

Índice

1. Introducción.

Eva Poveda y José Luis Blanco

2. Situación Epidemiológica de las Resistencias a Antirretrovirales.

Marta Álvarez y Carmen de Mendoza.

3. Recomendaciones sobre cuándo hacer una prueba de resistencias y los aspectos que hay que considerar.

José Luis Casado y Federico Pulido.

4. Recomendaciones técnicas en los estudios de resistencias.

Rafael Delgado y Antonio Aguilera.

5. Resistencias en poblaciones minoritarias: técnicas/plataformas, interpretación y evidencias.

María del Mar Mosquera y Roger Paredes.

6. Interpretación de resistencia a ITIAN.

Isabel Viciano y Josep María Llibre.

7. Interpretación de resistencia a ITINAN.

María Jesús Pérez-Elías y Arkaitz Imaz.

8. Interpretación de resistencia a IP.

Miguel García Deltoro y Carmen Ricart.

9. Interpretación de resistencia a INI.

Federico García y Arkaitz Imaz.

10. Resistencias a nuevos fármacos

Eva Poveda y Hortensia Álvarez

11. Manejo clínico del paciente multitratado

Rocio Montejano y José Luis Blanco

12. Resistencias en VIH-2 y subtipos no-B.

África Holguín y Ana López Lirola.

13. Conclusiones/Recomendaciones finales. Coordinadores y revisores

Eva Poveda y José Luis Blanco

Filiación y conflictos de intereses

Coordinadores

José Luis Blanco Arévalo. Hospital Clinic de Barcelona. IDIBAPS. Universidad de Barcelona. CIBER de Enfermedades Infecciosas (CIBERINF)

JLB ha recibido compensación económica por asesorías, actividades formativas y ayudas a la investigación de Gilead Sciences, Janssen-Cilag, Theratechnology, Merck Sharp & Dohme y ViiV Healthcare

Eva Poveda López. Instituto de Investigación Sanitaria Galicia Sur (IIS Galicia Sur), Hospital Álvaro Cunqueiro, Vigo.

EPL ha recibido ayudas para asistencia a reuniones científicas y honorarios por participación en asesorías científicas y actividades de educación biomédica por Gilead Sciences, ViiV Healthcare, Merck Sharp & Dohme, y TheraTechnologies

Redactores

Antonio Aguilera. Servicio y Departamento de Microbiología, Hospital Clínico Universitario de Santiago de Compostela y Universidade de Santiago de Compostela (USC). Instituto de Investigación Sanitaria de Santiago (IDIS).

AA ha recibido ayuda para asistencia a congresos y compensación económica por docencia y asesoría de Abbott, Abbvie, Diasorin, Gilead, Hologic, MSD, Roche y Siemens Healthcare.

Hortensia Álvarez. Instituto de Investigación Sanitaria Galicia Sur (IIS Galicia Sur), Hospital Álvaro Cunqueiro, Vigo.

HA no declara ningún conflicto de interés

Marta Álvarez. Servicio de Enfermedades Infecciosas. Consorcio Hospital General de Valencia

MA no declara ningún conflicto de interés

José Luis Casado Osorio. Hospital Ramón y Cajal, Madrid

JCO ha recibido honorarios por ponencias para ViiV, Janssen, MSD y Gilead, así como honorarios por participación en comités asesores de Janssen y Gilead

Rafael Delgado. Servicio de Microbiología. Hospital Universitario 12 de Octubre.

Instituto de Investigación Imas12

RD ha recibido compensación económica por participación en comités de asesoría para GSK y Gilead, Honorarios por conferencias Roche, MSD, Hologic, ViiV y Janssen

Miguel García Deltoro, Servicio de Enfermedades Infecciosas. Consorcio Hospital General Universitario de Valencia.

MGD ha recibido honorarios por charlas, becas de investigación, patrocinio de cursos y participación en asesorías científicas: Gilead Sciences, ViiV Healthcare, Janssen, Merck Sharp & Dohme y Abbie, Menarini, Pfizer y Angelini.

Federico García García. Hospital Universitario Clínico San Cecilio, Ciber de Enfermedades Infecciosas CIBERINFEC, Instituto de Investigación Biosanitaria Ibs.Granada.

FG ha recibido honorarios por charlas, becas de investigación, y participación en asesorías científicas: Gilead Sciences, ViiV Healthcare, Janssen, Merck Sharp & Dohme, TheraTechnologies, Abbvie, Werfen, Roche Diagn, Accelerate, Biomerieux, Hologic

África Holguín. Instituto Ramón y Cajal para la Investigación Sanitaria (IRYCIS). Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. CIBER de Epidemiología y Salud Pública (CIBERESP).

AH no declara ningún conflicto de interés.

Arkaitz Imaz. Hospital Universitario de Bellvitge (L'Hospitalet de Llobregat, Barcelona)

AI ha recibido compensación económica por charlas y actividades formativas de Gilead Sciences, Janssen-Cilag, Merck Sharp & Dohme y ViiV Healthcare; por participación en consultorías, de Gilead Sciences, TheraTechnologies y ViiV Healthcare; y ayudas para la investigación de Gilead Sciences, Merck Sharp & Dohme, y ViiV Healthcare.

Ana María López Lirola. Servicio de Enfermedades Infecciosas. Hospital Universitario de Canarias. La Laguna. Santa Cruz de Tenerife.

ALL no declara ningún conflicto de interés

Josep M Llibre. Servicio de Enfermedades Infecciosas, Hospital Universitari Germans Trias, Badalona.

JMLI ha recibido pagos por consultorías y actividades educativas de ViiV Healthcare, Gilead Sciences, Thera Technologies y Janssen-Cilag. Es miembro del panel de expertos de las Guías de tratamiento antiretroviral de GeSIDA/PNS.

Carmen de Mendoza Fernández. Laboratorio de Medicina Interna. Hospital Puerta de Hierro-Majadahonda. IDIPHISA. Madrid.

CMF no declara ningún conflicto de interés

Rocio Montejano. Unidad Enfermedades Infecciosas. Hospital Universitario La Paz RM ha recibido honorarios por presentaciones, subvenciones a congresos y participación en asesorías científicas: Gilead Sciences, ViiV Healthcare, Merck Sharp & Dohme, Janssen-Cilag y Thera Technologies

María del Mar Mosquera Gutiérrez. Servicio de Microbiología, Hospital Clínic de Barcelona. Universitat de Barcelona.

MMG no tiene conflictos de interés a declarar.

Roger Paredes. Servicio de Enfermedades Infecciosas. Hospital Universitari Germans Trias i Pujol

RP ha participado en advisory boards de Gilead, ViiV, GSK, Atea, MSD, Roche, Theratechnologies y Lilly y ha recibido financiación para estudios de ViiV y MSD,

María Jesús Pérez Elías. Hospital Ramón y Cajal, IRYCIS, CIBERINFECC.

MJPE ha recibido financiación para asistencia a congresos, actividades educativas o de asesoría, así como becas de las compañías farmacéuticas Gilead, Janssen, Abbvie, MSD y ViiV-Healthcare.

Federico Pulido. Hospital Universitario 12 de Octubre, IMAS12, UCM. Madrid.

FP ha recibido honorarios por ponencias y asesoría de Gilead, Janssen, Merck y ViiV.

Carmen Ricart. Servicio de Enfermedades Infecciosas. Consorcio Hospital General Universitario de Valencia.

CR ha recibido becas investigación y patrocinio cursos Gilead Sciences, ViiV Healthcare, Janssen, Merck Sharp & Dohme y Abbvie. Patrocinio cursos también Menarini, Pfizer y Angelini

Isabel Viciano Ramos. Servicio de Microbiología. UGC Infecciosos. Hospital Virgen de la Victoria. Málaga

IVR ha recibido becas investigación y patrocinio cursos de Gilead Sciences, ViiV Healthcare, Janssen, Merck Sharp & Dohme

1. Introducción

Los estudios de resistencias a los fármacos empleados en el tratamiento de la infección por VIH son una herramienta fundamental para la correcta monitorización y seguimiento de los pacientes con esta infección. Sin embargo, las recomendaciones para su uso en la práctica clínica se han ido modificando y actualizando en función de los diferentes escenarios en cuanto a la prevalencia de mutaciones de resistencias, fármacos en uso, descripción de nuevas mutaciones y las metodologías disponibles. Desde el Grupo de Estudio del SIDA (GeSIDA) de la Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica (SEIMC) se presenta el *Documento sobre la Utilidad Clínica de las Resistencias a Antirretrovirales* que revisa los principales aspectos y recomendaciones a tener en cuenta para el uso de los estudios de resistencia en la práctica clínica actual.

El documento incluye 9 capítulos redactados por expertos nacionales en el estudio y manejo clínico de las resistencias a los antirretrovirales en los que se actualizan los aspectos más relevantes sobre la utilidad de los estudios de resistencias. Los capítulos describen de forma muy práctica las principales consideraciones a tener en cuenta en el contexto actual de la infección por VIH y nuestro entorno, respecto a la situación epidemiológica sobre las resistencias, las recomendaciones nacionales para el tratamiento de la infección por VIH, la interpretación de las mutaciones a las diferentes familias de fármacos, las metodologías disponibles y sus limitaciones técnicas. Cada capítulo se acompaña de la bibliografía más relevante al respecto que permitirá profundizar y ampliar la información en caso necesario. Con todo ello, este documento pretende ser una guía práctica y actualizada para la realización de los estudios de resistencias en la práctica clínica teniendo en cuenta los últimos datos disponibles en este campo y la experiencia de los grandes profesionales en el tema.

Eva Poveda y José Luis Blanco

2. Situación epidemiológica de las resistencias a los antirretrovirales.

Marta Álvarez y Carmen de Mendoza

La prevalencia de mutaciones de resistencia a los antirretrovirales actualmente recomendados para el tratamiento de la infección por VIH se mantiene a niveles muy bajos en nuestro entorno. Esta situación se debe fundamentalmente a que más del 90% de los pacientes en tratamiento antirretroviral están con viremia suprimida, gracias a la disponibilidad de combinaciones más potentes, sencillas y con mayor barrera a las resistencias.

La Cohorte Española de pacientes naive, CoRIS, evalúa periódicamente la transmisión de variantes resistentes (TDR) en nuestro país. En el último análisis realizado para el período comprendido entre 2019-2020 el porcentaje global de mutaciones de resistencias fue del 11% (95% CI, 9.4%-13%) (Tabla 1)¹ mientras que en el período 2007-2017 fue del 7.8% (95% CI, 7.1%-8.5%)². Por familias de fármacos, las resistencias basales ITINAN son las más altas (6%), seguidas por los ITIAN (3.9%), mientras que para IPs se mantienen en un 1.1%. En cuanto a los INIs, la prevalencia se sitúa en un 1.3%, y en general, la transmisión de virus resistentes a esta familia continúa siendo baja. En la tabla 2 se recogen los cambios más frecuentemente observados en la cohorte española (CoRIS) distribuida por familia de antirretrovirales y periodo de estudio ^{1,2}.

El fracaso terapéutico con desarrollo de mutaciones de resistencias es a día de hoy excepcional y está en general limitado a casos anecdóticos^{3,4}, incluso en pacientes con historia previa de resistencias^{4,5}. Los factores que han modificado drásticamente la prevalencia de las resistencias en pacientes en situación de fracaso virológico son:

- 1) Identificación del fracaso de forma precoz.
- 2) La disponibilidad de un mayor arsenal terapéutico que facilita un diseño óptimo de terapias de rescate.
- 3) El uso de combinaciones de tratamiento en una sola pastilla, una vez al día.

Las características de las resistencias en pacientes en situación de fracaso virológico a algunas combinaciones terapéuticas se resumen en los siguientes puntos:

- La aparición de mutaciones de resistencia en pacientes que fracasan a primera línea de tratamiento con esquemas a INIs es muy baja (<2%).

- De los inhibidores de la integrasa aprobados, RAL y EVG presentan una menor barrera a las resistencias y tienen un alto nivel de resistencias cruzadas, mientras que DTG, CAB y BIC presentan una barrera a las resistencias superior.
- El uso de terapias de mantenimiento/simplificación basadas en monoterapia con DTG se ha asociado con un mayor fracaso virológico con el consiguiente riesgo de aparición de mutaciones de resistencia y limitando el éxito de futuras terapias.

En aras de reducir toxicidad y favorecer la adherencia, un elevado número de pacientes reciben combinaciones de tratamiento basadas en 2 antirretrovirales⁵. En estos supuestos en donde la vigilancia del desarrollo de resistencias puede tener un mayor interés. Hasta la fecha el desarrollo de resistencias en pacientes con fracaso virológico a combinaciones de 2 antirretrovirales es muy bajo (<1%). La tabla 3 resume las características del perfil de resistencias en pacientes con terapias de simplificación y mantenimiento⁶⁻¹³.

Referencias

1. Viñuela L, Fuentes-López A, Serrano-Conde E, et al. Estudio de resistencias transmitidas en pacientes de nuevo diagnóstico en CoRIS: actualización 2019-20. XII Congreso Nacional GESIDA. 2021; CO-08.
2. Álvarez M, Fernández-Caballero JA, Pérez AB, et al. Decline in clinically relevant resistance to first line ARV regimens in Spain. 25th Conference on Retroviruses and Opportunistic Infections (CROI). 2018; Abstract 528.
3. Llibre JM, Viñuela L, de la Mora L, et al. Integrase resistance emergence with dolutegravir/lamivudine with prior HIV-1 suppression. *J Antimicrob Chemother* 2022; (online ahead of print)
4. Landman R, Marcelin AG, Bennani M, et al. COPEDOL: a two-year observational study in pretreated HIV-1 infected patients switching to a dolutegravir-based regimen. *Infect Dis Now* 2022; 52: 93-100
5. Pérez-Gonzalez A, Suarez-Garcia I, Ocampo A, Poveda E. Two-drug regimens for HIV- Current evidence, research gaps and future challenges. *Microorganisms* 2022; 10: 433
6. Rojas J, de Lazzari E, Negredo E, et al. Efficacy and safety of switching to dolutegravir plus lamivudine versus continuing triple antiretroviral therapy in virologically suppressed adults with HIV at 48 weeks (DOLAM): a randomized non-inferiority trial. *Lancet HIV* 2021; 8: e463-73
7. Osiyemi O, De Wit S, Ajana F, et al. Efficacy and safety of switching to dolutegravir/lamivudine versus continuing a tenofovir alafenamide-based 3- or 4-drug regimen for maintenance of virologic suppression in adults living with HIV-1: results through week 144 from the phase 3, non-inferiority TANGO randomized trial. *Clin Infect Dis* 2022; xx
8. Llibre JM, Brites C, Cheng C, et al. Efficacy and safety of switching to the 2-drug regimen dolutegravir/lamivudine versus continuing a 3- or 4- drug regimen for maintaining virological suppression in adults living with HIV-1: week 48 results from the phase 3, non-inferiority SALSA randomized trial. *Clin Infect Dis* 2022; XX
9. Deschavres C, Reynes J, Lamaury I, et al. Dolutegravir-based dual maintenance regimens combines with lamivudine/emtricitabine or rilpivirine: risk of virological failure in a real-life setting. *J Antimicrob Chemother* 2022; 77: 196-204.
10. Van Wyk J, Orkin C, Rubio R, et al. Durable suppression and low rate of virologic failure 3 years after switch to dolutegravir+rilpivirine 2-drug regimen: 148-week

results from the sword-1 and sword-2 randomized clinical trials. *J Acquir Immune Defic Syndr* 2020; 85: 325-30

11. Maggiolo F, Gianotti N, Comi L, et al. Rilpivirine plus cobicistat-boosted darunavir as alternative to standard three-drug therapy in HIV-infected, virologically suppressed subjects: Final results of the PROBE 2 trial. *Antivir Ther* 2021; 26:51-7.
12. Orkin C, Bernal-Morell E, Tan D, et al. Initiation of long acting cabotegravir plus rilpivirine as direct to injection or with oral lead-in in adults with HIV-1 infection: week 124 results of the open-label phase 3 FLAIR study. *Lancet HIV* 2021; 8: e668-78.
13. Sutton K, De Vente J, Leblanc R, et al. Long-term efficacy, safety, and durability of cabotegravir and rilpivirine as 2-drug oral maintenance therapy after 6 year of study. *Open Forum Infect Dis* 2022; 9: ofac067.

Tabla 1. Prevalencia de mutaciones de resistencias a los antirretrovirales en pacientes VIH+ naive a ART en la cohorte CoRIS (N= 1325).

	NRTIs	NNRTIs*	IPs	INIs**
1 mutación	37 (2.7%)	65 (4.9%)	13 (0.98%)	6 (1.3%)
2 mutaciones	13 (0.98%)	15 (1.13%)	1 (0.075%)	-
≥3 mutaciones	3 (0.23%)	-	-	-
Prevalencia	3.9 (2.9-5.2)	6.0 (4.8-7.5)	1.1 (0.6-1.7)	1.3 (0.5-3)

* WHO no incluye E138A

** Mutaciones detectadas en INIs no incluidas en IAS

2 Q95K** (0.5%), 5 T97A (1.16%), 3 A128T** (0.9%), 1 S153F (0.2%), 6 E157Q** (1.4%), 2 G163K** (0.5%), 2 D232N** (0.5%)

Tabla 2. Prevalencia de las principales mutaciones de resistencia transmitidas en CORIS ¹

	2007-2018	2019	2020
MUTACIONES			
ITIAN			
K65R	7 (0.1%)	-	-
L74V/I	8 (0.1%)	1 (0.1%)	1 (0.2%)
M184I/V	33 (0.5%)	8 (1%)	3 (0.5%)
≥3 TAMS	20 (0,3%)	3 (0.5%)	
ITINAN			
K103N	171 (2,8%)	14 (1.9%)	20 (3.8%)
V106I	170 (2,8%)	24 (3.2%)	10 (1.8%)
E138A/G	206 (3,7%)	16 (2.2%)	17 (3.2%)
Y181C	22 (0,4%)	1 (0.1%)	1 (0.2%)
G190A	33 (0,5%)	-	1 (0.2%)
IPs			
M46I	28 (0.4%)	1 (0.1%)	2 (0.5)
M46L	21 (0.3)	2 (0.3%)	1 (0.2%)
L90M	18 (0,3)	-	1 (0.2%)
INIs			
T97A	27 (2.4%)	3 (1.1%)	2 (1.3%)
E157Q	15 (1,4%)	2 (0.8%)	4 (2.4%)
T66I	1 (0,1%)	-	-
L74M**	2 (0,2%)	-	-
G163K/R	4 (0,4%)	1 (1.1%)	1 (0.6%)
Q95K	5 (0.5%)	-	2 (1.3%)

Tabla 3. Características del perfil de resistencias en pacientes en fracaso a diferentes combinaciones terapéuticas. (Se recogen únicamente estudios en los que se ha observado el desarrollo de mutaciones de resistencia tras fracaso terapéutico).

Estudio (año publicación)	Tratamiento	Fracasos viroológicos /Total (%)	Resistencias emergentes (N)				
			Total (%)	ITIANs	ITINANs	IPs	INIs
DOLAM (2021) ⁶	DTG/3TC	3/131 (2.3)	1 (<1)	-	-	-	K70E K219E
TANGO (2022) ⁷	DTG/3TC	1/369 (0.2)	0	-	-	-	-
SALSA (2022) ⁸	DTG/3TC	1/246 (0.4)	0	-	-	-	-
Dat'AIDS (2022) ⁹	DTG/3TC/ FTC	15/575 (2.6)	1 (<1)	M184V (1)	-	-	-
	DTG/RPV	30/799 (3.7)	6 (<1)	-	K103N (2) E138K/A (4) K101E (1) L100I (1)	-	N155H (1) L74I (1)
SWORD (2020) ¹⁰	DTG/RPV	11/990 (1.1)	6 (<1)	-	L100I (1) K101E (1) K103N (1) E138A (2) V179I (1) M230L (2)	-	-
PROBE-2 (2021) ¹¹	RPV/DRVp	2/160 (1.2)	0	-	-	-	-
FLAIR (2021) ¹²	CAB/RPV	5/283 (1.8)	1 (<1)	-	V106A (1) V108I (1) E138G (1) M230L (1)	-	N155H (1) R263K (1)
LATTE (2022) ¹³	CAB/RPV	15/160 (9)	5 (3)	-	K101E (3) E138K (1) M230L (1)	-	G138K (1) G140A/S (2) Q148R (2) V151I (1)

3. Recomendaciones sobre cuándo hacer una prueba de resistencias y los aspectos que hay que considerar

José Luis Casado y Federico Pulido

Los estudios de resistencia (ER) a los antirretrovirales son una de las principales herramientas de las que dispone el clínico para optimizar el tratamiento antirretroviral¹, pero como toda prueba de laboratorio es imprescindible conocer sus indicaciones, su interpretación y sus limitaciones.

