



RENSEIGNEMENTS SUR LE PATIENT (à remplir par le patient)

Nom : _____
 Adresse : _____
 Tél. (domicile) : _____ Tél. (cellulaire) : _____
 Laisser un message : Oui Non Envoyer un message texte (SMS) : Oui Non
 Meilleur moment pour me joindre : Matin Après-midi Soir
 Courriel : _____
 Date de naissance : JJ/MM/AAAA

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDECIN (à remplir par le médecin)

Nom du médecin : _____
 Numéro de permis : _____
 Adresse : _____
 Tél. (bureau) : _____
 Téléc. (bureau) : _____
 Nom de la personne-ressource : _____
 Courriel : _____

RENSEIGNEMENTS MÉDICAUX (à remplir par le médecin)

Radiographie thoracique requise? Non Oui Résultat : _____
 Dépistage de la tuberculose requis? Non Oui Résultat : _____
 Si le dépistage de la tuberculose est positif, le patient reçoit-il un traitement antituberculeux? Non Oui; fin du traitement prévue pour le : JJ / MM / AAAA
 Le patient a-t-il déjà eu une réaction allergique sévère? Non Oui
 Allergies : _____
 Renseignements additionnels : _____

SOUTIEN POUR L'INJECTION

Je demande à PfizerFlex de fournir une formation ou un soutien pour l'injection : Oui Non Commentaires : _____

RENSEIGNEMENTS SUR L'ORDONNANCE (à remplir par le médecin)

Cocher la présentation, le diagnostic et la posologie qui s'appliquent.

ABRILADA ^{MD} sera offert en boîtes de deux unités de l'une des présentations suivantes : <input type="checkbox"/> Seringue préremplie <input type="checkbox"/> Stylo prérempli		Code dans la liste provinciale (le cas échéant) : _____
<input type="checkbox"/> Polyarthrite rhumatoïde 40 mg par voie s.-c. toutes les 2 semaines	<input type="checkbox"/> Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire <input type="checkbox"/> 10 à < 30 kg* : 20 mg par voie s.-c. toutes les 2 semaines <input type="checkbox"/> ≥ 30 kg : 40 mg par voie s.-c. toutes les 2 semaines	<input type="checkbox"/> Rhumatisme psoriasique 40 mg par voie s.-c. toutes les 2 semaines
<input type="checkbox"/> Spondylarthrite ankylosante 40 mg par voie s.-c. toutes les 2 semaines	<input type="checkbox"/> Maladie de Crohn <input type="checkbox"/> Adultes : Semaine 0 : 160 mg par voie s.-c.; semaine 2 : 80 mg par voie s.-c.; puis 40 mg par voie s.-c. toutes les 2 semaines à partir de la semaine 4 <input type="checkbox"/> 13-17 ans (≥ 40 kg) : Semaine 0 : 160 mg par voie s.-c.; semaine 2 : 80 mg par voie s.-c.; puis 20 mg par voie s.-c. toutes les 2 semaines à partir de la semaine 4	<input type="checkbox"/> Colite ulcéreuse <input type="checkbox"/> Adultes : Semaine 0 : 160 mg par voie s.-c.; semaine 2 : 80 mg par voie s.-c.; puis 40 mg par voie s.-c. toutes les 2 semaines à partir de la semaine 4 <input type="checkbox"/> 5-17 ans (< 40 kg) : Traitement d'induction (4 premières semaines) : Semaine 0 : 80 mg par voie s.-c.; semaine 2 : 40 mg par voie s.-c. Traitement d'entretien (à compter de la semaine 4) : <input type="checkbox"/> 20 mg par voie s.-c. toutes les semaines <input type="checkbox"/> 40 mg par voie s.-c. toutes les 2 semaines
<input type="checkbox"/> Psoriasis en plaques Semaine 0 : 80 mg par voie s.-c.; puis 40 mg par voie s.-c. toutes les 2 semaines à partir de la semaine 1	<input type="checkbox"/> Uvéite <input type="checkbox"/> Adultes : Semaine 0 : 80 mg par voie s.-c.; puis 40 mg par voie s.-c. toutes les 2 semaines à partir de la semaine 1 <input type="checkbox"/> Enfants (< 30 kg) : 20 mg par voie s.-c. toutes les 2 semaines <input type="checkbox"/> Enfants (≥ 30 kg) : 40 mg par voie s.-c. toutes les 2 semaines	<input type="checkbox"/> Hidradénite suppurée <input type="checkbox"/> Adultes : Semaine 0 : 160 mg par voie s.-c.; semaine 2 : 80 mg par voie s.-c.; puis 40 mg par voie s.-c. toutes les semaines à partir de la semaine 4 <input type="checkbox"/> 12-17 ans (≥ 30 kg) : Semaine 0 : 80 mg par voie s.-c.; puis 40 mg par voie s.-c. toutes les 2 semaines à partir de la semaine 1

