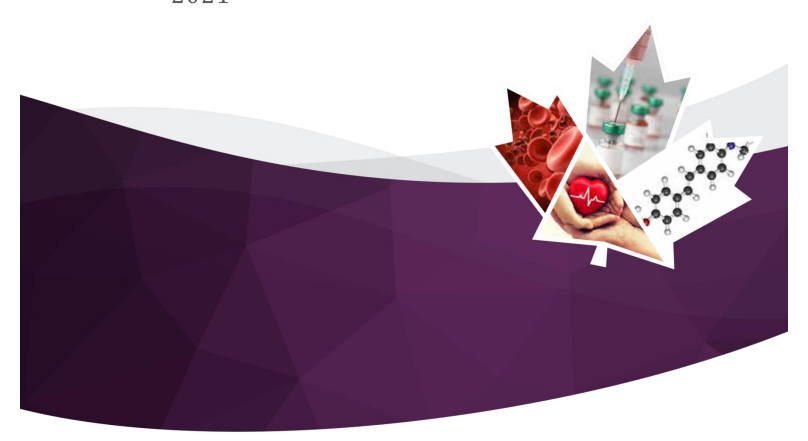
Direction des médicaments biologiques et radiopharmaceutiques

Rapport trimestriel du rendement des présentations de drogue

Avril - Juin 2021





Santé Canada est le ministère fédéral responsable d'aider les Canadiennes et les Canadiens à maintenir et à améliorer leur état de santé. Santé Canada s'est engagé à améliorer la vie de tous les Canadiens et à faire du Canada l'un des pays où les gens sont le plus en santé au monde, comme en témoignent la longévité, les habitudes de vie et l'utilisation efficace du système public de soins de santé.

Also available in English under the title:

Biologic and Radiopharmaceutical Drugs Directorate - Drug Submission Performance Quarterly Report - April - June 2021

Pour obtenir plus d'information, veuillez communiquer avec :

Santé Canada Indice de l'adresse 0900C2 Ottawa (Ontario) K1A 0K9 Tél.: 613-957-2991

Sans frais : 1-866-225-0709 Téléc. : 613-941-5366 ATS : 1-800-465-7735

Courriel: publications-publications@hc-sc.gc.ca

© Sa Majesté la Reine du chef du Canada, représentée par la ministre de la Santé, 2021

Date de publication : septembre 2021

La présente publication peut être reproduite sans autorisation pour usage personnel ou interne seulement, dans la mesure où la source est indiquée en entier.

Cat H162-5F-PDF ISSN 2563-6731 Pub 210262

Table des matières

APERÇU	7
ACRONYMES	11
Types de présentation	11
Documents	13
CATÉGORIES DE FRAIS	14
PDN ET SPDN	16
NOMBRE REÇU	17
PDN: Nombre reçu par catégorie de frais	17
SPDN: Nombre reçu par catégorie de frais	17
CHARGE DE TRAVAIL	18
PDN: Charge de travail en examen	18
SPDN: Charge de travail en examen	18
PDN: Charge de travail en examen par catégorie de frais	19
SPDN: Charge de travail en examen par catégorie de frais	19
APPROBATIONS	20
PDN: Nombre d'approbations par catégorie de frais et par type d'AC	20
SPDN: Nombre d'approbations par catégorie de frais; par type d'AC	20
BIOSIMILAIRES: Autorisations de mise en marché pour les PDN et SPDN	21
Biosimilaires: Nombre d'Autorisations de mise en marché pour PDN et SPDN	21
Biosimilaires : Autorisations de mise en marché pour PDN en EF 2021-22 (avril 1	2021 - mars 31 2022)22
Biosimilaires : Autorisations de mise en marché pour SPDN en EF 2021-22 (avril	1 2021 - mars 31 2022).23
RENDEMENT D'EXAMEN	24
PDN: Décisions d'examen par genre	24
PDN: Cycles d'examen effectués	24
SPDN: Décisions d'examen par genre	25
SPDN: Cycles d'examen effectués	25

RENDEMENT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE	26
PDN: Décisions d'examen préliminaire par genre	26
PDN: Cycles d'examens préliminaires effectués	26
SPDN: Décisions d'examen préliminaire par genre	27
SPDN: Cycles d'examen préliminaires effectués	27
DEMANDE DE STATUT D'ÉVALUATION PRIORITAIRE (PDN ET SPDN	J)28
Demande de statut d'évaluation prioritaire : Nombre reçu	28
Demande de statut d'évaluation prioritaire : Décisions rendues	29
Demande de statut d'évaluation prioritaire : Rendement	29
COV19 ET COV19A	30
NOMBRE REÇU	31
COV19 et COV19A: Nombre reçu	31
CHARGE DE TRAVAIL	31
COV19: Charge de travail en examen	31
AUTORISATION	32
COV19 et COV19A: Nombre autorisé	32
PRÉSENTATION DE DROGUE NOUVELLE - DROGUE DÉSIGNÉE CO	
FLEXIBILITÉ	33
NOMBRE REÇU	34
PDN-CV: Nombre reçu	34
CHARGE DE TRAVAIL	34
PDN-CV: Charge de travail en examen	34
AUTORISATION	35
PDN-CV: Nombre autorisé	35
MP: MODIFICATION NÉCESSITANT UN PRÉAVIS	36
MP: Nombre reçu par classe	37
CHARGE DE TRAVAIL	38
MP-INNOCUITÉ: Charge de travail en examen	38
MP-QUALITÉ: Charge de travail en examen	38
MP-INNOCUITÉ: Charge de travail en examen par classe	39
MP-QUALITÉ: Charge de travail en examen par classe	39

RENDEMENT	40
MP: Examens effectués par classe	40
MP: Examens préliminaires effectués par classe	40
MP: Nombre de décisions par classe	41
PRÉSENTATIONS ADMINISTRATIVES	42
Présentations administratives (Traitées par DMBR)	42
Présentations administratives (avec examen par DMBR): Nombre reçu par type de présentation	42
Présentations administratives (avec examen par DMBR): Nombre d'approbations	42
DEC: DEMANDE D'ESSAI CLINIQUE	44
DEC: Nombre reçu par phase	44
DEC: Nombre de décisions par genre	45
DEC: Nombre d'examens effectués avec un délai de 30 jours	45
MDEC: MODIFICATION À UNE DEMANDE D'ESSAI CLINIQUE	46
MDEC: Nombre reçu par phase	46
MDEC: Nombre de décisions par genre	47
MDEC: Nombre d'examens effectués avec un délai de 30 jours	47
DEC & MDEC REÇUES EN VERTU DE L'ARRÊTÉ D'URGENCE COVID-19	9 48
DEC : Nombre reçu en vertu de l'arrêté d'urgence Covid-19	48
MDEC : Nombre reçu en vertu de l'arrêté d'urgence Covid-19	48
DDINB: DEMANDE D'IDENTIFICATION NUMÉRIQUE DE DROGUE - PRO BIOLOGIQUES	
DDINB: Nombre Reçu par catégorie de frais	49
CHARGE DE TRAVAIL EN EXAMEN	50
DDINB: Charge de travail en examen	50
DDINB: Charge de travail en examen par catégorie de frais	50
CHARGE DE TRAVAIL EN EXAMEN PRÉLIMINAIRE	51
DDINB: Charge de travail en examen préliminaire	
DDINB: Charge de travail en examen préliminaire par catégorie de frais	51
DÉCISIONS	52
DDINB: Nombre de décisions par catégorie de frais	52
RENDEMENT	53
DDINB: Cycles d'examen effectués	53
DDINB: Cycles d'examens préliminaires effectués	53

CPA-B: CHANGEMENTS POST-APPROBATION DE TITRE 1 - BIOLOG	SIQUES.54
CPA-B: Nombre reçu	54
RAPB: RAPPORTS ANNUELS SUR UN PRODUIT BIOLOGIQUE	55
RAPB: Nombre reçu	55
ANNEXE A : RENCONTRES PRÉALABLES	56
Rencontres préalables tenues / Rétroaction fournie	56

APERÇU

Ce rapport trimestriel sur le rendement des présentations de drogue de la Direction des médicaments biologiques et radiopharmaceutiques (DMBR) reflète une période de cinq trimestres consécutifs, soit de avril - juin 2020 à avril - juin 2021. Les statistiques sont fournies par type de présentation, et montrent le nombre reçu, le nombre dans la charge de travail, le nombre de décisions prises ainsi que le nombre d'approbations.

Plusieurs évènements significatifs se sont produits depuis le printemps de 2020 y compris la pandémie de COVID-19 et la mise en œuvre des frais révisés conformément à *l'arrêté sur les prix à payer à l'égard des drogues et instruments médicaux (DORS/2019-124)*.

