



GRUPO PARLAMENTARIO

A LA MESA DEL CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

El Grupo Parlamentario VOX en el Congreso, al amparo de lo establecido en el artículo 184.2 del Reglamento de la Cámara, presenta la siguiente **Moción consecuencia de interpelación urgente, sobre las medidas que va a adoptar el Gobierno para garantizar una vacunación efectiva, segura e igualitaria para todos los españoles antes del verano (expediente 172/000118).**

Palacio del Congreso de los Diputados, a 10 de junio de 2021

Doña Macarena Olona Choclán  
Portavoz Adjunta G.P.VOX



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

# VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

## EXPOSICIÓN DE MOTIVOS

### I.

Con fecha 8 de junio de 2021, un 76,2% de españoles no habían recibido la pauta completa de vacunación contra la Covid-19. Hay que recalcar y conviene subrayar que solamente se puede decir de una persona que está completamente vacunada cuando ha recibido las dos dosis de las vacunas Astra Zeneca, Pfizer o Moderna, vacunas que precisan de dos inyecciones para alcanzar la pauta completa de la vacunación. No es el caso de la vacuna de Janssen, que solamente necesita una dosis.

La cuestión se complica cuando consideramos la población de más riesgo de sufrir COVID-19 grave, es decir, la población de más de 60 años. Con fecha 9 de junio, queda un 36 % por recibir la pauta completa de vacunación y este problema se agrava si consideramos el tramo poblacional de 60 a 69 años, en el cual **queda un 77 % de españoles por recibir la pauta completa de vacunación.**

### II.

El escenario se hace aún más complejo si consideramos que, de los que iniciaron la vacunación con AstraZeneca (5.627.087 personas), a fecha 8 de junio solamente han recibido la vacunación completa 614.965 personas. Hay que recordar que la autorización de la Agencia Europea del Medicamento para el uso de la vacuna de Astra Zeneca, denominada Vaxzevria, sólo contempla que la primera y la segunda dosis se efectúe con el mismo tipo de vacuna, siguiendo una **pauta de vacunación homóloga.**



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

# VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

Sin embargo, el Gobierno decidió embarcarse en un ensayo de vacunación heteróloga, un esquema en el que la primera dosis vacunal se administra con un tipo de vacuna (de adenovirus) y la segunda, con una vacuna de ARNm. El Gobierno ha actuado de forma irresponsable al ligar el destino de las personas que han recibido como primera dosis la vacuna Vaxzevria a un estudio de vacunación heteróloga que ha comparado la respuesta de anticuerpos a los 14 días entre dos brazos: (i) Uno, el experimental, en el que a los pacientes que se les ha puesto una dosis de Vaxzevria se les pone una dosis de refuerzo con la vacuna Comirnaty de Pfizer; (ii) el otro, el llamado grupo control, a los que se le pone sólo una dosis de Astra Zeneca, sin ninguna dosis de refuerzo.

Este ensayo, realizado únicamente en 676 voluntarios, y que ha sido profusamente criticado por numerosos científicos, ha servido para que el Gobierno decida que es eficaz y segura la vacunación heteróloga, ya que el brazo experimental ha demostrado una mejor respuesta de anticuerpos; ello no resulta sorprendente, ya que en el grupo control no se utilizó dosis de refuerzo.

Sorprende sobremanera que los hallazgos y las conclusiones de este ensayo tan exiguo en número de pacientes, y cuya variable principal no ha sido la eficacia, sino la respuesta inmune<sup>1</sup>, haya bastado al Gobierno para afirmar que la vacunación heteróloga con este esquema es segura y eficaz, y mejor que la vacunación homóloga con Vaxzevria.

---

<sup>1</sup> <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04860739?term=Combivacs&draw=2&rank=1>



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

# VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

La vacunación homóloga con Vaxzevria es la única avalada por la Agencia Europea del Medicamento (EMA) y la única que aparece en su ficha técnica. Sorprende que haya sido avalado por la Comisión de Salud Pública del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud (CISNS) y por el Comité de Bioética de España (CBE). Estos dos organismos, con su decisión, se han colocado en una posición de superioridad científica y ética respecto a la EMA.

Lo que ya resulta especialmente chocante es que el Gobierno recomendase que las personas que optasen por la pauta aprobada por la EMA debían firmar un consentimiento informado, mientras que los de la pauta heteróloga (y heterodoxa), no. Las consecuencias legales de esto no tardarán en producirse.

Nuestra interpretación es que el Gobierno decidió hacer este ensayo por la previsible escasez de vacunas de Vaxzevria, y por el miedo a explicar que ésta conllevaba en muy, muy raras ocasiones, eventos secundarios trombóticos graves.

### III.

A pesar de la propaganda masiva del Gobierno, la **Estrategia de Vacunación frente a COVID-19 en España** está resultando un desastre, aun cuando debiera ser ejemplar, dado que España tiene el vergonzoso baldón de ser el uno de los tres países europeos con mayor número de infectados y fallecidos por habitante.

Y esto ha sido así por haber ligado de forma férrea nuestras adquisiciones de vacunas a la Unión Europea, que ha demostrado ser ineficaz en las compras y oscurantista en

4

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

*Telf. 91 390 57 63 /91 390 76 42*

*gpvox@congreso.es*

C.DIP 134291 11/06/2021 10:01



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

# VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

los contratos. El monopolio de compra se ha seguido, como suele suceder en economía, en escasez de suministro. Y eso explica el enorme retraso en la vacunación en la UE respecto a Estados Unidos e Israel.

La Estrategia de Vacunación debe sustentarse en **los principios de libertad personal, de igualdad entre los españoles y de justicia**, de modo que puedan vacunarse antes quienes más lo necesiten; asimismo, debe sostenerse en **garantía de los derechos fundamentales**, incluido el de la intimidad y protección de los datos de carácter personal. En este sentido, tanto la Estrategia de Vacunación como los detalles relacionados con la misma (la información sobre las distintas vacunas autorizadas y distribuidas en nuestro país, la opción entre la vacuna de AstraZeneca y Pfizer en segunda dosis para personas menores de 60 años) deberían ser y haber sido objeto de una campaña de comunicación transparente, efectiva y a tiempo real, para que la ciudadanía pueda decidir, voluntaria pero debidamente informada, su vacunación contra la Covid19. Y es indudable que, en estos momentos, la vacunación resulta la única herramienta que tenemos para vencer la epidemia, como se demuestra en los países con gran porcentaje de personas vacunadas de forma completa, como Israel y Estados Unidos.

#### IV.

Pero las amenazas son grandes para un país como España, en el que un 76% de la población no está completamente vacunada: Nos encontramos ante un escenario en el que se combinan diversos factores: (i) un virus persistente; ii) surgimiento o importación de variantes nuevas del virus que, como se ha comprobado en el Reino

5

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

*Tel. 91 390 57 63 /91 390 76 42*

*gpvox@congreso.es*

C.DIP 134291 11/06/2021 10:01



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

# VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

Unido, comprometen el éxito de la vacunación; iii) un sistema de detección de variantes por secuenciación que resulta escaso y lento en detectar las variantes; y iv) un Gobierno que es incapaz de comprar vacunas suficientes para los españoles, porque todo lo fía a las compras apalabradas por la Unión Europea.

Por otra parte, es preciso ser prudentes y prever escenarios que nos sean desfavorables en un futuro, como puede ser el surgimiento de nuevas variantes o la aparición de efectos adversos tardíos en alguna vacuna de las actualmente aprobadas, y que comprometa su utilización.

En conclusión, resulta imperativo poner en marcha una serie de medidas que puedan contribuir a mejorar y acelerar la vacunación y que ésta se realice en óptimas **condiciones de eficacia y seguridad.**

Sin embargo, como se ha mencionado más arriba, el Gobierno de España se ha comprometido con la Unión Europea en los denominados "Acuerdos de Compra Anticipada" (APA), lo que ha ocasionado un fenómeno de escasez de vacunas, algo que suele suceder con los monopolios de compras. Se puede considerar que el acuerdo del Gobierno de España con la UE es un tratado internacional administrativo.

V.

Según los Centros para el Control y Prevención de Enfermedades (*Centres for Disease Control and Prevention o CDC*) del Departamento de Salud y Servicios Humanos del Gobierno de los Estados Unidos (*U.S. Department of Health and Human Services*), la

6

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

*Tel. 91 390 57 63 / 91 390 76 42*

*gpvox@congreso.es*

C.DIP 134291 11/06/2021 10:01



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

# VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

**investigación de ganancia de función** es un tipo de investigación que intenta incrementar la capacidad de contagiosidad o patogenicidad de un virus. Se incluyen procesos que intentan generar mutaciones que podrían hacer que aquel tenga mayor transmisibilidad, infecte a una amplia variedad de hospedadores, aumente la gravedad de la enfermedad o sea más resistente a los medicamentos, los tratamientos y las vacunas existentes.

Estos virus así creados fueron definidos en Julio de 2014 por el *Cambridge Working Group*<sup>2</sup> como "patógenos con potencial pandémico", ya que alertaban de que "(...) *Los recientes incidentes relacionados con la viruela, el ántrax y la gripe aviar en algunos de los principales laboratorios de EEUU. nos recuerdan la falibilidad incluso de los laboratorios más seguros, reforzando la necesidad urgente de una reevaluación exhaustiva de la bioseguridad (...). Una infección accidental con cualquier patógeno es preocupante. Pero los riesgos de accidente con "patógenos pandémicos potenciales" (PPP) de reciente creación plantean nuevas y graves preocupaciones. La creación en el laboratorio de nuevas cepas altamente transmisibles, especialmente la gripe, pero sin limitarse a ella, plantea riesgos sustancialmente mayores. Una infección accidental en un entorno de este tipo podría desencadenar brotes que serían difíciles o imposibles de controlar*".

