

ALERTA DE VIGILANCIA DE PRODUCTOS SANITARIOS

Nº DE ALERTA:	REFERENCIA
2026-248	PS/MJF/136889
PRODUCTO Sistemas de resonancia magnética de Philips, con la opción integrada de elastografía de resonancia magnética (ERM). Ver modelos y referencias afectadas en la tabla 1 de la nota de aviso de la empresa.	
FINALIDAD PREVISTA Producción de imágenes que representan la rigidez tisular de la zona abdominal, como el hígado y el músculo.	
FABRICANTE Philips Medical Systems Nederland B.V., Países Bajos.	
DISTRIBUIDOR Philips Ibérica S.A., C/María de Portugal 1. 28050, Madrid.	
ASUNTO Actualización de las advertencias de seguridad relacionadas con determinados modelos de sistemas de resonancia magnética de Philips, con la opción integrada de elastografía de resonancia magnética (ERM), debido a la posibilidad de obtención de imágenes con mediciones de rigidez hepática más bajas de las reales.	
INFORMACION ADICIONAL En abril de 2026 el fabricante emitió una nota de aviso para informar de la posibilidad de obtención de imágenes con mediciones de rigidez hepática más bajas de las reales con determinados modelos de sistemas de resonancia magnética de Philips, con la opción integrada de elastografía de resonancia magnética (ERM). La AEMPS transmitió esta información el 23 de abril de 2026, alerta 2026-186. La empresa está remitiendo una nueva nota de aviso para incluir información adicional para los médicos sobre la reevaluación de sus pacientes y consideraciones a seguir para la reevaluación de los escaneos de ERM, tanto para el caso de reprocesamiento de exámenes anteriores como el caso de consideración de una nueva exploración.	
DOCUMENTOS ADJUNTOS: Nota de aviso empresa	



Si tiene conocimiento de algún incidente relacionado con el uso de un producto sanitario, notifíquelo a través del portal [NotificaPS](#). Su colaboración notificando es esencial para tener un mayor conocimiento de estos productos y velar por su seguridad.

