



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Le 10 août 2026

Arrowhead Pharmaceuticals reçoit une recommandation positive de financement pour REDEMPLO^{MD} (plozasiran) de la part de CDA-AMC pour les patients adultes atteints du syndrome de chylomicronémie familiale (SCF)

- L'agence d'évaluation des technologies de la santé (ETS) du Canada confirme la valeur clinique de REDEMPLO pour les patients atteints de SCF diagnostiqué cliniquement ou confirmé génétiquement.
- La recommandation de l'ETS marque une étape importante vers l'obtention d'un financement public pour les patients admissibles au Canada, la décision finale quant à la couverture publique revenant en dernier ressort aux gouvernements provinciaux et territoriaux.

PASADENA, Californie, le 10 août 2026 – [Arrowhead Pharmaceuticals, Inc.](#) (NASDAQ : ARWR) a annoncé aujourd'hui que l'Agence des médicaments du Canada / Canada's Drug Agency (CDA-AMC) a publié des directives finales recommandant le remboursement avec conditions de REDEMPLO^{MD} (plozasiran) en complément d'un régime alimentaire afin de réduire les taux de triglycérides chez les patients adultes atteints du syndrome de chylomicronémie familiale (SCF), diagnostiqué soit selon des critères cliniques, soit par des tests génétiques¹. Les organismes gouvernementaux tiendront compte de cette recommandation pour prendre les décisions finales sur la couverture publique de REDEMPLO dans les différentes provinces et territoires. Cela fait suite à l'approbation de REDEMPLO par Santé Canada en janvier 2026.

« Le SCF est un trouble rare, grave et potentiellement mortel qui expose les patients à un risque constant de douleur invalidante et de crises de pancréatite douloureuses². En tant que cheffe de file au sein de la communauté des maladies rares au Canada, j'ai discuté avec des patients atteints du SCF et leurs proches; j'ai appris à quel point cette maladie est imprévisible et combien de patients passent des années à chercher des réponses avant de finalement obtenir un diagnostic », a déclaré Durhane Wong-Rieger, présidente et directrice générale de l'Organisation canadienne des maladies rares. « Ce traitement représente une

avancée positive pour soutenir les personnes atteintes de SCF. Mais l'innovation n'a d'importance que si elle est accessible aux patients. Nous sommes encouragés par cette recommandation de remboursement de la CDA-AMC et restons reconnaissants envers Arrowhead d'avoir offert cette thérapie qui change la vie à nos familles canadiennes atteintes du SCF. »

« Il s'agit d'un progrès important pour les personnes dont la vie est profondément affectée par le SCF. La recommandation de rembourser une option de traitement supplémentaire, associée à une approche diagnostique plus flexible qui reconnaît le SCF sur la base d'un diagnostic clinique ou d'une confirmation génétique, représente une avancée significative », explique Daniel Gaudet, M.D., Ph.D., chercheur principal de l'étude clinique PALISADE, qui a appuyé la recommandation unanime du comité. « La reconnaissance par le comité d'un modèle de soins partagés est particulièrement importante, étant donné le nombre limité de cliniques universitaires spécialisées en lipides et de spécialistes des lipides possédant une expertise dans le SCF au Canada. Cette approche pourrait permettre aux patients de recevoir des soins et une surveillance continus de la part de leur médecin local et de leur équipe de soins multidisciplinaire, avec des consultations virtuelles avec un prescripteur expert, le cas échéant. »

Tous les détails de la recommandation de remboursement, y compris les critères et conditions cliniques, peuvent être consultés sur le [site Web du CDA-AMC](#). L'évaluation par l'Institut national d'excellence en santé et en services sociaux (INESSS) quant au remboursement au Québec est en cours. Des discussions concernant une couverture par l'entremise de payeurs privés sont également en cours.

« Nous sommes heureux d'avoir reçu cette recommandation positive quant à la couverture publique de REDEMPLO pour les personnes atteintes de SCF au Canada », ajoute Christopher Anzalone, Ph.D., président et chef de la direction d'Arrowhead Pharmaceuticals. « Nous allons poursuivre notre engagement actif auprès des organismes gouvernementaux régionaux ainsi que des fournisseurs privés afin d'obtenir un large accès à REDEMPLO pour les patients admissibles partout au Canada. »

À propos du syndrome de chylomicronémie familiale (SCF)

Le syndrome de chylomicronémie familiale (SCF) est une maladie sévère et rare qui entraîne des taux extrêmement élevés de triglycérides (TG), généralement supérieurs à 880 mg/dL (9,94 mmol/L)³. De telles augmentations peuvent entraîner divers signes et symptômes graves, notamment une pancréatite aiguë et potentiellement mortelle, une

douleur abdominale chronique, du diabète, une stéatose hépatique et des problèmes cognitifs. Il n'existe à ce jour que peu d'options thérapeutiques pour traiter adéquatement le SCF.

À propos de REDEMPLO^{MD} (plozasiran)

REDEMPLO (plozasiran) est approuvé par Santé Canada en complément d'un régime alimentaire pour réduire les triglycérides chez les adultes atteints du syndrome de chylomicronémie familiale (SCF)³. Il est également approuvé pour des indications similaires aux États-Unis, en Chine, en Australie et dans l'Espace économique européen. REDEMPLO est un médicament thérapeutique à base d'ARNsi conçu pour inhiber la production d'apolipoprotéine C-III (apoC-III), une protéine produite principalement dans le foie qui augmente les taux de triglycérides en ralentissant leur dégradation et leur clairance. En ciblant l'apoC-III par un silençage durable, REDEMPLO permet des réductions significatives des taux de triglycérides. REDEMPLO est le premier et le seul traitement par ARNsi approuvé par les organismes de réglementation à avoir été étudié chez des patients atteints de SCF confirmé génétiquement et diagnostiqué cliniquement.

