



## CAHIER DES CLAUSES TECHNIQUES PARTICULIÈRES (CCTP)

MARCHE PUBLIC SOUMIS AU CODE DE LA COMMANDE PUBLIQUE

**Procédure AO-2021-55/2022-DASAD**

**Pouvoir adjudicateur** : CHU de Lille – 2 avenue Oscar Lambret 59307 Lille Cedex

**Objet du marché** : Fourniture de produits de nutrition entérale adulte et pédiatrique et de Denrées Alimentaires Destinées à des fins médicales spéciales (DADFMS) pour la prise en charge des Maladies Métaboliques Héritaires (MMH)

**Procédure** : Appel d'offres restreint (articles L.2124-2, R.2124-2, R.2161-6 à R.2161-11, R.2162-39, R.2162-41 à R.2162-47, R.2162-49 à R.2162-51 du Code de la commande publique)

**Technique d'achat** : Système d'acquisition dynamique (R.2162-37 à R.2162-51 Code de la commande publique)

## SOMMAIRE

<b>CHAPITRE I - DEFINITIONS ET OBLIGATIONS GENERALES .....</b>	<b>3</b>
<b>ARTICLE 1. OBJET</b>	<b>3</b>
<b>ARTICLE 2. CONFORMITE A LA LEGISLATION, REGLEMENTATION ET NORMES EN VIGUEUR</b>	<b>3</b>
<b>2.1. <i>Réglementation normes générales</i></b>	<b>3</b>
<b>2.2. <i>Réglementation et normes spécifiques</i></b>	<b>3</b>
<b>2.3. <i>Evolution de la réglementation</i></b>	<b>4</b>
<b>CHAPITRE II - SPECIFICATION DU BESOIN.....</b>	<b>4</b>
<b>ARTICLE 1. DEFINITION DES PRODUITS</b>	<b>4</b>
<b>ARTICLE 2. ÉTIQUETAGE, NOTICE</b>	<b>4</b>

## CHAPITRE I - DEFINITIONS ET OBLIGATIONS GENERALES

### ARTICLE 1. OBJET

Le présent Système d'Acquisition Dynamique (SAD) a pour objet la fourniture de produits de nutrition entérale adulte et pédiatrique et de Denrées Alimentaires Destinées à des fins médicales spéciales (DADFMS) pour la prise en charge des Maladies Métaboliques Héritaires (MMH).

Chaque article proposé devra correspondre aux caractéristiques techniques ici décrites pour chaque marché spécifique. Toute différence par rapport à ces caractéristiques sera dûment signalée par le candidat retenu dans le SAD à l'occasion de la remise d'une offre au titre du marché spécifique concerné.

Les marchés spécifiques se présentent sous la forme de lots tels qu'ils sont énumérés dans le Catalogue des besoins joints dans le dossier de consultation de chaque marché spécifique.

### ARTICLE 2. CONFORMITE A LA LEGISLATION, REGLEMENTATION ET NORMES EN VIGUEUR

Les produits proposés devront être conformes à la législation, réglementation et normes en vigueur et notamment :

#### 2.1. Réglementation normes générales

1. la directive 1999/21/CE du 25 mars 1999, adaptée par la directive 2006/82/CE, relative aux aliments diététiques destinés à des fins médicales spéciales, transcrite en droit français par l'arrêté du 20 septembre 2000 relatif aux aliments diététiques destinés à des fins médicales spéciales (JO du 13 octobre 2000) ;
2. l'article L5137-1 du Code de la Santé Publique & L5137-3 ;
3. l'arrêté du 5 juin 2003 relatif aux substances qui peuvent être ajoutées dans un but nutritionnel spécifique aux denrées alimentaires destinées à une alimentation particulière ;
4. l'arrêté du 11 avril 2008 relatif aux préparations pour nourrissons et aux préparations de suite et modifiant l'arrêté du 20 septembre 2000 relatif aux aliments diététiques destinés à des fins médicales spéciales ;
5. Le règlement délégué (UE) 2016/128.

#### 2.2. Réglementation et normes spécifiques

Les réglementations et/ou normes spécifiques applicables seront précisées, le cas échéant, dans le dossier de consultation des marchés spécifiques.

### **2.3. Evolution de la réglementation**

En cas d'évolution en cours de marché, le fournisseur devra proposer des produits conformes aux nouvelles réglementations.

## **CHAPITRE II - SPECIFICATION DU BESOIN**

### **ARTICLE 1. DEFINITION DES PRODUITS**

Le détail des allotissements sera précisé, par catégorie, en annexe 3 « Quantification » au CCPVAE de chaque marché spécifique.

### **ARTICLE 2. ÉTIQUETAGE, NOTICE**

Tous les produits doivent comporter un étiquetage complet et des notices d'utilisation, en langue française (article R.5143, décret 85-1216 du 30/10/1985, décret 87-772 du 23/09/1987, articles 50, 59 – III et 60 - II du décret n° 2008-1355 du 19 décembre 2008).

L'étiquetage devra notamment préciser :

- L'identification claire du produit, y compris forme, dosage,
- Le n° de lot,
- La date limite d'utilisation,
- Les conditions spécifiques de stockage le cas échéant.