

## Hepatotoxicidad por fármacos

Ricardo Moreno Otero

Unidad de Hepatología. Hospital Universitario de la Princesa. Universidad Autónoma de Madrid.

### Introducción

El proceso de detoxificación de los fármacos (conversión en hidrosolubles) se produce en el hígado, lo que determina que sea el principal órgano diana de posibles reacciones adversas. Aunque es considerable el número de fármacos que se han relacionado con hepatotoxicidad, esta complicación no constituye un problema clínico habitual a causa de la baja incidencia de reacciones idiosincrásicas (entre 1/1.000 y 1/100.000 prescripciones). No obstante, el 10-15% de las hepatitis fulminantes son debidas a fármacos, así como un 2-5% de los síndromes ictericos que ingresan en el hospital. La frecuencia con la que ciertos medicamentos causan un determinado tipo de hepatopatía se recaba de los informes de las admisiones hospitalarias y de los grupos diagnósticos, observándose que abundan las discrepancias entre los distintos estudios<sup>1-3</sup>.

La reacción hepatotóxica puede remedar cualquier síndrome agudo o crónico y constituye un problema habitual de diagnóstico diferencial. Debido a la ausencia de un marcador específico de hepatopatía tóxica, la atribución etiológica a un medicamento comporta un proceso de exclusión de otras causas lesivas. La hepatotoxicidad es uno de los motivos más frecuentes de retirada de fármacos del mercado; a pesar de que los estudios para detectar posibles efectos tóxicos en las fases preclínica y clínica (antes de la comercialización de un nuevo compuesto) hayan sido tan exhaustivos, no pueden ser representativos de la ingente potencial heterogeneidad de pacientes tributarios del tratamiento y, por ello, las reacciones idiosincrásicas con frecuencia se detectan tan sólo después de que una amplia población haya sido expuesta al fármaco<sup>1-4</sup>.

### Metabolismo hepático de los fármacos

La acción fisiológica o tóxica de los distintos compuestos xenobióticos lipofílicos perdura en función

del tiempo de permanencia en el organismo, el cual depende de las enzimas hepáticas que catalizan su conversión en derivados hidrofílicos. El principal sistema enzimático es el citocromo P450 (CYP) por su capacidad para actuar como una oxidasa incorporando oxígeno a los sustratos lipofílicos (oxidación), presentando una especificidad de sustrato que reside en su región apoproteica. La metabolización de algunos medicamentos precisa de varios pasos, cada uno mediado por un CYP diferente, hasta convertirse en una molécula terapéuticamente inactiva. Sin embargo, el metabolismo de numerosos fármacos origina intermediarios biológicamente activos que son responsables de las acciones farmacológicas o tóxicas; estas reacciones se denominan de fase I o «toxicadoras», ya que liberan radicales químicamente activos. Cuando dichos metabolitos no son inactivados mediante reacciones de fase II (ya sea por conjugación con ácido glucurónico o sulfúrico, por acetilación o acoplándose al glutatión), tienen la capacidad de dañar directamente a macromoléculas (proteínas o ácidos nucleicos) celulares<sup>1,5</sup>. Por tanto, la eliminación de un medicamento depende de una familia de enzimas y, cuando éstas son deficientes o están saturadas, se derivan consecuencias tóxicas (fig. 1).

Los metabolitos originados en la fase I pueden actuar a su vez como haptenos y dar lugar a una reacción inmunoalérgica expresada como una respuesta humoral (anticuerpos), celular (linfocitos T) o mixta. La reacción inmune puede ir dirigida contra el fármaco, la proteína transportadora (determinantes autoantigénicos) o neoantígenos originados por la combinación de ambos. Por último, el metabolito reactivo puede inducir un trastorno de la inmunorregulación causante de una hepatitis autoinmune típica, con positividad sérica para autoanticuerpos no específicos de órgano (como en la hepatitis por halotano) o específicos de órgano como los anti-LKM que reaccionan contra distintas enzimas microsomales<sup>1,5</sup>.

Determinados factores relacionados con el huésped (predisposición genética, edad, inducción enzimática o enfermedades asociadas) favorecen un desequilibrio entre la generación de metabolitos tóxicos en la fase I y la tasa de su posterior inactivación. No

---

Correspondencia: Dr. R. Moreno Otero.  
Unidad de Hepatología. Hospital Universitario de la Princesa.  
Diego de León, 62. 28006 Madrid.  
Correo electrónico: morenootero@teleline.es

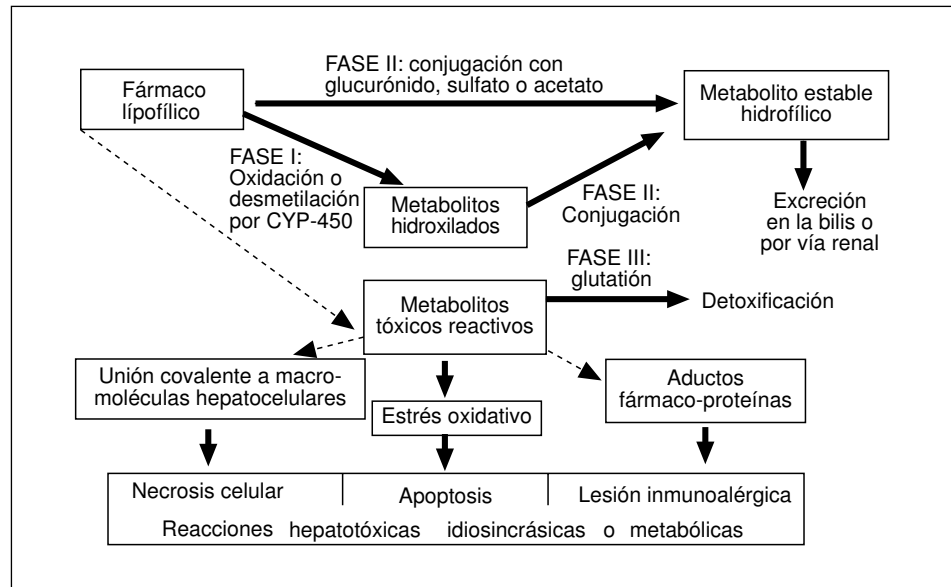


Figura 1. Biotransformación hepática de los fármacos en compuestos polares y mecanismos de hepatotoxicidad (líneas gruesas representan vías metabólicas principales). Adoptada de Lee, 1995.

siempre es posible identificar las causas específicas que alteran este equilibrio, por lo que las reacciones hepatotóxicas por ahora son inevitables.

### Definición de la lesión hepática y consecuencias de la hepatotoxicidad

Se ha establecido en reuniones de consenso que debe producirse al menos una de las siguientes alteraciones de la bioquímica hepática: *a*) elevación de la ALT (alanino aminotransferasa) dos veces por encima del límite alto normal (LAN); *b*) aumento de la concentración de bilirrubina conjugada dos veces por encima del LAN, y *c*) elevación de la AST (aspartato aminotransferasa), de la FA (fosfatasa alcalina) y de la concentración total de bilirrubina, siempre que uno de los valores sea el doble del LAN. La lesión es de tipo hepatocelular (citolítica) cuando hay un aumento de la ALT dos veces por encima del LAN o cuando la relación ALT/FA es mayor de 5/1. La lesión hepática es colestásica cuando hay un aumento de FA dos veces por encima del LAN o cuando ALT/FA es menor de 2/1. La lesión mixta incluye alteraciones bioquímicas con aumento de ALT y de FA, con una relación ALT/FA mayor de 2/1 pero inferior a 5/1<sup>1,5,6</sup>.

Una lesión hepática aguda es la que evoluciona en menos de tres meses; si las anomalías bioquímicas persisten durante más tiempo, la lesión se considera crónica<sup>6</sup>. La lesión hepatocelular (citólítica) por fármacos carece de características específicas, manifestándose igual que una hepatitis aguda vírica: incremento notable de las transaminasas y hallazgos en la biopsia de necrosis (predominio centrolobulillar) asociada a infiltrado inflamatorio (la presencia de eosinófilos indica la etiología tóxica). La

retirada del fármaco suele comportar una rápida mejoría, con recuperación completa en uno a tres meses. Rara vez acontece una hepatitis fulminante o subfulminante, con un riesgo de mortalidad próximo al 90%. En otras ocasiones el curso de la reacción tóxica puede ser más insidioso y progresivo, evolucionando a una hepatitis crónica e, incluso, a cirrosis<sup>1,5</sup>.

