



Resolució SLT/___/2025, d___ de juny, per la qual s'obre la convocatòria de l'any 2025 per a la concessió de subvencions, en règim de concurrència competitiva, per al finançament de proves de validació per al període 2025-2027, en el marc del Pla estratègic de recerca i innovació en salut 2022-2027 (ref. BDNS _____)

La Llei 15/1990, de 9 de juliol, d'ordenació sanitària, estableix que les administracions públiques de Catalunya han de fomentar, dins del sistema sanitari, les activitats d'investigació sanitària com a element fonamental per al seu progrés.

El Pla estratègic de recerca i innovació en salut 2022-2027 (en endavant, PERIS) aprovat per l'Acord GOV/179/2022, de 6 de setembre, representa l'instrument del Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya per fomentar la recerca i la innovació en el marc del sistema de salut de Catalunya, perquè puguin constituir les palanques d'impuls i de millora contínua del nostre sistema, d'acord amb les directrius marcades pel Pla de salut 2021-2025, que reconeix la recerca i la innovació com una de les línies estratègiques fonamentals per a la modernització de l'estructura de la salut a Catalunya.

Aquesta convocatòria s'emmarca en l'eix estratègic número sis del PERIS (promoure un ecosistema d'innovació en l'àmbit de la salut) que té com a finalitat, entre d'altres, donar suport als agents clau de l'ecosistema de recerca i innovació en salut de Catalunya, fomentar la col·laboració sistèmica, transversal i transdisciplinària entre aquests i millorar la connexió entre el sistema de creació de coneixement i de transferència.

A més, aquesta convocatòria dona resposta al compromís assolit pel Departament de Salut vers el Pacte nacional per a la indústria 2022-2025, pel qual es promou un programa de finançament de proves de concepte en salut per valorar projectes d'R+D+I transformadors i amb un impacte potencial en el sistema sanitari, així com en la millora de la salut de les persones.

D'altra banda, s'emmarca en el Pla operatiu d'accés a la innovació del sistema de salut de Catalunya, que recull les vies i mecanismes d'accés. El Pla posa un especial focus d'agilitar el desenvolupament i l'adopció de les innovacions que millorin la salut i el benestar de la població, contribueixin al desenvolupament, progrés social i econòmic del país i siguin les més estratègiques, prioritàries per al sistema, perquè el transformin i el facin més resilient.

Al mateix temps, la present convocatòria s'encabeix en allò que estableix la Llei 9/2022, del 21 de desembre, de la ciència.

Atesa l'Ordre SLT/283/2022, de 21 de desembre, per la qual s'aproven les bases reguladores per a la concessió de subvencions d'actuacions incloses en el PERIS (en endavant, l'Ordre de bases) que regula la concessió, seguiment i justificació de les subvencions concedides en règim de concurrència competitiva per al foment de la recerca i la innovació en salut a Catalunya,

Atès el que disposen el Decret legislatiu 3/2002, de 24 de desembre, pel qual s'aprova el text refós de la Llei de finances públiques de Catalunya; la Llei 38/2003, de 17 de novembre, general de subvencions; la Llei 39/2015, d'1 d'octubre, del procediment administratiu comú de les administracions públiques, i la Llei 26/2010, del 3 d'agost, de



règim jurídic i de procediment de les administracions públiques de Catalunya,

Resolc:

Article 1. Objecte i finalitat

Obrir la convocatòria de l'any 2025 per a la concessió de subvencions, en règim de concurrència competitiva, per a la realització de proves de validació en projectes innovadors de l'àmbit de la salut que es trobin en les primeres etapes de desenvolupament i avançar en la seva aplicació pràctica.

Aquesta actuació té com a finalitat donar suport als projectes que requereixin validació i/o desenvolupament de la prova de concepte, que impulsin la transformació del sistema de salut i permetin millorar la qualitat de vida de la ciutadania.

Mitjançant aquesta convocatòria, es finança la realització d'activitats que, en termes de maduresa tecnològica (en endavant, TRL) inclouen proves de concepte experimental de la tecnologia o producte, la seva validació i demostració, tant al laboratori com en un entorn rellevant, l'obtenció de prototips tecnològics, el desenvolupament d'escales pilot, proves preindustrials, assaigs preclínics i, en general, aquelles actuacions que puguin accelerar i facilitar l'arribada al mercat de la tecnologia.

