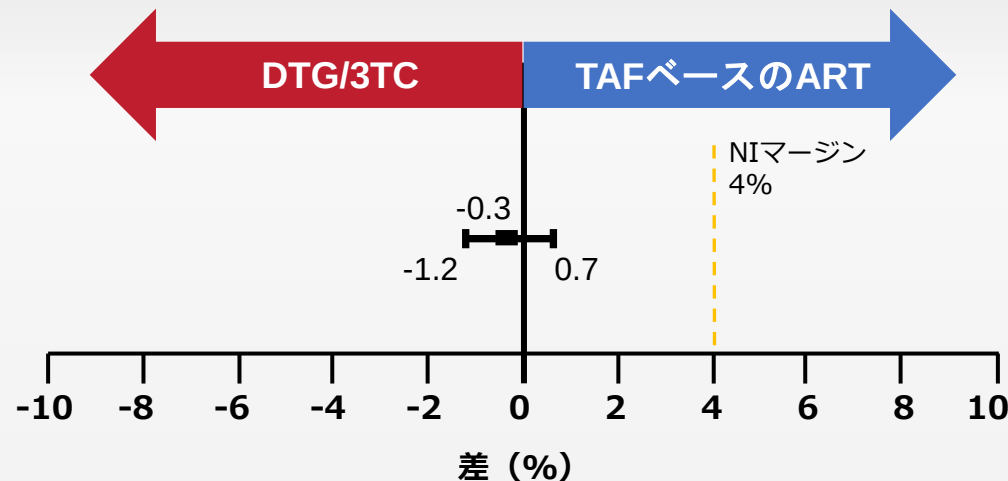


TANGO試験：48週目の結果

48週目のFDAスナップショットによるウイルス学的アウトカム（ITT-E）

BLのthird-agentクラスで調整した治療差（95%CI）



主要評価項目： HIV-1 RNA量 ≥ 50 コピー/mLの患者の割合

- DTG/3TCへの切り替えはTAFベースのARTの継続に対して非劣性

安全性：

- 有害事象に群間差はなかった。
- 薬剤関連AEはDTG/3TC群でより多くみられたが（5% vs <1%）、すべてgrade 2であった。
- 両群の体重増加量の平均値および体重増加がみられた頻度は同程度であった。
- DTG/3TC群では脂質とインスリン抵抗性の指標における有意な改善がみられた。