DEMANDE D'AUTORISATION PRÉALABLE



i

PROCÉDURES POUR LES AUTORISATIONS PRÉALABLES

Les formulaires remplis peuvent être envoyés par télécopieur en toute confidentialité au 1-514-286-8480 (résidents du Québec) ou au 1-844-661-2640 (résidents des autres provinces).

Une fois reçue, cette demande sera examinée en toute confidentialité conformément aux critères de paiement élaborés par Croix Bleue Medavie de concert avec les consultants en soins de santé indépendants. Dans certains cas, des renseignements cliniques ou sur le diagnostic supplémentaires pourraient être demandés afin de traiter votre demande.

Pour les résidents du Québec, les critères d'autorisation préalable sont ajustés pour répondre aux exigences minimales de la Régie de l'assurance maladie du Québec (RAMQ).

- L'autorisation préalable est un processus de préautorisation permettant de déterminer si certains produits seront remboursés en vertu du régime de l'adhérent.
- Veuillez remplir le formulaire en entier. Les formulaires incomplets ne peuvent être traités.
- Pour certains médicaments, l'approbation du remboursement peut être conditionnelle à la confirmation de l'inscription au programme de soutien pour les patients.
- Les autorisations préalables peuvent être limitées à une période précise ou à une certaine quantité de médicaments. Certains régimes Croix Bleue Medavie pourraient exiger que vos médicaments nécessitant une autorisation préalable soient achetés dans une pharmacie partenaire*. Si votre demande d'autorisation préalable est acceptée, un gestionnaire de cas pourrait communiquer avec vous, votre médecin ou votre programme de soutien pour les patients afin de fournir des renseignements au sujet du programme et pour faire transférer votre ordonnance à une pharmacie partenaire. *N'est pas offert au Québec.
- Lorsqu'elle refuse une demande d'autorisation préalable, Croix Bleue Medavie ne refuse que le paiement d'un produit; elle ne remet pas en cause l'opinion du médecin et n'émet pas non plus une opinion médicale.
- L'adhérent est responsable de payer les frais engagés pour remplir ce formulaire ou pour l'obtention de renseignements médicaux supplémentaires.
- Le renouvellement d'une autorisation préalable sera pris en considération par Croix Bleue Medavie à la demande du patient ou de l'adhérent. La demande de renouvellement doit comprendre les renseignements fournis par le médecin précisant la nécessité de poursuivre l'utilisation du médicament en question.
- La couverture des autorisations préalables dépend de votre statut continu en tant que titulaire de police ou bénéficiaire de Croix Bleue Medavie.
- S'il s'agit d'une demande en vertu de la *Mesure du patient d'exception* pour un résident du Québec, veuillez également joindre le formulaire de *Patient d'exception* dûment rempli que vous pouvez trouver ici : www.medaviebc.ca/fr/resources, en plus du présent formulaire.
- Si vous voulez obtenir plus d'information sur notre réseau centré sur le patient, notamment sur la façon dont votre programme de soutien pour les patients peut s'intégrer à nos nouvelles procédures améliorées pour les autorisations préalables, veuillez envoyer un courriel à : réseaupatient@medavie.croixbleue.ca.

Résidents des autres provinces C.P. 220, MONCTON (N.-B.) E1C 8L3 TÉL.: 1-800-667-4511. TÉLÉC.: 1-844-661-2640 **Résidents du Québec** C.P. 3300, SUCC. B, MONTRÉAL (QC) H3B 4Y5 TÉL. : 1-888-588-1212 TÉLÉC. : 1-514-286-8480



