

# 中国艾滋病诊疗指南(2021年版)

(中华医学会感染病学分会艾滋病丙型肝炎学组 中国疾病预防控制中心)

关键词: 艾滋病; 艾滋病病毒; 诊断; 治疗; 指南

中图分类号: R 512.91; R373.9

文献标志码: A

文章编号: 1672-5662(2021)11-1182-20

艾滋病,即获得性免疫缺陷综合征(AIDS),其病原体为人类免疫缺陷病毒(HIV),亦称艾滋病病毒。艾滋病是影响公众健康的重要公共卫生问题之一。中华医学会感染病学分会艾滋病丙肝学组牵头,于2005年制订了我国《艾滋病诊疗指南》(简称《指南》)第一版,2011年、2015年和2018年分别进行了更新<sup>[1]</sup>。本版《指南》是在2018年第四版《指南》的基础上参照国内外最新研究进展修订而成。

## 1 流行病学

**1.1 流行现状** 联合国艾滋病规划署(UNAIDS)估计,截至2020年底,全球现存活 HIV/AIDS 患者 3 770 万,当年新发 HIV 感染者 150 万,有 2 750 万人正在接受抗病毒治疗(Antiretroviral therapy, ART, 俗称“鸡尾酒疗法”)<sup>[2]</sup>。联合国 2021 年 6 月 8 日“到 2030 年终结艾滋病流行的政治宣言”承诺:将预防作为优先事项,确保到 2025 年,有效的艾滋病综合预防方案涵盖 95% 的有 HIV 感染风险者;承诺 2030 年前实现“三个 95%”目标,即 95% 的 HIV 感染者能得到确诊,95% 的确诊者能获得 ART,以及 95% 的接受治疗者体内病毒得到抑制;承诺 2025 年之前消除 HIV 母婴传播;承诺到 2025 年,将每年新增 HIV 感染病例控制在 37 万例以下,将每年 AIDS 死亡病例控制在 25 万例以下,并消除与 HIV 相关的一切形式的污名化与歧视,实现到 2030 年终结艾滋病流行的目标<sup>[3]</sup>。

**1.2 传染源** HIV 感染者和 AIDS 患者。HIV 主要存在于传染源的血液、精液、阴道分泌物、胸腹水、脑脊液、羊水和乳汁等体液中。

**1.3 感染和传播途径** 经性接触(包括不安全的同性、异性和双性性接触),经血液及血制品(包括共用针具静脉注射毒品、不安全规范的介入性医疗操作、文身等),经母婴传播(包括宫内感染、分娩时和哺乳传播)。

高风险人群:主要有男男同性性行为者、静脉注射毒品者、与 HIV/AIDS 患者有性接触者、多性伴人群、性传播感染(STI)者。

**1.4 疫情报告** 推行艾滋病自愿咨询检测(VCT),对发现的 HIV/AIDS 患者应遵照《中华人民共和国传染病防治法》及时向所在地疾病预防控制中心报告疫情,按照乙类传染病管理,并采取相应的措施。

**1.5 患者管理** 遵循隐私保密原则,加强对 HIV/AIDS 患者的随访,及时给予规范的综合治疗包括 ART 和对症支持治疗,提供必要的心理和医学咨询(包括预防 HIV/AIDS 患者继续传播 HIV 的知识与措施)等全程管理措施。

**1.6 预防措施** 正确使用安全套,采取安全的性行为;不吸毒,不共用针具;推行无偿献血,对献血人群进行 HIV 筛查;加强医院感控管理,严格执行消毒制度,控制医院交叉感染,预防职业暴露与感染;控制母婴传播;对 HIV/AIDS 患者的配偶和性伴、与 HIV/AIDS 患者共用注射器的静脉药物依赖者、以及 HIV/AIDS 患者所生的子女,进行 HIV 相关检测,并提供相应的咨询服务。对于感染 HIV 高风险人群,在知情同意以及高依从性前提下提供抗病毒药物来进行相应的暴露前预防(Pre-exposure prophylaxis, PrEP)和暴露后预防(Post-exposure prophylaxis, PEP)。

## 2 病原学特征

HIV 在病毒分类学上属于反转录病毒科慢病毒属中的人类慢病毒组,为直径 100~120 nm 的球形颗粒,由核心和包膜两部分组成。核心由衣壳蛋白(CA, p24)组成,衣壳内包括两条完全相同的病毒单股正链 RNA、核衣壳蛋白(NC)和病毒复制所必需的酶类,包括反转录酶(RT, p51/p66)、整合酶(IN, p32)和蛋白酶(PR, p10)等。病毒的最外层为包膜,其中嵌有外膜糖蛋白 gp120 和跨膜糖蛋白 gp41;包膜结构之下是基质蛋白(MA, p17),形成病毒内壳。

HIV 分为 HIV-1 型和 HIV-2 型。HIV 基因组全长约 9.7 kb,基因组两端长末端重复序列(LTR)发挥

收稿日期:2021-11-01

基金项目:国家“十三五”科技重大专项(2017ZX10202101)

通信作者:李太生, Email: litsh@263.net

着调节 HIV 基因整合、表达和病毒复制的作用。HIV 基因组含有 *gag*、*pol* 和 *env* 3 个结构基因、2 个调节基因 (*tat* 反式激活因子和 *rev* 毒粒蛋白表达调节因子) 和 4 个辅助基因 (*nef* 负调控因子、*vpr* 病毒蛋白 r、*vpu* 病毒蛋白 u 和 *vif* 病毒感染因子), 其中 *vpu* 为 HIV-1 型所特有, 而 *vpx* 为 HIV-2 型所特有。

HIV 是一种变异性很强的病毒, 各基因的变异程度不同, *env* 基因变异率最高。HIV 发生变异的主要原因包括反转录酶无校正功能导致的随机变异; 病毒在体内高频率复制; 宿主的免疫选择压力; 病毒 DNA 与宿主 DNA 之间的基因重组; 以及药物选择压力, 其中不规范的 ART 以及患者依从性差是导致耐药变异的重要原因。

我国以 HIV-1 为主要流行株, 已发现的有 A、B (欧美 B)、B' (泰国 B)、C、D、F、G、H、J 和 K 10 个亚型, 还有不同流行重组型 (CRF) 和独特重组型 (URF)<sup>[4]</sup>。2015 年第 4 次全国 HIV 分子流行病学调查显示, 我国 HIV-1 主要流行的亚型为 CRF07\_BC、CRF01\_AE、CRF08\_BC 和 B 亚型<sup>[5]</sup>。HIV-2 型主要集中在非洲西部区域, 目前还未形成全球性扩散, 但从 1999 年起在我国部分地区已发现有少量 HIV-2 型感染者, 随后多地报道 HIV-2 输入性病例, 值得密切关注<sup>[6]</sup>。

HIV-1 入侵宿主的主要受体是表达于 T 淋巴细胞、单核巨噬细胞以及树突状细胞表面的 CD4 分子。HIV 需借助易感细胞表面的受体进入细胞, 包括第一受体 (CD4, 主要受体) 和第二受体 (CCR5 或 CXCR4 等辅助受体)。根据 HIV 对辅助受体利用的特性将 HIV 分为 X4 和 R5 毒株。R5 型病毒通常只利用 CCR5 受体, 而 X4 型病毒常常同时利用 CXCR4、CCR5 和 CCR3 受体。CCR5 和 CXCR4 在不同 T 细胞亚群上的表达存在差异, 初始 T 淋巴细胞 (CD45RA) 高表达 CXCR4, 而记忆性 T 淋巴细胞 (CD45RO) 高表达 CCR5。巨噬细胞和树突状细胞也高表达 CCR5。值得注意的是, 在疾病的早期阶段 HIV 常利用 CCR5 作为辅助受体, 而在疾病进展到晚期时病毒常利用 CXCR4 作为辅助受体。

HIV 在人体细胞内的感染过程包括: (1) 吸附、膜融合及穿入: HIV-1 感染人体后, 选择性地吸附于靶细胞的 CD4 受体上, 在辅助受体的帮助下进入宿主细胞; (2) 反转录、入核及整合: 在细胞质中病毒 RNA 在反转录酶作用下, 形成互补 DNA (cDNA), 在 DNA 聚合酶作用下形成双链线性 DNA。进入细胞核内, 在整合酶的作用下整合到宿主细胞的染色体

DNA 中。这种整合到宿主 DNA 中的病毒 DNA 即被称为“前病毒”; (3) 转录及翻译: 前病毒被活化而进行自身转录时, 在细胞 RNA 聚合酶的催化下, 病毒 DNA 转录形成 RNA, 一些 RNA 经加帽加尾成为病毒的子代基因组 RNA; 另一些 RNA 经拼接而成为病毒 mRNA, 在细胞核蛋白体上转译成病毒的结构蛋白 (Gag、Gag-Pol 和 Env 前体蛋白) 和各种非结构蛋白, 合成的病毒蛋白在内质网核糖体进行糖化和加工, 在蛋白酶作用下裂解, 产生子代病毒的蛋白和酶类; (4) 装配、出芽及成熟: 病毒的组装是一个复杂且高度有序的过程。Gag 和 Gag-Pol 前体蛋白与病毒子代基因组 RNA 在细胞膜的內面进行包装, gp120 和 gp41 转运到细胞膜的表面, 与正在出芽的 Gag 和基质蛋白 MA 相结合, 通过芽生从细胞膜上获得病毒体的包膜, 形成独立的病毒颗粒。在出芽的中期或晚期, 病毒颗粒中的 Gag 和 Gag-Pol 前体蛋白在病毒自身的蛋白酶作用下裂解成更小的病毒蛋白, 包括 Gag 中的 p17、p24、p7、p6 以及 Pol 中的反转录酶、整合酶和蛋白酶。这些病毒蛋白与子代基因组 RNA 再进一步地组合, 最后形成具有传染性的成熟的病毒颗粒。

HIV 在外界环境中的生存能力较弱, 对物理因素和化学因素的抵抗力较低。一般消毒剂如: 碘酊、过氧乙酸、戊二醛、次氯酸钠等对乙肝病毒 (HBV) 有效的消毒剂, 对 HIV 也都有良好的灭活作用。除此之外, 70% 的酒精也可灭活 HIV, 但紫外线或  $\gamma$  射线不能灭活 HIV。HIV 对热很敏感, 对低温耐受性强于高温。56 °C 处理 30 min 可使 HIV 在体外对人的 T 淋巴细胞失去感染性, 但不能完全灭活血清中的 HIV; 100 °C 处理 20 min 可将 HIV 完全灭活。

### 3 实验室检查<sup>[7]</sup>

HIV/AIDS 患者的实验室检测主要包括 HIV 抗体检测、HIV 核酸定性和定量检测、CD4<sup>+</sup> T 淋巴细胞计数、HIV 耐药检测等。HIV-1/2 抗体检测是 HIV 感染诊断的金标准, HIV 核酸检测 (定性和定量) 也用于 HIV 感染诊断。HIV 抗体检测包括筛查试验和补充试验, HIV 补充试验包括抗体补充试验 (抗体确证试验) 和核酸补充试验 (核酸定性和定量检测)。HIV 核酸定量和 CD4<sup>+</sup> T 淋巴细胞计数是判断疾病进展、临床用药、疗效和预后的两项重要指标; HIV 耐药检测可为 ART 方案的选择和更换提供指导。

**3.1 HIV-1/2 抗体检测** 包括筛查试验和补充试验。HIV-1/2 抗体筛查方法包括酶联免疫吸附试验 (ELISA)、化学发光或免疫荧光试验、快速试验 (斑点

ELISA和斑点免疫胶体金或胶体硒、免疫层析等)、简单试验(明胶颗粒凝集试验)等。抗体补充试验方法为抗体确证试验(免疫印迹法,条带/线性免疫试验和快速试验)。

**3.1.1 筛查试验** 阴性反应报告 HIV-1/2 抗体阴性,见于未被 HIV 感染的个体,但窗口期感染者筛查试验也可呈阴性反应。若呈阳性反应,用原有试剂双份(快速)/双孔(化学发光试验或 ELISA)或两种试剂进行重复检测,如均呈阴性反应,则报告为 HIV 抗体阴性;如一阴一阳或均呈阳性反应,需进行补充试验。

**3.1.2 抗体补充试验** 抗体确证试验无 HIV 特异性条带产生,报告 HIV-1/2 抗体阴性;出现条带但不满足诊断条件的报告不确定,可进行核酸检测或 2~4 周后随访,根据核酸检测或随访结果进行判断。HIV-1/2 抗体确证试验结果阳性,出具 HIV-1/2 抗体阳性确证报告。

**3.2 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞检测** CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞是 HIV 感染最主要的靶细胞,HIV 感染人体后,出现 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞进行性减少,CD4<sup>+</sup>/CD8<sup>+</sup>T 淋巴细胞比值倒置,细胞免疫功能受损。

目前 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞亚群常用的检测方法为流式细胞术,可直接获得 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞数绝对值,或通过白细胞分类计数后换算为 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞绝对数。CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞计数的临床意义:了解机体免疫状态和病程进展、确定疾病分期、判断治疗效果和 HIV 感染者的并发症。

CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞检测频率:需根据患者的具体情况由临床医师来决定。在治疗前进行 1 次检测,启动治疗 3 个月后进行 1 次检测,治疗后两年以内每 3~6 个月检测一次(如果基线 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞计数 < 200~300 个/ $\mu$ L,建议每 3 个月检测一次;如果基线 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞计数 > 300 个/ $\mu$ L,建议每 6 个月检测一次)。治疗两年后,对于 ART 后体内病毒被充分抑制,CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞计数在 300~500 个/ $\mu$ L 的患者,建议每 12 个月检测 1 次;>500 个/ $\mu$ L 的患者可选择性进行 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞检测。当出现 ART 启动延迟、ART 失败更换药物方案、治疗过程中重复检测病毒载量 > 200 拷贝/mL 的情况时,建议每 3~6 个月检测 1 次。对于发生病毒学突破患者、出现艾滋病相关临床症状的患者、接受可能降低 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞治疗的患者按照临床情况定期检测。

CD4<sup>+</sup>/CD8<sup>+</sup>T 淋巴细胞比值倒置可在长期 ART 后出现不同程度的改善,与患者起始治疗的时机和基

础 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞计数密切相关,其变化提示患者的治疗效果和免疫炎症状态<sup>[8]</sup>。

**3.3 HIV 核酸检测** 感染 HIV 以后,病毒在体内快速复制,血浆中可定量检测出病毒 RNA 的量(病毒载量),一般用每毫升血浆中 HIV RNA 的拷贝数(拷贝/mL)或国际单位(IU/mL)来表示。病毒载量检测结果低于检测下限,表示本次试验没有检测出病毒载量,见于未感染 HIV 的个体、ART 成功的患者或自身可有效抑制病毒复制的部分 HIV 感染者。病毒载量检测结果高于检测下限,表示本次试验检测出病毒载量,可结合流行病学史、临床症状及 HIV 抗体初筛结果做出判断。

