

پای‌بندی به درمان ضد رتروویروسی در بیماران مبتلا به ایدز و عوامل مؤثر بر روی آن: مقاله مروری

چکیده

علیرضا یلدای^۱

سید احمد سید علی نقی^۲

محبوبه حاجی عبدالباقي^{۲*}

۱- گروه عفونی

۲- مرکز تحقیقات ایاز ایران، بیمارستان امام

حمسینی (ره)

دانشگاه علوم پزشکی تهران

تاکنون در مورد میزان پای‌بندی به درمان ضد رتروویروسی و عوامل مؤثر بر روی آن در دنیا تحقیقات زیادی انجام نشده است و در مطالعاتی هم که انجام شده است عوامل بسیاری بر روی پای‌بندی به درمان مؤثر بوده‌اند. بعضی از عوامل به صورت متناقضی بر روی پای‌بندی مؤثر بوده‌اند. باید مطالعات بیشتر و جامع‌تر بر روی میزان پای‌بندی و عوامل مؤثر بر روی آن انجام شود تا بتوان بر مبنای آنها استراتژی‌های مؤثری را تدوین و سپس به مرحله اجرا درآورد. کلید موفقیت درمان‌های ضد رتروویروسی خواست و اراده افراد HIV مثبت جهت پای‌بندی به رژیم‌های ضد رتروویروسی می‌باشد. پای‌بندی مطلوب تعاریف متعددی دارد ولی بیشتر مطالعات پای‌بندی را به صورت مصرف ۹۵ درصد یا بیشتر از داروهای تجویز شده تعریف می‌نمایند. میزان پای‌بندی بیشتر از ۹۵٪ جهت جلوگیری از شکست ویروسی و مهار کامل آن مورد نیاز است. عدم پای‌بندی به درمان تنها موجب کاهش بهره‌وری بیمار نیست بلکه می‌تواند خطر پیدایش ویروس‌های مقاوم به چند دارو را موجب شود. این سوش‌های مقاوم می‌توانند از طریق تماس‌های قابل انتقال از فردی به فرد دیگر منتقل شوند. ارزیابی پای‌بندی دشوار است و استاندارد طلایی جهت ارزیابی پای‌بندی به داروهای ضد رتروویروسی وجود ندارد. با این حال از روش‌های مختلفی جهت ارزیابی پای‌بندی به درمان استفاده می‌شود. بیشتر مطالعات میزان پای‌بندی به درمان را از طریق گزارش بیمار و شمارش قرص ارزیابی می‌نمایند، اما گزارش بیمار و شمارش قرص تخمین بیش از حدی از میزان پای‌بندی به درمان می‌دهند. بعضی از عواملی که با پای‌بندی در ارتباط هستند عبارتند از: سن، جنس، اعتماد به‌ویژه در مصرف کنندگان تزریقی مواد مخدر، مصرف الکل، افسردگی، میزان حمایت اجتماعی، میزان تحصیلات، وضعیت شغلی، عوارض جانبی داروهای ضد رتروویروسی، حاملگی، نوع رژیم ضد رتروویروسی، تعداد قرص‌ها در رژیم داروبی و تعداد دوزهای روزانه تجویز شده، ترموماهای شدید، عوامل اجتماعی و روان‌شناسی و ارتباط بین بیمار و پزشک.

کلمات کلیدی: رتروویروس، پای‌بندی، ایدز، درمان.

* نویسنده مسئول: تهران، انتهای بلوار کشاورز، بیمارستان امام خمینی، گروه عفونی
تلفن: ۰۶۹۴۷۹۸۲ email: ircha@tums.ac.ir

و طولانی کردن آن است و کلید موفقیت آن خواست و اراده افراد HIV مثبت جهت پای‌بندی به رژیم‌های ضد رتروویروسی ترکیبی می‌باشد.^۳ فواید درمان ضد رتروویروسی در کنترل بیماری ایدز به خوبی ثابت شده است. با مهار پلاسمایی ویروس HIV، ناخوشی و مرگ و میر در افراد آلوده به HIV کاهش می‌یابد، البته زمان مناسب جهت شروع درمان ضد رتروویروسی به‌طور کامل مشخص نمی‌باشد و توصیه‌ها در این مورد متفاوت است. مطالعات نشان می‌دهند که شروع درمان ضد رتروویروسی با میزان CD_4^+ ۲۰۰ سلول در میکرولیتر یا بیشتر در بیماران دارای پای‌بندی باعث بقاء بیشتر نمی‌شود، زیرا در

تعريف و اهمیت: معرفی درمان ضد رتروویروسی کاهش قابل ملاحظه‌ای را در بروز بیماری‌ها و مرگ و میر همراه با HIV ایجاد نموده است، گرچه این موفقیت در میان معتادان تزریقی به‌دلیل پای‌بندی کمتر به داروهای ضد رتروویروسی حاصل نشده است.^۱ درمان ضد رتروویروسی خیلی فعال Highly Active Antiretroviral Therapy (HAART) عبارت است از مصرف سه یا بیشتر از داروهای ضد رتروویروسی که حداقل یک مهارکننده پروتئاز یا مهارکننده غیرنوکلئوزیدی ترانس کریپتاز معکوس داشته باشد. هدف از درمان ضد رتروویروسی پیشگیری از پیشرفت بیماری، بهبود کیفیت زندگی

