

## **CAHIER DES CLAUSES TECHNIQUES PARTICULIERES**

**PHME 25-004**

### **APPEL D'OFFRES OUVERT**

Organisé en application des dispositions  
du Code de la Commande Publique

## **PARACETAMOL INJECTABLE SANS SITE D'ADJONCTION**

**PARAC**



# SOMMAIRE

	<u>PAGES</u>
<b>ARTICLE 1 : OBJET DE L'ACCORD CADRE.....</b>	<b>3</b>
<b>ARTICLE 2 : FORME DU MARCHE .....</b>	<b>3</b>
<b>ARTICLE 3 : DECOMPOSITION EN LOTS .....</b>	<b>3</b>
<b>ARTICLE 4 : DURÉE DE L'ACCORD CADRE .....</b>	<b>3</b>
<b>ARTICLE 5 : CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES.....</b>	<b>3</b>

**ANNEXE 1 DU CCTP - FICHE RENSEIGNEMENTS FOURNISSEUR**

**ANNEXE 2 DU CCTP - CRITERE QUALITE LOGISTIQUE**

**ANNEXE 3 DU CCTP - CRITERE QUALITE ENVIRONNEMENTALE**

**ANNEXE 4 DU CCTP - FICHE REMISE CATALOGUE, RFA ET ESCOMPTE**

**ANNEXE 5 DU CCTP – CATALOGUE DES BESOINS**

## **ARTICLE 1 : OBJET DE L'ACCORD CADRE**

Le présent marché a pour objet la fourniture de **PARACÉTAMOL INJECTABLE SANS SITE D'ADJONCTION** pour l'établissement suivant du GHT 72 :

- **Centre Hospitalier du Mans**  
194 avenue Rubillard  
72037 LE MANS Cedex 9

## **ARTICLE 2 : FORME DU MARCHÉ**

Les prestations s'exécuteront sous forme d'un accord-cadre à bons de commande en application des articles R.2162-1 à R.2162-5 et R.2162-13 à R.2162-14 du Code de la commande publique.

## **ARTICLE 3 : DECOMPOSITION EN LOTS**

La présente consultation ne fait pas l'objet d'une division en lots dans la mesure où l'objet du marché ne permet pas l'identification de prestations distinctes.

## **ARTICLE 4 : DURÉE DE L'ACCORD CADRE**

Le marché est conclu pour **une période allant jusqu'au 19/03/2026 et, ce, à compter de sa date de notification.**

Le marché est **tacitement reconductible 3 fois par périodes de 12 mois**. En cas de non-reconduction du marché, le titulaire sera informé au moins 2 mois à l'avance avant la fin de la période d'exécution en cours.

## **ARTICLE 5 : CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES**

La description et les quantités estimatives des fournitures sont indiquées sur [le catalogue des besoins](#) en **Annexe 5** du présent Cahier des Charges Techniques Particulières.

**Les quantités estimatives indiquées sur ces tableaux correspondent aux besoins pour une période de 12 mois.**

Les produits du domaine pharmaceutique sont définis par références :

- Au Code de la Santé Publique
- À la Pharmacopée Française et Européenne
- Aux normes européennes harmonisées, aux normes françaises
- Aux spécifications techniques établies par les GEM (groupe étude marché) – Produits de santé
- Aux listes des produits et prestations remboursables

Ils doivent comporter un étiquetage complet et conforme à la réglementation en vigueur, en langue française (article 2 de la loi N° 1994/665 du 04 août 1994), comportant les indications suivantes :

- Nom ou raison sociale et adresse du fabricant
- Indications nécessaires à l'identification du produit
- Conditions d'utilisation
- N° de lot de fabrication
- N° de série (sérialisation)
- Date de péremption
- Système de fermeture garantissant l'inviolabilité du médicament
- Conditions particulières de stockage et/ou de manutention s'il y a lieu
- Composition.

Les articles doivent répondre aux caractéristiques techniques définies pour chaque article objet de l'accord cadre.

Dans tous les cas, la fourniture est caractérisée par référence aux spécimens (lorsqu'ils sont exigés) remis lors des dépôts préalables, et les résultats des divers examens sont appréciés par comparaison avec ces spécimens, sauf cas où un changement de présentation est demandé par le service pharmaceutique du Centre Hospitalier du Mans.

La durée de validité des produits livrés doit être égale ou supérieure aux 2/3 de la validité totale

En cours d'exécution de l'accord-cadre, des contrôles de conformité sont effectués.

-----