



Convention N° 06/2025

**L'ACHAT DE PRODUITS PHARMACEUTIQUES
SPECIFIQUES (ACHAT DE MEDICAMENTS) POUR
LES BESOINS DES HOPITAUX RELEVANT DU
CENTRE HOSPITALO-UNIVERSITAIRE
MOHAMMED VI MARRAKECH**

Passée en application de l'article 4.7 et de l'annexe n° 01 du décret n° 2-22-431 du 15 Chabane 1444 (8 mars 2023) relatif aux marchés publics.

Table des matières

Chapitre I : Clauses administratives et financières	5
Article 1- Objet de la convention :	5
Article 2- Variation des quantités :	5
Article 3- Pièces constitutives de la Convention :	5
Article 4- Validité de la convention :	5
ARTICLE 5 : DELAI D'APPROBATION	5
Article 6- Durée de la convention :	6
Article 7- Lieu de livraison :	6
Article 8- Délai et conditions de livraison :	6
Article 9 – Cautionnements, retenue de garantie	6
Article 10- Normes de livraisons :	7
Article 11- Contrôle de la livraison :	7
Article 12- Contenu et caractère des prix :	7
Article 13- Modalités de paiement :	8
Article 14- Pénalités de retard :	8
Article 15- Résiliation de la convention :	8
Article 16- Confidentialité :	8
Article 17- Litiges :	8
Article 18- Date d'effet de la convention :	8
CHAPITRE II - SPECIFICATIONS TECHNIQUES	10
ARTICLE 19 - CARACTERISTIQUES TECHNIQUES	10
ARTICLE 20 - DUREE DE VALIDITE DES PRODUITS	10
ARTICLE 21 - CONDITIONNEMENT	10
ARTICLE 22- ETIQUETAGE	11
ARTICLE 23 - EMBALLAGE ET COLISAGE	11
ARTICLE 24 - CONTROLE A LA LIVRAISON	11
A- CONTROLE DE CONFORMITE	11
B- CONTROLE DE QUALITE	12

ENTRE LES SOUSSIGNES :

Le Centre Hospitalier Universitaire Mohammed VI de Marrakech, représenté par sa Directrice, **Madame**, et désigné dans ce qui suit par « **Administration** »,

D'une part,
et

Monsieur :
Agissant au nom et pour le compte de : Au capital de :
Faisant élection de domicile à :
Inscrit au registre de commerce de :
Sous le numéro
Affilié à la C.N.S.S. N°
Patente N°
Titulaire d'un Compte Bancaire N°.....
Ouvert à ;
désigné dans ce qui suit par « **Fournisseur**»

D'autre part,
déclarent leur volonté réciproque d'œuvrer ensemble pour le développement des relations dans le sens de leurs missions respectives et de leurs intérêts communs.

Il a été décidé est convenu ce qui suit :

- Vu La loi n° 70-13 relative aux Centres Hospitaliers, promulguée par le Dahir n°1.16.62 du 17 Chaaban 1437 (24 Mai 2016) ;
- Vu le décret n°2-17-589 du 09 Kaada 1439 (23 juillet 2018) pris pour l'application de la loi n°70-13 relative aux centres hospitaliers universitaires, tel qu'il a été modifié et complété ;
- Vu la loi n° 69-00 relative au contrôle financier de l'Etat sur les entreprises publiques et autres organismes promulguée par le dahir n° 1.03.195 du 16 ramadan 1424 (11 novembre 2003) notamment ses articles 7 et 19 ;
- Vu le Dahir du 9 ramadan 1331 (12 août 1913) formant code des obligations et des contrats ;
- Vu le Dahir n° 1-06-151 du 30 Chaoual 1427 (22 novembre 2006) portant promulgation de la loi n° 17-04 portant code du médicament et de la pharmacie.
- VU Le décret n° 2-22-431 du 15 chaabane 1444 (8 mars 2023) relatif aux marchés publics. notamment son annexe n° 01
- Vu l'article 4.7 et de l'annexe n° 01 du décret n° 2-22-431 du 15 Chabane 1444 (8 mars 2023) relatif aux marchés publics Vu le PV de la commission d'appel à la concurrence ;
- Vu le dahir N°1-59-367 du 21 chaabane 1379 (19 février 1960) portant réglementation de l'exercice des professions de médecin, pharmacien, chirurgien dentiste, herboriste et sage- Femme ; tel qu'il a été modifié et complété.
- Vu le décret n°2-76-266 du 17 jomada I (6 mai 1977) relatif à l'agrément, à l'autorisation de débit des spécialités pharmaceutiques et à la publicité des médicaments spécialisés à l'officine et des spécialités pharmaceutiques (ADSP).
- Vu le décret n° 2-00-41 du 22 Juin 2000 portant institution d'un Visa sanitaire pour l'importation des spécialités pharmaceutiques et des matières premières actives destinées Exclusivement à un usage pharmaceutique.