检测病毒载量的常用方法有反转录 PCR(RT-PCR)、核酸序列依赖性扩增(NASBA)技术和实时荧光定量 PCR 扩增技术(Real-time PCR)。病毒载量测定的临床意义:预测疾病进程、评估 ART 疗效、指导 ART 方案调整;也可作为 HIV 感染诊断的补充试验,用于急性期/窗口期以及晚期患者的诊断、HIV 感染者的诊断和小于 18 月龄婴幼儿 HIV 感染的诊断。

核酸检测方法(定性和定量):属于 HIV 检测中的核酸补充实验,核酸定性检测结果阳性报告 HIV-1 核酸阳性,结果阴性报告 HIV-1 核酸阴性。RNA 载量检测结果低于检测下限,报告低于检测下限;> 5 000 拷贝/mL 报告检测值;检测限以上但  $\leq$  5 000 拷贝/mL 建议重新采样检测,临床医生可结合流行病学史、临床表现、CD4<sup>+</sup>与 CD8<sup>+</sup>T 淋巴细胞计数或 HIV 抗体随访检测结果等来确诊或排除诊断。DNA 载量检测结果的判定参照试剂盒说明书。

病毒载量检测频率:在 ART 前应进行一次检测,如果未启动 ART,建议定期检测。初始治疗后,建议第 1 次检测应在治疗后 4 周左右,然后每 3 个月检测一次直到病毒载量完全被抑制。治疗后两年以内,建议每 3~4 个月检测一次。治疗两年以后,如果病毒载量被稳定抑制,则每 6 个月检测一次。如因 ART 失败调整治疗方案,建议第 1 次检测应在调整方案后的 4 周进行,然后每 3 个月检测一次直到病毒载量得到抑制。如因为药物毒性或简化药物方案对病毒抑制的患者更换 ART 方案,应在调整方案后 4 周进行检测确认病毒载量得到抑制。如果治疗过程中病毒载量 > 200 拷贝/mL,建议每 3 个月检测。对于新出现艾滋病相关临床症状或使用糖皮质激素或抗肿瘤化疗药物的患者,需每 3 个月进行一次核酸检测。

**3.4 HIV 基因型耐药检测** HIV 耐药检测结果可为 ART 方案的制订和调整提供参考。

出现 HIV 耐药,表示该感染者体内病毒可能耐药,同时需要密切结合临床情况,充分考虑患者的依从性,对药物的耐受性及药物的代谢吸收等因素进行综合评判。改变 ART 方案需要在有经验的医师指导下进行。HIV 耐药检测结果呈阴性,表示该份样品未检出耐药性,但不能确定该感染者体内 HIV 不存在耐药情况。

耐药检测方法包括基因型和表型检测,国内外多以基因型检测为主。与表型检测相比,基因型检测的成本更低,报告时间更快,对检测野生型和耐药病毒混合物的灵敏度更高。应在以下情况进行 HIV 基因型耐药检测:在启动 ART 前;治疗后病毒载量下降不理想或病毒学失败需要改变治疗方案时。对于 ART 失败者,耐药检测应在未停用抗病毒药物时进行,如已停药,则需在停药后 4 周内进行耐药检测。

#### 4 发病机制

HIV 主要侵犯人体的免疫系统,包括 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞、单核巨噬细胞和树突状细胞等,主要表现为 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞数量不断减少,最终导致人体细胞免疫功能缺陷,引起各种机会性感染和肿瘤的发生。此外,HIV 感染也会导致心血管疾病(CVD)、骨病、肾病和肝功能不全等疾病的发病风险增加。

HIV 进入人体后,在 24~48 h 到达局部淋巴结,5~10 d 在外周血中可以检测到病毒成分,继而产生病毒血症,导致急性感染,以 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞数量短期内一过性迅速减少为特点。大多数感染者未经特殊治疗,CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞数可自行恢复至正常水平或接近正常水平。由于病毒储存库的存在,宿主免疫系统不能完全清除病毒,形成慢性感染,包括无症状感染期和有症状感染期。国际上报道无症状感染期持续时间平均约 8 年,需要注意的是,我国男男性行为感染 HIV 者的病情进展较快,在感染后平均 4.8 年进展到艾滋病期<sup>[9]</sup>,无症状期主要表现为 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞数量持续缓慢减少;进入有症状期后 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞再次快速地减少,多数感染者 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞计数在 350 个/ $\mu$ L 以下,部分晚期患者甚至降至 200 个/ $\mu$ L 以下。HIV 感染导致 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞下降的主要原因包括:(1)HIV 引起的 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞凋亡或焦亡;(2)HIV 复制所造成的直接杀伤作用,包括病毒出芽时引起细胞膜完整性的改变等;(3)HIV 复制所造成的间接杀伤作用,包括炎症因子的释放或免疫系统的杀伤作用;(4)HIV 感染导致胸腺组织的萎缩和胸腺细胞的死亡等。HIV 引起的免疫异常除了 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞数量的减少,还包括 CD4<sup>+</sup>T 淋巴

细胞、B 淋巴细胞、单核巨噬细胞、NK 细胞和树突状细胞的功能障碍和异常免疫激活。

HIV 感染后在临床上可表现为典型进展者、快速进展者和长期缓慢进展三种转归。影响 HIV 感染临床转归的主要因素有病毒、宿主免疫和遗传背景等。

人体通过固有免疫和适应性免疫应答对抗 HIV 感染。黏膜是 HIV 侵入机体的主要门户,又是 HIV 增殖的场所,是 HIV 通过性途径传播的重要通道。HIV 也能通过破损的黏膜组织进入人体,随即局部固有免疫细胞,如单核巨噬细胞、树突状细胞、NK 细胞和  $\gamma\delta$ T 细胞等进行识别、内吞并杀伤处理后将病毒抗原提呈给适应性免疫系统,之后 2~12 周,人体即产生针对 HIV 蛋白的各种特异性抗体,其中中和抗体在控制病毒复制方面具有重要作用<sup>[10]</sup>。特异性细胞免疫主要包括 HIV 特异性 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞免疫反应和特异性细胞毒性 T 淋巴细胞反应(CTL)。

绝大多数 HIV/AIDS 患者经过 ART 后,HIV 所引起的免疫异常改变能恢复至正常或接近正常水平,即免疫功能重建,包括 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞数量和免疫功能的恢复。然而,有 10%~40% 的 HIV/AIDS 患者即使能够长期维持病毒抑制,仍不能完全实现免疫重建,这些患者被称为免疫重建不良者或免疫无应答者。与达到完全免疫重建的患者相比,免疫重建不良患者艾滋病相关和非艾滋病相关疾病的发病率和病死率升高<sup>[11]</sup>。

#### 5 临床表现与分期

从初始感染 HIV 到终末期是一个较为漫长复杂的过程,在病程的不同阶段,与 HIV 相关的临床表现也是多种多样的。根据感染后的临床表现,HIV 感染的全过程可分三个期即急性期、无症状期和艾滋病期。

**5.1 急性期** 通常发生感染 HIV 的 6 个月内。部分感染者在急性期出现 HIV 病毒血症和免疫系统急性损伤相关的临床表现。临床表现以发热最为常见,可伴有咽痛、盗汗、恶心、呕吐、腹泻、皮疹、关节疼痛、淋巴结肿大及神经系统症状。大多数患者临床症状轻微,持续 1~3 周后自行缓解。

此期在血液中可检测到 HIV RNA 和 p24 抗原,CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞计数一过性减少,CD4<sup>+</sup>/CD8<sup>+</sup>T 淋巴细胞比值倒置。部分患者可有轻度白细胞和血小板减少或肝生化指标异常。

**5.2 无症状期** 可从急性期进入此期,或无明显的急性期症状而直接进入此期。持续时间一般为 4~8

年。其时间长短与感染病毒的数量和型别、感染途径、机体免疫状况的个体差异、营养条件及生活习惯等因素有关。在无症状期,由于HIV在感染者体内不断复制,免疫系统受损,CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数逐渐下降。可出现淋巴结肿大等症或体征。

**5.3 艾滋病期** 为感染HIV后的终末阶段。患者CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数多<200个/ $\mu$ L。此期主要临床表现为HIV相关症状、体征及各种机会性感染和肿瘤。

## 6 诊断标准<sup>[12]</sup>

**诊断原则:** HIV/AIDS患者的诊断需结合流行病学史(包括不安全性生活史、静脉注射毒品史、输入未经抗HIV抗体检测的血液或血液制品、HIV抗体阳性者所生子女或职业暴露史等),临床表现和实验室检查等进行综合分析,慎重做出诊断。HIV抗体和病原学检测是确诊HIV感染的依据;流行病学史是诊断急性期和婴幼儿HIV感染的重要参考;CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞检测和临床表现是HIV感染分期诊断的主要依据;AIDS的指征性疾病是AIDS诊断的重要依据。HIV感染者是指感染HIV后尚未发展到艾滋病期的个体;AIDS患者是指感染HIV后发展到艾滋病期的患者。

成人、青少年及18月龄以上儿童,符合下列一项者即可诊断HIV感染:(1)HIV抗体筛查试验阳性和HIV补充试验阳性(抗体补充试验阳性或核酸定性检测阳性或核酸定量大于5 000拷贝/mL);(2)有流行病学史或艾滋病相关临床表现,两次HIV核酸检测均为阳性;(3)HIV分离试验阳性。

18月龄及以下儿童,符合下列一项者即可诊断HIV感染:(1)为HIV感染母亲所生和两次HIV核酸检测均为阳性(第二次检测需在出生4周后采样进行);(2)有医源性暴露史,HIV分离试验结果阳性或两次HIV核酸检测均为阳性;(3)为HIV感染母亲所生和HIV分离试验阳性。

**6.1 HIV感染早期的诊断标准** 也即是I期,成人15岁(含15岁)以上青少年HIV感染者,符合下列一项即可诊断:(1)3~6个月内有流行病学史和/或有急性HIV感染综合征和/或有持续性全身性淋巴结病(PGL);(2)抗体筛查试验无反应,两次核酸检测均为阳性;(3)一年内出现HIV血清抗体阳转。15岁以下儿童HIV感染者I期的诊断需根据CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞数和相关临床表现来进行<sup>[12]</sup>。

**6.2 HIV感染中期的诊断标准** 也即是II期,成人及15岁(含15岁)以上青少年HIV感染者,符合下列

一项即可诊断:(1)CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数为200~500个/ $\mu$ L;(2)无症状或符合无症状期相关临床表现。15岁以下儿童HIV感染者II期的诊断需根据CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞数和相关临床表现来进行<sup>[12]</sup>。

**6.3 艾滋病期的诊断标准** 也即是III期,也称为AIDS期,成人及15岁(含15岁)以上青少年,HIV感染加下述各项中的任何一项,即可确诊为艾滋病期;或者确诊HIV感染,且CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞数<200个/ $\mu$ L,可诊断为艾滋病期。

(1)不明原因的持续不规则发热38℃以上,>1个月;

(2)腹泻(大便次数多于3次/日),>1个月;

(3)6个月之内体重下降10%以上;

(4)反复发作的口腔真菌感染;

(5)反复发作的单纯疱疹病毒感染或带状疱疹病毒感染;

(6)肺孢子菌肺炎(PCP);

(7)反复发生的细菌性肺炎;

(8)活动性结核病或非结核分枝杆菌病;

(9)深部真菌感染;

(10)中枢神经系统占位性病变;

(11)中青年出现痴呆;

(12)活动性巨细胞病毒(CMV)感染;

(13)弓形虫脑病;

(14)马尔尼菲篮状菌病;

(15)反复发生的败血症;

(16)卡波西肉瘤、淋巴瘤。

15岁以下儿童符合下列一项者即可诊断为艾滋病期:HIV感染和CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞百分比<25%(<12月龄)、或<20%(12~36月龄)、或<15%(37~60月龄)、或CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数<200个/ $\mu$ L(5~14岁);HIV感染和伴有至少一种儿童AIDS指征性疾病。

## 7 常见机会性感染<sup>[13-14]</sup>

### 7.1 PCP

**7.1.1 诊断** (1)亚急性起病,呼吸困难逐渐加重,伴有发热、干咳、胸闷,症状逐渐加重,严重者发生呼吸窘迫;(2)肺部阳性体征少,或可闻及少量散在的干湿啰音,体征与疾病症状的严重程度往往不成比例;(3)胸部X线检查可见双肺从肺门开始的弥漫性网状结节样间质浸润,肺部CT显示双肺毛玻璃状改变,13%~18%的患者同时合并细菌或分枝杆菌感染,肺部影像学可有相应表现;(4)血气分析示低氧血症,严重病例动脉血氧分压(PaO<sub>2</sub>)明显降低,常在60 mmHg(1 mmHg=0.133 kPa)以下;(5)血乳酸脱氢

酶常 $>500$  mg/dL;血浆中(1,3)- $\beta$ -D葡聚糖(1,3- $\beta$ -D-glucan, BDG)水平明显高于正常值<sup>[15]</sup>; (6)确诊依靠病原学检查如痰液或支气管肺泡灌洗/肺组织活检等发现肺孢子的菌的包囊或滋养体。PCR也是一种可供选择的诊断方法<sup>[16]</sup>。

**7.1.2 治疗** (1)对症治疗:卧床休息,给予吸氧,注意水和电解质平衡。(2)病原治疗:首选复方磺胺甲噁唑(SMZ-TMP),轻-中度患者口服TMP 15~20 mg/(kg·d),SMZ 75~100 mg/(kg·d),分3~4次用,疗程21 d,必要时可延长疗程。重症患者给予静脉用药,剂量同口服。SMZ-TMP过敏者可试行脱敏疗法。替代治疗:克林霉素 600~900 mg,静脉滴注,1次/8 h,或450 mg口服,1次/6 h;联合应用伯氨喹 15~30 mg,口服,1次/d,疗程21 d。氨苯砜 100 mg,口服,1次/d;联合应用甲氧苄胺嘧啶 200~400 mg,口服,2~3次/d,疗程21 d。或喷他脒,3~4 mg/kg,1次/d,缓慢静脉滴注(60 min以上),疗程21 d。(3)激素治疗:中重度患者( $\text{PaO}_2 < 70$  mmHg或肺泡-动脉血氧分压差 $> 35$  mmHg),早期(72 h内)可应用激素治疗,泼尼松 40 mg,2次/d,口服5 d,改20 mg,2次/d,5 d,20 mg,1次/d,至疗程结束;静脉用甲基泼尼松龙剂量为上述泼尼松的75%。(4)辅助通气:如患者进行性呼吸困难明显,可给予辅助通气。(5)ART:尽早进行ART,通常在启动抗PCP治疗后2周内进行。

**7.1.3 预防** (1)预防指征:CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数 $< 200$ 个/ $\mu\text{L}$ 的成人和青少年,包括孕妇及接受ART者。(2)药物选择:首选SMZ-TMP,一级预防为1片/d,二级预防2片/d。若患者对该药不能耐受或者过敏,替代药品有氨苯砜。PCP患者经ART使CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞增加到 $>200$ 个/ $\mu\text{L}$ 并持续 $\geq 6$ 个月时,可停止预防用药;接受ART,CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数在100~200个/ $\mu\text{L}$ ,病毒载量持续低于检测下限3~6个月,也可考虑停止预防用药。如CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数再次降低到 $<200$ 个/ $\mu\text{L}$ 时,应重启预防用药。

