1. Antikūno-vaisto konjugatas, skirtas naudoti CLDN18.2 raišką vykdančio vėžio gydymui, skiriant pacientui antikūno-vaisto konjugatą, kur minėtas antikūno-vaisto konjugatas apima antikūną, besirišantį prie CLDN18.2, kovalentiškai prijungto prie bent vienos toksino-vaisto dalies, kur antikūnas yra parinktas iš grupės, susidedančios iš:

(a) antikūno, apimančio antikūno sunkiąją grandinę, apimančią aminorūgščių seką, pavaizduotą SEQ ID Nr. 32, ir antikūno lengvąją grandinę, apimančią aminorūgščių seką, pavaizduotą SEQ ID Nr. 39; ir

(b) antikūno, apimančio antikūno sunkiąją grandinę, apimančią aminorūgščių seką, pavaizduotą SEQ ID Nr. 30, ir antikūno lengvąją grandinę, apimančią aminorūgščių seką, pavaizduotą SEQ ID Nr. 35;

kur antikūnas yra prijungtas prie toksino-vaisto dalies skeliamo jungtuko dėka, kurį skelia viduląstelinė proteazė ir, pasirinktinai, kur toksino-vaisto dalis yra citotoksinis arba citostatinis agentas.

2. Antikūno-vaisto konjugatas, skirtas naudoti pagal 1 punktą, kur antikūnas apima antikūno sunkiąją grandinę, apimančią aminorūgščių seką, pavaizduotą SEQ ID Nr. 32, ir antikūno lengvąją grandinę, apimančią aminorūgščių seką, pavaizduotą SEQ ID Nr. 39.

3. Antikūno-vaisto konjugatas, skirtas naudoti pagal 1 arba 2 punktą, kur antikūnas apima antikūno sunkiąją grandinę, apimančią aminorūgščių seką, pavaizduotą SEQ ID Nr. 17 arba 51, ir antikūno lengvąją grandinę, apimančią aminorūgščių seką, pavaizduotą SEQ ID Nr. 24.

4. Antikūno-vaisto konjugatas, skirtas naudoti pagal 1 punktą, kur antikūnas apima antikūno sunkiąją grandinę, apimančią aminorūgščių seką, pavaizduotą SEQ ID Nr. 30, ir antikūno lengvąją grandinę, apimančią aminorūgščių seką, pavaizduotą SEQ ID Nr. 35.

5. Antikūno-vaisto konjugatas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-4 punktų, kur toksino-vaisto dalis yra maitanzinoidas arba auristatinas, kur maitanzinoidas pageidautina yra parinktas iš grupės, susidedančios iš DM1 ir DM4, ir kur auristatinas pageidautina yra parinktas iš grupės, susidedančios iš monometil-auristatino E (MMAE) ir monometil-auristatino F (MMAF).

6. Antikūno-vaisto konjugatas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-5 punktų, kur jungtukas yra katepsinu skeliamas jungtukas.

7. Antikūno-vaisto konjugatas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-6 punktų, kur jungtukas apima dipeptidą.

8. Antikūno-vaisto konjugatas, skirtas naudoti pagal 7 punktą, kur dipeptidas yra val-cit arba phe-lys.

9. Antikūno-vaisto konjugatas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-8 punktų, kuris papildomai apima chirurginės operacijos, chemoterapijos ir (arba) spindulinės terapijos skyrimą.

10. Antikūno-vaisto konjugatas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-9 punktų, kur vėžys yra adenokarcinoma, ypač pažengusi adenokarcinoma.

11. Antikūno-vaisto konjugatas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-10 punktų, kur vėžys yra parinktas iš grupės, susidedančios iš skrandžio vėžio, stemplės vėžio, kasos vėžio, plaučių vėžio, tokio kaip nesmulkialąstelinis plaučių vėžys (NSLPV), krūties vėžio, kiaušidžių vėžio, gaubtinės žarnos vėžio, kepenų vėžio, galvos ir kaklo vėžio, tulžies pūslės vėžio ir jo metastazių, Krukenbergo naviko, pilvaplėvės metastazių ir (arba) metastazių limfmazgiuose.

12. Antikūno-vaisto konjugatas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-11 punktų, kur vėžys yra parinktas iš grupės, susidedančios iš skrandžio vėžio, stemplės vėžio, ypač apatinės stemplės dalies vėžio, stemplės ir skrandžio jungties vėžio ir gastroezofaginio vėžio.