Aspectos a considerar para indicar un estudio de resistencias:

Prevalencia de resistencias a los distintos antirretrovirales en nuestro medio

La prevalencia de mutaciones de resistencia transmitidas en poblaciones mayoritarias ha ido disminuyendo de forma paulatina en los últimos años en lo que se refiere a los ITIAN y a los IPs, frente a los ITINAN en los que ha aumentado discretamente². En cuanto a los INIs, los datos de prevalencia de resistencias primarias en mutaciones claves es muy baja en el momento actual³.

Coste-eficacia de los test de resistencias

Conocer las resistencias basales es coste-eficaz si la prevalencia de resistencia en la población en estudio es superior al 5%, o incluso en cifras menores en caso de alto riesgo de fracaso⁴, aunque un reciente estudio no lo considera coste eficaz con el uso de fármacos con alta barrera a la resistencia⁵. En España, la tasa de resistencias transmitidas actual está en torno al 11%³: 6% para los ITINAN, 3,9% para los ITIAN, 1,1% para los IPs y 1,6% para los INIs.

Limitaciones técnicas: carga viral mínima y especies minoritarias

Carga viral mínima

Los ER utilizados en la clínica requieren un umbral de carga viral mínimo para garantizar la obtención de resultados. Aunque en los laboratorios con experiencia se consigue amplificar y secuenciar muestras por encima de 200 copias/mL⁵, la mayoría de los ensayos clínicos han adoptado un punto de corte de 400 copias/ml para realizar ER en caso de fracaso, con la suficiente reproducibilidad y menor variabilidad técnica. Sin embargo, actualmente con frecuencia los fracasos virológicos muestran valores de carga viral entre 50-400 copias/mL, es decir, en estos casos tendremos que valorar si

esperar, con la posible evolución a mayor fracaso y resistencias^{7,8}, o cambiar sin estar guiados por ER.

Especies minoritarias

Los ER convencionales (estudios de secuenciación poblacional o Sanger) no muestran poblaciones virales que estén presentes en menos del 15-20% de la carga viral total, por lo que no van a mostrar poblaciones minoritarias. De este modo, distintas mutaciones pueden permanecer ocultas a estos test de secuenciación de poblaciones virales mayoritarias y aparecer posteriormente en caso de reintroducción de fármacos a los que confieren resistencia⁹. En la actualidad existen diferentes plataformas que revisaremos en el capítulo 5 que pueden mostrar mutaciones que confieren resistencia y que están presentes en proporciones tan bajas como un 1%.

Limitaciones clínicas

Tiempo hasta el estudio de resistencias

Es importante saber si en el momento del estudio el paciente continúa con el tratamiento que ha fracasado, y si no es así cuánto tiempo ha pasado desde la interrupción del tratamiento. Se recomienda un plazo menor de 30 días entre la retirada y el estudio, pues el rápido recambio de la población viral conduciría a un predominio de poblaciones de virus salvaje que daría lugar a falsos negativos en la determinación de resistencias, o a una mezcla de subpoblaciones resistentes y salvaje con resultados contradictorios en el estudio genotípico de resistencias (mutaciones de resistencia) y fenotípico (sensible)¹⁰. Igualmente, se ha observado que el tiempo en fracaso, ajustado por el valor de la replicación viral y la barrera genética de los fármacos que se están recibiendo, puede determinar la tasa de resistencias. En una revisión de los fracasos con INIs (EVG) en ensayos clínicos pivotaes, se observó que 4 de 18 pacientes no presentaban mutaciones de resistencia y solo se detectaban 51% de las mutaciones en la primera carga viral tras el fracaso, en comparación con la segunda carga viral de confirmación obtenida 4 a 6 semanas después¹¹.

Dificultad en la interpretación del test de resistencias

Para interpretar un ER ante un fracaso virológico, es necesario conocer el tratamiento que estaba recibiendo el paciente en ese momento, y secuenciar todas las dianas terapéuticas implicadas (incluyendo la integrasa si el TAR incluía INIs). Se debe recordar que las mutaciones relacionadas con la resistencia a fármacos utilizados con anterioridad, pero que no están incluidos en el tratamiento actual, pueden no detectarse

sin que ello signifique que no exista resistencia a dichos fármacos. Es por tanto conveniente: (i) utilizar todos los ER realizados en el seguimiento histórico del paciente a la hora de seleccionar el régimen de TAR que ofrezca las mayores garantías de eficacia, y (ii) considerar la posibilidad de la presencia de un virus resistente a aquellos fármacos con baja barrera a las resistencias si se confirma por historia un fracaso virológico en presencia de dichos fármacos (3TC/FTC, NEV, EFV, RPV e IPs no potenciados).

Indicación para solicitar un estudio de resistencias

En pacientes que nunca han recibido tratamiento antirretroviral:

La recomendación actual de tratar a todas las personas diagnosticadas de infección por VIH elimina la controversia del mejor momento para realizar un ER tras el diagnóstico¹. Actualmente no se considera imprescindible disponer del ER a la hora de iniciar un TAR basado en INIs⁵ o IPs, y la realización de un ER no debería demorar el inicio del TAR, salvo en el caso de iniciar tratamiento con la combinación de DTG/3TC en individuos que se han infectado durante la toma de la PrEP dada la elevada prevalencia de la mutación M184V en este grupo de sujetos. En cualquier caso, se sigue recomendando la realización de ER basal, dada la relativa alta tasa de resistencias a ITINAN, y la posibilidad de uso futuro de ITIAN y ITINAN¹². En el caso de no poder realizar ER basal, sería conveniente archivar una muestra de plasma previa al inicio de tratamiento para secuenciarla en el futuro si se plantea la utilización de un ITINAN

Dada la casi nula tasa de resistencias transmitidas actuales a INIs, la secuenciación de la IN no está justificada^{1,13}. La generalización del uso de INIs podría hacer cambiar la situación en el futuro, por lo que es imprescindible mantener un sistema de vigilancia epidemiológica que cuantifique la incidencia de resistencias transmitidas a INIs en nuestro entorno.

En el caso de una transmisión de fuente conocida con historia de fracaso al TAR, se debería realizar ER (con secuenciación de la integrasa en el caso de uso de este tipo de fármacos por el sujeto fuente).

En pacientes en fracaso virológico:

Ante un repunte virológico confirmado en un paciente con viremia previamente suprimida se debe investigar si ha habido: (i) una mala adherencia, o (ii) una interacción

farmacocinética que haya reducido los niveles de los ARV. Si ha habido un abandono por un tiempo superior a 15-30 días el riesgo de falsos negativos del ER se incrementa, como hemos mencionado. En esa situación una alternativa sería –especialmente si la interrupción fue brusca y con fármacos con similar farmacocinética- reintroducir el TAR previo (si la interrupción no se ha debido a un problema de tolerancia) y reevaluar la necesidad del ER en función de la respuesta (como en el apartado anterior). Si no ha habido un abandono completo o éste es inferior a 15 días, la realización de un ER puede dar información sobre la posible selección de cepas resistentes a alguno o algunos de los fármacos utilizados en ese momento.

En mujeres embarazadas:

En el caso de una mujer embarazada en la que se va a iniciar TAR, siempre se debe realizar un ER, incluyendo la secuenciación de la integrasa si se va a prescribir un INI. El inicio de tratamiento no debe demorarse para esperar el resultado, pero disponer precozmente de la información en el caso de que existan resistencias transmitidas puede facilitar un ajuste rápido del TAR para conseguir el control virológico en el menor periodo de tiempo posible. Ante la presencia de una carga viral detectable durante el embarazo se recomienda realizar un ER para ajustar el TAR antes del parto.

Referencias

1. Panel de expertos de Gesida y Plan Nacional sobre el Sida. Documento de consenso de Gesida/Plan Nacional sobre el Sida respecto al tratamiento antirretroviral en adultos infectados por el virus de la inmunodeficiencia humana. (Actualización 2022) Disponible en URL: <https://gesida-seimc.org/wp-content/uploads/2022/05/GuiaGeSIDAPlanNacionalSobreElSidaRespectoAlTratamientoAntirretroviralEnAdultosInfectadosPorElVirusDeLaInmunodeficienciaHumanaActualizacionEnero2022.pdf>
2. Álvarez M, Camacho-Luque R, Pérez AB, et al. Evolución en la transmisión de resistencias a antirretrovirales de primera línea en pacientes VIH en CoRIS (2007-2017). Programa de Vigilancia en la Integrasa Viral. IX Congreso Nacional de GeSIDA, 28 de noviembre – 1 de diciembre de 2017, Vigo. Abstract OR-05.
3. Viñuela-González L, Fuentes-López A, Serrano-Conde E, et al. Estudio de resistencias transmitidas en pacientes de nuevo diagnóstico en CoRIS: actualización 2019-20. XII Congreso Nacional de GeSIDA, 29 de noviembre – 2 de diciembre de 2021, Málaga. Abstract CO-08.
4. Sax P, Islam R, Walensky RP, et al. Should resistance testing be performed for treatment-naive HIV-infected patients? A cost-effectiveness analysis. *Clin Infect Dis* 2005; 41: 1316-23.
5. Koullias Y, Sax PE, Fields NF, et al. Should we be testing for baseline integrase resistance in patients newly diagnosed with human immunodeficiency virus?. *Clin Infect Dis*. 2017;65:1274-1281.
6. Stelzl E, Troppan KT, Winkler M, et al. Optimized protocol for detection of HIV-1 drug mutations in patients with low viral load. *J Virol Methods*. 2010; 168: 152–4.
7. Nettles RE, Kieffer TL, Simmons RP, et al. Genotypic resistance in HIV-1–infected patients with persistently detectable low-level viremia while receiving highly active antiretroviral therapy. *Clin Infect Dis*. 2004; 39: 1030–1037.
8. Swenson LC, Gonzalez-Serna A, Min JE, et al. HIV drug resistance occurring during low-level viremia is associated with subsequent virologic failure. *Antivir Ther*. 2013; 18: A1–A145.
9. Li JZ, Gallien S, Do TD, et al. Prevalence and significance of HIV-1 drug resistance mutations among patients on antiretroviral therapy with detectable low-level viremia. *Antimicrob Agents Chemother*. 2012; 56: 5998–6000.
10. Taiwo, B. Understanding transmitted HIV resistance through the experience in the USA. *Int J Infect Dis*. 2009; 13: 552-9.

11. White K, Kulkarni R, Miller MD. Analysis of early resistance development at the first failure timepoint in elvitegravir/cobicistat/emtricitabine/tenofovir disoproxil fumarate-treated patients. *J Antimicrob Chemother.* 2015; 70: 2632-8.
12. Wittkop L, Gunthard HF, de Wolf F. Effect of transmitted drug resistance on virological and immunological response to initial combination antiretroviral therapy for HIV (EuroCoord-CHAIN joint project): a European multicohort study. *Lancet Infect Dis.* 2011; 11: 363–371.
13. Panel on Antiretroviral Guidelines for Adults and Adolescents. Guidelines for the use of antiretroviral agents in HIV-1 infected adults and adolescents. US Department of Health and Human Services. Disponible en URL: <https://clinicalinfo.hiv.gov/sites/default/files/guidelines/documents/AdultandAdolescentGL.pdf>. (Acceso 7 Marzo 2022).
14. Ambrosioni J, Petit E, Liegeon G, et al. Primary HIV-1 infection in users of pre-exposure prophylaxis. *Lancet HIV*, 2021; 8(3): e166-e174.

4. Recomendaciones técnicas en los estudios de resistencias.

Antonio Aguilera y Rafael Delgado

Los estudios de resistencias tienen mayor validez si se realizan antes de iniciar, detener o cambiar el tratamiento. En la actualidad, están dirigidos frente a PR, TI, IN y envuelta (gp41 y V3). Sin embargo, otras regiones del genoma viral, como el gen gag, pueden tener importancia en la resistencia a otras familias como los IPs –aunque no se ha demostrado claramente- o a nuevas familias de antirretrovirales como los inhibidores de la maduración¹. A continuación se presentan las principales recomendaciones técnicas a tener en cuenta para realizar un estudio de resistencia en la práctica clínica.

Tipo de muestra y almacenamiento

El plasma o el suero son las muestras de elección por su facilidad para procesar y almacenar. Además, la secuencia que vamos a obtener representa la cuasiespecie viral seleccionada más recientemente por la terapia antirretroviral². En entornos con recursos limitados las muestras DBS constituyen una alternativa³ a las muestras de plasma/suero. Los estudios en otros tipos de muestras como CMSP, semen o LCR no presentan en general problemas técnicos diferentes al plasma y constituyen un recurso que en algunas situaciones ha ayudado a entender la infección en diferentes compartimentos y a caracterizar variantes resistentes en territorios con baja penetración para algunos ARVs como el SNC⁴.

Las condiciones de almacenamiento (-80°C para plasma) deben de ser las necesarias para mantener la integridad del ARN viral, aunque pueden variar en función de la muestra utilizada^{1,3,5}.

Sensibilidad

Por razones técnicas, no se recomienda la realización de estudios de resistencia en pacientes en fracaso virológico con CV <500 cop/mL, ya que la probabilidad de amplificar el ARN viral es baja. En estos casos, se puede incrementar la sensibilidad mediante la concentración de un mayor volumen de muestra por ultracentrifugación¹. En pacientes con CV indetectable o bajos niveles de viremia se suele recurrir a la realización de estudios de resistencia proviral en CMSP^{6,7}, aunque no hay aún datos consistentes que avalen estos resultados.

Genotipo vs Fenotipo

Las pruebas genotípicas que detectan por secuenciación mutaciones conocidas asociadas a resistencia son ampliamente utilizadas por su simplicidad, rapidez, menor coste y buenos resultados a la hora del diseño del tratamiento de rescate¹. Estas pruebas se realizan en la mayoría de los laboratorios de virología diagnóstica mediante procedimientos propios o alternativas comerciales: ViroSeq®-Abbott para secuenciación convencional (Sanger) o Sentosa®-Vela Diagnostics, ABL, Diagnóstica Longwood, etc para secuenciación masiva (NGS).

Durante los últimos años, la mayor parte de los estudios de resistencia a ARV se han realizado mediante técnicas genotípicas de secuenciación poblacional (Tecnología Sanger) en las que se obtiene una única secuencia representativa de todas las variantes circulantes presentes en la población viral. En la actualidad, la secuenciación masiva (*deep sequencing* o *next-generation sequencing*, NGS), que permite la detección de poblaciones virales minoritarias con una representación inferior al 15-20% en la población viral, se realiza en un mayor número de laboratorios y está progresivamente sustituyendo a la secuenciación poblacional⁸. En el capítulo 5 del documento se puede encontrar información detallada sobre la detección de poblaciones minoritarias. Una ventaja añadida de la utilización de NGS es la inclusión de las secuencias de PR, RT e IN sistemáticamente y en algunas técnicas la inclusión de V3 (tropismo).

Otros procedimientos genotípicos como la hibridación reversa, los microchips o la PCR-alelo específica ya no se encuentran disponibles comercialmente o se emplean de manera restringida en investigación.

En situaciones complejas con pacientes multitratados que acumulan un gran número de mutaciones y con escasas opciones terapéuticas, así como en la infección por VIH-2 o en ensayos clínicos con nuevos fármacos, las pruebas fenotípicas basadas en ensayos de virus recombinantes, en las que se estudia directamente el comportamiento del virus frente a compuestos específicos, podrían ser una opción⁸. Sin embargo, no están disponibles en la mayoría de los laboratorios y sus alternativas comerciales son igualmente limitadas (Phenosense® y Trofile®, Monogram BioScience).

Subtipos no-B

A pesar de que la sensibilidad a los ARVs y las mutaciones asociadas a resistencias son iguales para los subtipos B y no-B⁹, existen polimorfismos genéticos en los subtipos no-B que podrían modificar o facilitar la selección de resistencias. Desde un punto de vista técnico, esta variabilidad genética existente podría dificultar en algunos casos la determinación de los estudios de resistencia diseñados

comercialmente². En estos casos, se diseñarán cebadores específicos para conseguir resultados más óptimos (información más detallada en el capítulo 10).

Sistemas de interpretación

El creciente número de mutaciones asociadas a resistencia a los ARVs puede hacer muy compleja la interpretación de los resultados en los estudios genotípicos. Por esta razón, es recomendable la utilización de sistemas de interpretación automatizados para inferir el nivel de la resistencia a los ARV teniendo en cuenta todas las mutaciones detectadas en todos los estudios de resistencias que se ha realizado el paciente. Entre los numerosos sistemas disponibles uno de los más utilizados es el *Stanford HIV Resistance Drug Database* (HIVDB) de acceso libre y gratuito que ha incorporado también una versión para NGS.

Existen otros sistemas de interpretación basados en reglas establecidas por expertos como el de la Red de Investigación en SIDA en España⁹, que incluyen también una App gratuita, disponible en Apple Store y Google Play, para dispositivos móviles y tablets (<https://www.redris.es>) En el documento encontrarán información detallada sobre la interpretación de la resistencias a las diferentes familias de fármacos (ver capítulos 6-9).

Estudios en ADN Proviral del VIH

Aunque no existen recomendaciones claras sobre su utilidad en la práctica clínica, la secuenciación del ADN proviral en CMSP es una alternativa para detectar mutaciones de resistencias archivadas y podría tener utilidad en pacientes con carga viral indetectable o pacientes con bajos niveles de viremia (50-500) en los que los estudios sobre virus libres en plasma tienen un menor éxito de secuenciación del virus. Sin embargo, se han señalado discrepancias entre los resultados obtenidos en plasma y en células y su interpretación requiere especialmente de un experto en la interpretación de las resistencias^{10,11}

Control de Calidad

Existen diferentes documentos^{1,6} que recogen recomendaciones con medidas referentes a establecer controles de calidad en los estudios de resistencia para evitar problemas de contaminación, así como errores en la identificación de las muestras. Estas medidas se basan fundamentalmente en la incorporación de distintos controles internos y externos y en los estudios filogenéticos de similitud.

Coste efectividad

Dadas las bajas tasas de transmisión de resistencias existentes descritas recientemente en nuestro país¹¹, actualmente está en discusión por su coste-efectividad la realización de estos estudios en pacientes sin tratamiento previo (ver capítulo 2 y 3).

