

Barcelona, a data de signatura electrònica

CONVENI MARC REGULADOR D'UN ACORD DE RISC COMPARTIT BASAT EN PAGAMENT PER VALOR D'ATEZOLIZUMAB (TECENTRIQ®) INDICAT PER AL TRACTAMENT DE PACIENTS ADULTS AMB CARCINOMA UROTELIAL LOCALMENT AVANÇAT O METASTÀTIC DESPRÉS DE QUIMIOTERÀPIA PRÈVIA QUE CONTINGUI PLATÍ ENTRE EL CATSALUT I ROCHE FARMA, S.A.

Reunits:

D'una banda, Roche Farma S.A., amb domicili al carrer Ribera del Loira 50 de Madrid i prevista de NIF A-08023145, representada pel Sr. Javier de Urquía Martí, amb NIF , i el Sr. Luis Jorge Ramírez Montero, amb NIF , que intervenen en la seva condició d'apoderats, d'ara endavant el "**Laboratori**".

I d'altra banda, el Servei Català de la Salut, representat pel senyor Alfredo García Díaz, que actua en la seva condició de director del Servei Català de la Salut (d'ara endavant, "**CatSalut**"), de conformitat amb el que disposa l'article 17 de la Llei 15/1990, de 9 de juliol, d'ordenació sanitària de Catalunya, i en virtut de l'Acord del Consell de Direcció del CatSalut de 31 de gener de 2022, de delegació de funcions d'aquest òrgan en la persona titular de la seva direcció, fet públic per la Resolució SLT/627/2022 (DOGC núm. 8624, d'11.03.2022).

En conjunt, se les denominarà d'ara endavant com a les "**Parts**".

Exposen:

I. El Laboratori és titular de la comercialització del medicament atezolizumab (Tecentriq®) (d'ara en endavant el "**Medicament**"), la dispensació del qual es considera idònia per als pacients diagnosticats de carcinoma uroterial localment avançat o metastàtic després de quimioteràpia prèvia que contingui platí, i compta amb les corresponents autoritzacions administratives per al seu ús en el marc del Sistema Nacional de Salut.

II. Que el CatSalut, com a ens responsable de la gestió dels serveis sanitaris públics i les prestacions del sistema sanitari integral d'utilització pública de Catalunya (SISCAT), entre les quals s'inclou la prestació farmacèutica en l'àmbit dels serveis hospitalaris dirigida a pacients en règim ambulatori, té interès a fomentar nous sistemes de pagament entre entitats proveïdores de serveis sanitaris i laboratoris farmacèutics que permetin maximitzar els resultats en salut, incorporant la innovació en un entorn financerament sostenible i estimulant mecanismes d'optimització de la despesa de manera que l'increment en la qualitat assistencial i els eventuais estalvis generats puguin repercutir en benefici del conjunt del sistema públic de salut.

Aquesta circumstància no impacta de cap manera en el procediment per a la prescripció de la prestació farmacèutica, que segueix sent el propi dels hospitals del SISCAT. La dispensació del medicament als pacients, doncs, en qualsevol supòsit depèn exclusivament dels criteris terapèutics dels facultatius del sistema públic de salut, en funció dels requeriments de cada

	Doc. original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 1 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	

procés assistencial particular. El present conveni es ceneix a establir un mètode de col·laboració dirigit a maximitzar l'eficiència del sistema sense comprometre la qualitat assistencial, sinó com a fórmula per preservar-la de forma sostinguda i equitativa en el futur.

III. D'acord amb l'anterior, el CatSalut està interessat a subscriure amb el laboratori aquest Conveni Marc d'acord de risc compartit basat en el pagament per valor (ARC de PPV) entenent que es tracta d'un esquema de relació dirigit a distribuir els riscos entre les parts implicades, de manera que el Laboratori veurà modificats els seus beneficis no exclusivament en funció de les unitats que vengui en el conjunt de centres hospitalaris integrats a la xarxa d'internament del SISCAT, quan es dispensin, per part dels serveis de farmàcia d'aquests hospitals, a pacients en règim ambulatori.

IV. L'aplicació de l'ARC de PPV en cap cas modifica ni interfereix en la sistemàtica i la forma de compra pròpia de cada entitat titular de la gestió dels hospitals del SISCAT, que en tot cas seguirà subjecta al règim jurídic que li resulti d'aplicació segons la seva naturalesa i les dinàmiques d'estalvi i optimització de recursos que estableixin les entitats. Aquest Conveni Marc, doncs, no substitueix els instruments de relació entre les entitats i el Laboratori per a l'adquisició del Medicament. Es limita a ordenar una relació de col·laboració d'interès públic a partir del compromís adquirit per tots els hospitals del SISCAT davant el CatSalut en el desenvolupament d'ARC de PPV.

Sens perjudici de l'anterior, en la mesura que l'ARC de PPV doni lloc a descomptes sobre el preu màxim de facturació unitari del CatSalut (inclou IVA i descompte del RDL 8/2010) (d'ara endavant "preu del medicament"), el Laboratori, sota els criteris i la mecànica pactats amb el CatSalut mitjançant el present Conveni Marc i el contingut del seu ANNEX 1, aplicarà la regularització corresponent amb els hospitals del SISCAT on s'hagi dispensat el medicament en la proporció que pertorqui a cadascun en funció dels pagaments que hagin efectuat pel subministrament del medicament, retornant-los directament els imports diferencials que escaiguin en cada cas.

Atès que l'interès públic de l'ARC de PPV és facilitar que els descomptes sobre la facturació que assoleixi impactin en un estalvi per al conjunt del sistema públic de salut per contribuir a la seva sostenibilitat, el CatSalut repercutirà els descomptes aplicats a través de la corresponent minoració equivalent sobre la contraprestació prevista en l'encàrrec d'activitat assistencial pública que s'efectua per a cada hospital en el marc del SISCAT. Per tal de clarificar la mecànica de la col·laboració, s'exposa que aquesta mesura s'aplicarà d'acord amb el que disposen les clàusules addicionals dels instruments d'encàrrec d'activitat subscrites entre el CatSalut i les entitats titulars de la gestió dels hospitals del SISCAT relatives als "Medicaments i productes de nutrició parental i enteral i material per a la seva administració a domicili, a dispensar pels serveis farmacèutics de l'hospital a pacients en règim ambulatori" pel que fa a l'ARC de PPV. S'especifica que qualsevol possible estalvi adicional, fruit de la política de compra i subministrament dels centres en relació al mateix medicament, no serà objecte de regularització.

