

capacitació homogènia i específica com també el reconeixement per a l'accés a unitat especialitzada.

3. A crear una comissió de seguiment, formada per pediatres, nefròlegs i associacions interessades, per als menors que han sigut trasplantats, de manera que puguen tenir un coneixement i informació sobre com actuar en totes les etapes de la seua vida, sobretot quan arriben a l'adolescència, el període més crític.

4. A valorar la possibilitat d'acreditar una unitat de nefrologia pediàtrica bàsica en els dos hospitals de referència de les províncies de Castelló i Alacant, conservant l'Hospital Universitari La Fe com a centre de tractament substitutiu renal (hemodiàlisi, diàlisi peritoneal i trasplantament renal) per a menors.

5. A estudiar la forma de dotar, en els pressupostos autonòmics de la Conselleria de Sanitat Universal i Salut Pública l'any 2019, una partida destinada a l'R+D+I en la qual es preveja la participació d'associacions científiques en col·laboració amb associacions de pacients afectats.

6. Que es done compte a les Corts del grau de compliment d'aquesta resolució en un termini de tres mesos.

Palau de les Corts  
València, 14 de maig de 2018

La presidenta  
María José Catalá Verdet

La secretària  
Mònica Álvaro Cerezo

**Resolució 1.379/IX, sobre la millora de la qualitat de vida dels pacients de lupus, aprovada per la Comissió de Sanitat i Consum en la reunió del 14 de maig de 2018**

#### PRESIDÈNCIA DE LES CORTS

Per tal de complir l'article 95.1 del Reglament de les Corts, s'ordena publicar en el *Butlletí Oficial de les Corts* la Resolució 1.379/IX, sobre la millora de la qualitat de vida dels pacients de lupus, aprovada per la Comissió de Sanitat i Consum en la reunió del 14 de maig de 2018.

Palau de les Corts  
València, 14 de maig de 2018

El president  
Enric Morera i Català

#### COMISSIÓ DE SANITAT I CONSUM

La Comissió de Sanitat i Consum, en la reunió del 14 de maig de 2018, ha debatut el text de la Proposició no de llei sobre la millora de la qualitat de vida dels pacients de lupus, presentada pels diputats no adscrits Domingo Rojo Sánchez, Alexis Frederic Marí Malonda, Alberto García Salvador, David de Miguel Martínez i Covadonga Peremarch Palomares (RE número 91.198), les esmenes presentades pel

una capacitación homogénea y específica así como el reconocimiento para el acceso a unidad especializada.

3. A crear una comisión de seguimiento, formada por pediatras, nefrólogos y asociaciones interesadas, para los menores que han sido trasplantados, de manera que puedan tener un conocimiento e información sobre cómo actuar en todas las etapas de su vida, sobre todo cuando llegan a la adolescencia, el período más crítico.

4. A valorar la posibilidad de acreditar una unidad de nefrología pediátrica básica en los dos hospitales de referencia de las provincias de Castellón y Alicante, conservando el Hospital Universitario La Fe como centro de tratamiento sustitutivo renal (hemodiálisis, diálisis peritoneal y trasplante renal) para menores.

5. A estudiar la forma de dotar, en los presupuestos autonómicos de la Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública el año 2019, una partida destinada a la I+D+I en la que se contemple la participación de asociaciones científicas en colaboración con asociaciones de pacientes afectados.

6. Que se dé cuenta a Les Corts del grado de cumplimiento de esta resolución en un plazo de tres meses.

Palau de les Corts  
València, 14 de mayo de 2018

La presidenta  
María José Catalá Verdet

La secretaria  
Mònica Álvaro Cerezo

**Resolución 1.379/IX, sobre la mejora de la calidad de vida de los pacientes de lupus, aprobada por la Comisión de Sanidad y Consumo en la reunión del 14 de mayo de 2018**

#### PRESIDENCIA DE LES CORTS

En cumplimiento del artículo 95.1 del Reglamento de Les Corts, se ordena publicar en el *Butlletí Oficial de les Corts* la Resolución 1.379/IX, sobre la mejora de la calidad de vida de los pacientes de lupus, aprobada por la Comisión de Sanidad y Consumo en la reunión del 14 de mayo de 2018.

Palau de les Corts  
València, 14 de mayo de 2018

El presidente  
Enric Morera i Català

#### COMISIÓN DE SANIDAD Y CONSUMO

La Comisión de Sanidad y Consumo, en la reunión del 14 de mayo de 2018, ha debatido el texto de la Proposición no de ley sobre la mejora de la calidad de vida de los pacientes de lupus, presentada por los diputados no adscritos Domingo Rojo Sánchez, Alexis Frederic Marí Malonda, Alberto García Salvador, David de Miguel Martínez y Covadonga Peremarch Palomares (RE número 91.198), las enmiendas presentadas

Grup Parlamentari Popular (RE números 103.601 i 103.602), pels grups parlamentaris Socialista, Compromís i Podemos-Podem (RE número 104.268) i l'esmena transaccional presentada per tots els grups parlamentaris i pel diputat no adscrit Domingo Rojo Sánchez.

