

## CARTA CIENTÍFICO-CLÍNICA

### [Artículo traducido] Penfigoide de mucosas tras vacunación contra SARS-CoV-2

#### Mucous Membrane Pemphigoid After SARS-CoV-2 Vaccine

Sr. Director,

La aparición de enfermedades ampollosas autoinmunes (EAAI) puede estar influida por múltiples factores, incluyendo el uso de fármacos, infecciones virales o la administración de vacunas. Recientemente, se han documentado casos aislados potencialmente inducidos por la vacunación contra el SARS-CoV-2<sup>1</sup>. En este artículo presentamos un caso inusual de penfigoide de membranas mucosas (PMM) desencadenado tras la vacunación contra SARS-CoV-2.

Se trata de una mujer de 75 años, sin antecedentes dermatológicos de interés, valorada en nuestro servicio por lesiones dolorosas en mucosa oral de unos 12 meses de evolución, sin afectación cutánea ni de otras mucosas. La paciente relacionaba la aparición de dichas lesiones con la administración de la segunda dosis de vacunación contra SARS-CoV-2 de Pfizer. Además, refería persistencia de las lesiones a pesar de tratamiento con corticoides tópicos. El examen físico reveló la presencia de placas erosivas y eritematosas en las encías superiores e inferiores (fig. 1a y b). En el estudio histopatológico, se observó un desprendimiento subepidérmico y células inflamatorias incluyendo eosinófilos (fig. 1c y d). La inmunofluorescencia directa (IFD) reflejó depósitos lineales de IgG y C3 a lo largo de la zona de la membrana basal (fig. 1e y f). Asimismo, utilizando el procedimiento *salt-split* (IIF-SS) se observaron depósitos lineales de IgG (1:40) en el lado epidérmico (fig. 2a y b). La prueba ELISA realizada en el suero de la paciente detectó un alto nivel de anticuerpos anti-BP-180 (116 U/ml; normal < 20 U/ml). Mediante inmunoblot (IB), se encontró IgG contra los dominios C-terminal y LAD-1 de BP180 (fig. 2c y d). Nuestra paciente fue diagnosticada de PMM tipo anti-BP180, probablemente inducido por la vacuna contra el SARS-CoV-2. Se inició tratamiento con dapsona 50 mg/12 h y propionato

de clobetasol tópico, con resolución completa de las lesiones transcurridos 4 meses desde el inicio del tratamiento.

Hasta la fecha, han sido reportados diversos casos de trastornos autoinmunes, incluyendo EAAI, tras la vacuna contra el SARS-CoV-2<sup>2</sup>. No obstante, solo el 6% de los pacientes con EAAI tras la vacunación contra el SARS-CoV-2 han desarrollado EAAI *de novo*, siendo las más frecuentemente reportadas el penfigoide ampolloso, el pénfigo vulgar y el pénfigo foliáceo tras la administración de la 1 a y/o 2 a dosis<sup>1</sup>.

El desarrollo de EAAI con afectación de la mucosa oral tras la vacunación contra el SARS-CoV-2 ha sido reportado con poca frecuencia en la literatura y, habitualmente, en asociación con lesiones cutáneas. Se ha observado una ligera predominancia en mujeres (69%), con un tiempo medio de aparición de 9,4 días tras la vacunación. Además, según lo reportado hasta el momento, la vacuna BNT162b2 de BioNTech (Pfizer) tiende a desencadenar lesiones orales autoinmunes con mayor frecuencia<sup>3</sup>. Hasta la fecha, únicamente se han descrito dos casos de PMM posteriores a la vacunación contra el SARS-CoV-2<sup>4,5</sup> (tabla 1).

Estos casos aportan información de interés. En primer lugar, el PMM posterior a la vacunación ocurre principalmente en mujeres, al igual que el PMM de origen convencional. Además, las tres pacientes afectadas presentaron lesiones exclusivamente en la mucosa oral y, en dos de ellas, se detectaron autoanticuerpos IgG frente a BP180 mediante ELISA. Además, en nuestro caso se identificaron autoanticuerpos IgG dirigidos contra los dominios LAD-1 y C-terminal de BP180, evidenciados mediante IB.

