

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Acuerdo de 20 de noviembre de 2003, del Consejo de la Comisión Nacional del Mercado de Valores, por el que se aprueba el Código de conducta de las entidades sin ánimo de lucro para la realización de inversiones temporales.	https://www.boe.es/boe/dias/2004/01/08/pdfs/A00408-00409.pdf	N	Acuerdo de 20 de noviembre de 2003, del Consejo de la Comisión Nacional del Mercado de Valores	NACIONAL
BOE nº 164 de 11 julio, 2011 respecto a "Disposiciones generales y disposiciones relativas a las materias y objetos peligrosos"	https://www.boe.es/boe/dias/2011/07/11/pdfs/BOE-A-2011-11823.pdf	L	BOE nº 164 de 11 julio, 2011	NACIONAL
Guia de bona pràctica en la recerca en ciències de la salut de l'ICS . Juliol 2015	https://www.gencat.cat/ics/pdf/GBP_recerca.pdf	G	BPC	CATALUNYA
EudraLex: The Rules Governing Medicinal Products in the European Union/ Volume 4 EU Guidelines for Good Manufacturing Practice for Medicinal Products for Human and Veterinary Use Chapter 1 Pharmaceutical Quality System	https://health.ec.europa.eu/system/files/2016-11/vol4-chap1_2013-01_en_0.pdf https://health.ec.europa.eu/medicinal-products/eudralex/eudralex-volume-4_en	G	EudraLex	UNIÓ EUROPEA
PROGRAMA AUDIT Guia d'avaluació del disseny del sistema de garantia interna de la qualitat de la formació universitària. Document 04. Versió 3; 14/06/10	http://www.aqu.cat/doc/doc_61648765_1.pdf	G	PROGRAMA AUDIT	CATALUNYA
The European Charter for Researchers. The Code of Conduct for the Recruitment of Researchers. Directorate-General for Research 2005 Human resources and mobility. The European Charter for Researchers	http://ec.europa.eu/euraxess/pdf/brochure_en509374ACEE-EN-E4.pdf	G	HRS4R	UNIÓ EUROPEA

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Resources and mobility (main) (Cancer Patients) ECR 21020				
CIRCULAR N° 07/2004 regulación de las investigaciones clínicas con productos sanitarios	https://www.aemps.gob.es/informa/circular-es/circular-7-2004-regulacion-de-las-investigaciones-clinicas-con-productos-sanitarios-2/	L	CIRCULAR N° 07 / 2004	NACIONAL
Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 5 de abril de 2017, sobre los productos sanitarios		L	Reglamento (UE) 2017/745	INTERNACIONAL
Comunicación de la Comisión Europea 2010/C 82/01— Directrices detalladas sobre la presentación a las autoridades competentes de la solicitud de autorización de un ensayo clínico de un medicamento para uso humano, la notificación de modificaciones relevantes y la comunicación de finalización del ensayo («CT-1»)	http://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/TXT/PDF/?uri=CELEX:52010XC0330%2801%29&from=ES	N	2010/C82/01)	UNIÓ EUROPEA
Convenio de Oviedo para la protección de los derechos humanos y la dignidad del ser humano con respecto a las aplicaciones de la Biología y la Medicina I (Consejo de Europa Oviedo 4 de abril de 1997)	https://www.boe.es/boe/dias/1999/10/20/pdfs/A36825-36830.pdf	N	Convenio D.Humanos	INTERNACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Medicina i Concepte de Europa, Oviedo, 1 de abril de 1967				
Declaració Universal de Drets Humans, Adoptada i proclamada per l'Assemblea General de les Nacions Unides, resolució 217 A (III), de 10 de desembre de 1948	http://www.vhir.org/portal1/Global/pdf/ceic/documents/Declaracio_Universal_dels_Drets_Humans.pdf	N	Declaración Universal	INTERNACIONAL
Declaració Universal sobre el Genoma humà i els Drets Humans: dels principis a la pràctica. UNESCO, 3 de febrer de 2000. Consultat el 5 de juliol de 2002.	http://www.vhir.org/portal1/Global/pdf/ceic/documents/Declaracion_universal_sobre_el_genoma_humano_y_los_derechos_humanos.pdf	N	Declaración Universal	INTERNACIONAL
Declaración de Helsinki. Principios éticos para las investigaciones médicas en seres humanos. Adoptada por la 18ª Asamblea Médica Mundial Helsinki, Finlandia, Junio 1964; última enmienda Fortaleza, Brasil, octubre 2013	https://www.wma.net/es/polices-post/declaracion-de-helsinki-de-la-amm-principios-eticos-para-las-investigaciones-medicas-en-seres-humanos/	N	Declaración de Helsinki	INTERNACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Declaración Internacional sobre los Datos Genéticos Humanos (UNESCO, octubre de 2003)	http://portal.unesco.org/es/ev.php-URL_ID=17720&URL_DO=DO_TOPIC&URL_SECTION=201.html	N	Declaración Internacional	INTERNACIONAL
Declaración Universal sobre Bioética y Derechos Humanos (UNESCO, 19 de octubre de 2005)	http://portal.unesco.org/es/ev.php-URL_ID=31058&URL_DO=DO_TOPIC&URL_SECTION=201.html	N	Declaración Universal UNESCO, 19 de octubre de 2005	INTERNACIONAL
Declaración Universal sobre el Genoma Humano y los Derechos Humanos, (UNESCO, 11 de noviembre de 1997)	http://portal.unesco.org/es/ev.php-URL_ID=13177&URL_DO=DO_TOPIC&URL_SECTION=201.html	N	Declaración Universal UNESCO, 11 de noviembre de 1997)	INTERNACIONAL
DECRET 164/1998, de 8 de juliol, de modificació del Decret 214/1997, de 30 de juliol, pel qual es regula la utilització d'animals per a experimentació i altres finalitats científiques. Diari Oficial de la Generalitat de Catalunya. Núm. 2580 - 14/07/1998 Departament de Medi Ambient	http://secal.es/wp-content/uploads/2014/10/Decret-164-1998-Catalunya-cat.pdf.pdf	L	DECRET 164/1998, de 8 de juliol	CATALUNYA
Decreto 214/1997 de 30 de julio, por el que se regula la utilización de animales para experimentación y otras finalidades científicas	http://secal.es/wp-content/uploads/2014/10/Decreto-214-1997-Catalunya-esp.pdf.pdf	L	Decreto 214/1997, de 30 de julio	CATALUNYA

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Decret 259/2008, de 23 de desembre, pel qual s'aprova el Pla de comptabilitat de les fundacions subjectes a la legislació de la Generalitat de Catalunya	http://www.ccfundacions.cat/sites/ccfundacions/files/uploads/legislacio-per-a-fundacions/02-pla-comptabilitat-fundacions-i-associacions.pdf	L	Decret 259/2008, de 23 de desembre	CATALUNYA
DECRET 286/1997, de 31 d'octubre, de modificació del Decret 214/1997, de 30 de juliol, pel qual es regula la utilització d'animals per a experimentació i per a altres finalitats científiques. DOGC num. 2518 de 14/11/1997	http://secal.es/wp-content/uploads/2014/10/Decret-286-1997-Catalunya-cat.pdf.pdf	L	DECRET 286/1997, de 31 d'octubre	CATALUNYA
Decret 407/2006, de 24 d'octubre, de creació del Consell Català de Formació Continuada de les Professions Sanitàries i dels consells tècnics de formació continuada. DOGC núm. 4748, p. 44904. Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya	http://dogc.gencat.cat/ca/pdogc_canal_s_interns/pdogc_resultats_fitxa/?accion=fitxa&documentId=460217	L	Decret 407/2006, de 24 d'octubre	CATALUNYA
DECRET 30/2015, de 3 de març, pel qual s'aprova el catàleg d'activitats i centres obligats a adoptar mesures d'autoprotecció i es fixa el contingut d'aquestes mesures	http://portaljuridic.gencat.cat/ca/pjur_ocults/pjur_resultats_fitxa/%3Faccion%3Dfitxa%26mode%3Dsingle%26documentId%3D686710%26language%3Dca_ES	L	DECRET 30/2015, de 3 de març	CATALUNYA
DECRETO 62/2015, de 28 de abril, por el que se establecen medidas para el ejercicio de las competencias de la Generalidad de Cataluña en materia de los organismos modificados genéticamente.	http://noticias.juridicas.com/base_datos/CAA/551910-d-62-2015-de-28-abr-ca-cataluna-se-establecen-medidas-para-el-ejercicio-de.html	L	DECRETO 62/2015, de 28 de abril	CATALUNYA

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Carta de drets i deures dels ciutadans amb relació a la salut i l'atenció sanitària. Barcelona: Generalitat de Catalunya, juny 2015. Departament de Sanitat i Seguretat Social.	http://canalsalut.gencat.cat/web/.content/home_canal_salut/ciutadania/drets_i_deures/destacats/carta-drets-deures.pdf	N		CATALUNYA
Detailed Guidelines on the Trial Master File and Archiving ENTR/F/2D(2002) Guideline on the content, management and archiving of the clinical trial master file (paper and/or electronic) EMA/INS/GCP/856758/2018	https://www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-guideline/guideline-content-management-archiving-clinical-trial-master-file-paper/electronic_en.pdf	G	EMA/INS/GCP/856758/2018	UNIÓ EUROPEA
Directiva 2000/54/CE, del Parlamento Europeo y del Consejo de 18 de septiembre de 2000 sobre la protección de los trabajadores contra los riesgos relacionados con la exposición a agentes biológicos durante el trabajo	https://www.boe.es/doue/2000/262/L00021-00045.pdf	L	DIRECTIVA 2000/54/CE	UNIÓ EUROPEA
DIRECTIVA 2003/94/CE de la comisión de 8 de octubre de 2003 por la que se establecen los principios y directrices de las prácticas correctas de fabricación de los medicamentos de uso humano y de los medicamentos en investigación de uso humano	http://ec.europa.eu/health/files/eudralex/vol-1/dir_2003_94/dir_2003_94_es.pdf	L	DIRECTIVA 2003/94/CE	UNIÓ EUROPEA

