

# Available for both postmenopausal women (code MS153) and men with osteoporosis under *Régie de l'assurance maladie du Québec (RAMQ)* via Special Authorization<sup>1</sup>

Prolia® is indicated:<sup>2</sup>

- For the treatment of postmenopausal women with osteoporosis at high risk for fracture, defined as a history of osteoporotic fracture, or multiple risk factors for fracture; or patients who have failed or are intolerant to other available osteoporosis therapy. In postmenopausal women with osteoporosis, Prolia reduces the incidence of vertebral, nonvertebral and hip fractures.
- As a treatment to increase bone mass in men with osteoporosis at high risk for fracture, defined as a history of osteoporotic fracture, or multiple risk factors for fracture; or patients who have failed or are intolerant to other available osteoporosis therapy.
- As a treatment to increase bone mass in men with nonmetastatic prostate cancer receiving androgen deprivation therapy (ADT), who are at high risk for fracture.
- As a treatment to increase bone mass in women with nonmetastatic breast cancer receiving adjuvant aromatase inhibitor (AI) therapy, who have low bone mass and are at high risk for fracture.
- As a treatment to increase bone mass in women and men at high risk for fracture due to sustained systemic glucocorticoid therapy.
- As a treatment to increase bone mass in women and men at high risk for fracture who are starting or have recently started long-term glucocorticoid therapy.

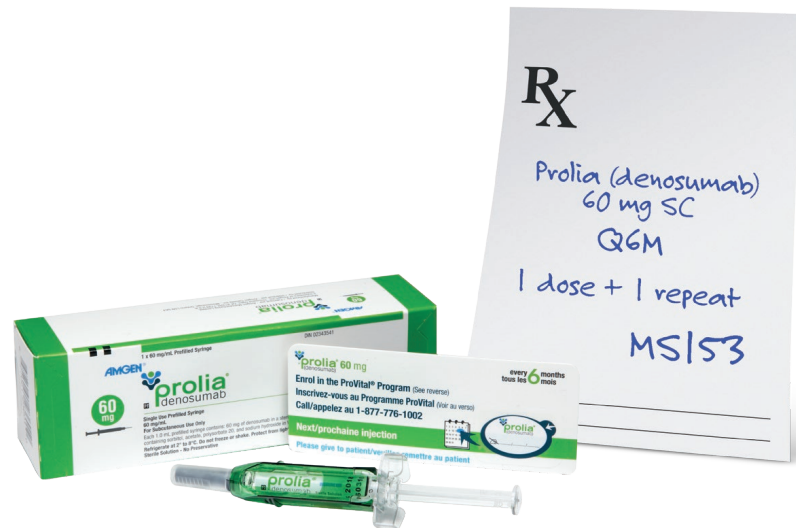
Consult the Product Monograph at [www.amgen.ca/Prolia\\_PM.pdf](http://www.amgen.ca/Prolia_PM.pdf) for important information relating to contraindications, warnings, precautions, adverse reactions, interactions, dosing and conditions of clinical use. The Product Monograph is also available by calling us at 1-866-502-6436.



## CRITERIA:<sup>1</sup>

- **For the treatment of postmenopausal osteoporosis (PMO) in women who cannot take an oral bisphosphonate due to serious intolerance or contraindication.**
- **For the treatment of osteoporosis in men at high risk of fracture who cannot take an oral bisphosphonate due to serious intolerance or contraindication.**

"RAMQ" is the official mark of the *Régie de l'assurance maladie du Québec*.



Prolia is also covered by all private drug plans in Quebec.

# RAMQ Form – “How To”

**Régie de l'assurance maladie Québec**

**DEMANDE D'AUTORISATION DE PAIEMENT**  
Denosumab (Prolia<sup>MC</sup>) – Traitement de l'ostéoporose chez l'homme

**1 - Personne assurée**

CARTE DE L'ÉTABLISSEMENT OU D'ASSURANCE MALADIE  
**OU**

NUMÉRO D'ASSURANCE MALADIE DE LA PERSONNE ASSURÉE

si non disponible : Numéro d'assurance maladie temporaire sur le carnet de réclamation  
**OU**  
si enfant de moins d'un an : Numéro d'assurance maladie de la mère ou du père

**2 - Prescripteur**

NOM ET PRÉNOM	N° D'INSCRIPTION À LA RÉGIE	
ADRESSE NUMÉRO RUE	BUREAU	
MUNICIPALITÉ	PROVINCE	CODE POSTAL
NUMÉRO DE TÉLÉPHONE IND. REG.	NUMÉRO DU TÉLÉCOPIEUR IND. REG.	

**3 - Médicament visé par la demande**

NOM DU MÉDICAMENT DENOSUMAB	FORME PHARMACEUTIQUE Sol. Inj. S.C. (ser)	TENUE 60 mg/ml	POSOLOGIE
DU ANNÉE MOIS JOUR	AU <input type="checkbox"/> INDETERMINÉE	OU ANNÉE MOIS JOUR	Si la personne assurée est hospitalisée, indiquez la date prévue de son congé. ANNÉE MOIS JOUR

**4 - Renseignements cliniques**

**Indication thérapeutique**  
 Traitement de l'ostéoporose chez l'homme  
 Autre. Précisez : \_\_\_\_\_

**Risque de fractures**  
 Élevé  
 Antécédent de fracture ostéoporotique :  
 ► Localisation : \_\_\_\_\_  
 ANNÉE MOIS JOUR  
 ► \_\_\_\_\_  
 ANNÉE MOIS JOUR  
 Valeur du score T actuel : \_\_\_\_\_ ► Date de l'évaluation : \_\_\_\_\_  
 Autres facteurs de risque. Précisez : \_\_\_\_\_  
 Autre. Précisez : \_\_\_\_\_

**Résumé des essais antérieurs ou contre-indications** ► Au besoin, référez à l'indication reconnue pour le paiement (Liste des médicaments)

Bisphosphonate oral Nom : _____	<input type="checkbox"/> Intolérance Précisez : _____	<input type="checkbox"/> Contre-indication Précisez : _____	<input type="checkbox"/> Autre du _____ au _____
Bisphosphonate oral Nom : _____	<input type="checkbox"/> Intolérance Précisez : _____	<input type="checkbox"/> Contre-indication Précisez : _____	<input type="checkbox"/> Autre du _____ au _____

Assurez-vous que toutes les sections requises du formulaire ont été dûment complétées et que celui-ci est signé avant de le retourner.

8183 235 18/08

Continuez à la p. 2 ►

## MALE OSTEOPOROSIS

Specify the indication for use.

Form **MUST** indicate that the patient is at a high risk of fracture. Indicate where and when the prior fracture(s) occurred, the T-score with date and any additional risk factors.

Form **MUST** indicate that bisphosphonates cannot be used due to serious intolerance or contraindication.