

PROCESVERBAL – Tipi i kontratës - Mall

**PËR ARGUMENTIMIN DHE MIRATIMIN E SPECIFIKIMEVE TEKNIKE DHE
KRITEREVE PËR KUALIFIKIM**

OBJEKTI I PROCEDURËS:

“Blerje materiale mjekimi të përgjithshme MM1 dhe blerje materiale mjekimi kirurgjikale MM2”.

KODI PËRKATËS NË FJALORIN E PËRBASHKËT TË PROKURIMIT (CPV):

Materiale mjekësore të konsumueshme, 33140000-3

Materiale mjekësore konsumi jo-kimike dhe hematologjike 33141000-0

VLERA E FONDIT LIMIT:

Fondi limit i Marrëveshjes Kuadër/Vlerë e Pritshme për të gjitha lotet, rezulton: **33,332,012** (tridhjetë e tre milionë e treqind e tridhjetë e dy mijë e dymbëdhjetë) **Lekë pa TVSH ose 344,623.78** (treqind e dyzet e katër mijë e gjashtëqind e njëzet e tre pikë shtatëdhjetë e tetë) **euro pa TVSH**, e ndarë në lote si më poshtë:

Loti 1 - Materiale mjekimi të përgjithshme MM1, me fond limit: 14 166 640 (katërmëdhjetë milionë e njëqind e gjashtëdhjetë e gjashtë mijë e gjashtëqind e dyzet) **Lekë pa TVSH ose 146,470.64** (njëqind e dyzet e gjashtë mijë e katërqind e shtatëdhjetë pikë gjashtëdhjetë e katër) **euro pa TVSH.**

Lot 2 - Materiale mjekimi kirurgjikale MM2, me fond limit: 19 165 372 (nëntëmbëdhjetë milionë e njëqind e gjashtëdhjetë e pesë mijë e treqind e shtatëdhjetë e dy) **Lekë pa TVSH ose 198,153.14** (njëqind e nëntëdhjetë e tetë mijë e njëqind e pesëdhjetë e tre pikë katërmëdhjetë) **euro pa TVSH.**

Vlerat në euro në këto dokumente tenderi janë konvertuar sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë, datë **03.11.2025**, me kurs këmbimi **96.72** (nëntëdhjetë e gjashtë pikë shtatëdhjetë e dy) lekë.

Në bazë të nenit 21, pika 2, të Ligjit nr.162/2020 “Për prokurimin publik”, nenit 2, pika 2/c dhe nenit 78, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, autoriteti/enti kontraktor **Operatori i Blerjeve të Përqendruara SHA** ka hartuar procesverbalin për argumentimin dhe miratimin e specifikimeve teknike dhe kritereve për kualifikim për procedurën e sipërcituar, me përmbajtjen si më poshtë:

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

a. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas **Shtojcës 9**;

b. Sigurimin e Ofertës, sipas **Shtojcës 4**;

Argumentimi: Kërkesat e mësipërme janë vendosur në përputhje me Nenin 82 “Formulari përmbledhës i vetëdeklarimit” dhe Neni 83 “Sigurimi i ofertës”, të Ligjit Nr.162/2020 “Për Prokurimin Publik” i ndryshuar si dhe në mbështetje të nenit 26, nenit 30, pika 1, të VKM-së Nr.285, datë 19.5.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik. Neni 83 “Sigurimi i ofertës” i LPP-së në të cilën është e përcaktuar se: “Autoriteti kontraktor duhet të kërkojë paraqitjen e sigurimit të ofertës nga ofertuesit në të gjitha llojet e procedurave të prokurimit, me përjashtim të procedurave të prokurimit me vlerë të vogël”, Neni 82 “Formulari përmbledhës i vetëdeklarimit”, i LPP-së përcaktohet se: “1. Bashkë me dorëzimin e kërkesave për pjesëmarrje ose të ofertave, autoritetet ose entet kontraktore pranojnë si provë paraprake në vend të disa vërtetimeve të lëshuara nga autoritetet publike ose palë të treta, formularin përmbledhës të vetëdeklarimit, sipas parashikimeve të këtij ligji. Përmbajtja e këtij formulari përcaktohet në rregullat e prokurimit publik”.

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

2.2.1 Për të provuar se operatorët ekonomikë kanë kapacitetin e nevojshëm ekonomik dhe financiar për të zbatuar kontratën, duhet të paraqesin vërtetim për xhiron vjetore për vitet financiare (2022, 2023, 2024), ku vlera e xhiros për të paktën një nga vitet e periudhës së kërkuar duhet të jetë **jo më e vogël se 40% e vlerës e fondit limit të objektit që prokurohet**. Kërkesa për plotësimin e kapaciteteve financiare konsiderohet e përmbushur nëse operatorët ekonomikë arrijnë vlerën e xhiros minimale, në të paktën një vit të periudhës së kërkuar nga autoriteti/enti kontraktor.

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është në nenin 77 “Kërkesat për kualifikim”, pika 3 të ligjit nr.162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” të ndryshuar, në të cilin gjejmë të përcaktuar se: 3. Në lidhje me situatën ekonomike dhe financiare, autoritetet ose entet kontraktore mund të vendosin kërkesa që garantojnë se operatorët ekonomikë kanë kapacitetin e nevojshëm ekonomik dhe financiar për të zbatuar kontratën. Për këtë qëllim autoritetet ose entet kontraktore mund të kërkojnë në veçanti që operatorët ekonomikë të kenë një xhiro vjetore minimale të caktuar. Gjithashtu, autoritetet ose entet kontraktore mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të japin

informacione në bilancet e tyre vjetore që të tregojnë raportet ndërmjet aktivitetit dhe pasivitetit. Xhiroja vjetore minimale që kërkohet nga operatorët ekonomikë nuk mund të tejkalojë dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës”, nenin 43 “Kërkesat për kapacitetet ekonomiko-financiare” pika 2/a dhe nenin 47 “Procedura e hapur” të VKM Nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” të ndryshuar. Përcaktimi i viteve të kërkuara për paraqitjen e vërtetimit të xhiros vjetore është bërë bazuar në pikën 2 të nenit 61, të Ligjit nr.29/2023 “Për tatimin mbi të ardhurat”, të ndryshuar ku përcaktohet se: “Deklarata tatimore vjetore dorëzohet në organin tatimor jo më vonë se data 31 mars e vitit pasardhës të vitit tatimor për të cilin dorëzohet deklarata”. Vendosja e këtij kriteri bëhet me qëllim krijim e bindjes tek Autoriteti Kontraktor, për aftësinë ekonomike dhe financiare të operatorëve ekonomik ofertues, duke vërtetuar nëpërmjet dokumenteve të kërkuara, se zotërojnë kapacitet ekonomik dhe financiar për të përmbushur kontratën sic është parashikuar nga Autoriteti Kontraktor.

Përcaktimi i vlerës së kërkuar argumentohet si më poshtë: Vlera e kërkuar jo më e vogël se vlera e fondit limit të kontratës që prokurohet është në përputhje me përcaktimet në nenin 43 “Kërkesat për kapacitetet ekonomiko-financiare” pika 2/a të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” të ndryshuar, ku përcaktohet se:

Pika 2. “Vlera e xhiros minimale vjetore që u kërkohet operatorëve ekonomikë nuk mund të tejkalojë: a) dyfishin e vlerës së përlllogaritur të kontratës ose lotit, në procedurat e prokurimit mbi kufirin e lartë monetar”. Në rastin konkret nga ana e Njësisë së Prokurimit është konsideruar e arsyeshme që vlera e xhiros për të paktën një nga vitet e periudhës së kërkuar duhet të jetë jo më e vogël se vlera e fondit limit me qëllim nxitjen e pjesëmarrjes së operatorëve ekonomikë në procedurat e prokurimit publik, nxitjen e konkurrencës ndërmjet operatorëve ekonomikë si edhe të sigurimit të një trajtimi të barabartë dhe jodiskriminues për të gjithë ofertuesit e mundshëm ekonomikë. Duke patur parasysh, përcaktimin e bërë në nenin 43 “Kërkesat për kapacitetet ekonomiko-financiare” pika 2/a, AK nuk mund të tejkalojë dyfishin e vlerës së përlllogaritur të vlerës së lotit në kërkesën për kualifikim, por në respektim të parimeve ligjore dhe në përmbushjen e qëllimeve të ligjit të prokurimit si më sipër cituar ka tagrin të kërkojë një vlerë më të ulët se dyfishi i vlerës së përlllogaritur të kontratës për përmbushjen e vlerës së xhiros minimale vjetore. Kjo vlerë është kërkuar duke pasur në konsideratë objektin e kontratës, natyrën dhe vëllimin e saj, që t’i shërbejnë autoritetit kontraktor për njohjen e gjendjes dhe kapaciteteve të operatorit ekonomik, të cilët duhet të vërtetojnë se zotërojnë kapacitetet e nevojshme ekonomike dhe financiare, gjithçka në funksion të realizimit me sukses të kontratës.