Attendu que le Centre Hospitalo-Universitaire Mohammed VI à Marrakech et déclarent leur volonté réciproque d'oeuvrer ensemble pour le développement des relations dans le sens de leurs missions respectives et de leurs intérêts communs ;

IL EST CONVENU CE QUI SUIT :

Chapitre I : Clauses administratives et financières

Article 1- Objet de la convention :

La présente convention a pour objet **L'achat de produits pharmaceutiques spécifiques (Achat de médicaments) pour les besoins des hôpitaux relevant du Centre Hospitalo-universitaire Mohammed VI Marrakech**, selon les conditions et les prescriptions techniques figurant au bordereau des prix-détail estimatif.

Article 2- Variation des quantités :

Le fournisseur s'engage à assurer les prestations désignées aux bordereaux des prix détail estimatif.

Le montant de la convention peut être réajusté éventuellement, en augmentation. Ce réajustement ne doit en aucun cas être supérieur à 10% du montant initial de la convention.

Toute augmentation du montant initial de la convention interviendra moyennant un engagement complémentaire.

Le taux de 10% est à apprécier pour la durée totale de la convention.

Les quantités prévues pour chaque prix peuvent subir des variations sans aucune limitation tant que le montant total résultant de ces variations ne dépasse pas le montant initial de la convention, majoré éventuellement des 10% sus-indiqués.

De ce fait, le Centre Hospitalo-Universitaire se réserve le droit de ne pas commander la totalité ou une partie des quantités prévues au niveau de la présente convention. Le fournisseur ne peut dans ce cas prétendre à aucune indemnisation.

Ainsi, seules les quantités commandées et effectivement livrées feront l'objet de règlement.

Article 3- Pièces constitutives de la Convention :

Les pièces constitutives de la Convention sont énumérées ci-après :

- a. La présente convention ;
- b. Le bordereau des Prix Détail-Estimatif ;
- c. L'acte d'engagement ;

Article 4- Validité de la convention :

La présente convention ne sera valable, définitive et exécutoire qu'après sa signature par les deux parties et son visa par le contrôleur d'Etat, si ce visa est requis.

Article 5 : délai d'approbation

L'approbation de la convention ne doit être apposée par l'autorité compétente qu'après l'expiration d'un délai d'attente d'une durée de 5 jours à compter du jour suivant la date d'achèvement des travaux de la commission d'ouverture des plis.

Article 6- Durée de la convention :

La présente convention est conclue pour une durée d'une année à compter du lendemain de la date de notification de l'ordre de service prescrivant le commencement des livraisons.

Article 7- Lieu de livraison :

La livraison des fournitures objet de la présente convention sera effectuée par les soins et à la charge du fournisseur, à la Pharmacie Centrale de l'Hôpital Ar-Razi, et à la pharmacie de l'Hôpital Ibn Tofail.

Article 8- Délai et conditions de livraison :

8.1- Délai de livraison

Le fournisseur doit prendre les dispositions nécessaires en vue de procéder aux livraisons des fournitures objet de la convention sur la base des « lettres de commande » établies par le service demandeur.

Le délai de livraison est celui notifié par lettre de commande qui ne peut en aucun cas être inférieur à 1 (un) jour.

8.2- Conditions de livraisons

Les fournitures seront livrées dans les délais et les conditions fixés ci-dessus, sans aucune majoration pour les frais de transport ou de manipulation, qui demeurent à la charge du titulaire.

