

## DEMANDE DE RENSEIGNEMENTS MÉDICAMENT OU FOURNITURE EXIGEANT UNE AUTORISATION AU PRÉALABLE

ADALIMUMAB (HUMIRA)

SECTION 1 - RENSEIGNEMENTS SUR L'ADHÉRENT						
Nom de l'adhérent :		Numéro de Certificat :				
Adresse complète:						
Ville :	Province :		Code postal :			
Téléphone :		Adresse courriel :	<u> </u>			
Nom de l'employeur/titulaire de la police :		Numéro de groupe/division :				
SECTION 2 - RENSEIGNEMENTS SUR LE PATIENT						
Nom du patient:						
Date de naissance (AAAA-MM-JJ) :		Lien avec adhérent:				
Avez-vous présenté une demande de couverture auprès d'un	programme provincial?		Oni	NON		
Votre demande de couverture auprès du programme provincia	al pour ce médicament ou fourn	iture a-t-elle été approuvée?	Oni	NON		
Si vous avez présenté une demande de couverture auprès d'u	un programme provincial, veuille	ez nous fournir une copie de la	lettre de refus ou d'acceptation.			
Ètes-vous inscrit à un programme d'aide aux patients offert pa	ar un fabricant pharmaceutique?	?	OUI	NON		
Si oui, veuillez fournir votre numéro d'identification au titre du	programme d'aide aux patients					
S'il s'agit d'une demande de remplacement pour un appareil,	veuillez nous indiquer la date in	itiale d'achat (AAAA-MM-JJ) et no	us fournir une preuve d'achat :			
SECTION	N 3 - AUTORISATION ÉCHANG	GE DE RENSEIGNEMENTS PE	RSONNELS			
J'autorise tout professionnel de la santé (médecin, pharmacien, dentiste), toute personne (fournisseur de services), toute autre compagnie d'assurance, tout établissement public ou privé de la santé, tout organisme gouvernemental en rapport avec la santé ou les services sociaux, à divulguer et à échanger des renseignements demandés par l'assureur ou AGA Assurances Collectives, nécessaires à l'étude de ma demande d'autorisation préalable pour ce médicament ou cette fourniture. Veuillez faire compléter les prochaines sections par votre médecin traitant.						
Signature du patient:		Date:				
Signature de l'adhérent lorsque l'assuré est mineur :		Date:				
	SECTION 4 - MÉDICAME	NT VISÉ PAR LA DEMANDE				
Nom du médicament visé par cette demande :	Posologie :					
Forme pharmaceutique :		Teneur/Force :				
Durée prévue du traitement Du (AAAA-MM-JJ):		Au (AAAA-MM-JJ):				
Diagnostic :		Date initiale du diagnostic (AAAA-MM-JJ):				
Le médicament sera administré :						
au CSSS	en cabinet privé	en CHSLD	Hôpital - patient externe	Hôpital - patient interne		
ailleurs - précisez :						
Si le traitement n'est pas administré à domicile, veuillez fournir les renseignements suivants :						
Nom du lieu où aura lieu l'administration du médicament :		Téléphone:				
Adresse complète:	Ville:		Province:	Code Postal:		
	SECTION 5 - TYPE DE DEMANDE					
Demande initiale	Poursuite du traitement - re	emplacement appareil	Modification du traitement			
			l .	Continuez à la naga 2		

SECTION 6- TRAITEMENTS ANTÉRIEURS								
Veuillez fournir la liste des médicaments et/ou traitements utilisés à ce jour pour contrôler cette condition:								
Nom du médicament/traitement prescrit présentement ou par le passé	Teneur - concentration - forc Posologie	Débu traiteme (AAAA-MN	ent Date d'arret	Réaction du	Réaction du patient au traitement : exemple : aucune, alle intolérance, inefficacité, rechute, etc (veuillez préciser)			allergie,
p				Allerg	,	Inefficacité		Rechute
				Autre	s Précisez :			
				Allerg	ie Intolérance s Précisez :	Inefficacité		Rechute
				Allerg		Inefficacité	$\Box$	Rechute
				Autre	s Précisez :			
				Allerg		Inefficacité		Rechute
				Autre	s Précisez :	Inefficacité	_	Rechute
				-	s Précisez :	memedene	Ш	recriate
	SECTION 7 - RENSEIGNEMEI	NTS CLINIQUES SP	ÉCIFIQUES À CET	TE DEMANDE				
Veuillez compléter la section qui s'applique au	diagnotic du patient :							
		CRONDYLITE ANKYLOGA	NTE					
Score BASDAI (Indice de Bath d'activité de la		SPONDYLITE ANKYLOSA	IN I E		Date du dernier test :			
Score BASFI (Indice de Bath d'invalidité fonction	onnelle des patients atteint de spond	dylite ankylosante) :			Date du dernier test :			
Score BASFI (Indice de Bath d'invalidité fonctionnelle des patients atteint de spondylite ankylosante) : Date du de  Le patient éprouve-t-il des douleurs au dos? DUI Spécifie depuis quand :								
,	□ NON	_						
		HYDRADÉNITE SUPPUR	!ÉE					
Veuillez indiquer la classification de Hurley act								
Nombre d'abcès et/ou nodules inflammatoires	avant l'utilisation de Humira :							
Le patient presente-t-il des lésions dans au moins deux régions anatomiques distinctes?			OUI	Spécifiez : _				
			□ NON					
		MALADIE DE CROHN						
Est-ce que le traitement avec Humira a débuté	pendant une hospitalisation ?	OUI	NON					
Score HBI (Harvey Bradshaw Index) :					Date du dernier test :			
Score CDAI (Crohn's disease activity index) ou Score PCDAI (pediactric Crohn's disease activity index) :			:		Date du dernier test :			
VSG (Vitesse de sédimentation globulaire) mg/l :					Date du dernier test :			
Protéine C-réactive mm/h :					Date du dernier test :			
Précisez les complications réliées à cette cond	lition :							
		COLITE ULCÉREUSE						
Est-ce que le traitement avec Humira a débuté	pendant une hospitalisation ?	OUI	NON					
Score Mayo :					Date du dernier test :			
Sous-score endoscopique (du score Mayo) :								
Sous-score de rectorragie (du score Mayo) :								
VSG (Vitesse de sédimentation globulaire) mg/l :					Date du dernier test :			
Protéine C-réactive mm/h :					Date du dernier test :			
Précisez les complications réliées à cette cond	lition:							
						continue	z à la	page 3

