

**COMMUNIQUÉ AUX MÉDIAS • COMMUNIQUÉ AUX MÉDIAS • COMMUNIQUÉ AUX MÉDIAS****Le premier agent novateur pour le traitement de l'hypertension artérielle en plus d'une décennie est désormais disponible au Canada**

*Rasilez\* procure une baisse additionnelle de la tension artérielle de 38 à 48 % lorsqu'ajouté à un traitement en cours*

**Dorval, Québec, 8 avril 2008** – Rasilez\* (aliskiren), le premier médicament d'une nouvelle classe d'agents antihypertenseurs en plus de dix ans, est désormais disponible au Canada. L'hypertension touche environ un Canadien sur cinq et constitue le principal facteur de risque de décès au pays.

Santé Canada a approuvé Rasilez\* pour le traitement de l'hypertension essentielle légère ou modérée. Rasilez\* peut être administré seul ou en combinaison avec d'autres antihypertenseurs, comme les diurétiques thiazidiques, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IECA) ou les inhibiteurs calciques (IC) de type dihydropyridine, selon les données d'innocuité obtenues avec 7440 patients.

« Rasilez\* représente une nouvelle option afin de mieux contrôler la tension artérielle. Il offre des avantages uniques qui en font une ressource précieuse et facile à utiliser. Il s'agit du premier agent à cibler directement l'enzyme rénine, une enzyme importante pour le contrôle de l'hypertension », explique Dr. Paul René de Cotret, un néphrologue au CHUQ de l'Hôtel-Dieu de Québec. « En tant que médecins, notre plus grand défi consiste à amener nos patients à des valeurs tensionnelles cibles et à les y maintenir avec plusieurs médicaments. Étant donné que Rasilez\* est efficace seul ou en combinaison avec d'autres médicaments, il est très prometteur et devrait s'avérer bénéfique pour les patients, même ceux dont l'hypertension s'est révélée réfractaire aux autres médicaments. »

Près de 64 % des patients doivent prendre plusieurs médicaments pour amener leur tension artérielle à des valeurs normales. Les patients non contrôlés sont exposés à un risque de complications, telles que la crise cardiaque, l'AVC, l'insuffisance rénale, la cécité et la mort. C'est dire s'ils ont grand besoin de nouveaux traitements antihypertenseurs.

Rasilez\* est le premier médicament d'une classe appelée inhibiteurs directs de la rénine (IDR). Il inhibe directement la rénine, un enzyme qui déclenche un processus susceptible de causer l'hypertension. Contrairement aux autres médicaments actuellement disponibles, Rasilez\* supprime le système de la rénine à son point d'activation et améliore ainsi la tension artérielle.

Rasilez\* procure une réduction additionnelle de la tension artérielle de 38 à 48 % lorsqu'il est ajouté au traitement en cours chez les patients qui prennent déjà d'autres antihypertenseurs mais qui n'ont pas atteint leurs valeurs tensionnelles cibles. Ce bienfait additionnel est observé lorsque Rasilez\* est ajouté aux IECA, aux IC de type dihydropyridine ou à l'hydrochlorothiazide (HCT), parallèlement à une incidence d'événements indésirables comparable à celle d'un placebo à des doses allant jusqu'à 300 mg.

« Rasilez\* qui est à administration unique quotidienne, procure une baisse constante de la tension artérielle pendant 24 heures et au-delà. Il s'agit d'une option thérapeutique importante, car de

nombreux médicaments antihypertenseurs n'agissent pas pendant 24 heures, surtout aux premières heures du matin, lorsque les hausses subites de la tension artérielle sont fréquentes. Il bénéficie également d'un excellent profil de tolérabilité, un atout important quand on sait que de nombreux patients abandonnent leur traitement à cause des effets secondaires », affirme Dr. René de Cotret.

« L'inhibition directe de la rénine est la seule innovation notable dans le traitement de l'hypertension en plus d'une décennie » déclare David Meek, président et chef de la direction de Novartis Pharma Canada inc. « Novartis est fière d'être à l'origine de cette nouvelle arme importante dans la lutte contre cette maladie dévastatrice qui connaît actuellement une progression rapide. »

Il est question d'hypertension lorsque le sang se déplace dans les vaisseaux sanguins à une pression supérieure à la normale et cause des lésions aux artères, aux reins, au cerveau et à d'autres organes vitaux, qui peuvent finir par entraîner une insuffisance cardiaque.

Rasilez\* a été mis au point en collaboration avec Speedel et est aujourd'hui approuvé dans 44 pays.

