

Diagnostics ■ HLA-B*5701
FARMACOGENÉTICA
RESULTADO DEL ENSAYO
DE DETECCIÓNt: +34 93 465 63 74
f: +34 93 465 39 68
webirsi@irsicaixa.com
www.irsicaixa.com**CONFIDENCIAL****Datos del paciente**ID del Pac:
Iniciales del Pac:
Fecha de Nac:
ID de la Muestra:
Nº de historia clínica:**Datos de la muestra**Fecha de la muestra:
Identificación del Centro:
ID irsiCaixa:
Fecha del informe:**Datos clínicos**Hospital o
Centro Clínico:
Ciudad:
Médico:**Resultado de HLA-B*5701**

Las directrices de la Asociación Británica del VIH (BHIVA) para el tratamiento de adultos infectados con el VIH con terapia antiretroviral (2005) sugieren que las pruebas con HLA-B*5701 pueden identificar a pacientes con mayor riesgo de desarrollar la hipersensibilidad al abacavir¹. Es importante observar que el valor predictivo negativo de HLA-B*5701 todavía tiene que evaluarse en distintas poblaciones, incluyendo pacientes del Reino Unido.

La ausencia de B*5701 en un paciente no excluye la hipersensibilidad u otras reacciones adversas al abacavir. La decisión de prescribir abacavir se efectúa por medio de un juicio clínico basado en el riesgo en relación al beneficio. Se aconseja que los clínicos sigan las recomendaciones del fabricante con relación a la monitorización del paciente y la identificación y gestión de una posible reacción de hipersensibilidad al abacavir.

Tecnología cedida por Delphic Diagnostics Ltd, 26a Albemarle Street, London W1S 4HY, UK

¹ Las directrices de la Asociación Británica del VIH (BHIVA) para el tratamiento de adultos infectados de VIH con terapia antiretroviral (2005). VIH Med. 2005 1 de julio; 6 (Supl. 2)

Página 1 de 1