ala Lys Trp Gly Thr Arg Gly Tyr Phe Asp Tyr
10
      <210> 13
      <211> 107
      <212> PRT
      <213> Homo sapiens
15
      <400> 13
           Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Val Ser Ala Ser Val Gly
                             5
                                                   10
                                                                         15
           Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Arg Ala Ser Gln Asp Ile Ser Ile Trp
                                               25
           Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Ser Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile
           Asn Val Ala Ser Arg Leu Gln Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly
           Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Asn Ser Leu Gln Pro
                                 70
                                                        75
           Glu Asp Phe Val Thr Tyr Tyr Cys Gln Gln Ala Asn Ser Phe Pro Ile
                                                   90
           Thr Phe Gly Gln Gly Thr Arg Leu Glu Ile Lys
                         100
                                               105
20
      <210> 14
      <211>6
      <212> PRT
      <213> Homo sapiens
25
      <400> 14
                                 Gln Asp Ile Ser Ile Trp
30
      <210> 15
      <211> 3
      <212> PRT
      <213> Homo sapiens
35
      <400> 15
```

Val Ala Ser <210> 16 <211> 9 5 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 16 Gln Gln Ala Asn Ser Phe Pro Ile Thr 5 10 <210> 17 <211> 117 <212> PRT 15 <213> Homo sapiens <400> 17 Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg 1 5 10 15 Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Arg Ser Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Ala Val Ile Ser Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Ile Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Asn 70 75 Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Leu Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85 Ala Lys Glu Gly Arg Gly Gly Phe Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu 100 105 Val Thr Val Ser Ser 115 20 <210> 18 <211> 8 <212> PRT <213> Homo sapiens 25 <400> 18 Gly Phe Thr Phe Arg Ser Tyr Gly

```
<210> 19
      <211>8
      <212> PRT
5
      <213> Homo sapiens
      <400> 19
                             Ile Ser Tyr Asp Gly Ser Asn Lys
                                               5
10
      <210> 20
      <211> 10
      <212> PRT
      <213> Homo sapiens
15
      <400> 20
                        Ala Lys Glu Gly Arg Gly Gly Phe Asp Tyr
20
      <210> 21
      <211> 107
      <212> PRT
