

SECTION 1 - RENSEIGNEMENTS SUR L'ADHÉRENT

Nom de l'adhérent :		Numéro de Certificat :	
Adresse complète:			
Ville :	Province :	Code postal :	
Téléphone :		Adresse courriel :	
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?		<input type="checkbox"/> OUI	<input type="checkbox"/> NON
Votre demande de couverture auprès du programme provincial pour ce médicament ou fourniture a-t-elle été approuvée?		<input type="checkbox"/> OUI	<input type="checkbox"/> NON
Si vous avez présenté une demande de couverture auprès d'un programme provincial, veuillez nous fournir une copie de la lettre de refus ou d'acceptation.			
Êtes-vous inscrit à un programme d'aide aux patients offert par un fabricant pharmaceutique?		<input type="checkbox"/> OUI	<input type="checkbox"/> 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 initiale d'achat (AAAA-MM-JJ) et nous fournir une preuve d'achat :			

SECTION 3 - AUTORISATION ÉCHANGE DE RENSEIGNEMENTS PERSONNELS

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 - MÉDICAMENT 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 :			
<input type="checkbox"/> à domicile	<input type="checkbox"/> au CSSS	<input type="checkbox"/> en cabinet privé	<input type="checkbox"/> en CHSLD
<input type="checkbox"/> Hôpital - patient externe		<input type="checkbox"/> Hôpital - patient interne	
<input type="checkbox"/> 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

<input type="checkbox"/> Demande initiale	<input type="checkbox"/> Poursuite du traitement - remplacement appareil	<input type="checkbox"/> Modification du traitement
---	--	---

SECTION 6- TRAITEMENTS ANTÉRIEURS

Veillez 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 - force / Posologie	Début traitement (AAAA-MM-JJ)	Date d'arrêt (AAAA-MM-JJ)	Réaction du patient au traitement : exemple : aucune, allergie, intolérance, inefficacité, rechute, etc.. (veuillez préciser)
				<input type="checkbox"/> Allergie <input type="checkbox"/> Intolérance <input type="checkbox"/> Inefficacité <input type="checkbox"/> Rechute <input type="checkbox"/> Autres Précisez :
				<input type="checkbox"/> Allergie <input type="checkbox"/> Intolérance <input type="checkbox"/> Inefficacité <input type="checkbox"/> Rechute <input type="checkbox"/> Autres Précisez :
				<input type="checkbox"/> Allergie <input type="checkbox"/> Intolérance <input type="checkbox"/> Inefficacité <input type="checkbox"/> Rechute <input type="checkbox"/> Autres Précisez :
				<input type="checkbox"/> Allergie <input type="checkbox"/> Intolérance <input type="checkbox"/> Inefficacité <input type="checkbox"/> Rechute <input type="checkbox"/> Autres Précisez :
				<input type="checkbox"/> Allergie <input type="checkbox"/> Intolérance <input type="checkbox"/> Inefficacité <input type="checkbox"/> Rechute <input type="checkbox"/> Autres Précisez :

SECTION 7 - RENSEIGNEMENTS CLINIQUES SPÉCIFIQUES À CETTE DEMANDE

Veillez compléter la section qui s'applique au diagnostic du patient :

Maladie cardiovasculaire athérosclérotique (MCV)

Historique du patient

Syndrome coronarien aigu Angine stable ou instable Accident vasculaire cérébral
 Antécédents d'infarctus du myocarde Maladie artérielle périphérique présumée être d'origine athérosclérotique
 Accident ischémique transitoire (AIT) Procédure coronarienne ou autre procédure de revascularisation artérielle

Le patient suivra-t-il un régime pauvre en cholestérol pendant le traitement au Praluent ? OUI NON

Veillez soumettre les résultats de laboratoire les plus récents du patient indiquant le taux de cholestérol LDL.

Hypercholestérolémie familiale hétérozygote (HFHe)

Indiquez les mesures utilisées pour confirmer le diagnostic du patient en fonction des critères de Simon Broome

Taux de cholestérol total _____

Taux de cholestérol LDL _____

Antécédents familiaux d'infarctus du myocarde chez un membre de la famille au premier degré du patient avant l'âge de 60 ans? OUI NON

Antécédents familiaux d'infarctus du myocarde chez un membre de la famille au deuxième degré du patient avant l'âge de 50 ans? OUI NON

Antécédents familiaux d'un taux de cholestérol total supérieur à 7,5 mmol/L chez un membre de la famille au premier ou deuxième degré? OUI NON

Le patient suivra-t-il un régime pauvre en cholestérol pendant le traitement au Praluent ? OUI NON

Veillez soumettre les résultats de laboratoire confirmant un diagnostic d'hypercholestérolémie familiale hétérozygote et indiquant le taux de cholestérol LDL du patient.

Attention, ces résultats ne doivent pas dater de plus de 3 mois.

POUR TOUT AUTRE DIAGNOSTIC

Veillez fournir tous les renseignements 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.

Continuez à la page 3

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 la poste:	AGA Assurances Collectives 3500, boul. De Maisonneuve Ouest, Suite 2200 Westmount, Québec, H3Z 3C1
Par courriel : exceptions@aga.ca		