

**DEMANDE D'AUTORISATION PRÉALABLE**EVKEEZA (ÉVINACUMAB)
JUXTAPID (LOMITAPIDE)
LEQVIO (INCLISIRAN)PRALUENT (ALIROCUMAB)
REPATHA (EVOLOCUMAB)**VEUILLEZ LIRE LES DIRECTIVES QUI SE TROUVENT SUR LA DERNIÈRE PAGE.****A IDENTIFICATION DU PATIENT – À remplir par l'adhérent.**

Nom et prénom du patient		Lien de parenté avec l'adhérent <input type="checkbox"/> Adhérent <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Personne à charge		Date de naissance du patient AAAA MM JJ	
Nom et prénom de l'adhérent			N° de contrat		N° de certificat
N°, rue, appartement		Ville		Province	Code postal
N°s de téléphone – Résidence :		Travail :	Poste :	Courriel :	

Puisque la réponse à votre demande comporte des renseignements confidentiels, veuillez indiquer par quel moyen vous désirez être avisé de la décision :

 Par courrier (la réponse à votre demande sera expédiée à l'adresse indiquée dans cette section) Par télécopieur :**Coordination entre assureurs : Si le patient détient son propre régime d'assurance privé ou s'il est inscrit à un régime d'assurance médicaments provincial, la demande doit d'abord y être acheminée. Vous pourrez par la suite nous transmettre une copie de l'avis de décision ainsi que le présent formulaire rempli par le médecin aux fins d'analyse de la demande.**

RÉGIME PRIVÉ	Est-ce que le patient est couvert pour les médicaments par un autre régime d'assurance privé? <input type="checkbox"/> Oui – Veuillez fournir une copie de l'acceptation de la demande ou du refus. → <input type="checkbox"/> Copie jointe à ce formulaire. Précisez : Nom de l'assureur : _____ N° de contrat : _____ N° de certificat : _____ <input type="checkbox"/> Non
RÉGIME PROVINCIAL	Est-ce qu'une demande de remboursement a été soumise auprès de votre régime provincial? <input type="checkbox"/> Oui – Veuillez fournir une copie de l'acceptation de la demande ou du refus. → <input type="checkbox"/> Copie jointe à ce formulaire. <input type="checkbox"/> Non – Veuillez expliquer les raisons :
PROGRAMME DE SUPPORT AUX PATIENTS	Est-ce que le patient est inscrit à un programme de support aux patients? <input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Si oui – Nom du programme : _____ Nom de la personne-ressource : _____ N° de téléphone : _____ Poste : _____

B1 DÉCLARATION ET AUTORISATION À LA COLLECTE ET À LA COMMUNICATION DE RENSEIGNEMENTS PERSONNELS

J'atteste que les déclarations faites sur le présent formulaire sont exactes et complètes. Aux strictes fins de la gestion du dossier et du règlement de la présente réclamation, j'autorise Desjardins Sécurité financière, compagnie d'assurance vie, ci-après nommée Desjardins Assurances : a) à ne recueillir auprès de toute personne physique ou morale ou de tout organisme public ou parapublic que les seuls renseignements personnels détenus à mon sujet qui sont nécessaires au traitement de mon dossier. Sans que cette liste soit exhaustive, cette collecte pourra se réaliser auprès de professionnels de la santé ou d'établissements de santé, ou de compagnies d'assurance; b) à ne communiquer auxdites personnes ou organismes que les seuls renseignements personnels qu'elle détient à mon sujet et qui sont nécessaires à l'objet du dossier; c) à utiliser les renseignements personnels nécessaires à ces fins qui sont contenus dans d'autres dossiers qu'elle détient déjà et dont l'objet est accompli. Le présent consentement vaut également pour la collecte, l'utilisation et la communication de renseignements personnels concernant mes personnes à charge, dans la mesure où elles sont visées par ma demande. Une photocopie de la présente autorisation a la même valeur que l'original.

➤ **Signature de l'adhérent :** _____ **Date :** _____**Nom et prénom du parent ou du tuteur légal (s'il y a lieu) :** _____**Signature du patient, du parent ou du tuteur légal (s'il y a lieu) :** _____ **Date :** _____**B2 CONSENTEMENT À LA COMMUNICATION DE RENSEIGNEMENTS PERSONNELS À UN TIERS**

Dans le but d'optimiser le traitement de la demande, autorisez-vous Desjardins Assurances à divulguer au programme de support aux patients et au médecin traitant ou à son équipe médicale les raisons de la décision relative à la demande d'autorisation préalable?