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Directiva 2005/28/CE de la Cominió, de 8 de abril de 2005, por la que se establecen los principios y directrices sobre la aplicación de las buenas prácticas clínicas en ensayos clínicos de medicamentos de uso humano, así como los requisitos para autorizar la fabricación o importación de dichos productos	https://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/TXT/PDF/?uri=CELEX:32005L0028	L	DIRECTIVA 2005/28/CE	UNIÓ EUROPEA
Documento de preguntas y respuestas sobre estudios postautorización de tipo observacional con medicamentos de uso humano y sobre la aplicación de la orden SAS/3470/2009. 09/03/2011	https://www.aemps.gob.es/investigacionClinica/medicamentos/docs/estudios-PA/FAQ-estudios-PA_orden-SAS-3470-2009.pdf	G	(AEMPS) SAS/3470/2009	NACIONAL
ICH guideline E8 (R1) on general considerations for clinical studies. 14 October 2021 EMA/CHMP/ICH/544570/1998	https://www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-guideline/ich-e-8-general-considerations-clinical-trials-step-5_en.pdf	N	CPMP/ICH/291/95	INTERNACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Committee for Human Medicinal Products				
Communication from the Commission — Detailed guidance on the collection, verification and presentation of adverse event/reaction reports arising from clinical trials on medicinal products for human use ('CT-3') 2011/C 172/01	https://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/TXT/PDF/?uri=CELEX:52011XC0611(01)&from=EN	N	ENTR/CT 3	UNIÓ EUROPEA
EudraLex - Volume 10 - Clinical trials guidelines - Questions and Answers Document - Regulation (EU) 536/2014 – Version 6.2 (September 2022)	https://health.ec.europa.eu/latest-updates/update-eudralex-volume-10-clinical-trials-guidelines-questions-and-answers-document-regulation-eu-2022-09-26_en	G	EudraLex	UNIÓ EUROPEA
EudraLex - Volume 10 Clinical trials guidelines. Chapter V: Additional documents. Questions and Answers Document - Regulation (EU) 536/2014 – Version 6.2 (September 2022) Search for available translations of the preceding link	https://health.ec.europa.eu/system/files/2022-09/regulation5362014_qa_en.pdf	G	EudraLex	UNIÓ EUROPEA
EudraLex - Volume 10 Clinical trials guidelines. Chapter V: Additional documents. Complex clinical trials – Questions and answers Version 2022-05-23	https://health.ec.europa.eu/system/files/2022-06/medicinal_qa_complex_clinical_trials_en.pdf https://health.ec.europa.eu/system/files/2022-09/regulation5362014_qa_en.pdf	G	EudraLex	UNIÓ EUROPEA

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
EudraLex - Volume 10 Clinical trials guidelines. Chapter III: Quality. Guideline on the requirements to the chemical and pharmaceutical quality documentation concerning investigational medicinal products in clinical trials	https://health.ec.europa.eu/system/files/2022-02/mp_eudralex_guideline-chemical_en_1.pdf	G	EudraLex	UNIÓ EUROPEA
EudraLex - Volume 10 Clinical trials guidelines. Chapter IV: Inspections. Guidance for the preparation of good clinical practice inspection reports and communication of inspection findings	http://ec.europa.eu/health/documents/eudralex/vol-10/	N	EudraLex	UNIÓ EUROPEA
EudraLex The Rules Governing Medicinal Products in the European Union Volume 4. Good Manufacturing Practice Medicinal Products for Human and Veterinary Use, Chapter 4: Documentation	http://ec.europa.eu/health/files/eudralex/vol-4/chapter4_01-2011_en.pdf	N	EudraLex	UNIÓ EUROPEA
EudraLex Volume 4 EU Guidelines for Good Manufacturing Practice for Medicinal Products for Human and Veterinary Use. Annex 15: Qualification and Validation	http://ec.europa.eu/health/documents/eudralex/vol-1/index_en.htm	N	EudraLex	UNIÓ EUROPEA
European Standard. Clinical Investigation of Medical Devices for Human Subjects. 2011	http://www.imdrf.org/docs/imdrf/final/meetings/imdrf-meet-160913-brazil-iso14155-2011.pdf			INTERNACIONAL
First Generation guidelines for NCI-supported Biorepositories. Federal Register; 71(82):25184–25203. (2006)	https://www.gpo.gov/fdsys/pkg/FR-2006-04-28/pdf/06-3997.pdf	G		UNIÓ EUROPEA
Investigación clínica con medicamentos	http://www.aemps.gob.es/investigacionCli	N		NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Investigación clínica con medicamentos	nica/medicamentos/home.htm	N		NACIONAL
Guía sobre la reglamentación relativa al Transporte de sustancias infecciosas 2013-2014. Organización Mundial de la Salud. WHO/HSE/IHR/2012,12	http://www.who.int/ihr/publications/who_hse_ihr_2012.12/es/	G		INTERNACIONAL
Guia Técnica para la evaluación y prevención de los riesgos relacionados con la exposición a agentes biológicos que transcribe la información Real Decreto 664/1997 de 12 de mayo.	http://www.insht.es/InshtWeb/Contenidos/Normativa/GuiasTecnicas/Ficheros/agen_bio.pdf	G		NACIONAL
IARC/WHO; "Common Minimum Technical Standards and Protocols for Biological Resource Centres dedicated to Cancer Research". Working Group Report 2, Caboux E, Plymouth A and Hainaut P, Editors, IARC, (2007)	https://www.iarc.fr/en/publications/pdfs-online/wrk/wrk2/Standards_ProtocolsBRC.pdf	G	IARC/WHO	UNIÓ EUROPEA
ICH Topic E2B (M): Clinical Safety Data Management: Data Elements for Transmission of Individual Case Safety Reports-november 2000	https://www.fda.gov/ohrms/dockets/98fr/2005d-0390-gdl0001.pdf	G	ICH Topic E2B (M)	UNIÓ EUROPEA
EMA/CHMP/ICH/135/1995 ICH E6 (R3) Guideline for good clinical practice (GCP)	https://www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-guideline/draft-ich-e6-r3-guideline-good-clinical-practice-gcp-step-2b-revision-3_en.pdf	G d'obligat compliment legal		Espai ICH

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
EMA/CHMP/ICH/135/1995 Guideline for good clinical practice E6(R2)	https://www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-guideline/ich-e-6-r2-guideline-good-clinical-practice-step-5_en.pdf	G		UNIÓ EUROPEA
ICH-3 "Structure and Content of Clinical Study Reports-november 1995	http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Scientific_guideline/2009/09/WC500002832.pdf	G	ICH3	INTERNACIONAL
Impost de Societats. Real Decret Legislatiu 4/2004 (LIS) i Real Decret	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php		Real Decret Legislatiu	CATALUNYA
Información sobre solicitudes electrónicas de ensayos clínicos con medicamentos enviadas a través del portal ECM – Ministerio de Sanidad y Política Social	https://www.aemps.gob.es/investigacionClinica/medicamentos/docs/inforSoli_Electro_cc_ceic_AEMPS.pdf	N		NACIONAL
INSTRUCCIÓ 3/2006 Requisits dels contractes entre promotors i centres sanitaris de la xarxa sanitària d'utilització pública de Catalunya per a la realització d'assaigs clínics amb medicaments	http://medicaments.gencat.cat/ca/detalls/Article/80Requisits_dels_contractes_entre_promotors_i_centres_sanitaris_realitzacio_assaigs_clinics_amb_medicaments	L	INSTRUCCIÓ 3/2006	CATALUNYA
INSTRUCCIÓN 1/2003 Requisitos para la realización de estudios post-autorización de medicamentos en los centros sanitarios de la red sanitaria de utilización pública de Cataluña	http://www.aemps.gob.es/investigacionClinica/medicamentos/docs/estudios-PA/estudios-PA_catalunya.pdf	L	INSTRUCCIÓN 1/2003	CATALUNYA

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
INSTRUMENTO de Ratificación del Convenio para la protección de los derechos humanos y la dignidad del ser humano con respecto a las aplicaciones de la Biología y la Medicina (Convenio relativo a los derechos humanos y la bio-medicina, hecho en Oviedo el 4 de abril de 1997)	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-1999-20638	N	BOE-A-1999-20638	INTERNACIONAL
ISO 9000:2005 “Fundamentos y vocabulario”	http://www.iso.org/iso/home.html	N	ISO 9000:2005	INTERNACIONAL
ISO 9001:2008. Sistemas de gestión de la calidad. Requisitos.	http://www.iso.org/iso/home.html	N	ISO 9001:2008	INTERNACIONAL
Llei 10/2001, de 13 de juliol, d'arxius i documents	http://anc.gencat.cat/web/.content/anc/documents/arxiu/llei_10_2001_catala.pdf	L	Llei 10/2001, de 13 de juliol	CATALUNYA
LLEI 20/2015, de 29 de juliol, de modificació de la Llei 10/2001, de 13 de juliol, d'arxius i documents	http://portaljuridic.gencat.cat/ca/pjur_ocsults/pjur_resultats_fitxa/?documentId=253313&action=fitxa	L	LLEI 20/2015, de 29 de juliol	CATALUNYA
Llei 19/2014, de 29 de desembre, de transparència, accés a la informació pública i bon govern	http://portaldogc.gencat.cat/utillsEADOP/P/PDF/6780/1395384.pdf	L	Llei 19/2014, de 29 de desembre	CATALUNYA

