
THE PRESCRIPTION DRUGS COST ASSISTANCE
ACT
(C.C.S.M. c. P115)

Specified Drugs Regulation, amendment

Regulation 14/2001
Registered January 26, 2001

Manitoba Regulation 6/95 amended

1 The Specified Drugs Regulation, Manitoba Regulation 6/95, is amended by this regulation.

2 The Schedule is amended by striking out "Effective November 27, 2000" and substituting "Effective March 1, 2001".

3(1) Part 1 of the Schedule is amended by adding the following specified drugs in alphabetical order:

- AGGRENEX – 200 MG/25 MG CAPSULES
- APO-DIPIVEFRIN – 0.1% OPHTHALMIC SOLUTION
- APO-DIPYRIDAMOLE-FC – 25, 50 AND 75 MG TABLETS
- APO-DIPYRIDAMOLE-SC – 25, 50 AND 75 MG TABLETS
- DESFERRIOXAMINE MESILATE – 500 MG/VIAL POWDER FOR INJECTION
- DIOVAN-HCT – 80/12.5 AND 160/12.5 MG TABLETS
- LIPIDIL SUPRA – 100 AND 160 MG FILM-COATED TABLETS
- NOVO-DIPIRADOL – 25, 50 AND 75 MG TABLETS
- PERSANTINE – 25, 50, 75 AND 100 MG TABLETS

LOI SUR L'AIDE À L'ACHAT DE MÉDICAMENTS SUR ORDONNANCE
(c. P115 de la C.P.L.M.)

Règlement modifiant le Règlement sur les médicaments couverts

Règlement 14/2001
Date d'enregistrement : le 26 janvier 2001

Modification du R.M. 6/95

1 Le présent règlement modifie le Règlement sur les médicaments couverts, R.M. 6/95.

2 L'annexe est modifiée par substitution, à « Entre en vigueur le 27 novembre 2000 », de « Entre en vigueur le 1^{er} mars 2001 ».

3(1) La partie 1 de l'annexe est modifiée par adjonction des médicaments suivants :

- AGGRENEX – 200 MG/25 MG, CAPSULES
- APO-DIPIVÉFRINE – 0,1%, SOLUTION OPHTALMIQUE
- APO-DIPYRIDAMOLE-FC – 25, 50 ET 75 MG, COMPRIMÉS
- APO-DIPYRIDAMOLE-SC – 25, 50 ET 75 MG, COMPRIMÉS
- DESFERRIOXAMINE (MÉSULATE DE) – 500 MG/AMPOULE, POUDRE INJECTABLE
- DIOVAN-HCT – 80/12,5 ET 160/12,5 MG, COMPRIMÉS
- LIPIDIL SUPRA – 100 ET 160 MG, COMPRIMÉS ENROBÉS D'UNE PELLICULE
- NOVO-DIPIRADOL – 25, 50 ET 75 MG, COMPRIMÉS
- PERSANTINE – 25, 50, 75 ET 100 MG, COMPRIMÉS

- PMS-DEFEROXAMINE – 500 MG/VIAL POWDER FOR INJECTION
- TARO-WARFARIN – 1, 2, 2.5, 3, 4, 5, 6, 7.5 AND 10 MG TABLETS

3(2) Part 1 of the Schedule is amended by striking out the following specified drugs:

- BECLOMETHASONE DIPROPIONATE (KENRAL) – NASAL SPRAY
- BONAMINE
- IBUPROFEN (KENRAL)
- METIMYD OPHTHALMIC SUSPENSION
- OPHTHO-SULF
- PREDNISONE (KENRAL)

3(4) Part 1 of the Schedule is amended by striking out "CYTOVENE" and "CYTOVENE CAPSULES" and substituting "CAPSULES CYTOVENE – 250 AND 500 MG CAPSULES".

3(5) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug PHENOBARBITAL by striking out "- (ICN, STANLEY AND PARKE-DAVIS)" and substituting "(ICN AND STANLEY)".

3(6) Part 1 of the Schedule is amended by striking out "RHO-CLONAZEPAM – 0.5, 1.0 AND 2.0 MG TABLETS" and substituting "RHOXAL-CLONAZEPAM – 0.5, 1.0 AND 2.0 MG TABLETS".

3(7) Part 1 of the Schedule is amended by striking out "RHO-METFORMIN – 500 MG TABLETS" and substituting "RHOXAL-METFORMIN – 500 MG TABLETS".

3(8) Part 1 of the Schedule is amended by striking out "RHO-SOTALOL – 80 AND 160 MG TABLETS" and substituting "RHOXAL-SOTALOL – 80 AND 160 MG TABLETS".

3(9) Part 1 of the Schedule is amended by striking out "SALOFALK TABLETS, ENEMA AND SUPPOSITORIES" and substituting "SALOFALK – ENTERIC COATED TABLETS, SUPPOSITORIES AND RECTAL SUSPENSION".