## 7.2 结核病

**7.2.1 诊断**<sup>[17]</sup> 结核病可出现在任何CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数水平的HIV/AIDS患者中。HIV/AIDS患者合并结核病的诊断需要结合临床表现、辅助检查、病理学检查以及影像学检查结果来进行综合判断,尤其要注意发生于HIV/AIDS患者的结核病在临床表现以及诊断方面有其自身特点,不能将非HIV/AIDS患者人群结核病的诊断方法简单地套用于HIV/AIDS患者合并结核病的诊断中,在进行诊断时应注意患者的免疫功能状态,CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数较高患者

的临床表现与普通结核病患者类似,而CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数低的患者常表现为肺外结核病或播散性结核病。对于结核病的诊断,世界卫生组织(WHO)指南<sup>[18]</sup>推荐快速分子诊断方法如Xpert MTB/RIF和Xpert MTB/RIF Ultra作为初始诊断检测技术;有研究显示HIV/AIDS患者中Xpert MTB/RIF技术诊断肺结核的灵敏度和特异度均较高,且能快速区分结核分枝杆菌(MTB)和非结核分枝杆菌(NTM),具有较好的应用价值<sup>[19]</sup>。抗酸染色涂片、培养和快速分子检测技术如Xpert MTB/RIF以及组织病理检查是目前确诊结核病的主要方法。

**7.2.2 治疗** HIV/AIDS患者结核病的治疗原则与普通患者相同,但抗结核药物使用时应注意与抗病毒药物之间的相互作用及配伍禁忌。

抗结核治疗药物主要有:异烟肼、利福平、利福布汀、乙胺丁醇和吡嗪酰胺。如果结核分枝杆菌对一线抗结核药物敏感,则使用异烟肼+利福平(或利福布汀)+乙胺丁醇+吡嗪酰胺进行2个月的强化期治疗,然后使用异烟肼+利福平(或利福布汀)进行4个月的巩固期治疗。对抗结核治疗反应延迟(即在抗结核治疗2个月后仍有结核病相关临床表现或者结核分枝杆菌培养仍为阳性)、骨和关节结核病患者,抗结核治疗疗程应延长至9个月。中枢神经系统结核患者,疗程应延长到9至12个月。

所有合并结核病的HIV/AIDS患者无论CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数水平的高低均应接受ART。鉴于免疫炎症性反应重建综合征(IRIS)即便出现也很少导致死亡,目前主张合并结核病的患者尽早启动ART<sup>[13,20-22]</sup>,推荐在抗结核治疗后2周内尽早启动ART。对于合并活动性结核病的儿童无论CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞水平多少均建议在抗结核后2周内尽早启动ART。HIV感染孕妇合并活动性结核病,为了母亲健康和阻断HIV母婴传播,ART也应尽早进行。如合并耐药结核病[包括耐多药结核病(MDR-TB)或泛耐药结核病(XDR-TB)],在使用二线抗结核药物后8周内开始ART。对于中枢神经系统结核病患者,早期启动ART发生IRIS的风险较高,这类患者启动ART的最佳时机尚未明确,通常建议在抗结核后的4~8周启动ART。

对于合并结核病的患者,需密切监测药物不良反应并注意药物间相互作用,必要时调整抗病毒或抗结核药物的剂量,或进行血药浓度监测(TDM)以指导治疗。

**7.2.3 预防**<sup>[13,17,23]</sup> HIV/AIDS患者(包括已接受ART

的患者、孕妇和曾经接受过抗结核病治疗者)如排除了活动性结核病,无论免疫抑制的程度,即使未进行潜伏结核相关检测(如干扰素- $\gamma$ 释放试验),均应接受结核预防性治疗(TPT),但在启动TPT之前应注意排除活动性结核病。TPT的优选方案为:异烟肼[剂量:5 mg/(kg·d)],1次/d,口服,共9个月。联合使用维生素B6可减少周围神经炎发生(25 mg/d,口服,用至预防用药疗程结束)。替代方案为:利福平[剂量:10 mg/(kg·d)]1次/d,口服,共4个月。

**7.3 非结核分枝杆菌感染** HIV/AIDS患者可并发NTM感染,其中主要为鸟分枝杆菌(MAC)感染。

**7.3.1 诊断** MAC感染的临床症状同活动性结核病相似,但全身播散性病变更为常见,可累及多脏器,表现为贫血、肝脾肿大及全身淋巴结肿大。确诊有赖于从血液、淋巴结、骨髓以及其他无菌组织或体液中培养出NTM,并通过DNA探针、高效液相色谱、质谱技术或生化反应进行菌种鉴定。胶体金法可用于NTM的初步鉴定,采用PCR加基因测序的方法可对临床分离的常见分枝杆菌进行鉴定。粪便或活检组织的抗酸染色涂片与培养以及影像学检查等可协助诊断。

**7.3.2 治疗** MAC感染治疗的首选方案<sup>[24]</sup>:克拉霉素500 mg/次,2次/d(或阿奇霉素500 mg/d)+乙胺丁醇15 mg/(kg·d),同时联合应用利福布汀(300~600 mg/d)。严重感染及严重免疫抑制(CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数<50个/ $\mu$ L)患者可加用阿米卡星[10 mg/(kg·d),肌肉注射,1次/d]或喹诺酮类抗菌药物如左氧氟沙星或莫西沙星。疗程通常至少12个月。其他NTM感染的治疗需根据具体鉴定的菌种以及药敏检测结果采取相应的治疗措施<sup>[21]</sup>。在抗MAC治疗开始2周后尽快启动ART。

**7.3.3 预防** 一级预防:立即启动ART的患者,不推荐一级预防;如没有接受ART或已接受ART,但HIV RNA未被完全抑制,且目前还没有有效的ART,CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数<50个/ $\mu$ L,排除播散性MAC的患者,应予以一级预防<sup>[13]</sup>。一级预防的方案是克拉霉素500 mg/次,2次/d;或阿奇霉素,1 200 mg/周。如患者不能耐受克拉霉素和阿奇霉素,排除活动性结核病后可以选择利福布汀进行预防治疗,常规剂量为300 mg/次,1次/d。没启动ART的患者一旦启动了有效的ART,即可停止预防用药。二级预防:MAC感染者在完成规范的治疗后,需要长期维持治疗(二级预防)直至患者CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数>100个/ $\mu$ L,并持续>6个月时为止。二级预防的方案与初

始治疗方案一致。

**7.4 CMV感染** CMV感染是HIV/AIDS患者最常见的疱疹病毒感染,可分为CMV血症和器官受累的CMV病。CMV可侵犯患者多个器官系统,包括眼、肺、消化系统、中枢神经系统等,其中CMV视网膜炎最常见。

**7.4.1 CMV视网膜炎的诊断和治疗** 诊断:典型的症状包括飞蚊症、漂浮物、盲点或外周视野缺损,患者常表现为快速视力下降,眼底检查表现为“番茄炒鸡蛋样”改变,沿血管分布的浓厚的黄白色视网膜损伤,伴或不伴视网膜内出血;80%的CMV视网膜炎患者玻璃体液中可检测到CMV DNA;确诊有赖于眼底镜检查。

治疗:(1)推荐的全身治疗方案:①更昔洛韦5 mg/kg静脉滴注,1次/12 h,连续14~21 d,然后5 mg/kg静脉滴注,1次/d;②更昔洛韦5 mg/kg静脉滴注,1次/12 h,连续14~21 d,然后缙更昔洛韦900 mg,口服,1次/d,或更昔洛韦1.0,口服,3次/d;③缙更昔洛韦900 mg,口服,1次/12 h,治疗14~21 d,然后900 mg,1次/d,或更昔洛韦1.0,口服,3次/d。替代治疗方案可选择:磷钾酸钠60 mg/kg静脉滴注,1次/8 h或90 mg/kg静脉滴注,1次/12 h,14~21 d,而后改为90~120 mg/kg静脉滴注,1次/d,或更昔洛韦1.0,口服,3次/d。(2)局部治疗:需要眼科医生参与,玻璃体内注射更昔洛韦(2 mg/针)或膦甲酸(2.4 mg/针),每周重复一次,疗程到视网膜病变被控制、病变不活动为止。

**7.4.2 其他部位CMV感染的诊断和治疗** CMV肺炎临床表现为发热、咳嗽、呼吸困难,胸片表现为间质性改变。CMV肺炎的诊断较为困难,主要依靠临床症状、影像学改变及病理结果(肺组织或细胞中见CMV包涵体),同时需排除其他常见病原体感染。治疗建议静脉使用更昔洛韦、膦甲酸钠或联合治疗,疗程尚不明确。CMV食道炎或者肠炎:发热,吞咽困难或者吞咽疼痛,腹泻,水样便或者血水样便,伴有腹痛。胃镜或者肠镜可见到黏膜溃疡,组织病理学可以见到CMV的包涵体。治疗:药物同上,疗程3~4周或症状体征消失后维持用药。CMV脑炎:神经精神改变,昏睡、精神错乱、意识模糊,迟钝,失语,视力障碍,无力,癫痫发作,面瘫等。诊断依赖于脑脊液或者脑组织PCR进行CMV DNA的检测,敏感性为80%,特异性为90%。治疗上采用更昔洛韦联合膦甲酸钠治疗3~6周,剂量同上,后维持治疗直至脑脊液CMV定量转阴,具体应个体化治疗。

7.4.3 ART 在抗CMV治疗开始2周内尽快启动ART。

7.4.4 预防 CMV感染不主张进行一级预防。对于CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数<200个/ $\mu$ L的患者,可定期检查眼底。一旦出现CMV病,应积极治疗,在CMV视网膜炎疾病控制病变不活动之后需继续预防用药,通常采用更昔洛韦(1.0 g, 3次/d,口服)来预防复发。在经ART后CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数>100个/ $\mu$ L且持续3~6个月以上时可以考虑停止预防用药,而CMV肠炎、CMV肺炎以及CMV神经病变不主张二级预防。

## 7.5 单纯疱疹和水痘带状疱疹病毒感染<sup>[25]</sup>

7.5.1 诊断 根据典型的临床表现,单纯疱疹和带状疱疹的诊断并不困难。可通过收集疱液,用PCR检测、病毒培养来进行确诊。

7.5.2 治疗 主要治疗药物包括阿昔洛韦、泛昔洛韦、伐昔洛韦和膦甲酸钠。HIV合并水痘带状疱疹病毒感染,推荐使用阿昔洛韦或膦甲酸钠治疗。(1)口唇单纯疱疹:疗程5~10 d,生殖器单纯疱疹疗程5~14 d;方案:阿昔洛韦口服,每次400 mg, 3次/d。(2)重型黏膜单纯疱疹:阿昔洛韦静脉滴注,每次5 mg/kg, 1次/8 h,待黏膜损伤开始愈合后更换阿昔洛韦口服,每次400 mg, 3次/d,损伤完全愈合后停药。(3)阿昔洛韦治疗抵抗(耐药)的单纯疱疹:推荐膦甲酸钠静脉滴注,每次40 mg/kg, 1次/8 h或1次/12 h,直到治愈。(4)局部皮肤带状疱疹:阿昔洛韦静脉滴注,每次5~10 mg/kg, 1次/8 h,疗程7 d。(5)严重的皮肤黏膜带状疱疹:膦甲酸钠静脉滴注,每次40 mg/kg, 1次/8 h或1次/12 h或阿昔洛韦静脉滴注,每次10 mg/kg, 1次/8 h,病情稳定后更换伐昔洛韦口服,每次1.0, 3次/d,直到病变消失。(6)急性视网膜坏死:阿昔洛韦10 mg/kg, 1次/8 h,静脉滴注,病情稳定后口服伐昔洛韦,每次1.0, 3次/d。

## 7.6 弓形虫脑病

7.6.1 诊断 临床表现为发热伴局灶或弥漫性中枢神经系统损害。头颅CT呈单个或多个低密度病灶,增强扫描呈环状或结节样增强,周围一般有水肿带。MRI表现为颅内多发长T1和长T2信号。正电子发射扫描(PET)检测有助于临床诊断。免疫学方法主要检测血清或组织液等标本中的弓形虫抗体,可以作为弓形虫病的辅助诊断。确诊依赖脑组织活检。

7.6.2 治疗 (1)病原治疗:首选乙胺嘧啶(负荷量100 mg,口服,2次/d,此后50~75 mg/d维持)+磺胺嘧啶(1~1.5 g,口服,4次/d)。(2)替代治疗:SMZ-TMP(3片,每日3次口服)联合克林霉素(600 mg/次,静脉

给药,每6 h给药一次)或阿奇霉素(0.5 g/d)。疗程至少6周。(3)对症治疗:降颅压、抗惊厥、抗癫痫等。

7.6.3 预防 对无弓形虫脑病史但CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞数<200个/ $\mu$ L且弓形虫IgG抗体阳性者应给予预防用药,一般采用SMZ-TMP,2片/次,1次/d。接受ART后,CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数在100~200个/ $\mu$ L,病毒载量持续低于检测下限3~6个月,可考虑停止预防用药。对既往患过弓形虫脑病者要长期用乙胺嘧啶(25~50 mg/d)联合磺胺嘧啶(2~4 g/d)预防,直至CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞增加到>200个/ $\mu$ L并持续 $\geq$ 6个月。一旦CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞数下降到<200个/ $\mu$ L,需重启预防用药。

## 7.7 真菌感染

7.7.1 诊断 临床上常见的是念珠菌感染和新生隐球菌感染,除此之外在南方或潮湿多雨地区马尔尼菲篮状菌也较常见,诊断依靠临床表现或感染部位培养或病理发现病原体。新生隐球菌感染主要发生于CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数<100个/ $\mu$ L的患者中,血或脑脊液隐球菌乳胶凝集实验可辅助诊断新生隐球菌感染。隐球菌脑膜炎或脑膜脑炎临床上主要表现包括发热、渐进性头痛、精神和神经症状;颅内压增高比较常见,患者头痛及恶心呕吐较剧烈;脑脊液涂片墨汁染色镜检可查见隐球菌。马尔尼菲篮状菌病主要发生于CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数<50个/ $\mu$ L,表现为发热、贫血、咳嗽、皮疹、全身淋巴结肿大及肝脾肿大,脐凹样皮疹,检测马尔尼菲篮状菌特异性甘露糖蛋白(Mannoprotein, Mplp)和半乳甘露聚糖(Galactomannan, GM)可辅助快速诊断<sup>[26]</sup>;确诊依靠血液、骨髓及其他无菌体液中培养出马尔尼菲篮状菌。

### 7.7.2 治疗

#### (1)念珠菌感染<sup>[27]</sup>

口腔念珠菌感染:首选口服氟康唑100~200 mg/d,共7~14 d;替代疗法:伊曲康唑口服液200 mg, 1次/d,共7~14 d;或制霉菌素局部涂抹加碳酸氢钠漱口水漱口。食道念珠菌感染:口服或静脉注射氟康唑100~400 mg/d,或者伊曲康唑口服液200 mg, 1次/d,或伏立康唑200 mg, 2次/d,口服;疗程为14~21 d。对于合并口咽或食管真菌感染的患者应尽快进行ART,可在抗真菌感染的同时进行ART。