V. Que el medicament resta en les mateixes condicions de prescripció en el marc del sistema públic de salut, sense cap tipus de privilegi que qualsevol altre. Sens perjudici d'això, es considera d'interès estratègic el seu subministrament per a l'assoliment dels objectius

	Doc.original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 2 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	

terapèutics en la tipologia de pacients mencionada en l'expositiu I, d'acord amb el present ARC de PPV en el marc de l'estratègia d'innovació del CatSalut.

VI. Que, atenent a l'anterior, el Laboratori està interessat a subscriure aquest ARC de PPV, com a fórmula per fer compatible els seus interessos legítims de comercialització i la contribució a la preservació del sistema públic de salut en termes sostenibles i de màxima qualitat.

De conformitat amb tot l'exposat, les parts acorden subscriure el present ARC de PPV, segons les clàusules que es detallen a continuació, sense perjudici que les parts, de bona fe i de comú acord, puguin acordar les modificacions que siguin necessàries per al bon fi de l'acord de constant referència.

Clàusules:

Primera. Objecte del Conveni Marc

1. L'objecte d'aquest Conveni Marc de col·laboració és establir un ARC de PPV entre el Servei Català de la Salut (CatSalut) i el Laboratori pel que fa al Medicament en l'àmbit de la prestació farmacèutica dispensada als centres hospitalaris integrats en la xarxa del SISCAT en règim ambulatori dins el sistema públic de salut. Es tracta d'un esquema per determinar el cost del Medicament considerant el seu valor terapèutic per al tractament dels pacients de carcinoma urotelial localment avançat o metastàtic després de quimioteràpia prèvia que contingui platí.
 2. La seva aplicació es preveu en termes homogenis per al conjunt dels centres hospitalaris integrats en la xarxa d'internament del SISCAT, sempre amb subjecció a que la dispensació del Medicament obeeixi al criteri assistencial dels facultatius d'aquests centres.
 3. La finalitat del ARC de PPV és jugar l'interès assistencial, en el sentit de garantir l'accés al Medicament en els casos que resultin més adequats des de criteris terapèutics, amb un sistema més eficient per al conjunt del sistema públic de salut a Catalunya.
- Sense perjudici de l'anterior, el Laboratori únicament sol·licitarà les dades associades al consum de Medicament a efectes de l'execució del Conveni Marc sense l'especificació dels criteris terapèutics per als quals s'ha prescrit el Medicament al SISCAT.

Segona. Bases generals de la col·laboració i operativització

1. A l'ANNEX 1 del present Conveni Marc s'estableixen les condicions d'aplicació i criteris d'elegibilitat del present ARC de PPV per al conjunt dels hospitals SISCAT i s'hi preveu la corresponent regularització en el cost del tractament en els supòsits i les proporcions que escaiguin.
2. El present ARC de PPV no interfereix de forma inicial en el preu efectiu a què estiguin adquirint el medicament les entitats gestores dels hospitals del SISCAT, segons els seus

	Doc.original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 3 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	

respectius mecanismes de compra. No modifica els contractes -o altres instruments jurídics- vigents ni els procediments en curs que puguin existir reguladors del subministrament del medicament establerts entre el Laboratori i els diferents centres i hospitals, que se subjectaran als procediments aplicables a cada entitat, i en els quals el CatSalut no té cap participació. L'ARC de PPV busca aplicar una fórmula que garanteixi que part dels estalvis generats respecte al preu unitari, que obeeixin a la seva aplicació en virtut d'un esforç de finançament col·lectiu en l'àmbit públic, repercutixin de forma directa en la millora de les condicions generals de finançament del SISCAT a càrrec del CatSalut i contribueixin a la seva sostenibilitat.

3. La regularització del cost del Medicament s'efectuarà a través de la facturació entre el Laboratori i els hospitals del SISCAT, pels imports que escaiguin i segons els criteris pactats en el present acord. A aquests efectes, el Laboratori, amb la periodicitat determinada a l'ANNEX 1, procedirà a la seva aplicació individualitzada per a cadascun dels hospitals del SISCAT segons la proporció que els correspongui.

4. El CatSalut, per la seva banda, procedirà a l'ajustament del finançament de la prestació farmacèutica dispensada als centres hospitalaris en règim ambulatori que li correspon abonar a cada hospital del SISCAT pel mateix import objecte de la regularització individualitzada prevista a l'epígraf precedent, de conformitat amb les clàusules addicionals (o qualsevol altre instrument que reguli la seva relació) subscrites amb les entitats titulars de la gestió dels hospitals del SISCAT per aquest concepte, segons es descriu en el punt expositiu IV.

Tercera. Sistema de comunicació de l'ARC de PPV en el marc SISCAT

1. La implementació pràctica d'aquest ARC de PPV s'instrumenta a través d'una comunicació formal per part del CatSalut de la subscripció del present Conevni Marc a tots els hospitals integrats en la xarxa d'internament dels hospitals del SISCAT que, pel seu nivell de complexitat i característiques assistencials, es consideri que potencialment poden utilitzar el Medicament. Aquesta comunicació s'efectuarà mitjançant correu electrònic adreçat per part del CatSalut a les gerències/direccions economico - financeres/direccions mèdiques dels citats centres hospitalaris.

2. La comunicació incorporarà tota la informació tècnica necessària.

3. La comunicació als hospitals del SISCAT també inclourà la petició expressa als centres sobre la necessitat que aportin al CatSalut totes les dades necessàries per a l'aplicació i seguiment del present ARC de PPV, en coherència amb la clàusula addicional d'encàrrec d'activitat citada en d'altres pactes, per tal de propiciar una aplicació i un seguiment efectius i ajustats a l'evolució real de la dispensació del Medicament.

