

---

**OPERATORI I BLERJEVE TË PËRQENDRUARA**

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

**PROCESVERBAL – Tipi i kontratës - Mall**

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

*(Ky procesverbal është për efekt publikimi bashkë me dokumentet e tenderit)*

**OBJEKTI I PROCEDURËS:** “Blerje materiale mjekimi të përgjithshme dhe kirurgjikale për nevoja spitalore”, e ndarë në dy lote:

Lot 1 “Blerje materiale mjekimi te përgjithshme MM1”

Lot 2 “Blerje materiale mjekimi konsumi 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: 2,723,256,110.67** (dy miliardë e shtatëqind e njëzet e tre milionë e dyqind e pesëdhjetë e gjashtë mijë e njëqind e dhjetë presje gjashtëdhjetë e shtatë lekë) **lekë pa tvsh.**

Fondi limit/vlera e pritshme e kontratave i konvertuar në euro sipas kursit zyrtar të Bankës së Shqipërisë datë 11.06.2026: **28,650,774.44** (njëzet e tetë milionë e gjashtëqind e pesëdhjetë mijë e shtatëqind e shtatëdhjetë e katër presje dyzet e katër) euro pa TVSH, me kurs këmbimi **95.05** dhe sipas loteve:

**Loti 1 – “Materiale mjekimi të përgjithshme për nevoja spitalore MM1”** me Fondi limit/vlera e pritshme e kontratës **1,406,613,194.87** (një miliardë e katërqind e gjashtë milionë e gjashtëqind e trembëdhjetë mijë e njëqind e nëntëdhjetë e katër presje tetëdhjetë e shtatë lekë) **lekë pa tvsh ose 14,798,665.91** (katërmëbëdhjetë milion e shtatëqind e nëntëdhjetë e tetë mijë e gjashtëqind e gjashtëdhjetë e pesë presje nëntëdhjetë e një) euro pa TVSH.

**Loti 2 - “Materiale mjekimi konsumi dhe kirurgjikale per nevoja spitalore MM2”** Fondi limit/vlera e pritshme e kontratës: **1,316,642,915.80** (një miliardë e treqind e gjashtëmbëdhjetë milionë e gjashtëqind e dyzet e dy mijë nëntëqind e pesëmbëdhjetë presje tetëdhjetë lekë) **lekë pa**

**tvsh** ose **13,852,108.53** (trembëdhjetë milionë e tetëqind e pesëdhjetë e dy mijë e njëqind e tetë presje pesëdhjetë e tre) euro pa TVSH.

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

## **2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT**

### **TË NJËJTA PËR TË DYJA LOTET**

#### **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 vetdeklarimit” 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 vetdeklarimit, 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:**

Referuar pikës 1 të shtojcës 8, 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.

**Argumentimi:** Kërkesa e mësipërme bazohet në nenin 76 të ligjit Nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” të ndryshuar dhe nenit 25 të VKM-se Nr. 285, datë 19.05.2021 "Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik" të ndryshuar.

## 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 (2023, 2024, 2025), ku vlera e xhiros për të paktën një nga vitet e periudhës së kërkuar duhet të jetë **jo më të vogël se 40 % të vlerës së fondit të limit të lotit apo shumatores së fondit limit të loteve për të cilat oferton**. 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: jo më të vogël se 40 % të vlerës së fondit të limit të lotit apo shumatores së fondit limit të loteve për të cilat oferton 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 të vogël se 40 % të vlerës së fondit të limit të lotit apo shumatores së fondit limit të loteve për të cilat oferton 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 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. Operatorët ekonomikë duhet të paraqesin kopje të çertifikuara të bilanceve të viteve: (2023, 2024, 2025) 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 përmbushuar nëse në dy bilance të njëpasnjëshme nuk ka raport negative 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 kërkohen 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 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 të vogël se 39 % të vlerës së fondit të limit të lotit apo shumatores së fondit limit të loteve për të cilat oferton. 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 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 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 përlllogaritur 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 furnizimet 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 në vlerën jo më të vogël se 39 % të vlerës së fondit të limit të lotit apo shumatores së fondit limit të loteve për të cilat oferton. 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.

2. Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë certifikimin ISO 9001:2015 mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose ISO 13485:2016 “Sistemi i Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose ekuivalent, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Çertifikata duhet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.
3. Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë deklaratë për certifikimin ISO 13485:2016 “Sistemi i Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose ekuivalent, të prodhuesit, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Çertifikata duhet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

Shënim: Ky kriter konsiderohet i përmbushur me paraqitjen e deklaratës. Ofertuesi i kualifikuar i pari, përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afateve të ankimit, duhet të dorëzojë certifikatën sipas deklaramentit të bërë, e cila duhet të jetë në origjinal ose në kopje të njehsuar.

**Argumentimi:** Kërkesat e mësipërme 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 në mënyrë 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 menaxhial 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 certifikatës 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.

Gjithashtu këto kritere gjejnë mbështetje dhe në rekomandimin e APP dhe Drejtorise se pergjithshme te Akreditimit nr. 3330 prot, date 20.03.2018 dhe nr. 145 prot, date 16.03.2018 “Rekomandim mbi hartimin e kërkesave të cilësisë”.

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

**Argumentimi:** Ky kriter gjen mbeshtetje ne pikat 2 dhe 4 te nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” i ndryshuar dhe piken 5 te nenit 44 të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik” i ndryshuar, ku citohet: “5. *Kur është e dukshme që një operator ekonomik e ka të pamundur të marrë etiketën specifike, të cilësuar nga autoriteti/enti kontraktor ose një etiketë ekuivalente, brenda afateve kohore përkatëse, për shkaqe që nuk lidhen me atë operator ekonomik, autoriteti ose enti kontraktor pranon mënyra të tjera vërtetimi të përshtatshme, që mund të përfshijnë një dosje teknike nga prodhuesi, nëse operatori ekonomik në fjalë vërteton se punët, furnizimet ose shërbimet që ai duhet të ofrojë përmbushin kërkesat e etiketës specifike ose kërkesat specifike të cilësuar nga autoriteti/enti kontraktor*”.

Autorizimi për OE ofertues nga firma prodhuese ose nga distributor 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, autorizon operatorin ekonomik që ta furnizojë me produktet e tij; domosdoshmëria e tij lidhet me garancinë e mallit të cilën e jep prodhuesi dhe jo operatori ekonomik ofertues.

Ky kriter u vendos ne mbështetje të Rekomandimit nr. 3341/1 prot. Date 20.03.2018 të Agjensisë së Prokurimit Publik (Drejtoria Juridike dhe Monitorimit) drejtuar Autoriteteve Kontraktore “Rekomandim mbi hartimin e kriterëve per kualifikim ne dokumentet e tenderit te procedurave te prokurimit publik”.

5. Operatori ekonomik duhet të paraqesë certifikatë konformiteti CE (ose deklaratë konformiteti DC), sipas kategorizimit të tyre, për të gjithë artikujt e ofruar, konform direktivave / rregulloreve të Bashkimit Evropian, të aplikueshme për objektin e prokurimit, 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 e 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 pacientët e spitaleve kryesore publike. Në këto spitale marrin trajtim 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 furnizimit me artikuj që i kanë kaluar testet e prodhimit dhe sigurisë, 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.*

*Furnizimi me materiale mjekimi jociësore, të cilat **nuk** i kanë kaluar filtrat e vlerësimit të konformitetit, potencialisht do të shkaktonte pasoja negative për pacientët (i.e. infeksione, dëmtime trupore., etj.)*

*Referuar terminologjisë së përdorur në kërkesë “konform direktivave / rregulloreve të Bashkimit Evropian, sipas kategorizimit të tyre”, njësia e prokurimit bazohet në dokumentacionin e përcjellë nga AK përfutuese si dhe në natyrën e mallrave, konformiteti i të cilave në BE bazohet, inter alia, në rregulloren kryesore të pajisjeve mjekësore, i.e. Rregullorja 2017/745, e ndryshuar.*

*Në përfundim, kërkesa e mësipërme vlerësohet në përputhje me objektin e prokurimit, proporcionale dhe e lidhur ngushtë me të.*

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

**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/materialeve mjekësore, procesin e regjistrimit, vlerësimin e konformitetit, mënyrën e shpërndarjes, inspektimin dhe mbikëqyrjen e kësaj pajisje. Kërkesa përse i përket këtij autorizimi/liçence 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.*

7. Operatori ekonomik duhet të paraqesë katalogë teknikë / skeda teknike për të gjithë 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](http://www.app.gov.al) së bashku me dokumentacionin e kërkuar në këto DT).

**Argumentimi:** Ky kriter është vendosur në përputhje me nenit 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 përcaktuara në DST. Ky katalog do të shërbejë gjithashtu edhe në procesin e marrjes në dorëzim të mallrave objekt prokurimi nga Autoritetet Kontraktore përfitues për të kryer krahasueshmërinë e specifikimeve teknike gjatë marrjes në dorëzim të tij.

8. 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, Skadencia 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 pikën 1 të nenit 36 të Ligjit nr. 162/2020, “Për Prokurimin Publik” i ndryshuar, në të cilën është e përcaktuar 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 pikën 2 të nenit 40 të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik” i ndryshuar, ku percaktohet 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, me anë të së cilës do të bëhet e mundur verifikimi me i saktë i artikujve të ofertuar, specifikimeve të tyre, origjina, konformiteti etj., me dokumentacionin mbështetës të paraqitur nga ofertuesi.