El documento del *Cambridge Working Group* fundamentó la **moratoria en investigación sobre ganancia de función**, que implementó el Gobierno de Estados Unidos desde

---

<sup>2</sup> <http://www.cambridgeworkinggroup.org/documents/statement.pdf>



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

# VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

2014 a 2017, cuyo proceso deliberativo se describe en un documento de 249 páginas<sup>3</sup>, en un documento final de 1021 paginas que recoge su informe final<sup>4</sup>.

A pesar de esta moratoria, el gobierno federal de Estados Unidos financió hasta 2019, con becas del Instituto Nacional de Alergias y Enfermedades Infecciosas (NIAID), y a través de la *EcoHealth Alliance*, a la Dra. Shi, del laboratorio del instituto de virología de Wuhan, para hacer experimentos de ganancia de función. De hecho, en noviembre de 2015 crearon un nuevo virus tomando el molde del virus del SARS1, sustituyendo su proteína de espiga por una de un virus de murciélago (conocido como SHC014-CoV). Este virus fabricado fue capaz de infectar las células de las vías respiratorias humanas en cultivo.<sup>5</sup> En lenguaje no técnico, la Dr. Shi se propuso crear nuevos coronavirus con la mayor infectividad posible para las células humanas.

Todos estos hechos han salido a la luz recientemente, después de que viera la luz una hoja de datos emitida por el Departamento de Estado de EEUU en el mes de enero de 2021.<sup>6</sup>, que decía textualmente *"El gobierno de Estados Unidos tiene razones para creer que varios investigadores dentro del WIV (Instituto virológico de Wuhan) enfermaron en otoño de 2019, antes del primer caso identificado del brote, con síntomas consistentes tanto con el COVID-19 como con las enfermedades estacionales comunes"*. David Asher había comunicado algo parecido y advertido del peligro.<sup>7</sup> Cuando el SARS-CoV-2 se detectó por primera vez a finales de 2019 ya estaba preadaptado a la transmisión humana en

<sup>3</sup> Gain-of-Function Deliberative Process Written Public Comments Oct. 19, 2014 - Jun. 8, 2016

<sup>4</sup> Risk and Benefit Analysis of Gain of Function Research. Work conducted under NIH Contract# HHSN263201500002C with Gryphon Scientific from March 20, 2015 to December 15, 2015. Revisions were made until April 2016. Susan Apter was the NIH contracting officer and Kelly Fennington was her representative

<sup>5</sup> <https://www.nature.com/articles/nm.3985.pdf>

<sup>6</sup> <https://2017-2021.state.gov/fact-sheet-activity-at-the-wuhan-institute-of-virology/index.html>

<sup>7</sup> <https://www.hudson.org/research/16762-transcript-the-origins-of-covid-19-policy-implications-and-lessons-for-the-future>



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

# VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

un grado similar al SARS-CoV epidémico tardío.<sup>8</sup> Además pareciera que el origen sea único, según Baric<sup>9</sup>.

*\*La traducción es nuestra*

Posteriormente se han multiplicado las informaciones que, tomadas en conjunto, dicen lo siguiente:

1. No se puede descartar la hipótesis de que el SARS-Cov-2 sea un virus diseñado en el laboratorio de Wuhan para que fuese más patógeno.
2. Por consiguiente, se debe tener en cuenta la hipótesis que afirma que la pandemia de la COVID-19 puede haber sido consecuencia de un escape desde ese laboratorio<sup>10</sup>.

Resulta pues perentorio que desde el Gobierno y su Ministerio de Sanidad **publiquen de forma transparente las investigaciones que se están financiando** y que, de forma directa, por su propio trabajo, o por colaboración con otros, puedan resultar en el diseño de virus con potencial pandémico. Por otra parte, dado que en estos momentos tres españoles están desarrollando vacunas contra el coronavirus, es preciso **apoyar a estos investigadores** para que sus laboratorios tengan y mantengan los estándares óptimos de seguridad. Es fundamental que ningún laboratorio español pueda facilitar ni de forma directa o indirecta, a que se liberen accidentalmente virus, lo que podría

<sup>8</sup> <https://www.biorxiv.org/content/10.1101/2020.05.01.073262v1>

<sup>9</sup> <https://www.nejm.org/doi/pdf/10.1056/NEJMcibr2032888?articleTools=true>