- Les employés de Santé Canada ont passé du travail dans les bureaux au travail à distance. Heureusement en 2019, la DGPSA a mis en œuvre de <u>nouveaux formulaires pour prendre avantage du portail pour la transmission de transactions réglementaires en format électronique</u>. Cette méthode est plus efficace que l'envoie par courrier de transactions sous la forme de supports physiques et c'est obligatoire depuis le 1^{ier} octobre 2020.
- La publication du Rapport trimestriel du rendement des présentations de drogue a été
 cancellée pour deux trimestres (aucun rapport publié pour T4 jan mar 2020 et T1 avr juin 2020), toutefois, les figures pour les deniers trois trimestres sont inclus dans ce
 rapport.
- Un arrêté d'urgence sur les essais cliniques d'instruments médicaux et de drogues en lien avec la COVID-19 a été approuvé et le 13 août 2020 la ministre de la Santé a approuvé un arrêté concernant certains délais prévus par le Règlement sur les aliments et drogues visant à prolonger le délai d'examen par défaut des demandes d'essais cliniques et des modifications de 30 jours à 45 jours pour permettre de continuer à accélérer l'examen de l'afflux rapide de demandes pour des essais cliniques liés à la COVID-19. L'arrêté visant à prolonger le délai d'examen par défaut a expiré le 16 novembre 2020. Le nombre de DEC et MDEC reçues en vertu de l'arrêté d'urgence sont inclus dans ce rapport.
- L'arrêté d'urgence concernant l'importation, la vente et la publicité de drogues à utiliser relativement à la COVID-19 (l'arrêté d'urgence IVPD) a été approuvé par le gouverneur en conseil le 25 septembre 2020. L'arrêté d'urgence IVPD a été introduit, en partie, pour créer un nouveau processus d'autorisation qui permet d'accélérer l'autorisation des médicaments et des vaccins contre la COVID-19. Le nombre de demandes d'autorisation et de modifications déposées, le nombre de demandes d'autorisation et de modifications en évaluation, ainsi que le nombre d'autorisations délivrées au titre de l'arrêté d'urgence IVPD sont inclus dans ce rapport.

¹ Le processus d'inscription réglementaire (PIR) et le Portail commun de demandes électroniques (PCDE)

- Il y a eu une augmentation importante du volume de demandes d'identification numérique de médicament pour les produits désinfectants (voir le rapport trimestriel du rendement des présentations de drogue de Direction des produits de santé naturels et sans ordonnance (DPSNSO)).
- Le 1^{er} avril 2020 des frais révisés ont été mis en œuvre conformément à *l'arrêté sur les prix à payer à l'égard des drogues et instruments médicaux (DORS/2019-124)*. De plus, les présentations fondées uniquement sur des données cliniques ou non cliniques, à l'appui des mises à jour du matériel d'étiquetage concernant l'innocuité pour une drogue sont maintenant soumises comme SPDN et SPADN (et non comme un MP)
- Les décisions prises en 2020-2021 comprennent les demandes déposées sous le cadre de recouvrement des coûts d'avant 2020 et d'après 2020.
- Le *Règlement* a été modifié afin d'y inclure de nouvelles exigences pour faciliter le processus réglementaire afin que les nouvelles drogues contre la COVID-19 reçoivent un AC au moyen d'une présentation de drogue nouvelle (PDN). Les modifications maintiennent certains des mécanismes mis en place dans le cadre de l'arrêté d'urgence IVPD, continuant ainsi à fournir aux Canadiens un accès rapide à des drogues contre la COVID-19 sûres et efficaces. Le type de présentation "PDN CV" a été créé pour les PDNs qui demandent une approbation sur la base de l'une des flexibilités des paragraphes C.08.002(2.1), C.08.002(2.2) ou C.08.002(2.3) des *Règlements*. De plus amples informations sont disponibles à https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/demandes-presentations/lignes-directrices/reglement-aliments-drogues-modifications-covid-19.html

Informations générales

L'examen des présentations et le processus d'approbation comprennent plusieurs étapes²:

- une vérification administrative,
- une vérification scientifique et réglementaire, et enfin
- un examen scientifique approfondi des renseignements fournis.

Si la présentation comporte des lacunes ou n'est pas conforme, le promoteur peut fournir des renseignements supplémentaires avant qu'une décision finale ne soit prise. Par conséquent, de multiples cycles d'évaluation peuvent être nécessaires. Le délai d'approbation d'une présentation peut donc varier selon le nombre et le type de cycles d'examen requis.

Présentations reçues est le nombre de présentations reçues pendant un trimestre en employant la date de dépôt notée dans le registre central attribuée à la présentation une fois considérée complète du point de vue administratif par Santé Canada.

Charge de travail est le nombre de présentations en évaluation au dernier jour d'un trimestre. "L'arriéré" est la proportion de la charge de travail qui a dépassé les délais prescrits. Le terme 'Charge de travail' est souvent utilisé à tort pour décrire la quantité globale de travail reçu au cours d'une période de temps ; cette interprétation est souvent une source de confusion.

L'approbation³ est un Avis de conformité (AC) délivré ou délivrable. Un AC d'une présentation est dit délivrable lorsqu'il est temporairement suspendu, en attente d'une autorisation de mise en marché, suite au règlement sur les médicaments brevetés (AC) ou encore au retrait du produit qui passe de médicament sur ordonnance à médicament en vente libre.

Autorisation est une autorisation délivrée en application de l'article 5 de l'arrêté d'urgence IVPD.

² Veuillez consulter la <u>Ligne directrice de l'industrie: gestions des présentations de drogues</u> pour plus de renseignements.

Une **décision de cycle d'examen**⁴ est comptabilisée lorsqu'un examen scientifique approfondi aboutit à une décision d'approbation <u>ou</u> de « non-approbation ». Le temps pris pour terminer un cycle (à l'exclusion de toute suspension dans le délai d'examen⁵) est comparé avec le <u>norme de rendement</u>.

<u>Le rendement de toutes les présentations ou demandes déposées après le 1er avril 2020</u> fera l'objet d'un suivi individuel.

Les approbations consécutives à une "Évaluation de premier Cycle" reflètent les présentations approuvées sans recourir à des cycles additionnels, que ce soit pour combler les lacunes relevées dans la présentation, ou résoudre un problème de non-conformité; et elles excluent tout nouveau dépôt de présentation⁶.

Biosimilaire : Médicament biologique faisant son entrée sur le marché après une version dont la vente est autorisée au Canada, et dont la similarité a été établie avec un médicament biologique de référence. L'autorisation d'un biosimilaire se fonde en partie sur des données d'innocuité et d'efficacité préexistantes que l'on jugerait pertinentes en raison d'une similarité établie avec un médicament biologique de référence et qui exerceraient une influence sur la quantité et le genre de données originales requises.

Pour de plus amples renseignements, veuillez contactez :

Bureau des présentations et de la propriété intellectuelle, Direction de la gestion des ressources et des opérations Immeuble Finance, I.A. #0202A1 101 promenade Tunney's Pasture, Pré Tunney Ottawa, Ontario, K1A 0K9

Tél.: (613) 941-7281 Téléc.: (613) 941-0825

Courriel: osip-bppi@hc-sc.gc.ca

⁴ Le nombre total de « décisions d'examen » peut dépasser le nombre de « cycles d'examen effectués » car il comprend des annulations/retraits lorsqu'une présentation est en état inactif. Par exemple, un retrait peut être émis lorsque le promoteur ne répond pas à un avis de non-conformité dans le temps prescrit. Une décision « Annulé par le promoteur » est comptabilisée comme une décision d'examen lorsque le promoteur envoi une lettre d'annulation de présentation après l'acceptation des matériaux originaux de celle-ci.

⁵ Si le délai d'examen est suspendu, la durée de l'interruption sera déduite du temps d'examen total lorsque le rendement sera calculé. En d'autres termes, les jours durant lesquels le délai est suspendu ne seront pas pris en compte dans la mesure du rendement (date effective : 1 avril 2020).

⁶ Pour de plus amples renseignements, veuillez consulter la <u>Ligne directrice de l'industrie : gestion des présentations de drogues</u>

ACRONYMES

Types de présentation

COV19 - Demande en application de l'arrêté d'urgence concernant l'importation, la vente et la

publicité de drogues à utiliser relativement à la COVID-19

COV19A - Demande pour une modification en application de l'arrêté d'urgence concernant

l'importation, la vente et la publicité de drogues à utiliser relativement à la COVID-19

CPA - Changement post-autorisation de titre 1 pour un produit pharmaceutique

CPA-B - Changement post-autorisation de titre 1 pour un produit médicamenteux biologique

DEC - Demandes d'essai cliniques

DDIN - Demande d'identification numérique de médicament pour un produit pharmaceutique, y compris

les produits vendus sans ordonnance en vente libre assujettis à une norme d'étiquetage

DDINB - Demande d'identification numérique de médicament pour produit biologique

DDIND - Demande d'identification numérique de médicament pour un produit désinfectant

DDINF - Demande d'identification numérique de médicament pour un produit monographique de

catégorie IV

DSEPPDN - Demande de statut d'évaluation prioritaire: présentation de drogue nouvelle

DSEPSPDN - Demande de statut d'évaluation prioritaire: supplément à une présentation de drogue nouvelle

MDEC - Modification de demandes d'essais cliniques

MP - Modification nécessitant un préavis

PADN - Présentation abrégée de drogue nouvelle

PADNUE - Présentation abrégée de drogue nouvelle pour usage exceptionnel

PDN - Présentation de drogue nouvelle

PDN-D - Présentation de drogue nouvelle pour produits désinfectants

PDNUE - Présentation de drogue nouvelle pour usage exceptionnel

RAPB - Rapports annuels sur un produit biologique

RP-PDN - Réunion préalable - Présentation de drogue nouvelle

RP-SPDN - Réunion préalable - Supplément à une présentation de drogue nouvelle

SPADN - Supplément à une présentation abrégée de drogue nouvelle

SPADN-C - Supplément à une présentation abrégée de drogue nouvelle- Confirmation

SPADNUE - Supplément à une présentation abrégée de drogue nouvelle pour usage exceptionnel

SPDN - Supplément à une présentation de drogue nouvelle

SPDN-D - Supplément à une présentation de drogue nouvelle pour produits désinfectants

SPDNUE - Supplément à une présentation de drogue nouvelle pour usage exceptionnel