Autre posologie : _____ Durée du traitement : 3 mois 6 mois 12 mois Autre : _____

* Une posologie de 10 mg toutes les 2 semaines peut être envisagée pour les patients pesant de 10 à moins de 15 kg.
 Veuillez consulter la monographie du produit pour obtenir des renseignements importants sur la posologie, l'administration, les effets indésirables et les interactions médicamenteuses.

SIGNATURE DU MÉDECIN (à remplir par le médecin)

Acceptez-vous que le Service de l'innocuité des médicaments de Pfizer communique avec vous à propos des renseignements fournis dans le présent formulaire ou tout autre document qui l'accompagne? Oui Non

Remarques : _____

J'ai lu, j'ai compris et j'accepte l'énoncé de consentement du médecin figurant au verso de cette page.

SIGNEZ ICI : _____ Date[†] : JJ/MM/AAAA

† Date d'entrée en vigueur. Les directives expirent un an après la date de signature. Attestation du prescripteur : J'atteste que la présente ordonnance est une ordonnance originale et que la pharmacie désignée en est la seule destinataire. L'originale ne sera pas réutilisée.

SIGNATURE DU PATIENT (à remplir par le patient)

SIGNEZ ICI : _____ Date : JJ/MM/AAAA

J'ai lu et compris l'énoncé de consentement du patient imprimé au verso du présent formulaire et je consens à la collecte, à l'utilisation et à la divulgation de mes renseignements médicaux selon les modalités qui y sont décrites.
 J'accepte de recevoir des messages électroniques renfermant de l'information et des mises à jour au sujet du programme PfizerFlex. Les administrateurs (les fournisseurs choisis par Pfizer pour administrer les services offerts par le programme PfizerFlex) sollicitent votre consentement au nom de Pfizer Canada SRI, le promoteur du programme. Vous pouvez retirer votre consentement à recevoir des messages électroniques en suivant les instructions fournies dans le message électronique. Vous pouvez communiquer en tout temps avec les administrateurs du programme en composant le 1-855-935-FLEX (3539) ou en écrivant à : Programme PfizerFlex, 3131, boul. de la Côte-Vertu, C. P. 34586, Saint-Laurent (Québec) H4R 2P4.



Télécopiez le formulaire dûment rempli au **1-833-958-FLEX (3539)**

CONSENTEMENT DU PATIENT

Consentement à divulguer des renseignements personnels – Programme PfizerFlex

Instructions spéciales : Ce formulaire de consentement pourrait contenir des mots ou des groupes de mots qui sont nouveaux pour vous. Si vous ne comprenez pas bien l'ensemble ou une partie de ce formulaire, veuillez demander à la personne qui vous a remis ce formulaire de vous l'expliquer. Les mots écrits en **caractères gras** sont expliqués au bas de cette section.

Nous sollicitons votre permission de recueillir, d'utiliser et de divulguer vos **renseignements personnels***. Le programme d'assistance aux patients traités par ABRILADA, appelé le programme **PfizerFlex[†]** (le « programme »), est offert gratuitement à tous les patients à qui l'on a prescrit ABRILADA. Le programme offre différentes formes d'assistance. La divulgation de vos renseignements personnels, comme il est décrit dans le présent formulaire, nous aidera à déterminer quels services et documents du programme vous conviennent le mieux.

