
OPERATORI I BLERJEVE TË PËRQENDRUARA

Data: _____.____.2026

PROCESVERBAL- TIPI I KONTRATËS - MALLRA

PËR ARGUMENTIMIN DHE MIRATIMIN E SPECIFIKIMEVE TEKNIKE DHE KRITEREVE PËR KUALIFIKIM

Objekti i procedurës: “B1 - Blerje barna sistemet Anestezi reanimacion, Anti tuberkulare, Antineoplastike dhe imunomodulatore, Barna antiparazitare, Barna dermatologjike, Barna hormonale sistemike hormonet seksuale, Lëndë kontrasti për CT, Lëndë kontrasti për MRI, Lëndë kontrasti gastrointestinale, Metabolizmi dhe trakti tretës, Psikiatria, Sistemi kardiovaskular”, ndarë në 117 lote - Marrëveshje Kuadër me disa operatorë ekonomik (një OE të vetëm të suksesshëm për sejcilin lot)- ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara - me afat 24 muaj”.

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

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

Vlera e fondit limit: 4.518.179.925 (katër miliard e pesëqind e tetëmbëdhjetë milionë e njëqind e shtatëdhjetë e nëntë mijë e nëntëqind e njëzetë pesë) Lekë pa TVSH, ose 47,340,527 (dyzet e shtatë milion e treqind e dyzet mijë e pesëqind e njëzet e shtatë) euro pa TVSH, me kurs këmbimi 95.44 i konvertuar sipas kursit zyrtar të Bankës së Shqipërisë datë 26.05.2026.

ndarë në lote:

Nr.	Sistemi	Lot/Principi aktiv	Formëdoza	Njësia	Sasia Totale e kerkuar per 24 muaj pas perfundi mit te MK 24	Vlera limit e parashikuar 24 muaj në lekë pa TVSH	Vlera limit e parashikuar 24 muaj në Euro
1	Sistemi kardiovaskular	Loti 1 Torasemide	10 mg/2 ml - 2 ml	Ampulë	32,347	1,050,988	11,012
2	Sistemi kardiovaskular	Loti 2 Nifedipine	10 mg	Tablete	33,663	1,093,856	11,461
3	Barna dermatologjike	Loti 3 Betamethasone	0,1% - 15 gr	Tubet	33,738	1,096,286	11,487
4	Psikiatra	Loti 4 Lorazepam	2.5 mg	Tablete	34,704	1,127,772	11,817
5	Sistemi kardiovaskular	Loti 5 Lercanidipine	10 mg	Tablete	37,879	1,231,234	12,901
6	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 6 Mitoxantrone	2 mg/ml -10 ml	Flakon	39,475	1,283,237	13,445
7	Sistemi kardiovaskular	Loti 7 Olmesartan	20 mg	Tablete	41,720	1,356,412	14,212
8	Sistemi kardiovaskular	Loti 8 Nicardipine fl/amp	10 mg-10ml	Fl/Amp	42,311	1,375,666	14,414
9	Psikiatra	Loti 9 Clozapine	100 mg	Tablete	45,483	1,479,039	15,497
10	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 10 Dacarbasine	100 mg	Flakon	46,223	1,503,156	15,750
11	Lende Kontrasti gastrointestinale	Loti 11 Amidotrizoic acid, Meglumine salt + Sodium amidotrizoate	(66 gr +10 gr)/100 ml	Flakon	49,454	1,608,435	16,853
12	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 12 Methotrexate	solution for injection shiringe e parapregatitur x 10mg/0.4ml	shiringe e parapregatitur x 10mg/0.4ml	50,003	1,626,339	17,040
13	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 13 Topotecan hydrochloride	4 mg/4 ml	Flakon	51,061	1,660,814	17,402
14	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 14 Vinblastine	1mg/ml- 10 ml	Flakon/ Ampule	52,633	1,712,011	17,938
15	Sistemi kardiovaskular	Loti 15 Spironolactone	25 mg	Tablete	53,822	1,750,781	18,344
16	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 16 Etoposide	20 mg/ml - 5 ml	Flakon	54,810	1,782,959	18,681
17	Sistemi kardiovaskular	Loti 17 Enalapril	20 mg	Tablete	56,079	1,824,331	19,115
18	Psikiatra	Loti 18 Risperidone	2 mg	Tablete	56,703	1,844,652	19,328
19	Metabolizmi dhe trakti tretes	Loti 19 Atorvastatine	20 mg	Tablete	59,105	1,922,913	20,148
20	Antituberkulare	Loti 20 PPD Tuberculin	5TU/0.1ml - 2 ml	Flakon	61,321	1,995,138	20,905
21	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 21 Methotrexate	solution for injection and infusion x500	Flakon/ Ampule	63,140	2,054,413	21,526

