

Artículo especial

Resonancia magnética para portadores de dispositivos cardiovasculares. Consenso SEC-GT CRMTC/SEC-Asociación del Ritmo Cardíaco/SERAM/ SEICAT

Manuel Barreiro-Pérez^{a,*}, Beatriz Cabeza^{b,c}, David Calvo^{d,e}, José Luis Reyes-Juárez^f, Tomás Datino^{g,h,i},
Eliseo Vañó Galván^c, Alicia M. Maceira González^{j,k}, Carlos Delgado Sánchez-Gracián^l,
Susanna Prat-González^m, Rosario J. Pereaⁿ, Gorka Bastarrika^o, Marcelo Sánchezⁿ,
Luis Jesús Jiménez-Borreguero^p, Covadonga Fernández-Golfín Lobán^{q,r}, y
Revisores expertos: José F. Rodríguez Palomares^{r,s}, José María Tolosana^{r,s}, José Alberto Hidalgo Pérez^t,
Esther Pérez-David^{r,u}, Vicente Bertomeu-González^{r,v} y Hug Cuéllar^f

^a Imagen Cardíaca, Servicio de Cardiología, Hospital Universitario Álvaro Cunqueiro, Vigo, Pontevedra, España

^b Servicio de Diagnóstico por Imagen, Hospital Clínico San Carlos, Madrid, España

^c Servicio de Tomografía Computarizada y Resonancia Magnética, Hospital Nuestra Señora del Rosario, Madrid, España

^d Unidad de Arritmias, Servicio de Cardiología, Hospital Clínico San Carlos, Madrid, España

^e Unidad de Arritmias, Servicio de Cardiología, Hospital Universitario Central de Asturias, Oviedo, Asturias, España

^f Área de Imagen Cardiovascular, Servicio de Radiodiagnóstico, Instituto de Diagnóstico por la Imagen (IDI), Hospital Universitario Vall d'Hebron, Barcelona, España

^g Unidad de Arritmias, Departamento de Cardiología, Hospital Universitario Quirónsalud Madrid, Madrid, España

^h Unidad de Arritmias, Servicio de Cardiología, Complejo Hospitalario Ruber Juan Bravo, Madrid, España

ⁱ Departamento de Medicina, Universidad Europea de Madrid, Madrid, España

^j Unidad Cardiovascular, Grupo Biomédico Ascires, Valencia, España

^k Departamento de Medicina, Facultad de Ciencias de la Salud, Universidad CEU Cardenal Herrera, Valencia, España

^l Servicio de Radiología, Hospital Ribera Povisa, Vigo, Pontevedra, España

^m Servicio de Cardiología, Instituto Clínic Cardiovascular (ICCV), Hospital Clínic, Barcelona, España

ⁿ Servicio de Radiología, Centro de Diagnóstico por la Imagen (CDI), Hospital Clínic, Barcelona, España

^o Servicio de Radiología, Clínica Universidad de Navarra, Pamplona, Navarra, España

^p Servicio de Cardiología, Hospital Universitario de La Princesa, Madrid, España

^q Unidad de Imagen Cardíaca, Servicio de Cardiología, Hospital Universitario Ramón y Cajal, Madrid, España

^r Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Cardiovasculares (CIBERCV), España

^s Servicio de Cardiología, Hospital Universitario Vall d'Hebron, Barcelona, España

^t Servicio de Radiología, Hospital Universitario de la Santa Creu i Sant Pau, Barcelona, España

^u Servicio de Cardiología, Hospital Universitario La Paz, Madrid, España

^v Servicio de Cardiología, Hospital Clínico Universitario de San Juan, San Juan de Alicante, Alicante, España

Historia del artículo:

Recibido el 28 de julio de 2022

Aceptado el 21 de septiembre de 2022

Palabras clave:

Seguridad

Resonancia magnética

Dispositivos cardiovasculares electrónicos

implantables

Marcapasos

Desfibrilador automático implantable

RESUMEN

La resonancia magnética se ha convertido en técnica de imagen de primera línea en muchas situaciones clínicas. El número de pacientes portadores de dispositivos cardiovasculares, como los dispositivos cardiovasculares electrónicos implantables, ha crecido de modo exponencial. Aunque se han descrito complicaciones y efectos adversos cuando estos pacientes se someten a exploraciones de resonancia magnética, la evidencia clínica actual respalda la seguridad de realizar estos estudios cuando se cumplen unas normas y recomendaciones dirigidas a minimizar los posibles riesgos. El Grupo de Trabajo de Cardiorresonancia Magnética y Cardiotomografía Computarizadas de la Sociedad Española de Cardiología (SEC-GT CRMTC), la Asociación del Ritmo Cardíaco de la Sociedad Española de Cardiología (SEC-Asociación del Ritmo Cardíaco de la Sociedad Española de Cardiología), la Sociedad Española de Radiología Médica (SERAM) y la Sociedad Española de Imagen Cardiorrástica (SEICAT) han elaborado el presente documento, que revisa la evidencia disponible en este campo y establece las recomendaciones necesarias para que los pacientes portadores de dispositivos cardiovasculares electrónicos implantables y otros dispositivos puedan acceder con seguridad a este instrumento diagnóstico.

© 2022 Sociedad Española de Cardiología. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Todos los derechos reservados.

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: manuelbarreiroperes@gmail.com (M. Barreiro-Pérez).

[@secardiocrmtc](https://twitter.com/secardiocrmtc) [@estimcardiaca](https://twitter.com/estimcardiaca) [@secardiologia](https://twitter.com/secardiologia) [@SERAM_RX](https://twitter.com/SERAM_RX) [@SEICAT_RAD](https://twitter.com/SEICAT_RAD)

<https://doi.org/10.1016/j.recesp.2022.09.010>

0300-8932/© 2022 Sociedad Española de Cardiología. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Todos los derechos reservados.

Magnetic resonance in patients with cardiovascular devices. SEC-GT CRMTC/SEC-Heart Rhythm Association/SERAM/SEICAT consensus document

ABSTRACT

Keywords:
Safety
Magnetic resonance imaging
Cardiac implantable electronic devices
Pacemaker
Implantable cardioverter-defibrillator

Magnetic resonance has become a first-line imaging modality in various clinical scenarios. The number of patients with different cardiovascular devices, including cardiac implantable electronic devices, has increased exponentially. Although there have been reports of risks associated with exposure to magnetic resonance in these patients, the clinical evidence now supports the safety of performing these studies under specific conditions and following recommendations to minimize possible risks. This document was written by the Working Group on Cardiac Magnetic Resonance Imaging and Cardiac Computed Tomography of the Spanish Society of Cardiology (SEC-GT CRMTC), the Heart Rhythm Association of the Spanish Society of Cardiology (SEC-Heart Rhythm Association), the Spanish Society of Medical Radiology (SERAM), and the Spanish Society of Cardiothoracic Imaging (SEICAT). The document reviews the clinical evidence available in this field and establishes a series of recommendations so that patients with cardiovascular devices can safely access this diagnostic tool.

© 2022 Sociedad Española de Cardiología. Published by Elsevier España, S.L.U. All rights reserved.

Abreviaturas

DAI: desfibrilador automático implantable
DCEI: dispositivo cardiovascular electrónico implantable
RF: radiofrecuencia
RM: resonancia magnética

INTRODUCCIÓN

En los últimos años, la resonancia magnética (RM) se ha convertido en una técnica de imagen esencial y de primera línea en muchas situaciones clínicas. Al mismo tiempo, el número de pacientes con diferentes dispositivos cardiovasculares ha crecido de manera exponencial. Por lo tanto, es habitual en la práctica clínica encontrarnos con pacientes portadores de alguno de estos dispositivos que precisen de un estudio de RM^{1,2}. Se estima que la probabilidad de requerir un estudio de RM en el primer año tras recibir un dispositivo cardíaco electrónico implantable (DCEI) es del 10% y a lo largo de la vida del paciente, del 75%³.

Aunque en muchos casos estos dispositivos no suponen una contraindicación para la RM, en otros los dispositivos no son seguros, son compatibles solo en determinadas circunstancias o requieren una valoración antes y después de la prueba. Además, dado que este tipo de materiales puede condicionar una menor calidad de imagen, la indicación de la prueba debe valorarse en el contexto de su riesgo/beneficio.

El presente documento de consenso se ha elaborado mediante la colaboración entre el Grupo de Trabajo de Cardiorresonancia Magnética y Cardiotomografía Computarizadas de la Sociedad Española de Cardiología (SEC-GT CRMTC), la Asociación del Ritmo Cardíaco de la SEC (SEC-Asociación del Ritmo Cardíaco), la Sociedad Española de Radiología Médica (SERAM) y la Sociedad Española de Imagen Cardiorradiológica (SEICAT). En él se pretende hacer una revisión de la seguridad de los estudios de RM de pacientes portadores de DCEI y otros dispositivos cardiovasculares y establecer unas recomendaciones prácticas para que todos los pacientes portadores puedan acceder con seguridad a este tipo de exploraciones diagnósticas. En el **anexo 1** y el **anexo 2** se puede consultar la filiación de cada autor y revisor del documento a las entidades impulsoras del presente documento.

DEFINICIONES

La RM es una técnica que permite obtener imágenes gracias a la interacción entre los campos magnéticos y los núcleos de hidrógeno de los diferentes tejidos. Para generar las imágenes, es necesaria la aplicación de 3 tipos de campos magnéticos que tienen un efecto diferente en el cuerpo humano y los objetos circundantes y afectan a la seguridad de las exploraciones^{4,5}.

