
OPERATORI I BLERJEVE TË PËRQENDRUARA

Data: _____.____.2026

PROCESVERBAL- TIPI I KONTRATËS - MALLRA

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

“B2 - Blerje barna Anti-infektivë të përgjithshëm, Gjaku dhe organet formuese të gjakut, Sistemi muskolo-skeletik, Sistemi nervor dhe Sistemi respirator”, ndarë në 142 lote - Marrëveshje Kuadër me disa operatorë ekonomik (një OE të vetëm të suksesshëm për secilin lot)- ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara - me afat 24 muaj” me fond limit/vlera e pritshme e kontratave në total prej 5,896,351,531 (pesë miliardë e tetëqind e nëntëdhjetë e gjashtë milionë e treqind e pesëdhjetë e një mijë e pesëqind e tridhjetë e një) Lekë pa TVSH.

Fondi limit/vlera e pritshme e kontratave i konvertuar në euro sipas kursit zyrtar të Bankës së Shqipërisë datë 26.05.2026: 61,780,716 Euro pa TVSH.

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

- Produkte mjekësore per gjakun dhe organet e formimit te gjakut dhe sistemin kardiovaskular 33620000-2
- Produkte mjekësore per gjakun dhe organet e formimit te gjakut 33621000-9
- Anti-infektiv te pergjithshem per perdorim sistematik dhe vaksina 33651000-8
- Produkte medicinale per sistemin muscolo-skeletor 33632000-9
- Produkte mjekësore për sistemin nervor - 33661000-1
- Produkte mjekësore për sistemin e frymëmarrjes 33670000-7

Vlera e fondit limit: 5,896,351,531 (pesë miliardë e tetëqind e nëntëdhjetë e gjashtë milionë e treqind e pesëdhjetë e një mijë e pesëqind e tridhjetë e një) Lekë pa TVSH.

Fondi limit/vlera e pritshme e kontratave i konvertuar në euro sipas kursit zyrtar të Bankës së Shqipërisë datë 26.05.2026: 61,780,716 Euro pa TVSH, me kurs këmbimi 95.44 lekë.

ndarë në lote:

Loti	Principi aktiv	Formedozha	Njesia	Sistemi	Vlera totale pa TVSH / lot (Lekë pa TVSH)	Vlera totale pa TVSH / lot (Euro pa TVSH)
Lot 1	Phenobarbital	200 mg/2ml - 2 ml	Ampule	Sistemi nervor	1,005,903	10,540
Lot 2	Flumazenil	0.1 mg/ml - 5 ml	Ampule	Sistemi nervor	1,114,601	11,679
Lot 3	Nystatin	100.000 UI//ml - 30 ml	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	1,128,788	11,827
Lot 4	Human prothrombin complex as human coagulation factor (IX, II, VII, X) Protein C, Protein S	20 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	1,139,162	11,936
Lot 5	Ceftibuten	400 mg	tablete/kapsule	Anti-infektive te pergjithshem	1,139,901	11,944
Lot 6	Haloperidol	50 mg/ml - 1 ml	Ampule	Sistemi nervor	1,175,761	12,319
Lot 7	Levofloxacin	Eye drops, solution x 0.5% - 10 ml	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	1,359,959	14,249
Lot 8	Heparine calcium	12500 UI/0.5 ml - 0.5 ml	Shiringe e para pergatitur	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	1,391,202	14,577
Lot 9	Ambroxol	15 mg/5 ml - 100 ml	Flakon	Sistemi respirator	1,436,748	15,054
Lot 10	Trihexyphenidyl hydrochloride	5 mg	Tablete	Sistemi nervor	1,450,159	15,194
Lot 11	Beclomethasone + Salbutamole	0.8 mg +1.6 mg	Ampule/Flakon	Sistemi nervor	1,505,599	15,775
Lot 12	Soya bean oil, refined	200 mg/ml - 500 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	1,485,363	15,563
Lot 13	Nystatin	500 000 UI	Tablete	Anti-infektive te pergjithshem	1,491,693	15,630