La livraison doit être effectuée durant les jours ouvrables et pendant l'horaire réglementaire d'ouverture des bureaux. Aucune livraison ne sera acceptée un week-end ou un jour férié ou en dehors des heures réglementaires du travail, sauf demande expresse du Service utilisateur.

Chaque livraison devra être accompagnée d'un bon de livraison conforme au bordereau des prix et détail estimatif indiquant :

- 1) La date de livraison ;
- 2) La référence à la convention ;
- 3) L'identification du titulaire ;
- 4) L'identification des produits livrés (numéro du lot, caractéristiques des produits, le nom commercial/référence, quantité livrée et numéro du lot le cas échéant).

La livraison des produits est constatée par bon de réception dûment signé par le responsable du Service de la Pharmacie.

Le fournisseur devra assister à toutes les opérations de livraison et de réception ou s'y faire représenter. En cas d'absence, il ne pourra élever aucune protestation contre les constatations faites par la commission de réception.

En cas de tentative de fraude ou de tromperie, le délit sera constaté dans les formes légales et réglementaires.

La réception des fournitures ne libérera pas le titulaire si au cours de l'utilisation il est reconnu de qualité inférieure à celle prévue ou non conforme aux prescriptions requises. Le fournisseur sera tenu au remplacement immédiat des fournitures livrées.

Le fournisseur devra fournir lors de la livraison les factures concernant les livraisons effectuées.

Article 9 – Cautionnements, retenue de garantie

9.1- CAUTIONNEMENT PROVISOIRE

Il n'est pas prévu de cautionnement provisoire dans le cadre du présent Appel à la concurrence.

9.2 CAUTIONNEMENTS DEFINITIF

Le cautionnement définitif est fixé à 3% du montant TTC du marché arrondi au dirham supérieur. Sa constitution doit avoir lieu dans les vingt (20) jours qui suivent la date de la notification de l'approbation du marché. Elle sera libérée dans les conditions prévues au CCAG-T.

Le cautionnement définitif peut être saisi éventuellement conformément aux dispositions du CCAG Travaux.

Le cautionnement définitif est restitué, sauf les cas d'application de l'article 79 du CCAG Travaux, ou bien la caution qui la remplace est libérée à la suite d'une mainlevée délivrée par le maître d'ouvrage, dès la réception définitive de toutes les prestations objet du marché.

Si le titulaire ne réalise pas ce cautionnement dans les vingt (20) jours qui suivent la notification de l'approbation du marché, Il lui sera appliqué une pénalité dont le taux est fixé à un pour cent (1%) du montant initial du marché.

9.3 RETENUE DE GARANTIE

Compte tenu de la nature de la prestation, la retenue de garantie n'est pas prévue.

Article 10- Normes de livraisons :

Le fournisseur s'engage à réaliser les prestations demandées conformément aux lois et règlements nationaux, notamment :

- Le concurrent doit être autorisé à l'exercice au Maroc en tant qu'établissement pharmaceutique et disposer pour chacun des produits proposés de l'autorisation de débit des spécialités pharmaceutiques sur le marché marocain (ADSP) (AMM) et du Visa sanitaire pour les spécialités importées délivrés dans les conditions et les formes prévues par la réglementation en vigueur, ou d'une possibilité d'importation sous ATU.
- Les formalités et procédures requises pour l'obtention de l'ADSP (A.M.M) au Maroc sont celles prévues par le Décret n°2-76-266 du 17 Joumada 1(6 mai 1977) relatif à l'agrément, à l'autorisation de débit des spécialités pharmaceutiques et à la publicité des médicaments spécialisés à l'officine et des spécialités pharmaceutiques et par la circulaire du Ministre de la Santé n°48 DMP/00 du 10 décembre 1998.
- Les formalités et procédures pour l'obtention du visa sanitaire sont celles prévues par le décret n° 2-00-41 du 22 Juin 2000 portant institution d'un Visa sanitaire pour l'importation des spécialités pharmaceutiques et des matières premières actives destinées exclusivement à un usage pharmaceutique.

Tout produit ne respectant pas les dispositions réglementaires notamment en termes d'enregistrement légal sera refusé par le Centre.