#### (2)新生隐球菌感染

##### 1)隐球菌脑膜炎或脑膜脑炎<sup>[13,28]</sup>

病原治疗原则:分诱导期、巩固期、维持期三个阶段进行治疗(参考“隐球菌性脑膜炎诊治专家共识”<sup>[28]</sup>)(表1)。诱导期治疗经典方案为两性霉素B+



5-氟胞嘧啶。两性霉素 B 从 0.02~0.1 mg/(kg·d) 开始,逐渐增加剂量至 0.5~0.7 mg/(kg·d),两性霉素 B 不良反应较多,需严密观察。诱导治疗期至少 4 周,在临床症状改善与脑脊液培养转阴后改为氟康唑(600~800 mg/d)进行巩固期治疗,巩固治疗期至少 6 周,而后改为氟康唑(200 mg/d)进行维持治疗,维持期至少 1 年,持续至患者通过 ART 后 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细

胞计数>100 个/ $\mu$ L 并持续至少 6 个月时可停药。

降颅压治疗:颅内压增高者需要积极降压治疗,常用降颅压方法有药物降压、腰穿引流、腰大池置管引流、侧脑室外引流、脑室-腹腔分流术、留置 Ommaya 囊(贮液囊)等。置管持续外引流降颅压需严格无菌操作,加强护理,防止继发感染。

表 1 隐球菌性脑膜炎或脑膜脑炎抗真菌药物治疗方案

病程	抗真菌药物		疗程
	首选	次选	
诱导期	两性霉素 B [0.5~0.7 mg/(kg·d)]+氟胞嘧啶 [100 mg/(kg·d)]	两性霉素 B [0.5~0.7 mg/(kg·d)]+氟康唑(600~800 mg/d) 两性霉素 B [0.5~0.7 mg/(kg·d)] 氟康唑(600~800 mg/d) $\pm$ 氟胞嘧啶 [100 mg/(kg·d)] 伊曲康唑注射液(第 1~2 天负荷剂量 200 mg, 1 次/12 h, 第 3 天始 200 mg, 1 次/d) $\pm$ 氟胞嘧啶 [100 mg/(kg·d)] 伏立康唑(第 1 天负荷剂量 6 mg/kg, 12 h 1 次, 第 2 天始 4 mg/kg, 1 次/12 h) $\pm$ 氟胞嘧啶 [100 mg/(kg·d)]	$\geq 4$ 周
巩固期	氟康唑(600~800 mg/d) $\pm$ 氟胞嘧啶 [100 mg/(kg·d)] 两性霉素 B (0.5~0.7 mg/(kg·d)) $\pm$ 氟胞嘧啶 [100 mg/(kg·d)]	伊曲康唑口服液(200 mg, 1 次/12 h) $\pm$ 氟胞嘧啶 [100 mg/(kg·d)] 伏立康唑片(200 mg, 1 次/12 h) $\pm$ 氟胞嘧啶 [100 mg/(kg·d)]	$\geq 6$ 周
维持期	氟康唑 200 mg/d	伊曲康唑 400 mg/d	$\geq 1$ 年

2) 肺隐球菌感染:弥漫性肺隐球菌感染的推荐治疗方案与中枢神经系统感染治疗方案一致。局灶性肺隐球菌感染:氟康唑 400~800 mg/d 口服 10 周,而后改为 200 mg/d 口服维持,抗真菌治疗的总疗程为 6 个月。

3) 隐球菌抗原血症<sup>[13,22]</sup>:血隐球菌抗原定性检测阳性,建议给予氟康唑 400~800 mg/d 口服 10 周,而后改为 200 mg/d 口服维持,总疗程 6~12 个月。

4) ART:艾滋病合并隐球菌肺炎的患者应在抗隐球菌治疗 2 周后进行 ART。对于合并隐球菌脑膜炎的患者过早进行 ART 可能会增加病死率,故 ART 应考虑适当延迟,一般以正规抗隐球菌治疗 4~6 周后启动<sup>[22, 29]</sup>;一些个体需要提前启动 ART,但保证脑脊液培养转阴后启动为宜<sup>[30]</sup>。

### (3) 马尔尼菲篮状菌病

抗真菌治疗:诱导期:不管疾病严重程度,首选两性霉素 B 0.5~0.7 mg/(kg·d) 或两性霉素 B 脂质体 3~5 mg/(kg·d),静脉滴注 2 周,需严密观察不良反应<sup>[31-33]</sup>;当患者不能耐受两性霉素 B 时,可采用替代方案:第一天伏立康唑静脉滴注或口服 6 mg·kg<sup>-1</sup>(负荷剂量),1 次/12 h,然后改为 4 mg/kg,1 次/12 h,不少于 2 周<sup>[31]</sup>。巩固期:口服伊曲康唑或伏立康唑 200

mg, 1 次/12 h, 共 10 周<sup>[32]</sup>。随后进行二级预防:口服伊曲康唑 200 mg, 1 次/d, 至患者通过 ART 后 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞计数>100 个/ $\mu$ L, 并持续至少 6 个月可停药<sup>[34]</sup>。一旦 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞计数<100 个/ $\mu$ L, 需要重启预防治疗<sup>[32]</sup>。ART:在有效的抗真菌治疗后 1~2 周内,可以启动 ART, 注意避免抗真菌药物和抗病毒药物之间的相互作用及监测和防治 IRIS。

## 8 抗病毒治疗

**8.1 治疗目标** 最大限度的抑制病毒复制使病毒载量降低至检测下限并减少病毒变异;重建免疫功能;降低异常的免疫激活;减少病毒的传播、预防母婴传播;降低 HIV 感染的发病率和病死率、减少非艾滋病相关疾病的发病率和病死率,使患者获得正常的预期寿命,提高生活质量。

**8.2 国内现有抗反转录病毒药物介绍** 目前国际上共有六大类 30 多种药物,分别为核苷类反转录酶抑制剂(NRTIs)、非核苷类反转录酶抑制剂(NNRTIs)、蛋白酶抑制剂(PIs)、整合酶抑制剂(INSTIs)、融合抑制剂(FIs)及 CCR5 抑制剂。国内的抗反转录病毒治疗药物有 NRTIs、NNRTIs、PIs、INSTIs 以及 FIs 五大类(包括复合制剂),见表 2。

表2 国内现有主要抗反转录病毒药物介绍

药物名称	缩写	类别	用法与用量	主要不良反应	ARV 药物间相互作用和注意事项	备注
齐多夫定(Zidovudine)	AZT	NRTIs	成人:300 mg/次,2次/d 新生儿/婴幼儿:2 mg/kg,4次/d 儿童:160 mg/m <sup>2</sup> 体表面积,3次/d	1)骨髓抑制、严重的贫血或中性粒细胞减少症;2)胃肠道不适:恶心、呕吐、腹泻等;3)磷酸肌酸激酶(CPK)和ALT升高,乳酸酸中毒和/或肝脂肪变性	-	国产药
拉米夫定(Lamivudine)	3TC	NRTIs	成人:150 mg/次,2次/d,或300 mg/次,1次/d 新生儿:2 mg/kg,2次/d 儿童:4 mg/kg,2次/d	不良反应少,且较轻微,偶有头痛、恶心、腹泻等不适	-	进口和国产药
阿兹夫定(Azvidine)		NRTIs 辅助蛋白 Vif抑制剂	3 mg/次,1次/d,睡前空腹服用,整片服用,不可碾碎	发热、头晕、恶心、腹泻、肝肾损害等;可能会引起中性粒细胞降低以及总胆红素、谷草转氨酶和血糖升高	与NRTIs及NNRTIs联用,治疗病毒载量≥10 <sup>5</sup> 拷贝/mL的成年患者	国产药 附条件批准上市 药物
阿巴卡韦(Abacavir)	ABC	NRTIs	成人:300 mg/次,2次/d 新生儿/婴幼儿:不建议用本药 儿童:8 mg/kg,2次/d,最大剂量300 mg,2次/d	1)过敏反应,一旦出现过敏反应应终身停用;2)恶心、呕吐、腹泻等	用前查HLA-B*57:01,阳性者不推荐用。不推荐用于病毒载量≥10 <sup>5</sup> 拷贝/mL的患者	进口和国产药
替诺福韦 (Tenofovir disoproxil)	TDF	NRTIs	成人:300 mg/次,1次/d,与食物同服	1)骨质疏松;2)肾脏毒性;3)轻至中度消化道不适,如恶心、呕吐、腹泻等;4)代谢异常如低磷酸盐血症,脂肪分布异常,可能引起酸中毒和/或肝脂肪变性	-	进口和国产药
齐多夫定/拉米夫定	AZT/ 3TC	NRTIs	1片/次,2次/d	见AZT与3TC	见AZT	进口和国产药
恩曲他滨/替诺福韦	FTC/ TDF	NRTIs	1片/次,1次/d	见TDF		进口和国产药
恩曲他滨/丙酚替诺福韦	FTC/ TAF	NRTIs	成人和12岁及以上且体重≥35 kg的青少年患者,1片/次,1次/d (1)200 mg/10 mg(和含有增强剂的PIs或EVG/c联用) (2)200 mg/25 mg(和NNRTIs或INSTIs联用)	1)腹泻;2)恶心;3)头痛	利福平、利福布汀可降低TAF的暴露,致TAF的血浆浓度下降,不建议合用	进口药
拉米夫定/替诺福韦	3TC/ TDF	NRTIs	1片/次,1次/d	见3TC与TDF		国产药
奈韦拉平(Nevirapine)	NVP	NNRTIs	成人:200 mg/次,2次/d 新生儿/婴幼儿:5 mg/kg,2次/d 儿童:<8岁,4 mg/kg,2次/d;>8岁,7 mg/kg,2次/d 注意:NVP有导入期,即在开始治疗的最初14 d,需先从治疗量的一半开始(1次/d),如无严重不良反应可增加至足量(2次/d)	1)皮疹,出现严重的或可致命性的皮疹后应终身停用本药;2)肝损害,出现重症肝炎或肝功能不全时,应终身停用本药	引起PIs类药物血浓度下降	国产药
奈韦拉平齐多拉米	NVP/ AZT/ 3TC	NNRTIs+ NRTIs	1片/次,2次/d(推荐用于NVP 200 mg 1次/d两周导入期后耐受良好患者)	见NVP/AZT/3TC		国产药
依非韦伦(Efavirenz)	EFV	NNRTIs	成人:400 mg/次,1次/d 儿童:体重15~25 kg,200~300 mg,1次/d;25~40 kg,300~400 mg,1次/d;>40 kg,400 mg,1次/d 睡前服用	1)中枢神经系统毒性,如头晕、头痛、失眠、抑郁、非正常思维等;可产生长期神经精神作用;可能与自杀意向相关;2)皮疹;3)肝损害;4)高脂血症和高甘油三酯血症		国产药
利匹韦林(Rilpivirine)	RPV	NNRTIs	25 mg/次,1次/d,随进餐服用	主要为抑郁、失眠、头痛和皮疹	妊娠安全分级中被列为B级;不推荐用于病毒载量≥10 <sup>5</sup> 拷贝/mL的患者	进口药

续表

药物名称	缩写	类别	用法与用量	主要不良反应	ARV药物间相互作用和注意事项	备注
艾诺韦林(Ainuovirine)		NNRTIs	成人:150 mg/d(2片,75 mg/片)空腹服用	主要为肝损害、多梦、失眠等	尚未在孕妇与儿童中开展评估	国产药
多拉韦林(Doravirine)	DOR	NNRTIs	成人:100 mg/次,1次/d,可与或不与食物同服	不良反应少,偶有恶心、头晕、异梦		进口药
多拉米替	DOR/ 3TC/ TDF	NRTIs+ NNRTIs	成人:1片/次,1次/d(每片含量:DOR100 mg/ 3TC300mg/TDF300mg); 可与或不与食物同服	不良反应参见TDF、3TC和DOR		进口药
洛匹那韦/利托那韦(Lopinavir/Ritonavir)	LPV/r	PIs	成人:2片/次,2次/d(每片含量:LPV/r 200 mg/50 mg) 儿童:7~15 kg,LPV 12 mg/kg和 RTV 3 mg/kg,2次/d;LPV 15~40 kg,10 mg/kg和 RTV 2.5 mg/kg,2次/d	主要为腹泻、恶心、血脂异常,也可出现头痛和转氨酶升高		进口药
达芦那韦/考比司他(Darunavir/Cobicistat)	DRV/c	PIs	成人:1片/次,1次/d(每片含量:DRV/COBI 800 mg/150 mg)。随餐服用,整片吞服,不可掰碎或压碎	腹泻、恶心和皮疹	尚未在妊娠期女性中开展研究	进口药
拉替拉韦(Raltegravir)	RAL	INSTIs	成人:400 mg/次,2次/d	常见的有腹泻、恶心、头痛、发热等;少见的有腹痛、乏力、肝肾损害等		进口药
多替拉韦(Dolutegravir)	DTG	INSTIs	成人和12岁及以上的青少年:50 mg/次,1次/d,存在INSTIs耐药的情况下,首选餐后服用,以增强暴露。 6~12岁儿童根据体重确定剂量:15~20 kg,20 mg,1次/d;20~30 kg,25 mg,1次/d;30~40 kg,35 mg,1次/d;>40 kg,50 mg,1次/d	常见的有失眠、头痛、头晕、异常做梦、抑郁等精神和神经系统症状,和恶心、腹泻、呕吐、皮疹、瘙痒、疲乏等,少见的有超敏反应,包括皮疹、全身症状及器官功能损伤(包括肝损伤),降低肾小管分泌肌酐	当与EFV、NVP联用时,按每日两次给药	进口药
多替拉韦/拉米夫定	DTG/ 3TC	INSTIs+ NRTIs	1片/次,1次/d	见DTG和3TC		进口药
多替拉韦/阿巴卡韦/拉米夫定	DTG/ ABC/ 3TC	INSTIs+ NRTIs	成人和12岁及以上且体重>40 kg的青少年,1片/次,1次/d(每片含量:DTG 50 mg/ABC 600 mg/3TC 300 mg)	见ABC、DTG和3TC	在治疗前进行HLA-B5701筛查。HLA-B5701阳性者不应使用含ABC的ART方案	进口药
艾维雷韦/考比司他/恩曲他滨/丙酚替诺福韦	EVG/c/ FTC/ TAF	INSTIs+ NRTIs	成人和年龄为12岁及以上且体重≥35 kg的青少年,1片/次,1次/d(每片含量:EVG/c/FTC/TAF 150 mg/150 mg/200 mg/10 mg),随餐服用	1)腹泻;2)恶心;3)头痛	不建议和利福平、利福布汀合用;不推荐孕妇使用	进口药
比克替拉韦/恩曲他滨/丙酚替诺福韦	BIC/ FTC/ TAF	INSTIs+ NRTIs	成人,1片/次,1次/d(每片含量:BIC/FTC/TAF 50 mg/200 mg/25 mg)	1)头痛;2)腹泻;3)恶心	不建议和利福平、利福布汀合用;暂无孕妇中使用的相关数据	进口药
艾博韦泰(Albuvirtide)	ABT	FIs	成人及16岁以上青少年,320 mg/次,第1天、第2、第3天和第8天各用一次,1次/d,此后每周一次,静脉滴注	过敏性皮炎、发热、头晕、腹泻	由于不经细胞色素P450酶代谢,与其他药物相互作用小	国产药