و پزشکان وجود دارد. بیماران تعریف سختگیرتری از دوز حذف شده نسبت به پزشکان ارائه می‌نمایند. در مطالعه‌ای ۵۵٪ از بیماران فکر می‌کردند که دوز حذف شده تاخیر در مصرف قرص بیشتر از شش ساعت از زمان دوز تجویز شده است، در مقایسه با آن، تنها یک پزشک با این ارزیابی موافق بود. بیشتر از یک‌سوم بیماران فکر می‌کردند که پاسخ مناسب به یک دوز حذف شده، نادیده گرفتن آن در مجموع می‌باشد، اما تنها در حدود ۱۲٪ پزشکان موافق با آن بودند.^{۱۶} پاییندی به درمان ضد رتروویروسی بر روی عملکرد سیستم ایمنی، جلوگیری از پیشرفت بیماری، بهبود کیفیت زندگی و طول عمر تأثیر می‌گذارد.^{۱۷} پاییندی ضعیف به درمان نه تنها منجر به کاهش اثرات درمان می‌شود بلکه می‌تواند سلامتی را از طریق پیدایش ویروس‌های مقاوم به چند دارو تهدید نماید و این سوش‌های مقاوم می‌توانند از فردی به فرد دیگر منتقل شوند. همچنین سوش‌های مقاوم به درمان، انتخاب‌های درمانی برای بیماران را محدود می‌نمایند. اگرچه یک ارتباط مستقیم بین پاییندی به درمان و ایجاد مقاومت مشاهده نمی‌شود و مقاومت به داروهای مهارکننده ترانس کرپیتاز معکوس در افراد دارای پاییندی و عدم پاییندی دیده می‌شود.^{۱۸}^{۱۹}^{۲۰}^{۲۱} ارتباط بین پاییندی به درمان ضد رتروویروسی و مقاومت دارویی هنوز به روشنی تعریف نشده است. اینکه عدم پاییندی به درمان مقاومت دارویی را بالا می‌برد، براساس مشاهداتی است که با تک درمانی با داروی مهارکننده پروتوناز و پاییندی به درمان ترکیبی براساس داروهای مهارکننده غیرنوکلئوزیدی ترانس کرپیتاز معکوس (NNRTI) انجام شده است. مطالعاتی وجود دارند که بیان می‌کنند که مقاومت در سطوح متواتر تا بالای پاییندی رخ می‌دهد، گرچه میزان بالای پاییندی برای ایجاد فشار دارویی کافی به ویروس مقاوم ضروری می‌باشد. پاییندی به درمان با ایجاد جهش‌های جدید نسبت به داروی مهارکننده پروتوناز ارتباط دارد، اما ارتباط معنی‌داری با جهش‌های جدید و ایجاد مقاومت نسبت به داروی نوکلئوزیدی و غیرنوکلئوزیدی مهارکننده ترانس کرپیتاز معکوس ندارد. البته بعضی گزارشات بیان می‌دارند جهش‌های مقاومت نسبت به مهارکننده نوکلئوزیدی ترانس کرپیتاز معکوس در بیماران با میزان پاییندی بالا شایع‌تر است. این تفاوت بین مطالعات احتمالاً ناشی از این حقیقت است که درصدی از افراد جهش‌های مقاومت نسبت به مهارکننده نوکلئوزیدی ترانس کرپیتاز معکوس را از قبل به خاطر دریافت درمان

میان بیماران با میزان CD₄ حداقل ۲۰۰ سلول در میکرولیتر که پاییندی به درمان دارند میزان مرگ و میر پائین است. بنابراین می‌توان درمان ضد رتروویروسی را تا زمانی که تعداد CD₄ به کمتر از ۲۰۰ سلول در میکرولیتر نرسیده است به تاخیر انداخت. در واقع، با شروع زودتر درمان نمی‌توان از اثرات مخرب عدم پاییندی به آن پیشگیری نمود. متأسفانه پاییندی ضعیف به درمان و وقنهای درمانی شایع هستند و این مساله با افزایش نشانه‌های HIV، مهار ویروسی ناقص، پیشرفت بیماری و افزایش مرگ و میر همراه می‌باشد، حتی در بیمارانی که درمان ضد رتروویروسی را با تعداد ۳۵۰ CD₄ سلول در میکرولیتر یا بیشتر شروع می‌نمایند. مطالعات حاضر نشان می‌دهند که احتمال پاییندی بیمار باید در تصمیم‌گیری جهت شروع درمان ضد رتروویروسی در نظر گرفته شود.^{۵-۸} در بررسی ۳۱ مطالعه انجام شده در آمریکای شمالی، ۱۵ مطالعه پاییندی را به صورت مصرف ۱۰۰٪، ۹ مطالعه به صورت بیشتر از ۹۵٪، چهار مطالعه بیشتر از ۹۰٪ و سه مطالعه بیشتر از ۸۰٪ از داروهای تجویز شده تعریف نمودند.^۱ بیشتر مطالعات پاییندی به درمان ضد رتروویروسی را به صورت مصرف ۹۵٪ یا بیشتر از داروهای تجویز شده تعریف می‌کنند.^{۲۶} بنابراین پاییندی ناقص کمتر از ۹۵٪ است. میزان پاییندی بیشتر از ۹۵٪ جهت جلوگیری از RNA شکست ویروسی (وجود بیشتر از ۴۰۰ نسخه در هر میلی‌لیتر از HIV در پلاسمای دارویی) مورد نیاز است. مطالعات نشان می‌دهند که متوسط پاییندی به درمان ضد رتروویروسی ۷۰٪ می‌باشد.^{۱۵} میزان انحرافی که بیمار می‌تواند از یک رژیم ضد رتروویروسی مشخص بدون افزایش خطر شکست درمان داشته باشد بستگی به خصوصیات دارویی مورد استفاده، از قبیل نیمه‌عمر پلاسمایی دارو و اثر مصرف غذاهای مختلف بر روی آن دارو دارد. اکثر مطالعات که میزان پاییندی به درمان ضد رتروویروسی را بررسی می‌نمایند بیشتر بر روی تعداد قرص‌های مصرف شده تاکید می‌نمایند. در صورتی که زمان مصرف داروها و دستورات غذایی نیز در نظر گرفته شوند، درصد بیمارانی که داروهای ضد رتروویروسی را دریافت می‌نمایند کاهش خواهد یافت. بیمارانی که انحراف از رژیم ضد رتروویروسی دارند مواجهه کمتری با دارو داشته و در نتیجه مهار پلاسمایی RNA ویروس کاهش می‌یابد.^۹ تعاریف متفاوتی در مفاهیم دوز حذف شده در میان بیماران

مدت طولانی در تعداد CD₄ باشد. توضیح محتمل دیگر این است که اختلافات فارماکوکیتیک در بین بیماران، میزان CD₄ و ویروس را تحت تأثیر قرار می‌دهد، اما اثبات اثرات اختلافات فارماکوکیتیک بر روی نتایج بالینی در بیماران HIV مشت مشکل است. برای مثال، نتایج یک مطالعه بیان می‌کند که افافیرنز (Efavirenz) در بیماران سیاه پوست در مقایسه با بیماران سفیدپوست آهسته‌تر از خون ناپدید می‌شود، گرچه تحقیقات دیگر در تعارض با یافته فوق می‌باشند. بنابراین در بعضی از بیماران، تعدادی از داروهای ضد رتروویروسی ممکن است با سرعت کمتری از بین بروند، در نتیجه دارو به مدت طولانی در بدن باقی مانده و باعث مهار ترازید ویروسی علیرغم میزان پای بندی بین ۷۰-۹۰٪ می‌شود. به علاوه اینکه تداخلات دارویی بین داروهای ضد رتروویروسی و دیگر داروها و همچنین وجود بیماری کلیوی یا کبدی می‌تواند غلظت داروهای ضد رتروویروسی در داخل بدن را تحت تأثیر قرار دهنده.^{۲۰-۲۳}

