

OPERATORI I BLERJEVE TË PËRQENDRUARA

Data: 17.12.2025

PROCESVERBAL- TIPI I KONTRATËS - MALLRA

PËR ARGUMENTIMIN DHE MIRATIMIN E SPECIFIKIMEVE TEKNIKE DHE KRITEREVE PËR KUALIFIKIM

Objekti i procedurës: Blerje barna për mbulimin e nevojave për një periudhë 24 mujore në Q.S.R.T ‘Shefqet Ndroqi’’, ndarë në lote:

Loti	Sistemi	Principi aktiv	Formë-doza	Njësia
Loti 1	Anestezi Reanimacion	Isoflurane	Inhalation vapour, Liquid x 100 ml	Flakon
Loti 2	Anti-infektive te pergjithshem	Ciprofloxacin	500 mg	Tablete
Loti 3	Anti-infektive te pergjithshem	Erythromycin	250 mg	Tablete
Loti 4	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Erlotinib	150 mg	Tablete
Loti 5	Barna dermatologjike	Betamethasone	0,1% - 15 gr	Tubet
Loti 6	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Methylephedrine Maleate	0.2 mg/1 ml	Ampule
Loti 7	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Phytomenadion (Vitamin K)	10mg/1ml - 1 ml	Ampule
Loti 8	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Heparine calcium	12500 UI/0.5 ml - 0.5 ml	Shiringe e para pergatitur
Loti 9	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Acenocoumarol	4 mg	Tablete
Loti 10	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Acetylsalicylic acid	100 mg	Tablete
Loti 11	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Folic acid	5mg	Tablete
Loti 12	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Sodium chloride + Potassium acetate + Magnesium acetate trihydrate + Glucose monohydrate	500 ml	Flakon
Loti 13	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Warfarin sodium	3 mg	Tablete
Loti 14	Metabolizmi dhe trakti tretes	Ondansetron	8 mg/4 ml - 4 ml	Flakon/ Ampule
Loti 15	Metabolizmi dhe trakti tretes	Drotaverine hydrochloride	40 mg/2 ml - 2 ml	Ampule
Loti 16	Metabolizmi dhe trakti tretes	Metformine hydrochloride	500 mg	Tablete
Loti 17	Metabolizmi dhe trakti tretes	Ascorbic acid (Vitamine C)	100 mg	Tablete
Loti 18	Metabolizmi dhe trakti tretes	Thiamine hydrochloride (Vitamin B1)	10 mg	Tablete

Loti 19	Metabolizmi dhe trakti tretes	Metformine hydrochloride	850 mg	Tablete
Loti 20	Metabolizmi dhe trakti tretes	Metoclopramide hydrochloride	10 mg	Tablete
Loti 21	Organet e shqisave	Indomethacin	100 mg	Supozitor
Loti 22	Sistemi kardiovaskular	Nitroglycerine	0.3 mg	Tablete
Loti 23	Sistemi kardiovaskular	Amiodarone	150 mg/3 ml - 3 ml	Ampule
Loti 24	Sistemi kardiovaskular	Ranolazine	375 mg	Tablete
Loti 25	Sistemi kardiovaskular	Nifedipine	10 mg	Tablete
Loti 26	Sistemi kardiovaskular	Nebivolol	5mg	Tablete
Loti 27	Sistemi kardiovaskular	Methyldopa	250 mg	Tablete
Loti 28	Sistemi kardiovaskular	Bisoprolol	10 mg	Tablete
Loti 29	Sistemi kardiovaskular	Furosemide	40 mg	Tablete
Loti 30	Sistemi kardiovaskular	Atenolol	100 mg	Tablete
Loti 31	Sistemi kardiovaskular	Digoxin	0.25 mg	Tablete
Loti 32	Sistemi kardiovaskular	Amiodarone	200 mg	Tablete
Loti 33	Sistemi kardiovaskular	Moxonidine	0.4 mg	Tablete
Loti 34	Sistemi kardiovaskular	Amlodipine	10 mg	Tablete
Loti 35	Sistemi kardiovaskular	Valsartan	80 mg	Tablete
Loti 36	Sistemi kardiovaskular	Losartan	100 mg	Tablete
Loti 37	Sistemi kardiovaskular	Metoprolol	100 mg	Tablete
Loti 38	Sistemi kardiovaskular	Simvastatine	40 mg	Tablete
Loti 39	Sistemi kardiovaskular	Isosorbide mononitrate	40 mg	Tablete
Loti 40	Sistemi kardiovaskular	Valsartan	160 mg	Tablete
Loti 41	Sistemi kardiovaskular	Carvedilol	25 mg	Tablete
Loti 42	Sistemi kardiovaskular	Hydrochlorothiazide	25 mg	Tablete
Loti 43	Sistemi kardiovaskular	Lisinopril	20 mg	Tablete
Loti 44	Sistemi kardiovaskular	Nifedipine	20 mg	Tablete
Loti 45	Sistemi kardiovaskular	Isosorbide dinitrate	10 mg	Tablete
Loti 46	Sistemi kardiovaskular	Verapamil	80 mg	Tablete
Loti 47	Sistemi kardiovaskular	Propafenon	150 mg	Tablete
Loti 48	Sistemi kardiovaskular	Flecainide	100 mg	Tablete
Loti 49	Sistemi kardiovaskular	Carvedilol	12.5 mg	Tablete
Loti 50	Sistemi kardiovaskular	Amlodipine	5 mg	Tablete
Loti 51	Sistemi kardiovaskular	Furosemide	25 mg	Tablete
Loti 52	Sistemi kardiovaskular	Diltiazem	60 mg	Tablete
Loti 53	Sistemi muskolo-skeletik	Suxamethonium chloride	100 mg	Flakon
Loti 54	Sistemi muskolo-skeletik	Ibuprofen	200 mg	Tablete/ Kapsule
Loti 55	Sistemi nervor	Valproic Acid + Sodium valproate	145 mg + 333 mg	Tablete
Loti 56	Sistemi nervor	Flumazenil	0.1 mg/ml - 5 ml	Ampule
Loti 57	Sistemi nervor	Carbamazepine	200 mg	Tablete
Loti 58	Sistemi nervor	Phenobarbital	200 mg/2ml - 2 ml	Ampule
Loti 59	Sistemi nervor	Paracetamol	250 mg	Supozitor
Loti 60	Sistemi nervor	Paracetamol	125 mg	Supozitor
Loti 61	Sistemi nervor	Codeine Phosphate Hemihydrate	15 mg	Tablete
Loti 62	Sistemi nervor	Citalopram	40 mg/ml - 15 ml	Flakon
Loti 63	Sistemi nervor	Chlorpromazine	50 mg/2 ml - 2 ml	Ampule
Loti 64	Sistemi nervor	Paracetamol	100 mg	Supozitor
Loti 65	Sistemi nervor	Caffeine + Sodium benzoate	(96mg + 104mg)/ml - 1ml	Ampule

