

IMPORTANT

Ce formulaire doit être rempli par le (la) professionnel(le) autorisé(e) à prescrire.

1. IDENTIFICATION

ASSURÉ(E)				PATIENT(E) (si autre que l'assuré(e))			
Nom		Prénom		Nom		Prénom	
N° de client à la CCQ		Date de naissance (AAAA-MM-JJ)		Lien avec assuré(e) <input type="checkbox"/> Conjoint(e) <input type="checkbox"/> Enfant			
N°	Rue	N° d'appartement		Date de naissance (AAAA-MM-JJ)			
Ville		Province		Cette demande a-t-elle fait l'objet d'une analyse auprès de la Régie de l'assurance maladie du Québec (RAMQ) ou d'un autre assureur ? <input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Si oui, veuillez fournir une copie de l'acceptation ou du refus de la demande.			
Code postal	N° de téléphone (1)	N° de téléphone (2)					

2. PROFESSIONNEL(LE) AUTORISÉ(E) À PRESCRIRE

Nom		Prénom		Spécialité		N° de permis	
N°	Rue	N° de bureau		Ville			
Province		Code postal		N° de téléphone		Courriel	

3. MÉDICAMENT VISÉ PAR LA DEMANDE

<input type="checkbox"/> ADALIMUMAB – HUMIRA^{MC} Sol. Inj. S.C. 50 mg/ml (0,8ml) <input type="checkbox"/> DÉBUTÉ et un remboursement reçu* AVANT LE 3 MARS 2021 <input type="checkbox"/> Autre. Précisez : _____	<input type="checkbox"/> ÉTANERCEPT – ENBREL^{MC} Sol. Inj. S.C. 50 mg/ml <input type="checkbox"/> DÉBUTÉ et un remboursement reçu* AVANT LE 18 AOÛT 2017 <input type="checkbox"/> Autre. Précisez : _____	<input type="checkbox"/> ÉTANERCEPT – ENBREL^{MC}SURECLICK^{MC} Sol. Inj. S.C. 50 mg/ml <input type="checkbox"/> DÉBUTÉ et un remboursement reçu* AVANT LE 18 AOÛT 2017 <input type="checkbox"/> Autre. Précisez : _____	<input type="checkbox"/> INFILIXIMAB – REMICADE^{MC} <input type="checkbox"/> DÉBUTÉ et un remboursement reçu* AVANT LE 19 AOÛT 2020 <input type="checkbox"/> Autre. Précisez : _____				
* La personne admissible doit avoir reçu un remboursement de la Régie ou d'un assureur ou par l'administrateur du régime d'avantages sociaux							
Forme pharmaceutique		Teneur		Posologie			
Durée prévue du traitement	du (AAAA-MM-JJ)	au (AAAA-MM-JJ) ou date indéterminée <input type="checkbox"/>		Si la personne est hospitalisée, indiquez la date prévue de son congé (AAAA-MM-JJ).			

4. RENSEIGNEMENTS CLINIQUES - POURSUITE DU TRAITEMENT

Diagnostic ou contexte clinique <input type="checkbox"/> Spondylite ankylosante modérée ou grave <input type="checkbox"/> Autre. Précisez : _____
Raison empêchant la transition vers la version biosimilaire <input type="checkbox"/> Femme enceinte : Date prévue de l'accouchement (AAAA-MM-JJ) _____ <input type="checkbox"/> Personne âgée de moins de 18 ans <input type="checkbox"/> Personne qui a eu un échec thérapeutique avec au moins 2 autres médicaments biologiques utilisés pour traiter la même condition médicale. Nom de ces médicaments : _____ <input type="checkbox"/> Autre raison. Précisez : _____

4. RENSEIGNEMENTS CLINIQUES - POURSUITE DU TRAITEMENT (SUITE)

Renseignements nécessaires pour évaluer, après cinq mois et plus, la réponse au traitement sur les points évalués initialement

Renseignements relatifs à l'évaluation	Évaluation initiale	Évaluation subséquente la plus récente
Date de l'évaluation	Date (AAAA-MM-JJ)	Date (AAAA-MM-JJ)
BASDAI		
BASFI		
S'il y a lieu, retour au travail	Sans objet	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non

5. RENSEIGNEMENTS COMPLÉMENTAIRES (FACULTATIFS)

6. SIGNATURE DU (DE LA) PROFESSIONNEL(LE) AUTORISÉ(E) À PRESCRIRE

Signature	Date (AAAA-MM-JJ)

Le présent formulaire respecte la liberté du (de la) professionnel(le) autorisé(e) de prescrire le médicament visé par la demande ainsi que celle du (de la) pharmacien(ne) d'exécuter l'ordonnance, et ne vise que l'obtention de renseignements pour fins d'autorisation de paiement.

Retournez le présent formulaire :

- Par Internet : Dans MÉDIC en ligne, à sel.ccq.org (si transmis par l'assuré(e))
- Par télécopieur : 514 341-4451
- Par la poste : MÉDIC Construction, C. P. 2212, succursale Chabanel, Montréal (Québec) H2N 0B8