

JEVTANA^{MC} – Cancer de la prostate

NOVEMBRE 2018

Marque de commerce : Jevtana

Dénomination commune : Cabazitaxel

Fabricant : SanofiAven

Forme : Solution pour perfusion intraveineuse

Teneur : 40 mg/ml (1,5 ml)

Décision de la ministre : Inscrire à la Liste Établissements – Médicament d'exception

La présente a pour objet de vous informer de l'inscription de Jevtana^{MC} pour le traitement du cancer de la prostate. Cette inscription fait suite à une entente d'inscription entre la ministre et le fabricant. L'indication reconnue est la suivante.

- ◆ en association avec la prednisone pour le traitement du cancer de la prostate métastatique résistant à la castration chez les personnes :
 - dont la maladie a progressé pendant ou à la suite d'une chimiothérapie à base de docetaxel à moins d'une contre-indication ou d'une intolérance sérieuse;
et
 - dont le statut de performance selon l'ECOG est de 0 à 2.

La durée maximale de chaque autorisation est de 4 mois.

Lors des demandes subséquentes, le médecin devra fournir la preuve d'un effet clinique bénéfique par l'absence de progression de la maladie.

L'autorisation est donnée pour une dose maximale de cabazitaxel de 25 mg/m² toutes les 3 semaines.

Notez que les informations caviardées sont des renseignements fournis par le fabricant et jugés confidentiels. Conséquemment, nous ne pouvons les publier en raison des restrictions prévues par la Loi sur l'accès aux documents des organismes publics et sur la protection des renseignements personnels (L.R.Q., chapitre A-2.1).