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					
(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 :					
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 MÉ	DICAMENT SPÉ	CIALISÉ			
Nom du patient :				Date de naissance : _	
Numéro de police/groupe :Adresse courriel du patient ou du tute					(jj/mm/aaaa)
3A Inscription au programme de so	utien pour les pa	atients (PSP)			
Le patient est-il inscrit au programme d ndiquez le nom du programme de sout	=	=		· · ·	
Numéro de téléphone du PSP :		Numé			
Nom du produit	Posologie	Dosage		Diagnostic	
LONSURF (TRIFLURIDINE/TIPIRACIL)					
Poids du patient :	☐ lb ☐ kg	Diagnostic	établi en date du : _	(jj/mm/aaaa)	
Durée prévue du traitement : Le traitement a-t-il été initié à l'hôpital' Indiquez la spécialité du médecin qui a Le patient prend-il actuellement ce mé	? ☐ Oui ☐ No a entrepris ou rec édicament ou l'a-t	Indiquez si on Où le médi commandé le traiter -il déjà pris? □ O	la maladie ou la ble cament est-il admini ment : ui □ Non	ssure est liée au travail stré?	: Oui Non
	ament :			cament)	
					(' 0.0 1.0D
BB Demande initiale Veuillez indiquer tous les médicame L'information pour les catégories de	nts qui ont déjà o médicaments si	été essayés ou qu	ıi n'ont pas été ess	ayés en raison d'une	contre-indication.
BB Demande initiale /euillez indiquer tous les médicame -'information pour les catégories de de la contre-indication, le cas échéal - Cancer colorectal : chimiothérapie à fluoropyrimidine, un traitement inclu - Adénocarcinome gastrique ou de la	nts qui ont déjà o médicaments sont. I base d'irinotécan Jant le bevacizuma jonction gastro-œ	été essayés ou quuivantes (relatives et d'une fluoropyrinab, un traitement inc sophagienne : traite	ii n'ont pas été ess s à chaque diagnos midine, chimiothérap luant le panitumuma ement systémique, ch	ayés en raison d'une tic) doit être fournie, e à base d'oxaliplatine e b ou le cétuximab	contre-indication. y compris les détail: et d'une
BB Demande initiale Veuillez indiquer tous les médicame L'information pour les catégories de de la contre-indication, le cas échéal Cancer colorectal : chimiothérapie à fluoropyrimidine, un traitement inclu	nts qui ont déjà omédicaments sont. I base d'irinotécanuant le bevacizuma jonction gastro-œotécan, thérapie c	été essayés ou qu uivantes (relatives et d'une fluoropyrir ab, un traitement inc sophagienne : traite iblant les récepteurs	ii n'ont pas été ess s à chaque diagnos midine, chimiothérap luant le panitumuma ement systémique, ch s HER2	ayés en raison d'une tic) doit être fournie, le à base d'oxaliplatine e b ou le cétuximab limiothérapie à base de l	contre-indication. y compris les détails et d'une
B Demande initiale /euillez indiquer tous les médicame - 'information pour les catégories de le la contre-indication, le cas échéal - Cancer colorectal : chimiothérapie à fluoropyrimidine, un traitement inclu - Adénocarcinome gastrique ou de la	nts qui ont déjà omédicaments sont. I base d'irinotécanuant le bevacizuma jonction gastro-œotécan, thérapie c	été essayés ou qu uivantes (relatives et d'une fluoropyrir ab, un traitement inc sophagienne : traite iblant les récepteurs	ii n'ont pas été ess s à chaque diagnos midine, chimiothérap luant le panitumuma ement systémique, ch	ayés en raison d'une tic) doit être fournie, le à base d'oxaliplatine d b ou le cétuximab imiothérapie à base de f	contre-indication. y compris les détail et d'une
/euillez indiquer tous les médicame l'information pour les catégories de le la contre-indication, le cas échéal - Cancer colorectal : chimiothérapie à fluoropyrimidine, un traitement inclu - Adénocarcinome gastrique ou de la de sel de platine, de taxane ou d'irin	nts qui ont déjà médicaments sint. base d'irinotécanunt le bevacizuma jonction gastro-œotécan, thérapie c	été essayés ou quuivantes (relatives et d'une fluoropyrinab, un traitement inc sophagienne : traite iblant les récepteurs	ii n'ont pas été ess s à chaque diagnos midine, chimiothérap luant le panitumuma ment systémique, ch s HER2	ayés en raison d'une tic) doit être fournie, le à base d'oxaliplatine d b ou le cétuximab imiothérapie à base de f	contre-indication. y compris les détail et d'une fluoropyrimidine,
