



MITSUBISHI TANABE PHARMA CANADA A ANNONCÉ QUE LA NOUVELLE-ÉCOSSE A AJOUTÉ LE TRAITEMENT DE LA COMPAGNIE POUR LA SCLÉROSE LATÉRALE AMYOTROPHIQUE (SLA) À SON RÉGIME PROVINCIAL DE MÉDICAMENTS

TORONTO, le 7 juillet 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), un traitement par perfusion intraveineuse pour la sclérose latérale amyotrophique (SLA), figure désormais sur le formulaire du Régime de médicaments de la Nouvelle-Écosse (autorisation spéciale).

« Nous souhaitons remercier le gouvernement de la Nouvelle-Écosse de permettre aux patients de SLA admissibles dans cette province d’avoir accès à ce traitement », a déclaré Atsushi Fujimoto, président de MTP-CA. « La SLA est une maladie neurodégénérative à évolution rapide et mortelle. L’ajout de ce traitement est une excellente nouvelle pour la communauté de la SLA en Nouvelle-Écosse. »

En plus d’être inscrit au Régime de médicaments de la Nouvelle-Écosse (autorisation spéciale), RADICAVA a également été référencé sur :

- la liste des médicaments couverts (autorisation spéciale) par la Régie de l’assurance maladie du Québec (RAMQ) ;
- le formulaire du Programme d’assurance-médicaments de l’Ontario (programme d’accès exceptionnel [PAE]) ;
- la liste du Programme d’assurance-médicaments de l’Alberta (autorisation spéciale) ;
- le formulaire du Programme d’assurance-médicaments du Nouveau-Brunswick (NBDP) (autorisation spéciale) ; et
- le Régime d’assurance-médicaments de la Saskatchewan (autorisation spéciale).

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

À propos du RADICAVA^{MD} (édaravone)

RADICAVA^{MD} (édaravone) est indiqué pour ralentir la perte de fonction chez les patients atteints de sclérose latérale amyotrophique (SLA), selon les mesures de l’échelle ALSFRS-R (ALS Functional Rating Scale-Revised).¹ 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 Monographie de produit pour le RADICAVA^{MD} (édaravone) au Canada. Octobre 2019. <https://www.mt-pharma-ca.com/fr/notre-produit/>.