Referencias

1. Vandamme AM, Camacho RJ, Ceccherini-Silberstein F, et al. European recommendations for the clinical use of HIV drug resistance testing: 2011 update. *AIDS reviews* 2011; 13:77-108.
2. Shafer RW. Genotypic Testing for Human Immunodeficiency Virus Type 1 Drug Resistance. *Clinical microbiology reviews* 2002; 15:247-77.
3. Parkin N, de Mendoza C, Schuurman R, et al. Evaluation of in-house genotyping assay performance using dried blood spot specimens in the Global World Health Organization laboratory network. *Clin Infect Dis* 2012; 54 Suppl 4:S273-9.
4. Nightingale S, Geretti AM, Beloukas A, et al. Discordant CSF/plasma HIV-1 RNA in patients with unexplained low-level viraemia. *Journal of neurovirology* 2016; 22:852-60.
5. Garcia-Lerma JG, McNulty A, Jennings C, et al. Rapid decline in the efficiency of HIV drug resistance genotyping from dried blood spots (DBS) and dried plasma spots (DPS) stored at 37 degrees C and high humidity. *J Antimicrob Chemother* 2009; 64:33-6.
6. Poveda E, Paredes R, Moreno S, et al. Update on Clinical and Methodological Recommendations for Genotypic Determination of HIV tropism to Guide the Usage of CCR5 Antagonists. *AIDS reviews* 2012; 14:208-17.
7. Chew CB, Potter SJ, Wang B, et al. Assessment of drug resistance mutations in plasma and peripheral blood mononuclear cells at different plasma viral loads in patients receiving HAART. *J Clin Virol* 2005; 33:206-16.
8. Mbunkah HA, Bertagnolio S, Hamers RL et al. Low-Abundance Drug-Resistant HIV-1 Variants in Antiretroviral Drug-Naive Individuals: A Systematic Review of Detection Methods, Prevalence, and Clinical Impact. *J Infect Dis* 2020; 221: 1584–97.
9. Clutter DS, Jordan MR, Bertagnolio S, Shafer RW. HIV-1 drug resistance and resistance testing. *Infect Genet Evol* 2016; 46:292-307.
10. Delgado R. (Detection of resistance mutations in proviral DNA in HIV-1 infection). *Enferm Infecc Microbiol Clin* 2013; 31 Suppl 1:35-9.

11. Geretti AM, Blanco JL, Marcelin AG, et al. HIV DNA Sequencing to Detect Archived Antiretroviral Drug Resistance. *Infectious Diseases and Therapy* 2022.
12. Monge S, Diez M, Alvarez M, et al. Use of cohort data to estimate national prevalence of transmitted drug resistance to antiretroviral drugs in Spain (2007-2012). *Clinical microbiology and infection : the official publication of the European Society of Clinical Microbiology and Infectious Diseases* 2015; 21:105.e1-5.

5. Resistencias en poblaciones minoritarias: técnicas/plataformas, interpretación y evidencias.

María del Mar Mosquera y Roger Paredes

El genotipado viral utilizado tradicionalmente en diagnóstico clínico de la determinación de las mutaciones de resistencias se basa en la secuenciación por el método de Sanger. Este método únicamente es capaz de detectar mutantes virales aparezcan con una prevalencia mayor al 15-20% de la población viral. Con ello, mutantes resistentes presentes en poblaciones minoritarias, que en algunos casos podrían asociarse a fracaso del tratamiento, pasarían desapercibidas a la hora de diseñar un tratamiento efectivo. Mediante nuevas técnicas de secuenciación masiva, hoy es posible detectar mutantes presentes hasta en el 1-2% de la población viral de forma robusta y consistente.

Dado que, además, dichas plataformas ofrecen la oportunidad de abaratar la secuenciación, distintos laboratorios han empezado a utilizarlas para el análisis de las resistencias genotípicas. Las plataformas de secuenciación masiva están en constante evolución¹, pero muy pocas se están utilizando en la actualidad para diagnóstico clínico de VIH: MiSeq™ o ISeq 100™ (Illumina, San Diego, CA) ^{2,3} y *Sentosa*® SQ HIV Genotyping Assay (Vela Diagnostics, Singapur)

MiSeq™ es una plataforma abierta que se puede utilizar para múltiples aplicaciones de secuenciación. En 2016 Roche dejó de producir definitivamente el secuenciador GS Junior (454, Roche, Branford, CT) y desde entonces distribuye reactivos para la plataforma MiSeq (Illumina, San Diego, CA) ^{2,3}. ARROW Diagnostics S.R.L.(Genova, Italia) distribuye asimismo el kit AD4SEQ HIV-1 Solution v2 para su uso con los secuenciadores MiSeq™ y ISeq 100™. *Sentosa*®, por su parte, es una plataforma basada en el método PGM Ion Torrent ^{4,5} que recibió la marca CE-IVD en agosto de 2017 para genotipado de VIH (Tabla 1).

En estos sistemas, el análisis e interpretación de mutaciones se puede realizar mediante software accesible sin recurrir a complejos análisis bioinformáticos: DeepChek®-HIV (ABL, SA and TherapyEdge, Inc, Luxemburgo) en el caso de Roche-MiSeq, SmartVir (SmartSeq, <http://www-smartseq.it/>) en el caso de ARROW Diagnostica y *Sentosa* SQ Reporter en el caso de Vela. Además de estos softwares comerciales, distintos grupos han desarrollado plataformas web de análisis de resistencias

automatizados, robustos y gratuitos, entre los que destacan PASEq (<https://paseq.org>, irsiCaixa) e Hydra (<https://hydra.canada.ca>, Public Health Agency of Canada)⁶.

Aunque tanto MiSeq como PGM Ion Torrent se han utilizado desde 2011 en investigación, los caminos hacia su comercialización como tests diagnósticos de rutina han sido distintos, y existen pocas comparaciones directas entre ellas. En términos generales, ambas plataformas producen resultados equivalentes. En una comparación realizada entre los sistemas Sentosa® y MiSeq™ la especificidad del primero en la detección de mutaciones resultó >99.9% en muestras con ARN de VIH-1 de al menos 500 copias/mL, presentando una reproducibilidad de cuantificación comparable a la de MiSeq™⁷. Sin embargo, ambas plataformas utilizan una química de secuenciación distinta, lo que conlleva un patrón de errores diferente y utilizan software de corrección de errores distinto, por lo que es de esperar alguna discrepancia ocasional que, en términos generales, se espera que tenga poco impacto en la toma de decisiones clínicas.

Se debe tener en cuenta que ambas plataformas están en constante proceso de mejora y actualización^{8,9}. También está disponible comercialmente un ensayo de resistencia genotípica de secuenciación masiva que analiza ADN proviral de VIH-1 en células huésped: GenoSure Archive© (Monogram Biosciences) que genera secuencias de consenso para mutaciones presentes en ≥10% de las especies virales. Esta prueba puede proporcionar información sobre variantes virales resistentes que están archivadas dentro del ADN proviral. Sin embargo, pueden pasar por alto algunas o todas las mutaciones de resistencia previas que se han producido dentro de las cuasi-especies virales y, por lo tanto, deben interpretarse con precaución.

En la actualidad se pueden establecer las siguientes recomendaciones respecto a la utilización de métodos de secuenciación masiva en la práctica clínica:

1. Tanto las plataformas de secuenciación masiva como aquellas basadas en secuenciación Sanger son igualmente válidas para realizar estudios de resistencias genotípicas en el laboratorio clínico.
2. No existe una plataforma de secuenciación masiva mejor que otra. Se debe considerar que, en general, todas producen resultados equivalentes.
3. Los informes de estudios genotípicos de plataformas de secuenciación masiva siempre deben incluir los resultados a un nivel de sensibilidad Sanger-like, es decir, al 15 o 20% de sensibilidad (aunque las diferencias son mínimas, la mayoría de laboratorios están adoptando 15%). En general, los resultados a dicho nivel son los que deben guiar las decisiones clínicas.

- a. La única excepción a esta regla es si, por cualquier motivo, se considera iniciar tratamiento con NEV o EFV. Múltiples estudios demuestran que la detección de variantes minoritarias resistentes a estos fármacos se asocia a un mayor riesgo de fracaso virológico ^{10,11}, por lo que en presencia de variantes minoritarias, dichos fármacos deberían evitarse. Algunos estudios sugieren que el límite de detección con una mayor exactitud diagnóstica sería el 5% ¹².
- b. No existen estudios suficientes que analicen el efecto de las variantes minoritarias en la respuesta a otros fármacos con barrera genética baja o intermedia, como los inhibidores de integrasa.
- c. La detección de variantes minoritarias no tiene ningún efecto sobre la efectividad de fármacos con barrera genética alta, como los inhibidores de la proteasa potenciados ^{13,14}.
- d. La utilización de técnicas ultrasensibles puede mejorar la predicción del tropismo viral en comparación con los métodos de Sanger ¹⁵⁻¹⁷.
- e. Aunque no existe suficiente evidencia para dar recomendaciones definitivas, es posible que la detección de una mutante a una frecuencia entre 1 y 5% deba considerarse clínicamente relevante si se cumplen las dos condiciones siguientes:
 - i. Dicha mutación es capaz de conferir resistencia de nivel intermedio o alto al tratamiento por sí misma (ej. M184V a XTC, K65R a TFV, Q148R a RAL, etc.)
 - ii. Es congruente con la historia clínica del paciente, es decir, (a) ha sido detectada como variante mayoritaria anteriormente, o (b) se observa tras la exposición a un fármaco que es capaz de seleccionarla (ej. M184V o K65R tras profilaxis pre-exposición, Q148R en el contexto de fracaso virológico a inhibidores de integrasa).
- f. La detección de variantes minoritarias en otros compartimentos (LCR, semen, CMSP) debe enmarcarse en un contexto de investigación y no debe utilizarse para tomar decisiones clínicas. A menudo las variantes minoritarias en CMSP se producen en un contexto de edición por APOBEC3 en virus no viables. No existen estudios sólidos que demuestren su utilidad en el manejo del paciente.

Referencias

1. Casadellà M, Paredes R. Deep sequencing for HIV-1 clinical management. *Virus Res* 2017; 239:69-81.
2. Bentley DR, Balasubramanian S, Swerdlow HP, et al. Accurate whole human genome sequencing using reversible terminator chemistry. *Nature* 2008; 456:53-9.
3. Ram D, Leshkowitz D, Gonzalez D, et al. Evaluation of GS Junior and MiSeq next-generation sequencing technologies as an alternative to Trugene population sequencing in the clinical HIV laboratory. *J Virol Methods* 2015; 212:12–6.
4. Chang MW, Oliveira G, Yuan J, Okulicz JF, Levy S, Torbett BE. Rapid deep sequencing of patient-derived HIV with ion semiconductor technology. *J Virol Methods* 2013; 189:232-4.
5. Rothberg JM, Hinz W, Rearick TM, et al. An integrated semiconductor device enabling non-optical genome sequencing. *Nature* 2011; 475:348-52.
6. Noguera-Julian M, Edgil D, Harrigan PR, Sandstrom P, Godfrey C, Paredes R. Next-Generation Human Immunodeficiency Virus Sequencing for Patient Management and Drug Resistance Surveillance. *J Infect Dis* 2017;216(suppl_9):S829-33.
7. Raymond S, Nicot F, Carcenac R, et al. HIV-1 genotypic resistance testing using the Vela automated next-generation sequencing platform. *J Antimicrob Chemother* 2018:1-6.
8. Brumme CJ, Poon AFY. Promises and pitfalls of Illumina sequencing for HIV resistance genotyping. *Virus Res* 2017; 239:97-105.
9. Loman NJ, Misra R V., Dallman TJ, et al. Performance comparison of benchtop high-throughput sequencing platforms. *Nat Biotechnol* 2012; 30:434-9.
10. Li JZ, Paredes R, Ribaldo HJ, et al. Low-Frequency HIV-1 Drug Resistance Mutations and Risk of NNRTI-Based Antiretroviral Treatment Failure: A Systematic Review and Pooled Analysis. *JAMA [Internet]* 2011;305(13):1327–35. Available from: [papers://d08f9576-fa0b-499a-a277-114c394c193d/Paper/p3997](https://doi.org/10.1001/papers://d08f9576-fa0b-499a-a277-114c394c193d/Paper/p3997).
11. Cozzi-Lepri A, Noguera-Julian M, Di Giallonardo F, et al. Low-frequency drug-resistant HIV-1 and risk of virological failure to first-line NNRTI-based ART: A

multicohort European case-control study using centralized ultrasensitive 454 pyrosequencing. *J Antimicrob Chemother* 2015;70.

12. Ávila-Ríos S, García-morales C, Matías-florentino M, et al. Pretreatment HIV-drug resistance in Mexico and its impact on the effectiveness of first-line antiretroviral therapy : a nationally representative 2015 WHO survey. *Lancet HIV* 2016; 3018:1-13.
13. Casadellà M, Manzardo C, Noguera-Julian M, et al. Clinical value of ultradeep HIV-1 genotyping and tropism testing in late presenters with advanced disease. *Aids* [Internet] 2015;29(12):1493–504. Available from: <http://content.wkhealth.com/linkback/openurl?sid=WKPTLP:landingpage&an=00002030-201507310-00009>.
14. Lataillade M, Chiarella J, Yang R, et al. Prevalence and clinical significance of HIV drug resistance mutations by ultra-deep sequencing in antiretroviral-naïve subjects in the CASTLE study. *PLoS One* 2010;5(6):e10952.
15. Swenson LC, Mo T, Dong WW, et al. Deep sequencing to infer HIV-1 co-receptor usage: application to three clinical trials of maraviroc in treatment-experienced patients. *J Infect Dis* [Internet] 2011;203(2):237-45. Available from: <papers://d08f9576-fa0b-499a-a277-114c394c193d/Paper/p4172>.
16. Swenson LC, Mo T, Dong WW, et al. Deep Third Variable Sequencing for HIV Type 1 Tropism in Treatment-Naive Patients: A Reanalysis of the MERIT Trial of Maraviroc. *Clin Infect Dis* [Internet] 2011;53(7):732-42. Available from: <papers://d08f9576-fa0b-499a-a277-114c394c193d/Paper/p4178>.
17. MCGovern R, Thielen A, Mo T, et al. Population-based V3 genotypic tropism assay: a retrospective analysis using screening samples from the A4001029 and MOTIVATE studies. *AIDS* [Internet] 2010;24(16):2517-25. Available from: <papers://d08f9576-fa0b-499a-a277-114c394c193d/Paper/p4177>.

Tabla 1. Resumen de las características tecnológicas.

		ROCHE-ABL	VELA	ARROW Dx
Automatización		No	Semi-automático	No
Tiempo técnico (de muestra a resultados)		8.5 días	3.5 días	2 días
Tiempo del personal invertido		13.3 h	3.5 h	
Muestras/run		20-22	15	8, 16 ó 96 ≥1000
Sensibilidad analítica teórica		≥1000 cp/mL	≥1000 cp/mL	cp/mL
Límite detección		1%	1%	1%
Límite detección recomendado en diagnóstico		5%	5%	5%
Software de análisis		Sí	Sí	Sí
Volumen de muestra necesario		1 mL	0.73 mL	1 mL
Codones secuenciados:	PR	10-99	1-99	1-99
	TI	1-251	1-376	1-440
	IN	42-170	1-288	1-289

6. Interpretación de resistencia a ITIAN

Isabel Viciana y Josep M Llibre

Los tratamientos antirretrovirales triples tanto de inicio como en simplificación suelen incluir una pareja coformulada de ITIAN compuesta por ABC/3TC o Tenofovir bien sea TDF o TAF combinado con FTC. ABC demostró una eficacia inferior en sujetos con CV>100.000 copias/mL cuando se administró con EFV o ATV/r.¹ Esta diferencia vs tenofovir no se ha observado con INIs (RAL o DTG).²⁻⁴ Asimismo, los regímenes de tratamiento con dos fármacos incluyen siempre un inhibidor de la transcriptasa inversa, siendo lamivudina o rilpivirina los administrados con dolutegravir.

Hay 34 mutaciones no polimórficas en 15 posiciones en la transcriptasa inversa asociadas a resistencia a ITIAN,⁵ que se muestran en la Tabla 1. Los perfiles de mutaciones que afectan la actividad de estos análogos difieren ligeramente, por lo que es importante su análisis.

Los patrones de resistencias observados para TDF y TAF son muy similares, por lo que ambos fármacos serán referidos como “tenofovir”, aunque estudios *in vitro* demuestran pequeñas diferencias que favorecen a TAF en presencia de TAMs.⁶⁻⁸

Finalmente, diversos estudios confirman que la estimación de la actividad residual de los ITIAN en base a las mutaciones de resistencia es imperfecta. Así, en los estudios en TAR de segunda línea realizados en África, se obtienen tasas muy elevadas de respuesta con DRV/r o DTG combinados con 2 ITIAN en sujetos con fracaso virológico a una primera línea con ITINAN + 2 ITIAN, a pesar de tasas muy elevadas de resistencia tanto a 3TC como a tenofovir.⁹

Patrones de multiresistencia a ITIAN.

Existen básicamente tres vías de desarrollo de multiresistencia a ITIAN.

- 1) Acúmulo de TAMs: M41L, D67N, K70R, L210W, T251Y/F, K219Q/E⁶⁻⁸. Clásicamente se agrupan en dos vías de desarrollo de resistencia: TAM 1 (M41L, L210W, T251Y) y TAM 2 (D67N, K70R, T215F, K219Q/E).¹⁰⁻¹² Confieren resistencia a todos los ITIAN con excepción de FTC o 3TC, la vía TAM 1 en mayor grado que TAM 2. En general, se considera que con ≥ 3 TAMs y especialmente con las mutaciones M41L y L210W, la resistencia es completa a todos los ITIAN excepto a tenofovir, que a menudo muestra resistencia intermedia y puede retener alguna actividad residual.^{13,14} Tenofovir es el ITIAN que mantiene más actividad en presencia de TAMs. La mutación M184V revierte en algún grado la resistencia conferida por estas TAMs, especialmente en presencia de ≥ 3 TAMs.^{10,13,15} El grado

de resistencia cruzada depende del número y tipo de mutaciones y debe evaluarse en cada caso. TAF posee *in vitro* una mayor actividad antiviral que TDF frente al acúmulo de TAMs en diferentes aislados virales con diferentes patrones de resistencias.^{6,7} La presencia de TAMs causa un cierto grado de hipersusceptibilidad frente a ITIAN, aunque la traslación clínica de este hallazgo no está documentada. Las TAMs muestran un antagonismo fenotípico bidireccional con K65R y raramente suelen coexistir en el mismo genotipo.^{6-8,15,16}

- 2) Complejo de inserción de tres serinas entre los codones 67 y 70 (69SSS).¹⁰ Implica la inserción de ≥ 2 aminoácidos, más frecuentemente S-S, S-A, o S-G. Confiere resistencia a todos los ITIAN incluyendo tenofovir, especialmente cuando aparece junto a ≥ 1 TAM de la vía 1 (M41L, L210W o T251Y).
- 3) Complejo de multiresistencia Q151M.¹⁰ Confiere resistencia a todos los ITIAN con excepción de tenofovir, salvo que esté presente la mutación K65R.^{7,8,10,11,13-17} Incluye además las mutaciones A62V, V75I, F77L, F116Y. La mutación más relevante en este complejo es Q151M. El resto de mutaciones, de manera aislada, no confieren resistencia significativa.

M184V/I

Confiere resistencia fenotípica completa de alto grado a 3TC y FTC. Asimismo, confiere hipersusceptibilidad a AZT y TDF/TAF (en mayor grado *in vitro* a TAF).^{7,8,12} Tiene un fuerte impacto en la capacidad replicativa o *fitness* viral y diversos ensayos clínicos han confirmado la eficacia clínica (sin añadir toxicidad) de mantener 3TC o FTC en un régimen antirretroviral de rescate a pesar de haberse confirmado la presencia de M184V, lo que se explicaría por la actividad residual que mantendría 3TC/FTC aún en presencia de la resistencia conferida por M184V.^{18,19} Por sí sola confiere resistencia intermedia a ABC, y asociada a TAMs incrementa el grado de resistencia a ABC.

Diversos estudios demuestran que el porcentaje de M184V archivada tras fracasos previos se va reduciendo con el tiempo hasta hacerse a menudo indetectable si se mantiene una carga viral plasmática suprimida.²⁰ Es probable que el impacto en un esquema de *switch* de una M184V archivada sea poco relevante si se ha mantenido una carga viral < 50 copias/mL durante más de 5 años.²¹

M184I se asocia a la presencia de E138K específicamente en fracasos a RPV, corrigiendo el defecto replicativo inducido por ésta. Aparecen probablemente debido a una neutralización incompleta de una o varias proteínas APOBEC3 que favorecen el escape viral.²² M184I suele emerger antes y de forma transicional a la M184V debido a que requiere una sustitución menos compleja de nucleótidos

K65R

K65R es seleccionada principalmente por tenofovir, pero también, aunque con menor frecuencia, por ABC, d4T o ddl. La presencia de K65R está asociada con una respuesta virológica reducida a tenofovir. La existencia de TAMs o el tratamiento combinado con AZT previene la emergencia de K65R en presencia de tenofovir.^{7,16} No existen datos que indiquen diferencias en los patrones de resistencia entre TDF y TAF porque el componente activo de ambas formulaciones es tenofovir trifosfato.^{7,8,14} Sin embargo TAF consigue niveles intracelulares entre 3 y 5 veces más elevados de tenofovir trifosfato que TDF.^{6,8} De hecho, TAF inhibió *in vitro* el crecimiento viral de 12/15 cepas con ≥ 3 TAMs, mientras que TDF (analizado *in vitro* a los niveles alcanzados con TDF) no fue capaz de inhibir el crecimiento de ninguna de las 15.^{6,8} La presencia de la mutación M184V/I aumenta la sensibilidad a tenofovir.^{10-12,17} La presencia de M184V/I junto a K65R aumenta ligeramente la sensibilidad a tenofovir (que pasa de resistencia completa a resistencia intermedia de alto grado), AZT y d4T, y aumenta la resistencia a ddl y ABC.

K65R es seleccionada más frecuentemente (4-11%) en pacientes con subtipos no B en fracaso con d4T y también frente a tenofovir en subtipos C.²³⁻²⁵ La selección de K65R en presencia de tenofovir se asocia a una disminución del *fitness* viral.¹⁷ La mutación K65R condiciona resistencia a tenofovir y resistencia intermedia a Abacavir, 3TC y FTC, y aumenta la sensibilidad a AZT.

K65E/N

La mutación K65N causa una ligera disminución de sensibilidad a tenofovir. K65E es una mutación raramente seleccionada por el tratamiento con ITIAN, que causa gran disminución de la *fitness* viral.^{26,27}

K70E/G/Q

La mutación K70E/G/Q es seleccionada por regímenes que contienen tenofovir o ABC. Están asociadas a un bajo nivel de resistencia a tenofovir, ABC y posiblemente a 3TC y FTC.^{5,14}

L74V/I y Y115F

Son seleccionadas principalmente por ABC (también ddl), particularmente cuando los estudios de resistencias se realizan tras un prolongado tiempo de fracaso virológico. Y115F puede ser seleccionada también por tenofovir.^{5,17} Y115F causa resistencia a ABC y bajo nivel de resistencia a tenofovir. L74V/I causa resistencia intermedia a ABC (y elevada a ddl) y cierta hipersusceptibilidad a tenofovir.

Referencias

1. Sax PE, Tierney C, Collier A, Flschl M. Abacavir–Lamivudine versus Tenofovir– Emtricitabine for Initial HIV-1 Therapy. *N Engl J Med* 2009;361:2230–40.
2. Raffi F, Rachlis A, Stellbrink HJ, et al. Once-daily dolutegravir versus raltegravir in antiretroviral-naive adults with HIV-1 infection: 48 week results from the randomised, double-blind, non-inferiority SPRING-2 study. *Lancet* 2013;381(9868):735–43.
3. Clotet B, Feinberg J, Van Lunzen J, et al. Once-daily dolutegravir versus darunavir plus ritonavir in antiretroviral-naive adults with HIV-1 infection (FLAMINGO): 48 week results from the randomised open-label phase 3b study. *Lancet* 2014;383(9936):2222–31.
4. Gallant J, Lazzarin A, Mills A, et al. Bictegravir, emtricitabine, and tenofovir alafenamide versus dolutegravir, abacavir, and lamivudine for initial treatment of HIV-1 infection (GS-US-380-1489): a double-blind, multicenter, phase 3, randomised controlled non-inferiority trial. *Lancet* 2017;390(10107):2063–72.
5. Bennett DE, Camacho RJ, Otelea D, et al. Drug resistance mutations for surveillance of transmitted HIV-1 drug-resistance: 2009 update. *PLoS One* 2009;4(3).
6. Margot NA, Liu Y, Miller MD, Callebaut C. High resistance barrier to tenofovir alafenamide is driven by higher loading of tenofovir diphosphate into target cells compared to tenofovir disoproxil fumarate. *Antiviral Res* 2016;132:50–8.
7. Margot NA, Johnson A, Miller MD, Callebaut C. Characterization of HIV-1 resistance to tenofovir alafenamide in vitro. *Antimicrob Agents Chemother* 2015;59(10):5917–24.
8. Margot N, Ram R, Abram M, Haubrich R, Callebaut C. Antiviral Activity of Tenofovir Alafenamide against HIV-1 with Thymidine Analog-Associated Mutations and M184V. *Antimicrob Agents Chemother* 2020;64(4):1–11.
9. Paton NI, Musaaazi J, Kityo C, et al. Dolutegravir or Darunavir in Combination with Zidovudine or Tenofovir to Treat HIV. *N Engl J Med* 2021;385(4):330–41.
10. Whitcomb JM, Parkin NT, Chappey C, Hellmann NS, Petropoulos CJ. Broad Nucleoside Reverse-Transcriptase Inhibitor Cross-Resistance in Human Immunodeficiency Virus Type 1 Clinical Isolates. *J Infect Dis*

2003;188(7):992–1000.

11. Melikian GL, Rhee SY, Taylor J, et al. Standardized comparison of the relative impacts of HIV-1 Reverse Transcriptase (RT) mutations on nucleoside RT inhibitor susceptibility. *Antimicrob Agents Chemother* 2012;56(5):2305–13.
12. Miller MD, Margot N, Lu B, et al. Genotypic and phenotypic predictors of the magnitude of response to tenofovir disoproxil fumarate treatment in antiretroviral-experienced patients. *J Infect Dis* 2004;189(5):837–46.
13. Wolf K, Walter H, Beerenwinkel N, et al. Tenofovir Resistance and Resensitization. *Antimicrob Agents Chemother* 2003;47(11):3478–84.
14. Wensing AM, Calvez V, Ceccherini-Silberstein F, et al. 2019 update of the drug resistance mutations in HIV-1. *Top Antivir Med* 2019;27(3):111–21.
15. Parikh UM, Bacheler L, Koontz D, Mellors JW. The K65R Mutation in Human Immunodeficiency Virus Type 1 Reverse Transcriptase Exhibits Bidirectional Phenotypic Antagonism with Thymidine Analog Mutations. *J Virol* 2006;80(10):4971–7.
16. Von Wyl V, Yerly S, Böni J, et al. Factors associated with the emergence of K65R in patients with HIV-1 infection treated with combination antiretroviral therapy containing tenofovir. *Clin Infect Dis* 2008;46(8):1299–309.
17. White KL, Margot NA, Wrin T, Petropoulos CJ, Miller MD, Naeger LK. Molecular mechanisms of resistance to human immunodeficiency virus type 1 with reverse transcriptase mutations K65R and K65R+M184V and their effects on enzyme function and viral replication capacity. *Antimicrob Agents Chemother* 2002;46(11):3437–46.
18. Paton NI, Kityo C, Hoppe A, et al. Assessment of Second-Line Antiretroviral Regimens for HIV Therapy in Africa. *N Engl J Med* 2014;371(3):234–47.
19. Campbell TB, Shulman NS, Johnson SC, et al. Antiviral activity of lamivudine in salvage therapy for multidrug-resistant HIV-1 infection. *Clin Infect Dis* 2005;41(2):236–42.
20. Palich R, Teysou E, Sayon S, et al. Kinetics of archived M184V mutation in treatment-experienced virally suppressed HIV-infected patients. *J Infect Dis* 2021;225(3):502–9.
21. Santoro M, Armenia D, Teysou E, Santos J, Charpentier C, Lambert-Niclot S. The impact of M184V on the virological efficacy of switch to 3TC/DTG in real life. *Conf Retroviruses Opportunistic Infect virtual March 6-11, 2021; #429*
22. Fourati S, Malet I, Lambert S, et al. E138K and M184I mutations in HIV-1

reverse transcriptase coemerge as a result of APOBEC3 editing in the absence of drug exposure. *Aids* 2012;26(13):1619–24.

23. Hawkins CA, Chaplin B, Idoko J, et al. Clinical and genotypic findings in HIV-infected patients with the k65r mutation failing first-line antiretroviral therapy in Nigeria. *J Acquir Immune Defic Syndr* 2009;52(2):228–34.
24. Gregson J, Kaleebu P, Marconi VC, et al. Occult drug resistance to thymidine analogues and multidrug resistant HIV-1 following failure of first line tenofovir-based antiretroviral regimens in sub Saharan Africa: a retrospective multicentre cohort study. *Lancet Infect Dis* 2016;
25. Skhosana L, Steegen K, Bronze M, et al. High prevalence of the K65R mutation in HIV-1 subtype C infected patients failing tenofovir-based first-line regimens in South Africa. *PLoS One* 2015;10(2):1–12.
26. Fourati S, Visseaux B, Armenia D, et al. Identification of a rare mutation at reverse transcriptase Lys65 (K65E) in HIV-1-infected patients failing on nucleos(t)ide reverse transcriptase inhibitors. *J Antimicrob Chemother* 2013;68(10):2199–204.
27. Chunduri HB, Crumpacker C, Sharma PL. Reverse transcriptase mutation K65N confers a decreased replication capacity to HIV-1 in comparison to K65R due to a decreased RT processivity. *Virology* 2011;414(1):34–41.

Tabla 1. Interpretación de Resistencias a ITIAN.

Fármaco	AZT	ABC	TDF/TAF**	3TC***	FTC***
Resistencia	T215Y/F	K65R	K65R	M184I/V	M184I/V
	Q151L/M Inserción codón 69 ≥3 TAM	Q151L/M Inserción codón 69 ≥3 TAM	Inserción codón 69 ≥ 4 TAM	Inserción codón 69	Inserción codón 69
Resistencia Intermedia	< 3 TAM	K70E/G L74I/V Y115F M184V < 3 TAM	K70E/G Q151L/M 3 TAM	K65R Q151L/M	K65R Q151L/M
Hipersusceptibilidad*	K65R K70E/G M184I/V K65R+M184I/V		M184I/V		

AZT: Zidovudina; ABC: Abacavir; TDF/TAF: Tenofovir/ Tenofovir Alafenamida; 3TC: Lamivudina; FTC: Emtricitabina

*La presencia de mutaciones que confieren hipersusceptibilidad (verde) junto a mutaciones que confieren resistencia tendrían una interpretación de Resistencia Intermedia, con la excepción de la K65R+M184I/V que revertiría la resistencia al AZT.

**A pesar de que TDF y TAF tienen algunas diferencias *in vitro* en sus CI_{50} y actividad frente a algunas mutaciones, este comité recomienda la misma valoración para ambos en base a los resultados de los ensayos clínicos.

***En caso de historia de fracaso previo a un TAR que contenga 3TC ó FTC debe de considerarse resistencia a estos fármacos.

7. Interpretación de resistencia a ITINAN

María Jesús Pérez-Eliás y Arkaitz Imaz

Actualmente están comercializados 5 ITINAN: NVP, EFV), ETR, RPV y DOR¹. Ninguno de ellos está indicado como tratamiento de inicio preferente en la mayor parte de las guías de tratamiento antirretroviral del adulto¹. El uso de los ITINAN de primera generación NVP y EFV es cada vez menor. DOR y RPV están recomendados como pautas alternativas en pacientes naive –aunque pueden ser de elección en algunos casos– y como en cambios de tratamiento en pacientes con supresión virológica. La mayor evidencia para el uso de ETR es en pautas de rescate avanzado¹

Los ITINAN son moléculas pequeñas que inhiben la TI fijándose a un bolsillo hidrofóbico de la enzima en una unión alostérica, modificando su flexibilidad y bloqueando la síntesis de ADN. La secuencia de la TI que codifica el bolsillo de unión de los ITINAN comprende la secuencia de aminoácidos entre las posiciones 90 y 348.

Las mutaciones que comprometen más la actividad de los ITINAN están ubicadas fundamentalmente en las regiones 98-108 y 179-190 de la TI, aunque también pueden ocurrir entre los codones 225 y 238². Se han encontrado MR en los codones 90, 98, 100, 101, 103, 106, 108, 138, 179, 181, 188, 190, 221, 225, 227, 230, 236, 238, 318, 348.

La primera MR que aparece tras el fracaso virológico con una pauta basada en ITINAN, depende del fármaco al que se ha expuesto el paciente (normalmente EFV: K103N; NVP: Y181C; y ETR y RPV: E138K; DOR: V106A y F227C).

La resistencia cruzada entre ellos es muy frecuente y especialmente entre los de primera generación EFV y NVP³.

La mutación K103N, la más frecuente en pacientes con fracaso previo con EFV, no tiene impacto por si sola en la resistencia a los ITINAN de segunda generación ETR, RPV o DOR.

ETR tiene una mayor barrera a las resistencias y se requiere la acumulación de varias mutaciones para condicionar resistencia de alto nivel. Es el único ITIANN en el que las mutaciones están ponderadas por su impacto en la resistencia que confieren.

RPV tiene un perfil de resistencias diferenciado de los ITINAN de primera generación, con similitudes a ETR, pero su barrera genética es baja y una sola mutación puede ser suficiente para conferir resistencia de alto nivel. Las mutaciones K101E, E138K, y Y181C confieren resistencia a RPV y son las que, en general, aparecen primero en pacientes con fracaso a una pauta con RPV. Cuando la mutación E138K o

K101E aparecen en combinación con la mutación M184V de resistencia a ITIAN, se incrementa el nivel de resistencia a RPV⁴.

La tasa de fracaso virológico, observada en los ensayos clínicos con la combinación de CAB/RPV de acción prolongada, en el escenario de cambio con CV suprimida, ha sido baja (1%). Las mutaciones a RPV archivadas en DNA proviral, en combinación con al menos otro factor, el subtipo viral A1/A6 con el polimorfismo L74I, o un IMC > 30Kg/m², se ha asociado con mayor tasa de fracaso a esta pauta de TAR. Por tanto, es importante tener en cuenta si existen mutaciones históricas que confieren resistencia a RPV o la posibilidad de haberlas adquirido durante un fracaso previo con ITINAN⁵.

En un estudio francés sobre 4212 pacientes naïve, se encontró que la presencia de al menos una MR e CAB o RPV fue del 16,2 % y del 14,3 %, respectivamente. Utilizando el algoritmo del ANRS, el 0,74 % (n=31), el 6,2 % (n=261) y solo el 0,09 % (n=4) de las secuencias fueron resistentes a CAB o RPV o ambos, respectivamente. La prevalencia de L74I en la integrasa y E138A en la RT fue del 13,0 % y el 3,2 %, respectivamente. Se encontraron 183 secuencias del subtipo A6/A1 y 244 secuencias interpretadas como resistentes a rilpivirina, en 427 (10,1 %), pero la combinación de ambos fue mucho menos frecuente 0,4%⁶.

DOR tiene un perfil de resistencias parcialmente diferenciado del resto de ITINAN, manteniendo actividad en presencia de mutaciones como K103N, E138K, Y181C o G190A. En general se requiere más de una mutación para conferir resistencia de alto nivel a DOR. Individualmente, las mutaciones con mayor impacto para DOR son V106A, Y188L, y M230L.

A diferencia de los ITINAN de primera generación, la resistencia primaria a DOR en pacientes naïve en nuestro medio es muy poco prevalente (<1%)^{7,8}. En pacientes pretratados, el uso previo de EFV o ETR se ha asociado con mayor probabilidad de resistencia a DOR y el antecedente de tratamiento con RPV con una menor probabilidad de resistencia a DOR⁹.

Una característica común de los ITINAN es su falta de actividad virológica residual en presencia de MR que les afectan¹⁰.

Mutaciones de Resistencia en pacientes Naïve

En los últimos registros epidemiológicos a nivel mundial, se ha observado un aumento considerable de las MR asociadas a los ITINAN, especialmente en países de África Subsahariana, Latinoamérica y Asia¹¹ En España los ITINAN son la familia con mayor prevalencia de MR en pacientes naïve¹². Esto tiene poca relevancia en nuestro

país, al no ser fármacos de uso preferente en el TAR inicial¹. Sin embargo, merece consideración cuando se plantee modificar el TAR en pacientes con supresión virológica. En la lista actualizada de MR para la vigilancia epidemiológica de las resistencias transmitidas a ITINAN se incluyen 19 MR, en 10 posiciones de la TI: 100I; 101E/P; 103N/S; 106M/A; 179F; 181C/I/V; 188L/H/C; 190A/S/E; 225H; 230L¹³.

Las MR K103N, Y181C y G190A son las encontradas en más del 80% de cepas con MR transmitidas a ITINAN de primera generación, en cualquier área geográfica y subtipo viral. V106M es la cuarta MR más frecuente en el subtipo C¹⁴.

En la práctica clínica los pacientes con MR aisladas a los ITINAN pueden recibir en primera línea, un régimen basado en INI o en un IP¹⁵.

Interpretación de las Mutaciones de Resistencia

En la Tabla 1 se muestra la interpretación de las diferentes mutaciones en la sensibilidad de los diferentes ITINAN ¹⁶⁻¹⁸ En algunos subtipos se han descrito mutaciones particulares, A98S en el subtipo C¹⁹ o L228I y Y232H en el subtipo CRF08_BC²⁰.

Tabla 1. Interpretación de las mutaciones de resistencia a ITINAN en pacientes con fracaso virológico

Fármaco	NVP	EFV	ETR	RPV	DOR
Resistencia Alta	L100I K101E/P K103H/N/S/T 106A/M Y181C/I/S/V Y188C/H/L G190A/C/E/Q/S/T/V F227C/L	L100I K101P K103H/N/S 106A/M Y181C/I/V Y188C/H/L G190A/C/E/Q/S/T/V F227C M230L	K101P Y181C/I/V ≥3 MR entre: L100I, K101E/H/I/R V106I G190A/S M230L	L100I K101P Y181C/I/V Y188L M230I/L ²	V106A/M Y188L V190E M230L
Resistencia Intermedia	A98G L100V K101E H221Y ¹ P225H	L100V K103T Y181S P225H F227L	L100I 2 MR entre: K101E/H/I/R V106I G190A/S M230L F227C	K101E E138K ³ V179L ⁴ H221Y ⁵ F227C	V108I V190S H221Y F227C/L/V L234I P236L Y318F

Referencias

1. Documento de consenso de GeSIDA/Plan Nacional sobre el Sida respecto al tratamiento antirretroviral en adultos infectados por el virus de la inmunodeficiencia humana (Actualización enero 2018) en <http://gesida-seimc.org/category/guias-clinicas/antirretroviral-vigentes/>
2. Wei X, Ghosh SK, Taylor ME, et al. Viral dynamics in human immunodeficiency virus type 1 infection. *Nature* 1995; 373:117-22.
3. Delaugerre C, Rohban R, Simon A, et al. Resistance profile and cross-resistance of HIV-1 among patients failing a non-nucleoside reverse transcriptase inhibitor-containing regimen. *J Med Virol* 2001; 65:445-48.
4. Vingerhoets J, Tambuyzer L; Azijn H, et al. Resistance profile of etravirine: combined analysis of baseline genotypic and phenotypic data from the randomized, controlled Phase III clinical studies. *AIDS* 2010; 24:503-14.
5. Cutrell AG, Schapiro JM, Perno CF, et al. Exploring predictors of HIV-1 virologic failure to long-acting cabotegravir and rilpivirine: a multivariable analysis. *AIDS*. 2021 Jul 15;35(9):1333-1342.
6. Charpentier C, Storto A, Soulié C, et al. Prevalence of genotypic baseline risk factors for cabotegravir+rilpivirine failure among ARV-naive patients. *J Antimicrob Chemother*. 2021 Oct 11;76(11):2983-2987. doi: 10.1093/jac/dkab161. Erratum in: *J Antimicrob Chemother*. 2021 Sep 17
7. Soulie C, Santoro MM, Charpentier C, et al. Rare occurrence of doravirine resistance-associated mutations in HIV-1-infected treatment-naive patients. *J Antimicrob Chemother*. 2019 Mar 1;74(3):614-617. doi: 10.1093/jac/dky464. PMID: 30476106.
8. Guerrero-Beltrán C, Martínez-Sanz J, Álvarez M, et al. The algorithm used for the interpretation of doravirine transmitted drug resistance strongly influences clinical practice and guideline recommendations. *J Antimicrob Chemother*. 2020 May 1;75(5):1294-1300. doi: 10.1093/jac/dkaa009. PMID: 32030406.
9. Sterrantino G, Borghi V, Callegaro AP, et al. Prevalence of predicted resistance to doravirine in HIV-1-positive patients after exposure to non-nucleoside reverse transcriptase inhibitors. *Int J Antimicrob Agents*. 2019 Apr;53(4):515-519. doi: 10.1016/j.ijantimicag.2019.02.007. Epub 2019 Feb 12. PMID: 30769200.
10. Deeks S, Hoh R, Torsten B. et al. Interruption of Treatment with Individual Therapeutic Drug Classes in Adults with Multidrug-Resistant HIV-1 Infection. *J Infect Dis* 2005; 192:1537-44.