DEMANDE D'AUTORISATION PRÉALABLE



RENSEIGNEMENTS SUR LE COORDONNATEUR Cette section doit être remplie par le professionnel qui coordonne la demande au nom de l'adhérent (programme de soutien pour les patients, coordonnateur de soins pour le cancer ou pharmacie).					
Préférence pour la communication de la décision : Fax, numéro :	Téléphone, numéro :				
Nom du programme ou de la pharmacie :					
Nom de la personne-ressource : Courrie	l:				
2 RENSEIGNEMENTS SUR LE PATIENT					
Partie A					
Nom du patient :	Date de naissance :(jj/mm/aaaa)				
Adresse courriel du patient (ou du tuteur légal s'il s'agit d'une personne d'âge mineur) :					
Adresse : No. unité :	Ville :				
Province : Code postal : Numéro de téléphor	ne :				
Numéro de police : Numéro d'ID :					
Possédez-vous une couverture d'assurance maladie valide dans votre province de résidence?	☐ Oui ☐ Non				
Avez-vous déjà acheté ce médicament sur ordonnance?	☐ Oui ☐ Non				
Veuillez joindre le reçu de votre paiement intégral au présent formulaire de demande. Si vous avez déjà présenté votre reçu à Croix Bleue Medavie, veuillez indiquer la date du reçu le moins réce	ent : Date :(jj/mm/aaaa)				
Partie B – Coordination des prestations					
Est-ce que vous ou une personne à charge bénéficiez d'une couverture pour ce médicament en vert					
Si la réponse est Oui, précisez : Numéro de police : Assure	eur : aranties de l'autre assureur avec le formulaire rempli)				
Si le patient est une personne à charge, veuillez fournir le jour et le mois de naissance du titulaire de					
Programme financé par l'État – Avez-vous présenté une demande de couverture à un programme fi	(jj/mm)				
Si la réponse est non, veuillez indiquer la raison :	•				
Partie C – Autorisation					
Je comprends que les renseignements personnels que j'ai fournis dans le présent formulaire sont recueillis et utilisés par Croix Bleue Medavie pour administrer les modalités de ma police ou de la police d'assurance collective à laquelle j'adhère, pour me recommander des produits et des services auxquels je suis admissible en raison de mon adhésion à une police, ainsi que pour d'autres fins applicables, tel qu'il est décrit dans l'Énoncé sur la protection des renseignements personnels de Croix Bleue Medavie à www.cbmedavie.ca.					
Selon le type de couverture que je souscris, certains renseignements personnels, par exemple des données sur mes demandes de règlement ou ma santé ou encore des données financières, pourraient être recueillis auprès de tiers ou leur être communiqués, afin d'administrer et de gérer les garanties énoncées dans la police à laquelle j'adhère. Ces tiers peuvent comprendre des fournisseurs de soins de santé, d'autres compagnies d'assurance, des organismes de réglementation et d'enquête, des fournisseurs de services et le ou la titulaire de carte de tout contrat auquel j'adhère.					
Si la loi le permet, mes renseignements personnels peuvent être transmis à des employés de Croix Bleue Medavie ou à des fournisseurs de services dans une province autre que celle où ces données ont été recueillies. Si je réside au Québec, mes renseignements personnels pourraient être transférés ou divulgués à des employés de Croix Bleue Medavie ou à des fournisseurs de services hors Québec.					
Je comprends que mon consentement n'est valide que lorsqu'il est nécessaire pour les besoins décrits dans le présent document, à moins que je ne le retire. Je comprends que je peux retirer mon consentement en tout temps. Cependant, dans certaines circonstances, une telle action pourrait empêcher Croix Bleue Medavie de me fournir certains produits ou services qui pourraient nous être utiles, à moi et à mes personnes à charge. Le présent document de consentement respecte les lois fédérales et provinciales en matière de protection des renseignements personnels.					
Si vous avez des préoccupations ou des questions ou souhaitez en savoir plus sur nos pratiques en matière de renseignements, y compris sur la façon dont vos renseignements personnels sont protégés et sur la marche à suivre pour consulter ou corriger vos renseignements personnels, veuillez lire l'Énoncé sur la protection des renseignements personnels de Croix Bleue Medavie à www.cbmedavie.ca ou composer le 1-800-667-4511.					
Signature du patient : Date):(jj/mm/aaaa)				

Résidents des autres provinces C.P. 220, MONCTON (N.-B.) E1C 8L3 TÉL. : 1-800-667-4511. TÉLÉC. : 1-844-661-2640 **Résidents du Québec** C.P. 3300, SUCC. B, MONTRÉAL (QC) H3B 4Y5 TÉL. : 1-888-588-1212 TÉLÉC. : 1-514-286-8480



