

## Section 3: Benefits and Formulary

### Drug Price Lists

This policy applies to drugs listed on the New Brunswick Drug Plans Formulary.

#### PURPOSE OF POLICY

This policy documents how the drugs listed on the NB Drug Plans Formulary are priced.

#### POLICY STATEMENT

The New Brunswick Drug Plans (the Plans) set a maximum price that will be reimbursed for all drugs listed on the NB Drug Plans Formulary. These maximum prices are set out in two price lists maintained by the Plans:

- The Maximum Allowable Price (MAP) list
- The Manufacturer List Price (MLP) list

These price lists are maintained and updated regularly and are posted on the Department of Health's webpage.

#### Maximum Allowable Price (MAP) list

The maximum amount that the Plans will reimburse for one unit (e.g. tablet, capsule, milliliter, gram, etc.) of a drug product on the MAP list is the Maximum Allowable Price (MAP) for the drug category.

#### *Drugs subject to MAP*

Drugs subject to MAP include:

- All brand name drugs that have a generic drug listed on the NB Drug Plans Formulary;
- Generic drugs and line extensions;
- Oral drugs for the treatment of opioid use disorder, and
- Other drugs identified by the Minister.

## Section 4 : Médicaments et formulaire

### Listes de prix des médicaments

La présente politique s'applique aux médicaments figurant sur le formulaire des Régimes de médicaments du Nouveau-Brunswick.

#### OBJECTIF DE LA POLITIQUE

La présente politique explique comment sont fixés les prix des médicaments figurant sur le formulaire des Régimes de médicaments du Nouveau-Brunswick.

#### ÉNONCÉ DE LA POLITIQUE

Les Régimes de médicaments du Nouveau-Brunswick (les Régimes) fixent un prix maximum qui sera remboursé pour tous les médicaments figurant sur le formulaire des Régimes de médicaments du Nouveau-Brunswick. Ces prix maximums sont établis dans deux listes de prix gérées par les Régimes :

- la liste des Prix admissibles maximums (PAM)
- la liste des Prix catalogue du fabricant (PCF)

Ces listes de prix sont gérées et mises à jour régulièrement, et sont accessibles sur la page Web du ministère de la Santé.

#### Liste des prix admissibles maximums (PAM)

Le montant maximum qui sera remboursé par les Régimes pour une unité (p. ex., comprimé, capsule, millilitre, gramme, etc.) de médicament sur la liste des PAM est le Prix admissible maximum (PAM) pour cette catégorie de médicament.

#### *Médicaments assujettis au PAM*

Les médicaments qui sont assujettis au PAM comprennent :

- tous les médicaments de marque qui ont une version générique sur le formulaire des Régimes de médicaments du Nouveau-Brunswick;

### Prices

The maximum price for each drug category on the MAP list is determined by calculating a percentage of the price of the reference brand name drug in the drug category.

The pan-Canadian Pharmaceutical Alliance (pCPA) reviews and sets the prices of most generic drugs.

If the price has not been reviewed by the pCPA then the price is based on provincial legislation as outlined below.

- If there is no drug, other than the reference brand name drug, with a Notice of Compliance on June 1, 2013:
  - *Solid Oral Dosage Form*: 25% of the MLP of the reference brand name drug, as of the date a Notice of Compliance is issued for the first product in a MAP category, other than the reference brand name drug.
  - *Non-Solid Oral Dosage Form*: 35% of the MLP of the reference brand name drug, as of the date a Notice of Compliance is issued for the first product in a MAP category, other than the reference brand name drug.
- If there is another drug, other than the reference brand name drug, with a Notice of Compliance on June 1, 2013:
  - *Solid Oral Dosage Form*: 25% of the reference brand name drug price as of January 1, 2010.
  - *Non-Solid Oral Dosage Form*: 35% of the reference brand name drug price as of January 1, 2010.

The unit price for a drug category on the MAP may be varied if the proposed unit price is not higher than the listed unit price in another Canadian jurisdiction, and one or more of the following conditions are met:

- The manufacturer provides documentation indicating that a different unit price should be established;
- The manufacturer's list price for the reference

- les médicaments génériques et les élargissements de gamme;
- les médicaments oraux pour le traitement du trouble de l'usage d'opioïdes, et
- les autres médicaments identifiés par le ministre.