Finalmente, los tres casos de PMM inducido por la vacuna contra el SARS-CoV-2 evolucionaron favorablemente tras el tratamiento, probablemente debido al carácter autolimitado del proceso inmunológico asociado a la vacunación. Todos estos hallazgos sugieren que la vacunación frente al SARS-CoV-2 podría actuar como desencadenante del PMM.

Hasta la fecha, no se ha establecido una clara relación causa-efecto entre la vacuna contra el SARS-CoV-2 y el desarrollo de enfermedades autoinmunes. No obstante, se han postulado varias hipótesis como explicación para la aparición o reactivación de EAAI tras la vacunación contra SARS-CoV-2. Estas teorías incluyen el mimetismo molecular entre el virus y proteínas humanas, o la activación indirecta de linfocitos<sup>2</sup>. Es importante señalar que las vacunas contra SARS-CoV-2 generan proteínas spike, las cuales pueden unirse a los receptores de la enzima convertidora de angiotensina 2 en los queratinocitos, lo que podría inducir

Véase contenido relacionado en DOI:  
<https://doi.org/10.1016/j.ad.2023.11.027>

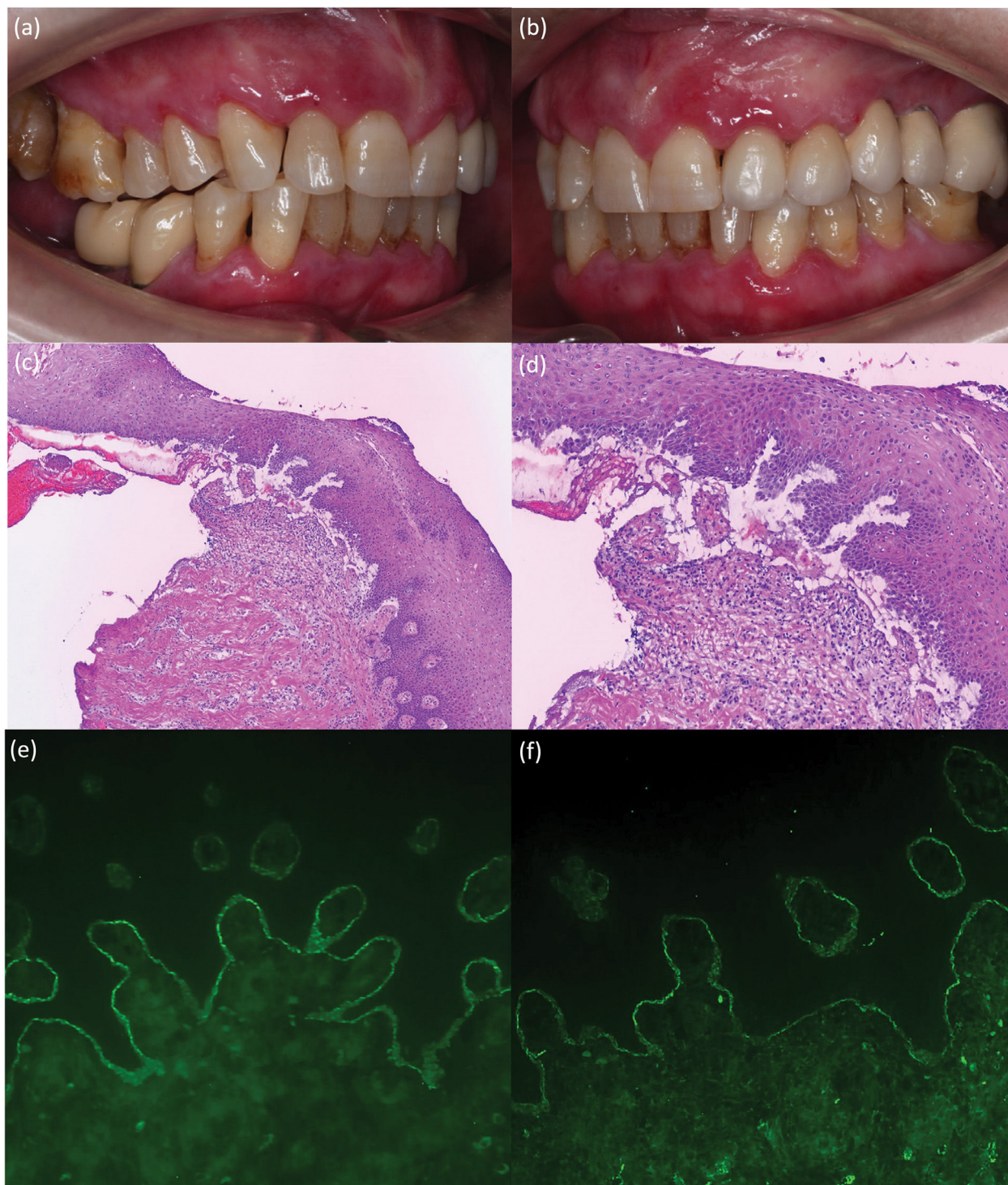
<https://doi.org/10.1016/j.ad.2025.07.003>