      <213> Homo sapiens
      <400> 21
25
           Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala Ser Val Gly
                             5
                                                   10
           Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Arg Ala Ser Gln Val Ile Asn Asn Tyr
                        20
                                               25
                                                                     30
           Leu Ala Trp Phe Gln Gln Lys Pro Gly Lys Val Pro Lys Ser Leu Ile
                    35
                                          40
                                                                45
           His Ala Ala Ser Ser Leu Gln Ser Gly Val Pro Ser Lys Phe Ser Gly
               50
                                                            60
           Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro
           65
                                 70
                                                       75
                                                                              80
           Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Gln Tyr Asn Ser His Pro Trp
                                                   90
           Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys
      <210> 22
30
      <211> 6
      <212> PRT
      <213> Homo sapiens
      <400> 22
```

Gln Val Ile Asn Asn Tyr 1 <210> 23 5 <211> 3 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 23 10 Ala Ala Ser 1 <210> 24 <211> 9 15 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 24 Gln Gln Tyr Asn Ser His Pro Trp Thr 20 <210> 25 <211> 825 <212> PRT 25 <213> Homo sapiens <400> 25

Met 1	Gly	Trp	Leu	Cys 5	Ser	Gly	Leu	Leu	Phe 10	Pro	Val	Ser	Cys	Leu 15	Val
Leu	Leu	Gln	Val 20	Ala	Ser	Ser	Gly	Asn 25	Met	Lys	Val	Leu	Gln 30	Glu	Pro
Thr	Cys	Val 35	Ser	Asp	Tyr	Met	Ser 40	Ile	Ser	Thr	Cys	Glu 45	Trp	Lys	Met
Asn	Gly 50	Pro	Thr	Asn	Cys	Ser 55	Thr	Glu	Leu	Arg	Leu 60	Leu	Tyr	Gln	Leu
Val 65	Phe	Leu	Leu	Ser	Glu 70	Ala	His	Thr	Cys	Ile 75	Pro	Glu	Asn	Asn	Gly 80
Gly	Ala	Gly	Cys	Val 85	Cys	His	Leu	Leu	Met 90	Asp	Asp	Val	Val	Ser 95	Ala
Asp	Asn	Tyr	Thr 100	Leu	Asp	Leu	Trp	Ala 105	Gly	Gln	Gln	Leu	Leu 110	Trp	Lys
Gly	Ser	Phe 115	Lys	Pro	Ser	Glu	His 120	Val	Lys	Pro	Arg	Ala 125	Pro	Gly	Asn
Leu	Thr 130	Val	His	Thr	Asn	Val 135	Ser	Asp	Thr	Leu	Leu 140	Leu	Thr	Trp	Ser
Asn 145	Pro	Tyr	Pro	Pro	Asp 150	Asn	Tyr	Leu	Tyr	Asn 155	His	Leu	Thr	Tyr	Ala 160

Val	Asn	Ile	Trp	Ser 165	Glu	Asn	Asp	Pro	Ala 170	Asp	Phe	Arg	Ile	Tyr 175	Asn
Val	Thr	Tyr	Leu 180	Glu	Pro	Ser	Leu	Arg 185	Ile	Ala	Ala	Ser	Thr 190	Leu	Lys
Ser	Gly	Ile 195	Ser	Tyr	Arg	Ala	Arg 200	Val	Arg	Ala	Trp	Ala 205	Gln	Cys	Tyr
