



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 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

El botulismo es¹ *“un síndrome raro, pero potencialmente mortal de parálisis difusa y flácida causada por la neurotoxina botulínica (BoNT), una neurotoxina exo elaborada por la bacteria Clostridium botulinum. Se han descrito varias otras etiologías del botulismo, incluido el botulismo por heridas, el botulismo iatrogénico y el botulismo por inhalación”*.

*“El Centro Europeo para la Prevención y el Control de las Enfermedades (ECDC, por sus siglas en inglés) ha comunicado a las agencias sanitarias de los estados miembros una alerta sanitaria por botulismo en Europa”*². Según informan, en los últimos días se ha reportado un

¹ hJeffery IA, Karim S. Botulismo. 2022 Julio 18. En: Stat Pearls [Internet]. Treasure Island (FL): StatPearls Publishing; 2022 Enero -. PMID: 29083673.

²<https://www.ecdc.europa.eu/sites/default/files/documents/Communicable-Disease-Threats-Report-10-Mar-2023.pdf>



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

aumento en los casos de botulismo, aparentemente iatrogénico, en diferentes países de Europa. En total se han registrado 14 casos, todos relacionados con tratamientos realizados en Turquía entre el 22 y el 25 de febrero de 2023, todos tratados en la misma clínica en Estambul, Turquía.

Según indica el ECDC existe un riesgo de intoxicación para aquellos que viajan a Turquía a recibir tratamientos médicos con inyecciones intragástricas de neurotoxina botulínica. Además, se ha emitido una alerta de producto médico por parte de la OMS debido a la detección de lotes falsificados de este producto de neurotoxina botulínica, que también fueron distribuidos en Turquía en mayo de 2022.³ Aunque, según indica el ECDC se desconoce si estos lotes se han utilizado en los casos notificados hasta el momento.

La antitoxina botulínica es la principal opción terapéutica y debe administrarse tan pronto como se establezca el diagnóstico clínico de botulismo. No se debe esperar hasta que se confirme el diagnóstico por pruebas analíticas, porque no revierte la parálisis. En un metaanálisis de 61 estudios y series de casos de pacientes con botulismo, la antitoxina se asoció con una reducción de la mortalidad de 6,2 veces (odds ratio (OR 0,16; IC del 95%: 0,09-0,30)⁴.

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

³<https://www.who.int/news/item/19-08-2022-medical-product-alert-n-4-2022-falsified-dysport>

⁴ Botulism. Uptodate

Authors: P Samuel Pegram, MD, FACP Sean M Stone, MD, FACEP Section Editor: Daniel J Sexton, MD Deputy Editor: Allyson Bloom, MD

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

Tel. 91 390 57 63 / 91 390 76 42

gpvox@congreso.es



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

PREGUNTA

En la trazabilidad de la toxina botulínica que ha ocasionado problemas a pacientes de nacionalidad española tratados en Turquía, ¿existe algún nexo en común con las adquiridas y utilizadas en España?

Palacio del Congreso de los Diputados, a 21 de marzo de 2023

D. Juan Luis Steegmann Olmedillas

Diputado GPVOX

D. Antonio Salvá Verd

Diputado GPVOX

D. Andrés Alberto Rodríguez Almeida

Diputado GPVOX

D. Tomás Fernández Ríos

Diputado GPVOX

D. José María Figaredo Álvarez-Sala

Portavoz Sustituto GPVOX