

**OPERATORI I BLERJEVE TË PËRQENDRUARA**

**Data: \_\_\_\_\_.\_\_\_\_.2026**

**PROCESVERBAL- TIPI I KONTRATËS - MALLRA**

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

**Objekti i procedurës:** “Blerje barna për nevoja emergjente spitalore të Spitalit Rajonal Korçë” ndarë në 39 lote.

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

- Produkte mjekësore për çrregullime funksionale gastrointestinale -33610000-9
- Produkte mjekësore për çrregullime funksionale gastrointestinale -33612000-3
- Produkte mjekësore për sistemin kardiovaskular -33622000-6
- Produkte medicinale për dermatologji-33631000-2
- Agjentë antineoplastikë -33652100-6
- Produkte mjekësore për sistemin nervor -33661000-1
- Produkte mjekësore për organet shqisore -33662000-8
- Produkte mjekësore për sistemin e frymëmarrjes -33670000-7
- Produkte kontrasti radiologjik -33696800-3

**Vlera e fondit limit: 34,872,185.54** (tridhjetë e katër milion e tetëqind e shtatëdhjetë e dy mijë e njëqind e tetëdhjetë e pesë pikë pesëdhjetë e katër) **lekë pa TVSH**, ose 365.268,51 (treqind e gjashtëdhjetë e pesë mijë e dyqind e gjashtëdhjetë e tetë presje pesëdhjetë e një) Euro pa TVSH. *Kursi i këmbimit sipas Bankës së Shqipërisë më datë 25.05.2026 është 95.47 lekë, ndarë në lote:*

| Nr. | Principi aktiv                         | Formedoza                                     | Fondi Limit Lekë | Fondi Limit Euro |
|-----|--|---|------------------|------------------|
| 1   | Loti 1 Oxygen (gaz)                    | Gaz per perdorim mjeksor, i kompresuar x 100% | 3,337,200.00     | 34.955,48        |
| 2   | Loti 2 Thiopental sodium               | 1 gr  | 39,810.15        | 416,99           |
| 3   | Loti 3 Meropenem                       | 1gr   | 407,605.04       | 4.269,46         |
| 4   | Loti 4 Azithromycin                    | 500 mg  | 27,802.31        | 291,22           |
| 5   | Loti 5 Neomycine sulphate + Bacitracin | (5mg + 500 IU)/1 gr - 30 gr                   | 127,528.68       | 1.335,80         |
| 6   | Loti 6 Betamethasone                   | 0,1% - 15 gr                                  | 77,760.00        | 814,50           |
| 7   | Loti 7 Prednisolone                    | 25 mg/2 ml - 2 ml                             | 4,737,460.39     | 49.622,50        |
| 8   | Loti 8 Oxytocin                        | 10 UI/ml                                      | 267,147.09       | 2.798,23         |
| 9   | Loti 9 Progesterone                    | 25 mg/ml - 1ml                                | 151,690.09       | 1.588,88         |

