

## Demande d'autorisation de paiement

Abatacept (Orencia<sup>MD</sup>), adalimumab (Abrilada<sup>MD</sup>, Amgevita<sup>MD</sup>, Hadlima<sup>MD</sup>, Hulio<sup>MD</sup>, Humira<sup>MD</sup>, Hyrimoz<sup>MD</sup>, Idacio<sup>MD</sup>, Simlandi<sup>MD</sup>, Yuflima<sup>MD</sup>), anakinra (Kineret<sup>MD</sup>), baricitinib (Olumiant<sup>MD</sup>),certolizumab pegol (Cimzia<sup>MD</sup>), étanercet (Enbrel<sup>MD</sup>, Brenzys<sup>MD</sup>, Erelzi<sup>MD</sup>), golimumab (Simponi<sup>MD</sup>), infliximab (Avsola<sup>MD</sup>, Inflectra<sup>MD</sup>, Remicade<sup>MD</sup>, Remsima<sup>MD</sup>, Renflexis<sup>MC</sup>), rituximab (Riabni<sup>MD</sup>, Rituxan<sup>MD</sup>, Riximyo<sup>MD</sup>, Ruxience<sup>MD</sup>, Truxima<sup>MD</sup>) tocilizumab (Actemra<sup>MD</sup>), tofacitinib(Xeljanz<sup>MD</sup>), sarilumab (Kevzara<sup>MD</sup>), upadacitinib (Rinvoq<sup>MD</sup>)/ Polyarthrite rhumatoïde

| Section 1 : Renseignements sur l'adhérent et le pat  | ient  |  |   |   |
|--|---|--|---|---|
|  |   |  |   |   |
| Nom de l'adhérent  | Police Certi  | ricat Nom de   | e l'employeur   |   |
|  |   |  |   |   |
| Nom du patient   | Date de naissance   | Nº de téléphone  |   |   |
|  | V.C.II.   |  | Desire  |   |
| Adresse (no et rue)  | Ville   |  | Province  | Code postal   |
| Section 2 : Autres contrats d'assurance médicamer  | nt  |  |   |   |
| Possédez-vous une autre assurance médicament ?   |   | □ Oui  | ☐ Non   |   |
| Si oui, veuillez répondre aux questions suivantes :  |   |  |   |   |
| De quel type de régime s'agit-il ?   |   | □ Privé  | ☐ Public  |   |
| Avez-vous fait une réclamation <b>POUR CE MÉDICAMENT</b> chez cet autre assureur ?   |   | ☐ Oui  | ☐ Non   |   |
| Quel est le statut de la réclamation ?   |   | ☐ Accepté  | ☐ Refusé  | ☐ À l'étude   |
| Avez-vous eu à remplir une demande d'autorisation préalable chez cet assureur ?  |   | ☐ Oui  | ☐ Non   |   |
| 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 rens  | seignements personnels  |  |   |   |
| Je certifie que les renseignements faisant l'objet de la présente de   |   | nt sont complets, exacts et vér  | idiques.  |   |
| J'autorise les médecins et autres professionnels de la santé, le de pharmacies privilégiées de SSQ (hors Québec seulement) à communiquer à SSQ, Société d'assurance-vie inc. (« SSQ » opinion médicale en lien avec le traitement de la présente d autorise à communiquer à SSQ les renseignements demandés. E concernant incluant notamment toute information médicale et tou | et tout organisme public ou p<br>) tout renseignement personnel<br>emande d'autorisation de paien<br>De plus, j'autorise SSQ à commur | arapublic, incluant entre autre<br>pertinent me concernant incl<br>nent. Par le fait même, je le<br>niquer aux tiers précédemmen | e la Régie de l'assura<br>uant notamment toute<br>s relève de leur oblig<br>t énoncés tout renseigr | ance médicament du Québec<br>information médicale et tout<br>ation de confidentialité et le<br>nement personnel pertinent m |
| Les photocopies de la présente ont la même valeur que l'original.  |   |  |   |   |
| Signature du patient (parent/tuteur légal)   |   |  |   |   |

Veuillez nous retourner le présent formulaire par la poste ou par télécopieur au 1 855 453-3942.

Téléphone : 418 651-2588/1 800 380-2588 — Télécopieur : 1 855 453-3942 Adresse postale : 2525 Boulevard Laurier, Case postale 10500 Québec, QC G1V 4H6

