



GRUPO PARLAMENTARIO

PREGUNTA CON RESPUESTA POR ESCRITO

A LA MESA DEL CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

D. ANTONIO SALVÁ VERD, D. JUAN LUIS STEEGMANN OLMEDILLAS, DÑA. MERCEDES JARA MORENO, D. ANDRÉS ALBERTO RODRÍGUEZ ALMEIDA y D. TOMÁS FERNÁNDEZ RÍOS, en su condición de Diputados del Grupo Parlamentario VOX (GPVOX), 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

Según datos obtenidos por el Observatorio de la Asociación Española Contra el Cáncer ("AECC"), el tumor maligno de mayor incidencia en España es el **cáncer de colon**, con más de 40.000 nuevos casos en el año 2021. Aunque preocupa más que, en el mismo 2021, fallecieron más de 15.000 personas a causa de este. De esta forma, se puede decir que en España la tasa media de supervivencia a 5 años se sitúa en un 65%. Pero esta cifra se puede y se debe mejorar¹.

¹ <https://blog.contraelcancer.es/entrevista-paciente-cancer-colon/>



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

En general, el riesgo de padecer cáncer colorrectal en el transcurso de la vida es de aproximadamente 1 en 23 para los hombres y de 1 en 26 para las mujeres².

Por tanto, los cánceres responsables del mayor número de fallecimientos a nivel mundial son el cáncer de pulmón (18,0% del total de muertes por cáncer), el cáncer colorrectal (9,4%), el cáncer hepático (8,3%), el cáncer de estómago (7,7%) y el cáncer de mama (6,9%)³.

Los avances en la **Medicina de Precisión** suponen una evolución en la estrategia terapéutica frente al cáncer colorrectal avanzado, lo que ha permitido mejorar las expectativas de los pacientes que padecen esta enfermedad. Sin embargo, en el informe publicado por la Alianza General de Pacientes sobre equidad sanitaria referida a *Encorafenib en combinación con Cetuximab para el tratamiento de pacientes adultos con cáncer colorrectal metastásico (CCRm) con la mutación BRAFV600E*,⁴ expone que existe un tratamiento efectivo contra este tipo de cáncer: la combinación terapéutica de encorafenib+cetuximab; sin embargo, en España aún no está disponible.

En 14 países de Europa, entre ellos Portugal, Francia, Italia, Alemania o Bélgica, disponen ya de esta combinación para tratar el CCRm. En España ha sido probado en el ensayo clínico BEACON CRC⁵, que muestra grandes resultados. Esta combinación fue aprobada por la Comisión Europea a través de la EMA ya en junio del 2020.

² <https://www.cancer.org/es/cancer/cancer-de-colon-o-recto/acerca/estadisticas-clave.html>

³ https://seom.org/images/LAS_CIFRAS_DEL_CANCER_EN_ESPANA_2022.pdf

⁴ <https://alianzadepacientes.org/documentos/comisionado-para-la-equidad/encorafenib-en-combinacion-con-cetuximab-para-el-tratamiento-de-pacientes-adultos-con-cancer-colorrectal-metastasiso-ccrm-con-la-mutacion-brafv600e/>

⁵

https://seom.org/seomcms/images/stories/Informes_SEOM/IEV_SEOM_ENCORAFENIB_CETUXIMAB_def.pdf



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

Desde la Asociación española EuropaColon⁶ reclaman que “la mutación BRAFV600 está presente entre el 6 y el 8 por ciento de los pacientes con cáncer de colon, quienes por su perfil genético tienen un pronóstico no muy alentador. Por ello, la existencia de esta combinación con resultados positivos es una buena noticia. Ahora se debe conseguir que reciba el precio-reembolso”. Así mismo, el presidente de la Fundación ECO afirma que estas “combinaciones como encorafenib+cetuximab en cáncer colorrectal avanzado con mutación en BRAF V600E que se puntúan con 4/5 en la escala de la ESMO de magnitud del beneficio clínico deberían incorporarse inmediatamente al arsenal terapéutico de todos los europeos tras la autorización de la EMA, dejando las cuestiones de precio y financiación para negociaciones y ajustes posteriores”⁷.

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

PREGUNTA

¿De qué manera tiene previsto el Gobierno cumplir la ratio de 180 días que marca la Directiva Europea 89/105/CEE para poder acceder a las innovaciones oncológicas desde su autorización de comercialización por parte de la Comisión Europea?

⁶ <https://europacoln.es/>

⁷ <https://gacetamedica.com/investigacion/espana-cara-y-cruz-en-ensayos-clinicos-y-acceso-a-la-innovacion/>



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

Palacio del Congreso de los Diputados, a 8 de marzo de 2023.

D. Antonio Salvá Verd.

Diputado GPVOX.

D. Juan Luis Steegmann Olmedillas.

Diputado GPVOX.

Dña. Mercedes Jara Moreno.

Diputada GPVOX.

D. Andrés Alberto Rodríguez Almeida.

Diputado GPVOX.

D. Tomás Fernández Ríos.

Diputado GPVOX.

D. José María Figaredo Álvarez-Sala.

Portavoz sustituto GPVOX.

C.DIP 261726 09/03/2023 11:02