<sup>10</sup> <https://www.whitehouse.gov/briefing-room/statements-releases/2021/05/26/statement-by-president-joe-biden-on-the-investigation-into-the-origins-of-covid-19/> <https://www.nytimes.com/2021/05/26/us/politics/biden-coronavirus-origins.html> [https://www.wsj.com/articles/the-virus-lab-theorys-new-credibility-11622066808?mod=opinion\\_lead\\_pos1&mod=djemMER\\_h](https://www.wsj.com/articles/the-virus-lab-theorys-new-credibility-11622066808?mod=opinion_lead_pos1&mod=djemMER_h) [https://www.wsj.com/articles/time-is-running-out-in-covid-19-origins-inquiry-say-who-led-team-members-11622125841?mod=itp\\_wsj&mod=djemITP\\_h](https://www.wsj.com/articles/time-is-running-out-in-covid-19-origins-inquiry-say-who-led-team-members-11622125841?mod=itp_wsj&mod=djemITP_h) [https://www.wsj.com/articles/facebook-ends-ban-on-posts-asserting-covid-19-was-man-made-11622094890?mod=itp\\_wsj&mod=djemITP\\_h](https://www.wsj.com/articles/facebook-ends-ban-on-posts-asserting-covid-19-was-man-made-11622094890?mod=itp_wsj&mod=djemITP_h)



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

# VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

tener consecuencias catastróficas para la salud pública humana, como puede haber pasado con el coronavirus de Wuhan (SARS-Cov-2).

**En virtud todo lo expuesto, el Grupo Parlamentario VOX presenta la siguiente**

## MOCIÓN

**<<El Congreso de los Diputados insta al Gobierno a lo siguiente:**

1. **Acudir y pujar de forma más agresiva en los mercados internacionales de vacunas y de mercados de materiales necesarios para la vacunación.**
2. **Excluirse de los acuerdos de compra anticipada de la UE con Novavax y Valneva, y negociar precontratos y compras directas, con la condición de que la EMA autorice la comercialización de estas vacunas.**
3. **Realizar canjes de notas verbales entre el Gobierno de España y la UE para excluirse de aquellos APA con empresas cuyas vacunas o no se sirven adecuadamente, o han ocasionado efectos adversos graves, o cuya adquisición resulta prioritaria y estratégica para España.**
4. **Realizar una campaña de comunicación veraz, transparente y clara.**
5. **A través de una colaboración público-privada, permitir que el sector privado participe tanto en las compras como en la logística de la vacunación.**
6. **Movilizar todos los recursos públicos y privados para que la vacunación se acelere. Específicamente:**
  - a. **Movilizar al Ejército y a otros profesionales del sector privado**
  - b. **Incorporar a las oficinas de farmacia a la Estrategia de Vacunación**

10

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

*Telf. 91 390 57 63 /91 390 76 42*

*gpvox@congreso.es*

C.DIP 134291 11/06/2021 10:01



- c. Emplear la capacidad hotelera no ocupada.
  - d. Incentivar por productividad al personal adscrito a esta Estrategia.
7. **Instaurar la transparencia en los datos de vacunación.** Es fundamental tener un registro centralizado de personas vacunadas y su seguimiento en el tiempo, a fin de comprobar reinfecciones, grado de inmunidad, efectos adversos, etc. Sin embargo, los datos que hagan públicos, tanto regionales como del Gobierno central tienen que ser en conjunto, desagregados y sin posibilidad de identificación individual, respetando la privacidad de los vacunados y los no vacunados.
  8. Promover la implementación de un **registro online de cita previa, a nivel nacional**, que permita que españoles residentes en una comunidad autónoma puedan ser vacunados en otra, si así lo precisan.
  9. **Publicar las investigaciones** que desde el Gobierno se están financiando y que, de forma directa, o indirecta, puedan resultar en el diseño de virus con potencial pandémico.
  10. **Apoyar a los investigadores españoles** que están desarrollando vacunas contra el coronavirus, para que el desarrollo de sus vacunas se acelere, y sus laboratorios tengan y mantengan los estándares óptimos de seguridad.
  11. Intervenir tanto a nivel nacional como en instancias internacionales para que se haga un **embargo de transferencia de tecnología a la República Popular China y a otras dictaduras**, de todo lo que tiene que ver con investigación de ganancia de función tanto de virus como de otros patógenos microbianos.
  12. Llevar a cabo todas las actuaciones posibles en instancias internacionales para que se haga una **moratoria de toda investigación en ganancia de función de virus y otros patógenos microbianos**, con el fin de evitar el diseño de patógenos



CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

XIV LEGISLATURA

# VOX

GRUPO PARLAMENTARIO

con potencial pandémico>>.

C.DIP 134291 11/06/2021 10:01