	Doc.original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 4 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	

Quarta. Monitoratge i criteris d'avaluació de l'acord

- 1. L'efectivitat d'aquest ARC de PPV requereix, de manera imprescindible, monitorar i avaluar el volum total del Medicament facturat al SISCAT i, en concret, en cadascun dels centres implicats en l'acord.
- 2. D'acord amb això, el CatSalut informarà semestralment al Laboratori sobre l'evolució de l'aplicació de l'ARC de PPV amb les dades desglossades corresponents a les unitats facturades efectuades per a cada hospital (s'inclourà la referència al volum total del Medicament utilitzat per a la indicació "carcinoma uroterial localment avançat o metastàtic després de quimioteràpia prèvia que contingui plati" en el SISCAT pel període de referència i igualment, en cadascun dels seus hospitals). Amb aquest objecte, en l'ANNEX I es recull la forma i els criteris de monitoratge que s'han de seguir.
- 3. A través de les dades aportades pels centres (en virtut de la comunicació prevista al punt 3 de l'anterior clàusula), el CatSalut calcularà la determinació de la minoració en la contraprestació al seu càrrec –corresponent a l'import equivalent a la regularització-. L'aplicació d'aquesta minoració no incumbeix directament les relacions del CatSalut amb el Laboratori, però es fa constar en aquest i d'altres apartats del conveni als efectes d'oferir prou coneixement sobre el conjunt de l'ARC de PPV amb la màxima transparència.

Cinquena. Comissió de seguiment

- 1. Es constitueix una Comissió de Seguiment, formada per dos representants del CatSalut i dos del Laboratori, amb la funció d'examinar l'evolució de l'ARC de PPV, i valorar i resoldre per consens qualsevol dificultat tècnica o estratègica que plantegi la seva aplicació. Podran citar a les seves sessions els especialistes i representats dels hospitals implicats en l'acord que estimin necessaris per complir correctament la seva tasca.
- 2. Les parts podran substituir els seus respectius representants de forma lliure, comunicant-ho formalment a l'altra.
- 3. Aquesta Comissió és l'òrgan encarregat de revisar periòdicament el compliment dels compromisos de les Parts i el bon seguiment de les condicions d'aquest Conveni Marc. També s'assigna la funció de servir d'òrgan de consulta inicial per a resoldre les possibles discrepàncies que sorgeixi en l'aplicació de l'ARC de PPV objecte de regulació. Així mateix, és el fòrum en què el CatSalut i el laboratori poden compartir bones pràctiques i deliberar entorn les dificultats en la implementació de l'ARC de PPV, així com proposar, valorar i decidir mancomunadament la interpretació de qualsevol dels seus extrems en el supòsit que sigui susceptible de generar qualsevol tipus de dubte. Se li atribueix igualment la facultat de valorar la progressió de l'ARC de PPV i, en virtut de les seves conclusions, proposar a les parts si escau la modificació d'algun dels continguts d'aquest ARC de PPV. Qualsevol modificació proposada que afecti el Conveni Marc requereix necessàriament la seva modificació formal i, per tant, el vistiplau exprés amb aquest objecte de les Parts implicades.

	Doc.original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 5 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	

4. La Comissió de Seguiment es reunirà amb periodicitat anual. La Comissió de Seguiment també es reunirà sempre que ho demani una de les parts. Les reunions es realitzaran de forma presencial o bé mitjançant videoconferència o teleconferència.

Sisena. Relació entre les parts i règim jurídic

1. Les Parts col·laboren en tot moment d'acord amb els principis de bona fe, eficàcia i eficiència per assegurar la correcta execució del pla objecte d'aquest ARC de PPV.
2. La relació que s'estableix entre les parts amb motiu d'aquest Conveni Marc és la pròpia de persones jurídiques diferents i independents les unes de les altres i davant tercers. Ni les parts, ni els seus empleats, no actuen com a representants, agents o mandataris de cap de les altres parts, ni els seus actes i omissions poden donar lloc a vincles de qualsevol índole que obliguin l'altra part davant tercers, i en particular, cap de les parts pot prendre decisions, complir obligacions ni assumir responsabilitats, deures o compromisos en nom o representació de l'altra. Així mateix, ni el perfeccionament ni el compliment de l'ARC de PPV no pot interpretar-se com una relació laboral, d'associació, societat o de risc i ventura compartits entre les parts.
3. De conformitat amb l'anterior, aquest Conveni Marc reflecteix una col·laboració institucional fonamentat en l'existència d'un interès recíproc en l'àmbit de la prestació farmacèutica. D'aquest no se'n desprenen obligacions de naturalesa econòmica exigibles al CatSalut, més enllà del seu interès de maximitzar els resultats en salut i la seva sostenibilitat, incorporant la innovació en un entorn de viabilitat financera. En tot cas, l'àmbit dels compromisos econòmics de l'ARC de PPV se circumscriu, d'una banda, a les relacions entre el Laboratori i els hospitals del SISCAT que hi participin a través de l'adquisició del Medicament objecte del present Conveni Marc, i de l'altra, a les relacions entre el CatSalut i els mateixos hospitals del SISCAT a través dels instruments d'encàrrec d'activitat i la clàusula addicional on es regula el compromís de participació en els ARC de PPV.
4. Aquest Conveni Marc té caràcter administratiu i es regeix per l'establert en les seves clàusules i per les normes de dret administratiu que resultin d'aplicació.
5. Les controvèrsies que sorgeixin entre les parts sobre els efectes, la interpretació, la modificació o la resolució del ARC de PPV són valorades en primer lloc per la Comissió de Seguiment prevista a la clàusula cinquena. En cas que perduri el desacord, són sotmeses als tribunals competents de la jurisdicció contenciosa administrativa.
6. La participació de les Parts en les activitats objecte d'aquest ARC de PPV s'ajusta als termes establerts en el Real Decret Legislatiu 1/2015, de 24 de juliol, pel qual s'aprova el text refós de la Llei de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris; la Llei 41/2012, de 14 de novembre, bàsica reguladora de l'autonomia del pacient i de drets i obligacions en matèria d'informació i documentació clínica; la normativa d'aplicació a Catalunya en aquesta matèria, i la resta de normativa que resulti d'aplicació a les parts, així com el codi deontològic de la indústria farmacèutica, aprovat per Farmaindústria.

