

## Sjekkliste for forskriver

Instruksjoner: Fullfør sjekkliste ved hvert besøk og arkiver i pasientens journal.

Pasientens initialer: Født: Kjønn: M  K  Alder:

Jeg har fullført følgende før jeg forskriver Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan for en pre-eksposisjonell profylakse (PrEP) indikasjon for pasienten som skal starte, eller er under behandling, med Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan for en PrEP indikasjon:

### Initiell Evaluering

|                          |  |
|--------------------------|--|
| <input type="checkbox"/> | Fullført risikoevaluering av ikke-infisert pasient   |
| <input type="checkbox"/> | Bekreftet negativ HIV-1-test rett før initiering av Emtricitabine/Tenofovir disoproxil for en PrEP-indikasjon ved bruk av en kombinert antigen/antistoff-test <ul style="list-style-type: none"> <li>Hvis kliniske symptomer forenlig med akutt virusinfeksjon er tilstede og det er mistanke om nylig (&lt;1 måned) eksponering, utsett start av PrEP i minst 1 måned og bekreft HIV-1-status på nytt.</li> </ul> |
| <input type="checkbox"/> | Utførte screening for seksuelt overførbare infeksjoner (SOI), som syfilis og gonorré   |
| <input type="checkbox"/> | Hvis aktuelt, evaluert risiko/fordel for kvinner som kan være gravide eller kanskje ønsker å bli gravide   |
| <input type="checkbox"/> | Utført HBV-screeningstest  |
| <input type="checkbox"/> | Tilbudt HBV-vaksinasjon etter behov  |
| <input type="checkbox"/> | Bekreftet estimert kreatininclearance (CrCl) før oppstart <p><b>Ikke-infiserte voksne</b><br/>CrCl &gt;80 mL/min. Dersom CrCl &lt;80 mL/min, brukes kun hvis fordelene oppveier risikoen. Anbefales ikke hvis CrCl &lt;60 mL/min.</p> <p><b>Ikke-infiserte ungdom</b><br/>Bør ikke brukes hvis CrCl &lt;90 mL/min/1.73 m<sup>2</sup>.</p>  |
| <input type="checkbox"/> | Bekreftet at pasienten i risikogruppen ikke tar andre HIV-1- eller HBV-medisiner   |
| <input type="checkbox"/> | Bekreftet at personen i risikogruppen ikke tar eller nylig har tatt et nefrotoksisk legemiddel <p>Hvis samtidig bruk av Emtricitabine/Tenofovir disoproxil og nefrotoksiske midler er uunngåelig, bør nyrefunksjonen overvåkes ukentlig.</p>   |

### Rådgivning

|                          |   |
|--------------------------|---|
| <input type="checkbox"/> | Forklar at Emtricitabine/Tenofovir disoproxil for en PrEP-indikasjon kun bør brukes som en del av en omfattende forebyggingsstrategi, gi opplæring i det å praktisere sikrere sex konsekvent og bruke kondomer riktig |
| <input type="checkbox"/> | Veiled om viktigheten av å følge det daglige doseringsregime  |
| <input type="checkbox"/> | Anbefal å legge til en påminnelse på mobiltelefonen eller annen enhet som kan varsle dem når det er på tide å ta Emtricitabine/Tenofovir disoproxil   |

|                          |   |
|--------------------------|---|
| <input type="checkbox"/> | Diskuter viktigheten av at pasienten kjenner sin HIV-1-status og, hvis mulig, statusen til partneren(e)   |
| <input type="checkbox"/> | Forklar viktigheten av planlagt oppfølging, inkludert regelmessige HIV-1 screeningstester (f.eks. minst hver 3. måned), mens de tar Emtricitabine/Tenofovir disoproxil for en PrEP-indikasjon for å bekrefte HIV-1-negativ status |
| <input type="checkbox"/> | Diskuter viktigheten av å seponere Emtricitabine/Tenofovir disoproxil for en PrEP-indikasjon hvis serokonversjon har skjedd, for å redusere utviklingen av resistente HIV-1-varianter   |
| <input type="checkbox"/> | Forklar viktigheten av screening for seksuelt overførbare infeksjoner (SOI), som syfilis og gonoré, som kan lette overføring av HIV-1   |
| <input type="checkbox"/> | Veiled om kjente sikkerhetsrisikoer ved bruk av Emtricitabine/Tenofovir disoproxil for en PrEP-indikasjon   |
| <input type="checkbox"/> | Utlever pasientmateriale til pasienten og gjennomgå dette med de  |

### Oppfølging

|                          |   |
|--------------------------|---|
| <input type="checkbox"/> | Utført regelmessig HIV-1-screening (f.eks. minst hver 3. måned)   |
| <input type="checkbox"/> | Sjekket pasientens rapporterte overholdelse (f.eks. fra kalenderen på påminnelseskortet)  |
| <input type="checkbox"/> | Reevaluert pasienten ved hvert besøk for å finne ut om de fortsatt har høy risiko for HIV-1-infeksjon. Risikoen for HIV-1-infeksjon bør balanseres mot potensialet for nyre- og skjeletteffekter ved langvarig bruk av Emtricitabine/Tenofovir disoproxil   |
| <input type="checkbox"/> | Seponert Emtricitabine/Tenofovir disoproxil for PrEP hvis serokonversjon har forekommet   |
| <input type="checkbox"/> | Utført screening for kjønnssykdommer, som syfilis og gonoré   |
| <input type="checkbox"/> | Identifisert potensielle bivirkninger   |
| <input type="checkbox"/> | <p>Utført nyremonitorering som anbefalt</p> <p>Hos pasienter uten nyrerisikofaktorer bør nyrefunksjonen (kreatininclearance og serumfosfat) overvåkes etter 2 til 4 ukers bruk, etter 3 måneders bruk og hver 3. til 6. måned deretter. Hos pasienter med risiko for nedsatt nyrefunksjon er hyppigere overvåking av nyrefunksjonen nødvendig.</p> <p><b>Ikke-infiserte voksne og ungdom</b></p> <p>Vennligst referer til "PrEP informasjonsbrosjyre for forskrivere", avsnitt "Emtricitabine/Tenofovir disoproxil-relatert nyretoksisitet"</p> |
| <input type="checkbox"/> | Utført HBV-screeningstest (hvis tidligere testet negativt for HBV eller ikke hadde fått HBV-vaksinasjon)  |
| <input type="checkbox"/> | Notert neste oppfølgingsavtale og datoer for HIV-1 screening i påminnelseskortet og gitt dette til pasienten  |

Dato \_\_\_\_\_

Se oppdatert preparatomtale (SPC) og opplæringsmaterieill på [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no).

Local version 2.0, September 2023