2.2.2 Operatorët ekonomikë duhet të paraqesin kopje të çertifikuara të bilanceve të viteve: (2022, 2023, 2024) të paraqitura pranë autoriteteve përkatëse tatimore. Në rast se operatori ekonomik është në kushtet e përcaktimeve të nenit 41, të ligjit nr.10091, datë 05.03.2009, atëherë bilancet duhet të shoqërohen edhe me raportet e auditimit ligjor të pasqyrave financiare vjetore, të kryera, nga auditues ligjorë ose shoqëri audituese. Kriteri konsiderohet i përmbushur nëse në dy bilance të njëpasnjëshme nuk ka raport negativ ndërmjet aktivitetit dhe pasivitetit.

Argumentim: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77 “Kërkesat për kualifikim”, pika 3, të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” të ndryshuar; nenit

43 “Kërkesat për kapacitetet ekonomiko-financiare”, pika 4, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, ku përcaktohet se: “Nëse vlerësohet, autoriteti/enti kontraktor mund të kërkojë që operatorët ekonomikë të japin informacione në bilancet e tyre vjetore, për një periudhë maksimumi tre vitet e fundit financiare, që të tregojnë raportet, ndërmjet aktivitetit dhe pasivitetit. Nëse kërkojnë një ose dy bilance, kërkesa konsiderohet e përmbushur nëse në bilancin/et e kërkuara nuk ka raport negativ ndërmjet aktivitetit dhe pasivitetit”, si dhe në pikën 5 të nenit 61, të Ligjit nr.29/2023 “Për tatimin mbi të ardhurat”, të ndryshuar ku përcaktohet se:Tatimpaguesit që mbajnë kontabilitetin sipas kërkesave të ligjit përkatës, paraqesin deklaratën vjetore së bashku me pasqyrat financiare, si dhe të dhëna të tjera të përcaktuara në udhëzimin e ministrit përgjegjës për financat për zbatimin e këtij ligji.”, si dhe kërkesave të ligjit Nr. 25/2018 “Për kontabilitetin dhe pasqyrat financiare” të ndryshuar. Me anë të këtij kriteri, për paraqitjen e bilanceve, është vendosur duke pasur në konsideratë objektin e kontratës, natyrën dhe volumnin e saj, që t’i shërbejnë autoritetit kontraktor për njohjen e gjendjes dhe kapaciteteve të operatorit ekonomik, të cilët duhet të vërtetojnë se zotërojnë kapacitetet e nevojshme ekonomike dhe financiare, gjithçka në funksion të realizimit me sukses të kontratës.

2.3 KAPACITETI TEKNIK

1. Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë **certifikimin ISO 9001:2015 mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”** ose **ekuivalent**, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

Certifikata duhet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

2. Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë **certifikimin ISO 13485:2016 “Sistemi i Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”** ose **ekuivalent**, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

Certifikata duhet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

Argumentimi: Kërkesat e mësipërme për këto dy ISO janë vendosur në përputhje me nenin 79 “Standardet e sigurimit të cilësisë dhe standardet e menaxhimit mjedisor” të Ligjit nr.162/2020 “Për Prokurimin Publik” i ndryshuar, në të cilin gjejmë të përcaktuar se: 1. “Autoriteti ose enti kontraktor për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t’u kërkojnë ofertuesve të paraqesin certifikatatë të lëshuara nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtar akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë”. Kjo dispozitë zbatohet edhe kur kërkesat teknike u referohen kualifikimeve të kandidatit ose të ofertuesit. Ky kriter gjen mbështetje gjithashtu në piken 1 të nenit 44 “Kërkesat e cilësisë “të VKM nr.285 date 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” të ndryshuar, ku përcaktohet se: 1. “Autoriteti/enti kontraktor, për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat

e cilësisë, mund t'u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikata të lëshuara nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë, vetëm nëse ato janë të **argumentuara dhe të lidhura ngushtësisht dhe nëmënyrë të drejtpërdrejtë me objektin e prokurimit**". Sa më sipër, ky kriter shërben për njohjen e kapacitetit të operatorëve ekonomikë ofertues dhe aftësinë e tyre teknike dhe profesionale për të furnizuar artikuj cilësorë dhe që janë prodhuar / vendosur në treg sipas standardit të sipërpërmendur. ISO 9001 përcakton kërkesat për një sistem menaxherial të cilësisë dhe mund të implementohet dhe të certifikohet nga çdo shoqëri, pavarësisht dimensioneve apo fushës së aktivitetit. (e nevojshme për objektin e prokurimit, të cilin AK kërkon të kryhet me cilësi dhe në kohë). Duke parë objektin e prokurimit, autoriteti kontraktor vlerëson të nevojshme të kërkojë që operatorët ekonomikë ofertues të jenë të pajisur me certifikata të cilësisë në përputhje me objektin e prokurimit, me qëllim që furnizimet të kryhen me cilësi sipas çertifikatës ISO të mësipërme.

ISO 13485:2016 është një standard ndërkombëtar që përcakton kërkesat për sistemet e menaxhimit të cilësisë për pajisjet mjekësore. Ky standard është i nevojshëm përse i përket sigurisë dhe efektivitetit të produkteve, duke përmbushur kërkesat rregullatore dhe duke përmirësuar vazhdimisht cilësinë. Një ndër aspektet kryesore të ISO 13485:2016 përfshin dhe Menaxhimin e riskut: Fokus në identifikimin dhe menaxhimin e risqeve që lidhen me sigurinë dhe performancën e pajisjeve mjekësore. Përputhshmëria rregullatore: Sigurimi që pajisjet mjekësore përputhen me kërkesat ligjore dhe rregullatore. Kontrolli i furnitorëve: Kërkesa për vlerësimin dhe monitorimin e furnitorëve për të siguruar cilësinë e produkteve dhe shërbimeve të tyre.

Duke parë objektin e prokurimit, autoriteti kontraktor vlerëson të nevojshme të kërkojë që operatorët ekonomikë ofertues të jenë të pajisur me certifikata të cilësisë në përputhje me objektin e prokurimit, me qëllim që furnizimet të kryhen me cilësi sipas çertifikatës ISO të mësipërme.

3. Operatori ekonomik duhet të paraqese certifikate konformiteti CE (ose deklaratë konformiteti DC) sipas direktivës MDD 93/42 EEC ose MDR (EU) 2017/745, të përditësuara, ose sipas direktivës 98/79/EEC ose IVDR (EU) 2017/746, të përditësuara, për të gjithë artikujt e ofruar, sipas kategorizimit të tyre, ose certifikimin FDA.

Argumentim: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77 "Kërkesat për kualifikim" pika 4, të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 "Për prokurimin publik" i ndryshuar ku shprehimisht citohet: "4. Në lidhje me aftësitë teknike dhe profesionale, autoritetet ose entet kontraktore mund të vendosin kërkesa që garantojnë se operatorët ekonomikë zotërojnë burimet e nevojshme njerëzore e teknike, si dhe përvojën e nevojshme për të zbatuar kontratën sipas një standardi të përshtatshëm cilësie" si dhe pika 8 e nenit 40 "Kërkesa të veçanta për kontratat e mallrave" të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, "Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik" i ndryshuar ku përcaktohet se: "Autoriteti/enti kontraktor, përveç kërkesave të parashikuara në këtë nen, mund të përcaktojë kriteret të tjera të veçanta, në varësi të objektit që prokurohet, të cilat i vlerëson të nevojshme për ekzekutimin me sukses të kontratës. Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë të realizojnë objektin e prokurimit në përputhje me kërkesat e specifikimeve teknike, duke furnizuar mallra cilësorë dhe pa dëmtime estetike apo në strukturë, deri në ambjentet e Autoritetit Kontraktor përfitues. Certifikatat e konformitetit CE (ose deklarata e konformitetit

DC nëse është rasti) ose FDA approval janë dokumente të rëndësishme që vërtetojnë përputhjen e produkteve me standardet e sigurisë dhe cilësisë. Theksohet se mallrat objekt prokurimi kanë si destinacion final Spitalin Memorial të Fierit. Në këtë spital marrin trajtim të specializuar një numër i lartë pacientësh, për të cilët është i domosdoshëm disponimi i artikujve cilësorë në kohën që kërkohet. Gjithashtu, duke vijuar arsyetimin për rëndësinë e këtij shërbimi, është e domosdoshme që furnizimet të jenë cilësore dhe konform rregullave të parashikuara nga aktet e BE (për konformitetin CE) ose të Shteteve të Bashkuara (Për aprovimin FDA). Ligjvënësit respektivë të këtyre rajoneve kanë parashikuar se materialet objekt prokurimi (sipas klasifikimit të riskut që kanë), t'i nënshtrohen një vlerësimi konformiteti rigoroz, nga palë të treta (OVK – organizma të vlerësimit të konformitetit), të akredituara, me qëllim që të përmbushin kriteret e cilësisë dhe sigurisë për përdorim tek pacienti fundor.

4. Operatori ekonomik duhet të paraqesë “Autorizim për tregtim të pajisjeve mjekësore”, të lëshuar nga MSHMS sipas Ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”.

Argumentimi: Ky kriter është vendosur në përputhje me pikën 1 të nenit 79 “Standardet e sigurimit të cilësisë dhe standardet e menaxhimit mjedisor” të Ligjit nr.162/2020 “Për Prokurimin Publik”, në të cilin gjejmë të përcaktuar se:

1. Autoriteti ose enti kontraktor për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t'u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikatatë lëshuara nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

Ky kriter gjen mbështetje në pikën 1 të nenit 44 “Kërkesat e cilësisë” të VKM -së nr 285 datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” ku përcaktohet se: 1. Autoriteti/enti kontraktor, për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t'u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikata të lëshuara nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë, vetëm nëse ato janë të argumentuara dhe të lidhura ngushtësisht dhe në mënyrë të drejtpërdrejtë me objektin e prokurimit.