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Ley 22/2011, de 28 de julio, de residuos y suelos contaminados	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2011-13046	L	Ley 22/2011, de 28 de julio	NACIONAL
Ley 10/2010 de 28 de abril, de prevención del blanqueo de capitales y de la financiación del terrorismo	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2010-6737	L	Ley 10/2010 de 28 de abril	NACIONAL
Ley 24/2015, de 24 de julio, de Patentes	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2015-8328	L	Ley 24/2015, de 24 de julio	NACIONAL
Ley 14/2007, de 4 de julio, de Investigación biomédica	http://www.boe.es/boe/dias/2007/07/04/pdfs/A28826-28848.pdf	L	Ley 14/2007, de 4 de julio	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Ley 29/2006 de 26 de julio de Garantías y Uso Racional de los Medicamentos y productos sanitarios	http://www.boe.es/buscar/pdf/2006/BOE-A-2006-13554-consolidado.pdf	L	Ley 29/2006 de 26 de julio	NACIONAL
Ley 3/1991, de 10 de enero, de Competencia Desleal	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-1991-628 http://noticias.juridicas.com/base_datos/Privado/I3-1991.html#a1	L	Ley 3/1991, de 10 de enero	NACIONAL
Ley 30/1992, de 26 de noviembre, de Régimen Jurídico de las Administraciones Públicas y del Procedimiento Administrativo Común	https://www.boe.es/buscar/pdf/1992/BOE-A-1992-26318-consolidado.pdf	L	Ley 30/1992, de 26 de noviembre	NACIONAL
Ley 31/1995, de 8 de noviembre, de Prevención de Riesgos Laborales	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-1995-24292	L	Ley 31/1995, de 8 de noviembre	NACIONAL
Ley 32/2007, de 7 de noviembre, para el cuidado de los animales, en su explotación, transporte, experimentación y sacrificio	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2007-19321	L	Ley 32/2007, de 7 de noviembre	NACIONAL
Ley 32/2010, de 5 de agosto, por la que se establece un sistema específico de protección por cese de actividad de los trabajadores autónomos	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2010-12616	L	Ley 32/2010, de 5 de agosto	NACIONAL
Ley 38/2003, de 17 de noviembre, General de Subvenciones	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2003-20977&p=20141028&tn=1	L	Ley 38/2003, de 17 de noviembre	NACIONAL

Les còpies impreses són documents no controlats i poden quedar obsolets, les versions dels documents en vigor es troben en l'aplicatiu de gestió documental HACQLT.

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Ley 41/2002, de 14 de noviembre, básica reguladora de la autonomía del paciente y de derechos y obligaciones en materia de información y documentación clínica	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2002-22188	L	Ley 41/2002, de 14 de noviembre	NACIONAL
LEY 5/1995, DE 21 DE JUNIO, DE PROTECCION DE LOS ANIMALES UTILIZADOS PARA EXPERIMENTACION Y PARA OTRAS FINALIDADES CIENTIFICAS	http://secal.es/wp-content/uploads/2014/10/Ley-5-1995--Catalunya-esp.pdf.pdf	L	LEY 5/1995, DE 21 DE JUNIO	CATALUNYA
Ley 50/2002, de 26 de diciembre, de Fundaciones	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2002-25180	L	Ley 50/2002, de 26 de diciembre	NACIONAL
Ley 54/2003, de 12 de diciembre, de reforma del marco normativo de la prevención de riesgos laborales	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2003-22861	L	Ley 54/2003, de 12 de diciembre	NACIONAL
Ley 9/2003, de 25 de abril, por la que se establece el Régimen jurídico de la utilización confinada, liberación voluntaria y comercialización de organismos modificados genéticamente, a fin de prevenir los riesgos para la salud humana y para el medio ambiente.	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2003-8588	L	Ley 9/2003, de 25 de abril	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Ley 9/2003, de 25 de abril, por la que se establece el régimen jurídico de la utilización confinada, liberación voluntaria y comercialización de organismos modificados genéticamente. Real Decreto 178/2004, de 30 de enero, por el que se aprueba el Reglamento general para el desarrollo y ejecución de la Ley 9/2003. Corrección de errores del Real Decreto 178/2004, de 30 de enero, por el que se aprueba el Reglamento general para el desarrollo y ejecución de la Ley 9/2003. Real Decreto 367/2010, de 26 de marzo, de modificación de diversos reglamentos en el área de medio ambiente para su adaptación a la Ley 17/2009, de 23 de noviembre, sobre libre acceso a las actividades de servicios y su ejercicio, y a la Ley 25/2009, de 22 de diciembre, de modificación de diversas leyes para su adaptación a la Ley de libre acceso a actividades de servicios y su ejercicio. (El Capítulo V modifica el Real Decreto 178/2004). Real Decreto 191/2013, de 15 de marzo, por el que se modifica el Real Decreto 178/2004, de 30 de enero, por el que se aprueba el Reglamento general para el desarrollo y ejecución de la Ley 9/2003 Texto consolidado del Real Decreto 178/2004 (incluye las modificaciones del Real Decreto 367/2010 y del Real Decreto 191/2013) Orden ARM/2616/2010, de 5 de octubre, por la que se establece la composición y funcionamiento del Comité de Participación en el marco del Consejo Interministerial de Organismos Modificados Genéticamente	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2003-8588	L	Ley 9/2003, de 25 de abril	NACIONAL
Ley Orgánica 3/2007, Igualdad efectiva de mujeres y hombres	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2007-6115	L	LO 3/2007	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Llei 1/2012, de 22 de febrer, de pressupostos de la Generalitat de Catalunya per al 2012 (text articulat)	http://portaljuridic.gencat.cat/ca/pjur_o_cults/pjur_resultats_fitxa/?documentId=600494&action=fitxa	L	Llei 1/2012, de 22 de febrer	CATALUNYA
Llei 14/2011, d'1 de juny, de la Ciència, la Tecnologia i la Innovació	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2011-9617	L	Llei 14/2011, d'1 de juny	NACIONAL
LLEI 19/2014, del 29 de desembre, de transparència, accés a la informació pública i bon govern	http://portaldogc.gencat.cat/utillsEADOP/PDF/6780/1395384.pdf	L	Llei 19/2014, del 29 de desembre	CATALUNYA
Llei 21/2000, de 29 de desembre, sobre els drets d'informació concernent la salut i l'autonomia del pacient, i la documentació clínica	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2001-2353	L	Llei 21/200, de 29 de desembre	CATALUNYA
Llei 30/2007, de 30 d'octubre, de contractes del sector públic	http://www.boe.es/boe/dias/2007/10/31/pdfs/A44336-44436.pdf	L	Llei 30/2007, de 30 d'octubre	NACIONAL
Llei 37/1992 (LIVA)	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-1992-28740	L	Llei 37/1992 (LIVA)	NACIONAL
Real Decret 1624/1992 (RIVA)	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-1992-28925	L	Real Decret 1624/1992 (RIVA)	
Llei 38/2003, de 17 de novembre, General de Subvencions	http://www.boe.es/buscar/pdf/2003/BOE-A-2003-20977-consolidado.pdf	L	Llei 38/2003, de 17 de novembre	CATALUNYA

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Llei 4/2008, de 24 d'abril, del llibre tercer del Codi civil de Catalunya, relatiu a les persones jurídiques	http://portaljuridic.gencat.cat/ca/pjur_o cults/pjur_resultats_fitxa/?action=fitxa&documentId=490798	L	Llei 24/2008 de 24 d'abril	CATALUNYA
Llei 49/2002, de 23 de desembre, de règim fiscal de les entitats sense finalitats lucratives i dels incentius fiscals al mecenatge	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2002-25039	L	Ley 49/2002, de 23 de desembre	NACIONAL
Ley 21/2014, de 29 de diciembre, del protectorado de las fundaciones y de verificación de la actividad de las asociaciones declaradas de utilidad pública	http://noticias.juridicas.com/base_datos/CAA/542935-I-21-2014-de-29-dic-ca-cataluna-del-protectorado-de-las-fundaciones-y-de.html	L	Ley 21/2014, de 29 de diciembre	CATALUNYA
Llei 7/2011, de 27 de juliol, de mesures fiscals i financeres que estableix el règim jurídic dels Centres de Recerca de Catalunya (CERCA)	http://portaljuridic.gencat.cat/ca/pjur_o cults/pjur_resultats_fitxa/?documentId=585714&action=fitxa	L	Llei 7/2011, de 27 de juliol	CATALUNYA
Llei 7/2012, del 15 de juny, de modificació del llibre tercer del Codi civil de Catalunya, relatiu a les persones jurídiques	http://portaljuridic.gencat.cat/ca/pjur_o cults/pjur_resultats_fitxa/?documentId=610729&action=fitxa	L	Llei 7/2012, del 15 de juny	CATALUNYA
National Cancer Institute; "First Generation guidelines for NCI-supported Biorepositories". Federal Register; 71(82):25184–25203. (2006)	http://regulations.justia.com/regulation s/fedreg/2006/04/28/06-3997.html	G	Federal registre vol. 71 N°82	UNIÓ EUROPEA
NTP 628: Riesgo biológico en el transporte de muestras y materiales infecciosos.	http://www.insht.es/InshtWeb/Conteni dos/Documentacion/FichasTécnicas/N TP/Ficheros/601a700/ntp_628.pdf	G	NTP 628	NACIONAL
ORDEN APU/3554/2005, de 7 de noviembre, por la que se regula el procedimiento para el reconocimiento de los derechos derivados de	http://www.boe.es/buscar/doc.php?id=		ORDEN APU/3554/2005, L	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
enfermedad profesional y de accidente en acto de servicio en el ámbito del mutualismo administrativo gestionado por MUFACE	BOE-A-2005-18866	L	de 7 de noviembre	NACIONAL
ORDEN de 16 de diciembre de 1987 por la que se establecen nuevos modelos para la notificación de accidentes de trabajo y se dan instrucciones para su cumplimentación y tramitación	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-1987-28546	L	ORDEN de 16 de diciembre de 1987	NACIONAL
Orden EHA/524/2008, de 26 de febrero, por la que se aprueban las normas sobre los gastos subvencionables de los Programas Operativos del Fondo Europeo de Desarrollo Regional	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2008-3953	L	Orden EHA/524/2008, de 26 de febrero	NACIONAL
Orden SAS/1916/2010, de 6 de julio, por la que se establecen las bases reguladoras de la concesión de anticipos reembolsables para los avances de la investigación y dinamización del entorno del Sistema Nacional de Salud	http://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2010-11287	L	Orden SAS/1916/2010, de 6 de julio	NACIONAL
Orden SAS/2481/2009, de 17 de septiembre, por la que se establece la convocatoria para la concesión de ayudas para el fomento de la traslación de la aplicación terapéutica de medicamentos de uso humano, huérfanos y terapias avanzadas	http://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2009-14823	L	Orden SAS/2481/2009, de 17 de septiembre	NACIONAL
Orden SAS/3166/2009, de 16 de noviembre, por la que se sustituyen los anexos del Real Decreto 65/2006, de 30 de enero, por el que se establecen requisitos para la importación y exportación de muestras biológicas	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2009-18902	L	Orden SAS/3166/2009, de 16 de noviembre	NACIONAL
Orden SAS/3470/2009 de 16 de diciembre, por la que se publican las directrices sobre estudios posautorización de tipo observacional para medicamentos de uso humano	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2009-20817	L	Orden SAS/3470/2009 de 16 de diciembre	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
medicamentos de uso humano				
Real Decreto 279/2016, de 24 de junio, sobre acreditación de institutos de investigación biomédica o sanitaria	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2016-6474	L	Real Decreto 279/2016, de 24 de junio	NACIONAL
ORDEN TAS/1/2007, de 2 de enero, por la que se establece el modelo de parte de enfermedad profesional, se dictan normas para su elaboración y transmisión y se crea el correspondiente fichero de datos personales	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2007-186	L	Orden TAS/1/2007, de 2 de enero	NACIONAL
Orden TAS/2307/2007 Regula el subsistema de formación profesional para el empleo en materia de formación de demanda y su financiación, y se crea el correspondiente sistema telemático, así como los ficheros de datos personales de titularidad del Servicio Público de Empleo Estatal	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2007-14591	L	Orden TAS/2307/2007	NACIONAL
ORDEN TAS/2926/2002, de 19 de noviembre, por la que se establecen nuevos modelos para la notificación de los accidentes de trabajo y se posibilita su transmisión por procedimiento electrónico	http://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2002-22650	L	Orden TAS/2926/2002, de 19 de noviembre	NACIONAL
Ordre de 26 d'octubre de 1992, d'acreditació dels comitès ètics d'investigació clínica	http://medicaments.gencat.cat/ca/detalis/Article/10decret_dacreditacio_dels_comites_detica_dinvestigacio_clinica_a_Catalunya	L	Ordre 26 octubre 1992	CATALUNYA

