

AVIS AU MINISTRE
DE
L'INSTITUT NATIONAL D'EXCELLENCE
EN SANTÉ ET EN SERVICES SOCIAUX

CONCERNANT

- les médicaments multisources
(génériques et produits de santé naturels)
- les modifications administratives

POUR LA MISE À JOUR DES LISTES DES MÉDICAMENTS

du 11 avril 2024

Date de transmission au ministre de la Santé

11 mars 2024

© Gouvernement du Québec, 2024

11 avril 2024

TABLE DES MATIÈRES

ÉVALUATION DES DEMANDES D'INSCRIPTION DES PRODUITS MULTISOURCES	1
RECOMMANDATIONS	1
AUTRES CORRECTIONS ET MODIFICATIONS DE NATURE ADMINISTRATIVE	2
RETRAITS DE PRODUITS	2
AUTRES MODIFICATIONS DE NATURE ADMINISTRATIVE	2
ANNEXE I	TABLEAU DES AVIS DE L'INSTITUT NATIONAL D'EXCELLENCE EN SANTÉ ET EN SERVICES SOCIAUX POUR LA MISE À JOUR DES LISTES DES MÉDICAMENTS
ANNEXE II	TABLEAU DES PRODUITS RETIRÉS

ÉVALUATION DES DEMANDES D'INSCRIPTION DES PRODUITS MULTISOURCES

Dans le cadre de la mise à jour des listes des médicaments prévue le 11 avril 2024, les fabricants ont eu l'opportunité de soumettre des demandes d'inscription de produits multisources du 21 décembre 2023 au 5 février 2024. Au terme de cette période, l'Institut national d'excellence en santé et en services sociaux (INESSS) a évalué les demandes d'inscription de 21 produits (dénomination commune/forme/teneur).

RECOMMANDATIONS

Les recommandations de l'INESSS au ministre de la Santé figurent dans l'annexe I.

AUTRES CORRECTIONS ET MODIFICATIONS DE NATURE ADMINISTRATIVE

RETRAITS DE PRODUITS

L'INESSS a analysé les demandes de retrait de produits qui ont été déposées par les fabricants. Les 19 demandes de retrait concernant la mise à jour des listes des médicaments prévue le 11 avril 2024 sont présentées dans l'annexe II.

Les produits inscrits sur la *Liste des médicaments* du régime général d'assurance médicaments seront désignés par la mention « R » dans le cadre de la mise à jour prévue le 11 avril 2024, et retirés à l'occasion d'une mise à jour ultérieure. Les produits inscrits sur la *Liste des médicaments – Établissements* seront complètement retirés à l'occasion de la mise à jour prévue le 11 avril 2024.

L'INESSS est d'avis qu'il n'y a pas de conséquence clinique associée aux retraits, puisque, soit des options de traitements sont inscrites sur les listes des médicaments, soit il s'agit de produits qui ne sont plus utilisés. À noter qu'il est cependant nécessaire d'obtenir une nouvelle ordonnance par un prescripteur autorisé lorsque l'option thérapeutique de remplacement est un produit dont la dénomination commune est différente.

AUTRES MODIFICATIONS DE NATURE ADMINISTRATIVE

Les autres modifications de nature administrative excluent les corrections prévues à l'article 60.2 de la Loi sur l'assurance médicaments, qui sont la responsabilité de la RAMQ. Le changement de nature administrative du présent avis nécessite la signature du ministre. La fiche du produit sera modifiée dans le cadre de la mise à jour du 11 avril 2024.

Annexe I

Fabricant	Marque de commerce	Dénomination commune	Forme	Teneur	Recommandation	Liste des établissements	Liste du RGAM
Altius	Dexlansoprazole	dexlansoprazole	Caps. L.A.	30 mg	Inscription	OUI	OUI
Altius	Dexlansoprazole	dexlansoprazole	Caps. L.A.	60 mg	Inscription	OUI	OUI
Angita	AG-Citalopram	citalopram (bromhydrate de)	Co.	30 mg	Inscription	OUI	OUI
Hikma	Énanthate de testostérone injectable	testostérone (énanthate de)	Sol. Inj. Huil.	200 mg/ml	Inscription	OUI	OUI
Jamp	Furosémide pour injection	furosémide	Sol. inj.	10 mg/ml	Inscription	OUI	OUI
Jamp	Glycopyrrolate Injection	glycopyrrolate	Sol. inj.	0.2 mg/ml	Inscription -Avec conditions	OUI - médicament d'exception	S.O. (sans objet)
Jamp	JAMP Rivaroxaban	rivaroxaban	Co.	10 mg	Inscription -Avec conditions	OUI - médicament d'exception	OUI - médicament d'exception
Jamp	JAMP Rivaroxaban	rivaroxaban	Co.	15 mg	Inscription -Avec conditions	OUI - médicament d'exception	OUI - médicament d'exception
Jamp	JAMP Rivaroxaban	rivaroxaban	Co.	20 mg	Inscription -Avec conditions	OUI - médicament d'exception	OUI - médicament d'exception
Jamp	JAMP Solifenacin Succinate	solifénacine (succinate de)	Co.	5 mg	Inscription	OUI	OUI
Jamp	JAMP Solifenacin Succinate	solifénacine (succinate de)	Co.	10 mg	Inscription	OUI	OUI
Mantra Ph.	M-Amoxi Clav	amoxicilline/ clavulanate de potassium	Susp. Orale	250 mg -62.5 mg/5 ml	Inscription	OUI	OUI
Mint	Mint-Atorvastatin	atorvastatine calcique	Co.	80 mg	Inscription	OUI	OUI

