

30/10/15

**FARMACOVIGILANCIA**  
Información destinada a los profesionales de la salud

**Agentes de contraste con gadolinio para Resonancia Magnética. Riesgo de depósitos cerebrales con el uso repetido. FDA. ANMAT.**

Recientemente, se ha reportado en la literatura médica la permanencia de gadolinio en el cerebro de pacientes que se sometieron a cuatro o más resonancias magnéticas con contraste, mucho tiempo después de la última administración del mismo. Se desconoce si estos depósitos pueden dar lugar a efectos adversos para la salud.

La agencia de medicamentos de los Estados Unidos (FDA, siglas en inglés) estudiará este posible riesgo de seguridad y recomienda a los profesionales de la salud limitar el uso de gadolinio a las circunstancias clínicas en las que resulte necesaria la información adicional proporcionada por el uso de este medio de contraste.

*Material extraído de: FDA. Gadolinium-based Contrast Agents for Magnetic Resonance Imaging (MRI): Drug Safety Communication - FDA Evaluating the Risk of Brain Deposits With Repeated Use. 27/07/2015. Disponible en: <http://www.fda.gov/Safety/MedWatch/SafetyInformation/SafetyAlertsforHumanMedicalProducts/ucm456012.htm>*

**Fuente:** ANMAT. Novedades Internacionales y Nacionales en Seguridad de Medicamentos. Julio de 2015.

Se recuerda la importancia de notificar todas las sospechas de reacciones adversas mediante **la hoja amarilla**. Puede solicitarse en el DAP o acceder a la misma a través de la página web del Colegio [www.colfarsfe.org.ar](http://www.colfarsfe.org.ar) en el apartado **Profesionales > Farmacovigilancia > Comunicación de Eventos Adversos**