

**RESOLUCIÓN DE APROBACIÓN DEL EXPEDIENTE PARA LA CONTRATACIÓN DE LOS SERVICIOS DE OPTICAL MAPPING DEL GENOMA COMPLETO, DESTINADO AL GRUPO DE INVESTIGACIÓN DEL GRUPO DE MEDICINA GENÉTICA, ÁREA DE OBSTETRICIA, PEDIATRÍA Y GENÉTICA DE LA FUNDACIÓ HOSPITAL UNIVERSITARI VALL HEBRON - INSTITUT DE RECERCA (VHIR), DE LA FUNDACIÓ HOSPITAL UNIVERSITARI VALL HEBRON - INSTITUT DE RECERCA (VHIR).**

*Cofinanciado por el “Fondo Europeo de Desarrollo Regional” (FEDER)*



**2022-041 SERVICIOS DE OPTICAL MAPPING (PI20/01767)**

El Dr. Joan X. Comella Carnicé en su condición de Director de la Fundación Hospital Universitario Vall Hebron - Institut de Recerca (VHIR), y como órgano de contratación de dicha entidad según indica el artículo 61 de la Ley 9/2017 de 8 de noviembre, de Contratos del Sector Público, mediante el presente documento,

**APRUEBA:**

- **El Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares** que rigen el presente Procedimiento de contratación pública de fecha 01 de septiembre de 2022 y que se adjunta a la presente resolución como ANEXO Nº 1.
- **El Pliego de Prescripciones Técnicas** que rigen el presente Procedimiento de contratación pública de fecha 01 de septiembre de 2022 y que se adjunta a la presente resolución como ANEXO Nº 2.
- **El gasto** asignado para la contratación del servicio de “optical mapping” del genoma completo, destinado al Grupo de medicina genética, área de obstetricia, pediatría y genética de la Fundación Hospital Universitario Valle Hebron - Institut de Recerca (VHIR), a cargo del proyecto (PI20/01767) titulado “Detección de factores genéticos estructurales modificadores del fenotipo en una población con defectos congénitos” y financiado por el Instituto de Salud Carlos III (Ministerio de Ciencia, Innovación y Universidades).

**INICIAR:**

- El expediente de licitación de la contratación del servicio de “optical mapping” del genoma completo, destinado al Grupo de medicina genética, área de obstetricia, pediatría y genética de la Fundación Hospital Universitario Valle Hebron - Institut de Recerca (VHIR), a cargo del proyecto (PI20/01767) titulado “Detección de factores genéticos estructurales modificadores del fenotipo en una población con defectos congénitos” y financiado por el Instituto de Salud Carlos III (Ministerio de Ciencia, Innovación y Universidades).

**PUBLICAR:**

- El anuncio de licitación, acompañado del Pliego de Cláusulas Administrativas y el Pliego de Prescripciones Técnicas, en la Plataforma Electrónica de Contratación Pública de la Generalidad de Cataluña y en el Perfil del Contratante de la Fundació Hospital Universitari Vall Hebron - Institut de Recerca (VHIR).

Barcelona, 01 de septiembre de 2022.

**ÓRGANO DE CONTRATACIÓN**

**Dr. Joan X. Comella Carnicé**

Director

Fundació Hospital Universitari Vall Hebron - Institut de Recerca (VHIR)