Annexe I

Fabricant	Marque de commerce	Dénomination commune	Forme	Teneur	Recommandation	Liste des établissements	Liste du RGAM
Mint	Mint-Candesartan	candésartan cilexétil	Co.	32 mg	Inscription	OUI	OUI
Mint	Mint-Mexiletine	mexilétine (chlorhydrate de)	Caps.	200 mg	Inscription	OUI	OUI
Natco	NAT-Eribulin	éribuline (mésylate d')	Sol. Inj. I.V.	0.5 mg/ml (2 ml)	Inscription -Avec conditions	OUI - médicament d'exception	S.O. (sans objet)
Nora	NRA-Ezetimibe Tablets	ézétimibe	Co.	10 mg	Inscription	OUI	OUI
Sandoz	Sandoz Apremilast (Emballage de départ)	apremilast	Co.	10 mg (4 co.) - 20 mg (4 co.) - 30 mg (19 co.)	Inscription -Avec conditions	OUI - médicament d'exception	OUI - médicament d'exception
Sivem	Atenolol	aténolol	Co.	25 mg	Inscription	OUI	OUI
Sivem	Clonidine	clonidine (chlorhydrate de)	Co.	0.1 mg	Inscription	OUI	OUI
Sivem	Clonidine	clonidine (chlorhydrate de)	Co.	0.2 mg	Inscription	OUI	OUI

21 Recommandations au total

**Annexe II
PRODUITS RETIRÉS
Liste Avril 2024**

DIN	DC, Forme, Teneur	Dénomination commune	Fabricant	Marque commerce	Forme	Teneur	Code de retrait liste RGAM	Code de retrait liste Établ.
* 315966	éthinyloestradiol/ noréthindrone (acétate de), Co., 0,02 mg -1 mg	éthinyloestradiol/ noréthindrone (acétate de)	Warner	Minestrin 1/20 (21)	Co.	0,02 mg -1 mg	x	x
* 343838	éthinyloestradiol/ noréthindrone (acétate de), Co., 0,02 mg -1 mg	éthinyloestradiol/ noréthindrone (acétate de)	Warner	Minestrin 1/20 (28)	Co.	0,02 mg -1 mg	x	x
* 297143	éthinyloestradiol/ noréthindrone (acétate de), Co., 0,03 mg -1,5 mg	éthinyloestradiol/ noréthindrone (acétate de)	Warner	Loestrin 1.5/30 (21)	Co.	0,03 mg -1,5 mg	x	x
* 353027	éthinyloestradiol/ noréthindrone (acétate de), Co., 0,03 mg -1,5 mg	éthinyloestradiol/ noréthindrone (acétate de)	Warner	Loestrin 1.5/30 (28)	Co.	0,03 mg -1,5 mg	x	x
* 2132664	daltéparine sodique, Sol. Inj. S.C., 10 000 UI/mL	daltéparine sodique	Pfizer	Fragmin	Sol. Inj. S.C.	10 000 UI/mL	x	x
2365499	naratriptan (chlorhydrate de), Co., 1 mg	naratriptan (chlorhydrate de)	Apotex	Apo-Naratriptan	Co.	1 mg	x	x
2131048	baclofène, Sol. Inj., 0,05 mg/mL (1 mL)	baclofène	Novartis	Lioresal Intrathécal	Sol. Inj.	0,05 mg/mL (1 mL)	x	x
2131056	baclofène, Sol. Inj., 0,5 mg/mL (20 mL)	baclofène	Novartis	Lioresal Intrathécal	Sol. Inj.	0,5 mg/mL (20 mL)	x	x
2131064	baclofène, Sol. Inj., 2 mg/mL (5 mL)	baclofène	Novartis	Lioresal Intrathécal	Sol. Inj.	2 mg/mL (5 mL)	x	x
2188910	indapamide, Co., 2,5 mg	indapamide	Trianon	Tria-Indapamide	Co.	2,5 mg	x	x
2100517	flurbiprofène, Co., 100 mg	flurbiprofène	Novopharm	Novo-Flurprofen	Co.	100 mg	x	x
1937219	amiloride (chlorhydrate d')/ hydrochlorothiazide, Co., 5 mg -50 mg	amiloride (chlorhydrate d')/ hydrochlorothiazide	Novopharm	Novamilor	Co.	5 mg -50 mg	x	x
* 768820	halopéridol, Co., 20 mg	halopéridol	Teva Can	Teva-Haloperidol	Co.	20 mg	x	x
* 2248686	étidronate disodique, Co., 200 mg	étidronate disodique	ActavisPhm	ACT Etidronate	Co.	200 mg	x	x
2292874	ceftriaxone sodique, Pd. Inj., 1 g	ceftriaxone sodique	Apotex	Ceftriaxone pour injection	Pd. Inj.	1 g	x	x
2288052	fénofibrate (nanocristallisé ou microenrobé ou micronisé), Co., 160 mg	fénofibrate (nanocristallisé ou microenrobé ou micronisé)	Sandoz	Sandoz Fenofibrate S (160 mg)	Co.	160 mg	x	x
2261936	diclofénac sodique, Supp., 100 mg	diclofénac sodique	Sandoz	Sandoz Diclofenac	Supp.	100 mg	x	x
2262819	atomoxétine (chlorhydrate d'), Caps., 18 mg	atomoxétine (chlorhydrate d')	Lilly	Strattera	Caps.	18 mg	x	x
2262843	atomoxétine (chlorhydrate d'), Caps., 60 mg	atomoxétine (chlorhydrate d')	Lilly	Strattera	Caps.	60 mg	x	x

* Dernier produit de l'encadré à la liste