Loti 66	Sistemi nervor	Lamotrigine	50 mg	Tablete
Loti 67	Sistemi nervor	Levodopa + Benserazide	200 mg + 50 mg	Tablete
Loti 68	Sistemi respirator	Aminophylline	100 mg	Tablete
Loti 69	Sistemi respirator	Ambroxol	15 mg/5 ml - 200 ml	Flakon
Loti 70	Sistemi respirator	Loratadine	10 mg	Tablete
Loti 71	Sistemi respirator	Salbutamol	5 mg/ml - 20 ml	Flakon
Loti 72	Anestezi Reanimacion	Remifentanyl flakon/amp	1 mg/ml-4 ml	Fl/Amp
Loti 73	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Prothrombin complex Concetrat	40 ml (1000 IU)	Flakon
Loti 74	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Edoxaban	30mg	Tablete
Loti 75	Anti infektive te pergjith.	Flucloxacilin	500 mg	Flakon

Kodi përkatës në fjalorin e përbashkët të prokurimit (FPP):

- 33600000-6 Produkte farmaceutike
- 33680000-0 Artikuj farmaceutikë

Vlera e fondit limit: 16,189,139.16 (gjashtëmbëdhjetë milionë e njëqind e tetëdhjetë e nëntë mijë e njëqind e tridhjetë e nëntë pikë gjashtëmbëdhjetë) **lekë pa TVSH** ose **167,797.88** (njëqind e gjashtë e shtatë mijë e shtatëqind e nëntëdhjetë e shtatë pikë tetëdhjetë e tetë) euro pa TVSH, i ndarë në lote:

Loti	Sistemi	Principi aktiv	Formë-doza	Njësia	Fondi limit për secilin lot (Lekë pa TVSH)	Fondi limit për secilin lot (Euro pa TVSH)
Loti 1	Anestezi Reanimacion	Isoflurane	Inhalation vapour, Liquid x 100 ml	Flakon	3,978,635.50	41,237.93
Loti 2	Anti-infektive te pergjithshem	Ciprofloxacin	500 mg	Tablete	58,070.15	601.89
Loti 3	Anti-infektive te pergjithshem	Erythromycin	250 mg	Tablete	673.1	6.98
Loti 4	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Erlotinib	150 mg	Tablete	1,365,793.57	14,156.24
Loti 5	Barna dermatologjike	Betamethasone	0,1% - 15 gr	Tubet	2,592.00	26.87
Loti 6	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Methylephedrine Maleate	0.2 mg/1 ml	Ampule	1,830.95	18.98
Loti 7	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Phytomenadion (Vitamin K)	10mg/1ml - 1 ml	Ampule	175,582.90	1,819.89
Loti 8	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Heparine calcium	12500 UI/0.5 ml - 0.5 ml	Shiringe e para pergatitur	345,182.64	3,577.76
Loti 9	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Acenocoumarol	4 mg	Tablete	94,140.72	975.75

Loti 10	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Acetylsalicylic acid	100 mg	Tablete	29,063.43	301.24
Loti 11	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Folic acid	5mg	Tablete	2,931.28	30.38
Loti 12	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Sodium chloride + Potassium acetate + Magnesium acetate trihydrate + Glucose monohydrate	500 ml	Flakon	83,680.64	867.34
Loti 13	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Warfarin sodium	3 mg	Tablete	27,270.92	282.66
Loti 14	Metabolizmi dhe trakti tretes	Ondansetron	8 mg/4 ml - 4 ml	Flakon/ Ampule	1,588,470.12	16,464.24
Loti 15	Metabolizmi dhe trakti tretes	Drotaverine hydrochloride	40 mg/2 ml - 2 ml	Ampule	51,840.00	537.31
Loti 16	Metabolizmi dhe trakti tretes	Metformine hydrochloride	500 mg	Tablete	24,534.08	254.29
Loti 17	Metabolizmi dhe trakti tretes	Ascorbic acid (Vitamine C)	100 mg	Tablete	6,480.00	67.16
Loti 18	Metabolizmi dhe trakti tretes	Thiamine hydrochloride (Vitamin B1)	10 mg	Tablete	8,035.20	83.28
Loti 19	Metabolizmi dhe trakti tretes	Metformine hydrochloride	850 mg	Tablete	302.25	3.13
Loti 20	Metabolizmi dhe trakti tretes	Metoclopramide hydrochloride	10 mg	Tablete	3,092.21	32.05
Loti 21	Organet e shqisave	Indomethacin	100 mg	Supozitor	1,620.00	16.79
Loti 22	Sistemi kardiovaskular	Nitroglycerine	0.3 mg	Tablete	28,720.28	297.68
Loti 23	Sistemi kardiovaskular	Amiodarone	150 mg/3 ml - 3 ml	Ampule	390,382.03	4,046.25
Loti 24	Sistemi kardiovaskular	Ranolazine	375 mg	Tablete	133,004.85	1,378.57
Loti 25	Sistemi kardiovaskular	Nifedipine	10 mg	Tablete	12,636.00	130.97
Loti 26	Sistemi kardiovaskular	Nebivolol	5mg	Tablete	3,284.84	34.05
Loti 27	Sistemi kardiovaskular	Methyldopa	250 mg	Tablete	3,270.20	33.90
Loti 28	Sistemi kardiovaskular	Bisoprolol	10 mg	Tablete	92,616.80	959.96
Loti 29	Sistemi kardiovaskular	Furosemide	40 mg	Tablete	27,735.18	287.47
Loti 30	Sistemi kardiovaskular	Atenolol	100 mg	Tablete	11,429.93	118.47
Loti 31	Sistemi kardiovaskular	Digoxin	0.25 mg	Tablete	128,078.81	1,327.52
Loti 32	Sistemi kardiovaskular	Amiodarone	200 mg	Tablete	20,999.40	217.66
Loti 33	Sistemi kardiovaskular	Moxonidine	0.4 mg	Tablete	817.17	8.47
Loti 34	Sistemi kardiovaskular	Amlodipine	10 mg	Tablete	31,577.66	327.30
Loti 35	Sistemi kardiovaskular	Valsartan	80 mg	Tablete	1,171.26	12.14
Loti 36	Sistemi kardiovaskular	Losartan	100 mg	Tablete	50,117.56	519.46

Loti 37	Sistemi kardiovaskular	Metoprolol	100 mg	Tablete	29,000.64	300.59
Loti 38	Sistemi kardiovaskular	Simvastatine	40 mg	Tablete	1,020.07	10.57
Loti 39	Sistemi kardiovaskular	Isosorbide mononitrate	40 mg	Tablete	445.22	4.61
Loti 40	Sistemi kardiovaskular	Valsartan	160 mg	Tablete	11,879.95	123.13
Loti 41	Sistemi kardiovaskular	Carvedilol	25 mg	Tablete	1,345.46	13.95
Loti 42	Sistemi kardiovaskular	Hydrochlorothiazide	25 mg	Tablete	18,316.14	189.84
Loti 43	Sistemi kardiovaskular	Lisinopril	20 mg	Tablete	1,313.25	13.61
Loti 44	Sistemi kardiovaskular	Nifedipine	20 mg	Tablete	32,770.47	339.66
Loti 45	Sistemi kardiovaskular	Isosorbide dinitrate	10 mg	Tablete	12,528.00	129.85
Loti 46	Sistemi kardiovaskular	Verapamil	80 mg	Tablete	11,071.94	114.76
Loti 47	Sistemi kardiovaskular	Propafenon	150 mg	Tablete	443.72	4.60
Loti 48	Sistemi kardiovaskular	Flecainide	100 mg	Tablete	3,308.15	34.29
Loti 49	Sistemi kardiovaskular	Carvedilol	12.5 mg	Tablete	9,184.93	95.20
Loti 50	Sistemi kardiovaskular	Amlodipine	5 mg	Tablete	274.31	2.84
Loti 51	Sistemi kardiovaskular	Furosemide	25 mg	Tablete	639.45	6.63
Loti 52	Sistemi kardiovaskular	Diltiazem	60 mg	Tablete	304.98	3.16
Loti 53	Sistemi muskolo-skeletik	Suxamethonium chloride	100 mg	Flakon	2,184.78	22.64
Loti 54	Sistemi muskolo-skeletik	Ibuprofen	200 mg	Tablete/ Kapsule	6,900.69	71.52
Loti 55	Sistemi nervor	Valproic Acid + Sodium valproate	145 mg + 333 mg	Tablete	952.42	9.87
Loti 56	Sistemi nervor	Flumazenil	0.1 mg/ml - 5 ml	Ampule	19,822.84	205.46
Loti 57	Sistemi nervor	Carbamazepine	200 mg	Tablete	435.19	4.51
Loti 58	Sistemi nervor	Phenobarbital	200 mg/2ml - 2 ml	Ampule	2,646.00	27.43
Loti 59	Sistemi nervor	Paracetamol	250 mg	Supozitor	14,062.75	145.76
Loti 60	Sistemi nervor	Paracetamol	125 mg	Supozitor	14,878.81	154.22
Loti 61	Sistemi nervor	Codeine Phosphate Hemihydrate	15 mg	Tablete	292,410.00	3,030.78
Loti 62	Sistemi nervor	Citalopram	40 mg/ml - 15 ml	Flakon	539,266.46	5,589.41
Loti 63	Sistemi nervor	Chlorpromazine	50 mg/2 ml - 2 ml	Ampule	54,000.00	559.70

