

# El Gobierno mantendrá en Galicia el centro nacional de genotipado

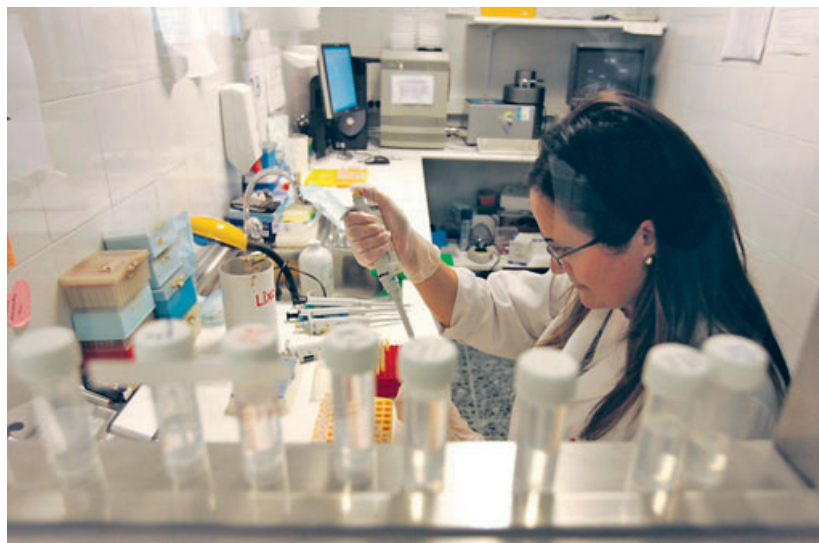
Volverá a financiar su actividad y suprime los dos nodos de Cataluña

R. ROMAR

REDACCIÓN / LA VOZ

Es la excepción al aluvión de recortes, especialmente en el ámbito sanitario. El Centro Nacional de Genotipado, que en la práctica había quedado desmantelado desde el pasado mes de enero con la retirada de los fondos por parte del Gobierno, tendrá continuidad, aunque con una notable reorganización de la que ha salido beneficiado el nodo gallego con base en Santiago. El Instituto de Salud Carlos III, que depende del Ministerio de Economía e Innovación, mantendrá la financiación para el funcionamiento del servicio, aunque solo sufragará las instalaciones que operan en Santiago, que tiene su sede en la Fundación Pública Galega de Xenómica, y en el Centro Nacional de Investigaciones Oncológicas (CNIO). Desaparecen así del organigrama los dos nodos ubicados en Cataluña, el del Centro de Regulación Genómica y el de la Universidad Pompeu Fabra.

El centro gallego, dirigido por Ángel Carracedo, también pasa a convertirse en el coordinador del Centro Nacional de Genotipado (Cegen). «Creo que es una muy buena noticia para todos los investigadores españoles en biomedicina», explica Carracedo. De hecho, el servicio se había convertido no solo en un referente en España, sino también en Europa y solo el nodo de Santiago daba servicio desde



El centro de genotipado tiene su sede en la Fundación Pública Galega de Xenómica. XOÁN A. SOLER

«Es una muy buena noticia para todos los investigadores españoles en biomedicina»

**Ángel Carracedo**  
Director del nodo de Santiago

su creación, en el 2003, a más de 500 grupos de investigación, tanto nacionales como extranjeros. Las secuenciaciones masivas de las pequeñas variaciones genéticas del ADN, el trabajo que se realizaba en el Cegen, han per-

mitido en los últimos años avanzar en el diagnóstico precoz de la enfermedades comunes y de base genética, en la mejora de la respuesta a los fármacos o en la identificación de genes relacionados con patologías.

## Servicio esencial

Se trataba de un servicio esencial, pero cuya continuidad estaba en el alambre después de que el pasado año el gobierno del PSOE en funciones decidiese retirar la financiación desde el pasado el 1 de enero. Pese a ello, el nodo de Santiago se mantuvo operativo con fon-

dos propios del grupo de investigación de Medicina Xenómica y con una ayuda de la Fundación Marcelino Botín, lo que permitió prorrogar los contratos al personal. Pero el dinero ya se había agotado. «Estábamos en una situación casi imposible, ya no podíamos aguantar más», confiesa Carracedo, quien ha agradecido el apoyo prestado en este proceso por el rector de la Universidade de Santiago, los conselleiros de Sanidade e Industria, por la secretaria de Estado del Ministerio de Sanidad y por el actual director del Instituto de Salud Carlos III.