Ky kriter vendoset dhe në zbatim të Ligjit nr. 89/2014 "Për pajisjet mjekësore," i ndryshuar, i cili përcakton kërkesat kryesore për vendosjen në treg të pajisjeve mjekësore, procesin e regjistrimit, vlerësimin e konformitetit, mënyrën e shpërndarjes, inspektimin dhe mbikëqyrjen e kësaj pajisje. Kërkesa përse i përket këtij autorizimi synon të sigurojë një nivel të lartë mbrojtjeje të sigurisë dhe shëndetit për pacientët, përdoruesit dhe palët e treta. Për autorizimin e tregtimit të pajisjeve mjekësore, kriteret e kualifikimit përfshijnë përputhjen me standardet e sigurisë dhe efektshmërisë të përcaktuara nga prodhuesi, si dhe respektimin e procedurave të regjistrimit dhe vlerësimit të konformitetit.

5. Operatori ekonomik duhet të paraqesë autorizim nga prodhuesi i mallrave ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi, ku në rast të dokumentohet lidhja e distributorit me prodhuesin, për lejimin e tregëtimit të artikujve të tij.

Argumentimi: Ky kriter është i përcaktuar në Ligj nr.162, datë 23.12.2020 “Për Prokurimin Publik” si dhe në zbatim të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik” i ndryshuar, përsa i përket kërkesës për Autorizim për OE ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar prej prodhuesit është një dokument i domosdoshëm për t’u paraqitur, në mënyrë që autoriteti kontraktor të sigurohet që subjekti/shoqëria që disponon këtë dokument, garanton furnizime të qendrueshme me gamën e artikujve, të cilët janë tejet specifikë për nga natyra dhe kanë nevojë për siguri në zinxhirin e furnizimit. Ky kriter vendoset dhe në zbatim të Ligjit nr. 89/2014 "Për pajisjet mjekësore," i ndryshuar, i cili përcakton kërkesat kryesore për vendosjen në treg të pajisjeve mjekësore, procesin e regjistrimit, vlerësimin e konformitetit (sipas klasës së riskut të cilës u përkasin), mënyrën e shpërndarjes, inspektimin dhe mbikëqyrjen e këtyre pajisjeve. Gjithashtu ky kriter u vendos në mbështetje të **Rekomandimit nr. 3341/1 prot. Datë 20.03.2018 të Agjensisë së Prokurimit Publik** (Drejtoria Juridike dhe Monitorimit) drejtuar Autoriteteve Kontraktore **“Rekomandim mbi hartimin e kriterëve për kualifikim ne dokumentet e tenderit te procedurave te prokurimit publik”**.

6. Operatori ekonomik duhet të paraqesë dëshmi për furnizimet e mëparshme të ngjashme të kryera gjatë 3 (tre) viteve të fundit **nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës**, në vlerën **jo më pak se 20% e fondit limit të objektit që prokurohet**. Këto furnizime të mëparshme, të ngjashme, duhet të vërtetohen me dokumentacionin si më poshtë:
 - a. Kur furnizimet e ngjashme janë realizuar me ente publike, operatori ekonomik duhet të paraqesë vërtetimin e lëshuar nga enti publik për përmbushjen me sukses të kontratës dhe / ose faturat tatimore të shitjes të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi dhe të deklaruar në organet tatimore, ku të shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.
 - b. Kur furnizimet e ngjashme janë realizuar me subjekte private, operatori ekonomik duhet të paraqesë faturën përkatëse tatimore të shitjes të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi dhe të deklaruar në organet tatimore, ku të shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77 “Kërkesat për kualifikim” pika 4 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” të ndryshuar nenit 40 “Kërkesa të veçanta për kontratat e mallrave” pika 4 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, të ndryshuar, ku përcaktohet se: “Për të provuar përvojën e mëparshme, autoriteti/enti kontraktor kërkon dëshmi për realizimin me sukses të një ose disa kontratave të mëparshme, të ngjashme, të kryera gjatë tre viteve të fundit. Në çdo rast, vlera totale e kërkuar duhet të jetë në një vlerë jo më të madhe se 40% të vlerës së përllogaritur të kontratës, që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit, nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës.” Përcaktimi i vlerës së kërkuar për kontratat e ngjashme argumentohet si më poshtë: Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë të dëshmojnë që kanë përvojën e ngjashme për të zbatuar kontratën, prandaj është kërkuar që furnizimet e mëparshme të ngjashme të jenë ne vlerën jo më pak se 20 % të vlerës së fondit limit. Përqindja e kërkuar është konsideruar e nevojshme për të provuar besueshmërinë dhe provojën e operatorëve ekonomik

ofertues në fushën objekt prokurimi, në ofrimin e mallrave të ngjashëm me objektin e prokurimit për realizimin me sukses të kontratës.

7. Per artikujt objekt prokurimi të shenjuar me asterisko (*), ofertuesi duhet të paraqesë mostra në ditën e hapjes/dorëzimit të ofertave, me date __.__.2025 ne oren **11:00**. Dorezimi i Kampioneve/mostrave, te behet prane Operatorit i Blerjeve të përndruara, me adrese ”Rruga “Reshit Collaku”, Godina Nr.6/337, Tiranë (në krah të Gjykatës së Lartë)”, te mbyllura ne nje zarf /kuti jo transparente te vulosur mbi te cilin te shenohet:

- “Mos e hapni me përjashtim te rasteve kur është i pranishëm Komisioni i Vlerësimit te Ofertave te procedurës se prokurimit: **“Blerje materiale mjekimi të përgjithshme MM1 dhe blerje materiale mjekimi kirurgjikale MM2 ”, dhe jo para datës __./2025, ora 11:00 (*Data e hapjes/dorëzimit të Ofertave).**
- Se bashku me mostrat ofertuesi duhet te japë edhe një shkresë te vulosur dhe firmosur ku te listohen mostrat qe ndodhen ne zarf/kuti.
- Mbi çdo mostër te dorëzuar, ofertuesi duhet te shënoje Nr. Rendor te Artikullit qe përfaqëson sipas formularit te çmimit.
- Ne paketimin e çdo mostre duhet te evidentohet qarte origjina e mallit, e cila duhet te përputhet me origjinën e deklaruar nga ofertuesi.

Nëse mostrat e dorëzuara, nuk janë te shoqëruara me listën e inventarizimit dhe te identifikuara sipas Nr. Rendor te formularit te çmimit, nëse ka mungesa mostrash për artikuj te veçante ose nëse origjina e stampuar mbi mostër nuk përputhet me origjinën e deklaruar nga ofertuesi, atëherë oferta do te quhet jo e rrequllt dhe rrjedhimisht do te skualifikohet.

Argumentimi: Ky kriter u vendos ne mbështetje te relacionit per argumentimin e fondit limit dhe specifikimeve teknike Relacionit nr. 955/12 prot., datë 09.10.2025 “Relacion mbi argumentimin e nevojave, specifikimeve teknike dhe llogaritjen e fondit limit ““Blerje materiale mjekimi të përgjithshme MM1 dhe blerje materiale mjekimi kirurgjikale MM2” bazuar në urdhrin Titullarit të Spitalit Memorial Fier “Për ngritjen e komisionit për argumentimin e fondit limit, sasisë dhe specifikimeve teknike për procedurën e prokurimit me objekt “Blerje materiale mjekimi të përgjithshme MM1 dhe blerje materiale mjekimi kirurgjikale MM2. Gjithashtu ky kriter gjen mbështetje ne piken 6 te nenit 40 te të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik”, ne te cilen eshte e percaktuar se: 6. Autoriteti/enti kontraktor mund t’u kërkojë operatorëve ekonomikë të dorëzojnë dëshmi, që tregojnë se ata i plotësojnë kërkesat minimale, të përcaktuara në dokumentet e tenderit, si: a) mostra të mallit, kur e gjykon se kjo ka rëndësi për vlerësimin e ofertës teknike. Në këtë rast, autoriteti/enti kontraktor duhet të argumentojë kërkesën për mostrat. Mostrat duhet të trajtohen si informacion konfidencial tregtar dhe duhet të jenë në kontroll të autoritetit/entit kontraktor. Në rastin e procedurave të zhvilluara me mjete elektronike, autoriteti ose enti kontraktor përcakton qartë procedurën për dorëzimin e mostrave, duke garantuar aksesin e çdo operatori të interesuar si dhe konfidencialitetin për pjesëmarrjen në proces. Mostrat i kthehen ofertuesit, me kërkesën e tij, brenda 30 (tridhjetë) ditëve pas nënshkrimit të kontratës, me kusht që kontrata në fjalë të mos jetë objekt i shqyrtimit administrativ apo gjyqësor. Në rastin kur procedura e prokurimit anulohet, mostrat i kthehen

ofertuesit, me kërkesën e tij, brenda 30 (tridhjetë) ditëve nga data e marrjes së vendimit përfundimtar të anulimit. Ky kriter gjithashtu gjen mbështetje në Udhëzimin e APP nr. 3, datë 12.04.2022 'Mbi procesin e administrimit të mostrave të paraqitura nga OE'. Paraqitja e mostrave për artikujt që janë objekt prokurimi, është kërkuar me qëllim verifikimin e përputhshmërisë në vend të materialeve objekt prokurimi që operatori ekonomik oferton me specifikimet teknike të percaktuara në DST në Shtojcën 6, dhe duke qenë se ato kanë një natyrë të vecantë, për të bërë të mundur vlerësimin e tyre është i nevojshëm vlerësimi i tyre. Sa më sipër, duke u bazuar në natyrën specifike të artikujve objekt prokurimi, kjo kërkesë gjendet në proporcion me objektin e prokurimit dhe e bazuar në ligj.

8. Operatori ekonomik duhet të paraqesë katalogë teknikë / skeda teknike për artikujt e ofertuar ku të jenë të pasqyruara specifikimet teknike të kërkuara. Në katalogët / skedat teknike të paraqitura, duhet të markohen me ngjyrë të ndezur (të verdhë), specifikimet teknike sipas DST. (Katalogët / skedat teknike duhet të ngarkohen në www.app.gov.al së bashku me dokumentacionin e kërkuar në këto DT).

Argumentimi: Ky kriter është vendosur në përputhje me nenin 77 të Ligjit Nr. 162, datë 23.12.2020 "Për prokurimin publik" të ndryshuar dhe pikën 6/b, të nenit 40, të VKM Nr. 285, datë 19.05.2021 "Për miratimin e rregullave të prokurimit publik" të ndryshuar. Kërkesa për paraqitjen e katalogëve/skedës teknike nga prodhuesi është një kërkesë e domosdoshme pasi i jep mundësinë Autoritetit kontraktor si Organ Qendror Blerës verifikimin e përputhshmërisë së specifikimeve teknike të artikujve të ofertuar nga operatorët ekonomikë me specifikimet teknike të kërkuara. Kërkesa për katalogun /skedës teknike ka disa avantazhe: Besueshmëria e informacionit: Një dokument teknik garanton që informacioni të jetë i saktë dhe i përditësuar. Përputhshmërinë me specifikimet teknike e cila siguron që produktet e ofruara përputhen me specifikimet teknike të kërkuara në dokumentet e prokurimit. Parandalimi i mashtrimeve: Redukton rrezikun e mashtrimeve ose të ofrimit të produkteve të falsifikuara. Për sa më sipër, përmes përmbushjes së kësaj kërkesë, AK krijon siguri dhe garanci se mallrat me të cilët do të furnizohet janë sipas specifikimeve të percaktuara në DST. Ky katalog do të shërbejë gjithashtu edhe në procesin e marrjes në dorëzim të mallrave objekt prokurimi nga Autoriteti Kontraktor përfitues për të kryer krahasueshmërinë e specifikimeve teknike gjatë marrjes në dorëzim të tij.

9. Operatori ekonomik duhet të paraqesë ofertën teknike për artikujt e kërkuar, në formë tabele, ku të plotësohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Skadenca e mallit, Emertimi i katalogut të artikullit/ produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i referencës së artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe certifikimet perkatese për produktet.

Argumentimi: Ky kriter është vendosur në përputhje me nenin 77 të LPP dhe nenin 40(8) të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 "Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik", i ndryshuar. Kërkesa është vendosur duke marrë gjithashtu në konsideratë pikën 1 të nenit 36 të Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020, "Për Prokurimin Publik", në të cilën është e percaktuar se:

1. Specifikimet teknike, siç përcaktohen në nenin 4 të këtij ligji, duhet të përshkruhen në dokumentet e tenderit. Në specifikimet teknike përcaktohen qartë karakteristikat e punëve, shërbimit ose furnizimit që do të prokurohet.

Këto karakteristika mund të lidhen edhe me procesin specifik ose metodën e prodhimit ose ofrimit të punëve, furnizimeve ose shërbimeve të kërkuara ose me një proces specifik për një fazë tjetër të ciklit jetësor edhe kur këta faktorë nuk përbëjnë përmbajtjen e saj thelbësore nëse ato janë të lidhura me objektin e kontratës dhe proporcionale me vlerën dhe objektivat e saj.

Në specifikimet teknike mund të specifikohet edhe nëse do të jetë i nevojshëm transferimi i të drejtave të pronësisë intelektuale.

Specifikimet teknike, me përjashtim të rasteve të justifikuara plotësisht, hartohen në mënyrë të tillë që të marrin në konsideratë kriteret e aksesueshmërisë për personat me aftësi të kufizuar ose projektimit për të gjithë përdoruesit, sipas kërkesave në legjislacionin në fuqi..

Gjithashtu ky kriter është në përputhje me piken 2 të nenit 40 të VKM nr 285 datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, ku përcaktohet se: 2. Për mallrat që do të prokurohen, autoritetet/entet kontraktore parashikojnë specifikimet teknike, të cilat duhet të përshkruajnë minimumin ose tërësinë e elementeve më të rëndësishme përbërëse, që garantojnë cilësinë e kërkuar, në përputhje me nenin 36, të LPP-së, dhe që i vlerëson mallrat si të pranueshme për funksionet e kërkuara.

Në këtë kontekst është kërkuar dhe oferta teknike në formë deklarative, me anë të së ciles do të behet i mundur verifikimi me i sakte i artikujve të ofertuar, specifikimeve të tyre, origjina, konformiteti me dokumentacionin mbështetës të paraqitur nga ofertuesi. Duke marrë shkas nga kompleksiteti i artikujve objekt prokurimi, gjykohet e nevojshme që gjatë fazës së vlerësimit komisioni i vlerësimit të ofertave të njihet me ofertën teknike, për të bërë të mundur një vlerësim sa më eficient dhe sa më të mirëorientuar.

Shënim: KVO rezervon të drejtën e verifikimit të të dhënave të paraqitura nga ofertuesit.

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente me të dhëna të rreme ose të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

II. Argumentimi i specifikimeve teknike

Shtojca 6.

FORMULARI I SPECIFIKIMEVE TEKNIKE

LOT 1: MATERIALE MJEKIMI TË PËRGJITHSHME MM1.

Nr	Artikulli	Specifikime	Njesia
1*	Bende 7cm x 4 m	100% pambuk absorbent, dendesia 24x20	Copë
2*	Bende 10 cm x 10 m	100% pambuk absorbent, dendesia 24x20	Copë
3*	Bende elastike 7.5cm x 4m	100% pambuk elastik, pesha 80-90g/cm2	Copë
4*	Bende allcie 10cm x 2.7m	Paketimi individual plastik	Copë
5*	Bende adesive 10 cm x 15 m	Cope e pathurur poroze, elastike. Ana ngjitesë e mbrojtur me leter te shqiteshme	Copë
6*	Bende 20 cm x 10 m	100% pambuk absorbent, dendesia 24x20	Copë
7*	Bende allcie 15cm x 2.7m	Paketimi individual plastik	Copë
8*	Bende 8cm x 5 m	100% pambuk absorbent, dendesia 24x20	Copë
9*	Bende me parafine 10x10cm	Sterile, jo me shume se 10 cope per pako	Copë
10*	Komprese sterile 5cm x 5cm	100% pamb absorbent, dendesia 24x20, 6pala; jo me shume se 5 cope/pako	Copë
11*	Komprese sterile 10cm x 10cm	100% pamb absorbent, dendesia 24x20, 12pala; jo me shume se 5 cope/pako	Copë
12*	Komprese sterile 10cm x 20cm	100% pamb absorbent, dendesia 24x20, 8pala; jo me shume se 5 cope/pako	Copë
13*	Komprese sterile 10cm x 20cm	100% pamb absorbent, dendesia 24x20, 12pala; jo me shume se 5 cope/pako	Copë

14*	Komprese sterile 10cm x 10cm	100% pamb absorbent, dendesia 24x20, 16pala; paketim individual (1 cope/pako)	Copë
15*	Komprese sterile 10cm x 10cm	100% pamb absorb., dend. 24x20, 6ply; jo me shume se 5 cope /pako	Copë
16*	Komprese antimikrobale 10x10cm	E perbere prej materiali absorbues te imprenjuar me polyhexanide / Ag.	Copë
17*	Hemostatik kolageni i absorbueshem	Siperfaqe 100-110 cm2, me origjine nga tendinet e kuajve, 2.8 mg/cm2 fibrile kolagjeni ose ekuivalent	Copë
18*	Garze abdominale	Garze sterile, e detektueshme nga rrezet-x, 100% pambuk absorbent, me 6 pala, dimensiononi i nje pale 45x45cm, dendesia 28x28, me funde te qepura, me lak lidhes, jo me shume se 5 cope per pako	Copë
19*	Garze 91 cm x 100 m	100% pambuk absorbent, dendesia 24x20	m. linear
20*	Fiksues kanjule	Fiksues kanjule / afersisht 8.5 cm x 6 cm / materjali , TNT adezive hipoalergjik /poliuretan dhe me garze perthithese ne mes, me kompresim te dyfishte .	Copë
21*	Pambuk kirurgjikal	100% pambuk hidrofil, pakete 100g	Copë
22*	Pulla injeksioni	Dimensionet e peraferta: 0.9 cm x 3.8 cm , me garze perthithese ne mes dhe dy anet me ngjites antialergjik	Copë
23*	Leukoplast 5cm x 5m	cope 100% pambuk, ngjites me permbajtje oksid zingu	Copë
24*	Leukoplast antialergjik 5cm x 5m	cope e padeptueshme mendafshi, me ngjites antialergjik	Copë
25*	Vaj instrumentash	Vaj per mbrojtjen e endoskopeve dhe instrumentave kirurgjikale qe kane pjese te levizshme. Perdoret pas pastrimit dhe para procesit te sterilizimit. Shishe max. 50-100ml ose ekuivalent	Copë
26*	Sisteme infuzioni	Sistem infuzioni transparente dhe fleksibel e pershtatshme si per shisheet edhe per qeset e infuzionit, e pajisur me valvol ajrimi + filter + age , luer lock +	Copë