	Doc.original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 6 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	

Setena. Protecció de dades

1. Les parts es comprometen en tot moment a respectar i donar compliment al conjunt de la normativa vigent en matèria de protecció i tractament de dades personals i, en especial, a guardar i mantenir la privacitat de les dades de caràcter personal tractades. En concret es contempla l'aplicació de la Llei Orgànica 3/2018, de 5 de desembre, de Protecció de Dades de Caràcter Personal i el Reglament (UE) 2016/679 del Parlament Europeu i del Consell de 27 d'abril de 2016, relatiu a la protecció de les persones físiques en allò que respecta al tractament de dades personals i a la lliure circulació d'aquestes dades i pel qual es deroga la Directiva 95/46/CE (Reglament general de protecció de dades).
2. En cap cas el laboratori té accés a les dades dels pacients dels hospitals en virtut d'aquest Conveni Marc. Així, el laboratori, en tot cas, només tindrà accés a les dades dissociades que li lliuri cada centre.

Vuitena. Confidencialitat

1. Les Parts reconeixen que tota la informació i les dades a les quals es tingui accés en virtut d'aquest ARC de PPV i que siguin facilitades per una de les Parts a l'altra, amb independència del suport en el qual constin, ja siguin de caràcter tècnic, econòmic, comercial, informàtic, científic o de qualsevol altra naturalesa són estrictament confidencials, constitueixen secrets empresarials i han de ser tractades conforme a aquesta confidencialitat (d'ara endavant, aquesta informació és referida com a informació confidencial).
2. La informació confidencial no pot ser utilitzada per les parts per altres finalitats de les expressament previstes en aquest ARC de PPV.
3. Les Parts s'obliguen a no revelar, difondre o divulgar per cap mitjà aquesta informació confidencial, ni en la seva totalitat ni en part, a cap tercer sense la prèvia autorització de l'altra Part.
4. Cap de les Parts està subjecte a l'obligació de confidencialitat continguda en els apartats anteriors respecte de:
- a) qualsevol informació que fos de domini públic a la firma d'aquest ARC de PPV o que passi a ser-ho amb posterioritat per causes que no siguin imputables a la Part en qüestió;
 - b) qualsevol informació que ja estigués legítimament en possessió d'aquesta Part amb anterioritat a la seva revelació per l'altra Part i no haguessin estat proporcionades per l'altra Part o per un tercer subjecte a una obligació de confidencialitat, i
 - c) qualsevol informació que es desenvolupi independentment per una de les Parts o que s'obtingui de tercers que no estiguessin subjectes a una obligació de confidencialitat.

	Doc.original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 7 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	

d) qualsevol combinació d'informacions confidencials no es considera dins de les excepcions contingudes en els apartats (a) a (c) de l'apartat anterior pel fet que una o part d'elles estiguin sota el domini públic o en possessió de l'altra Part. Només si la combinació d'informació en la seva totalitat és de domini públic o està en possessió de l'altra Part pot considerar-se englobada en les excepcions a l'obligació de confidencialitat esmentada.

5. Les Parts han de fer tot el que estigui al seu abast per assegurar que cap tercer no autoritzat tingui accés a la informació confidencial, i perquè aquesta informació confidencial no sigui divulgada.

6. Els criteris de confidencialitat establerts en aquesta clàusula en tot cas s'aplicaran de forma ponderada per l'acompliment de la normativa legal que en cada moment resulti d'obligatòria aplicació. En aquest sentit, les parts accepten l'aplicació al present Conveni Marc de la Llei 19/2013, de 9 de desembre, de transparència, accés a la informació pública i bon govern, i la Llei 19/2014, de 29 de desembre, de transparència, accés a la informació pública i bon govern.

Novena. Durada, renovació i finalització del Conveni Marc

1. Les parts acorden que el període de vigència d'aquest Conveni sigui des de la data en què se signi i fins el 31 de desembre de 2025. Tanmateix, reconeixen i accepten les actuacions que constitueixen l'objecte del Conveni dutes a terme des de l'1 de gener de 2025, en la mesura que constaten que s'han subjectat al mateix règim de col·laboració.

2. Sense perjudici de l'anterior, per garantir l'eficàcia de la col·laboració, les parts acorden les següents condicions en relació a l'aplicació dels seus efectes:

- a) Dins de l'últim trimestre del 2025, les parts analitzaran els resultats de l'any vigent per valorar la continuïtat de la col·laboració.
- b) Pel cas que, efectuada la validació prevista al punt precedent, qualsevol de les parts decideixi no donar-ne continuïtat, el Conveni s'entendrà resolt a data 31 de desembre de 2025.
- c) Pel cas que les parts acordin donar continuïtat a la seva col·laboració amb els mateixos pactes i prorrogar el Conveni de mutu acord, s'haurà d'instrumentar per escrit la corresponent addenda amb aquest objecte abans de l'1 de gener de 2026. La pròrroga es farà amb una vigència de 12 mesos en els mateixos termes que els que es recullen en aquesta clàusula.

3. No obstant això, són causes de resolució anticipada les següents:

- a) La voluntat de qualsevol de les Parts, que s'ha de notificar expressament i per escrit a l'altra part, amb una antelació mínima de trenta (30) dies i amb efecte immediat.
- b) L'acord mutu de les parts, que s'ha d'instrumentar per escrit.

	Doc.original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 8 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	

- c) En cas que el preu de venda laboratori (PVL) finançat, o qualsevol impost o deducció o qualsevol altra de les condicions d'inclusió del Medicament en la prestació farmacèutica del Sistema Nacional de Salut es veiessin modificats, les parts han de negociar de bona fe les condicions per continuar i/o interrompre la seva relació, i qualsevol de les parts queda autoritzada a resoldre unilateralment l'ARC de PPV, si les parts no fossin capaces d'assolir un acord en el termini màxim de trenta (30) dies naturals des de la data en la qual es notifiqui la modificació del preu.
- d) L'incompliment de les obligacions de cada part derivades de l'ARC de PPV. Les Parts poden posar fi anticipadament a aquest ARC de PPV si l'altra Part incompleix qualsevol dels seus pactes i si l'incompliment esmentat no hagués estat solucionat per la Part incomplidora en el termini de trenta (30) dies des que els va ser notificat l'incompliment.

4. Aquest ARC de PPV no pot ser objecte de cessió ni subcontractació per cap de les parts.

I, en prova de la seva conformitat, les parts signen electrònicament aquest Conveni Marc, regulador de l'ARC de PPV, a la data de la darrera de les seves signatures.

