1. T ląstelių peradresavimo bispecifinis terapinis preparatas, apimantis (i) taikinio dalį, kuri suriša YLEPGPVTA-HLA-A2 kompleksą, sulietą su (ii) CD3 surišančia T ląstelių peradresavimo dalimi, kur taikinio dalis yra T ląstelių receptorius (TCR), CD3 surišanti T ląstelių peradresavimo dalis yra anti-CD3 antikūnas, ir bispecifinis terapinis preparatas apima TCR alfa grandinės seką SEQ ID Nr. 4 ir TCR beta grandinės anti-CD3 seką, nurodytą SEQ ID Nr. 5, skirtas naudoti taikant paciento gp100 atžvilgiu teigiamo vėžio gydymo būdą, apimantį bispecifinio terapinio preparato vartojimą minėtam pacientui intraveninės infuzijos būdu

(a) bent viena pirmąja doze ribose nuo 10 iki 30 µg;

(b) bent viena antrąja doze ribose nuo 20 iki 40 µg, kur antroji dozė arba kiekviena antroji dozė yra didesnė už pirmąją dozę; ir tada

(c) bent viena doze ribose nuo 50 iki 70 µg,

kur kiekviena dozė skiriama kas 5-10 dienų.

2. Bispecifinis terapinis preparatas, skirtas naudoti pagal 1 punktą, kur kiekviena dozė skiriama kas 7 dienas.

3. Bispecifinis terapinis preparatas, skirtas naudoti pagal 1 arba 2 punktą, kur pirmoji dozė yra 20 µg, ir antroji dozė yra 30 µg.

4. Bispecifinis terapinis preparatas, skirtas naudoti pagal bet kurį ankstesnį punktą, kur skiriamos dvi antrosios dozės.

5. Bispecifinis terapinis preparatas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kuris yra vartojamas derinyje su viena ar daugiau priešvėžinių terapijų.

6. Bispecifinis terapinis preparatas, skirtas naudoti pagal 5 punktą, kur priešvėžinė terapija yra durvalumabas, tremelimumabas, galunisertibas ir merestinibas.

7. Bispecifinis terapinis preparatas, skirtas naudoti pagal 6 punktą, kur priešvėžinė terapija yra merestinibas, ir merestinibo dozė yra ribose nuo 40 iki 120 mg vieną kartą per parą, pageidautina ribose nuo 80 iki 120 mg vieną kartą per parą.

8.Bispecifinis terapinis preparatas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-4 punktų, kur bispecifinis terapinis preparatas skiriamas kaip monoterapija.

9. Bispecifinis terapinis preparatas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš ankstesnių punktų, kur gp100 atžvilgiu teigiamas vėžys yra melanoma.

10. Bispecifinis terapinis preparatas, skirtas naudoti pagal 9 punktą, kur melanoma yra III arba IV stadijos melanoma.

11. Bispecifinis terapinis preparatas, skirtas naudoti pagal 9 arba 10 punktą, kur melanoma apima metastazinius pažeidimus.

12. Bispecifinis terapinis preparatas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 9-11 punktų, kur melanoma yra odos melanoma.

13. Bispecifinis terapinis preparatas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 9-11 punktų, kur melanoma yra akies kraujagyslinio dangalo melanoma.