3 RENSEIGNEMENTS	SUR LE MÉDICAME	NT SPÉCIALISÉ					
Nom du patient :					Date de naissance :		
Numéro de police :		^	luméro d'ID :				
3A Inscription au program Le patient est-il inscrit au pr Indiquez le nom du program Numéro de téléphone du PS	ogramme de soutien nme de soutien pour l	pour le patients? es patients :	□ Non □ Oui, i	-	numéro d'ID du programme : PSP :		
Nom du produit	DIN	Posologie	Dosage		Diagnostic		
ENBREL (ÉTANERCEPT)							
BRENZYS (ÉTANERCEPT)							
ERELZI (ÉTANERCEPT)							
Durée prévue du traitemer Le traitement a-t-il été entr	Poids du patient : _ _ _ _ _ _ _ _						
					veuillez remplir la seciton 3C et 3D.		
	égories de médicam s échéant. : ARMM, méthotrexate		relatives à chaqu - Arthrite	e diagnos psoriasiqu	ayés en raison d'une contre-indication. tic) doit être fournie, y compris les détails de le : ARMM, méthotrexate, sulfasalazine, AINS ue juvénile : AINS, ARMM, méthotrexate		
- Psoriasis en plaques : m		rine, agents systér		паториати			
Catégorie	Nom du produit	Dosage	Durée du tra	itement	Réponse au traitement ou contre-indication		
Est-ce que le médicament est prescrit selon les indications de la monographie de Santé Canada? Oui Non *NOTE : Ne pas fournir les résultats des tests génétiques							
Indications approuvées pa	ar Santé Canada :						
1. Polyarthrite rhumate	oïde						
Forme évolutive modér	rée à grave :	Oui 🗌 Non	Facteur r	humatoïde	positif: Oui Non		
Nombre d'articulations	avec synovite active	:	Érosions	au plan ra	diologique : 🔲 Oui 🔲 Non		
<u></u>	Confirmez toutes les réponses qui s'appliquent (avant le traitement) :						
	☐ Une vitesse de sédimentation élevée. Précisez : mm/h						
☐ Un taux de protéine C-réactive élevée. Précisez : mg/L							
Résultat au questionnaire d'évaluation de l'état de santé (HAQ) :							
Score CDAI :							

ΝL	•	Date de naissance :
_	uméro de police :	Numéro d'ID :
3	Demande initiale (suite)	
2.	Spondylarthrite ankylosante	
	☐ Forme périphérique	☐ Forme axiale
	Score BASDAI (date): ()	Score BASFI (date) : ((jj/mm/aaaa))
	Résultat au questionnaire d'évaluation de l'état de santé (H	HAQ) :
	Est-ce que le patient présente une uvéite? Oui N	on
	Arthrite psoriasique	
•	Forme rhumatoïde	☐ Forme autre que rhumatoïde
	Forme périphérique	Forme axiale
	Nombre d'articulations avec synovite active :	Erosions au pian radiologique . 🔲 Oui 📋 Non
	Confirmez toutes les réponses qui s'appliquent (avant le tra	
	Une vitesse de sédimentation élevée. Précisez :	mm/h
	Un taux de protéine C-réactive élevée. Précisez :	mg/L
	Résultat au questionnaire d'évaluation de l'état de sante	é (HAQ) :
		· /
	Score BASDAI (date): ()	· · · · ———
		· · · · ———
		ien Date de début du traitement :
	Psoriasis en plaques	
	Psoriasis en plaques	ien Date de début du traitement :(jj/mm/aaaa)
	Psoriasis en plaques Traitement d'induction Traitement d'entretin	ien Date de début du traitement :(jj/mm/aaaa)
•	Psoriasis en plaques ☐ Traitement d'induction ☐ Traitement d'entretic Date de l'évaluation initiale (prétraitement) :	Date de début du traitement :
	Psoriasis en plaques Traitement d'induction Traitement d'entretion Date de l'évaluation initiale (prétraitement): Score PASI lors de l'évaluation initiale : Score DLQI lors de l'évaluation initiale : Pourcentage de surface corporelle touchée (prétraitement) : """ """ """ """ """ """ """	Date de début du traitement :
	Psoriasis en plaques Traitement d'induction Traitement d'entretion Date de l'évaluation initiale (prétraitement): Score PASI lors de l'évaluation initiale : Score DLQI lors de l'évaluation initiale : Pourcentage de surface corporelle touchée (prétraitement) : """ """ """ """ """ """ """	Date de début du traitement :
	Psoriasis en plaques Traitement d'induction Traitement d'entretic Date de l'évaluation initiale (prétraitement) :	Date de début du traitement :
	Psoriasis en plaques Traitement d'induction Traitement d'entretic Date de l'évaluation initiale (prétraitement): Score PASI lors de l'évaluation initiale : Score DLQI lors de l'évaluation initiale : Pourcentage de surface corporelle touchée (prétraitement) : Présence de plaques importantes (endroits) : Échec de la photothérapie : Oui Nombre	Date de début du traitement :
	Psoriasis en plaques Traitement d'induction Traitement d'entretic Date de l'évaluation initiale (prétraitement): Score PASI lors de l'évaluation initiale : Score DLQI lors de l'évaluation initiale : Pourcentage de surface corporelle touchée (prétraitement) : Présence de plaques importantes (endroits) : Échec de la photothérapie : Oui Nombre	Date de début du traitement :
	Psoriasis en plaques Traitement d'induction Traitement d'entretic Date de l'évaluation initiale (prétraitement) :	Date de début du traitement :
	Psoriasis en plaques Traitement d'induction Traitement d'entretic Date de l'évaluation initiale (prétraitement): Score PASI lors de l'évaluation initiale : Score DLQI lors de l'évaluation initiale : Pourcentage de surface corporelle touchée (prétraitement) : Présence de plaques importantes (endroits) : Échec de la photothérapie : Oui Nombre Indiquez la raison pour laquelle le traitement de photothéra	Date de début du traitement :
-	Psoriasis en plaques Traitement d'induction Traitement d'entretic Date de l'évaluation initiale (prétraitement): Score PASI lors de l'évaluation initiale : Score DLQI lors de l'évaluation initiale : Pourcentage de surface corporelle touchée (prétraitement) : Présence de plaques importantes (endroits) : Échec de la photothérapie : Oui Non Nombre Indiquez la raison pour laquelle le traitement de photothéra	Date de début du traitement :
	Psoriasis en plaques Traitement d'induction Traitement d'entretic Date de l'évaluation initiale (prétraitement): Score PASI lors de l'évaluation initiale : Score DLQI lors de l'évaluation initiale : Pourcentage de surface corporelle touchée (prétraitement) : Présence de plaques importantes (endroits) : Échec de la photothérapie : Oui Nombre Indiquez la raison pour laquelle le traitement de photothéra	Date de début du traitement :