Alfredo García Díaz
Director
Servei Català de la Salut

D. Javier de Urquía Martí
Roche Farma S.A.
D. Luis Jorge Ramírez Montero
Roche Farma S.A.

	Doc.original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 9 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	

Barcelona, a fecha de firma electrónica

CONVENIO MARCO REGULADOR DE UN ACUERDO DE RIESGO COMPARTIDO BASADO EN PAGO POR VALOR DE ATEZOLIZUMAB (TECENTRIQ®) INDICADO PARA EL TRATAMIENTO DE PACIENTES ADULTOS CON CARCINOMA AVANZADO O METASTÁTICO DESPUÉS DE QUIMIOTERAPIA PREVIA QUE CONTENGA PLATINO ENTRE EL CATSALUT Y ROCHE FARMA, S.A.

Reunidos:

Por un lado, Roche Farma, S.A., Sociedad Unipersonal, con domicilio en la calle Ribera del Loira 50 de Madrid, y provisto de NIF A-08023145, representada por D. Javier de Urquía Martí/a, con NIF 5401119-Y, y D. Luis Jorge Ramírez Montero, con NIF 7228230-C, que intervienen en su condición de apoderados. Esta parte se denomina en adelante el “Laboratorio”.

Y por otra parte, el Servicio Catalán de la Salud, representado por el señor Alfredo García Díaz, que actúa en su condición de director del Servicio Catalán de la Salud (en adelante, “CatSalut”), de conformidad con lo dispuesto el artículo 17 de la Ley 15/1990, de 9 de julio, de ordenación sanitaria de Cataluña, y en virtud del Acuerdo del Consejo de Dirección del CatSalut del 31 de enero de 2022, de delegación de funciones de este órgano en la persona titular de su dirección, hecho público por la Resolución SLT/627/2022 (DOGC núm. 8624, el 11.03.2022).

En conjunto, se las denominará de ahora en adelante como las “Partes”.

Exponen:

I. El Laboratorio es titular de la comercialización del medicamento atezolizumab (Tecentriq®) (de ahora en adelante el “Medicamento”), la dispensación del cual se considera idónea para los pacientes diagnosticados de carcinoma urotelial localmente avanzado o metastático después de quimioterapia previa que contenga platino, y cuenta con las correspondientes autorizaciones administrativas para su uso en el marco del Sistema Nacional de Salud.

II. Que el CatSalut, como ente responsable de la gestión de los servicios sanitarios públicos y las prestaciones del sistema sanitario integral de utilización pública de Cataluña (SISCAT), entre las que se incluye la prestación farmacéutica en el ámbito de los servicios hospitalarios dirigida a pacientes en régimen ambulatorio, tiene interés en fomentar nuevos sistemas de pago entre entidades proveedoras de servicios sanitarios y laboratorios farmacéuticos que permitan maximizar los resultados en salud, incorporando la innovación en un entorno financieramente sostenible y estimulando mecanismos de optimización del gasto de manera que el incremento en la calidad asistencial y los eventuales ahorros generados puedan repercutir en beneficio del conjunto del sistema público de salud.

Esta circunstancia no impacta de ninguna manera en el procedimiento para la prescripción de la prestación farmacéutica, que sigue siendo el propio de los hospitales del SISCAT. La dispensación del medicamento a los pacientes, pues, en cualquier supuesto depende exclusivamente de los

	Doc.original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 10 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	

criterios terapéuticos de los facultativos del sistema público de salud, en función de los requerimientos de cada proceso asistencial particular. El presente convenio se ciñe a establecer un método de colaboración dirigido a maximizar la eficiencia del sistema sin comprometer la calidad asistencial, sino como fórmula para preservar de forma sostenida y equitativa en el futuro.

III. De acuerdo con lo anterior, el CatSalut está interesado en suscribir con el laboratorio este Convenio Marco de acuerdo de riesgo compartido basado en pago por valor (**ARC de PPV**) entendiendo que se trata de un esquema de relación dirigido a distribuir los riesgos entre las partes implicadas, por lo que el laboratorio verá modificados sus beneficios no exclusivamente en función de las unidades que venda, en el conjunto de centros hospitalarios integrados en la red de internamiento del SISCAT, cuando se dispensen por parte de los servicios de farmacia de estos hospitales a pacientes en régimen ambulatorio.

IV. La aplicación de la ARC de PPV en ningún caso modifica ni interfiere en la sistemática y la forma de compra propia de cada entidad titular de la gestión de los hospitales del SISCAT, que en todo caso seguirá sujeta al régimen jurídico que le resulte de aplicación según su naturaleza y las dinámicas de ahorro y optimización de recursos que establezcan las entidades. Este Convenio Marco, pues, no sustituye los instrumentos de relación entre las entidades y el laboratorio para la adquisición del Medicamento. Se limita a ordenar una relación de colaboración de interés público a partir del compromiso adquirido por todos los hospitales del SISCAT ante el CatSalut en el desarrollo de ARC de PPV.

Sin perjuicio de lo anterior, en la medida que el ARC de PPV dé lugar a descuentos sobre el precio máximo de facturación unitario del CatSalut (incluye IVA y descuento del RDL 8/2010) (en adelante "**precio del medicamento**"), el laboratorio, bajo los criterios y la mecánica pactados con el CatSalut mediante el presente Convenio Marco y el contenido de su ANEXO 1, aplicará la regularización correspondiente con los hospitales del SISCAT donde haya dispensado el medicamento en la proporción que corresponda a cada uno en función de los pagos que hayan efectuado por el suministro del medicamento, devolviendo directamente los importes diferenciales que toquen en cada caso.

Dado que el interés público del ARC de PPV es facilitar que los descuentos sobre la facturación que alcance impacten en un ahorro para el conjunto del sistema público de salud para contribuir a su sostenibilidad, el CatSalut repercutirá los descuentos aplicados a través de la correspondiente minoración equivalente sobre la contraprestación prevista en el encargo de actividad asistencial pública que se efectúa para cada hospital en el marco del SISCAT. Para clarificar la mecánica de la colaboración, se expone que esta medida se aplicará de acuerdo con lo dispuesto en las cláusulas adicionales de los instrumentos de encargo de actividad suscritas entre el CatSalut y las entidades titulares de la gestión los hospitales del SISCAT relativas a los "*Medicamentos y productos de nutrición parental y enteral y material para su administración a domicilio, a dispensar por los servicios farmacéuticos del hospital a pacientes en régimen ambulatorio*" en cuanto a ARC de PPV. Se especifica que cualquier posible ahorro adicional, fruto de la política de compra y suministro de los centros en relación al mismo medicamento, no será objeto de regularización.

