

VOICI Pr **pms-ABIRATERONE**

Un équivalent générique de ZYTIGA®
pour le traitement du cancer de
la prostate métastatique



Bioéquivalence
démontrée
à ZYTIGA®



Offert en deux doses :
250 mg et 500 mg



Programme de soutien au patient
comparable à celui de la marque
d'origine pour faciliter la transition

pms-ABIRATERONE est indiqué en association avec la prednisonne pour le traitement du cancer de la prostate métastatique (cancer de la prostate résistant à la castration, CPRCm) chez les patients qui :

- sont asymptomatiques ou légèrement symptomatiques après un échec du traitement anti-androgénique;
- ont reçu une chimiothérapie antérieure à base de docétaxel après un échec du traitement anti-androgénique.

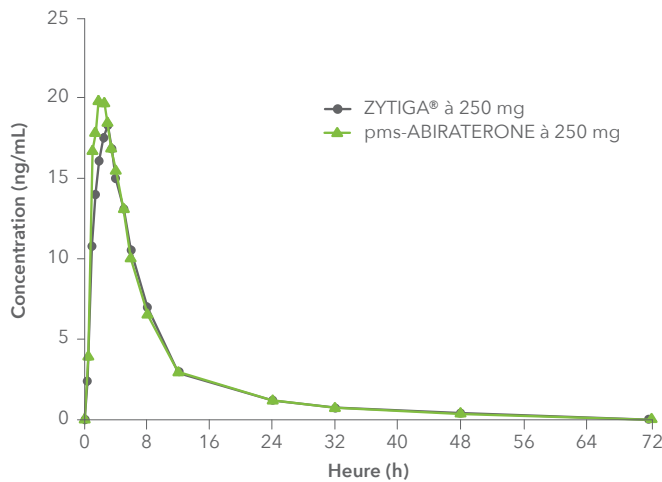
pms-ABIRATERONE est également indiqué en association avec la prednisonne et un traitement anti-androgénique (TAA) chez les patients atteints d'un cancer de la prostate métastatique hormono-sensible à haut risque nouvellement diagnostiqué et pouvant avoir déjà reçu un TAA pendant 3 mois au plus^{1,2}.



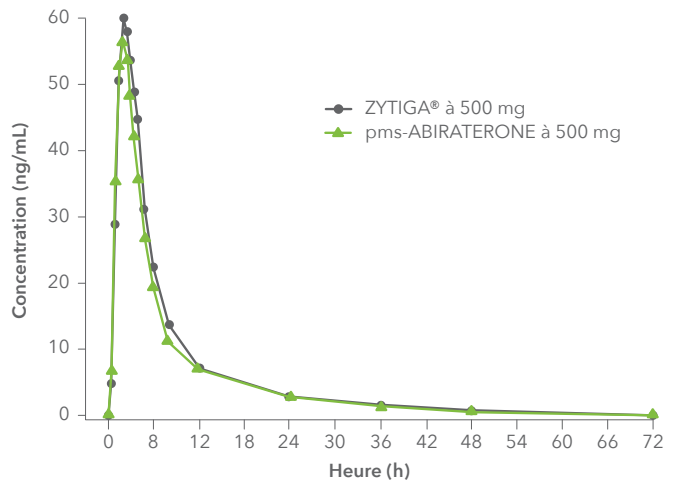
PROFIL D'EFFICACITÉ ET D'INNOCUITÉ ÉQUIVALENT À CELUI DE ZYTIGA®

pms-ABIRATERONE est bioéquivalent à ZYTIGA®, le produit de référence canadien¹

PROFIL LINÉAIRE DE LA MOYENNE : pms-ABIRATERONE À 250 mg vs. ZYTIGA® à 250 mg^{*,3}



PROFIL LINÉAIRE DE LA MOYENNE : pms-ABIRATERONE À 500 mg vs. ZYTIGA® à 500 mg^{†,3}



ASPECT VISUEL COMPARABLE À CELUI DE LA MARQUE D'ORIGINE POUR FACILITER LA TRANSITION DE VOS PATIENTS[‡]



pms-ABIRATERONE

ZYTIGA

Pour comparaison visuelle seulement; ne correspond pas à la taille réelle.

pms-ABIRATERONE PROCURE LES MÊMES BIENFAITS QUE LA MARQUE D'ORIGINE, À MOINDRE COÛT :



Même profil d'innocuité que la marque d'origine



Même efficacité que la marque d'origine



Moindre coût

| NOM DU PRODUIT | FORMAT | CUP | DIN |
|-------------------------------|----------------------------|-----------------|----------|
| pms-ABIRATERONE 250 mg | Bouteille de 120 comprimés | 0 57606 00798 8 | 02492601 |
| pms-ABIRATERONE 500 mg | Bouteille de 60 comprimés | 0 57606 00800 8 | 02501503 |

* Moyenne de 69 sujets.

