

Guide B1-99 de l'acheteur public pour l'achat de dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* – Documents modèles pour les marchés des établissements publics de santé – proposé par le Groupe permanent d'étude des marchés d'équipement et de fournitures des centres de soins et de laboratoires (GPEM/SL) adopté le 6 mai 1999 par la section technique de la commission centrale des marchés.

## CIRCULAIRE DE PRÉSENTATION

Pour répondre à l'intervention progressive des instances communautaires au regard du droit des marchés publics, à la prolifération des normes, aux critères de qualité, de sécurité, et d'efficacité des produits et des services, à l'adaptation des marchés publics aux évolutions des techniques de la vie économique, il devient nécessaire d'élaborer des guides permettant à l'acheteur public de trouver une réponse aux problèmes spécifiques lors de la passation ou de l'exécution des marchés qui le concerne.

En s'appuyant sur ces principes relatifs à la réglementation de la commande publique en vigueur, le présent guide sur l'achat des dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* propose à l'acheteur public de suivre une démarche méthodologique de l'achat public en vue de construire un « bon marché ».

Ce document a pour ambition, dans un premier temps, d'informer l'acheteur sur les textes de référence applicables aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* et d'analyser les facteurs qui permettent de mieux définir par écrit les besoins et les critères de choix en matière d'achat de réactifs et du matériel s'y référant et de prestations de maintenance au regard de l'exigence fondamentale de s'assurer au préalable de futur achat par rapport aux crédits disponibles. Puis, il convient, dans un deuxième temps, d'examiner le choix de la ou des procédures de passation les mieux adaptées à l'achat des dispositifs médicaux et des équipements d'analyse liés.

Enfin, ce guide soumet à l'acheteur public un projet de règlement de la consultation (RC) et un projet de cahier des clauses particulières (CCP) pour l'achat de dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* ; réactifs, consommables et prestations connexes de laboratoire...

## PUBLICATION

La présente circulaire sera publiée :

– sans le guide :

- dans *Marchés publics*, la revue de l'achat publics (1) ;
- dans le *Bulletin officiel de la concurrence et de la consommation, Bulletin officiel des services des prix (B.O.C.C.-B.O.S.P.)* (2) ;
- dans la brochure n° 5725 de la collection *Marchés publics*, des Journaux officiels (2).

Mention de l'édition de l'ouvrage sera faite dans *Télégrammes marchés publics* (3).

---

(1) Publication de la direction des affaires juridiques, en vente par correspondance à la Documentation française, 124, rue Henri-Barbusse, 93308 Aubervilliers Cedex, tél. : 01-48-34-92-75.

(2) En vente à la direction des Journaux officiels, 26, rue Desaix, 75727 Paris Cedex 15, tél. : 01-40-58-78-78.

(3) Publication éditée par la direction des affaires juridiques, tour Mattéi, 207, rue de Bercy, 75572 Paris Cedex 12.