| DECLARATION DU PRESCRIPTEUR                   |                                    |   |   |
|---|------------------------------------|---|---|
| Section 4 : Renseignements sur le p           | prescripteur                       |   |   |
| Nom du prescripteur                           | Spécialité                         |   | No de permis                                |
| No de téléphone                               | No de télécopieur                  |   |   |
| Je certifie que les renseignements fournis da |                                    |   |   |
|   |                                    |   |   |
| Signature du prescripteur                     |                                    | Date  |   |
| Section 5 : Médicament visé par la d          | demande                            |   |   |
| Nom du médicament                             | Forme pharmaceutique               | Teneur  | Posologie                                   |
|   |                                    |   | Dose : mg Fréquence d'administration :      |
| Type de demande                               | initiale Poursuite du traitement   |   | L   |
| Complétez la                                  | a section 6 Complétez la section 7 | tion 6 s'il s'agit d'une première demande chez  | SSQ   |
| À injecter – endroit de l'administration du   | médicament :                       |   |   |
| ☐ Domicile ☐ Patient en consultation e        | externe CHSLD Bureau du médeci     | n Patient hospitalisé Autre. Précise            | <b>7</b> '                                  |
|   |                                    | Takon noophanoo                                 | <b>-</b> .                                  |
| Nom et adresse exacte du lieu d'administr     | ration :                           |   |   |
|   |                                    |   |   |
| IMPORTANT:                                    |                                    |   |   |
|   |                                    | utilisation des médicaments biosimilaires. L'ac | Imissibilité des demandes pour des produits |
| IMPORTANT.                                    |                                    |   |   |
| IMPORTANT:                                    |                                    |   |   |
| Veuillez ne fournir aucun résultat de test go | énérique.                          |   |   |
| Section 6 : Renseignements cliniqu            | es (Demande initiale)              |   |   |
| Diagnostic                                    |                                    |   |   |
| ☐ Polyarthrite rhumatoïde                     |                                    |   |   |
| Autre. Précisez :                             |                                    |   |   |
| Administration du médicament                  |                                    |   |   |
| ☐ En monothérapie                             |                                    |   |   |
|   |                                    |   |   |
| Justification :                               |                                    |   |   |
| Évaluation immédiatement avant le déb         | out du traitement                  |   |   |
| Date de l'évaluation :                        |                                    |   |   |
| Poids du patient :                            |                                    |   |   |
| Nombre d'articulations avec synovite activ    | /e:                                |   |   |
| Fournissez au moins un des renseigne          | ments suivants                     |   |   |
| Facteur rhumatoïde ☐ Positif ☐ Nég            | gatif                              |   |   |
| Érosions visibles sur les radiographies       |                                    |   |   |
| Score au questionnaire d'évaluation de l'é    |                                    |   |   |
| Valeur de la protéine C-réactive :            |                                    |   |   |
| Valeur de la vitesse de sédimentation :       | mm/h                               |   | FV6861F (2022-05                            |

| Section 6 : Renseignements cliniques (Demande in  | itiale) (suite)  |  |
|---|--|--|
| Résumé des essais antérieurs ou contre-indications  |  |  |
| Médicament ou autre traitement médical  | Raison de l'arrêt  | Durée de traitement                    |
| Méthotrexate  Posologie :   | ☐ Inefficacité ☐ Intolérance ☐ Contre-indication ☐ Autre. Précisez : | Du                                     |
| Azathioprine Posologie :  | ☐ Inefficacité ☐ Intolérance ☐ Contre-indication ☐ Autre. Précisez : | DuAu                                   |
| Hydroxychloroquine Posologie :  | ☐ Inefficacité ☐ Intolérance ☐ Contre-indication ☐ Autre. Précisez : | DuAu                                   |
| Léflunomide Posologie :   | ☐ Inefficacité ☐ Intolérance ☐ Contre-indication ☐ Autre. Précisez : | DuAu                                   |
| Sulfasalazine Posologie :   | ☐ Inefficacité ☐ Intolérance ☐ Contre-indication ☐ Autre. Précisez : | Du                                     |
| Agent biologique <sup>(1)</sup> Nom : Posologie :   | ☐ Inefficacité ☐ Intolérance ☐ Contre-indication ☐ Autre. Précisez : | Du                                     |
| Agent biologique <sup>(2)</sup> Nom:  | ☐ Inefficacité ☐ Intolérance ☐ Contre-indication ☐ Autre. Précisez : | Du                                     |
| Agent biologique <sup>(3)</sup> Nom: Posologie:   | ☐ Inefficacité ☐ Intolérance ☐ Contre-indication ☐ Autre. Précisez : | DuAu                                   |
| Autre Nom: Posologie:   | ☐ Inefficacité ☐ Intolérance ☐ Contre-indication ☐ Autre. Précisez : | Du                                     |
| Section 7 : Renseignements cliniques (Poursuite du Renseignements nécessaires pour évaluer la réponse au tra Le médicament visé par la présente demande a été débuté le : | itement  |  |
| Renseignements relatifs à l'évaluation  | Évaluation initiale  | Évaluation subséquente la plus récente |
| Date de l'évaluation  |  |  |
| En association avec   |  |  |
| Nombre d'articulations avec synovite active   |  |  |
| Score au questionnaire d'évaluation de l'état de santé (HAQ)  |  |  |
| Valeur de la protéine C-réactive  | mg/l   | mg/l                                   |
| Valeur de la vitesse de sédimentation   | mm/h   | mm/h                                   |
| Poids du patient  | kg   | kg                                     |
| S'il y a lieu, retour au travail  | N/A  | □ Oui □ Non                            |

| Section 8 : Renseignements complémentaires |
|--|
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |