

---

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

---

**Specified Drugs Regulation, amendment**

---

Regulation 96/2002  
Registered June 25, 2002

**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 May 1, 2002" and substituting "Effective July 22, 2002".**

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

- ALTI-MORPHINE SULFATE SR - 15, 30 AND 60 MG TABLETS
- APO-KETOROLAC - 30 MG/ML INJECTION
- DEXIRON - 50 MG/ML INJECTION
- GEN-WARFARIN - 1, 2, 2.5, 4, 5 AND 10 MG TABLETS
- INFUFER - 50 MG/ML INJECTION
- PMS-NEFAZODONE - 50, 100, 150 AND 200 MG TABLETS
- PMS-SERTRALINE - 25, 50 AND 100 MG CAPSULES
- RHOXAL-SERTRALINE - 25, 50 AND 100 MG CAPSULES

**3(2) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug APO-ALPRAZ by adding "- 0.25, 0.5, 1 AND 2 MG TABLETS" after "APO-ALPRAZ".**

---

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 96/2002  
Date d'enregistrement : le 25 juin 2002

**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 1<sup>er</sup> mai 2002 », de « Entre en vigueur le 22 juillet 2002 ».**

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

- ALTI-MORPHINE SULFATE SR - 15, 30 ET 60 MG, COMPRIMÉS
- APO-KETOROLAC - 30 MG/ML, INJECTION
- DEXIRON - 50 MG/ML, INJECTION
- GEN-WARFARIN - 1, 2, 2.5, 4, 5 ET 10 MG, COMPRIMÉS
- INFUFER - 50 MG/ML, INJECTION
- PMS-NEFAZODONE - 50, 100, 150 ET 200 MG, COMPRIMÉS
- PMS-SERTRALINE - 25, 50 ET 100 MG, CAPSULES
- RHOXAL-SERTRALINE - 25, 50 ET 100 MG, CAPSULES

**3(2) La partie 1 de l'annexe est modifiée au médicament couvert APO-ALPRAZ par adjonction, après « APO-ALPRAZ », de « - 0,25, 0,5, 1 et 2 MG, COMPRIMÉS ».**

**3(3) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug APO-IPRAVENT by adding "125 AND" before "250 MCG/ML INHALATION SOLUTION STERULES".**

**3(4) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug APO-SALVENT by adding "0.5," before "1 AND 2 MG/ML".**

**3(5) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug HYDROMORPHONE HCL by striking out "SUPPOSITORIES AND".**

**3(6) Part 1 of the Schedule is amended by replacing the specified drug PMS-HYDROMORPHONE with the following:**

PMS-HYDROMORPHONE – 1, 2, 4, 8 MG TABLETS AND 1 MG/ML SYRUP

**3(7) Part 1 of the Schedule is amended by striking out the following specified drugs:**

- AQUACORT LOTION
- DECADRON PHOSPHATE INJECTION
- FLAMAZINE C
- MOTILIUM
- NU-MEDOPA
- PMS-CLOBAZAM
- QUINIDEX EXTENTABS
- SERAX
- URECHOLINE TABLETS

**4(1) Part 2 of the Schedule is amended by striking out the specified drug LOPERACAP.**

**4(2) Part 2 of the Schedule is amended by replacing the specified drug PLAVIX with the following:**

- PLAVIX – 75 mg – Tablets – Plavix will be reimbursed for patients:
  - (a) For secondary prevention of vascular ischemic events ie: myocardial infarction or stroke

**3(3) La partie 1 de l'annexe est modifiée au médicament couvert APO-IPRAVENT par adjonction, avant « 250 MCG/ML, STERULES, SOLUTION PAR INHALATION » de « 125 ET ».**

**3(4) La partie 1 de l'annexe est modifiée au médicament couvert APO-SALVENT par adjonction, avant « 1 ET 2 MG/ML », de « 0,5, ».**

**3(5) La partie 1 de l'annexe est modifiée au médicament couvert HYDROMORPHONE (CHLORYDRATE D') par suppression de « SUPPOSITOIRES ET ».**

**3(6) La partie 1 de l'annexe est modifiée au médicament couvert PMS-HYDROMORPHONE par substitution de ce qui suit :**

PMS-HYDROMORPHONE – 1, 2, 4 et 8 MG, COMPRIMÉS ET 1MG/ML, SIROP

**3(7) La partie 1 de l'annexe est modifiée par suppression des médicaments couverts suivants :**

- AQUACORT, LOTION
- DECADRON (PHOSPHATE DE), INJECTION
- FLAMAZINE C
- MOTILIUM
- NU-MEDOPA
- PMS-CLOBAZAM
- QUINIDEX EXTENTABS
- SERAX
- URÉCHOLINE, COMPRIMÉS

**4(1) La partie 2 de l'annexe est modifiée par suppression du médicament couvert LOPERACAP.**

**4(2) La partie 2 de l'annexe est modifiée par substitution au médicament couvert PLAVIX de ce qui suit :**

- PLAVIX – comprimés, 75 mg – un remboursement est accordé au malade :
  - a) pour la prévention secondaire de pénombres ischémiques vasculaires, c.-à-d. infarctus du myocarde ou accident cérébrovasculaire :

(i) who are known to be or become intolerant to ASA or ticlopidine, or

(ii) who continue to have TIA or stroke symptoms or myocardial infarction while being treated with ASA or ticlopidine.

NOTE: ASA should be first line for the secondary prevention of vascular ischemic events such as myocardial infarction or stroke. Before abandoning ASA, efforts should be made to improve tolerability of ASA by reducing the dose, taking it with food and using enteric coated ASA.

(b) Post coronary stent implantation x 28 days alone or in combination with ASA;

(c) Acute coronary syndromes (ACS) alone or in combination with ASA for a maximum of 6 months.

NOTE: Acute coronary syndromes (ACS) include unstable angina and non ST-elevation MI.

(i) soit chez les malades qui sont ou deviennent intolérants à l'AAS ou à la ticlopidine,

(ii) soit chez les malades qui continuent à avoir des accidents ischémiques transitoires, des accidents cérébrovasculaires ou des infarctus du myocarde pendant qu'ils suivent un traitement à l'AAS ou à la ticlopidine;

NOTA : L'AAS est le médicament du premier degré à administrer pour la prévention secondaire de pénombres ischémiques vasculaires tels qu'un infarctus du myocarde ou un accident cérébrovasculaire. Avant d'abandonner le traitement à l'AAS, il faut s'efforcer d'améliorer la tolérance du malade à l'AAS en réduisant la dose, en le lui faisant prendre avec de la nourriture et en l'administrant sous forme de comprimés à enrobage entérosoluble.

b) après l'implantation d'un stent coronarien, administré seul ou avec de l'AAS pendant 28 jours;

c) en cas d'affections coronariennes aiguës (ACA), administré seul ou avec de l'AAS pendant un maximum de 6 mois.

NOTA : Les affections coronariennes aiguës (ACA) comprennent les angors instables et les infarctus sans élévation du segment ST.

**Coming into force**

**5 This regulation comes into force on July 22, 2002.**

June 20, 2002

Dave Chomiak  
Minister of Health

**Entrée en vigueur**

**5 Le présent règlement entre en vigueur le 22 juillet 2002.**

Le 20 juin 2002

Le ministre de la Santé,

Dave Chomiak