1. *El campo magnético estático (B₀)*. Es el campo magnético del equipo, siempre está encendido y su intensidad se mide en teslas (T); los equipos más empleados los de 1,5 y 3 T. La interacción con elementos ferromagnéticos puede hacer que los objetos se muevan, se desplacen o se aceleren hacia el imán. Sin embargo, este riesgo generalmente no se aplica a dispositivos médicos implantados por su composición mayoritaria de materiales no ferromagnéticos.
2. *Gradientes dinámicos que causan cambios en el campo magnético a lo largo del tiempo (dB/dt)*. Se trata de gradientes que se activan y desactivan rápidamente durante los estudios de RM. Estos gradientes pueden inducir corrientes eléctricas en determinados dispositivos en forma de calentamiento, vibración, estimulación neuromuscular y ruido acústico.
3. *Campos magnéticos de radiofrecuencia (RF) (B₁)*. Se producen fundamentalmente en exploraciones del área torácica, región de la antena que emite la RF. Parte de la energía aplicada es absorbida por el cuerpo (medida por la tasa de absorción específica en W/kg) y convertida en calor, su principal efecto biológico. La tasa de absorción específica aumenta con el campo magnético y varía con las diferentes secuencias. Los campos magnéticos de RF presentan riesgo de interferencia electromagnética con los DCEI.

Según el perfil de seguridad cuando se los somete a exploraciones de RM, los dispositivos cardiovasculares se clasifican de la siguiente forma:

1. *Dispositivo compatible con RM*. Aquel que siempre puede someterse a una RM con seguridad.
2. *Dispositivo condicional*. Dispositivos seguros en un entorno de RM teniendo en cuenta una serie de consideraciones. En el caso de DCEI, son dispositivos modificados en su *hardware* (minimización del material ferromagnético y modificación de electro-

dos) y *software* que permiten realizar con seguridad un estudio de RM en determinadas condiciones⁶.

3. *Dispositivo no condicional*. Dispositivos con los que, por su diseño o funcionamiento, no se pueden asegurar las condiciones óptimas de seguridad en la realización del estudio de RM. En el caso de DCEI, se ha demostrado que estos dispositivos pueden someterse a RM con baja incidencia de complicaciones siempre que se tomen determinadas precauciones en la programación del dispositivo, la monitorización del paciente y las características de la RM^{7,8}.

Se debe tener en cuenta que para determinar la compatibilidad de un dispositivo o conjunto de dispositivos (sistema), todos sus componentes deben ser compatibles o condicionales con RM. En el caso de los DCEI, se precisa que tanto los componentes (generador y electrodo) como su combinación (idealmente misma marca y combinación validada en entorno de RM) deben ser compatibles y, en caso preciso, se deben cumplir condiciones de campo magnético y tasa de absorción específica, determinadas para cada modelo⁹.

Aunque los estudios de RM se pueden realizar a pacientes con dispositivos compatibles o condicionales con seguridad, la presencia de estos puede afectar a la calidad de la imagen y, por lo tanto, a la rentabilidad de la prueba. Esto dependerá del tipo de dispositivo, su localización, el área anatómica en estudio y el tipo de secuencias empleadas. Este factor se debe tener en cuenta en la valoración previa del paciente cuando se plantee un estudio de RM.

INTERACCIÓN ENTRE RM Y DISPOSITIVOS CARDIOVASCULARES. SEGURIDAD

Influencia de los dispositivos en la imagen de RM (artefactos)

Los artefactos en la RM son relativamente frecuentes. Se definen como cualquier aumento o pérdida de señal que no tiene base anatómica o es la consecuencia de la distorsión, adición o pérdida de información, en general relacionados con la existencia de materiales metálicos o ferromagnéticos. Aunque algunos son obvios y fácilmente reconocibles, otros son mucho más sutiles y pueden llevar a errores de interpretación y diagnóstico.

En general, hay 2 tipos de artefactos inducidos por materiales ferromagnéticos:

1. *Artefactos de susceptibilidad magnética*. Son la principal causa de aparición de los artefactos y se deben a la falta de homogeneidad local del campo producidas por la presencia de materiales ferromagnéticos dentro del imán.
2. *Artefactos por corrientes de Foucault* (también llamado de corrientes de Eddy). Ocurren porque los gradientes de los pulsos de RF inducen corrientes eléctricas en los materiales metálicos circundantes, crean campos magnéticos intermitentes no deseados que degradan la homogeneidad del campo y distorsionan la imagen.

Por lo general, el artefacto aparece como bandas con aumento o disminución de la intensidad de la señal alrededor de las partes metálicas. Puesto que deterioran la imagen de resonancia, deben reconocerse, ya que se pueden confundir con una imagen patológica¹⁰. La magnitud de los artefactos dependerá tanto de las características intrínsecas del dispositivo (composición metálica, tamaño y orientación con respecto a la dirección del campo magnético) como de la distancia a la que se localice de la región anatómica en estudio (poco frecuentes en estudios fuera del área torácica), la secuencia utilizada y la intensidad del campo magnético.

Influencia de la RM en los dispositivos

En términos generales, los dispositivos cardiovasculares con mayor influencia/interferencia generada por el estudio RM son los dispositivos de asistencia y monitorización circulatoria (dispositivos de asistencia ventricular izquierda, sistemas de oxigenación extracorpórea de membrana, catéter de gasto continuo) y los DCEI (marcapasos, DAI, dispositivos de terapia de resincronización cardíaca y electrodos abandonados). Los primeros suponen una contraindicación absoluta. En el caso de los DCEI, las complicaciones son poco frecuentes, pero potencialmente graves^{2,11}. Por su mayor frecuencia en el contexto clínico, en la [tabla 1](#) se detallan los potenciales efectos del entorno de RM en los DCEI.

Seguridad de los distintos dispositivos cardiovasculares en RM de 1,5 y 3 T

Dispositivos cardiovasculares electrónicos implantables

En los últimos años, son numerosos los trabajos que han demostrado la seguridad de las exploraciones de RM cardiorádica y no cardiorádica en pacientes portadores de DCEI siempre que se adopte una serie de medidas apropiadas^{2,11}.

Los trabajos publicados hasta la fecha son bastante homogéneos en su diseño (descripción de los posibles efectos adversos, programación del dispositivo, secuencias realizadas) y los resultados, concordantes y no se documentan complicaciones clínicamente significativas derivadas de la realización de los estudios en imanes de 1,5 y 3 T siguiendo unas pautas de seguridad definidas^{14,15}. En la [tabla 2](#) se presenta un resumen de los principales trabajos en este campo.

Los cables epicárdicos y los electrodos abandonados tienen un mayor riesgo de calentamiento durante las exploraciones de RM. La evidencia disponible en este campo es muy escasa (inexistente en el caso de los cables epicárdicos) y por ello no se recomienda la RM para estos pacientes y únicamente podría valorarse para casos de pacientes en una situación clínica grave sin otra alternativa diagnóstica. No obstante, un trabajo de reciente publicación, con 139 pacientes y 243 electrodos abandonados, respalda la seguridad de la RM en esta situación clínica⁸. Sin embargo, en los marcapasos temporales, las características del generador y electrodo presentan mayor de riesgo de complicaciones, por lo que no se recomienda someterlos a este tipo de exploraciones en ninguna circunstancia, aunque no se disponga de evidencia científica al respecto¹².

En cuanto a los dispositivos de estimulación sin cables, aunque la experiencia es menor, los trabajos iniciales no demuestran una mayor tasa de complicaciones y parecen seguros tanto en 1,5 como en 3 T. Los DAI subcutáneos no requieren un manejo diferente que el de los DAI convencionales, y se debe verificar, en función del modelo y el año de fabricación, si son condicionales o no condicionales para los estudios de RM¹².

Los dispositivos de grabación en bucle se consideran seguros y no suponen nunca una contraindicación para las exploraciones²⁷.

Otros dispositivos cardiovasculares

En los últimos años, el número y los tipos de dispositivos cardiovasculares o vasculares que se implantan para el tratamiento de distintas afecciones está creciendo de manera exponencial. Aunque gran parte de ellos son seguros o condicionales en el entorno de la RM, se recomienda comprobar su compatibilidad específica. En la [tabla 3](#) se recogen los utilizados más habitualmente. A modo de resumen, se pueden considerar seguros, respetando algunos parámetros en la adquisición, los *stents* coronarios y vasculares, los tubos vasculares y los parches

Tabla 1
 Potenciales efectos del entorno de la resonancia magnética en los dispositivos cardiovasculares electrónicos implantables

Efectos de la RM en DCEI	Explicación
Calentamiento y lesión del tejido circundante	Los electrodos pueden actuar como antenas de la energía electromagnética y generar corrientes dentro del sistema que aumentarían la temperatura del tejido circundante, que podrían dañar el miocardio local, aumentar el umbral de captura, reducir la amplitud de la onda sensada o, teóricamente, aumentar el umbral de desfibrilación de los DAI. En estudios <i>in vitro</i> , el aumento de temperatura es mayor en los electrodos dañados, abandonados (ya que no existe conexión a un generador que actúe como disipador del calor) y/o epicárdicos (dada la ausencia de enfriamiento convectivo por ser un espacio sin flujo sanguíneo). La situación es potencialmente peor en los electrodos epicárdicos abandonados.
Desplazamiento	El campo magnético podría producir desplazamientos del material ferromagnético del generador, pero es algo realmente excepcional. Los dispositivos compatibles con RM reducen este riesgo por su menor cantidad de material ferromagnético. La mayoría de los fabricantes aconsejan esperar 6 semanas tras el implante (proceso de «fijación» del electrodo por cicatrización), si bien existen series de pacientes sometidos a RM en los primeros días tras el implante sin complicaciones, por lo que la RM podría ser precoz si fuese clínicamente necesario ¹² .
Estimulación asíncrona	Los pulsos de RF de la RM atraviesan el electrodo y pueden estimular el tejido e inducir arritmias auriculares y/o ventriculares.
Sobresensado	Los pulsos de RF pueden generar «ruido» (sobresensado) que dé lugar a la inhibición del impulso del marcapasos (riesgo de asistolia en pacientes dependientes) o terapias antitaquicardia inapropiadas del DAI (riesgo de terapias inapropiadas).
Interruptor de láminas activado magnéticamente	Al acercarse un imán al dispositivo, normalmente el dispositivo estimula en modo asíncrono e inhibe las terapias antitaquicardia del DAI. Este comportamiento se modifica en los DCEI compatibles cuando el modo de compatibilidad se encuentra activado.
Reseteo eléctrico	La interferencia electromagnética generada por la RM puede generar el reseteo eléctrico de los DCEI pasando a una programación que es específica de cada fabricante y modelo. Generalmente activa el modo VVI (riesgo de asistolia en pacientes dependientes) y se activan las terapias antitaquicardia según parámetros de diagnóstico y terapia nominales, habitualmente en una única zona de fibrilación ventricular con descargas de alta energía (riesgo terapias inapropiadas).
Drenaje anómalo de la batería	Excepcionalmente podría producirse agotamiento de la batería, más frecuente en DCEI próximos al recambio electivo del generador (batería en límite bajo) ¹³ . Es una complicación importante que conlleva el recambio del generador del DCEI.

