
OPERATORI I BLERJEVE TË PËRQENDRUARA SH.A

Data: 04.09.2026

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 REAGENTË DHE MATERIALE
LABORATORIKE”.**

KODI PËRKATËS NË FJALORIN E PËRBASHKËT TË PROKURIMIT (CPV):

*Reagentë për laborator 33696500-0, Gërshërë 39241200-5, Gërshërë autopsie 33911000-9,
Qelqe 39299000-4, Pajisje dhe furnizime morgu dhe autopsie 33900000-9.*

VLERA E FONDIT LIMIT: 13,078,633 lekë (trembëdhjetë milion e shtatëdhjetë e tetë mijë e gjashtëqind e tridhjetë e tre) lekë pa TVSH.

Në bazë të nenit 21, pika 2, të Ligjit nr.162/2020 “Për prokurimin publik” (të ndryshuar) nenit 2, pika 2/c dhe nenit 78, pika 2, të VKM-së nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” (i ndryshuar), Autoriteti/Enti Kontraktor, Operatori i Blerjeve të Përqendruara në rolin e organit qëndror blerës, 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;

Argumentimi: Kriteret e mësipërme janë vendosur në përputhje me Nenin 82 “Formulari përmbledhës i vetëdeklarimit” dhe Neni 83 “Sigurimi i ofertes”, 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” i ndryshuar. Neni 82, i LPP përcakton 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”. Neni 83 i LPP përcakton 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”.

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

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.

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. Operatorët ekonomikë 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 39 % e vlerës e fondit limit të objektit që prokurohet**. 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, pika 1 dhe 3, të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” të ndryshuar; nenin 43 pika 2/b 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.

Në pikën 1 të nenit 77 të LPP përcaktohet se: “*1. Autoritetet ose entet kontraktore përcaktojnë kërkesat për kualifikim për operatorët ekonomikë bazuar në: a) përshtatshmërinë për të kryer veprimtarinë profesionale; b) gjendjen ekonomike dhe financiare; c) aftësinë teknike dhe profesionale. Kërkesat kufizohen vetëm në ato që janë të përshtatshme për të garantuar që një kandidat ose ofertues të ketë kapacitetet juridike, financiare dhe aftësitë teknike e profesionale për të zbatuar kontratën që do të jepet. Të gjitha kërkesat duhet të kenë lidhje dhe të jenë proporcionale me objektin e kontratës.*” dhe në pikën 3 të tij përcaktohet 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 bilanci të tyre vjetore që të tregojnë raportet ndërmjet aktivitetit dhe pasivitetit. Xhiron vjetore minimale që kërkohej nga operatorët ekonomikë nuk mund të tejkalohet dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës. Kur një kontratë ndahet në lote, ky nen zbatohet për çdo lot individual. Megjithatë, autoriteti ose enti kontraktor mund të përcaktojë xhiron vjetore minimale që u kërkohej operatorëve, duke iu referuar grupeve të loteve, në rast se ofertuesi i suksesshëm merr disa lote që duhet të zbatohen në të njëjtën kohë. Në rastin e kontratave që bazohen në një marrëveshje kuadër, kërkesa për xhiron minimale llogaritet mbi bazën e përmasave maksimale të kontratave specifike që do të zbatohen në të njëjtën kohë ose, kur përmasat nuk dihen, mbi bazën e vlerës së parashikuar të marrëveshjes kuadër.”

Përcaktimi i vlerës së kërkuar argumentohet si më poshtë: **Vlera e kërkuar jo më e vogël se 39% e vlerës së fondit limit të objektit që prokurohet**, është në përputhje me përcaktimet në nenin 43 pika 2/b të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” të ndryshuar, ku përcaktohet se: “Vlera e xhiros minimale vjetore që u kërkohej operatorëve ekonomikë nuk mund të tejkalohet : b) vlerën e përllogaritur të kontratës ose lotit, në procedurat e prokurimit ndërmjet kufirit të lartë dhe të ulët monetar;”.

Në rastin konkret Njësia e Prokurimit ka konsideruar të arsyeshme që vlera e xhiros për të paktën një nga vitet e periudhës së kërkuar duhet të jetë jo më e vogël **se 39% e vlerës së fondit limit të objektit që prokurohet**, 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. Marrë shkas nga fakti që referuar përcaktimit të bërë në nenin 43 pika 2/b, Autoriteti Kontraktor nuk mund të tejkalohet vlerën e përllogaritur të fondit limit 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 fondi i përllogaritur i kontratës. Kjo vlerë është kërkuar duke pasur në konsideratë objektin e kontratës, natyrën dhe volumin e saj, vlerën e fondit limit, me qëllim që t'i shërbejë 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 bilanceve të viteve (2023, 2024, 2025) të konfirmuara nga autoritetet tatimore. Në rast se operatori ekonomik është në kushtet e përcaktimeve të nenit 41, të ligjit Nr.10091, datë 05.03.2009 të ndryshuar, atëherë bilanci duhet të shoqërohet edhe me raportet e auditimit ligjor të pasqyrave financiare vjetore, të kryera, nga auditues ligjorë ose shoqëri audituese. Kriteri konsiderohet i përmbushur nëse në dy bilanci të njëpasnjëshme të kërkuara, nuk ka raport negativ ndërmjet aktivitetit dhe pasivitetit.

