

COMMUNIQUÉ D'ENTREPRISE

MITSUBISHI TANABE PHARMA CANADA, INC. INTERROMPT LA COMMERCIALIZATION DE RADICAVA^{MD} IV (édaravone)

~ MTP-CA continuera à commercialiser la formulation orale, RADICAVA^{MD} Suspension Orale~

TORONTO (Ontario), le 10 octobre 2024 – Mitsubishi Tanabe Pharma Canada Inc. (MTP-CA), une filiale de Mitsubishi Tanabe Pharma America, Inc. (MTPA) a annoncé aujourd'hui sa décision d'affaires stratégique d'interrompre la commercialisation de RADICAVA^{MD} IV (édaravone), un traitement par perfusion intraveineuse pour la sclérose latérale amyotrophique (SLA) dont l'autorisation de mise en marché a été accordée par Santé Canada en octobre 2018. La commercialisation de RADICAVA^{MD} IV n'est pas interrompue pour des raisons de sécurité ou d'efficacité.

La distribution de RADICAVA^{MD} IV au Canada prendra fin le 1^{er} avril 2025. Peu de personnes atteintes de la SLA utilisent encore le RADICAVA^{MD} IV comme traitement et ces patients peuvent consulter leur médecin traitant pour déterminer la meilleure façon de faire la transition vers un traitement de remplacement.

MTP-CA continuera à commercialiser la formulation orale, RADICAVA^{MD} Suspension Orale. L'efficacité de RADICAVA^{MD} Suspension Orale est fondée sur une étude comparative de la biodisponibilité de RADICAVA^{MD} Suspension Orale et RADICAVA^{MD} IV chez des sujets en bonne santé. RADICAVA^{MD} Suspension Orale a démontré une pharmacocinétique comparable après son administration par voie orale ou par sonde d'alimentation^{[i],[ii]}.

Pour en savoir plus, y compris les informations de prescription complètes et [la monographie](#), veuillez visiter le site Web www.radicava.ca/fr.

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} Suspension Orale (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.

Basée à Jersey City (N.J.), Mitsubishi Tanabe Pharma America, Inc. (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 [X \(anciennement Twitter\)](#), [Facebook](#) et [LinkedIn](#).

References:

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

^[ii] 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(7):505-512.