

FICHA PRODUCTO

GEMCITABINA 1 GR.

Registro	:	F-23161/16
Nombre	:	GEMCITABINA LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g
Referencia de Tramite	:	RF800028
Equivalencia Terapéutica	:	----
Titular	:	FARMACÉUTICA XENIUS LTDA.
Estado del Registro	:	Vigente
Resolución Inscríbase	:	22874
Fecha Inscríbase	:	10/11/2016
Ultima Renovación	:	----
Fecha Próxima renovación	:	10/11/2021
Régimen	:	Importado Terminado
Vía Administración	:	Intravenosa
Condición de Venta	:	Receta Médica
Expende establecimiento tipo	:	Establecimientos Tipo A

Indicación : Cáncer de Vejiga: Gemcitabina en combinación con cisplatino está indicado para el tratamiento de pacientes con cáncer de vejiga localmente avanzado o metastásico. Cáncer de Páncreas: Gemcitabina está indicado en el tratamiento del cáncer de páncreas en pacientes con enfermedad localmente avanzada no resecable (Estadio II o III) o metastásica (Estadio IV). Gemcitabina está indicado también, en pacientes que recibieron previamente 5-fluorouracilo. Cáncer Pulmonar de Células No-Pequeñas: Gemcitabina está indicado en combinación con cisplatino con lo tratamiento de primera línea en pacientes con cáncer pulmonar de células no pequeñas no operable, localmente avanzado (Estadio IIIA o IIIB) o metastásico (Estadio IV). Cáncer de Ovario: Gemcitabina en combinación con carboplatino está indicado para el tratamiento de pacientes con carcinoma epitelial ovárico localmente avanzado o metastásico y en pacientes que han recaído después de un mínimo de 6 meses de finalizada una terapia de primera línea basada en platinos. Cáncer de Mama: Gemcitabina en combinación con Paclitaxel está indicado para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama con recurrencia local o metastásico, no resecable, que han recaído después de

quimioterapia adyuvante/neoadyuvante. La quimioterapia previa debe haber incluido una antraciclina a menos que estuviera clínicamente contraindicada.