Queden exclosos d'aquesta convocatòria els assaigs clínics.

S'estableixen dues modalitats:

- Modalitat 1. Propostes en l'àmbit de la tecnologia mèdica i la salut digital que, partint d'un valor de TRL 4, tinguin per objectiu assolir un valor de TRL 5 a TRL 7.
- Modalitat 2. Propostes en l'àmbit de la innovació en fàrmacs i les teràpies avançades que, partint d'un valor de TRL 4, tinguin per objectiu assolir un valor de TRL 5 o TRL 6.

La definició dels TRL consten en l'annex de la present resolució.

Article 2. Règim jurídic

Les subvencions que estableix aquesta convocatòria es regeixen per la normativa següent:

- L'Ordre SLT/283/2022, de 21 de desembre, per la qual s'aproven les bases reguladores per a la concessió de subvencions d'actuacions incloses en el PERIS 2022-2027 (DOGC núm. 8820, de 21.12.2022).
- La normativa general de subvencions.

Article 3. Entitats beneficiàries

Poden sol·licitar la subvenció i, per tant, tenir la condició de beneficiàries les entitats següents, incloses dins l'article 5.1 de l'Ordre de bases, sempre que duguin a terme activitats de recerca translacional, clínica i/o epidemiològica a Catalunya:

- a) Les entitats amb personalitat jurídica pròpia, sense ànim de lucre i amb seu a Catalunya, que hagin obtingut el reconeixement com a centre CERCA del departament competent en matèria de recerca i estiguin sotmeses al règim jurídic especial que determina la Llei 9/2022, del 21 de desembre, de la ciència.
- b) Els instituts de recerca sanitària acreditats conforme al que s'ha establert al Reial decret 279/2016, de 24 de juny, i normes complementàries, sobre l'acreditació dels instituts de recerca sanitària.
- c) Les fundacions que gestionin l'activitat de recerca i innovació de dispositius assistencials, públics i privats, que formin part del sistema sanitari integral d'utilització pública de Catalunya (SISCAT).

Les entitats beneficiàries han de complir els requisits generals que estableixen els articles 5.3, 5.4 i 6 de l'Ordre de bases.

Article 4. Import de la convocatòria

L'import màxim que es destina a aquesta convocatòria és de 2.000.000 euros, a càrrec de les partides dels pressupostos de la Generalitat de Catalunya dels exercicis 2025, 2026, 2027 i 2028, segons l'Acord de Govern de data 3 de juny de 2025, amb la distribució següent per modalitat:

	Import
Modalitat 1. Tecnologia mèdica i salut digital	750.000,00 €
Modalitat 2. Innovació en fàrmacs i teràpies avançades	1.250.000,00 €
Total	2.000.000,00 €

Les subvencions a les quals es refereix aquesta resolució s'imputen al pressupost de despeses del Departament de Salut i a les partides pressupostàries següents: SA21D/443000100/5730/0000, SA21D/446000100/5730/0000, SA21D/448000100/5730/0000 i SA21D/481000100/5730/0000, del pressupost de despeses per a l'any 2025 i als equivalents d'exercicis posteriors, d'acord amb les disponibilitats pressupostàries i dins dels límits que fixa el Decret legislatiu 3/2002, de 24 de desembre, pel qual s'aprova el text refós de la Llei de finances públiques de Catalunya, segons la distribució següent:

	2025	2026	2027	2028	Total
SA21D/443000100/5730/0000	507.000,00 €	380.000,00 €	333.000,00 €	285.000,00 €	1.505.000,00 €
SA21D/446000100/5730/0000	45.000,00 €	60.000,00 €	0,00 €	45.000,00 €	150.000,00 €
SA21D/448000100/5730/0000	97.000,00 €	60.000,00 €	78.000,00 €	45.000,00 €	280.000,00 €
SA21D/481000100/5730/0000	26.000,00 €	0,00 €	39.000,00 €	0,00 €	65.000,00 €
	675.000,00 €	500.000,00 €	450.000,00 €	375.000,00 €	2.000.000,00 €