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

Lot 14	Risperidone	1 mg/ml - 30 ml	Flakon + pipete te graduar	Sistemi nervor	1,567,755	16,427
Lot 15	Ketamine	50 mg/ml - 10 ml	Ampule	Sistemi nervor	1,672,224	17,521
Lot 16	Linezolid	600 mg	Tablete/Kapsule	Anti-infektive te pergjithshem	1,435,622	15,042
Lot 17	Methadone hydrochloride	10 mg/ml - 1000 ml	Flakon + pipete te graduar	Sistemi nervor	2,029,212	21,262
Lot 18	Paracetamol	500 mg	Tablete	Sistemi nervor	2,032,097	21,292
Lot 19	Cyanocobalamin (Vitamin B12)	500 µg/1 ml - 1 ml	Ampule	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	2,177,770	22,818
Lot 20	IRON (III) Sucrose complex	100 mg/5 ml - 5 ml	Ampule	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	2,305,862	24,160
Lot 21	Fluconazole	150 mg	Kapsule	Anti-infektive te pergjithshem	2,532,549	26,536
Lot 22	Azithromycin	500 mg	Tablete/Kapsule	Anti-infektive te pergjithshem	2,686,775	28,151
Lot 23	Paracetamol	120 mg/5 ml-100 ml	Flakon	Sistemi nervor	2,734,580	28,652
Lot 24	Salbutamol	5 mg/ml - 20 ml	Flakon	Sistemi respirator	2,782,008	29,149
Lot 25	Beclomethasone dipropionate	0.8 mg/2 ml	Flakon nje-doze	Sistemi respirator	2,996,875	31,401
Lot 26	Poly (O-2-Hydroxyethyl) starch (Ph.Eur.) (Molar substitution 0.38-0.45, mean molecular weight = 130.000 Da) + Sodium acetate trihydrate + Sodium chloride + Potassium chloride + Magnesium chloride hexahydrate	(60 g + 4.63 g + 6.02 g + 0.30 g + 0.30 g)/1000 ml - 500 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	3,064,037	32,104

Lot 27	Valproic Acid + Sodium valproate	145 mg + 333 mg	Tablete	Sistemi nervor	3,081,825	32,291
Lot 28	Clopidogrel	75 mg	Tablete	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	3,087,175	32,347
Lot 29	Promethazine	50 mg/2 ml - 2 ml	Ampule	Sistemi respirator	3,288,568	34,457
Lot 30	Bemiparine sodium	3500 IU Anti- Xa /0.2ml - 0.2 ml	Shiringe e para pergatitur	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	3,353,965	35,142
Lot 31	Iloprost	20 µg/ml - 1 ml	Ampule	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	3,446,561	36,112
Lot 32	Ferrous gluconate	80 mg	Tablete	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	3,528,902	36,975
Lot 33	Human Coagulation Factor IX	250 I.U/500 I.U/1000 IU	UI	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	62,025,246	649,887
Lot 34	Sodium chloride + Potassium acetate + Magnesium acetate trihydrate + Glucose monohydrate	500 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	3,582,371	37,535
Lot 35	Carbocisteine	50 mg/ml - 200 ml	Flakon	Sistemi respirator	3,738,299	39,169
Lot 36	Ibuprofen	100 mg/5ml -100 ml	Flakon/ Flakon + shiringe te graduar	Sistemi muskolo-skeletik	3,975,993	41,660
Lot 37	Choline alfoscerate	1000 mg/4 ml - 4 ml	Flakon	Sistemi nervor	4,138,266	43,360
Lot 38	Gentamicin sulphate	80 mg/2 ml - 2 ml	Ampule	Anti-infektive te pergjithshem	4,396,032	46,061
Lot 39	Pethidine hydrochloride	100 mg/2 ml -2 ml	Ampule	Sistemi nervor	4,581,703	48,006
Lot 40	Benzathine Benzylpenicillin	1.2 milion UI/5 ml	Flakon/ Shiringe e para pergatitur	Anti-infektive te pergjithshem	4,801,380	50,308
Lot 41	Bupivacaine	5 mg/ml - 20 ml	Flakon	Sistemi nervor	5,336,325	55,913

