



**AGENCE REGIONALE DE SANTE
DE PROVENCE-ALPES-CÔTE D'AZUR**

132 Boulevard de Paris

CS 50039

13331 MARSEILLE Cedex 03

Téléphone : 04 13 55 80 10

Télécopie : 04 13 55 80 40

Internet : www.ars.paca.sante.fr

CAHIER DES CLAUSES TECHNIQUES PARTICULIERES (C.C.T.P.)

OBJET DE LA CONSULTATION : La présente consultation a pour objet la fourniture de kits de prélèvement sanguin pour l'analyse du taux d'alcoolémie et de produits stupéfiants dans le sang.

MODE DE PASSATION : Cette consultation fait l'objet d'une procédure adaptée, en application de l'ordonnance n° 2015-899 du 23 juillet 2015 relative aux marchés publics et des articles 15, 27, 34, 74 et 80 du décret n°2016-360 du 25 mars 2016 relatif aux marchés publics.

SERVICE ACHETEUR : ARS PACA (adresse ci-dessus)

DATE LIMITE DE RECEPTION DES OFFRES ET DES ECHANTILLONS:

Le lundi **10 juillet 2017** à **11 H 00** au bureau **602**.

POUVOIR ADJUDICATEUR : le Directeur Général de l'Agence Régionale de Santé de Provence-Alpes-Côte d'Azur.

DUREE : Le marché prendra effet à compter de sa date de notification et jusqu'au 31 décembre 2017. Il fera l'objet d'une reconduction expresse au 1^{er} janvier de chaque année sans que sa durée maximale ne puisse excéder 36 mois.

Le présent cahier comporte huit (8) pages (y compris la première)

SOMMAIRE

ARTICLE 1	Objet du marché	Page 3
ARTICLE 2	Présentation de l'établissement	Page 3
ARTICLE 3	Description des prestations	Page 3-4

FICHES

FICHE 1	Kits de prélèvement sanguin « in vivo » pour le contrôle d'alcoolémie	Page 5
FICHE 2	Kits de prélèvement sanguin « post mortem » pour le contrôle d'alcoolémie	Page 6
FICHE 3	Kits de prélèvement sanguin « in-vivo » pour le contrôle de stupéfiants	Page 7
FICHE 4	Kits de prélèvement sanguin « post mortem » pour le contrôle de stupéfiants	Page 8

Article 1- Objet du Marché

Le marché a pour objet la fourniture de kits de prélèvement sanguin pour l'analyse du taux d'alcoolémie et de produits stupéfiants dans le sang..

Article 2 - Présentation de l'Etablissement

Etablissement public administratif placé sous la tutelle des ministères en charge de la santé et des affaires sociales, l'Agence Régionale de Santé (ARS) Provence Alpes Cote d'Azur a été créée le 1^{er} avril 2010 et regroupe en une seule entité du service public de la santé les anciens organismes alors chargés des politiques de santé dans les régions et les départements (DDASS, DRASS, ARH, GRSP, CRAM, URCAM, MRS).

Elle est située 132 boulevard de Paris CS 50039 13331 Marseille pour ce qui concerne son siège et dispose de 6 délégations territoriales dans chacun des départements de la région Provence Alpes Cote d'Azur.

Les ARS se sont vus assigner deux grands objectifs, à savoir améliorer la santé de la population et accroître l'efficacité de notre système de santé.

Les ARS interviennent sur divers secteurs : la santé publique (prévention et promotion de la santé, veille et sécurité sanitaire), offre de soins (sanitaire et ambulatoire) et le champ du médico-social (établissements et services pour personnes âgées et handicapées).

Au vu des règles de financement applicables, notamment d'une part la circulaire DGS/18989/2D du 20 décembre 1988 relative au transfert de crédit du chapitre 47-14 article 52 du budget de l'Etat sur le chapitre 37-13, et d'autre part de la circulaire DGS/DHOS n°2001/456 du 19 septembre 2011 relative à la recherche de stupéfiants pratiquée sur les conducteurs impliqués dans un accident mortel de la circulation, les kits de prélèvement sanguin sont financés par le ministère chargé de la santé.

Aussi, dans le cadre de la reprise des obligations des DDASS et du GRSP par les ARS, ce sont désormais les ARS qui doivent prendre en charge la fourniture des kits de prélèvement sanguin pour la recherche d'alcool et de stupéfiants.

