1. Vaistas, apimantis gemcitabiną arba farmaciniu požiūriu priimtiną jo druską arba solvatą, skirtas panaudoti šlapimo pūslės vėžio gydymui, vietiškai įvedant gemcitabiną į paciento šlapimo pūslę prieš ir (arba) po šlapimo pūslės naviko (TURBT) transuretrinės rezekcijos tam, kad būtų pasiekta nuolatinė gemcitabino koncentracija šlapime šlapimo pūslėje, kuri yra pakankama tam, kad šlapimo pūslės audiniuose susidarytų terapinė gemcitabino koncentracija,

kur vietinis įvedimas į paciento šlapimo pūslę sudaro vidutinį gemcitabino laisvosios bazės ekvivalento (FBE) kiekį, svyruojantį nuo 1 mg per parą iki 100 mg per parą nepertraukiamai per laikotarpį, trunkantį nuo 1 dienos iki 30 dienų,

kur gemcitabinas yra tiekiamas į šlapimo pūslę iš intravezikulinės vaisto tiekimo priemonės, kuri per laikotarpį išskiria gemcitabiną į šlapimą šlapimo pūslėje.

2. Vaistas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur vietinis įvedimas į paciento šlapimo pūslę sudaro vidutinį gemcitabino (FBE) kiekį, svyruojantį nuo 5 mg per parą iki 100 mg per parą.

3. Vaistas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur vietinis įvedimas į paciento šlapimo pūslę sudaro vidutinį gemcitabino (FBE) kiekį, svyruojantį nuo 10 mg per parą iki 50 mg per parą.

4. Vaistas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur vietinis įvedimas į paciento šlapimo pūslę sudaro vidutinį gemcitabino (FBE) kiekį, svyruojantį nuo 15 mg per parą iki 25 mg per parą.

5. Vaistas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur vietinis įvedimas į paciento šlapimo pūslę sudaro vidutinį gemcitabino (FBE) kiekį, svyruojantį apie 20 mg per parą.

6. Vaistas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur vietinis įvedimas į paciento šlapimo pūslę sudaro vidutinį kiekį, svyruojantį nuo 15 mg per parą iki 25 mg per parą per laikotarpį, trunkantį nuo 1 dienos iki 14 dienų.

7. Vaistas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur vietinis įvedimas į paciento šlapimo pūslę sudaro vidutinį kiekį, svyruojantį nuo 25 mg per parą iki 50 mg per parą per laikotarpį, trunkantį nuo 1 dienos iki 7 dienų.

8. Vaistas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur intravezikulinė vaisto tiekimo priemonė nepertraukiamai išskiria gemcitabiną į šlapimą šlapimo pūslėje per laikotarpį, trunkantį nuo 1 dienos iki 14 dienų, kur intravezikulinė vaisto tiekimo priemonė apima korpusą, kuriame yra gemcitabinas neskysto pavidalo, kuri kontroliuojamai atpalaiduoja gemcitabiną, ir kuri yra elastingai deformuojama tarp sulaikymo formos, sukonfigūruotos išlaikyti prietaisą paciento šlapimo pūslėje, ir dislokacijos formos, skirtos priemonei praeiti per paciento šlaplę.

9. Vaistas, skirtas panaudoti pagal 1 punktą, kur intravezikulinė vaisto tiekimo priemonė apima korpusą, kuris apima vaisto rezervuarą ir atpalaidavimo diafragmą, besijungiančią su vaisto rezervuaru, kur gemcitabinas yra vaisto rezervuare su (i) klampumą didinančiu agentu, (ii) osmosiniu agentu arba (iii) klampumą didinančio agento ir osmosinio agento deriniu.

10. Vaistas, skirtas panaudoti pagal bet kurį vieną iš 1-9 punktų, kur jis yra panaudojamas neraumeninio invazinio šlapimo pūslės vėžio (NMIBC) gydymui.

11. Vaistas, skirtas panaudoti pagal 10 punktą, kur jis yra panaudojamas Kalmeto ir Gerino bacilai (BCG) atsparaus NMIBC gydymui.