

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
NUCALA (MÉPOLIZUMAB)			

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.

Syndrome hyperéosinophilique : prednisone, hydroxyurée

Asthme éosinophilique grave : corticostéroïdes en inhalation, agonistes β2 à longue action, antagonistes des récepteurs des leucotriènes, antimuscariniques à longue action en inhalation, corticostéroïdes systémiques

Rhinosinusite chronique sévère avec polypes nasaux : corticostéroïdes intranasaux (Avamys, Beconase, Dymista, Flonase, Nasacort, Nasonex, Omnaris, Rhinocort, Ryaltris), corticostéroïdes à action générale

Granulomatose éosinophile avec polyangéite : corticostéroïdes oraux, prednisolone, cyclophosphamide, méthotrexate, azathioprine, agent immunosuppresseur

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. Syndrome hyperéosiniphilique (SHE)

Taux d'éosinophiles dans le sang : _____ éosinophiles/µL

Nombre d'exacerbations au cours des 12 derniers mois : _____

Est-ce que le patient a reçu un diagnostic de SHE F/P négatif (non myéloïde) depuis au moins 6 mois? ☐ Oui ☐ Non

Est-ce que le patient prend actuellement de la prednisone et est incapable de diminuer la dose? ☐ Oui ☐ Non

↳ Si oui, précisez la dose : _____ mg

2024/03

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)**2. Asthme éosinophilique grave**

Nombre d'éosinophiles dans le sang : _____ cellules/ μ L ou _____ $\times 10^9/l$

- ↳ ☐ au début d'un traitement anti-IL-5
- ☐ au cours des 12 mois précédents le traitement avec un agent anti-IL-5
- ☐ pendant un traitement de longue durée (d'entretien) par des corticostéroïdes oraux

Nombre d'exacerbations au cours des 12 derniers mois : _____

- ↳ Indiquez si les exacerbations ont nécessité :
- ☐ un traitement de corticostéroïdes systémiques pendant au moins 3 jours
- ☐ une augmentation de la dose de corticostéroïde chez les patients qui en reçoivent de façon continue
- ☐ une consultation aux urgences ☐ une hospitalisation

Indiquez le résultat à au moins un des questionnaires suivants :

Score ACQ : _____ Score ACT : _____ Score SGRQ : _____ Score AQLQ : _____

☐ Patient fumeur ☐ Patient non-fumeur, précisez depuis combien de mois : _____

3. Rhinosinusite chronique sévère avec polypes nasaux

Présence de polypes nasaux bilatéraux : ☐ Oui ☐ Non

Score d'évaluation endoscopique des polypes nasaux (NPS) : Narine gauche : _____ Narine droite : _____

Est-ce que le patient présente des symptômes de rhinosinusite chronique depuis 12 semaines ou plus malgré un traitement par des corticostéroïdes intranasaux? ☐ Oui ☐ Non

Est-ce que le patient a subi une chirurgie naso-sinusienne? ☐ Oui ☐ Non

Est-ce que le patient a subi une endoscopie nasale bilatérale, une rhinoscopie antérieure ou une tomodensitométrie assistée par ordinateur? ☐ Oui ☐ Non

- ↳ Si oui, indiquez le résultat de l'examen :
- Présence de polypes atteignant ou dépassant le bord inférieur du cornet moyen dans chaque narine : ☐ Oui ☐ Non
- Score à l'échelle de classification clinique de Meltzer : Narine gauche : _____ Narine droite : _____
- Autre (précisez) : _____

Présence des éléments suivants :

- ☐ Signe d'inflammation de type 2
- Nombre d'éosinophiles dans les tissus : _____ par champ à fort grossissement
- Nombre d'éosinophiles dans le sang : _____ Nombre total d'IgE : _____
- ☐ Asthme nécessitant la prise régulière de corticostéroïdes en inhalation. Score ACQ : _____
- ☐ Score SNOT-22 : _____ ☐ Perte d'odorat importante

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. Granulomatose éosinophile avec polyangéite (GEPA)

Indiquez s'il y a antécédents ou présence d'asthme et d'éosinophilie : ☐ Oui ☐ Non

Caractéristiques de la GEPA (sélectionnez ceux qui sont applicables):

