THE PRESCRIPTION DRUGS COST ASSISTANCE ACT

(C.C.S.M. c. P115)

Specified Drugs Regulation, amendment

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

Regulation 73/2004 Registered May 14, 2004 Règlement 73/2004

Date d'enregistrement : le 14 mai 2004

Manitoba Regulation 6/95 amended

substituting "June 15, 2004".

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

2 The part of the Schedule before Part 1 is amended by striking out "April 1, 2004" and

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

- ACCURETIC 20 MG/25 MG TABLETS
- APO-CITALOPRAM 20 AND 40 MG TABLETS
- APO-LEVOCARB CR 200 MG/50 MG CONTROLLED RELEASE TABLETS
- CO-CITALOPRAM 20 AND 40 MG TABLETS
- CO PRAVASTATIN 10, 20 AND 40 MG TABLETS
- CO RANITIDINE 150 AND 300 MG TABLETS
- GEN-CITALOPRAM 20 AND 40 MG TABLETS
- GEN-GABAPENTIN 100, 300 AND 400 MG CAPSULES
- METHYLPREDNISOLONE ACETATE
 40 MG/ML, 40 MG/ML WITH
 PRESERVATIVE, 80 MG/ML AND 80 MG/ML
 WITH PRESERVATIVE
- NOVO-FOSINOPRIL 10 AND 20 MG TABLETS
- NOVO-LAMOTRIGINE 25, 100 AND 150 MG TABLETS

Modification du R.M. 6/95

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

2 Le passage qui précède la partie 1 de l'annexe est modifié par substitution, à « le 1^{er} avril 2004 », de « le 15 juin 2004 ».

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

- ACCURETIC 20 MG/25 MG, COMPRIMÉS
- APO-CITALOPRAM 20 ET 40 MG, COMPRIMÉS
- APO-LEVOCARB CR 200 MG/50 MG, COMPRIMÉS À LIBÉRATION CONTRÔLÉE
- CO-CITALOPRAM 20 ET 40 MG, COMPRIMÉS
- CO PRAVASTATIN 10, 20 ET 40 MG, COMPRIMÉS
- CO RANITIDINE 150 ET 300 MG, COMPRIMÉS
- GEN-CITALOPRAM 20 ET 40 MG, COMPRIMÉS
- GEN-GABAPENTIN 100, 300 ET 400 MG, CAPSULES
- MÉTHYLPREDNISOLONE (ACÉTATE DE)
 40 MG/ML, 40 MG/ML AVEC
 PRÉSERVATIF, 80 MG/ML ET 80 MG/ML AVEC
 PRÉSERVATIF
- NOVO-FOSINOPRIL 10 ET 20 MG, COMPRIMÉS
- NOVO-LAMOTRIGINE 25, 100 ET 150 MG, COMPRIMÉS

- NOVO-PAROXETINE 10, 20 AND 30 MG TABLETS
- PMS-CITALOPRAM 20 AND 40 MG TABLETS
- PMS-MIRTAZAPINE 30 MG TABLETS
- PMS-MOMETASONE 0.1% TOPICAL OINTMENT
- PRETERAX 2 MG/0.625 MG TABLETS
- RATIO-MOMETASONE 0.1% TOPICAL OINTMENT
- RATIO-SIMVASTATIN 5, 10, 20, 40 AND 80 MG TABLETS
- RHOXAL-CITALOPRAM 20 AND 40 MG TABLETS
- RHOXAL-SIMVASTATIN 5, 10, 20, 40 AND 80 MG TABLETS
- RISPERDAL M-TAB 0.5, 1 AND 2 MG ORALLY DISINTEGRATING TABLETS
- SAB-OPTICORT 5 MG/0.05 MG/0.5 MG/ML OTIC/OPHTHALMIC SOLUTION
- SUPEUDOL 10 AND 20 MG SUPPOSITORY

