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'adh coordonnateur de soins pour le cancer ou pharmacie).	nérent (programme de soutien pour les patients,
Préférence pour la communication de la décision : Fax, numéro :	Téléphone, numéro :
Nom du programme ou de la pharmacie :	
	:
2 RENSEIGNEMENTS SUR LE PATIENT	
Partie A	
Nom du patient :	Date de naissance :
Adresse courriel du patient (ou du tuteur légal s'il s'agit d'une personne d'âge mineur) :	(jj/mm/aaaa)
Adresse : No. unité :	Ville :
Province : Code postal : Numéro de téléphone	e:
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 récer	nt : Date :
Partie B – Coordination des prestations	
Est-ce que vous ou une personne à charge bénéficiez d'une couverture pour ce médicament en vertu	ı d'un autre régime ou programme? 🔲 Oui 🔲 Non
Si la réponse est Oui, précisez : Numéro de police : Assureu (Le cas échéant, veuillez joindre l'explication des ga	
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 :
Programme financé par l'État – Avez-vous présenté une demande de couverture à un programme fin	ancé 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 reci administrer les modalités de ma police ou de la police d'assurance collective à laquelle j'adhère, pour auxquels je suis admissible en raison de mon adhésion à une police, ainsi que pour d'autres fins appli protection des renseignements personnels de Croix Bleue Medavie à www.cbmedavie.ca .	me recommander des produits et des services icables, tel qu'il est décrit dans l'Énoncé sur la
Selon le type de couverture que je souscris, certains renseignements personnels, par exemple des do ou encore des données financières, pourraient être recueillis auprès de tiers ou leur être communiqué énoncées dans la police à laquelle j'adhère. Ces tiers peuvent comprendre des fournisseurs de soins organismes de réglementation et d'enquête, des fournisseurs de services et le ou la titulaire de carte de la communique de la com	es, afin d'administrer et de gérer les garanties de santé, d'autres compagnies d'assurance, des
Si la loi le permet, mes renseignements personnels peuvent être transmis à des employés de Croix Bl une province autre que celle où ces données ont été recueillies. Si je réside au Québec, mes renseigr 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 décrit retire. Je comprends que je peux retirer mon consentement en tout temps. Cependant, dans certaines Croix Bleue Medavie de me fournir certains produits ou services qui pourraient nous être utiles, à moi de consentement respecte les lois fédérales et provinciales en matière de protection des renseignements.	s circonstances, une telle action pourrait empêcher et à mes personnes à charge. Le présent document
Si vous avez des préoccupations ou des questions ou souhaitez en savoir plus sur nos pratiques en n dont vos renseignements personnels sont protégés et sur la marche à suivre pour consulter ou corrige l'Énoncé sur la protection des renseignements personnels de Croix Bleue Medavie à www.cbmedavie	er vos renseignements personnels, veuillez lire
Signature du patient : Date	:

Résidents des autres provinces C.P. 220, MONCTON (N.-B.) E1C 8L3 TÉL. : 1-800-667-4511. TÉLÉC. : 1-844-661-2640

La Compagnie d'Assurance-vie Croix Bleue du Canada assure toutes les garanties d'assurance vie et invalidité.

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 M	ÉDICAMENT SPÉCIAL	ISÉ			
Nom du patient :			Date de naissance :		
Numéro de police/groupe :		Numéro de ce	ertificat (ID) :		
Numéro de téléphone de jour (obligatoire) :			eléphone en soirée (<u>obligatoire</u>) :		
Adresse courriel du patient ou du tute	eur légal s'il s'agit d'une	e personne d'âge mineur :			
3A Inscription au programme de se	outien pour les patient	s (PSP)			
Le patient est-il inscrit au programme	de soutien pour les patie	ents? 🗌 Non 🔲 Oui	, indiquez le numéro d'ID du programme :		
Numéro de téléphone du PSP :		Numéro de télé	copieur du PSP :		
Nom du produit	Posologie	Dosage	Diagnostic		
WEGOVY (SÉMAGLUTIDE)			☐ Risque d'infarctus du myocarde (section 3B) ☐ Gestion du poids (section 3C ou 3D)		
ZEPBOUND (TIRZÉPATIDE)			☐ Gestion du poids (section 3C ou 3D)		
SAXENDA (LIRAGLUTIDE)			☐ Gestion du poids (section 3C ou 3D)		
Indiquez la spécialité du médecin qui	i a entrepris ou recomma	andé le traitement :			
Le patient prend-il ou a-t-il déjà pris d	ce médicament? 🔲 No	n ☐ Oui, indiquez la	date de début du traitement :(jj/mm/aaaa)		
La converture entérioure était t	fournia nor :				
(s'il ne s'agit pas de Croix Bleue M	ledavie, veuillez fournir un	reçu de pharmacie de l'ac	chat du médicament)		
Pour le risque d'infarctus du myoca	arde, veuillez compléte	r la section 3B.			
			e et la section 3D pour les renouvellements.		
