

---

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

---

**Specified Drugs Regulation, amendment**

---

Regulation 14/2000  
Registered February 1, 2000

**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 December 15, 1999" and substituting "Effective March 1, 2000".**

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

- ALTI-IPRATROPIUM – 0.03% NASAL SPRAY
- GEN-FLUVOXAMINE – 50 MG, 100 MG TABLETS
- HUMALOG MIX25 – 100U/ML SUSPENSION FOR INJECTION
- INTRON A – 3 MIU/0.2 ML, 5 MIU/0.2 ML, 10 MIU/0.2 ML INJECTION FOR MULTIDOSE PENS
- MICARDIS – 40 MG, 80 MG TABLETS
- PACIS – 120 MG/2 ML LIQUID
- PMS-BEZAFIBRATE – 200 MG TABLETS
- PMS-FLUVOXAMINE – 50 MG TABLETS
- PMS-VERAPAMIL SR – 240 MG TABLETS
- QUININE-ODAN – 200 MG, 300 MG CAPSULES
- RHOXAL-FAMOTIDINE – 20 MG, 40 MG TABLETS
- RISPERDAL – 0.25 MG, 0.5 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 14/2000  
Date d'enregistrement : le 1 février 2000

**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 15 décembre 1999 », de « Entre en vigueur le 1<sup>er</sup> mars 2000 ».**

**3(1) La partie 1 de l'annexe est modifiée par adjonction, en ordre alphabétique, de :**

- ALTI-IPRATROPIUM – 0,03%, VAPORISATEUR NASAL
- GEN-FLUVOXAMINE – 50 MG, 100 MG, COMPRIMÉS
- HUMALOG MIX25 – 100U/ML, SUSPENSION INJECTABLE
- INTRON A – 3 MIU/0,2 ML, 5 MIU/0,2 ML, 10 MIU/0,2 ML, DOSES MULTIPLES DE PENS INJECTABLE
- MICARDIS – 40 MG, 80 MG, COMPRIMÉS
- PACIS – 120 MG/2 ML, LIQUIDE
- PMS-BEZAFIBRATE – 200 MG, COMPRIMÉS
- PMS-FLUVOXAMINE – 50 MG, COMPRIMÉS
- PMS-VERAPAMIL SR – 240 MG, COMPRIMÉS
- QUININE-ODAN – 200 MG, 300 MG, CAPSULES
- RHOXAL-FAMOTIDINE – 20 MG, 40 MG, COMPRIMÉS
- RISPERDAL – 0,25 MG, 0,5 MG, COMPRIMÉS

- STILBOESTROL – 0.1 MG, 1 MG TABLETS
- ZIAGEN – 300 MG TABLETS AND 20 MG/ML ORAL SOLUTION
- ZOFRAN ODT – 4 MG, 8 MG TABLETS

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

- ACHROMYCIN V
- AUREOCORT
- BECLODISK
- BECLOFORTE
- BECLOVENT INHALER
- BECLOVENT ROTACAPS
- BECONASE AQ NASAL
- OPTHO-CHLORAM
- OPTIMYXIN
- VOFENAL – 0.1 % – OPHTHALMIC SOLUTION

**3(3) Part 1 of the Schedule is amended by striking out "DICETEL" and substituting "DICETEL – 50 MG, 100 MG TABLETS".**

**3(4) Part 1 of the Schedule is amended by striking out "GEN-BUDESONIDE NASAL SPRAY" and substituting "GEN-BUDESONIDE AQ – 64 MCG, 100 MCG AQUEOUS NASAL SPRAY".**

**3(5) Part 1 of the Schedule is amended by striking out "HUMALOG INJECTION" and substituting "HUMALOG – 100 U/ML INJECTION".**

**3(6) Part 1 of the Schedule is amended by striking out "LAMICTAL" and substituting "LAMICTAL – 5 MG CHEWABLE TABLETS AND 25 MG, 100 MG, 150 MG, 200 MG TABLETS".**

**3(7) Part 1 of the Schedule is amended in the specified drug PMS-SUCRALFATE by striking out "GRAM" and substituting "GM".**

**3(8) Part 1 of the Schedule is amended by striking out "ZOCOR" and substituting "ZOCOR – 5 MG, 10 MG, 20 MG, 40 MG, 80 MG TABLETS".**

- STILBOESTROL – 0.1 MG, 1 MG, COMPRIMÉS
- ZIAGEN – 300 MG, COMPRIMÉS ET 20 MG/ML, SOLUTION ORALE
- ZOFRAN ODT – 4 MG, 8 MG, COMPRIMÉS