- NOVO-PAROXETINE 10, 20 ET 30 MG, COMPRIMÉS
- PMS-CITALOPRAM 20 ET 40 MG, COMPRIMÉS
- PMS-MIRTAZAPINE 30 MG, COMPRIMÉS
- PMS-MOMETASONE 0,1 %, POMMADE TOPIQUE
- PRETERAX 2 MG/0,625 MG, COMPRIMÉS
- RATIO-MOMETASONE 0,1 %, POMMADE TOPIQUE
- RATIO-SIMVASTATIN 5, 10, 20, 40 ET 80 MG, COMPRIMÉS
- RHOXAL-CITALOPRAM 20 ET 40 MG, COMPRIMÉS
- RHOXAL-SIMVASTATIN 5, 10, 20, 40
 ET 80 MG, COMPRIMÉS
- RISPERDAL M-TAB 0,5, 1 ET 2 MG, COMPRIMÉS À DISSOLUTION ORALE
- SAB-OPTICORT 5 MG/0,05 MG/0,5 MG/ML,
 SOLUTION OPHTALMIQUE ET OTIQUE
- SUPEUDOL 10 ET 20 MG, SUPPOSITOIRES

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

- ADRUCIL
- ARISTOCORT ORAL
- ATROPINE OPHTHALMIC SOLUTION
- CELESTODERM-V/2 CREAM AND OINTMENT
- CLONAPAM TABLETS
- EDECRIN TABLETS
- LUDIOMIL
- MOTRIN
- ORUDIS SR
- PROPANTHEL
- ROVAMYCINE
- VANCERIL
- WELLFERON

- 3(2) La partie 1 de l'annexe est modifiée par suppression des médicaments couverts suivants :
- ADRUCIL
- ARISTOCORT ORAL
- ATROPINE, SOLUTION OPHTALMIQUE
- CELESTODERM-V/2, CRÈME ET POMMADE
- CLONAPAM, COMPRIMÉS
- EDECRIN, COMPRIMÉS
- LUDIOMIL
- MOTRIN
- ORUDIS SR
- PROPANTHEL
- ROVAMYCINE
- VANCÉRIL
- WELLFERON
- 3(3) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug APO-IBUPROFEN by striking out "300, 400 AND".
- 3(4) Part 1 of the Schedule is amended by replacing the specified drug APO-METRONIDAZOLE with the following:
- APO-METRONIDAZOLE 250 MG TABLETS
- 3(3) La partie 1 de l'annexe est modifiée, au médicament couvert APO-IBUPROFEN, par suppression de « 300, 400 ET ».
- 3(4) La partie 1 de l'annexe est modifiée par substitution, au médicament couvert APO-METRONIDAZOLE, de ce qui suit :
- APO-METRONIDAZOLE 250 MG, COMPRIMÉS

- 3(5) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug CELESTODERM-V by striking out "AND OINTMENT".
- 3(5) La partie 1 de l'annexe est modifiée, au médicament couvert CELESTODERM-V, par suppression de « ET POMMADE ».
- 3(6) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug CORTATE by striking out "AND OINTMENT".
- 3(6) La partie 1 de l'annexe est modifiée, au médicament couvert CORTATE, par suppression de « ET POMMADE ».
- 3(7) Part 1 of the Schedule is amended by replacing the specified drug COVERSYL with the following:
- 3(7) La partie 1 de l'annexe est modifiée par substitution, au médicament couvert COVERSYL, de ce qui suit :
- COVERSYL 2. 4 AND 8 MG TABLETS
- COVERSYL 2, 4 ET 8 MG, COMPRIMÉS
- 3(8) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug MS CONTIN by striking out "AND SUPPOSITORIES".
- 3(8) La partie 1 de l'annexe est modifiée, au médicament couvert MS CONTIN, par suppression de « ET SUPPOSITOIRES ».
- 3(9) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug NOVO-PROFEN by striking out "300 AND".
- 3(9) La partie 1 de l'annexe est modifiée, au médicament couvert NOVO-PROFEN, par suppression de « 300 ET ».
- 3(10) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug PENTASA by striking out "250 AND".
- 3(10) La partie 1 de l'annexe est modifiée, au médicament couvert PENTASA, par suppression de « $250~\rm ET$ ».
- 3(11) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug PROCYCLID by striking out "TABLETS AND".
- 3(11) La partie 1 de l'annexe est modifiée, au médicament couvert PROCYCLID, par suppression de « COMPRIMÉS ET ».
- 3(12) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug RATIO-HALOPERIDOL by adding "2." after "1.".
- 3(12) La partie 1 de l'annexe est modifiée, au médicament couvert RATIO-HALOPERIDOL, par adjonction, après « 1, », de « 2, ».
- 3(13) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug RATIO-LAMOTRIGINE by striking out "25 AND 100" and substituting "25. 100 AND 150".
- 3(13) La partie 1 de l'annexe est modifiée, au médicament couvert RATIO-LAMOTRIGINE, par substitution, à « 25 ET 100 », de « 25, 100 ET 150 ».

