

Personne-
ressource : Relations avec les médias
de Merck Canada
1-833-906-3725

Déclaration de Merck Canada sur l'utilisation de STROMEKTOL® (ivermectine) pendant la pandémie de COVID-19

KIRKLAND (Québec), le 10 février 2021 – Merck Canada inc. (« Merck Canada ») confirme sa position concernant l'utilisation de (ivermectine) pendant la pandémie de COVID-19. Les scientifiques de Merck continuent d'examiner attentivement les résultats de toutes les études connues ou nouvelles concernant l'ivermectine pour le traitement de la COVID-19 et cherchent des données probantes sur le plan de l'efficacité et de l'innocuité. Il importe de souligner que, jusqu'à maintenant, notre analyse a permis de formuler les points suivants :

- Les études précliniques ne fournissent aucun fondement scientifique quant à un possible effet thérapeutique contre la COVID-19;
- Il n'existe aucune donnée probante significative concernant l'activité clinique ou l'efficacité clinique chez des patients atteints de la COVID-19; et
- La rareté des données sur l'innocuité dans la majorité des études peut soulever des préoccupations.

Nous ne croyons pas que les données disponibles permettent d'établir l'innocuité et l'efficacité de l'ivermectine au-delà des doses et des populations mentionnées dans les renseignements d'ordonnance approuvés par l'organisme de réglementation.

Indications et utilisation de STROMEKTOL®

STROMEKTOL® (ivermectine) est indiqué pour le traitement de :

- la strongyloïdose intestinale;

- l'onchocercose.

Pour de plus amples renseignements, veuillez consulter la [monographie de produit](#).

INFORMATIONS SÉLECTIONNÉES SUR L'INNOCUITÉ POUR LE STROMEKTOL

Contre-Indications

STROMEKTOL® est contre-indiqué chez les patients qui présentent une hypersensibilité à ce médicament ou à l'un des composants du produit

Rarement, les patients lourdement infestés par le ver loa-loa aussi peuvent développer une encéphalopathie grave, voire mortelle, spontanément ou après le traitement par un agent microfilaricide efficace. Chez ces patients, les manifestations indésirables suivantes ont aussi été rapportées : douleur (notamment au cou et au dos), rougeur oculaire, hémorragie conjonctivale, dyspnée, incontinence urinaire et/ou fécale, difficulté à rester debout/marcher, altération de l'état mental, confusion, léthargie, stupeur, convulsions ou coma. Ce syndrome a été très rarement observé après l'utilisation de STROMEKTOL®. Une évaluation préalable pour la loase devrait être menée chez les patients pour qui le traitement avec STROMEKTOL® est indiqué et qui ont été significativement exposés au loa-loa dans les régions endémiques de l'Afrique centrale ou de l'Afrique occidentale, et ce, quelle que soit la raison pour laquelle le traitement est indiqué. Chez ces patients, un suivi post-traitement rigoureux devrait aussi être assuré.

Après le traitement avec des médicaments microfilaricides, les patients atteints d'onchodermite hyperactive (sowda) peuvent être plus susceptibles que les autres de présenter des réactions indésirables graves, en particulier l'œdème et l'aggravation de l'onchodermite.

Onchocercose

STROMEKTOL® n'agit pas contre les parasites *Onchocerca volvulus* adultes. Le parasite adulte se loge dans des nodules sous-cutanés qui ne sont généralement pas palpables. L'ablation chirurgicale des nodules peut être envisagée pour les patients atteints d'onchocercose puisqu'elle éliminera les parasites adultes qui produisent les microfilaires. Autrement, un nouveau traitement avec STROMEKTOL® et d'autres suivis pourront être nécessaires.

Les données historiques ont montré que les médicaments microfilaricides tels que le citrate de

diéthylcarbamazine (DEC) peuvent causer des réactions cutanées et/ou générales de gravité variable (la réaction de Mazzotti) et des réactions ophtalmologiques chez les patients atteints d'onchocercose. Ces réactions sont probablement dues à des réactions allergiques et inflammatoires consécutives à la mort des microfilaires. Les patients recevant STROMECTOL® pour le traitement de l'onchocercose peuvent présenter ces réactions en plus de réactions indésirables cliniques possiblement, probablement ou certainement liées au médicament lui-même (voir 7. EFFETS INDÉSIRABLES).

Le traitement des réactions de Mazzotti graves n'a pas fait l'objet d'études cliniques contrôlées. L'hydratation par voie orale, la position couchée et l'administration intraveineuse de soluté physiologique et/ou de corticostéroïdes par voie parentérale ont été utilisées pour le traitement de l'hypotension orthostatique. Des antihistaminiques et/ou des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'aspirine/acétaminophène (paracétamol) ont été utilisés dans la plupart des cas de gravité légère à modérée. Aucune donnée ne permet d'appuyer l'utilisation prophylactique de STROMECTOL® contre l'onchocercose.

À propos de Merck

Depuis plus de 125 ans, Merck, connue sous le nom de MSD à l'extérieur des États-Unis et du Canada, invente pour la vie, produisant des médicaments et des vaccins pour un grand nombre des maladies les plus éprouvantes au monde afin de mener à bien sa mission de sauver et d'améliorer des vies. Nous démontrons notre engagement envers les patients et la santé de la population en améliorant l'accès aux soins de santé grâce à des politiques, programmes et partenariats d'envergure. Aujourd'hui, Merck demeure à l'avant-garde des recherches visant à prévenir et à traiter les maladies qui menacent les gens et les animaux, notamment le cancer, les maladies infectieuses comme le VIH et l'Ebola, ainsi que les maladies animales émergentes, tout en aspirant à devenir la principale société biopharmaceutique axée sur la recherche dans le monde. Pour de plus amples renseignements à propos de nos activités au Canada, visitez le site www.merck.ca et suivez-nous sur [YouTube](#) et [Twitter](#).