



4. IMPULSO Y CONTROL DE LA ACCIÓN DE GOBIERNO

463. Preguntas para respuesta escrita

PE/000111-02

Contestación de la Junta de Castilla y León a la pregunta para respuesta escrita formulada por los Procuradores D. Ángel Hernández Martínez, Dña. Virginia Barcones Sanz y Dña. Judit Villar Lacueva, relativa a número de tratamientos de diagnóstico genético preimplantacional, publicada en el Boletín Oficial de estas Cortes, n.º 16, de 13 de septiembre de 2019.

PRESIDENCIA

De conformidad con el artículo 64 del Reglamento de las Cortes de Castilla y León, se ordena la publicación de las Contestaciones de la Junta de Castilla y León a las preguntas para respuesta escrita, PE/000001 a PE/000003, PE/000007 a PE/000009, PE/000011 a PE/000015, PE/000017 a PE/000030, PE/000090 a PE/000096, PE/000099 a PE/000113, PE/000115 a PE/000118, PE/000124 a PE/000131, PE/000138, PE/000141, PE/000145 a PE/000150, PE/000152 a PE/000155, PE/000171 a PE/000175, PE/000180 a PE/000186, PE/000189 a PE/000196, PE/000203, PE/000204, PE/000206, PE/000208, PE/000223, PE/000225, PE/000226, PE/000238, PE/000240, PE/000249, PE/000256, PE/000274 y PE/000282, publicadas en el Boletín Oficial de las Cortes de Castilla y León.

En la sede de las Cortes de Castilla y León, a 11 de octubre de 2019.

EL PRESIDENTE DE LAS CORTES DE CASTILLA Y LEÓN,
Fdo.: Luis Fuentes Rodríguez

Contestación a la Pregunta Escrita P.E./1000111 formulada por D. Ángel Hernández Martínez, D.^a Virginia Barcones Sanz y D.^a Judith Villar Lacueva, Procuradores pertenecientes al Grupo Parlamentario Socialista de las Cortes de Castilla y León, relativa a tratamientos de diagnóstico genético preimplantacional de enfermedades monogénicas o de alteraciones cromosómicas.

En contestación a las preguntas formuladas se indican a continuación los tratamientos de diagnóstico genético preimplantacional de enfermedades monogénicas o de alteraciones cromosómicas realizados en Castilla y León desde el año 2011 a 2019, los profesionales sanitarios que han trabajado en ellos y la lista de espera existente.

Este tipo de tratamientos se realiza únicamente en la Unidad de Reproducción Humana Asistida del Hospital Clínico Universitario de Valladolid.

Tratamientos de diagnóstico genético preimplantacional de enfermedades monogénicas o de alteraciones cromosómicas	2011	2012	2013	2014	2015	2016	2017	2018	1 er semestre 2019
HOSPITAL CLÍNICO UNIVERSITARIO DE VALLADOLID			5	7	6	10	8	7	5



Profesionales sanitarios que han trabajado en los tratamientos de diagnóstico genético preimplantacional de enfermedades monogénicas o de alteraciones cromosómicas	2011	2012	2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019
HOSPITAL CLÍNICO UNIVERSITARIO DE VALLADOLID									
1_ categoría profesional: LDO ESPECIALISTA GINECOLOGÍA			4	4	4	4	4	4	4
2_ categoría profesional: ENFERMERIA			3	3	3	3	3	3	3
3_ categoría profesional: LDO. ESPECIALISTA EMBRIOLOGÍA			3	3	3	3	3	3	2

Lista de espera para realizarse tratamientos de diagnóstico genético preimplantacional de enfermedades monogénicas o de alteraciones cromosómicas	2019
HOSPITAL CLÍNICO UNIVERSITARIO DE VALLADOLID	A fecha de 15 de agosto hay 69 parejas a la espera de tratamiento mediante DGP

Valladolid, 26 de septiembre de 2019.

LA CONSEJERA,

Fdo.: Verónica Casado Vicente.