	Doc.original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 11 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	

V. Que el medicamento resta en las mismas condiciones de prescripción en el marco del sistema público de salud, sin ningún tipo de privilegio que cualquier otro. Sin perjuicio de ello, se considera de interés estratégico su suministro para el logro de los objetivos terapéuticos en la tipología de pacientes mencionada en el expositivo I, de acuerdo con el presente ARC de PPV en el marco del estrategia de innovación del CatSalut.

VI. Que, atendiendo a lo anterior, el laboratorio está interesado en suscribir este ARC de PPV, como fórmula para hacer compatible sus intereses legítimos de comercialización y la contribución a la preservación del sistema público de salud en términos sostenibles y de máxima calidad.

De conformidad con todo lo expuesto, las partes acuerdan suscribir el presente ARC de PPV, según las cláusulas que se detallan a continuación, sin perjuicio de que las partes, de buena fe y de común acuerdo, puedan acordar las modificaciones que sean necesarias para el buen fin del acuerdo de constante referencia.

Cláusulas:

Primera. Objeto del Convenio Marco

1. El objeto de este Convenio Marco de colaboración es establecer un ARC de PPV entre el Servicio Catalán de la Salud (CatSalut) y el Laboratorio en cuanto al Medicamento en el ámbito de la prestación farmacéutica dispensada en los centros hospitalarios integrados en la red del SISCAT en régimen ambulatorio dentro del sistema público de salud. Se trata de un esquema para determinar el coste del Medicamento considerando su valor terapéutico para el tratamiento de los pacientes de carcinoma urotelial localmente avanzado o metastático después de quimioterapia previa que contenga platino.
2. Su aplicación se prevé en términos homogéneos para el conjunto de los centros hospitalarios integrados en la red de internamiento del SISCAT, siempre con sujeción a que la dispensación del Medicamento obedezca al criterio asistencial de los facultativos de estos centros.
3. La finalidad del ARC de PPV es conjugar el interés asistencial, en el sentido de garantizar el acceso al Medicamento en los casos que resulten más adecuados desde criterios terapéuticos, con un sistema más eficiente para el conjunto del sistema público de salud en Cataluña.

Sin perjuicio de lo anterior, el laboratorio únicamente solicitará los datos asociados al consumo de Medicamento a efectos de la ejecución del convenio marco sin detallar los criterios terapéuticos en base a los cuales se ha prescrito el Medicamento en el SISCAT.

Segunda. Bases generales de la colaboración y operativización

1. En **ANEXO 1** al presente Convenio Marco se establecen las condiciones de aplicación y criterios de elegibilidad del presente ARC de PPV para el conjunto de los hospitales SISCAT y se

	Doc.original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 12 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	

prevé la corresponent regularització en el cost del tractament en els suposats i les proporcions que procedan.

2. El present ARC de PPV no interfereix de forma inicial en el preu efectiu a que estiguin adquirint el medicament les entitats gestores dels hospitals del SISCAT, segons els seus respectius mecanismes de compra. No modifica els contractes -u altres instruments jurídics- vigents ni els procediments en curs que puguin existir reguladors del subministre del medicament establerts entre el laboratori i els diferents centres i hospitals, que se sotmetran a els procediments aplicables a cada entitat, i en els que el CatSalut no té cap participació. El ARC de PPV busca aplicar una fórmula que garanteixi que part dels estalvis generats respecte al preu unitari que obedeixen a la seva aplicació en virtut d'un esforç de finançament col·lectiu en l'àmbit públic, repercutin de forma directa en la millora de les condicions generals de finançament del SISCAT a càrrec del CatSalut i contribueixin a la seva sostenibilitat.

3. La regularització del cost del Medicament se farà a través de la facturació entre el Laboratori i els hospitals del SISCAT, per els importes que procedan i segons els criteris pactats en el present acord. A aquests efectes, el laboratori, amb la periodicitat determinada en l'ANEXO 1, procedirà a la seva aplicació individualitzada per cada un dels hospitals del SISCAT segons la proporció que els correspongui.

4. El CatSalut, per la seva part, procedirà a l'ajust de la finançament de la prestació farmacèutica dispensada als centres hospitalaris en règim ambulatori que li correspongui abonar a cada hospital del SISCAT per el mateix import objecte de la regularització individualitzada prevista en l'epígraf anterior, de conformitat amb les clàusules addicionals (o qualsevol altre instrument que reguli la seva relació) suscrites amb les entitats titulars de la gestió dels hospitals del SISCAT per aquest concepte, segons es descriu en el punt expositiu IV.

Tercera. - Sistema de comunicació del ARC de PPV en el marc SISCAT

1. La implementació pràctica d'aquest ARC de PPV instrumenta a través d'una comunicació formal per part del CatSalut de la subscripció del present Conveni Marc a tots els hospitals integrats en la xarxa d'internament dels hospitals del SISCAT que, per el seu nivell de complexitat i característiques assistencials, es consideri que potencialment poden utilitzar el medicament. Aquesta comunicació se farà mitjançant correu electrònic dirigit per part del CatSalut a les gerències / direccions econòmic - financeres/ direccions mèdiques dels citats centres hospitalaris.

2. La comunicació incorporarà tota la informació tècnica necessària.

3. La comunicació en els hospitals del SISCAT també inclourà la petició expressa als centres sobre la necessitat de que aportin al CatSalut tots els dades necessaris per la aplicació i seguiment del present ARC de PPV, en coherència amb la clàusula addicional de càrrec d'activitat citada en altres pactes, per promoure una aplicació i un seguiment efectius i ajustats a l'evolució real de la dispensació del Medicament.