Afin de pouvoir prendre part au programme et de nous permettre d'accomplir les activités du programme en votre nom, vous acceptez ce qui suit :

- Permettre à vos **professionnels de la santé[†]**, aux administrateurs (les fournisseurs choisis par Pfizer pour administrer les services offerts par le programme) et au **personnel du programme PfizerFlex[‡]** (le « personnel du programme ») de recueillir, d'utiliser, de partager entre eux et de conserver vos renseignements personnels. Ces personnes sont décrites au bas du présent formulaire.
- Permettre au personnel du programme d'utiliser les renseignements personnels que vous avez fournis pour communiquer avec vous et de recueillir d'autres renseignements personnels nécessaires ou relatifs à l'administration du programme. Par exemple, on pourrait vous demander des commentaires sur la qualité des services offerts par le programme, sur tout autre service connexe ou sur les résultats de votre traitement par ABRILADA, ce qui pourrait inclure des études de marché limitées, comme des sondages portant sur votre expérience, afin que Pfizer puisse mieux comprendre ses produits et ses programmes, et les améliorer. Le personnel du programme pourrait vous laisser des messages au numéro de téléphone que vous avez fourni, si vous avez coché la case *Laisser un message* du formulaire de consentement.
- Permettre à Pfizer Canada (la société qui vend ABRILADA) et à ses sociétés affiliées (« Pfizer ») de recueillir vos renseignements personnels ainsi que des données sur les effets secondaires (aussi appelés « effets indésirables ») que vous pourriez ressentir en prenant ABRILADA ou tout autre médicament fabriqué par Pfizer. Ensemble, Pfizer et Santé Canada demandent ces renseignements afin de suivre le profil d'innocuité de ces médicaments. Les données recueillies auprès de vous et d'autres patients aident Pfizer Canada et Santé Canada à mieux comprendre les effets de ces médicaments sur les patients qui les prennent. Ces renseignements pourront être transmis à Santé Canada ou à d'autres organismes de réglementation afin de signaler tout effet indésirable, ou si la loi le requiert. Pfizer peut aussi communiquer avec vos professionnels de la santé si elle désire plus d'information.
- Permettre à Pfizer, ou à un fournisseur de services embauché par Pfizer, d'accéder à vos renseignements personnels pour évaluer le programme ou formuler des recommandations visant à améliorer le programme. Par exemple, Pfizer ou ses fournisseurs de services pourront consulter les documents contenant vos renseignements personnels ou surveiller vos conversations téléphoniques avec le personnel du programme à des fins de contrôle de la qualité. Tous les fournisseurs de services auront l'obligation d'utiliser les renseignements personnels uniquement à des fins relatives à l'évaluation ou à l'administration du programme; aucun renseignement personnel ne sera divulgué à des tiers.
- Consentir à ce que Pfizer recueille, partage et publie des données statistiques anonymisées auprès de fournisseurs de soins de santé et de tiers à des fins de remboursement, de publication ou à des fins commerciales.
- L'administrateur et le personnel du programme peuvent m'administrer le médicament prescrit ABRILADA lors des rendez-vous fixés dans une clinique spécialisée. Un tel traitement doit comprendre l'administration des médicaments prescrits à administrer avant l'injection ainsi que la prise en charge des réactions liées à l'injection ou des urgences pouvant survenir durant l'injection à la clinique.

En donnant votre consentement, vous reconnaissez ce qui suit :