DAI: desfibrilador automático implantable; DCEI: dispositivo cardiovascular electrónico implantable; RF: radiofrecuencia; RM: resonancia magnética.

quirúrgicos, las prótesis valvulares quirúrgicas (biológicas y mecánicas), las prótesis y los dispositivos transcáteter (oclusores septales, cierre de orejuela, reemplazo y reparación valvular) y las grabadoras de eventos en bucle.

FLUJO DE TRABAJO PROPUESTO PARA PACIENTES PORTADORES DE DISPOSITIVOS EN RM

El flujo de trabajo que considerar para los pacientes con dispositivos cardiovasculares que se someten a un estudio de RM dependerá del tipo de dispositivo implantado (figura 1).

Dispositivos implantables no electrónicos

Se incluyen en este grupo dispositivos coronarios, vasculares y valvulares, entre otros. Las recomendaciones pueden consultarse en la tabla 3.

Dispositivos cardiovasculares electrónicos implantables

El flujo de trabajo para la realización de un estudio de RM en un paciente portador de DCEI depende de 3 criterios: a) la condicionalidad del sistema implantado incluyendo todos sus anejos funcionantes o disfuncionantes; b) las condiciones de seguridad del propio paciente definidas fundamentalmente por su carácter de dependiente o no dependiente de la estimulación y el riesgo de arritmias ventriculares, y c) la necesidad del estudio mediante RM en relación con la condición clínica del paciente y la existencia o carencia de técnicas diagnósticas alternativas.

En todos ellos será necesaria la interrogación previa del dispositivo para evaluar la dependencia del paciente de la estimulación y el ajuste de la programación antibradicardia y antitaquicardia, así como la interrogación posterior para confirmar su correcto funcionamiento y hacer la reprogramación correspondiente. En la figura 1 se recoge un algoritmo práctico de actuación en los distintos contextos.

Dispositivos de estimulación, RM condicionales

Las condiciones de compatibilidad con RM de un DCEI vienen definidas por el fabricante, el cual ha sometido el sistema completo a test de validación, teniendo en cuenta que estas pruebas se han realizado con la combinación de las distintas partes del sistema (electrodos y generador) pertenecientes a un mismo fabricante. Por ficha técnica, las condiciones de compatibilidad únicamente se aseguran en estas circunstancias; en el momento actual y a efectos legales, los fabricantes no aseguran la compatibilidad cuando se combinan materiales de distintos fabricantes, si bien no se ha demostrado en la literatura médica que esto suponga un mayor riesgo de complicaciones. Otro factor para tener en cuenta es la existencia de materiales abandonados, disfuncionantes o de implantación epicárdica. En estas condiciones, ningún fabricante asegura el carácter de compatibilidad con RM de sus sistemas.

Por otro lado, la dependencia de la estimulación del paciente se establece ante la ausencia de ritmos intrínsecos o de escape que aseguren un adecuado gasto cardíaco tras el cese de la estimulación. Como regla general, la Sociedad Europea de Cardiología (ESC) establece un límite de 50 lpm para considerar la dependencia del paciente⁹.

Personal cualificado debe evaluar y revisar a los pacientes y sus respectivos sistemas antes de acudir a la exploración de RM y después de completar el estudio, y debe quedar constancia de ambas actuaciones⁹. Dado que las condiciones de seguridad se

Tabla 2

Principales estudios clínicos multicéntricos y metanálisis que han evaluado la seguridad de los estudios de resonancia magnética para los pacientes portadores de distintos tipos de dispositivos cardiovasculares electrónicos implantables

Tipo de estudio	Tipo de dispositivo	Campo/tipo de RM/región anatómica	Pacientes	Complicaciones de RM	Cambio en los parámetros del dispositivo	Referencia
Estudios multicéntricos	Dispositivo condicional (9-12 semanas tras el implante)	1,5 T SAR ≤ 2 W/kg Cerebral/lumbar	464	Ninguna	Mínimos	Wilkoff et al. ¹⁶ , 2011
	Dispositivo condicional (9-12 semanas tras el implante)	1,5 T SAR ≤ 2 W/kg Cualquiera	263	Ninguna	—	Gimbel et al. ¹⁷ , 2013
	DAI condicional	1,5 T SAR ≤ 2 W/kg Torácica, cuello, cerebral	275	Ninguna	Mínimos	Gold et al. ¹⁸ , 2015
	Dispositivo condicional	1,5 T SAR ≤ 2 W/kg Cardiaca y columna dorsal	245	1 efecto adverso	Sin cambios en estimulación y mínimos en sensado	Bailey et al. ¹⁹ , 2015
	Dispositivo condicional	1,5 T SAR ≤ 2 W/kg Cerebral y lumbar baja	226	Ninguna	Mínimos	Bailey et al. ²⁰ , 2015
	DAI condicional	1,5 T SAR ≤ 2 W/kg Columna dorsal y cardiaca	170	Ninguna	Ninguno	Awad et al. ²¹ , 2015
	Dispositivo condicional	1,5 T SAR ≤ 2 W/kg Torácica y cerebral	266	Ninguna	Mínimos en estimulación Ninguno en sensado	Shenthar et al. ²² , 2015
	Dispositivo condicional	1,5 T SAR ≤ 2 W/kg Slew rate ≤ 200 T/m/s Cualquier región anatómica	526	2 FA paroxística 2 calentamientos 1 fallo de captura 1 incremento del umbral	4 pacientes (0,76%) con umbral > 0,5 V e incremento en umbrales	Williamson et al. ²³ , 2017
	Dispositivos no condicionales (DAI dependientes excluidos)	1,5 T RM no torácica	1.500	5 FA y 1 aleteo auricular 6 reseteos eléctricos parciales	Ligero incremento umbral estimulación Ligera disminución de la sensibilidad	Russo et al. ²⁴ , 2017
	Marcapasos sin cables	1,5 T/3 T	14	Ninguna	Micra (Medtronic, Estados Unidos), ninguno	Blessberger et al. ²⁵ , 2019
Metanálisis	Dispositivos no condicionales	1,5, 2/3 T Cualquiera	5.099	3 fallos del electrodo 94 reseteos (ninguno en posteriores a 2006) 11 estimulación no apropiada 17 síntomas	Sin cambios clínicamente significativos	Shah et al. ²⁶ , 2018
	Dispositivos no condicionales	1,5/3 T Cualquiera	5.625	1 fallo del electrodo 2 fallos del generador 76 reseteos encendido-apagado 6 estimulaciones inapropiadas 19 síntomas	Incremento > 0,5 V en el umbral de estimulación y cambios > 50 Ω en la impedancia (el 1,1 y el 4,8%). Cambios significativos en la onda P y onda R (el 1,5 y el 0,4%)	Glikson et al. ⁷ , 2020

DAI: desfibrilador automático implantable; FA: fibrilación auricular; RM: resonancia magnética; SAR: tasa de absorción específica.

consideran óptimas en estas circunstancias, existe mayor grado de flexibilidad en los modos de programación recomendados y los tiempos recomendados para las interrogaciones.

Antes de la RM, se precisa la evaluación del paciente (comprobando que no tenga electrodos abandonados, epicárdicos, disfuncionantes o conectores extra/adaptadores entre electrodo y generador) e interrogación del dispositivo, así como la programación del modo de compatibilidad de RM si este está disponible entre las posibilidades de programación del dispositivo evaluado. Se precisa una buena comunicación entre el personal de RM y cardiología para asegurar que el sistema es compatible y el

paciente está correctamente evaluado y preparado para proceder con la exploración diagnóstica.

