



Nouvelles-éclair sur la santé

Le CEM examine les nouveaux médicaments et les nouvelles indications à la réunion d'août 2003



Le Comité d'évaluation des médicaments (CEM) de ESI Canada passe mensuellement en revue tous les avis de conformité que Santé Canada émet pour de nouveaux médicaments, afin de s'assurer du rôle thérapeutique de ces médicaments ainsi que des répercussions qu'ils peuvent avoir sur le secteur des tiers payants privés. L'information sur le prix est disponible lors de la mise en marché du médicament. Toutefois, lorsque Santé Canada approuve un médicament, il est impossible de se le procurer d'emblée. Nous offrons le présent bulletin à nos clients du secteur de l'assurance à titre de service à valeur ajoutée et espérons qu'ils le jugeront instructif, pertinent et utile.

Nouveaux médicaments :

Fuzeon [*Fu-ze-on*] (flacons de 108 mg d'enfuvirtide) sera mis en marché sous forme injectable par Hoffmann-La Roche Limitée en septembre 2003. Ce produit appartient à une nouvelle classe de médicaments pour le traitement des patients atteints d'une infection à VIH/sida résistante. Fuzeon est administré en association avec d'autres médicaments anti-VIH; le patient se l'injecte lui-même deux fois par jour, par voie sous-cutanée. Il est associé à des effets indésirables importants, notamment la septicémie (infection du sang) et la pneumonie. En raison de la complexité du procédé de fabrication, ce médicament sera produit en quantité limitée. Fuzeon coûtera environ 28 000 \$ par année par patient. Fuzeon étant un traitement d'appoint, les patients devront ajouter ce coût à celui de leur thérapie actuelle. Le coût de ce médicament est élevé, mais on estime que son utilisation sera faible; nous prévoyons donc qu'il aura un impact modéré.*

Avodart [*A-vo-dar*] (dutastéride), offert par GlaxoSmithKline Inc. sous forme de capsules orales de 0,5 mg, a été homologué pour le traitement de l'HBP symptomatique (hyperplasie/hypertrophie bénigne, ou non maligne, de la prostate) chez l'homme. L'HBP peut entraîner des douleurs et de la difficulté à uriner. Avodart se prend une fois par jour, par voie orale. Le pic d'incidence d'HBP s'observe chez les hommes de 63 à 65 ans. Ce traitement médicamenteux est employé chez environ la moitié des cas symptomatiques et peut réduire le besoin de procéder à une intervention chirurgicale. Compte tenu des autres options thérapeutiques offertes (comme Proscar) et de l'utilisation prévue, on estime qu'Avodart aura un impact minimal.**

Nouvelles indications :

*Nous estimons que les nouvelles indications mentionnées ci-dessous n'auront qu'un impact minimal sur les régimes privés d'assurance médicaments.***

Cancidas [*Can-ci-das*] (flacons de 50mg ou 70 mg d'acétate de caspofungine), un produit de Merck Frosst Canada et Cie qui s'administre par injection intraveineuse, a été approuvé pour deux nouvelles indications, soit les traitements de la candidiase œsophagienne (infection fongique) et de la candidiase envahissante. À l'origine, Cancidas était employé pour traiter les patients atteints d'aspergillose invasive (infection fongique) ne pouvant tolérer d'autres traitements.

Enbrel [*En-brel*] (flacons de 25 mg d'étanercept), un produit d'Immunex Corporation injecté par voie sous-cutanée, est maintenant indiqué pour le traitement de l'arthrite rhumatoïde juvénile. Il avait précédemment été homologué pour le traitement de l'arthrite rhumatoïde.

Ratio-Sertraline [*Ra-sio ser-tra-line*] (sertraline), commercialisé par Ratiopharm Inc. sous forme de capsules orales de 25 mg, 50 mg ou 100 mg, est désormais indiqué pour soulager les symptômes du trouble panique avec ou sans agoraphobie (trouble d'anxiété avec peur des lieux publics, des foules ou des espaces ouverts) et du trouble obsessionnel-compulsif. La sertraline est déjà employée comme antidépresseur.

**Redéfinir la
gestion des
prestations de
soins de santé**

Volume 5
n° 14

15 sept.
2003



Nouvelles-éclair sur la santé

Le CEM examine les nouveaux médicaments et les nouvelles indications à la réunion d'août 2003

page 2



*Impact modéré :

1. Le coût estimatif du nouveau médicament est supérieur au coût moyen des autres médicaments employés pour traiter la même affection, ou
2. On s'attend à ce que l'utilisation de ce nouveau médicament soit supérieure à la moyenne en raison de la place qu'il occupe par rapport aux autres médicaments ou de la prévalence de l'affection qu'il sert à traiter.

** Impact minimal :

1. Le coût estimatif du nouveau médicament est comparable à celui des médicaments déjà sur le marché, et ce médicament deviendra probablement l'un des nombreux agents indiqués pour la même affection (p. ex., répartition différente des parts du marché).
2. Le coût estimatif du nouveau médicament est comparable à celui des médicaments déjà sur le marché et l'utilisation de ce nouveau médicament sera limitée en raison de son rôle thérapeutique, de la place qu'il occupe par rapport aux autres médicaments ou, de la prévalence de l'affection qu'il sert à traiter.

*Redéfinir la
gestion des
prestations de
soins de santé*

Auteure : Becky Chin, B.Sc.Pharm.
Rédacteur en chef : Steven Semelman, Pharm.D.

Volume 5
n° 14

15 sept.
2003



ESI CANADA®

www.esi-canada.com