La lesión colestásica se puede presentar de dos formas: *a*) colestasis pura (ictericia, prurito y coluria, con aumento de FA, bilirrubina conjugada y gammaglutamiltranspeptidasa, pero con transaminasas normales); se observa especialmente con los derivados hormonales y su retirada comporta una completa resolución, y *b*) hepatitis aguda colestásica (colestasis bioquímica asociada a dolor abdominal y fiebre, simulando una obstrucción aguda biliar); las características de hipersensibilidad son frecuentes y el pronóstico suele ser mejor que en la forma de lesión hepatocelular. En la lesión mixta existe una mezcla de las alteraciones observadas en las dos formas descritas, hepatocelular y colestásica, siendo frecuente la ictericia; el pronóstico suele ser favorable<sup>1,5</sup>.

La importancia de los fármacos como causa de hepatopatía no subyace en el total de número de casos, que es relativamente pequeño, sino en la gravedad de algunas reacciones y en su potencial reversibilidad siempre que se reconozca tempranamente la etiología tóxica. A pesar de que la hepatotoxicidad por fármacos puede manifestarse clínicamente como una hepatitis aguda, esta relación causal es infrecuente. El pronóstico a veces es peor que el de las hepatitis víricas, sobre todo si no se reconoce tempranamente la etiología tóxica y se continúa administrando el fármaco<sup>1,5</sup>.

**TABLA 1. Características que pueden condicionar la hepatotoxicidad por fármacos**

Edad
Sexo
Genética
Dosis
Dieta
Tóxicos (alcohol, fenobarbital)
Estados fisiopatológicos
Hipoxia
Obesidad
Disfunción renal
Embarazo
Sida
Alcoholismo
Diabetes
Hipertiroidismo
Artritis reumatoide, fiebre reumática, lupus eritematoso sistémico
Hepatopatía previa

Respecto a las hepatitis fulminantes, se ha descrito que la isoniazida, el halotano, los antidepresivos y los antiinflamatorios no esteroideos (AINE) son los agentes causales más comunes. El fallo hepático fulminante por fármacos parece tener mejor pronóstico que el debido a virus, pero los datos pueden estar sesgados por la mayor proporción de casos atribuibles al paracetamol<sup>7</sup>; esta toxicidad ocurre sobre todo en personas jóvenes y rara vez es fatal, aun cuando exista un daño hepático grave. Las tasas de mortalidad global por reacciones hepatotóxicas de etiología farmacológica son muy variables y pueden oscilar del 5 al 50% según las series<sup>1,5,6</sup>.

Se considera que los medicamentos son una causa poco frecuente de hepatitis crónica, alrededor del 1%, a la vez que las series sobre trasplante hepático apenas incluyen a pacientes con hepatopatías crónicas de etiología tóxica en estadio final<sup>1,8</sup>. Por el contrario, los fármacos son la causa más frecuente de enfermedad granulomatosa hepática aguda; también se considera que son el principal factor etiológico de alteraciones vasculares hepáticas, incluyendo peliosis hepatis, enfermedad venooclusiva, hipertensión portal no cirrótica e hiperplasia nodular regenerativa<sup>1,5</sup>.

#### Factores de riesgo de hepatotoxicidad

Su conocimiento e identificación temprana son determinantes para prevenir las reacciones tóxicas. La susceptibilidad individual depende de múltiples factores genéticos que alteran la metabolización de los fármacos (tabla 1).

#### Factores genéticos

Determinan la actividad de las vías metabólicas, la efectividad de los factores protectores del organismo y la regulación de la respuesta inmune. La base

**TABLA 2. Factores genéticos que predisponen a la hepatotoxicidad por fármacos (Larrey<sup>11</sup>, 2000)**

Deficiencia en CYP2D6	Perhexilina
Deficiencia en CYP2C19	<i>Atrium</i>
Deficiencia en NAT2	Sulfonamidas, dihidralazina
Deficiencia en sulfoxidación	Clorpromacina
Deficiencia en sintasa de glutatión	Paracetamol
Deficiencia en GST-asa tipo T	Tacrina (?)
Deficiencia en detoxificación de metabolitos reactivos	Halotano, fenitoína, carbamacepina, amineptino, sulfonamidas
Sistema HLA	Halotano, antidepresivos tricíclicos, diclofenaco, clometacina, nitrofurantoína, clorpromacina

genética puede condicionar diferencias étnicas en cuanto a susceptibilidad para determinados fármacos, así como la afectación de varios miembros de una misma familia<sup>5,9</sup>. La existencia de polimorfismos genéticos de los CYP y enzimas hepáticas<sup>10</sup> determina una variabilidad individual en el metabolismo de los fármacos que puede conducir a la aparición de hepatotoxicidad (tabla 2).

#### Edad

La incidencia de reacciones adversas es de dos a tres veces más elevada en los ancianos y se atribuye a la prescripción más frecuente, al uso concomitante de múltiples fármacos y a los efectos indirectos de enfermedades intercurrentes. El riesgo se asocia a reacciones dependientes de la dosis, debido a alteraciones en la biodisponibilidad y en el metabolismo de los fármacos. Además, la gravedad de la lesión hepática por medicamentos también parece aumentar con la edad<sup>1,5,13</sup>. La hepatotoxicidad es mucho más rara en niños, ya que metabolizan los fármacos con mayor rapidez debido al incremento de las vías metabólicas oxidativas, aunque presentan una susceptibilidad aumentada a los salicilatos (la aspirina incrementa el riesgo de síndrome de Reye en niños de 2 a 10 años)<sup>1,5</sup>.

#### Sexo

La frecuencia de hepatotoxicidad con expresión clínica de hepatitis aguda es mayor en las mujeres, así como la susceptibilidad para los fármacos que causan hepatitis crónica activa (oxifenisatina y alfametildopa, nitrofurantoína). El riesgo es mayor en mujeres en edad próxima a la menopausia (predominio en esta edad de la hepatitis autoinmune), y se conjetura que los factores hormonales podrían modular el sistema inmune en el sentido de predisponer a sufrir hepatotoxicidad<sup>1,5</sup>. En el sexo masculino son más frecuentes las alteraciones vasculares de la azatioprina, especialmente tras trasplante renal<sup>14</sup>, y las reacciones por hepatotóxicos ocupacionales.

**TABLA 3. Parámetros que diferencian las reacciones hepatotóxicas intrínsecas de las idiosincrásicas (Zimmerman, 1999)**

Tipo de lesión hepática	Reproducible	Dependiente de la dosis	Incidencia en humanos	Período de latencia
Intrínseca	Sí	Sí	Alta	Corto y constante
Idiosincrásica	No	No	Baja	Largo y variable

#### *Estado nutricional*

La obesidad predispone al daño hepático por halotano, ya sea por su almacenamiento prolongado en el tejido adiposo o por un incremento de la actividad del CYP que lo metaboliza<sup>15</sup>. El ayuno aumenta la actividad del CYP2E1 a la vez que reduce los valores de glutatión, y ambos factores parecen contribuir al mayor riesgo de hepatotoxicidad por paracetamol en alcohólicos<sup>16</sup>.

#### *Antecedentes de reacción adversa a fármacos*

Aumentan el riesgo de reacción a otros fármacos, explicándose por una posible predisposición genética a sufrir una respuesta inmunológica; también pueden existir reacciones cruzadas entre medicamentos de la misma familia<sup>1,5</sup>.

#### *Enfermedades concomitantes*

El hiper o el hipotiroidismo se asocian a posibles alteraciones del aclaramiento hepático de los fármacos, habiéndose descrito también mayor riesgo de hepatotoxicidad en los diabéticos<sup>16</sup>. Los enfermos con lupus eritematoso sistémico (LES) o artritis reumatoide juvenil tienen una predisposición especial a sufrir hepatotoxicidad por salicilatos, al igual que está aumentado el riesgo para distintos medicamentos en pacientes con enfermedad inflamatoria intestinal o con insuficiencia renal<sup>5,16</sup>. Las alteraciones del sistema inmune pueden constituir un factor predisponente, como es el caso de la reacción por hipersensibilidad que induce el cotrimoxazol en pacientes con infección por el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH)<sup>17</sup>.