Como norma general, para los pacientes con ritmo propio, se recomienda la reprogramación en modo DDI/VVI, lo que permite al paciente portar un dispositivo de estimulación plenamente funcionante durante el estudio⁹. Además, esto permitiría un mayor margen de tiempo para la reprogramación del dispositivo tras la RM; se recomienda reprogramar en las 48 h posteriores al estudio. Como desventaja, estos modos de programación siguen siendo sensibles a las interferencias por ruidos externos y podrían desencadenar la entrada en funcionamiento de los algoritmos de

Tabla 3
 Principales tipos de dispositivos sin estimulación utilizados actualmente en cardiología y cirugía cardiaca, compatibilidad y seguridad con resonancia magnética en equipos de 1,5 y 3 T

Grupo del dispositivo	Tipo de dispositivo	Realización de estudio de RM		Observaciones	Referencia
		1,5 T	3 T		
Vascular y coronario	Stent coronario	Seguro	Seguro	Existe numerosa literatura en infarto agudo miocárdico (desde 1 h a 7 días tras ICP) sin complicaciones comunicadas	Shellock et al. ⁴ Symons et al. ⁵ , 2019 Levine et al. ²⁸ , 2007 Jehl et al. ²⁹ , 2009 Patel et al. ³⁰ , 2006 Karamitsos et al. ³¹ , 2017 Kaya et al. ³² , 2009 Curtis et al. ³³ , 2013
	Tubos vasculares	Seguro	Seguro	-	Symons et al. ⁵ , 2019 Jehl et al. ²⁹ , 2009 Karamitsos et al. ³¹ , 2017 Curtis et al. ³⁴ , 2006
	Endoprótesis aórticas	Condicional (seguir indicaciones del fabricante)	Condicional (seguir indicaciones del fabricante)	GEM: 720 Gauss/cm SAR: 3 W/kg por 15 min de examen	Symons et al. ⁵ , 2019 Levine et al. ²⁸ , 2007 Jehl et al. ²⁹ , 2009 Dill et al. ³⁵ , 2008
	Stents aórticos no recubiertos	Condicional (seguir indicaciones del fabricante)	Condicional (seguir indicaciones del fabricante)	GEM: 720 Gauss/cm SAR: 2 W/kg por 15 min de examen	Symons et al. ⁵ , 2019 Levine et al. ²⁸ , 2007 Jehl et al. ²⁹ , 2009 Dill et al. ³⁵ , 2008 Grzyska et al. ³⁶ , 2021
Valvular quirúrgico	Prótesis valvulares biológicas	Seguro	Condicional (seguir indicaciones del fabricante)	-	Shellock et al. ⁴ Symons et al. ⁵ , 2019 Dill et al. ³⁵ , 2008 Myers et al. ³⁷ , 2012 Baikoussis et al. ³⁸ , 2011
	Prótesis valvulares mecánicas	Seguro	Condicional (seguir indicaciones del fabricante)	-	Symons et al. ⁵ , 2019 Levine et al. ²⁸ , 2007 Dill et al. ³⁵ , 2008 Myers et al. ³⁷ , 2012
	Conductos valvulados mecánicos	Seguro	Condicional (seguir indicaciones del fabricante)	-	Symons et al. ⁵ , 2019 Levine et al. ²⁸ , 2007 Karamitsos et al. ³¹ , 2017 Dill et al. ³⁵ , 2008 Myers et al. ³⁷ , 2012 Baikoussis et al. ³⁸ , 2011
	Conductos valvulados biológicos	Seguro	Condicional (seguir indicaciones del fabricante)	-	Symons et al. ⁵ , 2019 Levine et al. ²⁸ , 2007 Karamitsos et al. ³¹ , 2017 Dill et al. ³⁵ , 2008 Myers et al. ³⁷ , 2012 Baikoussis et al. ³⁸ , 2011
	Homoinjertos/xenoinjertos	Seguro	Seguro	-	Symons et al. ⁵ , 2019 Levine et al. ²⁸ , 2007 Karamitsos et al. ³¹ , 2017 Dill et al. ³⁵ , 2008 Myers et al. ³⁷ , 2012 Baikoussis et al. ³⁸ , 2011
	Anuloplastias quirúrgicas	Seguro	Seguro	Algunos modelos especifican indicaciones para escanear inmediatamente tras el implante	Shellock et al. ⁴ Symons et al. ⁵ , 2019 Myers et al. ³⁷ , 2012
Valvular percutáneo	Prótesis valvular transcateéter	Seguro	Seguro	TAVI (CoreValve, Medtronic, Estados Unidos; SAPIEN, Edwards Lifesciences, Estados Unidos): se consideran seguros en sistemas de 1,5 y 3 T. Se puede escanear inmediatamente tras la colocación siguiendo las indicaciones (GEM: 720 Gauss/cm; SAR: 2 W/kg por 15 min de examen). Aplica para TAVI en otras posiciones valvulares (pulmonar, mitral o tricúspide)	Shellock et al. ⁴ Shellock et al. ³⁹ , 2001 Saeedi et al. ⁴⁰ , 2015 Hartlage et al. ⁴¹ , 2016

Tabla 3 (Continuación)

Principales tipos de dispositivos sin estimulación utilizados actualmente en cardiología y cirugía cardíaca, compatibilidad y seguridad con resonancia magnética en equipos de 1,5 y 3 T

Grupo del dispositivo	Tipo de dispositivo	Realización de estudio de RM		Observaciones	Referencia
		1,5 T	3 T		
		Seguro	Seguro	TMVR (Tendyne, Abbott, Estados Unidos)	Lin et al. ⁴² , 2018
	Reparación valvular transcathéter	Seguro	Seguro	Reparación borde-borde (Mitraclip, Abbott, Estados Unidos)	Shellock et al. ⁴ Lurz et al. ⁴³ , 2011
		Condicional (seguir indicaciones del fabricante)	Condicional (seguir indicaciones del fabricante)	Anuloplastia directa (Cardioband, Edwards Lifesciences, Estados Unidos): se puede escanear inmediatamente tras la colocación siguiendo las indicaciones (GEM: 720 Gauss/cm; SAR: 2 W/kg por 15 min de examen)	Shellock et al. ⁴ Symons et al. ⁵ , 2019
Percutáneo no valvular	Oclusores septales (FOP, CIA, CIV)	Condicional (no si se sospecha pérdida de integridad)	Condicional (no si se sospecha pérdida de integridad)	Puede considerarse un periodo ventana de 6 semanas tras el implante. Si se sospecha pérdida de integridad del dispositivo, se desaconseja	Shellock et al. ⁴ Myers et al. ³⁷ , 2012 Shellock et al. ⁴⁴ , 2005
	Cierre de orejuela	Condicional (no si se sospecha pérdida de integridad)	Condicional (no si se sospecha pérdida de integridad)	Puede considerarse un periodo ventana de 6 semanas tras el implante. Si se sospecha pérdida de integridad del dispositivo, se desaconseja	Shellock et al. ⁴ Myers et al. ³⁷ , 2012 Mohrs et al. ⁴⁵ , 2011
	Otros cierres (PVL, DAP)	Condicional (no si se sospecha pérdida de integridad)	Condicional (no si se sospecha pérdida de integridad)	Puede considerarse un periodo ventana de 6 semanas tras el implante. Si se sospecha pérdida de integridad del dispositivo, se desaconseja	Shellock et al. ⁴ Symons et al. ⁵ , 2019 Myers et al. ³⁷ , 2012
Monitorización y asistencia circulatoria	Asistencias ventriculares (BCPIAo, ECMO, LV/RVAD)	No seguro	No seguro	-	Symons et al. ⁵ , 2019 Levine et al. ²⁸ , 2007 Dill et al. ³⁵ , 2008 Baikoussis et al. ³⁸ , 2011 Lee et al. ⁴⁶ , 2014
	Catéter Swan-Ganz	No seguro	No seguro	Se podría realizar si el catéter no tiene sistemas de termomodulación o electrodos de estimulación	Shellock et al. ⁴ Symons et al. ⁵ , 2019 Dill et al. ³⁵ , 2008
	Catéter gasto continuo	No seguro	No seguro		Symons et al. ⁵ , 2019 Levine et al. ²⁸ , 2007 Dill et al. ³⁵ , 2008
	Monitor continuo de la presión pulmonar	Seguir indicaciones del fabricante	Seguir indicaciones del fabricante	CardioMEMS, Abbott, Estados Unidos: se puede escanear siguiendo las indicaciones (GEM: 720 Gauss/cm. SAR: 2 W/kg por 15 min de examen)	Shellock et al. ⁴ Symons et al. ⁵ , 2019
Otros	Grabadores de eventos	Seguir indicaciones del fabricante	Seguir indicaciones del fabricante	GEM: 720 Gauss/cm	Symons et al. ⁵ , 2019 Levine et al. ²⁸ , 2007 Baikoussis et al. ³⁸ , 2011
	Parches quirúrgicos	Seguro	Seguro	-	Symons et al. ⁵ , 2019 Levine et al. ²⁸ , 2007 Dill et al. ³⁵ , 2008 Myers et al. ³⁷ , 2012
	Cerclajes metálicos esternales	Seguro	Seguro	-	Shellock et al. ⁴ Symons et al. ⁵ , 2019

BCPIAo: balón de contrapulsación intraaórtico; CIA: comunicación interauricular; CIV: comunicación interventricular; DAP: ductus arterioso persistente; ECMO: oxigenador extracorpóreo de membrana; FOP: foramen oval permeable; GEM: gradiente espacial máximo; ICP: intervención coronaria percutánea; LV/RVAD: dispositivo de asistencia del ventrículo izquierdo/ventrículo derecho; PVL: fuga paravalvular; SAR: tasa de absorción específica; TAVI: implante percutáneo de válvula aórtica; TMVR: reparación percutánea de la válvula mitral.