Asn	Thr 210	Thr	Trp	Ser	Glu	Trp 215	Ser	Pro	Ser	Thr	Lys 220	Trp	His	Asn	Ser
Tyr 225	Arg	Glu	Pro	Phe	Glu 230	Gln	His	Leu	Leu	Leu 235	Gly	Val	Ser	Val	Ser 240
Cys	Ile	Val	Ile	Leu 245	Ala	Val	Cys	Leu	Leu 250	Cys	Tyr	Val	Ser	Ile 255	Thr
Lys	Ile	Lys	Lys 260	Glu	Trp	Trp	Asp	Gln 265	Ile	Pro	Asn	Pro	Ala 270	Arg	Ser
Arg	Leu	Val 275	Ala	Ile	Ile	Ile	Gln 280	Asp	Ala	Gln	Gly	Ser 285	Gln	Trp	Glu
Lys	Arg 290	Ser	Arg	Gly	Gln	Glu 295	Pro	Ala	Lys	Cys	Pro 300	His	Trp	Lys	Asn
Cys 305	Leu	Thr	Lys	Leu	Leu 310	Pro	Cys	Phe	Leu	Glu 315	His	Asn	Met	Lys	Arg 320
Asp	Glu	Asp	Pro	His 325	Lys	Ala	Ala	Lys	Glu 330	Met	Pro	Phe	Gln	Gly 335	Ser
Gly	Lys	Ser	Ala 340	Trp	Cys	Pro	Val	Glu 345	Ile	Ser	Lys	Thr	Val 350	Leu	Trp
Pro	Glu	Ser 355	Ile	Ser	Val	Val	Arg 360	Cys	Val	Glu	Leu	Phe 365	Glu	Ala	Pro
Val	Glu 370	Cys	Glu	Glu	Glu	Glu 375	Glu	Val	Glu	Glu	Glu 380	Lys	Gly	Ser	Phe
Cys 385	Ala	Ser	Pro	Glu	Ser 390	Ser	Arg	Asp	Asp	Phe	Gln	Glu	Gly	Arg	Ala 400

Gly	Ile	Val	Ala	Arg	Leu	Thr	Glu	Ser	Leu	Phe	Leu	Asp	Leu	Leu	Gly
				405					410					415	
Glu	Glu	Asn	Gly 420	Gly	Phe	Cys	Gln	Gln 425	Asp	Met	Gly	Glu	Ser 430	Arg	Leu
Leu	Pro	Pro 435	Ser	Gly	Ser	Thr	Ser 440	Ala	His	Met	Pro	Trp 445	Asp	Glu	Phe
Pro	Ser 450	Ala	Gly	Pro	Lys	Glu 455	Ala	Pro	Pro	Trp	Gly 460	Lys	Glu	Gln	Pro
Leu 465	His	Leu	Glu	Pro	Ser 470	Pro	Pro	Ala	Ser	Pro 475	Thr	Gln	Ser	Pro	Asp 480
Asn	Leu	Thr	Cys	Thr 485	Glu	Thr	Pro	Leu	Val 490	Ile	Ala	Gly	Asn	Pro 495	Ala
Tyr	Arg	Ser	Phe 500	Ser	Asn	Pro	Leu	Ser 505	Gln	Ser	Pro	Cys	Pro 510	Arg	Glu
Leu	Gly	Pro 515	Asp	Pro	Leu	Leu	Ala 520	Arg	His	Leu	Glu	Glu 525	Val	Glu	Pro
Glu	Met 530	Pro	Cys	Val	Pro	Gln 535	Leu	Ser	Glu	Pro	Thr 540	Thr	Val	Pro	Gln
Pro 545	Glu	Pro	Glu	Thr	Trp 550	Glu	Gln	Ile	Leu	Arg 555	Arg	Asn	Val	Leu	Gln 560
His	Gly	Ala	Ala	Ala 565	Ala	Pro	Val	Ser	Ala 570	Pro	Thr	Ser	Gly	Tyr 575	Arg
Glu	Phe	Val	His 580	Ala	Val	Glu	Gln	Gly 585	Gly	Thr	Gln	Ala	Ser 590	Ala	Val
Val	Gly	Leu 595	Gly	Pro	Pro	Gly	Glu 600	Ala	Gly	Tyr	Lys	Ala 605	Phe	Ser	Ser
Leu	Leu 610	Ala	Ser	Ser	Ala	Val 615	Ser	Pro	Glu	Lys	Cys 620	Gly	Phe	Gly	Ala
Ser 625	Ser	Gly	Glu	Glu	Gly 630	Tyr	Lys	Pro	Phe	Gln 635	Asp	Leu	Ile	Pro	Gly 640

Cys Pro Gly Asp Pro Ala Pro Val Pro Val Pro Leu Phe Thr Phe Gly

Leu Asp Arg Glu Pro Pro Arg Ser Pro Gln Ser Ser His Leu Pro Ser 660 665 Ser Ser Pro Glu His Leu Gly Leu Glu Pro Gly Glu Lys Val Glu Asp Met Pro Lys Pro Pro Leu Pro Gln Glu Gln Ala Thr Asp Pro Leu Val 695 Asp Ser Leu Gly Ser Gly Ile Val Tyr Ser Ala Leu Thr Cys His Leu 715 Cys Gly His Leu Lys Gln Cys His Gly Gln Glu Asp Gly Gly Gln Thr 725 730 Pro Val Met Ala Ser Pro Cys Cys Gly Cys Cys Cys Gly Asp Arg Ser 740 Ser Pro Pro Thr Thr Pro Leu Arg Ala Pro Asp Pro Ser Pro Gly Gly 755 760 765 Val Pro Leu Glu Ala Ser Leu Cys Pro Ala Ser Leu Ala Pro Ser Gly 770 775 Ile Ser Glu Lys Ser Lys Ser Ser Ser Ser Phe His Pro Ala Pro Gly 785 790 795 800 Asn Ala Gln Ser Ser Ser Gln Thr Pro Lys Ile Val Asn Phe Val Ser 805 810 815 Val Gly Pro Thr Tyr Met Arg Val Ser 820 <210> 26 <211> 207 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 26 Met Lys Val Leu Gln Glu Pro Thr Cys Val Ser Asp Tyr Met Ser Ile

