

DEPARTAMENTO DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO

División de Farmacoepidemiología y Farmacovigilancia

# Modificaciones de la información de los medicamentos autorizados por procedimiento nacional que contienen:

#### HIERRO DEXTRANO (PSUSA)

Fecha de publicación: 02/09/2019

## Tipo de variación:

- Procedimiento nacional/reconocimiento mutuo/descentralizado.
  - o PSUSA: C.I.3.a (IAin)
  - o SEÑAL: C.I.z (IAin)
  - o PSUFU/otra informacion derivada de PSUSA: IB (C.I.3.z)

#### **NOTA:**

En el caso en que los textos a modificar deban adaptarse y no sean de aplicación directa, o sean medicamentos autorizados por RM/DC para los no se hayan publicado todavía las traducciones en todos los idiomas, la variación será tipo IB (C.I.3.z-PSUSA/C.I.z-SEÑALES) En caso de duda, para más información, consultar CMDh/132/2009/Rev.49, o futuras actualizaciones.

### Fecha de implementación: 07/11/2019

La variación deberá presentarse sobre la ficha técnica y prospecto actualmente autorizados y no podrán incluirse otras modificaciones de formato o contenido de la ficha técnica y prospecto que las indicadas a continuación.

Solo se admite adaptación a QRD en las variaciones tipo IB; en las variaciones IAin, no se admiten cambios por QRD salvo los indicados en la nota publicada por el CMDh REF: CMDh/345/2016 y sus futuras actualizaciones.

Modificaciones que se deben incluir en las secciones relevantes de la Información del medicamento (texto nuevo subrayado y en negrita, texto eliminado tachado atravesado con barra)

# FICHA TÉCNICA

Sección 4.6

Puede aparecer bradicardia fetal tras la administración de preparados parenterales de hierro. Suele ser transitorio y consecuencia de una reacción de hipersensibilidad en la madre. El feto debe ser monitorizado cuidadosamente durante la administración intravenosa de preparados parenterales de hierro a mujeres embarazadas.

La informacion relativa a la ultima reunion del CMDh se encuentra en el siguiente link: <a href="https://www.hma.eu/fileadmin/dateien/Human\_Medicines/CMD\_h\_/cmdh\_pressreleases/2019/07\_201">h /cmdh\_pressreleases/2019/07\_201</a>
<a href="https://www.hma.eu/fileases.pdf.pdf">h /cmdh\_pressreleases/2019/07\_201</a>
<a href="https://www.hma.eu/fileases.pdf.pdf">h /cmdh\_pressreleases/2019/07\_201</a>
<a href="https://www.hma.eu/fileases.pdf.pdf">h /cmdh\_pressreleases/2019/07\_201</a>
<a href="https://www.hma.eu/fileases.pdf.pdf">h /cmdh\_pressreleases.pdf.pdf</a>
<a href="https://www.hma.eu/fileases.pdf.pdf">h /cmdh\_pressreleases.pdf.pdf</a>
<a href="https://www.hma.eu/fileases.pdf.pdf">h /cmdh\_pressreleases.pdf.pdf</a>
<a href="https://www.hma.eu/fileases.pdf.pdf">h /cmdh\_pressreleases.pdf.pdf</a>
<a href="https://www.hma.eu/fileases.pdf">h /cmdh\_pressreleases.pdf</a>
<a href="https://www.hma.eu/fileases.pdf">h /cmdh\_pre

La Información relativa a medicamentos centralizados se encuentra en el siguiente link: http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/refh\_others.htm