

Expedient núm. SA-2024-416

MEMÒRIA JUSTIFICATIVA DEL CONTRACTE

La present memòria s'emet de conformitat amb l'estipulat a l'article 116 de la Llei 9/2017, de 8 de novembre, de Contractes del Sector Públic, per la qual es transposen a l'ordenament jurídic espanyol les Directives del Parlament Europeu i del Consell 2014/23/UE i 2014/24/UE, de 26 de febrer de 2014 (en endavant LCSP).

1. Objecte del contracte

L'objecte d'aquesta contractació és l'adquisició de 65.000 dosis de l'anticòs monoclonal Nirsevimab per a la prevenció de la malaltia produïda pel Virus Respiratori Sincitial (VRS) en infants que no hagin estat en contacte amb el virus (nascuts entre els mesos d'abril a setembre de 2024 i els que neixen durant els mesos d'octubre-24 a març-25).

També s'immunitzarà als infants d'alt risc durant la seva segona temporada epidemiològica.

L'adquisició de l'anticòs monoclonal Nirsevimab es divideix en dos lots:

Lot	Producte	Nº dosis
1	Anticòs monoclonal Nirsevimab 50 mg	40.000
2	Anticòs monoclonal Nirsevimab 100 mg	25.000

CPV: 33651500-3 Immunosèrums i immunoglobulines

2. Justificació de la necessitat de contractació

L'adquisició de vacunes sistemàtiques està justificada pel Decret 95/2014, d'1 de juliol, pel qual s'estableix el calendari de vacunacions sistemàtiques, que faculta el conseller de Salut a modificar o actualitzar les pautes vacunals que regula aquest calendari que requereixin una revisió per adaptar-se a nous requeriments científics o epidemiològics, sent la darrera actualització la realitzada per l'Ordre SLT/167/2023, de 21 de juny.

Adicionalment, el Departament de Salut també recomana la immunització a persones amb condicions de risc. En aquest sentit, el Departament de Salut va iniciar l'any 2023 la immunització dels infants que no haguessin estat en contacte amb el Virus Respiratori Sincitial (VRS) mitjançant l'anticòs monoclonal Nirsevimab, d'acord amb la recomanació del Consell Assessor de Vacunacions del Departament de Salut que va acordar per unanimitat incorporar en les recomanacions del programa de vacunacions i immunitzacions de Catalunya l'administració de l'anticòs monoclonal Nirsevimab (Beyfortus®) a partir del mes d'octubre de 2023. El Consell Assessor de Vacunacions del Departament de Salut s'ha mostrat favorable a continuar amb la mesura de protecció



Doc. original signat per:
Ana Bocio Sanz 14/03/2024,
Maria Carmen Cabezas Peña
14/03/2024

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 03/04/2027

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0LOBHU9CLPEGZU5OYI5E1U1DMJNZ9MHT

Data creació còpia:
03/04/2024 09:24:29

Pàgina 1 de 10

per a la propera temporada epidèmica del virus 2024-2025.

S'ha de tenir en compte que el 31 d'octubre de 2022, es va aprovar Nirsevimab (Beyfortus® de Sanofi-Aventis S.A.) mitjançant revisió accelerada per l'EMA amb seguiment addicional i amb la indicació per a la prevenció de la infecció per VRS en infants durant la seva primera temporada del VRS. Tot i això, la seva comercialització a Espanya no va ser efectiva fins el 27 de març de 2023.

Segons les dades disponibles, Beyfortus® presenta un bon perfil de seguretat i dades d'immunogenicitat de fins a 5 mesos i una eficàcia del 75-80% en la prevenció de les infeccions de vies respiratòries inferiors (IVRI) per VRS.

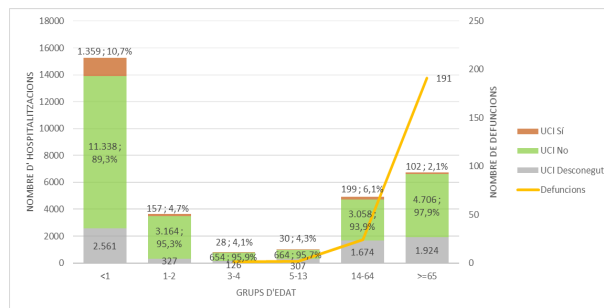
Disposar d'un producte per a la prevenció del VRS en els infants durant la seva primera temporada epidemiològica de VRS, suposa un gran avenç per a reduir l'impacte de la malaltia en el sistema sanitari i garantir-ne la seva sostenibilitat, així com evitar un nombre molt important de casos en infants i les seves complicacions amb el que suposa per als infants i les seves famílies.