SPDN-C - Supplément à une présentation de drogue nouvelle – Confirmation

Documents

AC - Avis de conformité

AC-c - Avis de conformité avec conditions

AA - Avis d'autorisation

AA-mc - Avis d'autorisation avec modalités et conditions

AC délivrable (Brevet) - AC retenu du fait du règlement sur les médicaments brevetés (AC)

AC délivrable (Rx à VL) - AC retenu du fait du retrait du médicament (Rx à VL)

ANC - Avis de non-conformité

ADI - Avis d'insuffisance

ANC retrait - Avis de non-conformité lettre de retrait

ADI retrait - Avis d'insuffisance lettre de retrait

Catégories de frais

Catégorie de présentation	Description
Nouvelle substance active	Présentations à l'appui d'une drogue, à l'exclusion d'un désinfectant, contenant un ingrédient médicinal qui n'a pas déjà été approuvé dans une drogue pour la vente au Canada et ne constituant pas une variante d'un ingrédient médicinal déjà approuvé tel un sel, un ester, un énantiomère, un solvate ou un polymorphe
Données cliniques ou non cliniques et données sur la chimie et la fabrication	Présentations fondées sur des données cliniques ou non cliniques et des données sur la chimie et la fabrication d'une drogue exempte de nouvelle substance active
Données cliniques ou non cliniques seulement	Présentations fondées seulement sur des données cliniques ou non cliniques à l'égard d'une drogue exempte de nouvelle substance active
Études comparatives	Présentations fondées sur des études comparatives (p. ex. données cliniques ou non cliniques, données sur la biodisponibilité et sur la pharmacocinétique et la pharmacodynamique de la drogue) avec ou sans données sur la chimie et la fabrication à l'égard d'une drogue exempte de nouvelle substance active
Données sur la chimie et la fabrication seulement	Présentations fondées uniquement sur les données sur la chimie et la fabrication à l'égard d'une drogue exempte de nouvelle substance active
Données cliniques ou non cliniques seulement, à l'appui des mises à jour de l'étiquetage concernant l'innocuité	Présentations fondées uniquement sur des données cliniques ou non cliniques, à l'appui des mises à jour du matériel d'étiquetage concernant l'innocuité à l'égard d'une drogue nouvelle exempte de nouvelle substance active
Déclassement d'une drogue sur ordonnance pour en faire une drogue en vente libre	Présentations fondées seulement sur des données favorables à l'appui de la modification ou de la suppression d'un ingrédient médicinal répertorié à l'annexe F du Règlement sur les aliments et drogues (c'est- à-dire, indication identique à une drogue existante) - Catégorie de présentation abandonnée
Étiquetage seulement	Présentations de matériel d'étiquetage, à l'exception de celles visées aux article 9, 12 ou 13, y compris les données à l'appui d'une évaluation du nom de marque, des méthodes d'essai normalisées ou publiées, de la photostabilité in vitro ou in vivo, ou des demandes d'identification numérique à l'appui de modification de marques nominatives de drogues vendues sans ordonnance (mais ne comprenant pas de données à l'appui de l'examen d'autres données cliniques ou non cliniques, de données comparatives ou de données sur la chimie et la fabrication)

Catégorie de présentation	Description
Étiquetage seulement (drogues génériques)	Présentations à l'appui d'une modification de l'étiquetage qui correspond au produit de référence canadien, qui ne comprennent pas d'autres mises à jour de l'étiquetage nécessitant une évaluation de celui-ci
Présentation administrative	Présentations à l'appui d'une modification du nom du fabricant ou de la marque nominative, y compris celles qui portent sur une modification relative à la propriété de la drogue, sur l'ajout d'une marque nominative, et sur des modifications résultant d'un accord d'homologation entre deux fabricants et ne nécessitant pas d'évaluation du matériel d'étiquetage ou de la marque nominative (p. ex. modifications demandées par les titulaires d'une homologation afin d'être identique avec la drogue du concédant et les mises à jour des données sur la chimie et la fabrication effectuées après obtention de l'autorisation accordée pour les drogues visées aux annexes C ou D de la Loi sur les aliments et drogues)
Désinfectant - examen complet	Présentations, à l'exception de celles visées à l'article 12, qui comprennent des données à l'appui d'un désinfectant
Étiquetage seulement (désinfectant)	Présentations a l'appui d'une modification des étiquettes de désinfectants qui ne nécessitent pas de données justificatives, présentations à l'appui de mises à jour sur l'innocuité de désinfectants qui sont de nouvelles drogues; ou présentations à l'appui d'une modification du nom du fabricant ou de la marque nominative nécessitant un examen du matériel d'étiquetage en raison de différences par rapport à l'étiquetage ou à la drogue préalablement autorise
Demande d' identification numérique - norme d'étiquetage	Demandes, notamment celles portant sur des modifications des marques nominatives de drogues vendues sans ordonnance, qui comprennent une attestation de conformité à une norme d'étiquetage ou à une monographie de catégorie IV, mais qui ne comprennent pas de données cliniques ou non cliniques ou de données sur la chimie et la fabrication
Données publiées seulement	Présentations fondées seulement sur des données cliniques ou non cliniques publiées portant sur une drogue exempte de nouvelle substance active - Catégorie de présentation abandonnée

Pour de plus amples informations, veuillez consulter la <u>Ligne directrice</u>: <u>Frais pour l'examen des présentations et des demandes de médicaments à usage humain et de désinfectants assimilés à une drogue</u>.

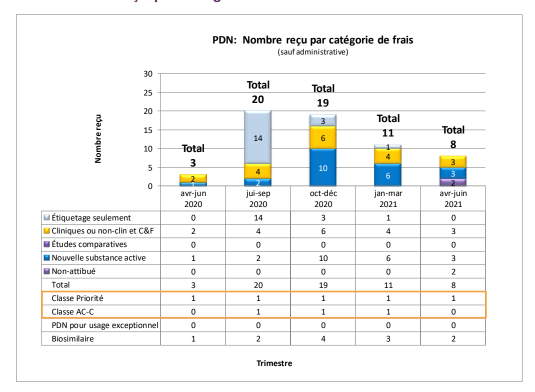
Présentation de drogue nouvelle (PDN)

et

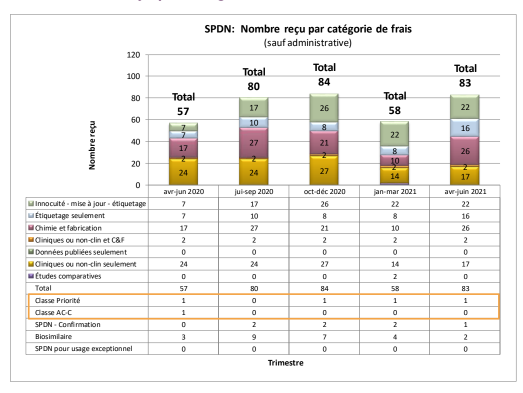
Supplément à une présentation de drogue nouvelle (SPDN)

NOMBRE REÇU 7

PDN: Nombre reçu par catégorie de frais



SPDN: Nombre reçu par catégorie de frais

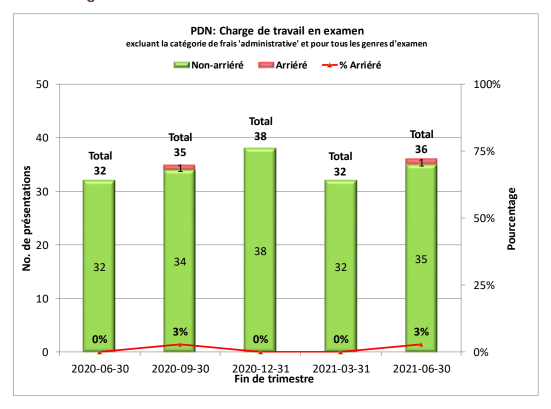


⁷ Pour tenir compte de leur nature prioritaire, une cible d'évaluation raccourcie est assignée aux présentations de drogues acceptées pour statut d'évaluation prioritaire ainsi qu'à celles trouvées admissible de prise en considération préalable en vertu de la politique sur les AC-C. Pour de plus amples informations, veuillez consulter la <u>Ligne directrice à l'intention de l'industrie : Évaluation prioritaire des présentations de drogues</u>, la <u>Ligne directrice : Avis de conformité avec conditions (AC-C) et Ligne directrice de l'industrie : gestions des présentations de drogues</u>.

