



GRUPO PARLAMENTARIO

PREGUNTAS CON RESPUESTA POR ESCRITO

A LA MESA DEL CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

DON JUAN LUIS STEEGMANN OLMEDILLAS, DON IGNACIO GARRIGA VAZ DE CONCIÇAO, DON ANTONIO SALVÁ VERD, DON ANDRÉS ALBERTO RODRÍGUEZ ALMEIDA y DOÑA MERCEDES JARA MORENO, 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

**PRIMERO.-** Las terapias para interrumpir la progresión de la enfermedad temprana de la Covid-19 como la del plasma convaleciente -plasma rico en anticuerpos o plaquetas - administrado a pacientes hospitalizados ha sido infructuoso, tal vez porque los anticuerpos deben ser administrados antes en el curso de la enfermedad. Diversos estudios europeos y norteamericanos, como el recientemente publicado en The New Journal of Medicine “*Early High-Titer Plasma Therapy to Prevent Severe Covid-*



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

*19 in Older Adults*<sup>1</sup>, han concluido que la administración temprana de plasma convaleciente de alto título contra el SARS-CoV-2 a los adultos mayores infectados redujeron la progresión de la Covid-19. Señalan los autores, entre sus apreciaciones, que *“La administración de plasma convaleciente con altos títulos de anticuerpos contra el SARS-CoV-2 en pacientes infectados, dentro de las 72 horas posteriores al inicio de los síntomas, redujo el riesgo de progresión a enfermedades respiratorias graves en un 48%. Aunque nuestro el ensayo carecía del poder estadístico para discernir los resultados a largo plazo, el grupo plasmático convaleciente parecía tener mejores resultados que el grupo placebo con respecto a todos los extremos secundarios. Nuestros hallazgos subrayan la necesidad de volver al enfoque clásico del tratamiento infecciones virales a tiempo, y definen los objetivos de IgG que facilitan la selección de donantes”*.

Como se ha instado desde el mes de marzo, en que el Centro de Transfusión de la Comunidad de Madrid lanzaba un comunicado para informar sobre el desarrollo del procedimiento de extracción de plasma hiperinmune de pacientes convalecientes curados de COVID-19, pidiendo la colaboración de los potenciales donantes, desde el Ministerio de Sanidad no ha sido informada hasta la fecha sobre los resultados y estado de los ensayos efectuados al respecto.

En virtud de lo expuesto, se formula la siguiente,

---

<sup>1</sup> [Early High-Titer Plasma Therapy to Prevent Severe Covid-19 in Older Adults | NEJM](#)



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

PREGUNTA

1.- ¿Tiene el Gobierno de España los resultados oficiales de los ensayos clínicos que actualmente se realizan en España? ¿En qué fases de seguridad y eficacia se encuentran los citados ensayos?

Palacio del Congreso de los Diputados, a 12 de enero 2021.

D. Juan Luis Steegmann Olmedillas.

Diputado GPVOX.

D. Ignacio Garriga Vaz de Conçiao.

Diputado GPVOX.

D. Antonio Salvá Verd.

Diputado GPVOX.

D. Andrés Alberto Rodríguez Almeida.

Diputado GPVOX.

Dña. Mercedes Jara Moreno

Diputada GPVOX

Dña. Macarena Olona Choclán.

Portavoz Adjunta GPVOX.