Un cop es resolgui la convocatòria, d'acord amb les sol·licituds presentades segons



els criteris de valoració i el procediment de selecció establerts per les bases reguladores d'aplicació, es poden redistribuir els imports entre les dues modalitats i els crèdits inicialment disponibles per partides pressupostàries, sempre que no s'ultrapassi la dotació total assenyalada, per tal que el pagament de les subvencions s'ajusti a la normativa d'execució pressupostària tenint en compte que la naturalesa jurídica de les entitats potencialment beneficiàries no és homogènia.

L'aprovació d'aquest acte implica l'autorització a les unitats administratives per a la comptabilització de les reserves de crèdit i de les autoritzacions de la despesa, en el sistema corporatiu de la comptabilitat GECAT.

Article 5. Requisits per sol·licitar la subvenció

a) En relació amb el projecte:

1. En les modalitats objecte de la subvenció, és obligatori tenir el suport d'una empresa o altres entitats públiques o privades interessades en el desenvolupament i valorització del projecte, que cal acreditar d'acord amb el que consta a l'article 6.2. Els membres de l'equip investigador no han de tenir vinculació amb aquestes empreses o entitats com a propietat, accionariat o participació en els seus òrgans de govern.
2. Per assegurar la viabilitat de la proposta, el pressupost ha d'incloure, com a mínim, un 60% de despeses elegibles.

b) En relació amb l'investigador o investigadora responsable del projecte:

1. L'investigador o investigadora responsable ha de tenir una vinculació funcional, estatutària o laboral amb l'entitat sol·licitant o amb el centre sanitari de referència durant el període de sol·licitud.
2. No poden participar-hi els investigadors responsables de projectes finançats en la modalitat 2 de la Resolució SLT/1848/2024, de 15 de maig, de la convocatòria de proves de validació per al període 2024-2026 (DOGC núm. 9173, de 30.05.2024).

c) En relació amb l'entitat beneficiària:

1. L'entitat sol·licitant ha de tenir una participació major de l'actiu de la proposta que la resta de propietaris.

La concurrència d'aquests requisits s'ha de complir en el moment de presentar la sol·licitud.

Article 6. Sol·licitud

6.1 El nombre màxim de sol·licituds que pot presentar una entitat és de cinc, independentment de la modalitat triada. Un mateix investigador o investigadora principal pot constar en més d'una sol·licitud.

6.2 Les sol·licituds han d'anar acompanyades d'una memòria científicotècnica, d'un cronograma i d'una carta de suport de l'empresa o entitat pública o privada interessada, segons els models establerts.



6.3 Forma i termini de presentació de les sol·licituds

Les sol·licituds es formalitzen i es presenten per via telemàtica, a través de la Seu electrònica de la Generalitat de Catalunya, mitjançant els formularis normalitzats que es faciliten a la pàgina web Tràmits gencat (web.gencat.cat/ca/tramits), d'acord amb el que estableixen els articles 17, 18 i 19 de l'Ordre de bases.

Les sol·licituds s'han de presentar mitjançant el nivell de seguretat dels mecanismes d'identificació i signatura electrònica establerts a l'Ordre VPD/93/2022, de 28 d'abril, per la qual s'aprova el Catàleg de sistemes, identificació i signatura electrònica.

El termini de presentació de les sol·licituds i de la resta de documentació que es detalla a la present convocatòria és de quinze dies hàbils a comptar des de l'endemà de la publicació al *Diari Oficial de la Generalitat de Catalunya* i fins a les 15 hores, hora de Catalunya, del darrer dia del termini.

Article 7. Condicions de la subvenció

L'import màxim de la subvenció és de 65.000 euros per a la modalitat 1 i de 150.000 euros per a la modalitat 2.

Les subvencions concedides s'han de destinar a finançar les despeses següents:

1) Despeses directes

- a) Despeses d'execució: inclouen l'adquisició de material fungible i serveis relacionats directament amb l'execució del projecte, costos dels serveis científicotècnics i de suport a la recerca, col·laboracions externes i serveis de consultoria.
- b) Despesa en l'elaboració de l'informe d'auditoria a què fa referència l'article 28 de l'Ordre de bases. L'import màxim de despesa és de 2.000 euros.

