



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^a 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 Evusheld¹- 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.

¹ <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 2021².

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

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



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

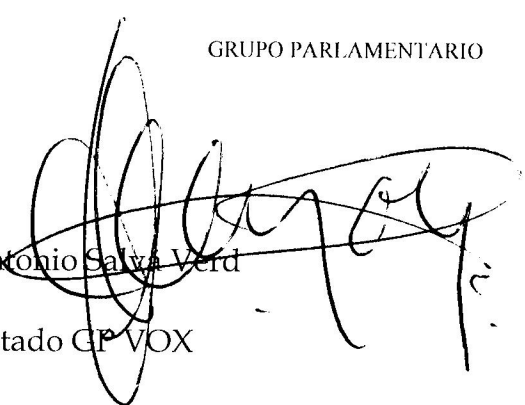
VOX

GRUPO PARLAMENTARIO



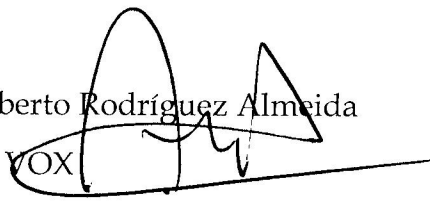
D. Juan Luis Steegmann Olmedillas

Diputada GP VOX




D. Antonio Salva Verd

Diputado GP VOX



D. Andrés Alberto Rodríguez Almeida

Diputado GP VOX



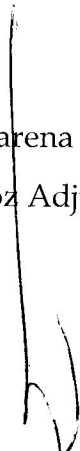
D^a Mercedes Jara Moreno

Diputada GP VOX



D. Tomás Fernández Ríos

Diputado GP VOX



D^a Macarena Olona Choclán

Portavoz Adjunta GP VOX

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

Telf. 91 390 57 63 /91 390 76 42

gpvox@congreso.es

C.DIP 176629 15/12/2021 12:11