



**Gobierno de La Rioja**

Salud

C/ Obispo Lepe, 2 (C.A.R.P.A.)  
26071 - Logroño. La Rioja  
Teléfono: 941 299 933  
Fax: 941 296 134

Prestaciones y Farmacia

Número: 2018/13  
Referencia: SOFM/MJA/am/166  
Fecha: 09/10/2018

**HIDROCLOROTIAZIDA: EL USO CONTINUADO Y PROLONGADO EN EL TIEMPO PODRÍA AUMENTAR EL RIESGO DE CÁNCER CUTÁNEO NO MELANOCÍTICO**

Se adjunta la nota informativa de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) en la que se informa del posible aumento del riesgo de desarrollo de carcinoma basocelular y espinocelular en pacientes sometidos a tratamientos continuados y prolongados con hidroclorotiazida.

El Comité para la Evaluación de Riesgos en Farmacovigilancia europeo ha evaluado los riesgos de la hidroclorotiazida tras los resultados de 2 estudios que mostraban una asociación entre la administración de la hidroclorotiazida y un incremento del riesgo de cáncer no melanocítico (carcinoma basocelular y carcinoma espinocelular). Las conclusiones de la evaluación son:

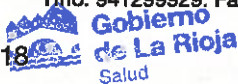
- En base a los estudios, con dosis acumuladas  $\geq 50.000$  mg de hidroclorotiazida, el riesgo de carcinoma basocelular podría incrementarse 1,3 veces y el riesgo de carcinoma espinocelular en 4.
- Existe un mecanismo plausible ya que hidroclorotiazida es fotosensibilizante.
- No se observa un incremento del riesgo de cáncer de piel tipo melanocítico.

En base a estas conclusiones, la AEMPS recomienda a los profesionales sanitarios:

- Reconsiderar el uso de hidroclorotiazida en pacientes con antecedentes de cáncer de piel no melanocítico.
- Solicitar valoración especializada en caso de lesiones cutáneas con sospecha de malignidad.
- Informar a los pacientes sobre este posible riesgo tras tratamiento prolongados y advertirles de:
  - o La necesidad de limitar la exposición excesiva al sol y/o rayos ultravioletas y de usar fotoprotección solar adecuada.
  - o La conveniencia de revisar periódicamente la piel y de consultar en caso de que aparezcan lesiones cutáneas sospechosas.

Finalmente, se recuerda la importancia de notificar las sospechas de reacciones adversas al Centro de Farmacovigilancia de La Rioja, incluso las derivadas de errores de medicación, a la siguiente dirección:

Servicio de Ordenación Farmacéutica y Medicamentos  
Centro Autonómico de Farmacovigilancia  
Edificio C.A.R.P.A., Módulo A, 1ª planta  
C/ Obispo Lepe, nº2 - 26071- Logroño  
Tfno: 941299929, Fax: 941296134



**Gobierno de La Rioja**  
Salud  
ANALISIS DE RIESGOS Y FARMACIA  
JEFA DE SECCIÓN DE MEDICAMENTOS

**Gobierno de La Rioja**  
Oficina Auxiliar de Registro  
Salud

Fecha: 10 OCT. 2018

Hora:  
Número: S-166113

En Logroño, a 9 de octubre de 2018

P.O.

Dra. M. José Aza Pascual-Salcedo  
Jefa de Servicio de Atención Farmacéutica y Medicamentos



## Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios AEMPS

# HIDROCLOROTIAZIDA: EL USO CONTINUO Y PROLONGADO EN EL TIEMPO PODRÍA AUMENTAR EL RIESGO DE CÁNCER CUTÁNEO NO MELANOCÍTICO

Fecha de publicación: 9 de octubre de 2018

Categoría: MEDICAMENTOS DE USO HUMANO, SEGURIDAD  
Referencia: MUH (FV), 13 /2018

**Los resultados de dos estudios epidemiológicos realizados en Dinamarca indican un posible aumento del riesgo de desarrollo de carcinoma basocelular y espinocelular en pacientes sometidos a tratamientos continuados y prolongados con hidroclorotiazida, que podría explicarse por su acción fototóxica.**

**Se recomienda:**

- **Reconsiderar el uso de hidroclorotiazida en pacientes con antecedentes de cáncer de piel no melanocítico.**
- **Vigilar la presencia de alteraciones cutáneas en pacientes que reciben tratamientos prolongados con hidroclorotiazida e informarles de las precauciones a adoptar en relación con la exposición solar.**

La hidroclorotiazida es una tiazida diurética indicada para el tratamiento de hipertensión arterial; edema asociado a insuficiencia cardiaca, renal o hepática; diabetes insípida e hipercalciuria idiopática.