2) Despeses indirectes

La quantia total sol·licitada com a subvenció inclou el 21% dels costos directes a imputar com a despeses indirectes, d'acord amb l'article 9.6 de l'Ordre de bases.

No són subvencionables les despeses relacionades amb la protecció i manteniment de la propietat industrial, com ara el cost de les patents. Tampoc són subvencionables les despeses de contractació de personal, de publicació i difusió de resultats, de viatges i dietes o d'adquisició de material inventariable, com ara equipament científicotècnic i programari.

El termini d'execució de l'activitat objecte de la subvenció és de 12 mesos en el cas de la modalitat 1 (tecnologia mèdica i salut digital) i de 24 mesos en el cas de la modalitat 2 (innovació en fàrmacs i teràpies avançades), a comptar de l'endemà de la data de publicació de la resolució de concessió.

Per a qualsevol canvi en les condicions d'execució de la subvenció, s'ha de demanar autorització prèvia a l'òrgan concedent.



Article 8. Avaluació i selecció de les sol·licituds

El procediment d'avaluació de les sol·licituds s'efectua d'acord amb el que disposa l'article 22 de l'Ordre de bases i segons els criteris de valoració establerts a l'article 9 d'aquesta Resolució.

De conformitat amb l'article 7 de l'Ordre de bases, es designa com a entitat col·laboradora l'Agència de Qualitat i Avaluació Sanitàries de Catalunya (AQuAS), encarregada de constituir la Comissió Tècnica d'Avaluació.

La selecció de les sol·licituds es du a terme d'acord amb el que estableix l'article 23 de l'Ordre de bases a través de la Comissió Tècnica de Selecció, que té la composició següent:

- a) Presidència: la persona titular de la Subdirecció General de Recerca i Innovació en Salut (SGRIS)
- b) Vocals:
 - La persona titular de la Subdirecció General de Transferència i Societat del Coneixement del Departament de Recerca i Universitats
 - Laura Morer Benaiges
 - Carme Pérez Torrecillas
 - Ramon Maspons Bosch

Secretaria: una persona funcionària adscrita a la Direcció General de Recerca i Innovació en Salut designada pel director o directora general, amb veu però sense vot, encarregada d'aixecar l'acta de les sessions de la Comissió Tècnica de Selecció.

Article 9. Criteris d'avaluació

La Comissió Tècnica d'Avaluació ha d'avaluar les sol·licituds conforme als criteris i barems següents:

A. Valoració de la proposta científicotècnica: fins a 70 punts.

1. Interès i rellevància per al sistema de salut de Catalunya de la necessitat o problema al qual es vol donar resposta, atractiu de la solució proposada, potencial d'innovació i avantatge competitiu en relació amb altres possibles solucions: fins a 20 punts.
2. Viabilitat de la proposta; pla de treball i distribució de tasques; descripció d'un pla de desenvolupament apropiat per assolir el TRL detallat en la proposta; adequació del pressupost i capacitat de gestió; viabilitat tecnològica i pla de contingència: fins a 25 punts.
3. Impacte esperat de la proposta en la societat i especialment en el sistema de salut de Catalunya: aplicabilitat i capacitat de transferència; estratègia de protecció i d'explotació de resultats; impacte econòmic, social i en la salut: fins a 23 punts.
4. Inclusió de la perspectiva de sexe i gènere en la proposta: fins a 2 punts.



B. Valoració del grup de recerca: fins a 30 punts.

1. Trajectòria de l'equip de treball: experiència i capacitat, resultats obtinguts i capacitat de lideratge en transferència de coneixement: fins a 15 punts.
2. Adequació, coherència i complementarietat dels membres de l'equip de treball, d'acord amb el projecte presentat: fins a 15 punts.

Les propostes que no s'emmarquin en els TRL establerts per a cada modalitat a l'article 1 seran desestimades.

Quan la puntuació obtinguda en els apartats A o B sigui inferior al 50% de la màxima possible, la sol·licitud serà desestimada.

Les sol·licituds que no assoleixin una puntuació mínima del 60% de la puntuació màxima es consideren no subvencionables.

Article 10. Òrgans competents per instruir el procediment i emetre'n una resolució

D'acord amb el que disposa l'article 16 de l'Ordre de bases, l'òrgan competent per instruir el procediment és la persona titular de la Subdirecció General de Recerca i Innovació en Salut, i l'òrgan competent per a la resolució és la persona titular de la Direcció General de Recerca i Innovació en Salut.

Article 11. Proposta de resolució provisional i definitiva d'atorgament, notificació, recursos i publicitat

La tramitació, la resolució i l'atorgament de les subvencions que estableix aquesta convocatòria es regeixen pels articles 24, 25 i 26 de l'Ordre de bases.

La resolució de concessió o denegació de la subvenció, degudament motivada, s'ha d'emetre i notificar en el termini màxim de sis mesos a comptar de l'endemà de la data de publicació de la convocatòria. La notificació de la resolució de concessió o denegació de la subvenció s'ha de fer mitjançant la seva publicació al Tauler electrònic de l'Administració de la Generalitat de Catalunya. Aquesta publicació substitueix la notificació individual i té els mateixos efectes.

La resolució de concessió o denegació de la subvenció no exhaureix la via administrativa. Contra aquesta resolució, l'entitat sol·licitant pot interposar un recurs d'alçada davant el conseller o consellera de Salut en el termini d'un mes a comptar de l'endemà de la publicació al Tauler electrònic de l'Administració de la Generalitat de Catalunya, d'acord amb el que disposen els articles 121 i 122 de la Llei 39/2015, d'1 d'octubre, del procediment administratiu comú de les administracions públiques.

Transcorregut el termini màxim previst sense que s'hagi dictat ni notificat la resolució final del procediment, les entitats sol·licitants poden entendre desestimades les sol·licituds per silenci administratiu.

Article 12. Pagament de les subvencions

D'acord amb el que estableix l'article 27 de l'Ordre de bases:



- En el cas de les subvencions concedides en la modalitat 1: un cop formalitzada la resolució de concessió, s'ha de pagar una bestreta del 40% de l'import total de la subvenció. S'ha de pagar el 60% de l'import restant un cop l'actuació subvencionada hagi estat degudament efectuada i justificada, en el termini que estableix l'article 13.
- En el cas de les subvencions concedides en la modalitat 2: un cop formalitzada la resolució de concessió, s'ha de pagar una bestreta del 30% de l'import total de la subvenció.

L'any 2026 s'ha de pagar una bestreta del 40% de l'import total de la subvenció, que es troba condicionada a la presentació de la memòria d'activitats i a la seva avaluació favorable per part de l'òrgan instructor o, si escau, per l'entitat col·laboradora, d'acord amb el termini que estableix l'article 13.

Es paga l'import restant un cop l'actuació subvencionada hagi estat degudament efectuada i justificada, en el termini que estableix l'article 13.

Article 13. Seguiment i justificació de les subvencions

Es fa el seguiment de les subvencions segons el que estableix l'article 29 de l'Ordre de bases i s'ha de justificar la subvenció segons el que disposa l'article 28.

A l'efecte de fer el seguiment i la justificació de l'aplicació dels fons rebuts, l'entitat beneficiària ha de presentar al Departament de Salut, a través de la Seu electrònica de la Generalitat de Catalunya (web.gencat.cat/ca/tramits), la documentació següent:

En el cas de les subvencions concedides en la modalitat 1:

- La justificació econòmica de l'activitat subvencionada s'ha de formalitzar mitjançant la presentació d'un compte justificatiu amb un informe d'auditoria, d'acord amb el que estableix l'article 28.2 de l'Ordre de bases, i d'una memòria justificativa del compliment de les activitats, en la data que determini la resolució de concessió i, com a màxim, abans del 31 de març de 2027.

En el cas de les subvencions concedides en la modalitat 2:

- Per tal de tenir dret a la bestreta de l'any 2026, detallada en l'article 12, l'entitat beneficiària ha de presentar una memòria científicotècnica de les activitats efectuades el 2025 i el 2026 en la data que estableixi la resolució de concessió i, com a màxim, abans del 31 d'octubre de 2026.
- La justificació econòmica de l'activitat subvencionada s'ha de formalitzar mitjançant la presentació d'un compte justificatiu amb un informe de l'auditoria, d'acord amb el que estableix l'article 28.2 de l'Ordre de bases, i d'una memòria justificativa del compliment de les activitats, en la data que determini la resolució de concessió i, com a màxim, abans del 31 de març de 2028.

Article 14. Recursos contra la convocatòria

Contra aquesta resolució, que exhaureix la via administrativa, es pot interposar amb caràcter potestatiu un recurs de reposició davant el conseller o consellera de Salut en el termini d'un mes a comptar de l'endemà de la seva publicació al *Diari Oficial de la*



Generalitat de Catalunya, d'acord amb el que disposen l'article 77 de la Llei 26/2010, del 3 d'agost, de règim jurídic i de procediment de les administracions públiques de Catalunya, i els articles 123 i 124 de la Llei 39/2015, d'1 d'octubre, del procediment administratiu comú de les administracions públiques, o bé un recurs contenciós administratiu davant del Tribunal Superior de Justícia de Catalunya, en el termini de dos mesos a comptar de l'endemà de la seva publicació, de conformitat amb el que disposen els articles 10, 14 i 46 de la Llei 29/1998, de 13 de juliol, reguladora de la jurisdicció contenciosa administrativa.

Olga Pané Mena
Consellera de Salut

Signat electrònicament

Annex.

Nivells de maduresa tecnològica (TRL) segons la modalitat de la convocatòria

NIVELL TRL	MODALITAT 1		
	Desenvolupament del programari	Desenvolupament del dispositiu mèdic	
TRL 4	Versió alfa del programari provada internament per l'equip de desenvolupament (tant les funcionalitats com els processos).	Prova de concepte i seguretat del dispositiu demostrada en condicions <i>in vitro</i> , <i>ex vivo</i> o <i>in vivo</i> (sense seguir les bones pràctiques de fabricació, GMP, en anglès). Components del sistema integrats i verificats en eficiència i fiabilitat preliminar.	La prova de concepte i seguretat del dispositiu demostrada en condicions <i>in vitro</i> , <i>ex vivo</i> o <i>in vivo</i> (sense seguir les bones pràctiques de fabricació, GMP, en anglès). Components del sistema integrats i verificats en eficiència i fiabilitat preliminar.
TRL 5	Versió alfa del programari amb funcionalitats provades per persones externes a l'equip de desenvolupament.	Estudis preclínics incloent-hi proves de seguretat i toxicitat en animals segons les bones pràctiques de laboratori (GLP en anglès). Procés de fabricació segons el GMP i els controls de qualitat identificats. Classificació del dispositiu establerta per l'organisme regulador corresponent. S'inicia el procés d'acreditació, si escau.	Estudis preclínics incloent-hi proves de seguretat i toxicitat en animals segons les bones pràctiques de laboratori (GLP en anglès). Procés de fabricació segons el GMP i els controls de qualitat identificats. Classificació del dispositiu establerta per l'organisme regulador corresponent. S'inicia el procés d'acreditació, si escau.
TRL 6	Versió beta del programari amb funcionalitats provades per usuaris finals seleccionats sota un mode de control.	Prototip del dispositiu mèdic demostrat en un entorn operatiu. Proves clíniques i de seguretat efectuades. Procés d'acreditació en curs.	Prototip del dispositiu mèdic demostrat en un entorn operatiu. Proves clíniques i de seguretat efectuades. Procés d'acreditació en curs.
TRL 7	Versió beta del programari amb funcionalitats àmpliament obertes als usuaris finals.	Disseny final del dispositiu mèdic validat. Prototips finals destinats a la comercialització fabricats i verificats. Acreditació completada, quan és aplicable.	Disseny final del dispositiu mèdic validat. Prototips finals destinats a la comercialització fabricats i verificats. Acreditació completada, quan és aplicable.