

Liste de vérification à l'intention des prescripteurs :

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

Étiquette du patient

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 MINT-EMTRICITABINE/TENOFOVIR en prophylaxie pré-exposition (PrEP) au patient qui est sur le point de commencer à prendre ou qui prend déjà MINT-EMTRICITABINE/TENOFOVIR en PrEP :

ANALYSES DE LABORATOIRE / ÉVALUATION

- J'ai procédé à une évaluation indiquant que le patient non infecté est exposé à un risque important.
- J'ai confirmé que le test de dépistage du VIH-1 était négatif juste avant d'instaurer MINT-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 : MINT-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 (CICr) estimée 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 CICr estimée, le phosphore sérique, la glycosurie et la protéinurie avant l'instauration du traitement par MINT-EMTRICITABINE/TENOFOVIR et périodiquement durant le traitement. Si une diminution de la CICr estimée est observée chez les personnes non infectées lors de la prise de MINT-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 MINT-EMTRICITABINE/TENOFOVIR en PrEP.
- J'ai insisté auprès du patient sur l'importance de prévoir un suivi tous les 2 ou 3 mois comprenant un test de dépistage du VIH-1 régulier (au moins tous les 3 mois) pendant le traitement par MINT-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 MINT-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 le schéma posologique à prise quotidienne.
- J'ai insisté auprès du patient sur le fait que MINT-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 en tout temps et sur le bon usage des 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 proposé la vaccination contre le VHB, le cas échéant.
- J'ai indiqué au patient où trouver de l'information sur MINT-EMTRICITABINE/TENOFOVIR en PrEP.
- J'ai discuté avec le patient des effets indésirables potentiels.
- J'ai passé en revue la brochure sur l'utilisation sécuritaire de MINT-EMTRICITABINE/TENOFOVIR pour les patients non infectés avec le patient non infecté exposé à un risque important.

MINT-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 VIH-1 lors de rapports sexuels d'adultes exposés à un risque important. Consultez la monographie de produit à l'adresse www.mintpharmaceuticals.com pour 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 disponible par l'intermédiaire de notre service médical. Appelez-nous au 1-877-398-9696.