

Tarkistuslista lääkkeen määräjille:

Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka -hoidon aloittaminen altistusta edeltävänä estohoitona (Pre-exposure Prophylaxis, PrEP)

Ohjeet: Täytä tarkistuslista jokaisen käynnin yhteydessä ja liitä se henkilön sairauskertomukseen.

Olen täyttänyt seuraavat kohdat ennen Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka –valmisteen määräämistä altistusta edeltäväksi estohoidoksi (PrEP) henkilölle, joka joko on aloittamassa tai on jo aloittanut Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka -valmisteen käytön PrEP-käyttöaiheessa.

Laboratoriokokeet/Arviointi

- Tehty infektiota sairastamattoman henkilön tartuntariskin arviointi
- Varmistettu negatiivinen HIV-1-tulos välittömästi ennen Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka -lääkityksen aloittamista PrEP-käyttöaiheessa
 - Jos akuuttiin virusinfektioon sopivia kliinisiä oireita ilmenee ja epäillään äskettäin (< 1 kuukausi) tapahtunutta altistusta, siirrä PrEP-hoidon aloittamista vähintään yhdellä kuukaudella eteenpäin ja varmista tuolloin HIV-1-status uudelleen; antigeeni-vasta-aineyhdistelmätestiä tulee käyttää.
- Tehty sukupuolitauteistit sukupuoliteitse tarttuvien tautien, kuten syfiliksen ja tippurin, varalta
- Arvioitu tarvittaessa hoidon hyödyt ja riskit naisille, jotka saattavat olla raskaana tai saattavat toivoa tulevansa raskaaksi
- Tehty hepatiitti B -seulontatesti
- Tarjottu tarvittaessa hepatiitti B -rokotetta
- Varmistettu ennen hoidon aloittamista laskennallinen kreatiniinin poistuma (CrCl) ≥ 60 ml/min
- Varmistettu säännöllisesti hoidon aikana, että CrCl on ≥ 60 ml/min ja seerumin fosfaatti on $\geq 1,5$ mg/dl (0,48 mmol/l)
 - Jos Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka –valmistetta PrEP-hoitona käyttävän henkilön kreatiniinin poistuma on laskenut arvoon < 60 ml/min tai seerumin fosfaatti on < 1,5 mg/dl (0,48 mmol/l), munuaisten toiminta on tutkittava uudelleen viikon kuluessa, mukaan lukien veren glukoosi, veren kalium- ja virtsan glukoosipitoisuuksien mittaaminen. Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka -hoidon keskeyttämistä tulee myös harkita henkilöillä, joiden kreatiniinin poistuma on laskenut arvoon < 60 ml/min tai joiden seerumin fosfaatti on laskenut arvoon < 1,0 mg/dl (0,32 mmol/l). Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka –valmisteen käytön keskeyttämistä on myös harkittava, jos munuaisten toiminta heikkenee entisestään, eikä sille ole tunnistettu muuta syytä.
- Varmistettu, ettei henkilö, jolla todetaan tartuntariski, ota muita HIV-1- tai hepatiitti B -lääkkeitä.

KÄÄNNÄ SIVUA!

Neuvonta/Seuranta

- Kerrottu säännöllisen seurannan tärkeydestä HIV-1-negatiivisuuden varmistamiseksi, mukaan lukien HIV-1-seulontatestit (esim. vähintään 3 kuukauden välein), kun Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka -valmistetta käytetään PrEP-käyttöaiheessa
- Keskusteltu Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka -valmisteen käytön keskeyttämisen tärkeydestä PrEP-käyttöaiheessa, jos potilaalla on todettu serokonversio, jotta vähennettäisiin resistenttien HIV-1-varianttien kehittymistä
- Kerrottu annosteluajatauluun sitoutumisen tärkeydestä
- Neuvottu, että Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka -valmistetta käytetään PrEP-käyttöaiheessa vain osana kokonaisvaltaista ehkäisystrategiaa, ja annettu neuvontaa turvallisten seksikäytäntöjen johdonmukaisesta noudattamisesta ja oikeasta kondomien käytöstä
- Kerrottu, miten tärkeää henkilön on tietää oma HIV-1-statuksensa ja mahdollisuuksien mukaan myös kumppani(e)nsä status
- Keskusteltu sukupuoliteitse tarttuvien tautien, kuten kupan ja tippurin, seulonnan tärkeydestä. Sukupuolitaudit voivat edesauttaa HIV-1-infektion tarttumista
- Keskusteltu PrEP-käyttöaiheessa annettuun Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka -hoitoon liittyvistä tunnetuista turvallisuusriskeistä
- Käyty henkilön kanssa yhdessä läpi esite ”Tärkeitä tietoja Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka -valmisteesta koskien ihmisen immuunikatovirus (HIV) -infektoriskin vähentämistä”
- Kirjattu seuraava vastaanottokäynti ja HIV-1 -seulonnan testipäivät muistutuskorttiin ja annettu kortti henkilölle

KÄÄNNÄ SIVUA!