- 3(14) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug RATIO-METFORMIN by adding "AND 850" after "500".
- 3(15) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug TESTOSTERONE CYPIONATE by adding "- 100 MG/ML" before "INJECTION".
- 3(16) Part 1 of the Schedule is amended by replacing the specified drug 3TC with the following:
- 3TC 150 AND 300 MG TABLETS
- 3(17) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug ZYPREXA ZYDIS by striking out "5 AND 10" and substituting "5, 10 AND 15".
- 4(1) Part 2 of the Schedule is amended by adding the following specified drugs in alphabetical order:

APO-CIPROFLOX - 250, 500 and 750 mg Tablets

- (a) Step-down care following hospital separation in patients treated with parenteral antibiotics;
- (b) Treatment of Pseudomonal infections or resistant gram-negative infections;
- (c) Treatment of resistant Gonococcal infections;
- (d) Treatment of infections in persons allergic to alternative agents (eg. penicillins, cephalosporins and sulfonamides);
- (e) Treatment of infections in immunocompromised patients;
- (f) Treatment of diabetic foot infections and complications of orthopedic surgery;
- (g) Treatment of chronic bacterial prostatitis.

- 3(14) La partie 1 de l'annexe est modifiée, au médicament couvert RATIO-METFORMIN, par adjonction, après « 500 », de « ET 850 ».
- 3(15) La partie 1 de l'annexe est modifiée, au médicament TESTOSTÉRONE (CYPIONATE DE), par adjonction, avant «, INJECTION », de « 100 MG/ML ».
- 3(16) La partie 1 de l'annexe est modifiée par substitution, au médicament couvert 3TC, de ce qui suit :
- 3TC 150 et 300 MG, COMPRIMÉS
- 3(17) La partie 1 de l'annexe est modifiée, au médicament couvert ZYPREXA ZYDIS, par substitution, à « 5 ET 10 », de « 5, 10 ET 15 ».
- 4(1) La partie 2 de l'annexe est modifiée par adjonction des médicaments couverts suivants :

APO-CIPROFLOX - comprimés, 250, 500 et 750 mg -

- a) deuxième étape de soins à la sortie de l'hôpital pour les malades auxquels des antibiotiques ont été administrés par voie parentérale;
- b) traitement des infections pseudomonales ou des infections Gram négatif résistantes;
- c) traitement des gonococcies résistantes;
- d) traitement des infections chez les personnes allergiques aux agents de relais (p. ex. pénicillines, céphalosporines et sulfonamides);
- e) traitement des infections chez les malades immunodéprimés;
- f) traitement des infections de pied diabétique et des complications résultant d'une chirurgie orthopédique;
- g) traitement d'une prostatite bactérienne chronique.

APO-MELOXICAM -7.5 and 15 mg Tablets - For the long-term treatment of osteoarthritis or rheumatoid arthritis in patients who have one or more of the following risk factors:

- (a) Previous peptic ulcer, gastrointestinal bleeding, gastric outlet obstruction (endoscopy or radiographic evidence);
- (b) Elderly (more than 65 years of age);
- (c) Concurrent warfarin therapy;
- (d) Bleeding disorders;
- (e) Concurrent prednisone therapy at doses greater than 5 mg/day for more than 2 weeks.

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.

APO-OFLOXACIN – 0.3% Ophthalmic Solution – For the treatment of ophthalmic infections caused by gram-negative organisms or those not responding to alternative agents.