DMBR - Rapport trimestriel du rendement des présentations de drogue **PDN et SPDN**

CHARGE DE TRAVAIL

PDN: Charge de travail en examen



SPDN: Charge de travail en examen



CHARGE DE TRAVAIL

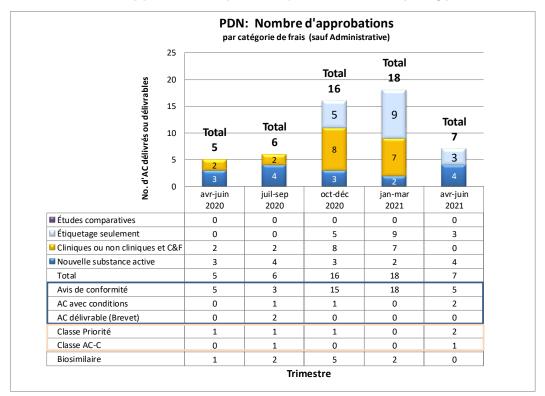
PDN: Charge de travail en examen par catégorie de frais

PDN : Charge de travail en examen par catégorie de frais (sauf administrative) et fin de trimestre					
CATÉGORIE DE FRAIS	2020-06-30	2020-09-30	2020-12-31	2021-03-31	2021-06-30
Cliniques ou non-clin et C&F	22	19	14	14	17
Arriéré	0	1	0	0	0
Nouvelle substance active	10	9	13	14	18
Arriéré	0	0	0	0	1
Étiquetage seulement	0	7	11	4	1
Arriéré	0	0	0	0	0
Total	32	35	38	32	36
Non-arriéré	32	34	38	32	35
Arriéré	0	1	0	0	1
% Arriéré	0%	3%	0%	0%	3%
Priorité (sous-ensemble)	2	1	2	3	2
Arriéré	0	0	0	0	0

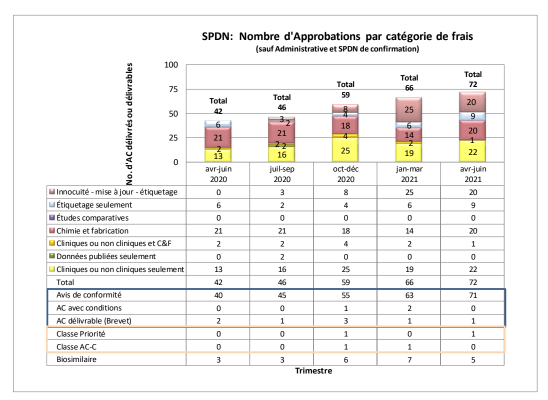
SPDN: Charge de travail en examen par catégorie de frais

SPDN : Charge d (sauf ac		examen par o	•	frais	
CATÉGORIE DE FRAIS	2020-06-30	2020-09-30	2020-12-31	2021-03-31	2021-06-30
Études comparatives	0	0	0	2	2
Arriéré	0	0	0	0	0
Chimie et fabrication	28	26	26	31	30
Arriéré	0	0	0	0	0
Cliniques ou non-clin seulement	70	75	78	75	65
Arriéré	0	0	0	0	0
Cliniques ou non-clin et C&F	8	8	6	5	7
Arriéré	0	0	0	0	0
Données publiées	2	0	0	0	0
Arriéré	0	0	0	0	0
Étiquetage seulement	2	5	8	13	12
Arriéré	0	0	0	0	0
Innocuité - Mise à jour - Étiquetage	4	17	28	25	27
Arriéré	0	0	1	1	1
Total	114	131	146	151	143
Non-arriéré	114	131	145	150	142
Arriéré	0	0	1	1	1
% Arriéré	0%	0%	1%	1%	1%
Priorité (sous-ensemble)	1	1	1	2	1
Arriéré	0	0	0	0	0
SPDN-C (de confirmation)	4	4	5	5	7
Arriéré	0	0	0	0	0

APPROBATIONS 8 PDN: Nombre d'approbations par catégorie de frais et par type d'AC



SPDN: Nombre d'approbations par catégorie de frais; par type d'AC



⁸ Pour tenir compte de leur nature prioritaire, une cible d'évaluation raccourcie est assignée aux présentations de drogues acceptées pour statut d'évaluation prioritaire ainsi qu'à celles trouvées admissible de prise en considération préalable en vertu de la politique sur les AC-C. Pour de plus amples informations, veuillez consulter la <u>Ligne directrice à l'intention de l'industrie : Évaluation prioritaire des présentations de drogues</u>, la <u>Ligne directrice : Avis de conformité avec conditions (AC-C) et la Ligne directrice de l'industrie : gestions des présentations de drogues.</u>

DMBR - Rapport trimestriel du rendement des présentations de drogue

BIOSIMILAIRES: Autorisations de mise en marché pour les PDN et SPDN

Biosimilaires: Nombre d'Autorisations de mise en marché pour PDN et SPDN

Type de Presentation	Classe	avr-juin 2020	juil-sep 2020	oct-déc 2020	jan-mar 2021	avr-juin 2021
PDN	CLIN/C&F	4	0	9	3	0
PDN Total		4	0	9	3	0
SPDN	C&F SEULEMENT	1	0	3	4	2
	C&F/ÉTIQUETAGE	0	1	2	0	0
	CLIN SEULEMENT	2	1	3	1	4
	CLIN/C&F	0	0	0	1	0
	COMP/C&F	0	0	0	0	0
	ÉTIQUETAGE SEULEMENT	0	0	1	0	0
	INNOCUITÉ - MISE À JOUR - ÉTIQUETAGE	0	0	1	1	1
SPDN Total		3	2	10	7	7

Biosimilaires : Autorisations de mise en marché pour PDN en EF 2021-22 (1er avril 2021 - 31 mars 2022)

Marques déposées	Classe	Compagnie	Ingrédient(s) actif(s)	Trimestre EF 2021-22	Avis de conformité (AC) Date
_					
Présentation de drogue nouvelle Total			0		

Biosimilaires : Autorisations de mise en marché pour SPDN en EF 2021-22 (1er avril 2021 - 31 mars 2022)

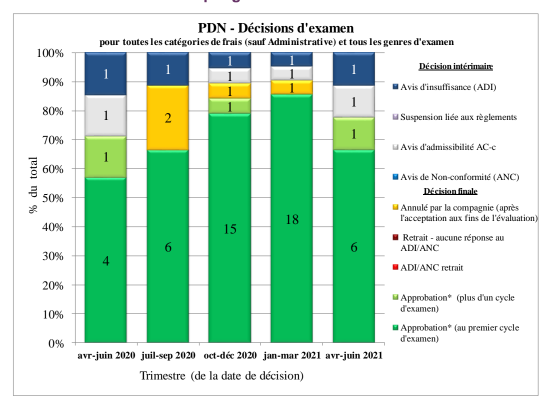
Marques déposées	Classe	Compagnie	Ingrédient(s) actif(s)	Trimestre EF 2021-22	Avis de conformité (AC) Date
ERELZI	C&F SEULEMENT	SANDOZ CANADA INCORPORATED	ETANERCEPT	T1	2021-juin-24
HERZUMA	CLIN SEULEMENT	CELLTRION HEALTHCARE CO LTD	TRASTUZUMAB	T1	2021-avr-16
HULIO	C&F SEULEMENT	BGP PHARMA ULC	ADALIMUMAB	T1	2021-mai-14
KANJINTI	CLIN SEULEMENT	AMGEN CANADA INC	TRASTUZUMAB	T1	2021-avr-14
RITUXIMAB	CLIN SEULEMENT	SANDOZ CANADA INCORPORATED	RITUXIMAB	T1	2021-juin-30
TRAZIMERA	CLIN SEULEMENT	PFIZER CANADA ULC	TRASTUZUMAB	T1	2021-avr-14
TRAZIMERA	INNOCUITÉ - MISE À JOUR - ÉTIQUETAGE	PFI7FR CANADA I II C	TRASTUZUMAB	T1	2021-juin-18
Supplément à une présentation	de drogue nouvelle T	otal			7

Veuillez noter que les Biosimilaires approuvées qui demeurent en suspens pour des motifs relatifs à la propriété intellectuelle ne sont pas inclus.

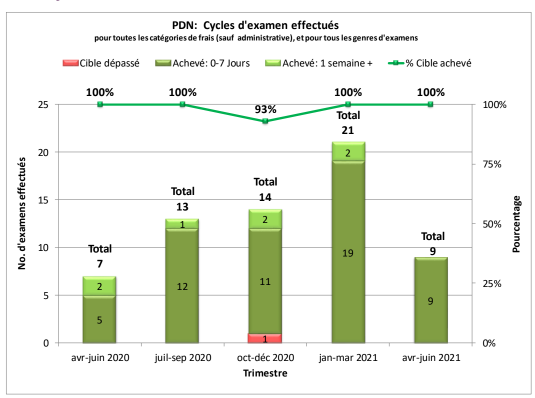
Biosimilaire: Médicament biologique faisant son entrée sur le marché après une version dont la vente est autorisée au Canada, et dont la similarité a été établie avec un médicament biologique de référence. L'autorisation d'un biosimilaire se fonde en partie sur des données d'innocuité et d'efficacité préexistantes que l'on jugerait pertinentes en raison d'une similarité établie avec un médicament biologique de référence et qui exerceraient une influence sur la quantité et le genre de données originales requises.