### Prix

Le prix maximum pour chaque catégorie de médicaments sur la liste des PAM est déterminé en calculant un pourcentage du prix du médicament de marque de référence dans la catégorie de médicaments.

L'Alliance pancanadienne pharmaceutique (APP) examine et établit le prix de la plupart des médicaments génériques.

Si le prix n'a pas été examiné par l'APP alors le prix est établi en fonction de la législation provinciale, comme indiqué ci-dessous.

- S'il n'existe aucun autre médicament, autre que le médicament de marque de référence, avec un Avis de conformité en date du 1<sup>er</sup> juin 2013 :
  - *Forme pharmaceutique orale solide* : 25 % du PCF du médicament de marque de référence en date de l'Avis de conformité est établi pour le premier produit dans une catégorie de PAM, autre que le médicament de marque de référence.
  - *Forme pharmaceutique orale non solide* : 35 % du PCF du médicament de marque de référence en date de l'Avis de conformité est établi pour le premier produit dans une catégorie de PAM, autre que le médicament de marque de référence.
- S'il existe un autre médicament, autre que le médicament de marque de référence, avec un Avis de conformité en date du 1<sup>er</sup> juin 2013 :
  - *Forme pharmaceutique orale solide* : 25 % du prix du médicament de marque de référence en date du 1<sup>er</sup> janvier 2010.
  - *Forme pharmaceutique orale non solide* :

brand name drug has been changed;

- The reference brand name drug is no longer marketed in Canada or another product with similar ingredients, strength and form has received a Notice of Compliance;
- It is justified having regard to market conditions (e.g. in the event of a drug shortage); or
- It is justified in the public interest having regard to the safety of members of the Plans, access to the drug or costs to the Plans.

The Plans will not accept a submitted unit price that is higher than the listed unit price in any other jurisdiction in Canada for products listed on the MAP List.

### Manufacturer List Price (MLP) list

The maximum amount that the Plans will reimburse for one unit (e.g. tablet, capsule, milliliter, gram, etc.) of a drug product on the MLP list is the Manufacturer List Price (MLP).

#### Prices

Pricing for drugs on the MLP list is provided by the manufacturer to the Plans.

### Price changes

The Plans process price change requests from manufacturers as detailed in the *Drug Price Changes Policy* and on the Department of Health's [webpage](#).

### Charges to beneficiaries of the Plans

Providers are not permitted to charge a beneficiary of the Plans more than the stated price on the MAP or MLP list unless the beneficiary chooses to receive a brand name drug when a generic drug exists. In these instances, the beneficiary is responsible for paying any difference in price.

### Compounded prescriptions

The maximum amount that the Plans will reimburse for one unit (e.g. tablet, capsule, milliliter, gram, etc.) for ingredients in extemporaneous preparations (compounds) is the actual acquisition cost paid by the pharmacy, as outlined in the *Compounded Prescriptions*

*35 % du prix du médicament de marque de référence en date du 1<sup>er</sup> janvier 2010.*

Le prix unitaire pour une catégorie de médicaments sur la liste des PAM peut varier si le prix proposé pour l'unité n'est pas plus élevé que le prix unitaire affiché sur la liste d'une autre province ou d'un autre territoire du Canada, et qu'au moins une des conditions suivantes est respectée :

- Le fabricant fournit de la documentation qui indique qu'un prix unitaire différent devrait être établi;
- Le prix du fabricant pour le médicament de marque de référence a été changé;
- Le médicament de marque de référence n'est plus offert sur le marché canadien ou un autre produit avec des ingrédients, une concentration et une forme semblables a reçu un Avis de conformité;
- La différence est justifiée par les conditions du marché (p. ex., en cas de pénurie de médicaments); ou
- La différence est justifiée par l'intérêt public compte tenu de la sécurité des adhérents au régime, de l'accès au médicament ou des coûts pour le régime.

Les Régimes n'accepteront pas la soumission d'un prix unitaire supérieur au prix unitaire affiché sur la liste des PAM d'une autre province ou d'un autre territoire du Canada.

### Liste des Prix catalogue du fabricant (PCF)

Le montant maximum remboursé par les Régimes pour une unité (p. ex., comprimé, capsule, millilitre, gramme, etc.) de médicament sur la liste des PCF est le Prix catalogue du fabricant (PCF).

#### Prix

Les prix des médicaments sur la liste des PCF sont fournis aux Régimes par le fabricant.

### Changements de prix

## Policy.

Les Régimes traitent les demandes de modification de prix des fabricants comme indiqué dans la politique *Changements de prix des médicaments* et sur la [page Web](#) du ministère de la Santé.

**Frais pour les bénéficiaires des Régimes**

Les fournisseurs ne sont pas autorisés à facturer à un bénéficiaire des Régimes un prix supérieur au prix indiqué sur la liste des PAM ou des PCF, à moins que le bénéficiaire ne choisisse de recevoir un médicament de marque alors qu'il existe un médicament générique. Dans ces cas, le bénéficiaire est tenu de payer toute différence de prix.

**Prescriptions composées**

Le montant maximum remboursé par les Régimes pour une unité (p. ex., comprimé, capsule, millilitre, gramme, etc.) d'ingrédient dans les préparations extemporanées (composés) est le coût d'achat réel payé par la pharmacie, comme décrit dans la *Politique sur les prescriptions composées*.

**LEGAL AUTHORITY**

Act(s)	<p><b><i>Prescription and Catastrophic Drug Insurance Act (S.N.B. 2014, c. 4), s 9(1), 24, 25, 27(2), 29(5), 30(1)(2).</i></b></p> <p><b><i>Prescription Drug Payment Act (S.N.B. 1975, c. P-15.01), s 2.1(1)(1.1)(3)(4), (5), 2.11(1).</i></b></p>
Regulation(s)	<p><b><i>General Regulation - Prescription and Catastrophic Drug Insurance Act, s 3, 21(2), 22(1)(2)(3), 25(1)(2)(3)(4)(5), 29(1)(2).</i></b></p> <p><b><i>Prescription Drug Regulation - Prescription Drug Payment Act, s 2, 12.1(1)(2)(3), 12.2(1)(2), 12.3, 16(1)(3)(4), 20.1(2), 20.2(2), 20.3(1), 22(1)(3)(4).</i></b></p>

**AUTORISATION LÉGALE**

Loi(s)	<p><b><i>Loi sur l'assurance médicaments sur ordonnance et médicaments onéreux (LN-B 2014, c. 4), s 9(1), 24, 25, 27(2), 29(5), 30(1)(2).</i></b></p> <p><b><i>Loi sur la gratuité des médicaments sur ordonnance (LN-B. 1975, c. P-15.01), s 2.1(1)(1.1)(3)(4), (5), 2.11(1).</i></b></p>
Règlement(s)	<p><b><i>Règlement général de la Loi sur l'assurance médicaments sur ordonnance et médicaments onéreux, s 3, 21(2), 22(1)(2)(3), 25(1)(2)(3)(4)(5), 29(1)(2).</i></b></p> <p><b><i>Règlement sur les médicaments dispensés sur ordonnance de la Loi sur la gratuité des médicaments sur ordonnance, s 2, 12.1(1)(2)(3), 12.2(1)(2), 12.3, 16(1)(3)(4), 20.1(2), 20.2(2), 20.3(1), 22(1)(3)(4).</i></b></p>

## DEFINITIONS

The following definitions apply in this policy:

**Actual acquisition cost** – the price paid by a pharmacy to acquire a drug, based on reasonable and customary purchasing practices. Including the amount of any discounts, rebates, charge-backs or other price reductions, and excluding the cost of any dispensing fees, franchise fees, shipping charges or other professional fees.

**Brand name drug** - the drug for which the first notice of compliance has been issued in respect of a particular active ingredient or combination of particular active ingredients, the drug's strength, and the drug's dosage form.

**Generic drug** – a drug created to be pharmaceutically equivalent or a pharmaceutical alternative to an already marketed brand name drug.

**Line extension** - New strength or format of a drug product formulation sold by the manufacturer that contains the same active ingredient(s) in the same dosage form.

**Manufacturer list price** - the maximum price that is eligible for reimbursement for one unit (e.g. tablet, capsule, millilitre, gram, etc.) of each drug.

**Maximum allowable price** – the maximum price eligible for reimbursement for one unit (e.g. tablet, capsule, millilitre, gram, etc.) of each drug in a category.

**pan-Canadian Pharmaceutical Alliance (pCPA)** – a provincial, federal and territorial partnership which conducts price negotiations and sets price points for generic drugs in Canada.

**Pharmaceutically equivalent** – a drug that, in comparison with another drug, contains identical amounts of the same medicinal ingredients, in comparable dosages forms, but may not contain the same non-medicinal ingredients.

## DÉFINITIONS

Les définitions suivantes s'appliquent à la présente politique :

**Coût d'achat réel** – le prix payé par la pharmacie pour acheter un médicament, selon les pratiques d'achat habituelles et raisonnables, y compris le montant de tout rabais, remise, rétrofacturation ou autre réduction de prix, et à l'exclusion du coût de tout frais d'exécution, de franchise, d'expédition ou autres frais professionnels.

**Médicament de marque** - le médicament pour lequel le premier avis de conformité a été délivré relativement à un ingrédient actif particulier ou à une combinaison d'ingrédients actifs particuliers, à la concentration du médicament et à la forme pharmaceutique du médicament.

**Médicament générique** – un médicament créé pour être un équivalent pharmaceutique ou un substitut pharmaceutique à un médicament de marque déjà commercialisé.

**Extension de gamme** - nouvelle concentration ou nouveau format d'une formulation de produit pharmaceutique vendu par le fabricant qui contient le(s) même(s) ingrédient(s) actif(s) dans la même forme pharmaceutique.

**Prix catalogue du fabricant** – prix maximum admissible au remboursement pour une unité (p. ex., comprimé, capsule, millilitre, gramme, etc.) de chaque médicament.

**Prix admissible maximum** – prix maximum admissible au remboursement pour une unité (p. ex., comprimé, capsule, millilitre, gramme, etc.) de chaque médicament dans une catégorie.

**Alliance pancanadienne pharmaceutique (APP)** – un partenariat provincial, fédéral et territorial qui dirige les négociations sur les prix et qui fixe les prix des médicaments génériques au Canada.

**Équivalent pharmaceutique** – un médicament qui, par rapport à un autre médicament, contient des quantités identiques des mêmes ingrédients médicinaux, sous des formes pharmaceutiques comparables, mais qui peut ne

pas contenir les mêmes ingrédients non médicinaux.

**FORMS AND APPENDICES**

<b>Forms</b>	N/A
<b>Appendices</b>	N/A

**FORMULAIRES ET ANNEXES**

<b>Formulaires</b>	S.o.
<b>Annexes</b>	S.o.

**REVIEW**

This policy will be reviewed every 12 months. Changes to this policy require the written approval of the Executive Director of Pharmaceutical Services. The Plan Administrator will be consulted before changes are made to this policy.

**Approval Authority:** Executive Director, Pharmaceutical Services, Department of Health

**Last Review Date:** June 2, 2020

**Amendment Authority and Date:** N/A

**Original Approval Authority and Date:** Executive Director, Pharmaceutical Services, Department of Health

**Notes :** N/A

**RÉVISION**

La présente politique sera révisée tous les 12 mois. Les modifications à cette politique doivent obtenir une approbation écrite de la directrice générale des Services pharmaceutiques. L'administrateur du régime sera consulté avant que des modifications ne soient apportées à cette politique. .

**Autorité d'approbation :** directrice générale, Services pharmaceutiques, ministère de la Santé

**Date de la dernière révision :** 2 juin 2020

**Approbation des modifications et date :** S.o

**Autorité d'approbation originale et date :** directrice générale, Services pharmaceutiques, ministère de la Santé

**Remarques :** S.o