

Tabla 1. Diversas características demográficas, epidemiológicas, clínicas, terapéuticas y de laboratorio de 623 pacientes consecutivos con infección por HIV sin exposición previa a los inhibidores no nucleósidos de la transcriptasa reversa tratados por primera vez con efavirenz o nevirapina. Los datos se expresan como número de pacientes o valores medios \pm desvío estándar (DS)

Características de los pacientes	Pacientes tratados con efavirenz (N=324)	Pacientes tratados con nevirapina (N=299)	Valor de p
Sexo (hombres/ Mujeres)	193 / 131	176 / 123	n.s.
Edad (años)	38.3 \pm 7.9	38.8 \pm 7.2	n.s.
Exposición al HIV (adictos endovenosos, sexo entre hombres, heterosexuales)	171 / 71 / 82	166 / 59 / 74	n.s.
Possible terapia Antimicroviral previa			
-Ninguna (pacientes sin antecedentes de tratamientos con drogas anti HIV)	86	75	n.s.
-2 a 10 líneas terapéuticas, excepto efavirenz o nevirapina	169	163	n.s.
-Terapia de rescate (> 4 drogas, pero no efavirenz o nevirapina)	69	61	n.s.
Duración de la posible terapia antimicroviral previa			
-Duración total (meses)	43.2 \pm 17.1	41.9 \pm 18.3	n.s.
-Duración del tratamiento basado en inhibidores de la proteasa (meses)	29.1 \pm 9.3	31.3 \pm 12.3	n.s.
Estadio de la enfermedad Por HIV			
-Nº de pacientes con diagnóstico de SIDA completo	49	42	n.s.
-Nº de pacientes con estadio C de la enfermedad por HIV	81	69	n.s.
(Clasificación del CDC, 1993)			
Possible enfermedad hepática crónica concurrente			
-Nº de pacientes con hepatitis C	91	72	n.s.
-Nº de pacientes con hepatitis B	17	13	n.s.
-Nº de pacientes con otros trastornos hepatobiliares	9	7	n.s.
-Nº de pacientes con alteraciones preexistentes en los niveles de transaminasas séricas	96	78	n.s.
Media del Log ₁₀ del ARN del HIV a nivel inicial (copias/ml)	4.6 \pm 1.4	4.4 \pm 1.7	n.s.
Media del recuento de linfocitos CD4+ a nivel inicial (células/ μ l)	235.3 \pm 66.2	276.2 \pm 89.4	<.00001
Posibles tratamientos farmacológicos concurrentes			
-Nº de pacientes con abuso de consumo de alcohol o drogas endovenosas a nivel basal	14	12	n.s.
-Nº de pacientes en tratamiento con metadona a nivel inicial	39	37	n.s.
-Nº de pacientes con terapia antituberculosa (> 3 drogas) a nivel inicial	7	5	n.s.
Abandono del tratamiento con Inhibidores no nucleósidos			
-Nº de pacientes con abandono del tratamiento debido a intolerancia o toxicidad durante todo el período de observación	39	36	n.s.
-Tiempo para la suspensión del tratamiento (meses)	5.4 \pm 4.5	6.0 \pm 4.4	n.s.
-Nº de pacientes con interrupciones tempranas del tratamiento (primer mes)	17	14	n.s.
Nº de pacientes con aumento en los niveles séricos de AST/ALT en > o = 2 veces con respecto al valor inicial durante todo el período de observación	66	147	<.00001
-Tiempo para el pico en los niveles de transaminasas séricas (meses)	9.7 \pm 4.0	6.6 \pm 2.8	<.00001
Nº de pacientes con alteración en los niveles de bilirubina	2	8	=.04
Nº de pacientes con alteración en los niveles de gamma-GT	18	46	=.0005
Nº de pacientes con alteración en los niveles de fosfatasa alcalina	13	29	=.004
Nº de pacientes con Alteración en los niveles séricos de colinesterasa	1	4	n.s.
Nº de pacientes con niveles anormales de albúmina	2	8	=.04
Nº de pacientes con interrupción del tratamiento debido a hepatotoxicidad aislada	1	12	=.001
Otras toxicidades clínicas o de laboratorio atribuibles a los antiretrovirales			
-Nº de pacientes con aparición o empeoramiento de alteraciones en los niveles séricos de amilasa, amilasa pancreática o lipasa	33	65	=.00007
-Nº de pacientes con aparición o empeoramiento de los signos de lipodistrofia	82	71	n.s.
-Nº de pacientes con aparición o empeoramiento de alteraciones en los niveles séricos de triglicéridos, colesterol o glucosa	56	41	n.s.
-Nº de pacientes con aparición o empeoramiento de alteraciones en los niveles séricos de CPK/ácido láctico	32 / 17	28 / 11	n.s.