SECTION 7	RENSEIGNEMENTS	CLINIQUES SPÉ	CIEIQUES À	CETTE DEMANDE
SECTION 7 -	- RENSEIGNEMENTS	CI INICILES SPE	CHEROHIES A	CELLE DEMANDE

Renseignements relatifs à l'évaluation	Évaluation initiale
Date de l'évaluation (AAAA-MM-JJ):	
Nombre d'articulations avec synovites active :	
Score DAS28 :	
Score CDAI (clinical disease activity index) :	
Score SDAI (clinical disease activity index) :	
Score au questionnaire d'évaluation de l'état de santé (HAC	2):
VSG (Vitesse de sédimentation globulaire) mg/l :	
Protéine C-réactive mm/h :	
Présence d'un facteur rhumatoïde positif :	JI NON
Erosione visibles sur les radiographies :	II DINON
Frosions visibles sur les radiographies :	JI NON
Précisez les complications réliées à cette condition :	
•	
	ARTHRITE PSORIASIQUE
Renseignements relatifs à l'évaluation	Évaluation initiale
Date de l'évaluation (AAAA-MM-JJ):	
Score DAS28 :	
Score CDAI (clinical disease activity index) :	
Score au questionnaire d'évaluation de l'état de santé (HAC	a):
Nombre d'articulations avec synovites active :	·
VSG (Vitesse de sédimentation globulaire) mg/l :	
Protéine C-réactive mm/h :	
Présence d'un facteur rhumatoïde positif : OL	JI NON
_	_
Frosions visibles sur les radiographies :	II NON
Précisez les complications réliées à cette condition :	
recisez les complications reliees à cette condition .	
APTI	HRITE JUVÉNILE IDIOPATHIQUE DE FORME I
,	
Renseignements relatifs à l'évaluation	Évaluation initiale
Date de l'évaluation (AAAA-MM-JJ):	
Nombre d'articulations avec synovites active :	
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
Précisez les complications réliées à cette condition :	
recisez les complications reliees à cette condition .	
	DOODLA NO EN DI A CIJEO
	PSORIASIS EN PLAQUES
Quelle est la surface totale du corps affectée par cette condition (en 9	%):
Quels sont les parties du corps affectées (énumérer) :	
quels sont les parties du corps allectees (enumerer).	
Résultat au questionnaire d'évaluation de la qualité de vie (DLQI) :	
Résultat sur l'échelle de sévérité du psoriasis (PASI) :	
Précisez les complications réliées cette condition :	
. 20.002 . 20 complications rolled out to condition .	

SECTION 7 - RENSEIGNEMENTS CLINIQUES SPÉCIFIQUES À CETTE DEMANDE						
U	ÉITE					
Précisez le type de l'UVÉITE Antérieure Isolée	Intermédiaire Postérieu	re Panuvéite				
L'Uvéite est : Infectieuse Non infectieuse						
Le patient est-il dépendant aux corticostéroïdes ?						
La maladie est toujours active malgré la prise de corticostéroïdes oraux durant au moins deu	semaines ?	NON				
Le traitement au moyen d'antimétabolites ou inhibiteurs de la calcineurine est contre indiqué	oour ce patient ou le traitement a échoué	? OUI NON				
Précisez les complications réliées à cette condition :						
POUR TOUT AL	TRE DIAGNOSTIC					
Veuillez fournir tous les renseigments pertinents relativement à cette indication et joindre tout document pouvant faciliter l'étude de cette demande. S'il s'agit d'un emploi non conforme, fournissez la littérature médicale ou les études cliniques justifiant votre demande.						
SECTION 8 - RENSEIGNEMENTS	COMPLÉMENTAIRES (facultatifs)					
SECTION 9 - SIGNATURE DU PRESCRIPTEUR AUTORISÉ						
Nom du prescripteur autorisé en lettres moulées :	Spécialité:					
Signature du prescripteur autorisé :	Numéro de licence:	Date :				
SECTION 10 - INFORMATION IMPORTANTE POUR LE PATIENT						
Certains frais peuvent être exigés pour remplir le présent formulaire, il est de la responsabilité du patient de les acquitter. Assurez-vous que toutes les sections requises du formulaire ont été dûment complétées et que celui-ci est signé avant de le retourner. Joindre tout document supplémentaire exigé sur ce formulaire. L'étude de votre demande pourrait être retardée si nous n'avons pas tous les renseignements nécessaires. Le médicament sera admissible seulement s'il rencontre les critères établis par l'assureur.						
COMMENT RETOURNER CE FORMULAIRE						
Par télécopieur : (514) 935-1147 Par courriel : exceptions@aga.ca	3500, box	urances Collectives ul. De Maisonneuve Ouest, Suite 2200 nt, Québec, H3Z 3C1				