

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

Productos con Estroncio. Efectos adversos serios cardíacos y circulatorios. HC. ANMAT.

De acuerdo a los resultados de una revisión que realizó la *European Medicines Agency* (EMA) sobre la dosis de prescripción de ranelato de estroncio, *Health Canada* (HC, siglas en inglés) ha analizado los datos sobre Estroncio.

La revisión de seguridad de la EMA encontró que la dosis de 680 mg por día fue beneficiosa para la osteoporosis severa, pero que no debe utilizarse en pacientes que tienen problemas cardíacos o circulatorios preexistentes. El análisis demostró que el aumento del riesgo de efectos cardíacos y circulatorios sólo fue significativo en pacientes con antecedentes actuales o pasados de problemas cardíacos y circulatorios.

Health Canada no encontró información disponible sobre el riesgo cardiovascular con ranelato de estroncio en dosis menores a 680 mg por día, o con otras formas de estroncio no-ranelato a cualquier dosis. Mientras permanece la incertidumbre, *Health Canada* está adoptando un enfoque precautorio y recomendando actualizaciones en los prospectos de productos que contienen estroncio, incluyendo información a los consumidores acerca de no utilizar estos productos si tienen problemas cardíacos o circulatorios preexistentes, como infarto de miocardio, accidente cerebrovascular o coágulos sanguíneos, y considerar que el estroncio, independientemente de la forma, puede tener un riesgo potencial de efectos adversos cardiovasculares en personas que ya se encuentran en riesgo.

Aunque la evidencia disponible para efectos adversos cardíacos y circulatorios involucró sólo a ranelato de estroncio a dosis de 680 mg por día, el riesgo con dosis más bajas de ranelato de estroncio y con otras combinaciones de sales de estroncio no se puede descartar.

Material extraído de: Health Canada. Summary Safety Review - Strontium - Risk of Heart and Circulatory Side Effects. 22/10/15. Disponible en: <http://www.hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/reviews-examens/strontium-eng.php>

Fuente: ANMAT. Novedades Internacionales y Nacionales en Seguridad de Medicamentos. Noviembre 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 en el apartado **Profesionales > Farmacovigilancia > Comunicación de Eventos Adversos**