Article 11- Contrôle de la livraison :

Les fournitures livrées sont soumises à des vérifications qualitatives et quantitatives pour contrôler leur conformité aux spécifications techniques prévues au titre de la présente convention.

Les opérations de vérification quantitative ont pour objet de contrôler la conformité entre la quantité livrée et la quantité indiquée sur le bordereau des prix-détail estimatif, sous réserve des livraisons partielles.

Les opérations de vérification qualitative ont pour objet de contrôler la conformité à tous égards des fournitures livrées avec les spécifications requises.

Article 12- Contenu et caractère des prix :

Les prix sont fermes et non révisables, Toutefois, si le taux de la taxe sur la valeur ajoutée

(TVA) est modifié postérieurement à la date de remise des offres, le maître d'ouvrage répercute cette modification sur le prix de règlement.

Les prix de la convention sont libellés en dirhams (DH) et Toutes Taxes Comprises (TTC).

Article 13- Modalités de paiement :

Le paiement des sommes dues au fournisseur sera effectué au fur et à mesure des livraisons sur la base des quantités effectivement livrées dans les conditions ci-après :

13-1 Au moment de chaque livraison et une fois la réception prononcée, le fournisseur remet au Centre une facture établie en trois exemplaires décrivant les prestations réalisées et livrées et indiquant les quantités livrées, le montant total à payer ainsi que tous les éléments nécessaires à la détermination de ce montant.

13-2 après vérification et liquidation de la facture sur la base des pièces justificatives, le Centre procède à l'ordonnancement des sommes dues au titulaire. Le montant à ordonnancer est calculé par application des prix unitaires du bordereau des prix détail estimatif aux quantités effectivement réceptionnées, en tenant compte le cas échéant de l'application des pénalités de retard et de la répercussion de la variation du taux de la TVA.

13-3 le règlement se fait par ordre de virement après visa du trésorier payeur du Centre. Le Centre se libèrera des sommes dues par lui au titulaire en faisant donner crédit au compte courant ouvert au nom du titulaire.

Article 14- Pénalités de retard :

Lorsque le délai contractuel prévu à l'article 7.1 ci-dessus est dépassé du fait du fournisseur, il lui sera appliqué par jour de calendrier de retard une pénalité calculée au taux de un pour mille (1/1000) du montant de la tranche commandée sans toutefois que le montant cumulé des pénalités ne dépasse 08% du montant global de la convention.

Les pénalités sont encourues du simple fait de la constatation du retard par la Directrice du Centre qui déduit d'office le montant de ces pénalités de toutes les sommes dont il est redevable au laboratoire.

Article 15- Résiliation de la convention :

La présente convention pourra être résiliée de manière anticipée à tout moment par l'une ou l'autre des parties sous réserve d'un préavis, de deux mois, par lettre recommandée avec accusé de réception, par courriel ou par fax confirmés.

Article 16- Confidentialité :

Chaque partie est tenue au respect de la confidentialité tant par elle-même que par son personnel, toute information dont elle aurait connaissance ou qu'elle obtiendrait dans le cadre des présentes notamment portant sur le processus de fabrication, les formules, les méthodes de commercialisation et les activités de l'autre partie.

Cette obligation demeure valable après l'expiration de la présente convention pour une durée illimitée.

Article 17- Litiges :

La présente convention est établie dans un esprit de confiance et de coopération mutuelle.

Les parties conviennent de régler à l'amiable tout différend pouvant être soulevé à l'occasion de l'interprétation ou l'exécution de la présente convention.

Si une telle tentative devait échouer, tout litige relatif à la validité, à l'interprétation ou à l'exécution de la présente convention sera porté devant le tribunal compétent en matière administrative de la ville de Marrakech.

Article 18- Date d'effet de la convention :

La date d'effet de la présente convention commence à courir à compter du lendemain de la notification de l'ordre de service prescrivant le commencement de son exécution.

CHAPITRE II - SPECIFICATIONS TECHNIQUES

ARTICLE 19 - CARACTERISTIQUES TECHNIQUES

Les produits proposés doivent être conformes à tous égards aux spécifications de la présente convention.

