



GRUPO PARLAMENTARIO VOX

PREGUNTA CON RESPUESTA POR ESCRITO

A LA MESA DEL CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

D. JUAN LUIS STEEGMANN OLMEDILLAS, en su condición de **Diputado del Grupo Parlamentario VOX (GPVOX)**, al amparo de lo establecido en los artículos 185 y siguientes del Reglamento del Congreso de los Diputados, presentan la siguiente pregunta, para la que solicita respuesta por escrito.

EXPOSICIÓN DE MOTIVOS

En la página del Instituto de Salud Carlos III del Ministerio de Sanidad, dedicada a proyectos de investigación financiados por el fondo COVID¹, llama la atención que ninguno de estos proyectos se ocupa del estudio de la posible toxicidad o efectos adversos de medicamentos que se pueden usar contra la COVID-19.

Por otra parte, se detallan los siguientes proyectos financiados, que contienen la palabra “vacuna” en el título del proyecto o su resumen inicial (*abstract*):

1

https://www.isciii.es/QueHacemos/Servicios/Biblioteca/Paginas/Proyectos_investigacion.aspx



- COV20_00050 Desarrollo de una vacuna contra SARS-COV-2 mediante micro/nanoesferas de muNS-Mi
- COV20_00820 ESTUDIO DE LA PROTECCION DE BCG Y MTBVAC CONTRA SARS-CoV-2 EN PRIMATES
- COV20_00151 Desarrollo de una vacuna, MVA-COVID-19, expresando antígenos del SARS-CoV-2
- COV20_00237 Platarformas de desarrollo de vacunas bioseguras contra SARS-CoV-2
- COV20_00901 Virus Vaccinia MVA dual para la inmunización contra el SARS-CoV-2
- COV20_01100 CoviNanoVax: Diseño de una vacuna de mRNA basada en nanopartículas poliméricas dirigidas a las células dendríticas
- COV20_00660 Identificación y caracterización de la repuesta inmune T protectora frente a SARS-CoV-2: Guiando con éxito el diseño de vacunas
- COV20_00968 Niveles de linfocitos T naïve como factor predictivo de la eficacia de la respuesta inmune frente a SARS-CoV-2 y sus potenciales vacunas.

Resulta igualmente llamativo que ninguno de estos proyectos se ocupa del estudio de la posible toxicidad o efectos adversos de vacunas que se pueden usar contra la COVID-19. Esta ausencia es llamativa, ya que la aprobación de comercialización exige



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA



GRUPO PARLAMENTARIO

estudios observacionales, que conviene que sean no sólo promovidos por la industria, sino por el Sistema Nacional de Salud.

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

PREGUNTA

1.- En caso de haberse presentado algún proyecto en relación a la toxicidad de los medicamentos o vacunas, ¿cuáles fueron las razones por las que se rechazaron?

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

D. Juan Luis Steegmann Olmedillas.

Diputado GP VOX.

D^a Macarena Olona Choclán.

Portavoz Adjunta GPVOX.