Lot 42	Midazolam	15 mg/3 ml - 3 ml	Ampule	Sistemi nervor	5,643,537	59,132
Lot 43	Fluconazole	100 mg/50 ml - 50 ml	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	5,728,359	60,021
Lot 44	Suxamethonium chloride	100 mg	Flakon	Sistemi muskolo-skeletik	5,770,744	60,465
Lot 45	Ibuprofen	800mg/8ml	Flakon	Sistemi muskolo-skeletik	5,992,476	62,788
Lot 46	Aminophylline	250 mg/10 ml - 10ml	Ampule	Sistemi respirator	5,993,923	62,803
Lot 47	Glucose	4 gr/10 ml - 10 ml	Ampule	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	6,484,126	67,939
Lot 48	Human Hepatitis B imunoglobulin	50 IU/ml - 2ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	6,495,775	68,061
Lot 49	Tramadol hydrochloride	100 mg/2 ml - 2 ml	Ampule	Sistemi nervor	6,611,251	69,271
Lot 50	Propofol	10 mg/ml - 50ml	Flakon	Sistemi nervor	7,251,137	75,976
Lot 51	Tobramycine	75 mg/1.5 ml	Fl/Amp	Anti-infektive te pergjithshem	7,268,079	76,153
Lot 52	Phytomenadion (Vitamin K)	10mg/1ml - 1 ml	Ampule	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	7,404,423	77,582
Lot 53	Ketorolac	30 mg/ml -1 ml	Ampule	Sistemi muskolo-skeletik	7,626,002	79,904
Lot 54	Dantrolene Sodium	20 mg	Flakon	Sistemi muskolo-skeletik	7,805,540	81,785
Lot 55	Clindamicine	600 mg/4ml	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	7,885,623	82,624
Lot 56	Phenytoin sodium	50 mg/ml - 5 ml	Flakon/ Ampule	Sistemi nervor	8,006,870	83,894
Lot 57	Paracetamol + Hyoscine Butylbromide	(600 + 20) mg/4 ml - 4 ml	Ampule	Sistemi nervor	8,751,476	91,696

Lot 58	Calcium chloride	1g/10 ml - 10 ml	Ampule/ Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	8,925,268	93,517
Lot 59	Ephedrine hydrochloride	25 mg/ml - 1 ml	Ampule	Sistemi respirator	9,143,764	95,806
Lot 60	Ibuprofen	400mg/4ml	Flakon	Sistemi muskolo-skeletik	9,826,822	102,963
Lot 61	Ketoprofen	160 mg/2 ml	Ampule	Sistemi muskolo-skeletik	10,309,445	108,020
Lot 62	Cefuroxime	1500 mg	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	10,577,875	110,833
Lot 63	Sodium chloride	1000mg/10ml - 10 ml	Ampule	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	10,613,515	111,206
Lot 64	Posaconazole	100mg	tablete	Anti-infektive te pergjithshem	10,925,223	114,472
Lot 65	Carbocisteine	50 mg/ml - 150 ml	Flakon	Sistemi respirator	11,173,244	117,071
Lot 66	Neostigmine	0.5 mg/1 ml - 1 ml	Ampule	Sistemi nervor	11,252,361	117,900
Lot 67	Ampicillin	1 gr	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	11,892,154	124,603
Lot 68	Teicoplanin	400 mg	Flakon + ampule (hollues)	Anti-infektive te pergjithshem	13,087,293	137,126
Lot 69	Colistimethate sodium	1.000.000 I.U	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	12,427,294	130,211
Lot 70	Tranexamic acid	500 mg/5 ml - 5 ml	Ampule	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	12,617,740	132,206
Lot 71	Human Anti D - Immunoglobulin	300 mcg/2 ml	Flakon + Ampule (hollues)	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	13,966,519	146,338

