

# COMMUNIQUÉ DE PRESSE

### PAMORELIN® DE DEBIOPHARM DESORMAIS AUTORISÉ EN INJECTION SOUS-CUTANÉE EN SUISSE: PLUS DE FLEXIBILITÉ POUR LES PATIENTS ATTEINTS DU CANCER DE LA PROSTATE

Swissmedic a approuvé l'administration sous-cutanée de Pamorelin® LA 3,75 mg et 11,25 mg pour le traitement du cancer de la prostate

Lausanne, Suisse – 04 septembre 2025 – Debiopharm (www.debiopharm.com), société biopharmaceutique indépendante basée en Suisse dont la vocation est de développer les traitements de référence de demain afin de guérir le cancer et les maladies infectieuses, annonce que Swissmedic a approuvé, en date du 16 mai 2025, l'administration sous-cutanée de Pamorelin® LA 3,75 mg et Pamorelin® LA 11,25 mg (embonate de triptoréline) pour le traitement du cancer de la prostate. Cette nouvelle voie d'administration vient compléter les dosages déjà autorisés en injection intramusculaire (3,75 mg, 11,25 mg et 22,5 mg).

L'administration sous-cutanée de Pamorelin® a démontré une efficacité et une sécurité équivalentes à la voie intramusculaire bien établie<sup>1,2</sup>.

Une alternative confortable et flexible pour les patients comme pour les professionnels de santé, généralement, l'administration sous-cutanée se distingue par une injection moins douloureuse, une meilleure tolérance chez les patients sous anticoagulants, réduisant ainsi le risque d'hématome, et constitue une solution idéale pour les personnes ayant une faible masse musculaire ou une aversion pour les injections intramusculaires.

Pour les professionnels de santé, elle offre une efficacité et une sécurité équivalentes à la voie intramusculaire, sans modification du schéma posologique, des conditions de conservation ou de préparation, ce qui permet une introduction de la nouvelle option sans modification des protocoles déjà en place. Disposer de ces deux options permet d'adapter l'administration au profil et aux préférences de chaque patient, et favorise une approche plus personnalisée.

En Suisse, le cancer de la prostate est le cancer le plus fréquent chez les hommes, avec plus de 7827 nouveaux cas diagnostiqués et plus de 1356 décès chaque année <sup>3,4</sup>. Cette prévalence souligne l'importance cruciale de proposer des options thérapeutiques mieux tolérées et plus confortables, afin d'améliorer la qualité de vie des patients tout au long de leur parcours de soins.

« C'est une excellente nouvelle pour les hommes atteints du cancer de la prostate en Suisse. En donnant aux professionnels de santé la flexibilité nécessaire pour adapter l'administration aux besoins individuels des patients et aux contextes cliniques, cela marque une étape importante vers des soins plus personnalisés et plus pratiques pour ces patients », a déclaré Catalin Tamas, responsable des affaires médicales chez Debiopharm. « Le développement continu de nouvelles formulations à libération prolongée de triptoréline reflète notre engagement à faire progresser les soins du cancer de la prostate, en répondant aux besoins cliniques en constante évolution dans la prise en charge de cette maladie. »

Déjà autorisée dans de nombreux autres pays, cette nouvelle option renforce la flexibilité dans le choix de la voie d'administration, en tenant compte des besoins médicaux, des pratiques des établissements de santé, ainsi qu'aux préférences personnelles des patients.

Les informations professionnelles actualisées de Pamorelin® LA 3,75 mg et 11,25 mg sont disponibles sur www.swissmedicinfo.ch

## À propos de Pamorelin® (triptoréline)

Pamorelin® est un analogue agoniste de l'hormone naturelle libérant les gonadotrophines (GnRH) utilisé dans le traitement du cancer de la prostate. Debiopharm a développé trois formulations à libération prolongée (1, 3 et 6 mois) de pamoate de triptoréline et développe actuellement une formulation à 12 mois. La triptoréline, fabriquée en Suisse sur notre site de production à Martigny, est commercialisée sur le territoire helvétique par Debiopharm et dans plus de 80 pays par des partenaires sélectionnés. C'est le leader du marché et traitement de référence dans de nombreux pays à travers le monde.

#### L'engagement de Debiopharm envers les patients

Debiopharm a pour objectif de développer des traitements innovants ciblant de grands besoins médicaux non satisfaits principalement dans les domaines de l'oncologie et des infections bactériennes. Dans l'optique de combler le fossé entre les produits issus de découvertes révolutionnaires et leur accès aux patients dans la vie réelle, nous identifions des molécules et technologies à fort potentiel en vue d'une acquisition de licence, démontrons cliniquement leur sécurité et leur efficacité, puis nous nous associons à de grands partenaires pharmaceutiques pour assurer un accès mondial au plus grand nombre de patients.

Pour de plus amples informations, veuillez consulter www.debiopharm.com Suivez-nous sur LinkedIn : @DebiopharmInternational https://www.linkedin.com/company/debiopharminternational/

### **Contact Debiopharm**

Dawn Bonine
Responsable de la communication
dawn.bonine@debiopharm.com

Tél: +41 (0)21 321 01 11

#### References:

- [1] Klippel K, Winkler, C, Jocham D. et al. Efficacy and tolerability of 2 application forms (s.c. and i.m.) of Decapeptyl® depot in patients with advanced prostate cancer. Urologe A 1999;38(3):270-275.
- [2] Lebret T, Rouanne M, Hublarov O, Jinga V, Petkova L, Kotsev R, Sinescu I, Dutailly P. Efficacy of triptorelin pamoate 11.25 mg administered subcutaneously for achieving medical castration levels of testosterone in patients with locally advanced or metastatic prostate cancer. Ther Adv Urol 2015 Jun;7(3):125-34.
- [3] https://krebs-monitoring.bfs.admin.ch/fr/comparaison/nouveaux-cas/
- [4] https://krebs-monitoring.bfs.admin.ch/fr/comparaison/deces/