

La Junta destina 162.000 euros a la UVa para reforzar los estudios genéticos sobre cáncer hereditario

El propósito de la subvención es financiar los gastos derivados de los estudios e investigaciones sobre mutaciones genéticas que predisponen a estos tipos de cáncer



Acto de apertura del curso 2023-2024 de la Universidad de Valladolid. Agencia Ical.

[Alejandro De Grado Viña](#)

30 octubre 2025, 14:10

La Junta de Castilla y León ha aprobado una subvención de 162.000 euros a la Universidad de Valladolid con el objetivo de impulsar los estudios de diagnóstico genético del cáncer hereditario de mama, ovario y colorrectal. **Esta ayuda se suma a los 180.000 euros concedidos el pasado mes de marzo con el mismo fin**, dentro de la línea de colaboración que mantiene la Administración autonómica con la institución académica.

El propósito de la subvención es financiar los gastos derivados de los estudios e investigaciones sobre mutaciones genéticas que predisponen a estos tipos de cáncer. **Los trabajos se desarrollarán en el Instituto de Biología y Genética**

Molecular (IBGM) de la UVa, en coordinación con las Unidades de Consejo Genético del Complejo Asistencial de Burgos y del **Hospital Universitario Río Hortega de Valladolid**, integradas en el Programa del Consejo Genético en Cáncer Hereditario de la Consejería de Sanidad.

El proceso incluye la realización de análisis genéticos a muestras de pacientes con riesgo hereditario y la **elaboración de informes diagnósticos**. En los casos en que se detecten mutaciones positivas, los resultados serán remitidos a las unidades hospitalarias correspondientes, que se encargarán de ofrecer asesoramiento a los pacientes y a sus familiares, además de valorar las medidas preventivas o de seguimiento más adecuadas.

Desde la Junta se destaca que estas ayudas responden a la creciente demanda de estudios genéticos registrada en los últimos años, **especialmente en los casos de cáncer de mama, ovario y colorrectal**, así como a la modernización de las técnicas de análisis, que ha incrementado el volumen de trabajo del IBGM.

Durante el año pasado, **911 pacientes y familiares de Castilla y León se beneficiaron del programa**, lo que supuso el análisis de 991 muestras genéticas procedentes de las consultas de los hospitales de Burgos y Valladolid.