RENDEMENT D'EXAMEN

PDN: Décisions d'examen par genre

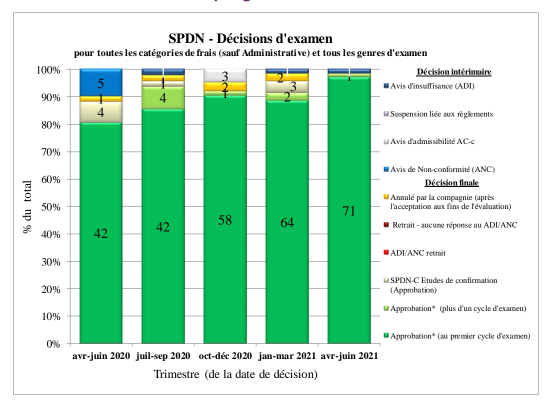


PDN: Cycles d'examen effectués

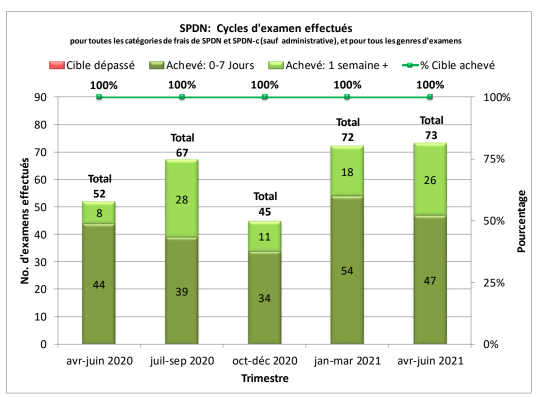


RENDEMENT D'EXAMEN

SPDN: Décisions d'examen par genre

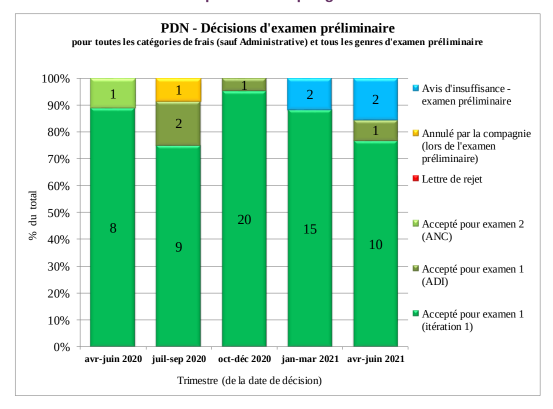


SPDN: Cycles d'examen effectués

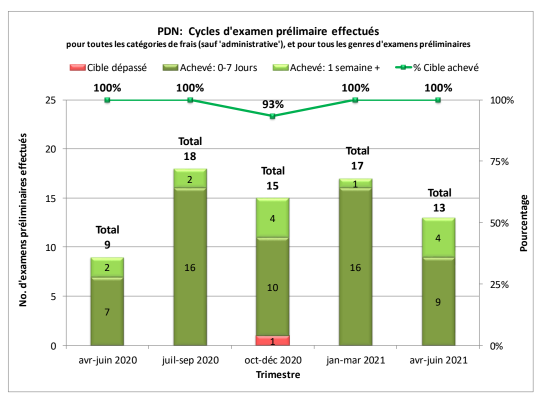


RENDEMENT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE

PDN: Décisions d'examen préliminaire par genre

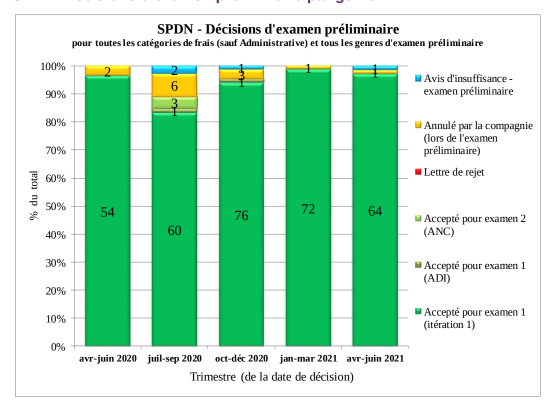


PDN: Cycles d'examens préliminaires effectués

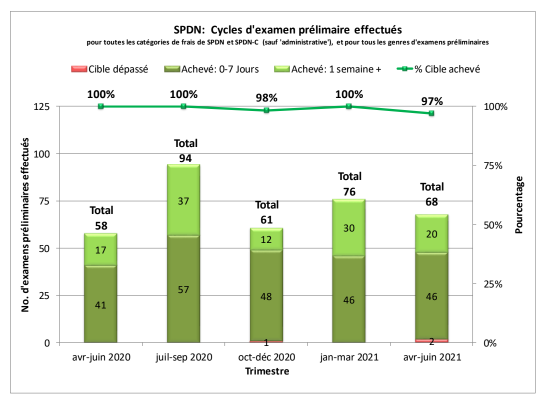


RENDEMENT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE

SPDN: Décisions d'examen préliminaire par genre

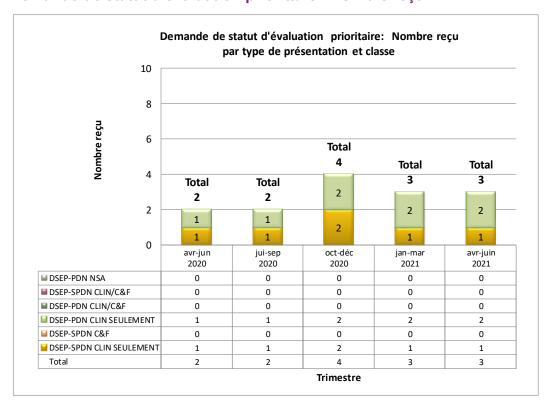


SPDN: Cycles d'examen préliminaires effectués

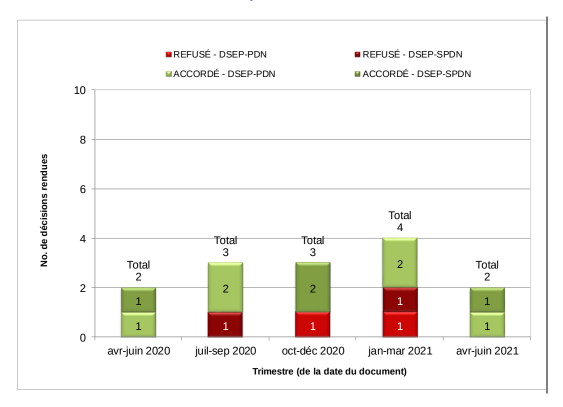


DEMANDE DE STATUT D'ÉVALUATION PRIORITAIRE (PDN et SPDN)

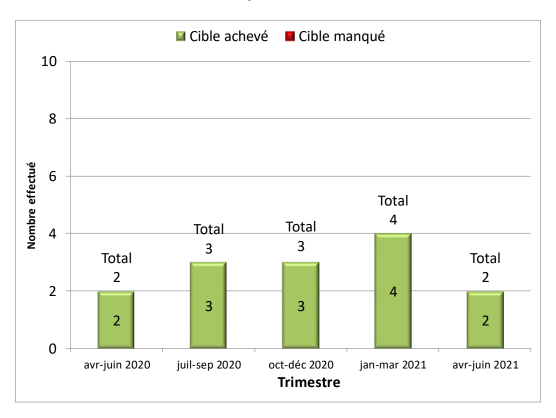
Demande de statut d'évaluation prioritaire : Nombre reçu



Demande de statut d'évaluation prioritaire : Décisions rendues



Demande de statut d'évaluation prioritaire : Rendement



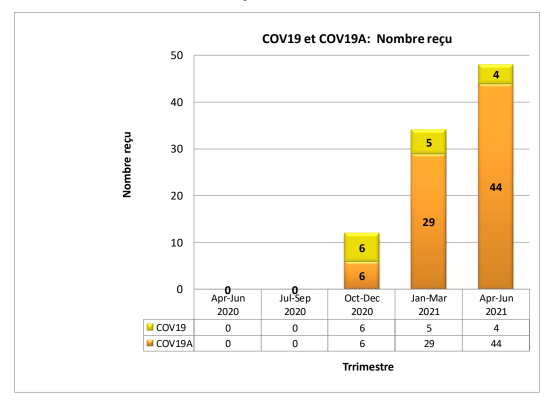
Demande en application de l'arrêté d'urgence concernant l'importation, la vente et la publicité de drogues à utiliser relativement à la COVID-19 (COV19)

et

Demande pour une modification en application de l'arrêté d'urgence concernant l'importation, la vente et la publicité de drogues à utiliser relativement à la COVID-19 (COV19A)

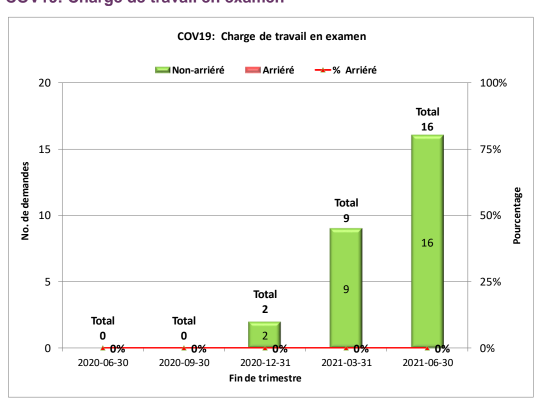
NOMBRE REÇU

COV19 et COV19A: Nombre reçu



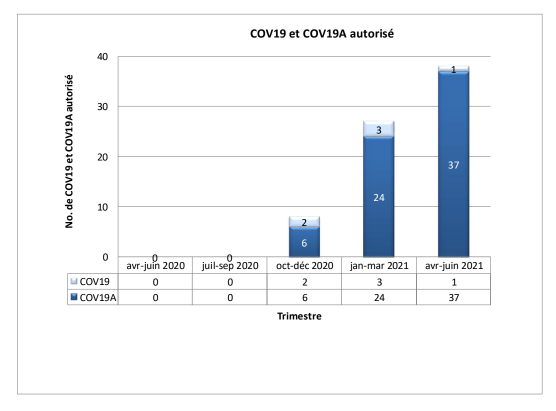
CHARGE DE TRAVAIL

COV19: Charge de travail en examen



AUTORISATION

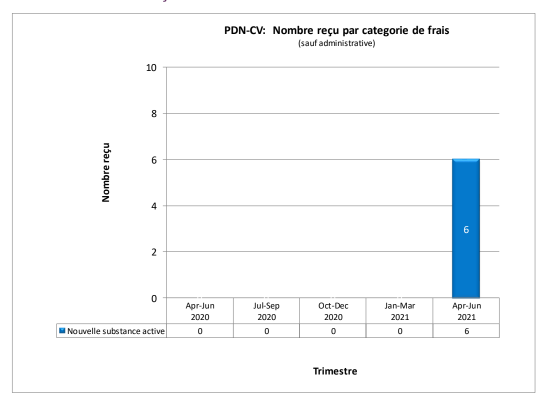
COV19 et COV19A: Nombre autorisé



Présentation de drogue nouvelle drogue désignée Covid avec flexibilité (PDN-CV)