/euillez indiquer tous les médicame l'information pour les catégories de le la contre-indication, le cas échéal - Cancer colorectal : chimiothérapie à fluoropyrimidine, un traitement inclu - Adénocarcinome gastrique ou de la de sel de platine, de taxane ou d'irin	nts qui ont déjà médicaments sint. base d'irinotécanunt le bevacizuma jonction gastro-œotécan, thérapie c	été essayés ou quuivantes (relatives et d'une fluoropyrinab, un traitement inc sophagienne : traite iblant les récepteurs	ii n'ont pas été ess s à chaque diagnos midine, chimiothérap luant le panitumuma ment systémique, ch s HER2	ayés en raison d'une tic) doit être fournie, le à base d'oxaliplatine d b ou le cétuximab imiothérapie à base de f	contre-indication. y compris les détail et d'une fluoropyrimidine,
/euillez indiquer tous les médicame L'information pour les catégories de le la contre-indication, le cas échéan - Cancer colorectal : chimiothérapie à fluoropyrimidine, un traitement inclu- - Adénocarcinome gastrique ou de la de sel de platine, de taxane ou d'irin	nts qui ont déjà médicaments sint. base d'irinotécanunt le bevacizuma jonction gastro-œotécan, thérapie c	été essayés ou quuivantes (relatives et d'une fluoropyrinab, un traitement inc sophagienne : traite iblant les récepteurs	ii n'ont pas été ess s à chaque diagnos midine, chimiothérap luant le panitumuma ment systémique, ch s HER2	ayés en raison d'une tic) doit être fournie, le à base d'oxaliplatine d b ou le cétuximab imiothérapie à base de f	contre-indication. y compris les détail et d'une fluoropyrimidine,
/euillez indiquer tous les médicame l'euillez indiquer tous les médicame l'information pour les catégories de le la contre-indication, le cas échéal - Cancer colorectal : chimiothérapie à fluoropyrimidine, un traitement inclu- - Adénocarcinome gastrique ou de la de sel de platine, de taxane ou d'irin	nts qui ont déjà médicaments sint. base d'irinotécanunt le bevacizuma jonction gastro-œotécan, thérapie c	été essayés ou quuivantes (relatives et d'une fluoropyrinab, un traitement inc sophagienne : traite iblant les récepteurs	ii n'ont pas été ess s à chaque diagnos midine, chimiothérap luant le panitumuma ment systémique, ch s HER2	ayés en raison d'une tic) doit être fournie, le à base d'oxaliplatine d b ou le cétuximab imiothérapie à base de f	contre-indication. y compris les détail et d'une fluoropyrimidine,
Position de la platine, de taxane ou d'irin Peuillez indiquer tous les médicame de la contre-indication, le cas échéai de la contre-indication de la contre de l	nts qui ont déjà médicaments sint. base d'irinotécanunt le bevacizuma jonction gastro-œotécan, thérapie c	été essayés ou quuivantes (relatives et d'une fluoropyrinab, un traitement inc sophagienne : traite iblant les récepteurs	ii n'ont pas été ess s à chaque diagnos midine, chimiothérap luant le panitumuma ment systémique, ch s HER2	ayés en raison d'une tic) doit être fournie, le à base d'oxaliplatine d b ou le cétuximab imiothérapie à base de f	contre-indication. y compris les détail et d'une fluoropyrimidine,
Jest-ce que le médicament est prescr	nts qui ont déjà médicaments sont. It base d'irinotécan uant le bevacizuma jonction gastro-œ otécan, thérapie c Dosage it selon les indicts génétiques	été essayés ou quuivantes (relatives et d'une fluoropyrin ab, un traitement inc sophagienne : traite iblant les récepteurs Date de début (ji/mm/aaaa)	ii n'ont pas été ess s à chaque diagnos midine, chimiothérap luant le panitumuma ment systémique, ch s HER2 Date d'arrêt (jj/mm/aaaa)	ayés en raison d'une tic) doit être fournie, de à base d'oxaliplatine d b ou le cétuximab limiothérapie à base de f	contre-indication. y compris les détail et d'une fluoropyrimidine, nt ou contre-indication
/euillez indiquer tous les médicamer. /euillez indiquer tous les médicamer. /information pour les catégories de le la contre-indication, le cas échéar - Cancer colorectal : chimiothérapie à fluoropyrimidine, un traitement inclu - Adénocarcinome gastrique ou de la de sel de platine, de taxane ou d'irin Nom du produit Est-ce que le médicament est prescr NOTE : Ne pas fournir les résultats des tes	nts qui ont déjà médicaments sont. It base d'irinotécan uant le bevacizuma jonction gastro-œ otécan, thérapie c Dosage it selon les indicts génétiques	été essayés ou quuivantes (relatives et d'une fluoropyrin ab, un traitement inc sophagienne : traite iblant les récepteurs Date de début (ji/mm/aaaa)	ii n'ont pas été ess s à chaque diagnos midine, chimiothérap luant le panitumuma ment systémique, ch s HER2 Date d'arrêt (jj/mm/aaaa)	ayés en raison d'une tic) doit être fournie, de à base d'oxaliplatine d b ou le cétuximab limiothérapie à base de f	contre-indication. y compris les détail et d'une fluoropyrimidine, nt ou contre-indication
