

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
JAKAVI (RUXOLITINIB)			

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

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

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

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.

- Splénomégalie associée à la myélofibrose : inhibiteurs de Janus kinase
- Polycythémie vraie : hydroxyurée
- Réaction du greffon contre l'hôte (GVH) aiguë : corticostéroïdes
- Réaction du greffon contre l'hôte (GVH) chronique : corticostéroïdes, Jakavi

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. Splénomégalie

Splénomégalie associée à une : ☐ Myélofibrose primitive

☐ Myélofibrose consécutive à une polycythémie vraie

☐ Myélofibrose consécutive à une thrombocythémie essentielle

La splénomégalie est symptomatique : ☐ Oui ☐ Non

→ Score IPSS : _____ → Score total d'évaluation des symptômes des néoplasies prolifératives : _____

→ Score DIPSS : _____ → Score ECOG (date) : _____ (_____ (jj/mm/aaaa))

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. Splénomégalie (suite)**

Volume de la rate : _____ ► Date de l'imagerie : _____
 (jj/mm/aaaa)

↳ Rate palpable à 5 cm ou plus sous le rebord costal gauche : ☐ Oui ☐ Non

2. Polycythémie vraie

→ Score ECOG (date) : _____ (_____)
 (jj/mm/aaaa)

Est-ce que le patient présente une résistance ou une intolérance au traitement à l'hydroxyurée? ☐ Oui ☐ Non

Durée du traitement à l'hydroxyurée :	Posologie :
Du : _____ (jj/mm/aaaa)	☐ Dose d'au moins 2 g / jour
Au : _____ (jj/mm/aaaa)	☐ Dose maximale efficace qui n'entraîne pas de toxicité hématologique, cutanée ou digestive de grade 3 ou plus
	☐ Autre. Précisez : _____

Résistance au traitement à l'hydroxyurée définie par :

- ☐ Le recours à plus d'une phlébotomie sur une période de 3 mois afin de maintenir l'hématocrite inférieur à 45%
- ☐ Une persistance des symptômes associés à une splénomégalie ou une réduction de 50% de la splénomégalie non obtenue
- ☐ Myéloprolifération non contrôlée définie par un décompte leucocytaire supérieur à $10 \times 10^9/L$ et un décompte plaquettaire supérieur à $400 \times 10^9/L$
- ☐ Autre. Précisez : _____

Intolérance au traitement à l'hydroxyurée attribuable à :

- ☐ Ulcères de jambe, stade 3 et ulcère persistant ou cutanéomuqueux, symptômes gastro-intestinaux, pneumonite, fièvre persistante
- ☐ Nombre absolu de neutrophiles $< 1,0$ et une numération plaquettaire $< 100 \times 10^9/L$ à la dose la plus faible d'hydroxyurée pour l'atteinte d'une réponse hématologique
- ☐ Autre. Précisez : _____

3. Réaction du greffon contre l'hôte (GVH) aiguë

Grade : ☐ I ☐ II ☐ III ☐ IV

↳ Évaluation selon les critères du *Mount Sinai Acute GVHD International Consortium* [MAGIC] (Harris 2016) : ☐ Oui ☐ Non

Est-ce que la GVH est survenue à la suite d'une greffe allogénique de cellules souches hématopoïétiques? ☐ Oui ☐ Non

Est-ce que la GVH aiguë est réfractaire aux corticostéroïdes ou dépendante des corticostéroïdes? ☐ Oui ☐ Non

↳ Évaluation selon les critères du European Society for Blood and Marrow Transplantation (EBMT) - National Institutes of Health (NIH) - Center for International Blood and Marrow Transplant Research (CIBMTR) Task force position statement (Schoemans 2018) : ☐ 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 : _____

3B Demande initiale (suite)

4. Réaction du greffon contre l’hôte (GVH) chronique

Stade : ☐ Léger ☐ Modéré ☐ Grave

↳ Évaluation selon les critères de consensus du *National Institute of Health* (NIH) : ☐ Oui ☐ Non

Est-ce que la GVH est survenue à la suite d’une greffe allogénique de cellules souches hématopoïétiques? ☐ Oui ☐ Non

Est-ce que la GVH chronique est réfractaire aux corticostéroïdes ou dépendante des corticostéroïdes? ☐ Oui ☐ Non

↳ Évaluation selon les critères de consensus du NIH : ☐ Oui ☐ Non

Est-ce que le patient a été traité par Jakavi pour une réaction du greffon contre l’hôte aiguë? ☐ Oui ☐ Non

↳ Indiquez la réponse à ce traitement :

☐ Complète ☐ Partielle ☐ Stabilisation de la maladie ☐ Autre. Précisez : _____

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) : _____ (jj/mm/aaaa)

Date de l’évaluation la plus récente : _____ (jj/mm/aaaa)

1. Splénomégalie

Est-ce qu’il agit d’une demande de renouvellement pour une myélofibrose? ☐ Oui ☐ Non

	Résultat lors de l’évaluation initiale	Résultat lors de l’évaluation la plus récente
Score total d’évaluation des symptômes des néoplasies prolifératives :		
Volume de la rate :		

Réduction importante de la splénomégalie : ☐ Oui ☐ Non

↳ Confirmée par : ☐ Imagerie de base (date) : _____ (jj/mm/aaaa)

☐ Examen physique (date) : _____ (jj/mm/aaaa)

Si le patient était symptomatique initialement, est-ce qu’il y a eu une amélioration de la symptomatologie? ☐ 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 (suite)**2. Polycythémie vraie**

S'il s'agit d'une première demande de renouvellement, veuillez remplir la section 2a. S'il s'agit d'une demande de renouvellement subséquente, veuillez remplir la section 2b.

2a Première demande de renouvellement

Indiquez si un effet clinique bénéfique a été observé : ☐ Oui ☐ Non

- ↳ Si oui, précisez : ☐ Réduction du recours à la phlébotomie afin de maintenir l'hématocrite inférieur à 45%
☐ Absence de recours à la phlébotomie afin de maintenir l'hématocrite inférieur à 45%
☐ Amélioration de la thrombocytose et de la leucocytose
☐ Amélioration des symptômes associés à une splénomégalie
☐ Rate non palpable
☐ Autre. Précisez : _____

Numération plaquettaire : _____ x10⁹/L

Numération leucocytaire : _____ x10⁹/L

2b Deuxième renouvellement ou renouvellement subséquent

Indiquez si un maintien de l'effet clinique bénéfique a été observé : ☐ Oui ☐ Non

↳ Si oui, précisez sur quel aspect le maintien de l'effet clinique bénéfique a été observé :

- ☐ La fréquence du recours à la phlébotomie
☐ Hématocrite < 45% sans phlébotomie
☐ La numération plaquettaire : _____ x10⁹/L
☐ La numération leucocytaire : _____ x10⁹/L
☐ Les symptômes associés à une splénomégalie
☐ Une rate non palpable
☐ Autre. Précisez : _____

3. Réaction du greffon contre l'hôte (GVH) aiguë

Réponse au traitement :

- ☐ Réponse complète
☐ Très bonne réponse partielle
☐ Réponse partielle
☐ Stabilisation de la maladie
☐ Autre. 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 : _____

3C Demande de renouvellement (suite)

4. Réaction du greffon contre l'hôte (GVH) chronique

Réponse au traitement :

☐ Complète ☐ Partielle ☐ Stabilisation de la maladie ☐ Autre. Précisez : _____

Réponse évaluée selon les critères de consensus du NIH : ☐ Oui ☐ Non

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.

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