

Checklista för förskrivare:

Insättning och uppföljning av Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord och Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accordpharma för profylax före exponering (PrEP)

Instruktioner: Komplet checklista vid varje besök och journalföring i varje patients journal.

Jag har slutfört följande innan förskrivning av Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord/ Accordpharma för indikationen pre-exponeringsprofylax (PrEP) till den enskilde patienten som ska påbörja eller tar Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord/ Accordpharma för PrEP-indikation:

Initial utvärdering

- ☐ Genomfört riskvärdering av icke-infekterade individ
- ☐ Bekräftat negativt hiv-1-test omedelbart före initiering av Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord/ Accordpharma för indikation PrEP där ett kombinerat antigen/antikroppstest använts
 - Om kliniska symtom som är förenliga med en akut virusinfektion uppvisas och nylig (<1 månad) misstänkt exponering, vänta minst en månad med att påbörja PrEP och bekräfta åter hiv-1-status.
- ☐ Utfört tester för sexuellt överförbara infektioner (STI), såsom syfilis och gonorré
- ☐ I förekommande fall, utvärderat risk/nytta-förhållandet för kvinnor som kan vara gravida eller kanske vill bli gravida
- ☐ Utfört HBV-screeningstest
- ☐ Erbjudit HBV-vaccination om det är lämpligt
- ☐ Innan behandling, utvärderat uppskattat kreatininclearance (CrCl):

Icke-infekterade vuxna

CrCl >80 ml/min. Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord/ Accordpharma bör endast användas av personer med CrCl <80 ml/min, om de potentiella fördelarna anses väga tyngre än de potentiella riskerna. Rekommenderas inte om CrCl <60 ml/min.

Icke-infekterade ungdomar

Ska inte användas om CrCl <90 ml/min/1.73m²

- ☐ Bekräftat att patienten inte tar andra hiv-1 eller HBV-läkemedel
- ☐ Bekräfta att patienten inte tar eller nyligen har tagit nefrotoxiska medel
Om samtidig behandling med Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord/ Accordpharma och nefrotoxiska medel inte kan undvikas bör njurfunktionen övervakas varje vecka.

Rådgivning

- ☐ Informerat om att Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord/ Accordpharma som PrEP endast bör användas som en del av en övergripande förebyggande strategi i kombination med konsekvent säkert sex och korrekt användning av kondom.
- ☐ Informerat om betydelsen av att följa doseringsschemat
- ☐ Rekommenderat patienten att lägga in en påminnelse i sin mobiltelefon eller någon annan enhet som kan påminna dem när det är dags att ta Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord/ Accordpharma
- ☐ Diskuterat betydelsen av att patienten känner till sin hiv-1-status och, om möjligt sin/sina partners
- ☐ Poängterat vikten av regelbunden uppföljning, inklusive regelbunden provtagning för hiv-1 (t.ex. minst var 3:e månad), när Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord/ Accordpharma tas för PrEP-indikation för att bekräfta negativ hiv-1-status
- ☐ Diskuterat betydelsen av att avbryta behandlingen med Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord/ Accordpharma som PrEP om serokonversion inträffar, för att minska risken för uppkomst av resistent hiv-1-varianter
- ☐ Diskuterat vikten av screening för sexuellt överförbara infektioner (STI), såsom syfilis och gonorré, som kan underlätta hiv-1-transmission
- ☐ Diskuterat kända säkerhetsrisker vid behandlingen med Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord/ Accordpharma som PrEP
- ☐ Gått igenom dokumentet "Viktig information om Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord/ Accordpharma för att minska risken för infektion med humant immunbristvirus (hiv-infektion)" med den enskilde patienten.

Uppföljning

- ☐ Utfört regelbunden provtagning för hiv-1 (t.ex. minst var 3:e månad)
- ☐ Kontrollerat att patienten redovisade följsamhet (exempelvis från kalendern på Påminnelsekortet)
- ☐ Utvärdera patienten på nytt vid varje besök för att säkerställa om de kvarstår på hög risk för hiv-1-infektion. Risken för hiv-1-infektion bör balanseras mot de potentiella effekterna på njurar och benvävnad vid långtidsanvändning av Emtricitabin/Tenofovir disoproxil Accord/ Accordpharma.
- ☐ Avbrutit behandlingen med Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Accord/ Accordpharma som PrEP om serokonversion inträffar
- ☐ Utfört provtagning för STD, som syfilis och gonorré
- ☐ Identifierat misstänkta biverkningar
- ☐ Utfört rekommenderad renal monitorering

Hos personer utan riskfaktorer för njursjukdom rekommenderas det att njurfunktionen (kreatininclearance och serumfosfat) kontrolleras efter två till fyra veckors användning, efter tre månaders användning och därefter var tredje till var sjätte månad. Hos personer som löper risk att utveckla njursjukdom krävs tätare kontroll av njurfunktionen.
- ☐ Utfört HBV screeningtest (om tidigare test varit HBV-negativt eller patienten inte fått vaccination mot HBV)
- ☐ Registrerat nästa uppföljningsbesök och provtagningsdatum för hiv-1-test i Påminnelsekortet och lämnat det till patienten.