9. Operatori ekonomik, në datën dhe orën e zhvillimit të procedurës së prokurimit duhet të paraqesë nga një mostër për secilin artikull në përputhje me specifikimet teknike të përcaktuara. Dorëzimi i mostrave, të bëhet pranë Operatorit të Blerjeve të Përqendruara SHA në adresën: Rruga “Reshit Collaku”, Godina Nr.6/337, Tiranë (në krah të Gjykatës së Lartë)”, te mbyllura ne nje zarf /kuti jo transparente të vulosur mbi të cilin të shënohet:

– “Mos e hapni me përjashtim të rasteve kur është i pranishëm Komisioni i Vlerësimit të Ofertave të procedurës se prokurimit “Blerje materiale mjekimi të përgjithshme dhe kirurgjikale për nevoja spitalore” dhe jo para datës \_\_.\_\_.2026, ora 11:00 (\*Data e hapjes/dorëzimit të Ofertave).

– Se bashku me mostrat ofertuesi duhet të japë edhe një shkresë të vulosur dhe firmosur ku të listohen mostrat që ndodhen në zarf/kuti.

–Mbi çdo mostër te dorëzuar, ofertuesi duhet te shënoje Nr. Rëndor të Artikullit që përfaqëson sipas formularit të çmimit.

– Në paketimin e çdo mostre duhet të evidentohet qartë origjina e mallit, e cila duhet të përputhet me origjinën e deklaruar nga ofertuesi.

**Argumentimi:** Kërkesa për paraqitjen e mostrave si më sipër është përcaktuar bazuar në nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” të ndryshuar dhe nenit 40, pika 6, gërma a) të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, të ndryshuar, ku përcaktohet se: “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;”.

Nëpërmjet këtij kriteri, synimi bazë i është vërtetimi se subjektet ofertues zotërojnë kapacitetet e nevojshme për realizimin me sukses të kontratës. Për përmbushjen e këtij synimi, njësia e prokurimit nëpërmjet këtij kriteri kualifikimi kërkon që të vërtetohet plotësimi i specifikimeve teknike të produkteve me anë të dorëzimit të mostrave.

Për këtë objekt prokurimi, është gjykuar e arsyeshme paraqitja e mostrave, duke marrë në konsideratë domosdoshmërinë teknike të vlerësimit të karakteristikave funksionale dhe cilësore.

Materialet e mjekimit dhe materialet kirurgjikale janë produkte që përdoren drejtpërdrejt në ofrimin e shërbimeve shëndetësore, në procedurat diagnostikuese, terapeutike dhe kirurgjikale etj.,

Cilësia, funksionaliteti dhe përputhshmëria e materialeve të ofruara me specifikimet teknike të kërkuara ndikojnë drejtpërdrejt në: sigurinë e pacientit; sigurinë e personelit shëndetësor; cilësinë e trajtimit mjekësor; efektivitetin e procedurave klinike; shmangien e komplikacioneve dhe infeksioneve spitalore.

Një pjesë e konsiderueshme e karakteristikave teknike të këtyre artikujve nuk mund të verifikohen plotësisht vetëm nëpërmjet dokumentacionit teknik, katalogëve, deklaratave të konformitetit apo certifikatave të prodhuesit. Mostra përbën mjetin e vetëm objektiv për të verifikuar elementët fizikë dhe funksionalë të produktit.

Me anë të këtij kriteri, kërkohet që të verifikohet përputhshmëria e specifikimeve teknike (pesha, përputhshmëria me dimensionet e kërkuara, përbërjen e paketimit etj.), duke verifikuar që produktet e ofruara i përmbushin të gjitha kërkesat teknike dhe funksionale të përcaktuara në specifikimet teknike në dokumentat e tenderit. Verifikimin e origjinës së mallrave dhe përputhshmërisë së saj me deklaratimet e bëra në ofertë, me qëllim shmangien e mospërputhjeve gjatë fazës së furnizimit. Përfshirja e mostrave rrit transparencën dhe objektivitetin, duke i dhënë komisionit të vlerësimit një bazë të qartë për të krahasuar ofertat dhe për të marrë një vendim të drejtë.

Qëllimi i vendosur nga ligjvënësi për paraqitjen e mostrave, është dhënia e mundësisë së autoritetit kontraktor, i cili është përgjegjës për prokurimin e fondeve publike, të kryerjes së verifikimeve (ekzaminim, inspektim, testim) të mostrave të dorëzuar nga operatorët ekonomikë në rast se këto të fundit janë në përputhje me kërkesat e autoritetit kontraktor të pasqyruar në specifikimet teknike të procedurës së prokurimit.

Procedura zhvillohet në formë të përqendruar për nevojat e spitaleve publike të vendit dhe mbulon një periudhë 24-mujore dhe çdo mospërputhje teknike mund të prodhojë pasoja financiare dhe operative në shkallë kombëtare.

Duke pasur parasysh numrin e madh të institucioneve përfituese dhe kohëzgjatjen e kontratës, mosverifikimi paraprak i produkteve mund të sjellë: furnizime me produkte jo funksionale; refuzim të produkteve nga personeli mjekësor; ndërprerje të shërbimit spitalor; nevojë për procedura zëvendësuese; rritje të kostove administrative dhe financiare; Paraqitja e mostrave minimizon këto rreziqe dhe garanton që produkti i kontraktuar është i njëjtë me produktin e vlerësuar gjatë procedurës së prokurimit.

Kërkesa për paraqitjen e mostrave vlerësohet si e domosdoshme, e përshtatshme dhe proporcionale në raport me objektin, natyrën dhe vlerën e lartë të kësaj procedure prokurimi. Procedura në fjalë parashikon furnizimin me materiale mjekimi të përgjithshme dhe kirurgjikale për nevojat e spitaleve publike në shkallë kombëtare, për një periudhë 24-mujore dhe me një fond limit të konsiderueshëm, çka e bën të nevojshëm kryerjen e një verifikimi sa më të plotë dhe efektiv të produkteve të ofruara nga operatorët ekonomikë.

Kostoja dhe barra administrative që lidhet me paraqitjen e një mostre për secilin artikull janë në përpjesëtim të drejtë me rëndësinë e kontratës dhe me interesin publik që synohet të mbrohet. Kërkesa nuk vendos kufizime të pajustificuara për pjesëmarrjen e operatorëve ekonomikë, pasi mostrat përfaqësojnë sasi minimale të produkteve që ofertuesit deklarojnë se disponojnë ose janë në gjendje t'i furnizojnë në kuadër të kontratës. Për më tepër, paraqitja e mostrave nuk kërkon investime shtesë apo kapacitete të veçanta përtej atyre që operatorët ekonomikë duhet të zotërojnë për të realizuar vetë kontratën.

Për këtë arsye, njësia e prokurimit vlerëson se kërkesa për mostra respekton parimin e proporcionalitetit, pasi është e lidhur ngushtë me qëllimin që synon të arrijë, nuk tejkalon masën e nevojshme për realizimin e këtij qëllimi dhe garanton një proces vlerësimi sa më objektiv, transparent dhe të besueshëm.

**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.

[ Shtojcë për t'u plotesuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor ]

#### FORMULARI I SPECIFIKIMEVE TEKNIKE

### Lot 1 “Materiale mjekimi të përgjithshme për nevoja spitalore MMI”

MATERIALE MJEKIMI TE PERGJITHSHME PER NEVOJA SPITALORE			
Nr.	Artikulli	Specifikime teknike	Njësia
<b>Garza, Bende, të tjera materiale konsumi të përgjithshme</b>			
1	Bende 7cm x 4 m	100% pambuk absorbent, dendësia 24x20	Copë
2	Bende 10 cm x 10 m	100% pambuk absorbent, dendësia 24x20	Copë
3	Bende elastike 7.5 cm x 4m ±10%	100% pambuk elastik, pesha 80-90g/m2	Copë
4	Bende allçie 10 cm x 2.5 - 3.5m	Paketimi individual plastik	Copë
5	Bende adesive 10 cm x 15 m	Copë e pathurur poroze, elastike. Ana ngjitëse e mbrojtur me letër të shqitëshme	Copë
6	Bende 20 cm x 10 m	100% pambuk absorbent, dendësia 24x20	Copë
7	Bende allçie 15 cm x 2.5 - 3.5m	Paketimi individual plastik	Copë
8	Bende 8 cm x 5 m	100% pambuk absorbent, dendësia 24x20	Copë
9	Bende me parafinë 10 x 10 cm	Sterile, jo më shumë se 10 copë për pako	Copë
10	Kompresë sterile 5 cm x 5 cm	100% pambuk absorbent, dendësia 24x20 +/-10% MESH, 6 pala; jo me shumë se 5 copë/pako. Paketim steril.	Copë
11	Kompresë sterile 10 cm x 10 cm	100% pambuk absorbent, dendësia 24x20 +/-10% MESH, 12 pala; jo me shumë se 5 copë/pako. Paketim steril.	Copë
12	Kompresë sterile 10 cm x 20 cm	100% pambuk absorbent, dendësia 24x20 +/-10% MESH, 8 pala; jo me shumë se 5 copë/pako. Paketim steril.	Copë
13	Kompresë sterile 10 cm x 20 cm	100% pambuk absorbent, dendësia 24x20 +/-10% MESH, 12 pala; jo me shumë se 5 copë/pako. Paketim steril.	Copë
14	Kompresë sterile 10 cm x 10 cm	100% pambuk absorbent, dendësia 24x20, 16 pala; paketim individual steril (1 copë/pako)	Copë
15	Kompresë sterile 10 cm x 10 cm	100% pambuk absorbent, dendësia 24x20 +/-10% MESH, 6 pala; jo me shumë se 5 copë /pako. Paketim steril.	Copë
16	Kompresë antimikrobiale 10 x 10 cm	Sterile. E përbërë prej materiali absorbues të imprenjuar me polyhexanide / Ag. Me material absorbues të	Copë

