



GRUPO PARLAMENTARIO

PREGUNTA CON RESPUESTA POR ESCRITO

A LA MESA DEL CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

D. JUAN LUIS STEEGMANN OLMEDILLAS, D. ANTONIO SALVÁ VERD, D. ANDRÉS ALBERTO RODRÍGUEZ ALMEIDA y DÑA. MERCEDES JARA MORENO, en su condición de Diputados del Grupo Parlamentario VOX (GPVOX), al amparo de lo establecido en los artículos 185 y siguientes del vigente Reglamento del Congreso de los Diputados, presentan la siguiente pregunta, para la que solicitan respuesta por escrito.

EXPOSICIÓN DE MOTIVOS

Según ha informado la propia empresa farmacéutica Moderna, en un artículo publicado el 17 de marzo denominado "*Moderna begins Phase 1 study dosing for new, refrigerator stable COVID-19 mRNA vaccine*"<sup>1</sup>, esta misma ha comenzado el

---

<sup>1</sup> <https://homelandprepnews.com/stories/65359-moderna-begins-phase-1-study-dosing-for-new-refrigerator-stable-covid-19-mrna-vaccine/>



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

estudio de fase 1 para la nueva vacuna de ARNm COVID-19 que es estable a una temperatura compatible con un refrigerador convencional.

Durante esta semana se va a ir procediendo a la inclusión de los primeros candidatos en el marco del estudio de fase 1 de mRNA-1283, su nueva vacuna de ARNm contra la COVID-19.

A diferencia de la anterior, que ha demostrado ser muy eficaz contra la cepa original del virus, esta nueva vacuna candidata pretende solventar un gran obstáculo para el transporte y el almacenamiento: la estabilidad.

Conviene recordar que la vacuna actualmente autorizada por Moderna requiere un almacenamiento en congelación, al igual que otra vacuna de ARNm de la farmacéutica Pfizer. Ambas se basan en una tecnología sin precedentes, el ANR mensajero y esta técnica requiere la conservación a tan bajas temperaturas.

Sin embargo, Moderna espera conseguir que el ARNm-1283 sea estable, en el frigorífico estándar. Lo que conllevaría una gran ventaja en cuanto a distribución, conservación y almacenamiento.

En este estudio actual, la vacuna de ARNm-1283 se evaluará en tres niveles de dosis: 10 µg, 30 µg y 100 µg. Todos los regímenes, excepto el de 100 µg, se administrarán en dos dosis, con 28 días de diferencia, a adultos sanos. El régimen de 100 µg se administrará en una sola dosis.

2

*Grupo Parlamentario VOX, Carrera de San Jerónimo s/n 28071 Madrid*

*Telf. 91 390 57 63 /91 390 76 42*

*gpvox@congreso.es*

**EXP\_2021\_006013**

C.DIP 107223 05/04/2021 11:32



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

Por otra parte, existe el precedente de que el acuerdo entre Pfizer e Israel incluyó el compromiso de Israel de compartir información científica derivada de estudios postautorización de la vacuna.

En virtud de lo expuesto, instamos al Gobierno para que responda, por escrito, la siguiente,

PREGUNTA

1. Si no se han establecido todavía acuerdos por parte del Gobierno con la farmacéutica Moderna para favorecer la adquisición prioritaria por parte de España, ¿cuándo tiene pensado llevarlos a cabo?

Palacio del Congreso de los Diputados, a 25 de marzo de 2021.

D. Juan Luis Steegmann Olmedillas.  
Diputado GPVOX.

D. Antonio Salvá Verd  
Diputado GPVOX

3

Grupo Parlamentario VOX, Carrera de San Jerónimo s/n 28071 Madrid  
Telf. 91 390 57 63 /91 390 76 42  
gpvox@congreso.es

EXP\_2021\_006013

C.DIP 107223 05/04/2021 11:32



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

D. Andrés Alberto Rodríguez Almeida.  
Diputado GPVOX.

Dña. Mercedes Jara Moreno.  
Diputada GPVOX.

Dña. Macarena Olona Choclán.  
Portavoz Adjunta GPVOX.

C.DIP 107223 05/04/2021 11:32