

A LA MESA DEL CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

Francisco Igea Arisqueta, Diputado del Grupo Parlamentario de Ciudadanos, al amparo de lo dispuesto en el artículo 185 y siguientes, del vigente Reglamento de la Cámara, presentan la siguiente pregunta para la que se solicita **respuesta por escrito sobre los estudios relativos al aumento de hepatocarcinomas en pacientes cirróticos tratados con antirretrovirales**.

Congreso de los Diputados, 7 de noviembre de 2016

EXPOSICIÓN DE MOTIVOS

Diferentes estudios publicados en la “World Cancer Research Journal” y la “Journal of Hepatology”, han señalado que los fármacos antirretrovirales de última generación destinados a la lucha contra el virus c, y el desarrollo en casos de cirrosis hepática, pudieran incrementar las recidivas de tumores hepáticos previamente tratados o facilitar su desarrollo en algunos casos. En base a estos estudios, la Agencia Europea del Medicamento (EMA) emitió, en abril, un requerimiento a los laboratorios fabricantes de los antirretrovirales a fin de que aumenten la vigilancia y el seguimiento de los pacientes que sean tratados con estos fármacos a fin de averiguar los efectos secundarios de los medicamentos. Cabe recordar que, según el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, en España han sido tratadas más de 60.000 personas con este tipo de fármacos en el último año y medio a raíz de la implantación del Plan Estratégico para el Abordaje de la Hepatitis C (PEAHC). Es preciso pues que el Ministerio promueva una estricta vigilancia sobre los ciudadanos tratados y detectar, en su caso, de forma precoz el desarrollo de hepatocarcinomas en estos pacientes tratados con antirretrovirales de última generación.

En relación a lo anterior, se formulan las siguientes preguntas:

1. ¿Conoce el Gobierno la existencia de este problema sanitario?
2. ¿Ha tomado alguna medida para conocer la incidencia anual de hepatocarcinomas en pacientes tratados?
3. ¿Ha solicitado el Gobierno o la agencia española del medicamento explicaciones o informes complementarios a las compañías farmacéuticas sobre este posible efecto?
4. ¿Qué medidas concretas va a promover el Gobierno para vigilar y prevenir efectos secundarios en los ciudadanos a los que se les ha tratado con estos antirretrovirales?
5. ¿Posee el Gobierno valoraciones del impacto de salud de este efecto secundario? ¿Qué coste supondría para las arcas públicas?
6. ¿Cuándo piensa publicar el Gobierno los datos específicos y completos sobre los resultados y costes del Plan Estratégico para el Abordaje de la Hepatitis C (PEAHC)?

Francisco Igea Arisqueta
Diputado del Grupo Parlamentario Ciudadanos