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

- ACHROMYCINE V
- AURÉOCORT
- BECLODISK
- BECLOFORTE
- BECLOVENT, INHALATEUR
- BECLOVENT ROTACAPS
- BÉCONASE AQ NASAL
- OPTIMYXIN
- OPTHO-CHLORAM
- VOFENAL – 0,1 % – SOLUTION OPHTHALMIQUE

**3(3) La partie 1 de l'annexe est modifiée par substitution, à « DICETEL », de « DICETEL – 50 MG ET 100 MG, COMPRIMÉS ».**

**3(4) La partie 1 de l'annexe est modifiée par substitution, à « GEN-BUDESONIDE, VAPORISATEUR NASAL », de « GEN-BUDESONIDE AQ – 64 MCG ET 100 MCG, VAPORISATEUR NASAL POUR SOLUTION AQUEUSE ».**

**3(5) La partie 1 de l'annexe est modifiée par substitution, à « HUMALOG, INJECTION », de « HUMALOG – 100 U/ML, INJECTION ».**

**3(6) La partie 1 de l'annexe est modifiée par substitution, à « LAMICTAL », de « LAMICTAL – 5 MG, COMPRIMÉS MASTICABLES ET 25 MG, 100 MG, 150 MG ET 200 MG, COMPRIMÉS ».**

**3(7) La partie 1 de l'annexe est modifiée dans la description du médicament PMS-SUCRALFATE par substitution, à « GRAM », de « G ».**

**3(8) La partie 1 de l'annexe est modifiée par substitution, à « ZOCOR », de « ZOCOR – 5 MG, 10 MG, 20 MG, 40 MG ET 80 MG, COMPRIMÉS ».**

**4(1) Part 2 of the Schedule is amended by adding the following specified drug in alphabetical order:**

- SYN-TICLOPIDINE – 250 mg Tablets – Syn-Ticlopidine will be re-imbursed for patients:

(a) For the secondary prevention of vascular ischemic events ie. myocardial infarction, or stroke

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

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

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 in combination with ASA.

- TOBRAMYCIN – 3 mg/mL Ophthalmic Solution – For treatment of highly suspected or proven pseudomonal ophthalmic infections.

**4(2) Part 2 of the Schedule is amended in the specified drug HUMATROPE**

**(a) by striking out "5 mg Injection" and substituting "5 mg/vial Injection, 6.7 and 13.3 mg/cartridge Injection"; and**

**(b) by adding the following after clause (b):**

(c) For treatment of short stature associated with Turner Syndrome in patients whose epiphyses are not closed.

**4(1) La partie 2 de l'annexe est modifiée par adjonction, en ordre alphabétique, du médicament suivant :**

- SYN-TICLOPIDINE – comprimés, 250 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) chez les malades qui sont ou deviennent intolérants à l'AAS,

(ii) chez les malades qui continuent à avoir des accident ischémique transitoires ou des infarctus du myocarde pendant qu'ils suivent un traitement à l'AAS ou au clopidogrel;

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 faisant prendre avec de la nourriture et en l'administrant sous forme de comprimé à enrobage entérosoluble.

b) après l'implantation d'un stent coronarien, pendant 28 jours avec de l'AAS.

- TOBRAMYCINE – 3 mg/ml – solution ophtalmique – pour le traitement des infections ophtalmiques pseudomonales soupçonnées ou avérées.

**4(2) La partie 2 de l'annexe est modifiée dans la description du médicament HUMATROPE :**

**a) par substitution, à « injection, 5 mg », de « fiole de préparation injectable, 5 mg, et cartouche de préparation injectable, 6,7 mg et 13,3 mg »;**

**b) par adjonction, après l'alinéa b), de ce qui suit :**

c) pour le traitement d'une insuffisance staturale liée au syndrome de Turner chez les malades dont les épiphyses ne sont pas fermées.

