

Avis de l'administrateur en chef : Financement du filgrastim dans le cadre du Programme de médicaments de l'Ontario

Le 1er août 2017

Grastofil (filgrastim) a été approuvé par Santé Canada comme produit biologique ultérieur (PBU) à Neupogen (filgrastim). Les PBU présentent une efficacité et une innocuité similaires à celles des produits biologiques de référence et offrent la possibilité d'améliorer l'optimisation des ressources pour les médicaments biologiques qui aideront à soutenir la pérennité à long terme et l'accessibilité des régimes publics de médicaments de l'Ontario.

Lors de la mise à jour du formulaire de mise à jour au mois d'août 2017, les changements suivants seront apportés au financement du filgrastim par le Programme de médicaments de l'Ontario (PMO) :

Pour Grastofil (filgrastim) :

- Grastofil continuera à figurer sur le Formulaire des médicaments de l'Ontario/Index comparatif des médicaments (formulaire) en vue d'un usage général.

Pour Neupogen (filgrastim) :

- Les demandes de Neupogen dans le cadre du Programme d'accès exceptionnel (PAE) seront rejetées, quelle que soit l'indication.
- Les patients qui ont une approbation existante du PAE pour Neupogen peuvent continuer à recevoir Neupogen pendant la durée de la période d'approbation du PAE.
- Le code 446 d'usage limité (UL) de Neupogen sera désactivé.
- Neupogen sera inclus dans le formulaire en vue d'un UL pour les indications suivantes :
 - **Code UL 447 (modification des critères):** Mobilisation avant la transplantation de cellules souches – Pour recueillir les cellules souches progénitrices du sang périphérique en vue de la transplantation de cellules souches périphériques afin de traiter une maladie maligne. Approbation pour Neupogen 300 mcg et 480 mcg en fioles seulement.

- Code UL 500: Pour les patients pédiatriques (moins de 18 ans) qui ne peuvent atteindre la dose appropriée du facteur de stimulation des colonies de granulocytes avec les formats de seringues préremplies qui sont énumérés dans le formulaire. Approbation pour le format en flacon Neupogen 300 mcg uniquement.
- Code UL 501: Pour les patients qui ne peuvent utiliser les formats disponibles de Grastofil en raison d'une allergie documentée au latex. Approbation pour Neupogen 300 mcg et 480 mcg en fioles seulement.

Les critères d'UL seront inclus dans la mise à jour du formulaire d'août 2017 qui sera publiée dans le site Web du ministère à l'adresse

http://www.health.gov.on.ca/en/pro/programs/drugs/edition_42.aspx

Pour mieux informer les fournisseurs de soins et les patients, nous avons préparé un document contenant des réponses à des questions fréquemment posées (FAQ).

Renseignements supplémentaires :

Pour les pharmacies :

Veillez contacter le service d'assistance du PMO pour les pharmacies au : 1 800 668-6641

Pour les autres fournisseurs de soins et le public :

Veillez appeler la ligne INFO de ServiceOntario au 1 866 532-3161, ATS 1 800 387-5559. ATS à Toronto : 416 327-4282