

MITSUBISHI TANABE PHARMA CANADA ANNONCE QUE SA FORMULATION ORALE POUR LE TRAITEMENT DE LA SCLÉROSE LATÉRALE AMYOTROPHIQUE (SLA) A ÉTÉ AJOUTÉE AU RÉGIME D'ASSURANCE-MÉDICAMENTS DE LA COLOMBIE-BRITANNIQUE

TORONTO, ON, le 18 août 2023 — Mitsubishi Tanabe Pharma Canada (MTP-CA), une filiale de Mitsubishi Tanabe Pharma America, Inc. (MTPA), a annoncé aujourd'hui que RADICAVA^{MD} Suspension Orale (édaravone) est maintenant couvert par le régime d'assurance-médicaments PharmaCare de la Colombie-Britannique (autorisation spéciale) pour le traitement des personnes atteintes de la sclérose latérale amyotrophique (SLA), une maladie neurodégénérative à évolution rapide.¹

« Nous sommes extrêmement reconnaissants au gouvernement de la Colombie-Britannique de mettre RADICAVA^{MD} Suspension Orale à la disposition des personnes qui sont couvertes par le programme BC PharmaCare », a déclaré Andy Zylak, président de MTP-CA. « C'est une excellente nouvelle pour la communauté de la SLA de la province et nous continuerons à collaborer avec les décideurs pour faire en sorte que RADICAVA^{MD} Suspension Orale soit disponible dans tous les régimes publics d'assurance-médicaments. »

L'efficacité de RADICAVA^{MD} Suspension Orale repose sur une étude de biodisponibilité/ bioéquivalence le comparant à RADICAVA^{MD} IV, qui a été autorisée en octobre 2018 par Santé Canada pour le traitement des personnes atteintes de SLA et qui a montré lors d'un essai pivot qu'elle contribuait à ralentir la perte de fonction physique chez les patients atteints de SLA de 33 %.^{2,3} La perfusion RADICAVA^{MD} IV est actuellement disponible et remboursée par les régimes publics de toutes les provinces et de tous les territoires du Canada, ainsi que par Anciens Combattants Canada, Services aux Autochtones Canada et Service correctionnel Canada.

Selon la Société canadienne de la SLA, environ 3 000 Canadiens sont atteints de SLA⁴, une maladie incurable qui touche les cellules nerveuses du cerveau et de la moelle épinière.⁵ La majorité des personnes atteintes de SLA meurent dans les deux à cinq ans suivant le diagnostic.⁶ Les premiers symptômes de la maladie peuvent être subtils, et il faut en moyenne 21 mois pour recevoir un diagnostic de SLA au Canada.^{7,8}

« Dans le cas d'une maladie évolutive comme la SLA, il est essentiel d'assurer un accès équitable et rapide à toutes les options thérapeutiques approuvées dont pourraient bénéficier les personnes atteintes de SLA », a déclaré Wendy Toyer, directrice générale de la Société de la SLA de la Colombie-Britannique. « Nous saluons la décision du gouvernement de la Colombie-Britannique de rembourser RADICAVA^{MD} Suspension Orale et nous demandons instamment aux autres provinces d'agir rapidement et de donner aux personnes atteintes de SLA dans tout le pays la même possibilité. »

En plus de la Colombie-Britannique, RADICAVA^{MD} Suspension Orale est également ajouté au régime public d'assurance-médicaments de l'Ontario, de l'Alberta et du Québec. À ce jour, on estime que la majorité des régimes privés d'assurance du pays couvrent RADICAVA^{MD} Suspension Orale. MTP-CA poursuit ses discussions avec d'autres provinces, territoires et organismes fédéraux au sujet de l'ajout de RADICAVA^{MD} Suspension Orale à la liste des médicaments couverts par d'autres programmes publics d'assurance-médicaments.

-30-

À propos de RADICAVA^{MD} IV et de RADICAVA^{MD} Suspension Orale (édaravone)

RADICAVA^{MD} IV et RADICAVA^{MD} Suspension Orale sont indiqués pour le traitement des patients atteints de sclérose latérale amyotrophique (SLA). L'édaravone a été découvert et mis au point 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 itératif. L'édaravone a été approuvé pour être utilisé comme traitement de la SLA au Japon et en Corée du Sud en 2015.

RADICAVA^{MD} a été approuvé aux États-Unis par la Food and Drug Administration (FDA) en mai 2017. RADICAVA^{MD} en perfusion IV a reçu une autorisation de mise sur le marché au Canada (octobre 2018), en Suisse (janvier 2019), en Indonésie (juillet 2020), en Thaïlande (avril 2021) et en Malaisie (décembre 2021).

RADICAVA^{MD} ORS (édaravone) a été approuvé aux États-Unis par la FDA en mai 2022. RADICAVA^{MD} Suspension Orale (édaravone) a été approuvé par Santé Canada en novembre 2022.

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 en savoir plus, veuillez visiter le site Web www.mt-pharma-ca.com/fr/.

À propos de Mitsubishi Tanabe Pharma America, Inc.

Mitsubishi Tanabe Pharma America, Inc. est basée à Jersey City (N.J.). (MTPA) est une filiale en propriété exclusive de Mitsubishi Tanabe Pharma Corporation (MTPC). Fondée par MTPC, elle développe et perfectionne notre offre et commercialise des produits pharmaceutiques approuvés pour l'Amérique du Nord. Pour en savoir plus, veuillez visiter le site Web www.mt-pharma-america.com ou suivez-nous sur [Twitter](#), [Facebook](#) ou [LinkedIn](#).

Personne-ressource pour les médias :

Media_MTPA@mt-pharma-us.com

Références :

¹ Amyotrophic Lateral Sclerosis (ALS) Fact Sheet. National Institute of Neurological Disorders and Stroke, National Institutes of Health. Accessible au : <https://www.ninds.nih.gov/health-information/patient-caregiver-education/fact-sheets/amyotrophic-lateral-sclerosis-als-fact-sheet>. Site consulté le 6 juin 2023.

² Monographie de RADICAVA^{MD}. Mitsubishi Tanabe Pharma America, Inc.; 2022.

³ Groupe d'étude ALS 19 sur l'édaravone (MCI-186). Safety and efficacy of edaravone in well defined patients with amyotrophic lateral sclerosis: a randomised, double-blind, placebo-controlled trial. *Lancet Neurol.* 2017;16:505-512.

⁴ Enquête comparative, Fédération des Sociétés canadiennes de la SLA, 2016.

⁵ Amyotrophic Lateral Sclerosis (ALS) Fact Sheet. National Institute of Neurological Disorders and Stroke, National Institutes of Health. Accessible au : <https://www.ninds.nih.gov/health-information/patient-caregiver-education/fact-sheets/amyotrophic-lateral-sclerosis-als-fact-sheet>. Site consulté le 6 juin 2023.

⁶ Mehta P., Kaye W, Raymond J, Punjani R, Larson T, Cohen J, et al. Prevalence of Amyotrophic Lateral Sclerosis - United States, 2015. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep.* 2018;67:1285-1289.

⁷ Richards D, Morren JA, Piro EP. Time to diagnosis and factors affecting diagnostic delay in amyotrophic lateral sclerosis. *J Neurol Sci.* 2020;417:117054.

⁸ Hodgkinson VL, Lounsbury J, Mirian A, Genge A, Benstead T, Briemberg H, et al. Provincial Differences in the Diagnosis and Care of Amyotrophic Lateral Sclerosis. *Can J Neurol Sci.* 2018;45:652-659..