

A LA MESA DEL CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

Dña. Ester MUÑOZ DE LA IGLESIA, Diputada por León, **Dña. Ana María PASTOR JULIÁN**, Diputada por Pontevedra, **Dña. María del Mar VÁZQUEZ JIMÉNEZ**, Diputada por Málaga, **Dña. Elvira VELASCO MORILLO**, Diputada por Zamora, **D. Antonio ROMÁN JASANADA**, Diputado por Guadalajara, **D. Rafael Benigno BELMONTE GÓMEZ**, Diputado por Sevilla, **D. Antonio CAVACASILLAS RODRÍGUEZ**, Diputado por Badajoz, **D. Bartolomé MADRID OLMO**, Diputado por Córdoba, **Dña. Carmen NAVARRO LACOBÁ**, Diputada por Albacete, **Dña. Esperanza REYNAL REILLO**, Diputada por Valencia, **Dña. Julia PARRA APARICIO**, Diputada por Alicante, **Dña. Maribel SÁNCHEZ TORREGROSA**, Diputada por Almería, **D. Sergio SAYAS LÓPEZ**, Diputado por Navarra, y **Dña. María TORRES TEJADA**, Diputada por Jaén, pertenecientes al Grupo Parlamentario Popular en el Congreso, al amparo de lo dispuesto en el artículo 185 y ss. del Reglamento de la Cámara, presentan las siguientes **preguntas al Gobierno**, de las que desean obtener **respuestas por escrito**.

El Ministerio de Sanidad publicó el pasado 19 de enero de 2024 en su perfil de 'X' (@sanidadgob) un comentario en el que se explica que Javier Padilla, secretario de Estado de Sanidad, y César Hernández, director general de Cartera Común de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia, mantuvieron una reunión con representantes de la Federación Española de Enfermedades Raras y de la Asociación Española de Genética Humana.

De acuerdo con el Ministerio de Sanidad, durante la reunión dejaron constancia de "nuestro compromiso prioritario con el desarrollo de la especialidad de [Medicina] genética", pues "la aprobación de la cartera de servicios de genómica tiene que complementarse con el desarrollo de dicha especialidad".

Por ello se pregunta:

- ¿Cuáles fueron las principales conclusiones del encuentro que el secretario de Estado de Sanidad y el director general de Cartera Común de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia mantuvieron el pasado mes de enero con representantes de la Federación Española de Enfermedades Raras y de la Asociación Española de Genética Humana?
- ¿Adquirieron el secretario de Estado de Sanidad y el director general de Cartera Común de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia algún tipo de compromiso con los representantes de la Federación Española de Enfermedades Raras y de la Asociación Española de Genética Humana durante la reunión que mantuvieron el pasado mes de enero?

De ser así, ¿En qué consisten esos compromisos? ¿Se tiene previsto desde el Gobierno impulsar, liderar, coordinar o poner en marcha en algún momento alguna medida de utilidad real para dar cumplimiento real a esos compromisos? ¿En qué consistirán exactamente esas medidas? ¿Qué recursos -tipos y cantidades- invertirá el Gobierno para aprobar y materializar dichas medidas? ¿Cómo consensuará el Gobierno esas medidas con las Comunidades Autónomas? ¿Y con los representantes de los pacientes y de los profesionales sanitarios? ¿En qué plazos reales de tiempo se tiene previsto desde el Gobierno impulsar, liderar, coordinar o poner en marcha esas medidas?



Madrid, 27 de febrero de 2024

[Handwritten signatures of various members of the Congress of Deputies]

Fdo:
LOS DIPUTADOS

Martensiel

Vº Bº
LA SECRETARIA GENERAL

C.DIP 13437 27/02/2024 12:10