



## Produits pharmaceutiques d'ordonnance

PRODUIT	INDICATION <sup>1,3</sup>	TERRITOIRE <sup>2</sup>						PARTENAIRE
		Canada	Brésil	Argentine	Colombie	Mexique	Autres	
Oncologie/Hématologie								
Minjuvi® (tafasitamab)	Lymphome diffus à grandes cellules B (« LDGCB ») récidivant ou réfractaire		T1-24	Soumis	Soumis	Soumis	Homologation préalable	Incyte
Pemazyre®	Cholangiocarcinome métastatique		Soumis	Soumis	Soumis	Soumis	Homologation préalable	Incyte
Akynzeo®	Prévention des nausées et vomissements aigus et retardés causés par la chimiothérapie	T4-22	T3-22	T3-22				Helsinn
Aloxi®	Prévention des nausées et vomissements aigus associés à la chimiothérapie anticancéreuse modérément et hautement émétisante	T4-22						Helsinn
Fostamatinib	Traitement de la thrombocytopénie immunitaire chronique		Soumis	Homologation préalable	Soumis	Soumis		Rigel
Nerlynx®	Cancer du sein adjuvant étendu et cancer du sein métastatique	T4-19						Puma
Trelstar®	Cancer de la prostate au stade avancé	T2-20						Debiopharm
Vidaza®	Syndrome myélodysplasique		T2-10					Celgene (BMS)
Abraxane®	Cancer pancréatique métastatique		T4-17					Celgene (BMS)
Halaven®	Cancer du sein métastatique et sarcome des tissus mous		T4-17	T4-19	T2-22		Commercialisé	Eisai
Lenvima®	Cancer différencié de la thyroïde et carcinome hépatocellulaire non résécable		T4-17		T1-22		Commercialisé	Eisai
Lenvima®	Cancer avancé des cellules rénales		T4-17				Commercialisé	Eisai
BGx								
Ladevina®	Myélome multiple; syndrome myélodysplasique			2011	T3-19		Commercialisé	Exclusif
Ladevina®	Lymphome à cellules de manteau; lymphome folliculaire			2011			Commercialisé	Exclusif
Zyvalix®	Cancer métastatique de la prostate			2014	T2-18		Commercialisé	Exclusif
Karfib®	Myélome multiple récidivant ou réfractaire			T4-19	Approuvé		Commercialisé	Exclusif
Leprid®	Traitement palliatif du cancer de la prostate au stade avancé			2007			Commercialisé	Exclusif
Rembre®	Leucémie myéloïde chronique			2013	T1-22		Commercialisé	Exclusif
Palbocil®, Bapocil®	Cancer du sein			T1-23	Soumis		Approuvé	Exclusif
Xetrane®	Myélome multiple			T2-19	Soumis		Approuvé	Exclusif
Xetrane®	Sarcome de Kaposi associé au SIDA			T2-22				Exclusif

<sup>1.</sup> Les produits classifiés « homologation préalable » non encore soumis à autorisation réglementaire et les produits classifiés « soumis » sont actuellement soumis à autorisation réglementaire. L'indication de tous les produits classés comme « homologation préalable » ou « soumis » est l'indication prévue lors de l'approbation réglementaire.

<sup>2.</sup> Les produits portant une date représentent les produits présentement commercialisés par Knight. Les informations indiquées correspondent à la date de lancement du produit par Knight ou à la date de rachat ou d'octroi de licence d'un produit déjà commercialisé par Knight.

<sup>3.</sup> Les produits classifiés « approuvés » ont été approuvés par les autorités de réglementation, mais leur lancement commercial n'a pas encore eu lieu.



PRODUIT		INDICATION <sup>1,2</sup>		TERRITOIRE <sup>3</sup>				PARTENAIRE
		Canada	Brésil	Argentine	Colombie	Mexique	Autres	
Maladies infectieuses								
AmBisome®	Infection fongique invasive		1997					Gilead
Cresemba®	Invasion fongique invasive		T2-20	T3-19	T3-19	T2-19	Commercialisé	Basilea
Impavido®	Leishmaniose						Commercialisé	Exclusif
BGx								
Dolufevir®	Infection VIH			T2-21				Exclusif
Autres spécialités								
Exelon®	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	Commercialisé	Exclusif
Ibsrela®	SCI-C	T1-21						Ardelyx
Salofalk®	Colite ulcéreuse			2007	Avant 2019		Commercialisé	Dr. Falk
Ursofalk®	Cirrhose biliaire primaire			2007	Avant 2019		Commercialisé	Dr. Falk
Imvexxy®	Dyspareunie modérée à sévère	T1-24						TXMD
Bijuva®	Symptômes vasomoteurs modérés à sévères dus à la ménopause	T1-24						TXMD
BGx								
Fibridoner®	Fibrose pulmonaire idiopathique			2017			Commercialisé	Exclusif
Toliscrin® DPI	Infection pulmonaire à Pseudomonas aeruginosa chez les patients atteints de fibrose kystique			2017			Commercialisé	Exclusif
Toliscrin® 1-2	Infections chroniques sévères, aiguës ou résistantes, causées par des souches sensibles à la colistine de bacilles pathogènes à gram négatif			2017			Commercialisé	Exclusif
Tobradosa Haler®	Infections pulmonaires chroniques dues aux Pseudomonas aeruginosa			2018			Commercialisé	Exclusif

<sup>1.</sup> Les produits classifiés « homologation préalable » non encore soumis à autorisation réglementaire et les produits classifiés « soumis » sont actuellement soumis à autorisation réglementaire. L'indication de tous les produits classés comme « homologation préalable » ou « soumis » est l'indication prévue lors de l'approbation réglementaire.

<sup>2.</sup> Les produits portant une date représentent les produits présentement commercialisés par Knight. Les informations indiquées correspondent à la date de lancement du produit par Knight ou à la date de rachat ou d'octroi de licence d'un produit déjà commercialisé par Knight.

<sup>3.</sup> Les produits classifiés « approuvé » ont été approuvés par les autorités de réglementation, mais leur lancement commercial n'a pas encore eu lieu.



## Portefeuille de produits et produits à l'étape initiale de lancement

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 deux ans de la date de lancement commercial, pays par pays.

PRODUIT	INDICATION OU DOMAINE THÉRAPEUTIQUE <sup>1,3</sup>	TERRITOIRE <sup>2</sup>					ANNÉE DE LANCEMENT /ANNÉE PRÉVUE	
		Canada	Brésil	Argentine	Colombie	Mexique		
Oncologie/Hématologie								
Minjuvi® (tafasitamab)	Lymphome diffus à grandes cellules B (« LDGCB ») récidivant ou réfractaire		T1-24	Soumis	Soumis	Soumis	2024 -2025	
Pemigatinib	Cholangiocarcinome métastatique		Soumis	Soumis	Soumis	Soumis	2025-2026	
Fostamatinib	Traitement de la thrombocytopénie immunitaire chronique		Soumis	Homologation préalable	Soumis	Soumis	2025-2026	
Palbocil®, Bapocil®	Cancer du sein				Soumis		2025	
Xetrane®	Myélome multiple				Soumis		2025	
Karfib®	Myélome multiple récidivant ou réfractaire				Approuvé		2025	
Rembre®	Leucémie myéloïde chronique						2024	
O501	Oncologie/Hématologie			Développement			2025	
O502	Oncologie/Hématologie			Soumis			2025	
H401	Oncologie/Hématologie		Développement		Développement	Développement	2027 - 2028	
H402	Oncologie/Hématologie		Développement				2028 - 2029	
Autres spécialités								
Imvexxy®	Dyspareunie modérée à sévère	T1-24					2024	
Bijuva®	Symptômes vasomoteurs modérés à sévères dus à la ménopause	T1-24					2024	
JORNAY PM®	Trouble du déficit d'attention avec hyperactivité (TDAH)	Soumis	Homologation préalable			Homologation préalable	2026-2027	
Qelbree™	Trouble du déficit d'attention avec hyperactivité (TDAH)	Homologation préalable						2026-2027
IPX203	Maladie de Parkinson	Homologation préalable	Homologation préalable	Homologation préalable	Homologation préalable	Homologation préalable	2027-2028	
C401 (Neurologie)	Autre spécialité		Développement	Développement	Soumis		2025 - 2026	
C402/403 (Neurologie)	Autre spécialité		Développement		Développement	Développement	2026 - 2027	

<sup>1.</sup> Les produits classifiés « homologation préalable » non encore soumis à autorisation réglementaire et les produits classifiés « soumis » sont actuellement soumis à autorisation réglementaire. L'indication de tous les produits classés comme « homologation préalable » ou « soumis » est l'indication prévue lors de l'approbation réglementaire.

<sup>2.</sup> Les produits portant une date représentent les produits présentement commercialisés par Knight. Les informations indiquées correspondent à la date de lancement du produit par Knight ou à la date de rachat ou d'octroi de licence d'un produit déjà commercialisé par Knight.

<sup>3.</sup> Les produits classifiés « approuvé » ont été approuvés par les autorités de réglementation, mais leur lancement commercial n'a pas encore eu lieu.