**4(3) Part 2 of the English version of the Schedule is amended in the specified drug IMITREX – 5 mg, 10 mg and 20 mg Nasal Spray, by adding "benefit" before "year."**

**4(4) Part 2 of the Schedule is amended in the specified drug IMITREX – 100 mg Tablets**

**(a) by adding "50 mg and" before "100 mg Tablets"; and**

**(b) in the English version, by adding "benefit" before "year."**

**4(5) Part 2 of the Schedule is amended in the English version by striking out "ischaemic" and substituting "ischemic" in the following specified drugs:**

**(a) APO-TICLOPIDINE;**

**(b) GEN-TICLOPIDINE; and**

**(c) TICLID.**

**4(6) Part 2 of the Schedule is amended by striking out the specified drug RAXAR.**

**4(7) Part 2 of the Schedule is amended in the specified drug ZOLADEX – 10.8 mg Depot by striking out "- For treatment of advanced cancer of the prostate and gynecological disorders excepting fertility disorders." and substituting the following:**

(a) For treatment of advanced cancer of the prostate and gynecological disorders excepting fertility disorders.

(b) For use in combination with a non-steroidal antiandrogen for the management of locally advanced bulky stage T2b, T2c, T3 and T4 carcinoma of the prostate. Treatment with Zoladex and a non-steroidal antiandrogen should start 8 weeks prior to initiating radiation therapy and continue during radiation therapy.

**4(3) La partie 2 de l'annexe est modifiée, dans la version anglaise, dans la description du médicament IMITREX – vaporisateur nasal, 5 mg, 10 mg et 20 mg, par adjonction, après « year. », de « benefit ».**

**4(4) La partie 2 de l'annexe est modifiée dans la description du médicament IMITREX – comprimés, 100 mg:**

**a) par adjonction, avant « 100 mg », de « 50 mg et »;**

**b) dans la version anglaise, par adjonction, avant « year », de « benefit ».**

**4(5) La partie 2 de l'annexe est modifiée, dans la version anglaise, par substitution, à « ischaemic », de « ischemic » dans la description des médicaments suivants :**

**a) APO-TICLOPIDINE;**

**b) GEN-TICLOPIDINE;**

**c) TICLID.**

**4(6) La partie 2 de l'annexe est modifiée par suppression du médicament RAXAR.**

**4(7) La partie 2 de l'annexe est modifiée dans la description du médicament ZOLADEX – dépôt, 10,8 mg, par substitution, à « pour le traitement d'un cancer avancé de la prostate et des affections gynécologiques, à l'exception des troubles de fécondité. », de ce qui suit :**

a) pour le traitement d'un cancer avancé de la prostate et des affections gynécologiques, à l'exception des troubles de fécondité;

b) utilisé avec un antiandrogène non stéroïdien pour le traitement d'un carcinome de la prostate qui a évolué localement au stade volumineux T2b, T2c, T3 ou T4. Le traitement au Zoladex, joint à un antiandrogène non stéroïdien, devrait commencer huit semaines avant le début de la radiothérapie et se poursuivre pendant la radiothérapie;

(c) For use as adjuvant hormone therapy to external beam radiation for patients with locally advanced prostate cancer (Stage T3-T4).

**4(8) Part 2 of the Schedule is amended in the specified drug ZOLADEX – 3.6 mg Injection by adding the following after clause (b):**

(c) For use in combination with a non-steroidal antiandrogen for the management of locally advanced bulky stage T2b, T2c, T3 and T4 carcinoma of the prostate. Treatment with Zoladex and a non-steroidal antiandrogen should start 8 weeks prior to initiating radiation therapy and continue during radiation therapy.

(d) For use as adjuvant hormone therapy to external beam radiation for patients with locally advanced prostate cancer (Stage T3-T4).

**Coming into force**

**5 This regulation comes into force on March 1, 2000.**

January 31, 2000

David W. Chomiak  
Minister of Health

c) hormonothérapie adjuvante à la radiothérapie externe chez les malades atteints d'un cancer de la prostate qui a évolué localement (stade T3-T4).

**4(8) La partie 2 de l'annexe est modifiée dans la description du médicament ZOLADEX – injection, 3,6 mg, par adjonction, après l'alinéa b), de ce qui suit :**

c) utilisé avec un antiandrogène non stéroïdien pour le traitement d'un carcinome de la prostate qui a évolué localement au stade volumineux T2b, T2c, T3 ou T4. Le traitement au Zoladex, joint à un antiandrogène non stéroïdien, devrait commencer huit semaines avant le début de la radiothérapie et se poursuivre pendant la radiothérapie;

d) hormonothérapie adjuvante à la radiothérapie externe chez les malades atteints d'un cancer de la prostate qui a évolué localement (stade T3-T4).

**Entrée en vigueur**

**5 Le présent règlement entre en vigueur le 1<sup>er</sup> mars 2000.**

Le 31 janvier 2000

Le ministre de la Santé,

David W. Chomiak