En outre, le concurrent doit être autorisé à l'exercice au Maroc en tant qu'établissement pharmaceutique et disposer pour chacun des produits proposés de l'autorisation de débit des spécialités pharmaceutiques sur le marché marocain (ADSP) (AMM) et du Visa sanitaire pour les spécialités importées délivrés dans les conditions et les formes prévues par la réglementation en vigueur, ou d'une possibilité d'importation sous ATU.

Les formalités et procédures requises pour l'obtention de l'ADSP (A.M.M) au Maroc sont celles prévues par le Décret n°2-76-266 du 17 Joumada 1(6 mai 1977) relatif à l'agrément, à l'autorisation de débit des spécialités pharmaceutiques et à la publicité des médicaments spécialisés à l'officine et des spécialités pharmaceutiques et par la circulaire du Ministre de la Santé n°48 DMP/00 du 10 décembre 1998.

Les formalités et procédures pour l'obtention du visa sanitaire sont celles prévues par le décret n° 2-00-41 du 22 Juin 2000 portant institution d'un Visa sanitaire pour l'importation des spécialités pharmaceutiques et des matières premières actives destinées exclusivement à un usage pharmaceutique.

ARTICLE 20 - DUREE DE VALIDITE DES PRODUITS

Le titulaire garantit que toutes les fournitures livrées en exécution de la convention auront encore au moment de la livraison une durée de validité au moins égale au 3/4 de la durée de conservation totale indiquée.

Les dates de fabrication et de péremption des produits objets de la présente convention doivent être inscrites de façon lisibles aussi bien sur le conditionnement primaire et secondaire que sur l'emballage externe (caisse ou carton).

Les responsables des magasins d'approvisionnement sont chargés de vérifier la conformité du délai de validité avec les prescriptions susmentionnées.

ARTICLE 21 - CONDITIONNEMENT

Le titulaire est tenu de se conformer aux conditionnements primaires et secondaires indiqués dans son offre pour chaque produit. Toutefois, tout autre conditionnement et emballage jugés avantageux pour des raisons de gestion seront acceptés.

Chaque unité de conditionnement secondaire ainsi que tout emballage externe doivent comporter les mentions suivantes :

- La dénomination commerciale du produit ;
- Le nom, l'adresse et la raison sociale du fabricant ou de l'importateur ;
- La présentation ;
- Le numéro de lot de fabrication ;
- Le cas échéant, la date de fabrication et de péremption ;
- Le mode d'emploi ;
- Le cas échéant, les conditions d'utilisations et les précautions d'emploi ;
- Le cas échéant, les contre-indications ;

- Le cas échéant, les conditions particulières de stockage et de conservation ;
- Le cas échéant, la référence et le numéro de série.

ARTICLE 22- ETIQUETAGE

Les unités de conditionnement primaires et secondaires doivent comporter les indications suivantes :

- Deux traits (rouge et vert), imprimés d'une largeur comprise entre 2 et 3 mm chacun selon la taille du conditionnement, avec mention « CHU Mohammed VI / Vente interdite ».

Toutes les mentions sus indiquées doivent être aisément lisibles et inscrites dans le même sens.

ARTICLE 23 - EMBALLAGE ET COLISAGE

Les produits livrés doivent être emballés de façon à prévenir les avaries et dommages pouvant survenir pendant le transport vers le lieu de livraison. L'emballage utilisé doit être adapté à une manutention rude pendant le transport et à un stockage dans les conditions climatiques connues au Maroc et empêcher toute altération éventuelle (chaleur, humidité, etc.). Les dimensions et le poids des colis tiendront compte des moyens de manutention disponibles.

Les conteneurs doivent être fermés de telle façon que les tentatives faites pour les ouvrir pendant le transport (ou le transit) soient aisément identifiables.

Les frais de l'emballage et d'expédition sont à la charge du titulaire. Tous les frais qui résultent de la détérioration des produits imputables à un défaut d'emballage, aux conditions de transport, de déchargement ou de livraison sont également à la charge du titulaire.

Le titulaire est responsable de toute perte, dommage ou dépenses dues à des emballages insuffisants ou inadaptés.