		imprenjuar me Ag e përbërë prej alginat kalciumi dhe karboksimetilceluloze.	
17	Hemostatik kolageni i absorbueshëm	Sipërfaqe 100-110 cm <sup>2</sup> , me origjinë nga tendinet e kuajve, përqendrim i fibrileve të kolagenit jo më pak se 2.8 - 3 mg/cm <sup>2</sup> ose ekuivalent.	Copë
18	Garzë abdominale	Garzë sterile, e detektueshme nga rrezet-x, 100% pambuk absorbent, me 6 pala, dimensiononi i një pale 45x45cm, dendësia 28x28, me funde te qepura, me lak lidhes, jo me shume se 5 copë për pako.	Copë
19	Garzë 91 cm x 100 m	100% pambuk absorbent, dendësia 24x20	m. linear
20	Fiksues kanjule	Fiksues kanjule / afërsisht 8.5 cm x 6 cm / materjali, TNT adezive hipoalergjik /poliuretan dhe me garzë përthithëse në mes, me kompresim të dyfishtë.	Copë
21	Pambuk kirurgjikal	100% pambuk hidrofil, pakete 100g	Copë
22	Pulla injeksioni	Dimensionet e përaferta (±10%): 0.9 cm x 3.8 cm, me garzë përthithëse në mes dhe dy anet me ngjitës antialergjik.	Copë
23	Leukoplast 5cm x 5m	Copë 100% pambuk, ngjitës me përmbajtje oksid zingu	Copë
24	Leukoplast antialergjik 5 cm x 5 m	Copë e padepërtueshme mëndafshi, me ngjitës antialergjik	Copë
<b>Sisteme dhe doreza</b>			
25	Sisteme infuzioni	Sistem infuzioni transparente dhe fleksibël e përshtatshme si për shishet edhe për qeset e infuzionit, e pajisur me valvol ajrimi + filter + age, luer lock + bashkuese e gomuar në formë "Y" ose "flashball", me PP flow rregullator, 20 pika / 1ml, e paketuar me qese të sterilizuara	Copë
26	Sistem ri-infuzioni	Sistem steril me vakum për mbledhjen e gjakut të pacientit, filtrimin dhe ri-infuzionin tek i njëjti pacient. Set i përbërë nga tuba drenimi, rezervuar vakuumi transparent me filter 200um±10%, me presion pune negativ -30mmHg deri në -90mmHg. Pajisur me qese ri-infuzioni 1000ml dhe filtër 40um±10%.	Set
27	Qese presioni për infuzion të shpejtë	Qese infuzioni me valvul për presion të dyfishtë kompatibël me qeset e solucionit infuziv, jo-sterile. Madhësi 500,1000, 3000 ml. Me presion standard deri 300 mmHg dhe buton për mbipresion deri në 450 mmHg.	Copë
28	Doreza ekzaminimi (ndarë sipas numrit)	Josterile, me latex natyral, me pudër, me përmasa XS, S, M, L.	Copë
29	Doreza kirurgjikale sterile (ndarë sipas numrit)	Doreza kirurgjikale me pudër, latex natyral, paketuar në zarfe letre të sterilizuara me rreze Gama ose gaz	Palë

		Etilen sipas normativave EN; madhësia 6.5, 7, 7.5, 8, 8.5	
30	Lama bisturie	Nr: 15, 20, 21, 22, 23, 24	Copë
<b>Materiale konsumi për respirim, aspirim dhe infuzion</b>			
31	Filter baktericid	Paketim individual steril. Për respirim artificial, antibakterial, HMEF Filter dhe lagështues respirator me veprimtari bakterostatike. Efiçenca e filtrimit: >99.99%. Kthimi i lagështimit: > 30 mg H <sub>2</sub> O/L Volumi Tidal minimal: 150-200ml. Pajisur me porte monitorimi luer-lock.	Copë
32	Qarqe respiratori ADULT	Për respirim artificial L= 1.5 m +/-10% ; ID 22 mm	Copë
33	Qark respirator për fluks të ulët	Qark koaksial për anestezi me fluks të ulët. Gjatësia L= 1.5m-2m; ID 22-30mm. I pajisur me brryl 90° ne anen e pacientit dhe me linjë monitorimi gazesh të integruar.	Copë
34	Qark respirator Antimikrobial për fluks të ulët	Qark koaksial për anestezi me fluks të ulët i veshur me shtresë antimikrobiale që redukton deri ne 99.9% numrin e baktereve. Gjatësia L= 1.5m-2m; ID 22-30mm. I pajisur në anën e pacientit me brryl 90° te rrotullueshëm dhe me linjë monitorimi gazesh të integruar.	Copë
35	Testues për provën e ventilimit spontan	Matës i forcës inspiratore negative që ndihmon në përcaktimin nëse pacienti mund të shkëputet nga ventilimi i drejtuar (0 deri -50 cmH <sub>2</sub> O). Me lidhje direkte me tubin endotrakeal. Me indikator memorie për regjistrimin e forcës maksimale. Njëpërdorimësh.	Copë
36	Absorbues CO <sub>2</sub> për Anestezi	Përmbajtja: Hidroxid Calciumi dhe Natriumi. Granulariteti 3÷4 mm. pH: 12-14. Densiteti: 0.70-0.85 g/ml. Ndryshim ngjyrë pas saturimit me CO <sub>2</sub> .	Kg
37	Lagështues trakeal	Lagështues respirator trakeal. (steril). Kthimi i lagështimit: ≥ 25 mg H <sub>2</sub> O/L Volumi Tidal minimal: 60ml. Pajisur me tub oksigjeni 1.8m-2m	Copë
38	Tuba Guedel	Nr. 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 me gjatësi ne mm: 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 110 (përmasat sipas kërkesave të AK)	Copë
39	Maskë oksigjeni	Me zgjatues L=1.5-2.1	Copë
40	Maskë Oksigjeni Adulte për përqendrim të lartë	Maskë për terapi Oksigjeni Adulte me përqendrim të lartë me formë të përshtatshme për mbulimin e hundës, gojës dhe mjekrës. Duhet të garantojë jo më pak se 80%	Copë

		O2 për fluks 15 L/min. Pajisur me valvola dhe me shtresë të butë anatomike për kontaktin me pacientin për izolim maksimal. Përfshihet tub oksigjeni me gjatësi 1.8-2.2m dhe depozitë të integruar O2.	
41	Sonde oksigjeni adulte	nazale, adult, L=1.5-2.1m	Copë
42	Sonde oksigjeni pediatrike	nazale, pediatrike, L=1.5-2.1m	Copë
43	Kanjula nazale për CPAP	Për infant, në përmasa të ndryshme dhe tipologji sipas autoritetit kontraktor	Copë
44	Komplet aerosoli me tub zgjatues 1.5-2 m	Maskë me rezervuar për medikamente	komplet
45	Furçë orale	Për higjienizim oral të pacientit para ndërhyrjeve kirurgjikale dhe reanimacion. Pajisur me kanal të dyfishtë për irrigim dhe aspirim. Material i butë. Përfshihet solucion pastrimi antimikrobial.	Copë
46	Set drenimi Redon me vakum në formë fizarmonike 500-800 ml Komplet redoni G 12-22	Set = (ballon vakumi+form z fold tub+dren+troakar)	Set
47	Dren pleural	Tip trocar me brima anash Ch12-Ch20. Steril.	Copë
48	Dren silikoni	Ch 16-28, L=50cm, me vrima anësore. I detektueshëm nga rrezet X. Steril.	Copë
49	Dren Kehr	Silikon, Ch 10-14-16-18-20. Steril.	Copë
50	Tub drenimi	Silikon, rulon 20-30m, diam. 6-8mm dhe 8-10mm	meter
51	Tub drenimi penrose	100% silicon transparent, opak x-ray, gjerësia 20, 25, 35mm, L=40-50cm. Steril.	Copë
52	Dren torakal i drejtë dhe anguluar	PVC, Ch16-Ch32. Steril.	Copë
53	Dren abdominal double drain me katere të brendshëm	Steril.	Copë
54	Dren me troakar	Ch12-Ch20. Steril.	Copë
55	Pleurovac me regullator tub zgjatës me varëse për krevat	3-chambers, tub zgjatues silikoni 1.8-2m, vellimi mbi 2100-2500ml, pajisur me rregullatore të integruar presioni dhe lagështie dhe valvol sigurie. Steril.	Copë
56	Set adult steril për funksionim vezike urinare	I përbërë nga kateter silikoni me ballon, Ch 14-16 L= 40-70 cm, me introduktor të hapshëm	Set
57	Set pediatrik steril për drenim të vezikës urinare	I përbërë nga kateter silikoni me ballon, Ch 10-12 L= 40-70 cm, me introduktor të hapshëm	Set
58	Set steril për urografi retrograde	Stente, klem, tub për kontrast bashkuese	Set
59	Set steril për drenim renal perkutan	Set nefrotomie me age introduktore 18/22G, gide metalike 0.035", dilatatore 6F dhe 8F dhe, kateter nefrostomie L=25-35cm, Ch 8-12	Copë
60	Stente ureterale	Set steril, stente double, J, 4.8-6Fr, 20-28mm, gide, pusher	Copë
61	Shportë nitinoli për tërheqjen e gureve ureterale	Shportë e ripozicionueshme, atraumatike, me formë rrethore, e përbërë nga 3-5 fije, me hapje rreth 11-16 mm dhe gjatësi pune 80-120cm. Këllëf i qëndrueshëm	Copë