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

			mg (10ml ose 20 ml)				
22	Psikiatria	Loti 22 Haloperidol	5 mg/1 ml - 1 ml	Ampule	64,355	2,094,005	21,941
23	Sistemi kardiovaskular	Loti 23 Lanatoside C	0.4 mg/2 ml - 2 ml	Ampule	75,415	2,454,430	25,717
24	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Loti 24 Octreotide	0.05 mg/ml - 1 ml	Ampule	79,572	2,589,881	27,136
25	Barna dermatologjike	Loti 25 Silver Sulphadiazine	10 mg/gr - 50 gr	Tubet	86,187	2,805,436	29,395
26	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 26 Cytarabine	20 mg/ml - 5 ml	Flakon	88,745	2,888,785	30,268
27	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 27 Vincristine	1 mg/ml - 1 ml	Flakon/ Ampule	90,851	2,957,428	30,987
28	Barna dermatologjike	Loti 28 Fusidic acid + Hydrocortisone	(2% + 1%) - 30 gr	Tubet	97,675	3,179,812	33,317
29	Anestezi Reanimacion	Loti 29 Dexmedetomidine	100 mcg/1ml- 2ml	Ampule	109,155	3,553,900	37,237
30	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Loti 30 Somatostatin	3 mg/ml - 1 ml	Flakon + Ampule (hollues)	110,343	3,592,594	37,642
31	Sistemi kardiovaskular	Loti 31 Porcine Brain derived peptide	215.2 mg/ml - 10 ml	Ampule	112,437	3,660,858	38,358
32	Barna dermatologjike	Loti 32 Neomycine sulphate + Bacitracin	(5mg + 500 IU)/1 gr - 30 gr	Tubet	120,231	3,914,812	41,019
33	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 33 Fluorouracil	50 mg/ml - 20 ml	Flakon	127,532	4,152,724	43,511
34	Barna antiparazitare	Loti 34 Aciclovir	250 mg	Flakon	133,926	4,361,112	45,695
35	Metabolizmi dhe trakti tretes	Loti 35 Insulin Glargine	100 UI/ml - 3 ml	Shiringe e para pergatitur	231,684	7,546,720	79,073
36	Sistemi kardiovaskular	Loti 36 Amiodarone	150 mg/3 ml - 3 ml	Ampule	143,152	4,661,736	48,845
37	Sistemi kardiovaskular	Loti 37 Dopamine	10 mg/ml - 5 ml	Ampule	143,259	4,665,221	48,881
38	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Loti 38 Misoprostol	200 mcg	Tablete vaginale	143,814	4,683,325	49,071
39	Anestezi Reanimacion	Loti 39 Thiopental sodium	1 gr	Flakon	150,177	4,890,677	51,243
40	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 40 Ifosfamid	40 mg/ml - 25 ml	Flakon	154,486	5,031,067	52,714
41	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Loti 41 Methylprednisolone	40 mg	Flakon/ Flakon + ampule (hollues)	154,808	5,041,581	52,825
42	Psikiatria	Loti 42 Olanzapine	10 mg	Tablete	157,096	5,116,144	53,606
43	Anestezi Reanimacion	Loti 43 Remifentanyl	1 mg/ml-4 ml	Fl/Amp	159,075	5,180,639	54,282