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Ordre ECO/166/2012, de 18 de juny, per la qual es dicten les normes per elaborar els pressupostos de ia Generalitat de Catalunya per a l'any 2013	http://portaljuridic.gencat.cat/ca/pjur_o cults/pjur_resultats_fitxa/?documentId=610957&action=fitxa&versionId=1248925&mode=single	L	Ordre ECO/166/2012, de 18 de juny	CATALUNYA
Ordre ECO/95/2011, de 25 de maig, per la qual es dicten les normes per elaborar els pressupostos de ia Generalitat de Catalunya per a l'any 2012, publicada al Diari Oficial de la Generalitat número 5891 de 1 de juny de 2011	http://economia.gencat.cat/web/.content/70_pressupostos/arxius/ordreelaboracio.pdf	L	Ordre ECO/95/2011, de 25 de maig	CATALUNYA
Ordre EHA 769/2010, de 18 de març	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2010-5098	L	Ordre EHA 769/2010, de 18 de març	NACIONAL
Ordre HAC/3219/2003, de 14 de novembre, per la que s'aprova el model 182 de declaració informativa de donatius, donacions i aportacions rebudes	https://www.boe.es/boe_catalan/dias/2003/11/24/pdfs/A04489-04514.pdf	L	Ordre HAC/3219/2003, de 14 de novembre	NACIONAL
ORDRE INT/193/2011, de 28 de juliol, per la qual es crea el Registre electrònic de plans d'autoprotecció	http://interior.gencat.cat/web/.content/home/030_arees_dactuacio/proteccio_civil/plans_dautoproteccio/document/s/ordre_int-193-2011_registre_electronic_paus.pdf	L	ORDRE INT/193/2011, de 28 de juliol	NACIONAL
Organization for Economic Co-operation and Development; "OECD Best Practice Guidelines for Biological Resource Centers". Paris; DSTI/STP/BIO(2007)9/FINAL pp115. (2007)	http://www.oecd.org/sti/biotech/38777417.pdf	G	DSTI/STP/BIO(2007)9/FINAL pp115. (2007)	UNIÓ EUROPEA