- Vous acceptez de recevoir les services, le soutien et les documents répondant à vos besoins offerts dans le cadre du programme.
 - Il est interdit au personnel du programme de recueillir, d'utiliser, de divulguer ou de conserver vos renseignements personnels pour quelque motif que ce soit sauf aux fins des activités décrites dans le présent formulaire de consentement. Le personnel du programme ne peut divulguer aucun de vos renseignements personnels à quiconque sauf à vos professionnels de la santé, à moins que les **renseignements relatifs à la santé*** permettant de vous identifier ne soient retirés. Par exemple, votre nom, votre adresse et vos identificateurs personnels doivent être supprimés si l'un de vos renseignements relatifs à la santé est divulgué à quiconque n'est pas votre professionnel de la santé. Les renseignements relatifs à la santé dans lesquels votre nom, votre adresse ou vos identificateurs personnels ne figurent pas pourraient quand même être divulgués après le retrait de votre consentement.
 - Vous pouvez retirer votre consentement à tout moment en appelant les administrateurs au 1-855-935-FLEX (3539) ou en leur envoyant une demande signée par télécopieur au 1-833-958-FLEX (3539). Vous devez donner votre consentement pour bénéficier des services du programme PfizerFlex. Si vous décidez de retirer votre consentement, votre inscription au programme PfizerFlex prendra fin. Cela signifie que vous ne pourrez recevoir aucun service d'assistance du programme ni aucun soutien financier relativement à ABRILADA, si vous y êtes admissible.
 - Sauf là où la loi l'interdit, vous pouvez obtenir une copie de vos renseignements personnels. Vous pouvez corriger toute erreur ou poser des questions aux administrateurs au sujet de la collecte, de l'utilisation, de la divulgation ou de la conservation de vos renseignements personnels. Vous pouvez communiquer avec les administrateurs par téléphone au 1-855-935-FLEX (3539) ou par télécopieur au 1-833-958-FLEX (3539).
 - Tous les appels à destination ou en provenance des administrateurs pendant la prestation des services du programme pourraient être surveillés ou enregistrés à des fins de contrôle de la qualité et de formation du personnel.
 - Vos renseignements personnels pourraient être recueillis, utilisés, partagés ou archivés hors de votre province, de votre territoire ou de votre pays. Les lois de ces pays relatives à la vie privée peuvent être moins strictes que celles du Canada et de ses provinces.
 - Vos renseignements personnels pourraient également être divulgués ou transférés à un tiers advenant une proposition ou la conclusion d'une transaction d'achat ou de vente (y compris une liquidation, une réalisation, une fusion ou une reprise de possession), de crédit-bail, d'unification ou d'acquisition de tout ordre, ou, au contraire, de cession, de transfert, de transfert de possession ou de financement de l'ensemble ou d'une partie, d'une division, d'éléments d'actifs ou d'actions de Pfizer Canada.
 - Pfizer Canada a le droit de modifier ou d'annuler le programme et ses services en tout temps, sans préavis.
 - Si, à un moment quelconque et pour quelque raison que ce soit, Pfizer Canada désigne de nouveaux administrateurs du programme, vous permettez que vos renseignements personnels soient transférés par les administrateurs actuels ou par Pfizer aux nouveaux administrateurs, afin de continuer à participer au programme.
 - Vous ne tenterez pas de déclarer le montant de soutien reçu dans le cadre de ce programme à titre de frais déboursés pour des médicaments d'ordonnance dans le cadre d'un régime public d'assurance médicaments.
 - À moins que vous ne le retirez, votre consentement est valide tant et aussi longtemps que vous recevez des services dans le cadre du programme et pour une durée raisonnable par la suite.
- * Vos **renseignements personnels** comprennent vos données individuelles (nom, sexe, adresse, numéro de téléphone, date de naissance, etc.), vos données financières et les **renseignements relatifs à votre santé** (antécédents médicaux, affections médicales, renseignements sur votre traitement, renseignements sur votre assurance médicale, etc.).
- † Pfizer Canada commande le **programme PfizerFlex** pour aider les patients à se procurer ABRILADA et à suivre leur plan de traitement pour les indications autorisées par Santé Canada.
- ‡ Les **professionnels de la santé** englobent tous vos médecins, infirmières, pharmaciens ou personnel de soutien de la pharmacie, compagnies d'assurance privée, payeurs publics et autres fournisseurs de soins ou tiers dépositaires de l'information appropriée.
- § Le **personnel du programme PfizerFlex** comprend les employés et les consultants des administrateurs, ainsi que les fournisseurs de services embauchés par les administrateurs pour assurer la gestion du programme, offrir des services ou animer des activités dans le cadre du programme.

CONSENTEMENT DU MÉDECIN

Ma signature atteste que :

- Je suis le médecin prescripteur de ce patient;
- J'ai prescrit ABRILADA à ce patient pour une indication autorisée par Santé Canada;
- Sous réserve du consentement du patient ci-dessus et seulement dans la mesure permise par ce consentement :
 - J'accepte que le **personnel du programme PfizerFlex[†]** prenne contact avec moi relativement au patient susmentionné afin que je l'aide à fournir le programme, et ce, sans que cela limite le remboursement versé au patient ni les soins qui lui sont dispensés;
 - Je consens à ce que les administrateurs (les fournisseurs choisis par Pfizer pour administrer les services offerts par le programme) reçoivent, recueillent, conservent, utilisent et divulguent tout renseignement fourni par moi sur le patient et qui est nécessaire pour aider le patient à obtenir les services ou l'assistance auxquels il a consenti;
 - Je consens à ce que Pfizer Canada (la société qui vend ABRILADA) et ses sociétés affiliées (« Pfizer ») communiquent avec moi au sujet du patient indiqué ci-dessus si elles ont besoin

de plus amples renseignements sur tout effet indésirable associé à ABRILADA ou à tout autre médicament fabriqué par Pfizer;

