

PrEP kontrolliste for forskrivere

Igangsetting av emtricitabin/tenofovir disoproksil for PrEP

Instruksjoner: Fullstendig kontrolliste ved hvert besøk og oppbevaring i personens journal.

Jeg har utført følgende før forskrivning av emtricitabin/tenofovirdisoproksil for en PrEP-indikasjon for personen som skal begynne med eller bruker emtricitabin/tenofovirdisoproksil for en PrEP-indikasjon.

Lab-tester/evaluering

- ✓ Fullført risikovurdering av ikke-infisert person
- ✓ Bekreftet negativ HIV-1-test umiddelbart før igangsetting av emtricitabin/tenofovirdisoproksil for en PrEP-indikasjon ved bruk av en antigen-/antistofftest. Dersom kliniske symptomer i overensstemmelse med akutt viral infeksjon er til stede og nylige (< 1 måned) eksponeringer mistenkes, utsett oppstart av PrEP i minst 1 måned og bekreft HIV-1-status på nytt.
- ✓ Utført screening for seksuelt overførte infeksjoner (STI) som syfilis og gonore
- ✓ Vurdert risiko/fordeler for kvinner som kan være gravide eller som vil bli gravide, hvis relevant
- ✓ Utført screeningstest for HBV
- ✓ Tilbudt HBV-vaksinasjon etter behov
- ✓ Bekreftet anslått CrCl før igangsetting; emtricitabin/tenofovirdisoproksil er ikke anbefalt for bruk hos personer som ikke er smittet med HIV-1 med CrCl < 60 ml/min
- ✓ Emtricitabin/tenofovirdisoproksil bør bare brukes hos personer med CrCl < 80 ml/min dersom det vurderes at potensielle fordeler oppveier potensiell risiko.
- ✓ Utført renal overvåking som anbefalt: Hos personer uten renale risikofaktorer bør nyrefunksjonen (CrCl og serumfosfat) kontrolleres etter 2 til 4 ukers bruk, etter 3 måneders bruk og deretter hver 3. til hver 6. måned. Hos pasienter med risiko for nedsatt nyrefunksjon, er det nødvendig med en hyppigere overvåking av nyrefunksjonen.
- ✓ Bekreftet at personer med risiko ikke tar andre legemidler mot HIV-1 eller HBV

Rådgivning

- ✓ Gitt råd om viktigheten av planlagt oppfølging, inkludert regelmessige screeningstester for HIV-1 (f.eks. minst hver 3. måned) under inntak av emtricitabin/tenofovirdisoproksil for en PrEP-indikasjon for ny bekreftelse av HIV-1-negativ status
- ✓ Drøftet viktigheten av seponering av emtricitabin/tenofovirdisoproksil for en PrEP-indikasjon dersom serokonvertering har funnet sted for å redusere utviklingen av resistente HIV-1-varianter
- ✓ Gitt råd om viktigheten av at doseringskjemaet etterleves
- ✓ Gitt råd om at emtricitabin/tenofovirdisoproksil for en PrEP-indikasjon bare skal brukes som del av en omfattende prevensjonsstrategi og gitt opplæring om praktisering av konsekvent sikker sex og korrekt bruk av kondomer
- ✓ Drøftet viktigheten av at en person kjenner sin egen HIV-status og partneren(e)s status, hvis mulig
- ✓ Drøftet hvor viktig det er å screene for STI som for eksempel syfilis og gonore som kan

- gjøre overføring av HIV-1 enklere
- ✓ Drøftet kjente sikkerhetsproblemer ved bruk av emtricitabin/tenofoviridisoprosil for en PrEP-indikasjon
 - ✓ Gjennomgått dokumentet “Viktige opplysninger om emtricitabin/tenofoviridisoprosil for å redusere risikoen for å få HIV-infeksjon” med personen

Oppfølging

- ✓ Utført regelmessig HIV-1-screening (f.eks. hver 3. måned)
- ✓ Kontrollert personens rapporterte etterlevelse (f.eks. fra kalenderen på påminnelseskortet)
- ✓ Seponert emtricitabin/tenofoviridisoprosil for en PrEP-indikasjon dersom serokonvertering har funnet sted
- ✓ Utført screening for STI som for eksempel syfilis og gonoré Identifisert potensielle bivirkninger
- ✓ Utført renal overvåking som anbefalt. Dersom CrCl reduseres til < 60 ml/min eller serumfosfat er < 1,5 mg/dl (0,48 mmol/l) hos personer som får emtricitabin/tenofoviridisoprosil for en PrEP-indikasjon, bør nyrefunksjonen evalueres på nytt i løpet av 1 uke, inkludert målinger av blodsukker, konsentrasjoner av kalium i blodet og glukose i urinen. Det bør også vurderes å avbryte behandling med tenofoviridisoprosil hos pasienter der CrCl er redusert til < 60 ml/min eller serumfosfat er redusert til < 1,0 mg/dl (0,32 mmol/l). Vurder også seponering av tenofoviridisoprosil i tilfelle av progressivt fall i nyrefunksjonen dersom det ikke er identifisert andre årsaker til dette
- ✓ Utført screeningstest for HBV (hvis personen tidligere har testet negativt for HBV eller ikke har fått vaksinasjon mot HBV)
- ✓ Notert datoer for neste oppfølgingsmøte og screeningstest for HIV-1 på påminningskortet og gitt det til personen