Chaque colis sera individualisé et indiquera d'une manière apparente les mentions suivantes, inscrites à l'encre indélébile :

- ✓ Nom et adresse du fournisseur ;
- ✓ Numéro de la convention et du produit (N° du lot suivant le bordereau des prix) ;
- ✓ Numéro de colis correspondant à la liste de colisage ;
- ✓ Désignation du produit ;
- ✓ Nombre d'unités de conditionnement par colis ;
- ✓ Numéro de lot de fabrication ;
- ✓ Le cas échéant, la date de fabrication et de péremption ;
- ✓ Le cas échéant, conditions particulières de manipulation, de stockage et de conservation ;

ARTICLE 24 - CONTROLE A LA LIVRAISON

Les livraisons seront effectuées conformément aux quantités indiquées au bordereau des quantités et aux conditions et spécifications stipulés dans la convention.

Les livraisons feront l'objet d'une vérification et d'un contrôle qui portera à la fois sur la conformité, la qualité et la quantité des produits livrés.

A- CONTROLE DE CONFORMITE

Ce contrôle consiste à vérifier si les produits livrés correspondent à ceux qui ont été spécifiés dans l'offre initiale du soumissionnaire.

Les vérifications seront effectuées sur la base des états de colisage, en comparaison avec l'offre proposée et acceptée lors de la procédure d'appel d'offres.

Le contrôle de conformité portera principalement sur :

- La dénomination exacte du produit ;
- Le numéro du lot de fabrication ;
- La durée de validité (dates de fabrication et de péremption) ;
- Le conditionnement primaire et secondaire ;
- La quantité livrée ;

Les deux traits (rouge et vert) avec mention "CHU Mohammed VI - Interdit à la vente" indiqués sur les prospectus, le conditionnement secondaire et l'emballage externe.

B- CONTROLE DE QUALITE

Le titulaire garantit que les produits livrés ne font pas l'objet d'un rappel par l'autorité réglementaire compétente qui serait motivé par une non-conformité au dossier de demande de certificat d'enregistrement ou d'un problème de matériaux-vigilance et qu'ils sont totalement conformes à tous égards aux spécifications techniques et aux conditions stipulées dans le dossier d'appel d'offres. Si un quelconque des produits fait l'objet d'un rappel, le titulaire en informera immédiatement le maître d'ouvrage et procédera à ses frais au remplacement des produits touchés par le rappel.

Le Centre Hospitalo-Universitaire notifiera rapidement par écrit au titulaire toute réclamation soulevée au titre de la qualité. Dès réception de cette notification, le titulaire doit remplacer dans un délai de soixante (60) jours les produits défectueux, sans frais pour le maître d'ouvrage. Le titulaire doit reprendre à ses propres frais et risques les produits défectueux après la livraison des produits qui doivent leur être substitués. Si, le titulaire après notification, ne remplace pas les produits défectueux, le maître d'ouvrage pourra entreprendre aux frais et risques de ce dernier, toute action nécessaire, sans préjudice des autres droits qu'il pourrait avoir à son encontre au titre de la convention.

Signature du maître d'ouvrage



Directrice du Centre
Mohammed VI
Pr. KARIMA FOURAJI

Convention N° :..../2025 ayant pour objet **L'achat de produits pharmaceutiques spécifiques (Achat de médicaments) pour les besoins des hôpitaux relevant du Centre Hospitalo-universitaire Mohammed VI Marrakech**, Passée en application de l'article 4.7 et de l'annexe n° 01 du décret n° 2-22-431 du 15 Chabane 1444 (8 mars 2023) relatif aux marchés publics.

Arrête le montant de la présente convention à la somme de :

En chiffre :

En lettre :

.....

<p>M. Le Secrétaire Général du Centre Hospitalo-Universitaire Mohammed VI</p> <p>Le :</p>	<p>Le Fournisseur</p> <p>Le :</p>
<p>Visa de M. Le Contrôleur d'Etat du Centre Hospitalo-Universitaire Mohammed VI</p> <p>Le :</p>	<p>Approbation de Mme. La Directrice du Centre Hospitalo-Universitaire Mohammed VI</p> <p>Le :</p>