- Je consens à ce que les administrateurs fournissent cette ordonnance à la pharmacie choisie par le patient indiqué ci-dessus ou à une autre pharmacie (le cas échéant) de sorte que le patient ait accès au traitement que j'ai prescrit;
 - Je consens à ce que les administrateurs prennent contact avec moi relativement à tout autre renseignement concernant le **programme PfizerFlex^{**}** qui pourrait permettre d'améliorer la prestation ou la qualité des services offerts par ce programme à mon patient.
- 1 Le **personnel du programme PfizerFlex** comprend les employés et les consultants des administrateurs choisis par Pfizer pour administrer le programme.
- ** Pfizer Canada commande le **programme PfizerFlex** pour aider les patients à se procurer ABRILADA et à suivre leur plan de traitement pour les indications autorisées par Santé Canada.

Pour obtenir des renseignements additionnels, veuillez consulter la monographie d'ABRILADA. La monographie est fournie sur demande ou vous pouvez la consulter à l'adresse <https://www.pfizer.ca/fr/nos-produits/abrilada-adalimumab-injectable/>.

Programme de soutien aux patients



ABRILADA, M.D. de Pfizer Inc., utilisée sous licence.
PFIZERFLEX, M.C. de Pfizer Inc., Pfizer Canada SRI, licencié
© 2023 Pfizer Canada SRI, Kirkland (Québec) H9J 2M5





RENSEIGNEMENTS SUR LE PATIENT (à remplir par le patient)

Nom : _____

Adresse : (Numéro et rue) _____
(Ville [Province]) _____ (Code postal) _____

Tél. (domicile) : _____ Tél. (cellulaire) : _____

Laisser un message? Oui Non Envoyer un message texte (SMS)? Oui Non

Meilleur moment pour me joindre : Matin Après-midi Soir

Courriel : _____

Date de naissance : JJ/MM/AAAA Numéro d'assurance maladie : _____

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDECIN (à remplir par le médecin)

Nom du médecin : _____

Numéro de permis : _____

Adresse : (Numéro et rue) _____
(Ville [Province]) _____ (Code postal) _____

Tél. (bureau) : _____

Télééc. (bureau) : _____

Nom de la personne-ressource : _____

Courriel : _____

RENSEIGNEMENTS MÉDICAUX (à remplir par le médecin)

Radiographie thoracique requise? Non Oui Résultat : _____

Dépistage de la tuberculose requis? Non Oui Résultat : _____

Si le dépistage de la tuberculose est positif, le patient reçoit-il un traitement antituberculeux?
 Non Oui, fin du traitement prévue pour le : JJ/MM/AAAA

Le patient a-t-il déjà eu une réaction allergique sévère? Non Oui

Allergies : _____

Renseignements additionnels : _____

SOUTIEN POUR L'INJECTION

Je demande à PfizerFlex de fournir une formation
ou un soutien pour l'injection : Non Oui

Commentaires : _____

RENSEIGNEMENTS SUR L'ORDONNANCE (à remplir par le médecin)

Cocher la présentation, le diagnostic et la posologie qui s'appliquent.

ABRILADA^{MD} sera offert en boîtes de deux unités de l'une des présentations suivantes :

Seringue préremplie Stylo prérempli

Code dans la liste provinciale (le cas échéant) : _____

 Psoriasis en plaques

Semaine 0 : 80 mg s.-c.;
puis 40 mg s.-c. toutes les 2 semaines à partir de la semaine 1

 Rhumatisme psoriasique

40 mg s.-c. toutes les 2 semaines

 Hidradénite suppurée

Semaine 0 : 160 mg s.-c.; semaine 2 : 80 mg s.-c.; puis 40 mg s.-c.
toutes les semaines à partir de la semaine 4

 Hidradénite suppurée chez les adolescents (de 12 à 17 ans pesant 30 kg ou plus)

Semaine 0 : 80 mg s.-c.;
puis 40 mg s.-c. toutes les 2 semaines à partir de la semaine 1

Autre posologie : _____

Durée du traitement : 3 mois 6 mois 12 mois Autre : _____

Veillez consulter la monographie du produit pour obtenir des renseignements importants sur la posologie, l'administration, les effets indésirables et les interactions médicamenteuses.