APO-OMEPRAZOLE – 20 mg Capsules – For the treatment of:

- (a) Duodenal or gastric ulcers in patients not responding to or experiencing unusual or severe adverse reactions to a reasonable trial with H2 blockers, sucralfate or misoprostol;
- (b) Severe erosive reflux esophagitis or Zollinger-Ellison disease;
- (c) H. pylori in conjunction with appropriate antibiotic therapy.

APO-MELOXICAM – comprimés, 7,5 et 15 mg – pour le traitement à long terme de l'arthrose ou de la polyarthrite rhumatoïde chez les malades qui ont un ou plusieurs des facteurs de risque suivants :

- a) cas antérieur d'ulcère gastroduodénal, de saignement gastro-intestinal ou de sténose du défilé gastrique (déterminé par endoscopie ou radiographie);
- b) personne âgée (plus de 65 ans);
- c) traitement concomitant à la warfarine;
- d) hémorragies;
- e) traitement simultané à la prednisone doses de plus de 5 mg par jour pendant plus de 2 semaines.

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.

APO-OFLOXACIN – solution ophtalmique, 0,3 % – pour le traitement des infections ophtalmiques causées par des germes Gram négatif ou des organismes sur lesquels les agents de relais n'agissent pas.

APO-OMEPRAZOLE - capsules, 20 mg -

- a) traitement des ulcères duodénaux ou gastriques chez les malades qui ne réagissent pas ou qui font des réactions indésirables, inhabituelles ou dangereuses à un traitement d'épreuve raisonnable aux inhibiteurs H_2 , au sucralfate ou au misoprostol;
- b) traitement d'un reflux gastro-œsophagien érosif grave ou de la maladie Zollinger-Ellison;
- c) traitement des ulcères causés par l'hélicobacter pylori, conjointement avec la thérapie antibiotique qui convient.

- CO CIPROFLOXACIN 250, 500 and 750 mg Tablets
 - (a) Step-down care following hospital separation in patients treated with parenteral antibiotics;
 - (b) Treatment of Pseudomonal infections or resistant gram-negative infections;
 - (c) Treatment of resistant Gonococcal infections:
 - (d) Treatment of infections in persons allergic to alternative agents (eg. penicillins, cephalosporins and sulfonamides):
 - (e) Treatment of infections in immunocompromised patients;
 - (f) Treatment of diabetic foot infections and complications of orthopedic surgery;
 - (g) Treatment of chronic bacterial prostatitis.

ELIGARD – 7.5 and 22.5 mg Injection – For treatment of advanced prostate cancer.

GEN-CIPROFLOXACIN – 250, 500 and 750 mg Tablets –

- (a) Step-down care following hospital separation in patients treated with parenteral antibiotics;
- (b) Treatment of Pseudomonal infections or resistant gram-negative infections;
- (c) Treatment of resistant Gonococcal infections;
- (d) Treatment of infections in persons allergic to alternative agents (eg. penicillins, cephalosporins and sulfonamides);
- (e) Treatment of infections in immunocompromised patients;
- (f) Treatment of diabetic foot infections and complications of orthopedic surgery;

- CO CIPROFLOXACIN comprimés, 250, 500 et 750 mg
 - a) deuxième étape de soins à la sortie de l'hôpital pour les malades auxquels des antibiotiques ont été administrés par voie parentérale;
 - b) traitement des infections pseudomonales ou des infections Gram négatif résistantes;
 - c) traitement des gonococcies résistantes;
 - d) traitement des infections chez les personnes allergiques aux agents de relais (p. ex. pénicillines, céphalosporines et sulfonamides);
 - e) traitement des infections chez les malades immunodéprimés;
 - f) traitement des infections de pied diabétique et des complications résultant d'une chirurgie orthopédique;
 - g) traitement d'une prostatite bactérienne chronique.

ELIGARD – injection, 7,5 et 22,5 mg – pour le traitement d'un cancer avancé de la prostate.

GEN-CIPROFLOXACIN – comprimés, 250, 500 et 750 mg –

- a) deuxième étape de soins à la sortie de l'hôpital pour les malades auxquels des antibiotiques ont été administrés par voie parentérale;
- b) traitement des infections pseudomonales ou des infections Gram négatif résistantes;
- c) traitement des gonococcies résistantes;
- d) traitement des infections chez les personnes allergiques aux agents de relais (p. ex. pénicillines, céphalosporines et sulfonamides);
- e) traitement des infections chez les malades immunodéprimés;
- f) traitement des infections de pied diabétique et des complications résultant d'une chirurgie orthopédique;

(g) Treatment of chronic bacterial prostatitis.