Article 3 - Description des prestations

Il s'agit de la fourniture de kits de prélèvement sanguin :

- kits de prélèvement sanguin « in vivo » et « post mortem » pour l'analyse du taux d'alcoolémie dans le sang,
- kits de prélèvement sanguin « in vivo » et « post mortem », pour rechercher et doser les produits stupéfiants dans le sang.

Ces kits seront utilisés par des praticiens dans le cadre de missions des services de la gendarmerie et de la police.

Les kits et leurs contenus sont décrits en annexe (fiche 1 à 4). **Ils devront être constitués de dispositifs médicaux de sécurité avec prélèvement direct, offrant ainsi aux utilisateurs une meilleure sécurité que les dispositifs avec transfert de sang.**

La date d'utilisation des fournitures ne devra pas être inférieure à 12 mois à compter de la date de livraison.

Néanmoins nous étudions l'opportunité de choisir une boîte commune post-mortem. Toute proposition en ce sens sera appréciée et étudiée.

Il conviendra de fournir deux échantillons (2) par kit quelque soit les kits.

FICHE N° 1

SPECIFICATIONS TECHNIQUES DU KIT DE PRELEVEMENT SANGUIN « IN-VIVO » POUR LE CONTROLE D'ALCOOLEMIE

Conformément à l'arrêté du 27 septembre 1972 concernant : méthode de prélèvement de sang prévue par l'article R.20 du code des débits de boissons et des mesures contre l'alcoolémie.

1. Le kit doit être composé de :

- o Un tampon de stérilisation imprégné d'un désinfectant ne contenant ni alcool, ni éther, ni formol ;
- o Deux tubes à prélèvement de sang sous vide et stériles de 4 ml minimum de contenance interne, avec fluorure de sodium ;
- o Une aiguille stérile à prélèvement sous vide qui accompagne les tubes de prélèvement avec l'adaptateur adéquat ;
- o Deux contenants plastiques ou en bois, incassables et inviolables, permettant l'apposition de scellés et la protection des tubes à prélèvement sous vide.
- o Deux absorbants réglementaires
- o Un pansement hypoallergénique (minimum 25x72mm)
- o Une paire de gant en nitrile ou vinyle, non poudré (ni pré-poudré) taille 8-9 ;
- o Deux enveloppes matelassées pour l'expédition au laboratoire, avec les mentions conformes aux recommandations de l'organisation mondiale de la santé «UN 3373 MATIERE BIOLOGIQUE, CATEGORIE B » ;
- o Une notice d'emploi et de sécurité, en langue française, avec les coordonnées du titulaire (adresse, téléphone, télécopie, courriel) ;
- o Un document en français mentionnant la procédure d'élimination des composants sera également joint.
- o Un contenant (boîte ou enveloppe) permettant de ranger tous les composants cités supra ; sur une de ses faces est apposée la composition du kit et la date de péremption du kit.

2. Durée de validité du kit :

Le kit devra présenter une durée de validité de 12 mois au minimum. Une attestation sur l'honneur sera fournie.

FICHE N°2

SPECIFICATIONS TECHNIQUES DU KIT DE PRELEVEMENT SANGUIN « POST-MORTEM » POUR LE CONTROLE D'ALCOOLEMIE

Conformément à l'arrêté du 27 septembre 1972 concernant : la méthode de prélèvement de sang prévue par l'article R.20 du code des débits de boissons et des mesures contre l'alcoolisme.

1. Le kit doit être composé de :

- o Deux tubes à prélèvement de sang sous vide et stériles en verre de 4 ml minimum de contenance interne, avec fluorure de sodium ou merthiolate de sodium ou deux flacons stériles en verre, avec capsule garantissant la stérilité du flacon et bouchon à vis, d'une capacité de 8 ml minimum de contenance interne par flacon, avec merthiolate de sodium ou fluorure de sodium, et de billes de verre ;
- o Une seringue à usage unique sous enveloppe individuelle stérilisée d'une capacité d'environ 15 centimètres cubes avec une aiguille de 80-20/10 de millimètre ;
- o Deux contenants plastiques ou bois , incassables et inviolables, permettant l'apposition de scellés et la protection des flacons.
- o Deux absorbants réglementaires ;
- o Une paire de gant en nitrile ou vinyle, non poudré (ni pré-poudré) taille 8-9 ;
- o Deux enveloppes matelassées pour l'expédition au laboratoire, avec les mentions conformes aux recommandations de l'organisation mondiale de la santé « UN 3373 MATIERE BIOLOGIQUE, CATEGORIE B » ;
- o Une notice d'emploi et de sécurité, en langue française, avec les coordonnées du titulaire (adresse, téléphone, télécopie, courriel) ;
- o Un document en français mentionnant la procédure d'élimination des composants sera également joint.
- o Un contenant (boîte ou enveloppe) permettant de ranger tous les composants cités supra ; sur une de ses faces est apposée la composition du kit et la date de péremption du kit.

