



RESPUESTA DEL GOBIERNO

(184) PREGUNTA ESCRITA CONGRESO

184/24345

04/12/2017

62169

AUTOR/A: BOTEJARA SANZ, Amparo (GCUP-ECP-EM)

RESPUESTA:

En relación con la información interesada, se señala que la solicitud de autorización se encuentra en fase de evaluación en la Agencia Europea de Medicamentos. El calendario se interrumpe cuando hay preguntas al solicitante y durante el tiempo en el que éste contesta.

Madrid, 15 de febrero de 2018