

Formulaire pour médicaments en autorisation préalable Lénalidomide (Revlimid^{MC}) / Anémie causée par un syndrome myélodysplasique (SMD) à risque faible ou intermédiaire-1 selon l'IPSS

DÉCLARATION DE L'ASSURÉ

postale 10500 Québec, QC G1V 4H6

ssq.ca

DECLARATION DE L'ASSU	KE					
Section 1 : Renseignement :	ur l'adhérent et le patient					
Nom de l'adhérent	Police / certificat	Nom de l'employeur				
Nom du patient	Date de naissance (AAAA/MM/JJ)	N° de téléphone				
Adresse (n° et rue)	Ville	Province	Code postal			
Section 2 : Autres contrats (d'assurance médicament					
Possédez-vous une autre assuran	ce médicaments?	Oui	☐ Non			
Si oui, veuillez répondre aux ques	tions suivantes :					
De quel type de régime s'agit-il ?		Privé	☐ Public			
Avez-vous fait une réclamation po	Oui	☐ Non				
Quel est le statut de la réc	e ☐ Refusé	□ À l'étude				
Avez-vous eu à remplir une dema	Oui	☐ Non				
Quel est le statut de la dema	e ☐ Refusé	□ À l'étude				
Veuillez joindre les docume	nts d'acceptation ou de refus si applica	ble				
Section 3 : Autorisation à la	communication de renseignements pers	sonnels				
Je certifie que les renseignements faisant l'objet de la présente demande d'autorisation de paiement sont complets, exacts et véridiques.						
cliniques, les coordonnateurs e seulement) et tout organisme Québec, à communiquer à SSC concernant incluant notamme de la présente demande d'aut confidentialité et les autorise à communiquer aux tiers précéd	res professionnels de la santé, les établissem de soins, les fournisseurs du réseau de pharr public ou parapublic, incluant entre autre la Q, Société d'assurance-vie inc. (« SSQ ») tout nt toute information médicale et toute opiniorisation de paiement. Par le fait même, je le à communiquer à SSQ les renseignements de demment énoncés tout renseignement person médicale et toute opinion médicale en lien diement.	macies privilégié Régie de l'assur renseignement ion médicale en es relève de leu emandés. De plu onnel me concer	ees de SSQ (hors Québec rance médicament du personnel me lien avec le traitement r obligation de us, j'autorise SSQ à rnant incluant			
Les photocopies de la présente ont la même valeur que l'original.						
Signature du patient (parer	nt/tuteur légal)	Da	te			
NOTE IMPORTANTE :						
Toute correspondance relative au présent formulaire sera transmise à l'adresse indiquée au dossier de l'adhérent.						
Veuillez nous retourner le préser	nt formulaire par la poste ou par télécopieur au 1	l 855 453-3942.				
Téléphone : 418 651-2588/1 800 380-2588 – Télécopieur : 1 855 453-3942 Adresse postale : 2525 Boulevard Laurier, Case						

FV7032F (2019-02)



Formulaire pour médicaments en autorisation préalable Lénalidomide (Revlimid^{MC}) / Anémie causée par un syndrome myélodysplasique (SMD) à risque faible ou intermédiaire-1 selon l'IPSS

DÉCLARATION DU MÉDECIN

Section 4 : Renseignements sur le médecin							
Nom du médecin		Spécialité		N° de permis			
N° de téléphone				N° de télécopieur			
Je certifie que les renseignements fournis dans cette demande sont exacts :							
Signature du médecin Date					Oate		
Section 5 : Médicament visé par la demande							
Nom du médicament LÉNALIDOMIDE	Forme pharmaceutique	tene	ur				
LENALIDOWIDE				Fréquence c	l'administration :		
Type de demande	☐ Demande initiale			☐ Poursuite du traitement			
	Complétez la section 6			Complétez la section 7			
					alement la section 6 s'il s'agit re demande chez SSQ		
Section 6 : Renseignements cliniques (Demande initiale)							
Précisions sur le SMD							
☐ SMD avec anomalie cytogénétique 5q de suppression							
☐ À risque faible ou intermédiaire-1 selon l'IPSS							
☐ Autre. Précisez la valeur de l'IPSS :							
☐ Autre. Précisez :							



Formulaire pour médicaments en autorisation préalable Lénalidomide (Revlimid^{MC}) / Anémie causée par un syndrome myélodysplasique (SMD) à risque faible ou intermédiaire-1 selon l'IPSS

Section 6 : Renseignements cliniques	(Demande initiale) (suite)						
Caractéristiques de l'anémie							
Taux d'hémoglobine (Hb)							
☐ < 90 g/l Taux d	Taux d' Hb : g/l						
☐ ≥ 90 g/I Taux d	' Hb : g/l						
Dépendance transfusionnelle	e						
☐ Oui Histori	Historique des transfusions sanguines des six derniers mois :						
□ Non							
Section 7 : Renseignements cliniques	s (Poursuite du traitement)						
Renseignements nécessaires pour évaluer la réponse au traitement							
AVANT LE DÉBUT DU TRAITEMENT	EFFET OBSERVÉ À LA SUITE DU TRAITEMENT						
Dépendance transfusionnelle	☐ Réduction d'au moins 50% du nombre de transfusions sanguines ☐ Autre. Justifiez la poursuite de ce traitement :						
Aucune transfusion sanguine au cours des 6 mois précédant le début de traitement	Hausse du taux d'Hb par rapport au taux avant le début du traitement □ ≥15 g/l □ <15 g/l Précisez : □ Indépendance transfusionnelle □ Maintenue □ Non. Précisez : □ Non. Précisez :						
Section 8 : Renseignements complén	nentaires						