1. CD19xCD3 bispecifinis viengrandis antikūnas, skirtas naudoti vaikų B pirmtakų ŪLL gydymo būdui subjekte, kur minėtas subjektas yra subjektas, turintis mažiausiai 20% blastinių ląstelių 200 suskaičiuotų kaulų čiulpų ląstelių kaulų čiulpų mėginyje, paimtame iš minėto subjekto.

2. Bispecifinis viengrandis antikūnas, skirtas naudoti pagal 1 punktą, kur minėtas CD19xCD3 bispecifinis viengrandis antikūnas apima

(a) anti-CD3 sunkiosios grandinės CDR sritis, nurodytas kaip CD3 CDR-H1 SEQ ID Nr. 11 (RYTMH), geriau, SEQ ID Nr. 11 (GYTFTRYTMH), CD3 CDR-H2 SEQ ID Nr. 12 (YINPSRGYTNYNQKFKD) ir CD3 CDR-H3 SEQ ID Nr. 13 (YYDDHYCLDY); ir (arba)

(b) anti-CD3 lengvosios grandinės CDR sritis, nurodytas kaip CD3 CDR-L1 SEQ ID Nr. 14 (RASSSVSYMN), CD3 CDR-L2 SEQ ID Nr. 15 (DTSKVAS) ir CD3 CDR-L3 SEQ ID Nr. 16 (QQWSSNPLT); ir (arba)

(c) anti-CD19 sunkiosios grandinės CDR sritis, nurodytas kaip CD19 CDR-H1 SEQ ID Nr. 17 (SYWMN), geriau, SEQ ID Nr. 17 (GYAFSSYWMN), CD19 CDR-H2 SEQ ID Nr. 18 ( QIWPGDGDTNYNGKFKG) ir CD19 CDR-H3 SEQ ID Nr. 19 (RETTTVGRYYYAMDY); ir (arba)

(d) anti-CD19 lengvosios grandinės CDR sritis, nurodytas kaip CD19 CDR-L1 SEQ ID Nr. 20 (KASQSVDYDGDSYLN), CD19 CDR-L2 SEQ ID Nr. 21 (DASNLVS) ir CD19 CDR-L3 SEQ ID Nr. 22 (QQSTEDPWT).

3. Bispecifinis viengrandis antikūnas, skirtas naudoti pagal 1 arba 2 punktą, kur minėtas CD19xCD3 bispecifinis viengrandis antikūnas yra blinatumomabas (AMG 103).

4. Bispecifinis viengrandis antikūnas, skirtas naudoti pagal bet kurį iš 1-3 punktų, kur minėtas subjektas yra žmogus.