#### *Hepatopatía previa*

Interfiere en el metabolismo de muchos medicamentos o altera su farmacodinámica<sup>18</sup>. Sin embargo, una reacción hepatotóxica es más difícil de identificar en estos casos, cuando el deterioro de la función hepática puede ser un fenómeno evolutivo de la enfermedad de base. La hepatotoxicidad puede comportar una gravedad desproporcionada en los pacientes con cirrosis, hecho que debe tenerse en cuenta al hacer una prescripción; así, la asociación amoxicilina-ácido clavulánico no será de primera elección en pacientes con insuficiencia hepá-

tica crónica, sobre todo si son de edad avanzada, por el riesgo de sufrir una hepatitis colestásica grave<sup>19</sup>. El paracetamol es el analgésico de elección en los enfermos con hepatopatía crónica, ya que en su mayor parte se metaboliza por glucuronconjugación; sin embargo, en los alcohólicos puede aparecer toxicidad con dosis terapéuticas debido a la inducción del CYP2E1 por el alcohol, generándose un exceso de metabolito tóxico NAPQI a la vez que se reducen las reservas de glutatión necesarias para su inactivación<sup>16,20,21</sup>.

#### *Tratamientos intercurrentes*

El riesgo de hepatotoxicidad está claramente relacionado con la polimedicación, especialmente en ancianos. La hepatotoxicidad por valproato se incrementa con la ingestión previa de fármacos inductores del CYP, como fenitoína y fenobarbital. La toxicidad vascular hepática de agentes alquilantes anticancerosos se potencia con otros quimioterápicos, y el riesgo de enfermedad venooclusiva por estos tratamientos es mayor si se aplica radioterapia previamente<sup>5,18,22</sup>.

#### **Mecanismos patogénicos de la hepatotoxicidad**

Los fármacos que generan lesión hepática pueden actuar como: *a*) hepatotoxinas intrínsecas, es decir, produciendo toxicidad predecible, dependiente de la dosis y reproducible, o *b*) hepatotoxinas idiosincrásicas, originándose toxicidad no predecible, no dependiente de la dosis ni reproducible<sup>5</sup> (tabla 3).

#### *Hepatotoxinas intrínsecas*

Suelen causar lesión a través de sus metabolitos tóxicos<sup>23</sup>, que pueden ser radicales libres (producen peroxidación de lípidos de membrana), moléculas electrofílicas (se unen covalentemente con proteínas del hepatocito) u oxígeno activo (también produce peroxidación). La forma se origina por un mecanismo directo o indirecto<sup>5,16,23</sup>: *a*) la hepatotoxicidad directa implica una alteración de la membrana celular y de las organelas a través de la peroxidación de lípidos de membrana, causando la necrosis hepatocitaria. El daño es usualmente citolítico, pero puede ser colestásico si la necrosis afecta principalmente al epitelio biliar. El tetracloruro de

**TABLA 4. Diferencias entre hepatotoxicidad por idiosincrasia inmunológica o metabólica (Farrell, 1994)**

Características	Inmunológica	Metabólica
Frecuencia	Menor 1/10 <sup>5</sup> exposiciones	Rara; 0,1-2% expuestos
Edad	Rara en niños, aumenta > 40 años	Mayor riesgo a mayor edad
Sexo	Mucho más en mujeres	Algo más en mujeres
Período de latencia	2-10 semanas (+/- constante)	4-24 semanas (variable)
Curso tras retirar el fármaco	Mejoría temprana	Mejoría lenta (deterioro ocasional)
Respuesta a reexposición	Invariable (fiebre en 12-72 h)	Usual (alteración pruebas hepáticas tras 3-30 días)
Fiebre	Usual (a veces primer síntoma)	Ocasional
Erupción cutánea, artralgia, adenopatía	Comunes	Raros
Eosinofilia periférica	20-70%	< 10%
Eosinofilia tisular	Usual (tipo celular predominante)	Común (tipo celular menor)
Granulomas	Comunes	Raros
Autoanticuerpos	A veces presentes	Raros
Fármacos tipo	Nitrofurantoina, metildopa, fenilbutazona, diclofenaco	Isoniazida, niacina, ketoconazol, dantrolene

carbono actúa (necrosis zonal 3 y esteatosis) por este mecanismo, y *b*) las hepatotoxinas que producen daño por un mecanismo indirecto ocasionan distorsión de moléculas esenciales o el bloqueo selectivo de vías metabólicas fundamentales para la integridad celular. El daño hepático puede ser citotóxico (necrosis o esteatosis) o colestásico (interferencia selectiva con la excreción de sustancias a los canalículos biliares).

*Hepatotoxinas idiosincrásicas*

Producen lesión hepática de forma impredecible, no ligada a la dosis<sup>5,16</sup>. Afecta tan sólo a una pequeña proporción de pacientes tratados y puede estar mediada por idiosincrasia inmunológica o metabólica (tabla 4). La inmunológica depende de la hipersensibilidad tras un período de exposición fijo de una a 5 semanas. Se suele asociar a fiebre, eritema cutáneo y eosinofilia, así como a linfocitosis con formas atípicas. En la biopsia hepática se aprecia un infiltrado inflamatorio granulomatoso con abundantes eosinófilos. La reexposición al fármaco condiciona una recidiva temprana. En cuanto a la metabólica, no se asocia a manifestaciones de hipersensibilidad. Tampoco se reproduce tempranamente tras la reexposición, ya que depende de una acumulación determinada de metabolito tóxico.

**Tipos celulares que pueden sufrir una lesión hepatotóxica**

El hepatocito es la célula diana principal del efecto tóxico de los medicamentos, pero cualquier célula hepática (epitelio ductal, endotelio, células de Ito) puede resultar afectada de forma aislada o conjuntamente con otras, originando distintos síndromes hepáticos agudos o crónicos<sup>11</sup> (tabla 5).

**Lesiones hepáticas agudas**

Los agentes tóxicos, en general, producen degeneración o necrosis hepatocitaria (daño citotóxico) o interfieren con el flujo de bilis (daño colestásico)<sup>1,5,10,16</sup>.

La expresión morfológica del daño citotóxico es doble: *b*) necrosis, que puede ser zonal (afecta al lobulillo, pero conservando su estructura) o difusa (desestructuración del lobulillo). La necrosis zonal se diferencia en centrolobulillar (zona 3), lesión típica del paracetamol, tetracloruro de carbono y halotano; periférica (zona 1), o mediozonal (zona 2). La necrosis difusa puede tener un patrón similar al de la hepatitis vírica (p. ej., por metildopa). Las transaminasas se elevan de 8 a 500 veces por encima del LAN, reflejando cuatro formas clínicas distintas: hipertransaminasemia sin síntomas, hepatitis

**TABLA 5. Estirpes celulares del hígado que pueden afectarse en la lesión tóxica inducida por fármacos (Larrey, 2000)**

Hepatocito	Colangiocito	Célula endotelial	Célula de Ito
Hepatitis aguda	Colangitis aguda y crónica perisinusoidal	Enfermedad venooclusiva	Fibrosis
Colestasis	Dilatación sinusoidal	Peliosis hepática	
Hepatitis crónica	Colangitis esclerosante	Síndrome de Budd-Chiari	
Cirrosis			
Esteatosis			
Hepatitis granulomatosa			

anicterica, hepatitis icterica o hepatitis fulminante<sup>24</sup>, y *b*) esteatosis, que puede ser microvesicular (tetraciclina, valproato) o macrovesicular (etanol, metotrexato). Habitualmente no altera las pruebas de función hepática ni suele tener expresión clínica, aunque la aparición de astenia, fiebre, ictericia, ascitis o edemas puede indicar daño hepático irreversible. Los hallazgos en la biopsia son similares a los del hígado graso del embarazo o a los del síndrome de Reye<sup>5,16,24</sup>.

También se han descrito dos síndromes de daño colestásico: la colestasis aguda, tipo canalicular, asociada a esteroides sexuales, y la colestasis hepatocanalicular, con hepatitis, como la causada por clorpromazina. Clínica y bioquímicamente son similares a la ictericia obstructiva extrahepática. En la colestasis pura la lesión es de predominio centrolobulillar, donde se aprecian depósitos de bilirrubina en los hepatocitos y dilatación de los canalículos biliares que contienen pigmento biliar; en la hepatitis colestásica se asocia, además, un infiltrado inflamatorio en los tractos portales<sup>24,25</sup>.

### Lesión hepática crónica

Puede ser el resultado de una exposición prolongada o bien la secuela de una lesión aguda. En la tabla 6 se detallan los diferentes tipos de lesión y los principales fármacos que las causan<sup>1,5,11,16</sup>.

### Diagnóstico de la hepatotoxicidad por fármacos

Es un reto difícil en la práctica clínica diaria<sup>11,26</sup>. Se considera que la lesión hepática por fármacos está infradiagnosticada por el bajo nivel de sospecha clínica y porque el diagnóstico diferencial es habitualmente problemático (tabla 7). Se considera que es de importancia capital hacer un diagnóstico preciso y temprano, incluyendo la identificación del fármaco causante en caso de que más de uno esté bajo sospecha, ya que se puede prevenir la evolución a hepatopatías más graves o crónicas (incluyendo fallo hepático fulminante) y evitar la recurrencia.

Los objetivos clínicos se centran en caracterizar que una reacción adversa a fármacos es la causa de una determinada lesión y en identificar los agentes causantes, y la recuperación se facilita al interrumpir el tratamiento<sup>1,5,16</sup>. La ausencia de pruebas diagnósticas específicas, junto al hecho de que la reexposición dirigida rara vez está justificada por constituir un riesgo inaceptable (particularmente en hepatitis inmunoalérgicas) y originar posibles resultados falsos negativos (idiosincrasia metabólica), representa un problema para alcanzar un diagnóstico de certeza. Es decisivo que los médicos generales tomen conciencia respecto a la necesidad de considerar siempre la posibilidad de daño hepático por fárma-

**TABLA 6. Lesiones hepáticas crónicas de etiología tóxica y fármacos causales**

Hepatitis crónica (con actividad necroinflamatoria, de predominio en mujeres y con posibles signos de autoinmunidad)	Metildopa Nitrofurantoina Sulfamidas
Esteatosis crónica (macro o microvesicular, riesgo de fracaso hepático con encefalopatía)	Amiodarona Ácido valproico
Colestasis crónica (semejanza clínica, bioquímica e histológica con la cirrosis biliar primaria)	Fenotiazinas Ciproheptadina Tolbutamida Amitriptilina
Fosfolipidosis (acumulación intrahepática de lisosomas lamelados)	Maleato de perhexilina Amiodarona
Fibrosis (riesgo de evolución a cirrosis)	Metotrexato Intoxicación por vitamina A
Lesión vascular (síndrome de Budd-Chiari, enfermedad venooclusiva)	Contraceptivos orales Azatioprina
Lesión granulomatosa (con citólisis o colestasis)	Esteroides anabólicos Alopurinol, metildopa, fenitoína, sales de oro
Neoplasias (adenoma, hepatocarcinoma)	Contraceptivos orales Esteroides anabolizantes

**TABLA 7. Condiciones que dificultan el diagnóstico de hepatotoxicidad por fármacos (Larrey, 2000)**

Hallazgos clínicos inespecíficos
Alteración hepática por la enfermedad de base tratada (infección bacteriana)
Ingestión simultánea de varios fármacos hepatotóxicos (combinación de agentes antituberculosos)
Compuestos considerados seguros (productos de herboristería)
Prescripción farmacológica difícil de analizar
Automedicación
Información enmascarada (compuestos ilegales)
Información olvidada (ancianos)
Hepatitis fulminante

cos y tóxicos, remitiendo a continuación los datos a especialistas que conozcan los factores determinantes para establecer un diagnóstico de certeza<sup>27</sup>. Es preceptiva la obtención de una historia clínica dirigida, teniendo en cuenta que cualquier medicamento puede potencialmente causar daño hepático.

La implicación etiológica de un fármaco dependerá de varios factores<sup>6,11</sup>: *a*) hacer una evaluación semicuantitativa para definir las reacciones como indicativas de, compatibles con o incompatibles con hepatotoxicidad; *b*) definir los criterios cronológicos con implicación diagnóstica, como el tiempo de inicio de la reacción (considerado indicativo si es entre una semana y tres meses; compatible si es entre tres meses y un año, e improbable si es mayor de un año), el curso tras la supresión del tóxico (la hepatitis aguda suele recuperarse en pocas semanas, mientras que las hepatitis colestásicas pueden prolongarse más de 6) y la respuesta a la

**TABLA 8. Reconocimiento y exclusión de hepatopatías que interfieren con el diagnóstico de hepatotoxicidad (Larrey, 2000)**

---

Enfermedad hepática o biliar previa
Abuso de alcohol
Hepatitis virales (VHA, VHB, VHD, VHC, CMV, VEB, herpes simple)
Obstrucción biliar
Cirrosis biliar primaria
Hepatitis autoinmune
Colangitis esclerosante primaria
Colangitis autoinmune
Alteraciones metabólicas o endocrinas (esteatohepatitis, hipertiroidismo)
Isquemia hepática (especialmente en ancianos)
Hemocromatosis
Enfermedad de Wilson
Déficit de alfa-1-antitripsina
Infección bacteriana ( <i>Listeria</i> , <i>Campylobacter</i> , <i>Salmonella</i> )

---

**TABLA 9. Hallazgos en la biopsia hepática indicativos de toxicidad por fármacos (Farrell, 1994)**

---

Necrosis zonal
Necrosis desproporcionada con la gravedad clínica
Microesteatosis, particularmente si es zonal o se acompaña de necrosis
Predominio de eosinófilos en el infiltrado inflamatorio
Colestasis atípica: colestasis periportal temprana en el curso de la enfermedad y colestasis con hepatitis
Granulomas con hepatitis o colestasis
Lesión destructiva de los conductos biliares
Lesión vascular poco frecuente, como enfermedad venooclusiva o peliosis hepatis

---

readministración de la hepatotoxina sospechosa; *c*) determinar los signos y síntomas, aunque inespecíficos, que apunten a la implicación de un fármaco, así como los hallazgos sistémicos (fiebre, erupción cutánea y eosinofilia) y la positividad de ciertas pruebas serológicas específicas (anticuerpos antimitocondriales tipo 6 para la iproniazida, anti-CYP 1A2 para la dihidralacina o anti-CYP 2E1 para el halotano), y *d*) considerar la existencia de factores que implican mayor riesgo de hepatotoxicidad: edad superior a 50 años, ingestión de múltiples fármacos o el uso de un medicamento con conocido efecto hepatotóxico. Además, es preciso la exclusión de otras posibles causas de enfermedad hepática (tabla 8).

La biopsia hepática puede estar indicada en determinados casos con dificultad diagnóstica y, especialmente, tras la retirada del fármaco sospechoso. Algunos hallazgos histológicos indican una posible etiología por medicamentos (tabla 9). También es interesante realizar una biopsia hepática en el caso de fármacos de difícil sustitución para el paciente (amiodarona), por la posibilidad de excluir su implicación lesiva.

Una reexposición positiva, con recurrencia del daño hepático, es la evidencia definitiva de que un medicamento causó dicha lesión. Sin embargo, la

reexposición deliberada tiene unas implicaciones éticas, dado el riesgo de morbimortalidad, que obligan a evitarla sobre todo cuando la hepatotoxicidad es grave<sup>28</sup>; podría considerarse en el caso de que el fármaco fuera esencial para el paciente o si es la primera vez que se considera implicado en una reacción de hepatotoxicidad.

Los análisis serológicos para detectar anticuerpos inducidos por un fármaco constituyen pruebas específicas, pero rara vez son positivas en las reacciones hepáticas por medicamentos y tan sólo cuando están mediadas inmunológicamente<sup>29</sup>. En la hepatotoxicidad por idiosincrasia metabólica existen pruebas capaces de detectar deficiencia del sistema enzimático detoxificador<sup>30</sup>. No obstante, los resultados no siempre son aplicables en la práctica clínica y se requieren más estudios en este sentido. La posibilidad de que exista hepatotoxicidad es alta en el caso de hepatitis aguda o colestasis que no se explican por etiologías comunes, sobre todo en ancianos<sup>31</sup>, tras la introducción reciente de un nuevo fármaco<sup>32</sup> o cuando se aprecia una combinación atípica de hallazgos patológicos. Las limitaciones diagnósticas han llegado a plantear nuevas estrategias de vigilancia continuada que permitan generar señales y estimar riesgos como, por ejemplo, la estrategia de análisis de casos y controles de enfermedades infrecuentes pero graves, ya que a menudo son inducidas por fármacos<sup>33</sup>. En este tipo de investigación epidemiológica analítica los sujetos se seleccionan según padezcan (casos) o no (controles) una enfermedad particular objeto de estudio y se comparan con respecto a la proporción de aquellos que tienen una historia de exposición a fármacos o a unas determinadas características de interés. No obstante, una de sus principales limitaciones es su escaso valor para estudiar los riesgos asociados con fármacos de indicaciones y uso reducidos.

#### Hepatotoxicidad por fármacos indicados en patología reumática

Los AINE son los fármacos más utilizados para el tratamiento de una gran variedad de problemas inflamatorios agudos o crónicos<sup>32</sup>; además, también son los que se prescriben con mayor frecuencia en el mundo. A pesar de ello, la incidencia de lesión hepática por AINE es relativamente baja, estimándose en menos del 0,1%<sup>34,35</sup>. Está bien documentada para el sulindaco y el diclofenaco, con un espectro clínico que va desde elevaciones transitorias y leves de las transaminasas hasta fallo hepático fulminante como los casos fatales por benoxaprofen<sup>36</sup>. El riesgo de daño hepático aumenta con la ingestión simultánea de otra medicación hepatotóxica<sup>37</sup>. Se ha descrito un leve aumento de las transaminasas hasta en el 25% de los pacientes con artritis reumatoide o con LES que reciben tratamiento<sup>34,38</sup>.

La hepatotoxicidad por sulindaco está bien documentada, comprobándose tras la reexposición<sup>39</sup>. Se han reconocido los dos patrones típicos de daño hepático, citolítico y colestático, pero este último es el más común. La lesión aparece típicamente a las 8 semanas de iniciado el tratamiento y el mecanismo de la hepatotoxicidad parece ser por hipersensibilidad; los casos fatales son debidos a fallo hepático fulminante por posible hipersensibilidad intensa, y aproximadamente el 75% son mujeres casi siempre mayores de 50 años<sup>40</sup>.

El diclofenaco provoca lesión hepática de tipo mixto y hepatocelular por un mecanismo idiosincrásico, probablemente secundario al metabolismo del fármaco, pues la inhibición del CYP2C reduce el daño citolítico<sup>41</sup>. Aunque un 15% de los pacientes tratados desarrollan una hipertransaminasemia de hasta tres veces el LAN, se estima que una hepatotoxicidad manifiesta ocurre en uno a 5 de cada 100.000 exposiciones, pareciendo más susceptibles las mujeres y los pacientes con osteoartritis<sup>42,43</sup>. En ocasiones puede producir una lesión hepatocelular crónica, similar a la de la hepatitis autoinmune<sup>44</sup>. La incidencia de hepatotoxicidad por indometacina parece ser baja y la lesión puede ser hepatocelular o colestática, habiéndose descrito la posibilidad de casos de hepatitis fulminante<sup>45</sup>.

El ibuprofeno no parece ser un fármaco tóxico a dosis bajas. En los pocos casos descritos el daño suele presentar un patrón mixto, hepatocelular y colestático. No está claro el mecanismo patogénico de la hepatotoxicidad, aunque la asociación con el síndrome de Stevens-Johnson apunta a una reacción de tipo inmunológico<sup>5,16,46</sup>. El mecanismo de hepatotoxicidad del naproxeno es desconocido, siendo una causa rara de lesión hepática y no existiendo evidencia de mortalidad. En los pacientes que presentaron ictericia, el diagnóstico se estableció varios meses después de haber iniciado el tratamiento y el síndrome icterico se resolvió rápidamente tras la retirada del fármaco<sup>47</sup>. La mayoría de los casos de hepatotoxicidad secundaria a fenilbutazona presentaban signos de daño hepatocelular similar al de una hepatitis vírica, con un patrón colestático en una minoría de pacientes; la patogenia de la lesión parece mediada inmunológicamente, apreciándose granulomas en un tercio de las biopsias hepáticas<sup>46,48</sup>.

El benoxaprofen fue retirado en EE.UU. por provocar casos fatales de lesión hepática, la mayoría de las veces en mujeres de edad avanzada, con daño predominantemente colestático y fallo renal asociado; también fueron retirados por su inaceptable grado de hepatotoxicidad el cincofeno e ibufenaco<sup>5,16,46</sup>. Un hecho similar ocurrió con el droxicam, al demostrarse que causaba hepatitis colestática por un mecanismo de hipersensibilidad<sup>49</sup>. Igualmente se han comunicado varios casos de fallo hepático fulminante, con indicación de trasplante

hepático o con fallecimiento, en relación con el bronfenaco, por lo que se procedió a retirarlo del mercado pocos meses después<sup>50</sup>. También se han descrito casos de hepatotoxicidad secundaria a piroxicam, oxaprozín, tolmetín, etodolaco y ácido mefenámico<sup>5,16,46</sup>. Por el contrario, las reacciones hepatotóxicas por ketorolaco, meclofenamato o tramadol constituyen una rareza.

Los salicilatos pueden provocar una necrosis hepática focal que suele ser dependiente de la dosis, en especial cuando los valores hemáticos sobrepasan los 25 mg/dl. Parece ser más frecuente en niños con artritis reumatoide juvenil y fiebre reumática aguda, así como en adultos con artritis reumatoide y LES. La lesión se resuelve rápidamente tras la suspensión del fármaco<sup>5,16,51</sup>. La administración de aspirina en el contexto de una enfermedad vírica puede desencadenar un síndrome de Reye<sup>16,24</sup>. El diflunisal, un derivado difluorofenilo, ha sido implicado en hepatotoxicidad probablemente por idiosincrasia inmunológica<sup>38</sup>. La sulfasalacina y la mesalazina, de estructura química similar a los salicilatos, también se han relacionado con hepatotoxicidad, presentando manifestaciones inmunológicas asociadas<sup>52</sup>. La nimesulida, un inhibidor selectivo de la enzima COX-2, puede provocar daño hepático hepatocelular o colestático por idiosincrasia metabólica o inmunológica<sup>53</sup>, esta última en probable relación con hipersensibilidad al grupo funcional sulfonanilida similar a la descrita para la dapsona o la sulfapiridina<sup>54</sup>.

Las estrategias para prevenir la hepatotoxicidad por AINE pasan por: *a*) evitar su indicación conjunta con otros fármacos potencialmente hepatotóxicos; *b*) utilizarlos con precaución en aquellos pacientes con enfermedad hepática crónica o en los consumidores de alcohol en exceso, y *c*) prescribir el preparado con menor actividad hepatotóxica. En los pacientes de riesgo se recomienda la monitorización mensual de la función hepática. Parece razonable informar al enfermo de la posibilidad de daño hepático, así como de los signos y síntomas de alarma, cesando el tratamiento inmediatamente en caso de que surgiera o se detectara algún indicio de hepatotoxicidad.

El metotrexato es un fármaco que requiere una atención especial al considerar su capacidad hepatotóxica, debido a su implicación en el desarrollo gradual y silente de cirrosis. El metotrexato está indicado en pacientes con psoriasis grave y con artritis reumatoide, y se le supone el riesgo de causar hepatotoxicidad tras un período de varios años sin que se aprecien síntomas o anomalías bioquímicas indicativos de enfermedad hepática<sup>55,56</sup>. El metotrexato se ha asociado con el desarrollo de esteatosis, fibrosis progresiva y cirrosis<sup>57</sup>. La intensidad del daño hepático guarda una relación directa con la duración del tratamiento, a la vez que se relaciona de forma inversa con la duración del intervalo en-



**TABLA 10. Normas aconsejadas por el Colegio Americano de Gastroenterología para el uso del metotrexato**

1. Consideraciones generales durante el tratamiento
  - Evitar la ingestión de alcohol
  - Controlar la función renal
  - Controlar la bioquímica hepática cada 1-2 meses
  - Realizar biopsia hepática basal si se sospecha hepatopatía crónica y no está filiada
  - Indicar el uso concomitante de ácido fólico
2. Consideraciones durante el seguimiento
  - Evaluar la indicación de una biopsia hepática de control cada 1,5-2 años o cuando se haya alcanzado una dosis acumulativa de 1,5-2 g de metotrexato

tre las dosis, de forma que la incidencia de hepatopatía tóxica es muy baja en los pacientes que reciben una dosis acumulada inferior a 2 g<sup>58,59</sup>.

Los pacientes con psoriasis parecen más susceptibles a sufrir hepatotoxicidad por metotrexato que aquellos con artritis reumatoide, aunque los principales factores de riesgo son: edad avanzada, diabetes, obesidad, alcoholismo activo, hepatopatía previa, insuficiencia renal crónica y dosis total acumulada<sup>59-61</sup>. El metotrexato está contraindicado en los enfermos que tengan una hepatitis aguda o crónica con actividad, cirrosis descompensada, insuficiencia renal o alcoholismo activo. En los pacientes con alguno de estos factores de riesgo es preciso realizar una biopsia hepática al inicio del tratamiento y posteriormente durante el seguimiento<sup>57,61</sup>. El desarrollo de cirrosis es silente, sin manifestaciones clínicas y bioquímicas, y la biopsia es el único método seguro para establecer un diagnóstico de certeza. La importancia radica en que la fibrosis tiende a regenerar cuando se suspende el tratamiento con metotrexato<sup>56,61</sup>.

Aunque los protocolos clínicos varían según los grupos, la tendencia más generalizada aconseja no realizar biopsia en los pacientes con bioquímica hepática normal y sin factores de riesgo, indicando tan sólo el estudio histológico en caso contrario. La pauta no está perfectamente establecida, pero se aconseja obtener una biopsia basal en los pacientes de riesgo y repetir el control histológico cada 2-4 años o antes si se detectan alteraciones bioquímicas significativas y persistentes<sup>57</sup>. No obstante, el riesgo de hepatotoxicidad por metotrexato es bajo, sobre todo si el paciente se vuelve abstemio, se excluyen del tratamiento a los enfermos con factores de riesgo graves o se administran dosis muy bajas. Las normas del Colegio Americano de Gastroenterología para el tratamiento con metotrexato se resumen en la tabla 10<sup>62,63</sup>.

La leflunomida es nuevo fármaco con acción antiinflamatoria y antiproliferativa recientemente aprobado (septiembre de 1999) para el tratamiento de la artritis reumatoide. Se incluye en el grupo denominado con el acrónimo del inglés DMARD (fármacos modifica-

dores de la enfermedad)<sup>64,65</sup>. Se calcula que han sido tratados más de 200.000 pacientes en todo el mundo, con un aceptable perfil de seguridad establecido por diferentes estudios. Los efectos adversos más comunes fueron diarrea, dispepsia, eritema cutáneo, alopecia, hipertensión y elevación de las enzimas hepáticas<sup>66-68</sup>. Sin embargo, desde su aprobación se ha comprobado que es un tratamiento eficaz para muchos pacientes con artritis reumatoide y que es aceptablemente bien tolerado.

Respecto a las alteraciones hepáticas, se han notificado 295 casos entre un número total de 104.000 pacientes tratados por año. Las reacciones hepatotóxicas aparecieron en el transcurso de los primeros 6 meses de tratamiento y fueron graves en 121 casos, incluyendo dos cirrosis hepáticas y 15 pacientes con insuficiencia hepática aguda grave que se asoció a fallecimiento en 9 de ellos. No obstante, los hechos son un tanto confusos en el sentido de que 101 pacientes (78%) que habían presentado efectos adversos graves recibían simultáneamente con leflunomida otros medicamentos con capacidad potencial de inducir hepatotoxicidad; en concreto, el 58% de los pacientes con alteraciones de la bioquímica hepática habían recibido concomitantemente metotrexato o AINE. Además, en 33 enfermos (27%) que presentaron hepatotoxicidad grave se demostró la existencia de otros factores de riesgo como alcoholismo activo, hepatopatía previa (hepatitis crónica vírica B o C) insuficiencia cardíaca aguda, neumopatía grave o carcinoma de páncreas<sup>66-68</sup>. Un análisis preliminar del perfil de prescripción de la leflunomida apunta a que las recomendaciones sobre la monitorización de la función hepática y los procedimientos de eliminación rápida del fármaco (lavados) podrían no haberse respetado de una manera estricta.

Las distintas reacciones graves mencionadas no pueden atribuirse a la leflunomida con absoluta certeza, pero tampoco es posible excluir una relación causal. Así pues, considerando esta posibilidad, la Agencia Española del Medicamento destaca que la leflunomida está contraindicada en pacientes con trastornos de la función hepática y estima que es esencial que se respeten las recomendaciones para el control de la función hepatocelular de los enfermos susceptibles de tratamiento (tabla 11). Si aparece algún efecto adverso grave o es necesario eliminar rápidamente el metabolito activo de la leflunomida (embarazo, sustitución por otro DMARD), deben cumplirse las recomendaciones para el seguimiento y procedimiento de lavado (tabla 11).

No se recomienda el tratamiento concomitante con metotrexato o con otros fármacos potencialmente hepatotóxicos, ya que aumenta el riesgo de reacciones adversas graves. Sin embargo, la combinación terapéutica de leflunomida con metotrexato no aparece como contraindicada. En dos estudios

**TABLA 11 . Pautas de monitorización de la bioquímica hepática en los pacientes tratados con leflunomida, según la Agencia Española del Medicamento**

Control habitual de la ALT (SGPT)
Antes de iniciar el tratamiento
Cada mes (al menos) durante los 6 primeros meses de tratamiento
Cada 2 meses a partir de entonces
ALT entre 2 y 3 veces por encima del LAN
Determinar los valores de ALT una vez por semana
Reducir la dosis diaria de leflunomida a 10 mg, con control bioquímico semanal
ALT superior al triple del LAN o elevación persistente de ALT 2 veces por encima del LAN
Interrumpir el tratamiento con leflunomida
Realizar el procedimiento de lavado: administrar 8 mg de colestiramina 3 veces/día o 50 g de carbón activado en polvo 4 veces/día; el lavado completo dura 11 días, pero puede modificarse según las variables bioquímicas

LAN: límite alto de la normalidad.

recientes<sup>69,70</sup> se ha llegado a la conclusión de que los mecanismos de acción complementarios justifican la indicación conjunta de ambos fármacos y que esta combinación puede ser eficaz para el tratamiento de los pacientes que no han respondido al metotrexato como monoterapia. Desde el punto de vista de la seguridad del tratamiento combinado, se apreció un incremento de los valores séricos de las enzimas hepáticas por encima de 2 veces el LAN en el 6,2% de los pacientes tratados, frente al 1,5% en el grupo que recibió metotrexato más placebo, aunque sin evidencia de hepatotoxicidad grave. Además, la reducción de la dosis de leflunomida se asoció con frecuencia a la normalización de las transaminasas.

La impresión práctica es que el perfil beneficio-riesgo de la combinación terapéutica es favorable, siempre que se haga una selección estricta para excluir a los pacientes de riesgo, se cumplan las recomendaciones para el control de la función hepatocelular y se proceda a reducir las dosis en función de la eficacia y tolerancia al tratamiento combinado. En la actualidad se está realizando un ensayo clínico aleatorio sobre la eficacia y seguridad de la combinación de ambos fármacos, cuyos resultados podrán aclarar muchos de los aspectos aún en debate.

### Tratamiento de la hepatopatía por fármacos

Se puede afirmar que, en general, el tratamiento de la lesión hepática producida por fármacos es insatisfactorio. La excepción es el paracetamol, para el que se dispone de un antídoto. La medida más importante consiste en la suspensión inmediata del fármaco sospechoso de producir daño hepático. Puede resultar problemático cuando se administran varios medicamentos a la vez; en estos casos, la norma se basa en considerar al que se haya intro-

ducido más recientemente como el posible agente etiológico o, en su defecto, a aquel o aquellos que previamente hayan sido reconocidos como potencialmente hepatotóxicos<sup>1,5,6,16</sup>.

Si el medicamento es una hepatotoxina dependiente de la dosis (metales, paracetamol), se tomarán las medidas oportunas para su eliminación del organismo en relación con el tiempo transcurrido desde la toma del fármaco. En algunos casos está indicada la utilización de antídotos específicos, como la N-acetilcisteína en la intoxicación por paracetamol, y los quelantes como la desferroxamina en el caso del hierro y el dimercaprol<sup>6,16,71</sup>.

Se plantea la posibilidad de que la utilización de agentes hepatoprotectores puede ser una medida importante en un futuro. Es el caso de la N-acetilcisteína, aun cuando hayan transcurrido más de 16 h tras la ingestión de paracetamol<sup>55</sup>, ya que se ha indicado que podría mejorar la microcirculación hepática, y de la prostaglandina E y prostaciclina sintéticas. Los corticoides están indicados en casos individuales y obtienen cierta eficacia en la hepatitis granulomatosa por alopurinol, en la hepatitis crónica por etretinato en la inducida por diclofenaco<sup>6,16,72</sup>. La impresión general es que los corticoides no están indicados en las hepatitis agudas o crónicas graves ni en las colestasis inducidas por fármacos<sup>6,16,73</sup>.

Cuando la reacción tóxica es intensa y se acompaña de síntomas graves, puede ser necesario el ingreso hospitalario del paciente y la aplicación de un tratamiento de soporte adecuado. Se ha de prestar especial atención a un correcto balance hidroelectrolítico y nutricional, tratando los trastornos de la coagulación con vitamina K o plasma fresco y concentrados de factores si es preciso. Para el prurito, síntoma principal en caso de colestasis, el tratamiento de elección es la colestiramina, aunque a veces la rifampicina ha demostrado su eficacia<sup>74,75</sup>. Recientemente se ha propuesto la administración de ácido ursodesoxicólico para las colangitis crónicas de larga evolución; no obstante, dado el pequeño número de casos, es difícil demostrar un efecto beneficioso evidente<sup>11,58</sup>. Es igualmente útil la monitorización de los factores V y VII de la coagulación. Ante el deterioro progresivo de la función hepática con fallo fulminante o subfulminante, está indicado el trasplante hepático, con muy buenos resultados si no se demora excesivamente la obtención de un donante.

### Bibliografía

1. Lee WM. Drug induced hepatotoxicity. *N Engl J Med* 1995; 333:1118-27.
2. Waller PC. Measuring the frequency of adverse reactions. *Br J Clin Pharmacol* 1992;33:249-52.
3. Dossing M, Sunne J. Drug induced hepatic disorders: Incidence, management and avoidance. *Drug Safety* 1993;9: 441-9.

4. Andrade RJ, Lucena MI, Martín Vivaldi R, Fernández MC, Nogueras F, Peláez G, et al. Acute liver injury associated with the use of ebrotidine, a new H<sub>2</sub>-receptor antagonist. *J Hepatol* 1999;31:641-6.
5. Zimmerman HJ. Hepatotoxicity: the adverse effects of drugs and other chemicals on the liver. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins, 1999.
6. Benichou C. Consensus-criteria for drug induced liver disorders. Report of an International Consensus Meeting. *J Hepatol* 1990;11:272-6.
7. O'Grady JG, Alexander GJM, Hayllar KM, Wilins R. Early indicators of prognosis in fulminant hepatic failure. *Gastroenterology* 1989;97:439-45.
8. Bismuth H, Castaing D, Ericzon BG, Otte JB, Rolles K, Ringe B, et al. Hepatic transplantation in Europe. First report of the European Liver Transplant. *Lancet* 1987;2:674-6.
9. Shah RR. Drug-induced hepatotoxicity: pharmaco-kinetic perspectives and strategies for risk reduction. *Adverse Drug React Toxicol Rev* 1999;18:181-233.
10. Tucker GT. Clinical implications of genetic polymorphism in drug metabolism. *J Pharmacol* 1994;46(Suppl 1):417-24.
11. Larrey D. Drug-induced liver diseases. *J Hepatol* 2000;32(Suppl 1):77-88.
12. Montamat SC, Cusack BJ, Vestal RE. Management of drug therapy in the elderly. *N Engl J Med* 1989;321:303-9.
13. Liaño F, Moreno A, Matesanz R, Teruel JL, Redondo C, García-Martín F, et al. Venous-occlusive hepatic disease of the liver in renal transplantation: is azathioprine the cause? *Nephron* 1989;51:509-16.
14. Bentley JB, Vaughan RW, Gandolfi AJ, Cork RC. Halotane biotransformation in obese and nonobese patients. *Anesthesiology* 1982;57:94-7.
15. Zimmerman HJ, Maddrey EC. Acetaminophen hepatotoxicity with regular intake of alcohol. *Hepatology* 1995;22:1637-73.
16. Farrell GC. Drug-induced liver disease. London: Churchill Livingstone, 1994;p.90-9.
17. Gordin FM, Simon GL, Wofsy CB, Mills J. Adverse reactions to trimethoprim-sulfamethoxazole in patients with the acquired immunodeficiency syndrome. *Ann Intern Med* 1984;100:495-9.
18. Reidenberg MW. Drugs and the liver. *Br J Clin Pharmacol* 1998;46:351-9.
19. García-Rodríguez LA, Stricker BH, Zimmerman HJ. Risk of acute liver injury associated with the combination of amoxicillin and clavulanic acid. *Arch Intern Med* 1996;156:1327-32.
20. Sinclair J, Jeffery E, Wrighton S, Kostrubsky V, Szakacs J, Wood S, et al. Alcohol-mediated increases in acetaminophen hepatotoxicity: role of CYP2E and CYP3A. *Biochem Pharmacol* 1998;55:1557-65.
21. Lauterburg BH, Vélez ME. Glutathione deficiency in alcoholics: risk factor for paracetamol hepatotoxicity. *Gut* 1998;29:1153-57.
22. Nolan L, O'Malley K. Prescribing to the elderly. Part 1: sensitivity of the elderly to adverse drug reactions. *J Am Geriatr Soc* 1988;36:142-9.
23. Kaplowitz N, Aw TY, Simon FR, Stolz A. Drug-induced hepatotoxicity. *Ann Intern Med* 1986;104:826-39.
24. Pessayre D, Larrey D. Acute and chronic drug-induced hepatitis. *Clin Gastroenterol* 1988;2:385-422.
25. Larrey D, Erlinger S. Drug-induced cholestasis. *Clin Gastroenterol* 1988;2:423-52.
26. Friis H, Andersen PB. Drug induced hepatic injury: Analysis of 1100 cases reported to the Danish Committee on Adverse Drug Reactions between 1971 and 1987. *J Intern Med* 1992;232:133-8.
27. Karch FE, Lasagna L. Toward the operational identification of adverse drug reactions. *Clin Pharmacol Ther* 1977;21:247-54.
28. Danan G. Consensus meeting on causality assessment of drug-induced liver injury. *J Hepatol* 1988;7:132-6.
29. Homberg JC, Abuaf N, Helmy-Khalil S, Biour M, Ponpon R, Islam S, et al. Drug-induced hepatitis associated with anticytoplasmic organelle autoantibodies. *Hepatology* 1985;5:722-7.
30. Spielberg SP, Gordon GB, Blake DA, Goldstein DA, Herlong HF. Predisposition to phenytoin hepatotoxicity assessed in vitro. *N Engl J Med* 1981;305:722-7.
31. Schenker S, Bay M. Drug disposition and hepatotoxicity in the elderly. *J Clin Gastroenterol* 1994;18:232-7.
32. Tubert P, Bégaud B, Haranburu F, Pére JC. Spontaneous reporting: how many cases are required to trigger a warning? *Br J Clin Pharmacol* 1991;32:407-8.
33. Schlesselman JJ. Case control studies: design, conduct, analysis. New York: Oxford University Press, 1982.
34. García-Rodríguez LA, Williams R, Derby LE, Dean AD, Jick H. Acute liver injury with nonsteroidal antiinflammatory drugs and the role of risk factors. *Arch Intern Med* 1994;154:311-8.
35. Fry SW, Seeff L. Hepatotoxicity of analgesics and antiinflammatory agents. *Gastroenterol Clin North Am* 1995;24:875-905.
36. Prescott LP, Leslei PJ, Padfield P. Side effects of benoxaprofen. *Br Med J* 1982;284:1783-4.
37. Pérez-Gutthán S, García-Rodríguez LA. The increased risk of hospitalizations for acute liver injury in a population with exposure to multiple drugs. *Epidemiology* 1993;4:496-501.
38. Tolman KG. Hepatotoxicity of non-narcotic analgesics. *Am J Med* 1998;105(Suppl 1B):13-9.
39. Daniele B, Pignata S, D'Agostino L, Vecchione R, Mazzacca G. Sulindac-induced severe hepatitis. *Am J Gastroenterol* 1988;83:1429-31.
40. Tarazi EM, Harter JG, Zimmerman JH, Ishak KG, Eaton RA. Sulindac-associated hepatic injury: analysis of 91 cases reported to the FDA. *Gastroenterology* 1993;104:569-74.
41. Kretz-Rommel A, Boelsteri UA. Diclofenac covalent protein binding is dependent on acyl glucuronide formation and is inversely related to P450-mediated acute cell injury in cultured rat hepatocytes. *Toxicol Appl Pharmacol* 1993;12:155-61.
42. Purcell P, Henry D, Melville G. Diclofenac hepatitis. *Gut* 1991;32:1381-5.
43. Banks AT, Zimmerman HJ, Ishak KG, Harter JG. Diclofenac-associated hepatotoxicity: analysis of 180 cases reported to the FDA as adverse reactions. *Hepatology* 1995;22:820-7.
44. Scully IJ, Clarke D, Barr RJ. Diclofenac induced hepatitis: three cases with features of autoimmune chronic active hepatitis. *Digest Dis Sci* 1993;38:744-51.
45. Kelsey WM, Schryj M. Fatal hepatitis probably due to indomethacin. *JAMA* 1967;199:586-7.
46. Lewis JH. Hepatic toxicity of nonsteroid anti-inflammatory drugs. *Clin Pharmacol* 1984;3:128-38.
47. Law IP, Knight H. Jaundice associated with naproxen. *N Engl J Med* 1976;295:1201.
48. Benjamin SB, Ishak KG, Zimmerman HJ, Grushka A. Phenybutazone liver injury: A clinical-pathologic survey of 23 cases and review of the literature. *Hepatology* 1981;1:255-63.
49. García-González M, Sanromán LA, Herrero C, Ledo L, Moreno A, González C. Hepatitis por droxicam. Descripción de tres nuevos casos y revisión de la literatura. *Rev Clin Esp* 1994;194:170-2.
50. Rabkin JM, Smith MJ, Orloff SL, Corlens CL, Stenzel P, Olgaei AJ. Fatal fulminant hepatitis associated with bromfenac use. *Ann Pharmacother* 1999;33:945-7.
51. Zimmerman HJ. Effects of aspirin and acetaminophen on the liver. *Arch Intern Med* 1981;141:333.
52. Deltenre P, Berson A, Marcellin P, Deggot C, Biour M, Penayre D. Mesalazine (5-aminosalicylic acid) induced chronic hepatitis. *Gut* 1999;44:886-8.
53. Van Steenberg W, Peeters P, De Bondt J, Staessen D, Buscher H, Laporta T, et al. Nimesulide-induced acute hepatitis: evidence from six cases. *J Hepatol* 1998;29:135-1.
54. Romero-Gómez M, Nevado M, Fobeló MJ, Castro M. Hepatitis aguda por nimesulida: descripción de tres casos. *Med Clin (Barc)* 1999;113:357-8.
55. O'Connor GT, Olmstead EM, Zug K, Baughman RS, Beck JR, Dunn JL, et al. Detection of hepatotoxicity associated with methotrexate therapy for psoriasis. *Arch Dermatol* 1989;125:1209-17.
56. Newman MA, Auerbach R, Feiner H, Holzman RS, Shupack J, Migdal P, et al. The role of liver biopsies in psoriatic patients receiving long-term methotrexate treatment: improve-

- ment of liver abnormalities after cessation of treatment. *Arch Dermatol* 1989;125:1218-24.
57. Roenigk HH. Methotrexate and liver biopsy. Is it really necessary? *Arch Intern Med* 1990;150:733.
  58. Lewis JH, Schiff ER. Methotrexate-induced chronic liver injuries: guidelines for detection and prevention. *Am J Gastroenterol* 1988;83:1337-45.
  59. Walker AM, Funch D, Dreyer NA, Tolman KG, Kremer JM, Alarcón GS, et al. Determinants of serious liver disease among patients receiving low-dose methotrexate for rheumatoid arthritis. *Arthritis Rheum* 1993;36:329-35.
  60. Witting-O'Keefe QE, Fye KH, Sack KD. Methotrexate and histologic hepatic abnormalities: a meta-analysis. *Am J Med* 1991;90:711-6.
  61. West SG. Methotrexate hepatotoxicity. *Rheum Dis Clin North Am* 1997;23:883-915.
  62. Holeski CJ, DeLeve LD. Drug and toxin-induced liver injury. En: Snape WJ, editor. *Consultations in gastroenterology*. Philadelphia: Saunders, 1996;p.643-52.
  63. Kaplowitz N. Drug metabolism and hepatotoxicity. En: Kaplowitz N, editor. *Liver and biliary diseases*. 2<sup>nd</sup> ed. 1996; p.103-20.
  64. Schattendkirchner M. The use of leflunomide in the treatment of rheumatoid arthritis: an experimental and clinical review. *Immunopharmacology* 2000;47:291-8.
  65. Kraan MC, Reece RJ, Barg EC, Smeets TJM, Farnell J, Roseburg R, et al. Modulation of inflammation and metalloproteinase expression in synovial tissue by leflunomide and methotrexate in patients with active rheumatoid arthritis. *Arthritis Rheum* 2000;43:1820-30.
  66. Mladenovic V, Donljan Z, Rozman B, Jalic I, Mihajloic D, Dordavi J, et al. Safety and effectiveness of leflunomide in the treatment of patients with active rheumatoid arthritis: results of a randomized, placebo-controlled, phase II study. *Arthritis Rheum* 1995;38:1595-603.
  67. Smolen JS, Kalden JR, Scott DL, Rosman B, Kuien TK, Larsen A. Efficacy and safety of leflunomide compared with placebo and sulphasalazine in active rheumatoid arthritis: a double-blind, randomized, multicentre trial. *Lancet* 1999; 353:259-66.
  68. Schiff MH, Strand V, Oed C, Loew-Friedrich I. Leflunomide: efficacy and safety in clinical trials for the treatment of rheumatoid arthritis. *Drugs Today* 2000;36:383-94.
  69. Kremer JM. Methotrexate and leflunomide: Biochemical basis for combination therapy in the treatment of rheumatoid arthritis. *Semin Arthritis Rheum* 1998;29:14-26.
  70. Neinblatt ME, Kremer JM, Coblyn JS, Maier AG, Helgoff SM, Morel M, et al. Pharmacokinetics, safety and efficacy of combination treatment with methotrexate and leflunomide in patients with active rheumatoid arthritis. *Arthritis Rheum* 1999;42:1322-8.
  71. Harrison PM, Keays R, Bray GP, Alexander GJM, Williams R. Improved outcome in paracetamol-induced fulminant hepatic failure following late administration of acetylcysteine. *Lancet* 1990;335:1572-3.
  72. Al-Kawas FH, Seeff LB, Berendson RA, Timmerman HJ, Is-hak HG. Allopurinol hepatotoxicity. Report of two cases and review of the literature. *Ann Intern Med* 1981;95:588-90.
  73. Bernau J, Rueff B, Benhamou JP. Fulminant and subfulminant liver failure: definitions and causes. *Semin Liver Dis* 1986;6:97-106.
  74. Gillespie DA, Vickers CR. Pruritus and cholestasis: Therapeutic options. *J Gastroenterol Hepatol* 1993;8:168-73.
  75. Bachs L, Parés A, Elena M, Piera C, Rodés J. Effects of long-term rifampicin administration in primary biliary cirrhosis. *Gastroenterology* 1992;102:2077-80.