Argumentim: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77, pika 1 dhe 3, të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” të ndryshuar; nenin 43, pika 4, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, të ndryshuar, si dhe në pikat 2 dhe

5 të nenit 61, të Ligjit nr.29/2023“Për tatimin mbi të ardhurat”, të ndryshuar ku përcaktohet se: “2 “*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*” dhe në pikën 5 përcaktohet se: “.....Tatimpaguesit që mbajnë kontabilitet 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 dhe nenit 14 të Nr. 10 091, datë 5.03.2009 “Për auditimin ligjor, organizimin e profesionit të audituesit ligjor dhe të kontabilistit të miratuar” të ndryshuar.

Në pikën 1 të nenit 77 të LPP përcaktohet se: “1. Autoritetet ose entet kontraktore përcaktojnë kërkesat për kualifikim për operatorët ekonomikë bazuar në: a) përshtatshmërinë për të kryer veprimtarinë profesionale; b) gjendjen ekonomike dhe financiare; c) aftësinë teknike dhe profesionale. Kërkesat kufizohen vetëm në ato që janë të përshtatshme për të garantuar që një kandidat ose ofertues të ketë kapacitetet juridike, financiare dhe aftësitë teknike e profesionale për të zbatuar kontratën që do të jepet. Të gjitha kërkesat duhet të kenë lidhje dhe të jenë proporcionale me objektin e kontratës.” dhe në pikën 3 të tij përcaktohet 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 kërkohej nga operatorët ekonomikë nuk mund të tejkalojë dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës. Kur një kontratë ndahet në lote, ky nen zbatohet për çdo lot individual. Megjithatë, autoriteti ose enti kontraktor mund të përcaktojë xhiron vjetore minimale që u kërkohej operatorëve, duke iu referuar grupeve të loteve, në rast se ofertuesi i suksesshëm merr disa lote që duhet të zbatohen në të njëjtën kohë. Në rastin e kontratave që bazohen në një marrëveshje kuadër, kërkesa për xhiron minimale llogaritet mbi bazën e përmasave maksimale të kontratave specifike që do të zbatohen në të njëjtën kohë ose, kur përmasat nuk dihen, mbi bazën e vlerës së parashikuar të marrëveshjes kuadër.”

Në nenit 43, pika 4, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 të ndryshuar përcaktohet se: “4. 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 kërkohej një ose dy bilance, kërkesa konsiderohet e përmbushur nëse në bilancin/et e kërkuara nuk ka raport negativ ndërmjet aktivitetit dhe pasivitetit. Nëse kërkohej bilance të tre viteve të fundit, kërkesa konsiderohet e përmbushur nëse në dy bilancet e njëpasnjëshme të kërkuara, nuk ka raport negativ ndërmjet aktivitetit dhe pasivitetit.”

Në nenit 41, të ligjit nr.10091, datë 05.03.2009 “Për auditimin ligjor, organizimin e profesionit të audituesit ligjor dhe të kontabilistit të miratuar” të ndryshuar, përcaktohet se: “Detyrohen të kryejnë auditimin ligjor të pasqyrave financiare vjetore, individuale apo të konsoliduara, përpara publikimit të tyre: a) të gjitha njësitë ekonomike dhe grupet e njësive ekonomike me interes publik; b) të gjitha njësitë ekonomike dhe grupet e njësive ekonomike, të cilat në mbyllje të periudhës kontabël, për dy vjet radhazi, tejkalojnë dy prej tre treguesve të mëposhtëm: i. totali i aktiveve të bilancit në mbyllje të periudhës kontabël përkatëse arrin ose e kalon shumën prej 50 000 000 (pesëdhjetë milionë) lekësh; ii. shuma e të ardhurave nga veprimtaria ekonomike (qarkullimi) në

atë periudhë kontabël arrin ose e kalon shumën prej 100 000 000 (njëqind milionë) lekësh; iii. ka mesatarisht të paktën 50 (pesëdhjetë) të punësuar gjatë periudhës kontabël.”

Me anë të këtij kriteri, për paraqitjen e bilanceve të tre viteve të fundit finaciare, është vendosur duke pasur në konsideratë objektin e kontratës, natyrën dhe volumin e saj, vlerën e fondit limit, më qëllim 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.

Dorëzimi i bilanceve kontabël të konfirmuar nga autoritet tatimore kërkohet për të dëshmuar se kopja e bilancit të paraqitur në këtë procedurë prokurimi është kopje e njëjtë me atë të paraqitur pranë administratës tatimore.

2.3 Kapaciteti teknik:

1. Operatori ekonomik duhet të paraqesë dëshmi për furnizimet e mëparshme të ngjashme të kryera gjatë 3 (tre) viteve të fundit nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës, në vlerën jo më pak se 39 % e vlerës së fondit limit. 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)** Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm 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 pika 1 dhe 4 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” të ndryshuar nëni 40 pika 3 dhe 4 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, të ndryshuar.