Lot 72	Alanine + Arginine + Glycine + Histidine + Isoleucine + Leucine + Lysine acetate + Methionine + Phenylalanine + Proline + Serine + Taurine + Threonine + Tryptophan + Tyrosine + Valine	5% - 500 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	14,553,515	152,489
Lot 73	Human Coagulation Factor VIII ose Human Coagulation Factor VIII + Human Von Willenbrand Factor	250 I.U- 1000 IU	UI	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	287,709,579	3,014,560
Lot 74	Lidocaine	20 mg/ml - 50 ml	Flakon	Sistemi nervor	16,044,074	168,106
Lot 75	Diclofenac Sodium	75 mg/3 ml - 3 ml	Ampule	Sistemi muskolo-skeletik	16,304,924	170,840
Lot 76	Morphine	10 mg/1 ml - 1 ml	Ampule	Sistemi nervor	18,817,313	197,164
Lot 77	Metamizole sodium	1 gr/2 ml - 2 ml	Ampule	Sistemi nervor	19,369,325	202,948
Lot 78	Amikacine	500 mg/2ml	Flakon/ Ampule	Anti-infektive te pergjithshem	19,590,052	205,260
Lot 79	Viper venom antiserum	5 ml	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	21,513,760	225,417
Lot 80	Ciprofloxacin	400 mg/200 ml - 200 ml	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	21,597,357	226,293
Lot 81	Diazepam	10 mg/2 ml - 2 ml	Ampule	Sistemi nervor	21,736,042	227,746
Lot 82	Liposomal Amphotericin B	50 mg	Flakon nje-doze	Anti-infektive te pergjithshem	23,060,977	241,628
Lot 83	Phospholipids fraction from porcine lung x 80mg/ml	80 mg/ml - 1.5 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	24,266,346	254,258
Lot 84	Tigecycline	50 mg	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	25,087,655	262,863
Lot 85	Ceftazidime	1 gr	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	26,632,177	279,046
Lot 86	Moxifloxacin	400 mg/250 ml - 250 ml	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	27,039,988	283,319

Lot 87	Cefuroxime	750 mg	Flakon/ Flakon + ampule (hollues)	Anti-infektive te pergjithshem	27,027,585	283,189
Lot 88	Human Coagulation Factor X	500 UI	UI	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	92,039,884	964,374
Lot 89	Propofol	10 mg/ml - 20 ml	Ampule	Sistemi nervor	27,925,482	292,597
Lot 90	Sodium chloride	0,9% - 1000 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	29,860,284	312,870
Lot 91	Pancuronium bromide	4 mg/2 ml - 2 ml	Ampule	Sistemi muskolo- skeletik	32,009,040	335,384
Lot 92	Zoledronic Acid	4 mg/5 ml	Flakon	Sistemi muskolo- skeletik	32,092,778	336,261
Lot 93	Human Albumine	5% - 250 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	38,212,299	400,380
Lot 94	Piperacillin + Tazobactam	4 gr + 500 mg	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	35,110,475	367,880
Lot 95	Recombinant human C1-inhibitor (Conestat alfa)	2100 IU/25 ml	Flakon/ Ampule	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	35,757,900	374,664
Lot 96	Vancomycin	1 gr	Flakon	AnD23:D29ti- infektive te pergjithshem	35,955,810	376,737
Lot 97	Human Rabies Immunoglobulin	150 UI/ml - 2ml	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	10,185,696	106,724
Lot 98	Pirfenidon	600mg	Tablete	Anti-infektive te pergjithshem	35,396,116	370,873
Lot 99	Glucose	5% - 250 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	36,849,452	386,101
Lot 100	Cefepime	1 gr	Flakon/ Flakon + ampule (hollues)	Anti-infektive te pergjithshem	37,807,627	396,140
Lot 101	Alteplase	50 mg	Flakonë (pluhur + hollues)	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	38,120,784	399,421

