



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, D<sup>a</sup> MERCEDES JARA MORENO y D. TOMÁS FERNÁNDEZ RÍOS, en su condición de Diputados del Grupo Parlamentario VOX (G.P.VOX), 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

La FDA de EE.UU. emitió el 8 de diciembre una autorización de uso de emergencia (EUA) para los anticuerpos monoclonales de acción prolongada, tixagevimab y cilgavimab, de AstraZeneca - que se envasan y administran juntos, bajo la marca Evusheld<sup>1</sup>- para la prevención de la COVID-19 en ciertos adultos y jóvenes de 12 años o más, que pesen al menos 40 kg, que tengan un compromiso del sistema inmunitario de moderado a severo, o para los que esté contraindicada una vacuna contra el SARS-CoV-2.

<sup>1</sup> <https://www.fda.gov/news-events/press-announcements/coronavirus-covid-19-update-fda-authorizes-new-long-acting-monoclonal-antibodies-pre-exposure>



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

**VOX**

GRUPO PARLAMENTARIO

Las personas tampoco deben tener una infección activa por el SARS-CoV-2 ni haber tenido una exposición reciente.

La terapia de anticuerpos de acción prolongada es la primera autorizada para prevenir la COVID-19 antes de una exposición, administrándose en dos inyecciones intramusculares separadas, pero inmediatamente consecutivas, y puede ser eficaz como profilaxis previa a la exposición durante un máximo de 6 meses.

Por otra parte, la EMA ha comenzado una revisión de los datos no clínicos, según anunció en octubre, 14 de 2021<sup>2</sup>.

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

### PREGUNTA

1.- ¿Ha llevado a cabo el Gobierno alguna gestión para conocer el estado de la revisión de Evusheld por parte de la EMA?

Palacio del Congreso de los Diputados, a 13 de diciembre de 2021

---

<sup>2</sup> <https://www.ema.europa.eu/en/news/ema-starts-rolling-review-evusheld-tixagevimab-cilgavimab>

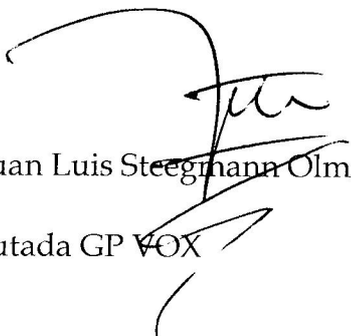


CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

**VOX**

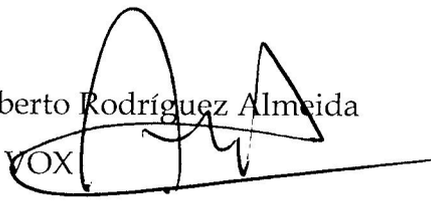
GRUPO PARLAMENTARIO

  
D. Juan Luis Steegmann Olmedillas

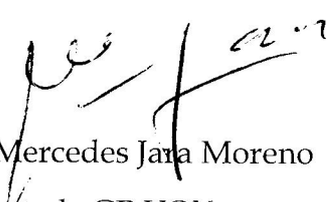
Diputada GP VOX

  
D. Antonio Salva Verd

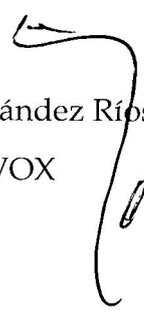
Diputado GP VOX

  
D. Andrés Alberto Rodríguez Almeida

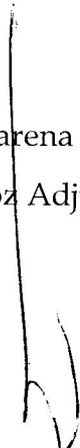
Diputado GP VOX

  
D<sup>a</sup> Mercedes Jara Moreno

Diputada GP VOX

  
D. Tomás Fernández Ríos

Diputado GP VOX

  
D<sup>a</sup> Macarena Olona Choclán

Portavoz Adjunta GP VOX