SIGNATURE DU MÉDECIN (à remplir par le médecin)

Acceptez-vous que le Service de l'innocuité des médicaments de Pfizer communique avec vous à propos des renseignements fournis dans le Oui Non présent formulaire ou tout autre document qui l'accompagne?

Remarques : _____

J'ai lu, compris et j'accepte l'énoncé de consentement du médecin figurant au verso de cette page.

SIGNEZ ICI : _____ Date* : JJ/MM/AAAA

* Date d'entrée en vigueur. Les directives expirent un an après la date de signature. Attestation du prescripteur : J'atteste que la présente ordonnance est une ordonnance originale et que la pharmacie désignée en est la seule destinataire. L'originale ne sera pas réutilisée.

SIGNATURE DU PATIENT (à remplir par le patient)

SIGNEZ ICI : _____ Date : JJ/MM/AAAA

J'ai lu et compris l'énoncé de consentement du patient imprimé au verso du présent formulaire et je consens à la collecte, à l'utilisation et à la divulgation de mes renseignements médicaux selon les modalités qui y sont décrites.

J'accepte de recevoir des messages électroniques renfermant de l'information et des mises à jour au sujet du **programme PfizerFlex**. Les **administrateurs** (les fournisseurs choisis par Pfizer pour administrer les services offerts par le **programme PfizerFlex**) sollicitent votre consentement au nom de Pfizer Canada SRI, le promoteur du programme. Vous pouvez retirer votre consentement à recevoir des messages électroniques en suivant les instructions fournies dans le message électronique. Vous pouvez communiquer en tout temps avec les administrateurs du programme en composant le 1-855-935-FLEX (3539) ou en écrivant à :

Programme PfizerFlex, 3131, boul. de la Côte-Vertu, C. P. 34586, Saint-Laurent (Québec) H4R 2P4.



CONSENTEMENT DU PATIENT

Consentement à divulguer des renseignements personnels – Programme PfizerFlex

Instructions spéciales : Ce formulaire de consentement pourrait contenir des mots ou des groupes de mots qui sont nouveaux pour vous. Si vous ne comprenez pas bien l'ensemble ou une partie de ce formulaire, veuillez demander à la personne qui vous a remis ce formulaire de vous l'expliquer. Les mots écrits en **caractères gras** sont expliqués au bas de cette section.

Nous sollicitons votre permission de recueillir, d'utiliser et de divulguer vos **renseignements personnels***. Le programme d'assistance aux patients traités par ABRILADA, appelé le programme **PfizerFlex[†]** (le « programme »), est offert gratuitement à tous les patients à qui l'on a prescrit ABRILADA. Le programme offre différentes formes d'assistance. La divulgation de vos renseignements personnels, comme il est décrit dans le présent formulaire, nous aidera à déterminer quels services et documents du programme vous conviennent le mieux.

Afin de pouvoir prendre part au programme et de nous permettre d'accomplir les activités du programme en votre nom, vous acceptez ce qui suit :