注:“—”无相关数据;NRTIs:核苷类反转录酶抑制剂;NNRTIs:非核苷类反转录酶抑制剂;PIs:蛋白酶抑制剂;INSTIs:整合酶抑制剂;FIs:融合抑制剂。服用方法中2次/d=每12 h服药1次,3次/d=每8 h服药1次。

8.3 成人及青少年抗病毒治疗时机与方案<sup>[20-22,35]</sup>

8.3.1 成人及青少年启动 ART 的时机 一旦确诊 HIV 感染,无论 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞水平高低,均建议立即开始治疗。出现下列情况者需加快启动治疗:妊娠、诊断为 AIDS、急性机会性感染、CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞 < 200 个/μL、HIV 相关肾脏疾病、急性期感染、合并活动性 HBV 或 HCV 感染。在开始 ART 前,一定要取得患者的配合和同意,教育好患者服药的依从性;有条件患者可考虑快速启动 ART 或确诊当天启动 ART。如患者存在严重的机会性感染和处于慢性疾病急性发作期,应参考前述机会性感染控制病情稳定后开始治疗。启动 ART 后,需终身治疗。

8.3.2 成人及青少年初始 ART 方案 初治患者推荐方案为 2 种 NRTIs 类骨干药物联合第三类药物治疗。第三类药物可以为 NNRTIs 或者增强型 PIs (含利托那韦或考比司他) 或者 INSTIs; 也可以选用复方单片制剂 (STR)。基于我国可获得的抗病毒药物,成人及青少年初治患者 ART 的推荐及替代方案见表 3。

8.4 特殊人群抗病毒治疗

8.4.1 儿童<sup>[22,36]</sup> HIV 感染儿童应尽早开始 ART,如没有及时进行 ART,艾滋病相关病死率在出生后第一年达到 20%~30%,第二年可以超过 50%。

1) HIV 感染儿童抗病毒治疗时机与方案: 儿童一旦确诊 HIV 感染,无论 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞水平高低,均建议立即开始 ART。如某种原因不能启动 ART,则需要密切观察患者的病毒学、免疫学和临床状况,建议每 3~4 个月监测一次。

儿童患者初治推荐方案为 2 种 NRTIs 类骨干药物联合第三类药物治疗。第三类药物可以为 INSTIs 或 NNRTIs 或者增强型 PIs (含利托那韦或考比司

表 3 成人及青少年初治患者抗病毒治疗方案

推荐方案	
2 NRTIs	第三类药物
TDF+3TC(FTC)	+NNRTIs: EFV <sup>a</sup> 、RPV <sup>b</sup>
TAF/FTC	或+PIs: LPV/r
	或+INSTIs: DTG、RAL
复方单片制剂	
TAF/FTC/BIC	
TAF/FTC/EVG/c	
ABC <sup>c</sup> /3TC/DTG	
DOR/3TC/TDF	
1 NRTIs+1INSTIs	
DTG/3TC <sup>d</sup> , 或 DTG+3TC <sup>d</sup>	
替代方案	
2 NRTIs	第三类药物
AZT(ABC)+3TC	+NNRTIs: EFV 或 NVP <sup>e</sup> 或 RPV 或 DOR 或艾诺韦林
	或+PIs: LPV/r、DRV/c
	或+INSTIs: DTG、RAL
TDF+3TC(FTC)	+NNRTIs: 艾诺韦林
TDF+阿兹夫定 <sup>f</sup>	+NNRTIs: EFV

注: TDF: 替诺福韦; 3TC: 拉米夫定; FTC: 恩曲他滨; TAF: 丙酚替诺福韦; EFV: 依非韦伦; RPV: 利匹韦林; LPV/r: 洛匹那韦/利托那韦; DRV/c: 达芦那韦/考比司他; DTG: 多替拉韦; RAL: 拉替拉韦; BIC: 比克替拉韦; EVG/c: 艾维雷韦/考比司他; ABC: 阿巴卡韦; DOR: 多拉韦林; AZT: 齐多夫定; NVP: 奈韦拉平; NRTIs: 核苷类反转录酶抑制剂; NNRTIs: 非核苷类反转录酶抑制剂; PIs: 蛋白酶抑制剂; INSTIs: 整合酶抑制剂。<sup>a</sup>: EFV 不推荐用于病毒载量 > 5 × 10<sup>5</sup> 拷贝/mL 的患者; <sup>b</sup>: RPV 仅用于病毒载量 < 10<sup>5</sup> 拷贝/mL 和 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞计数 > 200 个/μL 的患者; <sup>c</sup>: 用于 HLA-B5701 阴性者; <sup>d</sup>: DTG+3TC 和 DTG/3TC 用于 HBsAg 阴性、病毒载量 < 5 × 10<sup>5</sup> 拷贝/mL 的患者; <sup>e</sup>: 对于基线 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞 > 250 个/μL 的患者要尽量避免使用含 NVP 的治疗方案, 合并 HCV 感染的避免使用含 NVP 的方案; <sup>f</sup>: 国产药附条件批准上市药物, 用于与 NRTIs 及 NNRTIs 联用, 治疗高病毒载量 (≥ 10<sup>5</sup> 拷贝/mL) 的成年患者。

他), 基于我国目前的临床实践, 推荐的具体方案见表 4。

表 4 HIV 感染儿童抗病毒治疗方案

年龄	推荐方案	备选方案	说明
<3 岁儿童	ABC(或 AZT) +3TC+LPV/r(或 DTG)	ABC(或 AZT)+3TC+NVP(或 RAL)	1) 年龄非常小的婴幼儿体内药物代谢很快, 且由于免疫系统功能尚未发育完全, 体内病毒载量很高, 婴幼儿治疗需要非常强有力的方案; 2) 曾暴露于 NNRTIs 类药物的婴幼儿选择 LPV/r; 3) TDF 不能用于该年龄段儿童
3~10 岁儿童	ABC+3TC+EFV(或 DTG)	AZT(或 TDF)+3TC+NVP(或 EFV、或 LPV/r、或 RAL)	
>10 岁以上儿童及青少年	TDF(或 ABC)+3TC+EFV(或 DTG)	AZT+3TC+NVP(或 EFV、或 LPV/r、或 RAL)	

注: ABC: 阿巴卡韦; AZT: 齐多夫定; 3TC: 拉米夫定; LPV/r: 洛匹那韦/利托那韦; DTG: 多替拉韦; NVP: 奈韦拉平; RAL: 拉替拉韦; EFV: 依非韦伦; TDF: 替诺福韦; NNRTIs: 非核苷类反转录酶抑制剂。

2) HIV 感染儿童的抗病毒治疗效果监测:①病毒载量是衡量 ART 效果的首要检测指标,治疗 6 个月后,每年或怀疑治疗失败时检测;②CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞可作为监测 ART 效果的另一项有益的指标,每 3~6 个月检测 1 次,但其本身不能确定治疗成功或失败;③临床监测是儿童监测的必要部分,每次随访都应进行身高、体重、生长发育标志及依从性监测。

3) 儿童初治失败的处理:治疗失败后,最好根据耐药结果进行治疗方案的调整:①初治 NNRTI 方案失败,换用 DTG 或增强型 PIs+2 NRTIs (PIs 首选 LPV/r);②初治 LPV/r 方案失败,一般不是 LPV/r 耐药,可以改善服药依从性,3 个月后复查病毒载量。如果病毒仍未控制,则换用 DTG+2 NRTIs,如 DTG 不可及,则换成 RAL+2 NRTIs;如果 DTG 和 RAL 均不可及,三岁以下儿童则维持原方案并进行依从性指导,三岁以上儿童可改为 NNRTIs+2 NRTIs, NNRTIs 首选 EFV;③治疗失败后 NRTIs 的替换,ABC 或 TDF 更换为 AZT, AZT 更换为 TDF 或 ABC。

8.4.2 孕妇 参见“HIV 母婴垂直传播阻断及单阳家庭生育”部分。

8.4.3 哺乳期妇女 母乳喂养具有传播 HIV 的风险,感染 HIV 的母亲应尽可能避免母乳喂养,尤其是病毒载量仍可以检测到的母亲,不推荐母乳喂养。如果坚持要母乳喂养,则整个哺乳期都应继续 ART, 方案与怀孕期间 ART 方案一致,且新生儿在 6 月龄之后立即停止母乳喂养。

8.4.4 合并结核分枝杆菌感染者 有关 ART 的时机参见“常见机会性感染的诊治与预防”中“结核病”中相关内容。HIV/AIDS 合并结核病患者推荐的一线 ART 方案是:AZT(TDF)+3TC(FTC)+EFV,也可选择含 INSTIs 的 ART 方案<sup>[20-22]</sup>。研究显示<sup>[37]</sup>含 DTG 的 ART 方案可用于 HIV 合并结核病的患者中,但 DTG 与利福平合用时,则需要增加 DTG 的剂量(50 mg, 2 次/d);由于在 HIV 合并结核病患者中的临床研究未能显示含 RAL 的 ART 方案的抗病毒疗效非劣效于含 EFV 的方案,故 RAL 通常仅用于部分艾滋病合并结核病的患者中<sup>[38-39]</sup>。RAL 与利福平合用时,推荐增加 RAL 的剂量(800 mg, 2 次/d)。利福布汀对肝酶的诱导作用较弱,接受 DTG 或 RAL 治疗的 HIV 合并结核病患者可考虑使用利福布汀替代利福平,无需调整剂量。以上 ART 方案无法应用时,可使用含 FIs 的 ART 方案。EVG/c 和新一代的整合酶抑制剂 BIC 不推荐与利福霉素类药物合用。如患者使用利福布汀抗结核治疗,也可选择含 PIs 的 ART 方案。

8.4.5 静脉药物依赖者美沙酮维持 静脉药物依赖者开始 ART 的时机与普通患者相同,但应注意毒品成瘾性会影响患者的服药依从性,故在启动 ART 前应充分向患者说明依从性对治疗成败的重要性,并尽量采用简单的治疗方案、固定剂量联合方案,有条件者可考虑首选含 RAL 或 DTG 或 BIC 的 ART 方案。持续监督药物分发可有效提高依从性。另外,应注意抗病毒药物与美沙酮之间的相互作用。

8.4.6 合并 HBV 感染者 不论 CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞水平如何,只要无抗 HIV 暂缓治疗的指征,均建议尽早启动 ART。(1) HIV/HBV 合并感染者应同时治疗两种病毒感染,包括两种抗 HBV 活性的药物,ART 方案核苷类药物选择推荐 TDF(或 TAF)+3TC(或 FTC)(其中 TDF+FTC、TDF+3TC、TAF+FTC 均有合剂剂型),但 TAF 所致肾毒性和骨质疏松的发生率低于 TDF<sup>[40]</sup>。(2) 治疗过程中需对 HBV 相关指标,如 HBV DNA 定量、肝脏生化学、肝脏影像学、HBV 耐药等进行监测,警惕肝硬化、肝细胞癌的发生。(3) 对于 HIV/HBV 合并感染者不建议选择仅含有 1 种对 HBV 有活性的核苷类药物(TDF、3TC、恩替卡韦、替比夫定、阿德福韦)的方案治疗乙肝,以避免诱导 HIV 对核苷类药物耐药性的产生。

需要注意<sup>[41]</sup>:1) 肾功能不全患者:①如肾小球滤过率的估算值(eGFR)小于 60 ml·min<sup>-1</sup>·1.73 m<sup>-2</sup>,不能选择 TDF 或应调整 TDF 剂量;②如 eGFR 小于 60 ml·min<sup>-1</sup>·1.73 m<sup>-2</sup>而大于 30 ml·min<sup>-1</sup>·1.73 m<sup>-2</sup>,可考虑选择包含 TAF +FTC/3TC 的方案。TAF 尚未批准应用于 eGFR<30 ml·min<sup>-1</sup>·1.73 m<sup>-2</sup>患者;③不能使用 TDF/TAF 时,在 ART 方案的基础上应加用恩替卡韦。2) 妊娠期妇女:如 HIV/HBV 合并感染者为妊娠期妇女,建议使用包含 3TC(FTC)+TDF 在内的用药方案,部分研究结果显示 TAF 应用于妊娠期妇女的有效性和安全性良好<sup>[42]</sup>,TAF 在孕妇中的具体应用可参见“HIV 母婴垂直传播阻断及单阳家庭生育”中相关内容。

8.4.7 合并 HCV 感染者 HIV/HCV 合并感染患者 ART 的治疗方案可参考单纯 HIV 感染者。但需注意以下几点:①ART 药物宜选择肝脏毒性较小的药物。有条件者可考虑首选含有 INSTIs 或 FIs 的 ART 方案;②合并 HCV 感染均建议抗 HCV 治疗,治疗方案参考丙肝治疗指南,药物选择方面需考虑药物不良反应的累加以及药物代谢的相互影响;应根据丙型肝炎治疗药物更换无药物相互作用的 ART 方案,可考虑短期更换 INSTIs 或 FIs;为避免部分长半衰期药物的

相互作用,建议在更改 ART 方案后推迟 2 周启动抗 HCV 治疗,结束抗 HCV 治疗后,如需重新换回原 ART 方案,也应推迟 2 周更换;因 HCV 治疗原因更改原 ART 方案时,建议 2~8 周内监测 HIV RNA,以评估新的治疗是否能够有效抑制 HIV;③CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞数 < 200 个/ $\mu$ L 推荐先启动 ART,待免疫功能得到一定程度恢复后再适时开始抗 HCV 治疗。

抗 HCV 治疗方案和疗程与单纯 HCV 感染者治疗方案相同,总体治疗效果相当。推荐使用直接抗病毒药物(DAAs)方案,应根据选择 DAAs 的不同,注意与 ART 药物间的相互作用。EFV 和 LPV/r 因与一些 DAAs 药物存在药物相互作用,应用 DAAs 前需详细评估药物相互作用对 DAAs 的影响。如 DAAs 药物需与 ART 药物同时使用,建议查询相关药物相互作用以合理选择用药。

需要注意:HIV/HBV/HCV 三重感染患者,在 DAAs 药物治疗过程中有诱发 HBV 活动进而导致肝功能衰竭的报道,因此,三重感染患者必须在包含抗 HBV 活性药物的 ART 方案治疗稳定后再开始抗 HCV 的 DAAs 治疗;HCV/HIV 合并感染者应用 DAAs 治疗前应常规进行 HBV 标志物筛查<sup>[43]</sup>。