HP-PAC – Capsules and Tablets – For H. pylori eradication.

LOSEC 1-2-3 A – Capsules and Tablets – For H. pylori eradication.

LOSEC 1-2-3 M – Tablets – For H. pylori eradication.

NOVO-CIPROFLOXACIN – 250, 500 and 750 mg Tablets –

- (a) Step-down care following hospital separation in patients treated with parenteral antibiotics;
- (b) Treatment of Pseudomonal infections or resistant gram-negative infections;
- (c) Treatment of resistant Gonococcal infections;
- (d) Treatment of infections in persons allergic to alternative agents (eg. penicillins, cephalosporins and sulfonamides);
- (e) Treatment of infections in immunocompromised patients;
- (f) Treatment of diabetic foot infections and complications of orthopedic surgery;
- (g) Treatment of chronic bacterial prostatitis.

NOVO-CLAVAMOXIN - 875 mg/125 mg Tablets -

- (a) Treatment of patients not responding to alternative antibiotics (e.g. amoxicillin);
- (b) Treatment of patients with infections caused by organisms known to be resistant to alternative antibiotics (e.g. amoxicillin).

g) traitement d'une prostatite bactérienne chronique.

HP-PAC – capsules et comprimés – Pour l'éradication de l'Helicobacter pylori.

LOSEC 1-2-3 A – capsules et comprimés – Pour l'éradication de l'Helicobacter pylori.

LOSEC 1-2-3 M – comprimés – Pour l'éradication de l'Helicobacter pylori.

NOVO-CIPROFLOXACIN – comprimés, 250, 500 et 750 mg –

- a) deuxième étape de soins à la sortie de l'hôpital pour les malades auxquels des antibiotiques ont été administrés par voie parentérale;
- b) traitement des infections pseudomonales ou des infections Gram négatif résistantes;
- c) traitement des gonococcies résistantes;
- d) traitement des infections chez les personnes allergiques aux agents de relais (p. ex. pénicillines, céphalosporines et sulfonamides):
- e) traitement des infections chez les malades immunodéprimés;
- f) traitement des infections de pied diabétique et des complications résultant d'une chirurgie orthopédique;
- g) traitement d'une prostatite bactérienne chronique.

NOVO-CLAVAMOXIN - comprimés, 875 mg/125 mg-

- a) traitement des malades qui ne réagissent pas aux antibiotiques de relais (p. ex. amoxicilline);
- b) traitement des malades ayant des infections causées par des germes résistants aux antibiotiques de relais (p. ex. amoxicilline).

PMS-MELOXICAM -7.5 and 15 mg Tablets - For the long-term treatment of osteoarthritis or rheumatoid arthritis in patients who have one or more of the following risk factors:

- (a) Previous peptic ulcer, gastrointestinal bleeding, gastric outlet obstruction (endoscopy or radiographic evidence);
- (b) Elderly (more than 65 years of age);
- (c) Concurrent warfarin therapy;
- (d) Bleeding disorders;
- (e) Concurrent prednisone therapy at doses greater than 5 mg/day for more than 2 weeks.

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.

RATIO-CIPROFLOXACIN - 250, 500 and 750 mg Tablets

- (a) Step-down care following hospital separation in patients treated with parenteral antibiotics;
- (b) Treatment of Pseudomonal infections or resistant gram-negative infections;
- (c) Treatment of resistant Gonococcal infections;
- (d) Treatment of infections in persons allergic to alternative agents (eg. penicillins, cephalosporins and sulfonamides);
- (e) Treatment of infections in immunocompromised patients;
- (f) Treatment of diabetic foot infections and complications of orthopedic surgery;
- (g) Treatment of chronic bacterial prostatitis.

