



23.9.2021

# PROPUESTA DE RESOLUCIÓN

presentada de conformidad con el artículo 143 del Reglamento interno

sobre la creación de un fondo europeo de compensación para las víctimas de las vacunas contra la COVID-19

- Comirnaty (Pfizer, BioNTech)
- Vacuna COVID-19 Janssen
- Spikevax (vacuna Moderna)
- Vaxzevria (vacuna AstraZeneca)

**Virginie Joron**

**Propuesta de Resolución del Parlamento Europeo sobre la creación de un fondo europeo de compensación para las víctimas de las vacunas de la COVID-19**

*El Parlamento Europeo,*

- Visto el artículo 143 de su Reglamento interno,
- A. Considerando que la Agencia Europea de Medicamentos ya tiene catalogados alrededor de un millón de casos de reacciones adversas tras la inyección de vacunas contra la COVID-19:
  - 435 779 en el caso de la vacuna Pfizer BioNTechb,
  - 373 285 en el caso de la vacuna AstraZeneca,
  - 117 243 en el caso de la vacuna Moderna,
  - 27 694 en el caso de la vacuna Janssen<sup>1</sup>;
- B. Considerando que, en ocasiones, esas reacciones adversas son graves; que, por ejemplo, alrededor de 75 000 personas pueden haber sufrido efectos neurológicos graves después de que se les inyectara la vacuna Pfizer;
- C. Considerando que la Agencia Europea de Medicamentos afirma que, en la Unión, la vacunación contra la COVID-19 ha tenido un desenlace mortal para unas 5 000 personas:
  - 4 198 en el caso de la vacuna Pfizer<sup>2</sup>,
  - 1 053 en el caso de AstraZeneca,
  - 392 en el caso de Moderna,
  - 138 en el caso de Janssen;
- D. Considerando que la Comisión Europea negoció los contratos de compra y no deseó que se estableciese la responsabilidad de los laboratorios farmacéuticos; que los diputados al Parlamento Europeo no tuvieron acceso a los contratos durante las negociaciones;
  1. Pide a la Comisión que cree un fondo de compensación para las víctimas de las vacunas contra la COVID-19;
  2. Encarga a su presidente que transmita la presente Resolución a la Comisión y a los Estados miembros.

---

<sup>1</sup> Cifras a 18 de septiembre de 2021: <https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory/research->

---

[development/pharmacovigilance/eudravigilance](#); <https://www.adrreports.eu/es/index.html>

<sup>2</sup> Cifras a 29 de julio de 2021: [https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-11-august-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-comirnaty-11-august-2021_en.pdf)

[https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccine-astrazeneca-11-august-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-vaxzevria-previously-covid-19-vaccine-astrazeneca-11-august-2021_en.pdf)

[https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-11-august-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-11-august-2021_en.pdf)

[https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-covid-19-vaccine-janssen-8-september-2021\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/covid-19-vaccine-safety-update/covid-19-vaccine-safety-update-covid-19-vaccine-janssen-8-september-2021_en.pdf)