



Mise à jour à l'intention de la communauté de Novartis – Approbation de Zolgensma^{MD} par Santé Canada

Le 16 décembre, 2020

Dans le cadre de notre engagement à vous tenir informés des importants jalons concernant Zolgensma^{MD} (onasemnogène abéparvovec) et conformément à votre demande, nous sommes ravis de vous annoncer que Santé Canada a approuvé l'usage de Zolgensma pour le traitement des nourrissons et des enfants atteints d'amyotrophie spinale (AS).

Plus précisément, le traitement a été approuvé pour les enfants atteints d'amyotrophie spinale 5q (AS 5q) et porteurs de mutations bialléliques du gène de survie du motoneurone 1 (*SMN1*, de l'anglais *Survival Motor Neuron 1*) et présentant 3 copies ou moins du gène *SMN2*; ou atteints d'AS infantile.

Cette annonce souligne une étape importante dans notre parcours pour répondre aux besoins non comblés des patients ayant reçu un diagnostic d'AS. Nous prenons au sérieux nos obligations envers la communauté de l'AS et, au nom de tous mes collègues chez Novartis, c'est un honneur d'avoir pu contribuer à une telle réalisation.

Notre travail ne s'arrête pas là. Nous sommes d'avis que tous les enfants qui pourraient en bénéficier devraient avoir accès à Zolgensma. C'est pourquoi nous continuons à collaborer avec l'Alliance pancanadienne pharmaceutique, les provinces et les territoires afin que ceci se réalise le plus rapidement possible.

Nous vous remercions pour votre intérêt soutenu à l'égard de Zolgensma. Autant que possible, nous diffuserons publiquement des renseignements pertinents à jour sur nos activités et les jalons importants.

Salutations distinguées,

Andrea Marazzi
Country Head
Novartis Pharmaceuticals Canada

Brent Warner
Vice President, Gene Therapy and Rare Diseases
Novartis Pharmaceuticals Canada