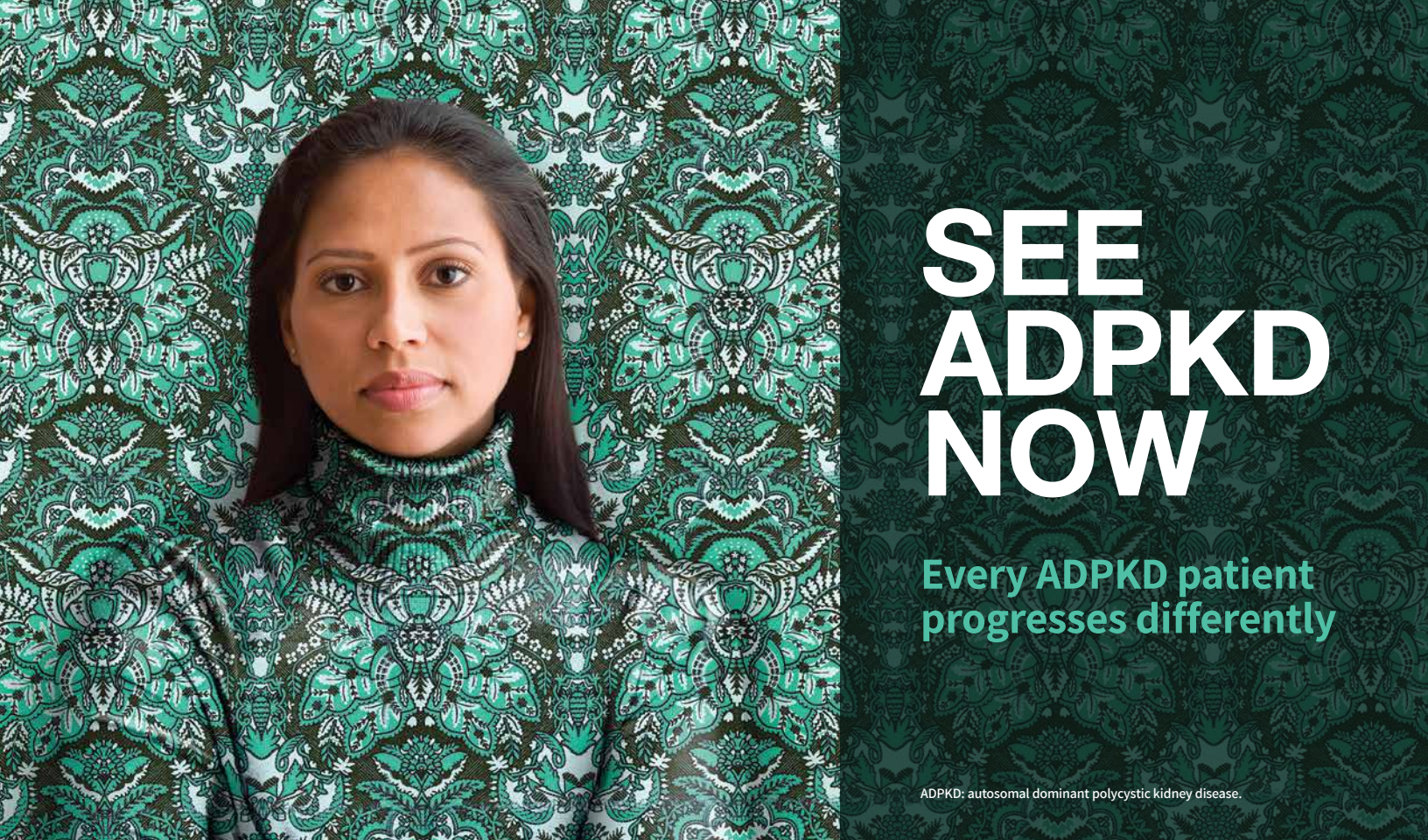




SEE ADPKD NOW

Every ADPKD patient
progresses differently

ADPKD: autosomal dominant polycystic kidney disease.

Potential time to onset of ESRD

For every...

3.2
years¹

3.5
years²

3.7
years³

4
years⁴

...left untreated

ESRD could occur

1 year
earlier

Averages based on different models and extrapolations; refer to respective studies for more information.

ESRD: end-stage renal disease.

Waiting is not an option in ADPKD



ADPKD differs from most other causes of ESRD because it can be detected early in life.⁵

Every year left untreated may bring ESRD closer

References: 1. Torres VE et al. *N Engl J Med* 2017;377(20):1930-1942. 2. Bennett et al. *BMC Nephrology* 2019;20(1):136. 3. Erickson KF et al. *Ann Intern Med* 2013;159(6):382-389. 4. Gansevoort RT et al. *Nephrol Dial Transplant* 2016;31(3):337-348. 5. Reule S et al. *Am J Kidney Dis* 2014;64(4):592-599.

This document was developed by a leading pharmaceutical company in Canada.

OCPI-JIN-00022E





VOYEZ LA MPRAD MAINTENANT

La MPRAD progresse différemment
chez chaque patient

MPRAD : maladie polykystique rénale autosomique dominante.

Délai possible de survenue de l'insuffisance rénale terminale (IRT)

Pour chaque tranche de...

3,2
ans¹

3,5
ans²

3,7
ans³

4
ans⁴

...où la maladie
n'est pas traitée

**l'IRT pourrait
survenir**

**1 an
plus tôt**

Ces moyennes sont fondées
sur divers modèles
et extrapolations; pour obtenir
de plus amples renseignements,
veuillez vous reporter aux
études respectives.

**En présence de MPRAD,
attendre n'est pas
une option.**



La MPRAD diffère de la plupart des autres causes d'IRT,
par le fait qu'elle peut être décelée plus tôt dans la vie⁵.

**Chaque année où la maladie
n'est pas traitée** pourrait hâter
la survenue de l'IRT

Références : 1. Torres VE et al. *N Engl J Med* 2017;377(20):1930-1942. 2. Bennett et al. *BMC Nephrology* 2019;20(1):136. 3. Erickson KF et al. *Ann Intern Med* 2013;159(6):382-389. 4. Gansevoort RT et al. *Nephrol Dial Transplant* 2016;31(3):337-348. 5. Reule S et al. *Am J Kidney Dis* 2014;64(4):592-599.

Le présent document a été créé par une entreprise
pharmaceutique canadienne d'envergure.

OCPI-JIN-00022F

