1. Sudėtinio vaisto derinys, apimantis trifluridiną ir tipiracilo hidrochloridą, kurio molinis santykis yra 1:0,5, ir anti-VEGF antikūną arba anti-EGFR antikūną, parinktą iš bevacizumabo, cetuksimabo ir panitumumabo, skirtas panaudoti vėžiui gydyti, kur sudėtinio vaisto FTD/TPI priešnavikiniame agente paros dozė vartojimo dieną sudaro nuo 17 iki 115% rekomenduojamos dozės, kai sudėtinio vaisto FTD/TPI vartojamas yra vienkartinis, ir

(a) bevacizumabo paros dozė vartojimo dieną sudaro nuo 11 iki 100% rekomenduojamos dozės, kai bevacizumabo vartojamas yra vienkartinis;

b) cetuksimabo paros dozė vartojimo dieną sudaro nuo 11 iki 100% rekomenduojamos dozės, kai cetuksimabo vartojamas yra vienkartinis, ir

c) panitumumabo paros dozė vartojimo dieną sudaro nuo 11 iki 100% rekomenduojamos dozės, kai panitumumabo vartojamas yra vienkartinis;

kur tikslinis vėžys yra virškinimo sistemos vėžys arba krūties vėžys.

2. Derinys, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur anti-VEGF antikūnas yra bevacizumabas.

3. Derinys, skirtas panaudoti pagal 2 punktą, kur sudėtinio vaisto FTD/TPI dozė yra nuo 11 iki 80 mg/m²/per dieną kaip FTD, ir bevacizumabo dozė yra nuo 1,10 iki 10 mg/kg/per dieną.

4. Derinys, skirtas panaudoti pagal 1 arba 2 punktą, kur anti-EGFR antikūnas yra cetuksimabas.

5. Derinys, skirtas panaudoti pagal 4 punktą, kur sudėtinio vaisto FTD/TPI dozė yra nuo 11 iki 80 mg/m²/per dieną kaip FTD, ir cetuksimabo dozė yra nuo 44 iki 400 mg/m²/per dieną.

6. Derinys, skirtas panaudoti pagal 1 arba 2 punktą, kur anti-EGFR antikūnas yra panitumumabas.

7. Derinys, skirtas panaudoti pagal 6 punktą, kur sudėtinio vaisto FTD/TPI dozė yra nuo 11 iki 80 mg/m²/per dieną kaip FTD, ir panitumumabo dozė yra nuo 0,67 iki 6 mg/kg/per dieną.

8. Derinys, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 1-7 punktų, kur tikslinis vėžys yra gaubtinės ir tiesiosios žarnos vėžys, kasos vėžys arba skrandžio vėžys.

9. Derinys, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 1-8 punktų, kur sudėtinio vaisto FTD/TPI dozė yra nuo 35 iki 70 mg/m²/per dieną kaip FTD.

10. Derinys, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 1-9 punktų, kur sudėtinio vaisto FTD/TPI dozė yra 70 mg/m²/per dieną kaip FTD.

11. Sudėtinio vaisto derinys, apimantis trifluridiną ir tipiracilo hidrochloridą, kurio molinis santykis yra 1:0,5, ir anti-VEGF antikūną arba anti-EGFR antikūną, pasirinktą iš bevacizumabo, cetuksimabo ir panitumumabo, skirtas panaudoti vėžiui gydyti, kur sudėtinio vaisto FTD/TPI priešnavikiniame agente paros dozė vartojimo dieną sudaro nuo 11 iki 80 mg/m²/per dieną kaip FTD, ir

(a) bevacizumabo paros dozė vartojimo dieną yra nuo 1,10 iki 10 mg/kg per dieną;

(b) cetuksimabo paros dozė vartojimo dieną yra nuo 44 iki 400 mg/m²/per dieną ir

(c) panitumumabo paros dozė vartojimo dieną yra nuo 0,67 iki 6 mg/kg/per dieną;

kur tikslinis vėžys yra virškinimo sistemos vėžys arba krūties vėžys.

12. Derinys, skirtas panaudoti pagal 11 punktą, kur tikslinis vėžys yra gaubtinės ir tiesiosios žarnos vėžys, kasos vėžys arba skrandžio vėžys.

13. Derinys, skirtas panaudoti pagal 11 arba 12 punktą, kur sudėtinio vaisto FTD/TPI dozė yra nuo 35 iki 70 mg/m²/per dieną kaip FTD.

14. Derinys, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 11-13 punktų, kur sudėtinio vaisto FTD/TPI dozė yra 70 mg/m²/per dieną kaip FTD.