Finalment, d'acord amb l'article 162 del Reglament de les Corts, ha aprovat la proposició no de llei amb el text de l'esmena transaccional incorporat en la resolució següent:

#### RESOLUCIÓ

Les Corts insten el Consell a:

1. Establir els mecanismes necessaris per a garantir la continuïtat del funcionament de les entitats destinades a l'atenció i assessorament de les persones diagnosticades de lupus, pels mecanismes arrellegats a la normativa vigent, com és l'acció concertada.
2. Realitzar campanyes de divulgació i sensibilització social per part de la Conselleria de Sanitat Universal i Salut Pública sobre la malaltia del lupus.
3. Continuar amb el desenvolupament territorial del model d'atenció mèdica expert, interdisciplinari i multidisciplinari a pacients amb lupus del Departament de València-La Fe.
4. Facilitar l'accés a tractaments biològics en els casos de pacients que no han aconseguit tenir bons resultats amb els tractaments convencionals, amb la finalitat de no comprometre la seua salut i no minvar la seua qualitat de vida i la dels seus familiars.
5. Reconèixer els drets de les persones amb lupus en els processos d'adopció i eliminar possibles discriminacions per raons de la seua malaltia.
6. Coordinar i unificar els criteris tècnics de baremació a nivell autonòmic dels equips de valoració i orientació (EVO) per a la valoració de la discapacitat i del grau de minusvalidesa de les persones afectades per lupus.
7. Impulsar les mesures necessàries per a garantir el reconeixement del 33 % de minusvalidesa a totes aquelles persones diagnosticades de lupus, tenint en compte les greus conseqüències d'aquesta malaltia incurable en el dia a dia dels afectats.
8. Habilitar, com a mínim, un centre d'homologació per província en la Comunitat Valenciana, per a l'homologació de la instal·lació de filtres de radiació ultraviolada adherits a les llunes dels vehicles en servei destinats a ser conduïts per persones diagnosticades de lupus, segons l'Ordre IET/543/2012, de 14 de març, del Ministeri d'Indústria, Energia i Turisme, donat que en l'actualitat els únics centres d'homologació es troben en Madrid o Barcelona.
9. Instar el Govern d'Espanya a incloure els productes fotoprotectors per a les persones diagnosticades de lupus en el llistat de medicaments finançats pel sistema nacional de salut, com a part del tractament protector i preventiu de la malaltia prescrit pels facultatius.

por el Grupo Parlamentario Popular (RE números 103.601 y 103.602), por los grupos parlamentarios Socialista, Compromís y Podemos-Podem (RE número 104.268) y la enmienda transaccional presentada por todos los grupos parlamentarios y por el diputado no adscrito Domingo Rojo Sánchez.

Finalmente, de acuerdo con el artículo 162 del Reglamento de Les Corts, ha aprobado la proposición no de ley con el texto de la enmienda transaccional incorporado en la siguiente resolución:

#### RESOLUCIÓN

Les Corts instan al Consell a:

1. Establecer los mecanismos necesarios para garantizar la continuidad del funcionamiento de las entidades adscritas a la atención y asesoramiento de las personas diagnosticadas de lupus, por los mecanismos recogidos en la normativa vigente, como es la acción concertada.
2. Realizar campañas de divulgación y sensibilización social por parte de la Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública sobre la enfermedad del lupus.
3. Continuar con el desarrollo territorial del modelo de atención médica experto, interdisciplinario y multidisciplinario a pacientes con lupus del Departamento de València-La Fe.
4. Facilitar el acceso a tratamientos biológicos en los casos de pacientes que no han conseguido tener buenos resultados con los tratamientos convencionales, con la finalidad de no comprometer su salud y no menguar su calidad de vida y la de sus familiares.
5. Reconocer los derechos de las personas con lupus en los procesos de adopción y eliminar posibles discriminaciones por razones de su enfermedad.
6. Coordinar y unificar los criterios técnicos de baremación a nivel autonómico de los equipos de valoración y orientación (EVO) para la valoración de la discapacidad y del grado de minusvalía de las personas afectadas por lupus.
7. Impulsar las medidas necesarias para garantizar el reconocimiento del 33 % de minusvalía a todas aquellas personas diagnosticadas de lupus, teniendo en cuenta las graves consecuencias de esta enfermedad incurable en el día a día de los afectados.
8. Habilitar, como mínimo, un centro de homologación por provincia en la Comunitat Valenciana, para la homologación de la instalación de filtros de radiación ultravioleta adheridos a las lunas de los vehículos en servicio destinados a ser conducidos por personas diagnosticadas de lupus, según la Orden IET/543/2012, de 14 de marzo, del Ministerio de Industria, Energía y Turismo, dado que en la actualidad los únicos centros de homologación se encuentran en Madrid o Barcelona.
9. Instar al Gobierno de España a incluir los productos fotoprotectores para las personas diagnosticadas de lupus en el listado de medicamentos financiados por el sistema nacional de salud, como parte del tratamiento protector y preventivo de la enfermedad prescrito por los facultativos.

10. Instar el Govern d'Espanya a estudiar la inclusió en el llistat de productes farmacèutics finançats pel sistema nacional de salut dels productes fotoprotectors per a les persones diagnosticades de lupus.

11. Estudiar la creació d'ajudes per a l'adquisició de productes fotoprotectors per a les persones diagnosticades de lupus i que es troben en situacions especials de vulnerabilitat.

12. Donar compte a Les Corts del grau de compliment d'aquesta resolució en el termini de sis mesos.

Palau de les Corts  
València, 14 de maig de 2018

La presidenta  
María José Catalá Verdet

La secretària  
Mònica Álvaro Cerezo

**Resolució 1.380/IX, sobre la substitució del nom del centre de salut José María Pemán d'Elx pel del Doctor Alberto García i de la resta dels noms de centres que reconeguen personatges que hagen format part de qualsevol govern dictatorial, aprovada per la Comissió de Sanitat i Consum en la reunió del 14 de maig de 2018**

#### PRESIDÈNCIA DE LES CORTS

Per tal de complir el que hi ha disposat en l'article 95.1 del Reglament de les Corts, s'ordena publicar en el *Butlletí Oficial de les Corts* la Resolució 1.380/IX, sobre la substitució del nom del centre de salut José María Pemán d'Elx pel del Doctor Alberto García i de la resta dels noms de centres que reconeguen personatges que hagen format part de qualsevol govern dictatorial, aprovada per la Comissió de Sanitat i Consum en la reunió del 14 de maig de 2018.

Palau de les Corts  
València, 14 de maig de 2018

El president  
Enric Morera i Català

#### COMISSIÓ DE SANITAT I CONSUM

La Comissió de Sanitat i Consum, en la reunió del 14 de maig de 2018, ha debatut el text de la Proposició no de llei sobre la substitució dels noms dels centres de salut que reconeguen la figura de personatges que hagen format part de qualsevol govern dictatorial, presentada pel Grup Parlamentari Compromís (RE número 96.634).

Finalment, d'acord amb el que hi ha establert en l'article 162 del Reglament de les Corts, ha aprovat el text de la proposició no de llei incorporat en la resolució següent:

10. Instar al Gobierno de España a estudiar la inclusión en el listado de productos farmacéuticos financiados por el sistema nacional de salud de los productos fotoprotectores para las personas diagnosticadas de lupus.

11. Estudiar la creación de ayudas para la adquisición de productos fotoprotectores para las personas diagnosticadas de lupus y que se encuentren en situaciones especiales de vulnerabilidad.

12. Dar cuenta a Les Corts del grado de cumplimiento de esta resolución en el plazo de seis meses.

Palau de les Corts  
València, 14 de mayo de 2018

La presidenta  
María José Catalá Verdet

La secretaria  
Mònica Álvaro Cerezo

**Resolución 1.380/IX, sobre la sustitución del nombre del centro de salud José María Pemán de Elche por el del Doctor Alberto García y del resto de los nombres de centros que reconozcan a personajes que hayan formado parte de cualquier gobierno dictatorial, aprobada por la Comisión de Sanidad y Consumo en la reunión del 14 de mayo de 2018**

#### PRESIDENCIA DE LES CORTS

En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 95.1 del Reglamento de Les Corts, se ordena publicar en el *Butlletí Oficial de les Corts* la Resolución 1.380/IX, sobre la sustitución del nombre del centro de salud José María Pemán de Elche por el del Doctor Alberto García y del resto de los nombres de centros que reconozcan a personajes que hayan formado parte de cualquier gobierno dictatorial, aprobada por la Comisión de Sanidad y Consumo en la reunión del 14 de mayo de 2018.

Palau de les Corts  
València, 14 de mayo de 2018

El presidente  
Enric Morera i Català

#### COMISIÓN DE SANIDAD Y CONSUMO

La Comisión de Sanidad y Consumo, en la reunión del 14 de mayo de 2018, ha debatido el texto de la Proposición no de ley sobre la sustitución de los nombres de los centros de salud que reconozcan la figura de personajes que hayan formado parte de cualquier gobierno dictatorial, presentada por el Grupo Parlamentario Compromís (RE número 96.634).

Finalmente, de acuerdo con lo establecido en el artículo 162 del Reglamento de Les Corts, ha aprobado el texto de la proposición no de ley incorporado en la siguiente resolución: