



5. PREGUNTAS.

5.1. CON RESPUESTA ORAL ANTE EL PLENO.

[10L/5100-0561] [10L/5100-0562] [10L/5100-0563] [10L/5100-0564] [10L/5100-0565] [10L/5100-0566] [10L/5100-0567]
[10L/5100-0568] [10L/5100-0569] [10L/5100-0570] [10L/5100-0571] [10L/5100-0572] [10L/5100-0573] [10L/5100-0574]
[10L/5100-0575] [10L/5100-0576] [10L/5100-0577] [10L/5100-0578] [10L/5100-0579] [10L/5100-0580] [10L/5100-0581]

Escritos iniciales.

PRESIDENCIA

La Mesa del Parlamento de Cantabria, en su sesión del día de hoy, de conformidad con el artículo 166 y siguientes del Reglamento de la Cámara, ha acordado admitir a trámite y publicar las preguntas con respuesta oral ante el Pleno relacionadas.

En ejecución de dicho acuerdo, se ordena la publicación, de conformidad con el artículo 102.1 del Reglamento de la Cámara.

Santander, 28 de mayo de 2021

EL PRESIDENTE DEL
PARLAMENTO DE CANTABRIA,

Fdo.: Joaquín Gómez Gómez.

[10L/5100-0576]

VALORACIÓN DE LA DECISIÓN DEL MINISTERIO DE SANIDAD QUE COMPORTA LA QUIEBRA DEL VALOR DE LA FICHA TÉCNICA DE UN PRODUCTO AUTORIZADO POR LA AGENCIA EUROPEA DEL MEDICAMENTO (EMA), PRESENTADA POR D. CÉSAR PASCUAL FERNÁNDEZ, DEL GRUPO PARLAMENTARIO POPULAR.

"A LA MESA DEL PARLAMENTO DE CANTABRIA

D. César Pascual Fernández, diputado del Grupo Parlamentario Popular, al amparo de lo establecido en el artículo 166 y siguientes del Reglamento de la Cámara, formula al Gobierno de Cantabria la siguiente pregunta con respuesta oral en Pleno.

El Ministerio de Sanidad ha tomado estos días la discutible decisión de modificar -para menores de 60 años- la pauta de vacunación de la segunda dosis de AstraZeneca (tipo ADN) sustituyéndola por un esquema heterólogo con la administración de una segunda vacuna de Pfizer (tipo ARNm). Hasta ahora, la Ficha Técnica de AstraZeneca (tipo ADN) no ha avalado la sustitución de la doble pauta de vacunación por un esquema heterólogo mediante la administración de una segunda vacuna de Pfizer (tipo ARNm).

¿Cómo valora el gobierno de Cantabria que por primera vez que se tenga conocimiento una decisión del ministerio de Sanidad comporta la quiebra del valor de la Ficha Técnica de un producto autorizado por la Agencia Europea del Medicamento (EMA)?

En Santander, a 26 de mayo de 2021

Fdo.: César Pascual Fernández. Diputado del Grupo Parlamentario Popular."