Pour plus d'informations sur REDEMPLO, consultez la [monographie de produit](#) complète.

À propos d'Arrowhead Pharmaceuticals

Arrowhead Pharmaceuticals (NASDAQ : ARWR) est une compagnie pharmaceutique au stade commercial qui développe des médicaments destinés à traiter des maladies difficiles à prendre en charge en réduisant au silence les gènes qui en sont responsables, grâce au mécanisme naturel de l'interférence par l'ARN (ARNi). La compagnie a constitué un vaste portefeuille de thérapies par ARNi aux stades clinique et commercial grâce à sa plateforme de molécules d'ARNi ciblées (TRiMTM), capable de bloquer l'expression des gènes dans un large éventail de types cellulaires, notamment dans le foie, les poumons, les muscles, le tissu adipeux et le système nerveux central, et ce de manière très précise. Chez Arrowhead, nous visons à accélérer le développement de traitements par ARNi prometteurs, potentiellement parmi les premiers et les meilleurs de leur catégorie, pour les maladies associées à d'importants besoins médicaux non satisfaits, car chaque jour compte pour les patients que nous servons.

Pour de plus amples renseignements, veuillez visiter le site www.arrowheadpharma.com, ou suivez-nous sur LinkedIn.

Références

1. Canada's Drug Agency – L'Agence des médicaments du Canada (CDA-AMC), Recommandation de remboursement pour Plozasiran (Redemplo) (Final), disponible sur <https://www.cda-amc.ca/plozasiran> [consulté en août 2026].
2. Davidson M, Stevenson M, et al. *J Clin Lipidol*. 2018;12(4):898-907.e2.
3. Arrowhead Pharmaceuticals Inc. (2026), Monographie de produit canadienne de Redemplo, disponible sur <https://arrowheadpharma.com/en-ca/redemplo/product-monograph.pdf> [consulté en août 2026].

Déclaration de « règle refuge » en vertu de la Private Securities Litigation Reform Act :

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives au sens des dispositions de « règle refuge » (Safe Harbor) de la Private Securities Litigation Reform Act de 1995 des États-Unis. Toute déclaration contenue dans le présent communiqué, à l'exception des informations historiques, peut être considérée comme une déclaration prospective. Sans limiter la portée générale de ce qui précède, des termes tels que « peut », « pourra », « s'attendre à », « croire », « anticiper », « espérer », « avoir l'intention de », « planifier », « projeter », « pourrait », « estimer », « continuer », « viser », « prévoir » ou « poursuivre », ainsi que leur forme négative ou plurielle, leurs autres variantes ou une terminologie comparable, visent à désigner ces déclarations prospectives. Par ailleurs, toute déclaration faisant référence à des projections concernant nos performances financières futures, aux tendances de notre activité, aux perspectives relatives à notre portefeuille de produits, à nos produits ou candidats-médicaments, ou à toute autre caractérisation d'événements ou de circonstances à venir, constitue une déclaration prospective. Ces déclarations prospectives comprennent, sans s'y limiter : des déclarations concernant nos convictions et nos attentes quant aux effets à long terme de REDEMPLO (plozasiran) sur la santé des patients et le système de santé; nos convictions et nos attentes concernant la tarification, la valeur ou le calendrier prévu de mise à disposition de nos médicaments et candidats-médicaments, sous réserve de leur approbation; ainsi que nos convictions et nos attentes relatives aux utilisations potentielles et à la valeur de la plateforme TRiM™. Ces déclarations sont fondées sur nos attentes actuelles et ne sont valables qu'à la date des présentes. Les résultats ou les conséquences réels peuvent différer de manière significative et défavorable de ceux exprimés dans les déclarations prospectives en raison de nombreux facteurs et incertitudes, notamment : la sécurité et l'efficacité de nos produits et candidats-médicaments; les décisions relatives aux prix et au remboursement de nos produits, le cas échéant; la demande pour nos produits; les décisions des autorités réglementaires ainsi que les délais y afférents; la durée et l'impact des retards réglementaires affectant nos programmes cliniques; notre capacité à financer nos activités; la probabilité et le calendrier de perception de futurs paiements d'étapes et de redevances de licence; le succès futur de nos études scientifiques; le calendrier de lancement et d'achèvement des essais cliniques; l'évolution technologique rapide sur nos marchés; la protection de nos droits de propriété intellectuelle; ainsi que les autres risques et incertitudes décrits dans notre rapport annuel le plus récent (Formulaire 10-K), nos rapports trimestriels ultérieurs (Formulaire 10-Q) et les autres documents déposés périodiquement auprès de la Securities and Exchange Commission. Nous n'assumons aucune obligation de mettre à jour ou de réviser les déclarations prospectives pour refléter de nouveaux événements ou de nouvelles circonstances.

Personnes-ressources :

Arrowhead Pharmaceuticals, Inc.

Vince Anzalone, CFA

+1 626-304-3400

ir@arrowheadpharma.com

Investisseurs :

LifeSci Advisors, LLC

Brian Ritchie

+1 212-915-2578

britchie@lifesciadvisors.com

Média :

HAVAS PR – Europe / Canada

Andrew Smith

+44 7760 883 315

andrew.smith@havas.com

HAVAS PR – É.-U.

Jacqueline Wickwire

+1 617-901-2854

Jacqueline.wickwire@havasred.com

Source : Arrowhead Pharmaceuticals, Inc.

###