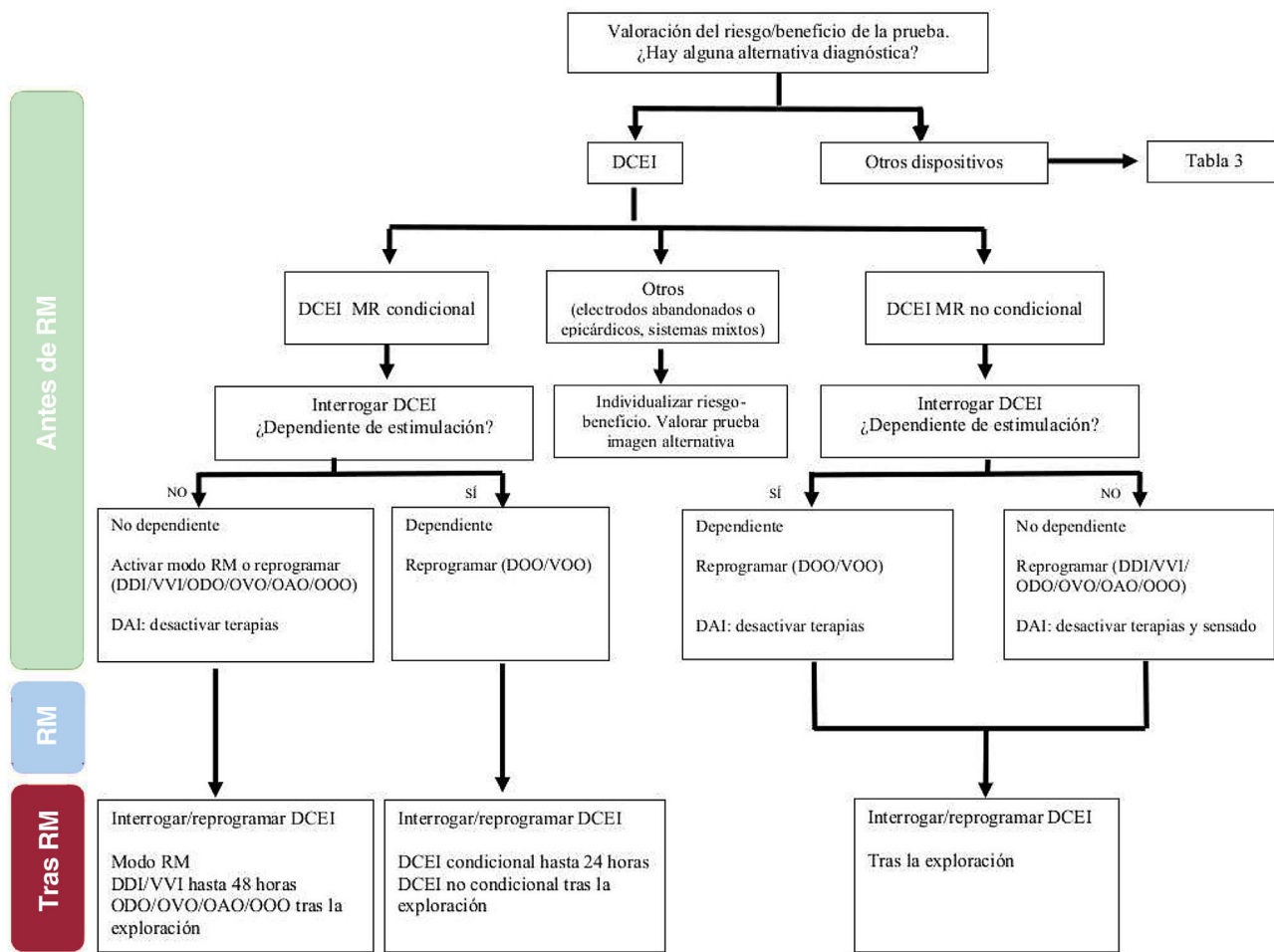


Figura 1. Figura central. Algoritmo del flujo de trabajo para el estudio de RM en distintas situaciones clínicas. DAI: desfibrilador automático implantable; DCEI: dispositivo cardiovascular electrónico implantable; RM: resonancia magnética.

reversión por ruido, lo que daría lugar a una autoprogramación en modo asíncrono independiente de la frecuencia de base. Como alternativa se puede plantear la reprogramación en modos ODO/OVO/OAO/OOO⁹, si bien se debe tener en cuenta que en estas condiciones se pierden las funcionalidades de estimulación del dispositivo, por lo que la reprogramación habrá de efectuarse inmediatamente tras el estudio de RM.

En el caso de pacientes dependientes de estimulación con dispositivos RM condicionales y sin función DAI, no se considera necesaria la revisión inmediata tras el procedimiento, pero sí se recomienda hacerla en las primeras 24 h. El modo de estimulación recomendado en estas condiciones es DOO/VOO, con una frecuencia de estimulación 20 lpm superior a la frecuencia intrínseca, si la hay, o adaptada a las necesidades hemodinámicas del paciente en caso de que no haya ritmo intrínseco⁹.

Otros aspectos relativos a la programación de los dispositivos en estas circunstancias se muestran en la **tabla 4**, haciendo referencia a las salidas de estimulación, los parámetros de sentido y las funciones adicionales de los dispositivos, entre otros.

Para los pacientes portadores de DAI RM condicional, la activación del modo de seguridad RM desactiva las terapias ventriculares antitaquicardia. Esta situación coloca al paciente en un estado de vulnerabilidad frente a las arritmias ventriculares que pudieran ocurrir durante la práctica del estudio de la RM y los tiempos periprocedimiento².

Dispositivos de estimulación en RM no condicional o electrodos abandonados

Este apartado incluye a los pacientes con electrodos abandonados, sistema (electrodo y/o generador) de RM no condicional, electrodos epicárdicos o conectores extra entre el electrodo y el generador.

Existen estudios que demuestran que en casos necesarios se puede realizar una RM a estos pacientes con seguridad y pocos efectos adversos. Tanto el paciente como el médico que solicita la RM deben de ser informados sobre el tipo de dispositivo y la ausencia de compatibilidad con RM, de los riesgos potenciales para el paciente y la posterior disfunción del dispositivo. Con todo esto se deberá valorar el balance riesgo-beneficio para determinar si es necesario realizar la RM o se puede sustituir por otra prueba de imagen.

Si tras toda la información aportada se considera que la RM es necesaria y debe realizarse, los dispositivos de estimulación RM no condicionales deberán ser evaluados y revisados antes e inmediatamente después del estudio de RM para comprobar su correcto funcionamiento. La programación de estos dispositivos se resume en la **tabla 4**.

Los dispositivos con función DAI también deberán ser evaluados y revisados antes e inmediatamente después del estudio de RM, en este caso para reprogramar a modo activo las funciones de sentido

Tabla 4

Recomendaciones prácticas sobre los diferentes aspectos de seguridad en pacientes portadores de dispositivos cardiovasculares electrónicos implantables sometidos a estudios de resonancia magnética

Condición	Recomendación	Comentario
Interrogación antes de la RM	En todos los casos	Independientemente de la condición del sistema y para hacer una comprobación previa de su estado
Disponible modo de RM	Se recomienda su activación	Ajuste de parámetros acorde a las necesidades particulares de cada paciente
Modo de estimulación	DOO/VOO	Pacientes dependientes
	DDI/VVI	Pacientes con ritmo intrínseco (no dependientes)
	ODO/OVO/OAO/OOO	Pacientes no dependientes como alternativa al anterior
Parámetros de estimulación	Estimulación bipolar/amplitud 5 V/anchura de impulso 1 ms	Como norma general en todos los dispositivos
Parámetros de sensado	Sensado bipolar	Como norma general en todos los dispositivos
Funciones adicionales de estimulación	Desactivadas	Respuesta a la caída de frecuencia, funciones de optimización de la resincronización (respuesta a la fibrilación auricular conducida, disparo por sensado de extrasístoles, etc.), terapia antitaquicardia auricular, etc.
Funciones antitaquicardia de DAI	Desactivadas	Desactivar sensado y terapias de taquicardia ventricular/fibrilación ventricular
Acompañamiento y monitorización del paciente durante la RM	Monitorización ECG/pulsioximetría	En todos los casos
	Disponibilidad de equipo para resucitación avanzada	En todos los casos
	Personal sanitario en sala con capacidad de asistencia inmediata y soporte vital	En todos los casos
	Personal cualificado en sala con capacidad de programación inmediata del dispositivo	En caso de sistemas no condicionales con RM y pacientes dependientes
	Personal cualificado en el entorno hospitalario con capacidad de programación inmediata del dispositivo	En caso de sistemas no condicionales con RM y pacientes no dependientes Acorde a la política del centro en el caso de sistemas condicionales con RM
Reprogramación tras la RM	Inmediata	Sistemas no condicionales con RM; sistemas programados a modo ODO/OVO/OAO/OOO; sistemas DAI
	Dentro de las 24 h	Pacientes dependientes con sistemas de estimulación condicionales con RM y modo de estimulación DOO/VOO
	Dentro de las primeras 48 h	Pacientes no dependientes con sistemas de estimulación condicionales con RM y modo de estimulación DDI/VVI
Seguimiento evolutivo	Al cabo de 1 semana. Valorar la posibilidad de efectuarlo mediante seguimiento a distancia	Interrogación general del estado del sistema

DAI: desfibrilador automático implantable; RM: resonancia magnética.

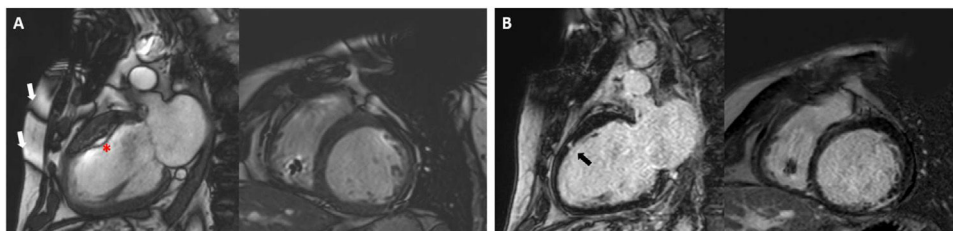


Figura 2. Imágenes obtenidas con equipo de RM de 1,5 T en un paciente portador de marcapasos. A: en secuencia cine SSFP (*steady-state free precession*) se observan artefactos en la pared torácica (flechas blancas) que afectan a la región anterior (asterisco) en la imagen de 2 cámaras; sin embargo permite la medición en la imagen en eje corto. B: en las imágenes de realce tardío (GSE-IR, *gradient spoiled echo inversion-recovery*), el artefacto es menos marcado y se puede valorar correctamente en ambas geometrías un área de realce tardío (flecha negra).

y tratamiento antitaquicardia². En los DAI, deben desactivarse todas las terapias antitaquicardia, lo que deja al paciente en un estado de vulnerabilidad frente a las arritmias ventriculares que pudieran ocurrir durante la práctica del estudio de la RM y los tiempos periprocedimiento².