2. Durée de validité du kit :

Le kit devra présenter une durée de validité de 12 mois au minimum. Une attestation sur l'honneur sera fournie.

FICHE N° 3

SPECIFICATIONS TECHNIQUES DU KIT DE PRELEVEMENT SANGUIN « IN-VIVO » POUR LE CONTROLE DE STUPEFIANTS

Conformément à l'arrêté du 24 juillet 2008 modifiant l'arrêté du 5 septembre 2001 fixant les modalités du dépistage stupéfiants et des analyses et examens prévus par le décret n°2011-751 du 27 août 2001

1. Le kit doit être composé de :

- o Deux tubes à prélèvement de sang sous vide et stériles de 10 ml minimum de contenance interne, avec héparinate de lithium ;
- o Un tampon de stérilisation imprégné d'un désinfectant ne contenant ni alcool, ni éther, ni formol ;
- o Un pansement hypoallergénique (minimum 25x72mm)
- o Une aiguille stérile à prélèvement sous vide qui accompagne les tubes de prélèvement avec l'adaptateur adéquat ;
- o Deux contenants plastiques ou bois , incassables et inviolables, permettant l'apposition de scellés et la protection des flacons
- o Deux absorbants réglementaires ;
- o Une paire de gant en nitrile ou vinyle, non poudré (ni pré-poudré) taille 8-9 ;
- o Deux enveloppes matelassées pour l'expédition au laboratoire, avec les mentions conformes aux recommandations de l'organisation mondiale de la santé « UN 3373 MATIERE BIOLOGIQUE, CATEGORIE B »
- o Une notice d'emploi et de sécurité, en langue française, avec les coordonnées du titulaire (adresse, téléphone, télécopie, courriel) ;
- o Un document en français mentionnant la procédure d'élimination des composants sera également joint.
- o Un contenant (boîte ou enveloppe) permettant de ranger tous les composants cités supra ; sur une de ses faces est apposée la composition du kit et la date de péremption du kit.

2. Durée de validité du kit :

Le kit devra présenter une durée de validité de 12 mois au minimum. Une attestation sur l'honneur sera fournie.

FICHE N° 4

SPECIFICATIONS TECHNIQUES DU KIT DE PRELEVEMENT SANGUIN « POST-MORTEM » POUR LE CONTROLE DE STUPEFIANTS

Conformément à l'arrêté du 24 juillet 2008 modifiant l'arrêté du 5 septembre 2001 fixant les modalités du dépistage stupéfiants et des analyses et examens prévus par le décret n°2011-751 du 27 août 2011.

1. Le kit doit être composé de :

- Deux tubes à stériles en verre de 15 ml minimum de contenance interne, avec fluorure de sodium ;prélèvement de sang équipés de bouchons à vis avec joint en butyl téflon assemblé ou deux flacons stériles en verre, avec capsule garantissant la stérilité du flacon et bouchon à vis, d'une capacité de 10ml de contenance interne, avec fluorure de sodium et de billes de verre ;
- Une seringue à usage unique sous enveloppe individuelle stérilisée d'une capacité d'environ 15 centimètres cubes avec une aiguille de 80-20/10 de millimètre ;
- Deux contenants plastiques ou en bois, incassables et inviolables, permettant l'apposition de scellés et la protection des flacons
- Deux absorbants réglementaires.
- Une paire de gant en nitrile ou vinyle, non poudré (ni pré-poudré) taille 8-9 ;
- Deux enveloppes matelassées pour l'expédition au laboratoire, avec les mentions conformément aux recommandations de l'organisation mondiale de la santé « UN 3373 MATIERE BIOLOGIQUE, CATEGORIE B »
- Une notice d'emploi et de sécurité, en langue française, avec les coordonnées du titulaire (adresse, téléphone, télécopie, courriel) ;
- Un document en français mentionnant la procédure d'élimination des composants sera également joint.
- Un contenant (boîte ou enveloppe) permettant de ranger tous les composants cités supra ; sur une de ses faces est apposée la composition du kit et la date de péremption du kit.

2.Durée de validité du kit :

Le kit devra présenter une durée de validité de 12 mois au minimum. Une attestation sur l'honneur sera fournie.