



4. IMPULSO Y CONTROL DE LA ACCIÓN DE GOBIERNO

463. Preguntas para respuesta escrita

PE/005863-01

Pregunta para respuesta escrita formulada a la Junta de Castilla y León por los Procuradores D. José Javier Izquierdo Roncero y D.ª María Mercedes Martín Juárez, relativa a diagnóstico genético molecular y cuántas pruebas se han solicitado en los últimos cinco años por cada uno de los hospitales del SACyL; cuáles de ellas se realizan en tanto en hospitales u otras dependencias dependientes del SACyL como de las Universidades públicas de Castilla y León o centros dependientes de las mismas; en qué hospitales u otras dependencias dependientes del SACyL se cuenta con medios humanos y técnicos para la realización de dichas pruebas y, por último, si la Junta de Castilla y León considera que pueden realizarse más pruebas de diagnóstico genético molecular en los hospitales y dependencias dependientes del SACyL.

PRESIDENCIA

La Mesa de las Cortes de Castilla y León, en su reunión de 12 de abril de 2017, ha admitido a trámite las Preguntas para respuesta escrita, PE/005846 a PE/005949.

Con esta misma fecha se remiten a la Junta de Castilla y León.

De conformidad con el artículo 64 del Reglamento se ordena su publicación en el Boletín Oficial de las Cortes de Castilla y León.

En la sede de las Cortes de Castilla y León, a 12 de abril de 2017.

EL SECRETARIO DE LAS CORTES DE CASTILLA Y LEÓN,
Fdo.: Óscar Reguera Acevedo

LA PRESIDENTA DE LAS CORTES DE CASTILLA Y LEÓN,
Fdo.: Silvia Clemente Muncio

A LA MESA DE LAS CORTES DE CASTILLA Y LEÓN

José Javier Izquierdo Roncero y Mercedes Martín Juárez, Procuradores pertenecientes al GRUPO PARLAMENTARIO SOCIALISTA de las Cortes de Castilla y León, al amparo de lo establecido en los artículos 155 y siguientes del Reglamento de la Cámara, formulan a la Junta de Castilla y León la siguiente pregunta para su contestación por escrito:

ANTECEDENTES

En relación con las pruebas de diagnóstico genético molecular que se adjuntan al final:

1.º ¿Cuántas de cada una de ellas se han solicitado en los últimos cinco años por cada uno de los hospitales del SACyL?

2.º ¿Cuáles de ellas se realizan en algún hospital u otras dependencias dependientes del SACyL (institutos, fundaciones...)? Indíquese para cada una de ellas en qué dependencia.



3.º ¿Cuáles de ellas se realizan en las Universidades públicas de Castilla y León o centros dependientes de las mismas? Indíquese para cada una de ellas en qué dependencia.

4.º Para cada una de ellas que no se realicen en la actualidad en las instituciones señaladas en las dos preguntas anteriores, ¿en qué hospitales u otras dependencias dependientes del SACyL (institutos, fundaciones...) se cuenta con medios humanos y técnicos para su realización?

5.º ¿Considera la Junta de Castilla y León que pueden realizarse más pruebas de diagnóstico genético molecular en los hospitales u otras dependencias dependientes del SACyL (institutos, fundaciones...)? ¿Qué medidas se están adoptando a tal fin?

1. Acondroplasia (diagnóstico prenatal).
2. Alzheimer (presenilinas).
3. Anemia de Fanconi.
4. Aneuploidias vellosidades coriales (PCR).
5. Aneuploidias sangre total (PCR).
6. Aneuploidias líquido amniótico (PCR).
7. Angelman.
8. Arteriopatía cerebral con i. Subcorticales y leucoencefalopatía (Cadasil), gen Notch 3.
9. Ataxia de Friedrich.
10. Ataxia telangiectasia (variante tipo 1).
11. Ataxias espinocerebelosas (SCA) (Panel).
12. Brugada síndrome (secuenciación gen SCN5A).
13. Cariotipo sangre total.
14. Cariotipo alta resolución.
15. Cariotipo líquido amniótico.
16. Cariotipo vellosidades coriales.
17. Charcot-Marie-Tooth (tipo 1 a).
18. Corea de Huntington.
19. Cromosoma X frágil estudio molecular (screening).
20. Deficiencia de MTHFR (mutación c677t).
21. Di George, velocardiofacial.
22. Distrofia miotónica tipo 1.
23. Distrofia muscular de cinturas tipo 1a (gen MYOT).
24. Distrofia muscular faciо escapulo humeral.



25. Distrofia muscular óculo-faríngea.
26. Fibrosis quística (mutación gen CFTR).
27. Fibrosis quística en líquido amniótico.
28. Fiebre mediterránea familiar (gen MEFV).
29. Fragmentación del ADN espermático.
30. Hiperplasia suprarrenal congénita por déficit de 21-hidroxilasa.
31. Hipoacusia (genes GJB2, GJB6, OTOF).
32. Marfan síndrome gen FBN1.
33. Me Ardle gen PYMG.
34. Microdeleciones asociadas a retraso mental (CGH ARRAY-180 K).
35. Microdeleciones cromosoma Y.
36. Miocardiopatía hipertrófica.
37. Neurofibromatosis tipo 1 (mutación puntual).
38. Neuropatía hereditaria por sensibilidad a la presión (delección gen PMP 22).
39. Paraplejia espástica (gen spg4).
40. Parkinson tipo 1 (gene PARK 1).
41. Parkinson tipo 2 (gene PARK 2).
42. Policitemia vera (gen JAK2).
43. Prader-Willi síndrome (metilación).
44. Q-T largo (mutación puntual).
45. CGH Array (60 k y 180 k).

Valladolid, 30 de marzo de 2017.

LOS PROCURADORES,
Fdo.: María Mercedes Martín Juárez y
José Javier Izquierdo Roncero