11. Gupta R, Gregson J, Parkin N, et al. HIV-1 drug resistance before initiation or re-initiation of first-line antiretroviral therapy in low-income and middle-income countries: a systematic review and meta-regression analysis. *Lancet Infect Dis* 2017; 8: 346–55
12. Alvarez M, Fernández-Caballero JA, Perez A, et al. Decline in clinically relevant resistance to first line ARV regimens in Spain. XXV Conference on Retroviruses and Opportunistic Infections (CROI) Boston, Massachusetts, March 4-7, 2018. Abstract 528.
13. Bennett DE, Camacho RJ, Otelea D, et al. Drug Resistance Mutations for Surveillance of Transmitted HIV-1 Drug-Resistance: 2009 Update. *PLOS ONE* 2009; 4: e4724. <https://doi.org/10.1371/journal.pone.0004724>
14. Rhee SY, Blanco JL, Jordan MR, et al. Geographic and temporal trends in the molecular epidemiology and genetic mechanisms of transmitted HIV-1 drug resistance: an individual-patient- and sequence-level meta-analysis. *PLoS Med.* 2015 Apr 7;12(4): e1001810.
15. Clutter DS, Fessel WJ, Rhee SY, et al. Response to Therapy in Antiretroviral Therapy-Naive Patients with Isolated Nonnucleoside Reverse Transcriptase Inhibitor-Associated Transmitted Drug Resistance. *J Acquir Immune Defic Syndr.* 2016; 72:171-6.
16. de Mendoza C, Anta L, García F, et al. HIV-1 genotypic drug resistance interpretation rules - 2009 Spanish guidelines. *AIDS Rev.* 2009; 11:39-51.
17. HIVdb Program. Genotypic Resistance Interpretation Algorithm. Sierra version 2.2.5 (last updated 2018-04-10). HIVdb version 8.4 (last updated 2017-06-16) <https://hivdb.stanford.edu/hivdb/by-mutations/report/>.
18. Wensing AM, Calvez V, Günthard HF, et al. Update of the Drug Resistance Mutations in HIV-1. *Top Antivir Med.* 2017; 24:132-133.
19. Genotype interpretation: non-nucleoside reverse transcriptase inhibitors ANRS - ac 11: resistance group, September 2017- Version n°27. <http://www.hivfrenchresistance.org/2017/tab1.html>
20. Deshpande A, Jauvin V, Magnin N, et al. Resistance mutations in subtype C HIV type 1 isolates from Indian patients of Mumbai receiving NRTIs plus NNRTIs and experiencing a treatment failure: resistance to AR. *AIDS Res Hum Retroviruses* 2007; 23:335-40

8. Interpretación de resistencia a IP

Miguel García Deltoro, Carmen Ricart Olmos

La proteasa es una enzima codificada por una secuencia de 99 aminoácidos ubicada en el gen *pol* que ejerce su acción en las etapas tardías de la replicación viral. Se encarga del procesamiento o escisión de las poliproteínas *gag* y *gag-pol*, paso necesario para convertir las nuevas partículas virales nacientes inmaduras no infecciosas, en partículas virales maduras capaces de infectar a otras células.^{1,2}

Los IPs compiten con el sustrato natural de la PR del VIH en su unión al centro activo, al tener una estructura química similar a los puntos de la cadena peptídica donde el enzima produce los cortes.³ Pero, además en la actualidad, se conoce que el efecto de bloqueo de los IP va más allá, y se da en cada paso relevante del ciclo de vida del VIH incluidas la entrada, la transcripción inversa, la integración y en los procesos post integración al favorecer la formación de moléculas de integrasa, transcriptasa inversa y proteasa disfuncionantes.⁴

Debemos recordar dos conceptos básicos para poder interpretar la dinámica de resistencias de los fármacos antirretrovirales, y concretamente de los IP:

- Barrera genética: es el número de mutaciones de resistencia necesarias para que el virus desarrolle resistencia fenotípica a ese fármaco
- Robustez: es la dificultad para que aparezcan mutaciones de resistencia cuando se produce el fracaso virológico en presencia del fármaco.

Los IPs, cuando están potenciados, son prácticamente los únicos fármacos que conjugan ambas virtudes: tienen una alta barrera genética, y así, para que un virus adquiriera resistencia significativa se requiere la acumulación de varias mutaciones de resistencia; y una alta robustez, puesto que es excepcional la selección de resistencias en el fracaso virológico, especialmente en pacientes en su primera línea de tratamiento.⁵

Además, otra característica de los IPs potenciados es que protegen frente a la selección de mutaciones de resistencia a los ITIAN acompañantes, observando sólo en casos aislados la mutación M184I/V. En el manejo de un fracaso a una pauta de inicio con IP potenciados con 2 ITIAN sin mutaciones de resistencia, se puede mantener el mismo TAR. En un estudio combinado realizado con los fracasos de 3 ensayos aleatorizados realizados por los ACTG se concluye que es igual de eficaz que cambiar a una pauta de rescate con fármacos antirretrovirales de otras familias, entre los factores

asociados a la posterior supresión virológica destaca sobre todo la mejora de la adherencia.⁶

Se puede por lo tanto concluir que los IPs potenciados son los fármacos con mayor permisividad a los fallos de adherencia. Farmacológicamente, la alta barrera genética y de resistencia se sustentan, primero en un coeficiente inhibitorio muy elevado frente a la IC50 del virus *wild-type*,⁷ segundo en una semivida dissociativa muy prolongada⁸ y, por último, quizás en el comentado efecto *multi-step*.⁴

Más de 70 mutaciones localizadas en 28 codones del gen de la proteasa, se han asociado en mayor o menor grado con resistencia a los IP.^{9,10}

Las mutaciones de resistencia a IP pueden ser:⁹

- Mutaciones Primarias, Principales o Mayores: relacionadas directamente con la unión de la proteasa al IP, y que contribuyen en mayor medida a la resistencia.
- Mutaciones Secundarias, Menores o Compensatorias: no están directamente relacionadas con la unión al IP, mejoran la capacidad replicativa de los virus mutantes resistentes teniendo un menor efecto, de tal forma que sólo disminuyen la sensibilidad si se asocian a resistencias primarias.
- Polimorfismos Naturales: cerca del 50% de los pacientes que nunca han recibido IP tiene algunas mutaciones secundarias, que no contribuyen a disminuir la sensibilidad en ausencia de otras mutaciones.

Las instituciones europeas y americanas más conocidas como ANRS¹¹ Rega,¹² Geno2pheno,¹³ IAS-USA¹⁰, y Stanford⁹ proponen diferentes algoritmos de interpretación para determinar el grado de resistencia a los ARV y particularmente de los IP. Nosotros lo hemos hecho desde la actualización de la Red de Investigación en SIDA (RIS) de enero del año 2020¹⁴ proponiendo una guía práctica y sencilla, para utilizar en la clínica diaria sin tener que poner los datos en ninguna plataforma informática y evitando puntuaciones complejas para cada una de las mutaciones.^{9,12} La adaptación, la hemos realizado fundamentalmente de la ANRS,¹¹ pero teniendo en cuenta también mutaciones que, a pesar de no estar en algunos scores de los fármacos,¹⁵⁻¹⁷ sí que tienen varias referencias que muestran su relevancia en la resistencia¹⁸⁻²¹ y, por ejemplo, así figuran claramente en la base de Stanford y en otras plataformas colaborativas.^{9,22.}

Dado que en la actualidad únicamente se utilizan tres IPs: LPV, ATV y DRV, en la tabla adjunta resumen de interpretación de resistencias a los IPs (Tabla 1), se definen tan solo las resistencias a esta triada. Sin embargo, entendiendo que hay pacientes que

han fracasado a los IPs de primera generación, para ayudar a identificar las posibles mutaciones de resistencias que algunos pacientes pudieran haber seleccionado, sobre todo si en su día no se pudieron determinar, comentaremos muy brevemente las vías de escape o mutaciones más frecuentes y sus características: indinavir: M46L, V82A, I54V; ritonavir: M46L, V82A; saquinavir: G48V, L90M; nelfinavir: D30N, L90M; amprenavir /fosamprenavir: V32I,I47V,I50L,I84V.

DRV, es el que presenta la mayor barrera a las resistencias, no solo de los IPs sino de todo el arsenal terapéutico antirretroviral actual, además es el único que puede aumentar su dosis en pacientes con resistencias previas. Según datos obtenidos en el estudio EMERALD, los pacientes con fallo virológico previo y datos basales de archivo genotípico que recibieron TAF/FTC/DRV/c, las mutaciones de resistencia archivadas a DRV, FTV y TFV no impidieron la respuesta virológica.²³ LPV tendría una barrera a las resistencias intermedia, aunque actualmente se utiliza menos y, por último, ATV es el que tendría una barrera a las resistencias más baja, especialmente cuando se utiliza no potenciado.

Puede verse claramente (Tabla 1), que tanto el ATV como el LPV pueden tener una resistencia fenotípica de alto nivel con tan solo ciertas mutaciones únicas, o bien con el acúmulo de otras varias. DRV necesita al menos dos o bien una si es de las de mayor peso (I50V, I54L/M, L76V o I84V) para su formulación de 800 mg una vez al día (qd) y, al menos cuatro para la de 600 mg dos veces al día (bid) o bien tres si son de las referidas de mayor impacto fenotípico¹⁷. Por otra parte, la presencia de mutaciones que producen hipersusceptibilidad²⁴⁻²⁶ junto con mutaciones de resistencia, las neutralizarían en parte confiriendo una resistencia tan solo intermedia.

Por último, hay que destacar que la mutación V32I es una sustitución clave que rara vez ocurre en los intentos de selección *in vitro*, pero que una vez lo hace, predispone a VIH-1 a desarrollar resistencia a DRV de alto nivel.²⁷ V32I generalmente ocurre junto a mutaciones en el codón 47. En combinación con I47V, provoca una resistencia intermedia tanto para LPV como para DRV y sienta las bases para niveles más altos de resistencia. Por último, junto a I47A provoca resistencia LPV de alto nivel y resistencia a DRV intermedia.⁹ Habrá que revisar los escasos aislados *in vivo* de alto impacto fenotípico a DRV para ver si la contienen

Tabla 1. Interpretación de Resistencia a inhibidores de Proteasa (IP)				
Fármaco	Resistencia Alto Nivel		Resistencia Intermedia	Hipersusceptibilidad***
<u>LPV</u> */rtv	I47A, L76V, V82A/F/S/T ≥4(L10F/I/R/V,K20M/R,L24I,V32I,L33F,M46I/L,G48V/M,I50V,F53L,54 M/L/T/V/A,L63P,A71I/L/V/T, G73S, I84V, L90M)		3 (L10F/I/R/V, K20M/R, L24I, V32I, L33F, M46I/L, G48V/M, I50V, F53L, I54M/L/T/V/A, L63P, A71I/L/V/T, G73S, I84V, L90M)	I50L
<u>ATV</u> */p	I50L, I84V, N88S ≥3 (L10F/I/R/V, G16E, K20M/R/I/T/V, L24I, V32I, L33F/I/V, M46I/L, I47V, G48V/M F53L, I54V/T/A/L/M, D60E, A71V/T, G73C/S/T/A, V82A/F/S/T, I85V, L90M)		2 (L10F/I/R/V, G16E, K20M/R/I/T/V, L24I, V32I, L33F/I/V, M46I/L, I47V, G48V/M F53L, I54V/T/A/L/M, D60E, A71V/T, G73C/S/T/A, V82A/F/S/T, I85V, L90M)	L76V
<u>DRV</u> /p	DRV 600 mg bid**	≥4 (V11I, V32I, L33F, I47V/A, I50V, I54L/M , T74P, L76V , V82F, I84V , L89V)	3 (V11I, V32I, L33F, I47V/A, I50V, I54L/M , T74P, L76V , V82F, I84V , L89V)	I50L N88S
	DRV 800 mg qd**	≥2 (V11I, V32I, L33F, I47V/A, I50V, I54L/M , T74P, L76V , V82F, I84V , L89V)	1 (V11I, V32I, L33F, I47V/A, I50V, I54L/M , T74P, L76V , V82F, I84V , L89V)	I50L N88S

LPV: Lopinavir. Rtv: Ritonavir. ATV: Atazanavir. DRV: Darunavir. Cob: Cobicistat. Bid: dos veces al día. Qd: Una vez al día. *LPV y ATV pueden tener resistencia de alto nivel con mutaciones unitarias o bien con el acúmulo de varias; para el ATV no potenciado con cualquiera de las mutaciones aisladas que aparecen en su recuadro ya se puede considerar resistencia de alto nivel. **En presencia de dos o más mutaciones a DRV o bien de una de las señaladas en negrita (I50V,I54L/M,L76V o I84V) se debe elegir la dosificación de 600 mg bid; asimismo con 3 ó más de las señaladas en negrita ya se considerará resistencia de alto nivel para la dosificación de 600 mg bid¹⁶. ***La presencia de mutaciones de hipersusceptibilidad junto a las de resistencia, tendría una interpretación de resistencia intermedia.

Referencias

1. Flexner Ch. HIV-Protease inhibitors. N Engl J Med. 1998; 338:1281-92
2. Adamson CS. Protease-Mediated Maturation of HIV: Inhibitors of protease and the maturation process. Mol Biol Int 2012; 2012:604261.
3. Davis DA, Soule EE, Davidoff KS, et al. Activity of human immunodeficiency virus type 1 protease inhibitors against the initial autocleavage in Gag-Pol polyprotein processing. Antimicrob Agents Chemother 2012; 56:3620-8
4. Rabi SA, Laird GM, Durand CM, et al. Multi-step inhibition explains HIV-1 protease inhibitor pharmacodynamics and resistance. J Clin Invest 2013; 123:3848-3860.
5. Blanco Arévalo JL. Darunavir as initial therapy for human immunodeficiency virus infection and as a strategy for switching regimen not motivated by virological failure. Enferm Infecc Microbiol Clin. 2016; 34 Suppl 1:3-10.
6. Zheng Y, Hughes MD, Lockman S, et al. Antiretroviral therapy and efficacy after virologic failure on first-line boosted protease inhibitor regimens. Clin Infect Dis 2014; 59:888-96.
7. Tang MW, Shafer RW. HIV-1 antiretroviral resistance: scientific principles and clinical applications. Drugs. 2012; 72:1-25
8. Dierynck I, De Wit M, Gustin E, et al. Binding kinetics of darunavir to human immunodeficiency virus type 1 protease explain the potent antiviral activity and high genetic barrier. J Virol 2007; 81:13845-51.
9. Stanford HIV Drug Resistance Database. Major HIV-1 Drug resistance Mutations. Version 9.0 Updated Mar 1, 2021. Disponible en: <https://hivdb.stanford.edu/dr-summary/resistance-notes/PI>.
10. Wensing AM, Calvez V, Ceccherini-Silberstein F, et al. 2019 update of the drug resistance mutations in HIV-1. Top Antivir Med. 2019;27(3):111-121.
11. [ANRS AC11 Resistance Group. HIV-1 genotypic drug resistance interpretations algorithm's. October 2021, version N°32. Disponible en: https://hivfrenchresistance.org/wp-content/uploads/2021/10/Algo2021_v32.pdf](https://hivfrenchresistance.org/wp-content/uploads/2021/10/Algo2021_v32.pdf)
12. Camacho R, Van Laethem K, Geretti AM, et al. Algorithm for the use of genotypic HIV-1 resistance data. Rega v.9.1.0 October2013. Disponible en: https://rega.kuleuven.be/cev/avd/files/software/rega_algorithm/Rega_HIV1_Rules_v9.1.0.pdf
13. Genotypic Resistance-Algorithm Deutschland. August 2015. Disponible en: <http://www.hiv-grade.de/cms/grade/hiv2eu>
14. Guía de resistencias a los antirretrovirales: actualización 2020. Red de investigación en SIDA (RIS). RD16/0025. Disponible en:

<https://www.redris.es/blog/-/blogs/guia-de-resistencias-a-los-antirretrovirales-de-la-actualizacion-2020>

15. Marcelin AG, Cohen-Codar I, King MS, et al. Virological and pharmacological parameters predicting the response to lopinavir-ritonavir in heavily protease inhibitor-experienced patients. *Antimicrob Agents Chemother*. 2005; 49:1720-6.
16. Vora S, Marcelin AG, Günthard HF, et al. Clinical validation of atazanavir/ritonavir genotypic resistance score in PI-experienced patients. *AIDS* 2006; 20:35-40.
17. De Meyer S, Dierynck I, Lathouwers E, et al. Phenotypic and genotypic determinants of resistance to darunavir: analysis of data from treatment-experienced patients in POWER 1, 2, 3 and DUET-1 and 2. XVII International HIV drug resistance workshop: basic principles and clinical implications, 10-14 June 2008, Sitges, Spain, abstract 31.
18. De Mendoza C, Valer L, Bacheler L, et al. Prevalence of the HIV-1 protease mutation I47A in clinical practice and association with lopinavir resistance. *AIDS* 2006; 20: 1071-4.
19. Nijhuis N, Wensing AMJ, Bierman W, et al. A novel genetic pathway involving L76V and M46I leading to lopinavir/r resistance. XVI International HIV drug resistance workshop: basic principles and clinical implications, 12-16 June 2007, Barbados, West Indies, abstract 127.
20. Barber TJ, Harrison L, Asboe D, et al. Frequency and patterns of protease gene resistance mutations in HIV-infected patients treated with lopinavir/ritonavir as their first protease inhibitor. *J Antimicrob Chemother* 2012; 67:995-1000.
21. Colonna RJ, Rose R, McLaren C, et al. Identification of I50L as the signature atazanavir (ATV)-resistance mutation in treatment naïve HIV-1 infected patients receiving ATV-containing regimens. *JID* 2004; 189: 1802-10
22. Paredes R, Tzou PL, van Zyl G, et al. Collaborative update of a rule-based expert system for HIV-1 genotypic resistance test interpretation. *PLoS One* 2017 12: e0181357.
23. Lathouwers E, Weinsteiger S, Baugh B, et al. Week 96 resistance analyses of the once-daily, single-tablet regimen (STR) darunavir/cobicistat/emtricitabine/tenofovir alafenamide (D/C/F/TAF) in adults living with HIV-1 from the phase 3 randomized AMBER and EMERALD trials. *J Med Virol*. 2021 Jun; 93(6):3985-3990.
24. Weinheimer S, Discotto L, Friberg J, et al. Atazanavir signature I50L resistance substitution accounts for unique phenotype of increased susceptibility to other protease inhibitors in a variety of human immunodeficiency virus type 1 genetic backbones. *Antimicrob Agents Chemother* 2005.