3B Risque d'infarctus du myocard	le				
Risque d'infarctus du myoca	<u>rde</u>				
IMC le plus récent (date) :	() jj/mm/aaaa)			
Est-ce que le patient est atteint d'	une maladie cardiovasc	ulaire établie? 🔲 Oui	i		
→ Si oui, cochez tout ce qui	s'applique :				
Syndrome coronarien a	aigu (SCA)				
☐ Angine stable ou instal	- , ,				
☐ Maladie coronarienne		hie			
			-coronarien, pontage fémoro-poplité, etc.)		
☐ Accident vasculaire cé		(1 3	,, ,		
☐ Accident ischémique tr	` ,				
☐ Maladie carotidienne d					
☐ Maladie artérielle périp					
☐ Anévrisme de l'aorte a	•				
		nement ·			
☐ Infarctus du myocarde	() Date de l'éve	(jj/mm/a	aaa)		
Autre. Précisez :					
Est-ce que le patient est atteint de	e diabète? ☐ Oui	Non			
Si oui, indiquez le type :					

lom du patient :					Da	ate de naissance	:
uméro de police/groupe					de certificat (ID) :		
uméro de téléphone de	•):
dresse courriel du patie	nt ou du tuteur lé	egal s'il s'agit d	l'une pe	ersonne d'âge m	ineur :		
Gestion du poids - l	Demande initial	е					
estion du poids							
uillez indiquer tous les	s médicaments	qui ont déjà é	té essa	ayés pour traite	er cette condition	médicale.	
Obésité : médicament injectable (Victoza, Oze				Contrave, Wegov	ry, Zepbound), ago	niste du récepteur	du GLP-1 ou autre incre
Nom du produit	Dosage	Date de dé (jj/mm/aaa		IMC au début (kg/m²)	Date d'arrêt (jj/mm/aaaa)	IMC à l'arrêt (kg/m²)	Réponse au traitemen
	Évaluation du	ı patient avan	t le déb	out du traiteme	nt demandé sur d	ce formulaire :	
Date	de l'évaluation :		_	(ji/mm.	(2222)		
	Poids :		_	(J)/IIIII.	lb	☐ kg	
Та	ille (en cm) :		_		cm		
IMC :			_	kg/m²			
Tour de taille (en cm) :			cm				
Je confirme a	ıvoir vérifié les m	esures ci-dess	sus: [Oui Non		Cian akana	
						Signature	
Sexe du patient à la r	aissance* :	Féminin 🗌 N	/lasculir	n 🗌 Intersexe			
Est-ce que le patient	a comme origine	ethnique l'Asi	e du Su	ıd, l'Asie du Sud	l-Est ou l'Asie orie	ntale*? 🗌 Oui	□ Non

Cestion du poids - Demande initiale (suite) Antécédents du patient en matière de gestion du poids : Est-ce que le patient s'est soumis à un régime alimentaire hypocalorique ou à un autre régime alimentaire associé à une réduction du poids pendant au moins 6 mois au cours des 24 derniers mois? Oui Non Du		m du patient :			
Sestion du poids - Demande initiale (suite)					
Sestion du poids - Demande initiale (suite) Antécédents du patient en matière de gestion du poids : Est-ce que le patient s'est soumis à un régime alimentaire associé à une réduction du poids pendant au moins 6 mois au cours des 24 derniers mois? Oui Non Du					
Antécédents du patient en matière de gestion du poids : Est-ce que le patient s'est soumis à un régime alimentaire hypocalorique ou à un autre régime alimentaire associé à une réduction du poids pendant au moins 6 mois au cours des 24 demiers mois? Oui Non Du	11	esse courrier du patient ou du tuteur legal s'il s'agit d'une person	ne a age mineur .		
