

Gemcitabine Sun 10 mg/mL, solution pour perfusion- Poche de 160 ml – [gemcitabine (chlorhydrate de)]

Remise à disposition 13/11/2024

DCI

Gemcitabine (chlorhydrate de)

Indications

- La gemcitabine est indiquée dans le traitement du cancer de la vessie localement avancé ou métastatique, en association avec le cisplatine.
- La gemcitabine est indiquée dans le traitement de patients atteints d'adénocarcinome du pancréas localement avancé ou métastatique.
- La gemcitabine, en association avec le cisplatine, est indiquée dans le traitement en première ligne des patients atteints de cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) localement avancé ou métastatique. Un traitement par gemcitabine en monothérapie peut être envisagé chez les patients âgés ou chez ceux ayant un indice de performance de 2.
- La gemcitabine est indiquée dans le traitement du carcinome épithélial de l'ovaire localement avancé ou métastatique, en association avec le carboplatine, chez les patientes en rechute suite à un intervalle sans récurrence d'au moins 6 mois après un traitement en première ligne à base de sels de platine.
- La gemcitabine, en association avec le paclitaxel, est indiquée dans le cancer du sein inopérable, localement récidivant ou métastatique, en rechute après une chimiothérapie adjuvante/néoadjuvante. La chimiothérapie antérieure doit avoir comporté une anthracycline sauf si celle-ci est cliniquement contre-indiquée.

Laboratoire exploitant

Sun Pharma France

Observations particulières

- Pour rappel : mise à disposition exceptionnelle et transitoire d'unités de la spécialité Gemcitabin Sun 10 mg/ml infusionsvæske, opløsning Intravenøs initialement destinées au marché danois et norvégien du 18/07/2024 au 13/11/2024
-  Lettre d'information du laboratoire Sun Pharma France en date du 18/07/2024
- Remise à disposition normale depuis le 13/11/2024