



Nouvelles-éclair sur la santé

Le CEM examine les nouveaux médicaments et les nouvelles indications à la réunion de mai 2005



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 :

Optimiser la valeur des régimes d'assurance médicaments et dentaires

Zemplar [*Zem-plar*] (solution de 5 µg/ml de paricalcitol pour injection) est un nouveau produit des Laboratoires Abbott, Limitée qui s'injecte par voie intraveineuse pour la prévention et le traitement de l'hyperparathyroïdie chez les patients atteints d'insuffisance rénale chronique. L'hyperparathyroïdie est une complication qui conduit à de faibles taux de calcium dans l'organisme. Zemplar est semblable à la vitamine D et s'administre durant la dialyse. D'après les résultats d'études, Zemplar aurait moins d'effets indésirables que le calcitriol injectable, un médicament employé présentement pour le même traitement. Certaines études indiquent également que Zemplar serait associé à de meilleurs taux de survie. Zemplar a été ajouté au Programme de médicaments administrés en milieu hospitalier de ESI Canada (code H dans le système); il n'aura donc aucun impact sur les régimes privés pour les employeurs ayant activé ce programme.

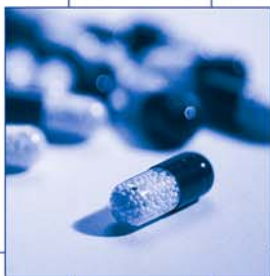
Sativex [*Sa-ti-veks*] (27 mg/ml de delta-9-tétrahydrocannabinol et 25 mg/ml de cannabidiol) est offert par G.W. Pharma Limited sous forme de vaporisateur buccal. Sativex est un nouveau médicament pour le traitement de la névralgie chez les adultes atteints de sclérose en plaques. Il s'administre par vaporisation dans la bouche, d'où il est absorbé. À l'instar d'autres produits à base de cannabis, Sativex peut avoir des effets sur l'humeur, la mémoire, etc. Il peut également entraîner des variations de la tension artérielle et des effets indésirables au niveau cardiaque.

La sclérose en plaques touche environ 0,16 % des Canadiens, et 17 à 52 % de ces personnes souffrent de névralgie. À l'heure actuelle, on a recours à des antiépileptiques (ex. : Tegretol, Neurontin) et à des antidépresseurs (ex. : Elavil) pour traiter la névralgie chez les personnes atteintes de sclérose en plaques. Sativex est indiqué en appoint à ces traitements quand ceux-ci ne procurent pas une maîtrise adéquate de la douleur.

Sativex coûte environ 20 \$ par jour, tandis que le traitement actuel coûte entre 0,40 \$ et 6,57 \$ par jour. Cependant, compte tenu du nombre limité de patients qui répondent aux critères d'utilisation, on s'attend à ce que ce médicament ait un impact minimal sur les régimes privés si des critères de remboursement adéquats sont mis en place (dans le cadre d'un programme d'autorisation préalable, par exemple).

Reminyl ER [*Re-mi-nl*] (comprimés de galantamine à 8 mg, 16 mg et 24 mg) est offert en comprimés oraux à libération prolongée par Janssen-Ortho Inc. Il est destiné au traitement des patients atteints de démence légère ou modérée de type Alzheimer. Reminyl ER se prend une fois par jour et pourrait donc améliorer l'observance thérapeutique, car les comprimés Reminyl IR (à libération immédiate) déjà offerts doivent être pris deux fois par jour. Le coût de Reminyl ER est semblable à celui de Reminyl IR (4,59 \$/jour vs 4,94 \$/jour); Reminyl ER aura donc un impact minimal sur les régimes privés.





Nouvelles-éclair sur la santé

Le CEM examine les nouveaux médicaments et les nouvelles indications à la réunion de mai 2005

page 2



Optimiser la valeur des régimes d'assurance médicaments et dentaires

Nouvelles indications

*L'impact des nouvelles indications de médicaments existants est minimal, à moins d'avis contraire.**

Risperdal, Risperdal M-Tab [*Ris-per-da*] (rispéridone; comprimés à 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg, 4 mg et 5 mg; solution orale à 1 mg/ml; comprimés à dissolution orale à 0,5 mg, 1 mg et 2 mg), un produit de Janssen-Ortho Inc., est maintenant indiqué pour le traitement du trouble bipolaire I. Ce trouble se caractérise par une alternance d'épisodes dépressifs majeurs et d'épisodes maniaques (alternance d'états euphoriques et d'états dépressifs). Risperdal était déjà utilisé pour traiter la schizophrénie ainsi que les comportements inappropriés en présence de démence grave. D'autres médicaments détiennent déjà cette indication (ex. : Haldol).

Femara [*Fe-ma-ra*] (comprimés oraux de létrozole à 2,5 mg), un produit de Novartis Pharma Canada inc., est maintenant indiqué à titre de traitement d'appoint pour le cancer du sein au stade précoce chez les femmes ménopausées ayant reçu un traitement au tamoxifène. Auparavant, Femara était indiqué uniquement pour le traitement du cancer du sein au stade avancé. Il existe un autre médicament, Arimidex, contre le cancer du sein au stade précoce chez les femmes ménopausées; Femara constitue donc une autre option pour traiter cette maladie. Femara et Arimidex ont un coût identique (4,95 \$ par jour).

Taxotere [*Ta-kso-tere*] (80 mg/2 ml, 20 mg/0,5 ml de docétaxel), un médicament d'Aventis Pharma Inc., est maintenant indiqué en association avec un stéroïde (la prednisone ou la prednisolone) pour traiter les patients atteints d'un cancer métastatique de la prostate ne répondant pas à l'hormonothérapie. Taxotere est déjà employé contre le cancer du sein, le cancer du poumon non à petites cellules, de même que les cancers de la tête et du cou.

Topamax [*To-pa-maks*] (topiramate; capsules orales à 15 mg, 25 mg et 50 mg; comprimés oraux à 25 mg, 50 mg, 100 mg, 200 mg, 300 mg et 400 mg), un produit de Janssen-Ortho Inc., est maintenant indiqué en monothérapie pour le traitement des patients de six ans ou plus atteints d'épilepsie récemment diagnostiquée. Topamax était déjà indiqué comme traitement d'appoint chez les patients épileptiques de deux ans ou plus dont l'état n'est pas maîtrisé de façon satisfaisante avec les traitements classiques.

***Signification des impacts**

Aucun impact

1. Nouveau médicament qui fait partie de la catégorie des médicaments administrés en milieu hospitalier ce qui n'a aucun impact sur le secteur privé.

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.

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

Volume 7
N° 7

13 juin
2005