ANNEXE A : Formulaire de demande:

Formulaire de demande de remboursement d'une spécialité inscrite au § 5670100 du chapitre IV de l'A.R. du 21.12.2001

I - Identification bénéficiaire (nom, prénom, numéro d'inscription):
(numéro d'affiliation)
II - Eléments à attester par le médecin responsable du traitement:
Je soussigné(e), médecin spécialiste, sollicite auprès du médecin conseil le remboursement de la spécialité
 □ Il s'agit d'une patiente qui présente une récidive ou une progression d'un cancer du sein hormono-dépendant: □ au cours d'un traitement par anti-oestrogènes (tamoxifène/torémifène) administré: □ comme traitement adjuvant □ comme traitement de première ligne d'un stade avancé ou métastatique □ endéans les 12 mois qui suivent la fin d'un traitement adjuvant par un anti-oestrogène
2. ⊔ Il s'agit d'une patiente qui présente, au cours d'un traitement par anti-oestrogènes, d'un cancer du sein au stade avancé ou métastatique hormono-dépendant au moins un des effets indésirables suivants:
 thrombose veineuse profonde documentée; thrombose cérébrovasculaire documentée; anomalies de l'endomètre avec présence démontrée de cellules atypiques dans une biopsie de l'endomètre; allergie documentée au tamoxifène ou au torémifène.
3. ⊔ Il s'agit d'une patiente qui présente un risque accru de thrombose ou de problèmes endométriaux à savoir :
 ⊔ soit des antécédents documentés de thrombose veineuse profonde; ⊔ soit des antécédents documentés de thrombose cérébrovasculaire ou de thrombose artérielle; ⊔ soit qui présente une maladie thrombogène héréditaire démontrée ou un lupus anticoagulans persistant; ⊔ soit qui présente des antécédents d'anomalies endométriales avec la présence histologiquement démontrée de polypes endométriaux.
4. ⊔ il s'agit d'une patiente qui a présenté, lors d'un traitement adjuvant par tamoxifène ou torémifène, au moins un des effets indésirables suivants:
 ⊔ thrombose veineuse profonde documentée; ⊔ thrombose cérébrovasculaire documentée; ⊔ anomalies de l'endomètre avec présence,démontrée de cellules atypiques dans une biopsie de l'endomètre; ⊔ allergie documentée au tamoxifène / torémifène.
Je demande pour ma patiente le remboursement du nombre de conditionnements nécessaire pour garantir un traitement de 12 mois à une posologie maximale d'un comprimé de 1 mg par jour.
⊔ Il s'agit d'une première période d'autorisation (maximum 12 mois).
⊔ Il s'agit d'une période de prolongation d'autorisation (maximum 12 mois renouvelables).
Je m'engage à arrêter le traitement en cas de reprise de la progression de la maladie.

III - Identification du médecin (nom	prénom, adresse, n° INAMI):	
	(nom)	
	(prénom)	
1 - - - -	(n° INAMI)	
/ / (date)		
	(CACHET)	(SIGNATURE DU MÉDECIN)