

## Produits pharmaceutiques d'ordonnance<sup>1</sup>

PRODUIT	INDICATION	TERRITOIRE					PARTENAIRE
		Canada	Brésil	Argentine	Colombie	Mexique	
<b>Oncologie/Hématologie</b>							
<b>Minjuvi®</b>	Lymphome diffus à grandes cellules B (« LDGCB ») récidivant ou réfractaire	—	T1-24	Soumis	Soumis	Approuvé	Incyte
<b>Pemazyre®</b>	Cholangiocarcinome métastatique	—	Soumis	Soumis	Soumis	Soumis	Incyte
<b>Akynzeo®</b>	Prévention des nausées et vomissements aigus et retardés causés par la chimiothérapie	T4-22	T3-22	T3-22	—	—	Helsinn
<b>Aloxi®</b>	Prévention des nausées et vomissements aigus associés à la chimiothérapie anticancéreuse modérément et hautement émétisante	T4-22	—	—	—	—	Helsinn
<b>Tavalisse® (fostamatinib)</b>	Traitement de la thrombocytopénie immunitaire chronique	—	Soumis	Homologation préalable	Soumis	Soumis	Rigel
<b>Trelstar®</b>	Cancer de la prostate au stade avancé	T2-20	—	—	—	—	Debiopharm
<b>Vidaza®</b>	Syndrome myélodysplasique	—	T2-10	—	—	—	BMS
<b>Abraxane®</b>	Cancer pancréatique métastatique	—	T4-17	—	—	—	BMS
<b>Halaven®</b>	Cancer du sein métastatique et sarcome des tissus mous	—	T4-17	T4-19	T2-22	—	Eisai
<b>Lenvima®</b>	Cancer différencié de la thyroïde et carcinome hépatocellulaire non résécable	—	T4-17	—	T1-22	—	Eisai
<b>Lenvima®</b>	Cancer avancé des cellules rénales	—	T4-17	—	—	—	Eisai
<b>BGx</b>							
<b>Ladevina® (lenalidomide)</b>	Myélome multiple; syndrome myélodysplasique	—	—	2011	T3-19	—	Exclusif
<b>Ladevina® (lenalidomide)</b>	Lymphome à cellules de manteau; lymphome folliculaire	—	—	2011	—	—	Exclusif
<b>Zyvalix® (abiraterone)</b>	Cancer métastatique de la prostate	—	—	2014	T2-18	—	Exclusif
<b>Karfib® (carfilzomib)</b>	Myélome multiple récidivant ou réfractaire	—	—	T4-19	Approuvé	—	Exclusif
<b>Leprid® (leuprolide)</b>	Traitement palliatif du cancer de la prostate au stade avancé	—	—	2007	—	—	Exclusif
<b>Rembre® (dasatinib)</b>	Leucémie myéloïde chronique	—	—	2013	T1-22	—	Exclusif
<b>Palbocil®, Bapocil® (palbociclib)</b>	Cancer du sein	—	—	T1-23	Soumis	—	Exclusif
<b>Xetrane® (pomalidomide)</b>	Myélome multiple	—	—	T2-19	Soumis	—	Exclusif
<b>Xetrane® (pomalidomide)</b>	Sarcome de Kaposi associé au SIDA	—	—	T2-22	—	—	Exclusif

<sup>1</sup> Se reporter au rapport de gestion pour plus de précisions.