- 25.** Wiesmann F, Vachta J, Ehret R, et al. The L76V mutation in HIV-1 protease is potentially associated with hypersusceptibility to protease inhibitors Atazanavir and Saquinavir: is there a clinical advantage? *AIDS Res Ther* 2011.
- 26.** Resch W, Ziermann R, Parkin N, et al. Nelfinavir-resistant, amprenavir-hypersusceptible strains of human immunodeficiency virus type 1 carrying an N88S mutation in protease have reduced infectivity, reduced replication capacity, and reduced fitness and process the Gag polyprotein precursor aberrantly. *J Virol* 2002. 76:8659-66.
- 27.** Aoki M, Das D, Hayashi H, et al. Mechanism of Darunavir (DRV)'s High Genetic Barrier to HIV-1 Resistance: A Key V32I Substitution in Protease Rarely Occurs, but Once It Occurs, It Predisposes HIV-1 To Develop DRV Resistance. *M Bio*. 2018; 9: e02425-17.

9. Interpretación de resistencia a los inhibidores de la integrasa

Federico García y Arkaitz Imaz

Los INIs de primera generación, RAL y EVG, son fármacos con baja barrera para el desarrollo de resistencia mientras que los de segunda generación, DTG y BIC presentan una alta barrera a la resistencia. Cabotegravir es un nuevo INIs con una estructura similar a DTG, pero con menor barrera a la resistencia que éste.

Resistencia a Raltegravir y Elvitegravir

Existen tres rutas documentadas de adquisición de resistencia a RAL: la vía de la mutación Y143R/C, la de N155H, y la de Q148H/K/R ¹. Generalmente, tienen un impacto importante sobre la CR del virus, pero si se mantiene la presión de RAL, aparecen nuevas mutaciones que, además de incrementar el nivel de resistencia, son compensatorias de la CR: (i) N155H se acompaña de L74M, E92Q, E97A; (ii) Q148 H/K/R de E138K, G140A/S; (iii) Y143R/C de E157Q, T66A, E92Q. La mutación N155H suele ser la primera y la más frecuente en aparecer; si se mantiene la presión farmacológica esta vía evoluciona hacia la selección de las mutaciones Q148H y G140S, que confieren un alto grado de resistencia fenotípica con una CR similar a la del virus salvaje.

Las mutaciones de resistencia seleccionadas tras el fracaso con EVG incluyen cambios en 6 codones de la integrasa: T66I/A/K, E92Q/G, T97A, S147G, Q148H/R/K y N155H. En general T66I/A se selecciona de forma precoz, E92Q y S147G de forma simultánea o sucesiva y Q148R/K es más tardía, aunque puede aparecer en combinación con las anteriores. Estas mutaciones primarias tienen diferente impacto en la resistencia a EVG *in vitro* (Q148R > E92Q > N155H > T66I > S147G > T97A) y reducen tanto la susceptibilidad a EVG como la CR. Sin embargo, el mantenimiento de la presión de EVG favorece la selección de otras mutaciones compensatorias que confieren mayor grado de resistencia e incrementan la CR, como E138A/K, G140C/S o S147G.

Las mutaciones en el codón 143 (Y143R/C) no tienen prácticamente impacto en la resistencia fenotípica a EVG. Del mismo modo, las mutaciones T66I/A E92G apenas impactan, por sí solas, en la resistencia a RAL. Sin embargo, dada la similitud en los perfiles de resistencia de ambos fármacos, no se recomienda el uso EVG tras fracaso a RAL y viceversa ³⁻⁵.

Es extremadamente importante detectar precozmente los fracasos con RAL y EVG para retirarlos lo antes y evitar la acumulación de mutaciones (lo que podría permitir en algunos casos conservar la actividad de INI de 2ª generación).

Resistencia a Dolutegravir

Las mutaciones seleccionadas por cepas VIH-1 “salvajes” expuestas a DTG in vitro, fundamentalmente R263K⁶⁻⁷ –G118R en subtipos C- y menos frecuentemente S153F, S153Y, L101/I/S153F, T124A/S153Y, y L101IT/124A/S153F, confieren bajo nivel resistencia a DTG, y reducen de forma marcada la CR e infectiva del virus⁸.

En ensayos clínicos en pacientes naïve, la selección de mutaciones en aquellos pacientes que presentaron fracaso virológico⁹⁻¹¹ fue irrelevante, y en la práctica clínica habitual, la comunicación de selección de resistencias tras un fracaso a una primera línea de TAR con DTG ha sido excepcional¹²⁻¹⁵

En el ensayo clínico SAILING, en pacientes con fracasos previos a otras pautas de TAR y resistencia a al menos 2 clases de ARV pero naïve a INIs, se describió la selección de R263K -junto con la mutación polimórfica C151I- en un paciente, y N155H en otros dos, tras el fracaso con un régimen que incluía DTG¹⁶.

DTG mantiene su actividad in vitro frente a variantes virales resistentes a RAL y EVG con una única mutación, así como frente a la asociación de E92Q, Y143C/R, o N155H con otras mutaciones secundarias. Solo la combinación de una mutación en la posición 148 junto con otras mutaciones secundarias confiere resistencia a DTG¹⁷.

En los ensayos clínicos VIKING, en pacientes con fracaso a INIs de primera generación, se observó que una mutación en el codón 148 junto con al menos otras 2 mutaciones –que incluyen fundamentalmente cambios en la posición 140- es el principal predictor de respuesta a DTG, asociándose de forma significativa con menor respuesta tras 7 días monoterapia con DTG y menor probabilidad de supresión viral tras 24 semanas de tratamiento con DTG más una pauta con al menos otro fármaco activo¹⁸⁻¹⁹.

Resistencia a Bictegravir

El perfil de resistencia de BIC muestra bastante similitud con DTG desde el punto de vista de las posiciones implicadas²⁰. Las mutaciones seleccionadas in vitro son R263K±M50I o S153F/Y, y también tienen un bajo impacto en la actividad de BIC. De forma similar a DTG, BIC mantiene actividad antiviral in vitro frente a variantes resistentes a RAL y EVG con mutaciones únicas. Ante dobles mutantes (E138K/Q148K, G140S/Q148R, E92Q/N155H y Q148R/N155H) la actividad de BIC también está

reducida, si bien el impacto de algunas de estas combinaciones sobre BIC parece ser in vitro algo menor que sobre DTG ²⁰⁻²¹, lo que podría explicarse por un mayor coeficiente de disociación de la integrasa de BIC frente a DTG ²². La combinación E92Q/G140E confiere alto nivel de resistencia a todos los INIs incluido BIC aunque su impacto sobre la CR hace poco probable la viabilidad viral in vivo ²¹.

Resistencia a Cabotegravir

A pesar de ser un análogo estructural de DTG, CAB muestra menor barrera a las resistencias que DTG y BIC, pero mayor que RAL y EVG²³. En este estudio, las mutaciones seleccionadas in vitro por CAB en distintos aislados fueron H51Y, L74M, E138K, G140S, S147G, Q148K/R, S153A/Y/F, G163R y R263K. El análisis de los diferentes ensayos clínicos en los que se ha utilizado CAB en combinación con RPV no ha demostrado que ninguna mutación específica tenga un papel importante en el fracaso y la generación de resistencias.

Referencias

1. Thierry E, Deprez E, Delelis O. Different Pathways Leading to Integrase Inhibitors Resistance. *Front Microbiol* 2017; 7:2165.
2. Doyle T, Dunn DT, Ceccherini-Silberstein F, et al, Coronet Study. Integrase inhibitor (INI) genotypic resistance in treatment-naïve and raltegravir-experienced patients infected with diverse HIV-1 clades. *J Antimicrob Chemother* 2015; 70:3080-6.
3. Abram ME, Hluhanich RM, Goodman DD, et al. Impact of primary elvitegravir resistance-associated mutations in HIV-1 integrase on drug susceptibility and viral replication fitness. *Antimicrob Agents Chemother* 2013; 57:2654-63.
4. Goethals O, Clayton R, Van Ginderen M, et al. Resistance mutations in human immunodeficiencyvirus type 1 integrase selected with elvitegravir confer reduced susceptibility to a wide range of integrase inhibitors. *J Virol* 2008; 82:10366-74.
5. Geretti AM, Armenia D, Ceccherini-Silberstein F. *Curr Opin Infect Dis* 2012; 25:67786.
6. Quashie PK, Mesplède T, Han YS, et al. Characterization of the R263K mutation in HIV-1 integrase that confers low-level resistance to the second-generation integrase strand transfer inhibitor dolutegravir. *J Virol* 2012; 86:2696-705.
7. Mesplède T, Quashie PK, Osman N, et al. Viral fitness cost prevents HIV-1 from evading dolutegravir drug pressure. *Retrovirology* 2013; 10:22.

8. Kobayashi M, Yoshinaga T, Seki T, et al. In Vitro antiretroviral properties of S/GSK1349572, a next-generation HIV integrase inhibitor. *Antimicrob Agents Chemother*. 2011; 55:813-21.
9. Raffi F, Jaeger H, Quiros-Roldan E, et al; extended SPRING-2 Study Group. Once-daily dolutegravir versus twice-daily raltegravir in antiretroviral-naïve adults with HIV-1 infection (SPRING-2 study): 96 week results from a randomised, double-blind, non-inferiority trial. *Lancet Infect Dis* 2013; 13:927-35.
10. Walmsley S, Baumgarten A, Berenguer J, et al. Brief Report: Dolutegravir Plus Abacavir/Lamivudine for the Treatment of HIV-1 Infection in Antiretroviral Therapy-Naive Patients: Week 96 and Week 144 Results From the SINGLE Randomized Clinical Trial. *J Acquir Immune Defic Syndr* 2015; 70:515-9.
11. Molina JM, Clotet B, van Lunzen J, et al; FLAMINGO study team. Once-daily dolutegravir versus darunavir plus ritonavir for treatment-naïve adults with HIV-1 infection (FLAMINGO): 96 week results from a randomised, open-label, phase 3b study. *Lancet HIV* 2015; 2:e127-36.
12. Lepik KJ, Harrigan PR, Yip B, et al. Emergent drug resistance with integrase strand transfer inhibitor-based regimens. *AIDS*. 2017; 31:1425-34.
13. Fulcher J, Du Y, Sun R, et al. Emergence of integrase resistance mutations during initial therapy with TDF/FTC/DTG. Conference on Retroviruses and Opportunistic Infections. February 13–16, 2017. Seattle, Washington. #LB 500.
14. Pena M, Chueca N, Hernández-Febles M, et al. Use of Next Generation Sequencing to study a first line failure to a Dolutegravir containing regimen. 16th European Meeting on HIV & Hepatitis 2018; Rome, May 2018. #31.
15. Lübke N, Jensen B, Hüttig F, et al. Failure of Dolutegravir-containing First-line regimen. 16th European Meeting on HIV & Hepatitis 2018; Rome, May 2018. #30.
16. Cahn P, Pozniak AL, Mingrone H, et al. Dolutegravir versus raltegravir in antiretroviral-experienced, integraseinhibitor-naïve adults with HIV: week 48 results from the randomised, doubleblind,non-inferiority SAILING study. *Lancet* 2013; 382:700-8.
17. Seki T, Suyama-Kagitani A, Kawauchi-Miki S, et al. Effects of raltegravir or elvitegravir resistance signature mutations on the barrier to dolutegravir resistance in vitro. *Antimicrob Agents Chemother* 2015; 59:2596-606.
18. Eron JJ, Clotet B, Durant J, et al. Safety and efficacy of dolutegravir in treatment-experienced subjects with raltegravir-resistant HIV type 1 infection: 24-week results of the VIKING Study. *J Infect Dis* 2013; 207:740-8.

19. Castagna A, Maggiolo F, Penco G, et al; VIKING-3 Study Group. Dolutegravir in antiretroviral-experienced patients with raltegravir and/or elvitegravir-resistant HIV-1: 24-week results of the phase III VIKING-3 Study. *J Infect Dis* 2014; 210:354-62.
20. Tsiang M, Jones GS, Goldsmith J, et al. Antiviral Activity of Bictegravir (GS-9883), a Novel Potent HIV-1 Integrase Strand Transfer Inhibitor with an Improved Resistance Profile. *Antimicrob Agents Chemother* 2016; 60:7086-97.
21. Andreatta K, Chang S, Martin R, et al. Integrase Inhibitor Resistance Selections Initiated with Drug Resistant HIV-1. Conference on Retroviruses and Opportunistic Infections, Boston, MA, March 4-7, 2018. Abstract 546.
22. White K, Niedziela-Majka A, Novikov N, et al. Bictegravir Dissociation Half-life from HIV-1 G140S/Q148H Integrase-DNA Complexes. Conference on Retroviruses and Opportunistic Infections, February 13-16, 2017, Seattle, WA. #497.
23. Oliveira M, Ibanescu RI, Anstett K, et al. Selective resistance profiles emerging in patient-derived clinical isolates with cabotegravir, bictegravir, dolutegravir, and elvitegravir. *Retrovirology*. 2018;15(1):56. Published 2018 Aug 17. doi:10.1186/s12977-018-0440-3
24. Guía de Resistencias a Antretrovirales de la Red de Investigación en SIDA) (disponible en http://www.iisgaliciasur.es/wp-content/uploads/2018/01/Guia_Resistencias_RIS_25Enero2018.pdf).
25. Wensing AM, Calvez V, Ceccherini-Silberstein F, et al. 2019 update of the drug resistance mutations in HIV-1. *Top Antivir Med*. 2019 Sep;27(3):111-121. PMID: 31634862; PMCID: PMC6892618.

Tabla 1. Interpretación de Resistencias a INIs

	RAL	EVG	DTG	BIC*	CAB*
Resistencia	T66K E92Q/V Y143C/H/R Q148H/K/R N155H	T66A/K/I E92GQV S147G Q148H/K/R N155H R263K	Q148 H/K/R+≥2 G140A/C/S, E138A/K/T o L74I	**	G118R E138A/K/T G140A/C/R/S Q148H/K/R S153F/Y N155H R263K T66K + L74M L74I + E92Q
Resistencia Intermedia	H51Y T66AI E92G E138A/K G140A/C/S G163R S230R R263K G118R F121Y	H51Y E138A/K G140A/C/S G163R S230R G118R F121Y	Q148 H/K/R+ 1 de G140A/C/S, E138A/K/T o L74I R263K	Q148K/R+1 de G140S, E138K o N155H G118R E138K G140S N144D Q148H R263K T66K + L74M L74I + E92Q	T66K

Adaptada de Guía de Resistencias a los Antiretrovirales (RIS)²⁴

* Adaptado de <https://hivfrenchresistance.org/hiv-french-resistance-integrase-strand-transfer-inhibitors/> y ²⁵

** Aunque no existen estudios clínicos que hayan evaluado la actividad de BIC en pacientes con fracaso previo y resistencia a otros INI puede considerarse que las combinaciones de mutaciones que confieren resistencia de alto nivel a DTG afectaran de igual manera la actividad de BIC

Los aislados VIH-2 son sensibles a RAL, EVG y DTG, las principales mutaciones asociadas con resistencias a INI en VIH-2 son: G118R, Y143C, Q148K/R, N155H, G140S+Q148R.

10. Resistencias a nuevos fármacos en el contexto de la multirresistencia.

Eva Poveda y Hortensia Álvarez

En la actualidad se encuentran en desarrollo nuevos fármacos que presentan mecanismos de acción únicos y que actúan a diferentes niveles del ciclo de replicación del VIH, lo que les permite ser activos frente a aislados resistentes a las familias clásicas de antirretrovirales. Están diseñados por tanto para el tratamiento de personas que viven con VIH multirresistente y con limitadas opciones de tratamiento supresor, en combinación con terapia optimizada de base. En este capítulo, nos centraremos en definir las características y el perfil de resistencia de aquellos que ya están aprobados o que lo estarán a corto plazo (**Tabla 1**).

Ibalizumab

Es un fármaco de acción prolongada (*long-acting*) aprobado por la FDA y la EMA. Se administra vía intravenosa en una única dosis de 2000 mg seguida de dosis de mantenimiento de 800 mg cada 2 semanas.¹⁻³

Se trata de un anticuerpo monoclonal que tiene como diana el receptor celular CD4 al que se une en el segundo dominio extracelular, impidiendo que se produzcan los cambios conformacionales inducidos tras la unión de la glicoproteína gp120 de la envuelta del VIH por un impedimento estérico y por tanto, la entrada del virus en la célula.

Presenta actividad frente a variantes R5 y X4-trópicas, por tanto, su actividad es independiente del tropismo viral y no presenta resistencia cruzada a otras familias de antirretrovirales como los ITIAN, ITINAN, IP, INI, o a los inhibidores de la entrada Enfuvirtida o MVC. Además, presenta actividad frente a un amplio espectro de variantes genéticas del VIH-1 grupo M (e.j. subtipos A, B, C, D, E, O), y frente al VIH-2 (datos in vitro).⁴

En cuanto al perfil de resistencias primarias, los datos disponibles de ensayos fenotípicos realizados hasta el momento en más de 160 aislados virales, han demostrado una alta sensibilidad al fármaco.⁵

El principal mecanismo de resistencia a IIBA identificado hasta el momento es la pérdida de sitios de glicosilación en la envuelta viral, en concreto, en la región variable V5 de gp120, lo que se correlaciona con pérdida de susceptibilidad a Ibalizumab.⁶

Fostemsavir

Es otro fármaco inhibidor de la entrada del virus en la célula, también aprobado por la FDA⁷ y la EMA.⁸ Se administra vía oral, en dosis de un comprimido de 600 mg dos veces al día.⁹

Es un profármaco metabolizado a su forma activa Temsavir que se une directamente a la glicoproteína de la envuelta del VIH gp120, impidiendo así la unión inicial del virus y por tanto su entrada en la célula.

La actividad de FOS es también independiente del tropismo viral y no presenta resistencia cruzada a otras familias de antirretrovirales. Sin embargo, Fostemsavir no es activo frente a las formas recombinantes CRF01_AE y a aislados del grupo O, ya que presentan polimorfismos que los hacen naturalmente resistentes al fármaco (S375H y M475I para CRF01_AE).¹⁰ FOS tampoco es activo frente al VIH-2.

En el caso de FOS, se han identificado polimorfismos basales en gp120 que podrían comprometer la respuesta al fármaco (S375H/I/M/N/T, 33%; M426L, 12%; M434I, 6%; M475I, 1%). Sin embargo, la respuesta virológica no se pudo predecir totalmente en función de la presencia de estos polimorfismos o el subtipo genético.¹¹ Por lo tanto, son necesarios más datos para conocer mejor el impacto que estos polimorfismos podrían tener en la respuesta virológica.

En el escenario de fracaso a tratamiento con Fostemsavir, se han identificado sustituciones genotípicas emergentes en las mismas 4 posiciones en el sitio de unión de gp120 al receptor CD4: S375N, 16%; M426L, 24%; M434M/I, 7%; M475M/I, 6%.⁹

Otros inhibidores de la entrada como Maraviroc, e Ibalizumab, que comparten interacciones con gp120 como mecanismo de acción, mantienen la actividad frente a aislados que contienen cambios en las principales posiciones de interés de gp120 (S375, M426 y M475), sin evidenciarse resistencia cruzada.¹²

Lenacapavir

Es un fármaco *long-acting* para el que se ha solicitado autorización a la FDA y la EMA. Es de administración subcutánea cada 6 meses.

Se trata de un inhibidor de la cápside viral y que actúa a diferentes niveles del ciclo de replicación inhibiendo tanto el proceso de desencapsidación como el de encapsidación durante la formación de nuevos viriones, ya que se une entre los monómeros adyacentes que forman la cápside viral.¹³

La actividad de LEN es independiente del tropismo viral y no presenta resistencia cruzada a otras familias de fármacos. Es activo frente a la mayoría de subtipos de VIH-1 y frente al VIH-2.¹³

Estudios in vitro han identificado principalmente 5 mutaciones en la cápside, asociadas con pérdida de susceptibilidad aLEN: L56I, M66I, Q67H, K70N, N74D.¹⁴ Hay que destacar que no se han observado mutaciones asociadas con resistencias al fármaco en secuencias genéticas procedentes de aislados virales de pacientes tanto naïve, como pre-tratados y expuestos o no a IP.¹⁵ Sin embargo, algunas de estas mutaciones fueron seleccionadas en pacientes pretratados y con VIH multirresistente, que fracasaron al tratamiento con LEN en el ensayo clínico CAPELLA (M66I, Q67H, K70N/R/S, N74D)¹⁶ y también en pacientes naïve que fracasaron a tratamiento con LEN en el ensayo clínico CALIBRATE (Q67H, K70R), con posible mala adherencia subyacente.¹⁷

Hasta el momento, la experiencia clínica con estos fármacos es escasa, especialmente si tenemos en cuenta que el número de pacientes incluidos en los ensayos clínicos es reducido, además de presentar características muy heterogéneas en cuanto a la exposición previa a fármacos y la actividad de los fármacos acompañantes. Por lo tanto, necesitamos más experiencia para mejorar nuestro conocimiento sobre sus características, desde el punto de las resistencias.

Referencias

1. TROGARZO. Available from https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2018/761065lbl.pdf. Accessed on April 5, 2022.
2. TROGARZO. Available from https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/trogarzo-epar-product-information_en.pdf. Accessed on April 5, 2022.
3. Gathe JC., Hardwicke RL., García F., et al. Efficacy, Pharmacokinetics, and Safety Over 48 Weeks With Ibalizumab-Based Therapy in Treatment-Experienced Adults Infected With HIV-1: A Phase 2a Study J Acquir Immune Defic Syndr. 2021; 1;86(4):482-489.
4. Le Hingrat Q., Collin G., Bachelard A., et al. Ibalizumab shows in vitro activity against group A and group B HIV-2 clinical isolates. AIDS 2022 Mar 8. doi: 10.1097/QAD.0000000000003218.

5. Jullien H., Leonard M., Cash RB., Mesquita P., Weinheimer S., Marsolais C. Assessment of genotypic patterns associated with HIV-1 sensitivity to Ibalizumab. 18th European Meeting on HIV & Hepatitis. Treatment Strategies & Antiviral Drug Resistance, October 28-30, 2020. Virtual meeting. Abstract 27.
6. Song R., Oren DA., Franco D., et al. Strategic addition of an N-linked glycan to a monoclonal antibody improves its HIV-1-neutralizing activity. *Nat Biotechnol.* 2013;31(11):1047-52.
7. RUKOBIA. Available from https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2020/212950s000lbl.pdf. Accessed on April 5, 2022.
8. RUKOBIA. Available from https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/rukobia-epar-product-information_en.pdf. Accessed on April 5, 2022.
9. Lataillade M., Lalezari JP., Kozal M., et al. Safety and efficacy of the HIV-1 attachment inhibitor prodrug fostemsavir in heavily treatment-experienced individuals: week 96 results of the phase 3 BRIGHTE study. *Lancet HIV.* 2020;7(11):e740-e751.
10. Zhou N., Nowicka-Sans B., McAuliffe B., et al. Genotypic correlates of susceptibility to HIV-1 attachment inhibitor BMS-626529, the active agent of the prodrug BMS-663068 *J Antimicrob Chemother* 2014;69(3):573-81.
11. Gartland M., Ackerman P., Mannino F., et al. Clinical significance of gp120 polymorphisms, TMR IC₅₀FC, and HIV-1 subtype in BRIGHTE. Glasgow, HIV Drug Therapy, October 5-8, 2020. Abstract P019.
12. Rose B., Gartland M., Stewart E., et al. Reduced susceptibility to temsavir is not linked to IBA or MVC resistance. Conference on Retroviruses and Opportunistic Infections, March 6-10, 2021. Abstract 422.
13. Yant SR., Mulato A., Hansen D., et al. A highly potent long-acting small-molecule HIV-1 capsid inhibitor with efficacy in a humanized mouse model. *Nat Med.* 2019;25(9):1377-1384.
14. Link JO., Rhee MS., Tse WC., et al. Clinical targeting of HIV capsid protein with a long-acting small molecule. *Nature.* 2020;584(7822):614-618.
15. Marcelin A-G., Charpentier C., Jary A., et al. Frequency of capsid substitutions associated with GS-6207 in vitro resistance in HIV-1 from antiretroviral-naive and -experienced patients. *J Antimicrob Chemother.* 2020;75(6):1588-1
16. Molina JM., Segal-Maurer S., Stellbrink H-J., et al. Efficacy and safety of long-acting subcutaneous lenacapavir in phase 2/3 in heavily treatment-experienced

people with HIV: week 26 results (Capella study). International AIDS Society, July 18-21, 2021. AbX01LB02.

17. Gupta SK., Sims J., Brinson C., et al. Lenacapavir as part of a combination regimen in treatment-naïve people with HIV: week 54 results (Calibrate study). Conference on Retroviruses and Opportunistic Infections, February 12-16, 2022. Oral abstract 138.

11. Resistencias en VIH-2 y subtipos no-B

Africa Holguín y Ana López Lirola

El VIH presenta alta variabilidad genética, debida a su alta tasa de replicación, de mutagénesis y de recombinación – a la que también se añade el papel del mecanismo de resistencia innata al VIH-1, APOBEC 3G -, describiéndose numerosas variantes. Se clasifica en dos tipos: VIH-1 y VIH-2. Dentro del VIH-1 se diferencian por homología genética cuatro grupos: M (*main*), O (*outlier*), N (no-M, no-O) y P. A su vez, el grupo M se ha subdividido en 9 subtipos denominados por letras (A, B, C, D, F, G, H, J, K)¹ y múltiples recombinantes entre ellos. Existen, al menos 96 CRF y múltiples URF) (<https://www.hiv.lanl.gov/content/sequence/HIV/CRFs/CRFs.html>)

El subtipo B, variante predominante en Europa y EE.UU., es la más estudiada a nivel virológico, clínico y terapéutico. Sin embargo, los subtipos del VIH-1 distintos al subtipo B y recombinantes (variantes no-B) causan cerca del 90% de los 37 millones de infecciones por VIH.

El VIH-2 es menos prevalente y transmisible que el VIH-1². Infecta a 2 millones de personas, sobre todo en África occidental y zonas con vínculos socioeconómicos afines (Portugal, Francia, España). Su menor virulencia condiciona que más de la mitad de los casos presenten viremias indetectables al diagnóstico³, pero incluso en viremias bajas se han identificado mutaciones de resistencias (MR)⁴.

El VIH-2 no se puede cuantificar con kits de carga viral para VIH-1. Actualmente existe poca evidencia de calidad y falta de comercialización de kits para la monitorización y el genotipado del VIH-2 imprescindible para el manejo de pacientes donde se ha demostrado la presencia de MR primarias transmitidas, la inmunosupresión avanzada y el fracaso virológico tras el tratamiento antirretroviral. Sin embargo, existen algoritmos para identificar las MR en VIH-2 (<http://www.hiv-grade.de/HIV2EU>)⁵ y para la interpretación genotípica de resistencias (<http://www.hivfrenchresistance.org/2017/Algo2017-HIV2.pdf>).

Debido a la alta variabilidad genética, cada tipo, grupo, subtipo o recombinante del VIH presenta polimorfismos naturales a lo largo de su genoma fijados durante la evolución viral, que son específicos de una o varias variantes. Algunos se localizan en residuos asociados a la resistencia a fármacos antirretrovirales (ARV)⁶⁻⁹. Cuando estos polimorfismos naturales coinciden con MR primarias aparece resistencia natural a ciertos ARV, limitando el arsenal terapéutico para las variantes que lo presentan.

Así, el VIH-2 presenta resistencia natural a ITINAN por la presencia natural de Y181I/V, Y188L y G190A en su retrotranscriptasa¹⁰, a inhibidores de la fusión por los cambios N42Q y N43Q en gp41 o a IPs (amprenavir, tipranavir y ATV) por las sustituciones I32V, V47I, M76L, e I82V en la proteasa viral¹¹. El VIH-2 también muestra menor barrera genética para ITIAN, siendo las TAMs más raras y desarrollando rápidamente la K65R, Q151M, M184V en presencia de ITIAN^{4,12,13}.

Aunque se ha demostrado actividad antiviral con cenicriviroc (antagonista dual de cepas CCR5 y CCR2) en aislados del VIH-2 con tropismo CCR5¹⁴, no se recomienda su uso dada la afinidad por otros correctores del virus, como CCR1, CCR3, CCR6, GPR15 (BOB), CCR8 y CXCR6. Los INI han demostrado eficacia para VIH-2 y presentan un perfil de resistencias similar al VIH-1¹⁵.

Respecto al VIH-1, el grupo O del VIH-1 presenta resistencia natural a ITINAN por la presencia de Y181C en su TI¹⁶. Para el grupo M del VIH-1, la mayoría de polimorfismos naturales asociados a resistencias se localizan en posiciones de resistencia secundaria, lo que podría explicar la misma eficacia terapéutica en pacientes tratados infectados con distintas variantes virales observadas en varios estudios^{8,17}. Sin embargo, el bajo número de pacientes con ciertas variantes no-B del VIH-1 y el uso de terapias combinadas analizadas en estos trabajos podrían enmascarar una distinta respuesta a ARV individuales, como han observado otros trabajos que comparan eficacia de monoterapias en pacientes con subtipo C¹⁸, subtipo F¹⁹ o subtipo G y recombinante CRF02_AG²⁰ con respecto al subtipo B.

Es importante destacar que los polimorfismos naturales en posiciones de resistencia en variantes concretas pueden influir en la barrera genética a ciertos ARV²¹, en las vías de resistencia²², en la mejora de la capacidad replicativa o *fitness* del virus bajo presión farmacológica²³, en la susceptibilidad a ARV específicos^{9,24} o alterar la interpretación de la resistencia a ciertos ARV utilizando diferentes algoritmos^{16,25}.

Asimismo, pueden favorecer la aparición más rápida de mutaciones de resistencia primaria en variantes concretas debido al uso de tripletes de nucleótidos diferenciales para ese residuo relacionado con resistencia en esas variantes virales²⁶. Por ejemplo, la MR a ITINAN V106M ocurre con mayor frecuencia en virus de subtipo C de pacientes tratados con NVP o EFV porque V106M requiere un cambio de un nucleótido en el subtipo C [GTG (V) => ATG (M)], pero un cambio de dos pares de bases en otras variantes [GTA (V) => ATG (M)]²⁶. Un mecanismo similar explicaría la aparición preferente de la MR a ITIAN V75M en los recombinantes CRF01_AE²⁷, de la MR a IPs

V82M en virus del subtipo G²⁸, y de la MDR a ITINAN G190S en los subtipos A de la antigua Unión Soviética²⁹. Varias líneas de evidencia también sugieren que K65R es más probable y rápido que se seleccione en los virus de subtipo C que en otros subtipos²⁶.

Referencias

1. Peeters M, Jung M, Ayouba A. The origin and molecular epidemiology of HIV. *Expert Rev Anti Infect Ther* 2013; 11:885-96.
2. Clavel F, Guyader M, Guétard D, et al. Molecular cloning and polymorphism of the human immune deficiency virus type 2. *Nature* 1986; 324:691-5.
3. Popper SJ, Sarr AD, Travers KU, et al. Lower human immunodeficiency virus (HIV) type 2 viral load reflects the difference in pathogenicity of HIV-1 and HIV-2. *J Infect Dis* 1999; 180: 1116-21.
4. Gottlieb G, Dia Badiane NM, Hawes SE, et al. Emergence of multiclass drug-resistance in HIV-2 in antiretroviral-treated individuals in Senegal: Implications for HIV-2 treatment in resource-limited West Africa. *Clin Infect Dis* 2009; 48:476-83.
5. Charpentier Ch, Camacho R, Ruelle J et al, HIV-2EU: Supporting Standardized HIV-2 Drug Resistance interpretation in Europe. *Clin Infect Dis* 2013;56:1654-8.
6. Llácer Delicado T, Torrecilla E and Holguín A. Deep analysis of HIV-1 natural variability across HIV-1 variants at residues associated with integrase inhibitors (INI) resistance in INI-naïve individuals. *J Antimicrob Chemother* 2016; 71:362-6.
7. Wainberg MA, Brenner BG. The impact of HIV genetic polymorphisms and subtype differences on the occurrence of resistance to antiretroviral drugs. *Mol Biol Int* 2012:256982.
8. Lessells RJ, Katzenstein DK, de Oliveira T. Are subtype differences important in HIV drug resistance? *Curr Opin Virol* 2012; 2:636-43.
9. Holguín A, Ramírez de Arellano E, Rivas P y Soriano V. Efficacy of antiretroviral therapy in individuals infected with HIV-1 non-B subtypes. *AIDS Rev* 2006; 8:98-107.
10. Witvrouw M, Pannecouque C, Switzer WM, Folks TM, De Clercq E, Heneine W. Susceptibility of HIV-2, SIV and SHIV to various anti-HIV-1 compounds: implications for treatment and postexposure prophylaxis. *Antiviral Therapy* 2004; 9:57-65.
11. Raugi DN, Smith RA, Ba S, et al. Complex patterns of protease inhibitor resistance among antiretroviral treatment-experienced HIV-2 patients from Senegal: Implications for second-line therapy. *Antimicrob Agent Chemother* 2013; 57:2751-60.

12. Smith RA, Anderson DJ, Pyrak CL, et al. Antiretroviral drug resistance in HIV-2: three amino acid changes are sufficient for classwide nucleoside analogue resistance. *J Infect Dis* 2009;199:1323-6.
13. Descamps D, Damond F, Matheron S, et al. High frequency of selection of K65R and Q151M mutations in HIV-2 infected patients receiving nucleoside reverse transcriptase inhibitors containing regimen. *J Med Virol* 2004; 74:197-201.
14. Visseaux B, Charpentier C, Collin G, et al. Cenicriviroc, a Novel CCR5 (R5) and CCR2 Antagonist, Shows In Vitro Activity against R5 Tropic HIV-2 Clinical Isolates. *PLoS One* 2015;10:e0134904.
15. Treviño A, Cabezas T, Lozano A et al. Dolutegravir for the treatment of HIV-2. *J Clin Virol* 2015; 64:12-5
16. Depatureaux A, Charpentier C, Leoz M, et al. Impact of HIV-1 group O genetic diversity on genotypic resistance interpretation by algorithms designed for HIV-1 group M. *J Acquir Immune Defic Syndr* 2011; 56:139-45.
17. Touloumi G, Pantazis N, Chaix ML, et al. Virologic and immunologic response to cART by HIV-1 subtype in the CASCADE collaboration. *PLoS One*. 2013;8(7):e71174.
18. Kantor R, Smeaton L, Vardhanabhuti S, et al. Pretreatment HIV drug resistance and hiv-1 subtype c are independently associated with virologic failure: results from the multinational PEARLS (ACTG A5175) Clinical Trial. *Clin Infect Dis* 2015; 60:1541-9.
19. Pernas B, Grandal M, Mena A, et al. High prevalence of subtype F in newly diagnosed HIV-1 persons in northwest Spain and evidence for impaired treatment response. *AIDS* 2014; 28:1837-40.
20. Sutherland KA, Ghosn J, Gregson J, et al. HIV-1 subtype influences susceptibility and response to monotherapy with the protease inhibitor lopinavir/ritonavir. *J Antimicrob Chemother* 2015; 70:243-8.
21. Fofana DB, Charpentier C, Maïga AI, et al. Genetic barrier for attachment inhibitor BMS-626529 resistance in HIV-1 B and non-B subtypes. *J Antimicrob Chemother* 2015; 70:130-5
22. Grossman Z, Paxinos EE, Averbuch D, et al. Mutation D30N is not preferentially selected by human immunodeficiency virus type 1 subtype C in the development of resistance to nelfinavir. *Antimicrob Agents Chemother* 2004; 48:2159-65.

23. Holguín Á, Sune C, Hamy F, et al. Natural polymorphisms in the protease gene modulate the replicative capacity of non-B HIV-1 variants in the absence of drug pressure. *J Clin Virol* 2006; 36:264-71.
24. Poveda E, de Mendoza C, Parkin N, et al. Evidence for different susceptibility to tipranavir and darunavir in patients infected with distinct HIV-1 subtypes. *AIDS*. 2008; 22:611-6.
25. Yebra G, de Mulder M, del Romero J, et al. HIV-1 non-B subtypes: High transmitted NNRTI-resistance in Spain and impaired genotypic resistance interpretation due to variability. *Antiviral Res* 2010; 85:409-17.
26. Brenner BG, Oliveira M, Doualla-Bell F, et al. HIV-1 subtype C viruses rapidly develop K65R resistance to tenofovir in cell culture. *AIDS* 2006; 20:F9-13.
27. Ariyoshi K, Matsuda M, Miura H, et al. Patterns of point mutations associated with antiretroviral drug treatment failure in CRF01_AE (subtype E) infection differ from subtype B infection. *J Acquir Immune Defic Syndr* 2003; 33:336-42.
28. Palma AC, Covens K, Snoeck J, et al. HIV-1 protease mutation 82M contributes to phenotypic resistance to protease inhibitors in subtype G. *J Antimicrob Chemother* 2012; 67:1075-9.
29. Kolomeets AN, Varghese V, Lemey P, et al. A uniquely prevalent nonnucleoside reverse transcriptase inhibitor resistance mutation in Russian subtype A HIV-1 viruses. *AIDS* 2014; 28:F1-8.

Tabla 1. Resistencias naturales para el VIH-2

ARV	Polimorfismos naturales en VIH-2	Impacto clínico
ITIAN	T69N, V75I, T215S, K219E (RT)	Sensible a ITIAN
ITINAN	Y181I/V, Y188L, G190A (RT)	Resistencia natural a NVP/EFV No recomendados ETR/RPV
IPs	L10V, V32I, M36I, M46I, I47V, Q58E, A71V/I, G73A, V82I, L89I/V (PR)	Sensibles LPV/DRV/SQV No recomendados APV/ATV/TPV
ENF	N42Q y N43Q (gp41)	Resistencia natural a T20
INIs	L74I (IN)	Sensibles RAL/EVG/DGV
MVC Cenicriviroc	Uso varios co-receptores	Actividad <i>in vitro</i> en aislados R5

12. Manejo clínico del paciente multitratado

Rocío Montejano y José Luis Blanco

El tratamiento antirretroviral del paciente multitratado en fracaso virológico, supone uno de los retos más complejos en el manejo del paciente con infección por VIH en la actualidad. Aunque este escenario se presenta actualmente en pocas ocasiones, cuando lo hace exige al clínico un profundo análisis tanto de la historia farmacológica del paciente, como de la interpretación de los patrones de resistencias y de las características de los fármacos existentes. A continuación, analizaremos la epidemiología, así como los aspectos principales a considerar en los pacientes en este escenario.

¿Cómo definimos el paciente multitratado?

El paciente HTE ha sido clásicamente definido como aquel que presenta resistencia a al menos 1 fármaco antirretroviral de cada una de las 3 clases principales (incluyendo ENFy o MVC). A partir de la aparición de los INIs, esta definición ha cambiado y mayoritariamente se consideran HTE los individuos con resistencia a al menos 1 fármaco de cada una de las 4 clases principales (incluyendo ENF y/o MVC).¹

Sin embargo, esta definición puede no reflejar bien la esencia de intentar caracterizar a estos individuos que sería la de aquellos sujetos en los que no es posible construir un régimen de TAR eficaz por motivos de resistencias, intolerancias u otras consideraciones de seguridad (como comorbilidades o interacciones farmacológicas).