روش‌های اندازه‌گیری و نحوه محاسبه آنها: ارزیابی پای بندی مشکل است و استاندارد طلایی (Gold Standard) جهت ارزیابی پای بندی به داروهای ضد رتروویروسی وجود ندارد. با این حال روش‌های مختلفی برای ارزیابی پای بندی به درمان وجود دارند که عبارتند از: گزارش بیمار (Self Report)، شمارش تعداد قرص (Pill Count)، پایش الکترونیکی دارو (Electronic Medication Monitor) درخواست‌های دارویی (Pharmacy Claims)، وزن کردن قوطی دارو، غلظت پلاسمایی دارو، پرونده‌های ثبت دارو در داروخانه‌ها، مقیاس آنالوگی دیداری (Visual Analogue Scale) و پیشرفت به سمت ایدز. ۲۲ مطالعه (٪۷۱) از ۳۱ مطالعه انجام شده در آمریکای شمالی برای ارزیابی پای بندی از گزارش بیمار، سه مطالعه (٪۱۰) از درخواست‌های دارویی، سه مطالعه (٪۱۰) از پایش الکترونیکی دارو، دو مطالعه (٪۶/۵) از ترکیبی از مشاهدات پزشک و گزارش بیمار و یک مطالعه (٪۳) از گزارش پرسنل کلینیک استفاده نمودند. در حالی که ۱۸ مطالعه (٪۶۶) از ۲۷ مطالعه انجام شده در مناطق آفریقایی زیر صحرا برای ارزیابی پای بندی از گزارش بیمار، سه مطالعه (٪۱۱) از درخواست‌های دارویی و شش مطالعه (٪۲۲) از ترکیبی از گزارش بیمار و مشاهدات پزشک استفاده نمودند. تنها سه مطالعه پای بندی را از طریق پایش الکترونیکی قرص ارزیابی نمودند و این سه مطالعه در آمریکای شمالی انجام شدند. بیشتر مطالعات میزان پای بندی به درمان

تک دارویی یا ترکیبی مهارکننده نوکلئوزیدی ترانس کریپتاز معکوس دارند و میزان تجمع جهش بعدی نسبت به مهارکننده نوکلئوزیدی ترانس کریپتاز معکوس در سوش‌هایی که مقاومت دارویی بالا دارند کاهش می‌یابد.^{۲۳} از جهش‌های مقاومت دارویی در افرادی رخ می‌دهد که در سطوح بالای پای بندی قرار دارند (۹۲ تا ۱۰۰ درصد) و بیشتر از ۵۰ درصد تمام مقاومت‌های دارویی در پای بندی ۷۹ تا ۱۰۰ درصد رخ می‌دهد. البته این بدان معنی نیست که سطوح پائین پای بندی باید جهت جلوگیری از مقاومت دارویی وجود داشته باشد چرا که سطوح بالای پای بندی موجب کاهش پیشرفت به طرف ایدز و مرگ می‌شود. در واقع سطوح بالای پای بندی حتی در حضور ویروس مقاوم به دارو فواید بالینی بیشتری را نسبت به سطوح پائین پای بندی یا عدم درمان فراهم می‌نماید. میزان ایجاد جهش‌های مقاومت دارویی با افزایش پای بندی در بیماران با مهار ویروسی ناقص افزایش می‌یابد. به دلیل اینکه افراد با سطوح بالاتر پای بندی درمان را ظرف مدت طولانی تری نسبت به افراد با سطوح پائین پای بندی حفظ می‌نمایند، درمان طولانی در غیاب مهار ویروسی کامل، احتمال بیشتری دارد که مقاومت دارویی بالایی در مقایسه با درمان کوتاه مدت ایجاد نماید. بنابراین بیشترین خطر برای مقاومت، در بیماران دارای سطوح بالای پای بندی و مهار ویروسی ناقص وجود دارد، بهخصوص در مورد درمان با داروهای مهارکننده پروتئاز. اگرچه مقاومت در میزان پای بندی بالا نیز وجود دارد اما برای دست یافتن به میزان ویروس غیرقابل اندازه‌گیری، میزان پای بندی باید بالا باشد. دلایل متعددی وجود دارد که میزان ویروس قابل اندازه‌گیری را علیرغم میزان پای بندی مطلوب توضیح می‌دهد. این دلایل شامل الگوی ژنتوتایپ ویروسی دارای مقاومت بالا، چه در میان افرادی که اخیراً آلوود به HIV شده‌اند و چه افرادی که از مدت‌های قبل مبتلا بوده‌اند، شکسته‌های درمانی متعدد با وجود مدت از CD4 ثابت یا در حال افزایش، احتمال وجود عدم پای بندی علیرغم تجویز مناسب دارو، وجود HIV پیشرفتی با ژنتوتایپ نوع مهاجم می‌باشند. بعضی مطالعات نشان می‌دهند که بین میزان پای بندی و بار ویروسی (Viral load) ارتباط مستقیمی وجود دارد به طوری که هرچه پای بندی کاهش می‌یابد، بار ویروسی نیز افزایش می‌یابد. اگرچه در بعضی از این مطالعات این ارتباط معنی‌دار نیست. کاهش واضح میزان CD₄ علیرغم میزان پای بندی مطلوب، می‌تواند انعکاسی از نوسانات دوره‌ای در طی

جهت اندازه‌گیری پایبندی به درمان ضروری می‌باشد. اعتبار بخشیدن به روش‌های اندازه‌گیری پایبندی با سنجش سطوح دارو، میزان ویروس در خون و تعداد سلول CD₄ مورد نیاز است.^{۱۷}^{۲۶} عوامل مؤثر بر روی پایبندی به درمان: به طور کلی موانع مهم در پایبندی به درمان ضد رتروویروسی در کشورهای توسعه‌یافته و در حال توسعه عبارتند از: فراموشی، درک ناقص از فواید درمانی دارو، شدت عوارض جانبی و پیچیدگی رژیم‌های دارویی.^{۱۸}^{۱۹} میزان پایبندی در افراد جوان‌تر (سن کمتر از ۳۵ سال)، مؤنث، معتاد، تحت درمان با متادون، مصرف‌کننده الکل، افسرده و دارای شرایط پر استرس، تحت درمان روان‌پزشکی، دارای شرایط بد خانوادگی و کمبود حمایت اجتماعی، دارای سطح پائین تحصیلات، بیکار، دارای عوارض جانبی داروهای ضد رتروویروسی و شرح حال قبلی از کنار گذاشتن عمدی درمان کمتر است. حال به توضیح بیشتر موارد فوق می‌پردازیم. نوع رژیم دارویی ضد رتروویروسی با عوارض جانبی داروها ارتباط دارند. عوارض جانبی داروها در بیمارانی که داروهای ضد رتروویروسی را مصرف می‌نمایند شایع است، اما در بیشتر افراد این عوارض در طی زمان و یا با درمان عالمتی بهبود می‌یابند. اسهال همراه با اختلالات سیستم عصبی مرکزی و اختلالات گوارشی شایع‌ترین عوارض جانبی داروهای ضد رتروویروسی می‌باشدند. مردانی که رابطه جنسی با مردان دیگر دارند میزان پایبندی بیشتری دارند، گرچه بعضی مطالعات نشان می‌دهند که میزان پایبندی در هموسکسوال‌ها و هتروسکسوال‌ها شبیه هم می‌باشد. زنان با میزان پایبندی کمتر، اغلب بیماری‌های همراه روان‌پزشکی دارند و عوارض جانبی داروها در آنها بیشتر می‌یابند. همچنین میزان پایبندی به درمان در زنان حامله HIV مثبت نسبت به زنان غیر حامله بیشتر می‌باشد.^{۲۰}^{۲۱}^{۲۲}^{۲۳} یافته‌ها در مورد اثر نوع رژیم ضد رتروویروسی بر روی میزان پایبندی متفاوت می‌باشد، به طوری که بعضی از مطالعات نشان می‌دهند بیمارانی که رژیم حاوی یک مهارکننده پروتئاز مصرف می‌نمایند میزان پایبندی بالاتر و در نتیجه پاسخ CD₄ بهتر در مقایسه با بیماران دریافت‌کننده رژیم مهارکننده غیرنوکلئوزیدی ترانس کریپتاز معکوس دارند. در حالی که در بعضی دیگر از مطالعات میزان پایبندی به طور معنی داری در بیمارانی که داروهای مهارکننده غیر نوکلئوزیدی ترانس کریپتاز معکوس دریافت می‌کنند نسبت به بیمارانی که داروهای مهارکننده پروتئاز مصرف