- PMS-DEFEROXAMINE – 500 MG/AMPOULE, POUDRE INJECTABLE
- TARO-WARFARINE – 1, 2, 2.5, 3, 4, 5, 6, 7.5 ET 10 MG, COMPRIMÉS

3(2) La partie 1 de l'annexe est modifiée par suppression des médicaments suivants :

- BÉCLOMÉTHASONE (DIPROPIONATE DE) (KENRAL) – VAPORISATEUR NASAL
- BONAMINE
- IBUPROFÈNE (KENRAL)
- MÉTIMYD, SUSPENSION OPHTALMIQUE
- OPHTHO-SULF
- PREDNISONE (KENRAL)

3(4) La partie 1 de l'annexe est modifiée par substitution, à « CYTOVÈNE » et à « CYTOVÈNE, CAPSULES », de « CYTOVÈNE – 250 ET 500 MG, CAPSULES ».

3(5) La partie 1 de l'annexe est modifiée au médicament PHÉNOBARBITAL par substitution, à « - (ICN, STANLEY ET PARKE-DAVIS) », de « (ICN ET STANLEY) ».

3(6) La partie 1 de l'annexe est modifiée par substitution, à « RHO-CLONAZEPAM – 0.5, 1 ET 2 MG, COMPRIMÉS », de « RHOXAL-CLONAZEPAM – 0.5, 1 ET 2 MG, COMPRIMÉS ».

3(7) La partie 1 de l'annexe est modifiée par substitution, à « RHO-METFORMIN – 500 MG, COMPRIMÉS », de « RHOXAL-METFORMIN – 500 MG, COMPRIMÉS ».

3(8) La partie 1 de l'annexe est modifiée par substitution, à « RHO-SOTALOL – 80 ET 160 MG, COMPRIMÉS », de « RHOXAL-SOTALOL – 80 ET 160 MG, COMPRIMÉS ».

3(9) La partie 1 de l'annexe est modifiée par substitution, à « SALOFALK, COMPRIMÉS, LAVEMENT ET SUPPOSITOIRES », de « SALOFALK – COMPRIMÉS À ENROBAGE ENTÉROSOLUBLE, SUPPOSITOIRES ET SUSPENSION ».

4(1) Part 2 of the Schedule is amended by striking out the following specified drugs

- (a) APO-DIPYRIDAMOLE;
- (b) NOVO-DIPIRADOL;
- (c) NOVO-FLUNARIZINE;
- (d) NOVO-TRIPTYN;
- (e) PERSANTINE;
- (f) PMS-AMITRIPTYLINE;
- (g) PREPULSID.

4(2) Part 2 of the Schedule is amended in the specified drugs CELEBREX and VIOXX by striking out everything after clause (f) and substituting the following:

NOTE: For treatment of osteoarthritis, patients must have completed an adequate trial of acetaminophen. If a patient is receiving a proton pump inhibitor (PPI) for reflux disease, COX-2 inhibitors are not warranted for additional protection.

4(3) Part 2 of the Schedule is amended by adding the following specified drug in alphabetical order:

- ESTALIS - 2.7/0.62 and 4.8/0.51 mg Transdermal Patch - For patients with a history of thromboembolic disorders with increased triglycerides or with a history of cholelithiasis.

5 Part 3 of the French version of the Schedule is amended

- (a) in the part before clause (a),
 - (i) by striking out "médicaments couverts" and substituting "médicaments"; and
 - (ii) by striking out "peuvent être couverts" and substituting "sont couverts"; and

4(1) La partie 2 de l'annexe est modifiée par suppression des médicaments suivants :

- a) APO-DIPYRIDAMOLE;
- b) NOVO-DIPIRADOL;
- c) NOVO-FLUNARIZINE;
- d) NOVO-TRIPTYN;
- e) PERSANTINE;
- f) PMS-AMITRIPTYLINE;
- g) PREPULSID.

4(2) La partie 2 de l'annexe est modifiée aux descriptions des médicaments CELEBREX et VIOXX, par substitution de ce qui suit :

NOTE : pour le traitement de l'arthrose, le malade doit avoir suivi un traitement complet à l'acétaminophène. Si le malade prend un inhibiteur de la pompe à protons pour une maladie liée au reflux, il n'est pas nécessaire d'avoir recours aux inhibiteurs de la COX-2 pour obtenir une protection additionnelle.

4(3) La partie 2 de l'annexe est modifiée par adjonction du médicament suivant :

- ESTALIS - 2,7/0,62 et 4,8/0,51 mg, timbre transdermique - pour les malades ayant eu des troubles thrombo-emboliques accompagnés d'une augmentation du nombre de triglycérides ou ayant des antécédents de lithiase biliaire.

5 La partie 3 de la version française de l'annexe est modifiée :

- a) dans la partie précédant l'alinéa a) :
 - (i) par substitution, à « médicaments couverts », de « médicaments »,
 - (ii) par substitution, à « peuvent être couverts », de « sont couverts »;

(b) in clauses (a), (b) and (c), by striking out "médicament couvert" and substituting "médicament".

b) dans les alinéas a), b) et c), par substitution, à « médicament couvert », de « médicament ».

Coming into force

6 This regulation comes into force on March 1, 2001.

Entrée en vigueur

6 Le présent règlement entre en vigueur le 1^{er} mars 2001.

Le ministre de la Santé,

January 25, 2001

David W. Chomiak
Minister of Health

Le 25 janvier 2001

David W. Chomiak