

- 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?

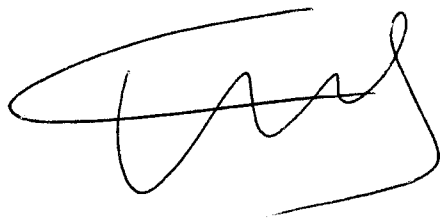
De ser así, ¿Qué medidas? ¿En qué plazos reales de tiempo los impulsará?

Madrid, a 10 de febrero de 2021



Fdo:

EL DIPUTADO



Vº Bº

EL SECRETARIO GENERAL

¿