را با استفاده از گزارش بیمار و شمارش قرص ارزیابی می‌نمایند و اینها روش‌های اصلی اندازه‌گیری میزان پایبندی بهویژه در کشورهای در حال توسعه هستند.^{۲۱}^{۲۲}^{۲۳}^{۲۴}^{۲۵}^{۲۶}^{۲۷}^{۲۸}^{۲۹}^{۳۰} بنابراین به توضیح اجمالی درباره روش‌های اصلی یعنی گزارش بیمار، شمارش قرص و سپس پایش الکترونیکی دارو می‌پردازیم. روش‌های گزارش بیمار و شمارش قرص سوگیری‌های ذاتی دارند. در واقع، آنها تخمين بیش از حدی از میزان پایبندی می‌دهند. گرچه گزارش بیمار می‌تواند میزان پایبندی را بیش از حد نشان دهد، بعضی از مطالعات انجام‌شده نشان می‌دهند که میزان پایبندی با استفاده از روش گزارش بیمار و شمارش قرص مشابه می‌باشدند. با این حال بعضی از گزارش بیمار و شمارش قرص نموده‌اند که گزارش بیمار به‌طور بالقوه یکی از نویسنده‌گان اظهار نموده‌اند که گزارش بیمار به‌طور بالقوه یکی از صحیح‌ترین اندازه‌گیری‌ها جهت سنجش میزان پایبندی است زیرا تنها بیمار می‌تواند عملکرد واقعی را گزارش نماید. در واقع گزارش بیمار امکان پذیرترین روش ارزیابی پایبندی جهت کاربرد در کلینیک است.^{۳۰}^{۳۱} برای اندازه‌گیری میزان پایبندی به درمان با استفاده از گزارش بیمار از روش‌های مختلفی مانند مصاحبه، یادداشت روزانه یا پرسشنامه استفاده می‌شود. روش‌های پرسشنامه و یادداشت روزانه بهتر از مصاحبه جهت ارزیابی پایبندی دارویی می‌باشند.^{۳۱} نکته مهم در مورد شمارش قرص این است که باید به صورت اعلام نشده از قبل انجام شود تا مانع از خالی نمودن قوطی قرص‌ها توسط بیماران گردد.^۷ میزان پایبندی به درمان ضد رتروویروسی در هر دو روش گزارش بیمار و شمارش قرص عبارت است از تعداد قرص‌هایی که بیمار واقعاً مصرف نموده است تقسیم بر تعداد قرص‌هایی که بیمار باید مصرف می‌نموده است ضرب در عدد صد.^{۳۲}^{۳۳}^{۳۴}^{۳۵} پایش الکترونیکی دارو از طریق قوطی‌های سرپوش‌داری که قادر به ثبت تاریخ‌های باز و بسته شدن قوطی است صورت می‌گیرد. پایش الکترونیکی دارو ممکن است بیش از حد میزان پایبندی را محاسبه نماید، اما در مقایسه با گزارش بیمار و شمارش قرص میزان تخمين بیش از حد کمتر است. بنابراین پایش الکترونیکی دارو برای ارزیابی پایبندی به درمان نسبت به گزارش بیمار و شمارش قرص بهتر می‌باشد. میزان پایبندی از طریق پایش الکترونیکی قرص بهاین صورت محاسبه می‌شود: تعداد موارد باز شدن قوطی دارو تقسیم بر تعداد دوزهای تجویز شده ضرب در عدد صد. استفاده از روش‌های پیشرفته‌تر بهخصوص در کشورهای در حال توسعه

