

## Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan Profylax före exponering (PrEP) Checklista för förskrivare

Instruktioner: Fyll i checklistan vid varje besök och arkivera i patientens journal.

Patientens initialer:                      Födelsedatum:                      Kön: M  K       Ålder:

Jag har genomfört följande före förskrivning av Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan för indikationen profylax före exponering (PrEP) till patienten som ska börja ta eller tar Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan som PrEP:

### Initial utvärdering

<input type="checkbox"/>	Utfört riskbedömning av oinfekterad individ
<input type="checkbox"/>	Bekräftat negativt hiv-1-test omedelbart före initiering av Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan som PrEP där ett kombinerat antigen/antikroppstest använts • Om kliniska symtom som överensstämmer med akut virusinfektion förekommer och nylig exponering (< 1 månad) misstänks, skjut upp PrEP i minst 1 månad och bekräfta hiv-1 status igen.
<input type="checkbox"/>	Utfört screening för sexuellt överförbara infektioner (STI), såsom syfilis och gonorré
<input type="checkbox"/>	Om tillämpligt, utvärderat risk/nytta för kvinnor som kan vara gravida eller kanske vill bli gravida
<input type="checkbox"/>	Utfört HBV-screening test
<input type="checkbox"/>	Erbjudit HBV-vaccination vid behov
<input type="checkbox"/>	Före initiering bekräftat beräknat kreatininclearance (CrCl): <b>Oinfekterade vuxna</b> CrCl >80 mL/min. Ska endast användas till patienter med kreatininclearance (CrCl) < 80 ml/min om de potentiella fördelarna anses väga tyngre än de potentiella riskerna. Rekommenderas inte för personer med CrCl < 60 ml/min. <b>Oinfekterade barn och ungdomar</b> Bör inte användas om CrCl < 90 ml/min/1,73 m <sup>2</sup> .
<input type="checkbox"/>	Bekräftat att en patient som är i riskzonen inte tar andra läkemedel mot hiv-1 eller HBV
<input type="checkbox"/>	Bekräftat att en patient som är i riskzonen inte tar eller har nyligen tagit något nefrotiskt läkemedel. Om samtidig behandling med Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan och nefrotiska medel inte kan undvikas bör njurfunktionen övervakas varje vecka.

### Rådgivning

<input type="checkbox"/>	Givit råd om att Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan endast ska användas som PrEP som en del av en övergripande förebyggande strategi och handlett i hur man konsekvent har säkert sex och hur man använder kondomer korrekt
<input type="checkbox"/>	Givit råd om vikten av att följa det dagliga doseringsschemat

Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan

Senast granskat av Läkemedelsverket: 21-Apr-2022

<input type="checkbox"/>	Rekommenderat patienten att lägga in en påminnelse i sin mobiltelefon eller annan enhet som kan påminna dem när det är dags att ta Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan
<input type="checkbox"/>	Diskuterat vikten av att patienten känner till sin hiv-1-status och, om möjligt, sin/sina partners hiv-1 status
<input type="checkbox"/>	Givit råd om vikten av planerad uppföljning, inklusive regelbundna hiv-1-screening tester (t.ex. minst var tredje månad), medan Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan används som PrEP, för att på nytt bekräfta negativ hiv-1-status
<input type="checkbox"/>	Diskuterat vikten av att avbryta behandlingen med Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan som PrEP om serokonversion har inträffat för att minska utvecklingen av resistent HIV-1-varianter
<input type="checkbox"/>	Diskuterat vikten av screening för sexuellt överförbara infektioner (STI), såsom syfilis och gonorré, vilka kan underlätta överföring av hiv-1
<input type="checkbox"/>	Diskuterat kända säkerhetsrisker vid användning av Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan som PrEP
<input type="checkbox"/>	Gått igenom dokumentet "PrEP utbildningsbroschyr för person som ska få PrEP" med patienten
<input type="checkbox"/>	Registrerat nästa uppföljning och datum för hiv-1-screening test i påminnelsekortet och givit detta till patienten

### Uppföljning

<input type="checkbox"/>	Utfört regelbunden HIV-1 screening (t.ex. minst var 3:e månad)
<input type="checkbox"/>	Kontrollerat patientens rapporterade efterlevnad (t.ex. genom att gå igenom kalendern från patientens påminnelsekort)
<input type="checkbox"/>	Utvärdera 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/tenofoviridisoproxil.
<input type="checkbox"/>	Avbryt behandlingen med Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan som PrEP om serokonversion har inträffat.
<input type="checkbox"/>	Utfört screening för sexuellt överförbara infektioner (STI), såsom syfilis och gonorré
<input type="checkbox"/>	Identifierat potentiella biverkningar
<input type="checkbox"/>	Utfört kontroll av njurarna enligt rekommendation 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. <b>Oinfekterade vuxna, barn och ungdomar</b> Vänligen se produktresumén för Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan
<input type="checkbox"/>	Utfört HBV-screening test (om tidigare testat negativ för HBV eller har fått HBV vaccination)
<input type="checkbox"/>	Registrerat nästa uppföljning och datum för hiv-1-screening test i påminnelsekortet och givit detta till patienten

Förskrivarens underskrift och namnförtydligande: \_\_\_\_\_ Datum: \_\_\_\_\_

Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan

Senast granskat av Läkemedelsverket: 21-Apr-2022