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Real Decreto 1514/2007, de 16 de noviembre, por el que se aprueba el Plan General de Contabilidad	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2007-19884	L	Real Decreto 1514/2007, de 16 de noviembre	NACIONAL
Policies of general applicability. Subpart A - Responsibility of PHS awardee and applicant institutions for dealing with and reporting possible misconduct in science. Consultat el 7 de jun de 2002.	https://ori.hhs.gov/reg-sub-part-a			internacional
RD 1015/2009, de 19 de junio, por el que se regula la disponibilidad de medicamentos en situaciones especiales	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2009-12002	L	RD 1015/2009, de 19 de junio	NACIONAL
RD 1716/2011, de 18 de noviembre, por el que se establecen los requisitos básicos de autorización y funcionamiento de los biobancos con fines de investigación biomédica y de tratamiento de las muestras biológicas de origen humano, y se regula el funcionamiento y organización del Registro Nacional de Biobancos para investigación biomédica	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2011-18919	L	RD 1716/2011, de 18 de noviembre	NACIONAL
Real Decreto 1065/2007, de 27 de julio, por el que se aprueba el Reglamento General de las actuaciones y los procedimientos de gestión e inspección tributaria y de desarrollo de las normas comunes de los procedimientos de aplicación de los tributos	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2007-15984	L	Real Decreto 1065/2007, de 27 de julio	NACIONAL
Real Decret 1270/2003, de 10 d'octubre, per el que s'aprova el Reglament per l'aplicació de règim fiscal de les entitats sense finalitats lucratives i dels incentius fisclas al mecenatge	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2003-19571	L	Real Decret 1270/2003, de 10 d'octubre	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Real Decreto 1496/2003, de 28 de noviembre, por el que se aprueba el Reglamento por el que se regulan las obligaciones de facturación, y se modifica el Reglamento del Impuesto sobre el Valor Añadido	http://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2003-21845	L	Real Decreto 1496/2003, de 28 de noviembre	NACIONAL
ORDEN EHA/962/2007, de 10 de abril, por la que se desarrollan determinadas disposiciones sobre facturación telemática y conservación electrónica de facturas, contenidas en el Real Decreto 1496/2003, de 28 de noviembre, por el que se aprueba el reglamento por el que se regulan las obligaciones de facturación	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2007-7866	L	Ordre EHA/962/2007	NACIONAL
Real Decret 1777/2004 (RIS)	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2004-14600	L	REAL DECRETO 1777/2004	
Ley 27/2014, de 27 de noviembre, del Impuesto sobre Sociedades	http://noticias.juridicas.com/base_datos/Fiscal/540273-l-27-2014-de-27-nov-impuesto-sobre-sociedades.html	L	Ley 27/2014, de 27 de noviembre	
Real Decreto 1090/2015, de 4 de diciembre, por el que se regulan los ensayos clínicos con medicamentos, los Comités de Ética de la Investigación con medicamentos y el Registro Español de Estudios Clínicos	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2015-14082	L	REAL DECRETO 1090/2015, de 4 de diciembre	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Real Decreto 1124/2000, de 16 de junio, por el que se modifica el Real Decreto 665/1997, de 12 de mayo, sobre la protección de los trabajadores contra los riesgos relacionados con la exposición a agentes cancerígenos durante el trabajo	http://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2000-11372	L	REAL DECRETO 1124/200, de 16 de junio	NACIONAL
REAL DECRETO 1143/2007, de 31 de agosto, por el que se modifican los Reales Decretos 634/1993, de 3 de mayo, sobre productos sanitarios implantables activos; 414/1996, de 1 de marzo, por el que se regulan los productos sanitarios; y 1662/2000, de 29 de septiembre, sobre productos sanitarios para diagnóstico in vitro	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2007-15890	L	REAL DECRETO 1143/2007, de 31 de agosto	NACIONAL
REAL DECRETO 1215/1997, de 18 de julio, por el que se establecen las disposiciones mínimas de seguridad y salud para la utilización por los trabajadores de los equipos de trabajo	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-1997-17824	L	REAL DECRETO 1215/1997, de 18 de julio	NACIONAL
Real Decreto 1276/2011, de 16 de septiembre, de adaptación normativa a la Convención Internacional sobre los derechos de las personas con discapacidad (BOE núm. 224, de 17 de septiembre)	http://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2006-22169	L	REAL DECRETO 1276/2011, de 16 de septiembre	NACIONAL
REAL DECRETO 1299/2006, de 10 de noviembre, por el que se aprueba el cuadro de enfermedades profesionales en el sistema de la Seguridad Social y se establecen criterios para su notificación y registro	http://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2006-22169	L	REAL DECRETO 1299/2006, de 10 de noviembre	NACIONAL
REAL DECRETO 1393/2007, de 29 de octubre, por el que se establece la ordenación de las enseñanzas universitarias oficiales	https://www.boe.es/boe/dias/2007/10/30/pdfs/A44037-44048.pdf	L	REAL DECRETO 1393/2007, de 29 de octubre	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
REAL DECRETO 1591/2009, de 16 de octubre, por el que se regulan los productos sanitarios (BOE núm.268, de 6 de noviembre)	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2009-17606	L	REAL DECRETO 1591/2009, de 16 de octubre	NACIONAL
Real Decreto 1616/2009, de 26 de octubre, por el que se regulan los productos sanitarios implantables activos	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2009-17607	L	Real Decreto 1616/2009, de 26 de octubre	NACIONAL
REAL DECRETO 1662/2009, de 29 de septiembre, sobre productos sanitarios para diagnóstico "in vitro"	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2000-17597	L	Real Decreto 1662/2000, de 29 de septiembre	NACIONAL
REAL DECRETO 171/2004, de 30 de enero, por el que se desarrolla el artículo 24 de la Ley 31/1995, de 8 de noviembre, de Prevención de Riesgos Laborales, en materia de coordinación de actividades empresariales.	http://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2004-1848	L	REAL DECRETO 171/2004, de 30 de enero	NACIONAL
REAL DECRETO 178/2004, de 30 de enero, por el que se aprueba el Reglamento general para el desarrollo y ejecución de la Ley 9/2003, de 25 de abril, por la que se establece el régimen jurídico de la utilización confinada, liberación voluntaria y comercialización de organismos modificados genéticamente	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2004-1850	L	REAL DECRETO 178/2004, de 30 de enero	NACIONAL
REAL DECRETO 1942/1993, de 5 de noviembre, por el que se aprueba el Reglamento de Instalaciones de Protección contra Incendios	http://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-1993-26591	L	REAL DECRETO 1942/1993, de 5 de	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Reglamento de instalaciones de Protección contra incendios	BOE-A-1993-29581		noviembre	
REAL DECRETO 2060/2008, de 12 de diciembre, por el que se aprueba el Reglamento de equipos a presión y sus instrucciones técnicas complementarias	http://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2009-1964	L	REAL DECRETO 2060/2008, de 12 de diciembre	NACIONAL
REAL DECRETO 2267/2004, de 3 de diciembre, por el que se aprueba el Reglamento de seguridad contra incendios en los establecimientos industriales	http://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2004-21216	L	REAL DECRETO 2267/2004, de 3 de diciembre	NACIONAL
REAL DECRETO 298/2009, de 6 de marzo, por el que se modifica el Real Decreto 39/1997, de 17 de enero, por el que se aprueba el Reglamento de los Servicios de Prevención, en relación con la aplicación de medidas para promover la mejora de la seguridad y de la salud en el trabajo de la trabajadora embarazada, que haya dado a luz o en período de lactancia	http://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2009-3905	L	REAL DECRETO 298/2009, de 6 de marzo, por el que se modifica el Real Decreto 39/1997, de 17 de enero	NACIONAL
Real Decreto 304/2014, de 5 de mayo, por el que se aprueba el Reglamento de la Ley 10/2010, de 28 de abril, de prevención del blanqueo de capitales y la financiación del terrorismo	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2014-4742	L	Real Decreto 304/2014, de 5 de mayo	NACIONAL
REAL DECRETO 314/2006, de 17 de marzo, por el que se aprueba el Código Técnico de la Edificación	http://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2006-5515	L	REAL DECRETO 314/2006, de 17 de marzo	NACIONAL
REAL DECRETO 337/2010, de 19 de marzo, por el que se modifican el Real Decreto 39/1997, de 17 de enero, por el que se aprueba el Reglamento de los Servicios de Prevención; el Real Decreto 1109/2007, de 24 de agosto, por el que se desarrolla la Ley 32/2006, de 18 de octubre, reguladora de la	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2010-4765	L	REAL DECRETO 337/2010, de 19 de	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
subcontratación en el sector de la construcción y el Real Decreto 1627/1997, de 24 de octubre, por el que se establecen disposiciones mínimas de seguridad y salud en obras de construcción			marzo	
REAL DECRETO 349/2003, de 21 de marzo, por el que se modifica el Real Decreto 665/1997, de 12 de mayo, sobre la protección de los trabajadores contra los riesgos relacionados con la exposición a agentes cancerígenos durante el trabajo, y por el que se amplía su ámbito de aplicación a los agentes mutágenos	http://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2003-6934	L	REAL DECRETO 349/2003, de 21 de marzo	NACIONAL
REAL DECRETO 374/2001, de 6 de abril, sobre la protección de la salud y seguridad de los trabajadores contra los riesgos relacionados con los agentes químicos durante el trabajo	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2001-8436	L	REAL DECRETO 374/2001, de 6 de abril	NACIONAL
REAL DECRETO 379/2001, de 6 de abril, por el que se aprueba el Reglamento de almacenamiento de productos químicos y sus instrucciones técnicas complementarias MIE-APQ-1, MIE-APQ-2, MIE-APQ-3, MIE-APQ-4, MIE-APQ-5, MIE-APQ-6 y MIE-APQ-7	http://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2001-8971	L	REAL DECRETO 379/2001, de 6 de abril	NACIONAL
Real Decreto 395/2007 Regula el subsistema de formación profesional para el empleo	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2007-7573	L	REAL DECRETO 395/2007	NACIONAL
REAL DECRETO 396/2006, de 31 de marzo, por el que se establecen las disposiciones mínimas de seguridad y salud aplicables a los trabajos con riesgo de exposición al amianto	http://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2006-6474	L	REAL DECRETO 396/2006, de 31 de marzo	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
REAL DECRETO 485/1997, 14 de abril, sobre disposiciones mínimas en materia de señalización de seguridad y salud en el trabajo	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-1997-8668	L	REAL DECRETO 485/1997, 14 de abril	NACIONAL
REAL DECRETO 486/1997, de 14 de abril, por el que se establecen las disposiciones mínimas de seguridad y salud en los lugares de trabajo	http://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-1997-8669	L	REAL DECRETO 486/1997, de 14 de abril	NACIONAL
REAL DECRETO 486/2010, de 23 de abril, sobre la protección de la salud y la seguridad de los trabajadores contra los riesgos relacionados con la exposición a radiaciones ópticas artificiales	http://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2010-6485	L	REAL DECRETO 486/2010, de 23 de abril	NACIONAL
REAL DECRETO 487/1997, de 14 de abril, sobre disposiciones mínimas de seguridad y salud relativas a la manipulación manual de cargas que entrañe riesgos, en particular dorsolumbares, para los trabajadores	http://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-1997-8670	L	REAL DECRETO 487/1997, de 14 de abril	NACIONAL
REAL DECRETO 488/1997, de 14 de abril, sobre disposiciones mínimas de seguridad y salud relativas al trabajo con equipos que incluyen pantallas de visualización	http://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-1997-8671	L	REAL DECRETO 488/1997, de 14 de abril	NACIONAL
Real Decreto 53/2013, de 1 de febrero, por el que se establecen las normas básicas aplicables para la protección de los animales utilizados en experimentación y otros fines científicos, incluyendo la docencia	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2013-1337	L	Real Decreto 53/2013, de 1 de febrero	NACIONAL
REAL DECRETO 614/2001, de 8 de junio, sobre disposiciones mínimas para la protección de la salud y seguridad de los trabajadores frente al riesgo eléctrico	http://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2001-11881	L	REAL DECRETO 614/2001, de 8 de junio	NACIONAL
Real Decreto 65/2006, de 30 de enero, por el que se establecen requisitos para la importación y exportación de muestras biológicas	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2006-1916	L	Real Decreto 65/2006, de 30 de enero	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
REAL DECRETO 664/1997, de 12 de mayo, sobre la protección de los trabajadores contra los riesgos relacionados con la exposición a agentes biológicos durante el trabajo	http://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-1997-11144	L	REAL DECRETO 664/1997, de 12 de mayo	NACIONAL
REAL DECRETO 773/1997, 30 de mayo, sobre disposiciones mínimas de seguridad y salud relativas a la utilización por los trabajadores de equipos de protección individual	http://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-1997-12735	L	REAL DECRETO 773/1997, 30 de mayo	NACIONAL
REAL DECRETO 783/2001, de 6 de julio, por el que se aprueba el Reglamento sobre protección sanitaria contra radiaciones ionizantes	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2001-14555	L	REAL DECRETO 783/2001, de 6 de julio	NACIONAL
Real Decreto 833/1988, de 20 de julio, por el que se aprueba el Reglamento para la ejecución de la Ley 20/1986, Básica de Residuos Tóxicos y Peligrosos y posteriores modificaciones	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-1988-18848	L	Real Decreto 833/1988, de 20 de julio	NACIONAL
REAL DECRETO 842/2002, de 2 de agosto, por el que se aprueba el Reglamento electrotécnico para baja tensión	http://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2002-18099	L	REAL DECRETO 842/2002, de 2 de agosto	NACIONAL
REAL DECRETO 861/2010, de 2 de julio, por el que se modifica el Real Decreto 1393/2007, de 29 de octubre, por el que se establece la ordenación de las enseñanzas universitarias oficiales	https://www.boe.es/boe/dias/2010/07/03/pdfs/BOE-A-2010-10542.pdf	L	REAL DECRETO 861/2010, de 2 de julio	NACIONAL
REAL DECRETO 887/2006, de 21 de julio, por el que se aprueba el Reglamento de la Ley 38/2003, de 17 de noviembre, General de Subvenciones	http://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2006-13371	L	REAL DECRETO 887/2006, de 21 de julio	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Real Decreto 952/1997, de 20 de junio, por el que se modifica el Reglamento para la ejecución de la Ley 20/1986, de 14 de mayo, Básica de Residuos Tóxicos y Peligrosos, aprobado mediante Real Decreto 833/1988, de 20 de julio	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-1997-14934	L	Real Decreto 952/1997, de 20 de junio	NACIONAL
Ley 14/2011 de 1 de junio de la Ciencia, la Tecnología y la Innovación	http://noticias.juridicas.com/base_datos/Privado/I17-2001.html	L	Ley 14/2011, de 1 de junio	NACIONAL
Ley 17/2001 del 7 de diciembre, de Marcas	http://noticias.juridicas.com/base_datos/Privado/I17-2001.html	L	Ley 17/2001 del 7 de diciembre	NACIONAL
Ley 20/2003 de 7 de julio de protección Jurídica del Diseño Industrial	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2003-13615	L	Ley 17/2001 del 7 de diciembre	NACIONAL
Real Decreto 1937/2004 de 27 de septiembre por el que se aprueba el Reglamento de ejecución de la Ley 20/2003, de 7 de julio, de Protección Jurídica del Diseño Industrial	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2004-17826	L	Ley 20/2003 del 7 de julio	NACIONAL
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 (de 24 de julio)	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2015-2109	L	Real Decreto 1/2015 del 24 de julio	NACIONAL
Ley 14/2007 de 3 de julio de Investigación Biomédica (de 3 de julio)	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2007-12945	L	Ley 14/2007 del 3 de julio	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Ley 53/1984 de 26 de diciembre de Incompatibilidades del Personal al Servicio de las Administraciones Públicas	http://pladesemapesga.com/attachments/article/175/DOCUMENTO-11.pdf	L	Ley 54/1984 del 26 de diciembre	NACIONAL
Real Decreto Legislativo 5/2015 de 30 de octubre por el que se aprueba el Texto Refundido de la Ley del Estatuto Básico del Empleado Público	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2015-11719	L	Real Decreto 5/2015 del 30 de octubre	NACIONAL
Ley 55/2003 de 16 de diciembre del Estatuto Marco del Personal Estatutario de los Servicios de Salud	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2003-23101	L	Ley 55/2003	NACIONAL
Ley 19/2013 de 9 de diciembre de Transparencia, Acceso a la Información Pública y Buen Gobierno	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2013-12887	L	Ley 19/2013	NACIONAL
Ley 28/2009, de 30 de diciembre, de modificación de la Ley 29/2006, de 26 de julio, de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios.	http://noticias.juridicas.com/base_datos/Admin/l28-2009.html	L	INNOVACIÓ - Ley del Medicamento	NACIONAL
Bones practiques del l'ICS en matèria de transferència	http://ics.gencat.cat/web/.content/documents/recerca/GBP_recerca.pdf	N	Bones pràctiques ICS	VHIR-HUVH
Normativa interna per a la creació i participació d'empreses basades en el coneixement. Maig 2024	https://intranet.vhir.org/serveis-i-eines/coneix-el-vhir/normativa-interna#serveis_juridics	N	Spin-off VHIR	VHIR-HUVH
Normativa de Propietat Industrial i Intel·lectual de la Fundació Hospital Universitari Vall d'Hebron-Institut de Recerca i de l'Hospital Universitari Vall d'Hebron. Maig 2024	https://intranet.vhir.org/serveis-i-eines/coneix-el-vhir/normativa-interna#serveis_juridics	N	Propietat industrial i intel·lectual	VHIR-HUVH

