

ALOPECIA INDUCIDA POR ATORVASTATINA

L Losada Torres, B Pérez Marcos, M Martí Mallén, B Cuña Estévez
Centro de Farmacovigilancia de Galicia. División de Farmacia y Productos Sanitarios. SERGAS

OBJETIVO. La alopecia o pérdida de pelo puede tener orígenes diversos, siendo algunos tratamientos farmacológicos sólo uno de ellos. Dado que es un efecto adverso asociado clásicamente a determinados medicamentos (citostáticos, anticoagulantes,...), si éstos no están implicados puede no sospecharse del tratamiento como posible causa. La atorvastatina es un hipolipemiante ampliamente utilizado, para el que la alopecia figura como una reacción adversa poco frecuente e inesperada, no descrita para el resto de las estatinas. El objetivo de este trabajo es analizar las características de las notificaciones espontáneas de alopecia al SEFV.

MÉTODO. Análisis de las notificaciones incluidas en FEDRA en las que se incluye la atorvastatina (ATO) como medicamento sospechoso de causar alopecia.

RESULTADOS. Hasta mayo de 2004 se han incorporado en FEDRA 273 notificaciones de alopecia, siendo la ATO un medicamento sospechoso en 24 de ellas. Estas 24 notificaciones, que representan un 3,6% de las codificadas para este medicamento, proceden de 11 centros de farmacovigilancia diferentes y contienen 40 RAM, siendo la alopecia la única reacción descrita en 17 de ellas (71%) y en 4 de las 7 restantes la que figura en primer lugar. Los pacientes son en su mayoría mujeres (75%) con una edad media de 60,4 años (rango 49-80). En 23 de las 24 notificaciones la ATO es el único medicamento sospechoso de causar la reacción, siendo la dosis utilizada de 10 mg/día en 18 pacientes, 20 mg/día en 4 y en un paciente la alopecia se inicia con la dosis de 10 y se incrementa al aumentar la dosis a 20 mg/día. La probabilidad asignada a la reacción por el algoritmo del SEFV, que figura en 16 de las notificaciones, fue “definida” en 7 ocasiones, “probable” en 5 y “posible” en 4, y en relación a la gravedad, fue considerada leve en 20 pacientes y moderada en los 4 restantes. La alopecia se inició en la mayoría de los pacientes (75%) dentro del mes siguiente al inicio del tratamiento y sólo en 4 tardó en aparecer más de un mes (no se pudo precisar en 2 notificaciones). La reacción finalizó dentro del mes posterior al cese del tratamiento en 12 pacientes, siendo el desenlace de “recuperación sin secuelas” en los 10 en los que se conoce; la reacción tardó más de un mes en finalizar tras el cese de la ATO en 2 pacientes, recuperándose ambos sin secuelas; la alopecia continuaba en 4 pacientes en los que se mantenía el tratamiento y no se dispone de la información en los 6 pacientes restantes.

CONCLUSIONES. La alopecia inducida por ATO parece, en general, una reacción leve, no asociada a otras RAM, que se detecta a los pocos días de iniciar el tratamiento a la dosis habitual y finaliza al cesar el mismo, sin dejar secuelas.