		bashkuese e gomuar ne forme "Y" ose "flashball" , me PP flow rregullator , 20 pika / 1ml , e pakeluar me qese te sterilizuar .	
27*	Doreza ekzaminimi (ndare sipas numrit)	Josterile , me latex natyral , me puder , me permasa XS, S, M, L.	Copë
28*	Doreza kirurgjikale sterile (ndare sipas numrit)	Doreza kirurgjikale me puder, latex natyral, pakeluar ne zarfe letre te sterilizuar me rreze Gama ose gaz Etilen sipas normativave EN; madhesia 6.5, 7, 7.5, 8, 8.5	pale
29*	Lama bisturie	Nr: 15, 20, 21, 22, 23, 24	Copë
30*	Filter baktericid	per respirim artificial, antibakterial, HMEF	Copë
31*	Qarqe respiratori	per respirim artificial L= 1.5 m; ID 22 mm	Copë
32*	Absorbues CO2 per Anestezi	Permbajtja: Hidroksid Calciumi dhe Natriumi. Granulariteti 3÷5 mm. pH: 12 - 14. Ndryshim ngjyre pas saturimit me CO2.	Kg
33*	Tuba Guedel	Nr. 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8	Copë
34*	Maske oksigjeni	me zgjatues L=1.5-2m	Copë
35*	Sonde oksigjeni adult	nazale, adult, L=1.5-2 m	Copë
36*	Kanjula nazale per CPAP	Per infant, ne permasa te ndryshme dhe tipologji sipas autoritetit kontraktor	Copë
37*	Komplet aerosoli me tub zgajtues 1.5m	maske me rezervuar per medikamente	komplet
38*	Furce orale	Per higjenizim oral ta pacientit para nderhyrjeve kirurgjikale dhe reanimacion. Pajisur me kanal te dyfishte per irrigim dhe aspirim. Material Silikoni.	Copë
39*	Set drenimi Redon me vakum ne forme fizarmonike 500-800ml Komplet redoni G 12-22	Set=(ballon vakumi+form z fold tub+dren+troakar)	set

40*	Dren pleural	Tip trocar me brima anash	Copë
41*	Dren silikoni	Ch 16-28, L=50cm, me vrima a neseore i detektueshem nga rrezet X	Copë
42*	Dren Kehr	silikon, Ch 10-14-16-18-20	Copë
43*	Tub drenimi	silikon, rulon 20-30m, diam. 6-8mm dhe 8-10mm	meter
44*	Dren torakal I drejte dhe anguluar	PVC, Ch16-Ch32	Copë
45*	Dren abdominal double drain me katere te brendshem		Copë
46*	Dren me troakar	Ch12-Ch20	Copë
47*	Pleurovac me regullator tub zgjates me varse per krevat	3-chambers, tub zgjatues silikoni 1.8-2m, vellimi mbi 2100-2500ml, pajisur me rregullatore te integruar presioni dhe lageshtie dhe valvol sigurie	Copë
48*	Set steril per funksionim vezike urinare	I perbere nga kateter silikoni me ballon, Ch 10-15 L=40-70 cm, me introduktor te hapshem	set
49*	Dilatator metalik vezikal me veshe metalik	C 16	Copë
50*	Set steril per urografi retrograde	stente, klem, tub per kontrast bashkuese, (shiringe)	set
51*	Set steril per drenim renal perkutan	set nefrotomie me age, introduktor, gide metalike, dilatatore, kateter L=20-30cm Ch 8-12	Copë
52*	Stente ureterale	Set, stente double, J, 6Fr, 24-28mm, gide , pusher	Copë
53*	Intraduktor jugular	per adulte	Copë

54*	Maske per terapi CPAP	Madhesi e adoptueshme nga masa S deri ne L	Copë
55*	Lageshtues per CPAP	Me tub konektor	Copë
56*	Anse bipolare	Per resektoskop bipolar, 24Fr / 26 Fr, per urologji & gjinekologji.	Copë
57*	Anse monopolare	Per resektoskop monopolar, 24Fr / 26 Fr, per urologji & gjinekologji.	Copë
58*	Ansa koagulimi	Per resektoskop monopolar 24Fr, me rul sferik	
59*	Vaj silikon	Per litotripsi ekstrakorporale; shishe 500ml	Copë
60*	Set tubimi laparoskopik, steril	Per irrigim te drejtuar, me dy age punkcioni, me membrane per monitorim te presionit te irrigimit.	set
61*	Set tubimi endourologjik, steril	Per irrigim te drejtuar, me dy age punkcioni, me membrane per monitorim te presionit te irrigimit.	set
62*	Set tubimi histeroskopik, steril	Per irrigim te drejtuar, me dy age punkcioni, me membrane per monitorim te presionit te irrigimit.	set
63*	Filter insuflimi	Per insuflator pneumoperitonik	Copë
64*	Age insuflimi pneumoperitonik	Tip Veress, L=120÷150 mm	Copë
65*	Solucion glicerine	Ne shiringe 10 ml, solucion uje steril 90% dhe glicerine 10%, per urologji.	Copë
66*	Kateter epidural	kateter 19G/20G+age epidurale+filter	Copë
67*	Set epidural	kateter 19G/20G+age epidurale+gide +filter+ shiringe	set
68*	Kateter venoz Seldinger 2-rruges	me dy rruge, tip Seldinger, L=20-30cm	Copë
69*	Kateter arterial	20G-22G Seldinger	Copë
70*	Kateter embolektomie	Me ballon, nr. 3, 4.	Copë

71*	Aparat klizme adult		Copë
72*	Zhgute		Copë
73*	Tuba endotrakeale pediatrike	ID 2 - 5mm, nazal/oral	Copë
74*	Tuba endotrakeale adult	ID 5.5mm-8.5mm, nazal/oral, me ballon	Copë
75*	Kateter aspirimi adult	Ch 12, 14, 16, 18.	Copë
76*	Kateter aspirimi adult me kontroll vakumi	Ch 12, 14, 16, 18.	Copë
77*	Set aspirimi	Set =(kanjule 26x6mm+tub 1.8-2.5m)	set
78*	Tub endobronkial	PVC e silikonizuar, me dy balona presioni, maje atraumatike, vijezim i detektueshem nga x -ray pergjate tubit, i graduar, me dy konektore 15 mm, me grep per carina; 35FR , 37Fr, 39Fr, 41Fr	Copë
79*	Tub endotrakeal 7.5	ID 7.5 mm, nazo-oral, me ballon	Copë
80*	Tub endotrakeal 8.0	ID 8.0mm, nazo-oral, me ballon	Copë
81*	Maske Laringeale Silikon	Maske Silikon me nje perdorim. Madhesia Nr.1÷5	Copë
82*	Spekulum vaginal	Steril, nje perdorimesh.	Copë
83*	Set punkcioni pleural	Set i perbere nga age veres, kateter drenimi 9-12Fr gjatesi 40÷50cm, qese drenimi min.2000ml, me valvul hyrese dhe shkarkimi.	Copë
84*	Petzer	Nr 18-20-22-24	Copë
85*	Mbulese Kamere	sterile, per kamera endoskopike	Copë
86*	Qese ekstraktimi e vogel	Vellimi 180-220ml, me dy seksione, seksioni punues me diameter 7- 8cm, me lak mbylles, per laparoscopi me trokare 10-11mm	Copë

87*	Qese ekstraktimi e madhe	Vellimi 250-300ml, me dy seksione, seksioni punues diamater 9-11cm lak mbylles, per laparoskopi me trokare 10-11mm	Copë
88*	Leter printeri ECHO		Copë
89*	6-12 kanale		Copë
90*	Leter printer monitori		Copë
91*	Xhel per ECHO	Bidone 5 kg , Xhel - Transonic / Transparent , densiteti - 1/02 gr /ml + nje pistone dhe dy shishe 250 ml boshe , per cdo kater bidona	Copë
92*	Xhel per EKG	Bidon 5 kg , Elektro-Xhel / ECG , densiteti - - 1/02 gr /ml + nje pistone dhe dy shishe 250 ml boshe , per cdo kater bidona	Copë
93*	Elektroda monitorimi EKG	Elektroda monitorimi njepedorimeshe	Copë
94*	Aparat tensioni	Me manometer	Copë
95*	Steto-fonendoskop	Koke e sheshte	Copë
96*	Termometer	termometer pacienti	Copë
97*	Spatula (druri)	Sterile, e paketuar individualisht	Copë
98*	Gojez spirometrike		Copë
99*	Filter spirometrik antibakterial		Copë
100*	Set Filter spirometrik antibakterial	Set i perbere nga: filter antibakterial, gojez spirometrike, dhe klipi nasal	Copë
101*	Paste EEG / EMG	Adhesive ose Abrasive 250g	Copë
102*	Sensor oksimetrine	Per monitore pacienti. Shumeperdorimesh	Copë