		dhe fleksibël, me diameter 1.8-1.9 Fr, 2.3-2.5 Fr. 2.7-3 Fr. Paketim steril. E dukshme në rreze-X	
62	Shportë konike nitinoli për tërheqjen e gurëve ureterale	Shportë spirale konike për tërheqjen dhe shmangien e migrimit të gurëve, me diameter 8-10 mm, me gjatësi pune 110-120 cm, me markues, e dukshme në rreze-X. Këllef me veshje PTFE , me diameter 3 Fr., Paketim steril.	Copë
63	Intraduktor jugular	Për adulte. Steril.	Copë
64	Maskë për terapi CPAP	Madhësi e adoptueshme nga masa S deri në L	Copë
65	Sistem CPAP Bi-level njëpërdorimësh	Me valvul shkarkimi dhe manometër të integruar për verifikimin e presioneve CPAP, IPAP dhe EPAP pa nevojë për pajisje shtesë. Pajisur me knob për përzgjedhjen e modalitetit të presionit CPAP ose me dy nivele. Pajisje njëpërdorimshe e përshtatshme për reanimacion dhe e përdorshme në rastet e mungesës së aparateve të ventilimit mekanik.	Copë
66	Lagështues për CPAP	Me tub konektor	Copë
67	Anse bipolare	Për resektoskop bipolar, 24Fr / 26 Fr, për urologji & gjinekologji. Steril.	Copë
68	Anse monopolare	Për resektoskop monopolar, 24Fr / 26 Fr, për urologji & gjinekologji. Steril.	Copë
69	Ansa koagulimi	Për resektoskop monopolar 24Fr, me rul sferik. Steril.	
70	Vaj silikoni	Për litotripsi ekstrakorporale; shishe 500ml	Copë
71	Vaj instrumentash	Vaj për mbrojtjen e endoskopeve dhe instrumentave kirurgjikale që kanë pjesë të lëvizshme. Përdoret pas pastrimit dhe para procesit të sterilizimit. Shishe max. 50-100 ml ose ekuivalent	Copë
72	Solucion pastrimi për optike	Për pastrimin e lenteve, sipërfaqeve optike dhe fibrave optike të endoskopeve. Tubet 4-5 gram.	Copë
73	Set tubimi laparoskopik, steril	Për irrigim të drejtuar, me dy age punkcioni, me membranë për monitorim të presionit të irrigimit.	Set
74	Set tubimi endourologjik, steril	Për irrigim të drejtuar, me dy age punkcioni, me membranë për monitorim të presionit të irrigimit.	Set
75	Set tubimi histeroskopik, steril	Për irrigim të drejtuar, me dy age punkcioni, me membranë për monitorim të presionit të irrigimit.	Set
76	Filtër insuflimi	Për insuflator pneumoperitonik. Steril.	
77	Age insuflimi pneumoperitonik	Tip Veress, L=120÷150 mm. Steril.	Copë
78	Solucion glicerine	Në shiringë 10 ml, solucion ujë steril 90% dhe glicerine 10%, për urologji.	Copë
79	Kateter epidural	Kateter 19G/20G + age epidurale + filter. Steril.	Copë
80	Set epidural	Kateter 19G/20G + age epidurale + gide + filter + shiringe. Steril.	Set
81	Kateter venoz Seldinger 2-rrugësh	Me dy rrugë, tip Seldinger, L=20-30cm. Steril.	Copë

82	Kateter venoz Seldinger 3-rrugësh	Kateter steril, me tre rrugë, tip Seldinger, L=20-30cm, tel udhëzues me gjatësi 60cm, i markuar, intraduktor 18G, shiringë 5ml.	Copë
83	Kateter venoz qendror antimikrobial	Kateter steril me vendosje periferike 2 rrugësh antimikrobial dhe antitrombogjenik. Atraumatik, pajisur me porta dalëse për reduktimin e riskut të përzjerjes së medikamenteve dhe solucioneve precipituese. Me shenjime centrimetrike. Mbrojtje e vazhdueshme me klorheksidine/ose ekuivalent për të paktën 30 ditë. Gjatësi 40-55cm, 5-6Fr.	Copë
84	Kateter arterial	20G-22G Seldinger. Steril.	Copë
85	Kateter embolektomie	Me ballon, nr. 3, 4. Gjatësi 80 cm. Kateter radiopak steril.	Copë
86	Aparat klizme adult		Copë
87	Urinokol pediatrik		Copë
88	Kapëse kordoni umbilikal		Copë
89	Kateter umbilikal	Steril	Copë
90	Tub ushqimi pediatrik	Ch 4, 5. Pediatrik, neonatal. Pa latex/DEHP. Steril.	Copë
91	Zhgute	Gjatësi 40-45cm.	Copë
92	Tuba endotrakeale pediatrike	ID 2 - 5mm, nazal/oral. Steril.	Copë
93	Tuba endotrakeale adult	ID 5.5mm-8.5mm, nazal/oral, me ballon. Steril.	Copë
94	Kateter aspirimi pediatrik	Ch 8, 10. Steril.	Copë
95	Kateter aspirimi adult	Ch 12, 14, 16, 18. Steril.	Copë
96	Kateter aspirimi pediatrik me kontroll vakumi	Ch 8, 10. Steril.	Copë
97	Kateter aspirimi adult me kontroll vakumi	Ch 12, 14, 16, 18. Steril.	Copë
98	Set aspirimi	Set =(kanjule 26x6mm +/-10% +tub 1.8-2.5m). Steril.	Set
99	Tub endobronkial	PVC e silikonizuar, me dy balona presioni, maje atraumatike, vijëzim i detektueshëm nga x -ray përgjate tubit, i graduar, me dy konektore 15 mm, me grep për carina; 35FR , 37Fr, 39Fr, 41Fr. Steril.	Copë
100	Tub endotrakeal 7.5	ID 7.5 mm, nazo-oral, me ballon. Steril.	Copë
101	Tub endotrakeal 8.0	ID 8.0mm, nazo-oral, me ballon. Steril.	Copë
102	Maskë Laringeale PVC	Maskë PVC me një përdorim. Madhësia Nr.1÷5. Steril.	
103	Maskë Laringeale Silikon	Maskë Silikon me një përdorim. Madhësia Nr.1÷5. Steril.	Copë
104	Kateter lavazhi bronkial	Dy-rrugësh, për lavazh dhe aspirim bronkial. Fr10-16, gjatësia mbi 45cm.. Steril.	Copë
105	Kateter me ballon për hemoragjinë pas lindjes	Set steril për ndërprerjen dhe menaxhimin e hemoragjisë pas lindjes. Seti : Kateter silikoni Fr 24-25	Set

		me kanal per monitorim drenimi, ballon 500-600 mL, shiringe 50/60mL, set infuzioni, valvul 2-rrugëshe.	
106	Kateter me ballon për dilatacionin e columit	Induktor dilatacioni me ballon të dyfishtë 2 x 80-90mL, kateter silikoni 2/3 lumen 16-18Fr, 40-50cm, udhëzues metalik; set steril.	Copë
107	Spekulum vaginal	Steril, njëpërdorimësh.	Copë
108	Set punkcioni pleural	Set i përbërë nga age veres, kateter drenimi 9-12Fr gjatësi 40÷50cm, qese drenimi min.2000ml, me valvul hyrëse dhe shkarkimi. Steril.	Set
109	Set perikardiocenteze	Set steril i përbere nga: Kateter i drejtë ose pigtail (40-60cm), dilatator (22cm), tel udhëzues PTFE, age anestezie dhe mjekimi, lame bisturie, shiringa luer lock, qese drenimi njëpërdorimshe 1L, stopcock 3-rrugësh, garza, mbulesë absorbuese me tre shtresa, suture me age prerëse.	Set
110	Valvol Heimlich	Valvol Heimlich për trajtimin e pneumothoraksit në raste urgjence. E përshtatshme për drenim torakal me gravitet për evakuimin e lëngjeve ose ajrit dhe për të penguar fluksin e rikthimit tek pacienti. Pajisur me qese mbledhëse me kapacitet 2000ml dhe me filtër për shkarkimin e ajrit.	Set
111	Kateter Urinar Petzer	Nr 18-20-22-24. Steril.	Copë
112	Mbulesë Kamere	Sterile, për kamera endoskopike	Copë
113	Qese ekstraktimi e vogel	Vëllimi 180-220ml, me dy seksione, seksioni punues me diametër 7- 8cm, me lak mbyllës, për laparoskopji me trokare 10-11mm. Steril.	Copë
114	Qese ekstraktimi e madhe	Vëllimi 250-300ml, me dy seksione, seksioni punues diametër 9-11cm lak mbyllës, për laparoskopji me trokare 10-11mm. Steril.	Copë
<b>Materiale konsumi për monitorim diagnostike</b>			
115	Letër printeri ECHO		Copë
116	Letër printeri fotografike		Copë
117	Letër printeri EKG 1-3 kanale	1-3 kanale	Copë
118	Letër printeri EKG 3-kanale	3-kanale	Copë
119	Letër printeri EKG 6-12 kanale	6-12 kanale	Copë
120	Kabëll pacienti EKG për elektrokardiograf	Kabëll pacienti EKG shumëpërdorimësh për ECG (3/5/6/12 leads) ( modeli i pajisjes do të përcaktohet nga autoriteti kontraktor)	Copë

121	Set elektroda kraharori dhe gjymtyrësh për EKG	Set elektroda kraharori (me thithje në formë baloni) (6 copë) dhe set elektroda gjymtyrësh (4 copë) për aparate EKG	Set
122	Kabëll EKG për monitore pacienti	Kabëll EKG shumëpërdorimësh për monitore pacienti (modeli i pajisjes do të përcaktohet nga autoriteti kontraktor)	Copë
123	Letër printer monitori		Copë
124	Letër CTG	Letër për kardiotokograf	
125	Xhel për ECHO	Bidon 5 kg , Xhel - Transonic / Transparent, përfshihet një piston ose tub mbushës dhe dy shishe 250 ml boshe, për çdo kater bidona.	Copë
126	Xhel për EKG	Bidon 5 kg , Elektro-Xhel / ECG , përfshihet një piston ose tub mbushës dhe dy shishe 250 ml boshe, për çdo kater bidona.	Copë
127	Elektroda monitorimi EKG	Elektroda monitorimi njëpërdorimshe.	Copë
128	Elektroda EKG neonatale	Elektroda monitorimi njëpërdorimshe për neonat	Copë
129	Elektroda Defibrillatori	Cift elektroda për defibrilator njëpërdorimshe me konektor. Sterile. (modeli i pajisjes do të përcaktohet nga autoriteti kontraktor)	Set
130	Aparat tensioni	Me manometer	Copë
131	Steto-fonendoskop	Kokë e sheshtë	Copë
132	Ndricues oral	Me bateri	Copë
133	Termometër	Termometër pacienti. (pa përmbajtje mërkuri)	Copë
134	Spatula ( druri )	Sterile, e paketuar individualisht	Copë
135	Set Pap Testi	I përbërë nga: 1.Spatul druri per Pap Test - STERILE, e paketuar individualisht 2. Citobrusch - STERILE, e paketuar individualisht 3. Xhama mikroskopi i poshtëm - 26x76 mm - Menzel me anë dhe buzë mbështetëse 4. Xhama mikroskopi i sipërm - 22 x 22 mm - Menzel 5. Speculum ( përmasa të ndryshme)	Set
136	Gojëz spirometrike		Copë
137	Filtër spirometrik antibakterial		Copë
138	Set filtër spirometrik antibakterial	Set i përbërë nga: filtër antibakterial, gojëz spirometrike, dhe klipi nasal.	Copë
139	Set reanimimi neonatal	Sistem njëpërdorimësh me manometer të integruar, për krijimin e presionit pozitiv në sallë të lindjes, për monitorim PEEP-PIP tek të porsalindurit premature.	Copë
140	Set ngrohës për lagështues	Set i përbërë nga: tel ngrohës, adaptor, sensor nonitorues për lagështi- temperaturë për qark pacienti me lagështues.	Set
141	Dome steril	Për transduser presioni invaziv shumëpërdorimësh (modeli i transduserit përcaktohet nga autoriteti kontraktor). Steril.	Copë

142	Set Presioni Invaziv	Set monitorimi IBP me një përdorim. (Transduce r+1 injë monitorimi) (modeli i pajisjes do të përcaktohet nga autoriteti kontraktor). Steril.	Set
143	Paste EEG / EMG	Adhesive ose Abrazive 250g	Copë
144	Set Elektroda Aurikulare EEG	Cift elektroda aurikolare. Përmbajtje Ag dhe konektor 100-150cm.	Set
145	Elektrode rrethore EEG	Përmbajtje Ag dhe kabëll 90-100cm	Copë
146	Elektrode EEG tip ure	Elektrode ure për EEG	Copë
147	Age elektrode EMG	Monopolare, aplikim nën lëkurë, 12÷15mm/0.4mm. Sterile.	Copë
148	Sondë stimulimi EMG bipolare	Bipolare, concentrike, 45÷50mm. Kabëll 200÷250cm. Sterile.	Copë
149	Sondë stimulimi EMG monopolare	Monopolare, sferike, L=30÷35mm. Kabëll 200÷250cm. Sterile.	Copë
150	Kateter monitorimi të performancës kardiake	Kateter shumërrugësh me ballon për monitorim invaziv të outputit kardiak.	Copë
151	Sensor oksimetrie neonatal	Për monitor pacienti; set njëpërdorimësh neonatal me sensor oksimetrie dhe kabllin përkatës.	Copë
152	Sensor oksimetrie	Për monitore pacienti. Shumëpërdorimësh	Copë
153	Mansheta monitorimi TA	Për monitore pacienti. Shumëpërdorimësh	Copë
154	Qarqe respiratori ADULT	Per respirim artificial L= 1.5 m +/-10%; ID 15 mm	Copë

**Lot 2 “Materiale mjekimi konsumi kirurgjikale për nevoja spitalore MM2”**

<b>MATERIALE MJEKIMI KONSUMI DHE KIRURGJIKALE PER NEVOJA SPITALORE</b>			
<b>Nr.</b>	<b>Artikulli</b>	<b>Specifikime</b>	<b>Njësia</b>
<b>Materiale mjekimi për Anestezi</b>			

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 dorezë	Tip troakar, 16-18G, me gjatësi maksimale L=75-90mm, me dorezë 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-rrugësh		Copë
13	Ventil tre-rrugësh me zgjatues	Tub 10-25 cm gjatësi	Copë
14	Kateter urinar Nelaton	Fr 08-20, male	Copë
15	Kateter Foley 2-rrugë	Silikon Foley Ped-adult 2-rrugë 12G-20G	Copë
16	Kateter Foley 3-rrugë	Silikon Foley Ped-adult 3-rrugë	Copë
17	Kateter gastro-duodenal	Mono lumen	Copë
18	Sondë gastrike		Copë
19	Sondë rektale		Copë
20	Sondë rektale pediatrike		Copë
21	Qese urine	2000ml, me valvol	Copë
22	Qese urine pediatrike	jo më shumë se 1000ml, me valvol	Copë
23	Age spinale pediatrike		Copë
24	Set aspirimi kanjule me tub	tub standart me Ø nga 6.0mm - 8.0 mm	Copë
25	Kanjule trakestomie	4, 4.5, 5.5, 6 mm me ballon	Copë
26	Kanjule trakeostomie 100% silikon	7,7.5,8,8.5 mm me ballon	Copë
27	Gjuhëza për laringoskop me kamera	Paketim steril, material polimer optik, Nr.2,3,4	Copë
28	Age biopsie semi automatic	14G-100mm	Copë
29	Age localization mamaro	Type Z 20G-50mm	Copë
30	Kateter urinar	2-rrugësh, 12 ch, balon 10 ml	Copë
31	Kateter urinar	2-rrugësh, 16 ch, balon 30 -50 ml	Copë
32	Kateter urinar	2-rrugësh,20 ch, balon 30-50 ml	Copë
33	Kateter urinar	2-rrugësh, 18 ch, balon 30-50 ml	Copë
34	Kateter urinar	2- rrugësh, 14 ch, balon 30-50 ml	Copë
35	Kateter urinar	3-rrugësh 12-20 ch, balon 30-50 ml	Copë
36	Sondë blakemore	Nr. 16, 20	Copë
37	Sfungjer Nazal pa fill, epistaksis	Me përbërje polivinil acetat i hidroksilizuar, kompresim i dyfishtë, pa fibra, me absorbim të lartë, hemostatik dhe biokompatibël, me përmasa: Gjatësi 10 cm, gjerësi 1.5 cm dhe lartësi 2.5 cm	Copë
38	Sfungjer Nazal pa fill me tub ajrimi	Me përbërje polivinil acetat i hidroksilizuar, kompresim i dyfishtë, me absorbim të lartë, hemostatik dhe biokompatibël, me përmasa: Gjatësi 8cm, trashësi 1.5 cm dhe lartësi 3 cm	Copë
39	Sfungjer Nazal me fill	Me përbërje polivinil acetat i hidroksilizuar, kompresim i dyfishtë, me absorbim të lartë,	Copë

		hemostatik dhe biokompatibël, me përmasa: Gjatësi 8cm, gjerësi 1.5 cm dhe lartësi 2 cm	
40	Splint Intranazal Silikoni	Splint Intranazal Silikoni me tub ajrimi	Copë
<b>Shiringa, Age</b>			
41	Shiringa 50cc	Shiringë njëpërdorimëshe, sterile, me Age 20 G, 3 pjesë	Copë
42	Shiringa 20cc	Shiringë njëpërdorimëshe, sterile, me Age 20 G, 3 pjesë	Copë
43	Shiringa 10cc	Shiringë njëpërdorimëshe, sterile, me Age 21 G, 3 pjesë	Copë
44	Shiringa 5cc	Shiringë njëpërdorimëshe, sterile, me Age 22 G, 3 pjesë	Copë
45	Shiringa 2cc	Shiringë njëpërdorimëshe, sterile, me Age 23G, 3 pjesë	Copë
46	Shiringa insuline	Sterile, trepjeseshe, me Age 26G	Copë
47	Age 18G	sterile	Copë
48	Age 20G	sterile	Copë
49	Age 21G	sterile	Copë
50	Age 23G	sterile	Copë
51	Age 25G	sterile	Copë
52	Age flutur 18G	sterile	Copë
53	Age flutur 20G	sterile	Copë
54	Age flutur 22G	sterile	Copë
55	Age flutur 24G	sterile	Copë
56	Shiringa 50cc	Shiringë njëpërdorimëshe, sterile me grykë hinke	Copë
<b>Materiale njëpërdorimëshe për kirurgji</b>			
57	Përparëse kirurgu sterile	Përparëse kirurgu me peshë jo më pak se 55 g / cm <sup>2</sup> , me fundin e krahëve 8 cm të thurura, me jakë rrethore, me kemishë me material PP, e sterilizuar, me përmasat L ; XL ; XXL. Ngjyrë jeshile ose blu.	Copë
58	Përparëse vizitorësh	Përparëse vizitorësh me peshë jo më pak se 20 gr, me mengë elastike dhe jakë rrethore	Copë
59	Maskë kirurgjikale	Copë e pathurur me 3 shtresa, celuloze, poliester, fibër, koficienti i filtrimit ≥ 99 % , me përshtatës për hundën dhe lidhëse, dimesionet 90 mm x 180 mm, pesha 2.8 gr	Copë
60	Kapele kirurgu	Copë e pathurur me peshë jo më pak se 25 gr.m <sup>2</sup> , me lidhëse poshtë qafës, pa latex.	Copë
61	Kapucë për infermiere	Copë e pathurur me peshë jo më pak se 25 gr.m <sup>2</sup> me fund elastik, pa latex	Copë
62	Qese për veshje këpucësh	Qese PVC, me mbyllje elastike	Copë
63	Beze kirurgjikale sterile 50x75cm	Copë e pathurur, e veshur me polietilen, joinvazive, me peshë jo më pak se 35g/m <sup>2</sup> , me përmasa 50x75cm	Copë
64	Beze kirurgjikale aktive 7.5 cm x 7.5 cm	Copë e thurur, me thithje të shpejtë për plagë, me përbërës polyakrylate (SAP) me veshje celuloze and solucion ringer, 7.5 cm x 7.5 cm ose ekuivalent	Copë

