



## A LA MESA DEL CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

**D. José Ignacio ECHÁNIZ SALGADO**, Diputado por Guadalajara, perteneciente al Grupo Parlamentario Popular en el Congreso, al amparo de lo dispuesto en el artículo 185 y ss. del Reglamento de la Cámara, presenta las siguientes **pregunta al Gobierno**, de la que desea obtener **respuestas por escrito**.

La revista 'Science' ha publicado un artículo sobre el potencial del medicamento 'Aplidin' para desactivar el virus SARS-CoV-2.

De acuerdo con el referido estudio, el fármaco citado ha disminuido en un 99% las cargas virales en los dos tipos de animales tratados con 'plitidepsina', consiguiendo la inhibición de la replicación del coronavirus.

Por ello, y teniendo en cuenta la evolución experimentada por la pandemia de COVID-19 en España en las últimas semanas, se pregunta:

- ¿Tiene previsto la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios autorizar en algún momento el inicio de los ensayos clínicos en fase 3 con el medicamento 'Aplidin' contra el virus SARS-CoV-2?

  De ser así, ¿En qué plazos reales y concretos de tiempo? ¿En qué centros asistenciales se desarrollarán los ensayos clínicos? ¿Qué características específicas tendrán los pacientes que formarán parte de los ensayos clínicos?
- ¿Cuáles son los motivos reales por los que el inicio de los ensayos clínicos en fase 3 con el medicamento 'Aplidin' contra el virus SARS-CoV-2 no ha sido autorizado hasta el momento?

\_





¿Tiene previsto la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios aplicar alguna medida para acelerar, con todas las garantías de seguridad requeridas, la autorización del inicio de los ensayos clínicos en fase 3 con el medicamento 'Aplidin' contra el virus SARS-CoV-2?

De ser así, ¿Qué medidas? ¿En qué plazos reales de tiempo los impulsará?

Madrid, a 10 de febrero de 2021

Fdo:

EL DIPUTADO

(A)

V° B°

EL SECRETARIO GENERAL