103*	Mansheta monitorimi TA	Per monitore pacienti. Shumeperdorimesh	Copë
------	------------------------	---	------

LOT 2, MATERIALE MJEKIMI KIRURGJIKALE MM2

Nr	Artikulli	Specifikime	Njesia
1*	Kanjule intravenoze	14G , me valvol	Copë
2*	Kanjule intravenoze	16G , me valvol	Copë
3*	Kanjule intravenoze	18G , me valvol	Copë
4*	Kanjule intravenoze	20G , me valvol	Copë
5*	Kanjule intravenoze	22G , me valvol	Copë
6*	Kanjule intravenoze	24G, me valvol	Copë
7*	Age mielogramme me doreze	Tip troakar, 16-18G, L=75-90 cm, me doreze regjistruese	Copë
8*	Age spinale e zakonshme	22G - 26G, L=7-9 cm	Copë
9*	Age spinale atraumatike	Pencil point; 22G - 26G; L=7-9cm	Copë
10*	Kateter zgjatues arterial	Zgjatues 120-150cm	Copë
11*	Kateter zgjatues venoz	Zgjatues 120-150cm	Copë
12*	Ventil tre-rrugesh		Copë
13*	Ventil tre-rrugesh me zgjatues	Tub 10-25 cm gjatesi	Copë
14*	Kateter Foley 2-rruge	Silikon Foley Ped-adult 2-rruge 12G-20G	Copë

15*	Kateter Foley 3-rruge	Silikon Foley Ped-adult 3-rruge	Copë
16*	Sonde gastrike		Copë
17*	Sonde rektale		
18*	Qese urine	2000ml, me valvol	Copë
19*	Set aspirimi kanjule me tub	1.8 deri 2.5 m+kanjule 26X6 mm	Copë
20*	Kanjule trakestomie	4, 4.5, 5.5, 6 mm me ballon	Copë
21*	Kanjule trakeostomie 100% silikon	7,7.5,8,8.5 mm me ballon	Copë
22*	Gjuheza per laringoskop me kamera	Paketim steril, material polimer optik, Nr.2,3,4	Copë
23*	Age biopsie semi automatic	14G-100mm	Copë
24*	Age localization mamaro	Type Z 20G-50mm	
25*	Kateter urinar	2 rruges, 12 ch, balon 10 ml	Copë
26*	Kateter urinar	2 rruges, 16 ch, balon 30 -50 ml	Copë
27*	Kateter urinar	2 rruges,20 ch, balon 30-50 ml	Copë
28*	Kateter urinar	2 rruges, 18 ch, balon 30-50 ml	Copë
29*	Kateter urinar	2 rruges, 14 ch, balon 30-50 ml	Copë
30*	Kateter urinar	3 rruges 12-20 ch, balon 30-50 ml	Copë
31*	Sonde blakemore	Nr. 16, 20	Copë
32*	Sfungjer Nazal pa fill, epistaksis	Me perberje polivinil acetat i hidroksilizuar, kompresim i dyfisht, pa fibra, me absorbim te larte,	Copë

		hemostatik dhe biokompatibel, me permasa: Gjatesi 10 cm, gjeresi 1.5 cm dhe lartesi 2.5 cm	
33*	Sfungjer Nazal pa fill me tub ajrimi	Me perberje polivinil acetat i hidroksilizuar, kompresim i dyfisht, me absorbim te larte, hemostatik dhe biokompatibel, me permasa: Gjatesi 8cm, trashesi 1.5 cm dhe lartesi 3 cm	Copë
34*	Sfungjer Nazal me fill	Me perberje polivinil acetat i hidroksilizuar, kompresim i dyfisht, me absorbim te larte, hemostatik dhe biokompatibel, me permasa: Gjatesi 8cm, gjeresi 1.5 cm dhe lartesi 2 cm	Copë
35*	Splint Intranazal Silikoni	Splint Intranazal Silikoni me tub ajrimi	Copë
36*	Shiringa 50cc	Shiringe nje perdorimeshe , sterile , me Age 20 G , 3 pjese,	Copë
37*	Shiringa 20cc	Shiringe nje perdorimeshe , sterile , me Age 20 G , 3 pjese,	Copë
38*	Shiringa 10cc	Shiringe nje perdorimeshe , sterile , me Age 21 G , 3 pjese,	Copë
39*	Shiringa 5cc	Shiringe nje perdorimeshe , sterile , me Age 22 G , 3 pjese,	Copë
40*	Shiringa 2cc	Shiringe nje perdorimeshe , sterile , me Age 23G , 3 pjese,	Copë
41*	Shiringa insuline	Sterile, tre pjeseshe, me Age 26G	Copë
42*	Age 18G	sterile	Copë
43*	Age 20G	sterile	Copë
44*	Age 21G	sterile	Copë
45*	Age 23G	sterile	Copë
46*	Age 25G	sterile	Copë

47*	Age flutur 18G	sterile	Copë
48*	Age flutur 20G	sterile	Copë
49*	Age flutur 22G	sterile	Copë
50*	Age flutur 24G	sterile	Copë
51*	Shiringa 50cc	Shiringe nje perdorimeshe , sterile me gryke hinke	Copë
52*	Perparese kirurgu sterile	Perparese kirurgu me peshe jo me pak se 55 g / cm2. , me fundin e kraheve 8 cm te thurura , me jake rrethore, me kemishe me materjal PP , e sterilizuar , me permasat L ; XL ; XXL. ngjyre jeshile ose blu	Copë
53*	Perparese vizitoresh	Perparese vizitoresh me peshe jo me pake se 20 gr , me menqe elastike dhe jake rrethore	Copë
54*	Maske kirurgjikale	Cope e pathurur me 3 shtresa, celluloze , poliester , fiber , koficenti i filtrimit $\geq 99\%$, me pershtates per hunden dhe lidhese , dimesionet 90 mm x 180 mm , pesha 2.8 gr	Copë
55*	Kapele kirurgu	Cope e pathurur me peshe jo me pak se 25 gr.m2 , me lidhese poshte qafes, pa latex.	Copë
56*	Kapuc per infermjere	Cope e pathurur me peshe jo me pak se 25 gr.m2 me fund elastik , pa latex.	Copë
57*	Qese per veshje kepucesh	Qese PVC, me mbyllje elastike	Copë
58*	Beze kirurgjikale aktive 7.5 cm x 7.5 cm	Cope e thurur, me thithje te shpejte per plage, me perberes polyakrylate (SAP) me veshje celuloze and solucion ringer, 7.5 cm x 7.5 cm ose ekuivalent	Copë
59*	Beze kirurgjikale sterile 75x90cm	Cope e pathurur, e veshur me polietilen, joinvazive, me peshe jo me pak se 35g/m2, me permasa te copes 75x90cm	Copë
60*	Beze kirurgjikal sterile me vrime 200 x 250 cm	Cope e pathurur e veshur me polietilen, jo invazive, me peshe jo me pak se 35 gr/m2, me vrime rrethore ,	Copë

		me diameter 10 cm , me buze adesive,me permasa te copes 200 x 250 cm	
61*	Beze kirurgjikale sterile me vrime 75x90cm	Cope e pathurur, e veshur me polietilen, joinvazive, me peshe jo me pak se 35g/m2, me vrime rrethore , diameter 5 cm , me buze adesive, me permasa te copes 75x90cm	Copë
62*	Beze kirurgjikale sterile me vrime (100 x 150cm)	Cope e pathurur, e veshur me polietilen, joinvazive, me peshe jo me pak se 35g/m2, me vrime rrethore , me diameter 10 cm , me buze adesive, me permasa te copes 100 cm x 150 cm .	Cope
63*	Beze me vazeline	Beze me pomade te thjeshte (vazeline te bardhe, estere acid yndyror digliceroli te karbonateve dhe bikarbonateve, dyll sintetik) e pershkueshme nga ajri dhe eksudati, me shtrese te trashe qe nuk fshihet dhe ne rast te eksudatit masiv, jo alergjike, efektive dhe per trajtim afatgjate. 7.5cm x10 cm ose ekuivalent	Copë
64*	Beze hidroshel	Beze e sfungjerte hidropolimere, hidrosheli me perberje poliure/poliuretan-poliuretan polimer, propilen glikol, me buze adezive poliakrilat. Permase 15x15 cm;	Copë
65*	Silk -USP 1, Gjatesia fije 70-90cm; dimesnioni i ageve 40-50	me age 1/2 rrethore	Copë
66*	Silk -USP 0, Gjatesia fije 70-90cm; dimesnioni i ageve 40-50	me age 1/2 rrethore	Copë
67*	Silk -USP 2-0, Gjatesia fije 70-90cm; dimesnioni i ageve 30-35	me age 1/2 rrethore	Copë
68*	Silk -USP 2-0, Gjatesia fije 70-90cm;	age 1/2 rrethore	Copë

	dimesnioni i ageve 20-35		
69*	Silk -USP3-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 20-30	age 1/2 rrethore	Copë
70*	Silk -USP3-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 20-30	age 1/2 rrethore prerese	Copë
71*	Silk -USP4-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 20-30	me age 1/2 rrethore shpuese	Copë
72*	Silk -USP4-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 20-30	me age 1/2 rrethore prerese	Copë
73*	Silk -USP5-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 17-22	me age 1/2 rrethore shpuese	Copë
74*	Silk -USP5-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 17-22	me age 1/2 rrethore prerese	Copë
75*	Silk -USP6-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 16-20	me age 1/2 rrethore prerese	Copë
76*	Silk -USP 1, Gjatesia fijes 70-90cm;	ligature pa age, 10 fije/pakete	Copë