PMS-MELOXICAM – comprimés, 7,5 et 15 mg – pour le traitement à long terme de l'arthrose ou de la polyarthrite rhumatoïde chez les malades qui ont un ou plusieurs des facteurs de risque suivants :

- a) cas antérieur d'ulcère gastroduodénal, de saignement gastro-intestinal ou de sténose du défilé gastrique (déterminé par endoscopie ou radiographie);
- b) personne âgée (plus de 65 ans);
- c) traitement concomitant à la warfarine;
- d) hémorragies;
- e) traitement simultané à la prednisone doses de plus de 5 mg par jour pendant plus de 2 semaines.

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.

RATIO-CIPROFLOXACIN – comprimés, 250, 500 et 750 mg –

- a) deuxième étape de soins à la sortie de l'hôpital pour les malades auxquels des antibiotiques ont été administrés par voie parentérale;
- b) traitement des infections pseudomonales ou des infections Gram négatif résistantes;
- c) traitement des gonococcies résistantes;
- d) traitement des infections chez les personnes allergiques aux agents de relais (p. ex. pénicillines, céphalosporines et sulfonamides);
- e) traitement des infections chez les malades immunodéprimés;
- f) traitement des infections de pied diabétique et des complications résultant d'une chirurgie orthopédique;
- g) traitement d'une prostatite bactérienne chronique.

RATIO-MELOXICAM – 7.5 and 15 mg Tablets – For the long-term treatment of osteoarthritis or rheumatoid arthritis in patients who have one or more of the following risk factors:

- (a) Previous peptic ulcer, gastrointestinal bleeding, gastric outlet obstruction (endoscopy or radiographic evidence);
- (b) Elderly (more than 65 years of age);
- (c) Concurrent warfarin therapy;
- (d) Bleeding disorders;
- (e) Concurrent prednisone therapy at doses greater than 5 mg/day for more than 2 weeks.

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.

RHOXAL-CIPROFLOXACIN – 250, 500 and 750 MG Tablets –

- (a) Step-down care following hospital separation in patients treated with parenteral antibiotics;
- (b) Treatment of Pseudomonal infections or resistant gram-negative infections;
- (c) Treatment of resistant Gonococcal infections;
- (d) Treatment of infections in persons allergic to alternative agents (eg. penicillins, cephalosporins and sulfonamides);
- (e) Treatment of infections in immunocompromised patients;
- (f) Treatment of diabetic foot infections and complications of orthopedic surgery;
- (g) Treatment of chronic bacterial prostatitis.

RATIO-MELOXICAM – comprimés, 7,5 et 15 mg – pour le traitement à long terme de l'arthrose ou de la polyarthrite rhumatoïde chez les malades qui ont un ou plusieurs des facteurs de risque suivants :

- a) cas antérieur d'ulcère gastroduodénal, de saignement gastro-intestinal ou de sténose du défilé gastrique (déterminé par endoscopie ou radiographie);
- b) personne âgée (plus de 65 ans);
- c) traitement concomitant à la warfarine;
- d) hémorragies;
- e) traitement simultané à la prednisone doses de plus de 5 mg par jour pendant plus de 2 semaines.

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.

RHOXAL-CIPROFLOXACIN – comprimés, 250, 500 et 750 mg –

- a) deuxième étape de soins à la sortie de l'hôpital pour les malades auxquels des antibiotiques ont été administrés par voie parentérale;
- b) traitement des infections pseudomonales ou des infections Gram négatif résistantes;
- c) traitement des gonococcies résistantes;
- d) traitement des infections chez les personnes allergiques aux agents de relais (p. ex. pénicillines, céphalosporines et sulfonamides);
- e) traitement des infections chez les malades immunodéprimés;
- f) traitement des infections de pied diabétique et des complications résultant d'une chirurgie orthopédique;
- g) traitement d'une prostatite bactérienne chronique.

4(2) Part 2 of the Schedule is amended by replacing the specified drugs CELEBREX, MOBICOX and VIOXX with the following:

- CELEBREX 100 and 200 mg Capsules For the long-term treatment of osteoarthritis or rheumatoid arthritis in patients who have <u>one or</u> more of the risk factors listed below:
 - (a) previous peptic ulcer, gastrointestinal bleeding, gastric outlet obstruction (endoscopy or radiographic evidence);
 - (b) elderly (more than 65 years of age);
 - (c) concurrent warfarin therapy;
 - (d) bleeding disorders;
 - (e) concurrent prednisone therapy at doses greater than 5 mg/day for more than 2 weeks.