65	Beze kirurgjikale sterile 75 x 90cm	Copë e pathurur, e veshur me polietilen, joinvazive, me peshë jo më pak se 35g/m <sup>2</sup> , me përmasa të copës 75x90cm	Copë
66	Beze kirurgjikale sterile me vrimë 200 x 250 cm	Copë e pathurur e veshur me polietilen, jo invazive, me peshë jo me pak se 35 gr/m <sup>2</sup> , me vrimë rrethore , me diametër 10 cm , me buzë adesive, me përmasa të copës 200 x 250 cm	Copë
67	Beze kirurgjikale sterile me vrimë 75 x 90cm	Copë e pathurur, e veshur me polietilen, joinvazive, me peshë jo me pak se 35g/m <sup>2</sup> , me vrimë rrethore , diametër 5 cm, me buzë adesive, me përmasa të copës 75 x 90cm	Copë
68	Beze kirurgjikale sterile me vrimë (100 x 150cm)	Copë e pathurur, e veshur me polietilen, joinvazive, me peshë jo më pak se 35g/m <sup>2</sup> , me vrimë rrethore, me diametër 10 cm, me buzë adesive, me përmasa të copës 100 cm x 150 cm	Copë
69	Beze me vazeline	Beze me pomadë të thjeshtë (vazeline të bardhë, estere acid yndyror digliceroli të karbonateve dhe bikarbonateve, dyll sintetik) e përshkueshme nga ajri dhe eksudati, me shtresë të trashë që nuk fshihet dhe në rast të eksudatit masiv, jo alergjike, efektive dhe për trajtim afatgjatë. 7.5cm x10 cm ose ekuivalent	Copë
70	Beze hidroxhel	Beze e sfungjertë hidropolimere, hidroxheli me përbërje poliure/poliuretan-poliuretan polimer, propilen glikol, me buzë adezive poliakrilat. Përmasa 15x15 cm;	Copë
71	Beze për trajtimin e plagëve kronike	Beze me argjend për trajtimin e plagëve kronike, si ulçerat e këmbës, ulçerat diabetike Shtresë sterile, jo-ngjitëse poliamidi i veshur me argjend, me pomadë jo-ngjitëse. shkrirja e pomadës: 35–45°C Pesha e pomadës: minimumi 157 g/m <sup>2</sup> Përmbajtja e argjendit minimumi 8.4%, 10 x 20 ose ekuivalent	Copë
72	Fasho kundër infeksioneve	Fasho vetëngjitëse, e bërë nga film poliuretani gjysmë-i përshkueshëm, rezistent ndaj ujit, transparent; mbron kundër depërtimit bakterial; me ngjitës hipoalergjik, me normë të transportit të avullit të lagështisë (MVTR) > 1.100 g/m <sup>2</sup> / 24h 10x12.5cm ose ekuivalente .	Copë
73	Beze me xhel	Beze hidrocoloide me elastomer sintetik, vaj mineral, natrium karboksimetil me celulozë vetëngjitëse dhe absorbente, e mbuluar me një shtresë gjysmë-të përshkueshme për të parandaluar depërtimin bakterial, shndërrohen në xhel dhe krijojnë një mjedis të lagësht për plagën. Fleksibël dhe të vendoset lehtësisht sipas kontureve të trupit;7,5 x 7,5 cm ose ekuivalent	Copë
74	Beze silikoni	Beze silikoni sterile, e butë dhe e përshkueshme, e bërë nga një rrjetë polietileni tereftalat (PET), e veshur në të dyja anët me xhel silikoni (me bazë	Copë

		polidimetilsiloksani). Pesha totale: 224–272 g/m <sup>2</sup> Pesha e xhelit: 180–220 g/m <sup>2</sup> Hapja e poreve: ≥ 96% 7,5 x 10 cm ose ekuivalent	
75	Set Dekompresimi dhe Drenazhimi për Ileus	Set Dekompresimi dhe Drenazhim transanale. Dilator për zgjerimin gradual të stenozës 26 Fr (8.6 mm)-28 fr (9.3 mm) / L-100 cm – L -150 cm ,Tubi 22Fr (7.3mm) -24 Fr (8.0 mm) / L-120 cm -140 cm të ketë minimumi majë të hapur dhe 4 hapje anësore për aspirim efikas .Balon 30mL-40 mL. Konektor me dy kanale për irigim dhe drenazh më të lehtë, pajisur me unaza radio-opake të vendosura në të dy skajet e balonës për lokalizim të saktë në (X-ray / fluoroskopi).	Copë

### Materiale qepës kirurgjikale, Sutura mëndafshi

76	Silk -USP 1, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensionii i ageve 40-50	me age 1/2 rrethore	Copë
77	Silk -USP 0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensionii i ageve 40-50	me age 1/2 rrethore	Copë
78	Silk -USP 2-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensionii i ageve 30-35	me age 1/2 rrethore	Copë
79	Silk -USP 2-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensionii i ageve 20-35	age 1/2 rrethore	Copë
80	Silk -USP 2-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensionii i ageve 30-40	age 1/2 rrethore	Copë
81	Silk -USP3-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensionii i ageve 20-25	age 1/2 rrethore	Copë
82	Silk -USP3-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensionii i ageve 20-30	age 1/2 rrethore	Copë
83	Silk -USP3-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensionii i ageve 20-30	age 1/2 rrethore prerese	Copë
84	Silk -USP4-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensionii i ageve 20-30	me age 1/2 rrethore shpuese	Copë
85	Silk -USP4-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensionii i ageve 20-30	me age 1/2 rrethore prerese	Copë
86	Silk -USP4-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensionii i ageve 20-26	me age 1/2 rrethore	Copë
87	Silk -USP5-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensionii i ageve 17-22	me age 1/2 rrethore shpuese	Copë
88	Silk -USP5-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensionii i ageve 17-22	me age 1/2 rrethore prerese	Copë
89	Silk -USP6-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensionii i ageve 16-20	me age 1/2 rrethore prerese	Copë
90	Nylon- USP 4-0; Gjatësia e fijos 45-50 cm; Dimensionii i ageve 14-15	Monofilament i tejdukshëm, age 3/8 rrethore, reverse cutting, slip point	Copë
91	Nylon- USP 5-0; Gjatësia e fijos 45-50 cm; Dimensionii i ageve 14-15	Monofilament i tejdukshëm, age 3/8 rrethore, reverse cutting, slip point	Copë

92	Silk -USP 1, Gjatësia e fijos 70-90cm;	ligature pa age, 10 fije/pakete	Copë
93	Silk -USP 0, Gjatësia e fijos 70-90cm;	ligature pa age, 10 fije/pakete	Copë
94	Silk -USP 2-0, Gjatësia e fijos 70-90cm;	ligature pa age, 10 fije/pakete	Copë
95	Silk -USP3-0, Gjatësia e fijos 70-90cm;	ligature pa age, 10 fije/pakete	Copë
96	Silk -USP4-0, Gjatësia e fijos 70-90cm;	ligature pa age, 10 fije/pakete	Copë
97	Silk -USP 2-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensiononi i ageve 30-35	me age 1/2 rrethore prerese	Copë
<b>Sutura sintetike të absorbueshme</b>			
98	Poliglctin ose PGA , Coated-USP 1; Gjatësia e fijos 70-90 cm; Dimensiononi i ageve 40-50	me age 1/2 rrethore	Copë
99	Poliglctin ose PGA , Coated-USP 0; Gjatësia e fijos 70-90 cm; Dimensiononi i ageve 40-50	me age 1/2 rrethore	Copë
100	Poliglctin ose PGA , Coated-USP 2- 0; Gjatësia e fijos 70-90 cm; Dimensiononi i ageve 30-40	me age 1/2 rrethore	Copë
101	Poliglctin ose PGA , Coated-USP 3- 0; Gjatësia e fijos 70-90 cm; Dimensiononi i ageve 20-30	me age 1/2 rrethore	Copë
102	Poliglctin ose PGA , Coated-USP 4- 0; Gjatësia e fijos 70-90 cm; Dimensiononi i ageve 20-30	me age 1/2 rrethore	Copë
103	Poliglctin ose PGA , Coated-USP5-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensiononi i ageve 17-22	me age 1/2 rrethore	Copë
104	Poliglctin ose PGA , Coated-USP6-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensiononi i ageve 17-22	me age 1/2 rrethore	Copë
105	Poliglctin ose PGA , Coated-USP 2- 0; Gjatësia e fijos 2.5 m	me ligature pa age	Copë
106	Poliglctin ose PGA , Coated-USP 3- 0; Gjatësia e fijos 2.5 m	me ligature pa age	Copë
107	Poliglctin ose PGA , Coated-USP 0; Gjatësia e fijos 2.5 m	me ligature pa age	Copë
108	Poliglctin ose PGA , Coated-USP 1; Gjatësia e fijos 2.5 m	me ligature pa age	Copë
109	Poliglctin ose PGA , Coated me absorbim të shpejtë-USP5-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensiononi i ageve 17-26	me age 1/2 rrethore	Copë
110	Poliglctin ose PGA , Coated me absorbim të shpejtë-USP4-0,	me age 1/2 rrethore	Copë

