

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 : reseaupatient@medavie.croixbleue.ca.

1 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 : _____ Courriel : _____

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 téléphone : _____

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

Veillez 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 récent : _____
(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 vertu d'un autre régime ou programme? Oui Non

Si la réponse est Oui, précisez : Numéro de police : _____ Assureur : _____
(Le cas échéant, veuillez joindre l'explication des garanties 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 la police chez l'autre assureur : _____
(jj/mm)

Programme financé par l'État – Avez-vous présenté une demande de couverture à un programme financé par l'État? Oui Non

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 MÉDICAMENT SPÉCIALISÉ

Nom du patient : _____ Date de naissance : _____
(jj/mm/aaaa)

Numéro de police/groupe : _____ Numéro de certificat (ID) : _____

Adresse courriel du patient ou du tuteur légal s'il s'agit d'une personne d'âge mineur : _____

3A Inscription au programme de soutien pour les patients (PSP)

Le patient est-il inscrit au programme de soutien pour les patients? Non Oui, indiquez le numéro d'ID du programme : _____

Indiquez le nom du programme de soutien pour les patients : _____

Numéro de téléphone du PSP : _____ Numéro de télécopieur du PSP : _____

Nom du produit	Posologie	Dosage	Diagnostic

Poids du patient : _____ lb kg Nombre de fioles / seringues utilisées par traitement : _____

Date de début du traitement : _____ Durée prévue du traitement : _____
(jj/mm/aaaa)

Diagnostic établi en date du : _____ Le traitement a-t-il été entrepris en milieu hospitalier? Oui Non
(jj/mm/aaaa)

Où le médicament est-il administré? _____

Indiquez la spécialité du médecin qui a entrepris ou recommandé le traitement : _____

Indiquez si la maladie ou la blessure est liée au travail : Oui Non

Pour la demande initiale, veuillez remplir les sections 3B et 3D. Pour les renouvellements, veuillez remplir les sections 3C et 3D.

3B Demande initiale

Veuillez indiquer tous les médicaments qui ont déjà été essayés ou qui n'ont pas été essayés en raison d'une contre-indication. L'information pour les catégories de médicaments suivantes (relatives à chaque diagnostic) doit être fournie, y compris les détails de la contre-indication, le cas échéant.

- Polyarthrite rhumatoïde : méthotrexate, anti-TNF α (infliximab, adalimumab, étanercept, Simponi, Cimzia), traitements de première intention avancés (tofacitinib, Actemra, Kevzara, Rinvoq, Olumiant, Orencia, Kineret)
- Granulomatose avec polyangéite et polyangéite microscopique : cyclophosphamide, glucocorticoïde, rituximab, Tavneos (avacopan)

Catégorie	Nom du produit	Dosage	Durée du traitement	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 par Santé Canada :

1. Polyarthrite rhumatoïde

Administration du traitement :

- En association avec le méthotrexate
- En association avec le léflunomide. Précisez la raison : Intolérance au méthotrexate Contre-indication au méthotrexate
- En association avec un autre médicament. Précisez : _____

3 RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT SPÉCIALISÉ

Nom du patient : _____ Date de naissance : _____
 (jj/mm/aaaa)

Numéro de police/groupe : _____ Numéro de certificat (ID) : _____

Adresse courriel du patient ou du tuteur légal s'il s'agit d'une personne d'âge mineur : _____

3B Demande initiale (suite)**1. Polyarthrite rhumatoïde (suite)**

Forme évolutive modérée à grave : Oui Non Facteur rhumatoïde positif : Oui Non

Nombre d'articulations avec synovite active : _____ Érosions au plan radiologique : Oui Non

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 : _____

Est-ce que le patient a déjà été atteint d'un syndrome lymphoprolifératif (c.-à-d. lymphome) pour lequel le rituximab est un traitement approuvé? Oui Non

Si la demande est pour Rituxan, veuillez fournir une justification clinique pour éviter l'utilisation d'une version biosimilaire du rituximab :

2. Granulomatose avec polyangéite (GPA) ou granulomatose de Wegener et polyangéite microscopique (PAM)

Diagnostic : Granulomatose avec polyangéite (GPA) ou granulomatose de Wegener
 Polyangéite microscopique (PAM)

Cette demande vise : Une induction de la rémission Le maintien de la rémission

Est-ce que le patient présente une forme active et grave de la maladie? Oui Non

Est-ce que la maladie pourrait entraîner une défaillance d'organe ou mettre la vie du patient en danger? Oui Non

Test pour les anticorps contre la protéinase 3-ANCA (PR3) : Positif Négatif Non effectué

Test pour les anticorps contre la myéloperoxydase-ANCA (MPO) : Positif Négatif Non effectué

S'il s'agit d'une demande pour le maintien de la rémission, est-ce qu'il y a eu stabilisation de la maladie avec rémission? Oui Non

