



# Aux pharmaciens LE BABILLARD

Un service de Health Response Limited ■ mercredi, 28 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](mailto:info@odanlab.com). Vous pouvez également visiter notre site Web à [www.odanlab.com](http://www.odanlab.com).



UriSec® est une marque déposée de Laboratoires Odan Ltée.

**MARKHAM, ON :** À en juger par des résultats publiés récemment, la possibilité que l'obtention du financement par l'État de la seule option de traitement approuvée devienne réalité sous peu apporte une lueur d'espoir aux Canadiens atteints de fibrose pulmonaire idiopathique (FPI) légère à modérée. Les résultats d'ASCEND - étude de phase III sur la pirféridone menée à double insu avec randomisation et placebo dans le traitement de la FPI - ont été présentés à la Conférence internationale 2014 de l'American Thoracic Society (ATS) à San Diego, en Californie, et publiés simultanément dans The New England Journal of Medicine. Attendus avec impatience, ces résultats ont confirmé l'efficacité et l'innocuité établies d'Esbriet® (pirféridone), le premier et le seul traitement homologué au Canada pour la FPI, maladie pulmonaire rare qui évolue inévitablement vers la mort.

**SUR LE FIL**

**THORNHILL, ON :** Galderma Canada Inc. a annoncé que le gel topique ONRELTEA<sup>MC</sup> (brimonidine 0,33 %) a été approuvé par Santé Canada et qu'il est maintenant disponible pour le traitement de l'érythème facial (rougeurs) associé à la rosacée chez les patients canadiens de 18 ans ou plus. ONRELTEA est le premier et le seul médicament d'ordonnance topique approuvé par Santé Canada qui est spécialement conçu pour le traitement des rougeurs faciales associées à la rosacée.

**NEW GLASGOW, NS :** Au nom de l'honorable Rona Ambrose, ministre de la Santé, l'honorable Peter MacKay, ministre régional pour la Nouvelle-Écosse, ministre de la Justice et procureur général du Canada, a annoncé un financement fédéral de 16,1 millions de dollars sur trois ans pour contribuer à prévenir et à réduire l'abus de drogue illicite et de médicaments d'ordonnance chez les jeunes de 10 à 24 ans.

**MONTRÉAL :** Laurent Pharmaceuticals Inc. a annoncé que l'Institut de recherche du Centre universitaire de santé McGill (IR-CUSM) a commencé le recrutement des patients dans un essai clinique de phase 1 initié par l'investigateur, portant sur l'innocuité, la tolérabilité et la pharmacocinétique d'une nouvelle formulation de la fenretinide sur des patients adultes atteints de fibrose kystique et d'infection pulmonaire causée par *Pseudomonas aeruginosa*. L'étude clinique sera conduite à l'Institut thoracique de Montréal à CUSM, avec le support financier de l'université McGill, MSBI Valorisation et Laurent Pharmaceuticals.

**MONTRÉAL :** AbbVie a déposé une présentation de nouveau médicament auprès de Santé Canada dans le but de faire homologuer son traitement expérimental entièrement oral et sans interféron destiné aux adultes présentant une infection chronique par le virus de l'hépatite C (VHC) de génotype 1, y compris aux patients atteints d'une cirrhose. La présentation s'appuie sur les données du plus vaste programme d'études cliniques jamais mené à ce jour sur un traitement entièrement oral et sans interféron chez des patients infectés par le VHC de génotype 1. Ce programme comprend six études de phase III auxquelles ont pris part plus de 2 300 patients dans plus de 25 pays.

**OTTAWA :** Santé Canada a lancé une période de consultations de six semaines, du 22 mai au 5 juillet 2014, pour savoir ce que pensent les patients, les fournisseurs de soins et d'autres Canadiens de l'approche de divulgation des pénuries de médicaments sur [www.penuriesdemedicaments.ca](http://www.penuriesdemedicaments.ca). Ce site Web dirigé par l'industrie a été lancé en 2012 à la demande de la ministre de la Santé afin de fournir une source d'information sur les pénuries réelles et prévues de médicaments.