Lot 102	Ciprofloxacin	100 mg/10 ml - 10 ml	Ampule	Anti-infektive te pergjithshem	38,253,603	400,813
Lot 103	Cefotaxime	1 gr	Flakon/ Flakon + ampule (hollues)	Anti-infektive te pergjithshem	41,169,322	431,363
Lot 104	Imipenem + Cilastatin	500 mg + 500 mg	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	42,436,312	444,639
Lot 105	Sodium Chloride	0.9% - 100 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	44,908,462	470,541
Lot 106	Sodium bicarbonate	840 mg/10 ml - 10 ml	Flakon/ Ampule	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	46,599,758	488,262
Lot 107	Catridecag	Powder and solvent for solution for injection x 2500IU	UI	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	47,017,888	492,643
Lot 108	Paracetamol	1 gr/6.7 ml - 6.7 ml	Ampule	Sistemi nervor	47,202,816	494,581
Lot 109	Vecuronium bromide	10 mg	Flakon	Sistemimuskolo-skeletik	52,769,407	552,907
Lot 110	Cefepime	2 gr	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	52,837,754	553,623
Lot 111	Human Plasma Immunoglobulin	50gr/l - 50 ml	Flakon/ Flakon + set infuzioni	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	54,037,023	566,188
Lot 112	Ciprofloxacin	200 mg/100 ml - 100 ml	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	58,699,000	615,036
Lot 113	Mannitol	20% - 250 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	62,211,358	651,837
Lot 114	Paracetamol	10 mg/ml - 100 ml	Flakon	Sistemi nervor	62,433,500	654,165
Lot 115	Glucose	5% - 500 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	71,334,466	747,427

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

Lot 116	Meropenem	1gr	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	72,023,512	754,647
Lot 117	Potassium chloride	75 mg/ml - 10 ml	Ampule	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	77,992,054	817,184
Lot 118	Sodium lactate + Sodium chloride + Potassium chloride + Calcium chloride dihydrate	500 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	80,756,875	846,153
Lot 119	Nadroparine calcium	5700 iu aXa/0.6ml	Shiringe e parapergatitur	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	81,671,668	855,738
Lot 120	Soya-bean oil, Refined + Glucose anhydrous(as Glucose monohydrate) + Alanine + Arginine + Aspartic acid + Calcium chloride anhydrous (as Calcium chloride dihydrate) + Glutamic acid + Glycine + Histidine + Isoleucine + Leucine + Lysine (as Lysine hydrochloride) + Magnesium sulphate anhydrous (as Magnesium sulphate heptahydrate) + Methionine + Phenylalanine + Potassium chloride + Proline + Serine + Sodium acetate anhydrous (as Sodium acetate trihydrate) + Sodium glycerophosphate, Hydrated + Threonine + Tryptophan + Tyrosine + Valine	1440 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	82,925,736	868,878
Lot 121	Human plasma proteins (thereof Immunoglobulin at least 95%) + Immunoglobulin M (IgM) + Immunoglobulin A (IgA) + Immunoglobulin G (IgG)	(50 mg + 6 mg + 6 mg + 38 mg)/1 ml - 50ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	97,039,296	1,016,757
Lot 122	Dalteparine natricum	5000 IU (anti-Xa)/0.2ml - 0.2 ml	Shiringe e para pergatitur	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	98,777,558	1,034,970