 Oui Non➤ **Signature de l'adhérent :** _____ **Date :** _____**Nom et prénom du parent ou du tuteur légal (s'il y a lieu) :** _____**Signature du patient, du parent ou du tuteur légal (s'il y a lieu) :** _____ **Date :** _____**SUITE AU VERSO.**

C SECTION DU MÉDECIN TRAITANT – À remplir par le médecin traitant.

Nom et prénom du médecin (EN LETTRES MAJUSCULES)		N° de permis	Spécialité	
N°, rue, bureau	Ville		Province	Code postal
N° de téléphone :		N° de télécopieur :		

**Signature du médecin :****Date :**

Nom du médicament	Forme	Teneur	Posologie	Poids du patient	Durée prévue du traitement
-------------------	-------	--------	-----------	------------------	----------------------------

Lieu de l'administration du médicament : Maison Cabinet du médecin Clinique privée Hôpital – patient hospitalisé Hôpital – consultation externe
 Autre, précisez :

- Assurez-vous de remplir toutes les sections afin d'accélérer le traitement de la demande. S'il manque des renseignements, le formulaire sera retourné à l'adhérent.
- Pour qu'un diagnostic autre que ceux indiqués dans la liste soit considéré, la demande devra être appuyée par une documentation adéquate (lignes directrices de pratique clinique, études cliniques, etc.) justifiant l'usage du médicament dans le contexte visé.

Athérosclérose cardiovasculaire clinique : Les demandes d'autorisation pour le Juxtapid, l'Evkeeza, le Leqvio, le Praluent et le Repatha ne sont pas considérées pour ce diagnostic.

Hypercholestérolémie familiale hétérozygote (HeFH) : Les demandes d'autorisation pour le Juxtapid et l'Evkeeza ne sont pas considérées pour ce diagnostic.

Hypercholestérolémie familiale homozygote (HoFH) : Les demandes d'autorisation pour le Praluent ne sont pas considérées pour ce diagnostic.

DIAGNOSTIC Hypercholestérolémie familiale homozygote (HoFH) Hypercholestérolémie familiale hétérozygote (HeFH)
 Autre(s) indication(s) thérapeutique(s) – Veuillez préciser :

RENSEIGNEMENTS RELATIFS À L'HYPERCHOLESTÉROLÉMIE FAMILIALE HOMOZYGOTE (HoFH)

Le traitement sera administré en association avec d'autres thérapies hypolipémiantes : Oui Non

Jusqu'à maintenant, le patient a suivi un régime alimentaire faible en cholestérol : Oui Non

Pendant **au moins trois mois** avant le début du traitement, le taux de LDL-cholestérol du patient a été supérieur à 2mmol/L malgré la prise de **deux** statines ou plus? Oui Non

Le traitement sera-t-il administré en association avec un traitement d'aphérese des lipoprotéines de basse densité (LDL)? Oui Non

Si non, veuillez spécifier la raison :

Le patient présente une ou plusieurs mutations fonctionnelles dans les deux allèles du récepteur LDL ou dans des allèles connues pour affecter la fonctionnalité du récepteur LDL : Oui Non

Le patient présente un taux de cholestérol LDL de plus de 13 mmol/L avant le traitement : Oui Non

Le patient a présenté des xanthomes avant l'âge de 10 ans : Oui Non

Présence chez les deux parents biologiques d'hypercholestérolémie familiale hétérozygote (HeFH) : Oui Non

RENSEIGNEMENTS RELATIFS À L'HYPERCHOLESTÉROLÉMIE FAMILIALE HÉTÉROZYGOTE (HeFH)

Le patient présente une maladie cardiovasculaire athéroscléreuse : Oui - spécifier : _____ Non

C-LDL au moment du diagnostic : _____ mmol/L Date : _____

C-LDL avant le début du traitement demandé : _____ mmol/L Date : _____

Veillez cocher les éléments qui s'appliquent au patient :

