

Tras la experiencia de trabajo frente a la Hepatitis C mediante la aplicación del Plan Estratégico para el Abordaje de la Hepatitis C y con el objetivo de conocer los avances conseguidos, de plantean las siguientes preguntas:

1.- ¿Cuál es el precio de venta de laboratorio (PVL) de cada uno de los principios activos utilizados en la aplicación del Plan? Especificar a nivel nacional en lo que se refiere al ámbito de decisión del Ministerio y a nivel del precio real en cada una de las Comunidades Autónomas.

2.- ¿Se ha establecido un procedimiento activo de farmacovigilancia para la identificación, evaluación y prevención de los potenciales efectos adversos de las nuevas terapias frente a la Hepatitis C usadas en el Plan Estratégico?

3.- ¿Se han reportado efectos adversos en los pacientes tratados con las nuevas terapias utilizadas en la aplicación del Plan?

En caso afirmativo,

4.- ¿Cuales han sido esos efectos adversos en cada uno de los principios activos en los que se hayan reportado a nivel nacional y de cada una de las Comunidades Autónomas?

5.- ¿Cuántos pacientes se habrían visto afectados en cada uno de los principios activos a nivel nacional y de cada una de las Comunidades Autónomas?

6.- ¿Qué consecuencias se habrían producido en los pacientes en el curso de su enfermedad por cada uno de los principios activos a nivel nacional y de cada una de las Comunidades Autónomas?

En caso negativo,

7.- ¿Ha previsto el Gobierno el desarrollo de algún estudio a medio y largo plazo en el marco del Plan Estratégico para despejar cualquier efecto adverso que pueda aparecer tras la aplicación masiva de las nuevas terapias?

En caso afirmativo

8.- ¿Qué tipo de estudio?

9.- ¿En qué fase está dicho estudio?

10.- ¿Cuándo tiene previsto el Gobierno disponer de resultados de ese estudio?