

Boletín Oficial de las Cortes de Castilla y León IX Legislatura

Núm. 265 26 de abril de 2017 PE/005863-01. Pág. 29905

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 Municio

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.

Boletín Oficial de las Cortes de Castilla y León

IX Legislatura

26 de abril de 2017 Núm. 265

PE/005863-01. Pág. 29906

- 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. Arteriopatia 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 fació escapulo humeral.

CVE: BOCCL-09-016450



Boletín Oficial de las Cortes de Castilla y León

IX Legislatura

Núm. 265 26 de abril de 2017 PE/005863-01. Pág. 29907

- 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 (deleción 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

http://sirdoc.ccyl.es CVE: BOCCL-09-016450