- Preuves fondées sur l'ADN d'une mutation du gène des récepteurs LDL ou d'un autre gène lié à l'HF
- Historique familial d'HeFH confirmée par génotypage chez un parent du premier degré
- Présence d'une mutation causant une hypercholestérolémie familiale des gènes LDLR, ApoB ou PCSK9 chez un parent du premier degré
- Présence de xanthomes chez la personne ou chez un des parents du premier ou du deuxième degré
- Présence d'un arc cornéen avant l'âge de 45 ans chez un parent du premier degré
- Historique familial d'une concentration de C-LDL > 4,9 mmol/l chez un parent adulte du premier degré ou ≥ 4 mmol/l chez un parent du premier degré âgé de moins de 18 ans
- Historique familial d'une concentration du cholestérol total > 7,5 mmol/l chez un parent adulte du premier ou du deuxième degré ou > 6,7 mmol/l chez un parent du premier degré âgé de moins de 16 ans

C SECTION DU MÉDECIN TRAITANT – Suite.**MÉDICAMENTS OU TRAITEMENTS ANTÉRIEURS**

Une intolérance à deux statines ou plus a été démontrée par ce qui suit (veuillez cocher toutes les situations qui s'appliquent au patient) :

- Myopathie ou myalgie (douleurs musculaires, douleur, ou faiblesse sans augmentation des niveaux de CK)
- Myosite (symptômes musculaires avec augmentation des niveaux de CK)
- Rhabdomyolyse (symptômes musculaires avec augmentation marquée des niveaux de CK)

Thérapie passée ou actuelle (statines, ezetimibe, etc.)	Dose	Date de début AAAA MM JJ	Date de fin AAAA MM JJ	Résultat (veuillez fournir les détails de l'intolérance, de la contre-indication ou de l'échec à la dose maximale)	Est-ce que la thérapie se poursuivra en association avec le médicament demandé?
					<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non
					<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non
					<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non
					<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non

RENOUVELLEMENT DE PRESCRIPTION

Veuillez fournir des données objectives démontrant une réponse clinique ou biologique satisfaisante : _____

Le test Cholestérol LDL ne doit pas avoir été fait plus de trois mois avant la date de la présente demande d'autorisation :

Date de référence AAAA MM JJ	Mesure de référence avant le début du traitement	Date de suivi AAAA MM JJ	Mesure de suivi	Date de suivi AAAA MM JJ	Mesure de suivi

D DIRECTIVES ET COORDONNÉES DE RETOUR

- Remplissez les sections A et B.
- Demandez à votre médecin de remplir la section C. Tous les frais requis pour faire remplir ce formulaire ou pour obtenir des renseignements médicaux additionnels sont à la charge de l'adhérent.
- Pour obtenir un remboursement à la suite de l'approbation du médicament, veuillez utiliser votre carte de paiement en pharmacie ou soumettre vos reçus originaux par la poste. Les médicaments admissibles doivent être fournis par un pharmacien ou par un médecin s'il n'y a pas de pharmacien.
- Envoyez le formulaire : par télécopieur : Desjardins Assurances
Assurance collective, Règlements d'assurance maladie,
au 418 838-2134 ou au 1 877 838-2134 (sans frais) par courrier : Desjardins Assurances
Assurance collective, Règlements d'assurance maladie
C. P. 3950, Lévis (Québec) G6V 8C6

En vertu de son programme d'autorisation préalable, Desjardins Assurances autorise le remboursement de certains médicaments qui répondent à des critères établis en fonction, notamment, des lignes directrices de pratique clinique et des recommandations émises par les organismes d'évaluation des technologies de la santé. Le médicament sera admissible à un remboursement s'il répond aux critères de l'assureur, s'il n'est pas administré en milieu hospitalier et s'il n'est pas admissible en vertu d'un programme gouvernemental. Si l'information figurant sur votre formulaire est complète, le temps de traitement habituel est de cinq jours ouvrables.

À sa réception, la présente demande sera examinée confidentiellement. Dans certains cas, des renseignements d'ordre diagnostique ou clinique additionnels peuvent être requis. Si le traitement se poursuit au-delà de la période autorisée, vous serez appelé à présenter une nouvelle demande et à fournir des renseignements justifiant la prolongation du traitement. Pour les détenteurs d'une carte de paiement, votre pharmacien sera avisé de l'expiration prochaine de la période d'autorisation. L'assurance doit être en vigueur et le patient toujours couvert à la date à laquelle les frais ont été engagés. Cette autorisation préalable est sous réserve de modifications si le contrat est modifié au moment où les frais sont engagés.

Lorsque Desjardins Assurances refuse une autorisation, elle le fait en respect des conditions prévues au contrat, mais ne remet pas en question l'avis du médecin. Si vous avez des questions, n'hésitez pas à communiquer avec notre Centre de contact avec la clientèle au numéro indiqué sur la première page du présent formulaire.