La FDA define a los pacientes multitratados como aquellos con resistencia a múltiples fármacos y clases de fármacos MDR en los que no es posible construir un régimen que suprima el ARN del VIH por debajo de los límites de cuantificación del ensayo.²

Esta situación afecta principalmente a dos grupos de individuos: adultos que se infectaron al principio de la epidemia y niños infectados por transmisión vertical; en ambos grupos los tratamientos eran insuficientes por falta de potencia y/o alta resistencia y se vieron sometidos a tratamientos secuenciales no supresores y con baja barrera a las resistencias que favorecieron la selección de un virus cada vez de mayor complejidad.^{3,4}

¿Cuál es el objetivo del TAR en el paciente multitratado en fracaso virológico?

El objetivo del TAR para los pacientes HTE&MDR que experimentan un fracaso virológico (FV) tiene que ser inicialmente el mismo que el de cualquier individuo en FV: conseguir la supresión virológica sostenida (es decir, niveles de ARN del VIH por debajo de los límites inferiores de detección).

En el caso de algunos sujetos multitratados y con una gran resistencia a los todos o la mayoría de los fármacos antirretrovirales, puede que no sea posible conseguir una supresión virológica. En este caso, el tratamiento antirretroviral debe diseñarse para: retrasar la progresión clínica, preservar la cifra de linfocitos CD4+ y minimizar la toxicidad.

¿Cómo hay que abordar el diseño del tratamiento de rescate?

A la hora de diseñar un nuevo régimen de TAR para un paciente que haya tenido múltiples fracasos virológicos previos y esté en FV, se deben analizar todas las mutaciones seleccionadas en los diferentes estudios de resistencias genotípicos, así como, si las hubiera, las resistencias fenotípicas identificadas. Del mismo modo se tendrán en cuenta los posibles test de tropismo que se hubieran podido realizar con anterioridad, en caso de que uno de ellos haya mostrado un tropismo no R5 (dual o X4) se considerara que el MVC ya no es activo.

A partir de la suma de todas las mutaciones identificadas en todos los test de resistencias disponibles se determinará un score genotipo acumulado (GSS), siendo la suma aritmética de las puntuaciones individuales de los fármacos específicos el GSS total.⁵

El GSS ofrece una evaluación más completa de la carga de resistencia, siendo predictor de respuesta virológica.⁶ Las puntuaciones más altas se han asociado de forma significativa con una mayor probabilidad de supresión virológica, tanto en los ensayos clínicos de los fármacos en investigación como en estudios de cohortes. Este enfoque puede servir de guía para mejorar la selección del TAR para pacientes multitratados.⁷

No obstante, el genotipo acumulado podría no identificar todas las mutaciones de resistencia seleccionadas por el virus del paciente, ya sea por la no realización de un estudio de resistencias tras el fracaso a un determinado esquema -la falta de presión selectiva de un fármaco en el momento del genotipado evita la identificación de

mutaciones seleccionadas que tras la retirada del fármaco pasarían a poblaciones minoritarias que no identifica el test genotípico de secuenciación poblacional, o por la relativa baja sensibilidad de las pruebas genotípicas, siendo capaz de predecir las respuestas al tratamiento con una precisión en torno al 60-65%.⁵

¿Qué otras herramientas podemos utilizar: papel de UDS o de R en PMBC?

La secuenciación masiva aumenta la sensibilidad de detección de mutaciones de resistencias en poblaciones virales más bajas del 15-20% que identifican los test de secuenciación poblacional (Sanger), aunque la relevancia de estas poblaciones minoritarias no está bien definida para los diferentes antirretrovirales y en diferentes escenarios.

En algunos estudios, las estimaciones de GSS calculadas mediante NGS han demostrado una mayor precisión en la evaluación de las resistencias que las calculadas con la secuenciación Sanger, independientemente del algoritmo utilizado para la interpretación de las resistencias.⁸ Asimismo, se podría evaluar en el caso de disponer del mismo y en una evaluación conjunta con los resultados de resistencias y score genotípico comentado anteriormente, del estudio de resistencias fenotípico -ya comentado en el capítulo 4- y del score de sensibilidad fenotípico (phenotypic susceptibility score [PSS]).^{5,9}

El estudio de resistencias mediante la secuenciación del DNA integrado en PMBC, igualmente comentado en el capítulo 4, se podría igualmente considerar en el caso de disponer del mismo, especialmente si no se disponen de estudios de resistencias previos y/o no es posible secuenciar el RNA del virus en el FV por presencia de viremias bajas.¹⁰

¿Cómo hay que diseñar el tratamiento de rescate? ¿Número de fármacos activos, necesidad de nuevas familias?

A la hora de diseñar un tratamiento de rescate, se han planteado varias estrategias para mejorar la precisión predictiva del GSS y del PSS. Por un lado, el enfoque combinado de GSS y PSS para obtener una puntuación de susceptibilidad global (OSS) o bien, combinar la GSS/PSS para algunos fármacos junto con el historial de los tratamientos realizados.¹¹

Un aspecto clave a la hora de optimizar una pauta de rescate optimizada es analizar la actividad esperada de los fármacos. El OSS es la suma de los fármacos totalmente activos, determinados por las pruebas fenotípica o genotípica -mediante un sistema de interpretación genotípica -habitualmente algoritmo de Stanford¹²- en un régimen basado en todas las pruebas de resistencia disponibles, de tal forma que OSS 1 significa un fármaco totalmente activo en el OBT.¹³ Sin embargo, en esta estrategia no tiene en cuenta la potencia del fármaco y/o la barrera a la resistencia de éste, por lo que se han planteado métodos ponderados. Algunos estudios han demostrado un claro valor de la ponderación de la potencia del fármaco para aumentar la precisión.¹⁴

La eficacia del OBT aumenta cuando se incorporan fármacos nuevos en la terapia de rescate, lo que pone de manifiesto la importancia del uso nuevos fármacos, especialmente si son de familias nuevas, en pacientes multitratados y con alto nivel de resistencias, como FOS¹⁵ o LEN¹⁶.

En cuanto a los fármacos a reutilizar en este escenario, se deberán valorar aquellos en los que exista actividad parcial (DRV,ETR,DOR) y se tendrá en cuenta igualmente aquellos en los que se ha demostrado la persistencia de una actividad residual a pesar de que esté reportada resistencia genotípica completa como los análogos de nucleósidos en general¹⁷ y el XTC en particular.¹⁸

Recomendaciones para diseñar un TAR de rescate:

- Número de fármacos activos: el nuevo régimen debería incluir en la medida de lo posible al menos 2 fármacos totalmente activos si uno de ellos tiene alta barrera a las resistencias, y 3 en el caso de que en el caso de que no haya un fármaco con alta barrera a las resistencias. Se define totalmente activo como: sin resistencia basada en el historial de tratamiento y/o en los genotipos disponible y con un nuevo mecanismo de acción.
- Considerar el uso de un incluir un fármaco de una familia nueva con un mecanismo de acción diferente (fostemsavir o lenacapavir, u otros fármacos que pudiera haber en el futuro) a través de su inclusión en ensayos clínicos o en programas de acceso expandido.
- Optimizar el tratamiento de base
 - Valorar mantener XTC incluso en presencia de M184V. Dada la actividad residual del fármaco, la ausencia de toxicidad y de interacciones farmacológica, y a que en se ha asociado a mejores eventos clínicos e inmunológicos.¹⁹

- Mantener fármacos de alta barrera genética las resistencias:
 - Los inhibidores de proteasa potenciados son los fármacos que han demostrado tener una mayor barrera a las resistencias y de ellos DRV/p. Si existiera alguna mutación mayor de resistencia a DRV, se recomienda utilizar DRV/r 600/100 mg BID .⁸
 - Los INIs de segunda generación también han demostrado una alta barrera a las resistencias. El INSTI de elección para TAR de rescate es DTG, que se administrará QD o BID según el patrón de mutaciones en la integrasa y la exposición y fracaso previo o no a INI ²⁰, BIC tiene una barrera a las resistencias similar al DTG, si bien al estar coformulado con TAF y FTC su utilización en este escenario estará condicionado al deseo de la utilización de estos fármacos
- No se recomienda añadir un solo fármaco a un régimen de TAR que está fracasando.
- No suspender el TAR.

Cambios de TAR en paciente HTE bien suprimido: simplificación, intolerancias u otros motivos

El objetivo fundamental de la optimización del TAR en un paciente multitratado en el que se ha conseguido la supresión viral es mantenerla sin poner en peligro las opciones de tratamiento futuras y manteniendo el mayor número de fármacos activos posibles. En el caso de tener que modificar el TAR en un individuo HTE y con múltiples resistencias se deberá analizar con detalle el impacto de los fármacos que se vayan a modificar, analizando si las características de los fármacos que los sustituirán tienen actividad antiviral y barrera a las resistencias similares a los sustituidos. Se deberán tener en consideración todos los aspectos comentados anteriormente.

Los motivos que podrían llevar a valorar el cambio de TAR serían: reducir el número de comprimidos, frecuencia de dosificación y/o la comodidad de la posología (inyectable, ayunas...); mejorar la tolerabilidad y/o disminuir la toxicidad a corto o largo plazo, prevenir o disminuir las interacciones farmacológicas, coinfección hepatitis B; embarazo, reducir los costes.

Referencias

1. Pelchen-Matthews A, Borges Á H, Reekie J, et al. Prevalence and Outcomes for Heavily Treatment-Experienced Individuals Living With Human Immunodeficiency Virus in a European Cohort. *Journal of acquired immune deficiency syndromes (1999)* 2021;87:806-17.
2. FDA. Human Immunodeficiency Virus-1 Infection: Developing Antiretroviral Drugs for Treatment Guidance for Industry. 2015.
3. Yazdanpanah Y, Fagard C, Descamps D, et al. High rate of virologic suppression with raltegravir plus etravirine and darunavir/ritonavir among treatment-experienced patients infected with multidrug-resistant HIV: results of the ANRS 139 TRIO trial. *Clinical infectious diseases : an official publication of the Infectious Diseases Society of America* 2009;49:1441-9.
4. Tassiopoulos K, Huo Y, Patel K, et al. Healthcare Transition Outcomes Among Young Adults With Perinatally Acquired Human Immunodeficiency Virus Infection in the United States. *Clinical infectious diseases : an official publication of the Infectious Diseases Society of America* 2020;71:133-41.
5. DeGruttola V, Dix L, D'Aquila R, et al. The relation between baseline HIV drug resistance and response to antiretroviral therapy: re-analysis of retrospective and prospective studies using a standardized data analysis plan. *Antiviral therapy* 2000;5:41-8.
6. Anderson JA, Jiang H, Ding X, et al. Genotypic susceptibility scores and HIV type 1 RNA responses in treatment-experienced subjects with HIV type 1 infection. *AIDS Res Hum Retroviruses* 2008;24:685-94.
7. Garcia F, Alvarez M, Fox Z, et al. Predicting antiretroviral drug resistance from the latest or the cumulative genotype. *Antiviral therapy* 2011;16:373-82.
8. Pou C, Noguera-Julian M, Pérez-Álvarez S, et al. Improved prediction of salvage antiretroviral therapy outcomes using ultrasensitive HIV-1 drug resistance testing. *Clinical infectious diseases : an official publication of the Infectious Diseases Society of America* 2014;59:578-88.
9. Hanna GJ, D'Aquila RT. Clinical use of genotypic and phenotypic drug resistance testing to monitor antiretroviral chemotherapy. *Clinical infectious diseases : an official publication of the Infectious Diseases Society of America* 2001;32:774-82.
10. Geretti AM, Blanco JL, Marcelin AG, et al. HIV DNA Sequencing to Detect Archived Antiretroviral Drug Resistance. *Infectious Diseases and Therapy* 2022.

11. Schapiro JM, Boucher CA, Kuritzkes DR, et al. Baseline CD4(+) T-cell counts and weighted background susceptibility scores strongly predict response to maraviroc regimens in treatment-experienced patients. *Antiviral therapy* 2011;16:395-404.
12. Liu TF, Shafer RW. Web resources for HIV type 1 genotypic-resistance test interpretation. *Clinical infectious diseases : an official publication of the Infectious Diseases Society of America* 2006;42:1608-18.
13. Cooper DA, Steigbigel RT, Gatell JM, et al. Subgroup and resistance analyses of raltegravir for resistant HIV-1 infection. *The New England journal of medicine* 2008;359:355-65.
14. Zazzi M, Prosperi M, Vicenti I, et al. Rules-based HIV-1 genotypic resistance interpretation systems predict 8 week and 24 week virological antiretroviral treatment outcome and benefit from drug potency weighting. *The Journal of antimicrobial chemotherapy* 2009;64:616-24.
15. Kozal M, Aberg J, Pialoux G, et al. Fostemsavir in Adults with Multidrug-Resistant HIV-1 Infection. *The New England journal of medicine* 2020;382:1232-43.
16. Segal-Maurer S, DeJesus E, Stellbrink HJ, et al. Capsid Inhibition with Lenacapavir in Multidrug-Resistant HIV-1 Infection. *The New England journal of medicine* 2022;386:1793-803.
17. Deeks SG, Hoh R, Neilands TB, et al. Interruption of treatment with individual therapeutic drug classes in adults with multidrug-resistant HIV-1 infection. *The Journal of infectious diseases* 2005;192:1537-44.
18. Campbell TB, Shulman NS, Johnson SC, et al. Antiviral activity of lamivudine in salvage therapy for multidrug-resistant HIV-1 infection. *Clinical infectious diseases : an official publication of the Infectious Diseases Society of America* 2005;41:236-42.
19. Castagna A, Danise A, Menzo S, et al. Lamivudine monotherapy in HIV-1-infected patients harbouring a lamivudine-resistant virus: a randomized pilot study (E-184V study). *AIDS (London, England)* 2006;20:795-803.
20. Eron JJ, Clotet B, Durant J, et al. Safety and efficacy of dolutegravir in treatment-experienced subjects with raltegravir-resistant HIV type 1 infection: 24-week results of the VIKING Study. *The Journal of infectious diseases* 2013;207:740-8.

13. Conclusiones y recomendaciones finales

La tasa de resistencias, tanto primarias –transmitidas- como secundarias – adquiridas- se ha reducido de forma significativa en estos últimos años. Sin embargo, su interpretación, principalmente en el caso del paciente que presenta un fracaso virológico, sigue siendo un reto para los clínicos - en especial para los más jóvenes que no vivieron la primera década de este siglo XXI en la que éste era un escenario más frecuente-.

En estos 11 capítulos hemos querido abordar el escenario de las resistencias, no sólo desde un punto de vista técnico -revisando los principales aspectos metodológicos para la determinación de las mutaciones de resistencias y la revisión de las mutaciones que afectan la sensibilidad de los diferentes antirretrovirales-, sino también desde aspectos más conceptuales –abordando el manejo del paciente tras el fracaso virológico en diferentes situaciones de mayor complejidad: fracasos virológicos con viremias de bajo nivel, múltiples fracasos sin datos de estudios de resistencia previos-.

Como información más relevante que podríamos concluir de este documento y llevarnos a nuestras consultas, pensamos que se podrían extraer las siguientes “píldoras”:

1. La disminución significativa de las resistencias transmitidas, unida a la alta barrera a las resistencias de los fármacos actualmente recomendados para el inicio del TAR (BIC,DTG), deberían no retrasar el momento de inicio del mismo hasta disponer de los resultados del ER. Disponer de esa información puede ser importante en pautas de tratamiento futuras y en cualquier caso es importante mantener la vigilancia epidemiológica de las resistencias transmitidas a los INIs
2. Los ER se deben realizar rápidamente tras la confirmación del fracaso virológico y mientras el paciente está tomando el tratamiento
3. Los ER de nueva generación (NGS), capaces de detectar resistencias en poblaciones minoritarias, nos abren un nuevo e interesante “mundo” en el que nos queda mucho por aprender – i.e. aún debemos conocer cuál es el impacto de las resistencias en las poblaciones minoritarias en el fracaso virológico para los diferentes ARVs-.
4. Los estudios de resistencias son una excelente herramienta de ayuda a la hora de diseñar el TAR de rescate, sin embargo, esta información siempre se debe complementar con una buena historia de los tratamientos y fracasos previos

5. Aunque en general el impacto de las diferentes mutaciones en la sensibilidad a la mayoría de los fármacos está bastante bien definido, para los fármacos que han aparecido más recientemente, TAF y los INIs –especialmente los de segunda generación, DTG y BIC-, aún es necesario recabar más información que nos ayude a mejorar su interpretación.

Esperamos que la actualización de esta guía práctica de manejo de las resistencias sea de utilidad para facilitar y optimizar el manejo clínico de las personas que viven con VIH.

Un fuerte abrazo de los redactores y coordinadores

Abreviaturas

ABC	Abacavir
ACTG	Grupo de EU para estudios clínicos del SIDA (del inglés <i>AIDS Clinical Trials Group</i>)
ADN	Ácido desoxirribonucleico
APOBEC	Enzima editora de la apolipoproteína B
ARN	Ácido ribonucleico
ARVs	Antirretrovirales
ATV	Atazanavir
AZT	Zidovudina
BIC	Bictegravir
CAB	Cabotegravir
CMSP	Células mononucleares en sangre periférica
CR	Capacidad replicativa
DBS	Sangre seca en papel de filtro (del inglés <i>Dry Blood Spot</i>)
ddI	Didanosina
d4T	Estavudina
CRF	Subtipos virales recombinantes circulantes (del inglés <i>Circulating Recombinant Form</i>)
DOR	Doravirina
DRVp	Darunavir potenciado
DTG	Dolutegravir
EFV	Efavirenz
EMA	Agencia Europea del Medicamento (del inglés <i>European Medicines Agency</i>)
ENF	Enfuvirtida o T20
EVG	Elvitegravir
ER	Estudios de resistencias
ETR	Etravirina
FDA	Organismo regulador de EU (del inglés <i>Food and Drug Administration</i>)
FTC	Emtricitabina
FOS	Fortemsavir
HTE	Paciente multitratado o altamente experimentado (del inglés <i>Heavily Treated Experienced</i>)
IBA	Ibalizumab
IN	Integrasa

INIs	Inhibidores de la Integrasa
IPs	Inhibidores de la Proteasa
ITIAN	Inhibidores de la Transcriptasa Inversa Análogos de Nucleósidos
ITINAN	Inhibidores de la Transcriptasa Inversa No Análogos de Nucleósidos
LCR	Líquido ceforraquídeos
LEN	Lenacapavir
LPV	Lopinavir
MDR	Resistentes a múltiples fármacos (del inglés <i>Multi Drug Resistance</i>)
MR	Mutación de resistencia
NEV	Nevirapina
NGS	Secuenciación masiva (del inglés <i>Next Generation Sequencing</i>)
OBT	pauta de rescate optimizada (del inglés <i>Optimized Background Therapy</i>)
PR	Proteasa
PrEP	Profilaxis pre-exposición (del inglés <i>Pre-exposure prophylaxis</i>)
3TC	Lamivudina
r	Ritonavir a dosis de potenciador
RAL	Raltegravir
RPV	Rilpivirina
SNC	Sistema nervioso central
TAF	Tenofovir alafenamida
TAMs	Mutaciones para los análogos timidínicos
TAR	Tratamiento antirretroviral
TDF	Tenofovir disoproxil fumarato
TFV	Tenofovir
TDR	Transmission de Virus Resistente (del inglés <i>Transmitted Drug Resistance</i>)
TI	Transcriptasa Inversa
URF	Subtipos recombianes únicos (del inglés <i>Unique Recombinant Form</i>)
VIH	Virus de la Inmunodeficiencia Humana
XTC	3TC o FTC