### **Énoncés prospectifs**

Le communiqué qui précède contient des énoncés prospectifs qui peuvent être identifiés par une terminologie faisant référence au futur, comme « pourra permettre », « offre un réel potentiel de » ou des énoncés implicites concernant les recettes potentielles engendrées par Rasilez\*. Ces énoncés prospectifs sont assujettis à des risques connus et inconnus, des incertitudes et d'autres facteurs qui peuvent entraîner un écart appréciable entre les résultats réels et les futurs résultats, rendement ou réalisations décrits de façon explicite ou implicite dans ces énoncés. Il ne peut y avoir de garantie que les ventes de Rasilez\* atteindront un niveau particulier. Plus précisément, les attentes de la direction relativement au succès commercial de Rasilez\* pourraient subir l'influence de différents facteurs, notamment des incertitudes relatives au développement du produit, des mesures réglementaires ou des retards dans la réglementation gouvernementale dans son ensemble, la possibilité d'obtenir ou de conserver un brevet ou tout autre protection de propriété intellectuelle, par la concurrence en général, et par d'autres facteurs décrits dans le formulaire 20-F déposé auprès de la U.S. Securities and Exchange Commission. Si un ou plusieurs de ces risques ou incertitudes devaient se concrétiser, ou si certaines des hypothèses sous-jacentes devaient se révéler fausses, les résultats réels pourraient différer matériellement de ceux décrits dans le présent communiqué, tels qu'ils sont anticipés, attendus, estimés ou prévus. Novartis fournit les renseignements dans ce communiqué en date d'aujourd'hui et ne s'engage aucunement à diffuser une mise à jour des énoncés prospectifs décrits aux présentes par suite de renseignements nouveaux, d'événements à venir ou autrement.

### **À propos de Novartis Canada**

Novartis Pharma Canada inc., un chef de file dans le domaine de la santé, s'emploie à la recherche, à la mise au point et à la commercialisation de produits novateurs dans le but d'améliorer le bien-être de tous les Canadiens. Novartis Pharma Canada inc. mène des centaines d'essais cliniques partout au pays, pour trouver de nouveaux traitements contre les maladies cardiovasculaires et ophtalmologiques, le diabète et le cancer ainsi que pour la transplantation d'organes. En 2007, l'entreprise a investi près de 86 millions de dollars en recherche et développement. Novartis Pharma Canada inc., dont le siège social se situe à Dorval, au Québec, compte plus de 800 employés au Canada. Outre Novartis Pharma Canada inc., le Groupe Novartis au Canada comprend Novartis Santé animale Canada inc., Novartis Santé familiale Canada inc., CIBA Vision Canada inc. et Sandoz Canada inc. Pour obtenir de plus amples renseignements sur Novartis Canada, veuillez consulter notre site à l'adresse <http://www.novartis.ca>.

### **À propos de Novartis**

Novartis AG apporte des solutions novatrices dans le domaine de la santé qui répondent aux besoins en perpétuelle évolution des patients et de la société. Œuvrant exclusivement dans les secteurs d'avenir des soins de santé, Novartis offre un portefeuille diversifié pour répondre au mieux à ces besoins : médicaments novateurs, produits pharmaceutiques génériques économiques, vaccins préventifs et outils diagnostiques, ainsi que produits de santé familiale. Novartis est la seule compagnie ayant atteint des positions de leadership dans ces secteurs. En 2007, les activités du Groupe (à l'exclusion des désinvestissements en 2007) se sont soldées par un chiffre d'affaires net de 38,1 milliards de dollars américains et un résultat net de 6,5 milliards de dollars américains. Près de 6,4 milliards de dollars américains ont été investis dans des activités de R&D dans l'ensemble du Groupe. Le Groupe Novartis, dont le siège social se situe à Bâle, en

Suisse, emploie environ 98 200 personnes à temps plein et exploite des installations dans plus de 140 pays.  
Pour en savoir plus, visitez [www.novartis.com](http://www.novartis.com).

\*Rasilez est une marque déposée.

###

#### **Personnes-ressources Médias**

**Pour obtenir de plus amples renseignements au sujet du présent communiqué aux médias ou pour fixer un rendez-vous avec un médecin, veuillez communiquer avec :**

**Melissa Maloul**  
Cohn & Wolfe  
514 845-2257, poste 228  
melissa.maloul@cohnwolfe.ca

**Silvie Letendre**  
Novartis Pharma Canada inc.  
514 633-7872  
silvie.letendre@novartis.com