

SJEKKLISTE FOR FORSKRIVENDE LEGER: Oppstart med Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord som pre-eksposisjonell profylakse (PrEP)

Instruksjoner:

Fyll ut sjekklisten ved hvert besøk og arkiver den i personens journal.

Jeg har gjennomført følgende før forskrivning av Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord ved indikasjonen pre-eksposisjonell profylakse (PrEP) til personen som skal begynne med eller som tar Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord ved en PrEP-indikasjon:

Laboratorieprøver/evalueringer

- Foretatt risikoevaluering for ikke-infisert person
- Bekreftet negativ HIV-1-test rett før oppstart med Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord ved en PrEP-indikasjon ved hjelp av en kombinert antigen-/antistofftest.
Hvis kliniske symptomer som svarer til akutt virusinfeksjon er tilstede og det mistenkes nylig (< 1 måned) eksponering, utsettes oppstart av PrEP i minst 1 måned og HIV-1-statusen bekreftes på nytt.
- Foretatt screening for seksuelt overførbare infeksjoner, som syfilis og gonoré
- Hvis aktuelt, evaluert risiko/nytte for kvinner som kan være gravide eller kan ønske å bli gravide. Foretatt HBV-screening
- Tilbudt HBV-vaksinering hvis aktuelt
- Før oppstart, bekreftet estimert kreatininclearance (CrCl):
Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord er ikke anbefalt for bruk hos ikke-HIV-1-infiserte personer med kreatininclearance < 60 ml/min. Hos personer med CrCl < 80 ml/min skal Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord bare brukes dersom de mulige fordelene anses for å veie opp for de mulige risikoene.
- Foretatt nyreovervåking som anbefalt:
Hos personer uten risikofaktorer som gjelder nyrefunksjon, bør nyrefunksjon (kreatininclearance og serumfosfat) kontrolleres etter to til fire ukers bruk, etter tre måneders bruk og deretter hver tredje til sjette måned. Hos personer med risiko for nedsatt nyrefunksjon er det nødvendig å kontrollere nyrefunksjonen oftere.
- Bekreftet at personen med risiko ikke bruker andre HIV-1- eller HBV-legemidler

Rådgivning

- Gitt råd om viktigheten av planlagt oppfølging, inkludert regelmessig HIV-1-screening (f.eks. minst hver 3. måned), ved bruk av Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord ved en PrEP-indikasjon for å bekrefte at status fortsatt er HIV-1-negativ
- Diskutert viktigheten av å seponere Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord ved en PrEP-indikasjon dersom serokonversjon har funnet sted for å redusere utvikling av resistente HIV-1-varianter
- Gitt råd om viktigheten av overholdelse av doseringsplanen

- Gitt råd om at Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord ved en PrEP-indikasjon bare skal brukes som en del av en omfattende forebyggende strategi med opplæring i konsekvent praktisering av sikrere sex og riktig bruk av kondom
- Gitt råd om viktigheten av at personen kjenner sin HIV-1-status, og hvis mulig, partneren(e)s
- Diskutert viktigheten av screening for seksuelt overførbare infeksjoner, som syfilis og gonoré, som kan bidra til HIV-1-overføring
- Diskutert kjente sikkerhetsrisikoer ved bruk av Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord ved en PrEP-indikasjon
- Gjennomgått dokumentet "Viktig informasjon om Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord for å redusere risikoen for å få humant immunsviktvirus (HIV)-infeksjon" med personen

Oppfølging

- Foretatt regelmessig HIV-1-screening (f.eks. minst hver 3. måned)
- Sjekket personens rapporterte overholdelse (f.eks. fra kalenderen på påminnelseskortet)
- Seponert Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord som PrEP dersom serokonversjon har funnet sted
- Foretatt screening for seksuelt overførbare infeksjoner, som syfilis og gonoré Identifisert mulige bivirkninger
- Foretatt nyreovervåking som anbefalt
Hvis kreatininclearance synker til < 60 ml/min eller serumfosfatnivået er < 1,5 mg/dl (0,48 mmol/l) hos en person som får Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord som PrEP bør det foretas en ny kontroll av nyrefunksjonen innen en uke, herunder målinger av glukose- og kaliumkonsentrasjonen i blodet og konsentrasjonen av glukose i urinen. Avbryting av behandling med Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord bør vurderes hos personer med redusert kreatininclearance på < 60 ml/min eller nedsatt serumfosfat til < 1,0 mg/dl (0,32 mmol/l). Avbryting av behandling med Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord bør også vurderes i tilfeller med progressiv reduksjon av nyrefunksjonen dersom ingen annen årsak kan identifiseres.
- Foretatt HBV-screening (hvis tidligere testet negativ for HBV eller ikke fått HBV-vaksinering)
- Registrert dato for neste oppfølging og HIV-1-screening i påminnelseskortet og gitt dette til personen.