† Étude réalisée dans des conditions de jeûne. Données non transformées.

‡ Représentation visuelle seulement. Aucun bienfait clinique implicite.



PROGRAMME DE SOUTIEN AU PATIENT ALLY

Soutien au remboursement comparable à celui de la marque d'origine, pour vous et vos patients

Le programme Ally est conçu pour vous soutenir, vous et vos patients. Ally offre un programme comparable à celui de la marque d'origine qui comprend une assistance financière et la coordination des soins infirmiers cliniques et de spécialité.

PRINCIPALES CARACTÉRISTIQUES DU PROGRAMME :



Assistance financière

Soutien offert aux patients admissibles qui commencent à prendre pms-ABIRATERONE, afin de leur donner accès au traitement.



Soutien au remboursement

Le programme Ally aide les patients à explorer le processus de remboursement avec leur assureur.



Analyses sanguines deux fois par mois*

Coordination des rendez-vous pour les analyses sanguines.

Soutien continu*

Une infirmière offre un soutien à vos patients, **par téléphone, deux fois par mois**, pendant les trois premiers mois.

Réponse aux **demandes de renseignements généraux des patients.**

Processus d'inscription simple

Vous n'avez qu'à remplir, avec votre patient, le formulaire d'inscription et de consentement d'une page (à la main ou en format PDF éditable) et à **l'envoyer par télécopieur au 1-833-255-9544 ou par courriel à ally@patientassistance.ca.**

DES QUESTIONS? NOUS SOMMES LÀ POUR VOUS AIDER.



Appelez-nous au 1-833-ALLY100 (1-833-255-9100) ou



Faites parvenir le document PDF éditable par courriel, à ally@patientassistance.ca

POUR VOS PATIENTS ATTEINTS D'UN CPRCm, FAITES LA TRANSITION VERS pms-ABIRATERONE

Bioéquivalence démontrée à ZYTIGA®, le produit canadien de référence¹

Consultez la monographie du produit pour obtenir des renseignements importants sur les sujets suivants :

- Contre-indications chez les patients ayant une hypersensibilité à ce médicament, à l'un des ingrédients de sa formulation ou à un composant de son contenant;
- Mises en garde et précautions les plus importantes concernant l'hypertension, l'hypokaliémie et la rétention liquidienne en raison d'un excès de minéralocorticoïdes; l'utilisation chez les patients qui ont des antécédents de maladie cardiovasculaire ou d'insuffisance hépatique modérée ou grave; l'hépatotoxicité, y compris des cas mortels;
- Autres mises en garde et précautions pertinentes concernant l'utilisation du produit avec des agonistes de la gonadolibérine ou chez les patients ayant précédemment subi une orchidectomie; la prise du médicament à jeun; la toxicologie de la reproduction; la carcinogénèse et la mutagenèse; l'arrêt des corticostéroïdes et la prise en charge des situations stressantes; l'insuffisance hépatique; l'utilisation pendant une chimiothérapie ou en association avec du chlorure de radium 223; les effets sur les muscles squelettiques;
- Conditions d'utilisation clinique, effets indésirables, interactions médicamenteuses et posologie.

Il est également possible de se procurer la monographie du produit auprès de notre Service d'information médicale, en téléphonant au 1-888-550-6060.

Références :

1. Monographie de pms-ABIRATERONE (comprimés non enrobés d'acétate d'abiraterone à 250 mg). Pharmascience inc. 25 septembre 2019.
2. Monographie de pms-ABIRATERONE (comprimés enrobés d'acétate d'abiraterone à 500 mg). Pharmascience inc. 2 juillet 2020.
3. Données internes. Pharmascience inc.

© 2020 Pharmascience inc.

6111, avenue Royalmount
Montréal (Québec) H4P 2T4
Canada
Téléphone : 1-800-340-9735