0001-7310/© 2025 Publicado por Elsevier España, S.L.U. en nombre de AEDV. Este es un artículo Open Access bajo la licencia CC BY-NC-ND (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

Cómo citar este artículo: I. Oteiza-Rius, T. Hashimoto, N. Ishii et al., [Artículo traducido] Penfigoide de mucosas tras vacunación contra SARS-CoV-2, ACTAS Dermo-Sifiliográficas, <https://doi.org/10.1016/j.ad.2025.07.003>

Tabla 1 Casos reportados de penfigoide de mucosas tras la vacunación contra la COVID

Autores	Sexo/edad (años)	Signos clínicos	Margen temporal	Histología	Autoanticuerpos	Tipo de vacuna	Tratamiento/ resultado	Comorbilidades/ tratamiento
Rungraungrayabku et al. <sup>4</sup>	Mujer/74	Eritema, erosiones, ampollas, mucosa gingival	2 semanas tras la 1. <sup>a</sup> dosis de la vacuna	Ampolla subepitelial IFD: depósitos lineales de IgG y C3 IIF: no reflejada	No reflejados	Vacuna BNT162b2 de BioNTech (Pfizer)	Doxiciclina, corticosteroides tópicos Mejora	No relevante
Calabria et al. <sup>5</sup>	Mujer/72	Eritema, erosiones, ampollas, encías superior e inferior, ampliación bilateral al fómex vestibular y la mucosa oral derecha mucosa	9 días tras la 3. <sup>a</sup> dosis de la vacuna	Desprendimiento subepitelial IFD: depósitos lineales de IgG/IgA, depósitos granulares de C3	ELISA: IgG vs. BP180	Vacuna BNT162b2 de BioNTech (Pfizer)	Antibióticos, corticosteroides tópicos y sistémicos Respuesta completa	Cáncer de mama Inhibidor de aromatasa Denosumab
Nuestro caso	Mujer/75	Eritema, encías superior e inferior	7 días tras la 2. <sup>a</sup> dosis de la vacuna	Desprendimiento subepitelial IFD: depósitos lineales de IgG y C3 IIF/salt split: IgG reaccionó con el lado epidérmico del split	ELISA: IgG vs. BP180 IB: IgG BP180 dominios C-terminal y LAD-1	Vacuna BNT162b2 de BioNTech (Pfizer)	Corticosteroides tópicos y sistémicos Dapsona Mejora gradual	No relevante