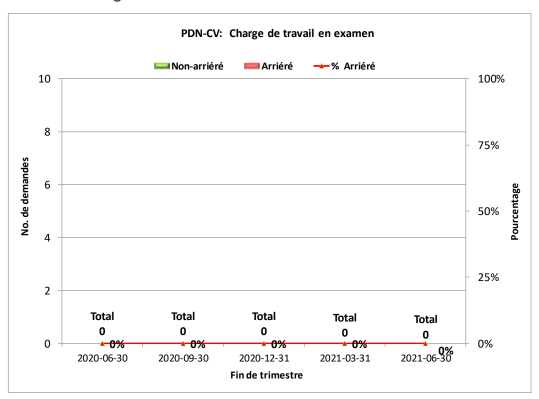
NOMBRE REÇU

PDN-CV: Nombre reçu



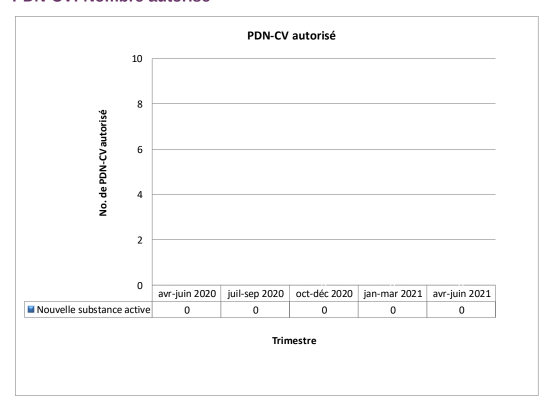
CHARGE DE TRAVAIL

PDN-CV: Charge de travail en examen



AUTORISATION

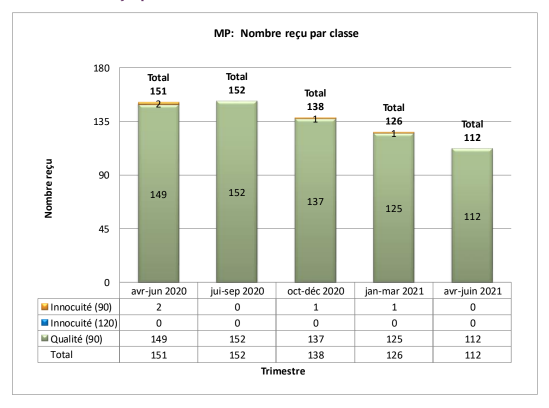
PDN-CV: Nombre autorisé



Direction des médicaments biologiques et radiopharmaceutiques - septembre 2021

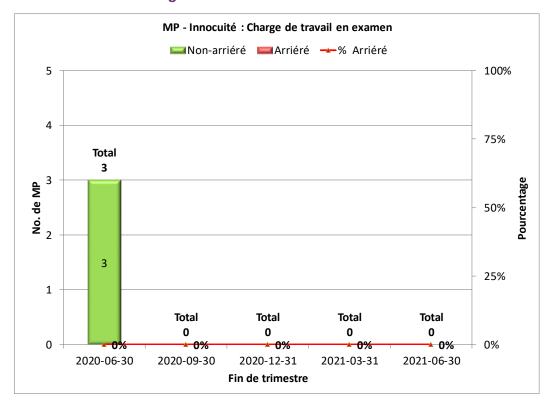
MP: MODIFICATION NÉCESSITANT UN PRÉAVIS

MP: Nombre reçu par classe

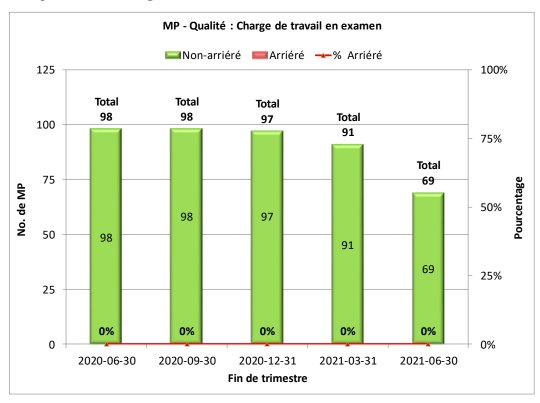


CHARGE DE TRAVAIL

MP-INNOCUITÉ: Charge de travail en examen



MP-QUALITÉ: Charge de travail en examen



CHARGE DE TRAVAIL

MP-INNOCUITÉ: Charge de travail en examen par classe

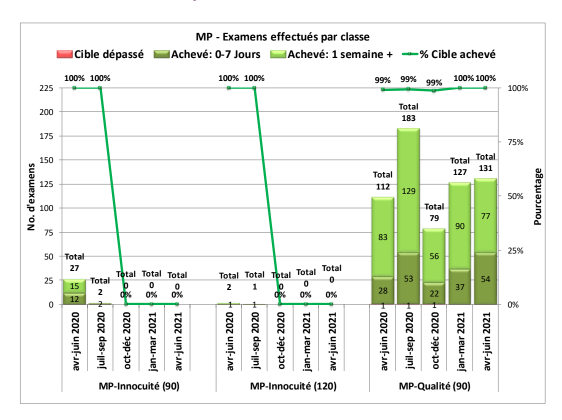
DPBTG MP - Innocuité : Charge de travail en examen à la fin du trimestre									
Classe	2020-06-30	2020-09-30	2020-12-31	2021-03-31	2021-06-30				
INNOCUITÉ - 90 jours	2	0	0	0	0				
Arriéré	0	0	0	0	0				
INNOCUITÉ - 120 jours	1	0	0	0	0				
Arriéré	0	0	0	0	0				
Total	3	0	0	0	0				
Non-arriéré	3	0	0	0	0				
Arriéré	0	0	0	0	0				
% Arriéré	0%	0%	0%	0%	0%				

MP-QUALITÉ: Charge de travail en examen par classe

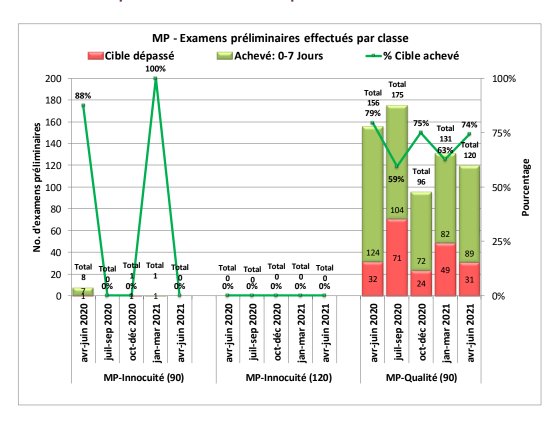
DPBTG MP - Qualité : Charge de travail en examen à la fin du trimestre									
Classe	2020-06-30	2020-09-30	2020-12-31	2021-03-31	2021-06-30				
QUALITÉ - 90 jours	98	98	97	91	69				
Arriéré	0	0	0	0	0				
Total	98	98	97	91	69				
Non-arriéré	98	98	97	91	69				
Arriéré	0	0	0	0	0				
% Arriéré	0%	0%	0%	0%	0%				

RENDEMENT

MP: Examens effectués par classe



MP: Examens préliminaires effectués par classe



MP: Nombre de décisions par classe

MP - Innocuité (90)					
GENRE DE DOCUMENT	avr-juin 2020	juil-sep 2020	oct-déc 2020	jan-mar 2021	avr-juin 2021
Lettre de non-objection	26	2	0	0	0
Lettre de rejet à l'examen préliminaire	2	0	0	0	0
Annulé par la compagnie	2	0	1	1	0
Avis d'insuffisance lors de l'examen préliminaire	0	0	0	0	0
Avis de non-satisfaction	0	0	0	0	0
MP - suspension (Brevet)	0	0	0	0	0

MP - Qualité (90)					
GENRE DE DOCUMENT	avr-juin 2020	juil-sep 2020	oct-déc 2020	jan-mar 2021	avr-juin 2021
Lettre de non-objection	121	129	133	133	136
Avis de non-satisfaction	0	0	0	0	0
Lettre de rejet à l'examen préliminaire	0	0	1	0	5
Avis d'insuffisance lors de l'examen préliminaire	0	0	0	0	0
Annulé par la compagnie	4	3	12	4	1
MP - suspension (Brevet)	0	0	0	0	0

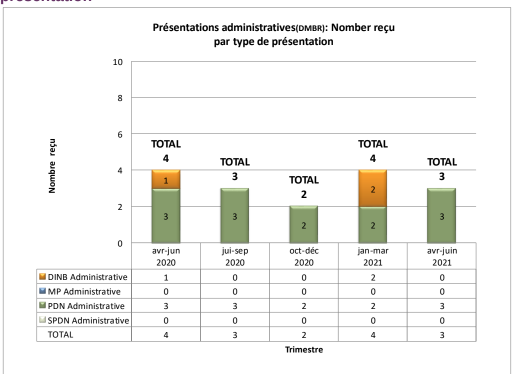
MP - Innocuité (120)					
GENRE DE DOCUMENT	avr-juin 2020	juil-sep 2020	oct-déc 2020	jan-mar 2021	avr-juin 2021
Lettre de non-objection	2	1	0	0	0
Avis de non-satisfaction	0	0	0	0	0
Lettre de rejet à l'examen préliminaire	0	0	0	0	0
Avis d'insuffisance lors de l'examen préliminaire	0	0	0	0	0
Annulé par la compagnie	0	0	0	0	0

