



OAB Drugs on the Formularies *and how they are Approved*

How Drugs are Approved for Sale and Listed for Reimbursement on Canadian Provincial Drug Benefits Programs (Formularies)

A drug manufacturer must submit its new drug product to the federal government's Health Products and Food Branch (HPFB) at Health Canada, for review and approval. The HPFB is responsible for approving a drug for sale and marketing anywhere in Canada. The HPFB evaluates a product's safety and efficacy and once it approves the product for sale in Canada, a Notice of Compliance (NOC) and a Drug Identification Number (DIN) for the product is issued. After Health Canada issues an NOC, to be considered for funding under most governments' drug plans, a manufacturer must file a submission to the national Common Drug Review (CDR) process. The CDR is a single process for undertaking reviews and providing common listing recommendations for new drugs based on rigorous clinical and pharmacoeconomic reviews. This process applies to all federal, provincial and territorial (F/P/T) drug benefit plans in Canada. All jurisdictions are participating except Québec, which has The Public Prescription Drug Insurance Plan, administered by the Régie de l'assurance maladie du Québec.

The TCCF is pleased to be able to provide the following listings of drugs and their manufacturers currently approved and covered under federal, provincial and territorial (F/P/T) drug benefit plans in Canada.

For further information on which drugs are and are not covered under the formularies, please contact the foundation.

Disclaimer: The formulary tables are a reference guide only and should not be considered a definitive list, since submissions, drug approvals and recommendations for inclusion and coverage under provincial Formulary/Comparative Drug Indexes occur on a regular basis, we would suggest that you consult your provincial listings from time to time.

January 2007

For more information about incontinence contact

The Canadian Continence Foundation

P.O. Box 417, Peterborough, Ontario K9J 6Z3

Tel: (705) 750-4600 • **Helpline:** 1-800-265-9575 • **Fax:** (705) 750-1770

Email: help@continence-fdn.ca • www.continence-fdn.ca





Les médicaments pour la vessie hyperactive et comment ils sont approuvés

L'approbation des médicaments pour la vente et le remboursement selon les régimes d'assurance-médicaments provinciaux canadiens (Formulaire)

Un fabricant de médicaments doit soumettre leur nouveau produit à la Direction générale des produits de santé et des aliments (DGPSA) du gouvernement fédéral aux fins d'examen et d'approbation. Les responsables du DGPSA ont pour mandat d'approuver les médicaments destinés à la vente ou à la commercialisation au Canada. Santé Canada évalue l'innocuité et l'efficacité des produits. Après avoir approuvé le produit, le gouvernement fédéral délivre un avis de conformité et un numéro d'identification (DIN).

Lorsque le gouvernement fédéral a délivré un avis de conformité, pour qu'un médicament soit considéré pour un remboursement par la plupart des régimes d'assurance-médicaments gouvernementaux, les fabricants doivent soumettre leur demande au Programme commun d'évaluation des médicaments (PCEM). Le PCEM suit un processus qui analyse et procure des recommandations pour les nouveaux médicaments à être ajoutés au Formulaire basés sur les résultats d'analyses cliniques et pharmaco-économiques. Ce processus s'applique à tous les régimes d'assurance-médicaments fédéraux, provinciaux et territoriaux du Canada. Toutes les juridictions y participent à l'exception du Québec qui possède le Régime public d'assurance médicaments administré par la Régie de l'assurance maladie du Québec.

Le PCEM est fier de pouvoir publié la liste suivante de médicaments et leurs fabricants présentement approuvés et couverts par les régimes d'assurance-médicaments fédéraux, provinciaux et territoriaux du Canada.

Pour plus d'information sur les médicaments approuvés et non-approuvés par le Formulaire, veuillez contacter la fondation.

Avis de non-responsabilité : Les tableaux du Formulaire sont un guide de référence seulement et ne doivent pas être considérés comme une liste définitive. Les demandes, les approbations de médicaments, les recommandations pour approbation et les domaines d'application sous les régimes d'assurance-médicaments provinciaux sont constamment mis à jour, nous vous suggérons de consulter périodiquement les listes provinciales.

Janvier 2007

For more information about incontinence contact

The Canadian Continence Foundation

P.O. Box 417, Peterborough, Ontario K9J 6Z3

Tel: (705) 750-4600 • **Helpline:** 1-800-265-9575 • **Fax:** (705) 750-1770

Email: help@continence-fdn.ca • www.continence-fdn.ca

DIN	Generic Name & dosage	Brand Name	Manufacturer	BC	ALB	SASK	MAN	ON	QUE	NB	PEI	NS	NFLD	Inuit & First nations	YUK	NWT
02277263	SOLIFENACIN 5 MG	VESICARE	Astellas Pharma Canada Inc.	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non
02277271	SOLIFENACIN 10 mg	VESICARE	Astellas Pharma Canada Inc.	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non
022612	TOLTERODINE L-TARTRATE ER 2 MG ORL	DETROL LA / UNIDET	Pfizer Canada Inc.	No/Non	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	No/Non	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui
022613	4 MG ORL	DETROL LA / UNIDET	Pfizer Canada Inc.	No/Non	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	No/Non	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui
0223906	TOLTERODINE L-TARTRATE 1MG Tab	DETROL	Pfizer Canada Inc.	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui
0223906	2MG Tab	DETROL	Pfizer Canada Inc.	No/Non	No/Non	No/Non	No/Non	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui	Yes/Oui
0227066	TROSPIMUM CHLORIDE 20 MG Tab	TROSEC	Oryx Pharmaceutical Inc.	No/Non	Yes/Oui	No/Non	Yes/Oui	No/Non	Yes/Oui	No/Non	No/Non	Yes/Oui	Yes/Oui	No/Non	No/Non	No/Non