



**MITSUBISHI TANABE PHARMA CANADA ANNONCE QUE
SON TRAITEMENT POUR LA SCLÉROSE LATÉRALE AMYOTROPHIQUE (SLA)
A ÉTÉ AJOUTÉ AU RÉGIME DE MÉDICAMENTS DU NOUVEAU-BRUNSWICK**

TORONTO, le 18 juin 2020 – Mitsubishi Tanabe Pharma Canada Inc. (MTP-CA), une filiale de Mitsubishi Tanabe Pharma America Inc. (MTPA), a annoncé aujourd’hui que RADICAVA^{MD} (édaravone) figure désormais sur le formulaire du Régime de médicaments du Nouveau-Brunswick (autorisation spéciale). RADICAVA est un traitement par perfusion intraveineuse pour la sclérose latérale amyotrophique (SLA), une maladie neurodégénérative à évolution rapide et mortelle qui touche les cellules nerveuses dans le cerveau et la moelle épinière qui contrôlent le mouvement des muscles volontaires¹.

« Nous remercions le gouvernement du Nouveau-Brunswick de permettre aux patients atteints de SLA admissibles dans cette province d’avoir accès à RADICAVA », a déclaré Atsushi Fujimoto, président de MTP-CA. « Cette excellente nouvelle représente un nouveau pas en avant pour la communauté de la SLA au Canada ».

En plus d’être inscrit au Régime de médicaments du Nouveau-Brunswick, RADICAVA figure aussi sur la liste des médicaments couverts (autorisation spéciale) par la Régie de l’assurance maladie du Québec (RAMQ), du Programme d’assurance-médicaments de l’Ontario (programme d’accès exceptionnel) et du Régime d’assurance-médicaments de l’Alberta (autorisation spéciale).

MTP-CA poursuit les discussions avec les provinces, les territoires et les organismes fédéraux concernant l’inscription de RADICAVA dans les programmes de médicaments profitant d’un financement public.

À propos du RADICAVA^{MD} (édaravone)

Le RADICAVA est indiqué pour ralentir la perte de fonctions mesurée par l’échelle d’évaluation fonctionnelle révisée de la SLA.² L’édaravone a été découverte et développée comme traitement de la SLA par Mitsubishi Tanabe Pharma Corporation (MTPC) sur une période de 13 ans à l’aide d’une plateforme de développement clinique itérative. L’édaravone a été approuvée pour être utilisée comme traitement de la SLA au Japon et en Corée du Sud en 2015. Le RADICAVA a été approuvé par le Secrétariat américain aux produits alimentaires et pharmaceutiques (FDA) en mai 2017. L’autorisation de mise sur le marché du RADICAVA a été accordée en octobre 2018 par le Canada et en janvier 2019 par la Suisse.

À propos de Mitsubishi Tanabe Pharma Canada Inc.

Mitsubishi Tanabe Pharma Canada Inc (MTP-CA) est basée à Toronto. MTP-CA est une filiale en propriété exclusive de Mitsubishi Tanabe Pharma America Inc. (MTPA) dont l’objectif est de fournir des traitements pour certaines des maladies les plus difficiles à traiter, notamment la SLA. Pour obtenir davantage d’informations, rendez-vous sur le site Web www.mt-pharma-ca.com/fr/.

À propos de Mitsubishi Tanabe Pharma America Inc.

Mitsubishi Tanabe Pharma America Inc. (MTPA) est basée à Jersey City (N.J.). MTPA est une filiale en propriété exclusive de la société de portefeuille américaine détenue en totalité par Mitsubishi Tanabe Pharma Corporation (MTPC), Mitsubishi Tanabe Pharma Holdings America, Inc. MTPA se consacre à fournir des produits novateurs qui permettent de traiter certaines maladies sans traitement pour les

patients d'Amérique du Nord. MTPA a été établie pour commercialiser des produits pharmaceutiques approuvés en Amérique du Nord et étendre sa gamme de produits grâce à des collaborations avec des partenaires. Pour obtenir davantage d'informations, rendez-vous sur le site Web www.mt-pharma-america.com.

Personne-ressource pour les médias :

Debbie Etchison

908 340-8578

media@mt-pharma-us.com

¹ Page du National Institute of Neurological Disorders and Stroke Page d'information portant sur la sclérose latérale amyotrophique (SLA). <https://www.ninds.nih.gov/disorders/all-disorders/amyotrophic-lateral-sclerosis-als-information-page>. Site consulté en avril 2020.

² Monographie de produit pour le RADICAVA^{MD} (édaravone) au Canada. Octobre 2019. <https://www.mt-pharma-ca.com/fr/notre-produit/>.