

Écrit par ANRS

Mardi, 24 Novembre 2020 12:27 - Mis à jour Mardi, 24 Novembre 2020 12:51

---



**La non-infériorité du dolutégravir en comparaison à l'éfavirenz (400 mg) avait déjà été démontrée à la semaine 48 chez des patients infectés par le VIH-1 par l'essai ANRS 12313 NAMSAL, conduit au Cameroun. L'équipe de recherche a poursuivi cette étude et a confirmé ce résultat au bout de 96 semaines.**

**Les chercheurs n'ont pas observé de résistance au traitement dans le bras dolutégravir, mais une prise de poids plus importante – en particulier chez les femmes – qui avait déjà été constatée à la semaine 48. Ils ont également montré que le succès thérapeutique était moins fréquent parmi les patients qui présentaient une forte charge virale à l'inclusion. Il semble donc difficile de rattraper le retard lorsque le traitement est débuté à un stade tardif de la maladie.**

**Les résultats de cette étude, soutenue par Unitaid et l'ANRS, agence autonome de l'Inserm, ont été [publiés dans l'édition d'octobre 2020 du \*Lancet HIV\*](#) et ont été présentés à l'  
[AVIH connecté-e-s 2020](#)**

**[AFR](#)**