

ANNEXE A: Modèle de formulaire de demande :

Formulaire de demande de remboursement pour la spécialité ELIQUIS
(§ 8790000 du chapitre IV de l' AR du 21 décembre 2001)

I – Identification du bénéficiaire (nom, prénom, numéro d'affiliation à l'OA.)

_____ (nom)
_____ (prénom)
_____ (numéro d'affiliation)

II - Eléments à confirmer par le médecin traitant

Ila – Embolie pulmonaire aiguë (EP) dans des cas hémodynamiquement stables

- Je soussigné, médecin traitant, certifie que le patient adulte mentionné ci-dessus avec EP (embolie pulmonaire) aiguë a besoin d'un traitement avec ELIQUIS pour le traitement et la prévention des récurrences de TVP et EP (embolie pulmonaire) à la suite d'une EP aiguë, conformément aux dispositions mentionnées dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de ELIQUIS.

Date de l'EP: ____ / ____ / _____

Le remboursement est nécessaire pendant:

- 3 mois
 6 mois
 12 mois

J'atteste avoir pris connaissance des modalités qui sont reprises dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de ELIQUIS, et plus particulièrement les mises en garde spéciales et précautions d'emploi de ELIQUIS.

J'atteste que je sais que le nombre de conditionnements remboursables devra tenir compte de la posologie maximale, (10 mg (2x5 mg) 2x/j pendant 7 jours, suivi de 5 mg 2x/j jusqu'à 6 mois, suivi de 2,5 mg 2x/j), conformément aux dispositions mentionnées dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de ELIQUIS, en particulier en ce qui concerne la fonction rénale.

Je tiens les éléments de preuve, qui démontrent que mon patient se trouve dans la situation attestée, à disposition du médecin conseil.

Ilb – Poursuite du traitement pour la prévention secondaire après une EP aiguë (jusqu'à max.12 mois après la manifestation de l'EP aiguë)

- Je soussigné, médecin traitant, certifie que le patient adulte mentionné ci-dessus a souffert d'une EP aiguë dans les 12 derniers mois.

Du fait de son profil de risque, ce patient nécessite de recevoir un traitement prolongé avec ELIQUIS, après un traitement antérieur de 3 ou 6 mois avec ELIQUIS, jusqu'à maximum 12 mois après la manifestation d'une EP aiguë, et ce conformément aux dispositions mentionnées dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de ELIQUIS.

J'atteste avoir pris connaissance des modalités qui sont reprises dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de ELIQUIS, et plus particulièrement les mises en garde spéciales et précautions d'emploi de ELIQUIS.

J'atteste que je sais que le nombre de conditionnements remboursables devra tenir compte de la posologie maximale, conformément aux dispositions mentionnées dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de ELIQUIS, en particulier en ce qui concerne la fonction rénale.

Je tiens les éléments de preuve, qui démontrent que mon patient se trouve dans la situation attestée, à disposition du médecin conseil.

Ilc – Poursuite du traitement pour la prévention secondaire après une EP aiguë après traitement antérieur avec un autre anticoagulant oral, prescrit dans la même indication que celle du présent paragraphe, en tenant compte du fait que le traitement avec ELIQUIS doit débuter maximum 12 mois après la manifestation de l'EP aiguë

- Je soussigné, médecin traitant, certifie que le patient adulte mentionné ci-dessus a souffert d'une EP aiguë dans les 12 derniers mois.

Du fait de son profil de risque, en raison

- d'une efficacité insuffisante
 de problèmes de sécurité
 de contre-indications et/ou d'interactions,

ce patient nécessite, après un traitement antérieur avec un autre anticoagulant prescrit dans la même indication que celle du présent paragraphe, un traitement prolongé pour la prévention de récurrence de TVP et EP avec ELIQUIS pour une période de 12 mois.

J'atteste que le traitement avec ELIQUIS commence dans le délai de 12 mois après le début de l'EP aiguë.

J'atteste avoir pris connaissance des modalités qui sont reprises dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de ELIQUIS, et plus particulièrement les mises en garde spéciales et précautions d'emploi de ELIQUIS.

J'atteste que je sais que le nombre de conditionnements remboursables devra tenir compte de la posologie maximale, conformément aux dispositions mentionnées dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de ELIQUIS, en particulier en ce qui concerne la fonction rénale.

Je tiens les éléments de preuve, qui démontrent que mon patient se trouve dans la situation attestée, à disposition du médecin conseil.

IId – Traitement à long terme pour la prévention secondaire de la récurrence de TVP et d'embolie pulmonaire (EP) après une EP aiguë (>12 mois après la manifestation d'une EP aiguë)

- Je soussigné, médecin traitant, certifie que le patient adulte mentionné ci-dessus, qui a souffert d'une EP aiguë dans le passé, du fait de son profil de risque, nécessite de recevoir un traitement prolongé avec ELIQUIS - et ce conformément aux dispositions mentionnées dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de ELIQUIS – après un traitement antérieur remboursable de \geq 12 mois ELIQUIS prescrit dans la même indication que celle du présent paragraphe, et j'atteste que je dispose à cet effet d'une confirmation écrite d'un médecin spécialiste.

J'atteste que ce patient

- souffre de thrombo-embolie veineuse idiopathique récidivante

Ou

- souffre d'un ou plusieurs de ces facteurs de risque permanents ou non réversibles :
- thrombophilie
 - déficience en protéine C/protéine S ou en antithrombine
 - mutation du facteur V de Leiden
 - mutation de la prothrombine
 - cancer actif
 - autre:

Et

- qu'une prolongation supplémentaire du traitement est indiquée.

J'atteste que je suivrai ce patient, chez qui une prévention à long terme avec ELIQUIS est indiquée, tous les 6 mois selon la pratique usuelle et que j'adresserai ce patient 1 fois par an à un médecin spécialiste, pour un contrôle du profil de risque et la confirmation de la poursuite du traitement.

J'atteste avoir pris connaissance des modalités qui sont reprises dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de ELIQUIS, et plus particulièrement les mises en garde spéciales et précautions d'emploi de ELIQUIS.

J'atteste que je sais que le nombre de conditionnements remboursables devra tenir compte de la posologie maximale (2,5 mg 2x/j), conformément aux dispositions mentionnées dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de ELIQUIS, en particulier en ce qui concerne la fonction rénale.

Je tiens les éléments de preuve, qui démontrent que mon patient se trouve dans la situation attestée, à disposition du médecin conseil.

III – Identification du médecin traitant (nom, prénom, adresse, numéro INAMI)

_____ (nom)
_____ (prénom)
[1] - _____ - _____ - _____ (n° INAMI)
_____/_____/_____ (date)



(cachet)

.....
(signature du médecin)