



Aux pharmaciens **LE BABILLARD**

Edition des Hôpitaux Un service de Health Response Limited ■ mercredi, 12 mars 2014

UriSec® Crèmes et Lotions sont idéales pour soulager les démangeaisons et la peau sèche durant l'hiver.

Produit	Format	Code Odan	Code Kohl & Frisch	Code McKesson	Code McMahon
UriSec® 10% Crème NPN 80005397	75 g	38075	32617	513085	26638401
	120 g	38045	32618	513341	26638301
UriSec® 12% Lotion NPN 00514896	250 mL	230J	48909	115493	26623101
UriSec® 22% Crème NPN 00396125	120 g	220Q	46312	115444	26623201
	225 g	220C	-	153486	26537801
	454 g	220R	46309	848549	26632301
UriSec® 40 Crème NPN 80005531	15 g	45014	114939	003743	-
	30 g	45028	32606	799437	27127401
	100 g	45067	32616	799494	26640001

Les produits UriSec® sont prescrits par les Dermatologues et par les médecins et sont utilisés dans les hôpitaux et par les patients à travers le Canada.

UriSec® 22% est couvert par la RAMQ. Pour commander, contacter votre grossiste ou contactez Odan au 1-800-387-9342 ou par courriel à info@odanlab.com. Vous pouvez également visiter notre site Web à www.odanlab.com.



UriSec® est une marque déposée de Laboratoires Odan Ltée.

■ **SUR LE FIL** ■

DORVAL, QC : Les résultats d'une étude présentée récemment dans le cadre du 55^e congrès annuel de la Société américaine d'hématologie (American Society of Hematology ou ASH) ont révélé que des patients atteints de myélofibrose traités par Jakavi^{MD} (ruxolitinib) ont obtenu une réduction soutenue du volume de la rate et une amélioration durable de la qualité de vie après trois ans de traitement. Ces résultats ont été démontrés par des analyses réalisées au cours de l'étude COMFORT-1 (COntrolled MyeloFibrosis Study with ORal JAK Inhibitor Therapy [étude contrôlée sur la myélofibrose avec un inhibiteur oral de la protéine Janus Kinase]). Ces données de suivi à long terme s'ajoutent à des données déjà établies et renforcent l'efficacité soutenue et le profil d'innocuité à long terme de Jakavi^{MD} chez les patients atteints de myélofibrose.



Annnonce importante de nouveau produit de Taro !!

P^rTaro-Zoledronic Acid Concentrate
acide zolédronique pour injection 4 mg/5 mL*
Doit être dilué avant utilisation – pour perfusion intraveineuse

Taro Pharmaceuticals a le plaisir de vous annoncer la commercialisation de l'injection Taro-Zoledronic Acid Concentrate

- Version générique de Zometa®
- Un produit de haute qualité à un prix plus bas
- Régulateur du métabolisme osseux²

Présentation	Teneur	DIN	Format	Code CUP
Fliale (Concentrée, doit être diluée avant utilisation, pour perfusion intraveineuse)	4mg/ 5mL	02415186	1 fliale (5 mL)	063691073401

Si vous désirez de plus amples renseignements ou commander Taro-Zoledronic Acid Concentrate, veuillez communiquer avec votre représentant Taro, votre grossiste, notre service à la clientèle 1-800-268-1975, ou visitez notre site Web à www.taro.ca.

¹ Données internes, Taro Pharmaceuticals Inc.

² Taro-Zoledronic Acid Concentrate Monographie du Produit

® Zometa est une marque déposée, de Novartis Pharmaceuticals Canada Inc.

*Sous forme monohydratée

Taro est une marque déposée de Taro Pharmaceuticals Inc.

TORONTO : La province de Terre-Neuve-et-Labrador a emboîté le pas de sept autres provinces afin de donner l'accès aux personnes atteintes de schizophrénie à INVEGA SUSTENNA® (palmitate de palipéridone), une option thérapeutique à longue durée d'action administrée une fois par mois. Offert dans le cadre du Programme d'assurance-médicaments de Terre-Neuve et du Labrador, INVEGA SUSTENNA® est indiqué pour le traitement de la schizophrénie chez les adultes (18 ans et plus).

DORVAL, QC : Novartis a annoncé que Bexsero^{MD} (vaccin à constituants multiples contre le méningocoque B [recombinant, adsorbé]) est maintenant disponible auprès des pharmaciens et des médecins au Canada. Le vaccin est indiqué chez les personnes âgées de 2 mois à 17 ans. Le risque de contracter une infection par le méningocoque du sérotype B est plus élevé chez les nourrissons, les tout-petits et les adolescents. Bexsero^{MD} est le premier vaccin à large spectre qui contribue à offrir une protection contre la méningococcie causée par la souche B. Avant la mise au point de Bexsero^{MD}, les vaccins offerts permettaient de favoriser une protection seulement contre les souches A, C, W et Y.