



## RESPUESTA DEL GOBIERNO

### (184) PREGUNTA ESCRITA CONGRESO

184/7801

27/03/2020

18877

**AUTOR/A:** ECHÁNIZ SALGADO, José Ignacio (GP); ROMERO SÁNCHEZ, Rosa María (GP); BORREGO CORTÉS, Isabel María (GP); GAMARRA RUIZ-CLAVIJO, Concepción (GP); GARCÉS SANAGUSTÍN, Mario (GP); PASTOR JULIÁN, Ana María (GP); RODRÍGUEZ HERRER, María Elvira (GP); OLANO VELA, Jaime Eduardo de (GP); ALMODÓBAR BARCELÓ, Agustín (GP); VELASCO MORILLO, Elvira (GP)

#### RESPUESTA:

En relación con la iniciativa de referencia, se señala que toda la información actualizada sobre el COVID-19 está disponible en la página web del Ministerio de Sanidad.

[www.msbs.gob.es/profesionales/saludPublica/ccayes/alertasActual/nCov-China/home.htm](http://www.msbs.gob.es/profesionales/saludPublica/ccayes/alertasActual/nCov-China/home.htm)

Se están desarrollando distintas líneas para favorecer y apoyar una investigación acelerada sobre el coronavirus, que permita aplicar los resultados de las investigaciones en curso a los pacientes de forma urgente.

El Instituto de Salud Carlos III fue seleccionado para participar en uno de los proyectos europeos de la convocatoria express de Horizonte 2020 que la Comisión Europea lanzó en enero para investigar en el nuevo coronavirus 2019-nCoV. Se trata del proyecto I-MOVE-COVID-19 (Multidisciplinary European network for research, prevention and control of the COVID-19 Pandemic), que está coordinado desde Francia y tiene por objeto constituir una red europea multidisciplinar para investigación, prevención y control de la COVID-19.

A través del Fondo COVID-19, el Ministerio de Sanidad de forma conjunta con el Ministerio de Ciencia e Innovación y a través del Instituto de Salud Carlos III, se trabaja en fomentar, coordinar y financiar de forma urgente la investigación de nuevas formas de tratamiento que surgen de la comunidad científica. Se ha aprobado la financiación de varios proyectos. Cinco de estos proyectos se dirigen a encontrar nuevos tratamientos para la prevención y en diferentes fases de la enfermedad. Un proyecto



pretende medir la eficacia y la seguridad de tratar a los pacientes con plasma obtenido de pacientes que han superado la enfermedad. Y otro, pretende confirmar la eficacia de un novedoso test de diagnóstico rápido, que gracias a la nanotecnología que permite el tintado en las muestras del paciente, agilizaría la lectura de los resultados del test.

Además, coordinado por el Plan Nacional del Sida y la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios (AEMPS), cabe señalar el ensayo EPICOS (Ensayo Clínico para la Prevención de la Infección por Coronavirus en Sanitarios), participarán un total de 4.000 profesionales, de 62 hospitales de 13 Comunidades Autónomas. Permitirá evaluar diferentes alternativas farmacológicas para prevenir el desarrollo de la enfermedad por COVID-19 en personal sanitario.

Cabe indicar, por otra parte, que cada semana el Ministro de Sanidad comparece en la Comisión de Sanidad y Consumo del Congreso de los Diputados para informar detalladamente de todas las medidas y actuaciones desarrolladas en relación con el COVID-19.

En el mismo orden de cosas, el 19 de marzo de 2020, el Instituto de Salud Carlos III (ISCIII), dependiente del Ministerio de Ciencia e Innovación, abrió un mecanismo de recepción de propuestas y proyectos de investigación sobre el SARS-CoV-2 y la COVID-19, para su financiación mediante concurrencia competitiva, que contribuyera a mejorar la respuesta de salud pública y a desarrollar nuevas herramientas preventivas, diagnósticas y terapéuticas, mediante una Resolución de la Dirección del ISCIII. El presupuesto estimado para la concesión de estos proyectos es de 24 millones de euros de acuerdo con lo establecido en el Real Decreto-ley 8/2020.

Uno de los primeros ensayos financiados por el Fondo COVID-19 está liderado por el Instituto de Investigación Sanitaria Puerta de Hierro de Majadahonda, en Madrid, y cuenta con la participación de al menos otros siete hospitales españoles, ubicados en Madrid, P. de Asturias y Aragón. Este estudio evalúa la eficacia y la seguridad del uso del plasma hiperinmune de pacientes curados tras infección por SARS-CoV-2 para tratar nuevos casos que cursen con neumonía que requiere hospitalización. Basado en una cultura de donación que ha situado a España como referencia mundial en este ámbito, el estudio analiza el plasma de pacientes que han generado sus propios anticuerpos contra la COVID-19, tras superar la enfermedad.

El estudio establece procedimientos para la extensión, lo más rápida posible, de esta potencial alternativa terapéutica a los hospitales del Sistema Nacional de Salud, estableciendo una guía rápida de uso basada en los resultados de la investigación. Además, se obtendrán datos sobre el aclaramiento viral y la conversión inmunológica en pacientes con COVID-19.



La investigación ya cuenta con un protocolo definitivo de actuación, la implicación de un centro de producción de plasma y el interés de diversos hospitales y centros de transfusión para participar.

El estudio ya se ha iniciado y sobre el mismo se aplicarán las medidas de seguimiento, justificación de ayudas y control establecidos en los artículos 10 y 11 de la Resolución del ISCIII arriba mencionada y publicada el 19 de marzo.

Para información adicional, se puede consultar la nota publicada el día 27 de marzo de 2020, en la página web del ISCIII, a través del siguiente enlace:

<https://www.isciii.es/Noticias/Noticias/Paginas/Noticias/PrimerosEnsayosFondoCOVID19.aspx>

Madrid, 14 de mayo de 2020