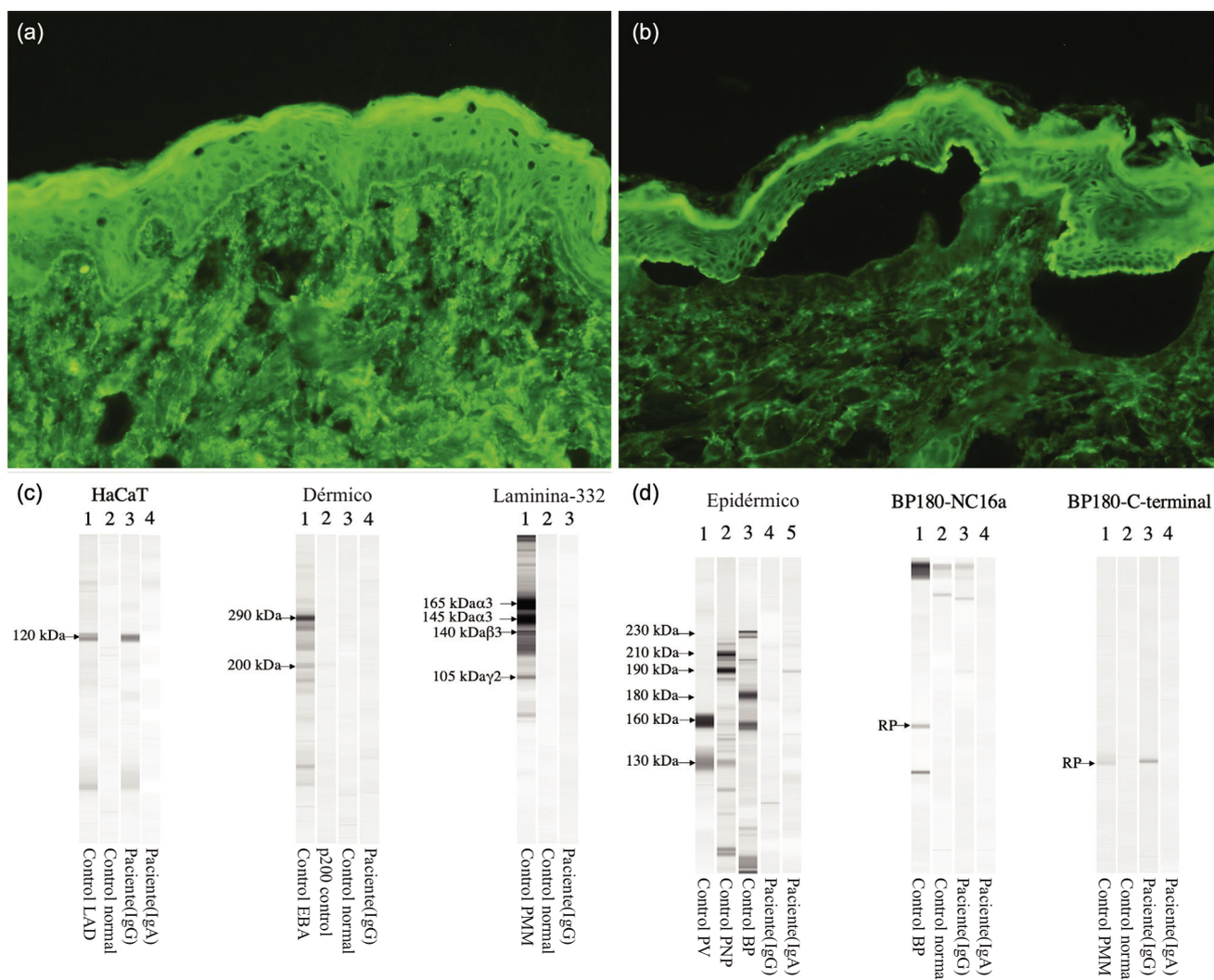


**Figura 1** (a y b) Placas erosivas y eritematosas con un diámetro de hasta 1 cm, que afectaron las encías marginales, interdentes y adjuntas. (c y d) Imagen histológica representativa de la biopsia, que muestra una ampolla subepidérmica y múltiples células inflamatorias incluyendo eosinófilos (hematoxilina y eosina,  $\times 100$  [c] y  $\times 200$  [d]). (e, f) Prueba inmunofluorescencia directa que muestra (e) depósito lineal de IgG ( $\times 200$ ) y (f) C3 a lo largo de la unión dermoepidérmica ( $\times 200$ ).

también el reclutamiento de linfocitos CD4+. Además, los adyuvantes presentes en las vacunas podrían potenciar la respuesta inmunitaria.

