



GRUPO PARLAMENTARIO POPULAR

EN EL CONGRESO

A LA MESA DEL CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

D. José Ignacio ECHÁNIZ SALGADO, Diputado por Guadalajara, Dña. Concepción GAMARRA RUIZ-CLAVIJO, Diputada por La Rioja, D. Jaime Eduardo DE OLANO VELA, Diputado por Lugo, Dña. Ana María PASTOR JULIÁN, Diputada por Madrid, Dña. Rosa María ROMERO SÁNCHEZ, Diputada por Ciudad Real, Dña. Isabel María BORREGO CORTÉS, Diputada por Murcia, Dña. María Elvira RODRÍGUEZ HERRER, Diputada por Madrid, D. Mario GARCÉS SANAGUSTÍN, Diputado por Huesca, Dña. Elvira VELASCO MORILLO, Diputada por Zamora, D. Juan Antonio CALLEJAS CANO, Diputado por Ciudad Real, y D. Agustín ALMODÓBAR BARCELÓ, Diputado por Alicante, pertenecientes al Grupo Parlamentario Popular en el Congreso, al amparo de lo dispuesto en el artículo 185 y ss. del Reglamento de la Cámara, presentan las siguientes **preguntas al Gobierno**, de las que desean obtener **respuestas por escrito**.

Salvador Illa, ministro de Sanidad, explicó en el pleno del Congreso de los Diputados celebrado el pasado 22 de abril de 2020, en su respuesta a la pregunta planteada durante la sesión de control al Gobierno por la diputada Concepción Gamarra Ruiz-Clavijo, que el Ejecutivo ha establecido "un triple control para los productos sanitarios" adquiridos durante la crisis generada por el coronavirus (COVID-19) y que "cuando se ha comunicado una sospecha de error, hemos actuado con diligencia".



GRUPO PARLAMENTARIO POPULAR

EN EL CONGRESO

Por ello, teniendo en cuenta los 640.000 test de diagnóstico rápido defectuosos adquiridos por el Gobierno en marzo (así como los test de diagnóstico rápido defectuosos de reemplazo) y las más de 100.000 mascarillas que el propio Ejecutivo tuvo que retirar de urgencia la semana pasada (con cinco días de tardanza desde que el Gobierno de Aragón dio el primer aviso de su inutilidad), se pregunta:

- ¿Considera el Gobierno que el “triple control” descrito por el ministro de Sanidad el pasado 22 de abril de 2020 para la adquisición de productos sanitarios durante la crisis generada por el coronavirus (COVID-19) ha sido efectivo teniendo en cuenta fiascos como el de los 640.000 test de diagnóstico rápido defectuosos o el de la retirada urgente de más de 100.000 mascarillas dirigidas a la protección de profesionales sanitarios?

De ser así, ¿En qué ha fallado el sistema de “triple control” en el caso de los 640.000 test de diagnóstico rápido defectuosos o en el de la retirada urgente de más de 100.000 mascarillas dirigidas a la protección de profesionales sanitarios?

- ¿Considera el Gobierno que ha actuado con diligencia, como aseguró el ministro de Sanidad el pasado 22 de abril de 2020 “cuando se ha comunicado una sospecha de error” en lo relativo a la adquisición de productos sanitarios durante la crisis generada por el coronavirus (COVID-19)?

De ser así, ¿Cómo explica el Gobierno retrasos como el de los cinco días que tardó en reaccionar para retirar “con urgencia” las más de



GRUPO PARLAMENTARIO POPULAR

EN EL CONGRESO

100.000 mascarillas destinadas a la protección de profesionales sanitarios frente al referido COVID-19?

Madrid, 24 de abril de 2020

Fdo:

LOS DIPUTADOS

VºBº

EL SECRETARIO GENERAL