MP - Administrative					
GENRE DE DOCUMENT	avr-juin 2020	juil-sep 2020	oct-déc 2020	jan-mar 2021	avr-juin 2021
Lettre de non-objection	0	0	0	0	0
Annulé par la compagnie	0	0	0	0	0

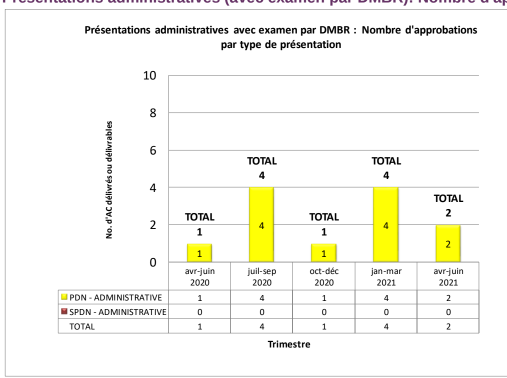
Présentations administratives (Traitées par DMBR)

(tel qu'un changement de nom du produit où un examen a été nécessaire)

Présentations administratives (avec examen par DMBR): Nombre reçu par type de présentation



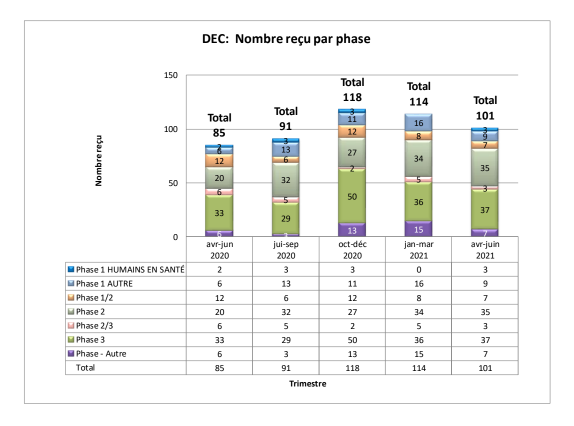
Présentations administratives (avec examen par DMBR): Nombre d'approbations



Demandes d'essais cliniques et modifications (DEC et MDEC)

DEC: DEMANDE D'ESSAI CLINIQUE

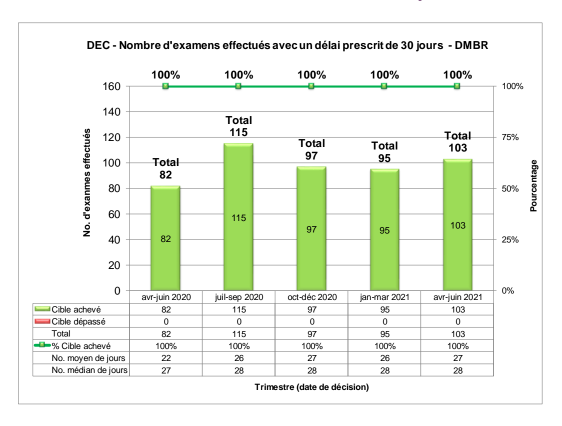
DEC: Nombre reçu par phase



DEC: Nombre de décisions par genre

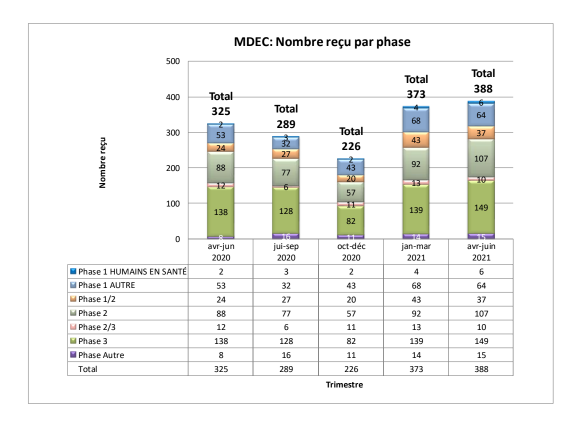
DEC					
GENRE DE DOCUMENT	avr-juin 2020	juil-sep 2020	oct-déc 2020	jan-mar 2021	avr-juin 2021
Lettre de non-objection	76	77	115	85	100
Annulé par la compagnie	4	3	7	7	3
Annulé par la compagnie - lors du	2	0	2	2	1
Lettre de rejet à l'examen préliminaire	0	0	1	0	0
Avis de non-satisfaction	0	0	0	0	0
Avis d'autorisation	2	2	7	3	4
Avis d'autorisation avec modalités et conditions	0	0	0	0	1

DEC: Nombre d'examens effectués avec un délai de 30 jours



MDEC: MODIFICATION À UNE DEMANDE D'ESSAI CLINIQUE

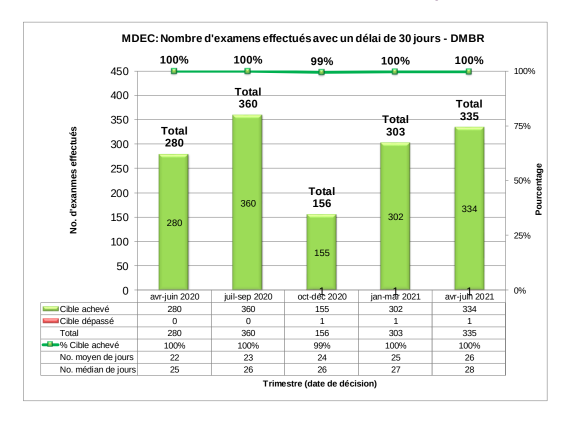
MDEC: Nombre reçu par phase



MDEC: Nombre de décisions par genre

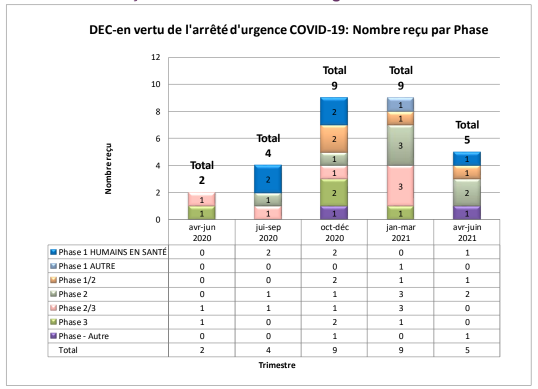
MDEC					
GENRE DE DOCUMENT	avr-juin 2020	juil-sep 2020	oct-déc 2020	jan-mar 2021	avr-juin 2021
Lettre de non-objection	310	261	250	294	351
Lettre de rejet à l'examen préliminaire	3	4	5	2	9
Annulé par la compagnie pendant l'examen	1	3	1	7	3
Annulé par la compagnie pendant le traitement	3	1	3	2	0
Avis d'autorisation	0	0	4	10	14

MDEC: Nombre d'examens effectués avec un délai de 30 jours

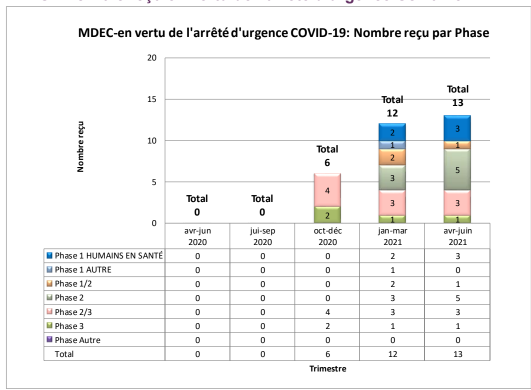


DEC & MDEC reçues en vertu de l'arrêté d'urgence COVID-19

DEC : Nombre reçu en vertu de l'arrêté d'urgence Covid-19



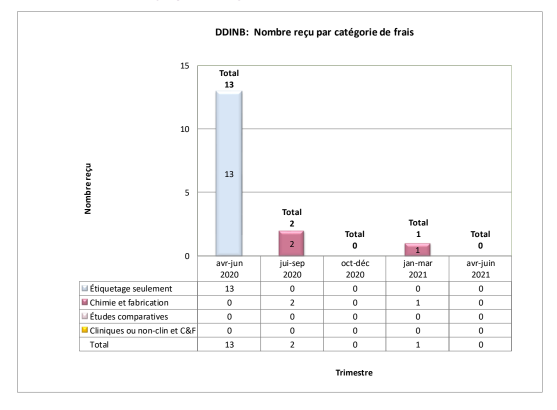
MDEC : Nombre reçu en vertu de l'arrêté d'urgence Covid-19



Ces figures sont un sous-ensemble du total des DEC et MDEC reçus.

