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'ad coordonnateur de soins pour le cancer ou pharmacie).	lhérent (programme de soutien pour les patients,			
Préférence pour la communication de la décision : Fax, numéro :	Téléphone, numéro :			
Nom du programme ou de la pharmacie :				
Nom de la personne-ressource : Courrie	li			
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 MÉDICAMENT SPÉCIALISÉ					
Nom du patient :				Date de naissance :	
Numéro de police/groupe : Adresse courriel du patient ou			néro de certificat (ID) : nne d'âge mineur :		(jj/mm/aaaa)
3A Inscription au programme de soutien pour les patients (PSP) Le patient est-il inscrit au programme de soutien pour les patients?					
Nom du produit	Posologie	Dosage		Diagnostic	
IMBRUVICA (IBRUTINIB)					
•	Poids du patient :				
Diagnostic établi en date du :_ Où le médicament est-il admir	(jj/mm/aaaa)		∟e traitement a-t-il été enti	repris en milieu hospitalie	r? ☐ Oui ☐ Non
Indiquez la spécialité du méde Indiquez si la maladie ou la bl					
Pour la demande initiale, veu	illez remplir les sec	ctions 3B et 3D.	Pour les renouvellemen	ts, veuillez remplir les s	sections 3C et 3D.
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. - Leucémie lymphoïde chronique : Zydelig (idélalisib), inhibiteur de la tyrosine kinase de Bruton (BTK), tout autre traitement pour la LLC - Lymphome à cellules du manteau : rituximab, chimio-immunothérapie conventionnelle (R-CHOP, R-CVP, BR), chimiothérapie à doses élevées, greffe autologue de cellules souches hématopoïétiques (CSH), chimio-immunothérapie intensive (R-Hyper-CVAD/cytarabine/MTX), radiothérapie locale, inhibiteur de la tyrosine kinase de Bruton (BTK) - Macroglobulinémie de Waldenström : rituximab, Brukinsa (zanubrutinib) - Lymphome de la zone marginale : rituximab					
Catégorie N	om 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 : Informations cliniques					
Score ECOG (date) : ()					
Traitement pharmacologiq ☐ De première intention	(jj/mm/aaaa) Traitement pharmacologique : De première intention De deuxième intention De troisième intention ou plus				

No	om du patient :			Date de naissance :	(jj/mm/aaaa)
	méro de police/groupe : resse courriel du patient ou d		Numéro de certificat (ID) : it d'une personne d'âge mineur :		,
В	Demande initiale (suite)				
	Informations cliniques (sui	te)			
	Administration du traitement	<u>:</u>			
	☐ En monothérapie				
	☐ En association avec Ven	clexta (vénétoclax)			
	☐ En association avec un a	utre médicament. Pre	écisez :		
1.	Leucémie lymphoïde chr	onique			
	La maladie est : Récidiv	ante 🗌 Réfractaire	☐ Symptomatique ☐ Autre. Précisez	z:	
	Présence de délétion 17p*?	☐ Oui ☐ Non	*NOTE : Ne pas fournir les résultats de	es tests génétiques.	
	Est-ce que le patient est adn	nissible à recevoir un	traitement à base de fludarabine?	Dui 🗌 Non	
	→ Si non, précisez	la ou les raisons :			
	☐ Patient âgé de ¡	olus de 65 ans			
	☐ Indice de perfor	mance compromis			
	☐ Antécédents de	dysfonction rénale			
	☐ Taux de clairan	ce de la créatine infér	rieur à 70 ml/min		
	☐ Score supérieur	à 6 à l'échelle CIRS	(Cumulative Illness Rating Scale)		
	☐ Risque élevé de	e rechute ou de malac	die réfractaire selon les biomarqueurs pr	onostiques	
→ □ Délétion 17p □ Mutations du gène TP53			Mutations du gène TP53		
	☐ Autres troubles	concomitants (précis	ez) :		
2.	Lymphome à cellules du	manteau			
	La maladie est : En rech	ute	Réfractaire Autre. Précisez :		
	Est-ce que le patient a reçu a	au moins un traitemer	nt antérieur? ☐ Oui ☐ Non		
	→ Si oui, précisez :	Chimio-immunothé par le rituximab	rapie conventionnelle (R-CHOP, R-CVP	, BR) seule ou suivie d'un	traitement d'entreti
			erapie conventionnelle suivie d'une chimi- les souches hématopoïétiques (CSH)	othérapie à doses élevées	et d'une greffe
		Chimio-immunothé	rapie intensive (R-Hyper-CVAD/cytarabi	ne/MTX) seule	
		Chimio-immunothé	rapie conventionnelle plus une radiothér	apie locale	
		Autre :			

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		
Veuillez 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 initiale (prétraitement) :	ition la plus récente :	(jj/mm/aaaa)
Renseignements nécessaires à l'évaluation de cette demande		
Réponse au traitement :		
☐ Partielle ☐ Complète ☐ Stabilisation de la maladie ☐ Progression de la ma		
→ Confirmée par : ☐ Analyses d'hématologie ☐ Imagerie (date de la derniè	ère imagerie) :	/mm/aaaa)
Est-ce que le patient a eu une rechute?		
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