77*	Silk -USP 0, Gjatesia fijes 70-90cm;	ligature pa age, 10 fije/pakete	Copë
78*	Silk -USP 2-0, Gjatesia fijes 70-90cm;	ligature pa age, 10 fije/pakete	Copë
79*	Silk -USP3-0, Gjatesia fijes 70-90cm;	ligature pa age, 10 fije/pakete	Copë
80*	Silk -USP4-0, Gjatesia fijes 70-90cm;	ligature pa age, 10 fije/pakete	Copë
81*	Silk -USP 2-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 30- 35	me age 1/2 rrethore prerese	Copë
82*	Poliglctin ose PGA , Coated- USP 1; Gjatesia e fijes 70-90 cm; Dimensiononi i ageve 40-50	me age 1/2 rrethore	Copë
83*	Poliglctin ose PGA , Coated- USP 0; Gjatesia e fijes 70-90 cm; Dimensiononi i ageve 40-50	me age 1/2 rrethore	Copë
84*	Poliglctin ose PGA , Coated- USP 2- 0; Gjatesia e fijes 70-90 cm; Dimensiononi i ageve 30-40	me age 1/2 rrethore	Copë
85*	Poliglctin ose PGA , Coated- USP 3- 0; Gjatesia e fijes 70-90 cm; Dimensiononi i ageve 20-30	me age 1/2 rrethore	Copë
86*	Poliglctin ose PGA , Coated- USP 4- 0;	me age 1/2 rrethore	Copë

	Gjatesia e fijes 70-90 cm; Dimensioni i ageve 20-30		
87*	Poliglctin ose PGA , Coated-USP5-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 17-22	me age 1/2 rrethore	Copë
88*	Poliglctin ose PGA , Coated-USP6-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 17-22	me age 1/2 rrethore	Copë
89*	Poliglctin ose PGA , Coated- USP 2- 0; Gjatesia e fijes 2.5 m	me ligature pa age	Copë
90*	Poliglctin ose PGA , Coated- USP 3- 0; Gjatesia e fijes 2.5 m	me ligature pa age	Copë
91*	Poliglctin ose PGA , Coated- USP 0; Gjatesia e fijes 2.5 m	me ligature pa age	Copë
92*	Poliglctin ose PGA , Coated- USP 1; Gjatesia e fijes 2.5 m	me ligature pa age	Copë
93*	Poliglctin ose PGA , Coated me absorbim te shpejte-USP5-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 17-26	me age 1/2 rrethore	Copë
94*	Poliglctin ose PGA , Coated me absorbim te shpejte-USP4-0, Gjatesia fijes 70-90cm;	me age 1/2 rrethore	Copë

	dimesnioni i ageve 20-30 mm		
95*	Poliglctin ose PGA , Coated me absorbim te shpejte-USP3-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 20-30 mm	me age 1/2 rrethore	Copë
96*	Polyglactine 910-USP 0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 40-50	me age 1/2 rrethore	Copë
97*	Polyglactine 910- USP2-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 30-40	me age 1/2 rrethore	Copë
98*	Polyglactine 910-USP 3-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 20-30	me age 1/2 rrethore	Copë
99*	Polydioxone-USP 2-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 25-35	me age 1/2 rrethore	Copë
100*	Polydioxone-USP 3-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 20-30	me age 1/2 rrethore	Copë
101*	Polydioxone-USP 4-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 20-30	me age 1/2 rrethore	Copë
102*	Polydioxone-USP 5-0, Gjatesia fijes 70-90cm;	me age 1/2 rrethore	Copë

	dimesnioni i ageve 17-22		
103*	Suture Sintetike e absorbueshme nga 90-110 dite, USP 3-0	Me perberje Glikolid, diaksanone dhe trimetilen karbonati, me luspa ne nje drejtim rreth gjithe trupit te fijos dhe me lak ne fund, gjatesi 23cm, age 5/8, 27mm, taper point	Copë
104*	Suture Sintetike e absorbueshme 180 dite, USP 2-0	Me perberje Kopolimer prej acidi glikolik dhe karbonat trimetileni, me luspa ne nje drejtim rreth gjithe trupit te fijos dhe me lak ne fund, gjatesi 45cm, age 1/2, 26mm, taper point	Copë
105*	Suture Sintetike e absorbueshme 180 dite, USP 3-0	Me perberje Kopolimer prej acidi glikolik dhe karbonat trimetileni, me luspa ne nje drejtim rreth gjithe trupit te fijos dhe me lak ne fund, gjatesi 45cm, age 3/8, 19mm, reverse cutting	Copë
106*	Suture Sintetike e absorbueshme 180 dite, USP 3-0	Me perberje Kopolimer prej acidi glikolik dhe karbonat trimetileni, me luspa ne nje drejtim rreth gjithe trupit te fijos dhe me lak ne fund, gjatesi 45cm, age 1/2, 17mm, taper point	Copë
107*	Suture Sintetike e absorbueshme 180 dite, USP 0	Me perberje Kopolimer prej acidi glikolik dhe karbonat trimetileni, me luspa ne nje drejtim rreth gjithe trupit te fijos dhe me lak ne fund, gjatesi 60cm, age 1/2, 37mm, taper point	Copë
108*	Polypropylene-USP1, Gjatesia fijos 70-90cm; dimesnioni i ageve 30-40 mm	1/2 rrethore	Copë
109*	Polypropylene-USP1, Gjatesia fijos 70-90cm; dimesnioni i ageve 40-50 mm	1/2 rrethore shpuese	Copë
110*	Polypropylene-USP1, Gjatesia fijos 75-90cm; dimesnioni i ageve 40-50 mm	1/2 rrethore, cutting	Copë

111*	Polypropylene-USP0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 30-40 mm	1/2 rrethore	Copë
112*	Polypropylene-USP2-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 25-30 mm	1/2 rrethore	Copë
113*	Polypropylene-USP2-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 30-40 mm	1/2 rrethore. Shpuese	Copë
114*	Polypropylene-USP3-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 20-30 mm	1/2 rrethore. Shpuese	Copë
115*	Polypropylene-USP4-0, Gjatesia fijes 60-90cm; dimesnioni i ageve 25-30 mm	1/2 rrethore	Copë
116*	Polypropylene-USP4-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 17-22 mm	1/2 rrethore. Shpuese	Copë
117*	Polypropylene-USP 5-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 17-22 mm	1/2 rrethore. Shpuese	Copë
118*	Polypropylene-USP1, Gjatesia fijes 75cm; dimesnioni i ageve 30 mm	1/2 rrethore, cutting	Copë
119*	Polypropylene-USP2-0, Gjatesia fijes 75cm;	1/2 rrethore, cutting	Copë

	dimesnioni i ageve 30 mm		
120*	Polypropylene-USP3-0, Gjatesia fijes 75cm; dimesnioni i ageve 24 mm	3/8 rrethore, cutting	Copë
121*	Polypropylene-USP3-0, Gjatesia fijes 45-50cm; dimesnioni i ageve 14-15 mm	age 3/8 rrethore, reverse cutting, slip point	Copë
122*	Polypropylene-USP4 -0, Gjatesia fijes 45-50cm; dimesnioni i ageve 14-15 mm	age 3/8 rrethore, reverse cutting, slip point	Copë
123*	Monofilament PVDF, e pa absorbueshme; USP 6/0,	0.7 metric, reverse cutting, 12mm 3/8 circle, length 45 cm	Copë
124*	Monofilament PVDF, e pa absorbueshme; 2+2 USP 6/0,	0.7 metric, reverse cutting, 12mm 3/8 circle, length 76 cm	Copë
125*	Monofilament Sutura PVDF, e pa absorbueshme; USP 3/0	2 metric, straight cutting, 60mm straight, length 100 cm	Copë
126*	Monofilament Sutura PVDF, e pa absorbueshme; USP 6/0	0.7 metric, reverse premium cutting, 12mm 3/8 circle, length 45 cm	Copë
127*	Monofilament PVDF, e pa absorbueshme; USP 4/0,	1.5 metric, reverse premium cutting, 16mm 3/8 circle, length 45 cm	Copë