PRODUIT	INDICATION	TERRITOIRE					PARTENAIRE
		Canada	Bésil	Argentine	Colombie	Mexique	
<b>Maladies infectieuses</b>							
<b>Ambisome®</b>	Infection fongique invasive	—	1997	—	—	—	Gilead
<b>Cresemba®</b>	Invasion fongique invasive	—	T2-20	T3-19	T3-19	T2-19	Basilea
<b>Impavido®</b>	Leishmaniose						Exclusif
<b>BGx</b>							
<b>Dolufevir® (dolutegravir)</b>	Infection VIH			T2-21			Exclusif
<b>Autres spécialités</b>							
<b>Exelon®</b>	Traitement symptomatique de la démence légère à modérément sévère chez les personnes atteintes de la maladie d'Alzheimer et de la maladie de Parkinson	T2-21	T2-21	T2-21	T2-21	T2-21	Exclusif
<b>Ibsrela®</b>	SCI-C	T1-21	—	—	—	—	Ardelyx
<b>Salofalk®</b>	Colite ulcéreuse	—	—	2007	Avant 2019	—	Dr. Falk
<b>Ursofalk®</b>	Cirrhose biliaire primaire	—	—	2007	Avant 2019	—	Dr. Falk
<b>Imvexxy®</b>	Dyspareunie modérée à sévère	T1-24	—	—	—	—	TXMD
<b>Bijuva®</b>	Symptômes vasomoteurs modérés à sévères dus à la ménopause	T1-24	—	—	—	—	TXMD
<b>BGx</b>							
<b>Fibridoner® (pirfenidone)</b>	Fibrose pulmonaire idiopathique			2017			Exclusif

<sup>1</sup>. Se reporter au rapport de gestion pour plus de précisions.



## Portefeuille de produits et produits à l'étape initiale de lancement<sup>1</sup>

La Société prévoit que son portefeuille de produits et ses produits à l'étape du lancement initial pourraient atteindre un chiffre d'affaires total de plus de 150 000 000 \$ au cours de leurs meilleures années d'existence. Les produits à l'étape du lancement initial se situent à moins de trois ans de la date de lancement commercial, pays par pays.

PRODUIT	INDICATION OU DOMAINE THÉRAPEUTIQUE	TERRITOIRE					ANNÉE DE LANCEMENT /ANNÉE PRÉVUE
		Canada	Brésil	Argentine	Colombie	Mexique	
<b>Oncologie/Hématologie</b>							
<b>Minjuvi</b> <sup>®</sup>	Lymphome diffus à grandes cellules B (« LDGCB ») récidivant ou réfractaire	—	T1-24	Soumis	Soumis	Approuvé	2025-2026
<b>Pemazyre</b> <sup>®</sup>	Cholangiocarcinome métastatique	—	Soumis	Soumis	Soumis	Soumis	2025-2026
<b>Tavalisse</b> <sup>®</sup>	Traitement de la thrombocytopénie immunitaire chronique	—	Soumis	Homologation préalable	Soumis	Soumis	2025-2026
<b>Bapocil</b> <sup>®</sup>	Cancer du sein				Soumis		2025
<b>Xetrane</b> <sup>®</sup>	Myélome multiple				Soumis		2025
<b>Rembre</b> <sup>®</sup>	Leucémie myéloïde chronique				T1-22		—
<b>O501</b> <sup>1</sup>	Oncologie/Hématologie			Soumis			2025
<b>O502</b> <sup>1</sup>	Oncologie/Hématologie			Soumis			2025
<b>H402</b> <sup>1</sup>	Oncologie/Hématologie		Développement		Développement		2028-2029
<b>Autres spécialités</b>							
<b>Imvexxy</b> <sup>®</sup>	Dyspareunie modérée à sévère	T1-24	—	—	—	—	—
<b>Bijuva</b> <sup>®</sup>	Symptômes vasomoteurs modérés à sévères dus à la ménopause	T1-24	—	—	—	—	—
<b>IPX203</b>	Maladie de Parkinson	Homologation préalable	Homologation préalable	Homologation préalable	Homologation préalable	Homologation préalable	2027-2028
<b>Qelbree</b> <sup>MC</sup>	Trouble du déficit d'attention avec hyperactivité (TDAH)	Homologation préalable	—	—	—	—	2026-2027
<b>Jornay PM</b> <sup>MC</sup>	Trouble du déficit d'attention avec hyperactivité (TDAH)	Soumis	Homologation préalable			Homologation préalable	2025-2028
<b>C401 (Neurologie)</b>	Autre spécialité				Soumis	—	2025-2026
<b>C402/403 (Neurologie)</b>	Autre spécialité	—	Soumis		Développement	Homologation préalable	2026-2027

<sup>1</sup>. Se reporter au rapport de gestion pour plus de précisions.