

4 semanas, se evaluarán los efectos secundarios de los participantes. Aquellos que toleren los medicamentos orales recibirán cabotegravir y rilpivirina en forma LA de como inyecciones intramusculares en los glúteos cada 4 semanas durante 48 semanas.

Brazo SOC:

Los participantes asignados al azar al brazo de cuidado estándar continuarán tomando TAR oral de SOC durante 52 semanas.

Paso 3: Continuación TAR LA / Cambio a TAR LA - 52 semanas

Brazo TAR LA:

Los participantes continuarían las inyecciones de LA TAR cada 4 semanas durante 52 semanas.

SOC / Brazo de Cambio:

Los participantes con un ARN del VIH menor a 50 copias en el Paso 2 de la semana 48 o 52 son elegibles para cambiar a TAR LA. A los participantes se les receta 30 mg de cabotegravir por vía oral y 25 mg de rilpivirina por vía oral durante cuatro semanas. Durante esta fase oral de 4 semanas, se evalúan los efectos secundarios. Aquellos que toleran el tratamiento oral recibirán cabotegravir y rilpivirina en forma LA de como inyecciones intramusculares en los glúteos cada 4 semanas durante 48 semanas. Si los participantes no quieren cambiar al TAR LA, se discontinuarán del estudio al final del Paso 2.

Paso 4: Observación en SOC para los participantes que recibieron al menos una dosis de TAR LA - 52 semanas

Este paso es para los participantes que recibieron al menos una dosis de TAR LA y discontinuaron las inyecciones por cualquier motivo. El estudio no proporcionará TAR oral de SOC.

Requisitos para ingresar al Paso 1 del estudio:

Inclusión:

- Personas que viven con VIH (PLWH) que tienen 18 años de edad o más.
- TAR recetada por al menos 6 meses.
- ARN de VIH mayor que 200 copias en el cernimiento.
- Las mujeres no deben estar embarazadas, planeando quedar embarazadas o estar lactando.
- Las mujeres que pueden quedar embarazadas deben aceptar el uso de 1 forma de anticoncepción efectiva.
- Evidencia de falta de adherencia a sus medicamentos contra el VIH. La no adherencia a los medicamentos contra el VIH se definirá como tener uno de los dos siguientes puntos:
 - Pobre respuesta viral en los últimos 18 meses (definida como menos de 1 log₁₀ de disminución del ARN del VIH-1 desde el valor de base histórico del participante o ARN del VIH-1 mayor a 200 copias / ml en dos puntos en el