

ssq.ca

Formulaire pour médicaments en autorisation préalable Natalizumab (Tysabri^{MD}) / Sclérose en plaques de forme rémittente

Section 1 : Renseignement sur 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 assurance médicaments?						
Si oui, veuillez répondre aux questions suivantes :						
De quel type de régime s'agit-il ? ☐ Privé ☐ Public						
Avez-vous fait une réclamation pour ce médicament chez cet autre assureur ?						
Quel est le statut de la réclamation?						
Avez-vous eu à remplir une demande d'autorisation préalable chez cet assureur?						
Quel est le statut de la demande d'autorisation préalable? Accepté Refusé À l'étude						
Veuillez joindre les documents d'acceptation ou de refus si applicable						
Section 3 : Autorisation à la communication de renseignements personnels						
Je certifie que les renseignements faisant l'objet de la présente demande d'autorisation de paiement sont						
complets, exacts et véridiques.						
J'autorise les médecins et autres professionnels de la santé, les établissements médicaux, paramédicaux ou cliniques, les coordonnateurs de soins, les fournisseurs du réseau de pharmacies privilégiées de SSQ (hors Qu	áhac					
seulement) et tout organisme public ou parapublic, incluant entre autre la Régie de l'assurance médicament						
Québec, à communiquer à SSQ, Société d'assurance-vie inc. (« SSQ ») tout renseignement personnel pertine						
concernant incluant notamment toute information médicale et toute opinion médicale en lien avec le traiten	nent					
de la présente demande d'autorisation de paiement. Par le fait même, je les relève de leur obligation de						
confidentialité et les autorise à communiquer à SSQ les renseignements demandés. De plus, j'autorise SSQ à communiquer aux tiers précédemment énoncés tout renseignement personnel pertinent me concernant incl	uant					
notamment toute information médicale et toute opinion médicale en lien avec le traitement de la présente	aant					
demande d'autorisation de paiement.						
Les photocopies de la présente ont la même valeur que l'original.						
Les priotocopies de la presente ont la meme valeur que i original.						
Signature du patient (parent/tuteur légal) Date						
IMPORTANT:	:					
IMPORTANT:						
Toute correspondance relative au présent formulaire sera transmise à l'adresse indiquée au dossier de l'adhe						

FV7034F (2022-05)



Formulaire pour médicaments en autorisation préalable Natalizumab (Tysabri^{MD}) / Sclérose en plaques de forme rémittente

DÉCLARATION DU PRESCRIPTEUR

Section 4 : Renseigneme	ents sur le prescripteur					
Nom du prescripteur			Spécialité		Nº de permis	
N° de téléphone			N° de télécopieur			
Je certifie que les rensei	gnements fournis dans cet	te den	nande sont e	xacts:		
Signature du prescripteur			Date			
Section 5 : Médicament	visé par la demande					
Tysabri	Forme pharmaceutique	Tene		Posologie Dose : Fréquence d	l'administration :	
Type de demande	☐ Demande initiale Complétez la section 6			Complétez la Complétez ég	ce du traitement section 7 galement la section 6 s'il s'agit re demande chez SSQ	
À injecter – endroit de l'	'administration du médicar	ment :				
☐ Domicile	☐ Patient en consultation externe ☐ C			CHSLD		
☐ Bureau du médecin	☐ Patient hospitalisé			utre. Préci	sez	
Nom et adresse exacte o	du lieu d'administration :					

IMPORTANT:

Afin d'assurer une saine gestion de ses régimes d'assurances collectives, SSQ privilégie l'utilisation des médicaments biosimilaires. L'admissibilité des demandes pour des produits biologiques de référence est assujettie à certaines conditions.



Formulaire pour médicaments en autorisation préalable Natalizumab (Tysabri^{MD}) / Sclérose en plaques de forme rémittente

IMPORTANT:
Veuillez ne fournir aucun résultat de test génétique.
Section 6 : Renseignements cliniques (Demande initiale)
☐ Sclérose en plaques (SEP)
☐ Forme rémittente
☐ Forme progressive secondaire
☐ Première poussée clinique aiguë de démyélinisation
Autre. Précisez :
EDSS avant le début du traitement avec le natalizumab :
Date de l'évaluation :
Le natalizumab sera administré en monothérapie :
□ Oui □ Non
Évolution de la maladie au cours de la <u>dernière année</u> :
☐ Survenue de deux poussées invalidantes ou plus avec récupération incomplète
☐ Survenue de deux poussées invalidantes ou plus avec récupération complète ET
☐ Présence d'au moins une lésion rehaussée par le gadolinium à la résonance magnétique (IRM)
OU
☐ Augmentation de 2 lésions hyperintenses en T2 ou plus par rapport à une IRM antérieure
☐ Autre. Précisez :



Formulaire pour médicaments en autorisation préalable Natalizumab (Tysabri^{MD}) / Sclérose en plaques de forme rémittente

Section 7 : Renseignements cliniques (Poursuite du traitement)
☐ Sclérose en plaques (SEP)
☐ Forme rémittente
☐ Forme progressive secondaire
☐ Première poussée clinique aiguë de démyélinisation
Autre. Précisez :
EDSS avant le début du traitement avec le natalizumab : Date de l'évaluation :
EDSS actuel : Date de l'évaluation :
Réduction de la fréquence annuelle des poussées invalidantes* au cours de la dernière année
☐ Oui ☐ Non
*On entend par poussée invalidante une poussée durant laquelle un examen neurologique confirme une névrite optique, un syndrome de la fosse postérieure (tronc cérébral et cervelet) ou des symptômes révélant une atteinte de la moelle épinière (myélite)
Section 8 : Renseignements complémentaires