**8.5 抗病毒治疗监测** 在 ART 过程中要定期进行临床评估和实验室检测,以评价 ART 的效果,及时发现抗病毒药物的不良反应,以及是否产生病毒耐药性等,及时更换药物以保证 ART 成功。

**8.5.1 疗效评估** ART 的有效性主要通过以下三方面进行评估:病毒学指标、免疫学指标和临床症状,其中病毒学的改变是最重要的指标。

1)病毒学指标:大多数患者 ART 后血浆病毒载量 4 周内应下降 1 个 log 以上,在治疗后的 3~6 个月病毒载量应低于检测下限。

2)免疫学指标:启动 ART 后 1 年内,CD4<sup>+</sup>T 淋巴细胞计数与治疗前相比增加 30% 或增长 100 个/ $\mu$ L,提示治疗有效。

3)临床症状:ART 后患者机会性感染的发病率和艾滋病的病死率可以大大降低。对于儿童可观察身高、营养及发育改善情况。

**8.5.2 病毒耐药性检测** 病毒耐药是导致 ART 失败的主要原因之一,对 ART 疗效不佳或失败者可行基因型耐药检测。

**8.5.3 药物不良反应观察** 抗病毒药物的不良反应包括短期不良反应和长期不良反应,尤其是一些抗病毒药物导致的代谢紊乱、体重增加、骨质疏松、肝肾损害等不良反应需要密切观察,及时识别并给予

相应处理,必要时更换 ART 方案。抗病毒药物的不良反应及耐受性影响患者服药依从性,进而影响 ART 疗效,所以密切监测并及时处理对于提高治疗效果至关重要。

**8.5.4 药物浓度检测** 特殊人群用药在条件允许情况下可进行 TDM,如儿童、妊娠妇女及肾功能不全患者等。

**8.6 换药标准和治疗失败患者的抗病毒治疗**<sup>[20-22,35]</sup>

**8.6.1 病毒学抑制患者的 ART** 病毒学抑制的定义:经过规律抗病毒治疗 24 周以上,HIV 病毒载量小于检测下限(<20 拷贝/mL 或 50 拷贝/mL)。对于持续病毒学抑制的患者,可考虑根据需求进行方案的调整或优化,具体参加“HIV 感染的全程管理”部分。

**8.6.2 治疗失败患者的 ART** 病毒学失败的定义:在持续进行 ART 的患者中,开始治疗(启动或调整)24 周后血浆病毒载量持续 > 200 拷贝/mL;或病毒学反弹:在达到病毒学完全抑制后又出现病毒载量  $\geq$  200 拷贝/mL 的情况。

出现病毒学失败时应首先评估患者的治疗依从性、药物-药物或药物-食物相互作用,尤其服药依从性是治疗成败的决定因素。ART 失败的患者应根据 HIV 耐药检测结果来进行 ART 方案调整,用药方案选择的原则是更换至少 2 种 ART 药物,最好选择 3 种具有抗病毒活性的药物(可以是之前使用的药物种类中具有抗病毒活性的药物如 3TC);新的 ART 方案通常应包括一个具有完全抗病毒活性的增强 PIs 或 INSTIs 或未曾使用过的新的作用机制药物如 FIs,或上述药物联合应用。

**8.7 药物间相互作用** 常见 ART 药物因为其药物代谢途径、不良反应等特点,与很多其他种类药物产生药物相互作用。临床中要密切关注患者合并用药情况,并参考其他相关指南或药物说明书及时调整药物方案或调整药物剂量。

## 9 免疫重建炎性综合征(IRIS)

**9.1 诊断** IRIS 是指艾滋病患者在 ART 后免疫功能恢复过程中出现的一组临床综合征,主要表现为发热、潜伏感染的出现或原有感染的加重或恶化。多种潜伏或活动的机会性感染在 ART 后均可发生 IRIS,如结核病及 NTM 感染、PCP、CMV 感染、水痘-带状疱疹病毒感染、弓形虫病、隐球菌感染等,在合并 HBV 及 HCV 感染时 IRIS 可表现为病毒性肝炎的活动或加重。IRIS 多出现在 ART 后 3 个月内,需与原发或新发的机会性感染相鉴别。除了机会性感

染,其他疾病如结节病和卡波西肉瘤也可出现IRIS。IRIS诊断的参考标准<sup>[13,17]</sup>:(1)患者接受ART后,结核病或隐球菌脑膜炎等机会感染的临床症状出现恶化。在患者对ART产生应答的同时,伴随着过度炎症反应,结核病病情加重及病灶扩大或新出现病灶,隐球菌脑膜炎患者出现头痛加重、颅内压升高等;(2)临床症状加重与新的机会性感染、HIV相关肿瘤、药物不良反应、耐药或与治疗失败无关;(3)ART后病毒载量下降和/或CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数增加。

**9.2 治疗<sup>[13]</sup>** IRIS出现后应继续进行ART。表现为原有感染恶化的IRIS通常为自限性,不用特殊处理而自愈;而表现为潜伏感染出现的IRIS,需要进行针对性的抗病原治疗;严重者可短期应用激素或非甾体类抗炎药控制。激素避免用于卡波西肉瘤患者以及不确定的TB-IRIS患者(即不能排除治疗无效的情况)。CMV感染患者慎用激素,如需要使用,应当采取短程口服治疗。

**9.3 发生的危险因素** IRIS发生的危险因素有<sup>[13]</sup>:首次进行ART、基线病毒载量高及基线CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞数较低者。有效控制急性期机会感染后再进行ART或ART前积极发现和治疗潜在机会性感染可降低IRIS的发生率。

## 10 艾滋病相关肿瘤<sup>[21,44]</sup>

艾滋病相关肿瘤主要有非霍奇金淋巴瘤和卡波西肉瘤,也需关注非HIV定义性肿瘤如肝癌、肺癌、肛周肿瘤等的筛查、诊治和处理。肿瘤的确诊依赖病理活检。治疗需根据病情给予个体化综合治疗,包括手术、化疗、靶向治疗、免疫治疗、介入和放疗(具体请参考相关指南)。所有的艾滋病合并肿瘤的患者均建议尽早启动ART,需要注意抗病毒药物和抗肿瘤药物之间的相互作用,尽量选用骨髓抑制作用和药物间药物相互作用小的ART方案如含INSTs或FIs的方案。肿瘤的诊治不应因感染HIV而降低要求,应提倡多学科合作诊治(MDT)模式的应用,应与肿瘤科、介入科、病理科、外科等专家一同制订诊治方案。治疗中注意预防各种并发症尤其是感染的发生。

## 11 HIV母婴垂直传播阻断及单阳家庭生育

预防艾滋病母婴传播应该综合考虑三个原则:(1)降低HIV母婴传播率;(2)提高婴儿健康水平和婴儿存活率;(3)关注母亲及所生儿童的健康。预防艾滋病母婴传播的有效措施为:尽早服用抗反转录病毒药物干预+安全助产+产后喂养指导。

**11.1 抗反转录病毒药物干预** 所有感染HIV的孕

妇不论其CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数多少或疾病临床分期如何,均应尽早终身接受ART。

首选方案:TDF/FTC(或TDF+3TC或ABC/3TC或ABC+3TC)+RAL或DTG。

推荐含RAL或DTG的方案作为孕妇和育龄期有怀孕意愿的女性的首选治疗方案。BIC孕期应用数据不足,目前不推荐应用于怀孕人群。由于在妊娠中期和晚期药物浓度不足,EVG/c应避免在孕妇中应用<sup>[20]</sup>。

替代方案:TDF/FTC(或TDF+3TC,或ABC/3TC,或ABC+3TC,或AZT/3TC,或AZT+3TC,或TAF/FTC)+EFV(或RPV,或LPV/r)。

EFV可应用于妊娠各个阶段。LPV/r临床用药经验多,但消化道反应可能比较明显,且有增加早产和低体重儿的风险<sup>[45]</sup>。TAF/FTC作为备选方案,可以用于怀孕14周以后。

HIV感染母亲所生婴儿应在出生后尽早(6h内)预防性服用抗病毒药物,具体服药方案根据暴露风险而确定<sup>[46]</sup>。普通暴露风险儿童:对于母亲已接受ART,依从性较好,且达到长期病毒学抑制者,可给予4周AZT或NVP进行预防,如选择母乳喂养,应首选NVP。高暴露风险儿童:对于孕期ART没有达到长期病毒学抑制、治疗不满12周或产时发现HIV感染的孕产妇所生婴儿应使用三联药物AZT+3TC+NVP(或LPV/r)至出生后6周:出生后2周内使用AZT+3TC+NVP,出生2周后至6周使用AZT+3TC+LPV/r。有条件的情况下,出生到6周可以使用AZT+3TC+RAL<sup>[45]</sup>。

为了预防PCP,所有HIV感染母亲所生的婴儿在完成4~6周HIV预防治疗后应进行PCP预防,除非已排除HIV感染。

**11.2 安全助产** 对于已确定HIV感染的孕妇,主动提供预防艾滋病母婴传播咨询与评估,由孕产妇及其家人在知情同意的基础上做出终止妊娠或继续妊娠的决定。

对于选择终止妊娠的HIV感染孕妇,应给予安全的人工终止妊娠服务,应尽早手术,以减少并发症的发生。对于选择继续妊娠的孕妇,应给予优质的孕期保健、产后母乳喂养等问题的咨询,并采取相应的干预措施。

应当为HIV感染孕妇及其家人提供充分的咨询,告知住院分娩对保护母婴安全和实施预防HIV母婴传播措施的重要作用,帮助其及早确定分娩医院,尽早到医院待产。HIV感染不作为实施剖宫产

的指征。对于孕早、中期已经开始ART、规律服用药物、没有艾滋病临床症状,或孕晚期病毒载量 $<1\ 000$ 拷贝/mL,或已经临产的孕产妇,不建议施行剖宫产,避免紧急剖宫产<sup>[46]</sup>。当病毒载量 $>1\ 000$ 拷贝/mL或分娩时病毒载量未知时,建议在妊娠38周计划剖宫产,以尽量减少围生期HIV传播<sup>[21]</sup>。医疗保健机构应当为HIV感染孕产妇提供安全的助产服务,尽量避免可能增加HIV母婴传播危险的会阴侧切、人工破膜、使用胎头吸引器或产钳助产、宫内胎头头皮监测等损伤性操作,减少在分娩过程中HIV传播的概率。

**11.3 产后喂养指导** 应当对HIV感染孕产妇所生儿童提倡人工喂养,避免母乳喂养,杜绝混合喂养。医务人员应当与HIV感染孕产妇及其家人就人工喂养的接受性、知识和技能、负担的费用、是否能持续获得足量、营养和安全的代乳品、及时接受医务人员综合指导和支持等条件进行评估。对于具备人工喂养条件者尽量提供人工喂养,并给予指导和支持;对于因不具备人工喂养条件而选择母乳喂养的感染产妇及其家人,要做好充分的咨询,指导其坚持正确的纯母乳喂养,且在整个哺乳期间必须坚持ART,喂养时间最好不超过6个月。同时,应为HIV感染孕产妇所生儿童提供常规保健、生长发育监测、感染状况监测、预防营养不良指导、免疫接种、艾滋病检测(包括抗体检测和早期核酸检测)等服务。

**11.4 HIV阳性孕妇所生儿童的随访** 在出生后48 h内、6周以及3个月提供HIV核酸检测以进行HIV感染早期诊断。HIV抗体检测在出生后12个月和18个月进行<sup>[46]</sup>。核酸检测阴性而18个月时抗体阳性的HIV暴露儿童需在出生后24个月再进行一次HIV抗体检测。为了监测服用预防感染药物的安全性,出生后需进行血常规及肝功能检查作为基线评估的依据,之后监测的时间间隔取决于基线时肝功能和血常规的数值、孕龄、新生儿的临床状况、AZT或NVP的剂量、以及其他药物的使用情况。

**11.5 单阳家庭的生育选择** 对于男阴女阳家庭,在女方接受ART且病毒持续控制的情况下可选择排卵期自然受孕或者体外受精。在男阳女阴家庭,也可在男方进行ART且病毒持续控制后,在排卵期进行自然受孕。目前认为这种情况下不会发生配偶间的HIV传播<sup>[45]</sup>。特定情况下,如HIV阳性的男方未达到病毒抑制而试图自然受孕时,HIV阴性的女方应在排卵期无套性交之前20 d至之后1个月连续服用TDF/FTC(或者TDF+3TC)进行暴露预防。自然受

孕情况下,HIV阴性方无保护性交后必须进行HIV抗体检测,以排除HIV在配偶间传播。

HIV阳性一方接受ART且病毒达到持续抑制是HIV单阳家庭备孕的关键,另外,为了提高受孕成功率,准确计算排卵期非常重要,可以寻求妇产科医生的帮助。

如果病毒载量检测受限或不可及的情况下,建议进行ART半年以上再进行受孕。这种情况下,建议寻求HIV领域专家指导,阴性一方需要服用暴露预防药物。

## 12 HIV暴露处理与预防阻断<sup>[22,47-49]</sup>

暴露后预防(PEP)指尚未感染HIV的人群,在暴露于高感染风险后,如与HIV感染者或者感染状态不明者发生明确的体液交换行为,尽早(不超过72 h)服用特定的抗HIV药物,降低HIV感染风险的生物学方法。

HIV暴露分为职业暴露和非职业暴露。

**12.1 职业暴露** HIV职业暴露是指卫生保健人员或人民警察或其他人员在职业工作中与HIV感染者的血液、组织或其他体液等接触而具有感染HIV的危险<sup>[50-51]</sup>。

**12.1.1 暴露途径及其危险度** 发生职业暴露的途径包括:暴露源损伤皮肤(刺伤或割伤等)和暴露源沾染不完整皮肤或黏膜。如暴露源为HIV感染者的血液,那么经皮肤损伤暴露感染HIV的危险性为0.3%,经黏膜暴露为0.09%,经不完整皮肤暴露的危险度尚不明确,一般认为 $<0.1\%$ 。

暴露源危险度的分级:①低传染性:病毒载量水平低、暴露源接受ART并有持续病毒学成功;②高传染性:病毒载量高、AIDS晚期、未接受ART或不规律服药者;③暴露源情况不明:暴露源所处的病程阶段不明、暴露源是否为HIV感染,以及污染的器械或物品所带的病毒载量不明。

**12.1.2 HIV职业暴露后处理原则** ①用肥皂液和流动的清水清洗被污染局部;②污染眼部等黏膜时,应用大量等渗氯化钠溶液反复对黏膜进行冲洗;③存在伤口时,应轻柔由近心端向远心端挤压伤处,尽可能挤出损伤处的血液,再用肥皂液和流动的清水冲洗伤口;④用75%的酒精或0.5%碘伏对伤口局部进行消毒。

