



INQUIRY OF MINISTRY

DEMANDE DE RENSEIGNEMENT AU GOUVERNEMENT

PREPARE IN ENGLISH AND FRENCH MARKING "ORIGINAL TEXT" OR "TRANSLATION"

PRÉPARER EN ANGLAIS ET EN FRANÇAIS EN INDIQUANT "TEXTE ORIGINAL" OU "TRADUCTION"

QUESTION NO./N° DE LA QUESTION	BY / DE	DATE
Q-2168	Mr. Epp (Chatham-Kent—Leamington)	December 13, 2023

Reply by the Minister of Health

Réponse du ministre de la Santé

Signed by the Honourable Mark Holland

PRINT NAME OF SIGNATORY

INSCRIRE LE NOM DU SIGNATAIRE

SIGNATURE

MINISTER OR PARLIAMENTARY SECRETARY

MINISTRE OU SECRÉTAIRE PARLEMENTAIRE

QUESTION

With regard to the Interim Order Respecting the Importation, Sale and Advertising of Drugs for Use in Relation to COVID-19 (the Interim Order) on September 16, 2020: (a) does the Minister of Health require an application by the manufacturer to approve a drug that is already approved for another indication; (b) what is the total number of inquiries received by Health Canada and the Public Health Agency of Canada about Ivermectin for the prophylaxis and treatment of COVID- 19; (c) how many inquiries have been made to Health Canada and the Public Health Agency of Canada about Ivermectin for the prophylaxis and treatment of COVID-19, broken down by (i) the general public (ii) healthcare clinicians, (iii) researchers, (iv) provincial and territorial health authorities, (v) hospitals, (vi) long-term care facilities, (vii) healthcare practitioners' regulatory governing bodies, (viii) Members of provincial, territorial and federal Parliament (ix) organizations; and (d) what is the number of signatures on any petitions related to Ivermectin?

REPLY / RÉPONSE

ORIGINAL TEXT

TEXTE ORIGINAL

☒

TRANSLATION

TRADUCTION

☐

Health Canada / Public Health Agency of Canada

(a) Yes, the Minister of Health requires a manufacturer to submit an application for approval of a new indication for a drug that is already approved for a different indication. However, health care practitioners may choose to prescribe a drug outside of its approved indication (off-label use). Off-label use falls under the “practice of medicine” and is regulated at the provincial and territorial level.

(b) and (c) Health Canada’s Bureau of Gastroenterology, Infection and Viral Diseases, which is part of the Pharmaceutical Drugs Directorate, received 17 enquiries in its enquiries mailbox related to the use of ivermectin for the prophylaxis and treatment of COVID-19. All inquiries received were from the general public.

In general, inquiries made to Health Canada (HC) and the Public Health Agency of Canada (PHAC) about Ivermectin for the prophylaxis and treatment of COVID-19 are not systematically tracked in a centralized database. HC and PHAC concluded that producing and validating a comprehensive response to this question would require a manual collection of information that is not possible in the time allotted and could lead to the disclosure of incomplete and misleading information.

However, Ministerial correspondence is tracked centrally. Based on the question, 123 pieces of Ministerial correspondence were identified and are broken down as follows:

- 115 pieces from the general public
- 4 from health care professionals
- 1 from a member of provincial, territorial or federal Parliament
- 3 from organizations

(d) Health Canada and the Public Health Agency of Canada do not track this information.



INQUIRY OF MINISTRY

DEMANDE DE RENSEIGNEMENT AU GOUVERNEMENT

PREPARE IN ENGLISH AND FRENCH MARKING "ORIGINAL TEXT" OR "TRANSLATION"

PRÉPARER EN ANGLAIS ET EN FRANÇAIS EN INDIQUANT "TEXTE ORIGINAL" OU "TRADUCTION"

QUESTION NO./N° DE LA QUESTION Q-2168	BY / DE M. Epp (Chatham-Kent—Leamington)	DATE Le 13 décembre 2023
--	---	-----------------------------

Reply by the Minister of Health

Réponse du ministre de la Santé

Signé par l'honorable Mark Holland

PRINT NAME OF SIGNATORY

INSCRIRE LE NOM DU SIGNATAIRE

SIGNATURE

MINISTER OR PARLIAMENTARY SECRETARY

MINISTRE OU SECRÉTAIRE PARLEMENTAIRE

QUESTION

En ce qui concerne l'Arrêté d'urgence concernant l'importation, la vente et la publicité de médicaments utilisés contre la COVID-19 (l'Arrêté d'urgence) du 16 septembre 2020 : a) le ministre de la Santé exige-t-il que le fabricant fasse une demande avant d'autoriser un médicament déjà approuvé à d'autres fins; b) quel est le nombre total de demandes de renseignements reçues par Santé Canada et l'Agence de la santé publique du Canada au sujet de l'ivermectine pour la prophylaxie et le traitement de la COVID-19; c) combien de demandes de renseignements ont été adressées à Santé Canada et à l'Agence de la santé publique du Canada au sujet de l'ivermectine pour la prophylaxie et le traitement de la COVID 19, ventilé par (i) les simples citoyens, (ii) les cliniciens, (iii) les chercheurs, (iv) les autorités sanitaires provinciales et territoriales, (v) les hôpitaux, (vi) les établissements de soins de longue durée, (vii) les organismes de réglementation des professionnels de la santé, (viii) les députés provinciaux, territoriaux et fédéraux, (ix) les organismes; (d) quel est le nombre de signatures sur des pétitions relatives à l'ivermectine?

REPLY / RÉPONSE

ORIGINAL TEXT

TEXTE ORIGINAL

☐

TRANSLATION

TRADUCTION

☒

Santé Canada / Agence de la santé publique du Canada

- a) Oui, le ministre de la santé exige qu'un fabricant soumette une demande d'approbation d'une nouvelle indication pour un médicament qui est déjà approuvé pour une indication différente. Toutefois, les professionnels de la santé peuvent choisir de prescrire un médicament en dehors de son indication approuvée (utilisation non conforme à l'étiquetage). L'utilisation hors AMM relève de la "pratique de la médecine" et est réglementée au niveau provincial et territorial.
- b) et c) Le Bureau de la gastroentérologie et des maladies infectieuses et virales de Santé Canada, qui fait partie de la Direction des médicaments pharmaceutiques, a reçu 17 demandes de renseignements concernant l'utilisation de l'ivermectine pour la prophylaxie et le traitement du COVID-19. Toutes les demandes reçues provenaient du grand public.
- En général, les demandes de renseignements adressées à Santé Canada (SC) et à l'Agence de santé publique du Canada (ASPC) au sujet de l'ivermectine pour la prophylaxie et le traitement du COVID-19 ne font pas l'objet d'un suivi systématique dans une base de données centralisée. HC et l'ASPC ont conclu que la production et la validation d'une réponse complète à cette question nécessiteraient une collecte manuelle d'informations qui n'est pas possible dans le temps imparti et qui pourrait conduire à la divulgation d'informations incomplètes et trompeuses.
- Toutefois, la correspondance ministérielle fait l'objet d'un suivi centralisé. Sur la base de la question, 123 pièces de correspondance ministérielle ont été identifiées et se répartissent comme suit :
- 115 pièces provenant du grand public
 - 4 de professionnels de la santé
 - 1 de la part d'un membre d'une autorité provinciale ou territoriale de santé
 - 3 d'organisations
- d) Santé Canada et l'Agence de santé publique du Canada n'assurent pas le suivi de ces informations.