شد.^۱ در صورت دسترسی رایگان به درمان، وضعیت اقتصادی بر روی پای بندی اثری ندارد و نباید به عنوان محدودیت دستیابی به داروهای ضد رتروویروسی در نظر گرفته شود. پرداخت هزینه برای داروهای ضد رتروویروسی می‌تواند یک مانع قابل توجه جهت حفظ پای بندی به درمان باشد. یافته‌ها بیان می‌کنند که بیماران فقیر می‌توانند نتایج درمانی موفقیت‌آمیز داشته باشند زمانی که موانع مالی جهت درمان از میان برداشته شوند.^۲ موضوع دیگری که مهم است عدم وجود انحراف از رژیم دارویی یعنی مصرف صحیح و به موقع داروها می‌باشد. دلایل برای انحراف از رژیم دارویی عبارت‌اند از: فراموشی (شایع‌ترین علت)، عدم امکان توجه همزمان به مصرف دارو و فعالیت‌هایی که در آن زمان خاص انجام می‌شود، احساس بیمار بودن یا ناخوشی، داشتن تغییرات در برنامه روتین روزانه و در دسترس نبودن داروها در زمان مصرف. بنابراین فقط مصرف دارو مهم نیست بلکه بیماران باید دارو را به موقع مصرف نمایند و به دستورات دارویی داده شده توسط پزشک نیز توجه داشته باشند.^۳^۴ ضربه‌های روحی شدید مانند حادثه ۱۱ سپتامبر ۲۰۰۱ می‌تواند بروی میزان پای بندی به درمان تاثیر گذارد، به طوری که مطالعات افرایش معنی‌داری در تعداد دوزهای مصرف نشده و انحراف از درمان را بلافارسله بعد از حادثه ۱۱ سپتامبر در میان مردان همجنس باز ساکن نیویورک نشان دادند.^۵ تعداد قرص‌ها در رژیم دارویی و تعداد دوزهای روزانه بر روی میزان پای بندی موثر می‌باشند. در میان رژیم‌ها، بالاترین پای بندی پیش‌بینی شده برای رژیم دو بار در روز با دو قرص روزانه، بدون محدودیت‌های رژیمی، و تمام داروهای ضد رتروویروسی در یک نسخه و پائین‌ترین برای رژیم دو بار در روز با ۱۳ قرص روزانه، الزامات غذایی و تمام داروهای ضد رتروویروسی در سه نسخه می‌باشد.^۶^۷^۸ تعداد CD₄ ۲۵۰ سلول در میکرولیتر یا بیشتر، توقف عرضه دارو در داروخانه‌ها و نگران نبودن درباره عفونت HIV به این دلیل که درمان‌ها پیشرفت نموده‌اند، می‌توانند باعث پای بندی ضعیف به درمان شوند.^۹ البته برخلاف مطلب فوق، بعضی مطالعات نشان می‌دهند که پای بندی در میان افراد با تعداد CD₄ زیر ۲۰۰ سلول در میکرولیتر کمتر می‌باشد. درک بیماران از بیماری HIV، دلیل درمان و داروهای ضد رتروویروسی بر روی پای بندی موثر می‌باشد. چون پای بندی با توانایی و اراده افراد HIV مثبت جهت مصرف صحیح رژیم‌های ضد رتروویروسی ترکیبی در ارتباط است،

می‌نمایند بیشتر است، زیرا برای بیماران درمان شده با رژیم‌های مبني بر مهارکننده غیر نوکلئوزیدی ترانس کرپتاز معکوس مصرف داروها راحت‌تر است. البته مطالعاتی وجود دارند که نشان می‌دهند تفاوت معنی‌داری در پای بندی به رژیم‌های پروتئاز در مقایسه با رژیم‌های مبني بر غیرنوکلئوزیدی وجود ندارد.^{۱۰}^{۱۱} مطالعات نشان می‌دهند که با وجود دستیابی رایگان به مراقبت‌ها در آفریقا نسبت به آمریکای شمالی، میزان پای بندی بالاتر نبوده است. میزان پای بندی به درمان در بین بیماران آفریقایی مناطق زیر صحرا که تحت برنامه‌های درمانی زودهنگام قرار می‌گیرند مطلوب می‌باشد. وضعیت جغرافیایی- اجتماعی (Socio-demographic) می‌تواند میزان پای بندی را تحت تأثیر قرار دهد. گزارش‌ها نشان می‌دهند افرادی که در آمریکای شمالی در فقر به سر می‌برند پای بندی کمتر از حد مطلوب دارند (بین ۵۶ تا ۶۷ درصد). این اطلاعات ممکن است این طور تفسیر شود که فقر یک عامل خطر برای پای بندی است و اشخاص که در نهایت فقر زندگی می‌کنند سطوح پائین‌تری از پای بندی دارند. عوامل کاهش پای بندی در میان اشخاص فقیر در آمریکای شمالی عبارت‌اند از: ارتباط ضعیف بین پزشک و بیمار، افسردگی و مصرف مواد مخدر. به نظر می‌رسد عوامل فوق در بین افراد فقیر در آمریکای شمالی نسبت به خود فقر شایع‌تر می‌باشند. ممکن است ارتباط بین چنین عواملی و پای بندی به درمان ضد رتروویروسی در آفریقا کاملاً متفاوت باشد. عوامل ویژه‌ای که می‌توانند با فقر ارتباط داشته باشند در کاهش پای بندی به درمان نقش ایفا می‌نمایند و خود فقر تنها عامل تعیین‌کننده نمی‌باشد. مهمترین و شایع‌ترین عواملی که میزان پای بندی را در مناطق آفریقایی زیر صحرا کاهش می‌دهند عبارت‌اند از: هزینه‌ها، عدم اطلاع همسر و خانواده بیمار از HIV مثبت بودن فرد، ترس از انگ زدن (stigma)، مصرف الكل و وجود مشکلات در پی‌گیری رژیم‌های دارویی پیچیده. مطالعات نشان می‌دهند که بیشتر بیمارانی که در حال دریافت درمان ضد رتروویروسی هستند ابتلای به عفونت HIV را به خانواده یا دوستان اطلاع می‌دهند. افرادی که این مساله را مخفی می‌نمایند موارد قطع متعدد درمان دارند، زیرا باید داروها را به صورت پنهانی مصرف نمایند و در حضور دیگران از مصرف آنها پرهیز نمایند. انجام مشاوره، تشویق کردن بیماران به بیان HIV مثبت بودن به صورت داوطلبانه و دسترسی به درمان ضد رتروویروسی به کاهش انگ زدن به افراد و افزایش پای بندی به درمان منجر خواهد

دارد که بیان می‌نماید مرحله بالینی HIV (برطبق طبقه‌بندی سازمان بهداشت جهانی) در شروع درمان با پای‌بندی ارتباطی ندارد. در حالی که مطالعات قبلی ارتباط بین مرحله بندی بالینی و پای‌بندی را گزارش نموده‌اند. زبان مادری هر بیمار نیز می‌تواند بر روی پای‌بندی موثر باشد به طوری که بیمارانی که با زبان همان منطقه گویش می‌کنند، پای‌بندی بهتر در مقایسه با آنهایی که زبان آن منطقه را به عنوان زبان دوم فرا گرفته‌اند دارند.^{۱۳} افرادی که نسخه‌های خود را از طریق سازمان‌های توزیع کننده دارو و سفارش پستی تهیه می‌نمایند پای‌بندی بهتری نسبت به افرادی که داروهای خود را از داروخانه تهیه می‌کنند دارند.^{۱۴} شرح حال زندانی بودن در طی درمان شناس عدم پای‌بندی را افزایش می‌دهد. تجربه بیشتر پزشک در رابطه با HIV باعث پای‌بندی بهتر به درمان می‌شود.^{۱۵} نگرانی‌ها درباره داروهای ضد رتروویروسی و بی‌اعتمادی به داروها باعث پای‌بندی ضعیف‌تر به درمان می‌شوند. باور داشتن داروهای ضد رتروویروسی، امید به موثر بودن پای‌بندی و آموزش بیماران باعث پای‌بندی بهتر می‌شوند.^{۱۶} بسیاری از عوامل دیگر از قبیل: موجود نبودن داروی، ضد رتروویروسی در داروخانه، ترس از عوارض جانبی داروها، مداخله پزشکان سنتی، مسافرت یا خستگی، عدم دسترسی به پزشک مسئول بیمار، عدم تعهد رسمی طولانی مدت جهت پای‌بندی به درمان، نژاد سیاه، مصرف سیگار، همگی بر روی قطع درمان و مصرف نکردن داروها موثر می‌باشند.^{۱۷}