CC.OO. insta a la participación masiva en la huelga contra el decreto educativo

REDACCIÓN / LA VOZ

El responsable comarcal de Educación de Comisiones Obreras en A Coruña, Alejandro Toval, hizo ayer un llamamiento a la participación en la huelga convocada para el próximo martes en contra de los recortes en educación. El tijejetazo supondrá, a su juicio, dejar la enseñanza pública «herida de muerte».

Toval confía en que en la protesta también se movilicen los padres como signo de rechazo a la dura reforma propuesta por el Gobierno.

A diferencia de otras comunidades autónomas, en Galicia la huelga no contará con el respaldo de UGT, que sí apoya la manifestación convocada el 22 de mayo, a las 20.00 horas, con salida de la plaza de la Palloza, y otros actos como el «entierro simbólico» que llevarán a cabo el 21 de mayo, a partir de las 22.30 horas, en la antigua Escuela Universitaria de Magisterio. El sindicato SIG tampoco ha secundado la protesta.

UPyD llevará al Parlamento un proyecto para fusionar universidades

LEÓN / EFE

El diputado de Unión Progreso y Democracia (UPyD) Carlos Martínez Gorriarán anunció ayer que presentarán un proyecto de ley proponiendo la fusión de universidades sobre la base de criterios académicos, demográficos y de demanda.

Martínez Gorriarán ha puesto como ejemplo de ese «modelo descentralizado, pero de una única universidad», la institución académica del País Vasco porque «funciona», según dijo durante el segundo Encuentro Nacional de Educación que se celebra en Astorga (León). El planteamiento de UPyD parte de que «las 75 universidades que hay en España entre públicas y privadas son demasiadas» y reducir las «no es que desaparezcan de las ciudades», sino minorar las «entidades administrativas», lo que permite ahorrar en gasto corriente y burocrático.

## DIAGNÓSTICO PRECOZ DE ENFERMEDADES

# Análisis masivo del ADN para la medicina personalizada

R. R. REDACCIÓN / LA VOZ

El Centro Nacional de Genotipado no es un servicio menor, especialmente en un momento en el que la medicina se basa cada vez más en la genómica para avanzar en el diagnóstico precoz de enfermedades o en el diseño de tratamientos personalizados en función del perfil genético de los pacientes. Es en este contexto en el que los análisis masivos de las pequeñas variaciones del ADN constituyen un aporte fundamental de cara a la medicina personalizada.

## —¿Qué supone la decisión del Instituto de Salud Carlos III?

—La financiación del servicio no solo es vital para su funcionamiento, sino que también supone un apoyo explícito al trabajo realizado desde el grupo gallego, que ahora pasa a coordinar lo que queda del sistema.

## —¿Por qué es especial el modelo de trabajo desarrollado en el grupo de Santiago?

—Su apuesta, con respecto a los otros tres grupos que conforman el Cegen, es especial por la integración del servicio en la

misma sede en la que se ubica la Fundación Galega de Medicina Xenómica, que, a su vez, se sitúa en el Hospital Clínico de Santiago. La interrelación y colaboración entre profesionales de distintos centros es lo que ha ayudado a Galicia a liderar en España el diagnóstico molecular de enfermedades, lo que supone un beneficio directo para los pacientes, en especial los aquejados de enfermedades raras de base genética. Esta coordinación es la que también ha contribuido a que la Fundación Pública Galega de Xenómica pueda

ofrecer análisis genéticos para el diagnóstico de más de 250 patologías, algo único en España.

## —¿Por qué hacen falta secuenciaciones masivas del genoma?

—Porque el genoma de los humanos es prácticamente idéntico y solo se diferencia en pequeñas y puntuales variaciones en su secuencia genética, detrás de las cuales se halla el origen de enfermedades de base genética o cuya alteración por factores ambientales puede provocar patologías comunes.