128*	Monofilament PVDF, e pa absorbueshme; USP 3/0,	2 metric, fineline cutting, 25mm 3/8 circle, length 45 cm	Copë
129*	Monofilament Sutura PVDF, e pa absorbueshme; USP 2/0	3 metric, A-cute Taper, 25mm 1/2 circle, length 90 cm	Copë
130*	Monofilament Sutura PVDF e pa absorbueshme; 2/0	3 metric, Round bodied taper, 30mm 1/2 circle, length 76 cm	Copë
131*	Monofilament PVDF I verdhe, e pa absorbueshme USP 3/0,	2 metric, reverse cutting, 24mm 3/8 circle, length 45 cm	Copë
132*	Monofilament PVDF I verdhe e pa absorbueshme USP 2/0	3 metric, reverse cutting, 25mm 1/2 circle, length 76 cm	Copë
133*	Monofilament PVDF I verdhe, e pa absorbueshme USP 4/0,	1.5 metric, A-cute taper, 20mm 1/2 circle, length 90 cm	Copë
134*	Monofilament PVDF I verdhe, e pa absorbueshme USP 3/0,	2 metric, Round bodied taper, 16mm 1/2 circle, length 45 cm	Copë
135*	Mesh polypropyleni - forme drejtkendore	Fije monofilament; pesha e meshes 80-90g/m2, siperfaqja jo me pak se 112cm2	Copë
136*	Mesh e vogel	Pjeserisht e absorbueshme (90-120 dite) me perberje polipropilen dhe PGA dhe koprolakton (PP/PGACL) Fije monofilament; pesha e meshes < 30 g/m2, siperfaqja jo me pak se 150cm2	Copë
137*	Mesh e madhe	Pjeserisht e absorbueshme (90-120 dite) me perberje polipropilen dhe PGA dhe koprolakton	Copë

		(PP/PGACL)Fije monofilament; pesha e meshes < 30 g/m2, sipërfaqja jo me pak se 900cm2, porozitet > 75 mikron	
138*	MESH PVDF/PP	Mesh e perbere me dy komponente 88% PVDF dhe 12% polypropylene (PP) 10cm x15 cm ose ekuivalent	
139*	MESH PVDF	Mesh me monofilament PVDF per korrigjim kirurgjikal inkontinences urinare mikse ose nga sforcimi me teknike minimalisht invazive, 0.1 cm x 0.6 cm ose ekuivalent	
140*	MESH PVDF Hiatus	Mesh me monofilament PVDF per korrigjim kirurgjikal te hernies aksiale dhe paraezofageale, 0.7 cm x 12 cm	
141*	Stapler	Linear 30/60/90 mm	Copë
142*	Stapler rrethor 25mm / 28mm / 31mm	Stapler nje-perdorimesh rrethor 28mm, gjatesia e boshtit 22 cm dhe me kapese 4.8mm ne forme drejtekendore, anvili te jete me mekanizem tilt	Copë
143*	Stapler Endoskopie	Stapler njeperdorimesh i rikarikueshem, gjatesia e boshtit 16cm dhe 6cm, artikulation +/-45 grade dhe me 11 pozicione	
144*	Stapler linear preres	60-80 mm	Copë
145*	Stapler per lekure	Te kete jo me pak se 35 kapese te gjera	Copë
146*	Kartrixh per Stapler Endoskopie	Kartrixh i artikuluar me tre rrjeshta me lartesi te ndryshme (2;2.5;3mm dhe 3;3.5;4mm), 30mm;45mm;60mm	Copë
147*	Aplikator automatik klipash	Medium	Copë
148*	Elektroda, njeperdorimshe, per mbylljen e eneve te	Elektroda, njeperdorimshe, per mbylljen e eneve te gjakut deri ne/perfshire 7 mm. Prerje (devaskularizimi i organeve), me maje te harkuar,	Copë

	gjakut ne forme gershere	thike te integruar te pavarur nga ngjitja, me buton aktivizimi ne elektrode	
149*	Elektroda njeperdorimeshe per tiroidektomi	Instrument ne per ngjitjen e eneve te gjakut deri ne/perfshire 7 mm; te jete ne forme gershere; me maje te harkuar; gjatesia totale 18.8 cm; gjatesia e ngjitjes 16.5mm; gjatesia e prerjes 14.7mm	Copë
150*	Elektroda me maje Maryland, njeperdorimshe, per mbylljen e eneve te gjakut , 23cm	Elektroda me maje Maryland, njeperdorimshe, per mbylljen e eneve te gjakut deri ne/perfshire 7 mm, 23cm. Prerje (devaskularizimi i organeve), i rrotullueshem 350 grade, gjatesi nofulle 20mm, prerje 18mm, me thike te integruar te pavarur nga ngjitja.	Copë
151*	Dezinfektant instrumentash me baze Glutaraldehyde-Formaldehyde	Per dezinfektimin manual te instrumenteve kirurgjikale, perfshire endoskopet dhe fibroskopet. Te kete efekt baktericid, fungicid, tuberkulocid, antiviral (perfshire HBV/HIV)Te furnizohet si komplet me solucion e pa - aktivizuar dhe aktivizuesin per perzierjen dhe perftrimin e solucionit te gatshem per perdorim.Permbajtja: min. 2% glutaraldehyde, etj. Te furnizohet si solucion i gatshem per perdorim (max 5 litra / ene). Te kete referenca perdorimi nga firmat e njohura te endoskopeve dhe fibroskopeve	litra
152*	Solucion i koncentruar enzimatik	Per pastrimin e mbetjeve ne instrumentat mjekesore-kirurgjikale, vecanerisht endoskopet dhe instrumentat mjekesore dhe kirurgjikale me pjese te levizeshme dhe lumene te vegjel.Te kete baze enzimatiqe. Te furnizohet si koncentrat per tu holluar me uje ne masen 1-3% . Te jete efektiv per pune ne uje me temperature te zakonshme (~20°)	litra
153*	Drape dezinfektuese	Drape higjenike ter gatshme per perdorim, te imprenjuara me solucion pastrues dhe dezinfektues. Per pastrimin dhe dezinfektimin e siperfaqeve te vogla te pajisjeve dhe instrumentave mjekesore; 100-200 cope / kuti .	Cope

154*	Detergjent	Dezinfektim të shpejtë dhe të vazhdueshme të të gjitha sipërfaqeve, plane sanitare, dysheme, dhe objekteve. Dezinfektanti përmban 10 % Didecildimetilammonio Cloruro dhe 2 % Isotiazolinone Magnesio Cloruro , perdoret duke u tretur 20 ml ne 1 liter uje	litra
155*	Xhel shumeperdorimsh	Per desinfektimin e duarve te personelit mjekesor , Antiseptik i shpejte dhe efektiv, i gatshem për ta përdorur , pa nevojën përdorimin e ujit per shplarje. Te furnizohet ne ene 1 - 3 liter te pajisura me dozator.	litra
156*	Chlorhexidine gluconate	4% chlorexidine gluconate; . Antiseptik me efekt baktericid, fungicid, antiviral . Për kirurgët per desinfektimin e duarve , larja e plotë e pacientëve përpara ndërhyrjes kirurgjikale, i gatshem për ta përdorur	litra
157*	Peroksid Hidrogjeni 3%	Peroksid hidrogjeni 3% e vëllimit . Për përdorim të te plageve te jashtëme , i gatshëm për ta përdorur	litra
158*	Formaldehid	Solucion 35-40%	litra
159*	Benzalchonium chloride 10%	Benzalconium chloride 10%. Per dezinfektimin dhe pastrimin e siperfaqeve. Efekt baktericid, mycobaktericid, antiviral.	litra

- **Afati i skadencës:** Skadencia nuk duhet të jetë më vogël se 12 muaj nga data e lëvrimin të mallit në destinacion.

Afati i skadencës duhet të jetë shënuar qartë në ambalazh.

- Ambalazhi dhe Markimi

Ambalazhimi duhet të jetë i përshtatshëm sipas llojit të mallit. Çdo produkt duhet të shoqërohet me etiketat dhe markimin përkatës

- Shënim: Për çdo certifikatë, standard, markë, emër i veçantë, patentë, vizatim ose tip, origjinë specifike, prodhues ose sipërmarrës të përmendur më lart, pranohet edhe ekuivalenti i tyre.

Argumentimi: Specifikimet teknike janë hartuar dhe miratuar nga grupi i punës i përbërë nga përfaqësues të autoritetit kontraktor përfitues **Spitali Rajonal Memorial Fier** në përputhje me

nenin 36 “Specifikimet teknike” të ligjin nr.162/2020 “Për Prokurimin Publik”, i ndryshuar si dhe nenin 40 “Kërkesa të veçanta për kontratat e mallrave” të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, i ndryshuar. Specifikimet teknike për të dyja lotet në këtë procedurë prokurimi janë hartuar nga grupi i punës si më sipër, bazuar në nevojat e sptalit dhe kërkesat e mjekeve të specialiteteve për materialet e proceduës objekt prokurimi.

Specifikimet teknike shprehin tërësinë e elementeve më të rëndësishme përbërëse, që garantojnë cilësinë e kërkuar, dhe në përputhje të plotë me funksionet e kërkuara nga Autoriteti Kontraktor përfitues.

Çdo standard i kërkuar apo çdo referencë marke të mallrave objekt prokurimi, autoriteti kontraktor do të pranojë edhe ekuivalentin e tij.

Transporti/montimi dhe vendosja e mallrave objekt prokurimi në ambjentet e përcaktuara nga Autoriteti Kontraktor përfitues do të realizohet nga operatori ekonomik fitues.

Për të krijuar dosjen e tenderit në sistemin e prokurimit elektronik të APP dhe për të ngarkuar të gjithë dokumentacionin e procedurës së prokurimit Njësia e Prokurimit autorizoi personin përgjegjës për prokurim.

NJËSIA E PROKURIMIT