Est-ce que le patient s'est soumis à un régime alimentaire hypocalorique ou à un autre régime alimentaire associé à une réduction du poids pendant au moins 6 mois au cours des 24 demiers mois?		Gestion du poids - Demande initiale (suite)			
Est-ce que le patient s'est soumis à un régime alimentaire associé à une réduction du poids pendant au moins 6 mois au cours des 24 demiers mois? Oui Non Du		Antécédents du patient d	en matière de gestion du poids :		
Régime(s) :	ı		Si oui, précisez le(s) régime(s) alimentaire(s) et les dates :		
Cochez toutes les complications liées à l'adiposité qui Si vous avez répondu « non » à l'une des questions ci-dessus, veuillez indiquer pourquoi : Cochez toutes les complications liées à l'adiposité qui Indiquez les résultats des tests, les scores et les informations s'y rapportent : Prédiabète HbA1c : % (Régime(s):		
24 demiers mois?		-			
Est-ce que le patient s'est soumis à une augmentation du niveau d'activité physique pour la prise en charge du poids à long terme pendant au moins 6 mois au cours des 24 derniers mois?		·			
Est-ce que le patient s'est soumis à une augmentation du niveau d'activité physique pour la prise en charge du poids à long terme pendant au moins 6 mois au cours des 24 derniers mois?		Z4 demicis mois:	Du au		
Est-ce que le patient s'est soumis à une augmentation du niveau d'activité physique pour la prise en charge du poids à long terme pendant au moins 6 mois au cours des 24 demiers mois? Ou					
Activités physique pour la prise en charge du poids à long terme pendant au moins 6 mois au cours des 24 derniers mois?		Est-ce que le natient s'est soumis à une augmentation du	Si oui, précisez les activités physiques et les dates :		
tong terme pendant au moins 6 mois au cours des 24 demiers mois?			Activités :		
Du					
Si oui, précisez le nom et la spécialité du fournisseur ou du professionnel de la santé, ou le nom du programme suivi : comportementales pour la prise en charge du poids à long terme pendant au moins 6 mois au cours des 24 derniers mois? Oui Non Du					
Si oui, précisez le nom et la spécialité du fournisseur ou du professionnel de la santé, ou le nom du programme suivi : Si oui, précisez le nom et la spécialité du fournisseur ou du professionnel de la santé, ou le nom du programme suivi :			Du au(ii/mm/aaaa)		
Est-ce que le patient a participé à des interventions comportementales pour la prise en charge du poids à long terme pendant au moins 6 mois au cours des 24 derniers mois?					
comportementales pour la prise en charge du poids à long terme pendant au moins 6 mois au cours des 24 derniers mois? Du					
terme pendant au moins 6 mois au cours des 24 derniers mois?			professionnel de la sante, ou le nom du programme suivi .		
Duau	terme pendant au moins 6 mois au cours des 24 derniers				
Si vous avez répondu « non » à l'une des questions ci-dessus, veuillez indiquer pourquoi : Cochez toutes les complications liées à l'adiposité qui s'appliquent : Indiquez les résultats des tests, les scores et les informations s'y rapportent : Prédiabète					
Si vous avez répondu « non » à l'une des questions ci-dessus, veuillez indiquer pourquoi : Cochez toutes les complications liées à l'adiposité qui s'appliquent : Indiquez les résultats des tests, les scores et les informations s'y rapportent : HbA1c : % (D		
Cochez toutes les complications liées à l'adiposité qui s'appliquent : □ Prédiabète □ Hyperglycémie modérée à jeun □ Intolérance au glucose □ Taux d'HbA1c compris entre 6 et 6,4 % Ou □ Diabète de type 2 □ Apnée du sommeil Indiquez les résultats des tests, les scores et les informations s'y rapportent : □ HbA1c : % (Duau		
