**ANNEXE N° 6 A0 26-04L**

**Contrat de mise à disposition d’un équipement médical associé au marché de fournitures numéro 2026AGEC266 issu de l’AO26-04L, passé après une procédure d’AO**

Entre :

La société :

Représentée par :

Et l’APHP :

Représenté par :

**Article 1 : Objet et cadre**

*Dans le cadre du marché numéro 2026AGEC266 , passé après une procédure d’appel d’offreset faisant suite au protocole d’évaluation ou dans le cadre de l’accord donné par la Direction des Achats joint en annexe*, **la société met à disposition, conformément aux articles 1875 à 1888 et 1891 du code civil, le(s) matériel(s) décrit à l’annexe** *1.* **de la présente convention ou suivant** :

🞄 *Caractéristiques principales de l’équipement médical :*

*🞄 Fonctionnalités ou pour les automates de laboratoires la liste des paramètres traités*

*. Valeur d’achat*

*. Statut de l’appareil mis à disposition :*

*- commercialisé ou non :*

*- marqué CE ou non :*

*- neuf ou reconditionné :*

*- exclusif ou concurrentiel :*

*- nom du constructeur :*

*🞄 Durée d’amortissement suivant âge de l’appareil :*

*🞄 Numéro de série :*

**Article 2 : Durée de la mise à disposition**

*La durée et date d’effet de la mise à disposition est précisée sont les suivantes :*

*La durée de la mise à disposition est* ……………………………………………………………….

*Date de début :01/07/2026*

*Date de fin :30/06/2030*

**Elle ne peut être supérieure à la durée du marché associé**.

**Article 3 : Conditions de livraison de l’équipement et réception**

**La livraison ne peut intervenir sans notification, par le représentant de l’APHP, du marché et du présent contrat**.

**La réception de l’équipement est opérée par l’ingénieur biomédical de site ou par tout autre représentant désigné à cet effet par la direction de site. Cette réception donne lieu à l’établissement d’un procès-verbal de réception préparé par la société et signé par l’ingénieur biomédical de site ou tout autre représentant de la direction désigné à cet effet.**

**Une étiquette autocollante ou fixe apposée sur le matériel mentionnera :**

* **le nom de la société, et le nom du service utilisateur lorsqu’il est connu,**
* **le nom de l’établissement, et le nom du service utilisateur lorsqu’il est connu,**
* **la période de validité de la mise à disposition.**

**Cet étiquetage a pour objectif d’en assurer la traçabilité et d’en faciliter la restitution à la fin du marché.**

**Article 4 : Conditions d’utilisation de l’équipement mis à disposition**

**L’équipement est livré avec un manuel d’utilisation, la ou les fiches techniques requises, en français.**

**L’équipement est livré avec l’ensemble des accessoires et consommables permettant sa mise en service.**

*Les conditions relatives à la fourniture des accessoires, consommables nécessaires à son fonctionnement sont celles du marché numéro 2026AGEC266 .*

**La société assure la formation des agents utilisateurs du service et du service biomédical dans une limite de trois agents pour chaque service d’un même établissement utilisateur.**

**La société assure le renouvellement de la formation au moins une fois, à la demande de l’établissement** *(Directions ou Ingénieurs Biomédicaux ou leurs représentants)***, au cours de la période de la mise à disposition.**

**Le matériel mis à disposition est, sauf objet spécifique du protocole d’évaluation auquel il est assorti, réputé conforme à la législation et à la réglementation en vigueur à la date de la mise en service, et en particulier : au certificat de marquage CE et ses annexes, délivré par un organisme notifié, au sens du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 05/04/2017, à toutes les déclarations CE de conformité correspondantes.**

**La société demeure propriétaire de l’équipement.**

**Le matériel mis à disposition est réservé à l’usage de l’établissement : l’établissement utilisateur ne peut le prêter à un autre établissement, ne peut procéder à une modification ou à une transformation du matériel sans l’accord écrit son propriétaire, et doit restituer le matériel à l’issue du terme du contrat.**