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Document de bones pràctiques en matèria de transferència de resultats de la recerca. Juliol 2010		G		VHIR-HUVH
Real Decreto 687/2002 de 12 de julio por el que se aprueba el Reglamento para la ejecución de la Ley 17/2001, de 7 de diciembre, de Marcas	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2002-13981	L	Real Decreto 687/2002 de 12 de julio	NACIONAL
Real Decreto Legislativo 1/1996, de 12 de abril, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de Propiedad Intelectual, regularizando, aclarando y armonizando las disposiciones legales vigentes sobre la materia	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-1996-8930	L	Real Decreto Legislativo 1/1996, de 12 de abril	NACIONAL
Real Decreto-ley 20/2012, de 13 de julio, de medidas para garantizar la estabilidad presupuestaria y de fomento de la competitividad	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2012-9364	L	Real Decreto-ley 20/2012	NACIONAL
Recommendation CM/Rec(2016)6 of the Committee of Ministers to member States on research on biological materials of human origin, on 11 May 2016	https://www.coe.int/en/web/bioethics/-/research-on-biological-materials-of-human-origin-new-recommendations-to-member-stat-1	G	Recomendación Consejo de Europa, 11 mayo 2016	MUNDIAL
Reglamento (CE) 1828/2006 de la Comisión de 8 de diciembre de 2006, por el que se fijan normas de desarrollo para el Reglamento (CE) 1083/2006 del Consejo	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=DOUE-L-2006-82660	L	Reglament CE 1828/2006	UNIÓ EUROPEA
Reglamento (CE) N° 1394/2007 del Parlamento Europeo y del Consejo de 13 de noviembre de 2007 sobre medicamentos de terapia avanzada	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=DOUE-L-2007-82262	L	Reglament CE 1394/2007	UNIÓ EUROPEA

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Real Decreto 53/2013, de 1 de febrero, por el que se establecen las normas básicas aplicables para la protección de los animales utilizados en experimentación y otros fines científicos, incluyendo la docencia	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2013-1337	L	Real Decreto 53/2013, de 1 de febrero	NACIONAL
Resolución de 16 de octubre de 2009, de la Subsecretaría, por la que se autoriza la presentación a través del registro electrónico del departamento de determinados escritos, comunicaciones y solicitudes relativos a ensayos clínicos con medicamentos dirigidos a Comités Éticos de Investigación Clínica o a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2009-16996	L	Resolución de 16 de octubre de 2009	NACIONAL
RESOLUCIÓN de 26 de noviembre de 2002, de la Subsecretaría, por la que se regula la utilización del Sistema de Declaración Electrónica de Accidentes de Trabajo (Delt@) que posibilita la transmisión por procedimiento electrónico de los nuevos modelos para la notificación de accidentes de trabajo, aprobados por la Orden TAS/2926/2002, de 19 de noviembre	http://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2002-24713	L	RESOLUCIÓN de 26 de noviembre de 2002	NACIONAL
Real Decreto Legislativo 3/2011, de 14 de noviembre, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de Contratos del Sector Público	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2011-17887	L	Real Decreto Legislativo 3/2011, de 14 de noviembre	NACIONAL
Real Decreto Legislativo 1/1995, de 24 de marzo, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley del Estatuto de los Trabajadores	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-1995-7730	L	Real Decreto Legislativo 1/1995, de 24 de marzo	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Volume 10-Guidance documents applying to clinical trials, Questions and answers, version 10.0 (april 2012) Volume 10 - Clinical trials guidelines - Questions and Answers Document - Regulation (EU) 536/2014 – Version 6.2 (September 2022)	http://ec.europa.eu/health/documents/eudralex/index_en.htm file:///E:/46228895E/Downloads/regulation5362014_qa_en.pdf	G		UNIÓ EUROPEA
Documento de Instrucciones para la realización de ensayos clínicos en España, Versión 19, de 24 noviembre 2023	https://www.aemps.gob.es/investigacionClinica/medicamentos/docs/Instrucciones-realizacion-ensayos-clinicos.pdf	G		NACIONAL
Real Decret 27/1999, de 9 de febrer, de gestió de residus sanitaris	http://www20.gencat.cat/docs/arc/Home/Consultes%20i%20tramits/Normativa/Normativa%20catalana%20en%20materia%20de%20residus/decret_27_1999.pdf	L	Real Decret 27/1999, de 9 de febrer	CATALUNYA
Guia sobre la reglamentació relativa al transport de substàncies infeccioses 2013-2014. Organització mundial de la salut	http://apps.who.int/iris/bitstream/10665/85394/1/WHO_HSE_GCR_2012.12_spa.pdf	G	GUIA OMS. Transporte sustancias infecciosas	internacional
• DECRETO 175/2002, de 25 de junio, por el que se regula el Registro de voluntades anticipadas		L		NACIONAL
Manual de Bioseguretat del Laboratori. Organització Mundial de la Salut	http://www.who.int/topics/medical_waste/publications/WHO-manual-bioseguridad-del-laboratorio	G	Manual Bioseguridad del	INTERNACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
(OMS)	terminada_biosseguridad_laboratorio.pdf	G	laboratorio. OMS	MUNDIAL
Decret 234/2013, de 15 d'octubre, per qual es regulen l'autorització per a la constitució i el funcionament dels biobancs amb fins de recerca biomèdica a Catalunya i de la Xarxa Catalana de Biobancs	http://dogc.gencat.cat/ca/pdogc_canal_s_interns/pdogc_resultats_fitxa/?documentId=646192&action=fitxa	L	Decret 234/2013	CATALUNYA
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 por el que se deroga la Directiva 95/46/CE (Reglamento general de protección de datos)	http://www.agpd.es/portalwebAGPD/canaldocumentacion/legislacion/union_europea/reglamentos/index-ides-id.php.php	L	RGDP 2016/679	UNIÓ EUROPEA
ICH HARMONISED TRIPARTITE GUIDELINE STATISTICAL PRINCIPLES FOR CLINICAL TRIALS E9 Current Step 4 version dated 5 February 1998	http://www.ich.org/fileadmin/Public_Web_Site/ICH_Products/Guidelines/Efficacy/E9/Step4/E9_Guideline.pdf	G	ICH HARMONISED TRIPARTITE GUIDELINE	MUNDIAL
Codi d'Ètica de les infermeres i infermers de Catalunya. Aprovat a Barcelona, en la sessió ordinària del Consell Plenari del Consell de Col·legis d'Infermeres i Infermers de Catalunya celebrada el dia 18 de setembre de 2013.	https://www.agoradenfermeria.eu/files/codi_etica.pdf	G	Codi d'ètica d'infermeria de Catalunya	CATALUNYA