44	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 44 Tocilizumab	200mg/10ml	Flakon	166,222	5,413,511	56,722
45	Metabolizmi dhe trakti tretes	Loti 45 Insulin Glulisine	100 UI/ml - 3 ml	Shiringe e para pergatitur	169,344	5,515,267	57,788
46	Sistemi kardiovaskular	Loti 46 Protamine sulphate	50 mg/5 ml	Flakon/ Ampule	197,856	6,444,363	67,523
47	Metabolizmi dhe trakti tretes	Loti 47 Papaverine hydrochloride	40 mg/1 ml - 1 ml	Ampule	206,199	6,716,250	70,371
48	Anestezi Reanimacion	Loti 48 Isoflurane	Inhalation vapour, Liquid x 100 ml	Flakon	206,686	6,732,107	70,538
49	Metabolizmi dhe trakti tretes	Loti 49 Atropine sulphate	1 mg/1 ml - 1 ml	Ampule	209,064	6,809,612	71,350
50	Metabolizmi dhe trakti tretes	Loti 50 Insulin Aspart	100 UI/ml - 3 ml	Shiringe e para pergatitur	215,442	7,017,425	73,527
51	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 51 Epirubicin hydrochloride	2 mg/ml - 25 ml	Flakon	227,434	7,408,227	77,622
52	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 52 2-Cladribin	10 mg	Fl/Amp	232,331	7,567,809	79,294
53	Sistemi kardiovaskular	Loti 53 Glyceryl trinitrate	5 mg/1.5 ml - 1.5 ml	Ampule	260,310	8,479,545	88,847
54	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 54 Trastuzumab Origjinator	150 mg	Flakon	273,612	8,912,998	93,388
55	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 55 Methotrexate	solution for injection x 50mg/ml-0.15 ml	Shiringe e parapergatitur x 0.15 ml	286,793	9,342,543	97,889
56	Sistemi kardiovaskular	Loti 56 Dobutamine	250 mg/20 ml - 20 ml	Flakon	291,196	9,486,020	99,392
57	Lende kontrasti per MRI	Loti 57 Gadoteric acid	0.5mmol/ml-10ml	Flakon/Ampule	292,235	9,519,865	99,747
58	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 58 Cyclophosphamide anhydrous	500 mg	Flakon	293,520	9,561,748	100,186
59	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 59 Cisplatine	0.5mg/ml - 100 ml	Flakon	313,590	10,215,772	107,039
60	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 60 Bleomycine sulphate	Lyophilized powder x 15 mg	Flakon	323,685	10,544,714	110,485
61	Sistemi kardiovaskular	Loti 61 Glyceryl trinitrate	50 mg/50 ml - 50 ml	Flakon	330,746	10,774,822	112,896
62	Psikiatria	Loti 62 Haloperidol	2 mg/ml - 10 ml	Flakon	348,952	11,368,080	119,112
63	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Loti 63 Methylprednisolone	500 mg	Flakon + ampule (hollues)	351,400	11,447,853	119,948
64	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 64 Rituximab Biosimilar ose origjinator	10 mg/ml-10 ml	Flakon	361,945	11,791,490	123,549
65	Sistemi kardiovaskular	Loti 65 Noradrenaline Tartrate	4mg/4 ml	Ampule	365,979	11,922,932	124,926