/euillez indiquer tous les médicamer. /furinformation pour les catégories de le la contre-indication, le cas échéar - Cancer colorectal : chimiothérapie à fluoropyrimidine, un traitement inclu - Adénocarcinome gastrique ou de la de sel de platine, de taxane ou d'irin Nom du produit Set-ce que le médicament est prescr NOTE : Ne pas fournir les résultats des tes	nts qui ont déjà médicaments sont. In base d'irinotécan unt le bevacizuma jonction gastro-œotécan, thérapie coorécan, there is selon les indicats génétiques	été essayés ou quuivantes (relatives et d'une fluoropyrin ab, un traitement inc sophagienne : traite iblant les récepteurs Date de début (ji/mm/aaaa)	ii n'ont pas été ess s à chaque diagnos midine, chimiothérap luant le panitumuma ment systémique, ch s HER2 Date d'arrêt (jj/mm/aaaa)	ayés en raison d'une tic) doit être fournie, de à base d'oxaliplatine d b ou le cétuximab limiothérapie à base de f	contre-indication. y compris les détail et d'une fluoropyrimidine, nt ou contre-indication
/euillez indiquer tous les médicamer. /euillez indiquer tous les médicamer. /information pour les catégories de le la contre-indication, le cas échéar - Cancer colorectal : chimiothérapie à fluoropyrimidine, un traitement inclu Adénocarcinome gastrique ou de la de sel de platine, de taxane ou d'irin Nom du produit Est-ce que le médicament est prescr NOTE : Ne pas fournir les résultats des tes indications approuvées par Santé Cana	nts qui ont déjà médicaments sont. In base d'irinotécan unt le bevacizuma jonction gastro-œotécan, thérapie coorécan, there is selon les indicats génétiques	été essayés ou quuivantes (relatives et d'une fluoropyrin ab, un traitement inc sophagienne : traite iblant les récepteurs Date de début (ji/mm/aaaa)	ii n'ont pas été ess s à chaque diagnos midine, chimiothérap luant le panitumuma ment systémique, ch s HER2 Date d'arrêt (jj/mm/aaaa)	ayés en raison d'une tic) doit être fournie, de à base d'oxaliplatine d b ou le cétuximab limiothérapie à base de f	contre-indication. y compris les détail et d'une fluoropyrimidine, nt ou contre-indication
Veuillez indiquer tous les médicame L'information pour les catégories de de la contre-indication, le cas échéar - Cancer colorectal : chimiothérapie à fluoropyrimidine, un traitement inclu - Adénocarcinome gastrique ou de la de sel de platine, de taxane ou d'irin Nom du produit Nom du produit State Sta	nts qui ont déjà médicaments sont. In base d'irinotécan unt le bevacizuma jonction gastro-œotécan, thérapie coorécan, there is selon les indicats génétiques	été essayés ou quuivantes (relatives et d'une fluoropyrin ab, un traitement inc sophagienne : traite iblant les récepteurs Date de début (ji/mm/aaaa)	ii n'ont pas été ess s à chaque diagnos midine, chimiothérap luant le panitumuma ment systémique, ch s HER2 Date d'arrêt (jj/mm/aaaa)	ayés en raison d'une tic) doit être fournie, de à base d'oxaliplatine d b ou le cétuximab limiothérapie à base de f	contre-indication. y compris les détails et d'une fluoropyrimidine, nt ou contre-indication

3	RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT SPÉCIALISÉ							
Nom du patient :		Date de naissance :						
Numéro de police/groupe : Numéro de certific								
Ad	dresse courriel du patient ou du tuteur légal s'il s'agit d'une personne d'âge mineur :							
3B	Demande initiale (suite)							
	Renseignements cliniques - Obligatoire (suite)							
	<u>Traitement pharmacologique</u> :							
	☐ De première intention ☐ De deuxième intention	☐ De troisième intention ou plus						
	Le cancer est :	☐ Métastatique						
	Score ECOG (date) : ()							
1.	Cancer colorectal							
	Patient porteur d'un gène RAS* :							
2.	Adénocarcinome gastrique ou de la jonction gastro-œsophagienne							
	Récepteur HER2 : Positif Négatif							
3C	Demande de renouvellement							
Ve	uillez fournir toutes les données sur l'évolution de la maladie permettant d'évaluer la	réponse au traitement.						
Da	ate de l'évaluation initiale (prétraitement) : Date de l'évaluat	ion la plus récente :(jj/mm/aaaa)						
Précisez le diagnostic pour lequel le renouvellement est demandé :								
	Cancer colorectal							
	☐ Adénocarcinome gastrique ou de la jonction gastro-œsophagienne							
	Déparce ou traitement :							
	Réponse au traitement : ☐ Réponse complète ☐ Réponse partielle ☐ Stabilisation de la maladie ☐ Progr	ression de la maladie						
		rocoron do la maladio						
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