	du patient :					
Nume	éro de police :	Numéro d'ID :				
C D	emande de renouvellement					
euille	ez fournir toutes les données sur l'évolut	ion de la maladie permettant d'évaluer	la réponse au traitement.			
Date	de l'évaluation initiale (prétraitement) :	Date de l'éval	uation la plus récente :(ii/mm/aaaa)			
	Polyarthrite rhumatoïde	y	w····			
	•					
No lo	ombre d'articulations avec synovite active rs de l'évaluation initiale (prétraitement) : .	Nombre d'articulations avec synovite active lors de l'évaluation la plus récente :				
S	core ARC :					
A	utres éléments, si évalués initialement	Résultat lors de l'évaluation initiale	Résultat lors de l'évaluation la plus récen			
Va	aleur de la protéine C-réactive (mg/L) :					
Vi	itesse de sédimentation (mm/h):					
	core au questionnaire d'évaluation de état de santé (HAQ) :					
ľé So						
l'é So Ro	etat de santé (HAQ) : core CDAI : etour au travail, s'il y a lieu (date) : ☐ Oui	i				
l'é So Ro	etat de santé (HAQ) : core CDAI : etour au travail, s'il y a lieu (date) : ☐ Oui Spondylarthrite ankylosante					
l'é So Ro Èi	etat de santé (HAQ) : core CDAI : etour au travail, s'il y a lieu (date) : ☐ Oui	i				
l'é Sc Rc Rc Sc Sc Sc Sc Sc Sc	etat de santé (HAQ) : core CDAI : etour au travail, s'il y a lieu (date) :	i	Résultat lors de l'évaluation la plus récent			
l'é Sc Sc Sc l'é	etat de santé (HAQ) : core CDAI : etour au travail, s'il y a lieu (date) : Oui Spondylarthrite ankylosante léments évalués initialement core BASDAI : core BASFI : core au questionnaire d'évaluation de	Non () (jj/mm/aaaa) Résultat lors de l'évaluation initiale				
	etat de santé (HAQ) : core CDAI : etour au travail, s'il y a lieu (date) : Oui Spondylarthrite ankylosante Iéments évalués initialement core BASDAI : core BASFI : core au questionnaire d'évaluation de état de santé (HAQ) :	Résultat lors de l'évaluation initiale Non ()				
	etat de santé (HAQ) : core CDAI : etour au travail, s'il y a lieu (date) :	Résultat lors de l'évaluation initiale Non () (jj/mm/aaaa) Nombre d'articulati	Résultat lors de l'évaluation la plus récen			
	etat de santé (HAQ) : core CDAI : etour au travail, s'il y a lieu (date) :	Résultat lors de l'évaluation initiale Non () (jj/mm/aaaa) Nombre d'articulati	Résultat lors de l'évaluation la plus récen			
EI Sc	etat de santé (HAQ) : core CDAI : etour au travail, s'il y a lieu (date) :	Résultat lors de l'évaluation initiale Non () (jj/mm/aaaa) Nombre d'articulati	Résultat lors de l'évaluation la plus récen			
	etat de santé (HAQ) : core CDAI : etour au travail, s'il y a lieu (date) :	Résultat lors de l'évaluation initiale Non () (jj/mm/aaaa) Nombre d'articulatiactive lors de l'évaluation initiale	Résultat lors de l'évaluation la plus récen			
	etat de santé (HAQ) : core CDAI : etour au travail, s'il y a lieu (date) :	Résultat lors de l'évaluation initiale Non () (jj/mm/aaaa) Nombre d'articulatiactive lors de l'évaluation initiale	Résultat lors de l'évaluation la plus récen			
	etat de santé (HAQ) : core CDAI : etour au travail, s'il y a lieu (date) :	Résultat lors de l'évaluation initiale Non () (jj/mm/aaaa) Nombre d'articulatiactive lors de l'évaluation initiale	Résultat lors de l'évaluation la plus récen			

