

**Model van het aanvraagformulier tot terugbetaling van de combitherapie PEGASYS (§ 2710200 van hoofdstuk IV van het K.B. van 21 december 2001)
plus COPEGUS (§ 2650000 van hoofdstuk IV van het K.B. van 21 december 2001)**

Voornaam en naam van de rechthebbende:

Adres van de rechthebbende:

Inschrijvingsnummer bij de verzekeringsinstelling:
(of zelfklevend ziekenfonds)

Ik ondergetekende, behandelende arts, erkend specialist in de gastro-enterologie of in de inwendige geneeskunde, dien volgende aanvraag in voor de terugbetaling van de specialiteiten PEGASYS plus COPEGUS voor mijn patiënt die lijdt aan een chronische hepatitis C die is aangetoond door tweemaal een verhoogde ALT met minstens 1 maand interval bepaald, een positief serum HCV-RNA en een histologisch onderzoek na leverbiopsie.

Dit histologisch onderzoek is niet vereist in geval van viraal genotype 2, viraal genotype 3, hemofilie of gelijktijdige behandeling met anticoagulantia.

Bovendien heeft de rechthebbende bij histologisch onderzoek, indien een biopsie vereist is zoals aangegeven in de eerste alinea hierboven, een inflammatie of fibrose. In geval van cirrose mag het chronisch leverlijden niet meer zijn dan een score A volgens de Child-Pugh index.

EN

Ik verbind mij ertoe desgevraagd de bewijsstukken te bezorgen aan de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling.

Aanvraag tot terugbetaling voor een eerste periode van 24 weken

Ik verbind mij ertoe om de behandeling niet verder te zetten wanneer de doeltreffendheid niet werd aangetoond conform aan wat de Samenvatting van de ProductKenmerken (SPK) aangeeft voor het betrokken genotype en de lijn van antivirale behandeling.

Andere situatie: naïeve patiënt met genotypes 2/3. Het blijft bij maximaal 1 periode van 24 weken.

Aanvraag tot hernieuwde terugbetaling:

De doeltreffendheid werd aangetoond conform aan wat de Samenvatting van de ProductKenmerken (SPK) aangeeft voor het betrokken genotype en de lijn van antivirale behandeling.

Voor een periode van 24 weken

Voor een periode van 48 weken: enkel voor een met bitherapie herbehandelde patiënt met genotype 1

Gewicht van de patient: kg

De voorgeschreven dosis voor de patiënt is:

- 1 voorgevulde spuit of pen PEGASYS van 180 µg of 135 µg/week

- 800 mg à 1.200 mg ribavirine/dag in tabletten COPEGUS van 200 mg of van 400 mg.

Algemene situatie voor 24 weken:	<input type="checkbox"/> PEGASYS 1 voorgevulde spuit of pen/week (dozen van 4 eenheden)	Voor 24 weken: 6 dozen
en		
Alle gewichten bij genotypes 2,3 naïef; alle gewichten bij HIV+HCV alle genotypes	<input type="checkbox"/> 800 mg COPEGUS 2 tabletten van 400 mg/dag (dozen van 56 tabletten)	Voor 24 weken: 6 dozen
< 75 kg	of <input type="checkbox"/> 1.000 mg COPEGUS 5 tabletten van 200 mg/dag (dozen van 168 tabletten)	Voor 24 weken: 5 dozen
≥ 75 kg	of <input type="checkbox"/> 1.200 mg COPEGUS 6 tabletten van 200 mg/dag (dozen van 168 tabletten)	Voor 24 weken: 6 dozen
Andere situatie: Genotype 1 bij verlenging van een herbehandeling met bitherapie:	<input type="checkbox"/> PEGASYS 1 voorgevulde spuit of pen/week (dozen van 4 eenheden)	Voor 48 weken: 12 dozen
en		
< 75 kg	<input type="checkbox"/> 1.000 mg COPEGUS 5 tabletten van 200 mg/dag (dozen van 168 tabletten)	Voor 48 weken: 10 dozen
≥ 75 kg	of <input type="checkbox"/> 1.200 mg COPEGUS 6 tabletten van 200 mg/dag (dozen van 168 tabletten)	Voor 48 weken: 12 dozen

Identificatie van de arts-specialist in de gastro-enterologie of in de inwendige geneeskunde (naam, voornaam, adres, RIZIVnr):

_____ (naam)

_____ (voornaam)

1 - - - (RIZIV nr)

/ / (datum)

stempel