ANNEXE B: Modèle du formulaire de description clinique avant l'initiation du traitement : Formulaire de description clinique avant l'initiation d'un traitement avec une spécialité pharmaceutique à base d'etanercept inscrite au § 3150000 du chapitre IV de la liste jointe à l'A.R. du 1 ^{er} février 2018 pour une spondylarthrite ankylosante (à conserver par le médecin spécialiste demandeur et à tenir à la disposition du médecin-conseil du bénéficiaire concerné)
I – Identification du bénéficiaire (nom, prénom, N°d'affiliation à l'O.A.) :
(nom)
(prénom)
(numéro d'affiliation)
II – Eléments à attester par un médecin spécialiste en rhumatologie :
 Je soussigné, docteur en médecine, spécialiste reconnu en rhumatologie, certifie que le bénéficiaire mentionné ci-dessus est âgé d'au moins 17 ans, est atteint d'une spondylarthrite ankylosante selon les Modified New York Criteria répondant insuffisamment à la thérapie conventionnelle, et remplit simultanément toutes les conditions figurant au point a) du § 3150000 du chapitre IV de l'Annexe I de la liste jointe à l'A.R. du 1^{er} février 2018: Conditions relatives à la présence de symptômes axiaux graves, mesurés par un BASDAI (Bath Ankylosing Spondylitis Disease Activity Index) d'au moins 4; Conditions relatives à un taux sanguin de CRP (C-reactive Protein) supérieur à la valeur normale du laboratoire utilisé; Conditions relatives à une réponse insuffisante à l'utilisation préalable et optimale d'au moins deux AINS (anti-inflammatoires nor stéroïdiens) à des doses anti-inflammatoires pendant au moins trois mois ou une contre-indication médicale de l'utilisation d'AINS; Conditions relatives à l'absence actuelle de tuberculose évolutive, ainsi qu'aux mesures nécessaires quant à la prophylaxie d'une
réactivation d'une tuberculose latente. J'atteste que les deux médicaments anti-inflammatoires non-steroïdiens administrés antérieurement chez ce bénéficiaire sont les suivants :
1::(1)
Depuis le பப/பப/பபபப (date de début) (2) A la dose de பப mg par jour (3) Pendant பபப semaines (durée du traitement) (4) 2: (5)
Depuis le பப/பப/பபபப (date de début) ⁽⁶⁾ A la dose de பப mg par jour ⁽⁷⁾ Pendant பபப semaines (durée du traitement) ⁽⁸⁾
En cas de contre-indication médicale quant à l'usage de AINS, description des éléments ⁽⁹⁾ démontrant l'intolérance à cette posologie:
J'atteste qu'un taux sanguin de CRP (C-reactive Protein) supérieur à la valeur normale a été observé: le ⊔⊔/⊔⊔⊔⊔ (date de l'analyse de laboratoire) (10) valeur de CRP obtenue : ⊔⊔⊔ mg/l (11) valeur normale de la CRP : ⊔⊔⊔ mg/l (12)

et qu'il a y obtenu un score de :

⊔⊔ sur 10 (moyenne des valeurs obtenues pour chaque question séparée) (14)

dessous	:	
⊔ ⁽¹⁵⁾ ⊔ ⁽¹⁶⁾	Radiographie pulmonaire et Test de Mantoux simultanément négatifs ; Radiographie pulmonaire positive ou Test de Mantoux positif : une éventuelle TBC active fait l'objet d'un traitement adéquat, confirmé par un médecin spécialiste en pneumologie au point VI du présent formulaire. Une éventuelle TBC latente, fait l'objet d'un traitement adéquat instauré depuis au moins 4 semaines, confirmé par un médecin spécialiste en pneumologie (voir VI).	
Sur base de ce qui précède, j'atteste que ce bénéficiaire nécessite de recevoir un traitement avec une spécialité inscrite au § 3150000 du chapitre IV de la liste jointe à l'A.R. du 1 ^{er} février 2018.		
III – Ide	ntification du médecin spécialiste mentionné ci-dessus au point II :	
	(nom)	
1 -		
/	/(date)	
	(cachet) (signature du médecin)	
IV – Questionnaire d'évaluation de l'activité de la maladie (BASDAI), à compléter par le bénéficiaire dont l'identité est mentionnée au point I :		
(Ve	illez indiquer d'une croix la case qui décrit le mieux vos capacités au cours de la semaine précédente)	
1)	COMMENT ÉVALUERIEZ-VOUS VOTRE DEGRÉ GLOBAL DE FATIGUE ?	
	0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10	
	ABSENT EXTRÊME	
2)	COMMENT ÉVALUERIEZ-VOUS VOTRE DEGRÉ GLOBAL DE DOULEUR AU NIVEAU DU COU, DU DOS ET DES HANCHES DANS LE CADRE DE VOTRE SPONDYLARTHRITE ANKYLOSANTE (BECHTEREW) ?	
	0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10	
	ABSENT EXTRÊME	
3)	COMMENT EVALUERIEZ-VOUS VOTRE DEGRÉ GLOBAL DE DOULEUR/GONFLEMENT EN DEHORS DU COU, DU DOS ET DES HANCHES ?	
	0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10	
	ABSENT EXTRÊME	

5) COMMENT ÉVALUERIEZ-VOUS VOTRE DEGRÉ GLOBAL DE RAIDEUR MATINALE DEPUIS VOTRE RÉVEIL ?

4)

OU À LA PRESSION?

ABSENT

COMMENT ÉVALUERIEZ-VOUS VOTRE DEGRÉ GLOBAL DE GÈNE POUR LES ZONES SENSIBLES AU TOUCHER

EXTRÊME