3	RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMEN	IT SPÉCIALISÉ				
	m du patient :					
Nu	méro de police :	Numéro d'ID :				
3C	Demande de renouvellement (suite)					
4.	Psoriasis en plaques					
	Score PASI lors de l'évaluation initiale (prétraitement) :	Score PASI lors la plus récente				
	Score DLQI lors de l'évaluation initiale (prétraitement) :	Score DLQI lors la plus récente	s de l'évaluation (actuel) :			
	Pourcentage de surface corporelle touchée (prétraitement) :		surface corporelle): %			
	Amélioration significative des lésions corpore	elles : 🗌 Oui 🔲 Non				
5.	Arthrite idiopathique juvénile (arthrite rh	umatoïde juvénile et arthrite chroniqu	e juvénile)			
_	Nombre d'articulations avec synovite active lors de l'évaluation initiale (prétraitement) :		ations avec synovite aluation la plus récente :			
	Autres éléments, si évalués initialement	Résultat lors de l'évaluation initiale	Résultat lors de l'évaluation la plus récente			
	Valeur de la protéine C-réactive (mg/L) :					
	Vitesse de sédimentation (mm/h) :					
	Score au questionnaire pédiatrique d'évaluation de l'état de santé (CHAQ) :					
	Nombre d'articulations avec limitation de mouvement touchées :					
Amélioration de l'évaluation globale (échelle visuelle analogue) observée par : 🔲 le médecin 🔲 le patient 🔲 le parent _						
Retour à l'école, s'il y a lieu (date) : Oui Non () (jj/mm/aaaa)						
3D	Renseignements supplémentaires					
	Prière d'indiquer tout renseignement supplémentaire se rapportant à cette demande					

DEMANDE D'AUTORISATION PRÉALABLE



1 DÉCLARATION DU PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ						
J'atteste que les renseignements fournis sur toutes les pages de cette demande sont véridiques, exacts et complets.						
Prénom :	Nom : No. de	permis :				
Spécialité :						
Clinique :						
Adresse :	No. unité	:				
Ville :	Province : Code postal	:				
Courriel :	Téléphone : Télécopieur	:				
.						
Signature :	Date	:(jj/mm/aaaa)				
Il importe que toutes les précisions entourant l'information demandée soient communiquées pour éviter les retards dans le traitement des demandes de règlement relatives au médicament visé. Ce formulaire peut faire l'objet d'une vérification.						

Résidents des autres provinces C.P. 220, MONCTON (N.-B.) E1C 8L3 TÉL. : 1-800-667-4511. TÉLÉC. : 1-844-661-2640 **Résidents du Québec** C.P. 3300, SUCC. B, MONTRÉAL (QC) H3B 4Y5 TÉL. : 1-888-588-1212 TÉLÉC. : 1-514-286-8480

