



ACTION REQUISE

Réserves d'émicizumab (Hemlibra®) et accès au produit des nouveaux patients

Lettre aux clients 2021-46

Le 20 décembre 2021

Bonjour,

Comme cela vous a été annoncé dans la lettre aux clients [2021-39](#), les patients atteints d'hémophilie A congénitale sévère sans inhibiteurs (facteur VIII intrinsèque < 1 %) ont accès à l'émicizumab (Hemlibra®) depuis le 18 octobre 2021. Bien que le nombre de nouvelles demandes d'accès à ce produit soit bien plus élevé que ce que nous avons prévu, nous avons été capables d'approuver la majorité des demandes pour ces nouveaux patients.

Toutefois, nous surveillons les quantités de nos réserves étroitement afin de pouvoir prévoir un approvisionnement suffisant pour les patients déjà sous traitement et travaillons avec le fabricant pour augmenter nos réserves. Présentement, nos réserves nous permettent d'approvisionner les patients déjà sous traitement ainsi que les patients en attente d'approbation dont les demandes ont été envoyées avant le 10 décembre et qui devraient commencer leur traitement en janvier et en février 2022.

Vous pouvez continuer à nous envoyer de nouvelles demandes d'accès à l'émicizumab, mais sachez que ces demandes ne pourront être honorées qu'à partir du 1^{er} mars 2022. Une lettre aux clients vous sera envoyée si nous arrivons à augmenter nos réserves et si nous pouvons approuver l'accès au produit plus tôt pour d'autres patients. En outre, pour tout nouveau patient, nous vous demandons de ne commander qu'un mois de traitement pour commencer (dose d'attaque initiale). Cela nous permettra de répondre aux besoins des nouveaux patients tout en minimisant les problèmes de stocks jusqu'à ce que le fabricant puisse nous envoyer davantage de produits.

Nous vous serions également reconnaissants de bien vouloir échelonner le début de traitement de vos patients en fonction de leur niveau de priorité clinique. Nous faisons tout notre possible pour que l'ensemble des patients admissibles puissent avoir accès à ce produit et travaillons fort pour augmenter nos réserves.

Veillez transmettre ces informations aux professionnels de la santé de votre établissement à qui elles pourraient être utiles.

Cette lettre peut être consultée sur notre site Web, au www.sang.ca, dans la section Hôpitaux. Si vous avez des questions concernant cette lettre ou si vous souhaitez l'obtenir dans un autre format, n'hésitez pas à vous adresser à votre agent de liaison.

A handwritten signature in black ink, consisting of stylized initials 'SG' followed by a surname that appears to be 'Grenier'.

Sylvain Grenier
Le directeur du Programme de produits plasmatiques et de produits connexes