



Québec, le 4 octobre 2004

À l'attention des détenteurs de la Liste de médicaments - Établissements

**Modification n° 6 – Octobre 2003
de la Liste de médicaments – Établissements
en vigueur le 6 octobre 2004**

Le ministre de la Santé et des Services sociaux a autorisé la publication d'une modification à la 15^e édition de la *Liste de médicaments – Établissements* d'octobre 2003.

Cette modification entrera en vigueur le **6 octobre 2004**.

Vous trouverez dans ce communiqué :

1.0 Des tableaux distincts concernant :

- 1.1 La légende concernant le tableau « Modifications à la Liste de médicaments – Établissements »;
- 1.2 Les nouveaux produits inscrits;
- 1.3 Les produits modifiés;
- 1.4 Les produits radiés.

2.0 Des modifications à la section des renseignements généraux :

- 2.1 Mise à jour de l'annexe III : Répertoire des fabricants;
- 2.2 Modifications de l'annexe IV : Médicaments d'exception / Critères d'utilisation reconnus par le Conseil du médicament.

1.0 TABLEAU « MODIFICATIONS À LA LISTE DE MÉDICAMENTS – ÉTABLISSEMENTS »

1.1 Légende

Explications des indicateurs qui apparaissent au [tableau](#) « Modifications à la Liste de médicaments - Établissements » ci-joint.

1.2 Nouveaux produits inscrits

[Pages 1 à 11](#) du tableau « Modifications à la Liste de médicaments – Établissements » ci-joint.

1.3 Produits modifiés

[Page 12](#) du tableau « Modifications à la Liste de médicaments – Établissements » ci-joint.

1.4 Produits radiés

[Page 13](#) du tableau « Modifications à la Liste de médicaments – Établissements » ci-joint.

2.0 MODIFICATIONS AUX RENSEIGNEMENTS GÉNÉRAUX

2.1 Mise à jour de l'annexe III : Répertoire des fabricants

Voir [document joint](#).

2.2 Modifications de l'annexe IV : Médicaments d'exception / Critères d'utilisation reconnus par le Conseil du médicament

Ajouter les paragraphes suivants à l'annexe IV :

ÉTHINYLESTRADIOL / CYPROTÉRONE (acétate de) :

- ◆ pour le traitement de l'acné;

IMIQUIMOD :

- ◆ pour le traitement des condylomes externes génitaux et périanaux ainsi que des condylomes acuminés lors de l'échec d'une thérapie destructrice physique ou d'une thérapie destructrice chimique d'une durée minimale de 4 semaines, à moins de contre-indication;

La durée maximale de l'autorisation initiale est de 16 semaines. Lors de la demande pour la poursuite du traitement, le médecin devra fournir l'évidence d'un effet bénéfique défini par une diminution de l'étendue des lésions. La demande pourra alors être autorisée pour une période maximale de 16 semaines.

RASBURICASE :

- ◆ dans le cas d'une allergie grave et documentée à l'allopurinol, chez les personnes atteintes d'un lymphome ou d'une leucémie et présentant un risque élevé de syndrome de lyse tumorale;

TÉNOFOVIR DISOPROXIL (fumarate de) :

- ◆ pour le traitement des personnes infectées par le VIH ayant utilisé deux INTI qui se sont révélés, soit inefficaces, soit intolérables au point de remettre en cause la poursuite du traitement;

Modifier les paragraphes suivants à l'annexe IV :

★ CASPOFONGINE (acétate de) :

- ◆ pour le traitement de l'aspergillose invasive chez les personnes qui ont un échec, une intolérance ou une contre-indication à une formulation d'amphotéricine B;
- ◆ pour le traitement de la candidose invasive chez les personnes qui ont un échec, une intolérance ou une contre-indication au fluconazole et à une formulation d'amphotéricine B;
- ◆ pour le traitement de la candidose œsophagienne chez les personnes qui ont un échec, une intolérance ou une contre-indication à l'itraconazole ou au fluconazole et à une formulation d'amphotéricine B;

ÉTANERCEPT :

- ◆ pour le traitement de la polyarthrite rhumatoïde modérée ou grave et de l'arthrite psoriasique de forme rhumatoïde modérée ou grave;

Lors de l'instauration du traitement ou chez la personne recevant déjà le médicament depuis moins de 5 mois :

- la personne doit avoir, avant le début du traitement, 8 articulations ou plus avec synovite active, et l'un des 5 éléments suivants :
 - un facteur rhumatoïde positif pour la polyarthrite rhumatoïde seulement;
 - des érosions au plan radiologique;
 - un score supérieur à 1 au questionnaire d'évaluation de l'état de santé (HAQ);
 - une élévation de la valeur de la protéine C-réactive;
 - une augmentation de la vitesse de sédimentation;et
- la maladie doit être toujours active malgré un traitement avec 2 agents de rémission de celle-ci, utilisés en concomitance ou non, pendant au moins 3 mois chacun. À moins d'intolérance ou de contre-indication sérieuses, l'un des 2 agents doit être :

pour la polyarthrite rhumatoïde :

- le méthotrexate à la dose de 20 mg ou plus par semaine;
- ou
- le léflunomide à la dose de 20 mg par jour;

pour l'arthrite psoriasique de forme rhumatoïde :

- le méthotrexate à la dose de 20 mg ou plus par semaine;
- ou
- la sulfasalazine à la dose de 2 000 mg par jour.

La demande initiale est autorisée pour une période maximale de 5 mois.