- ↳ Précisez le traitement administré (cochez tout ce qui s'applique) :
- Doses d'induction de cyclophosphamide et d'un glucocorticoïde en association
- Doses d'induction de rituximab en perfusion
- Tavneos (avacopan) a été ajouté au traitement d'induction
- Autre. Précisez : _____

Si la demande est pour Rituxan, veuillez fournir une justification clinique pour éviter l'utilisation d'une version biosimilaire du rituximab :

3 RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT SPÉCIALISÉ

Nom du patient : _____ Date de naissance : _____

(jj/mm/aaaa)

Numéro de police/groupe : _____ Numéro de certificat (ID) : _____

Adresse courriel du patient ou du tuteur légal s'il s'agit d'une personne d'âge mineur : _____

3B Demande initiale (suite)**3. Lymphome non hodgkinien (LNH)**Le médicament est prescrit pour :

- Le traitement d'un patient atteint d'un lymphome non hodgkinien de type B, CD20 positif, folliculaire ou de faible grade, réfractaire ou récidivant.
- Le traitement d'un patient atteint d'un lymphome non hodgkinien diffus à grandes cellules B (LDGCB), CD20 positif, en association avec un protocole de chimiothérapie CHOP (cyclophosphamide, doxorubicine, vincristine et prednisone).
- Le traitement d'un patient atteint d'un lymphome non hodgkinien de type B, CD20 positif, folliculaire, de stade III/IV non traité auparavant, en association avec un protocole de chimiothérapie CVP (cyclophosphamide, vincristine et prednisolone).
- Le traitement d'entretien d'un patient atteint d'un lymphome non hodgkinien folliculaire qui a répondu au traitement d'induction par le protocole de chimiothérapie CHOP ou CHOP plus rituximab.
- Le traitement d'entretien en monothérapie d'un patient atteint d'un lymphome non hodgkinien folliculaire avancé, non traité auparavant, dont la charge tumorale est forte et qui a répondu au traitement d'induction par le protocole de chimiothérapie CHOP plus rituximab ou le protocole CVP plus rituximab.

Score ECOG (date) : _____ (_____)
(jj/mm/aaaa)Est-ce que le patient a reçu et toléré au moins une dose complète de rituximab en perfusion intraveineuse? Oui Non**4. Leucémie lymphoïde chronique à cellules B (LLC-B)**Stade Binet : A B CScore ECOG (date) : _____ (_____)
(jj/mm/aaaa)Traitement pharmacologique : De première intention De deuxième intention De troisième intention ou plusAdministration du traitement :

- En monothérapie
- En association avec la fludarabine et le cyclophosphamide
- En association avec un autre médicament. Précisez : _____

Est-ce que le patient a reçu et toléré au moins une dose complète de rituximab en perfusion intraveineuse? Oui Non

3 RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT SPÉCIALISÉ

Nom du patient : _____ Date de naissance : _____
(jj/mm/aaaa)

Numéro de police/groupe : _____ Numéro de certificat (ID) : _____

Adresse courriel du patient ou du tuteur légal s'il s'agit d'une personne d'âge mineur : _____

3C Demande de renouvellement

Veillez fournir toutes les données sur l'évolution de la maladie permettant d'évaluer la réponse au traitement.

Date de l'évaluation initiale (prétraitement) : _____ Date de l'évaluation la plus récente : _____
(jj/mm/aaaa) (jj/mm/aaaa)

1. Polyarthrite rhumatoïde

Date de la dernière dose de rituximab : _____
(jj/mm/aaaa)

Nombre d'articulations avec synovite active
lors de l'évaluation initiale (prétraitement) : _____

Nombre d'articulations avec synovite
active lors de l'évaluation la plus récente : _____

Score ARC (date) : _____ (_____)
(jj/mm/aaaa)

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 d'évaluation de l'état de santé (HAQ) :		
Score CDAI :		

Retour au travail, s'il y a lieu (date) : Oui Non (_____)
(jj/mm/aaaa)

Réponse au traitement précédent :

La maladie n'est toujours pas en rémission

La maladie se réactive à la suite de l'atteinte d'une rémission

Autre. Précisez : _____

2. Granulomatose avec polyangéite (GPA) ou granulomatose de Wegener et polyangéite microscopique (PAM)

Demande de poursuite pour un patient dont le traitement par Rituxan est établi et qui continuera de prendre Rituxan : Oui Non

Est-ce que le patient présente une forme active et grave de la maladie? Oui Non

Le patient présente (cochez tout ce qui s'applique) :

Des antécédents de récidence

Des lésions préexistantes importantes à un organe

Un test positif pour PR3-ANCA et/ou un test positif persistant pour ANCA

Aucun de ces éléments

3 RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT SPÉCIALISÉ

Nom du patient : _____ Date de naissance : _____

(jj/mm/aaaa)

Numéro de police/groupe : _____ Numéro de certificat (ID) : _____

Adresse courriel du patient ou du tuteur légal s'il s'agit d'une personne d'âge mineur : _____

3D Renseignements supplémentaires

Prière d'indiquer tout renseignement supplémentaire se rapportant à cette demande.

i 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.