

Formulier voor eerste aanvraag tot vergoeding van een farmaceutische specialiteit op basis van mirikizumab 300mg (100mg+200mg) ingeschreven in §13570200 van hoofdstuk IV van de lijst gevoegd bij het K.B. van 1 februari 2018 voor de behandeling van een matige tot ernstige vorm van de ziekte van Crohn bij de volwassen rechthebbende.

(naam)

(voornaam)

(aansluitingsnummer)

Ik, ondergetekende arts-specialist in de gastro-enterologie of interne geneeskunde en verantwoordelijk voor de behandeling, verklaar dat de hierboven vermelde rechthebbende minstens 18 jaar oud is, en aan een matige tot ernstige vorm van de ziekte van Crohn lijdt, en tegelijk voldoet aan alle voorwaarden gesteld in §13570200 van hoofdstuk IV van de lijst gevoegd bij 1 februari 2018.

Lk bevestigt de doeltreffendheid van de behandeling met de specialiteit op basis van mirikizumab 300mg intraveneus toegediend tijdens de voorgaande inductiebehandeling, aangetoond door een vermindering van symptomen, vergeleken met de symptomen op week 0, conform de bepalingen van §13570100.

Op basis hiervan heeft de rechthebbende de vergoeding nodig van de farmaceutische specialiteit op basis van mirikizumab 300mg (100mg+200mg) ingeschreven in §13570200.

LUU 2) de rechthebbende werd reeds behandeld met een farmaceutische specialiteit op basis van mirikizumab 300mg (100mg+200mg) via subcutane toediening, voor de inwerkingtreding van de vergoedbaarheid van de specialiteit op basis van mirikizumab 300mg (100mg+200mg), conform de bepalingen van punt a' van §13570200.

Ik bevestig de doeltreffendheid van de behandeling met de specialiteit op basis van mirikizumab 300mg (100mg+200mg) via subcutane toediening, aangetoond door een vermindering van symptomen, vergeleken met de symptomen op week 0, conform de bepalingen van §13570200.

Op basis hiervan heeft de rechthebbende de vergoeding nodig van de farmaceutische specialiteit op basis van mirikizumab 300mg (100mg+200mg) ingeschreven in §13570200.

Lk vraag voor de rechthebbende de vergoeding van 5 verpakkingen mirikizumab 3*300mg (100mg+200mg) om de behandeling te verzekeren gedurende een periode van maximaal 56 weken.

Lk verbind mij ertoe om elke verdere toediening van de specialiteit op basis van mirikizumab 300mg (100mg+200mg) ingeschreven in §13570200 van hoofdstuk IV van de lijst gevoegd bij het KB van 01.02.2018 te stoppen wanneer er verlies optreedt van klinische verbetering, wat gedefinieerd wordt als een verhoging van de symptomen ten opzichte van het einde van de inductiefase.

Bovendien verbind ik mij ertoe om het bewijsmateriaal waaruit blijkt dat de rechthebbende zich in de verklaarde toestand bevindt, ter beschikking te houden van de adviserend arts.

(naam)
 (voornaam)
 1 - - - (RIZIV n°)
 / / (datum)

--

.....

(handtekening van de arts)