

Lista de comprobación PARA PRESCRIPTORES



▼ APRETUDE (cabotegravir) para profilaxis preexposición (PrEP)

El objetivo de esta lista de comprobación para médicos prescriptores es ayudar a evaluar y asesorar a los usuarios de cabotegravir para PrEP en las visitas inicial y de seguimiento.



Evaluación inicial antes de prescribir cabotegravir para PrEP

- El **usuario** ha sido **seleccionado** de manera apropiada y está de acuerdo con el esquema de dosificación (consulte la guía para prescriptores para obtener más información sobre la selección de los usuarios).
- El usuario tiene un **test de VIH-1 negativo** antes de iniciar cabotegravir para PrEP, utilizando un test de antígeno/anticuerpo, así como una prueba basada en ARN-VIH. Si no se dispone de una estrategia de diagnóstico que incluya ambos test, el diagnóstico se deberá hacer según las guías locales aplicables.
- Se ha **reconfirmado el estado serológico del VIH-1 en caso de presencia de síntomas clínicos** compatibles con una infección aguda y sospecha de exposiciones a VIH-1 recientes (<1 mes).



Asesoramiento a los usuarios antes de prescribir cabotegravir para PrEP

- Explicar la importancia de la **adherencia** estricta al esquema de dosificación para ayudar a reducir el riesgo de infección del VIH-1 y el posible desarrollo de resistencias.
- Informar sobre la importancia de **realizar test periódicos de VIH-1** para reconfirmar la serología negativa.
- Informar de que cabotegravir es parte de una estrategia general de prevención del VIH-1 y debe utilizarse en **combinación con otras medidas**, como preservativos y pruebas periódicas para otras infecciones de transmisión sexual.
- Informar de que cabotegravir no es un régimen completo de tratamiento del VIH-1 y, **en el caso de que los usuarios se infecten por VIH-1, deben comenzar tratamiento antirretroviral de inmediato**.
- Entregar y explicar el contenido de los documentos dirigidos a usuarios: **guía para usuarios y tarjeta recordatorio**. Aconsejar que lean el prospecto del medicamento para obtener más información.
- Aconsejar a los usuarios que reserven su próxima cita de inyección y la registren en la **tarjeta recordatorio de citas**.



Seguimiento en cada visita

- Exploración de síntomas clínicos de infección viral aguda.
- Reconfirmación de serología de VIH-1 negativa.
- En caso de omisión de una visita programada de inyección o de comprimidos (si se hizo inducción oral), reevaluación de que la reanudación de PrEP continúa siendo apropiada y que el usuario sigue estando en riesgo elevado.
- Insistir en la importancia de cumplir con la pauta de dosificación para ayudar a reducir el riesgo de infección del VIH-1 y el posible desarrollo de resistencias.
- Insistir en que cabotegravir es parte de una estrategia general de prevención del VIH-1 y debe utilizarse en combinación con otras medidas.
- Recordar a la persona que consulte la guía para usuarios y el prospecto para obtener más información.
- Recordar a los usuarios que reserven su próxima cita de inyección y la registren en la tarjeta recordatorio de citas.



Considerar solo si el usuario quiere interrumpir cabotegravir para PrEP

- Asesoramiento sobre formas alternativas de PrEP de acción no prolongada si el individuo sigue en riesgo de infección por VIH-1 y la necesidad de iniciarla dentro de los 2 meses posteriores a la última inyección de cabotegravir.



Considerar solo en caso de sospecha o diagnóstico confirmado de VIH-1

- Iniciar tratamiento antirretroviral
o
 derivar para iniciar tratamiento antirretroviral

▼ Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es prioritaria la notificación de sospechas de reacciones adversas asociadas a este medicamento.

Lea este material conjuntamente con la Ficha Técnica del producto disponible en <https://cima.aemps.es>.

Se recuerda la importancia de notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Centro Autonómico de Farmacovigilancia correspondiente o del formulario electrónico disponible en <https://www.notificaRAM.es>.