**Article 5 : Conditions de maintenance**

**Les prestations de maintenance sont comprises au sens de la norme NF en 13 306 de juin 2001 et autres normes applicables à la maintenance ; elles correspondent à l’ensemble des activités destinées à maintenir ou à rétablir un bien dans un état ou dans des conditions données de sûreté de fonctionnement, pour accomplir une fonction requise étudiée en fonction des recommandations du constructeur.**

**Les coûts d’entretien de maintenance préventive ou corrective du matériel sont supportés par la société à l’exception des pannes engendrées du fait d’une dégradation volontaire du matériel ou du fait d’une mauvaise utilisation de l’équipement**.

***Maintenance préventive* :**

**La société s’engage à effectuer les visites préventives selon les préconisations du constructeur (fréquence et protocole) au minimum une visite annuelle.**

**De plus, la maintenance préventive devra obligatoirement répondre à la norme NF 15189.**

**Ce contrôle fait l’objet d’un rapport transmis au service biomédical de l’établissement.**

***Maintenance corrective :***

**Quelle que soit l’origine de la panne, la société s’engage à mettre en place une « Hot line » ou à donner le nom d’un ou de plusieurs interlocuteurs en mesure de répondre à la demande de l’établissement au moins cinq jours sur sept.**

**La société s’engage à intervenir dans un délai maximum précisé** *fixé au présent**contrat*, **et dans le cas où la panne conduit à une immobilisation de plus de 48 heures de l’appareil à mettre à disposition un équipement similaire**.

La société assure la maintenance aux conditions décrites dans les conditions suivantes**:**

***1) Maintenance préventive* :**

* *Fréquence de la maintenance préventive :*
* *Délai maximum d’intervention :*
* *Prestations envisagées :*
* *Délai de rendu de l’équipement fonctionnel :*

***2) Modalités de mise en œuvre de la maintenance corrective* :**

* *Coordonnées du « service » de maintenance de la société :*
* *Horaires de la hot line :*
* *Délai maximum d’intervention :*
* *Horaires d’intervention :*
* *Effectifs des techniciens de la société affectés à la maintenance :*
* *Temps moyen d’immobilisation de l’appareil :*
* *Modalité de remplacement de l’appareil dans le cas d’une immobilisation supérieure à 48 heures :*
* *Limites de l’intervention :*

**Article 6 : Responsabilité**

**L’établissement s’engage à supporter l’entière responsabilité liée à l’utilisation ou à la garde des appareils sous réserve de la dispensation de la formation et de tout accident qui serait la résultante d’un défaut de contrôle et d’entretien du système.**

**La société s’engage à supporter l’entière responsabilité liée au contrôle et à l’entretien des équipements et déclare avoir souscrit toutes assurances utiles à cet effet.**

**Article 7 : Retrait de l’équipement**

**Il ne peut être retiré avant le terme du marché.**

**L’équipement est restitué à la société au terme du contrat.**

**La société est en charge de l’enlèvement à ses frais de l’équipement.**

**Un constat contradictoire est mené par la société en présence de l’ingénieur biomédical de l’établissement utilisateur ou du représentant désigné par la direction du site.**

**L’entreprise ne peut se prévaloir des détériorations dues à l’usage de l’équipement ou dues à un manque d’information de la société sur les éventuels défauts de l’appareil.**

**Dans le cas de détérioration manifestement volontaire causé par autrui ou d’une mauvaise utilisation manifeste de l’équipement, les parties se rapprocheront afin d’évaluer les éventuels préjudices**.

*La Société :*

*Représentée par :*

*Date :*

*Signature*

*Et l’hôpital*

*Représenté par son chef d’établissement ou tout représentant disposant d’une délégation de signature :*

*Date :*

*Signature*

**L’exécution du présent contrat est subordonnée, après signature des deux parties, à la notification du marché et du contrat, par l’APHP.**

Annexes au présent contrat de mise à disposition d’un équipement médical :

Annexe 7 : Modalités d’exécution