

Les laboratoires Odan sont fiers de présenter leur tout nouveau produit au chlorure de sodium :

## ODAN-SODIUM CHLORIDE

ONGUENT OPHTALMIQUE USP

L'onguent stérile au chlorure de sodium 5% **Odan-Sodium Chloride**<sup>MC</sup> est indiqué pour le soulagement temporaire de l'œdème cornéen.

Le seul équivalent de Muro-128<sup>†</sup>

Produit	Format	Odan	K & F	McKesson	Familiprix
Onguent <b>Odan-Sodium Chloride</b> NPN 80046696	3,5 g	12735	149285	067490	032087
Solution <b>Odan-Sodium Chloride</b> NPN 80046737	15 mL	12515	149153	067456	032086

Pour commander, veuillez contacter votre grossiste ou rejoignez directement Odan par téléphone au 1-800-387-9342 ou par courriel au [info@odanlab.com](mailto:info@odanlab.com).



<sup>MC</sup> Laboratoires Odan Ltd., Montréal, QC, Canada H9R 2Y6  
<sup>†</sup>Muro 128 est une marque déposée de Bausch & Lomb

### SUR LE FIL

**MONTRÉAL** : Opdivo<sup>TM</sup> (nivolumab), une nouvelle immunothérapie développée par Bristol-Myers Squibb, est le premier inhibiteur du point de contrôle immunitaire PD-1 à procurer une survie globale supérieure par rapport au traitement standard (docetaxel) chez des patients ayant déjà été traités pour le cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) non épidermoïde avancé. Les résultats de l'étude de phase III ouverte randomisée ont été présentés au congrès annuel de l'American Society of Clinical Oncology (ASCO) qui s'est tenue à Chicago.

**HOPKINTON, Massachusetts** : L'industrie de radiologie, qui s'est attachée pendant des années à réduire ou à éliminer l'exposition des patients aux rayonnements, a récemment fait porter son attention sur l'effet cumulatif de l'exposition sur un médecin au cours de sa carrière. Pour y remédier, Unfors RaySafe, une société de Fluke Biomedical, a lancé LowerMyDose.com, un site à usage des médecins et du personnel clinique qui souhaitent se renseigner sur les risques de l'exposition aux rayonnements et les mesures qui peuvent être prises pour se protéger. Site communautaire, le premier en son genre, vitrine des dernières études sur l'exposition aux rayonnements, ainsi que des histoires et anecdotes du personnel clinique en exercice, LowerMyDose.com favorise l'engagement entre pairs au travers des échanges centrés sur les préoccupations concrètes nées de l'exposition excessive et inutile aux rayonnements.



## Coût Inférieur Alternative Générique à Imitrex<sup>®</sup> Injectable<sup>1</sup>

### P<sup>r</sup>Taro-Sumatriptan

Injection succinate de sumatriptan 6 mg/0,5 mL

- Version Générique d'Imitrex<sup>®</sup> Injectable<sup>1</sup>
- Un produit de haute qualité à un prix plus bas
- Dispositif monopiece sans assemblage nécessaire
- Indiqué pour le traitement aigu des crises de migraine avec ou sans aura<sup>2</sup>

#### Injection sous-cutanée 6 mg/0,5 mL

DIN	Format	Code CUP	Grossiste			
			Mckesson	K&F	Procurity	McMahon
02361698	2 x 0,5 mL	063691068056	010333	119700	251763	10056869

Si vous désirez de plus amples renseignements ou passer une commande pour **Taro-Sumatriptan**, veuillez communiquer avec votre représentant Taro, votre grossiste, notre Service à la clientèle au **1-800-268-1975**, ou visitez notre site Web à [www.taro.ca](http://www.taro.ca).

<sup>1</sup>Données internes, Taro Pharmaceuticals Inc.

<sup>2</sup>Taro-Sumatriptan Monographie du Produit

<sup>®</sup>Imitrex est une marque déposée, utilisée sous licence par GlaxoSmithKline Inc. Taro est une marque déposée de Taro Pharmaceuticals Inc.

**MONTRÉAL** : Bristol-Myers Squibb et AbbVie ont annoncé que l'ajout d'élotuzumab (une immunothérapie expérimentale) au traitement standard du myélome multiple (une forme de cancer du sang) a entraîné une réduction significative du risque de progression de la maladie et une augmentation du taux de survie sans progression (SSP) à deux ans. Les résultats de l'étude ont été présentés au congrès annuel de l'American Society of Clinical Oncology (ASCO), qui s'est tenue à Chicago, et ont été publiés simultanément dans le New England Journal of Medicine.

**TORONTO** : Les données de l'essai de phase III CLL3001 (HELIOS) ont démontré que l'association de l'ibrutinib (IMBRUVICA<sup>®</sup>) avec la bendamustine et le rituximab (BR) réduisait de 80 % le risque de progression de la maladie et de décès tout en améliorant de manière significative le taux de réponse global (TRG) par rapport à un placebo associé à la bendamustine et le rituximab (BR), chez les patients atteints de leucémie lymphoïde chronique (LLC) ou de lymphome à petits lymphocytes (LPL) récidivants ou réfractaires. Janssen Research & Development, LLC (Janssen) a présenté ces données lors de la réunion annuelle de 2015 de l'American Society of Clinical Oncology (ASCO), à Chicago, dans l'Illinois, par l'entremise de l'auteur principal de l'étude, le Dr Asher Chanan-Khan. IMBRUVICA<sup>®</sup> est mis au point et commercialisé conjointement par Janssen Biotech, Inc. et Pharmacyclis LLC.

**MISSISSAUGA, ON** : Biogen Canada annonce que l'Institut national d'excellence en santé et services sociaux (INESSS) du Québec a modifié sa recommandation pour inclure le TECFIDERA<sup>TM</sup> (diméthyl fumarate) 120 mg et 240 mg dans le formulaire provincial, sous la rubrique « Médicament d'exception » comme traitement oral de première ligne pour les adultes atteints de sclérose en plaques de forme rémittente (SEPR). Le TECFIDERA<sup>TM</sup> est indiqué comme monothérapie pour le traitement de la SEPR, pour réduire la fréquence des épisodes cliniques et ralentir la progression de l'incapacité.