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.

- MOBICOX 7.5 and 15 mg Tablets For the long-term treatment of osteoarthritis or rheumatoid arthritis in patients who have one or more of the risk factors listed below:
 - (a) previous peptic ulcer, gastrointestinal bleeding, gastric outlet obstruction (endoscopy or radiographic evidence);
 - (b) elderly (more than 65 years of age);
 - (c) concurrent warfarin therapy;
 - (d) bleeding disorders;
 - (e) concurrent prednisone therapy at doses greater than 5 mg/day for more than 2 weeks.

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

- CELEBREX capsules, 100 et 200 mg pour le traitement à long terme de l'arthrose ou de la polyarthrite rhumatoïde chez les malades qui ont un ou plusieurs des facteurs de risque suivants :
 - a) cas antérieur d'ulcère gastroduodénal, de saignement gastro-intestinal ou de sténose du défilé gastrique (déterminé par endoscopie ou radiographie);
 - b) personne âgée (plus de 65 ans);
 - c) traitement concomitant à la warfarine;
 - d) hémorragies;
 - e) traitement simultané à la prednisone doses de plus de 5 mg par jour pendant plus de 2 semaines.

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.

- MOBICOX comprimés, 7,5 et 15 mg pour le traitement à long terme de l'arthrose ou de la polyarthrite rhumatoïde chez les malades qui ont un ou plusieurs des facteurs de risque suivants :
 - a) cas antérieur d'ulcère gastroduodénal, de saignement gastro-intestinal ou de sténose du défilé gastrique (déterminé par endoscopie ou radiographie);
 - b) personne âgée (plus de 65 ans);
 - c) traitement concomitant à la warfarine;
 - d) hémorragies;
 - e) traitement simultané à la prednisone doses de plus de 5 mg par jour pendant plus de 2 semaines.

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.

Mobicox is NOT covered for ACUTE PAIN.

- VIOXX 12.5 and 25 mg Tablets For the long-term treatment of osteoarthritis in patients who have <u>one or more</u> of the risk factors listed below:
 - (a) previous peptic ulcer, gastrointestinal bleeding, gastric outlet obstruction (endoscopy or radiographic evidence);
 - (b) elderly (more than 65 years of age);
 - (c) concurrent warfarin therapy;
 - (d) bleeding disorders;
 - (e) concurrent prednisone therapy at doses greater than 5 mg/day for more than 2 weeks.

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.

Vioxx is NOT covered for ACUTE PAIN.

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.

Le Mobicox N'EST PAS pris en charge pour la DOULEUR AIGUË.

- VIOXX comprimés, 12,5 et 25 mg pour le traitement à long terme de l'arthrose chez les malades qui ont <u>un ou plusieurs</u> des facteurs de risque suivants :
 - a) cas antérieur d'ulcère gastroduodénal, de saignement gastro-intestinal ou de sténose du défilé gastrique (déterminé par endoscopie ou radiographie);
 - b) personne âgée (plus de 65 ans);
 - c) traitement concomitant à la warfarine:
 - d) hémorragies;
 - e) traitement simultané à la prednisone doses de plus de 5 mg par jour pendant plus de 2 semaines.

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.

Le Vioxx N'EST PAS pris en charge pour la DOULEUR AIGUË.

4(3) Part 2 of the Schedule is amended by striking out the following specified drugs:

- CIPRO 100 mg Tablets
- GEN-LAC
- PMS-FLUCONAZOLE 150 mg Capsules
- VIVELLE

4(3) La partie 2 de l'annexe est modifiée par suppression des médicaments couverts suivants :

- CIPRO comprimés, 100 mg
- GEN-LAC
- PMS-FLUCONAZOLE capsules, 150 mg
- VIVELLE

Coming into force

5 This regulation comes into force on June 15, 2004.

Entrée en vigueur

5 Le présent règlement entre en vigueur le 15 juin 2004.

May 14, 2004 14 mai 2004 Minister of Health/Le ministre de la Santé,

Dave Chomiak

The Queen's Printer for the Province of Manitoba

L'Imprimeur de la Reine du Manitoba