66	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Loti 66 Progesterone	25 mg/ml - 1ml	Ampule	385,154	12,547,804	131,473
67	Sistemi kardiovaskular	Loti 67 Adrenaline	1mg/ml - 1ml	Ampule	408,049	13,293,869	139,290
68	Metabolizmi dhe trakti tretës	Loti 68 Hyoscine butylbromide	20 mg/1 ml - 1 ml	Ampule	413,617	13,475,311	141,191
69	Anestezi Reanimacion	Loti 69 Fentanyl	50 mcg/ml - 10ml	Ampule	418,342	13,629,291	142,805
70	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 70 Gemcitabine	200 mg	Flakon	419,031	13,651,730	143,040
71	Lende kontrasti per CT	Loti 71 Iodine x 300mg/ml	100 ml	Flakon	427,595	13,930,818	145,964
72	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 72 Cetuximab flakon	5mg/ml	Fl/Amp	440,007	14,335,273	150,202
73	Metabolizmi dhe trakti tretës	Loti 73 Netupitant+Palonesetron	300mg+0,5mg	Tablete	458,028	14,922,522	156,355
74	Metabolizmi dhe trakti tretës	Loti 74 Omeprazole	20 mg	Kapsule	515,561	16,797,321	175,999
75	Lende kontrasti per MRI	Loti 75 Gadoteric acid (As meglumine salt)	solution for injection 0.5 mmol/ml x 20 ml	flakon/ampul	632,715	20,615,007	216,000
76	Metabolizmi dhe trakti tretës	Loti 76 Granisetron amp	1 mg/ml	Fl/Amp	652,089	21,246,323	222,614
77	Metabolizmi dhe trakti tretës	Loti 77 Granisetron amp 3mg-3ml	3mg-3ml	Fl/Amp	682,481	22,236,695	232,991
78	Metabolizmi dhe trakti tretës	Loti 78 Metoclopramide hydrochloride	10 mg/2 ml - 2 ml	Ampule	699,081	22,777,655	238,659
79	Metabolizmi dhe trakti tretës	Loti 79 Calcium gluconate	1 gr/10 ml - 10 ml	Flakon/ Ampule	779,715	25,405,257	266,191
80	Metabolizmi dhe trakti tretës	Loti 80 Ondansetron	8 mg/4 ml - 4 ml	Flakon/ Ampule	1,028,925	33,526,183	351,280
81	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 81 Oxaliplatin	5 mg/ml - 20 ml	Flakon	1,130,637	36,840,641	386,008
82	Metabolizmi dhe trakti tretës	Loti 82 Thiamine hydrochloride (Vitamin B1)	50 mg /1 ml - 1 ml	Ampule	1,252,445	40,809,960	427,598
83	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Loti 83 Oxytocin	10 UI/ml	Ampule	1,256,323	40,936,337	428,922
84	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 84 Irinotecan	20 mg/ml - 5 ml	Flakon	1,261,679	41,110,871	430,751
85	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Loti 85 Dexamethasone	4 mg/ml	Ampule	1,276,325	41,588,129	435,752
86	Metabolizmi dhe trakti tretës	Loti 86 Pyridoxine hydrochloride (Vitamin B6)	100 mg/2 ml - 2 ml	Ampule	1,316,973	42,912,720	449,630
87	Barna dermatologjike	Loti 87 Povidone Iodine	10% - 1000 ml	Flakon	1,405,222	45,788,458	479,762

88	Metabolizmi dhe trakti tretes	Loti 88 Magnesium sulphate	2.5 gr/10 ml - 10 ml	Flakon/ Ampule	1,416,002	46,139,771	483,443
89	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 89 Bortezomib	3,5 mg	Flakon	1,572,554	51,241,282	536,895
90	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 90 Carboplatin	150 mg/15 ml - 15 ml	Flakon	1,592,698	51,897,709	543,773
91	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 91 Filgastrim	300 µg/0.5 ml	Shiringe e para pergatitur	1,764,807	57,506,154	602,537
92	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 92 Erlotinib	150 mg	Tablete	1,773,970	57,804,766	605,666
93	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 93 Docetaxel	20 mg/ml - 4 ml	Flakon	2,034,289	66,287,691	694,548
94	Lende kontrasti per CT	Loti 94 Iodine x 350mg/ml	100 ml	Flakon	2,042,430	66,552,999	697,328
95	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 95 Gemcitabine	1 gr	Flakon	2,159,661	70,373,178	737,355
96	Lende kontrasti per CT	Loti 96 Iodine x 350mg/ml 200 ml	200 ml	Flakon	2,229,961	72,664,008	761,358
97	Sistemi kardiovaskular	Loti 97 Furosemide	20 mg/2 ml - 2 ml	Ampule	2,244,086	73,124,302	766,181
98	Metabolizmi dhe trakti tretes	Loti 98 Ascorbic acid (Vitamine C)	100 mg/2 ml - 2 ml	Ampule	2,259,126	73,614,420	771,316
99	Anestezi Reanimacion	Loti 99 Desflurane	100%V/V Inhalation Vapour Liquid X 100% V/V	Flakon	2,514,875	81,948,417	858,638
100	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 100 L-Asparaginaze	10000 UI	Fl/Amp	2,650,615	86,371,738	904,985
101	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 101 Ocrelizumab	300 mg/10 ml	Fl/Amp	2,824,173	92,027,442	964,244
102	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 102 Goserelin acetate	10.8 mg	Shiringe e para pergatitur	2,997,184	97,665,290	1,023,316
103	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 103 Crisantaspase	10.000 UI	Flakon	3,104,989	101,178,322	1,060,125
104	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 104 Folinic acid	10 mg/ml - 5ml	Flakon/Ampule	3,203,753	104,396,698	1,093,846
105	Lende kontrasti per CT	Loti 105 Iodine x 370mg/ml	200 ml	Flakon	3,257,381	106,144,264	1,112,157
106	Anestezi Reanimacion	Loti 106 Sevoflurane	100 % - 250 ml	Flakon	3,828,944	124,769,623	1,307,310
107	Lende kontrasti per CT	Loti 107 Iodine x 370mg/ml 100 ml	100 ml	Flakon	3,878,862	126,396,297	1,324,353

