

Liste de vérification à l'intention des prescripteurs :

Instauration du traitement par PrTEVA-EMTRICITABINE/TENOFOVIR en prophylaxie pré-exposition (PrEP) chez les adultes exposés à un risque important d'infection par le VIH-1

Ce document a été réalisé par Teva Canada Limitée, et fait parti du plan de minimisation des risques pour Teva-Emtricitabine/Tenofovir. Ce matériel n'est pas destiné à des fins promotionnelles.

Directives :

Remplissez la liste de vérification à chaque visite et conservez-la dans le dossier médical du patient.

J'ai fait ce qui suit avant de prescrire TEVA-EMTRICITABINE/TENOFOVIR en prophylaxie pré-exposition (PrEP) au patient qui est sur le point de commencer à prendre ou qui prend déjà TEVA-EMTRICITABINE/TENOFOVIR en PrEP :

ANALYSES DE LABORATOIRE / ÉVALUATION

- J'ai procédé à une évaluation indiquant que le patient est non infecté est exposé à un risque important.
 - Lorsque l'administration de TEVA-EMTRICITABINE/TENOFOVIR est envisagée dans le cadre d'une prophylaxie pré-exposition, les facteurs suivants peuvent aider à identifier les personnes exposées à un risque important :
 - le patient a un ou plusieurs partenaires infectés par le VIH-1 ou
 - le patient a une activité sexuelle dans un environnement ou un milieu social où la prévalence est élevée et rempli une ou plusieurs des conditions suivantes :
 - utilisation non systématique ou absence d'utilisation de condom;
 - diagnostic d'infections transmises sexuellement;
 - échange de relations sexuelles contre des biens (tels que de l'argent, de la nourriture, un abri ou de la drogue);
 - usage de drogues illicites ou dépendance à l'alcool;
 - incarcération;
 - partenaire(s) dont le statut sérologique pour le VIH-1 est inconnu mais qui remplit (ou remplissent) n'importe laquelle des conditions ci-dessus.
- J'ai confirmé que le test de dépistage du VIH-1 était négatif juste avant d'instaurer TEVA-EMTRICITABINE/TENOFOVIR en PrEP.
 - En présence de symptômes cliniques caractéristiques d'une infection virale aiguë et si l'on soupçonne une exposition récente (< 1 mois), il faut différer l'instauration de la PrEP d'au moins un mois et reconfirmer le statut sérologique pour le VIH-1 ou utiliser un test homologué par Santé Canada pour aider à diagnostiquer l'infection par le VIH-1, notamment la primo-infection ou l'infection en phase aiguë par le VIH-1. (Remarque : TEVA-EMTRICITABINE/TENOFOVIR en PrEP est contre-indiqué chez les patients dont le statut sérologique pour le VIH-1 est inconnu ou qui sont séropositifs pour le VIH-1.)
- J'ai procédé à un test de dépistage du VHB.
- J'ai confirmé que la clairance de la créatinine (ClCr) était d'au moins 60 mL/min avant l'instauration du traitement et périodiquement durant le traitement. Chez les patients exposés à un risque de dysfonctionnement rénal, évaluer la ClCr, le phosphore sérique, la glycosurie et la protéinurie avant l'instauration du traitement par TEVA-EMTRICITABINE/TENOFOVIR et périodiquement durant le traitement. Si une diminution de la ClCr est observée chez les personnes non infectées lors de la prise de TEVA-EMTRICITABINE/TENOFOVIR en PrEP, il faut évaluer les causes possibles et reconsidérer les risques et les avantages potentiels d'une utilisation ininterrompue.
- J'ai confirmé que le patient non infecté exposé à un risque important ne prend aucun autre médicament contre le VIH-1 ou le VHB.
- J'ai évalué le rapport risques/bienfaits chez les femmes qui pourraient être enceintes ou qui voudraient le devenir.

CONSEILS / SUIVI

- J'ai discuté avec le patient des risques connus de l'utilisation de TEVA-EMTRICITABINE/TENOFOVIR en PrEP.
- J'ai insisté auprès du patient sur l'importance de prévoir un test de dépistage du VIH-1 régulier (au moins tous les 3 mois) pendant le traitement par TEVA-EMTRICITABINE/TENOFOVIR en PrEP afin de reconfirmer le statut sérologique négatif pour le VIH-1.
- J'ai discuté avec le patient de l'importance de cesser le traitement par TEVA-EMTRICITABINE/TENOFOVIR en PrEP en cas de séroconversion, pour réduire le risque d'émergence de variantes résistantes du VIH-1.
- J'ai insisté auprès du patient sur l'importance d'observer strictement le schéma posologique à prise quotidienne.
- J'ai insisté auprès du patient sur le fait que TEVA-EMTRICITABINE/TENOFOVIR en PrEP doit être pris uniquement dans le cadre d'une stratégie préventive globale.
- J'ai informé le patient sur l'adoption de pratiques sexuelles plus sûres telles que l'utilisation systématique et appropriée de condoms.
- J'ai discuté de l'importance pour le patient de connaître son statut sérologique pour le VIH-1 et, si possible, celui de son ou ses partenaires.
- J'ai discuté avec le patient de l'importance de dépister les infections transmissibles sexuellement (ITS), comme la syphilis et la gonorrhée, qui peuvent faciliter la transmission du VIH-1, et j'ai procédé au dépistage de ces infections.
- J'ai indiqué au patient où trouver de l'information sur TEVA-EMTRICITABINE/TENOFOVIR en PrEP.
- J'ai discuté avec le patient des effets indésirables potentiels.
- J'ai passé en revue l'**Outil de minimisation de risques pour les individus avant exposition au VIH-1 et à risque d'infection – Renseignements importants sur l'utilisation sécuritaire de TEVA-EMTRICITABINE/TENOFOVIR**

Signature du professionnel
de la santé

Date

Signature de la personne séronégative
pour le VIH

Date

TEVA-EMTRICITABINE/TENOFOVIR est indiqué en association avec des pratiques sexuelles plus sûres dans le cadre d'une prophylaxie pré-exposition afin de réduire le risque d'infection par le HIV-1 lors de rapports sexuels d'adultes exposés à un risque important.

Cliquez [ici](#) pour consulter la monographie de produit afin d'obtenir des renseignements sur les contre-indications, les mises en garde, les précautions, les effets indésirables, les interactions, la posologie et les conditions d'utilisation clinique. La monographie de produit est également en appelant 1-855-223-6838.

Référence: 1. TEVA-EMTRICITABINE/TENOFOVIR Monographie de produit. Teva Canada Limitée. 11 avril 2019.

teva