



ACADEMIA ESPAÑOLA  
DE  
DERMATOLOGÍA Y VENEREOLÓGIA

---

La Administración de Alimentos y Fármacos de los Estados Unidos (FDA) ha publicado alertas en relación al uso de Pimecrolimus y Tacrolimus. En ellas se avisa del posible riesgo de desarrollo de linfomas en pacientes en tratamiento con estos fármacos, basándose en estudios animales, en algunos casos en humanos y en el conocimiento de los mecanismos de funcionamiento de estos fármacos. Indican que puede llevar 10 años o más determinar si el uso de estos fármacos produce linfomas. Basándose en todo ello, aunque el riesgo es desconocido, recomiendan que se utilicen en pacientes no respondedores o intolerantes a otras medicaciones.

Ante la preocupación generada por esta noticia, la AEDV velando por la salud y seguridad de los pacientes dermatológicos españoles quiere informar lo siguiente:

Son escasos los casos de linfomas encontrados, su relación con la medicación dudosa y no existen datos fidedignos que demuestren que el uso de acuerdo con las indicaciones de la ficha técnica de estos fármacos sea peligrosa para la salud. La Academia Americana de Dermatología, que agrupa a más de 14.000 especialistas en todo el mundo, no está de acuerdo con la acción realizada por la FDA y manifiesta que informaciones como ésta confunden e innecesariamente preocupan los enfermos y a sus cuidadores.

Por ello, y asumido el riesgo que toda medicación de reciente introducción puede tener a largo plazo (que verosímilmente en el caso de cremas se ve muy reducido por su escasa capacidad de penetración), la AEDV desea transmitir a la población un mensaje de tranquilidad con el uso de estas medicaciones.

Junta Directiva de la  
Academia Española de  
Dermatología y Venereología