Loti 64	Sistemi nervor	Paracetamol	100 mg	Supozitor	1,620.00	16.79
Loti 65	Sistemi nervor	Caffeine + Sodium benzoate	(96mg + 104mg)/ml - 1ml	Ampule	98,658.00	1,022.57
Loti 66	Sistemi nervor	Lamotrigine	50 mg	Tablete	1,007.71	10.44
Loti 67	Sistemi nervor	Levodopa + Benserazide	200 mg + 50 mg	Tablete	2,158.13	22.37
Loti 68	Sistemi respirator	Aminophylline	100 mg	Tablete	1,188.00	12.31
Loti 69	Sistemi respirator	Ambroxol	15 mg/5 ml - 200 ml	Flakon	155,065.75	1,607.23
Loti 70	Sistemi respirator	Loratadine	10 mg	Tablete	12,407.39	128.60
Loti 71	Sistemi respirator	Salbutamol	5 mg/ml - 20 ml	Flakon	70,072.67	726.29
Loti 72	Anestezi Reanimacion	Remifentanyl flakon/amp	1 mg/ml-4 ml	Fl/Amp	313,456.63	3,248.93
Loti 73	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Prothrombin complex Concentrat	40 ml (1000 IU)	Flakon	3,451,826.40	35,777.64
Loti 74	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Edoxaban	30mg	Tablete	624,676.08	6,474.67
Loti 75	Anti infektive te pergjith.	Flucloxacilin	500 mg	Flakon	1,589,932.15	16,479.40

Në bazë të nenit 21, pika 2, të ligjit nr.162/2020 “Për prokurimin publik”, i ndryshuar, 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”, i ndryshuar, autoriteti/enti kontraktor, **Operatori i Blerjeve të Përqëndruara sh.a**, ka hartuar procesverbalin për argumentimin dhe miratimin e specifikimeve teknike dhe kriterëve për kualifikim për procedurën e sipërcituar, me përmbajtjen si më poshtë:

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

TË NJËJTA PËR TË GJITHA LOTET

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

- Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas Shtojcës 9;*
- Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 4;*

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

Ofertuesi duhet të deklarojë se përmbush kriteret e përgjithshme të pranimit/kualifikimit. Këto kriteret duhet të plotësohen me dorëzimin e vetëdeklaratës me shkrim të subjektit, në ditën e hapjes së ofertës, sipas Shtojcës 9.

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

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 vlera e përlllogaritur e fondit limit për secilin prej loteve / shumatores së loteve për të cilat konkurron**. 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 Njesisë 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 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 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**

40% e vlerës së fondit limit për secilin prej loteve / shumatores së loteve për të cilat konkurron.

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 vërtetime të lëshuara nga një ent publik për përmbushjen me sukses të kontratës, ku të shënohen vlera, afati i përfundimit të kontratës ose/dhe fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi dhe të deklaruara në organet tatimore, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara
- b) Kur furnizimet e ngjashme janë realizuar me subjekte private, operatori ekonomik duhet të paraqesë fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi dhe të deklaruara në organet tatimore, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme bazohet në nenin 77 pika 4 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik”, i ndryshuar dhe nenit 40, pika 4, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, i ndryshuar. Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë të dëshmojnë që kanë përvojën e nevojshme për të zbatuar kontratën, prandaj është kërkuar që furnizimet e mëparshme të ngjashme të jenë në vlerën jo më pak se 40 % të vlerës së fondit limit, që është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar. Përqindja e kërkuar është konsideruar e nevojshme për të provuar besueshmërinë dhe përvojën e operatorëve ekonomik ofertues, në ofrimin e mallrave të ngjashëm me objektin e prokurimi, për realizimin e kontratës me sukses. Përvoja e ngjashme konsiderohet si kriter thelbësor dhe si rrjedhim operatorët ekonomikë duhet të paraqesin dëshmi të tilla si referenca/fatura tatimore etj, për të provuar kryerjen e tyre qoftë me sektorin privat dhe atë publik.

2. Operatori ekonomik duhet të paraqesë licencë të vlefshme për tregëtim me shumicë të barnave të lëshuar nga QKL ose QKB.

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77, të Ligjit Nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” të ndryshuar, nenit 40, pika 5, gërma a) të VKM Nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” të ndryshuar, si dhe Ligjit Nr. 105/2014 “Për barnat dhe shërbimin farmaceutik”, të ndryshuar, neni 28 “Tregëtimi me shumicë i barnave” i cili parashikon që tregëtimi i barnave bëhet nga subjekte të licensuar:

*” 1. Tregëtimi me shumicë i barnave kryhet nga importuesi, eksportuesi, shpërndarësi farmaceutik, që është person juridik ose fizik, tregtar, vendas ose i huaj, **i pajisur me licencën përkatëse për këtë veprimtari, sipas legjislacionit përkatës për licencimin.** 2. Tregtuesi farmaceutik me shumicë mund të tregtojë me shumicë edhe pajisjet mjekësore, sipas përcaktimeve të bëra në legjislacionin përkatës për pajisjet mjekësore” si dhe*

Ligjin nr 10081 date 23.02.2009 (i ndryshuar) “Për licensat, autorizimet dhe lejet në RSH”.

(shënim - përcaktoni aktin ligjor ose nënligjor specifik dhe nenin përkatës, që parashikon licencimin e subjekteve, në lidhje me veprimtarinë përkatëse të furnizimit, ose nëse është rasti të prodhimit të mallrave objekt prokurimi, që lidhet me objektin e kontratës së prokuruar).

Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë të dëshmojnë se disponojnë licencat profesionale për prodhimin dhe/ose furnizimin e mallrave, objekt i kontratës, të lëshuara nga autoritetet kompetente shtetërore.

3. Operatori ekonomik duhet të vetëdeklarojë origjinën e mallit (vendi i prodhimit) dhe kompaninë prodhuese/MAH, për barin e ofertuar.

Argumentimi: Ky kriter vendoset me qëllim njohjen e origjinës së mallit dhe kompaninë prodhuese/mbajtësin e autorizimit për tregëtim për të identifikuar në mënyrë të qartë atë gjatë lëvrimit të tij dhe për të pasur sigurinë që i njëjti mall i ofertuar do të lëvrohet në destinacion në përputhje me nenin 40, pika 6 dhe 8, të VKM Nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” të ndryshuar.

4. Për barnat (e listës së DST) të autorizuar për tregëtim në Republikën e Shqipërisë, duhet të paraqitet:

- dokumenti i cili konfirmon se bari i ofertuar, është i pajisur me autorizim për tregëtim në Republikën e Shqipërisë, lëshuar nga Agjencia Kombëtare e Barnave dhe Pajisjeve Mjekësore
/ose/
- autorizimi për tregëtim i barit, lëshuar nga Agjencia Kombëtare e Barnave dhe Pajisjeve Mjekësore, brenda afatit të tij të vlefshmërisë.

Argumentimi: Ky kriter vendoset në përputhje me Nenin 11 të Ligjit Nr. 105/2014 “Për barnat dhe shërbimin farmaceutik”, i ndryshuar, ku në pikën 1 të këtij neni citohet:

“1. Barnat që vendosen në treg në Republikën e Shqipërisë për përdorim njerëzor duhet të jenë të pajisura me autorizim për tregëtim nga Agjencia.”

5. Për barnat (e listës së DST) të paautorizuara për tregëtim në Republikën e Shqipërisë, bari që ofertohej duhet:

- a. të ketë marrë autorizim për tregëtim dhe të qarkullojë në njërin nga vendet e Bashkimit Evropian, Shteteve të Bashkuara të Amerikës, Kanada, Turqi, Zvicër, Izrael, Japoni, Australi, Norvegji, Islandë dhe Mbretëri e Bashkuar;
/ose/
- b. të jetë i prodhuar në vendet e Ballkanit, vetëm nëse ka marrë autorizim për tregëtim dhe qarkullon në vendin e tij,
/ose/
- c. të jetë i pajisur me autorizim për tregëtim nga Agjencia Evropiane e Barnave (EMA), ose Institucioni i Administrimit për Ushqimin dhe Barnat (FDA) i Shteteve të Bashkuara të Amerikës.

Për këtë kërkohet që ofertuesi të paraqesë:

- Deklaratë me anën e të cilës të konfirmohet se bari që ofron, është i pajisur me autorizim për tregëtim dhe qarkullon në një nga vendet e mësipërme (të Bashkimit Evropian, Shteteve të Bashkuara të Amerikës, Kanada, Turqi, Zvicër, Izrael, Japoni, Australi, Norvegji, Islandë dhe Mbretëri e Bashkuar), ose që disponon autorizim për tregëtim nga FDA ose EMA.

Në deklaratën e nëshkruar dhe të vulosur nga ofertuesi duhet të deklarohen: Emri dhe adresa e plotë e Institucionit/eve të autorizuar që kanë lëshuar autorizimin për tregëtim; Të dhëna kontakti për këto institucione (Tel, fax, e-mail, web-site); Numri dhe data e lëshimit të autorizimit për

tregtim (nga Institucioni/et të autorizuar) të barit që ofron dhe periudhën e vlefshmërisë të këtij autorizimi.

Argumentim: Ky kriter vendoset në zbatim të Nenit 11, pika 2, të Ligjit Nr. 105/2014 “Për barnat dhe shërbimin farmaceutik”, të ndryshuar, e cila, parashikon:

"2. Në raste nevojash të shërbimit shëndetësor (për mjekim ambulator dhe/ose spitalor), për barna të cilat nuk kanë asnjë alternativë të ngjashme, e cila ka autorizim për tregtim nga Agjencia, ministri përgjegjës për shëndetësinë autorizon importimin e barnave, për të cilat nuk është lëshuar autorizim tregtimi nga Agjencia, sipas rregullave të përcaktuara me vendim të Këshillit të Ministrave".

Gjithashtu, me qëllim garantimin e përmbushjes së standardeve mbi sigurinë, cilësinë dhe efikasitetin e barnave, edhe në rastin e barnave të paautorizuara, janë aplikuar të njëjtat kërkesa mbi origjinën e tyre, sikurse për barnat e autorizuar për tregtim. Kjo, duke u bazuar në Nenin 12, pika 2, të Ligjit Nr. 105/2014 "Për barnat dhe shërbimin farmaceutik", të ndryshuar, e cila parashikon:

"2. Agjencia i propozon ministrit përgjegjës për shëndetësinë dhënien e autorizimit të tregtimit për:

a) barnat e prodhuara në vendin tonë;

b) barnat që kanë marrë autorizim për tregtim dhe që qarkullojnë në njërin nga vendet e Bashkimit Europian, Shteteve të Bashkuara të Amerikës, Kanada, Turqi, Zvicër, Izrael, Japoni, Australi, Norvegji, Islandë dhe Mbretëri e Bashkuar;

b/1) barnat që kanë marrë autorizim për tregtim lokal dhe që qarkullojnë në vend, duke përmbushur përcaktimet e shkronjës “b” të pikës 2 të këtij neni.”.

c) barnat e prodhuara në vendet e Ballkanit, vetëm kur kanë marrë autorizim për tregtim dhe qarkullojnë në vendin e tyre;

ç) barnat e pajisura me autorizimin e tregtimit nga Agjencia Europiane e Barnave (EMA) ose Institucioni i Administrimit për Ushqimin dhe Barnat (FDA) i Shteteve të Bashkuara të Amerikës.”

Në bazë të të dhënave të deklaruara , KVO është në gjendje të bëjë verifikimin e tyre.

6. Për barnat e parashikuara në pikën 4 të KVK të DST, kërkohet Autorizim (i vlefshëm për të gjithë periudhën e kërkuar të MK), lëshuar nga MAH (mbajtësi i autorizimit të tregtimit), nëpërmjet të cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtojë barnat e tij në vendin tonë.

7. Për barnat e parashikuara në pikën 5 të KVK të DST, kërkohet Autorizim (i vlefshëm për të gjithë periudhën e kërkuar të MK), lëshuar nga MAH (mbajtësi i autorizimit të tregtimit) ose prodhuesi, ose distributori i autorizuar, nëpërmjet të cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtojë barnat e tyre në vendin tonë.

Shënim: Në rastin e autorizimeve të lëshuara nga distributorët e autorizuar, duhet të provohet me dokumente lidhja e tyre (distributorëve të autorizuar) me prodhuesin/MAH (mbajtësin e autorizimit të tregtimit).

Argumentim: Përsa i përket **kritereve 6 dhe 7** vendosen në përputhje me nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” i ndryshuar (aftësia teknike), si dhe pika 3 e nenit

40 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” e ndryshuar, me qëllim zotërimin e reputacionit dhe besueshmërisë për zbatimin e kontratës. Afati i vlefshmërisë së autorizimit vendoset në përputhje me kohëzgjatjen e MK. Keto kërkesa dhe vecanerisht lidhja me distributorin për barnat e pa autorizuar për tregtim në RSH, i shërbejnë autoritetit kontraktor për njohjen e mundësisë së OE për përmbushjen me sukses të kontratës pra të garancisë së furnizimit të mallit objekt prokurimi.

II. Argumentimi i specifikimeve teknike

Loti	Sistemi	Principi aktiv	Formë-doza	Njësia
Loti 1	Anestezi Reanimacion	Isoflurane	Inhalation vapour, Liquid x 100 ml	Flakon
Loti 2	Anti-infektive të përgjithshme	Ciprofloxacin	500 mg	Tablete
Loti 3	Anti-infektive të përgjithshme	Erythromycin	250 mg	Tablete
Loti 4	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Erlotinib	150 mg	Tablete
Loti 5	Barna dermatologjike	Betamethasone	0,1% - 15 gr	Tubet
Loti 6	Barna hormonale sistematike, hormonet seksuale	Methylephedrine Maleate	0.2 mg/1 ml	Ampule
Loti 7	Gjaku dhe organet formuese të gjakut	Phytomenadion (Vitamin K)	10mg/1ml - 1 ml	Ampule
Loti 8	Gjaku dhe organet formuese të gjakut	Heparine calcium	12500 UI/0.5 ml - 0.5 ml	Shiringe e para përgatitur
Loti 9	Gjaku dhe organet formuese të gjakut	Acenocoumarol	4 mg	Tablete
Loti 10	Gjaku dhe organet formuese të gjakut	Acetylsalicylic acid	100 mg	Tablete
Loti 11	Gjaku dhe organet formuese të gjakut	Folic acid	5mg	Tablete
Loti 12	Gjaku dhe organet formuese të gjakut	Sodium chloride + Potassium acetate + Magnesium acetate trihydrate + Glucose monohydrate	500 ml	Flakon
Loti 13	Gjaku dhe organet formuese të gjakut	Warfarin sodium	3 mg	Tablete
Loti 14	Metabolizmi dhe trakti tretës	Ondansetron	8 mg/4 ml - 4 ml	Flakon/ Ampule
Loti 15	Metabolizmi dhe trakti tretës	Drotaverine hydrochloride	40 mg/2 ml - 2 ml	Ampule
Loti 16	Metabolizmi dhe trakti tretës	Metformine hydrochloride	500 mg	Tablete
Loti 17	Metabolizmi dhe trakti tretës	Ascorbic acid (Vitamin C)	100 mg	Tablete
Loti 18	Metabolizmi dhe trakti tretës	Thiamine hydrochloride (Vitamin B1)	10 mg	Tablete
Loti 19	Metabolizmi dhe trakti tretës	Metformine hydrochloride	850 mg	Tablete
Loti 20	Metabolizmi dhe trakti tretës	Metoclopramide hydrochloride	10 mg	Tablete
Loti 21	Organet e shqisave	Indomethacin	100 mg	Supozitor
Loti 22	Sistemi kardiovaskular	Nitroglycerine	0.3 mg	Tablete
Loti 23	Sistemi kardiovaskular	Amiodarone	150 mg/3 ml - 3	Ampule

			ml	
Loti 24	Sistemi kardiovaskular	Ranolazine	375 mg	Tablete
Loti 25	Sistemi kardiovaskular	Nifedipine	10 mg	Tablete
Loti 26	Sistemi kardiovaskular	Nebivolol	5mg	Tablete
Loti 27	Sistemi kardiovaskular	Methyldopa	250 mg	Tablete
Loti 28	Sistemi kardiovaskular	Bisoprolol	10 mg	Tablete
Loti 29	Sistemi kardiovaskular	Furosemide	40 mg	Tablete
Loti 30	Sistemi kardiovaskular	Atenolol	100 mg	Tablete
Loti 31	Sistemi kardiovaskular	Digoxin	0.25 mg	Tablete
Loti 32	Sistemi kardiovaskular	Amiodarone	200 mg	Tablete
Loti 33	Sistemi kardiovaskular	Moxonidine	0.4 mg	Tablete
Loti 34	Sistemi kardiovaskular	Amlodipine	10 mg	Tablete
Loti 35	Sistemi kardiovaskular	Valsartan	80 mg	Tablete
Loti 36	Sistemi kardiovaskular	Losartan	100 mg	Tablete
Loti 37	Sistemi kardiovaskular	Metoprolol	100 mg	Tablete
Loti 38	Sistemi kardiovaskular	Simvastatine	40 mg	Tablete
Loti 39	Sistemi kardiovaskular	Isosorbide mononitrate	40 mg	Tablete
Loti 40	Sistemi kardiovaskular	Valsartan	160 mg	Tablete
Loti 41	Sistemi kardiovaskular	Carvedilol	25 mg	Tablete
Loti 42	Sistemi kardiovaskular	Hydrochlorothiazide	25 mg	Tablete
Loti 43	Sistemi kardiovaskular	Lisinopril	20 mg	Tablete
Loti 44	Sistemi kardiovaskular	Nifedipine	20 mg	Tablete
Loti 45	Sistemi kardiovaskular	Isosorbide dinitrate	10 mg	Tablete
Loti 46	Sistemi kardiovaskular	Verapamil	80 mg	Tablete
Loti 47	Sistemi kardiovaskular	Propafenon	150 mg	Tablete
Loti 48	Sistemi kardiovaskular	Flecainide	100 mg	Tablete
Loti 49	Sistemi kardiovaskular	Carvedilol	12.5 mg	Tablete
Loti 50	Sistemi kardiovaskular	Amlodipine	5 mg	Tablete
Loti 51	Sistemi kardiovaskular	Furosemide	25 mg	Tablete
Loti 52	Sistemi kardiovaskular	Diltiazem	60 mg	Tablete
Loti 53	Sistemi muskolo-skeletik	Suxamethonium chloride	100 mg	Flakon
Loti 54	Sistemi muskolo-skeletik	Ibuprofen	200 mg	Tablete/ Kapsule
Loti 55	Sistemi nervor	Valproic Acid + Sodium valproate	145 mg + 333 mg	Tablete
Loti 56	Sistemi nervor	Flumazenil	0.1 mg/ml - 5 ml	Ampule
Loti 57	Sistemi nervor	Carbamazepine	200 mg	Tablete
Loti 58	Sistemi nervor	Phenobarbital	200 mg/2ml - 2 ml	Ampule
Loti 59	Sistemi nervor	Paracetamol	250 mg	Supozitor
Loti 60	Sistemi nervor	Paracetamol	125 mg	Supozitor
Loti 61	Sistemi nervor	Codeine Phosphate Hemihydrate	15 mg	Tablete
Loti 62	Sistemi nervor	Citalopram	40 mg/ml - 15 ml	Flakon
Loti 63	Sistemi nervor	Chlorpromazine	50 mg/2 ml - 2 ml	Ampule
Loti 64	Sistemi nervor	Paracetamol	100 mg	Supozitor

Loti 65	Sistemi nervor	Caffeine + Sodium benzoate	(96mg + 104mg)/ml - 1ml	Ampule
Loti 66	Sistemi nervor	Lamotrigine	50 mg	Tablete
Loti 67	Sistemi nervor	Levodopa + Benserazide	200 mg + 50 mg	Tablete
Loti 68	Sistemi respirator	Aminophylline	100 mg	Tablete
Loti 69	Sistemi respirator	Ambroxol	15 mg/5 ml - 200 ml	Flakon
Loti 70	Sistemi respirator	Loratadine	10 mg	Tablete
Loti 71	Sistemi respirator	Salbutamol	5 mg/ml - 20 ml	Flakon
Loti 72	Anestezi Reanimacion	Remifentanyl flakon/amp	1 mg/ml-4 ml	Fl/Amp
Loti 73	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Prothrombin complex Concentrat	40 ml (1000 IU)	Flakon
Loti 74	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Edoxaban	30mg	Tablete
Loti 75	Anti infektive te pergjith.	Flucloxacilin	500 mg	Flakon

Specifikimet Teknike të Përgjithshme

- Afati i skadencës: Data e skadencës në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më pak se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës /ose/ jo më pak se 1 vit nga data e lëvrimit të mallit.
- Të gjitha barnat duhet të jenë të pajisura me pullen e kontrollit të barnave të lëshuar nga AKBPM (Agjencia Kombetare e Barnave dhe Pajisjeve Mjekesore).
- Paketimi: Mbi çdo paketim duhet të jetë shënuar emri i barit, formë - doza, kodi i barit, përçindja dhe përmbajtja, data e prodhimit dhe e skadencës, nr. i serisë, si edhe përveç pullës së kontrollit të barnave të aplikuar në paketimin e jashtëm/kutinë e ambalazhit të tyre, barnat duhet detyrimisht të jenë të vulosura edhe me vulën me mbishkrimin “PËRDORIM SPITALOR - NDALOHET SHITJA”.
- OE i cili do të jetë palë në Marreveshjet Kuader (MK), është i detyruar të lajmërojë menjëherë AK, në çdo kohë, përgjatë afatit të vlefshmërisë së MK, në rastet kur:
 - Ndryshon statusi i regjistrimit dhe/ose
 - Ndryshon cmimi i miratuar i barit, objekt i kesaj Marreveshjeve Kuader.
- AK rast pas rasti, ka të drejtën e ndërprerjes apo miratimit të vazhdimsisë së MK në perputhje me legjislacionin e aplikueshem.

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 nga autoriteti kontraktor përfitues, në përputhje me parashikimet e nenit 4, pika 38/b dhe nenit 36, të LPP:

“38/b) në rast të prokurimit publik të mallrave ose shërbimeve, specifikimi me të cilin përkufizohen karakteristikat e prodhimit ose shërbimit, siç janë niveli i cilësisë, ndikimi mbi mjedisin jetësor dhe ndikimet klimatike, përshkrim i të gjitha kushteve, duke përfshirë edhe arritshmëri për persona me aftësi të kufizuar dhe vlerësim të përputhshmërisë, niveli i realizimit, shfrytëzim i prodhimit, siguri ose dimensione, duke i përfshirë edhe kërkesat relevante për produktin në raport me emërtimin me të cilin shitet, terminologjinë, simbolet, testimet dhe

metodat për testim, paketimin, shënimin dhe etiketimin, si dhe udhëzime për përdorim, proceset dhe metodat e prodhimit në secilën fazë të jetëgjatësisë së mallrave dhe shërbimeve, si dhe procedura për vlerësim të përputhshmërisë” si dhe nenit 40, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, “për mallrat që do të prokurohen, autoriteti/enti kontraktor parashikojnë specifikimet teknike, të cilat duhet të përshkruajnë minimumin ose tërësinë e elementëve më të rëndësishëm 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.”

*Shënim: Përcaktoni specifikimet teknike, për mallrat objekt prokurimi, të cilat duhet të përshkruajnë minimumin ose tërësinë e elementeve më të rëndësishme përbërëse, që garantojnë cilësinë e kërkuar, dhe që i vlerëson mallrat si të pranueshme për funksionet e kërkuara, në përputhje me parashikimet e nenit 4, pika 38/b dhe nenit 36, të LPP, si dhe nenit 40, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, **duke argumentuar çdo kërkesë funksionale ose performance, apo/dhe çdo standard të kërkuar**, ku çdo referencë duhet të shoqërohet nga fjalët “ose ekuivalenti i tij/saj”.*

Kujdes: Në specifikimet teknike, nëse nuk e justifikon objekti i kontratës, nuk duhet të përmendet asnjë markë prodhimi ose burim specifik apo proces i veçantë, që karakterizon produktet ose shërbimet e ofruara nga një operator ekonomik specifik apo asnjë markë tregtare, patentë, tipi ose origjinë apo prodhim specifik, me qëllim favorizimin ose eliminimin e disa sipërmarrjeve ose produkteve. Një gjë e tillë lejohet vetëm në raste përjashtimore kur nuk ekziston një mënyrë e mjaftueshme, e saktë apo e kuptueshme e përshkrimit të objektit të kontratës, sipas pikës 3 të nenit 36, të LPP. Referime të tilla duhet të shoqërohen nga fjalët “ose ekuivalente”.

Grafiku/afati i lëvrimit është caktuar nga autoriteti kontraktor përfitues, bazuar në nevojat konkrete të mbulimit me furnizim me barna për shërbimet spitalore.

Për ngarkimin e procedurës në sistemin e prokurimit elektronik, njësia e prokurimit autorizoi personin përgjegjës për prokurimin.

NJESIA E PROKURIMIT