10

10

Ser	Thr	Cys	Glu 20	Trp	Lys	Met	Asn	Gly 25	Pro	Thr	Asn	Cys	Ser 30	Thr	Glu
Leu	Arg	Leu 35	Leu	Tyr	Gln	Leu	Val 40	Phe	Leu	Leu	Ser	Glu 45	Ala	His	Thr
Cys	Ile 50	Pro	Glu	Asn	Asn	Gly 55	Gly	Ala	Gly	Cys	Val 60	Cys	His	Leu	Leu
Met 65	Asp	Asp	Val	Val	Ser 70	Ala	Asp	Asn	Tyr	Thr 75	Leu	Asp	Leu	Trp	Ala 80
Gly	Gln	Gln	Leu	Leu 85	Trp	Lys	Gly	Ser	Phe 90	Lys	Pro	Ser	Glu	His 95	Val
Lys	Pro	Arg	Ala 100	Pro	Gly	Asn	Leu	Thr 105	Val	His	Thr	Asn	Val 110	Ser	Asp
Thr	Leu	Leu 115	Leu	Thr	Trp	Ser	Asn 120	Pro	Tyr	Pro	Pro	Asp 125	Asn	Tyr	Leu
Tyr	Asn 130	His	Leu	Thr	Tyr	Ala 135	Val	Asn	Ile	Trp	Ser 140	Glu	Asn	Asp	Pro
Ala 145	Asp	Phe	Arg	Ile	Tyr 150	Asn	Val	Thr	Tyr	Leu 155	Glu	Pro	Ser	Leu	Arg 160
Ile	Ala	Ala	Ser	Thr 165	Leu	Lys	Ser	Gly	Ile 170	Ser	Tyr	Arg	Ala	Arg 175	Val
Arg	Ala	Trp	Ala 180	Gln	Cys	Tyr	Asn	Thr 185	Thr	Trp	Ser	Glu	Trp 190	Ser	Pro
Ser	Thr	Lys	Trp	His	Asn	Ser	Tyr	Arg	Glu	Pro	Phe	Glu 205	Gln	His	

REIVINDICACIONES

1. Una jeringuilla precargada que contiene una formulación farmacéutica líquida estable, en la que la formulación farmacéutica líquida comprende:

5

10

15

- (i) un anticuerpo humano que se une específicamente al receptor alfa de interleucina 4 humano (hIL-4Rα) a una concentración de hasta 200 mg/ml, en la que dicho anticuerpo humano que se une específicamente a hIL-4R consiste en dos cadenas pesadas y dos cadenas ligeras, comprendiendo cada cadena pesada una región variable de la cadena pesada (HCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 1 y una región constante de la cadena pesada que comprende los dominios CH1, CH2 y CH3, y comprendiendo cada cadena ligera una región variable de la cadena ligera (LCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 5 y una región constante de la cadena ligera;
- (ii) acetato a una concentración de 12,5 mM ± 2 mM;
- (iii) histidina a una concentración de 20 mM ± 3 mM;
- (iv) sacarosa a una concentración del 5 % p/v ± 0,75 % p/v;
 - (v) polisorbato 20 o polisorbato 80 a una concentración del 0,2 % p/v ± 0,03 % p/v; y
 - (vi) arginina a una concentración de 25 mM ± 3,75 mM o a una concentración de 50 mM ± 7,5 mM;

en la que la formulación tiene un pH de 5,6 a 6,2, y

- 20 en la que al menos el 90 % de la forma nativa del anticuerpo se recupera después de seis meses de almacenamiento a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.
