

GRUPO PARLAMENTARIO

PREGUNTAS CON RESPUESTA POR ESCRITO

A LA MESA DEL CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

D. ANTONIO SALVÁ VERD, D. JUAN LUIS STEEGMANN OLMEDILLAS, D<sup>a</sup> MERCEDES JARA MORENO, D. ANDRÉS ALBERTO RODRÍGUEZ ALMEIDA 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 las siguientes preguntas, para las que solicitan respuesta por escrito.

EXPOSICIÓN DE MOTIVOS

El informe anual 'Indicadores de acceso a terapias innovadoras en Europa (W.A.I.T Indicator)<sup>1</sup>, elaborado para la Federación Europea de Asociaciones de la Industria Farmacéutica (EFPIA) analiza las autorizaciones entre 2017 y 2020 y el tiempo medio desde que un nuevo medicamento es aprobado por las autoridades europeas hasta que está disponible para su uso en España a finales de 2021.

---

<sup>1</sup> <https://efpia.eu/media/636821/efpia-patients-wait-indicator-final.pdf>



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

# VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

Según información publicada por Farmaindustria,<sup>2</sup> esta media alcanza ya los 517 días, que supone más de 17 meses de demora, puesto que a finales de 2020 era de 453 días. Se constata, además, que el tiempo de aprobación en España sigue siendo superior al de los países de nuestro entorno: en Alemania la demora es de 133 días; de 240 días en Francia; en Inglaterra de 340; y en Italia es de 429.

El informe también refleja que el porcentaje de medicamentos disponibles en nuestro país es el más bajo de los grandes mercados europeos, que ha disminuido nueve puntos porcentuales desde 2018. Asimismo, establece que tenemos el mayor porcentaje de disponibilidad restringida (41%), lo cual significa que del 53% de los fármacos disponibles sobre el total de autorizados en Europa, cuatro de cada diez lo están con algún tipo de restricción en su uso.

Debe destacarse la especial trascendencia de esta demora en la aprobación y la disponibilidad de los medicamentos autorizados en Europa, en áreas de especial gravedad, como la oncología y con respecto de los medicamentos huérfanos. Con relación al acceso a medicamentos oncológicos, la demora ya alcanza los 469 días y su porcentaje de disponibilidad es en España del 61%. Respecto a los medicamentos huérfanos, la demora en el acceso ha aumentado en 184 días respecto al informe de 2018, situándose en 696 días (más de dos años) y sólo el 44% de estos tratamientos autorizados en Europa en los últimos cuatro años están disponibles en nuestro país.

---

<sup>2</sup> <https://www.farmaindustria.es/web/otra-noticia/los-pacientes-espanoles-solo-acceden-a-algo-mas-de-la-mitad-de-los-medicamentos-autorizados-en-europa-en-los-ultimos-cuatro-anos-y-tardan-mas-de-500-dias-en-hacerlo/>



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

# VOX

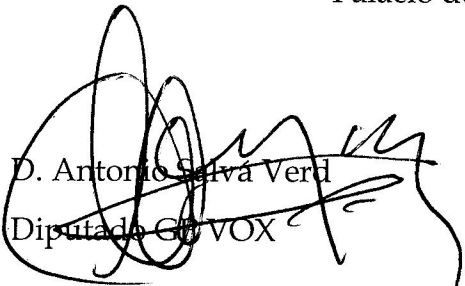
GRUPO PARLAMENTARIO

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

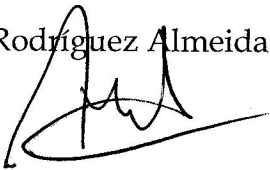
### PREGUNTA


1.- ¿Existe previsión por parte del Gobierno de establecer una mayor participación de expertos clínicos y asociaciones de pacientes en el proceso de evaluación y financiación de los fármacos?

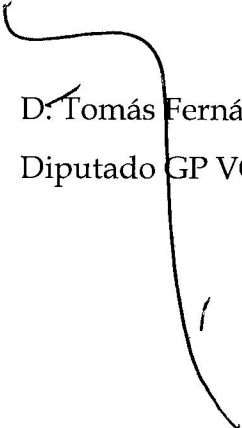
Palacio del Congreso de los Diputados, a 11 de abril de 2022

  
D. Antonio Silva Verd  
Diputado GP VOX

  
D. Juan Luis Steegmann Olmedillas  
Diputado GP VOX

D. Andrés Alberto Rodríguez Almeida  
Diputado GP VOX 

  
Dª Mercedes Jara Moreno  
Diputada GP VOX

  
D. Tomás Fernández Ríos  
Diputado GP VOX

  
Dª Macarena Olona Choclán  
Portavoz Adjunta GP VOX

Grupo Parlamentario VOX, Carrera de San Jerónimo s/n 28014 Madrid

Tel. 91 390 57 63 / 91 390 76 42

[gpuvox@congreso.es](mailto:gpuvox@congreso.es)