**12.1.3 HIV职业暴露后预防性用药原则** ①阻断方案。首选推荐方案为:TDF/FTC+RAL(或DTG);也可考虑选择BIC/FTC/TAF。如果INSTIs不可及,根据当地资源,可以使用PIs如LPV/r和DRV/c;对合



并肾功能下降并排除有HBV感染的可以使用AZT/3TC。国内有研究<sup>[52]</sup>显示含ABT的PEP方案(ABT+DTG,或ABT+TDF+3TC)具有较高的治疗完成率和依从性以及很好的安全性,但这方面尚需积累更多的研究证据。②开始治疗用药的时间及疗程。在发生HIV暴露后尽可能在最短的时间内(尽可能在2h内)进行预防性用药,最好在24h内,但不超过72h,连续服用28d。

**12.1.4 HIV职业暴露后的监测** 发生HIV职业暴露后立即、4周、8周、12周和24周后检测HIV抗体。对合并HBV感染的暴露者,注意停药后对HBV相关指标进行监测。

**12.1.5 预防职业暴露的措施** 主要是规范操作,做好标准预防。

**12.2 非HIV职业暴露** 指除职业暴露外其他个人行为发生的HIV暴露。暴露评估及处理原则尤其是阻断用药与职业暴露相同。尤其注意评估后阻断用药是自愿的原则及规范随访,以尽早发现感染者。

**12.3 注意事项** (1)任何阻断都是在当事人自愿的前提下开展和实施,并签署知情同意书,强调规范随访。(2)关注阻断前的HBV感染状态、肝肾功能和血常规的基础检测。

**12.4 暴露前预防(PrEP)** PrEP的定义为:当人面临HIV感染高风险时,通过服用药物以降低被感染概率的生物学预防方法<sup>[49]</sup>。

**12.4.1 适合人群** 男男性行为者(MSM)、与男女发生性关系的男性和不使用安全套的男性、变性人、性工作者、多性伴者、STI患者、共用针具或注射器或其他器具者。

**12.4.2 用药原则** ①每日服药<sup>[49]</sup>:每日服用TDF/FTC是对所有高风险人群推荐的口服PrEP方案,推荐每24h口服1片TDF/FTC。如有计划停止或中断PrEP,需在最后一次风险暴露后持续使用TDF/FTC 7d。②按需服药(2-1-1方案):仅推荐用于MSM,2-1-1方案在预期性行为发生前2~24h口服2片TDF/FTC,在性行为后,距上次服药24h服药1片,48h再服用1片。

**12.4.3 随访和监测** PrEP后1个月,应随访并进行HIV抗原抗体检测,其后每3个月随访一次,并关注肾功能变化,建议每次随访进行HBV感染指标和梅毒血清学检测。每年检测一次HCV抗体。

**12.4.4 注意事项** 必须进行基线检查、规范随访和行为评估。

## 13 HIV感染的全程管理

ART的出现和应用使艾滋病相关机会性感染和肿瘤大大减少,将艾滋病变为一种可以治疗但目前尚难以彻底治愈的慢性疾病,随着HIV/AIDS患者生存期的延长,各种非艾滋病定义性疾病(non-AIDS-defining diseases, NAD)如代谢综合征、心脑血管疾病、慢性肝肾骨骼疾病以及非艾滋病定义性肿瘤的发病率呈上升趋势,这些疾病已经成为后ART时代影响HIV/AIDS患者生存质量和预后的主要原因<sup>[21-22,53]</sup>。ART带来疾病谱的变化也相应改变着HIV/AIDS患者的诊治与关怀模式。HIV感染的全程管理是指患者在确诊HIV感染后多学科合作团队为其提供的一种全程综合诊治和服务关怀管理模式。全程管理的关注环节主要包括:1)HIV感染的预防和早期诊断;2)机会性感染的诊治和预防;3)个体化抗病毒治疗的启动和随访,服药的依从性教育和监督;4)非艾滋病定义性疾病的筛查与处理;5)社会心理综合关怀。HIV感染的全程管理的诊治模式是一种以感染科医生主导的多学科协作的诊治模式。

**13.1 HIV感染的预防和早期诊断** 为高危人群提供预防HIV感染的咨询服务,包括安全性行为指导、PrEP和PEP的应用、HIV母婴传播阻断、为HIV/AIDS患者早期启动ART等。推荐早期检测,提供包括核酸检测在内的检测咨询服务。

**13.2 机会性感染的诊治和预防** 见“常见机会性感染”部分。

**13.3 个体化抗病毒治疗的启动和随访** HIV/AIDS患者无论CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数水平的高低均推荐尽早启动ART。临床实践中应根据患者的病情、有无合并感染和肿瘤、基础疾病状况、药物间相互作用、患者依从性、病毒载量、HIV耐药特点(尤其是当地人群中HIV耐药状况)、药物可及性、药物耐药屏障及不良反应尤其是长期的不良反应等情况综合考虑后来制定ART方案。服药依从性是决定ART成功的最关键因素,任何情况下,均要先做好依从性教育再启动ART。在治疗随访过程中,要注意观察药物的长期不良反应并根据情况来调整ART方案或采取相应处理措施。推荐按照个案管理的模式对患者进行规范随访和管理。

近年来人们提出了个体化抗病毒治疗的概念。研究发现有些药物并不适合某些患者人群如EFV不适合用于病毒载量 $>5 \times 10^5$ 拷贝/mL的患者<sup>[54]</sup>;研究表明EFV每日600mg的剂量情况下,有22%的患者的血药浓度仍不在治疗窗之内,这些患者出现ART失

败或不良反应的风险升高<sup>[55]</sup>;有研究认为中国艾滋病患者服用含EFV 400 mg的ART方案就可达到治疗效果,而且可以减少不良反应<sup>[56-57]</sup>。WHO抗病毒指南已经把300 mg TDF+300 mg 3TC+400 mg EFV作为ART选择方案之一<sup>[22]</sup>。近年来,越来越多的降低抗病毒药物常用剂量的研究,这些研究显示降低剂量的ART方案在保留抗病毒疗效的同时降低了不良反应的发生率<sup>[58-59]</sup>。个体化抗病毒治疗的常用实施方法就是进行TDM,根据血药浓度来调整药物剂量,尽管目前并不推荐临床实践常规进行TDM,对于存在以下情况的患者,建议进行TDM<sup>[20]</sup>:存在明显药物之间相互作用的治疗方案;存在明显的肝肾功能损害的患者;存在剂量相关性不良反应;药物剂量进行了调整的患者;依从性良好而ART疗效差的患者;ART风险高的孕妇。

对于ART后病毒得到有效抑制的患者,不建议随意进行治疗方案的调整,以下情况下可考虑对ART方案进行优化<sup>[20]</sup>:①通过减少药片数量和给药频率,简化治疗方案;②改善耐受性,减少短期或长期的毒性;③预防或减轻药物相互作用;④在妊娠期或者在可能发生妊娠的患者中,对ART进行优化;⑤降低治疗费用;⑥转换为长效注射制剂以减少服药负担等。优化治疗应当以维持病毒抑制为基础,并且不对未来的药物选择构成威胁。在进行ART方案优化时,应特别注意患者之前是否存在HIV耐药以及有无合并HBV或HCV感染的情况;治疗方案调整后应注意监测病毒抑制情况。

通常同类抗病毒药物之间的转换是安全和有效的;多个研究支持将以NNRTIs或PIs为基础的治疗方案转换至以INSTIs如DTG、RAL、BIC、或EVC/c为基础的方案时可以继续维持抗病毒疗效。对于部分患者,可根据病情采用简化的两药治疗方案。DTG+3TC的两药治疗方案在初治和经治患者中的疗效和安全性已经得到证实,目前国际指南已将DTG+3TC这一两联ART方案列为艾滋病的优选抗病毒方案之一,但此方案不适合合并HBV感染的患者<sup>[20-21]</sup>。目前有一定研究数据或临床经验支持的含INSTIs和PIs的简化方案有<sup>[20]</sup>:①DTG+RPV;②DTG+3TC;③DRV/r+DTG;④PIs(ATV/r、LPV/r、DRV/r)+3TC;⑤ABT+LPV/r。ART方案优化时不可采用单药治疗。

**13.4 非艾滋病定义性疾病的筛查与处理** ART的应用把艾滋病变成一种慢性病,应该按照慢性管理模式来进行随访和管理,随访中应注意评估和筛查

NAD,并根据评估结果给予相应预防或治疗措施。我国的一项研究显示未启动ART的艾滋病患者发生CVD的相关风险因素较多,10年内发生CVD的风险高,但对高脂血症的干预率低。年龄 $\geq 50$ 岁、CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数 $< 200$ 个/ $\mu\text{L}$ 的患者发生CVD风险相对更高。CVD风险因素的筛查与评估应作为未启动ART的HIV/AIDS患者的临床管理常规<sup>[60]</sup>。随访中也应特别注意评估患者CVD的风险并给予相应的预防措施。HIV感染者中各种慢性疾病如高血压、糖尿病、血脂紊乱、冠心病、脑血管疾病、非HIV相关肿瘤(尤其是肝癌、肺癌、乳腺癌、前列腺癌、结肠直肠癌等)、慢性阻塞性肺疾病(COPD)、非酒精性脂肪肝、骨骼疾病等均需按照HIV阴性者一样建立慢病管理档案并按照相关指南进行筛查和预防处理<sup>[21-22]</sup>。随着HIV感染者生存期的延长,需要特别关注年龄对HIV/AIDS感染者关怀的影响,应把对老年综合征的评估纳入HIV综合关怀之中<sup>[61]</sup>。应根据这些慢性疾病特点和分级诊疗要求进行诊治,鼓励患者在综合医院相应专科门诊接受诊治。

**13.5 社会心理综合关怀** 为患者提供综合的关怀和服务<sup>[21]</sup>:心理健康筛查;健康生活方式指导(如戒烟);STI的筛查与处理;生育指导;HIV相关的神经认知功能障碍(HAND)的筛查;旅行健康指导;舒缓医疗服务。均应按照相关指南或规范来进行。

应注意对HIV/AIDS患者进行疫苗接种指导。在HBV表面抗原(HBsAg)、表面抗体(抗-HBs)阴性的HIV感染人群,无论HBV核心抗体(抗-HBc)情况,需尽早接种乙肝疫苗。CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞计数 $< 200$ 个/ $\mu\text{L}$ 的人群疫苗接种的成功率低于HIV阴性人群及CD4<sup>+</sup>T淋巴细胞更高的HIV感染者,但仍建议接种乙肝疫苗。HIV/AIDS患者感染SARS-CoV-2后容易出现重症而导致病死率升高<sup>[62]</sup>,HIV/AIDS患者建议接种灭活新冠病毒疫苗,也可考虑接种重组亚单位疫苗<sup>[63]</sup>。

新冠肺炎疫情对HIV/AIDS患者的医疗服务产生不同程度的影响,应充分考虑疫情对HIV/AIDS患者相关服务的影响,努力创造条件,将其影响降到最低,确保医疗服务的可持续性。

撰写组成员(以姓氏笔画为序):

马萍 王敏 王辉 王福祥 石荔 卢洪洲  
叶寒辉 白浪 吕玮 朱彪 刘水青 刘燕芬  
江建宁 孙永涛 孙丽君 李太生 李凌华 李惠琴  
吴昊 何云 何艳 何盛华 汪宁 沈银忠  
宋玉霞 张彤 张福杰 陈谐捷 陈雅红 陈耀凯  
林锋 金聪 赵红心 赵清霞 徐小元 徐哲

唐小平 郭威 栗斌 蒋卫民 蒋岩 喻剑华  
谢敬东 蔡卫平 魏洪霞

秘书:沈银忠 吕玮 何云 陈谐捷

顾问:高福 王福生

利益冲突:所有作者均声明不存在利益冲突。

#### 参考文献:

- [1] 中华医学学会感染病学分会艾滋病丙型肝炎学组, 中国疾病预防控制中心. 中国艾滋病诊疗指南(2018年版)[J]. 中华内科杂志, 2018, 57(12): 867-884. DOI: 10.3760/cma.j.issn.0578-1426.2018.12.002.
- [2] WHO. HIV/AIDS[EB/OL]. (2021-07-17) [2021-09-05]. <https://www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/hiv-aids>.
- [3] Political Declaration on HIV and AIDS: Ending Inequalities and Getting on Track to End AIDS by 2030[EB/OL]. (2021-06-09) [2021-09-20]. <https://undocs.org/A/RES/75/284>.
- [4] 梁焱铃, 冯毅, 邵一鸣. HIV-1 C亚型、CRF07\_BC和CRF08\_BC重组毒株的起源和分子流行病学研究进展[J]. 中国艾滋病性病, 2021, 27(5): 549-552. DOI: 10.13419/j.cnki.aids.2021.05.29.
- [5] 钟平. HIV分子流行病学研究和实践进展[J]. 新发传染病电子杂志, 2019, 4(3): 137-144. DOI: 10.19871/j.cnki.xfcbzz.2019.03.003.
- [6] 栗斌, 吴昊, 张彤. HIV-2型感染流行病学诊疗方案及防控策略[J]. 中国艾滋病性病, 2019, 25(7): 756-759. DOI: 10.13419/j.cnki.aids.2019.07.31.
- [7] 全国艾滋病检测技术规范(2020年修订版)[EB/OL]. (2020-03-01) [2021-09-20]. <http://ncaids.chinacdc.cn/zxzx/zxdteff/202005/W020200522484711502629.pdf>.
- [8] 荆凡辉, 吕玮, 李太生. HIV感染者免疫功能重建新视角: CD4/CD8比值[J]. 中国艾滋病性病, 2018, 24(6): 643-646. DOI: 10.13419/j.cnki.aids.2018.06.32.
- [9] LI YJ, HAN Y, XIE J, et al. CRF01\_AE subtype is associated with X4 tropism and fast HIV progression in Chinese patients infected through sexual transmission [J]. AIDS, 2014, 28(4): 521-530. DOI: 10.1097/QAD.000000000000125.
- [10] SU B, DISPINSERI S, IANNONE V, et al. Update on fc-mediated antibody functions against HIV-1 beyond neutralization [J]. Front Immunol, 2019(10): 2968. DOI: 10.3389/fimmu.2019.02968.
- [11] YANG XD, SU B, ZHANG X, et al. Incomplete immune reconstitution in HIV/AIDS patients on antiretroviral therapy: Challenges of immunological non-responders [J]. J Leukoc Biol, 2020, 107(4): 597-612. DOI: 10.1002/JLB.4MR1019-189R.
- [12] 国家卫生健康委员会. 艾滋病和艾滋病病毒感染诊断[EB/OL]. (2019-01-02) [2021-09-20]. <http://www.nhc.gov.cn/wjw/s9491/201905/6430aa653728439c901a7340796e4723/files/84dffca4fb2c4293abb6be4d5353f924.pdf>.
- [13] Panel on Opportunistic Infections in Adults and Adolescents with HIV. Guidelines for the prevention and treatment of opportunistic infections in adults and adolescents with HIV: recommendations from the Centers for Disease Control and Prevention, the National Institutes of Health, and the HIV Medicine Association of the Infectious Diseases Society of America [EB/OL]. (2021-08-18) [2021-09-20]. [https://clinicalinfo.hiv.gov/sites/default/files/guidelines/documents/Adult\\_OI.pdf](https://clinicalinfo.hiv.gov/sites/default/files/guidelines/documents/Adult_OI.pdf).
- [14] 卢洪洲, 张仁芳. 艾滋病及其相关疾病临床路径[M]. 3版. 上海: 上海科学技术出版社, 2020.
- [15] JUNIPER T, EADES CP, GIL E, et al. Use of  $\beta$ -D-glucan in diagnosis of suspected *Pneumocystis jirovecii* pneumonia in adults with HIV infection [J]. Int J STD AIDS, 2021, 32(11): 1074-1077. DOI: 10.1177/09564624211022247.
- [16] MCTAGGART LR, WENGENACK NL, RICHARDSON SE. Validation of the MycAssay Pneumocystis kit for detection of *Pneumocystis jirovecii* in bronchoalveolar lavage specimens by comparison to a laboratory standard of direct immunofluorescence microscopy, real-time PCR, or conventional PCR [J]. J Clin Microbiol, 2012, 50(6): 1856-1859. DOI: 10.1128/jcm.05880-11.
- [17] 中华医学学会感染病学分会艾滋病学组, 中华医学学会热带病与寄生虫学分会艾滋病学组. HIV合并结核分枝杆菌感染诊治专家共识[J]. 中华临床感染病杂志, 2017, 10(2): 81-90. DOI: 10.3760/cma.j.issn.1674-2397.2017.02.001.
- [18] WHO operational handbook on tuberculosis. Module 3: diagnosis-rapid diagnostics for tuberculosis detection, 2021 update. Geneva: World Health Organization; 2021. Licence: CC BY-NC-SA 3.0 IGO [EB/OL]. (2021) [2021-11-01]. <https://www.who.int/publications/i/item/9789240030589>.
- [19] 乐晓琴, 陈军, 沈银忠, 等. 结核分枝杆菌/利福平耐药实时荧光定量核酸扩增检测技术诊断艾滋病患者肺结核的临床应用评价[J]. 中华传染病杂志, 2021, 39(1): 21-24. DOI: 10.3760/cma.j.cn311365-20190729-00235.
- [20] Panel on Antiretroviral Guidelines for Adults and Adolescents. Guidelines for the use of antiretroviral agents in adults and adolescents living with HIV. Department of Health and Human Services [EB/OL]. (2021-08-16) [2021-09-20]. <https://clinicalinfo.hiv.gov/sites/default/files/guidelines/documents/AdultandAdolescentGL.pdf>.
- [21] European AIDS Clinical Society. EACS Guidelines (Version 10.1) [EB/OL]. (2020-10) [2021-09-20]. [https://www.eacsociety.org/files/guidelines-10.1\\_30032021\\_1.pdf](https://www.eacsociety.org/files/guidelines-10.1_30032021_1.pdf).
- [22] WHO. Consolidated guidelines on HIV prevention, testing, treatment, service delivery and monitoring: recommendations for a public health approach. Geneva: World Health Organization; 2021 [EB/OL]. (2021-07) [2021-09-20]. <https://www.who.int/publications/i/item/9789240031593>.
- [23] WHO operational handbook on tuberculosis (Module 1-Prevention): Tuberculosis preventive treatment. Geneva, World Health Organization [EB/OL]. (2020) [2021-11-01]. <https://apps.who.int/iris/bitstream/handle/10665/331525/9789240002906-eng.pdf>.
- [24] 中华医学学会热带病与寄生虫学分会艾滋病学组. 人类免疫缺陷病毒/艾滋病患者合并非结核分枝杆菌感染诊治专家共识[J]. 传染病信息, 2019, 32(6): 481-489.
- [25] 中国医师协会皮肤科医师分会带状疱疹专家共识工作组. 带状疱疹中国专家共识[J]. 中华皮肤科杂志, 2018, 51(6): 403-408.
- [26] WANG YF, CAI JP, WANG YD, et al. Immunoassays based on penicillium marneffeii Mp1p derived from pichia pastoris expression system for diagnosis of penicilliosis [J]. PLoS One, 2011, 6(12): e28796. DOI: 10.1371/journal.pone.0028796.
- [27] PAPPAS PG, KAUFFMAN CA, ANDES DR, et al. Executive summary: clinical practice guideline for the management of candidiasis: 2016 update by the infectious diseases society of America [J]. Clin Infect Dis, 2016, 62(4): 409-417. DOI: 10.1093/cid/civ1194.
- [28] 刘正印, 王贵强, 朱利平, 等. 隐球菌性脑膜炎诊治专家共识[J]. 中华内科学杂志, 2018, 57(5): 317-323. DOI: 10.3760/cma.j.issn.0578-1426.2018.05.003.
- [29] BOULWARE DR, MEYA DB, MUZOORA C, et al. Timing of antiretroviral therapy after diagnosis of cryptococcal meningitis [J]. N Engl J Med, 2014, 370(26): 2487-2498. DOI: 10.1056/NEJMoa1312884.
- [30] CHANG CC, DORASAMY AA, GOSNELL BI, et al. Clinical and mycological predictors of cryptococcosis-associated immune reconstitution inflammatory syndrome [J]. AIDS, 2013, 27(13): 2089-2099. DOI: 10.1097/QAD.0b013e3283614a8d.
- [31] YING RS, LE T, CAI WP, et al. Clinical epidemiology and outcome of HIV-associated talaromycosis in Guangdong, China, during 2011-2017[J]. HIV Med, 2020, 21(11): 729-738.

- [32] KLUS J, LY VT, CHAN C, LE T. Prognosis and treatment effects of HIV-associated talaromycosis in a real-world patient cohort[J]. *Med Mycol*, 2021, 59(4): 392-399.
- [33] LE T, KINH NV, CUC NTK, et al. A trial of itraconazole or amphotericin B for HIV-associated talaromycosis[J]. *N Engl J Med*, 2017, 376(24):2329-2340.
- [34] TUN N, MCLEAN A, DEED X, et al. Is stopping secondary prophylaxis safe in HIV-positive talaromycosis patients? Experience from Myanmar [J]. *HIV Med*, 2020, 21 (10) : 671-673.
- [35] 中国疾病预防控制中心性病艾滋病预防控制中心. 国家免费艾滋病抗病毒药物治疗手册[M]. 3版. 北京:人民卫生出版社,2016.
- [36] Panel on Antiretroviral Therapy and Medical Management of Children Living with HIV. Guidelines for the use of antiretroviral agents in pediatric HIV infection [EB/OL]. [2021-11-01]. [https://clinicalinfo.hiv.gov/sites/default/files/guidelines/documents/PedARV\\_GL.pdf](https://clinicalinfo.hiv.gov/sites/default/files/guidelines/documents/PedARV_GL.pdf).
- [37] DOOLEY KE, KAPLAN R, MWELASE N, et al. Dolutegravir-based antiretroviral therapy for patients coinfecting with tuberculosis and human immunodeficiency virus: a multicenter, noncomparative, open-label, randomized trial [J]. *Clin Infect Dis*, 2020, 70(4) :549-556. DOI:10.1093/cid/ciz256.
- [38] DE CASTRO N, MARCY O, CHAZALLON C, et al. Standard dose raltegravir or efavirenz-based antiretroviral treatment for patients co-infected with HIV and tuberculosis (ANRS 12 300 Replate TB 2): an open-label, non-inferiority, randomised, phase 3 trial[J]. *Lancet Infect Dis*, 2021, 21(6) : 813-822. DOI: 10.1016/S1473-3099(20)30869-0.
- [39] POZNIAK A, MEINTJES G. Raltegravir in patients with tuberculosis[J]. *Lancet Infect Dis*, 2021, 21(6) :748-749. DOI: 10.1016/S1473-3099(20)30937-3.
- [40] SURIAL B, BÉGUELIN C, CHAVE JP, et al. Brief report: switching from TDF to TAF in HIV/HBV-coinfecting individuals with renal dysfunction-A prospective cohort study [J]. *J Acquir Immune Defic Syndr* 1999, 2020, 85 (2) : 227-232. DOI: 10.1097/QAI.0000000000002429.
- [41] 李航, 张福杰, 卢洪洲, 等. HIV感染合并慢性肾脏病患者管理专家共识 [J]. 中国艾滋病性病, 2017, 23(6) : 578-581. DOI:10.13419/j.cnki.aids.2017.06.30.
- [42] EKE AC, BROOKS KM, GEBREYOHANNES RD, et al. Tenofovir alafenamide use in pregnant and lactating women living with HIV [J]. *Expert Opin Drug Metab Toxicol*, 2020, 16 (4) : 333-342. DOI:10.1080/17425255.2020.1738384.
- [43] DE MONTE A, COURJON J, ANTY R, et al. Direct-acting antiviral treatment in adults infected with hepatitis C virus: Reactivation of hepatitis B virus coinfection as a further challenge [J]. *J Clin Virol*, 2016(78) : 27-30. DOI:10.1016/j.jcv.2016.02.026.
- [44] 张仁芳, 沈杨, 卢洪洲, 等. AIDS相关性淋巴瘤诊治专家共识 [J]. 中国艾滋病性病, 2017, 23(8) : 678-682. DOI: 10.13419/j.cnki.aids.2017.08.02.
- [45] Panel on Treatment of Pregnant Women with HIV Infection and Prevention of Perinatal Transmission. Recommendations for the use of antiretroviral drugs in pregnant women with HIV infection and interventions to reduce perinatal HIV transmission in the United States [EB/OL]. (2021-02-10) [2021-09-20]. <https://clinicalinfo.hiv.gov/sites/default/files/inline-files/PerinatalGL.pdf>.
- [46] 国家卫生健康委办公厅关于印发预防艾滋病、梅毒和乙肝母婴传播工作规范(2020年版)的通知 [EB/OL]. (2020-11-25) [2021-9-20]. <http://www.nhc.gov.cn/fys/s3581/202011/fc7b46b2b48b45a69bd390ac3a62d065.shtml>.
- [47] U.S. Public Health Service Working Group. Updated U.S. Public Health Service guidelines for the management of occupational exposures to HIV and recommendations for post exposure prophylaxis [EB/OL]. (2018-05-23) [2021-09-20]. <https://www.cdc.gov/mmwr/preview/mmwrhtml/rr5409a1.htm>
- [48] 中国疾病预防控制中心性病艾滋病预防控制中心. 艾滋病病毒暴露后预防技术指南(试用) [EB/OL]. (2020-10) [2021-09-20]. <http://ncaids.chinacdc.cn/tzgggd/202011/W020201116802422550750.pdf>.
- [49] 徐俊杰, 黄晓婕, 刘昕超, 等. 中国 HIV 暴露前预防用药专家共识 [J]. 中国艾滋病性病, 2020, 26(11) : 1265-1271. DOI: 10.13419/j.cnki.aids.2020.11.34.
- [50] 国家卫生计生委办公厅关于印发职业暴露感染艾滋病病毒处理程序规定的通知 [EB/OL]. (2015-07-08) [2021-09-01]. <http://www.nhc.gov.cn/jkj/s3585/201507/902caba665ac4d38ade13856d5b376f4.shtml>
- [51] 国家卫生计生委等4部门关于印发《职业病分类和目录》的通知 [EB/OL]. (2013-12-30) [2021-11-01]. [http://www.gov.cn/gzdt/2013-12/30/content\\_2557352.htm?&from=androidqq](http://www.gov.cn/gzdt/2013-12/30/content_2557352.htm?&from=androidqq)
- [52] NIE JM, SUN F, HE XJ, et al. Tolerability and adherence of antiretroviral regimens containing long-acting fusion inhibitor albuvirtide for HIV post-exposure prophylaxis: a cohort study in China [J]. *Infect Dis Ther*, 2021. (Epub ahead of Print). DOI: 10.1007/s40121-021-00540-5.
- [53] SMITH CJ, RYOM L, WEBER R, et al. Trends in underlying causes of death in people with HIV from 1999 to 2011 (D: A: D) : a multicohort collaboration [J]. *Lancet*, 2014, 384 (9939) : 241-248. DOI:10.1016/S0140-6736(14)60604-8.
- [54] CHEN S, HAN Y, SONG XJ, et al. Very high baseline HIV viremia impairs efficacy of non-nucleoside reverse transcriptase inhibitor-based ART: a long-term observation in treatment-naïve patients [J]. *Infect Dis Poverty*, 2020, 9(1) : 75. DOI:10.1186/s40249-020-00700-8.
- [55] MENG XM, YIN K, WANG JR, et al. Effect of CYP2B6 gene polymorphisms on efavirenz plasma concentrations in Chinese patients with HIV infection [J]. *PLoS One*, 2015, 10(6) : e0130583. DOI:10.1371/journal.pone.0130583.
- [56] GUO F, CHENG X, HSIEH E, et al. Prospective plasma efavirenz concentration assessment in Chinese HIV-infected adults enrolled in a large multicentre study [J]. *HIV Med*, 2018, 19(7) : 440-451. DOI:10.1111/hiv.12607.
- [57] XU L, PENG WX, SONG XJ, et al. Pharmacodynamics of efavirenz 400 Mg in treatment-naïve Chinese HIV-infected patients in a prospective cohort study [J]. *BMC Infect Dis*, 2021, 21(1) : 112. DOI:10.1186/s12879-021-05802-8.
- [58] YINZHONG SHEN, TINGYI LIU, JUN CHEN, et al. Harnessing artificial intelligence to optimize long-term maintenance dosing for antiretroviral-naïve adults with HIV-1 infection. *Adv. Therap.* 2020, 3, 1900114 [EB/OL] (2020-03) [2021-11-01]. <https://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1002/adt.201900114>
- [59] CHEN J, CHEN R, SHEN YZ, et al. Efficacy and safety of lower dose tenofovir disoproxil fumarate and efavirenz versus standard dose in HIV-infected, antiretroviral-naïve adults: a multicentre, randomized, noninferiority trial [J]. *Emerg Microbes Infect*, 2020, 9(1) : 843-850. DOI: 10.1080/22221751.2020.1752609.
- [60] 何小清, 沈银忠, 张仁芳, 等. 未启动抗反转录病毒治疗的人类免疫缺陷病毒/艾滋病患者发生心血管疾病的风险评估 [J]. 中华传染病杂志, 2020, 38(10) : 640-645. DOI:10.3760/cma.j.cn311365-20200510-00585.
- [61] GUARALDI G, PALELLA FJ Jr. Clinical implications of aging with HIV infection: perspectives and the future medical care agenda [J]. *AIDS*, 2017, 31 (Suppl 2) : S129-S135. DOI: 10.1097/QAD.0000000000001478.
- [62] WHO. Clinical features and prognostic factors of COVID-19 in people living with HIV hospitalized with suspected or confirmed SARS-CoV-2 infection [EB/OL]. (2021-07-15) [2021-09-23]. <https://www.who.int/publications/i/item/WHO-2019-nCoV-Clinical-HIV-2021.1>.
- [63] 中华医学会感染病学分会艾滋病丙型肝炎学组. 成人人类免疫缺陷病毒感染新型冠状病毒疫苗接种专家建议 [J]. 中华内科杂志, 2021, 60(7) : 615-618. DOI:10.3760/cma.j.cn112138.20210403-00259.