

1. Спосіб невідкладного лікування мігрені, за яким пацієнту, який цього потребує, вводять ефективну кількість антитіла до CGRP, де введення вказаного антитіла до CGRP починають в той час, коли пацієнт відчуває головний біль або мігрень, причому вказане антитіло до CGRP включає поліпептид варіабельної ділянки легкого ланцюга під SEQ ID NO: 222 і поліпептид варіабельної ділянки важкого ланцюга під SEQ ID NO: 202.
2. Спосіб за будь-яким з попередніх пунктів, за яким зазначена інфузія є внутрішньовенною або підшкірною.
3. Спосіб за будь-яким з попередніх пунктів, за яким вказане антитіло до CGRP включає поліпептид легкого ланцюга під SEQ ID NO: 221 і поліпептид важкого ланцюга під SEQ ID NO: 201 або SEQ ID NO: 566.
4. Спосіб за будь-яким з попередніх пунктів, за яким кількість зазначеного антитіла до CGRP, що вводиться, становить від 100 до 300 мг або становить 100 мг, або становить 300 мг.
5. Спосіб за будь-яким з попередніх пунктів, за яким кількість зазначеного антитіла до CGRP, що вводиться, становить 100 мг.
6. Спосіб за будь-яким з попередніх пунктів, що додатково включає внутрішньовенне введення 100 мг зазначеного антитіла до CGRP кожні 10-14 тижнів, переважно кожні 11-13 тижнів, найбільш переважно кожні 12 тижнів.
7. Спосіб за будь-яким з попередніх пунктів, що додатково включає внутрішньовенне введення 300 мг зазначеного антитіла до CGRP кожні 10-14 тижнів, переважно кожні 11-13 тижнів, найбільш переважно кожні 12 тижнів.
8. Спосіб за будь-яким з попередніх пунктів, за яким вказаний пацієнт страждає на головний біль при надмірному застосуванні лікарських препаратів.
9. Спосіб за будь-яким з пп. 1-8, за яким вказане антитіло до CGRP або фрагмент антитіла до CGRP входить до складу, що містить гістидин (L-гістидин), сорбіт, полісорбат-80 і воду або складається з них.
10. Спосіб за п. 9, за яким на 1 мл об'єму вказаний склад містить 100 мг антитіла до CGRP, 3,1 мг L-гістидину, 40,5 мг сорбіту і 0,15 мг полісорбату-80 або складається з них, або має кількості кожного компонента в межах $\pm 0,5$ % від зазначених значень і/або характеризується рН, що становить 5,8 або знаходиться в межах $\pm 0,5$ % від вказаного значення.
11. Спосіб за п. 9, за яким на 1 мл об'єму вказаний склад містить 100 мг антитіла до CGRP, 3,1 мг L-гістидину, 40,5 мг сорбіту і 0,15 мг полісорбату-80 або складається з них, або має кількості кожного компонента в межах $\pm 0,1$ % від зазначених значень і/або

характеризується рН, що становить 5,8 або знаходиться в межах $\pm 0,1$ % від вказаного значення.