	Doc. original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 13 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	

Cuarta. Monitorización y criterios de evaluación del acuerdo

- 1. La efectividad de este ARC de PPV requiere, de manera imprescindible, monitorizar y evaluar el volumen total del medicamento facturado al SISCAT y, en concreto, en cada uno de los centros implicados en el acuerdo.
- 2. De acuerdo con ello, el CatSalut informará semestralmente al Laboratorio sobre la evolución de la aplicación de la ARC de PPV con los datos desglosados correspondientes a las unidades facturadas mensualmente efectuadas para cada hospital (se incluirán la referencia al volumen total del Medicamento usado para la indicación “carcinoma urotelial localmente avanzado o metastático después de quimioterapia previa que contenga platino” en el SISCAT para el período de referencia y, igualmente, en cada uno de sus hospitales). Con este objeto, en el ANEXO I se recoge la forma y los criterios de monitorización que se deben seguir.
- 3. A través de los datos aportados por los centros (en virtud de la comunicación prevista en el punto 3 del anterior clàusula), el CatSalut calculará la determinación de la minoración en la contraprestación a su cargo -correspondiente al importe equivalente a la regularización-. La aplicación de esta minoración no incumbe directamente las relaciones del CatSalut con el Laboratorio, pero se hace constar en este y otros apartados del convenio a los efectos de ofrecer suficiente conocimiento sobre el conjunto del ARC de PPV con la máxima transparencia.

Quinta. Comisión de seguimiento

- 1. Se constituye una Comisión de Seguimiento, formada por dos representantes del CatSalut y dos del laboratorio, con la función de examinar la evolución del ARC de PPV, y valorar y resolver por consenso cualquier dificultad técnica o estratégica que plantee su aplicación. Podrán citar a sus sesiones los especialistas y representantes de los hospitales implicados en el acuerdo que estimen necesarios para cumplir correctamente su labor.
- 2. Las partes podrán sustituir a sus respectivos representantes de forma libre, comunicándolo formalmente a la otra.
- 3. Esta Comisión es el órgano encargado de revisar periódicamente el cumplimiento de los compromisos de las partes y el buen seguimiento de las condiciones de este Convenio Marco. También se asigna la función de servir de órgano de consulta inicial para resolver las posibles discrepancias que surja en la aplicación de la ARC de PPV objeto de regulación. Asimismo, es el foro en el que el CatSalut y el laboratorio pueden compartir buenas prácticas y deliberar en torno a las dificultades en la implementación de la ARC de PPV, así como proponer, valorar y decidir mancomunadamente la interpretación de cualquiera de sus extremos en el supuesto de que sea susceptible de generar cualquier tipo de duda. Se le atribuye igualmente la facultad de valorar la progresión de la ARC de PPV y, en virtud de sus conclusiones, proponer a las partes en su caso la modificación de alguno de los contenidos de este ARC de PPV. Cualquier modificación propuesta que afecte el Convenio Marco requiere necesariamente su modificación formal y, por tanto, el visto bueno expreso con este objeto de las partes implicadas.

	Doc.original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 14 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ Q6HRSVHWPVVD4N6L4WESHKZI1ARDU	

4. La Comisión de Seguimiento se reunirá con periodicidad anual. La Comisión de Seguimiento también se reunirá siempre que lo solicite una de las partes. Las reuniones se realizarán de forma presencial o bien mediante videoconferencia o teleconferencia

Sexta. Relación entre las partes y régimen jurídico

1. Las partes colaboran en todo momento de acuerdo con los principios de buena fe, eficacia y eficiencia para asegurar la correcta ejecución del plan objeto de este ARC de PPV.
2. La relación que se establece entre las partes con motivo de este Convenio Marco es la propia de personas jurídicas diferentes e independientes las unas de las otras y frente a terceros. Ni las partes, ni sus empleados, no actúan como representantes, agentes o mandatarios de ninguna de las otras partes, ni sus actos y omisiones pueden dar lugar a vínculos de cualquier índole que obliguen la otra parte frente a terceros, y en particular, ninguna de las partes puede tomar decisiones, cumplir obligaciones ni asumir responsabilidades, deberes o compromisos en nombre o representación de la otra. Asimismo, ni el perfeccionamiento ni el cumplimiento de la ARC de PPV no puede interpretarse como una relación laboral, de asociación, sociedad o de riesgo y ventura compartidos entre las partes.
3. De conformidad con lo anterior, este Convenio Marco refleja una colaboración institucional fundamentado en la existencia de un interés recíproco en el ámbito de la prestación farmacéutica. De este no se desprenden obligaciones de naturaleza económica exigibles al CatSalut, más allá de su interés de maximizar los resultados en salud y su sostenibilidad, incorporando la innovación en un entorno de viabilidad financiera. En todo caso, el ámbito de los compromisos económicos del ARC de PPV se circunscribe, por un lado, a las relaciones entre el laboratorio y los hospitales del SISCAT que participen a través de la adquisición del Medicamento objeto del presente Convenio Marco, y por otro, a las relaciones entre el CatSalut y los mismos hospitales del SISCAT a través de los instrumentos de encargo de actividad y la cláusula adicional donde se regula el compromiso de participación en los ARC de PPV.
4. Este Convenio Marco tiene carácter administrativo y se rige por lo establecido en sus cláusulas y por las normas de derecho administrativo que resulten de aplicación.
5. Las controversias que surjan entre las partes sobre los efectos, la interpretación, la modificación o la resolución del ARC de PPV son valoradas en primer lugar por la Comisión de Seguimiento prevista en la cláusula quinta. En caso de que perdure el desacuerdo, son sometidas a los tribunales competentes de la jurisdicción contencioso administrativa.
6. La participación de las partes en las actividades objeto de este ARC de PPV se ajusta a los términos establecidos en el Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios; la Ley 41/2012, de 14 de noviembre, básica reguladora de la autonomía del paciente y de derechos y obligaciones en materia de información y documentación clínica; la normativa de aplicación en Cataluña en esta materia, y demás normativa que resulte de aplicación a las partes, así como el código deontológico de la industria farmacéutica, aprobado por Farmaindustria.

	Doc.original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 15 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	

Séptima. Protección de datos

1. Las Partes se comprometen en todo momento a respetar y dar cumplimiento al conjunto de la normativa vigente en materia de protección y tratamiento de datos personales y, en especial, a guardar y mantener la privacidad de los datos de carácter personal tratados. En concreto, se contempla la aplicación de la Ley Orgánica 3/2018, de 5 de diciembre, de Protección de Datos de Carácter Personal y el Reglamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo y del Consejo de 27 de abril de 2016, relativo a la protección de las personas físicas en lo que respecta al tratamiento de datos personales y a la libre circulación de estos datos y el cual se deroga la Directiva 95/46/CE (Reglamento general de protección de datos).
2. En ningún caso el laboratorio tendrá acceso a los datos de los pacientes de los hospitales en virtud de este Convenio Marco. Así, el laboratorio, en todo caso, sólo tendrá acceso a los datos disociados que le entregue cada centro.

Octava. Confidencialidad

1. Las Partes reconocen que toda la información y los datos a los que se tenga acceso en virtud de este ARC de PPV y que sean facilitados por una de las partes a la otra, con independencia del soporte en el que consten, ya sean de carácter técnico, económico, comercial, informático, científico o de cualquier otra naturaleza, son estrictamente confidenciales, constituyen secretos empresariales y deben ser tratados conforme a esta confidencialidad (en adelante, esta información es referida como información confidencial).
2. La información confidencial no puede ser utilizada por las partes para otras finalidades de las expresamente previstas en este ARC de PPV.
3. Las Partes se obligan a no revelar, difundir o divulgar por ningún medio esta información confidencial, ni en su totalidad ni en parte, a ningún tercero sin la previa autorización de la otra parte.
4. Ninguna de las partes está sujeto a la obligación de confidencialidad contenida en los apartados anteriores respecto de:
- a) cualquier información que fuera de dominio público en la firma de este ARC de PPV o que pase a serlo con posterioridad por causas que no sean imputables a la parte en cuestión;
 - b) cualquier información que ya estuviera legítimamente en posesión de esta parte con anterioridad a su revelación por la otra parte y no hubieran sido proporcionadas por la otra parte o por un tercero sujeto a una obligación de confidencialidad, y
 - c) cualquier información que se desarrolle independientemente por una de las partes o que se obtenga de terceros que no estuvieran sujetos a una obligación de confidencialidad.

	Doc.original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 16 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	

d) cualquier combinación de informaciones confidenciales no se considera dentro de las excepciones contenidas en los apartados (a) a (c) del apartado anterior por el hecho de que una o parte de ellas estén bajo el dominio público o en posesión de la otra Parte. Sólo si la combinación de información en su totalidad es de dominio público o está en posesión de la otra Parte puede considerarse englobada en las excepciones a la obligación de confidencialidad mencionada.

5. Las Partes harán todo lo que esté a su alcance para asegurar que ningún tercero no autorizado tenga acceso a la información confidencial, y para que esta información confidencial no sea divulgada.

6. Los criterios de confidencialidad establecidos en esta cláusula en todo caso se aplicarán de forma ponderada por el cumplimiento de la normativa legal que en cada momento resulte de obligatoria aplicación. En este sentido, las partes aceptan la aplicación al presente Convenio Marco de la Ley 19/2013, de 9 de diciembre, de transparencia, acceso a la información pública y buen gobierno, y la Ley 19/2014, de 29 de diciembre, de transparencia, acceso a la información pública y buen gobierno.

Novena. Duración, renovación y finalización del Convenio Marco

1. Las partes acuerdan que el período de vigencia de este Convenio sea desde la fecha en que se firme y hasta el 31 de diciembre de 2025. No obstante, reconocen y aceptan las actuaciones que constituyen el objeto del Convenio llevadas a cabo desde el 1 de enero de 2025, en la medida en que constatan que se han sujetado al mismo régimen de colaboración.

2. Sin perjuicio de lo anterior, para garantizar la eficacia de la colaboración, las partes acuerdan las siguientes condiciones en relación con la aplicación de sus efectos:

- a) Dentro del último trimestre de 2025, las partes analizarán los resultados del año vigente para valorar la continuidad de la colaboración.
- b) En el caso de que, realizada la validación prevista en el punto precedente, cualquiera de las partes decida no dar continuidad, el Convenio se entenderá resuelto a fecha 31 de diciembre de 2025.
- c) En el caso de que las partes acuerden dar continuidad a su colaboración con los mismos pactos y prorrogar el Convenio de mutuo acuerdo, deberá instrumentarse por escrito la correspondiente adenda con este objeto antes del 1 de enero de 2026. La prórroga se realizará con una vigencia de 12 meses en los mismos términos que los recogidos en esta cláusula.

3. Sin embargo, son causas de resolución anticipada las siguientes:

- a) La voluntad de cualquiera de las partes, que se notificará expresamente y por escrito a la otra parte, con una antelación mínima de treinta (30) días y con efecto inmediato.

	Doc.original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 17 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	

- b) El acuerdo mutuo de las partes, que se instrumentará por escrito.
- c) En caso de que el precio de venta laboratorio (PVL) financiado, o cualquier impuesto o deducción o cualquier otra de las condiciones de inclusión del Medicamento en la prestación farmacéutica del Sistema Nacional de Salud se vieran modificados, las partes deberán negociar de buena fe las condiciones para continuar y / o interrumpir su relación, y cualquiera de las partes queda autorizada a resolver unilateralmente la ARC de PPV, si las partes no fueran capaces de alcanzar un acuerdo en el plazo máximo de treinta (30) días naturales desde la fecha en la que se notifique la modificación del precio.
- d) El incumplimiento de las obligaciones de cada parte derivadas de la ARC de PPV. Las partes pueden poner fin anticipadamente a este ARC de PPV si la otra parte incumple cualquiera de sus pactos y si dicho incumplimiento no hubiera sido solucionado por la parte incumplidora en el plazo de treinta (30) días desde que les fue notificado el incumplimiento.
4. Este ARC de PPV no puede ser objeto de cesión ni subcontratación por ninguna de las partes.

Y, en prueba de su conformidad, las partes firman electrónicamente este Convenio Marco, regulador del ARC de PPV, en la fecha de la última de sus firmas.

Alfredo García Díaz	D. Javier de Urquía Martí
Director	Roche Farma S.A.
Servei Català de la Salut	D. Luis Jorge Ramírez Montero
	Roche Farma S.A.

	Doc.original signat per: FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, FRANCISCO JAVIER DE URQUIA 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, LUIS JORGE RAMIREZ 09/05/2025, Alfredo García Díaz 22/05/2025	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 05/06/2028	Data creació còpia: 05/06/2025 07:10:36 Pàgina 18 de 18
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ	