

ARTÍCULO DE OPINIÓN

Vínculo entre la dermatología y medicina preventiva, ¿la vacuna del herpes zóster ha cambiado la situación?

Link Between Dermatology and Preventive Medicine: Has the Shingles Vaccination Changed the Overall Landscape?

F.J. Navarro-Triviño^{a,b,*} y I.G. Fernández de Alba^c

^a Unidad de Eczema de Contacto e Inmunoalergia Cutánea, Servicio de Dermatología, Hospital Universitario San Cecilio, Granada, España

^b Instituto de Investigación Biosanitaria, Hospital Universitario San Cecilio, Granada, España

^c Servicio de Medicina Preventiva, Hospital Universitario San Cecilio, Granada, España

La dermatología y la medicina preventiva se han convertido en especialidades inseparables desde la introducción de fármacos biológicos con actividad inmunomoduladora e inmunosupresora. La realidad es que en los últimos años se han incorporado múltiples y nuevas terapias para la psoriasis, la hidradenitis supurativa o la dermatitis atópica, donde todas ellas precisan una preparación previa como la actualización del calendario de vacunación¹. De hecho, existe una recomendación ministerial para la vacuna del herpes zóster recombinante, Shingrix[®]. El objetivo principal de la vacuna del herpes zóster es evitar el desarrollo del mismo².

El virus de la varicela-zóster (VZV) (familia *herpesviridae*) es responsable de 2 entidades clínicas. La primoinfección es la varicela, mientras que la reactivación del virus latente acantonado en los ganglios de la raíz nerviosa dorsal o craneal da lugar al herpes zóster³. Se estima que el 90% de la población ha estado en contacto con el VZV, del cual el 30% desarrollará en un futuro el herpes zóster (HZ), aumentando dicha cifra hasta el 50% en pacientes

de más de 85 años de edad⁴. Según los datos publicados por RENAVE, CNE y ISCIII, la incidencia del HZ desde 2014 hasta 2018 se ha mantenido estable, en torno a 339/100.000 habitantes en 2018⁵, sin embargo, el número de hospitalizaciones y defunciones sí ha aumentado en los registros desde 2017 y 2018 comparado con los años anteriores⁶. Estas cifras aumentan hasta alcanzar unos máximos de incidencia de 877.1/100.000 habitantes en la franja de pacientes entre 80-84 años debido a la asociación entre la inmunosenescencia celular y el riesgo de HZ⁷. Hasta el 68,8% de los casos diagnosticados de HZ son entre pacientes mayores de 50 años, siendo más frecuente entre las mujeres. La infección por el virus del HZ asocia una baja tasa de mortalidad, sin embargo, las complicaciones son realmente un problema de salud pública. Entre los factores de riesgo se han incluido las enfermedades autoinmunes, los inmunosupresores y el asma⁸. Todos ellos presentan una relación estrecha con la dermatología. Enfermedades como la psoriasis o la dermatitis atópica cada vez más son diagnosticadas en edad avanzada, donde la administración de terapias inmunosupresoras aumenta el riesgo de sufrir un HZ⁹.

Clínicamente el HZ comienza con dolor de intensidad variable, picor o sensación de quemazón a lo largo del

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: fntmed@gmail.com (F.J. Navarro-Triviño).

<https://doi.org/10.1016/j.ad.2024.04.023>

0001-7310/© 2024 AEDV. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la CC BY-NC-ND licencia (<http://creativecommons.org/licencias/by-nc-nd/4.0/>).

Cómo citar este artículo: F.J. Navarro-Triviño and I.G. Fernández de Alba, Vínculo entre la dermatología y medicina preventiva, ¿la vacuna del herpes zóster ha cambiado la situación? ACTAS Dermo-Sifiliográficas, <https://doi.org/10.1016/j.ad.2024.04.023>

Tabla 1 Relación de fármacos incluidos en la indicación de realizar vacunación completa con Shingrix® antes de iniciar el tratamiento. Usos más frecuentes en dermatología (tanto en ficha técnica como usos fuera de indicación)

Fármaco	Uso en dermatología
Rituximab	Enfermedades ampollas (pénfigo, penfigoide)
Brentuximab	Micosis fungoide
Belimumab	Lupus eritematoso sistémico
Antagonista receptor INF tipo 1 (anifrolumab)	Lupus eritematoso sistémico
Anti-TNF alfa (adalimumab, certolizumab, etanercept, infliximab)	Psoriasis, hidrosadenitis supurativa
Inhibidores JAK (baricitinib, upadacitinib, abrocitinib, tofacitinib)	Dermatitis atópica, alopecia areata, lupus eritematoso, calciflaxia, dermatomiositis
Anti-IL6 (tocilizumab)	Síndrome de Schnitzler
Anti-IL17 (secukinumab, ixekizumab, bimekizumab, brodalumab)	Psoriasis, hidrosadenitis supurativa
Anti-IL12/23 (ustekinumab)	Psoriasis
Anti-IL23 (tildrakizumab, guselkumab, risankizumab)	Psoriasis
Anti-IL1 (anakinra, canakinumab)	Síndromes autoinflamatorios
Dimetilfumarato	Psoriasis
Ciclosporina	Dermatitis atópica, psoriasis
Corticoides sistémicos > 20 mg/semana > 10 días o dosis > 10 mg/día durante > 4 semanas	Enfermedades autoinmunes, vasculitis, brote de dermatitis atópica
Metotrexate o > 20 mg/semana	Psoriasis
Azatioprina	Dermatitis atópica, penfigoide ampolloso
Micofenolato mofetilo	Enfermedades ampollas

54 recorrido del dermatomo(s) afecto(s). Más del 50% de los
55 casos se desarrollarán entre T1 y L2, mientras que entre el
56 8-15% de los casos afectará al trigémino¹⁰. La erupción vesi-
57 cular sobre fondo eritematoso es fácilmente reconocible,
58 aunque también existe un «zóster sine zóster»¹¹, donde no
59 aparece las lesiones clásicas, y en ocasiones el paciente es
60 erróneamente diagnosticado de enfermedad musculoesque-
61 lética.

62 La complicación de mayor impacto en la calidad de
63 vida de los pacientes que han sufrido un HZ es la neu-
64 ralgia postherpética¹². El dolor localizado en la zona del
65 dermatoma(s) afecto(s) persiste más allá de 3 meses
66 tras resolverse por completo las lesiones cutáneas (si las
67 hubiera). En ocasiones puede asociar limitación funcio-
68 nal. No disponemos de un tratamiento específico para
69 la neuralgia postherpética, aunque los tratamientos más
70 frecuentemente prescritos son analgésicos, anestésicos
71 tópicos, GABAérgicos (pregabalina, gabapentina, etc.),
72 capsaicina tópica, entre otros¹³. Por este motivo, es fun-
73 damental las estrategias preventivas como la vacunación.

74 El impacto de la recomendación ministerial de la vacu-
75 nación del HZ ha impactado notablemente en el número de
76 derivaciones de pacientes dermatológicos a las unidades de
77 medicina preventiva desde el inicio de su disponibilidad en
78 los centros públicos. No solo implica a los pacientes tra-
79 tados con los fármacos más recientes como los inhibidores
80 de la JAK, sino que los inmunosupresores clásicos como la
81 ciclosporina o el metotrexate también conforman el grupo
82 de pacientes que deben vacunarse. En la [tabla 1](#) se mues-
83 tran los fármacos e indicaciones dermatológicas, con efecto
84 inmunosupresor y, por tanto, potencial aumento del riesgo
85 de HZ.

86 En España, hasta julio 2022, coexistían 2 opciones de
87 vacuna para la prevención del HZ: Zostavax® y Shingrix®.

88 Sin embargo, la comercialización de Zostavax® cesó debido,
89 en gran parte, a su contraindicación en pacientes con inmu-
90 nodeficiencia primaria o adquirida por estar compuesta
91 de virus vivos atenuados. Como alternativa, se consolida
92 Shingrix® como la única vacuna disponible en el país para
93 abordar la prevención del HZ y la neuralgia postherpética,
94 ofreciendo una opción segura, especialmente para aque-
95 llos con sistemas inmunológicos comprometidos¹⁴. Se trata
96 de una vacuna inactivada que contiene la glicoproteína E
97 como antígeno y el adyuvante AS01B¹⁵. El diseño de la
98 vacuna de Shingrix induce respuestas inmunes humorales y
99 celulares antígeno-específicas en individuos con inmunidad
100 preexistente frente al VVZ al combinar el antígeno espe-
101 cífico del VVZ (gE) con el sistema adyuvante AS01B. Los
102 estudios preclínicos muestran que el sistema AS01B pro-
103 voca una activación local y temporal del sistema inmunitario
104 innato mediante vías moleculares específicas. Esto favorece
105 la atracción y activación de las células presentadoras de
106 antígeno que transportan antígenos derivados de la gE en
107 el ganglio linfático correspondiente, lo que, a su vez, da
108 lugar a la generación de anticuerpos y células T CD4+ espe-
109 cíficas para la gE. El efecto adyuvante del AS01B surge de
110 las interacciones entre el MPL y el QS-21, ambos formula-
111 dos en liposomas. Este mecanismo inmunógeno de Shingrix®
112 proporciona al menos una década de protección contra el
113 HZ después de la vacunación inicial¹⁶.

114 Su uso está autorizado en adultos a partir de los 50 años,
115 independientemente de si tienen alguna enfermedad sub-
116 yacente, así como en adultos a partir de los 18 años con
117 condiciones de base que presentan un mayor riesgo de her-
118 pes zóster, según la información proporcionada en la ficha
119 técnica¹⁷.

120 Inicialmente, se incorporó la vacunación con Shingrix® en
121 las personas con las siguientes condiciones de riesgo: a partir

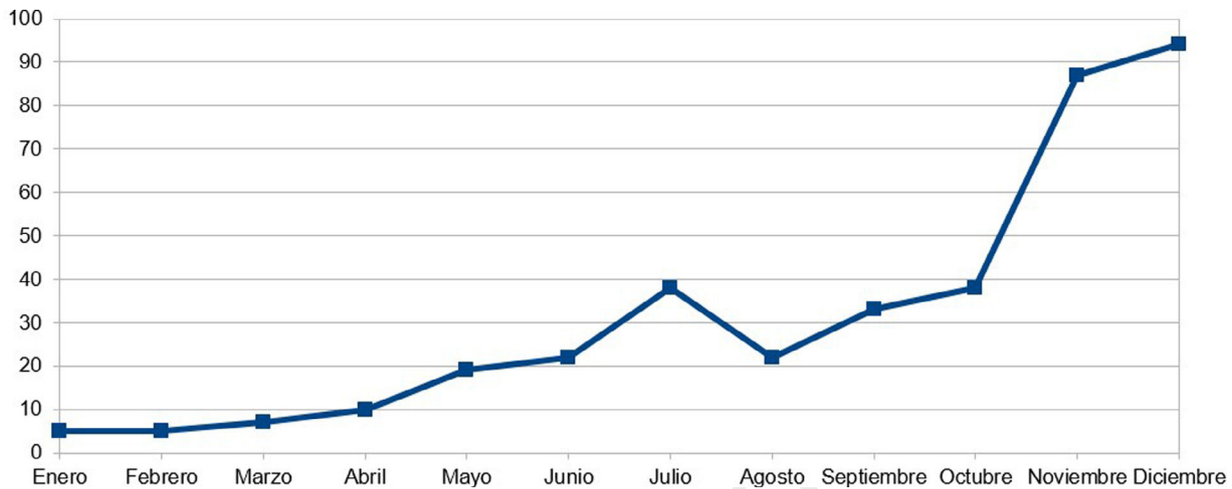


Figura 1 Incremento del número de pacientes vacunados frente a HZ en consulta de medicina preventiva durante 2023.

de los 18 años de edad, trasplante de progenitores hematopoyéticos, trasplante de órgano sólido, VIH, hemopatías malignas, tumores sólidos en tratamiento quimioterápico, y tratamiento con fármacos inhibidores de la Janus quinasa (iJAK). Estos últimos especialmente se han incorporado al arsenal terapéutico dermatológico para la dermatitis atópica, alopecia areata, y están en investigación para otras múltiples enfermedades como vitiligo, lupus y otras enfermedades autoinmunes. En los últimos años esta vacuna ha despertado interés en dermatología¹⁸, inicialmente por la incorporación de los iJAK, aunque actualmente la lista de terapias que requieren inmunización previa ha aumentado considerablemente.

En noviembre de 2023 han sido ampliadas las recomendaciones de vacunación con Shingrix®: pacientes con antecedentes de 2 o más episodios de HZ (se ha estimado que afecta hasta el 5-6% de los pacientes infectados)¹⁹, y se ha ampliado la lista de fármacos para los cuales se recomienda la vacunación previa del HZ. Esta reciente situación ha incrementado de forma considerable la derivación de pacientes de numerosas especialidades, generando una demanda importante de atención por parte de medicina preventiva. La consecuencia del actual aumento del flujo de pacientes a medicina preventiva puede desencadenar un incremento en la lista de espera para ser valorados en la consulta de vacunas, lo cual puede retrasar el inicio del tratamiento inmunosupresor requerido, y por tanto, perder la ventana de oportunidad para el tratamiento en el momento óptimo. En la figura 1, podemos observar el incremento de pacientes del Hospital Clínico Universitario San Cecilio vacunados frente HZ en medicina preventiva durante 2023.

El aumento constante en la utilización de fármacos inmunomoduladores en dermatología destaca la importancia de mantenernos al día con las terapias y vacunas contemporáneas. La comunicación entre los servicios de dermatología y medicina preventiva, así como la creación de flujos de derivación será crucial para evitar retrasos en la introducción del tratamiento seleccionado. La ausencia de control de la patología asocia una mayor asistencia a urgencias, el consumo/abuso de fármacos como los corticoides sistémicos, e incluso la presentación sin cita del paciente para una atención no programada, todo ello con los costes que supone. Por

ello, es necesario completar la vacunación de forma prioritaria en estos pacientes, que puede alcanzarse si existe un circuito específico entre dermatología y medicina preventiva. En nuestro hospital existe una consulta de vacunación específica para valorar a este perfil de paciente. El tiempo medio de atención de estos pacientes es de 15 días.

En nuestro hospital, el número de derivaciones desde este servicio a medicina preventiva se ha incrementado año tras año, con un total de 28 derivaciones de pacientes en 2021, 89 en el año 2022, alcanzado 169 en el pasado año 2023 (fig. 1). Estos datos reflejan la importancia de la consulta de vacunación de medicina preventiva para pacientes de dermatología.

Estos cambios observados en el 2023 reiteran la necesidad de crear circuitos de derivación específicos entre unidades, cuya finalidad es mejorar la eficiencia del sistema, y permitir homogeneizar los criterios de derivación, mejorando la práctica clínica. Es posible que existan diferencias con otros hospitales nacionales y de otros países, motivo por el que compartimos nuestra opinión en este campo. La estandarización de protocolos beneficia al paciente y al profesional en cualquier ámbito. En última instancia, al buscar la cohesión en el conocimiento y las prácticas clínicas, podemos fortalecer nuestra capacidad para brindar atención médica de calidad y personalizada.

Es necesario ponderar la prescripción de los fármacos comercializados en función del riesgo/beneficio, así como trabajar en consonancia con las recomendaciones basadas en la evidencia científica para tomar la mejor decisión en relación a la vacunación del paciente, principalmente para evitar complicaciones relacionadas con el desarrollo del HZ en pacientes más vulnerables. Aunque Shingrix® es considerada una vacuna segura en todos los grupos de edad, se han publicado algunas complicaciones relacionadas con la vacunación, principalmente la reactivación del virus²⁰. A pesar de ello, la vacunación del HZ con Shingrix® es considerada una estrategia coste/eficiente²¹, siendo también de utilidad para la prevención de complicaciones relacionadas con el HZ, sobre todo en pacientes de edad avanzada²².

La coordinación entre los servicios de medicina preventiva y los servicios de dermatología es esencial para determinar el momento óptimo para iniciar la vacunación,

siempre que sea factible. La administración de la vacuna frente HZ debería llevarse a cabo preferentemente antes de iniciar el tratamiento inmunosupresor. Por lo tanto, en caso de que el médico prevea el inicio de un tratamiento inmunomodulador o inmunosupresor en un futuro cercano, es recomendable referir al paciente de manera temprana a la consulta especializada en vacunación. No obstante, la vacunación no debe posponerse si el tratamiento es esencial²³. Se aconseja completar ambas dosis de Shingrix® antes de iniciar el tratamiento si es posible, e iniciar el tratamiento 4 semanas después de la 2.^a dosis.

En conclusión, el evidente crecimiento de derivaciones de pacientes desde dermatología a medicina preventiva obliga a la creación de protocolos y circuitos de derivación adecuados para mejorar la asistencia sanitaria, evitar retrasos en el inicio de tratamientos, así como reducir el número de complicaciones asociadas al uso de fármacos inmunosupresores, entre ellas el desarrollo del HZ.

Financiación

Bibliografía

1. Rivera-Izquierdo M, Valero-Ubierna MdelC, Nieto-Gómez P, et al. Vaccination in patients under monoclonal antibody treatment: an updated comprehensive review. *Expert Rev Vaccines*. 2020;19:727-44.
2. Kimberlin DW, Whitley RJ. Varicella-Zoster Vaccine for the Prevention of Herpes Zoster. *N Engl J Med*. 2007;356:1338-43.
3. Schmader K. Herpes Zoster. *Ann Intern Med*. 2018;169:ITC17.
4. Pan CX, Lee MS, Nambudiri VE. Global herpes zoster incidence, burden of disease, and vaccine availability: A narrative review. *Ther Adv Vaccines Immunother*. 2022;10, 251513552210845.
5. Centro Nacional de Epidemiología. CIBERESP. Instituto de Salud Carlos III. Informe epidemiológico sobre la situación del Herpes Zóster en España, 1998-2018. 2020. [consultado Abr 2023] Disponible en: https://www.isciii.es/QueHacemos/Servicios/VigilanciaSaludPublicaRENAVE/Enfermedades/Transmisibles/Documents/archivos%20A-Z/HERPES%20ZOSTER/Informe_HZ_Espa%C3%B1a_1998-2018.pdf
6. Grupo de trabajo de vacunación frente a herpes zóster de la Ponencia de Programa y Registro de Vacunaciones. Comisión de Salud Pública del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud. Ministerio de Sanidad, marzo 2021 [consultado Abr 2023] Disponible en: https://www.sanidad.gob.es/eu/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/programasDeVacunacion/docs/HerpesZoster_Recomendaciones_Vacunacion.pdf
7. Harpaz R, Ortega-Sanchez IR, Seward JF, et al. Prevention of herpes zoster: Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). *MMWR Recomm Rep*. 2008;57:1-30, quiz CE2-4.
8. Shrestha AB, Umar TP, Mohammed YA, et al. Association of asthma and herpes zoster, the role of vaccination: A literature review. *Immun Inflamm Dis*. 2022;10:e718, <http://dx.doi.org/10.1002/iid3.718>.
9. McKay SL, Guo A, Pergam SA, et al. Herpes Zoster Risk in Immunocompromised Adults in the United States: A Systematic Review. *Clin Infect Dis*. 2020;71:e125-34.
10. Patil A, Goldust M, Wollina U. Herpes zoster: A Review of Clinical Manifestations and Management. *Viruses*. 2022;14:192.
11. Zhou J, Li J, Ma L, et al. Zoster sine herpette: A review. *Korean J Pain*. 2020;33:208-15.
12. Johnson RW, Rice ASC. Postherpetic Neuralgia. *N Engl J Med*. 2014;371:1526-33.
13. Saguil A, Kane S, Mercado M, et al. Herpes Zoster and Postherpetic Neuralgia: Prevention and Management. *Am Fam Physician*. 2017;96:656-63.
14. Maltz F, Fidler B. Shingrix: A New Herpes Zoster Vaccine. *PT*. 2019;44:406-33.
15. Heineman TC, Cunningham A, Levin M. Understanding the immunology of Shingrix, a recombinant glycoprotein E adjuvanted herpes zoster vaccine. *Curr Opin Immunol*. 2019;59:42-8.
16. Boutry C, Hastie A, Diez-Domingo J, et al., Zoster-049 Study Group. The Adjuvanted Recombinant Zoster Vaccine Confers Long-Term Protection Against Herpes Zoster: Interim Results of an Extension Study of the Pivotal Phase 3 Clinical Trials ZOE-50 and ZOE-70. *Clin Infect Dis*. 2022;74:1459-67.
17. CHMP. Anexo i ficha técnica o resumen de las características del producto.
18. Morgado-Carrasco D, Fustà-Novell X, Giavedoni P. FR-Nueva vacuna recombinante para la prevención del herpes zóster. *Actas Dermosifiliogr*. 2020;111:67-8.
19. Kawai K, Gebremeskel BG, Acosta CJ. Systematic review of incidence and complications of herpes zoster: Towards a global perspective. *BMJ Open*. 2014;4, e004833-e004833.
20. Altukhaim F, Mutlaq M, Alghamdi M, et al. Reactivation of Herpes Zoster After Recombinant Vaccine (Shingrix): A Case Report. *Cureus*. 2023;15:e34431, <http://dx.doi.org/10.7759/cureus.34431>.
21. Chiyaka ET, Nghiem VT, Zhang L, et al. Cost-Effectiveness of Herpes Zoster Vaccination: A Systematic Review. *Pharmacoeconomics*. 2019;37:169-200.
22. Curran D, Patterson B, Varghese L, et al. Cost-effectiveness of an Adjuvanted Recombinant Zoster Vaccine in older adults in the United States. *Vaccine*. 2018;36:5037-45.
23. Rubin LG, Levin MJ, Ljungman P, et al., Infectious Diseases Society of America. Executive Summary: 2013 IDSA Clinical Practice Guideline for Vaccination of the Immunocompromised Host. *Clin Infect Dis*. 2014;58:309-18.