 - 2. La jeringuilla precargada de la reivindicación 1, en la que:
- 25 (a) el anticuerpo está en una concentración de 150 mg/ml ± 50 mg/ml;
 - (b) el anticuerpo está en una concentración de 100 mg/ml;
 - (c) el anticuerpo está en una concentración de 150 mg/ml ± 15 mg/ml; o
 - (d) el anticuerpo está en una concentración de 175 mg/ml.
- 30 3. La jeringuilla precargada de la reivindicación 1 o 2, en la que la formulación farmacéutica líquida comprende polisorbato 20 a una concentración del 0,2 % ± 0,03 % p/v.
 - 4. La jeringuilla precargada de la reivindicación 1 o 2, en la que la formulación farmacéutica líquida comprende polisorbato 80 a una concentración del $0.2 \% \pm 0.03 \%$ p/v.

35

- 5. La jeringuilla precargada de una cualquiera de las reivindicaciones 1 a 4, en la que la formulación farmacéutica líquida comprende arginina a una concentración de $25 \text{ mM} \pm 3,75 \text{ mM}$.
- 6. La jeringuilla precargada de una cualquiera de las reivindicaciones 1 a 4, en la que la formulación farmacéutica 40 líquida comprende arginina a una concentración de 50 mM ± 7,5 mM.
 - 7. La jeringuilla precargada de una cualquiera de las reivindicaciones 1 a 6, en la que:
 - (a) la viscosidad del líquido es inferior o igual a 35 ± 3,5 cPoise;
 - (b) la viscosidad del líquido es de 21,5 ± 13,5 cPoise;
 - (c) la viscosidad del líquido es de 11 ± 1.1 cPoise o de 8.5 ± 0.85 cPoise; y/o
 - (d) la osmolalidad del líquido es de 290 ± 20 mOsm/kg.
 - 8. La jeringuilla precargada de una cualquiera de las reivindicaciones 1 a 7, en la que:

50

60

45

- (a) al menos el 95 % de la forma nativa del anticuerpo se recupera después de seis meses de almacenamiento a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño;
- (b) al menos el 98 % de la forma nativa de dicho anticuerpo se recupera después de seis meses de almacenamiento a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño;
- (c) al menos el 90 % de la forma nativa del anticuerpo se recupera después de ocho semanas de almacenamiento a 45 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño;
 - (d) menos del 45 % del anticuerpo recuperado después de ocho semanas de almacenamiento a 45 °C es una forma ácida, según se determina mediante cromatografía de intercambio catiónico; o
 - (e) se agrega menos del 4 % del anticuerpo recuperado después de seis meses de almacenamiento a 25 °C, según se determina mediante cromatografía de intercambio de exclusión por tamaño.
 - 9. La jeringuilla precargada de una cualquiera de las reivindicaciones 1 a 8, en la que la jeringuilla comprende un émbolo recubierto de fluorocarbono.
- 10. La jeringuilla precargada de una cualquiera de las reivindicaciones 1 a 9, en la que la jeringuilla es una jeringuilla de tungsteno bajo.

- 11. Una jeringuilla precargada que contiene una formulación farmacéutica líquida estable, en la que la formulación farmacéutica líquida comprende:
- (i) 150 mg/ml ± 50 mg/ml de un anticuerpo humano que se une específicamente a hIL-4Rα, en la que dicho anticuerpo consiste en dos cadenas pesadas y dos cadenas ligeras, comprendiendo cada cadena pesada una región variable de la cadena pesada (HCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 1 y una región constante de la cadena pesada que comprende los dominios CH1, CH2 y CH3, y comprendiendo cada cadena ligera una región variable de la cadena ligera (LCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 5 y una región constante de la cadena ligera;
 - (ii) acetato 12,5 mM ± 2 mM;

5

10

15

25

30

40

45

50

55

- (iii) histidina 20 mM ± 3 mM;
- (iv) sacarosa al 5 % ± 0,75 %;
- (v) polisorbato 20 al 0,2 % \pm 0,03 %; y
- (vi) arginina 25 mM \pm 3,75 mM, a un pH de 5,9 \pm 0,5 y

en la que al menos el 98 % de la forma nativa de dicho anticuerpo se recupera después de seis meses de almacenamiento a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.