استراتژی‌ها جهت بهبود پای‌بندی به درمان: گرچه عدم پای‌بندی به درمان شایع می‌باشد، ولی این عدم پای‌بندی بهخصوص در مورد درمان ضد رتروویروسی جهت عفونت HIV اهمیت بسزایی دارد. بنابراین تلاش‌های جدی‌تر و وسیع‌تر جهت حفظ پای‌بندی به درمان لازم می‌باشد. باید اولویت داده شود به مداخلاتی که برای بهبود پای‌بندی در ماههای اولیه درمان ضد رتروویروسی صورت می‌گیرد.^{۱۸}^{۱۹} بعضی از استراتژی‌های موثر برای حفظ و بهبود پای‌بندی به درمان در ذیل اشاره می‌گردد: ۱- برای دستیابی به حداقل اثر درمان، باید بیماران را تشویق نمود تا داروهای ضد رتروویروسی را مطابق دستور پزشک مصرف نمایند. بسیاری از استراتژی‌های جدید جهت بهبود پای‌بندی به داروهای ضد رتروویروسی به دنبال روش‌هایی می‌باشند که انگیزه بیماران جهت مصرف داروها را بالا می‌برند مانند گوش دادن به صحبت‌های بیماران. ۲- باید تلاش‌ها در

شکی وجود ندارد که عوامل اجتماعی و روان‌شناسختی نیز بر روی پای‌بندی به درمان موثر می‌باشند. گرچه بعضی مطالعات نشان می‌دهند که ارتباط معنی‌داری بین پای‌بندی و مدت زمانی که بیماران تحت درمان ضد رتروویروسی هستند وجود ندارد، ولی متاسفانه کاهش در پای‌بندی به درمان در طی زمان وجود دارد. بیشترین میزان پای‌بندی در افراد با سن بین ۳۲ تا ۳۵ سال دیده می‌شود. در مصرف کنندگان تزیریقی مواد مخدر میزان پای‌بندی ضعیف است. افراد با سطح پائین تحصیلات، پای‌بندی ضعیف دارند، درحالی‌که افراد با تحصیلات دانشگاهی پای‌بندی مطلوب دارند. البته برخلاف گزارشات از کشورهای پیشرفته، مطالعاتی وجود دارند که نشان می‌دهند پای‌بندی ضعیف با سطح بالای تحصیلات ارتباط دارد، زیرا افراد با سطح تحصیلات بالا احتمال دارد که ترس بیشتری از انگزدن داشته باشند. بنابراین با بهبود وضعیت سلامتی‌شان، درمان را ادامه نخواهند داد. در افراد شاغل پای‌بندی بهتر می‌باشد و نیز احساس حمایت اجتماعی مناسب همراه با پای‌بندی بهتر است. در بعضی مطالعات، آگاهی درباره بیماری، باورهای به درمان و رضایت از پزشک ارتباط معنی‌داری با پای‌بندی به داروهای ضد رتروویروسی نداشته‌اند، اما بهبودی در کیفیت زندگی بیماران و انگیزه جهت پای‌بندی به درمان تحت تاثیر رفتار پزشک و ارتباط بین بیمار و پزشک قرار دارد. در واقع، ارتباطات سازنده بین پزشکان و بیماران HIV مثبت جهت موفقیت درمانی مهم هستند. اعتماد، توجه و مراقبت، و تخصص همگی به عنوان عوامل مهم چنین ارتباطاتی ذکر شده‌اند. اصرار و پافشاری پزشک بر روی پای‌بندی مطلوب به درمان می‌تواند منجر به ترس بیمار از عدم رضایت پزشک شود و در نتیجه بیماران اطلاعات مربوط به پای‌بندی را پنهان نمایند. بنابراین هراس از کوتاهی در مورد پای‌بندی مطلوب منجر به این می‌شود که بعضی از افراد مصرف داروهای ضد رتروویروسی را متوقف نمایند. افراد فاقد افسردگی و برخوردار از حمایت اجتماعی مناسب پای‌بندی بهتری نسبت به افراد افسرده و با حمایت اجتماعی اندک دارند. پای‌بندی در افرادی که افسرده نیستند اما از حمایت اجتماعی برخوردار نمی‌باشند نیز پائین است. حمایت اجتماعی باعث بهبود پای‌بندی در افراد افسرده نمی‌شود، بلکه باعث بالا رفتن میزان پای‌بندی در افراد فاقد افسردگی می‌شود. زیرا افراد افسرده انگیزه کمتری جهت مصرف داروهایشان دارند.^{۲۰}^{۲۱}^{۲۲}^{۲۳}^{۲۴}^{۲۵} مطالعاتی وجود

داروها از طریق سفارش پستی و افراد توزیع‌کننده در سازمان‌های دارویی می‌توانند استراتژی مؤثری جهت بهبود پای‌بندی به درمان باشند.^۷ ۷- مشاوره آموزشی و پیگیری از طریق حمایت تلفنی می‌تواند پای‌بندی به درمان را بهبود بخشد.^۸ ۸- درمان تحت مشاهده‌مستقیم (Modified directly observed therapy) (مانند بیماری سل یک استراتژی مؤثر بهویژه در مصرف کنندگان مواد مخدر جهت بهبود پای‌بندی به درمان است.^۹ ۹- تأکید بیش از حد پزشکان بر روی اهمیت پای‌بندی می‌تواند به صورت متناقضی بسیاری از اعمالی که جهت بهبود پای‌بندی بیماران صورت می‌گیرد را از بین ببرد. می‌توان از طریق روش‌هایی که صداقت و آزادی را القاء می‌نماید به پای‌بندی مطلوب رسید و اعتماد در رابطه درمانی را ایجاد نمود و پایه و اساسی جهت تشریک مساعی برای حل مشکلات در مصرف داروهای ضد رتروویروسی قرار داد.^{۱۰} ۱۰- باید مبارزه با موانع دستیابی از قبیل کم آوردن داروها و هزینه‌های بسیار بالا انجام شود.^{۱۱} روش‌های جاری جهت بهبود پای‌بندی به داروها برای بیماری‌های مزمن بسیار پیچیده است و تلاش زیادی را می‌طلبد و مؤثر بودن آن نیز قابل پیش‌بینی نمی‌باشد.^{۱۲} متساقنده تحقیقات زیادی روی میزان پای‌بندی به درمان ضد رتروویروسی و عوامل موثر روی آن در دنیا انجام نشده است و در مطالعاتی هم که انجام پذیرفته، عوامل بسیاری بر آن موثر بوده و یا تاثیر متناقضی داشته‌اند. با توجه به اهمیت موضوع، پیشنهاد می‌شود مطالعات بیشتر و جامع‌تر بر روی میزان پای‌بندی به درمان و عوامل موثر بر روی آن انجام شود تا بتوان بر مبنای آنها استراتژی‌های موثری را تدوین و به مرحله اجرا درآورد.

