

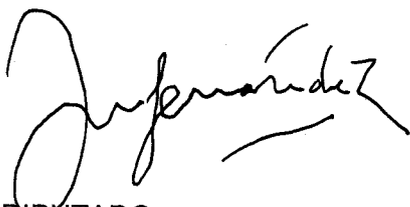
**A LA MESA DEL CONGRESO DE LOS DIPUTADOS**

D. JESÚS MARÍA FERNÁNDEZ DÍAZ, diputado por Navarra, perteneciente al Grupo Parlamentario Socialista del Congreso, al amparo de lo establecido en el artículo 185 y siguientes del vigente Reglamento del Congreso de los Diputados, presenta las siguientes preguntas para que le sean contestadas por escrito.

¿De qué información dispone el Gobierno sobre las causas por las que la autoridad francesa de notificación no ha renovado los **certificados de mercado CE** para los **implantes mamarios y expansores tisulares** de superficie texturada (**Microcell y Biocell**), fabricados por **Allergan**; y en consecuencia la **Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios** ha solicitado al laboratorio fabricante la suspensión de su comercialización en España?

¿Qué medidas se van a tomar para evaluar la seguridad de los implantes ya realizados en España con estos materiales e informar a las personas implantadas?

En el Palacio del Congreso de los Diputados, a 2 de Enero de 2018



EL DIPUTADO  
JESÚS MARÍA FERNÁNDEZ DÍAZ



PORTAVOZ DEL GRUPO PARLAMENTARIO SOCIALISTA  
21/SA/130/lpr

C.DIP 119756 10/01/2019 13:33