- ☐ Biopsie apportant une preuve histopathologique de la présence d'une vascularite éosinophile, d'une infiltration périvasculaire éosinophile ou d'une inflammation granulomateuse riche en éosinophiles
- ☐ Résultats positif pour la recherche d'anticorps anticytoplasme des polynucléaires neutrophiles (ANCA) (anti-myéloperoxydase ou anti-protéinase)
- ☐ Mononeuropathie ou polyneuropathie (déficit moteur ou anomalie de la conduction nerveuse)
- ☐ Hémorragie alvéolaire (mise en évidence par un lavage bronchoalvéolaire)
- ☐ Anomalie sinonasale
- ☐ Myocardiopathie (objectivée par échocardiographie ou IRM)
- ☐ Infiltrats pulmonaires non fixes
- ☐ Glomérulonéphrite (hématurie, cylindres hématiques, protéinurie)
- ☐ Purpura pétéchial des membres

Est-ce que la maladie menace la vie ou les organes du patient? ☐ Oui ☐ Non

Score FFS : _____

- ☐ La maladie est récidivante :

☐ Augmentation de la dose de corticostéroïdes oraux (CSO)☐ Augmentation de la dose d'un agent immunosuppresseur ou l'ajout d'un tel agent☐ Hospitalisation au cours des 2 dernières années, au moins 12 semaines avant le traitement par le mépilizumab, alors que le patient recevait de la prednisolone
- ☐ La maladie est réfractaire :

☐ Échec à atteindre une rémission (score BVAS = 0) au cours des 6 derniers mois, à la suite d'un traitement d'induction standard administré pendant au moins 3 mois☐ Récurrence de symptômes de GEPA pendant la réduction graduelle de la dose de CSO dans les 6 mois suivant le traitement

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 la plus récente : _____
(jj/mm/aaaa) (jj/mm/aaaa)

1. Syndrome hyperéosinophilique (SHE)

	Résultat lors de l'évaluation initiale	Résultat lors de l'évaluation la plus récente
Nombre d'éosinophiles dans le sang :	_____ cellules/ μ L ou _____ x 10 ⁹ / l	_____ cellules/ μ L ou _____ x 10 ⁹ / l
Dose quotidienne des stéroïdes oraux utilisés en traitement d'entretien :	Stéroïdes oraux : _____ Dose : _____ mg	Stéroïdes oraux : _____ Dose : _____ mg
Nombre d'exacerbations annuelles tel que défini précédemment :	Nombre d'exacerbations : _____ Les exacerbations ont nécessité : _____	Nombre d'exacerbations : _____ Les exacerbations ont nécessité : _____

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. Asthme éosinophilique grave

	Résultat lors de l'évaluation initiale ou précédente	Résultat lors de l'évaluation la plus récente
Score ACQ :		
Score ACT :		
Score SGRQ :		
Score AQLQ :		
Dose quotidienne des stéroïdes oraux utilisés en traitement d'entretien :	Stéroïdes oraux : _____ Dose : _____ mg	Stéroïdes oraux : _____ Dose : _____ mg
Nombre d'exacerbations nécessitant l'administration de corticostéroïdes systémiques pendant au moins 3 jours ou une consultation aux urgences ou une hospitalisation :		

3. Rhinosinusite chronique sévère avec polypes nasaux

	Résultat lors de l'évaluation initiale ou précédente	Résultat lors de l'évaluation la plus récente
Score d'évaluation endoscopique des polypes nasaux (NPS) :	Narine gauche : _____ Narine droite : _____	Narine gauche : _____ Narine droite : _____
Score SNOT-22 :		
Symptômes de l'asthme (Score ACQ) :		
Score à l'échelle de classification clinique de Meltzer :	Narine gauche : _____ Narine droite : _____	Narine gauche : _____ Narine droite : _____

Est-ce qu'il y a amélioration ou maintien de l'amélioration de l'odorat? ☐ Oui ☐ Non

Est-ce qu'il y a réduction ou maintien de la réduction de l'utilisation des stéroïdes à action générale? ☐ 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)

4. Granulomatose éosinophile avec polyangéite (GEPA)

Durant la période de traitement de 52 semaines :

→ Rémission obtenue (score BVAS = 0 et CSO $\leq$ 4 mg/jour) : ☐ Oui ☐ Non

↳ Si oui, indiquez la durée de la rémission : _____ semaine(s)

→ Réduction $\geq$ 50 % dans la dose moyenne de CSO : ☐ Oui ☐ Non

→ Nombre de récurrences : _____

Nombre de récurrences avant le traitement par le mépolizumab : _____

Est-ce que la réponse au mépolizumab s'est maintenue ou améliorée depuis la dernière demande? ☐ 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