References

- Mills EJ, Nachega JB, Buchan I, Orbinski J, Attaran A, Singh S, et al. Adherence to antiretroviral therapy in sub-Saharan Africa and North America: a meta-analysis. *JAMA* 2006; 296: 679-90.
- Tyndall MW, McNally M, Lai C, Zhang R, Wood E, Kerr T, et al. Directly observed therapy programmes for anti-retroviral treatment amongst injection drug users in Vancouver: access, adherence and outcomes. *Int J Drug Policy* 2007; 18: 281-7.
- Gordillo V, del Amo J, Soriano V, González-Lahoz J. Sociodemographic and psychological variables influencing adherence to antiretroviral therapy. *AIDS* 1999; 13: 1763-9.
- Fong OW, Ho CF, Fung LY, Lee FK, Tse WH, Yuen CY, et al. Determinants of adherence to highly active antiretroviral therapy in Chinese HIV/AIDS patients. *HIV Med* 2003; 4: 133-8.
- Wood E, Hogg RS, Yip B, Harrigan PR, O'Shaughnessy MV, Montaner JS. Effect of medication adherence on survival of HIV-infected adults who start highly active antiretroviral therapy when the CD4+ cell count is 0.200 to 0.350 x 10(9) cells/L. *Ann Intern Med* 2003; 139: 810-6.
- Nieuwkerk PT, Sprangers MA, Burger DM, Hoetelmans RM, Hugen PW, Danner SA, et al. Limited patient adherence to highly active antiretroviral therapy for HIV-1 infection in an observational cohort study. *Arch Intern Med* 2001; 161: 1962-8.
- Bangsberg DR, Charlebois ED, Grant RM, Holodniy M, Deeks SG, Perry S, et al. High levels of adherence do not prevent accumulation of HIV drug resistance mutations. *AIDS* 2003; 17: 1925-32.
- Gonzalez JS, Penedo FJ, Llabre MM, Durán RE, Antoni MH, Schneiderman N, et al. Physical symptoms, beliefs about medications, negative mood, and long-term HIV medication adherence. *Ann Behav Med* 2007; 34: 46-55.
- Nabukeera-Barungi N, Kalyesubula I, Kekitiinwa A, Byakika-Tusime J, Musoke P. Adherence to antiretroviral therapy in children attending Mulago Hospital, Kampala. *Ann Trop Paediatr* 2007; 27: 123-31.
- Kerr T, Palepu A, Barness G, Walsh J, Hogg R, Montaner J, et al. Psychosocial determinants of adherence to highly active