s'appliquent : □ Prédiabète □ Hyperglycémie modérée à jeun □ Intolérance au glucose □ Taux d'HbA1c compris entre 6 et 6,4 % ou □ Diabète de type 2 □ Apnée du sommeil HbA1c : % (Si vous avez répondu « non » à l'une des questions ci-dessus, v	euillez indiquer pourquoi :		
s'appliquent : □ Prédiabète □ Hyperglycémie modérée à jeun □ Intolérance au glucose □ Taux d'HbA1c compris entre 6 et 6,4 % ou □ Diabète de type 2 □ Apnée du sommeil □ Apnée du sommeil □ Prédiabète □ HbA1c : % (
s'appliquent : □ Prédiabète □ Hyperglycémie modérée à jeun □ Intolérance au glucose □ Taux d'HbA1c compris entre 6 et 6,4 % ou □ Diabète de type 2 □ Apnée du sommeil HbA1c : % (
s'appliquent : □ Prédiabète □ Hyperglycémie modérée à jeun □ Intolérance au glucose □ Taux d'HbA1c compris entre 6 et 6,4 % ou □ Diabète de type 2 □ Apnée du sommeil □ Prédiabète □ HbA1c : % (
Hyperglycémie modérée à jeun ☐ Intolérance au glucose ☐ Taux d'HbA1c compris entre 6 et 6,4 % Ou ☐ Diabète de type 2 Hyperglycémie modérée à jeun ☐ Si prédiabète, fournir également: ☐ Glycémie à jeun : mmol/L () ☐ Test de tolérance au glucose : mmol/L () ☐ Indice d'apnées-hypopnées :			Indiquez les résultats des tests, les scores et les informations s'y rapportent :		
Hyperglycémie modérée à jeun ☐ Intolérance au glucose ☐ Taux d'HbA1c compris entre 6 et 6,4 % Ou ☐ Diabète de type 2 ☐ Apnée du sommeil ☐ Hyperglycémie modérée à jeun ☐ Intolérance au glucose ☐ Glycémie à jeun : mmol/L () ☐ Test de tolérance au glucose : mmol/L () ☐ Indice d'apnées-hypopnées :		☐ Prédiabète	HbA1c: % (
Taux d'HbA1c compris entre 6 et 6,4 % Ou Diabète de type 2 Glycémie à jeun : mmol/L () Test de tolérance au glucose : mmol/L () [jj/mm/aaaa] Indice d'apnées-hypopnées :		→ ☐ Hyperglycémie modérée à jeun	(jj/mm/aaaa)		
Test de tolérance au glucose :mmol/L (☐ Intolérance au glucose	- Si prédiabète, fournir également :		
Test de tolérance au glucose :mmol/L (☐ Taux d'HbA1c compris entre 6 et 6,4 %	Glycémie à jeun : mmol/L /		
□ Diabète de type 2 Test de tolérance au glucose :mmol/L (•			
Apnée du sommeil			Test de tolérance au glucose :mmol/L((jj/mm/aaaa)		
Apnée du sommeil					
		☐ Apnée du sommeil	Indice d'apnées-hypopnées :		

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT SPÉCIALISÉ						
Nom du patient :	Date de naissance :					
Numéro de police/groupe :	Numéro de certificat (ID) :					
luméro de téléphone de jour (<u>obligatoire</u>) :	, , ,					
Adresse courriel du patient ou du tuteur légal s'il s'agit d'une personne d'âge mineur :						
Gestion du poids - Demande initiale (suite)	Gestion du poids - Demande initiale (suite)					
Cochez toutes les complications liées à l'adiposité qui s'appliquent :	Indiquez les résultats des tests, les scores et les informations qui s'y rapportent :					
	Tension artérielle : mm Hg ()					
Risque cardiovasculaire ou	Taux de cholestérol HDL : mmol/L ()					
☐ Maladie cardiaque	Taux de cholestérol total : mmol/L ()					
 → ☐ Angine de poitrine ☐ Mise en place d'une endoprothèse ☐ Pontage aorto-coronarien 	Le patient prend-il des antihypertenseurs? ☐ Oui ☐ Non → Si oui, précisez le(s) nom(s) et le(s) dosage(s) :					
☐ Antécédents d'infarctus du myocarde ☐ AVC ☐ Maladie vasculaire périphérique symptomatique						
☐ Insuffisance cardiaque	- Si risque cardiovasculaire, fournir également :					
	Score de Framingham : % ()					
	Tension artérielle : mm Hg ()					
☐ Préhypertension	Le patient prend-il des antihypertenseurs? Oui Non					
ou	→ Si oui, précisez le(s) nom(s) et le(s) dosage(s) :					
☐ Hypertension						
	Nombre de volées d'escaliers que le patient est apte à gravir :					
	Le patient prend-il des analgésiques? ☐ Oui ☐ Non					
	→ Si oui, précisez le(s) nom(s) et le(s) dosage(s) :					
	Si oui, precisez ie(s) nom(s) et ie(s) dosage(s) .					