No obstante, a pesar de estos hallazgos, un metaanálisis reciente sobre trastornos cutáneos autoinmunes tras la

vacunación contra el SARS-CoV-2 indica que estas enfermedades no parecen asociar un mayor riesgo en comparación con otros factores desencadenantes<sup>6</sup>, lo cual respalda su recomendación en pacientes que requieren protección frente a la infección por SARS-CoV-2.



**Figura 2** (a y b) Imágenes de inmunofluorescencia indirecta. (a) El IgG de la paciente reacciona en la zona de la membrana basal, disolución 1:10 ( $\times 200$ ). (b) El IgG de la paciente reacciona en el lado epidérmico de la sección, disolución 1:40 ( $\times 200$ ). (c y d) Immunoblot que muestra IgG vs. los dominios C-terminal y LAD-1 (HaCaT) de BP180. Los resultados fueron negativos para los extractos epidérmico (desmogleína 1 y 3) y dérmico, BP180 NC16a, y Laminina-332.

## Conflicto de intereses

Los autores declaran la ausencia de conflicto de intereses.

## Bibliografía

1. Kasperkiewicz M, Woodley DT. COVID-19 and autoimmune bullous diseases: lessons learned. *Autoimmun Rev.* 2023;22:103286, <http://dx.doi.org/10.1016/j.autrev.2023.103286>.
2. Kasperkiewicz M, Woodley DT. Association between vaccination and immunobullous disorders: a brief, updated systematic review with focus on COVID-19. *J Eur Acad Dermatol Venereol.* 2022;36:e498–500, <http://dx.doi.org/10.1111/jdv.18030>.
3. Di Spirito F, Amato A, Di Palo MP, Contaldo M, D'Ambrosio F, Lo Giudice R, et al. Oral lesions following anti-SARS-CoV-2 vaccination: a systematic review. *Int J Environ Res Public Health.* 2022;19:10228, <http://dx.doi.org/10.3390/ijerph191610228>.
4. Rungraungrayabkul D, Rattanasiriphan N, Juengsomjit R. Mucous membrane pemphigoid following the administration

of COVID-19 vaccine. *Head Neck Path.* 2023;28:1–2, <http://dx.doi.org/10.1007/s12105-023-01539-9>.

5. Calabria E, Antenelli A, Lavecchia A, Giudice A. Oral mucous membrane pemphigoid after SARS-CoV-2 vaccination. *Oral Dis.* 2022;1–2, <http://dx.doi.org/10.1111/odi.14468>.
6. Hinterseher J, Hertl M, Didona D. Autoimmune skin disorders and SARS-CoV-2 vaccination – a meta-analysis. *J Dtsch Dermatol Ges.* 2023;21:853–61, <http://dx.doi.org/10.1111/ddg.15114>.

I. Oteiza-Rius<sup>a,\*</sup>, T. Hashimoto<sup>b</sup>, N. Ishii<sup>c</sup> y A. España<sup>a</sup>

<sup>a</sup> *Dermatology Department of Clínica Universidad de Navarra, Pamplona, España*

<sup>b</sup> *Osaka Metropolitan University Graduate School of Medicine, Osaka, Japón*

<sup>c</sup> *Kurume University School of Medicine, Kurume, Japón*

\* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: [ioteiza@unav.es](mailto:ioteiza@unav.es) (I. Oteiza-Rius).