- antiretroviral therapy among injection drug users in Vancouver. *Antivir Ther* 2004; 9: 407-14.
11. Zorrilla CD, Santiago LE, Knubson D, Liberatore K, Estronza G, Colón O, et al. Greater adherence to highly active antiretroviral therapy (HAART) between pregnant versus non-pregnant women living with HIV. *Cell Mol Biol* 2003; 49: 1187-92.
 12. Maggiolo F, Ravasio L, Ripamonti D, Gregis G, Quinlan G, Arici C, et al. Similar adherence rates favor different virologic outcomes for patients treated with nonnucleoside analogues or protease inhibitors. *Clin Infect Dis* 2005; 40: 158-63.
 13. Townsend ML, Jackson GL, Smith R, Wilson KH. Association between pharmacy medication refill-based adherence rates and cd4 count and viral-load responses: A retrospective analysis in treatment-experienced adults with HIV. *Clin Ther* 2007; 29: 711-6.
 14. Orrell C, Bangsberg DR, Badri M, Wood R. Adherence is not a barrier to successful antiretroviral therapy in South Africa. *AIDS* 2003; 17: 1369-75.
 15. Diabaté S, Alary M, Koffi CK. Determinants of adherence to highly active antiretroviral therapy among HIV-1-infected patients in Côte d'Ivoire. *AIDS* 2007; 21: 1799-803.
 16. Sankar AP, Nevedal DC, Neufeld S, Luborsky MR. What is a missed dose? Implications for construct validity and patient adherence. *AIDS Care* 2007; 19: 775-80.
 17. Bangsberg DR, Hecht FM, Charlebois ED, Zolopa AR, Holodniy M, Sheiner L, et al. Adherence to protease inhibitors, HIV-1 viral load, and development of drug resistance in an indigent population. *AIDS* 2000; 14: 357-66.
 18. Inciardi JF, Leeds AL. Assessing the utility of a community pharmacy refill record as a measure of adherence and viral load response in patients infected with human immunodeficiency virus. *Pharmacotherapy* 2005; 25: 790-6.
 19. Elise A, France AM, Louise WM, Bata D, François R, Roger S, et al. Assessment of adherence to highly active antiretroviral therapy in a cohort of African HIV-infected children in Abidjan, Côte d'Ivoire. *J Acquir Immune Defic Syndr* 2005; 40: 498-500.
 20. Grossberg R, Zhang Y, Gross R. A time-to-prescription-refill measure of antiretroviral adherence predicted changes in viral load in HIV. *J Clin Epidemiol* 2004; 57: 1107-10.
 21. Garber MC, Nau DP, Erickson SR, Aikens JE, Lawrence JB. The concordance of self-report with other measures of medication adherence: a summary of the literature. *Med Care* 2004; 42:649-52.
 22. Bell DJ, Kapita Y, Sikwese R, van Oosterhout JJ, Laloo DG. Adherence to antiretroviral therapy in patients receiving free treatment from a government hospital in Blantyre, Malawi. *J Acquir Immune Defic Syndr* 2007; 45: 560-3.
 23. Fairley CK, Permane A, Read TR. Long-term utility of measuring adherence by self-report compared with pharmacy record in a routine clinic setting. *HIV Med* 2005; 6: 366-9.
 24. Wagner GI, Rabkin JG. Measuring medication adherence: are missed doses reported more accurately than perfect adherence? *AIDS Care* 2000; 12: 405-8.
 25. Eholié SP, Tanon A, Polneau S, Ouimbinga M, Djadjji A, Kangah-Koffi C, et al. Field adherence to highly active antiretroviral therapy in HIV-infected adults in Abidjan, Côte d'Ivoire. *J Acquir Immune Defic Syndr* 2007; 45: 355-8.
 26. Farley J, Hines S, Musk A, Ferrus S, Tepper V. Assessment of adherence to antiviral therapy in HIV-infected children using the Medication Event Monitoring System, pharmacy refill, provider assessment, caregiver self-report, and appointment keeping. *J Acquir Immune Defic Syndr* 2003; 33: 211-8.
 27. Martín MT, del Cacho E, López E, Codina C, Tuset M, de Lazzari E, et al. Adverse side effects of antiretroviral therapy: relationship between patients' perception and adherence. *Med Clin (Barc)* 2007; 129: 127-33.
 28. Spire B, Duran S, Souville M, Leport C, Raffi F, Moatti JP, et al. Adherence to highly active antiretroviral therapies (HAART) in HIV-infected patients: from a predictive to a dynamic approach. *Soc Sci Med* 2002; 54: 1481-96.
 29. Riera M, La Fuente Ld L, Castanyer B, Puigventós F, Villalonga C, Ribas MA, et al. Adherence to antiretroviral therapy measured by pill count and drug serum concentrations. Variables associated with a bad adherence. *Med Clin (Barc)* 2002; 119: 286-92.
 30. Stone VE, Jordan J, Tolson J, Miller R, Pilon T. Perspectives on adherence and simplicity for HIV-infected patients on antiretroviral therapy: self-report of the relative importance of multiple attributes of highly active antiretroviral therapy regimens in predicting adherence. *J Acquir Immune Defic Syndr* 2004; 36: 808-16.
 31. Palepu A, Tyndall MW, Chan K, Wood E, Montaner JS, Hogg RS. Initiating highly active antiretroviral therapy and continuity of HIV care: the impact of incarceration and prison release on adherence and HIV treatment outcomes. *Antivir Ther* 2004; 9: 713-9.
 32. Palepu A, Horton NJ, Tibbets N, Meli S, Samet JH. Uptake and adherence to highly active antiretroviral therapy among HIV-infected people with alcohol and other substance use problems: the impact of substance abuse treatment. *Addiction* 2004; 99: 361-8.
 33. Halkitis PN, Kutnick AH, Rosof E, Slater S, Parsons JT. Adherence to HIV medications in a cohort of men who have sex with men: impact of September 11th. *J Urban Health* 2003; 80: 161-6.
 34. Horne R, Cooper V, Gellatly G, Date HL, Fisher M. Patients' perceptions of highly active antiretroviral therapy in relation to treatment uptake and adherence: the utility of the necessity-concerns framework. *J Acquir Immune Defic Syndr* 2007; 45: 334-41.
 35. Tugenberg T, Ware NC, Wyatt MA. Paradoxical effects of clinician emphasis on adherence to combination antiretroviral therapy for HIV/AIDS. *AIDS Patient Care STDS* 2006; 20: 269-74.
 36. Gross R, Zhang Y, Grossberg R. Medication refill logistics and refill adherence in HIV. *Pharmacoepidemiol Drug Saf* 2005; 14: 789-93.
 37. Yuan Y, L'italien G, Mukherjee J, Iloeje UH. Determinants of discontinuation of initial highly active antiretroviral therapy regimens in a US HIV-infected patient cohort. *HIV Med* 2006; 7: 156-62.
 38. Simoni JM, Montgomery A, Martin E, New M, Demas PA, Rana S. Adherence to antiretroviral therapy for pediatric HIV infection: a qualitative systematic review with recommendations for research and clinical management. *Pediatrics* 2007; 119: e1371-83.
 39. Simoni JM, Pantalone DW, Plummer MD, Huang B. A randomized controlled trial of a peer support intervention targeting antiretroviral medication adherence and depressive symptomatology in HIV-positive men and women. *Health Psychol* 2007; 26: 488-95.
 40. Carrieri MP, Raffi F, Lewden C, Sobel A, Michelet C, Cailleton V, et al. Impact of early versus late adherence to highly active antiretroviral therapy on immuno-virological response: a 3-year follow-up study. *Antivir Ther* 2003; 8: 585-94.
 41. Sidat M, Fairley C, Grierson J. Experiences and perceptions of patients with 100% adherence to highly active antiretroviral therapy: a qualitative study. *AIDS Patient Care STDS* 2007; 21: 509-20.
 42. Haddad M, Inch C, Glazier RH, Wilkins AL, Urbshott G, Bayoumi A, et al. Patient support and education for promoting adherence to highly active antiretroviral therapy for HIV/AIDS. *Cochrane Database Syst Rev* 2000; CD001442.
 43. Macalino GE, Hogan JW, Mitty JA, Bazerman LB, Delong AK, Loewenthal H, et al. A randomized clinical trial of community-based directly observed therapy as an adherence intervention for HAART among substance users. *AIDS* 2007; 21: 1473-7.
 44. McDonald HP, Garg AX, Haynes RB. Interventions to enhance patient adherence to medication prescriptions: scientific review. *JAMA* 2002; 288: 2868-79.

Adherence to antiretroviral therapy and its determinants in AIDS patients: *review article*

Yalda A.¹
Seyyed Alinaghi S.A.²
Hajiabdolbaghi M.^{2*}

1- Department of Infectious and
Tropical diseases, Imam Khomeini
Hospital
2- Iranian Research Center for HIV/
AIDS (IRCHA)

Tehran University of Medical
Sciences

Abstract

There are limited published investigations about adherence to antiretroviral and its determinants. Many determinants influence on adherence to therapy. The effects of some determinants on adherence are controversial. More studies are needed to be fulfilled about adherence and its determinants to compile strategies. Key to the success of antiretroviral therapies is the ability and willingness of HIV-positive individuals to adhere to antiretroviral regimens. There are different definitions for full adherence. In the most studies, adherence is defined as taking $\geq 95\%$ of prescribed medication. Adherence rate needs to be $> 95\%$ to prevent virologic failure and for complete suppression. The consequences of poor adherence include not only diminished benefits for the patient, but also the public health threat of the emergence of multidrug-resistant viruses, as these resistant strains can then be transmitted from a patient to their contacts. Evaluating adherence has proven to be difficult and there is no gold standard for evaluating adherence to medication. Adherence is assessed in various ways. The most studies evaluate adherence to treatment by using patient's self report and the pill count method but these are methods known to overestimate adherence. Some determinants are associated with adherence include: age, gender, addiction specially injection drug users, alcohol consumption, depression, social support, level of education, work situation, adverse antiretroviral effects, pregnancy, type of antiretroviral drug regimen, number of pills and daily doses received, severe traumas, social and psychological factors, and relationship between clinician and patient.

Keywords: Adherence, antiretroviral therapy, AIDS, treatment.

* Corresponding author: Dept. of
Infectious and Tropical diseases, Imam
Khomeini Hospital, Keshavarz Blvd.,
Tehran, IRAN
Tel: +98-21-66947984
email: ircha@tums.ac.ir