|    |   |                      |              |           |
|----|---|----------------------|--------------|-----------|
| 10 | Loti 10 Prednisone                            | 5 mg                 | 67,016.55    | 701,96    |
| 11 | Loti 11 Sodium chloride                       | 0.9% - 500 ml        | 5,874,305.23 | 61.530,38 |
| 12 | Loti 12 Sodium chloride 0.9% - 250 ml         | 0.9% - 250 ml        | 6,504,774.55 | 68.134,23 |
| 13 | Loti 13 Potassium chloride                    | 75 mg/ml -10 ml      | 990,699.79   | 10.377,08 |
| 14 | Loti 14 Mannitol                              | 20% - 250 ml         | 968,178.67   | 10.141,18 |
| 15 | Loti 15 Sodium bicarbonate                    | 840 mg/10 ml - 10 ml | 1,394,045.60 | 14.601,92 |
| 16 | Loti 16 Sodium chloride                       | 0,9% - 1000 ml       | 585,243.93   | 6.130,13  |
| 17 | Loti 17 Sodium Chloride                       | 0.9% - 100 ml        | 2,277,747.47 | 23.858,25 |
| 18 | Loti 18 Phytomenadion (Vitamin K)             | 10mg/1ml - 1 ml      | 66,012.69    | 691,45    |
| 19 | Loti 19 Ascorbic acid (Vitamine C)            | 100 mg/2 ml - 2 ml   | 1,620,000.00 | 16.968,68 |
| 20 | Loti 20 Ondansetron                           | 8 mg/4 ml - 4 ml     | 879,611.04   | 9.213,48  |
| 21 | Loti 21 Pyridoxine hydrochloride (Vitamin B6) | 100 mg/2 ml - 2 ml   | 864,000.00   | 9.049,96  |
| 22 | Loti 22 Magnesium sulphate                    | 2.5 gr/10 ml - 10 ml | 367,442.63   | 3.848,78  |
| 23 | Loti 23 Metoclopramide hydrochloride          | 10 mg/2 ml - 2 ml    | 167,704.72   | 1.756,62  |
| 24 | Loti 24 Hyoscine butylbromide                 | 20 mg/1 ml - 1 ml    | 336,960.00   | 3.529,49  |
| 25 | Loti 25 Insulin Aspart                        | 100 UI/ml - 3 ml     | 237,436.14   | 2.487,02  |
| 26 | Loti 26 Hyoscine butylbromide                 | 10 mg                | 10,518.10    | 110,17    |
| 27 | Loti 27 Furosemide                            | 20 mg/2 ml - 2 ml    | 1,343,255.95 | 14.069,93 |
| 28 | Loti 28 Amiodarone                            | 150 mg/3 ml - 3 ml   | 29,071.89    | 304,51    |
| 29 | Loti 29 Ranolazine                            | 375 mg               | 11,480.97    | 120,26    |
| 30 | Loti 30 Methyldopa                            | 250 mg               | 36,038.67    | 377,49    |
| 31 | Loti 31 Labetalol                             | 5mg/ml               | 7,710.60     | 80,76     |
| 32 | Loti 32 Suxamethonium chloride                | 100 mg               | 64,429.59    | 674,87    |
| 33 | Loti 33 Ketorolac                             | 30 mg/ml -1 ml       | 621,085.78   | 6.505,56  |
| 34 | Loti 34 Metamizole sodium                     | 1 gr/2 ml - 2 ml     | 120,181.57   | 1.258,84  |
| 35 | Loti 35 Choline alfoscerate                   | 1000 mg/4 ml - 4 ml  | 198,003.14   | 2.073,98  |
| 36 | Loti 36 Ketamine                              | 50 mg/ml - 10 ml     | 6,790.76     | 71,13     |
| 37 | Loti 37 Naloxone                              | 0.4 mg/ ml           | 843.35       | 8,83      |
| 38 | Loti 38 Loratadine                            | 10 mg                | 6,263.18     | 65,60     |
| 39 | Loti 39 Salbutamol                            | 5 mg/ml - 20 ml      | 41,329.23    | 432,90    |

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 kritereve për kualifikim për procedurën e sipërcituar, me përmbajtjen si më poshtë:

## 2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

Adresa:Rr: “Reshit Çollaku” Godina nr. 6/337, Tiranë (në krah të Gjykatës së Lartë) [www.obp.al](http://www.obp.al)

## 1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

- a. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas Shtojcës 9;
- b. 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. Vërtetim për xhiron vjetore për vitet financiare (2023, 2024, 2025), ku vlera e xhiros për të paktën një nga vitet e periudhës së kërkuar duhet të jetë **jo më e vogël se vlera e përllogaritur e fondit limit të lotit/ shumatores së loteve për të cilat konkurron**. Kriteri konsiderohet i përmbushuar nëse operatorët ekonomikë arrijnë vlerën e xhiros minimale, në të paktën 1(një) vit të periudhës së kërkuar të viteve financiare.