- Permettre à vos **professionnels de la santé[†]**, aux administrateurs (les fournisseurs choisis par Pfizer pour administrer les services offerts par le programme) et au **personnel du programme PfizerFlex[‡]** (le « personnel du programme ») de recueillir, d'utiliser, de partager entre eux et de conserver vos renseignements personnels. Ces personnes sont décrites au bas du présent formulaire.
- Permettre au personnel du programme d'utiliser les renseignements personnels que vous avez fournis pour communiquer avec vous et de recueillir d'autres renseignements personnels nécessaires ou relatifs à l'administration du programme. Par exemple, on pourrait vous demander des commentaires sur la qualité des services offerts par le programme, sur tout autre service connexe ou sur les résultats de votre traitement par ABRILADA, ce qui pourrait inclure des études de marché limitées, comme des sondages portant sur votre expérience, afin que Pfizer puisse mieux comprendre ses produits et ses programmes, et les améliorer. Le personnel du programme pourrait vous laisser des messages au numéro de téléphone que vous avez fourni, si vous avez coché la case *Laisser un message* du formulaire de consentement.
- Permettre à Pfizer Canada (la société qui vend ABRILADA) et à ses sociétés affiliées (« Pfizer ») de recueillir vos renseignements personnels ainsi que des données sur les effets secondaires (aussi appelés « effets indésirables ») que vous pourriez ressentir en prenant ABRILADA ou tout autre médicament fabriqué par Pfizer. Ensemble, Pfizer et Santé Canada demandent ces renseignements afin de suivre le profil d'innocuité de ces médicaments. Les données recueillies auprès de vous et d'autres patients aident Pfizer Canada et Santé Canada à mieux comprendre les effets de ces médicaments sur les patients qui les prennent. Ces renseignements pourront être transmis à Santé Canada ou à d'autres organismes de réglementation afin de signaler tout effet indésirable, ou si la loi le requiert. Pfizer peut aussi communiquer avec vos professionnels de la santé si elle désire plus d'information.
- Permettre à Pfizer, ou à un fournisseur de services embauché par Pfizer, d'accéder à vos renseignements personnels pour évaluer le programme ou formuler des recommandations visant à améliorer le programme. Par exemple, Pfizer ou ses fournisseurs de services pourront consulter les documents contenant vos renseignements personnels ou surveiller vos conversations téléphoniques avec le personnel du programme à des fins de contrôle de la qualité. Tous les fournisseurs de services auront l'obligation d'utiliser les renseignements personnels uniquement à des fins relatives à l'évaluation ou à l'administration du programme; aucun renseignement personnel ne sera divulgué à des tiers.
- Consentir à ce que Pfizer recueille, partage et publie des données statistiques anonymisées auprès de fournisseurs de soins de santé et de tiers à des fins de remboursement, de publication ou à des fins commerciales.
- L'administrateur et le personnel du programme peuvent m'administrer le médicament prescrit ABRILADA lors des rendez-vous fixés dans une clinique spécialisée. Un tel traitement doit comprendre l'administration des médicaments prescrits à administrer avant la perfusion ainsi que la prise en charge des réactions liées à la perfusion ou des urgences pouvant survenir durant la perfusion à la clinique.

En donnant votre consentement, vous reconnaissez ce qui suit :

- Vous acceptez de recevoir les services, le soutien et les documents répondant à vos besoins offerts dans le cadre du programme.
 - Il est interdit au personnel du programme de recueillir, d'utiliser, de divulguer ou de conserver vos renseignements personnels pour quelque motif que ce soit sauf aux fins des activités décrites dans le présent formulaire de consentement. Le personnel du programme ne peut divulguer aucun de vos renseignements personnels à quiconque sauf à vos professionnels de la santé, à moins que les **renseignements relatifs à la santé*** permettant de vous identifier ne soient retirés. Par exemple, votre nom, votre adresse et vos identificateurs personnels doivent être supprimés si l'un de vos renseignements relatifs à la santé est divulgué à quiconque n'est pas votre professionnel de la santé. Les renseignements relatifs à la santé dans lesquels votre nom, votre adresse ou vos identificateurs personnels ne figurent pas pourraient quand même être divulgués après le retrait de votre consentement.
 - Vous pouvez retirer votre consentement à tout moment en appelant les administrateurs au 1-855-935-FLEX (3539) ou en leur envoyant une demande signée par télécopieur au 1-833-958-FLEX (3539). Vous devez donner votre consentement pour bénéficier des services du programme PfizerFlex. Si vous décidez de retirer votre consentement, votre inscription au programme PfizerFlex prendra fin. Cela signifie que vous ne pourrez recevoir aucun service d'assistance du programme ni aucun soutien financier relativement à ABRILADA, si vous y êtes admissible.
 - Sauf là où la loi l'interdit, vous pouvez obtenir une copie de vos renseignements personnels. Vous pouvez corriger toute erreur ou poser des questions aux administrateurs au sujet de la collecte, de l'utilisation, de la divulgation ou de la conservation de vos renseignements personnels. Vous pouvez communiquer avec les administrateurs par téléphone au 1-855-935-FLEX (3539) ou par télécopieur au 1-833-958-FLEX (3539).
 - Tous les appels à destination ou en provenance des administrateurs pendant la prestation des services du programme pourraient être surveillés ou enregistrés à des fins de contrôle de la qualité et de formation du personnel.
 - Vos renseignements personnels pourraient être recueillis, utilisés, partagés ou archivés hors de votre province, de votre territoire ou de votre pays. Les lois de ces pays relatives à la vie privée peuvent être moins strictes que celles du Canada et de ses provinces.
 - Vos renseignements personnels pourraient également être divulgués ou transférés à un tiers advenant une proposition ou la conclusion d'une transaction d'achat ou de vente (y compris une liquidation, une réalisation, une forclusion ou une reprise de possession), de crédit-bail, d'unification ou d'acquisition de tout ordre, ou, au contraire, de cession, de transfert, de transfert de possession ou de financement de l'ensemble ou d'une partie, d'une division, d'éléments d'actifs ou d'actions de Pfizer Canada.
 - Pfizer Canada a le droit de modifier ou d'annuler le programme et ses services en tout temps, sans préavis.
 - Si, à un moment quelconque et pour quelque raison que ce soit, Pfizer Canada désigne de nouveaux administrateurs du programme, vous permettrez que vos renseignements personnels soient transférés par les administrateurs actuels ou par Pfizer aux nouveaux administrateurs, afin de continuer à participer au programme.
 - Vous ne tenterez pas de déclarer le montant de soutien reçu dans le cadre de ce programme à titre de frais déboursés pour des médicaments d'ordonnance dans le cadre d'un régime public d'assurance médicaments.
 - À moins que vous ne le retirez, votre consentement est valide tant et aussi longtemps que vous recevez des services dans le cadre du programme et pour une durée raisonnable par la suite.
- * Vos **renseignements personnels** comprennent vos données individuelles (nom, sexe, adresse, numéro de téléphone, date de naissance, etc.), vos données financières et les **renseignements relatifs à votre santé** (antécédents médicaux, affections médicales, renseignements sur votre traitement, renseignements sur votre assurance médicale, etc.).
- † Pfizer Canada commande le **programme PfizerFlex** pour aider les patients à se procurer ABRILADA et à suivre leur plan de traitement pour les indications autorisées par Santé Canada.
- ‡ Les **professionnels de la santé** englobent tous vos médecins, infirmières, pharmaciens ou personnel de soutien de la pharmacie, compagnies d'assurance privée, payeurs publics et autres fournisseurs de soins ou tiers dépositaires de l'information appropriée.
- § Le **personnel du programme PfizerFlex** comprend les employés et les consultants des administrateurs, ainsi que les fournisseurs de services embauchés par les administrateurs pour assurer la gestion du programme, offrir des services ou animer des activités dans le cadre du programme.