Por otro lado, las condiciones particulares de este grupo de pacientes y dispositivos los sitúan en una posición de vulnerabilidad, lo que conlleva la necesidad de pautas más estrictas de monitorización y vigilancia durante los estudios de RM. Las recomendaciones generales a este respecto, acordes con las

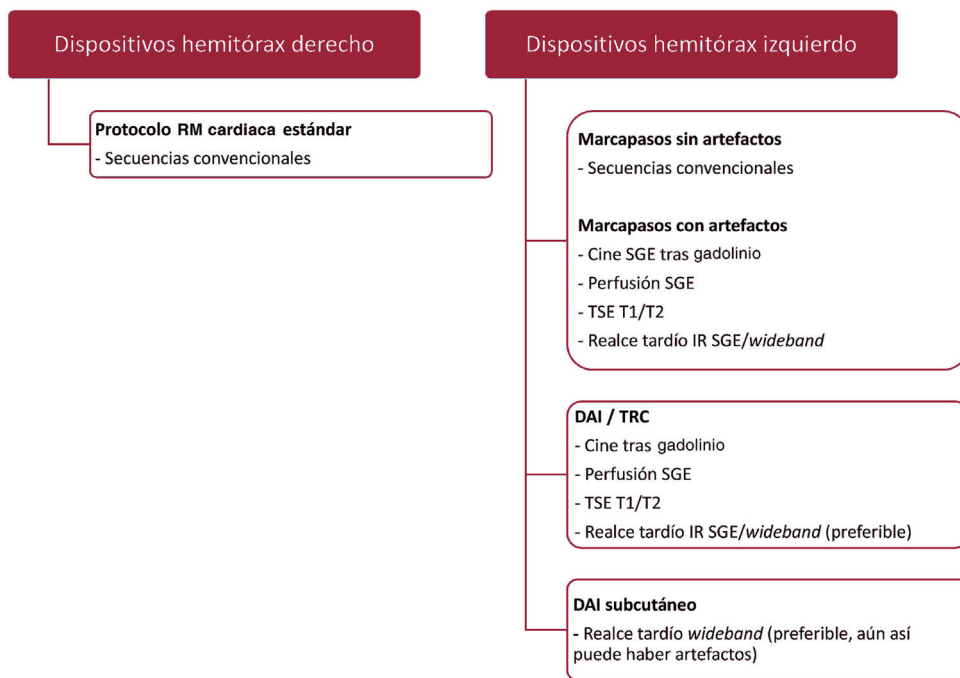


Figura 3. Algoritmo práctico de optimización de la imagen de pacientes portadores de dispositivos cardiovasculares electrónicos implantables sometidos a estudios de RM cardiotorácica. DAI: desfibrilador automático implantable; realce tardío IR SGE/wideband: realce tardío inversión-recuperación spoiled echo-gradient (eco de gradiente distorsionado)/banda ancha; RM: resonancia magnética; SGE: spoiled echo-gradient (eco de gradiente distorsionado); TRC: terapia de resincronización cardiaca; TSE: turbo spin-echo (eco de spin turbo).

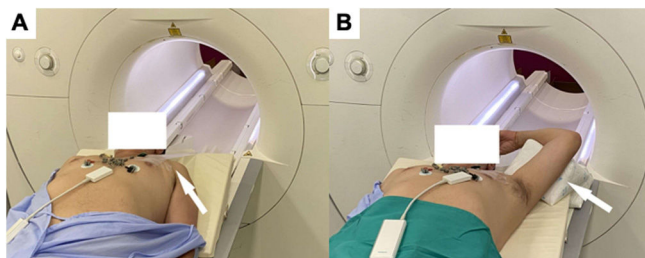


Figura 4. Preparación de paciente portador de dispositivo automático implantable en hemitórax izquierdo para una RM cardiotorácica. Aumento de la distancia entre el generador y el área de exploración mediante la colocación de una venda adhesiva (A) o con el brazo homolateral al dispositivo colocado hacia arriba (B).

recomendaciones más actuales de la ESC, se muestran en la [tabla 4](#). Respecto al seguimiento evolutivo, la ESC recomienda comprobar la integridad del sistema en el curso de 1 semana. Si bien no existen datos en la literatura que avalen la monitorización a distancia para este fin, es opinión de este comité que se trata de una clara alternativa a la revisión presencial.

Balance riesgo-beneficio

Se debe evaluar el balance riesgo-beneficio ante todo paciente con indicación clínica de un estudio de RM que sea portador de un dispositivo cardiovascular. Como se ha comentado, debe conside-

rarse el tipo de dispositivo, su compatibilidad con la RM, la dependencia del ritmo de estimulación del paciente y la necesidad clínica de realizar el estudio de RM, así como si se puede llegar al diagnóstico mediante una técnica de imagen alternativa.

Con las debidas precauciones, la presencia de estos dispositivos no debería ser una limitación para una RM con indicación clínica establecida o urgente. En este sentido, el estudio MagnaSafe demostró que serían seguros los estudios de RM no torácica en equipos de 1,5 T para pacientes portadores de DAI o marcapasos no condicionales para RM que hayan sido programados adecuadamente antes de la exploración²⁴.

En términos generales, hay más evidencia sobre la compatibilidad de sistemas en equipos de 1,5 T que en equipos de mayor campo magnético. Por lo tanto, y si de ello no deriva un estudio de calidad no diagnóstica, sería preferible la utilización de equipos de 1,5 T.

MEJORA Y OPTIMIZACIÓN DE LA IMAGEN DE RM CARDIOTORÁCICA DE PACIENTES PORTADORES DE DISPOSITIVOS

En un estudio de RM, el tipo de dispositivo y su localización constituyen los principales condicionantes de la calidad de la imagen. En RM cardiotorácica, los DAI y la terapia de resincronización cardiaca suelen producir más artefactos por su mayor volumen y la utilización de elementos ferromagnéticos, y puede observarse distorsión de la imagen hasta a 12 cm del generador ([figura 2](#)). Por esta razón, los dispositivos implantados en el lado izquierdo crean más artefactos que los localizados en el lado derecho⁴⁷, que en general no afectan a la imagen cardiaca⁴⁸.

Tabla 5

Recomendaciones para mejorar la imagen cardiotorácica según las secuencias de resonancia magnética utilizadas

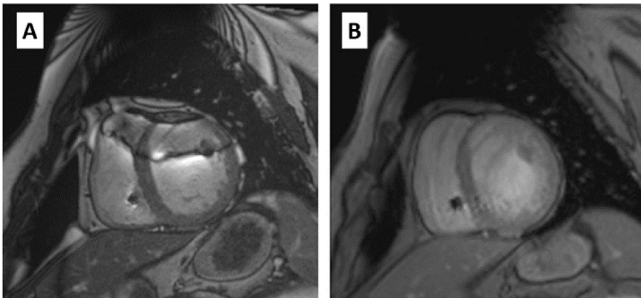
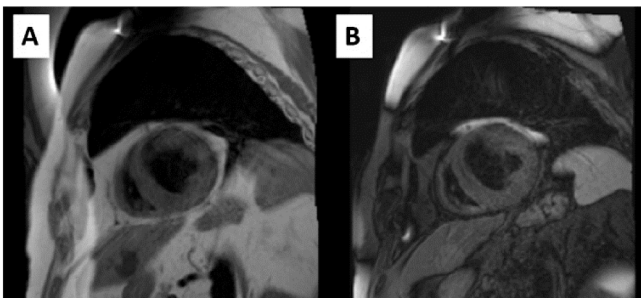
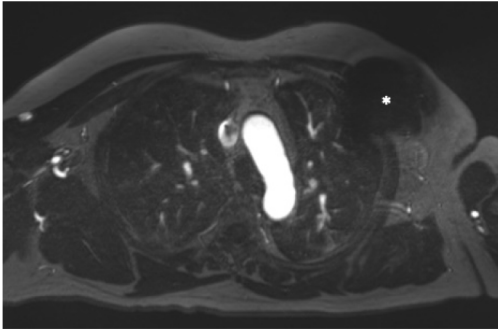
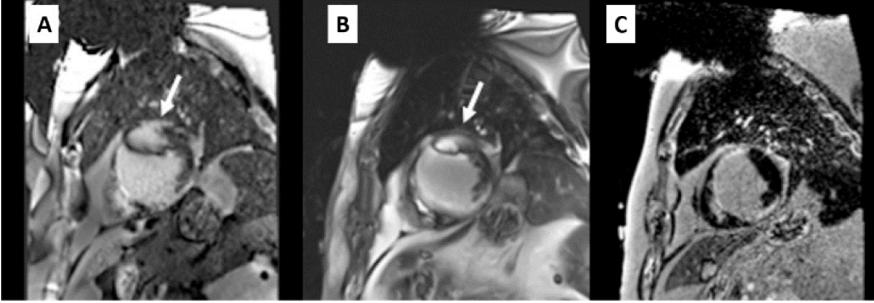
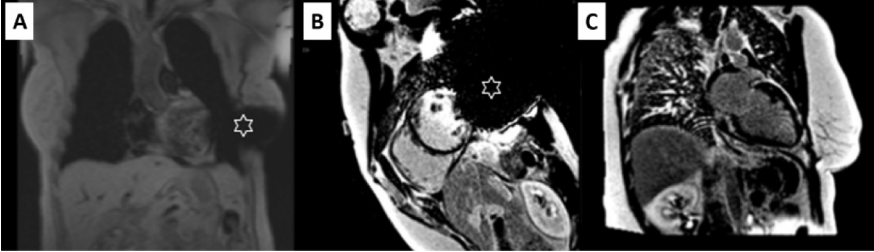
Tipo de secuencia	Recomendaciones y ajustes específicos	Imágenes de ejemplo
Cine	Si hay artefacto importante en imágenes SSFP, la secuencia SGE puede mejorar la imagen. Intentar utilizar CS y reducción del TE ^{49,50} . La adquisición de cine poscontraste permite una mejor detección del endocardio ventricular ⁵¹ . Si se usan secuencias de cine SSFP, valorar: a) utilizar explorador de frecuencia para elegir dónde los artefactos son menos importantes; b) aumentar el ancho de banda y disminuir ligeramente la resolución para reducir el TR al mínimo posible ⁵⁰ .	 <p>DAI implantado en lado izquierdo. A: cine-SSFP con extenso artefacto de bandas de resonancia. B: cine-SGE en la misma posición de exploración</p>
Caracterización tisular T1 y T2	En general, las imágenes de sangre negra TSE potenciadas en T1 y T2 son menos sensibles a los artefactos producidos por estos dispositivos, y se obtiene buena calidad de imagen ⁴⁸ .	 <p>DAI izquierdo. A: TSE-T1w eje corto sin artefacto. B: TSE-T2w eje corto sin artefacto. Equipo 1,5 T</p>
Perfusión y angiografía 3D	Las secuencias de perfusión SGE presentan menos artefactos que las SSFP ⁵¹ . Angiografía 3D: secuencias libres de artefactos. Permiten una buena visualización de los grandes vasos y sus ramas secundarias ^{48,51} .	 <p>Angiografía 3D: imagen axial potenciada en T1 con escasos artefactos salvo en la región más cercana al generador</p>

Tabla 5 (Continuación)

Recomendaciones para mejorar la imagen cardiotorácica según las secuencias de resonancia magnética utilizadas

Tipo de secuencia	Recomendaciones y ajustes específicos	Imágenes de ejemplo
Realce tardío	<p>Las secuencias de adquisición rápida (<i>single-shot</i>) SSFP (útiles en ritmo irregular o imposibilidad de apnea prolongada) son más propensas a los artefactos, por lo que no estarían recomendadas</p> <p>Las SGE de IR pueden ocasionar artefactos de hiperintensidad o vacío de señal. Si están disponibles, se recomienda ampliar el ancho de banda mediante la utilización de IR-WB, que permite reducir o desplazar el artefacto fuera del campo de exploración⁵²</p> <p>Antes de IR-WB, es recomendable una exploración previa a la administración de contraste en geometrías de 4 y 2 cámaras con 3 frecuencias diferentes (-1.500, 0 y +1.500 Hz), con el fin de determinar la frecuencia en la que es menos probable que aparezca el artefacto de hiperintensidad. Dicha frecuencia óptima se aplicará en la adquisición posterior de IR-WB⁵³</p> <p>El cambio de frecuencia óptimo depende de factores del paciente, como la lateralidad y el tipo de dispositivo. En los pacientes con implante en el lado derecho, el artefacto es mínimo tanto en las imágenes estándar como en WB. En pacientes con implantes izquierdos, se puede minimizar el artefacto con secuencia WV en marcapasos y DAI. Sin embargo, en terapia de resincronización cardíaca y dispositivos subcutáneos tiene un impacto menor, observándose un artefacto de vacío de señal en la pared lateral con mayor frecuencia⁵³</p>	 <p>DAI izquierdo. A: <i>single-shot</i> SSFP (artefacto, flecha). B: SGE-IR (artefacto, flecha). C: IR-WB 6 kHz sin artefactos</p>  <p>DAI subcutáneo izquierdo. A: localizador coronal, artefacto pared lateral (estrella). B: IR-WB tras múltiples ajustes persiste artefacto pared lateral. C: IR-WB dos cámaras, único plano sin artefacto</p>

3D: tridimensional; CS: *compressed sensing* (detección comprimida); DAI: desfibrilador automático implantable; IR: inversión-recuperación; SGE: *spoiled gradient-echo* (eco de gradiente distorsionado); SSFP: *steady-state free precession* (estado de equilibrio libre de precesión); TE: tiempo de eco; TR: tiempo de repetición; TSE: *turbo spin-echo* (eco de spin turbo); WB: *wideband* (banda ancha).

El protocolo de exploración de RM cardíaca debe dirigirse a contestar la pregunta del clínico, limitarlo a las secuencias imprescindibles y no debe alargar el estudio innecesariamente (figura 3).

En general, para reducir los artefactos secundarios a DCEI, se debe intentar un aumento de la distancia entre el dispositivo y el área de exploración. Algunas maniobras útiles son colocar por encima de la cabeza el brazo homolateral al generador o adquirir la imagen en inspiración profunda (figura 4).

En relación con la selección de protocolos y secuencias de exploración, cabe destacar el uso reciente de las secuencias de realce tardío de banda ancha (*wideband*) para reducir los artefactos asociados con DCEI, si bien aún no están clínicamente disponibles en muchos centros. La tabla 5, la figura 3 y la figura 4 recogen esta y otras recomendaciones específicas en relación con las secuencias de exploración en un estudio de RM cardíaca.

CONCLUSIONES

La realización de estudios de RM a pacientes portadores de dispositivos cardiovasculares es posible con las debidas precauciones. El presente documento ofrece una revisión y pautas de

manejo para evitar la interferencia del campo magnético en el dispositivo electrónico y reducir los artefactos de imagen generados con el dispositivo cardiovascular en el área de exploración cardiotorácica.

FINANCIACIÓN

Ninguna.

CONTRIBUCIÓN DE LOS AUTORES

Todos los autores han participado por igual en la elaboración de este documento. El presente documento ha sido revisado antes de su publicación por expertos externos a su redacción: J.F. Rodríguez Palomares, J.M. Tolosana, J.A. Hidalgo Pérez, E. Pérez-David, Vicente Bertomeu-González y H. Cuéllar.

CONFLICTO DE INTERESES

Ninguno.

ANEXO 1. ENTIDADES CIENTÍFICAS DE LOS AUTORES DEL DOCUMENTO

Grupo de Trabajo de Cardiorresonancia Magnética y Cardiografía Computarizadas de la Sociedad Española de Cardiología (SEC-CRMTTC): M. Barreiro-Pérez, A. Maceira González, S. Prat-González, L.J. Jiménez-Borreguero y C. Fernández-Golfín Lobán.

Asociación del Ritmo Cardíaco de la Sociedad Española de Cardiología (SEC- Asociación del Ritmo Cardíaco): D. Calvo y T. Datino.

Sociedad Española de Radiología Médica (SERAM) y Sociedad Española de Imagen Cardiorrástica (SEICAT): B. Cabeza, J.L. Reyes-Juárez, E. Vañó Galván, C. Delgado Sánchez-Gracián, R.J. Perea, G. Bastarrika y M. Sánchez.

ANEXO 2. ENTIDADES CIENTÍFICAS DE LOS REVISORES DEL DOCUMENTO

Grupo de Trabajo de Cardio RM y Cardio TC de la Sociedad Española de Cardiología (SEC-CRMTTC): J.F. Rodríguez-Palomares y E. Pérez-David.

Asociación del Ritmo Cardíaco de la Sociedad Española de Cardiología (SEC- Asociación del Ritmo Cardíaco): J.M. Tolosana y V. Bertomeu-González.

Sociedad Española de Radiología Médica (SERAM) y Sociedad Española de Imagen Cardiorrástica (SEICAT): J.A. Hidalgo Pérez y H. Cuéllar.

BIBLIOGRAFÍA

- Gandjbakhch E, Dacher JN, Taieb J, et al. Joint Position Paper of the Working Group of Pacing and Electrophysiology of the French Society of Cardiology and the French Society of Diagnostic and Interventional Cardiac and Vascular Imaging on magnetic resonance imaging in patients with cardiac electronic implantable devices. *Arch Cardiovasc Dis*. 2020;113:473-484.
- Indik JH, Gimbel JR, Abe H, et al. 2017 HRS expert consensus statement on magnetic resonance imaging and radiation exposure in patients with cardiovascular implantable electronic devices. *Heart Rhythm*. 2017;14:e97-e153.
- Navarro-Valverde C, Ramos-Maqueda J, Romero-Reyes MJ, et al. Magnetic resonance imaging in patients with cardiac implantable electronic devices: A prospective study. *Magn Reson Imaging*. 2022;91:9-15.
- MRISafety.com. Disponible en: <https://www.mrisafety.com>. Consultado 17 Ago 2022.
- Symons R, Zimmermann SL, Bluemke DA. CMR and CT of the Patient With Cardiac Devices: Safety, Efficacy, and Optimization Strategies. *JACC Cardiovasc Imaging*. 2019;12:890-903.
- Padmanabhan D, Kella DK, Deshmukh AJ, et al. Safety of thoracic magnetic resonance imaging for patients with pacemakers and defibrillators. *Heart Rhythm*. 2019;16:1645-1651.
- Munawar DA, Chan JEZ, Emami M, et al. Magnetic resonance imaging in non-conditional pacemakers and implantable cardioverter-defibrillators: a systematic review and meta-analysis. *Europace*. 2020;22:288-298.
- Schaller RD, Bruncker T, Riley MP, Marchlinski FE, Nazarian S, Litt H. Magnetic Resonance Imaging in Patients With Cardiac Implantable Electronic Devices With Abandoned Leads. *JAMA Cardiol*. 2021;6:549-556.
- Glikson M, Nielsen JC, Kronborg MB, et al. 2021 ESC Guidelines on cardiac pacing and cardiac resynchronization therapy. *Eur Heart J*. 2021;42:3427-3520.
- Saremi F, Grizzard JD, Kim RJ. Optimizing cardiac MR imaging: practical remedies for artifacts. *Radiographics*. 2008;28:1161-1187.
- Ainslie M, Miller C, Brown B, Schmitt M. Cardiac MRI of patients with implanted electrical cardiac devices. *Heart*. 2014;100:363-369.
- Yang E, Suzuki M, Nazarian S, Halperin HR. Magnetic resonance imaging safety in patients with cardiac implantable electronic devices. *Trends Cardiovasc Med*. 2021. S1050-1738(21)00085-2.
- Vuorinen AM, Pakarinen S, Jaakkola I, Holmström M, Kivistö S, Kaasalainen T. Clinical experience of magnetic resonance imaging in patients with cardiac pacing devices: unrestricted patient population. *Acta Radiol*. 2019;60:1414-1421.
- Barison A, Baritussio A, Cipriani A, et al. Cardiovascular magnetic resonance: What clinicians should know about safety and contraindications. *Int J Cardiol*. 2021;331:322-328.
- Deshpande S, Kella D, Padmanabhan D. MRI in patients with cardiac implantable electronic devices: A comprehensive review. *Pacing Clin Electrophysiol*. 2021;44:360-372.
- Wilkoff BL, Bello D, Taborsky M, et al. Magnetic resonance imaging in patients with a pacemaker system designed for the magnetic resonance environment. *Heart Rhythm*. 2011;8:65-73.
- Gimbel JR, Bello D, Schmitt M, et al. Randomized trial of pacemaker and lead system for safe scanning at 1.5 Tesla. *Heart Rhythm*. 2013;10:685-691.
- Gold MR, Sommer T, Schwittler J, et al. Full-Body MRI in Patients with an Implantable Cardioverter-Defibrillator: Primary Results of a Randomized Study. *J Am Coll Cardiol*. 2015;65:2581-2588.
- Bailey WM, Rosenthal L, Fananapazir L, et al. Clinical safety of the ProMRI pacemaker system in patients subjected to head and lower lumbar 1.5-T magnetic resonance imaging scanning conditions. *Heart Rhythm*. 2015;12:1183-1191.
- Bailey WM, Mazur A, McCotter C, et al. Clinical safety of the ProMRI pacemaker system in patients subjected to thoracic spine and cardiac 1.5-T magnetic resonance imaging scanning conditions. *Heart Rhythm*. 2016;13:464-471.
- Awad K, Griffin J, Crawford TC, et al. Clinical safety of the Iforia implantable cardioverter-defibrillator system in patients subjected to thoracic spine and cardiac 1.5-T magnetic resonance imaging scanning conditions. *Heart Rhythm*. 2015;12:2155-2161.
- Shenthar J, Milasinovic G, al Fagih A, et al. MRI scanning in patients with new and existing CapSureFix Novus 5076 pacemaker leads: randomized trial results. *Heart Rhythm*. 2015;12:759-765.
- Williamson BD, Gohn DC, Ramza BM, et al. Real-World Evaluation of Magnetic Resonance Imaging in Patients With a Magnetic Resonance Imaging Conditional Pacemaker System: Results of 4-Year Prospective Follow-Up in 2,629 Patients. *JACC Clin Electrophysiol*. 2017;3:1231-1239.
- Russo RJ, Costa HS, Silva PD, et al. Assessing the Risks Associated with MRI in Patients with a Pacemaker or Defibrillator. *N Engl J Med*. 2017;376:755-764.
- Blessberger H, Kiblböck D, Reiter C, et al. Monocenter Investigation Micra® MRI study (MIMICRY): feasibility study of the magnetic resonance imaging compatibility of a leadless pacemaker system. *Europace*. 2019;21:137-141.
- Shah AD, Morris MA, Hirsh DS, et al. Magnetic resonance imaging safety in nonconditional pacemaker and defibrillator recipients: A meta-analysis and systematic review. *Heart Rhythm*. 2018;15:1001-1008.
- Gimbel JR, Zarghami J, Machado C, Wilkoff BL. Safe scanning, but frequent artifacts mimicking bradycardia and tachycardia during magnetic resonance imaging (MRI) in patients with an implantable loop recorder (ILR). *Ann Noninvasive Electrocardiol*. 2005;10:404-408.
- Levine GN, Gomes AS, Arai AE, et al. Safety of magnetic resonance imaging in patients with cardiovascular devices: an American Heart Association scientific statement from the Committee on Diagnostic and Interventional Cardiac Catheterization, Council on Clinical Cardiology, and the Council on Cardiovascular Radiology and Intervention: endorsed by the American College of Cardiology Foundation, the North American Society for Cardiac Imaging, and the Society for Cardiovascular Magnetic Resonance. *Circulation*. 2007;116:2878-2891.
- Jehl J, Comte A, Aubry S, Meneveau N, Schiele F, Kastler B. Clinical safety of cardiac magnetic resonance imaging at 3 T early after stent placement for acute myocardial infarction. *Eur Radiol*. 2009;19:2913-2918.
- Patel MR, Albert TSE, Kandzari DE, et al. Acute myocardial infarction: safety of cardiac MR imaging after percutaneous revascularization with stents. *Radiology*. 2006;240:674-680.
- Karamitsos TD, Karvounis H. Magnetic resonance imaging is a safe technique in patients with prosthetic heart valves and coronary stents. *Hellenic J Cardiol*. 2019;60:38-39.
- Kaya MG, Okyay K, Yazici H, et al. Long-term clinical effects of magnetic resonance imaging in patients with coronary artery stent implantation. *Coron Artery Dis*. 2009;20:138-142.
- Curtis JW, Lesniak DC, Wible JH, Woodard PK. Cardiac magnetic resonance imaging safety following percutaneous coronary intervention. *Int J Cardiovasc Imaging*. 2013;29:1485-1490.
- Syed MA, Carlson K, Murphy M, Ingkanisorn WP, Rhoads KL, Arai AE. Long-term safety of cardiac magnetic resonance imaging performed in the first few days after bare-metal stent implantation. *J Magn Reson Imaging*. 2006;24:1056-1061.
- Dill T. Contraindications to magnetic resonance imaging: non-invasive imaging. *Heart*. 2008;94:943-948.
- Grzyska U, Friedrich T, Sieren MM, et al. Heating of an Aortic Stent for Coarctation Treatment During Magnetic Particle Imaging and Magnetic Resonance Imaging-A Comparative In Vitro Study. *Cardiovasc Intervent Radiol*. 2021;44:1109-1115.
- Myers PO, Kalangos A, Panos A. Safety of magnetic resonance imaging in cardiac surgery patients: annuloplasty rings, septal occluders, and transcatheter valves. *Ann Thorac Surg*. 2012;93:1019.
- Baikoussis NG, Apostolakis E, Papakonstantinou NA, Sarantidis I, Dougenis D. Safety of magnetic resonance imaging in patients with implanted cardiac prostheses and metallic cardiovascular electronic devices. *Ann Thorac Surg*. 2011;91:2006-2011.
- Shellock FG. Prosthetic heart valves and annuloplasty rings: assessment of magnetic field interactions, heating, and artifacts at 1.5 Tesla. *J Cardiovasc Magn Reson*. 2001;3:317-324.
- Saeedi M, Thomas A, Shellock FG. Evaluation of MRI issues at 3-Tesla for a transcatheter aortic valve replacement (TAVR) bioprosthesis. *Magn Reson Imaging*. 2015;33:497-501.
- Hartlage GR, Babaliaros VC, Thourani VH, et al. The role of cardiovascular magnetic resonance in stratifying paravalvular leak severity after transcatheter aortic valve replacement: an observational outcome study. *J Cardiovasc Magn Reson*. 2014;16:93.
- Lin L, Namasivayam M, Muller D, Holloway C. Advanced Imaging Using Cardiac Magnetic Resonance Imaging and Three-Dimensional Echocardiography of Tendyne Valve Implantation. *Heart Lung Circ*. 2018;27:S214-S215.

43. Lurz P, Nordmeyer J, Giardini A, et al. Early versus late functional outcome after successful percutaneous pulmonary valve implantation: are the acute effects of altered right ventricular loading all we can expect? *J Am Coll Cardiol*. 2011;57:724-731.
44. Shellock FG, Valencerina S. Septal repair implants: evaluation of magnetic resonance imaging safety at 3 T. *Magn Reson Imaging*. 2005;23:1021-1025.
45. Mohrs OK, Wunderlich N, Petersen SE, Pottmeyer A, Kauczor HU. Contrast-enhanced CMR in patients after percutaneous closure of the left atrial appendage: a pilot study. *J Cardiovasc Magn Reson*. 2011;13:33.
46. Lee S, Chaturvedi A. Imaging adults on extracorporeal membrane oxygenation (ECMO). *Insights Imaging*. 2014;5:731-742.
47. Gimbel JR. Magnetic resonance imaging of implantable cardiac rhythm devices at 3.0 tesla. *Pacing Clin Electrophysiol*. 2008;31:795-801.
48. Naehle CP, Kreuz J, Strach K, et al. Safety, feasibility, and diagnostic value of cardiac magnetic resonance imaging in patients with cardiac pacemakers and implantable cardioverters/defibrillators at 1.5 T. *Am Heart J*. 2011;161:1096-1105.
49. Schwitter J, Gold MR, al Fagih A, et al. Image Quality of Cardiac Magnetic Resonance Imaging in Patients With an Implantable Cardioverter Defibrillator System Designed for the Magnetic Resonance Imaging Environment. *Circ Cardiovasc Imaging*. 2016;9:e004025.
50. Simonetti OP, Gross DC. Cardiovascular Magnetic Resonance in Patients with Magnetic Resonance-Conditional Cardiac Implantable Electronic Devices: What Can We See? *Circ Cardiovasc Imaging*. 2016;9:e004970.
51. Hilbert S, Jahnke C, Loebe S, et al. Cardiovascular magnetic resonance imaging in patients with cardiac implantable electronic devices: a device-dependent imaging strategy for improved image quality. *Eur Heart J Cardiovasc Imaging*. 2018;19:1051-1061.
52. Stevens SM, Tung R, Rashid S, et al. Device artifact reduction for magnetic resonance imaging of patients with implantable cardioverter-defibrillators and ventricular tachycardia: late gadolinium enhancement correlation with electroanatomic mapping. *Heart Rhythm*. 2014;11:289-298.
53. Singh A, Kawaji K, Goyal N, et al. Feasibility of Cardiac Magnetic Resonance Wideband Protocol in Patients with Implantable Cardioverter Defibrillators and Its Utility for Defining Scar. *Am J Cardiol*. 2019;123:1329-1335.