**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. Xhironja vjetore minimale që kërkohet nga operatorët ekonomikë nuk mund të tejkalohet 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 përllogaritur e fondit limit të lotit/ shumatores së loteve për të cilat konkurron** 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 tejkalohet: a) dyfishin e vlerës së përllogaritur 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 e 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 ekonomik-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 volumin 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 39 % e vlerës së fondit limit të lotit/ 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 faturat tatimore të shitjes të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi dhe të deklaruara 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 deklaruara në organet tatimore, ku të 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 39 % e vlerës së fondit limit të lotit/ shumatores së loteve për të cilat konkurron**, 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 prokurimit, 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 behet nga subjekte të licensuar:

” 1. Tregtimi 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) “Per licensat, autorizimet dhe lejet ne RSH”.

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 ne perputhje 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 “Per 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 ofertohehet 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 tregtim 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 tregtim 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 tregtim 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 tregtim; 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 autorizuara 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 Evropian, 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 Evropiane 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 Kapacitetit teknik 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 Kapacitetit teknik 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

- 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.
- Formë – doza, njësia dhe volumi për barin është përcaktuar në DST dhe është detyruese.
- 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 jete pale ne Marreveshjet Kuader (MK), eshte i detyruar te lajmerojne menjehere AK, ne cdo kohe, pergjate afatit te vlefshmerise se MK, ne rastet kur:
  - ndryshon statusi i regjistrimit dhe/ose
  - Ndryshon cmimi i miratuar i barit, objekt i kesaj Marreveshjeve Kuader.

AK rast pas rasti, ka te drejten e nderprerjes apo miratimit te vazhdimesise se MK ne perputhje me legjislacionin e aplikueshem.

Ofertuesi duhet të përmbushë specifikimet teknike sipas përcaktimit të bërë në përshkrimin e mallrave në Kërkesen e AK për këtë procedurë prokurimi.

### **Marrvëshjet kuadër të lidhura në përfundim të kësaj procedure prokurimi mund të ndërpriten me ardhjen e Marrvëshjes Kuadër të nënshkruar nga OBP për furnizimin me medikamente për vitet 2026-2028 për këto barna.**

*Argumentim: Sipas kërkesës së përcaktuar në Urdhrin e Ministrit të Shëndetësisë Nr 287, datë 12.07.2011, Nr Prot 2542, datë 12.07.2011 “Për pajisjen me vulë të barnave që përdoren në institucionet shëndetësore publike”.*

**Argumentimi:** Specifikimet teknike janë vendosur 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, shfrytëzimi 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”.*

## **GRAFIKUT TË LËVRIMIT:**

Spitai Rajonal Korce do të lidhë kontratë në bazë të nevojave të saj në çdo **3 (tre) mujour**. Përjashtimisht këtij përcaktimi, Autoriteti Kontraktor mund të lidhë kontratë për çdo nevojë që del e paparashikuar dhe është e domosdoshme në çdo kohë.

**Afatet e ekzekutimit: Furnizimi do të bëhet në sasinë e kërkuar paraprakisht nga ana jonë, rast pas rasti, jo më vonë se 7 ditë nga kërkesa zyrtare e Spitalit Rajonal Korçë.**

**Marrvëshjet kuadër të lidhura në përfundim të kësaj procedure prokurimi mund të ndërpriten me ardhjen e Marrëveshjes Kuadër të nënshkruar nga OBP për furnizimin me medikamente për vitet 2026-2028 për këto barna.**

Sa më sipër, hartimi i kërkesave për kualifikim dhe çdo informacion tjetër specifik i nevojshëm, janë hartuar nga specialistët anëtarë të njësisë së prokurimit. 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 prokurimin.

## **NJESIA E PROKURIMIT**