CONSENTEMENT DU MÉDECIN

Ma signature atteste que :

- Je suis le médecin prescripteur de ce patient.
- J'ai prescrit ABRILADA à ce patient pour une indication autorisée par Santé Canada;
- Sous réserve du consentement du patient ci-dessus et seulement dans la mesure permise par ce consentement :
 - J'accepte que le **personnel du programme PfizerFlex[†]** prenne contact avec moi relativement au patient susmentionné afin que je l'aide à fournir le programme, et ce, sans que cela limite le remboursement versé au patient ni les soins qui lui sont dispensés;
 - Je consens à ce que les administrateurs (les fournisseurs choisis par Pfizer pour administrer les services offerts par le programme) reçoivent, recueillent, conservent, utilisent et divulguent tout renseignement fourni par moi sur le patient et qui est nécessaire pour aider le patient à obtenir les services ou l'assistance auxquels il a consenti;
 - Je consens à ce que Pfizer Canada (la société qui vend ABRILADA) et ses sociétés affiliées

(« Pfizer ») communiquent avec moi au sujet du patient indiqué ci-dessus si elles ont besoin de plus amples renseignements sur tout effet indésirable associé à ABRILADA ou à tout autre médicament fabriqué par Pfizer;

- Je consens à ce que les administrateurs fournissent cette ordonnance à la pharmacie choisie par le patient indiqué ci-dessus ou à une autre pharmacie (le cas échéant) de sorte que le patient ait accès au traitement que j'ai prescrit;
- Je consens à ce que les administrateurs prennent contact avec moi relativement à tout autre renseignement concernant le **programme PfizerFlex**** qui pourrait permettre d'améliorer la prestation ou la qualité des services offerts par ce programme à mon patient.

1 Le **personnel du programme PfizerFlex** comprend les employés et les consultants des administrateurs choisis par Pfizer pour administrer le programme.

** Pfizer Canada commande le **programme PfizerFlex** pour aider les patients à se procurer ABRILADA et à suivre leur plan de traitement pour les indications autorisées par Santé Canada.

Pour obtenir des renseignements additionnels, veuillez consulter la monographie d'ABRILADA. La monographie est fournie sur demande ou vous pouvez la consulter à l'adresse <https://www.pfizer.ca/fr/nos-produits/abrilada-adalimumab-injectable/>.