	Gjatësia e fijes 70-90cm; dimensiononi i ageve 20-30 mm		
111	Poliglctin ose PGA , Coated me absorbim të shpejtë-USP3-0, Gjatësia e fijes 70-90cm; dimensiononi i ageve 20-30 mm	me age 1/2 rrethore	Copë
112	Polyglactine 910-USP 0, Gjatësia e fijes 70-90cm; dimensiononi i ageve 40-50	me age 1/2 rrethore	Copë
113	Polyglactine 910-USP2-0, Gjatësia e fijes 70-90cm; dimensiononi i ageve 30-40	me age 1/2 rrethore	Copë
114	Polyglactine 910-USP 3-0, Gjatësia e fijes 70-90cm; dimensiononi i ageve 20-30	me age 1/2 rrethore	Copë
115	Polydioxone-USP 2-0, Gjatësia e fijes 70-90cm; dimensiononi i ageve 25-35	me age 1/2 rrethore	Copë
116	Polydioxone-USP 3-0, Gjatësia e fijes 70-90cm; dimensiononi i ageve 20-30	me age 1/2 rrethore	Copë
117	Polydioxone-USP 4-0, Gjatësia e fijes 70-90cm; dimensiononi i ageve 20-30	me age 1/2 rrethore	Copë
118	Polydioxone-USP 5-0, Gjatësia e fijes 70-90cm; dimensiononi i ageve 17-22	me age 1/2 rrethore	Copë
119	Suture Sintetike e absorbueshme nga 90-110 ditë, USP 3-0	Me përbërje Glikolid, diaksanone dhe trimetilen karbonati, me luspa në një drejtim rreth gjithë trupit të fijes dhe me lak në fund, gjatësi 23cm, age 5/8, 27mm, taper point	Copë
120	Suture Sintetike e absorbueshme 180 ditë, USP 2-0	Me përbërje Kopolimer prej acidi glikolik dhe karbonat trimetileni, me luspa në një drejtim rreth gjithë trupit të fijes dhe me lak në fund, gjatësi 45cm, age 1/2, 26mm, taper point	Copë
121	Suture Sintetike e absorbueshme 180 ditë, USP 3-0	Me përbërje Kopolimer prej acidi glikolik dhe karbonat trimetileni, me luspa në një drejtim rreth gjithë trupit të fijes dhe me lak në fund, gjatësi 45cm, age 3/8, 19mm, reverse cutting	Copë
122	Suture Sintetike e absorbueshme 180 ditë, USP 3-0	Me përbërje Kopolimer prej acidi glikolik dhe karbonat trimetileni, me luspa në një drejtim rreth gjithë trupit të fijes dhe me lak në fund, gjatësi 45cm, age 1/2, 17mm, taper point	Copë
123	Suture Sintetike e absorbueshme 180 ditë, USP 0	Me përbërje Kopolimer prej acidi glikolik dhe karbonat trimetileni, me luspa në një drejtim rreth gjithë trupit të fijes dhe me lak në fund, gjatësi 60cm, age 1/2, 37mm, taper point	Copë
<b>Suturë Polipropileni</b>			

<b>124</b>	Polypropylene-USP1, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensioni i ageve 30-40 mm	1/2 rrethore	Copë
<b>125</b>	Polypropylene-USP1, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensioni i ageve 40-50 mm	1/2 rrethore shpuese	Copë
<b>126</b>	Polypropylene-USP1, Gjatësia e fijos 75-90cm; dimension i ageve 40-50 mm	1/2 rrethore, cutting	Copë
<b>127</b>	Polypropylene-USP0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensioni i ageve 30-40 mm	1/2 rrethore	Copë
<b>128</b>	Polypropylene-USP0, Gjatësia e fijos 40-50cm; dimensioni i ageve 30-40 mm	1/2 rrethore shpuese	Copë
<b>129</b>	Polypropylene-USP2-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensioni i ageve 25-30 mm	1/2 rrethore	Copë
<b>130</b>	Polypropylene-USP2-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensioni i ageve 30-40 mm	1/2 rrethore shpuese	Copë
<b>131</b>	Polypropylene-USP3-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensioni i ageve 25-30 mm	1/2 rrethore	Copë
<b>132</b>	Polypropylene-USP3-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensioni i ageve 20-30 mm	1/2 rrethore shpuese	Copë
<b>133</b>	Polypropylene-USP4-0, Gjatësia e fijos 60-90cm; dimensioni i ageve 25-30 mm	1/2 rrethore	Copë
<b>134</b>	Polypropylene-USP4-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensioni i ageve 17-22 mm	1/2 rrethore shpuese	Copë
<b>135</b>	Polypropylene-USP 5-0, Gjatësia e fijos 70-90cm; dimensioni i ageve 17-22 mm	1/2 rrethore shpuese	Copë
<b>136</b>	Polypropylene-USP1, Gjatësia e fijos 75cm; dimensioni i ageve 30 mm	1/2 rrethore, cutting	Copë
<b>137</b>	Polypropylene-USP2-0, Gjatësia e fijos 75cm; dimensioni i ageve 30 mm	1/2 rrethore, cutting	Copë
<b>138</b>	Polypropylene-USP3-0, Gjatësia e fijos 75cm; dimensioni i ageve 24 mm	3/8 rrethore, cutting	Copë
<b>139</b>	Polypropylene-USP3-0, Gjatësia e fijos 45-50cm; dimensioni i ageve 14-15 mm	age 3/8 rrethore, reverse cutting, slip point	Copë

140	Polypropylene-USP4 -0, Gjatësia fije 45-50cm; dimensioni i ageve 14-15 mm	age 3/8 rrethore, reverse cutting, slip point	Copë
<b>Sutura PVDF</b>			
141	Monofilament PVDF, e pa absorbueshme; USP 6/0	0.7 metric, reverse cutting, 12mm 3/8 circle, length 45 cm	Copë
142	Monofilament PVDF, e pa absorbueshme; 2+2 USP 6/0	0.7 metric, reverse cutting, 12mm 3/8 circle, length 76 cm	Copë
143	Monofilament Sutura PVDF, e pa absorbueshme; USP 3/0	2 metric, straight cutting, 60mm straight, length 100 cm	Copë
144	Monofilament Sutura PVDF, e pa absorbueshme; USP 6/0	0.7 metric, reverse premium cutting, 12mm 3/8 circle, length 45 cm	Copë
145	Monofilament PVDF, e pa absorbueshme; USP 4/0	1.5 metric, reverse premium cutting, 16mm 3/8 circle, length 45 cm	Copë
146	Monofilament PVDF, e pa absorbueshme; USP 3/0	2 metric, fineline cutting, 25mm 3/8 circle, length 45 cm	Copë
147	Monofilament Sutura PVDF, e pa absorbueshme; USP 2/0	3 metric, Taper, 25mm 1/2 circle, length 90 cm	Copë
148	Monofilament Sutura PVDF e pa absorbueshme; 2/0	3 metric, Round bodied taper, 30mm 1/2 circle, length 76 cm	Copë
<b>Sutura PVDF e verdhë</b>			
149	Monofilament PVDF i verdhë, e pa absorbueshme USP 3/0,	2 metric, reverse cutting, 24mm 3/8 circle, length 45 cm	Copë
150	Monofilament PVDF i verdhë e pa absorbueshme USP 2/0	3 metric, reverse cutting, 25mm 1/2 circle, length 76 cm	Copë
151	Monofilament PVDF i verdhë, e pa absorbueshme USP 4/0,	1.5 metric, taper, 20mm 1/2 circle, length 90 cm	Copë
152	Monofilament PVDF i verdhë, e pa absorbueshme USP 3/0,	2 metric, Round bodied taper, 16mm 1/2 circle, length 45 cm	Copë
153	Shirit Polyester i pa absorbueshëm për serklazh 0.5cm	Për trajtimin e qafes së mitrës gjatë shtatëzanisë sipas teknikës Shirodkar, gjatësi 50cm, me dy age 65mm në të dy anët e shiritit	Copë
<b>Mesh kirurgjikal për hernia-laparaskopi</b>			
154	Mesh polypropyleni - formë drejtkendore	Fije monofilament; pesha e meshës 80-90g/m2, sipërfaqja jo më pak se 112cm2	Copë
155	Mesh e vogël	Pjesërisht e absorbueshme (90-120 ditë) me përbërje polipropilen dhe PGA dhe koprolakton (PP/PGACL) Fije monofilament; pesha e meshës < 30 g/m2, sipërfaqja jo më pak se 150cm2	Copë
156	Mesh e madhe	Pjesërisht e absorbueshme (90-120 ditë) me përbërje polipropilen dhe PGA dhe koprolakton (PP/PGACL) Fije monofilament; pesha e meshës < 30 g/m2, sipërfaqja jo më pak se 900cm2, porozitet > 75 mikron	Copë

157	MESH PVDF/PP	Mesh e përbërë me dy komponente 88% PVDF dhe 12% polypropylene (PP) 10cm x15 cm ose ekuivalent	Copë
158	MESH PVDF	Mesh me monofilament PVDF për korrigjimin kirurgjikal inkontinencës urinare mikse ose nga sforcimi me teknikë minimalisht invazive, 0.1 cm x 50 cm ose ekuivalent	Copë
159	MESH PVDF Hiatus	Mesh me monofilament PVDF për korrigjimin kirurgjikal të hernies aksiale dhe paraezofageale, 0.7 cm x 12 cm	Copë
<b>Sutura për okulistike</b>			
160	Polyamide 6 dhe 66- USP 10-0, Gjatësia e fijes 30-45 cm, Dimensioni i ageve 5-8 mm	spatula 1/2ose 3/8 rrethore, double	Copë
161	Polyamide 6 dhe 66- USP 9-0, Gjatësia e fijes 30-45 cm, Dimensioni i ageve 5-8 mm	spatula 1/2ose 3/8 rrethore, double	Copë
162	Polypropylene- USP 6-0; Gjatësia e fijes 75 cm, Dimensioni i ages 13 mm	3/8 rrethore	Copë
<b>Të tjera materiale qepës kirurgjikale</b>			
163	Tel metalik	Tel celiku monofilament nr.7 48 mm 1/2 reverse cutting 4 X 45 cm	Copë
164	Stapler	Linear 30/60/90 mm	Copë
165	Stapler rrethor 25mm / 28mm / 31mm	Stapler njëpërdorimësh rrethor 28mm, gjatësia e boshtit 22 cm dhe me kapëse 4.8mm në formë drejtëkëndore, anvili të jetë me mekanizem tilt	Copë
166	Stapler Endoskopie	Stapler njëpërdorimësh i rikarikuëshëm, gjatësia e boshtit 16cm dhe 6cm, artikulation +/-45 gradë dhe me 11 pozicione	Copë
167	Stapler linear prerës	60-80 mm	Copë
168	Stapler për lëkurë	Të ketë jo më pak se 35 kapëse të gjera	Copë
169	Kartrixh për Stapler Endoskopie	Kartrixh i artikuluar me tre rrjeshta me lartësi të ndryshme (2;2.5;3mm dhe 3;3.5;4mm), 30mm;45mm;60mm	Copë
170	Aplikator automatik klipash	Medium	Copë
171	Elektroda, njëpërdorimëshe, për mbylljen e enëve të gjakut në formë gërshere	Elektroda, njëpërdorimëshe, për mbylljen e enëve të gjakut deri në/përfshirë 7 mm. Prerje (devaskularizimi i organeve), me majë të harkuar, thikë të integruar të pavarur nga ngjitja, me buton aktivizimi në elektrodë.	Copë
172	Elektroda njëpërdorimëshe për tiroidektomi	Instrument për ngjitjen e enëve të gjakut deri në/përfshirë 7 mm; të jetë në formë gërshere; me majë të harkuar; gjatësia totale 18-19 cm; gjatësia e ngjitjes 16.5mm; gjatësia e prerjes 14.7mm	Copë
173	Elektroda me majë Maryland, njëpërdorimëshe, për mbylljen e enëve të gjakut, 23cm	Elektroda me majë Maryland, njëpërdorimëshe, për mbylljen e enëve të gjakut deri në/përfshirë 7 mm, 23cm. Prerje (devaskularizimi i organeve), i rrotullueshëm 350 gradë, gjatësi nofulle 20mm,	Copë

		prerje 18mm, me thikë të integruar të pavarur nga ngjitja.	
174	Kanjule ultrasonike standarde	Gjatësia 78-80mm, diametri OD 2.5-2.7, 23Khz	Copë
175	Kanjule ultrasonike makro	Gjatësia 75-78mm, diametri OD 3.2-3.5, 23Khz	Copë
176	Kanjule ultrasonike per Ind Rezistent	Gjatësia 78-80mm, diametri OD 2.7-2.9, 23Khz	Copë
177	Set tubash me lidhje te shpejte	përfshirë kartrixhen	Copë
178	Celës dinamometrik	për kanjule 23Khz	Copë
179	Copë e absorbueshme ngjitëse	Për hemostazë dhe ngjitje. Të jetë prej sfungjeri të thatë, por me mundësi konvertimi në formë xhelatine. I absorbueshëm në 14 -15 ditë. Të ketë të paktën 40 minikolona për cm2. Pa proteina të nxjerra nga gjaku. Permasa 8x5x1cm	Copë
<b>Dezinfektantë mjekësorë dhe kirurgjikal</b>			
180	Dezinfektant instrumentash me bazë Glutaraldehyde-Formaldehyde	Për dezinfektimin manual të instrumenteve kirurgjikale, përfshirë endoskopet dhe fibroskopet. Të ketë efekt baktericid, fungicid, tuberkulocid, antiviral (përfshirë HBV/HIV). Të furnizohet si komplet me solucion e pa - aktivizuar dhe aktivizuesin për përzierjen dhe përfitim e solucionit të gatshëm për përdorim. Përmbajtja: min. 2% glutaraldehyde, etj. Të furnizohet si solucion i gatshëm për përdorim (max 5 litra / ene). Të ketë referenca përdorimi nga firmat e njohura të endoskopeve dhe fibroskopeve	litra
181	Solucion i koncentruar enzimatik	Për pastrimin e mbetjeve në instrumentat mjekësore-kirurgjikale, veçanërisht endoskopet dhe instrumentat mjekësore dhe kirurgjikale me pjesë të lëvizshme dhe lumene të vegjël. Të ketë bazë enzimatike. Të furnizohet si koncentrat për t'u holluar me ujë në masën 1-3% . Të jetë efektiv për punë në ujë me temperaturë të zakonshme (~20°)	litra
182	Drape dezinfektuese	Drape higjienike të gatshme për përdorim, të imprenjuara me solucion pastrues dhe dezinfektues. Për pastrimin dhe dezinfektimin e sipërfaqeve të vogla të pajisjeve dhe instrumentave mjekësore; 100-200 copë / kuti	Copë
183	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 në 1 litër ujë.	litra
184	Xhel shumëpërdorimësh	Për dezinfektimin e duarve të personelit mjekësor , Antiseptik i shpejtë dhe efektiv, i gatshëm për ta përdorur pa nevojën e përdorimit të ujit për shplarje. Të furnizohet në enë 1 - 3 litër të pajisura me dozator.	litra
185	Chlorhexidine gluconate	4% chlorexidine gluconate; . Antiseptik me efekt baktericid, fungicid, antiviral . Për kirurgët per	litra

		desinfektimin e duarve , larja e plotë e pacientëve përpara ndërhyrjes kirurgjikale, i gatshëm për ta përdorur	
<b>186</b>	Peroksid Hidrogjeni 3%	Peroksid hidrogjeni 3% e vëllimit . Për përdorim të plagëve të jashtme , i gatshëm për ta përdorur	litra
<b>187</b>	Formaldehid	Solucion 35-40%	litra
<b>188</b>	Benzalchonium chloride 10%	Benzalconium chloride 10%. Për dezinfektimin dhe pastrimin e sipërfaqeve. Efekt baktericid, mycobaktericid, antiviral.	litra

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

**Afati i skadencës: Data e skadencës në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës ose jo më e vogël se 12 muaj nga data e lëvrimit të mallit në destinacion, sipas kërkesës së AK përfitues gjatë zbatimit të MK. Skadencia duhet të jetë e shënuar në ambalazh.**

**Ambalazhimi të jetë i përshtatshëm sipas llojit të mallit të shoqëruar me etiketat dhe markimin përkatës.**

**Materialet e mjekimit duhet të përmbushin standartet CE ose CE sipas direktivës MDD/MDR 93/42 EEC. Ato duhet të jenë të markuara CE në momentin e lëvrimit të mallit.**

**Argumentimi:** Specifikimet teknike janë sipas katalogut “**Blerje materiale mjekimi të përgjithshme dhe kirurgjikale për nevoja spitalore**” i datës 30.04.2026. Katalogu është hartuar zbatim të “Rregullores së posaçme për autoritetet kontraktore për prokurimin e përqendruar nga OBP” e nënshkruar nga Operatori i Blerjeve të Përqendruara sh.a dhe Ministria e Shëndetësisë dhe Mirëqenies Sociale. Në këtë rregullore është dakortësuar hartimi dhe standardizimi i specifikimeve teknike për materiale mjekimi të përgjithshme dhe materiale mjekimi konsumi dhe kirurgjikale për nevoja spitalore nga vetë Ministria e Shëndetësisë dhe Mirëqenies Sociale. Bazuar në këtë rregullore është hartuar katalogu me specifikimet teknike të hartuara nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mirëqenies Sociale dhe çmimet e unifikuara nga Operatori i Blerjeve të Përqendruara sh.a për objektin e prokurimit: “Blerje materialesh mjekimi të përgjithshme dhe kirurgjikale për nevoja spitalore”.

*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.