



Le 15 février 2017

Tretten® (catridécacog)
Sous-unité A recombinante du facteur de coagulation XIII

AMÉLIORATION au programme de remboursement pour Tretten®

DIN 02389975 (fiolle de 2500 UI/15 mg)

Avis aux professionnels de la santé :

Novo Nordisk s'est engagée envers l'amélioration continue des soins aux patients. C'est dans cette optique que, depuis octobre 2016, Novo Nordisk a lancé un nouveau programme d'optimisation de la posologie de Tretten® (catridécacog), afin que l'accessibilité au médicament et ses coûts s'améliorent par rapport au programme précédent. Comme la Société canadienne du sang continuera de gérer le programme, les rapports d'utilisation du médicament lui seront encore acheminés par l'entremise d'un formulaire accessible au site blood.ca. Les remboursements de Novo Nordisk continueront d'être versés directement à la SCS. Veuillez communiquer avec le représentant de Novo Nordisk pour de plus amples renseignements.

Pour des renseignements importants sur les contre-indications, les mises en garde, les précautions, les effets indésirables, les interactions médicamenteuses et la posologie, veuillez consulter la monographie du produit au <http://caf.novonordisk.ca/content/dam/Canada/AFFILIATE/caf-novonordisk-ca/OurProducts/documents/tretten-product-monograph.pdf>. Nous offrons aussi la monographie sur demande si vous composez le 1-800-465-4334.

Aux patients atteints d'une déficience congénitale en sous-unité A du facteur XIII, Novo Nordisk offre fièrement Tretten® comme option thérapeutique.

Si vous avez des questions ou que vous voulez une présentation sur ce produit, veuillez communiquer directement avec le service à la clientèle de Novo Nordisk au (905) 629-4222 ou au 1-800-465-4334.

Veuillez recevoir nos salutations les meilleures.

Farouk Kassem

Farouk Kassem
Directeur associé
Biopharmaceutique
Novo Nordisk Canada Inc.

Tretten® est une marque déposée de Novo Nordisk Health Care AG, utilisée sous licence par Novo Nordisk Canada Inc.