- 20 12. Una jeringuilla precargada que contiene una formulación farmacéutica líquida estable, en la que la formulación farmacéutica líquida comprende:
 - (i) 150 mg/ml ± 50 mg/ml de un anticuerpo humano que se une específicamente a hIL-4Rα, en la que dicho anticuerpo consiste en dos cadenas pesadas y dos cadenas ligeras, comprendiendo cada cadena pesada una región variable de la cadena pesada (HCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 1 y una región constante de la cadena pesada que comprende los dominios CH1, CH2 y CH3, y comprendiendo cada cadena ligera una región variable de la cadena ligera (LCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 5 y una región constante de la cadena ligera;
 - (ii) acetato 12,5 mM ± 2 mM;
 - (iii) histidina 20 mM ± 3 mM:
 - (iv) sacarosa al 5 % ± 0,75 %;
 - (v) polisorbato 80 al 0,2 % ± 0,03 %; y
 - (vi) arginina 25 mM ± 3,75 mM, a un pH de 5,9 ± 0,5, y
- en la que al menos el 98 % de la forma nativa de dicho anticuerpo se recupera después de seis meses de almacenamiento a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.
 - 13. Una jeringuilla precargada que contiene una formulación farmacéutica líquida estable, en la que la formulación farmacéutica líquida comprende:
 - (i) 175 mg/ml de un anticuerpo humano que se une específicamente a hIL-4Rα, en la que dicho anticuerpo consiste en dos cadenas pesadas y dos cadenas ligeras, comprendiendo cada cadena pesada una región variable de la cadena pesada (HCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 1 y una región constante de la cadena pesada que comprende los dominios CH1, CH2 y CH3, y comprendiendo cada cadena ligera una región variable de la cadena ligera (LCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 5 y una región constante de la cadena ligera;
 - (ii) acetato 12,5 mM ± 2 mM;
 - (iii) histidina 20 mM ± 3 mM;
 - (iv) sacarosa al 5 % ± 0,75 %;
 - (v) polisorbato 20 al 0,2 % ± 0,03 %; y
 - (vi) arginina al 50 mM \pm 3,75 mM, a un pH de 5,9 \pm 0,5, y

en la que al menos el 98 % de la forma nativa de dicho anticuerpo se recupera después de seis meses de almacenamiento a 5 °C, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.

- 14. Una jeringuilla precargada que contiene una formulación farmacéutica líquida estable, en la que la formulación farmacéutica líquida comprende:
- (i) 175 mg/ml de un anticuerpo humano que se une específicamente a hIL-4Rα, en la que dicho anticuerpo consiste en dos cadenas pesadas y dos cadenas ligeras, comprendiendo cada cadena pesada una región variable de la cadena pesada (HCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 1 y una región constante de la cadena pesada que comprende los dominios CH1, CH2 y CH3, y comprendiendo cada cadena ligera una región variable de la cadena ligera (LCVR) que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 5 y una región constante de la cadena ligera;
- 65 (ii) acetato 12,5 mM \pm 2 mM;
 - (iii) histidina 20 mM ± 3 mM;

- (iv) sacarosa al 5 % \pm 0,75 %; (v) polisorbato 80 al 0,2 % \pm 0,03 %; y (vi) arginina 50 mM \pm 3,75 mM, a un pH de 5,9 \pm 0,5, y
- en la que al menos el $98\,\%$ de la forma nativa de dicho anticuerpo se recupera después de seis meses de almacenamiento a $5\,^\circ\text{C}$, según se determina mediante cromatografía de exclusión por tamaño.