☐ Diminution des capacités fonctionnelles ou de la mobilité						
	Le patient et il becein d'eides à la marche 2. ☐ Oui. ☐ Nere					
	Le patient a-t-il besoin d'aides à la marche? ☐ Oui ☐ Non → Si oui, précisez les aides à la marche nécessaires :					
	(suite à la page suivante)					

3	RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT SPÉCIALISÉ					
	m du patient :					
	méro de police/groupe : méro de téléphone de jour (<u>obligatoire</u>) :	Numéro de certificat (ID) : Numéro de téléphone en soirée (<u>obligatoire</u>) :				
	Adresse courriel du patient ou du tuteur légal s'il s'agit d'une personne d'âge mineur :					
C	Gestion du poids - Demande initiale (suite)					
	Cochez toutes les complications liées à l'adiposité qui s'appliquent :	Indiquez les résultats des tests, les scores et les informations qui s'y rapportent :				
	☐ Résultats élevés aux tests de la fonction hépatique	Taux d'ALT : U/L ()				
	ou	- Si NAFLD/MASLD ou NASH/MASH, fournir également :				
	☐ NAFLD/MASLD					
	ou	Score FIB-4 : ()				
	□ NASH/MASH	Insulinémie à jeun (facultatif) : uIU/mL pmol/L				
		Tension artérielle : mm Hg ()				
		Taux de cholestérol HDL : mmol/L ()				
		Triglycérides : mmol/L ()				
		Taux de cholestérol non HDL : mmol/L ()				
		HbA1c: % ()				
		Glycémie à jeun : mmol/L ()				
		Test de tolérance au glucose :mmol/L ()				
	Complete transport of the propriet of the prop	Le patient prend-il des antihypertenseurs? Oui Non				
	Syndrome des ovaires polykystiques (SOPK)	☐ Si oui, précisez le(s) nom(s) et le(s) dosage(s) :				
	ou					
	☐ Dysfonctionnement sexuel masculin					
		- <u>Si syndrome des ovaires polykystiques, fournir également</u> :				
		Fonction ovulatoire:				
		☐ Cycles ovulatoires normaux				
		Cycles oligo-ovulatoires				
		Absence d'ovulation				
		- Si dysfonctionnement sexuel masculin, fournir également :				
		Le patient prend-il des médicaments contre la dysfonction érectile? Oui Non				
		Taux de testostérone totale : nmol/L ()				
L		(suite à la page suivante)				

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉ	DICAMENT SPÉCIALISÉ					
om du patient :			Date de nais	sance :		
Numéro de police/groupe : Numéro de téléphone de jour (<u>obligatoire</u>) :		Numéro de certificat (ID) :				
		-	, -	atoire) :		
dresse courriel du patient ou du tuteu	ur légal s'il s'agit d'une persor	ne d'âge mineur :				
Gestion du poids - Demande ini	Gestion du poids - Demande initiale (suite)					
Cochez toutes les complication s'applique		Indiquez les résu	ultats des tests, les s'y rappo	s scores et les informations rtent :		
		Cochez tout ce qu	<u>ıi s'applique</u> :			
		☐ Au moins deux	épisodes de RGO	par semaine		
		☐ Symptômes gr	aves			
		☐ Œsophagite à	l'endoscopie			
☐ Œsophagite				de la pompe à protons (IPP) ne dose plus élevée depuis		
Cesophagite			es? 🗌 Oui 🔲 Noi			
		→ Précisez le(s	s) nom(s), le(s) dosa	age(s) et la durée d'utilisation		
•		permettant d'évalu	er la réponse au tr	aitement.		
