



**ÉCHANGE  
SANTÉ**

Prix | Nouveaux produits Changements aux formulaires  
Nouveaux DIN | Emballages | Nouvelles des sociétés

# Aux pharmaciens LE BABILLARD

Un service de Health Response Limited ■ mercredi, 24 juin 2015

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 ■

**NORWALK, Connecticut** : Mederi Therapeutics Inc. a annoncé que l'American Society for Gastrointestinal Endoscopy (ASGE) a publié de nouvelles lignes directrices qui nomment Stretta en tant qu'option de traitement viable du GERD. Selon les lignes directrices, Stretta a été considérée comme étant sûre, efficace et durable, en précisant expressément ce qui suit : « Les effets indésirables étaient rares et pratiquement faibles. La technique semble soulager les symptômes du GERD de manière durable jusqu'à 10 ans chez la majorité des patients. » Le document a été préparé par le Comité sur les Normes de la Pratique de l'ASGE, et approuvé par le Conseil de direction de l'ASGE, et publié dans le journal Gastrointestinal Endoscopy du mois de juin.

**MISSISSAUGA, ON** : Il existe un important fossé - ou écart - entre la perception qu'ont les Canadiens de leur état de santé et leurs habitudes et connaissances réelles en matière de nutrition. Par exemple, les fruits et les légumes devraient constituer la plus grande part d'une alimentation saine, bien davantage que la caféine, mais la consommation quotidienne de caféine des Canadiens équivaut actuellement à celle de leur consommation quotidienne de fruits et de légumes.



Coût Inférieur Alternatif Générique de Pennsaid<sup>®1</sup>!!!

**P<sup>r</sup>Taro-Diclofenac**

Solution de diclofénac topique à 1,5% p/p

**Taro-Diclofenac solution sodique 1.5% p/p** est prêt pour Expédition Immédiate!!!

- Bioéquivalent à Pennsaid<sup>®1</sup>
- Interchangeable avec Pennsaid<sup>®1</sup> (OFI) en Ontario
- Un produit de haute qualité à un prix plus bas

Solution Topique 1,5%

DIN	Format	Code CUP	Grossiste			
			McKesson	K&F	Procurity	McMahon
02420988	2 x 60 mL	063691073517	060770	147411	256323	10071421
	150 mL	063691073548	060771	147409	256480	10071400

Si vous désirez de plus amples renseignements ou commander Taro-Diclofenac solution topique, 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>Monographie de P<sup>r</sup>Taro-Diclofenac.

<sup>®</sup>Pennsaid est une marque déposée de Nuvo Research Inc.

Taro est une marque déposée de Taro Pharmaceuticals Inc.

**OTTAWA** : Santé Canada et le Comité fédéral-provincial-territorial sur l'eau potable mettent à jour les conseils destinés aux parents de jeunes nourrissons et qui portent sur l'utilisation de l'eau du robinet pour la préparation des préparations en poudre pour nourrissons pendant les éclosions d'algues bleues.

**DORVAL, QC** : Novartis a annoncé que Cosentyx<sup>MD</sup> (sécukinumab) a satisfait aux paramètres principaux de deux nouvelles études cliniques, qui ont démontré une efficacité supérieure par rapport au placebo chez les patients atteints du psoriasis des paumes des mains, des plantes des pieds et des ongles, soit l'ensemble des endroits où le psoriasis en plaques est difficile à traiter. Des résultats détaillés ont été présentés pour la première fois au 23e Congrès mondial de dermatologie (CMD) à Vancouver au Canada.

**KIRKLAND, QC** : Merck Canada Inc. a annoncé que Santé Canada avait approuvé avec conditions, la vente de KEYTRUDA<sup>TM</sup> (pembrolizumab), en date du 19 mai 2015. KEYTRUDA est un anticorps monoclonal humanisé qui permet d'accroître la capacité du système immunitaire de l'organisme à combattre le mélanome à un stade avancé, la forme la plus grave de cancer de la peau<sup>1</sup>. Il s'agit du premier agent appartenant à une nouvelle classe de traitements, les anti-PD-1, à être approuvé au Canada. Parmi les différents types de cancer de la peau, le mélanome a le plus grand potentiel métastatique.



Coût Inférieur Alternatif Générique de Andriol®<sup>1</sup>

◆ Taro-Testosterone

Capsules d'undécanoate de testostérone à 40 mg

- Bioéquivalent et Interchangeable avec Andriol®<sup>1</sup>
- Produit de remplacement de grande qualité, à un prix plus bas
- Androgène; traitement de remplacement de la testostérone chez l'homme adulte atteint d'un déficit ou d'une absence de testostérone endogène<sup>2</sup>

DIN: 02421186

Format	Code CUP	Grossiste			
		McKesson	K&F	Procurity	McMahon
60	063691075252	071138	149748	010324	10074980
120	063691073333	071136	149837	009946	10075001

Si vous désirez de plus amples renseignements ou commander ◆ Taro-Testosterone, 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**.

Données internes. Taro Pharmaceuticals Inc.  
 Monographie de ◆ Taro-Testosterone  
 Marque déposée de N.V. Organon, utilisée sous licence  
 Taro est une marque déposée de Taro Pharmaceuticals Inc.

**DORVAL, QC** : Novartis a annoncé les résultats de MEASURE 2, une étude pivot de phase III menée pendant un an et portant sur le sécukinumab expérimental pour le traitement de la spondylarthrite ankylosante (SA). Les données de l'étude ont démontré que près de 74 % des patients ont présenté une atténuation cliniquement significative de leurs symptômes après un an de traitement, selon les mesures ASAS20, un outil normalisé qui permet d'évaluer l'atténuation clinique de la SA. Les résultats détaillés de l'étude ont été présentés lors de la réunion scientifique annuelle de l'European League Against Rheumatism (EULAR) 2015 à Rome en Italie. L'innocuité et l'efficacité du sécukinumab expérimental demeurent à l'étude relativement à la SA et l'autorisation de mise en marché n'a pas encore été obtenue.

**MONTREAL** : Sanofi-aventis Canada Inc. (Sanofi Canada) prend actuellement une mesure de précaution en émettant un rappel volontaire des auto-injecteurs d'épinéphrine Allerject à 0,15 mg/0,15 mL, lots 2857505 et 2857508, distribués depuis le 1er juin 2015, en raison d'un défaut de fabrication qui pourrait nuire à l'administration du médicament. Ce défaut a été découvert dans le cadre d'un processus de vérification de la qualité effectué systématiquement par le fabricant. Allerject 0,15 mg/0,15 mL est l'auto-injecteur d'épinéphrine destiné aux enfants. Aucun autre lot et aucune autre concentration d'Allerject ne sont visés par ce rappel, ni aucun autre produit de Sanofi Canada. Les deux lots visés par le rappel ont été distribués uniquement au Canada. À l'heure actuelle, on ne rapporte aucun cas de patients à qui les deux lots distribués auraient nuï.

**OTTAWA** : Santé Canada a demandé aux importateurs canadiens de mettre volontairement en quarantaine les produits pharmaceutiques contenant des ingrédients actifs fabriqués ou mis à l'essai par Zhejiang Hisun Pharma Company Ltd., dans le Zhejiang, en Chine, en raison de préoccupations liées à l'intégrité des données.