El virus respiratori sincicial (VRS) és un virus altament contagiós que anualment produeix un gran nombre de casos de malaltia, hospitalitzacions i ingressos a UCI.

Habitualment, la infecció per VRS cursa amb un quadre clínic respiratori lleu tipus refredat comú, però en infants menors de 5 anys, i especialment en els menors de 6 mesos, persones amb condicions d'alt risc i d'edat avançada pot produir quadres greus que requereixin ingrés hospitalari. Habitualment, la seva incidència cursa amb un patró estacional d'octubre a març, i és tan freqüent que la majoria dels infants ja s'han infectat amb el virus quan ronden els 2 anys. El VRS també pot infectar els adults.

En els infants menors d'un any i especialment en els prematurs, pot presentar quadres greus de vies respiratòries inferiors, estimant-se que és el responsable d'un 50% del total de quadres de bronquiolitis i d'un 25% de les pneumònies en aquest grup d'edat.

Nombre d'hospitalitzacions, ingressos a UCI i defuncions per virus respiratori sincicial segons grups d'edat. Catalunya, 2015-2023.



Taula elaborada per la Subdirecció General de Vigilància i Resposta a Emergències de Salut Pública amb dades CMBD (dades anteriors a la nova recomanació d'immunització del VRS amb Nirsevimab)



Doc. original signat per:
 Ana Bocio Sanz 14/03/2024,
 Maria Carmen Cabezas Peña
 14/03/2024

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 03/04/2027

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ

0LOBHU9CLPEGZU5OYI5E1U1DMJNZ9MHT

Data creació còpia:
 03/04/2024 09:24:29

Pàgina 2 de 10

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Secretaria de Salut Pública

A Catalunya, les dades disponibles mostren que la utilització del producte durant la temporada 2023-2024 ha estat efectiu per a protegir als infants immunitzats contra les hospitalitzacions i ingressos a UCI associats a infeccions per VRS i s'han reduït considerablement en la població immunitzada.

Per a l'any 2024 el Departament de Salut segueix recomanant aquesta immunització amb l'anticòs monoclonal Nirsevimab.

Els infants pels quals està prevista la immunització són:

- Infants nascuts abans de l'inici de la temporada epidemiològica que no han tingut contacte amb el VRS: nascuts entre abril i setembre de 2024.
- Infants que neixen durant la temporada epidemiològica: nascuts entre octubre de 2024 i març de 2025.
- Infants durant la seva segona temporada epidemiològica d'alt risc de patir complicacions produïdes pel VRS.

Tenint en compte totes les dades exposades, i que Beyfortus® és l'únic producte disponible que inclou l'anticòs monoclonal nirsevimab per a la immunització dels infants abans de la seva primera temporada epidemiològica i amb indicació per a tots els infants, es considera que el producte s'adapta a les necessitats d'immunització a Catalunya.

Període a cobrir i estimació de necessitats

Les dosis necessàries per a poder fer front a aquestes indicacions, s'han calculat a partir dels infants nascuts menors d'un any i de la previsió de necessitats per a la immunització dels infants d'alt risc durant la seva segona temporada.

3. Divisió en lots

Atès que el producte objecte del contracte disposa en fitxa tècnica de dues presentacions segons el pes corporal del lactant: una presentació de 50 mg i una l'altra de 100 mg, essent la dosi recomanada una dosi única de 50 mg als lactants amb pes corporal <5 Kg i una dosi única de 100 mg als lactants amb pes corporal ≥5 kg, es liciten dos lots, un lot per adquirir 40.000 dosis per administrar als lactants amb pes corporal <5 Kg i un altre lot per adquirir 25.000 dosis per administrar als lactants amb pes corporal ≥5 kg.

4. Pressupost de licitació i valor estimat del contracte

4.1. Pressupost de licitació:

El pressupost de licitació del present contracte és de **14.128.400,00** euros, dels quals 13.585.000,00 euros corresponen al preu del contracte i 543.400,00 euros corresponen al 4% d'IVA, d'acord amb el desglossament següent:



Doc. original signat per:
Ana Bocio Sanz 14/03/2024,
Maria Carmen Cabezas Peña
14/03/2024

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web.csv.gencat.cat fins al 03/04/2027

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0LOBHU9CLPEGZU5OYI5E1U1DMJNZ9MHT

Data creació còpia:
03/04/2024 09:24:29

Pàgina 3 de 10

Lot	Producte	Nº dosis	Preu unitari (sense IVA)	Import licitació (sense IVA)	Import IVA (4%)	Import total licitació (amb IVA)
1	Anticòs monoclonal Nirsevimab 50 mg	40.000	209,00 €	8.360.000,00 €	334.400,00 €	8.694.400,00 €
2	Anticòs monoclonal Nirsevimab 100 mg	25.000	209,00 €	5.225.000,00 €	209.000,00 €	5.434.000,00 €
				13.585.000,00 €	543.400,00 €	14.128.400,00 €

El pressupost de licitació s'ha determinat a partir de les necessitats previstes per a l'any 2024, segons el nombre d'unitats previstes i els preus unitaris que es relacionen al Plec de Prescripcions Tècniques (en endavant, PPT).

Tal com es detalla en l'apartat 2 del PPT, per a la fixació dels preus unitaris dels productes inclosos a l'objecte del present contracte, s'ha tingut en compte el preu general de mercat. Aquesta Unitat considera que els preus esmentats són ajustats a preus de mercat, tal i com disposa l'article 102 de la LCSP.

En tot cas, els imports estipulats en el quadre anterior constitueixen el límit màxim de despesa (IVA inclòs) que pot comprometre l'òrgan de contractació, i la facturació es farà sempre en funció de les unitats efectivament entregades.

En el preu es consideraran inclosos els tributs, les taxes, els cànon de qualsevol tipus que siguin d'aplicació, així com distribució, transport i la resta de despeses que s'originin com a conseqüència de les obligacions que s'han de complir durant l'execució del contracte.

El pagament d'aquest import s'imputarà a càrrec de la partida SA1403D/489000200/4140/0000, de vacunes sistemàtiques, del pressupost del Departament de Salut.

4.2 Valor estimat del contracte:

El valor estimat del contracte és de 16.302.000,00 euros, atès que no es preveu la possibilitat de pròrroga i sí es preveu la possibilitat de modificació contractual fins a un màxim d'un 20% del preu del contracte.

Lot	Producte	Nº dosis	Import licitació (sense IVA)	Increment 20%	Valor Estimat del Contracte (VEC)
1	Anticòs monoclonal Nirsevimab 50 mg	40.000	8.360.000,00 €	1.672.000,00 €	10.032.000,00 €
2	Anticòs monoclonal Nirsevimab 100 mg	25.000	5.225.000,00 €	1.045.000,00 €	6.270.000,00 €
			13.585.000,00 €	2.717.000,00 €	16.302.000,00 €



Doc. original signat per:
Ana Bocio Sanz 14/03/2024,
Maria Carmen Cabezas Peña
14/03/2024

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 03/04/2027

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0LOBHU9CLPEGZU5OYI5E1U1DMJNZ9MHT

Data creació còpia:
03/04/2024 09:24:29

Pàgina 4 de 10

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Secretaria de Salut Pública

5. Durada del contracte

Des de la data de formalització del contracte fins al 31 de desembre de 2024.

6. Pròrroga del contracte

No es preveu la possibilitat de pròrroga del contracte.

7. Procediment d'adjudicació

- **Procediment:** Es tramita mitjançant procediment negociat sense publicitat per exclusivitat, d'acord amb allò que disposa l'article 168.a) 2n de la LCSP, atès que concorren en aquest cas raons tècniques i de protecció de drets exclusius que impossibiliten la concurrència, ja que el subministrament només es pot encomanar a una empresa determinada.

En aquest sentit, l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris (AEMPS) ha emès certificat de data 13 de febrer de 2024 on fa costar que, actualment, els únics medicaments d'ús humà que inclouen en la seva composició Nirsevímab com a principi actiu, autoritzats per a la seva comercialització a Espanya, són:

BEYFORTUS 50 mg i BEYFORTUS 100 mg:

- Titular autorització comercialització: SANOFI WINTHROP INDUSTRIE
- Representant local a Espanya: SANOFI AVENTIS, S.A.

Es troba subjecte a regulació harmonitzada, atès que la quantia del Valor Estimat del Contracte és superior a 221.000 euros, segons l'establert a l'art. 21 de la LCSP.

- **Tramitació:** Ordinària

8. Capacitat per contractar i criteris de solvència tècnica o professional i econòmica i financera

La documentació a presentar en aquest apartat ha d'estar traduïda al català o castellà.

Aptitud per contractar

D'acord amb l'article 65.2 LCSP i amb el punt 3.1 del PPT, el contractista haurà de comptar amb l'autorització i el registre de l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris referent al medicament objecte de licitació segons el text refós de la Llei de Garanties i Ús Racional dels Medicaments i Productes Sanitaris, aprovat pel Reial Decret Legislatiu 1/2015, de 24 de juliol, i Reial Decret 1345/2007, d'11 d'octubre, pel qual es regula el procediment d'autorització, registre i condicions de dispensació dels medicaments d'ús humà fabricats industrialment. En cas que el medicament encara que



Doc. original signat per:
Ana Bocio Sanz 14/03/2024,
Maria Carmen Cabezas Peña
14/03/2024

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 03/04/2027

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0LOBHU9CLPEGZU5OYI5E1U1DMJNZ9MHT

Data creació còpia:
03/04/2024 09:24:29

Pàgina 5 de 10

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Secretaria de Salut Pública

no estigui autoritzat i registrat per l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris, es considerarà suficient la confirmació d'autorització de comercialització o el certificat de què s'ha sol·licitat a la *Comissió Interministerial de Preus* l'adjudicació de preu, si bé la validesa i eficàcia d'una eventual adjudicació quedarà condicionada a l'obtenció de la corresponent autorització i registre per part de l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris, que caldrà presentar de forma prèvia a l'adjudicació.

En cas d'especialitats importades, es requereix el registre actualitzat de les autoritats sanitàries del país d'origen. A més, en el cas d'importacions, cal que prèviament a la distribució, tingui autoritzada la importació per part de l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris, d'acord amb el punt 3.3. del PPT.

Solvència econòmica i financera:

Volum anual de negocis del licitador, que referit a l'any de més volum de negoci dels tres darrers exercicis finalitzats haurà de ser almenys igual a l'import del valor estimat dels lots als quals es licita, en concret:

- Lot 1: 10.032.000,00 €
- Lot 2: 6.270.000,00 €

Forma d'acreditació: Mitjançant els comptes anuals aprovats i dipositats al Registre Mercantil, si l'empresari està inscrit en aquest registre, i en cas contrari pels dipositats en el registre oficial en que hagi d'estar inscrit. Els empresaris individuals no inscrits al Registre Mercantil acreditaran el seu volum anual de negocis mitjançant els seus llibres d'inventaris i comptes anuals legalitzats pel Registre Mercantil.

Solvència tècnica i professional:

D'acord amb allò establert a l'article 89.1 a) i f) de la LCSP:

- Certificats expedits pels instituts o serveis oficials encarregats del control de qualitat, de reconeguda competència, que acreditin la conformitat de productes perfectament detallada mitjançant referències a determinades especificacions o normes tècniques.
- Relació dels principals subministraments del mateix tipus o naturalesa al que correspon l'objecte del contracte durant els darrers 3 anys, amb indicació del seu import, dates i destinatari públic o privat dels mateixos. El requisit mínim per acreditar la solvència serà que l'import anual acumulat en l'any de més execució sigui igual o superior al 70% del valor estimat del contracte del lot o lots als quals es liciti, en concret:
 - Lot 1: 7.022.400,00 €, és a dir el 70% de 10.032.000,00.
 - Lot 2: 4.389.000,00 €, és a dir el 70% de 6.270.000,00.



Doc. original signat per:
Ana Bocio Sanz 14/03/2024,
Maria Carmen Cabezas Peña
14/03/2024

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al [web csv.gencat.cat](http://web.csv.gencat.cat) fins al 03/04/2027

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0LOBHU9CLPEGZU5OYI5E1U1DMJNZ9MHT

Data creació còpia:
03/04/2024 09:24:29

Pàgina 6 de 10

Formes d'acreditació:

Pel que fa al criteri de solvència tècnica de l'apartat a):

- Certificat acreditatiu de complir amb les GMP (Good Manufacturing Practices) o NCF (Normes Correctes de Fabricació), que assegurin que els medicaments són elaborats i controlats d'acord amb les normes de qualitat apropiades per a l'ús al que han estat destinats, controlant totes les variables que puguin afectar en la qualitat final del medicament.
- Certificat acreditatiu de complir amb les GDP (Good Distribution Practices) o NCD (Normes Correctes de Distribució), que garanteixen que la qualitat i integritat dels medicaments es mantenen durant tot el procés de distribució sense que es produeixi alteració de les seves propietats. El certificat pot ser de de la mateixa empresa o de l'empresa que faci el servei de distribució.

Pel que fa al criteri de solvència tècnica de l'apartat b):

- Els subministraments efectuats s'acreditaran mitjançant certificats expedits o visats per l'òrgan competent, quan el destinatari sigui una entitat del sector públic o quan el destinatari sigui un comprador privat, mitjançant un certificat expedit per aquest o, a manca d'aquest certificat, mitjançant una declaració de l'empresari.

Les empreses inscrites al Registre Electrònic de licitadors de la Generalitat de Catalunya (RELI) o en el Registre Oficial de Licitadors i Empreses Classificades del Sector Públic (ROLECE) no caldrà que aportin la documentació requerida per a la solvència. Tanmateix, s'haurà d'acreditar aquells mitjans de solvència específics que s'hagin demanat i que no quedin reflectits en el RELI o el ROLECE.



9. Criteris d'adjudicació i aspectes de negociació

Per raó de l'objecte del contracte i la modalitat de procediment, s'estableix com a criteri d'adjudicació només el preu. Pel que fa als aspectes que han de ser objecte de negociació, només es tindrà en compte el preu.

10. Modificació del contracte

D'acord amb l'art. 204 en relació amb la DA 33ª de la LCSP, es preveu la possibilitat de modificar el contracte fins a un màxim del 20% del preu del contracte, quan concorri alguna de les causes següents:

- 1) Quan es faci necessari incrementar el nombre d'unitats a subministrar per poder fer front a un possible increment de la demanda d'aquest producte i satisfer així les necessitats vacunals de la població.

	Doc. original signat per: Ana Bocio Sanz 14/03/2024, Maria Carmen Cabezas Peña 14/03/2024	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 03/04/2027	Data creació còpia: 03/04/2024 09:24:29
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ  0LOBHU9CLPEGZU5OYI5E1U1DMJNZ9MHT	Pàgina 7 de 10

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Secretaria de Salut Pública

- 2) Quan es faci necessari incrementar el nombre d'unitats a subministrar per tal d'adaptar les necessitats de contractació a possibles modificacions del Calendari de Vacunacions, d'una campanya de vacunació específica o de les recomanacions del Programa de Vacunacions.

11. Cessió del contracte

La cessió del contracte es podrà efectuar en el termes que estableix l'art. 214 de la LCSP.

12. Subcontractació

No procedeix.

13. Revisió de preus

No procedeix.

14. Condicions especials d'execució

Tenen consideració de condicions especials d'execució del contracte:

1. Les contingudes a la clàusula ètica que consta al PCAP.
2. A més, l'empresa contractista, en l'elaboració i presentació de l'objecte del contracte, ha d'incorporar la perspectiva de gènere i evitar els elements de discriminació sexista en l'ús del llenguatge i de la imatge.

15. Obligacions essencials del contracte

No s'estableixen obligacions essencials del contracte.

16. Penalitats

S'estableixen les següents penalitats d'acord amb allò establert a l'article 192 de la LCSP:

El contractista s'ha de fer responsable que els subministraments objecte del contracte es prestin dins del termini previst, en el lloc acordat i d'acord amb les característiques i requisits establerts en els plecs reguladors. Queda exempt de responsabilitat en els casos en els que el subministrament no hagi estat possible de realitzar per causes de força major que es puguin justificar.

Es considerarà **incompliment greu** el no compliment de qualsevol de les condicions d'execució de caràcter obligatori establertes en el Plec de prescripcions.



Doc. original signat per:
Ana Bocio Sanz 14/03/2024,
Maria Carmen Cabezas Peña
14/03/2024

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 03/04/2027

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0LOBHU9CLPEGZU5OYI5E1U1DMJNZ9MHT

Data creació còpia:
03/04/2024 09:24:29

Pàgina 8 de 10

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Secretaria de Salut Pública

En cas d'incompliment greu, l'òrgan de contractació podrà optar per imposar una penalització de fins a un màxim del 10% del preu del contracte.

Si la caducitat en el moment del lliurament no fos actualitzada, es podrà aplicar una penalització del 50% del cost total del producte objecte dels lliuraments que no compleixen amb el requisit establert al punt 4.8 del PPT que regeix aquesta contractació. Així mateix, l'empresa adjudicatària farà la recollida i devolució d'aquell nombre de dosis que no es puguin administrar.

En el cas de demora per manca de disponibilitat d'algun producte adjudicat de manera que no es pugui fer front a les comandes sol·licitades, es podrà penalitzar amb un 5% per dia de demora en el lliurament, del cost total de les productes objecte de les comandes que no puguin fer-se efectives en els terminis del punt 4.3 del PPT que regeix aquesta contractació.

D'acord amb els apartats 3 i 4 de l'article 193 de la LCSP, si arriba la data d'inici de la realització del subministrament, assenyalada en cada cas, i el contractista incorre en mora (en compliment d'algun dels compromisos presos) per una causa imputable a ell mateix, l'òrgan de contractació pot rescindir el contracte o imposar penalitzacions diàries en la proporció de 0,60 per 1.000,00 € del preu del contracte. D'acord amb l'article 193.4 de la LCSP, quan aquestes penalitzacions arribin al 5% de l'import, l'òrgan de contractació quedarà facultat per a procedir a la resolució del contracte o acordar-ne la seva continuïtat amb imposició de noves penalitats.

En tot cas, el total de les penalitats no poden superar el 50% del preu del contracte i l'aplicació de les penalitats requerirà l'audiència prèvia de l'empresa contractista.

17. Tractament de dades de caràcter personal

L'execució del contracte no comporta el tractament de dades de caràcter personal per part del contractista.

18. Criteris per a la determinació de l'existència de baixes presumptament anormals

La determinació de les ofertes que presentin uns valors anormalment baixos s'ha de dur a terme en funció dels límits i els paràmetres objectius establerts a continuació:

Atès que concorre únicament una empresa licitadora, es considera anormalment baixa l'oferta econòmica un 25% més baixa que el pressupost de licitació.

19. Responsable del contracte

La Subdirectora general de Promoció de la Salut de la Secretaria de Salut Pública del Departament de Salut.



Doc. original signat per:
Ana Bocio Sanz 14/03/2024,
Maria Carmen Cabezas Peña
14/03/2024

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 03/04/2027

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0LOBHU9CLPEGZU5OYI5E1U1DMJNZ9MHT

Data creació còpia:
03/04/2024 09:24:29

Pàgina 9 de 10

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Secretaria de Salut Pública

20. Unitat encarregada del seguiment i execució del contracte

El Servei de Medicina Preventiva de la Subdirecció general de Promoció de la Salut de la Secretaria de Salut Pública del Departament de Salut

Ana Bocio
Subdirectora general
de Promoció de la Salut

Carmen Cabezas
Secretària de Salut Pública



Doc. original signat per:
Ana Bocio Sanz 14/03/2024,
Maria Carmen Cabezas Peña
14/03/2024

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 03/04/2027

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0LOBHU9CLPEGZU5OYI5E1U1DMJNZ9MHT

Data creació còpia:
03/04/2024 09:24:29

Pàgina 10 de 10