



Demande d'autorisation préalable

REPATHA (évolocumab)

Directives

Veillez remplir la Partie A, puis faire remplir la Partie B par votre médecin. Le fait de remplir et de soumettre le présent formulaire ne garantit en rien que la demande d'autorisation préalable sera approuvée. Tous les frais exigés pour remplir le présent formulaire incombent au participant. Les médicaments soumis au Programme d'autorisation préalable ne peuvent être remboursés que si le patient n'est pas admissible à un remboursement au titre d'un autre régime ou d'un régime provincial d'assurance médicaments et que si le patient utilise le médicament dans le cadre d'une indication approuvée par Santé Canada. Les critères relatifs aux médicaments d'exception de la RAMQ pourraient s'appliquer au Québec. L'approbation ou le refus de la demande repose sur des critères cliniques établis en fonction des renseignements sur les indications approuvées par Santé Canada et sur des protocoles cliniques factuels. Le participant sera avisé si sa demande a été approuvée ou refusée. Veuillez noter que vous avez le droit d'en appeler de la décision rendue par Express Scripts Canada.

Partie A – Patient

Renseignements sur le patient

| | | | |
|---|--------------------------|---|--|
| Prénom : | | Nom : | |
| Nom ou numéro de l'assureur : | | | |
| Numéro de groupe : | | Numéro de certificat : | |
| Date de naissance (AAAA-MM-JJ) : | | Statut dans le cadre du régime : <input type="checkbox"/> Participant <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Personne à charge | |
| Langue : <input type="checkbox"/> Français <input type="checkbox"/> Anglais | | Sexe : <input type="checkbox"/> Homme <input type="checkbox"/> Femme | |
| Adresse : | | | |
| Ville : | Province : | Code postal : | |
| Adresse courriel : | | | |
| Téléphone (domicile) : | Téléphone (cellulaire) : | Téléphone (travail) : | |

Coordination des prestations

| | |
|--|---|
| Programme de soutien aux patients | Le patient est-il inscrit à un programme de soutien aux patients? <input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Personne-ressource : _____ Télécopieur : _____ |
| Couverture par le régime provincial | Le patient a-t-il demandé le remboursement du médicament dans le cadre d'un régime d'assurance médicaments provincial? <input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non <input type="checkbox"/> S. O. Quelle est la décision du régime relativement à la couverture du médicament? <input type="checkbox"/> Médicament couvert <input type="checkbox"/> Médicament non couvert *Joindre la lettre faisant état de la décision* |
| Couverture par un autre régime (premier payeur) | Le patient a-t-il demandé le remboursement du médicament dans le cadre d'un autre régime? <input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non <input type="checkbox"/> S. O. Quelle est la décision du régime relativement à la couverture du médicament? <input type="checkbox"/> Médicament couvert <input type="checkbox"/> Médicament non couvert *Joindre la lettre faisant état de la décision* |

Autorisation

En mon nom et au nom des personnes à ma charge admissibles, j'autorise le promoteur de mon régime d'assurance médicaments et ses agents à échanger les renseignements personnels contenus sur le présent formulaire. Je comprends que ces renseignements ne seront utilisés qu'aux fins d'administration et de gestion de mon régime d'assurance médicaments. Ce consentement demeurera valide aussi longtemps que les personnes à ma charge et moi-même serons couverts par le contrat d'assurance collective ou que nous serons admissibles à un remboursement dans le cadre dudit contrat, ou de ses modifications éventuelles, de son renouvellement ou de sa remise en vigueur.

Signature du participant

Date



Demande d'autorisation préalable

REPATHA (évolocumab)

Partie B – Médecin prescripteur

Veuillez lire les directives à la page 1 et remplir toutes les sections ci-dessous. La demande sera rejetée si des champs sont laissés vides. Veuillez **ne pas** fournir les résultats de tests génétiques.

SECTION 1 – MÉDICAMENT VISÉ PAR L'AUTORISATION PRÉALABLE

| | | | | | |
|--|---|-----------|---------------------|---|---|
| REPATHA (évolocumab) | | | | <input type="checkbox"/> Première demande | <input type="checkbox"/> Renouvellement * |
| Posologie | Voie d'administration (p. ex., orale, intraveineuse) | Fréquence | Durée du traitement | | |
| Où le médicament sera-t-il administré? | | | | | |
| <input type="checkbox"/> Domicile <input type="checkbox"/> Bureau du médecin / clinique de perfusion <input type="checkbox"/> Hôpital (patient externe) <input type="checkbox"/> Hôpital (patient hospitalisé) | | | | | |

* Veuillez fournir une preuve de la couverture antérieure du médicament, si elle est accessible.

SECTION 2 – CRITÈRES D'ADMISSIBILITÉ

1. Veuillez indiquer si les critères ci-dessous sont respectés :

Maladie cardiovasculaire athéroscléreuse

PREMIÈRE DEMANDE

- Traitement d'une maladie cardiovasculaire athéroscléreuse cliniquement manifeste chez l'adulte : maladie vasculaire ischémique (angine, antécédents de crises cardiaques), accident vasculaire cérébral ou maladie vasculaire ou artérielle périphérique. ET
- Le patient suit un traitement à base de statine d'intensité modérée ou forte ou a présenté une intolérance à au moins 2 statines. *Veuillez indiquer les médicaments déjà essayés dans le tableau ci-dessous.* ET
- Le patient a présenté une réponse insuffisante, une contre-indication ou une intolérance à l'ézétimibe. ET
- Le taux de C-LDL du patient est d'au moins 1,8 mmol/l ou son taux de C-non-HDL est d'au moins 2,4 mmol/l ou son taux d'Apo B est d'au moins 0,7 g/l même s'il prend la dose maximale tolérée de statines. Veuillez indiquer au moins un des taux de lipides du patient ci-dessous.

| Date (AAAA-MM-JJ) | C-LDL (mmol/l) | C-non-HDL (mmol/l) | Apo B (g/l) |
|-------------------|----------------|--------------------|-------------|
| | | | |

RENOUVELLEMENT

- Le taux de C-LDL, de C-non-HDL ou d'Apo B du patient a été réduit au taux cible. Veuillez indiquer ci-dessous au moins un des taux de lipides du patient (au début du traitement et actuellement).

| DÉBUT DU TRAITEMENT | | | |
|---------------------|----------------|--------------------|-------------|
| Date (AAAA-MM-JJ) | C-LDL (mmol/l) | C-non-HDL (mmol/l) | Apo B (g/l) |
| | | | |

| ACTUELLEMENT | | | |
|-------------------|----------------|--------------------|-------------|
| Date (AAAA-MM-JJ) | C-LDL (mmol/l) | C-non-HDL (mmol/l) | Apo B (g/l) |
| | | | |



Demande d'autorisation préalable

REPATHA (évolocumab)

Hypercholestérolémie familiale hétérozygote

PREMIÈRE DEMANDE

- Traitement de l'hypercholestérolémie familiale hétérozygote chez le patient qui ne peut atteindre le taux cible de C-LDL. ET
- Le patient est âgé d'au moins 10 ans. ET
- Le patient suit actuellement un traitement à base de statines à la dose maximale tolérée. *Veillez indiquer les médicaments déjà essayés dans le tableau ci-dessous.* OU
- Le patient a présenté une intolérance ou une contre-indication à au moins 2 statines. *Veillez indiquer les médicaments déjà essayés dans le tableau ci-dessous.* ET
- Le patient a présenté une réponse insuffisante, une contre-indication ou une intolérance à l'ézétimibe. ET
- Le taux de C-LDL du patient est d'au moins 2 mmol/l malgré son traitement actuel. OU
- Le taux de C-LDL du patient n'a pas été réduit de 50 % par rapport au début de son traitement actuel. OU
- Le taux de C-non-HDL du patient est d'au moins 2,4 mmol/l ou son taux d'Apo B est d'au moins 0,7 g/l malgré son traitement actuel. *Veillez indiquer au moins un des taux de lipides du patient ci-dessous.*

| Date (AAAA-MM-JJ) | C-LDL (mmol/l) | C-non-HDL (mmol/l) | Apo B (g/l) |
|-------------------|----------------|--------------------|-------------|
| | | | |

