

Un muerto y cuatro hospitalizados tras someterse a una TC en el Hospital de Mérida

La Junta de Extremadura ha confirmado esta mañana el fallecimiento el pasado lunes de un paciente en el Hospital de Mérida tras haberse sometido a una tomografía computarizada (TC). Se trata de uno de los cuatro enfermos que fueron ingresados en urgencias del hospital tras someterse a una TC. Todos ellos estaban aquejados de un cuadro clínico agudo, con fiebre, vómitos y diarrea. El último de dichos pacientes permanece ingresado en el hospital, a la espera de recibir, probablemente mañana, el alta médica.

EUROPA PRESS. MÉRIDA.

27/09/2007

El fallecido es L.E., de 80 años de edad, que padecía un carcinoma de pulmón y estaba en tratamiento radioterápico. Los otros dos afectados ya recibieron el alta médica.

Así lo explicaron hoy en una rueda de prensa el gerente del Área de Salud de Mérida, Cándido Sánchez Cabrera, el director médico del Hospital de Mérida, Antonio Sanz Marca, y el director de Salud del área, Eulogio González, quienes confirmaron que se ha procedido a precintar los lotes del producto utilizado como contraste para la realización de la TC.

Se da la circunstancia de que los cuatro afectados fueron ingresados el pasado día 19, con los mismos síntomas, después de haberse sometido todos ellos a pruebas diagnósticas de TC con contraste intravenoso yodado en la mañana del día anterior. Otros cinco pacientes se realizaron este test la misma mañana, pero en estos casos no se han reproducido los síntomas.

El gerente del área explicó que los pacientes afectados fueron dos mujeres, de 54 y 68 años de edad, y dos varones de 68 y 80 años, respectivamente, de los cuáles todos requirieron ingreso hospitalario.

Protocolo de actuación

Una vez ingresados los pacientes, la dirección asistencial de atención especializada comunicó los casos al Servicio de Medicina Preventiva y a la Dirección de Salud del Área, que iniciaron una investigación epidemiológica de los casos.

Asimismo, se adoptaron medidas como la comunicación de las reacciones adversas al centro regional de farmacovigilancia de Extremadura y al Servicio de Ordenación Farmacéutica para su traslado a la [Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios \(Aemps\)](#). También se procedió a la inmovilización cautelosa de los lotes de contraste implicados y a realizar un análisis de muestras biológicas de los pacientes y de los productos implicados. También se han llevado a cabo encuestas epidemiológicas y entrevistas a los responsables de los servicios participantes en dichas pruebas.

Los productos han sido enviados para su análisis a la Subdirección de Calidad de la Aemps, al mismo tiempo que el Área de Salud de Mérida se puso en contacto con la empresa proveedora de los contrastes para pruebas diagnósticas implicados para solicitar los últimos controles de calidad de los productos.

Sánchez Cabrera apuntó que se ha abierto, por parte del hospital, una investigación interna para evaluar la evolución de los acontecimientos.

La misma tarde del lunes se realizó la necropsia del paciente fallecido con el fin de esclarecer los motivos de su muerte. Se está actualmente a la espera de los resultados, e igualmente se está pendiente de los análisis de los laboratorios nacionales y de la Aemps sobre el citado producto.

El gerente del Área de Salud de Mérida sostuvo que en todo momento se actuó "desde un punto de vista escrupuloso" en este proceso, y que se ha estado en contacto con los familiares de los pacientes afectados, al tiempo que se inició el protocolo habitual para casos de reacción adversa de cualquier fármaco o producto sanitario.

Los responsables del hospital emeritense no quisieron aportar datos sobre casas comerciales ni laboratorios que distribuyen los productos precintados hasta el fin de las investigaciones. En todo caso, el director médico, Antonio Sanz Marca, explicó que el compuesto intravenoso en cuestión se viene utilizando "desde hace bastante tiempo" en el hospital, y que se aplica en unos 5.000 pacientes al año, sin que hasta la fecha se hubiera detectado ningún problema. Además, el producto es distribuido internacionalmente, sin que hasta el momento se haya declarado una reacción adversa como la que ha afectado a estos cuatro pacientes.

El director médico del Hospital de Mérida dijo que "sería muy temerario achacar la responsabilidad a nada sin tener por el momento los resultados de los análisis".

El funcionamiento habitual del hospital no se ha visto alterado por todo lo ocurrido, ni tampoco la realización de pruebas TC, dado que se está utilizando desde el primer momento otros compuestos habituales distintos de los precintados.

Diario Médico