108	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 108 Paclitaxel	100 mg/16.7 ml	Flakon	4,216,108	137,386,054	1,439,502
109	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 109 Rituximab Biosimilar ose origjinator	10 mg/ml-50 ml	Flakon	5,424,283	176,756,517	1,852,017
110	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Loti 110 Prednisolone	25 mg/2 ml - 2 ml	Ampule/a	7,004,217	228,241,367	2,391,464
111	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 111 Avelumab	200mg/10 ml	Flakon	8,037,889	261,925,381	2,744,398
112	Metabolizmi dhe trakti tretes	Loti 112 Omeprazole	40 mg	Flakon/ Flakon + ampule (holluesi)	8,363,963	272,551,056	2,855,732
113	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 113 Doxorubicin	2 mg/ml - 25 ml	Flakon	276,817	9,017,454	94,483
114	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 114 Bevacizumab	25 mg/ml - 16 ml	Flakon	13,416,660	437,201,913	4,580,909
115	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 115 Trastuzumab Biosimilar ose origjinator	150 mg	Flakon	14,647,027	477,295,532	5,001,001
116	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 116 Axitinib 1 mg	1 mg	tablete	112,391	3,659,337	38,342
117	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Loti 117 Axitinib 5mg	5mg	tablete	898,206	29,266,496	306,648

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 pasivit. 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”. Vendosija 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 përlllogaritur të kontratës ose lotit, në procedurat e prokurimit mbi kufirin e lartë monetar”. Në rastin konkret nga ana e Njesisë së Prokurimit është konsideruar e arsyeshme që vlera e xhiros për të paktën një nga vitet e periudhës së kërkuar duhet të jetë 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 sigurimin e një trajtimi të barabartë dhe jodiskriminues për të gjithë ofertuesit e mundshëm ekonomikë. Duke patur parasysh, përcaktimin e bërë në nenin 43 “Kërkesat për kapacitetet 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.

2.3 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 lëshuar nga QKL ose QKB.

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

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

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

(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 artikuve 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 lëvrimit të tij dhe për të pasur sigurinë që i njëjti mall i ofertuar do të lëvrohet në destinacion ne perputhje me nenin 40, pika 6 dhe 8, të VKM Nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” të ndryshuar.

4. Për barnat (e listës së DST) të autorizuar për 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 njërën 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 Evropiane e Barnave (EMA) ose Institucioni i Administrimit për Ushqimin dhe Barnat (FDA) i Shteteve të Bashkuara të Amerikës.”

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

6. Për barnat e parashikuara në pikën 4 të 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 parashikuara 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 sasi 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 detyrimsht 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 përkuqizohen 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