Lot 123	Tinzaparine sodium	4.500 anti-Xa IU/0.45ml - 0.45 ml	Shiringe e parapergatitur	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	102,422,940	1,073,166
Lot 124	Cefazoline	1 gr	Flakon/ Flakon (pluhur) + ampule/flakon (hollues)	Anti-infektive te pergjithshem	111,161,535	1,164,727
Lot 125	Metronidazole	500 mg/100 ml - 100 ml	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	118,507,312	1,241,694
Lot 126	Human Albumin Serum	20% - 100 ml	Flakon/	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	131,702,297	1,379,949
Lot 127	Enoxaparine sodium	4000 UI anti-Xa/0.4ml - 0.4 ml	Shiringe e para pergatitur	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	134,535,674	1,409,636
Lot 128	Recombinant Factor IX	250 I.U/500 I.U	UI	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	38,112,741	399,337
Lot 129	Levofloxacin	5mg/ml - 100ml	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	166,327,039	1,742,739
Lot 130	Human Tetanus Immunoglobulin	250 IU/1ml	Shiringe e para pergatitur	Anti-infektive te pergjithshem	175,772,013	1,841,702
Lot 131	Sodium chloride	0.9% - 250 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	178,120,472	1,866,308
Lot 132	Paracetamol + Ibuprofen	(1000mg +300mg)/100 ml	flakon	Sistemi nervor	181,850,375	1,905,390
Lot 133	Human Albumin Serum	20% - 50 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	185,552,500	1,944,180
Lot 134	Eptacog Alfa (Activated) (1mg/ml after reconstitution)	2mg/vial (100 KIU/vial)	Flakon (pluhur) + set shoqërues per pergatitje dhe aplikim	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	294,866,637	3,089,550

Lot 135	Recombinant Coagulation Factor VIII	500 UI	UI	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	42,716,478	447,574
Lot 136	Sodium chloride	0.9% - 500 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	426,519,589	4,468,981
Lot 137	Ceftriaxone	1 gr	Flakon/ Flakon + ampule (hollues)	Anti-infektive te pergjithshem	504,752,447	5,288,689
Lot 138	Itraconazole	10ml/ml	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	63,205,604	662,255
Lot 139	Human prothrombin complex as human coagulation factor (IX, II, VII, X) Protein C, Protein S	40 ml	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	65,601,392	687,357
Lot 140	Flucloxacillin	500 mg	Flakon	Anti-infektive te pergjithshem	1,869,249	19,586
Lot 141	Fibrinogjen Human	1gr	Flakon	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	70,742,567	741,226
Lot 142	Epoetine (Alfa/Zeta)	30.000 UI/0.75 ml - 0.75 ml	Shiringe e para pergatitur	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	30,578,332	320,393

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

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

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. 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 e vogël se 20% e fondit limit/vlera e pritshme e kontratave të lotit apo shumës së 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: Vlera e kërkuar **jo më e vogël se 20% e fondit limit/vlera e pritshme e kontratave të lotit apo shumës së 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 përllëgoaritur 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 sipas kërkesës së mësipërme 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 përlogaritur 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 përlogaritur 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 të vogël se 20 % 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 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 20 % të vlerës së fondit të limit të lotit apo shumatores së fondit limit të loteve për të cilat oferton, që është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar. Përqindja e kërkuar është konsideruar e nevojshme për të provuar besueshmërinë dhe përvojën e operatorëve ekonomik ofertues, në ofrimin e mallrave të ngjashëm me objektin e prokurimi, për realizimin e kontratës me sukses. Përvoja e ngjashme konsiderohet si kriter thelbësor dhe si rrjedhim operatorët ekonomikë duhet të paraqesin dëshmi të tilla si referenca/fatura tatimore etj, për të provuar kryerjen e tyre qoftë me sektorin privat dhe atë publik.

2. Operatori ekonomik duhet të paraqesë licencë të vlefshme për tregëtim me shumicë të barnave të lëshuara 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 “Tregetimi me shumicë i barnave” i cili parashikon qe tregetimi i barnave behet nga subjekte te 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”.

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

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

3. Operatori ekonomik duhet të vetëdeklarojë origjinën e mallit dhe kompaninë prodhuese/MAH, kjo të plotësohet në Shtojcën 2. Lista e Çmimeve të artikujve të DST.

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 lëvrimin 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 tregtim në Republikën e Shqipërisë, duhet të paraqitet:

-dokumenti i cili konfirmon se bari i ofertuar, është i pajisur me autorizim për tregtim në Republikën e Shqipërisë, lëshuar nga Agjencia Kombëtare e Barnave dhe Pajisjeve Mjekësore, /ose/

-autorizimi për tregtim 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 tregtim nga Agjencia.”

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

- a. të ketë marrë autorizim për tregtim 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 tregtim 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 autorizuar për tregtim. Kjo, duke u bazuar në Nenin 12, pika 2, të Ligjit Nr. 105/2014 "Për barnat dhe shërbimin farmaceutik", të ndryshuar, e cila parashikon:

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

- a) barnat e prodhuara në vendin tonë;
- b) barnat që kanë marrë autorizim për tregtim dhe që qarkullojnë në njërin nga vendet e Bashkimit 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 Europiane e Barnave (EMA) ose Institucioni i Administrimit për Ushqimin dhe Barnat (FDA) i Shteteve të Bashkuara të Amerikës.”

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

6. Për barnat e parashikuara në pikën 4 të KVK të DST, kërkohet Autorizim (i vlefshëm për periudhën 2026 - 2028), 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 parashikuar në pikën 5 të KVK të DST, kërkohet Autorizim (i vlefshëm për periudhën 2026 - 2028), 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.

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

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

II. Argumentimi i specifikimeve teknike

Specifikimi i Materialeve: Sipas aneksit 1 te DST

Përshkrimi i kërkesave të zbatimit të shërbimeve në lidhje me to:

- 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.
Në raste të veçanta, sipas nevojave të argumentuara, për disa barna lejohet që sasisë të cilat konsumohen për një periudhë jo më shumë se 3 muaj, afati skadencës të jetë sa dyfishi i kohës së llogaritur për konsum.
- Formë – doza, njësia dhe volumi për secilin bar është përcaktuar në DST dhe është detyruese.
- Paketimi: Mbi çdo paketim duhet të jetë shënuar emri i barit, formë - doza, kodi i barit, përqindja 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 te cilet do te jene palë ne Marreveshjet Kuader (MK) te vitit 2026, jane te detyruar te lajmerojne menjehere OQB/AK përfitues, ne çdo kohe, pergjate afatit te vlefshmerise se MK, ne rastet kur:
 - Ndryshon statusi i regjistrimit dhe/ose
 - Ndryshon cmimi i miratuar i barit, objekt i ketyre Marreveshjeve Kuader.

OQB rast pas rasti, vepron ne perputhje me nenin 127 ose 128 të LPP si dhe nenit 23 te RRPP .

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, shfrytëzim i prodhimit, siguri ose dimensione, duke i përfshirë edhe kërkesat relevante për produktin në raport me emërtimin me të cilin shitet, terminologjinë, simbolet, testimet dhe metodat për testim, paketimin, shënimin dhe etiketimin, si dhe udhëzime për përdorim, proceset dhe metodat e prodhimit në secilën fazë të jetëgjatësisë së mallrave dhe shërbimeve, si dhe procedura për vlerësim të përputhshmërisë” si dhe nenit 40, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, “për mallrat që do të prokurohen, autoriteti/enti kontraktor parashikojnë specifikimet teknike, të cilat duhet të

përshkruajnë minimumin ose tërësinë e elementëve më të rëndësishëm përbërëse, që garantojnë cilësinë e kërkuar, në përputhje me nenin 36 të LPP-së, dhe që i vlerëson mallrat si të pranueshme për funksionet e kërkuara.”

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

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

Grafiku/afati i lëvrimit është caktuar nga autoriteti kontraktor përfitues.

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

NJËSIA E PROKURIMIT