

Liste de vérification à l'intention des prescripteurs

Instauration du traitement par ^{Pr}Mylan-Emtricitabine/Tenofovir Disoproxil en prophylaxie pré-exposition (PrEP) chez les adultes exposés à un risque important d'infection par le VIH-1

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 Mylan-Emtricitabine/Tenofovir Disoproxil en prophylaxie pré-exposition (PrEP) au patient qui est sur le point de commencer à prendre ou qui prend déjà Mylan-Emtricitabine/Tenofovir Disoproxil 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 Mylan-Emtricitabine/Tenofovir Disoproxil 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.
- J'ai procédé à un test de dépistage du virus de l'hépatite B (VHB).
- J'ai confirmé que la clairance de la créatinine (ClCr) estimée était d'au moins 60 mL/min avant l'instauration du traitement et périodiquement durant le traitement. Mylan-Emtricitabine/Tenofovir Disoproxil ne doit pas être utilisé en PrEP chez les personnes non infectées par le VIH-1 dont la clairance de la créatinine est inférieure à 60 mL/min. Chez les patients exposés à un risque de dysfonctionnement rénal, évaluer la ClCr estimée, le phosphore sérique, la glycosurie et la protéinurie avant l'instauration du traitement par Mylan-Emtricitabine/Tenofovir Disoproxil et périodiquement durant le traitement.
- J'ai confirmé que le patient 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 expliqué au patient les risques connus sur le plan de l'innocuité et les effets indésirables potentiels associés à l'utilisation de Mylan-Emtricitabine/Tenofovir Disoproxil en PrEP.
- J'ai expliqué au patient qu'il doit prendre Mylan-Emtricitabine/Tenofovir Disoproxil dans le cadre d'une stratégie de prévention globale comprenant l'adoption de pratiques sexuelles sûres, le bon usage des condoms, la connaissance de son statut sérologique pour le VIH-1 et, si possible, de celui de son ou ses partenaires, et le dépistage d'autres infections transmissibles sexuellement (ITS), comme la syphilis et la gonorrhée, qui peuvent favoriser la transmission du VIH-1.
- J'ai expliqué au patient l'importance de cesser le traitement par Mylan-Emtricitabine/Tenofovir Disoproxil en PrEP en cas d'infection par le VIH-1, afin de réduire le risque d'émergence de variantes résistantes du VIH-1.
- J'ai conseillé au patient de respecter scrupuleusement le schéma posologique recommandé pour Mylan-Emtricitabine/Tenofovir Disoproxil
- J'ai expliqué au patient l'importance de se soumettre à des tests de dépistage du VIH-1 au moins tous les 3 mois durant le traitement par Mylan-Emtricitabine/Tenofovir Disoproxil en PrEP.
- J'ai passé en revue avec le patient la brochure sur l'utilisation de Mylan-Emtricitabine/Tenofovir Disoproxil pour les patients non infectés, et je lui ai indiqué où il peut obtenir de plus amples renseignements.

Liste de vérification à l'intention des prescripteurs : v.2 ; 24 janvier 2025.

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 https://pdf.hres.ca/dpd_pm/00048360.PDF pour obtenir de plus amples renseignements sur les conditions d'utilisation clinique, les contre-indications, les mises en garde, les précautions, les effets indésirables, les interactions et la posologie. La monographie de produit peut également être obtenue en téléphonant au 1 844 596-9526.