RENOUVELLEMENT

- Le taux de C-LDL, de C-non-HDL ou d'Apo B du patient a été réduit au taux cible. *Veillez indiquer ci-dessous au moins un des taux de lipides du patient (au début du traitement et actuellement).*

| DÉBUT DU TRAITEMENT | | | |
|---------------------|----------------|--------------------|-------------|
| Date (AAAA-MM-JJ) | C-LDL (mmol/l) | C-non-HDL (mmol/l) | Apo B (g/l) |
| | | | |

| ACTUELLEMENT | | | |
|-------------------|----------------|--------------------|-------------|
| Date (AAAA-MM-JJ) | C-LDL (mmol/l) | C-non-HDL (mmol/l) | Apo B (g/l) |
| | | | |



Demande d'autorisation préalable

REPATHA (évolocumab)

Hypercholestérolémie familiale homozygote

PREMIÈRE DEMANDE

- Traitement de l'hypercholestérolémie familiale homozygote en fonction des antécédents d'hypercholestérolémie familiale chez les 2 parents ou de maladie cardiovasculaire athéroscléreuse prématurée. ET
- Le patient est âgé d'au moins 10 ans. ET
- Le taux de C-LDL du patient avant son traitement était supérieur à 12 mmol/l. ET
- Le patient présentait un xanthome tendineux avant l'âge de 10 ans. ET
- Le patient suit un traitement à base de statine de forte intensité. *Veillez indiquer les médicaments déjà essayés dans le tableau ci-dessous.* OU
- Le patient a présenté une intolérance ou une contre-indication à au moins 2 statines. *Veillez indiquer les médicaments déjà essayés dans le tableau ci-dessous.* ET
- Le patient a présenté une réponse insuffisante, une contre-indication ou une intolérance à l'ézétimibe. ET
- Le taux de C-LDL du patient est d'au moins 2 mmol/l malgré son traitement actuel. OU
- Le taux de C-LDL du patient n'a pas été réduit de 50 % par rapport au début de son traitement actuel. *Veillez indiquer le taux actuel de C-LDL du patient ci-dessous.*

| Date (AAAA-MM-JJ) | C-LDL (mmol/l) |
|-------------------|----------------|
| | |

RENOUVELLEMENT

- Le taux de C-LDL du patient a été réduit au taux cible. *Veillez indiquer ci-dessous le taux de C-LDL (mmol/l) du patient au début du traitement ainsi que son taux actuel.*

| DÉBUT DU TRAITEMENT | | ACTUELLEMENT | |
|---------------------|----------------|-------------------|----------------|
| Date (AAAA-MM-JJ) | C-LDL (mmol/l) | Date (AAAA-MM-JJ) | C-LDL (mmol/l) |
| | | | |

OU

- Aucun des critères ci-dessus ne s'applique.

Renseignements additionnels pertinents :



Demande d'autorisation préalable

REPATHA (évolocumab)

2. Médicaments déjà essayés

| Médicament | Posologie et voie d'administration | Durée du traitement | | Raison de la cessation du traitement | |
|------------|------------------------------------|---------------------|----|--------------------------------------|--------------------------|
| | | Du | Au | Réponse inadéquate | Allergie ou intolérance |
| | | | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| | | | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| | | | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| | | | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| | | | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| | | | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |

SECTION 3 – RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDECIN PRESCRIPTEUR

| | |
|---------------------------|---------------|
| Nom du médecin : | |
| Adresse : | |
| Téléphone : | Télécopieur : |
| N° de permis d'exercice : | Spécialité : |
| Signature du médecin : | Date : |

Veillez télécopier ou poster le formulaire dûment rempli à Express Scripts Canada^{MD}

Télécopieur :
Services cliniques d'Express Scripts Canada
1 855 712-6329

Poste :
Services cliniques d'Express Scripts Canada
5770, rue Hurontario, 10^e étage
Mississauga, ON L5R 3G5