

PUNTO DE ACUERDO POR EL QUE SE EXHORTA AL TITULAR DEL EJECUTIVO FEDERAL PARA QUE INSTRUYA A LA SECRETARÍA DE SALUD Y EL TITULAR DE LA COMISIÓN FEDERAL PARA LA PROTECCIÓN CONTRA RIESGOS SANITARIOS AVALE PRUEBAS DE SANGRE PARA DIAGNOSTICAR EN APROXIMADAMENTE 45 MINUTOS EL COVID-19 Y SE DOTE A LOS CENTROS DE SALUD ESTATAL Y FEDERAL ESTOS TESTS, A CARGO DEL DIPUTADO ADOLFO TORRES RAMÍREZ, INTEGRANTE DEL GRUPO PARLAMENTARIO DE ACCIÓN NACIONAL.

Los suscritos, Diputado Adolfo Torres Ramírez y Legisladoras y Legisladores integrantes del Grupo Parlamentario del Partido Acción Nacional de la LXIV Legislatura, con fundamento en los artículos 6, numeral 1, fracción I, y 79, numeral 1, fracción II, y demás aplicables del Reglamento de la Cámara de Diputados, sometemos a la consideración de esa soberanía la siguiente proposición con Punto de Acuerdo por el se exhorta al Titular del Ejecutivo Federal para que instruya a la Secretaría de Salud y el Titular de la Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios avale pruebas de sangre para diagnosticar en aproximadamente 45 minutos el Covid-19 y se dote a los centros de salud Estatal y Federal estos tests, al tenor de la siguiente:

EXPOSICIÓN DE MOTIVOS

Cuando China lanzó el código genético del coronavirus, a principios de enero, los científicos de todo el mundo se apresuraron con la creación de pruebas y vacunas. En cuestión de días, los laboratorios desde Hong Kong hasta Berlín habían diseñado tests y compartido su investigación con otros. En unas dos semanas, Australia tuvo sus propios exámenes, e incluso los ciudadanos de las regiones más remotas del país podían ser evaluados.

Asimismo, los laboratorios en Singapur y Corea del Sur aumentaron la producción de kits de prueba y ordenaron suministros adicionales. Este simple y rápido trabajo permitió examinar a cientos de miles de personas en esos países y territorios, aislar a los enfermos y al menos hasta ahora se contiene la propagación de la enfermedad.

Por otro lado sucedió lo contrario con los ciudadanos en Estados Unidos y en muchas partes de Europa occidental han sufrido grandes retrasos o se les ha negado las pruebas por completo incluyendo México ya que el Subsecretario de Prevención y Promoción de la Salud, Hugo López-Gatell en rueda de prensa señaló en desestimar las pruebas de pruebas diagnósticas del Covid-19 en sospechosos de portadores de este virus afirmó que esta pruebas no tienen sentido ni técnico ni científico yendo en contra de las recomendaciones de los expertos a nivel mundial que es la OMS, “un diagnóstico preciso es el primer paso para recibir un tratamiento eficaz, dijo el Dr. Tedros Adhanom Ghebreyesus, Director

General de la OMS. Nadie debe sufrir o morir por falta de servicios de diagnóstico o de pruebas adecuadas”¹.

A medida que la pandemia del Covid-19 cierra las capitales mundiales y paraliza economías enteras, los líderes políticos se apresuran a hacer que los tests estén más disponibles. Pero los expertos dicen que el momento decisivo, cuando las pruebas masivas podrían haber permitido que el gobierno se adelantaran a la enfermedad, y evitar más contagios y muertes.

Los expertos dicen que una prueba viral es sencilla de desarrollar, México tiene que aprender de lo que paso en otros países el juntar los científicos expertos y con voluntad política en conjunto se desarrollan estrategias de salud pública eficientes y esto nos ahorraría recursos y el impacto económico de los mexicanos. El mundo podría estar pagando por esos pasos en este momento.

Las pruebas son fundamentales para combatir la propagación del virus. Los países que realizan los exámenes a gran escala pueden aislar a las personas infectadas y prevenir o retrasar nuevas infecciones. Sin pruebas tempranas y generalizadas, los funcionarios de salud y los encargados de formular políticas quedarán ciegos, apuntan los epidemiólogos.

"No se puede combatir un incendio con los ojos vendados", sostuvo Tedros Adhanom Ghebreyesus, director general de la Organización Mundial de la Salud².

"Y no podemos detener esta pandemia si no sabemos quién está infectado"³.

Por ende, países como Francia, no tenían una estrategia centrada en los tests para mapear el avance del virus. Los exámenes en Italia han estado plagados de disputas políticas. El Reino Unido desarrolló pruebas, pero decidió no usarlas ampliamente como lo habían hecho Singapur y Corea del Sur. Otros países fueron sorprendidos por la escasez de productos químicos de prueba.

Cuando el virus llegó a Estados Unidos a fines de enero, el Presidente Donald Trump y su Administración pasaron semanas minimizando el potencial de un brote. Los Centros para el Control y Prevención de Enfermedades (CDC, en inglés) optaron por desarrollar su propia prueba en lugar de depender de laboratorios privados o de la OMS⁴.

*Pero el lunes 23 de marzo rectificó rumbo Estados Unidos ya que “la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) de Estados Unidos autorizó el uso de emergencia de una prueba para diagnosticar en aproximadamente 45 minutos el **coronavirus (Covid-19)**, que se espera esté en el mercado en los próximos días.*

¹ <https://www.who.int/es/news-room/detail/15-05-2018-first-ever-who-list-of-essential-diagnostic-tests-to-improve-diagnosis-and-treatment-outcomes>

² https://as.com/diarioas/2020/03/17/actualidad/1584434139_709924.html

³ <https://www.eldiariodelarepublica.com/nota/2020-3-17-7-0-las-personas-que-dejaron-de-tener-sintomas-igual-pueden-contagiar-coronavirus>

⁴ <https://www.reforma.com/dan-resultados-pruebas-masivas-de-covid-19/gr/ar1901730?md5=065ce3511a144863a7c174dcfa1081a7&ta=0dfdbac11765226904c16cb9ad1b2efe&lcmd5=deddf2370b4b87cf533880128effc753>

*La prueba “será capaz de proporcionar a los estadounidenses resultados en cuestión de horas, en lugar de días”, destacó el secretario de Salud de Estados Unidos, Alex Azar, citado en un comunicado de la FDA, en el que anticipa que **Cepheid**, compañía que desarrolló el examen, planea implementarla antes del 30 de marzo”⁵.*

Es por lo anterior, que estudios que han aplicado China, Taiwan, entre otros países han aplicado estos tests de sangre que les han funcionado para prevenir el contagio son:

VIASURE MERS Coronavirus Real Time PCR Detection Kit está diseñado para la identificación específica de MERS Coronavirus en muestras clínicas procedentes de pacientes con signos y síntomas de infección por MERS Coronavirus.

El uso previsto del test es facilitar el diagnóstico MERS Coronavirus en combinación con factores de riesgos clínicos y epidemiológicos.

El RNA es extraído a partir de las muestras clínicas, posteriormente el DNA complementario es sintetizado en un solo paso y amplificado mediante PCR a tiempo real. La detección se lleva a cabo utilizando oligonucleótidos específicos y una sonda marcada con una molécula fluorescente y otra apantalladora (quencher) para detectar MERS Coronavirus.⁶

COVID-19 IgM-IgG, un inmunoensayo que puede arrojar resultados de una muestra de sangre en 15 minutos en el punto de atención. Utiliza anticuerpos patentados para detectar dos proteínas, inmunoglobulina M y G, que son producidas por la respuesta inmune del cuerpo al virus.

COVID-19 PCR Virus Detection Kit, utiliza la reacción en cadena de la polimerasa (PCR), un método para amplificar pequeñas cantidades de ADN para el análisis y una sonda genética para identificar la firma genética del coronavirus. Las muestras de tejido tomadas de un hisopo nasal o de garganta se analizan en un laboratorio.⁷

La prueba rápida de anticuerpos combinados IgM-IgG de AlphaBiolabs es una de las primeras pruebas de detección rápida del mundo para la identificación de la infección por coronavirus. Esta prueba de detección precisa es similar al tipo que fue ampliamente utilizado por el Centro Chino para el Control y la Prevención de Enfermedades para identificar las infecciones por COVID-19 y ahora está disponible en AlphaBiolabs. La prueba cualitativa de un solo uso detecta los anticuerpos IgG / IgM de marcadores tempranos y tardíos en muestras de sangre de punción digital⁸.

Es por lo anterior, que se debe de implementar el mayor esfuerzo en los protocolos de seguridad sanitaria implementando estos estudios rápido para poder determinar quién está contagiado y ponerlo rápidamente en cuarentena y supervisión del Instituto de Diagnóstico y Referencia Epidemiológicos (InDRE).

⁵ <https://www.radioformula.com.mx/noticias/20200323/autorizan-prueba-para-detectar-coronavirus-en-45-minutos/>

⁶ <https://www.certest.es/es/products/multiplex-mers-coronavirus-qpcr/>

⁷ <https://www.ncbiotech.org/news/biomedomics-seeks-fda-ok-covid-19-rapid-diagnostic>

⁸ <https://www.alphabiolabs.co.uk/workplace-testing-services/coronavirus-testing-kit/>

México es parte de la comunidad mundial, en cuyo seno está llamado a desarrollar con libertad, responsabilidad, justicia solidaria, subsidiariedad y en paz.

Por lo antes fundado y motivado, me permito someter a la elevada consideración del pleno, la siguiente:

PROPOSICIÓN CON PUNTO DE ACUERDO.

Único. Se exhorta al Titular del Ejecutivo Federal para que instruya a la Secretaría de Salud y el Titular de la Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios avale pruebas de sangre para diagnosticar en aproximadamente 45 minutos el Covid-19 y se dote a los centros de salud Estatal y Federal estos tests.

Palacio Legislativo de San Lázaro, 23 de marzo de 2020.

**ADOLFO TORRES RAMÍREZ
DIPUTADO FEDERAL**