



Aux pharmaciens **LE BABILLARD**

Un service de Health Response Limited ■ mercredi, 14 mai 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.

OTTAWA : Santé Canada, la Société canadienne de pédiatrie, Les diététistes du Canada et le Comité canadien pour l'allaitement ont publié une version révisée du guide La nutrition du nourrisson né à terme et en santé : Recommandations pour l'enfant âgé de 6 à 24 mois. Ce document offre aux professionnels de la santé des conseils scientifiques détaillés par rapport à l'alimentation des nourrissons nés à terme et en santé et des jeunes enfants pour les aider à appuyer les parents et les dispensateurs de soins.

SUR LE FIL

MISSISSAUGA, ON : Roche a annoncé que Santé Canada a approuvé la présentation d'ACTEMRA (tocilizumab) par voie sous-cutanée (s.c.) pour le traitement des adultes atteints de polyarthrite rhumatoïde (PR) évolutive modérée à grave ayant obtenu une réponse inadéquate à un ou plusieurs antirhumatismeux modificateurs de la maladie (ARMM) et/ou à des inhibiteurs du facteur de nécrose tumorale (TNF). Tout comme la présentation par voie intraveineuse (i.v.), la présentation s.c. peut être utilisée en monothérapie et en association avec le méthotrexate ou d'autres ARMM. La présentation pour injection sous forme de seringue préremplie d'ACTEMRA sera offerte au Canada en juin.

MISSISSAUGA, ON : Les femmes atteintes du cancer du sein métastatique surexprimant HER2 de la Colombie-Britannique auront désormais accès à une nouvelle option de traitement par l'entremise de BC Cancer Agency. Le BC Cancer Systemic Therapy Program a approuvé l'ajout de KADCYLA® (trastuzumab emtansine) à la liste de médicaments de la BCCA. KADCYLA a été approuvé comme traitement de deuxième intention pour les patientes atteintes de cancer du sein HER2+ métastatique ou localement avancé non résécable lorsqu'elles ont déjà reçu HERCEPTIN® (trastuzumab) et une chimiothérapie pour traiter leur cancer métastatique ou lorsque la maladie a récidivé pendant le traitement ou dans les six mois après l'arrêt du traitement adjuvant par le trastuzumab et la chimiothérapie.

NEW YORK, NY et LAVAL, QC : Aven Therapeutics, un fonds mondial d'investissement privé axé sur le développement accéléré de médicaments thérapeutiques novateurs, et BELLUS Santé inc. (« BELLUS Santé »), une société de développement de médicaments axée sur les maladies rares, ont annoncé qu'Aven Therapeutics a conclu une entente de licence avec l'école de médecine « Icahn School of Medicine » de l'hôpital Mount Sinai, à New York, selon laquelle Aven Therapeutics obtient les droits pour le développement de KIACTA^{MC} (eprodissate) comme traitement de la sarcoïdose chronique.