illez fournir toutes les données s	ur l'évolution de la maladie		e r la réponse au tr valuation la plus réc			
Gestion du poids - Demande de uillez fournir toutes les données s ate de l'évaluation initiale (prétraitem Éléments mesurés :	ur l'évolution de la maladie	_ Date de l'év	valuation la plus réc	ente :		
uillez fournir toutes les données s ate de l'évaluation initiale (prétraitem	ur l'évolution de la maladie nent) :	_ Date de l'év	valuation la plus réc	ente :(jj/mm/aaaa)		
uillez fournir toutes les données s ate de l'évaluation initiale (prétraitem Éléments mesurés :	ur l'évolution de la maladie nent) :	Date de l'év	valuation la plus réc	ente :(jj/mm/aaaa) plus récente (actuelle) :		
uillez fournir toutes les données s ate de l'évaluation initiale (prétraitem Éléments mesurés : Poids :	ur l'évolution de la maladie nent) :(jj/mm/aaaa) Évaluation initiale (pro	Date de l'évertraitement) :	valuation la plus réc	ente :		
uillez fournir toutes les données s ate de l'évaluation initiale (prétraitem Éléments mesurés : Poids : Taille (en cm) :	ur l'évolution de la maladie nent) :(jj/mm/aaaa) Évaluation initiale (pre	Date de l'évertraitement) :	valuation la plus réc	ente :		
illez fournir toutes les données sate de l'évaluation initiale (prétraitemnées : Éléments mesurés :	ur l'évolution de la maladie nent) : (jj/mm/aaaa) Évaluation initiale (pre cm kg/ cm vy à 2,4 mg par semaine ou ound à 5 mg par semaine ou la	Date de l'év	Évaluation la plus réc Évaluation la ———————————————————————————————————	ente :		
Est-ce que le patient prend Zepbe ou Est-ce que le patient prend Saxen	ur l'évolution de la maladie nent) : (jj/mm/aaaa) Évaluation initiale (pre cm kg/ cm vy à 2,4 mg par semaine ou ound à 5 mg par semaine ou la	Date de l'év	Évaluation la plus réc Évaluation la ———————————————————————————————————	ente :		

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT SPÉCIALISÉ							
Nom du patient :		ssance :					
Numéro de police/groupe : Numéro de téléphone de jour (<u>obligatoire</u>) :	Numéro de certificat (ID) : Numéro de téléphone en soirée (<u>obli</u>						
Adresse courriel du patient ou du tuteur légal s'il s'agit d'une personi							
BD Gestion du poids - Demande de renouvellement (suite)							
Indiquez les résultats de tests, les scores et les informat l'adiposit	ions <u>démontrant une amélioration</u> d é du patient :	es complications liées à					
Éléments évalués	Initiale (prétraitement)	Plus récent					
HbA1c (%) :							
Glycémie à jeun (mmol/L) :							
Test de tolérance au glucose (mmol/L) :							
Tension artérielle (mm Hg) :							
Nom(s) et dosage(s) des antihypertenseurs :							
Taux de cholestérol HDL (mmol/L) :							
Taux de cholestérol total (mmol/L) :							
Triglycérides (mmol/L) :							
Taux de cholestérol non HDL (mmol/L) :							
Score de Framingham (%) :							
Le patient a subi un nouvel infarctus du myocarde ou AVC :	S. O.	☐ Oui ☐ Non					
Le patient a subi une nouvelle hospitalisation d'origine cardiovasculaire :	S. O.	☐ Oui ☐ Non					
Le patient a subi une nouvelle revascularisation coronarienne :	S. O.	☐ Oui ☐ Non					
Nombre de volées d'escaliers que le patient est apte à monter :							
Amélioration de la fonctionnalité des genoux (cà-d. vitesse et distance de marche) :	S. O.	☐ Oui ☐ Non					
Utilise des aides à la marche :	☐ Oui ☐ Non	☐ Oui ☐ Non					
Nom(s) et dosage(s) des analgésiques :							
Taux d'ALT (U/L) :							
Score FIB-4 :							
Insulinémie à jeun (uUI/mL pmol/L) :							
Indice d'apnées-hypopnées :							
Nécessite un CPAP :	☐ Oui ☐ Non	☐ Oui ☐ Non					
		(suite à la page suivante					

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT SPÉC				
om du patient :			issance :	
uméro de police/groupe : Numéro de certificat (ID) : uméro de téléphone de jour (<u>obligatoire</u>) : Numéro de téléphone en soirée (<u>obligatoire</u>) : dresse courriel du patient ou du tuteur légal s'il s'agit d'une personne d'âge mineur :				
Gestion du poids - Demande de renouvellement (
Indiquez les résultats de tests, les scores et le	es informations l'adiposité du		des complications liées à	
Éléments évalués		Initiale (prétraitement)	Plus récent	
Amélioration des symptômes de l'œsophagite (pr	récisez) :			
Nom(s), dosage(s) et durée d'utilisation des l	IPP :			
		☐ Cycles ovulatoires normaux	☐ Cycles ovulatoires normaux	
Fonction ovulatoire :		☐ Cycles oligo-ovulatoires	☐ Cycles oligo-ovulatoires	
r dilatan avalatana .				
		Absence d'ovulation	Absence d'ovulation	
Taux de testostérone totale (nmol/L) :				
Diminution des incidents liés à la dysfonction él	rectile :	S. O.	☐ Oui ☐ Non	
Nom(s), dosage(s) et fréquence d'utilisation des mé contre la dysfonction érectile :	édicaments			
Renseignements supplémentaires Prière d'indiquer tout renseignement supplémentair	re se rapportant a	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

