ANNEXE A: Modèle du formulaire de demande:  Formulaire de demande de remboursement de la spécialité pharmaceutique à base de oxybate de sodium (§ 5540000 du chapitre IV de la liste jointe à l'A.R. du 1 <sup>er</sup> février 2018).					
I – Identification du bénéficiaire (nom, prénom, N°d'affiliation chez l'O.A.):					
(nom)					
(numéro d'affiliation)					
II – Eléments à attester par un médecin spécialiste en neurologie, psychiatrie ou pneumologie :					
⊔ <u>Concerne la première demande :</u>					
Je soussigné, médecin, reconnu spécialiste en neurologie, psychiatrie ou pneumologie déclare que le bénéficiaire mentionné ci-dessus est âgé d'au moins 18 ans et souffre de narcolepsie de type 1 :					
a) Une hypersomnie pendant une période d'au moins 3 mois est établie.					
ET b) L'hypersomnie ne peut pas être expliquée par la médication et l'usage de médicaments.					
<ul> <li>ET</li> <li>c) La présence de cataplexie définie comme un épisode soudain et transitoire de perte de tonus musculaire provoqué par l'émotion, depuis au moins 4 semaines et durant lesquelles le patient présente en moyenne 7 crises à caractère invalidant par semaine.</li> </ul>					
De plus le diagnostic de narcolepsie est confirmé par :					
<ul> <li>a) Un Multiple Sleep Latency Test (MSLT) réalisé à la suite d'une polysomnographie démontrant un temps moyen d'endormissement de moins de 8 minutes</li> <li>ET</li> </ul>					
<ul> <li>Durant le MSLT, au moins 2 épisodes sleep-onset REM (SOREMP = Sleep Onset Rapid Eye Movement Period dans les 15 minutes de l'endormissement)</li> </ul>					
<ul> <li>OU</li> <li>1 SOREMP sur la polysomnographie la nuit précedant le MSLT Et au moins 1 SOREMP sur le MSLT.</li> </ul>					
<ul> <li>OU</li> <li>b) Une valeur d'hypocrétine-1 dans le liquide céphalo-rachidien de moins de 110 pg/mL ou &lt; 1/3 de la valeur moyenne normale.</li> </ul>					
De plus,					
a) Le bénéficiaire présente une amélioration insuffisante par des mesures d'hygiène adaptées pendant au moins un mois.					
<ul> <li>b) Une polysomnographie a été réalisée afin d'exclure un syndrome d'apnée obstructive du sommeil sévère sous-jacent ou associé et, de la sorte, de pouvoir si nécessaire le traiter.</li> </ul>					
J'atteste qu'en date du//20 le poids et la taille du bénéficiaire étaient les suivants :					
Poids du bénéficiaire : kg					
Taille du hénéficiaire :					

Sur base des éléments mentionnés ci-dessus, j'atteste que ce bénéficiaire nécessite de recevoir le remboursement de cette spécialité durant une période de 12 mois (maximum 37 flacons).

Je m'engage à tenir à la disposition du médecin-conseil les résultats et rapports médicaux(\*).

Je m'engage également, lorsque ce bénéficiaire aura reçu le remboursement de cette spécialité, à communiquer au collège de médecins, désigné par la Commission de Remboursement des Médicaments, les données codées relatives à l'évolution et au devenir du bénéficiaire concerné, suivant les modalités fixées par le Ministre, comme décrites au point g) du § 5540000 du chapitre IV de la liste jointe à l'A.R. du 1er février 2018.

⊔ Concerne une demande de prolongation :
J'atteste qu'en date du//20 le poids était le suivant :
Poids du bénéficiaire : kg
Je confirme que ce traitement apparait efficace par rapport à la situation clinique du bénéficiaire avant le début du traitement.
Je sais qu'en cas d'augmentation de poids de plus de 10% par rapport au poids du bénéficiaire avant l'initiation du traitement avec cette spécialité et/ ou de signes cliniques évocateurs d'un trouble ventilatoire lié au sommeil, un rapport joint au présent formulaire doit démontrer de façon pertinente l'absence de syndrome d'apnées du sommeil.
Sur base de tous ces éléments, j'atteste qu'une prolongation du remboursement de cette spécialité est justifiée pour une nouvelle période de 12 mois.
III – Identification du médecin spécialiste en neurologie, psychiatrie ou pneumologie (nom, prénom, adresse, N°INAMI) :
(nom)
1 - [ ] - [ ] - [ ] (n° INAMI)
/ / (date)
(cachet) (signature du médecin)
IV - Ce qui concerne ma pratique pour le suivi de ce bénéficiaire :
Je suis expérimenté dans le suivi des troubles du sommeil sur base de :
⊔ Je suis attaché depuis ⊔⊔⊔ mois à l'hôpital cité ci-dessous, reconnu dans le suivi des troubles du sommeil : Le nom et l'adresse exacte de ce service hospitalier sont les suivants :
Et j'ai ajouté en annexe un certificat du médecin chef et / ou de la personne en charge de ce service, qui confirme cette nomination et les dates.
ου
□ J'ai participé à des études cliniques concernant le suivi des troubles du sommeil, qui a conduit à une (plusieurs) publication(s) peer reviewed.  Références de ce(s) étude(s) et le(s) publication(s) concernée(s):
ou
⊔ Autres éléments que j'estime pertinents (ex. Formation avec examen) :
(éventuelles références en annexe).

Actu	Numéro d'identification Nom : Adresse :			
lden	tification d'un pharmacien Nom et prénom : Adresse :	n hospitalier de référence, co	ollaborant avec notre Centre :	
	n annexe à la demande	actuelle, je joins le protoco	le de la polysomnographie avec	Multiple Sleep Latency Test (MSLT) sodes sleep-onset REM (SOREM) ou
			a première demande d'admission	
Ш			(prénom)	
1	] -	(n° INAMI)		
	]/ [ ] ]/ [ ] ]	(date)		
		(cachet)		(signature du médecin)