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Carta de drets i deures dels ciutadans amb relació a la salut i l'atenció sanitària. Barcelona: Generalitat de Catalunya, 20. OCTUBRE 2015. Departament de Sanitat i Seguretat Social.	http://videosalut.gencat.cat/informacio-i-serveis/drets-i-deures-de-la-ciutadania-en-relacio-amb-la-salut-i-latencio-sanitaria-capsula	G	Carta drets i deures dels ciutadans en salut i atenció sanitària.	CATALUNYA
Real Decreto 316/2017, de 31 de marzo, por el que se aprueba el Reglamento para la ejecución de la Ley 24/2015, de 24 de julio, de Patentes	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2017-3550	L	Real Decreto 316/2017, de 31 de marzo	NACIONAL
REGLAMENTO (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO de 5 de abril de 2017 sobre los productos sanitarios, por el que se modifican la Directiva 2001/83/CE, el Reglamento (CE) n.o 178/2002 y el Reglamento (CE) n.o 1223/2009 y por el que se derogan las Directivas 90/385/CEE y 93/42/CEE del Consejo	http://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/TXT/PDF/?uri=CELEX:32017R0745&from=ES	L	REGLAMENTO (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO de 5 de abril de 2017	UNIÓ EUROPEA
11 de maig 2017 codi de bones pràctiques per aquelles entitats que preveuen desenvolupar Big Data	https://www.agpd.es/portalwebAGPD/cana/documentacion/publicaciones/common/Guias/2017/Guia_Big_Data_AEPD-ISMS_Forum.pdf	G	Agència Espanyola de Protecció de Dades i IMS Forum Spain	NACIONAL
UNE-EN ISO 14155 Febrero 2012. Investigación clínica de productos sanitarios para humanos. Buenas prácticas clínicas (ISO 14155:2011)	AENOR	N	UNE-EN ISO 14155	MUNDIAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Ley Organica 6/2001 , de 21 de diciembre de Universidades	https://www.boe.es/boe/dias/2001/12/24/pdfs/A49400-49425.pdf	L	Ley+E335:E341 Organica 6/2001 , de 21 de diciembre	NACIONAL
Real Decreto 1052/2002, de 11 de octubre, por el que se regula el procedimiento para la obtención de la evaluación de la Agencia Nacional de Evaluación de la Calidad y Acreditación, y de su certificación, a los efectos de contratación de personal docente e investigador universitario	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2002-19804	L	Real Decreto 1052/2002, de 11 de octubre	NACIONAL
Real Decreto 1044/2003, de 1 de agosto, por el que se establece el procedimiento para la expedición por las universidades del Suplemento Europeo al Título	http://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2003-17310	L	Real Decreto 1044/2003, de 1 de agosto	NACIONAL
Real Decreto 1125/2003, de 5 de septiembre, por el que se establece el sistema europeo de créditos y el sistema de calificaciones en las titulaciones universitarias de carácter oficial y validez en todo el territorio nacional	http://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2003-17643	L	Real Decreto 1125/2003, de 5 de septiembre	NACIONAL
Real Decreto 63/2006, de 27 de enero, por el que se aprueba el Estatuto del personal investigador en formación	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2006-1703	L	Real Decreto 63/2006, de 27 de enero	NACIONAL
Real Decreto 1509/2008, de 12 de septiembre, por el que se regula el Registro de Universidades, Centros y Títulos	http://sid.usal.es/docs/F3/LYN13234/313234.pdf	L	Real Decreto 1509/2008, de 12 de septiembre	NACIONAL
Real Decreto 1002/2010, de 5 de agosto , sobre expedición de títulos universitarios oficiales	http://www.migrarconderechos.es/legislacionMastertable/legislacion/RD_1002_2010.jsessionid=31E9B268DE1C7479881E6CE9435C8888	L	Real Decreto 1002/2010, de 5 de agosto	NACIONAL
Real Decreto 99/2011, de 28 de enero, por el que se regulan las enseñanzas oficiales de doctorado	http://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2011-2541	L	Real Decreto 99/2011, de 28 de enero	NACIONAL
Real Decreto 1027/2011, de 15 de julio, por el que se establece el Marco Español de Cualificaciones para la Educación Superior	http://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2011-13317	L	Real Decreto 1027/2011, de 15 de julio	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Real Decreto 534/2013, de 12 de julio, por el que se modifican los Reales Decretos 1393/2007, de 29 de octubre, por el que se establece la ordenación de las enseñanzas universitarias oficiales; 99/2011, de 28 de enero, por el que se regulan las enseñanzas oficiales de doctorado; y 1892/2008, de 14 de noviembre, por el que se regulan las condiciones para el acceso a las enseñanzas universitarias oficiales de grado y los procedimientos de admisión a las universidades públicas españolas	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2013-7726	L	Real Decreto 534/2013, de 12 de julio	NACIONAL
Real Decreto 96/2014, de 14 de febrero, por el que se modifican los Reales Decretos 1027/2011, de 15 de julio, por el que se establece el Marco Español de Cualificaciones para la Educación Superior (MECES), y 1393/2007, de 29 de octubre, por el que se establece la ordenación de las enseñanzas universitarias oficiales	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2014-2359	L	Real Decreto 96/2014, de 14 de febrero	NACIONAL
Real Decreto 412/2014, de 6 de junio, por el que se establece la normativa básica de los procedimientos de admisión a las enseñanzas universitarias oficiales de Grado	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2014-6008	L	Real Decreto 412/2014, de 6 de junio	NACIONAL
Real Decreto 592/2014, de 11 de julio, por el que se regulan las prácticas académicas externas de los estudiantes universitarios	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2014-8138	L	Real Decreto 592/2014, de 11 de julio	NACIONAL
Real Decreto 967/2014, de 21 de noviembre, por el que se establecen los requisitos y el procedimiento para la homologación y declaración de equivalencia a titulación y a nivel académico universitario oficial y para la convalidación de estudios extranjeros de educación superior, y el procedimiento para determinar la correspondencia a los niveles del marco español de cualificaciones para la educación superior de los títulos oficiales de Arquitecto, Ingeniero, Licenciado, Arquitecto Técnico, Ingeniero Técnico y Diplomado	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2014-12098	L	Real Decreto 967/2014, de 21 de noviembre	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Real Decreto 22/2015, de 23 de enero, por el que se establecen los requisitos de expedición del Suplemento Europeo a los títulos regulados en el Real Decreto 1393/2007, de 29 de octubre, por el que se establece la ordenación de las enseñanzas universitarias oficiales y se modifica el Real Decreto 1027/2011, de 15 de julio, por el que se establece el Marco Español de Cualificaciones para la Educación Superior	https://www.boe.es/buscar/pdf/2015/BOE-A-2015-1158-consolidado.pdf	L	Real Decreto 22/2015, de 23 de enero	NACIONAL
Real Decreto 43/2015 de 2 de febrero, por el que se modifica el Real Decreto 1393/2007, de 29 de octubre, por el que se establece la ordenación de las enseñanzas universitarias oficiales	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2015-943	L	Real Decreto 43/2015 de 2 de febrero	NACIONAL
Real Decreto 420/2015, de 29 de mayo, de creación, reconocimiento, autorización y acreditación de universidades y centros universitarios	http://www.boe.es/buscar/doc.php?id=BOE-A-2015-6708	L	Real Decreto 420/2015, de 29 de mayo	NACIONAL
Real Decreto 195/2016, de 13 de mayo, por el que se establecen los requisitos para la expedición del Suplemento Europeo al Título de Doctor	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2016-5339	L	Real Decreto 195/2016, de 13 de mayo	NACIONAL
Real Decreto-ley 9/2017, de 26 de mayo, por el que se transponen directivas de la Unión Europea en los ámbitos financiero, mercantil y sanitario, y sobre el desplazamiento de trabajadores	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2017-5855	L	Real Decreto-ley 9/2017, de 26 de mayo	NACIONAL
Real Decreto 1083/2017, de 29 de diciembre, por el que se modifica el Real Decreto 1662/2000, de 29 de septiembre, sobre productos sanitarios para diagnóstico "in vitro", con objeto de regular la venta al público y la publicidad de los productos de autodiagnóstico para la detección del VIH	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2017-15858	L	Real Decreto 1083/2017, de 29 de diciembre	NACIONAL
Ley 9/2017, de 8 de noviembre, de Contratos del Sector Público, por la que se transponen al ordenamiento jurídico español las Directivas del Parlamento Europeo y del Consejo 2014/23/UE y 2014/24/UE, de 26 de febrero de 2014. Primera modificación parcial mediante la Ley 6/2018, de 3 de julio, de Presupuestos Generales del Estado para el año 2018.	https://www.boe.es/buscar/act.php?id=BOE-A-2017-12902	L	Ley 9/2017, de 8 de noviembre	NACIONAL
Directiva 2010/63/UE del Parlamento Europeo y del Consejo de 22 de septiembre de 2010 relativa a la protección de los animales utilizados para fines científicos.		L	Directiva 2010/63/UE	UNIÓ EUROPEA

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Real Decreto 53/2013, de 1 de febrero, por el que se establecen las normas básicas aplicables para la protección de los animales utilizados en <u>experimentación y otros fines científicos, incluyendo la docencia.</u>		L	Real Decreto 53/2013	NACIONAL
Decret 214/1997, de 30 de juliol, pel qual es regula la utilització d'animals per a experimentació i per a altres finalitats científiques.		L	Decret 214/1997	CATALUNYA
Orden ECC/566/2015, de 20 de marzo, por la que se establecen los requisitos de capacitación que debe cumplir el personal que maneje animales utilizados, criados o suministrados con fines de experimentación y otros fines científicos, incluyendo la docencia.		L	Orden ECC/566/2015	NACIONAL
ISBER "BEST PRACTICES: Recommendations for Repositories. Fourth Edition.		G	ISBER	CATALUNYA
Recomendación 18/6/2007 sobre las líneas directrices relativas al alojamiento y al cuidado de los animales utilizados para experimentación y otros fines científicos.		N		
Directiva 98/58/CE, relativa a la protección de los animales en las explotaciones ganaderas.		L		
Ley 32/2007, de 7 de noviembre, para el cuidado de los animales, en su explotación, transporte, experimentación y sacrificio.		L		
Guía para el cuidado y uso de animales de laboratorio (NRC 2011)		G		
Real Decreto 1132/2010, de 10 de septiembre, por el que se modifica el Real Decreto 109/1995, de 27 de enero, sobre medicamentos veterinarios.		L		
Real Decreto 1132/2010, de 10 de septiembre, por el que se modifica el Real Decreto 109/1995, de 27 de enero, sobre medicamentos veterinarios.		L		NACIONAL

Les còpies impreses són documents no controlats i poden quedar obsolets, les versions dels documents en vigor es troben en l'aplicatiu de gestió documental HACQI T

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
RD 1976/1999 sobre instal·lacions nuclears i radioactives, modificat pel RD35/2008;		L		NACIONAL
RD783/2001 sobre protecció sanitària contra les radiacions ionitzants;		L		NACIONAL
RD413/1997sobreprotecció de treballadors externs amb riscos d'exposició a radiació ionitzant per intervenció a zona controlada,		L		NACIONAL
RD1891/1991 sobre la regulació de les instal·lacions d'equips de RX (entre d'altres)		L		NACIONAL
RD1675/2012 en el que es regulen les receptes oficials i requisits especials de prescripció i dispensació d'estupefaents (entre d'altres)		L		NACIONAL
Ley Orgánica 3/2018, de 5 de diciembre, de Protección de Datos Personales y garantía de los derechos digitales.		L	BOE 294, 06/12/2018	NACIONAL
Recomanacions per a l'obtenció, emmagatzemament i manipulació de mostres humanes COVID-19, en recerca biomèdica		G	Direcció General de Recerca i Innovació en Salut	CATALUNYA
VHIR i COVID-19: Processament i emmagatzematge de mostres COVID-19		G	VHIR/HUVH	VHIR-HUVH
PROCEDIMIENTO DE ACTUACIÓN FRENTE A CASOS DE INFECCIÓN POR EL NUEVO CORONAVIRUS (SARS-CoV-2)		G	ISCIII	NACIONAL
MEDIDAS DE SEGURIDAD DURANTE LA EPIDEMIA POR COVID 19 EN UN SERVICIO DE PATOLOGÍA		G	Sociedad Española de Anatomía Patológica	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Laboratory biosafety guidance related to coronavirus disease 2019 (COVID-19)		G	WHO	Internacional
Considerations for Handling Potential SARS-CoV-2 Samples		G	ABSA (American Biological Safety Association)	internacional
Gestión del riesgo biológico en laboratorios que manipulen muestras con SARS-CoV-2 (COVID-19)		G	Asociación Española de BioSeguridad (AEBioS) y Red Nacional de Biobancos (RNBB)	NACIONAL
ISAC Biosafety standards (Flow Citometry)	https://isac-net.org/page/Biosafety	G	ISAC Biosafety Standards (relativas a citometría, especialmente a cell sorting)	Internacional
Real Decreto 1616/2009, de 26 de octubre, por el que se regulan los productos sanitarios implantables activos	https://www.boe.es/eli/es/rd/2009/10/26/1616	L	Real Decreto 1616/2009, de 26 de octubre	NACIONAL
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	https://www.boe.es/eli/es/rdlg/2015/07/24/1/con	L	Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio	NACIONAL
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. (BOE núm. 177, de 25 de julio de 2015).	https://www.boe.es/boe/dias/2015/07/25/pdf/dfs/BOE-A-2015-8343.pdf	L		NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Corrección de errores del 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 (BOE núm. 306, de 23 de diciembre de 2015).	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2015-14027			
Real Decreto 957/2020, de 3 de noviembre, por el que se regulan los estudios observacionales con medicamentos de uso humano	https://boe.es/boe/dias/2020/11/26/pdfs/BOE-A-2020-14960.pdf	L		NACIONAL
Preguntas y respuestas sobre la entrada en vigor del Real Decreto 957/2020	https://www.aemps.gob.es/investigacionClinica/medicamentos/docs/estudios-PA/Preguntas_y_respuestasrRD-957-2021.pdf	G	Real Decreto 957/2020	NACIONAL
Instrucciones para la transmisión electrónica de sospechas de reacciones adversas dirigidas a promotores de estudios observacionales con medicamentos de uso humano no titulares de autorización de comercialización	https://www.aemps.gob.es/medicamentos-de-uso-humano/transmision-electronica/	G	Real Decreto 957/2020	NACIONAL
Directiva 93/42/CEE del Consejo de 14/06/93 (DOCE N° L 169, de 12/07/93), relativa a los productos sanitarios	https://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=CONSLEG:1993L0042:20071011:ES:PDF	L		UNIÓ EUROPEA
Directiva 90/385/CEE del Consejo de 20/06/90 (DOCE N° L 189, de 20/07/90), relativa a los productos sanitarios implantables activos	https://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=CONSLEG:1990L0385:20071011:ES:PDF	L		UNIÓ EUROPEA
Directrices europeas relacionadas con investigaciones clínicas y evaluación clínica (Apartado 2.7 Clinical investigation, clinical evaluation)	https://health.ec.europa.eu/medical-devices-sector/directives_en	G		UNIÓ EUROPEA
Volume 4 - Guidelines for good manufacturing practices for medicinal products for human and veterinary useSearch for available translations of the preceding link	https://health.ec.europa.eu/medicinal-products/eudralex/eudralex-volume-4_en	L		UNIÓ EUROPEA
Good clinical practice (GCP) inspection procedures	Good clinical practice (GCP) inspection procedures European Medicines Agency (europa.eu)	G		UNIÓ EUROPEA

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Good pharmacovigilance practices	https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory/post-authorisation/pharmacovigilance/good-pharmacovigilance-practices	G		UNIÓ EUROPEA
REGLAMENTO (UE) 2017/746 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO de 5 de abril de 2017 sobre los productos sanitarios para diagnóstico in vitro y por el que se derogan la Directiva 98/79/CE y la Decisión 2010/227/UE de la Comisión	https://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/TXT/PDF/?uri=CELEX:32017R0746&from=EN	L		UNIÓ EUROPEA
ICH E9 statistical principles for clinical trials - Scientific guideline	https://www.ema.europa.eu/en/ich-e9-statistical-principles-clinical-trials-scientific-guideline	G		UNIÓ EUROPEA
INSTRUCCIÓ 3/2006 Requisits dels contractes entre promotors i centres sanitaris de la xarxa sanitària d'utilització pública de Catalunya per a la realització d'assaigs clínics amb medicaments	http://medicaments.gencat.cat/ca/detalls/Article/80Requisits dels contractes entre promotors i centres sanitaris realitzacio assaigs clínics amb medicaments	L	INSTRUCCIÓ 3/2006	CATALUNYA
Ley 19/2014, de 29 de diciembre, de transparencia, acceso a la información pública y buen gobierno		L	Ley 19/2014, de 29 de diciembre	NACIONAL
Real Decreto 7/2021 de Prevención del Blanqueo de Capitales y de la Financiación del Terrorismo y trasposición de directivas europeas y que reforma la Ley 10/2010		L	Real Decreto 7/2021	NACIONAL
Ley 14/2007, de 3 de julio, de Investigación biomédica		L	Ley 14/2007, de 3 de julio	NACIONAL
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		L	Reglamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 27 de abril de 2016	UNIÓ EUROPEA
Ley Orgánica 3/2018, de 5 de diciembre, de Protección de Datos Personales y garantía de los derechos digitales		L	BOE 294, 06/12/2018	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Ley 49/2002, de 23 de diciembre, de régimen fiscal de las entidades sin fines lucrativos y de los incentivos fiscales al mecenazgo		L	Ley 49/2002, de 23 de diciembre	NACIONAL
Ley 59/2003, de 19 de diciembre, de firma electrónica		L	Ley 59/2003, de 19 de diciembre	NACIONAL
Decret 8/2021, de 9 de febrer, sobre la transparència i el dret d'accès a la informació pública		L	Decret 8/2021, de 9 de febrer	CATALUNYA
Real Decreto 1090/2015, de 4 de diciembre, por el que se regulan los ensayos clínicos con medicamentos, los comités de ética de la investigación con medicamentos y el Registro Español de estudios clínicos		L	Real Decreto 1090/2015, de 4 de diciembre	NACIONAL
Ley 41/2002, de 14 de noviembre, básica reguladora de la autonomía del paciente y de derechos y obligaciones en materia de información y documentación clínica.		L	Ley 41/2002, de 14 de noviembre	NACIONAL
Real Decreto 957/2020, de 3 de noviembre, por el que se regulan los estudios observacionales con medicamentos de uso humano		L	Real Decreto 957/2020, de 3 de noviembre	NACIONAL
Real Decreto 1591/2009, de 16 de octubre, por el que se regulan los productos sanitarios.		L	Real Decreto 1591/2009	NACIONAL
LEY 9/2022, de 21 de diciembre, de la ciencia (Cataluña)		L	LEY 9/2022, de 21 de diciembre	CATALUNYA
Real Decreto 192/2023, de 21 de marzo, por el que se regulan los productos sanitarios	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2023-7416	L		NACIONAL
Medical Devices: Guidance - MDCG endorsed documents and other guidance	https://health.ec.europa.eu/medical-devices-sector/new-regulations/guidance-mdcg-endorsed-documents-and-other-guidance_en	G		UNIÓ EUROPEA
EudraLex - Volume 10 - Clinical trials guidelines	EudraLex - Volume 10 - European Commission (europa.eu)	G		UNIÓ EUROPEA
Gestión de residuos sanitarios NTP 838		G	NTP España	NACIONAL
Gestión de residuos sanitarios NTP 583		G	NTP España	NACIONAL

NOM DEL DOCUMENT	LLOC WEB (OPCIONAL)	LEGISLACIO (L)/ NORMA (N)/ GUIDELINE (G)	REFERENCIA NORMA	ÀMBIT
Tratamiento de residuos sanitarios NTP 372		G	NTP España	NACIONAL
Bloque Quirúrgico. Estándares y recomendaciones. Ministerio de Sanidad y Política Social Gobierno de España. NIPO LÍNEA: 840-09-050-5		G	NTP España	NACIONAL
Guía de Gestió de Residus Sanitaris. Generalitat de Catalunya, ISBN: 84-393-5210-7		G	ISBN: 84-393-5210-7	CATALUNYA
La gestión de residuos sanitarios y hospitalarios. Agència de Residus de Catalunya.				CATALUNYA
Gestió extracentre dels residus sanitaris. Gestió de residus especials. Generalitat de Catalunya. Departament de Medi Ambient. Junta de Residus.				CATALUNYA
N7773. Guia intrahospitalaria dels residus sanitaris. Vall d'Hebron Hospital.		G	N7773	Campus VH
Procediment general GESTIÓ DE RESIDUS. VHIR-SGI-PGR-003		G	VHIR-SGI-PGR-003	VHIR
Real Decreto 192/2023, de 21 de marzo, por el que se regulan los productos sanitarios.	https://www.boe.es/diario_boe/txt.php?id=BOE-A-2023-7416	L	Real Decreto 192/2023, de 21 de marzo	NACIONAL
Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 5 de abril de 2017, sobre los productos sanitarios, por el que se modifican la Directiva 2001/83/CE, el Reglamento (CE) nº 178/2002 y el Reglamento (CE)	https://www.boe.es/buscar/doc.php?id=DOUE-L-2017-80916	L	Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 5 de abril de 2017	EUROPEA