Lors d'une demande pour la poursuite du traitement, le médecin doit fournir les données qui permettent de démontrer les effets bénéfiques du traitement, soit :

- une diminution d'au moins 20 % du nombre d'articulations avec synovite active et l'un des 4 éléments suivants :
 - une diminution de 20 % ou plus de la valeur de la protéine C-réactive;
 - une diminution de 20 % ou plus de la vitesse de sédimentation;
 - une diminution de 0,20 du score au HAQ;
 - un retour au travail.

La première demande de poursuite de traitement est autorisée pour une période de 6 mois, les suivantes le seront pour 12 mois.

Les autorisations pour l'étanercept sont données à raison de 25 mg 2 fois par semaine.

- ◆ pour le traitement de l'arthrite idiopathique juvénile (arthrite rhumatoïde juvénile et arthrite chronique juvénile) modérée ou grave, de forme polyarticulaire ou systémique;

Lors de l'instauration du traitement ou chez la personne recevant déjà le médicament depuis moins de 5 mois :

- la personne doit avoir, avant le début du traitement, 5 articulations ou plus avec synovite active et l'un des 2 éléments suivants :
 - une élévation de la valeur de la protéine C-réactive;
 - une augmentation de la vitesse de sédimentation;et
- la maladie doit être toujours active malgré un traitement avec le méthotrexate à la dose de 15 mg/M² ou plus (dose maximale de 20 mg) par semaine pendant au moins 3 mois, à moins d'intolérance ou de contre-indication.

La demande initiale est autorisée pour une période maximale de 5 mois.

Lors d'une demande pour la poursuite du traitement, le médecin doit fournir les données qui permettent de démontrer les effets bénéfiques du traitement, soit :

- une diminution d'au moins 20 % du nombre d'articulations avec synovite active et l'un des 6 éléments suivants, soit :
 - une diminution de 20 % ou plus de la valeur de la protéine C-réactive;
 - une diminution de 20 % ou plus de la vitesse de sédimentation;
 - une diminution de 0,13 du score au questionnaire pédiatrique d'évaluation de l'état de santé (CHAQ) ou un retour à l'école;
 - une amélioration d'au moins 20 % de l'évaluation globale du médecin (échelle visuelle analogue);
 - une amélioration d'au moins 20 % de l'évaluation globale de la personne ou du parent (échelle visuelle analogue);
 - une diminution de 20 % ou plus du nombre d'articulations avec limitation de mouvement touchées.

La première demande de poursuite de traitement est autorisée pour une période de 6 mois, les suivantes le seront pour 12 mois.

Les autorisations pour l'étanercept sont données à raison de 0,4 mg/kg (dose maximale de 25 mg) 2 fois par semaine.

- ◆ pour le traitement de l'arthrite psoriasique modérée ou grave, de forme autre que rhumatoïde;

Lors de l'instauration du traitement ou chez la personne recevant déjà le médicament depuis moins de 5 mois :

- la personne doit avoir, avant le début du traitement, au moins 3 articulations avec synovite active et un score supérieur à 1 au questionnaire d'évaluation de l'état de santé (HAQ);

et

- la maladie doit être toujours active malgré un traitement avec 2 agents de rémission de la maladie, utilisés en concomitance ou non, pendant au moins 3 mois chacun. À moins d'intolérance ou de contre-indication sérieuses, l'un des 2 agents doit être :
 - le méthotrexate à la dose de 20 mg ou plus par semaine;
 - ou
 - la sulfasalazine à la dose de 2 000 mg par jour.

La demande initiale est autorisée pour une période maximale de 5 mois.

Lors d'une demande pour la poursuite du traitement, le médecin doit fournir les données permettant de démontrer les effets bénéfiques du traitement soit :

- une diminution d'au moins 20 % du nombre d'articulations avec synovite active et l'un des 4 éléments suivants :
 - une diminution de 20 % ou plus de la valeur de la protéine C-réactive;
 - une diminution de 20 % ou plus de la vitesse de sédimentation;
 - une diminution de 0,20 du score de HAQ;
 - un retour au travail.

La première demande de poursuite de traitement est autorisée pour une période de 6 mois, les suivantes le seront pour 12 mois.

Les autorisations pour l'étanercept sont données à raison de 25 mg 2 fois par semaine.

ÉZÉTIMIBE :

- ◆ lorsque l'ézétimibe n'est pas utilisé en association avec un inhibiteur de l'HMG-CoA réductase (statine) :

lors d'intolérance, de contre-indication ou d'inefficacité à au moins 2 hypolipémiants;

- ◆ lorsque l'ézétimibe est utilisé en association avec un inhibiteur de l'HMG-CoA réductase (statine) :

si le traitement avec la statine, à dose optimale ou à dose moindre en cas d'intolérance à cette dose, n'a pas permis un contrôle adéquat de la cholestérolémie;

★ FILGRASTIM :

- ◆ pour le traitement des personnes recevant des cycles de chimiothérapie moyennement ou hautement myélosuppressive (≥ 40 p. cent de risque de neutropénie fébrile);
- ◆ pour le traitement des personnes à risque de développer une neutropénie grave lors de chimiothérapie;

- ◆ lors des cycles subséquents de chimiothérapie, pour le traitement des personnes ayant souffert d'une neutropénie grave (numération des neutrophiles inférieure à $0,5 \times 10^9/L$) survenant lors des premiers cycles de chimiothérapie et pour lesquelles une réduction de la dose d'antinéoplasiques n'est pas appropriée;
 - ◆ lors de chimiothérapie chez les enfants atteints de tumeur solide;
 - ◆ pour le traitement des personnes souffrant d'une aplasie médullaire grave (numération des neutrophiles inférieure à $0,5 \times 10^9/L$) en attente d'un traitement curatif par une greffe de moelle osseuse ou par le sérum antithymocytes;
 - ◆ pour le traitement des personnes souffrant d'une neutropénie chronique congénitale, héréditaire, idiopathique ou cyclique ayant une numération des neutrophiles inférieure à $0,5 \times 10^9/L$;
 - ◆ pour le traitement des personnes infectées par le VIH souffrant d'une neutropénie grave (numération des neutrophiles inférieure à $0,5 \times 10^9/L$);
 - ◆ pour stimuler la moelle osseuse chez le receveur en vue d'une autogreffe;
 - ◆ pour le traitement d'appoint lors de leucémie myéloïde aiguë;
- ★ GANCICLOVIR caps. :
- ◆ pour le traitement d'entretien de la rétinite à cytomégalovirus (CMV) chez les personnes immunodéficientes;
 - ◆ pour la prophylaxie de l'infection à CMV chez les personnes D+R- ayant subi une transplantation d'organe solide. La durée maximale de l'autorisation est de 100 jours;
- ★ VALGANCICLOVIR :
- ◆ pour le traitement de la rétinite à cytomégalovirus (CMV) chez les personnes immunodéficientes;
 - ◆ pour la prophylaxie de l'infection à CMV chez les personnes D+R- ayant subi une transplantation d'organe solide. La durée maximale de l'autorisation est de 100 jours;
 - ◆ pour la prophylaxie de l'infection à CMV chez les personnes D+R-, D+R+ et D-R+ ayant subi une transplantation d'organe solide lors d'un rejet aigu traité par des anticorps antilymphocytes. La durée maximale de l'autorisation est de 100 jours par épisode;
 - ◆ pour le traitement préemptif (en présence de réplication virale documentée du CMV) de l'infection à CMV chez les personnes D+R-, D+R+ et D-R+ ayant subi une transplantation d'organe solide. La durée maximale de l'autorisation est de 100 jours par épisode;

Veillez conserver ce communiqué jusqu'à la prochaine édition complète de la Liste de médicaments - Établissements.

Prendre note également que la *Liste de médicaments - Établissements* comprenant cette modification est disponible dans le site Internet de la Régie.

Source : Direction des services à la clientèle professionnelle

p. j. : [Tableau des modifications](#) et [Annexe III – Répertoire des fabricants](#)

c. c. : Association québécoise des pharmaciens propriétaires

2004-10


MODIFICATIONS À LA LISTE DE MÉDICAMENTS - ÉTABLISSEMENTS

Légende

Ⓞ Critères d'utilisation reconnus par le Conseil du médicament pour certains médicaments apparaissant à l'annexe IV des renseignements généraux.

MTS : Programme de gratuité des médicaments pour le traitement des maladies transmissibles sexuellement.

TUB : Programme de gratuité des médicaments pour la chimioprophylaxie et le traitement de la tuberculose.

AHFS	Dénomination commune	Forme	Teneur	Marque de commerce	Fabricant	Code
08:12.02	tobramycine (sulfate de)	Sol. Inj.	10 mg/mL	Tobramycin Injection	PPC	02230639
08:12.02	tobramycine (sulfate de)	Sol. Inj.	40 mg/mL	Tobramycin Injection	PPC	02230640
08:12.04	fluconazole	Sol. Perf. I.V.	2 mg/mL	Fluconazole Injection	Sabex	02248443
08:12.04	fluconazole	Sol. Perf. I.V.	2 mg/mL	Fluconazole Oméga	Oméga	02247749
08:12.06	ceftazidime (pentahydrate de)	Pd Inj.	1 g	Ceftazidime pour injection	PPC	00886971
08:12.06	ceftazidime (pentahydrate de)	Pd Inj.	2 g	Ceftazidime pour injection	PPC	00886955
08:12.06	ceftazidime (pentahydrate de)	Pd Inj.	6 g	Ceftazidime pour injection	PPC	00886963
 08:18.08	tenofovir disoproxil (fumarate de)	Co.	300 mg	Viread	Gilead	02247128
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co. L.A.	1000 mg	Cipro XL	Bayer	02251787
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	250 mg	Novo-Ciprofloxacin	Novopharm	02161737
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	250 mg	Apo-Ciproflox	Apotex	02229521
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	250 mg	Gen-Ciprofloxacin	Genpharm	02245647
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	250 mg	Ratio-Ciprofloxacin	Ratiopharm	02246825
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	250 mg	Co-Ciprofloxacin	Cobalt	02247339
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	250 mg	pms-Ciprofloxacin	Phmscience	02248437

AHFS	Dénomination commune	Forme	Teneur	Marque de commerce	Fabricant	Code
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	250 mg	Rhoxal-Ciprofloxacine	Rhoxal	02248756
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	250 mg	Riva-Ciprofloxacine	Riva	02251221
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	250 mg	Phl-Ciprofloxacine	Pharmel	02251310
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	250 mg	Ciprofloxacine-250	Pro Doc	02251752
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	500 mg	Novo-Ciprofloxacine	Novopharm	02161745
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	500 mg	Apo-Ciprofloxacine	Apotex	02229522
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	500 mg	Gen-Ciprofloxacine	Genpharm	02245648
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	500 mg	Ratio-Ciprofloxacine	Ratiopharm	02246826
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	500 mg	Co-Ciprofloxacine	Cobalt	02247340
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co. L.A.	500 mg	Cipro XL	Bayer	02247916
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	500 mg	pms-Ciprofloxacine	Phmscience	02248438
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	500 mg	Rhoxal-Ciprofloxacine	Rhoxal	02248757
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	500 mg	Riva-Ciprofloxacine	Riva	02251248
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	500 mg	Phl-Ciprofloxacine	Pharmel	02251329
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	500 mg	Ciprofloxacine-500	Pro Doc	02251760

AHFS	Dénomination commune	Forme	Teneur	Marque de commerce	Fabricant	Code
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	750 mg	Novo-Ciprofloxacine	Novopharm	02161753
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	750 mg	Apo-Ciprofloxo	Apotex	02229523
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	750 mg	Gen-Ciprofloxacine	Genpharm	02245649
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	750 mg	Ratio-Ciprofloxacine	Ratiopharm	02246827
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	750 mg	Co-Ciprofloxacine	Cobalt	02247341
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	750 mg	pms-Ciprofloxacine	Phmscience	02248439
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	750 mg	Rhoxal-Ciprofloxacine	Rhoxal	02248758
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	750 mg	Riva-Ciprofloxacine	Riva	02251256
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	750 mg	Phl-Ciprofloxacine	Pharmel	02251337
08:22	ciprofloxacin (chlorhydrate de)	Co.	750 mg	Ciprofloxacine-750	Pro Doc	02251779
12:08.08	ipratropium (bromure d')	Aéro. oral	0,02 mg/dose	Atrovent HFA	Bo. Ing.	02247686
12:20	cyclobenzaprine (chlorhydrate de)	Co.	10 mg	Phl-Cyclobenzaprine	Pharmel	02249359
20:04.04	ferreux (sulfate)	Co. ou Co. Ent.	300 mg à 325 mg (Fe-60 mg à 65 mg)	Ferodan	Odan	02248699
24:04.08	milrinone (lactate de)	Sol. Inj. I.V.	1 mg/mL	Milrinone Lactate Injection	PPC	02244622
24:06.06	fénofibrate (micronisé)	Caps.	200 mg	Ratio-Fenofibrate MC	Ratiopharm	02250039

AHFS	Dénomination commune	Forme	Teneur	Marque de commerce	Fabricant	Code
24:06.08	fluvastatine sodique	Co. L.A.	80 mg	Lescol XL	Novartis	02250527
24:06.08	simvastatine	Co.	10 mg	Novo-Simvastatin	Novopharm	02250152
24:06.08	simvastatine	Co.	20 mg	Novo-Simvastatin	Novopharm	02250160
24:06.08	simvastatine	Co.	40 mg	Novo-Simvastatin	Novopharm	02250179
24:06.08	simvastatine	Co.	5 mg	Novo-Simvastatin	Novopharm	02250144
24:06.08	simvastatine	Co.	80 mg	Novo-Simvastatin	Novopharm	02250187
Gr 24:24	carvedilol	Co.	12,5 mg	Phi-Carvédilol	Pharmel	02248754
Gr 24:24	carvedilol	Co.	25 mg	Phi-Carvédilol	Pharmel	02248755
Gr 24:24	carvedilol	Co.	3,125 mg	Phi-Carvédilol	Pharmel	02248752
Gr 24:24	carvedilol	Co.	6,25 mg	Phi-Carvédilol	Pharmel	02248753
24:24	métoprolol (tartrate de)	Co.	25 mg	pms - Métoprolol 25 mg	Phmscience	02248855
24:32.04	fosinopril sodique	Co.	10 mg	Lin-Fosinopril	Linson	02242733
24:32.04	fosinopril sodique	Co.	20 mg	Lin-Fosinopril	Linson	02242734
28:08.04	acétylsalicylique (acide)	Co. Ent.	162 mg	Asaphen E.C.	Phmscience	02247550
28:08.04	acétylsalicylique (acide)	Co. Mast.	80 mg	Euro-ASA	Euro-Pharm	02250675

AHFS	Dénomination commune	Forme	Teneur	Marque de commerce	Fabricant	Code
28:08.04	méloxicam	Co.	15 mg	Phi-Méloxicam	Pharmel	02248608
28:08.04	méloxicam	Co.	15 mg	Apo-Méloxicam	Apotex	02248974
28:08.04	méloxicam	Co.	7,5 mg	Phi-Méloxicam	Pharmel	02248607
28:08.04	méloxicam	Co.	7,5 mg	Apo-Méloxicam	Apotex	02248973
28:08.08	hydromorphone (chlorhydrate d')	Co.	1 mg	Phi-Hydromorphone	Pharmel	02192101
28:08.08	hydromorphone (chlorhydrate d')	Co.	2 mg	Phi-Hydromorphone	Pharmel	02249928
28:08.08	hydromorphone (chlorhydrate d')	Co.	4 mg	Phi-Hydromorphone	Pharmel	02249936
28:08.08	hydromorphone (chlorhydrate d')	Co.	8 mg	Phi-Hydromorphone	Pharmel	02192144
28:12.92	gabapentine	Caps.	100 mg	Riva-Gabapentin	Riva	02251167
28:12.92	gabapentine	Caps.	300 mg	Riva-Gabapentin	Riva	02251175
28:12.92	gabapentine	Caps.	400 mg	Riva-Gabapentin	Riva	02251183
28:12.92	lamotrigine	Co.	150 mg	Ratio-Lamotrigine	Ratiopharm	02246963
28:16.04	citalopram (bromhydrate de)	Co.	20 mg	Apo-Citalopram	Apotex	02246056
28:16.04	citalopram (bromhydrate de)	Co.	20 mg	Gen-Citalopram	Genpharm	02246594
28:16.04	citalopram (bromhydrate de)	Co.	20 mg	pms-Citalopram	Phmscience	02248010

AHFS	Dénomination commune	Forme	Teneur	Marque de commerce	Fabricant	Code
28:16.04	citalopram (bromhydrate de)	Co.	20 mg	Co Citalopram	Cobalt	02248050
28:16.04	citalopram (bromhydrate de)	Co.	20 mg	Rhoxal-Citalopram	Rhoxal	02248170
28:16.04	citalopram (bromhydrate de)	Co.	20 mg	Phl-Citalopram	Pharmel	02248944
28:16.04	citalopram (bromhydrate de)	Co.	20 mg	Riva-Citalopram	Riva	02249278
28:16.04	citalopram (bromhydrate de)	Co.	20 mg	Novo-Citalopram	Novopharm	02251558
28:16.04	citalopram (bromhydrate de)	Co.	40 mg	Apo-Citalopram	Apotex	02246057
28:16.04	citalopram (bromhydrate de)	Co.	40 mg	Gen-Citalopram	Genpharm	02246595
28:16.04	citalopram (bromhydrate de)	Co.	40 mg	pms-Citalopram	Phmscience	02248011
28:16.04	citalopram (bromhydrate de)	Co.	40 mg	Co Citalopram	Cobalt	02248051
28:16.04	citalopram (bromhydrate de)	Co.	40 mg	Rhoxal-Citalopram	Rhoxal	02248171
28:16.04	citalopram (bromhydrate de)	Co.	40 mg	Phl-Citalopram	Pharmel	02248945
28:16.04	citalopram (bromhydrate de)	Co.	40 mg	Riva-Citalopram	Riva	02249286
28:16.04	citalopram (bromhydrate de)	Co.	40 mg	Novo-Citalopram	Novopharm	02251566
28:16.04	mirtazapine	Co.	15 mg	Rhoxal-Mirtazapine	Rhoxal	02250594
28:16.04	mirtazapine	Co.	30 mg	pms - Mirtazapine	Phmscience	02248762

AHFS	Dénomination commune	Forme	Teneur	Marque de commerce	Fabricant	Code
28:16.04	mirtazapine	Co.	30 mg	Rhoxal-Mirtazapine	Rhoxal	02250608
28:16.04	paroxétine (chlorhydrate de)	Co.	10 mg	Phl-Paroxétine	Pharmel	02248450
28:16.04	paroxétine (chlorhydrate de)	Co.	10 mg	Riva-Paroxétine	Riva	02248559
28:16.04	paroxétine (chlorhydrate de)	Co.	10 mg	Paroxétine-10	Pro Doc	02248913
28:16.04	paroxétine (chlorhydrate de)	Co.	20 mg	Phl-Paroxétine	Pharmel	02248451
28:16.04	paroxétine (chlorhydrate de)	Co.	20 mg	Riva-Paroxétine	Riva	02248560
28:16.04	paroxétine (chlorhydrate de)	Co.	20 mg	Paroxétine-20	Pro Doc	02248914
28:16.04	paroxétine (chlorhydrate de)	Co.	30 mg	Phl-Paroxétine	Pharmel	02248452
28:16.04	paroxétine (chlorhydrate de)	Co.	30 mg	Riva-Paroxétine	Riva	02248561
28:16.04	paroxétine (chlorhydrate de)	Co.	30 mg	Paroxétine-30	Pro Doc	02248915
28:16.04	sertraline (chlorhydrate de)	Caps.	100 mg	Riva-Sertraline	Riva	02248498
28:16.04	sertraline (chlorhydrate de)	Caps.	25 mg	Riva-Sertraline	Riva	02248496
28:16.04	sertraline (chlorhydrate de)	Caps.	50 mg	Riva-Sertraline	Riva	02248497
28:16.04	trazodone (chlorhydrate de)	Co.	75 mg	Phl-Trazodone	Pharmel	02249804
28:16.08	clozapine	Co.	100 mg	Apo-Clozapine	Apotex	02248035

AHFS	Dénomination commune	Forme	Teneur	Marque de commerce	Fabricant	Code
28:16.08	clozapine	Co.	25 mg	Apo-Clozapine	Apotex	02248034
28:24.08	alprazolam	Co.	1 mg	Alprazolam-1	Pro Doc	02248706
28:24.08	oxazépam	Co.	10 mg	Zapex	Riva	00568392
28:24.08	oxazépam	Co.	15 mg	Zapex	Riva	00568406
28:24.08	oxazépam	Co.	30 mg	Zapex	Riva	00568414
28:92	lévodopa/carbidopa	Co. L.A.	200 mg -50 mg	Apo-Levocarb CR	Apotex	02245211
52:04.12	ofloxacine	Sol. Oph.	0,3 %	Apo-Ofloxacin	Apotex	02248398
52:36	brimonidine (tartrate de) / timolol (maléate de)	Sol. Oph.	0,2 % - 0,5 %	Combigan	Allergan	02248347
56:40	misoprostol	Co.	200 mcg	Misoprostol-200	Pro Doc	02248846
56:40	oméprazole	Caps. ou Co.	20 mg	Apo-Oméprazole	Apotex	02245058
56:40	ranitidine (chlorhydrate de)	Co.	150 mg	Riva-Ranitidine	Riva	02247814
56:40	ranitidine (chlorhydrate de)	Co.	150 mg	Co Ranitidine	Cobalt	02248570
56:40	ranitidine (chlorhydrate de)	Co.	300 mg	Riva-Ranitidine	Riva	02247815
56:40	ranitidine (chlorhydrate de)	Co.	300 mg	Co Ranitidine	Cobalt	02248571
68:04	dexaméthasone	Co.	4 mg	Apo-Dexaméthasone	Apotex	02250055

AHFS	Dénomination commune	Forme	Teneur	Marque de commerce	Fabricant	Code
Gr 68:16.04	estradiol-17B	Timbre cut.	0,025 mg/24 hres	Climara-25	Berlex	02247499
Gr 68:16.04	estradiol-17B	Timbre cut.	0,075 mg/24 hres	Climara-75	Berlex	02247500
68:28	vasopressine	Sol. Inj.	20 U/mL	Vasopressine Injection	Sabex	02247938
68:36.04	lévothyroxine sodique	Co.	0,137 mg	Synthroid	Abbott	02233852
84:04.16	métronidazole	Lot.	0,75 %	Métrolotion	Galderma	02248206
84:06	hydrocortisone (acétate d')	Pom. Rect. (App.)	0,5 % à 0,75 %	Sab-Anuzinc HC	Sabex	02247691
84:28	benzoyle (peroxyde de), base acétone	Gel Top.	10 %	Acétoxyl 10	Valeo	00406848
84:36	hydrogel	Gel		Purilon Gel	Coloplast	99100152
Gr 84:36	imiquimod	Cr. Top.	5 %	Aldara	3M Canada	02239505
92:00	pansement alginate (fibre d')	Pans.	15 cm X 15 cm	Seasorb Soft	Coloplast	99100154
92:00	pansement alginate (fibre d')	Mèche	30 cm à 44 cm	Seasorb Soft 44 cm	Coloplast	99100155
92:00	pansement hydrocolloïde	Pans.	18 cm x 20 cm	Comfeel Plus Triangle	Coloplast	99100148
92:00	pansement mousse hydrophyle	Pans.	12 cm X 12 cm	Biatain adhésif	Coloplast	99100137
Gr 92:00.02	éthinyloestradiol/ cyprotérone (acétate de)	Co. (21)	0,035 mg -2 mg	Diane 35	Berlex	02233542

AHFS	Dénomination commune	Forme	Teneur	Marque de commerce	Fabricant	Code
92:00.02	leuprolide (acétate de)	Trousse	30 mg	Eligard	Sanofi	02248999
92:00.02	montélukast sodique	Gran.	4 mg/sachet	Singulair	Merck	02247997
92:00.02	octréotide	Sol. Inj.	100 mcg/mL	Octréotide Acétate Oméga	Oméga	02248640
92:00.02	octréotide	Sol. Inj.	200 mcg/mL	Octréotide Acétate Oméga	Oméga	02248642
92:00.02	octréotide	Sol. Inj.	50 mcg/mL	Octréotide Acétate Oméga	Oméga	02248639
92:00.02	octréotide	Sol. Inj.	500 mcg /mL	Octréotide Acétate Oméga	Oméga	02248641
92:00.02	pansement alginate (fibre d')	Pans.	10 cm X 10 cm	Seasorb Soft	Coloplast	99100153
92:00.02	pansement alginate (fibre d')	Pans.	5 cm X 5 cm	Seasorb Soft	Coloplast	99100156
92:00.02	pansement hydrocolloïde	Pans.	10 cm X 10 cm	Comfeel Plus Clear	Coloplast	99100143
92:00.02	pansement hydrocolloïde	Pans.	10 cm X 10 cm	Comfeel Plus Ulcer	Coloplast	99100149
92:00.02	pansement hydrocolloïde	Pans.	15 cm X 15 cm	Comfeel Plus Clear	Coloplast	99100144
92:00.02	pansement hydrocolloïde	Pans.	15 cm X 15 cm	Comfeel Plus Ulcer	Coloplast	99100158
92:00.02	pansement hydrocolloïde	Pans.	15 cm X 20 cm	Comfeel Plus Clear	Coloplast	99100142
92:00.02	pansement hydrocolloïde	Pans.	20 cm X 20 cm	Comfeel Plus Clear	Coloplast	99100145
92:00.02	pansement hydrocolloïde	Pans.	20 cm X 20 cm	Comfeel Plus Ulcer	Coloplast	99100151

AHFS	Dénomination commune	Forme	Teneur	Marque de commerce	Fabricant	Code
92:00.02	pansement hydrocolloïde	Pans.	5 cm x 7 cm	Comfeel Plus Clear	Coloplast	99100146
92:00.02	pansement hydrocolloïde	Pans.	9 cm X 14 cm	Comfeel Plus Clear	Coloplast	99100147
92:00.02	pansement mousse hydrophyle	Pans.	10 cm X 10 cm	Mépiléx Lite	Mölnlycke	99100133
92:00.02	pansement mousse hydrophyle	Pans.	10 cm X 10 cm	Biatain	Coloplast	99100135
92:00.02	pansement mousse hydrophyle	Pans.	10 cm X 10 cm	Biatain adhésif	Coloplast	99100136
92:00.02	pansement mousse hydrophyle	Pans.	15 cm X 15 cm	Mépiléx Lite	Mölnlycke	99100134
92:00.02	pansement mousse hydrophyle	Pans.	15 cm X 15 cm	Biatain	Coloplast	99100138
92:00.02	pansement mousse hydrophyle	Pans.	18 cm x 18 cm	Biatain adhésif	Coloplast	99100139
92:00.02	pansement mousse hydrophyle	Pans.	20 cm X 20 cm	Biatain	Coloplast	99100140
92:00.02	pansement mousse hydrophyle	Pans.	22 cm x 22 cm	Biatain Sacrum	Coloplast	99100141
92:00.02	pansement mousse hydrophyle	Pans.	6,8 cm x 8,5 cm	Mépiléx Lite	Mölnlycke	99100132
Gr 92:00.02	rasburicase	Pd Inj.	1,5 mg	Fasturtec	Sanofi	02248416

AHFS	Dénomination commune	Forme	Teneur	Marque de commerce	Fabricant	Code
28:16.04	sertraline (chlorhydrate de)	Caps.	100 mg	Phl-Sertraline	Pharmel	02245826
28:16.04	sertraline (chlorhydrate de)	Caps.	25 mg	Phl-Sertraline	Pharmel	02245824
28:16.04	sertraline (chlorhydrate de)	Caps.	50 mg	Phl-Sertraline	Pharmel	02245825
28:24.08	diazépam	Co.	10 mg	Vivol	Axxess	00013773
28:24.08	diazépam	Co.	5 mg	Vivol	Axxess	00013765
28:24.08	flurazépam (chlorhydrate de)	Caps. ou Co.	15 mg	Somnol	Axxess	00483826
28:24.08	flurazépam (chlorhydrate de)	Caps. ou Co.	30 mg	Somnol	Axxess	00483818
56:40	oméprazole	Caps. ou Co.	20 mg	Losec	AZC	02190915
68:20.92	metformine (chlorhydrate de)	Co.	850 mg	Ratio-Metformin	Ratiopharm	02242931
92:00.02	octréotide	Sol. Inj.	100 mcg/mL	Sandostatin	Novartis	00839205
92:00.02	octréotide	Sol. Inj.	200 mcg/mL	Sandostatin	Novartis	02049392
92:00.02	octréotide	Sol. Inj.	50 mcg/mL	Sandostatin	Novartis	00839191
92:00.02	octréotide	Sol. Inj.	500 mcg /mL	Sandostatin	Novartis	00839213

AHFS	Dénomination commune	Forme	Teneur	Marque de commerce	Fabricant	Code
56:40	ranitidine (chlorhydrate de)	Co.	150 mg	Riva-Ranitidine	Pharmel	02245782
56:40	ranitidine (chlorhydrate de)	Co.	300 mg	Riva-Ranitidine	Pharmel	02245783

ANNEXE III : RÉPERTOIRE DES FABRICANTS

Abbott	Laboratoires Abbott Ltée	Draxis	Santé Draxis Inc.
Actelion	Actelion Pharmaceutique Canada Inc.	Duchesnay	Laboratoire Duchesnay Inc.
Agouron	Agouron Pharmaceuticals Canada Inc.	Erfa	Erfa Canada Inc.
Alcon	Alcon Canada Inc.	Euro-Pharm	Euro-Pharm International Canada Inc
Allerex	Laboratoire Allerex Ltée	Ferring	Ferring Inc.
Allergan	Allergan Inc.	Fournier	Fournier Pharma Inc.
AllergiLab	AllergiLab Inc.	Fujisawa	Fujisawa Canada Inc.
Allergy	Allergy Canada Ltd	Galderma	Galderma Canada Inc.
Amersham	Amersham Canada Ltd	Gambro	Gambro Inc.
Amgen	Amgen Canada Inc.	Genpharm	Genpharm Pharmaceuticals Inc.
Amphastar	Amphastar Pharmaceuticals Inc.	Genzyme	Genzyme Canada Inc.
Apotex	Apotex Inc.	Gilead	Gilead Sciences Inc.
Atlas	Laboratoire Atlas Inc.	Glades	Glades Division de Stiefel Canada Inc.
Aventis	Aventis Pharma Inc.		Division de Stiefel Canada Inc.
Aventis-Be	Aventis Behring Canada Inc.	Glenwood	Glenwood Laboratoires Canada Ltd.
	Aventis Pharma Canada Inc.	GSK	GlaxoSmithKline Inc.
Axcan	Axcan Pharma Inc.	GSK CONS	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Inc.
Axxess	Axxess Pharma Inc.	Guilford	Guilford Pharmaceuticals Inc.
AZC	AstraZeneca Inc.	Haemotec	Haemotec Inc.
B. & L.	Bausch & Lomb Canada Inc.	Hill	Hill Dermatics Inc.
B M G	Laboratoire B.M.G. Inc.	ICN	ICN Canada Ltée
Barr	Barr Laboratories	InterMune	InterMune Pharmaceuticals Inc.
Baxter	Laboratoires Baxter du Canada Limitée	J. & J.	Johnson & Johnson Inc.
Bayer	Bayer Inc.	Jacobus	Jacobus Pharmaceutical Company, Inc.
Benson	Benson Medical Industries Inc.	J&J Merck	Johnson & Johnson - Merck
Berlex	Berlex Canada Inc.	J.O.I.	Janssen-Ortho Inc.
Berna	Corporation produits Berna	Key	Produits Pharmaceutiques Key Division de Schering Canada Inc.
Bio-Chem	Bio-Chem Vaccins	Kinsmor	Kinsmor Pharmaceuticals Canada Inc.
Biogen	Biogen Idec Canada Inc.	Lalco	Laboratoire Lalco Enr.
Biomed	Biomed 2002 Inc.		Laboratoire Lalco Inc.
Bioniche	Bioniche Inc.	Lee-Adams	Lee-Adams Division de Pharmascience Inc.
Biovail	Biovail Pharmaceuticals Division de Biovail Corporation		Division de PharmaScience Inc.
B.-M.S.	La Société Bristol-Myers Squibb Canada	Leo	Leo Pharma Inc.
	.	Lilly	Eli Lilly Canada Inc.
Bo. Ing.	Boehringer Ingelheim (Canada) Ltée.	Linson	La Société Linson Pharma
Bracco	Bracco Diagnostics Canada Inc.	Lundbeck	Lundbeck Canada Inc.
Bristol	Produits Bristol	Mass.Lab	Massachusetts Public Health Biology Lab.
Canderm	Canderm Pharma Inc.	Mayne	Mayne Pharma Canada Inc.
Chiron	Chiron Canada Ltée	McNeil Co	La Compagnie de produits aux consommateurs McNeil
C.-Horner	Carter-Horner Inc.	Medican	Médican Pharma Inc.
Cobalt	Cobalt Pharmaceuticals	Medicis	Medicis Canada Ltée
Coloplast	Coloplast Corporation	Merck	Merck Frost Canada & Cie
Convatec	Convatec Div. de Bristol-Myers Squibb Canada	Merck-Sch	Merck Frost-Schering
	Division de Bristol-Myers Squibb Canada Inc.	Methapharm	Methapharm Inc.
Cytex	Cytex Pharmaceuticals inc.	M.J.	Mead Johnson Canada
Del	Del Pharmaceuticals Inc.		Division de Bristol-Myers Squibb Canada Inc.
Dermik	Dermik Laboratories Canada Inc.	Mölnlycke	Mölnlycke Health Inc.
Dioptic	Dioptic Laboratories Division de Akorn Pharmaceuticals Canada Ltée	N.C.H.C.	Novartis consumer health Canada Inc.
Dispensa	Dispensapharm Inc.	Néolab	Néolab Inc.
Draximage	Draximage Inc.		

N.Nordisk	Novo Nordisk Canada Inc.	S. & N.	Smith & Nephew Inc.
Novartis	Novartis Pharma Canada Inc	Sabex	Sabex Inc.
Novartis-O	Novartis Ophthalmic Division de Novartis Pharma Canada Inc.	Sanofi	Sanofi-Synthelabo Canada Inc.
Novopharm	Novopharm Ltée	Schering	Schering Canada Inc.
Nu-Pharm	Nu-Pharm Inc.	Seaford	Seaford Pharmaceuticals Inc.
Odan	Laboratoires Odan Ltée	Serono	Serono Canada Inc.
Oméga	Laboratoires Omega Ltée	Servier	Servier Canada Inc.
Optima	OptimaPharma Division de Taro Pharmaceuticals Inc.	Shire	Shire Canada Inc.
Organon	Organon Canada Ltée	Sigma-Tau	Sigma-Tau Pharmaceuticals Inc.
Organon SA	Organon SA Canada Ltée	Solvay	Solvay Pharma Inc.
Orphan	Orphan Medical Inc.	Squibb	Groupe pharmaceutique Bristol-Myers Squibb
Oryx	Oryx Pharmaceuticals Inc.	Sterimax	Sterimax Inc.
Paladin	Laboratoire Paladin Inc.	Stiefel	Stiefel Canada Inc.
P&G Pharma	Procter & Gamble Pharmaceuticals Inc.	T C D	Trans Canaderm Inc.
PanGeo	Pangeo Pharma Inc.	Taro	Taro Pharmaceuticals Inc.
Pasteur	Pasteur, Mérieux, Connaught	Taylor	Taylor pharmaceutical
PCH	Pfizer Consumer Healthcare Division de Pfizer Canada Inc	Teva	Teva Neuroscience S.E.N.C.
Pfizer	Pfizer Canada Inc.	Theramed	Theramed Corporation
Pharmacia	Pharmacia et Upjohn Inc.	Therapex	Therapex, Div. of E-Z-EM Canada Inc.
Pharmel	Pharmel Inc.	Therasense	Division de E Z EM Canada Inc. Theresense Canada Inc.
Phmscience	Pharmascience Inc.	Trianon	Laboratoires Trianon Inc.
Princeton	Produits Princeton Gr. Pharm. Bristol Myers Squibb	Tyco	Tyco Healthcare Inc.
Pro Doc	Laboratoires Pro Doc Ltée	Valeo	Valéo Pharma
Proval	Proval Pharma Inc.	Virco	Virco
Purdue	Purdue Frederick Inc.	Vita	Vita Health Products Inc.
Quorum	Quorum Pharmaceuticals Division de Western Allergy Services Ltd.	WellSpring	WellSpring Pharmaceuticals Canada Corp.
Ratiopharm	Ratiopharm Inc.	Westwood	Westwood Squibb Division de Bristol-Myers Squibb Canada Inc.
Rhodia	Rhodiapharm Inc.	Whitehall	Whitehall-Robins Inc.
Rho-Pharm	Rho-Pharm Inc.	Wyeth	Wyeth Limited
Rhoxal	Rhoxalpharma Inc.	Wyeth	Wyeth Pharmaceutique Inc. Division Wyeth Canada Inc.
Riva	Laboratoire Riva Ltée	Zymcan	Zymcan Pharmaceuticals Inc.
Rivex	Rivex pharma Inc.	3M Canada	3M Canada Inc.
Roche	Hoffmann-La Roche Ltée	3M Pharma	3M Pharmaceuticals Inc. Div.de 3M Canada Inc
Rougier	Rougier Pharma Division de Ratiopharm Inc.		Division de 3M Canada Inc.