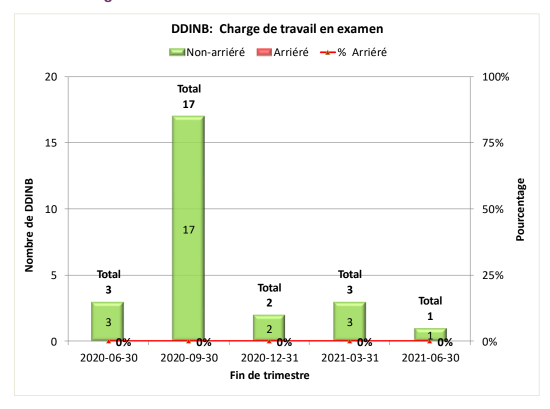
DDINB: DEMANDE D'IDENTIFICATION NUMÉRIQUE DE DROGUE - PRODUITS BIOLOGIQUES

DDINB: Nombre Reçu par catégorie de frais



CHARGE DE TRAVAIL EN EXAMEN

DDINB: Charge de travail en examen

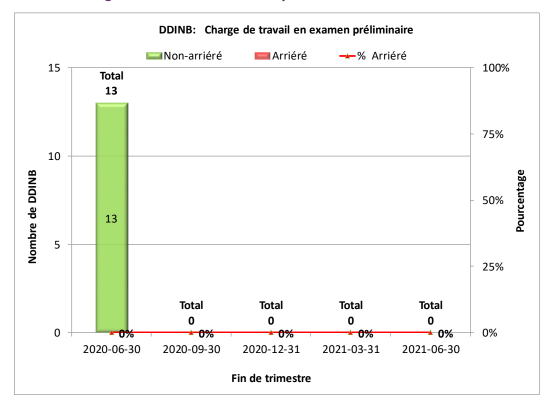


DDINB: Charge de travail en examen par catégorie de frais

DDINB: Charge de travail en examen par catégorie de frais (sauf administrative) et fin de trimestre									
CATÉGORIE DE FRAIS 2020-06-30 2020-09-30 2020-12-31 2021-03-31 2021-06-30									
Étiquetage seulement	2	15	0	1	0				
Arriéré	0	0	0	0	0				
Chimie et fabrication	1	2	2	2	1				
Arriéré	0	0	0	0	0				
Total	3	17	2	3	1				
Non-arriéré	3	17	2	3	1				
Arriéré	0	0	0	0	0				
% Arriéré	0%	0%	0%	0%	0%				

CHARGE DE TRAVAIL EN EXAMEN PRÉLIMINAIRE

DDINB: Charge de travail en examen préliminaire



DDINB: Charge de travail en examen préliminaire par catégorie de frais

DDINB: Charge de travail en examen préliminaire par catégorie de frais (sauf administrative) et fin de trimestre										
CATÉGORIE DE FRAIS 2020-06-30 2020-09-30 2020-12-31 2021-03-31 2021-06-										
Étiquetage seulement	13	0	0	0	0					
Arriéré	0	0	0	0	0					
Cliniques ou non-clin et C&F	0	0	0	0	0					
Arriéré	0	0	0	0	0					
Chimie et fabrication	0	0	0	0	0					
Arriéré	0	0	0	0	0					
Total	13	0	0	0	0					
Non-arriéré	13	0	0	0	0					
Arriéré	0	0	0	0	0					
% Arriéré	0%	0%	0%	0%	0%					

DÉCISIONS

DDINB: Nombre de décisions par catégorie de frais

DDINB - Étiquetage seulement					
GENRE DE DOCUMENT	avr-juin 2020	juil-sep 2020	oct-déc 2020	jan-mar 2021	avr-juin 2021
Lettre d'approbation DDINB	3	0	11	1	2
Avis d'insuffisance lors de l'examen préliminaire	0	0	0	0	0
Annulé par la compagnie	0	0	2	0	0
Avis d'insuffisance	0	0	2	0	0

DDINB - Clinique ou Non-Clin seulement et C&F								
GENRE DE DOCUMENT	avr-juin 2020	juil-sep 2020	oct-déc 2020	jan-mar 2021	avr-juin 2021			
Avis d'insuffisance lors de l'examen préliminaire	0	0	0	0	0			
Annulé par la compagnie	0	0	0	0	0			

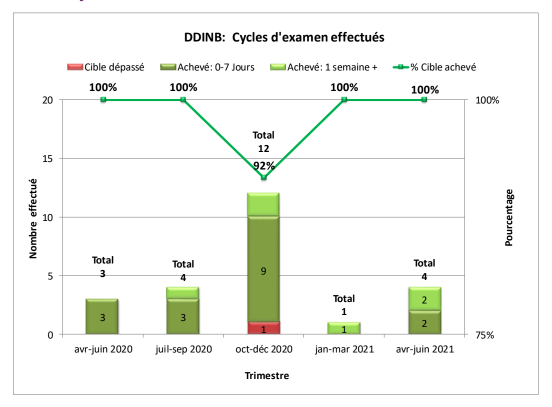
DDINB - C&F seulement					
GENRE DE DOCUMENT	avr-juin 2020	juil-sep 2020	oct-déc 2020	jan-mar 2021	avr-juin 2021
Lettre d'approbation DDINB	0	1	0	0	2
Avis d'insuffisance lors de l'examen préliminaire	0	0	0	0	0
Avis d'insuffisance	0	0	0	0	0
Formulaire de notification / DIN émis	0	0	0	0	0
Annulé par la compagnie	0	0	0	0	0

DDINB - Études comparatives					
GENRE DE DOCUMENT	avr-juin 2020	juil-sep 2020	oct-déc 2020	jan-mar 2021	avr-juin 2021
Avis d'insuffisance lors de l'examen préliminaire	0	0	0	0	0
Lettre de rejet à l'examen préliminaire	0	0	0	0	0

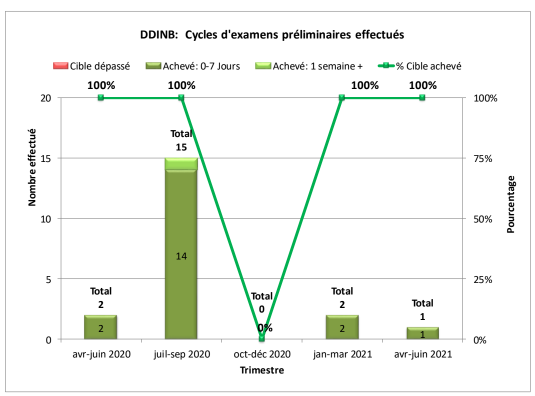
DDINB - Administrative					
GENRE DE DOCUMENT	avr-juin 2020	juil-sep 2020	oct-déc 2020	jan-mar 2021	avr-juin 2021
Lettre d'approbation DDINB	0	1	0	2	0
Annulé par la compagnie	0	0	0	0	0

RENDEMENT

DDINB: Cycles d'examen effectués

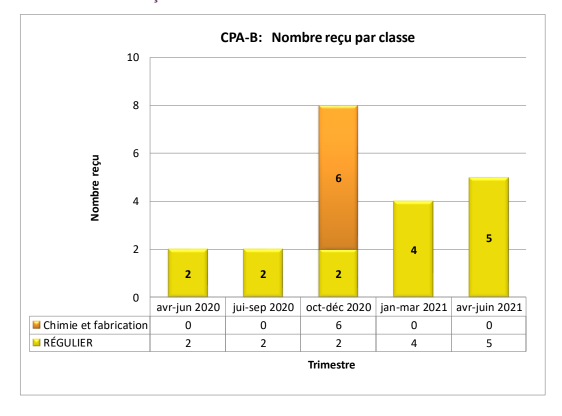


DDINB: Cycles d'examens préliminaires effectués



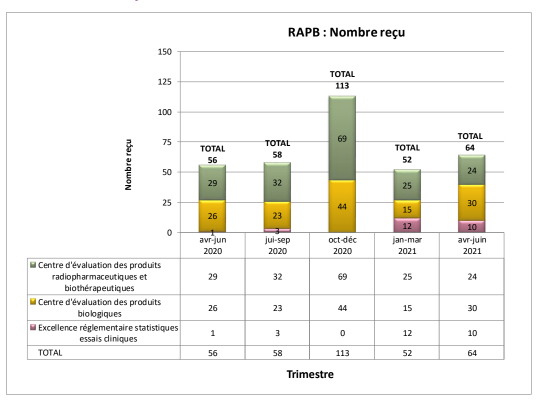
CPA-B: CHANGEMENTS POST-APPROBATION DE TITRE 1 - BIOLOGIQUES

CPA-B: Nombre reçu



RAPB: RAPPORTS ANNUELS SUR UN PRODUIT BIOLOGIQUE 9

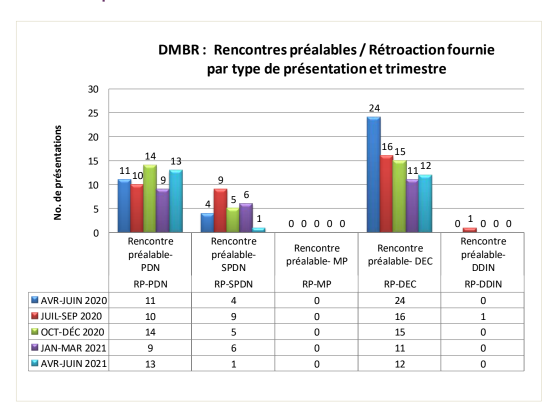
RAPB: Nombre reçu



⁹ Les rapports annuels sur un produit biologique (RAPB) sont des rapports obligatoires qui devraient être soumis par les fabricants de toutes les drogues visées à l'annexe D (produits biologiques). Ces rapports présentent de l'information sur la production des lots de substances médicamenteuses et des produits pharmaceutiques, y compris la mise à l'épreuve et les résultats apparentés, les motifs de tout rappel et les mesures correctives apportées ainsi que toute autre information pertinente sur les lots commercialisés.

ANNEXE A: RENCONTRES PRÉALABLES

Rencontres préalables tenues / Rétroaction fournie



¹⁰ Avant le dépôt d'une présentation, un promoteur peut demander une rencontre préalable avec Santé Canada pour aborder comment sont exposées les données appuyant la présentation. Pour de plus amples informations, veuillez consulter la <u>Ligne directrice de l'industrie : gestions des présentations de drogues.</u>