En España, se encuentra comercializada bajo un amplio número de nombres comerciales. Se puede consultar la lista completa de los mismos a través del Centro de Información online de medicamentos ([CIMA](#)) de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.

El Comité para la Evaluación de Riesgos en Farmacovigilancia europeo (PRAC) ha finalizado recientemente una evaluación de los riesgos de la hidroclorotiazida iniciada tras conocerse los resultados de dos estudios epidemiológicos<sup>1,2</sup> llevados a cabo con datos procedentes de bases de datos danesas, que mostraban una asociación entre la administración de este diurético y un incremento de riesgo de cáncer cutáneo no melanocítico (carcinoma basocelular y carcinoma espinocelular). El riesgo observado en los estudios aumentaba con la dosis total de hidroclorotiazida acumulada desde el inicio del tratamiento.

Tras la revisión realizada de los dos estudios mencionados así como del resto de información disponible procedente de la literatura médica, el PRAC ha concluido lo siguiente:

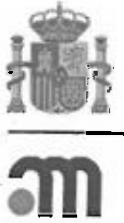
- En base a los estudios daneses, en pacientes expuestos a hidroclorotiazida, con dosis acumuladas de 50.000 mg o superiores, el riesgo de carcinoma basocelular podría incrementarse en 1,3 veces y el riesgo de carcinoma espinocelular en 4 veces. Dosis acumuladas superiores se asociaban con un riesgo mayor. Una dosis acumulada de 50.000 mg correspondería por ejemplo, al uso diario de 12,5 mg de hidroclorotiazida durante aproximadamente 11 años.
- Existe un mecanismo biológico plausible que podría explicar este aumento de riesgo ya que este principio activo tiene actividad fotosensibilizante.
- No se ha observado un incremento en el riesgo de desarrollo de cáncer de piel tipo melanocítico.

En España, la incidencia del carcinoma basocelular se estima en 253,23 (IC 95%: 273,01-269,45)/100.000 personas-año y la incidencia de carcinoma espinocelular en 38,16 (IC 95%: 31,72-39,97)/100.000 personas-año<sup>3</sup>. La AEMPS está llevando a cabo un estudio con datos procedentes de la base de datos BIFAP con objeto de obtener información sobre esta asociación en la población española.

**En base a las conclusiones expuestas, la AEMPS recomienda a los profesionales sanitarios:**

- **Reconsiderar el uso de hidroclorotiazida en pacientes con antecedentes de cáncer de piel no melanocítico.**
- **Solicitar valoración especializada en caso de lesiones cutáneas con sospecha de malignidad.**
- **Informar a los pacientes en tratamiento con hidroclorotiazida acerca de este posible aumento de riesgo tras tratamientos prolongados y advertirles sobre:**
  - **La necesidad de limitar la exposición excesiva al sol y/o rayos ultravioleta y de usar fotoprotección solar adecuada.**
  - **La conveniencia de revisar periódicamente la piel y de consultar con un médico en caso de que aparezcan lesiones cutáneas sospechosas (o de que cambien de aspecto las ya existentes).**

Las fichas técnicas y prospectos de todos los medicamentos que contienen hidroclorotiazida se actualizarán para incluir esta información.



Finalmente se recuerda la importancia de notificar todas las sospechas de reacciones adversas a través del formulario electrónico disponible en la web [www.notificaram.es](http://www.notificaram.es)

---

<sup>1</sup> Arnspang S, Gaist D, Johannesdottir Schmidt SA, et al. Hydrochlorothiazide use and risk of non-melanoma skin cancer: A nationwide case-control study from Denmark. *J Am Acad Dermatol* 2018;78:673-81.e9.

<sup>2</sup> Pottegard A, Hallas J, Olesen M, et al. Hydrochlorothiazide use is strongly associated with risk of lip cancer. *J Intern Med* 2017;282(4):322-31.

<sup>3</sup>Tejera-Vaquerizo A, Descalzo-Gallego MA, Otero-Rivas MM y cols. Incidencia y mortalidad del cáncer cutáneo en España: revisión sistemática y metaanálisis *Actas Dermo-Sifiliogr* 2016; 107:318-28.