



Consejo- La UVa recibe 162.000 euros para colaborar en estudios para el diagnóstico genético del cáncer hereditario

El objetivo final es proporcionar asesoramiento a las personas y familiares afectados, así como las posibles medidas a adoptar

30/10/2025 13:59

Valladolid / Sanidad

ICAL

El Consejo de Gobierno aprobó una subvención a la Universidad de Valladolid, por importe de 162.000 euros, con el objeto de colaborar en estudios para el diagnóstico genético del cáncer hereditario (mama, ovario y colorrectal). Esta ayuda se suma a otros 180.000 euros concedidos en marzo pasado con el mismo fin.

La finalidad de la subvención es colaborar con la Universidad de Valladolid mediante la financiación de todos los gastos derivados de estudios y proyectos de investigación relativos a mutaciones en genes de predisposición al cáncer hereditario de mama, ovario y colorrectal.

Se trata de la realización de estudios genéticos de las muestras de personas con predisposición a padecer cáncer de mama, ovario y colorrectal, así como de los correspondientes informes que le sean remitidos por las Unidades de Consejo Genético de Burgos (Complejo Asistencial de Burgos) y de Valladolid (Hospital Universitario Río Hortega), colaborando por tanto la Universidad con la Consejería de Sanidad en la ejecución del Programa del Consejo Genético en Cáncer Hereditario de Mama, Ovario y Colorrectal.

En caso de que los resultados sean positivos, la Universidad los remitirá a las citadas Unidades de Consejo Genético de la Consejería, con el fin de que estas proporcionen asesoramiento a las personas y familiares, así como las posibles medidas a adoptar.

Estas subvenciones vienen motivadas por la necesidad de fortalecer esta línea de actuación y seguir colaborando con la Universidad en el desarrollo del Programa, debido al incremento de la demanda de estudios genéticos que se ha venido produciendo en los últimos años, especialmente en los casos de cáncer de mama, ovario y colorrectal, junto con la modernización de las técnicas de análisis, que están elevando significativamente el volumen de trabajo del IBGM de la Universidad de Valladolid.

El año pasado se beneficiaron de este programa 911 pacientes y familiares en Castilla y León, derivados de las consultas de Consejo Genético del Complejo Asistencial Universitario de Burgos y del Hospital Universitario Río Hortega, que generaron un total de 991 muestras analizadas.