Në pikën 1 të nenit 77 të LPP përcaktohet se: “1. Autoritetet ose entet kontraktore përcaktojnë kërkesat për kualifikim për operatorët ekonomikë bazuar në: a) përshtatshmërinë për të kryer veprimtarinë profesionale; b) gjendjen ekonomike dhe financiare; c) aftësinë teknike dhe profesionale. Kërkesat kufizohen vetëm në ato që janë të përshtatshme për të garantuar që një kandidat ose ofertues të ketë kapacitetet juridike, financiare dhe aftësitë teknike e profesionale për të zbatuar kontratën që do të jepet. Të gjitha kërkesat duhet të kenë lidhje dhe të jenë proporcionale me objektin e kontratës.” dhe në pikën 4 të tij përcaktohet se: “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. Autoritetet ose entet kontraktore, në veçanti, mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të kenë një nivel të mjaftueshëm përvojë që vërtetohet nga referenca të përshtatshme nga kontratat e zbatuara në të shkuarën. Aftësia profesionale e operatorëve ekonomikë për të ofruar shërbimin, punën, mallin vlerësohet në lidhje me aftësitë organizative, reputacionin dhe besueshmërinë, përvojën e duhur, si dhe personelin e nevojshëm për të zbatuar kontratën, siç është përshkruar nga autoriteti ose enti kontraktor në njoftimin e objektit të kontratës.”

Në nenin 40 pika 3 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, të ndryshuar, përcaktohet se: “3. Kërkesat e veçanta të kualifikimit duhet të përfshijnë të gjitha kriteret specifike, në përputhje me nenin 77, të LPP-së. Kriteret duhet të jenë në përpjesëtim dhe të lidhura ngushtë me aftësinë zbatuese, natyrën dhe vlerën e kontratës. Në çdo rast, autoriteti/enti kontraktor duhet të përcaktojë dokumentet konkrete që duhet të paraqesin operatorët ekonomikë për përmbushjen e këtyre kriterëve.” dhe në pikën 4 të tij 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. Autoriteti/enti kontraktor si dëshmi për përvojën e mëparshme kërkon vërtetime të lëshuara nga një ent publik për përmbushjen me sukses të kontratës, ku të shënohen vlera, afati i përfundimit të kontratës ose/dhe fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruar në organet tatimore, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara. Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruar në organet tatimore, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.”.

Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë të dëshmojnë që kanë përvojën e ngjashme cka duhet të vërtetohen nëpërmjet dokumenteve si më sipër kërkuar. Një operator ekonomik i cili ka realizuar më parë kontrata të ngjashme me objektin e prokurimit, i krijon bindjen dhe besueshmërinë të Autoritetit Kontraktor, se ai ka aftësi organizative, personelin e nevojshme dhe përvojën e nevojshme për të zbatuar kontratën sipas një standardi të përshtatshëm cilësie të kërkuar në dokumentet e tenderit.

Furnizimet e mëparshme të ngjashme janë kërkuar në vlerën jo më pak se në vlerën jo më pak se 39 % e vlerës së fondit limit. Përqindja e kërkuar është konsideruar e nevojshme për të provuar besueshmërinë dhe përvojën e operatorëve ekonomik ofertues, në ofrimin e mallrave të ngjashëm me objektin e prokurimit për realizimin me sukses të kontratës.

2. Operatori ekonomik duhet të paraqesë “Licencë/autorizim për tregtim me shumicë të pajisjeve mjekësore”, të lëshuar nga MSHMS sipas Ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”, i ndryshuar, i vlefshëm në momentin e hapjes dhe dorëzimit të ofertave.

Argumentimi: Në pikën 1 të nenit 77 të LPP përcaktohet se: “1. Autoritetet ose entet kontraktore përcaktojnë kërkesat për kualifikim për operatorët ekonomikë bazuar në: a) përshtatshmërinë për të kryer veprimtarinë profesionale; b) gjendjen ekonomike dhe financiare; c) aftësinë teknike dhe profesionale. Kërkesat kufizohen vetëm në ato që janë të përshtatshme për të garantuar që një kandidat ose ofertues të ketë kapacitetet juridike, financiare dhe aftësitë teknike e profesionale për të zbatuar kontratën që do të jepet. Të gjitha kërkesat duhet të kenë lidhje dhe të jenë proporcionale me objektin e kontratës.” dhe në pikën 4 të tij përcaktohet se: “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. Autoritetet ose entet kontraktore, në veçanti, mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të kenë një nivel të mjaftueshëm përvojë që vërtetohet nga referenca të përshtatshme nga kontratat e zbatuara në të shkuarën. Aftësia profesionale e operatorëve ekonomikë për të ofruar shërbimin, punën, mallin vlerësohet në lidhje me aftësitë organizative, reputacionin dhe besueshmërinë, përvojën e duhur,

si dhe personelin e nevojshëm për të zbatuar kontratën, siç është përshkruar nga autoriteti ose enti kontraktor në njoftimin e objektit të kontratës.”

Bazuar në nenin 40 pika 5/a përcaktohet se: “Për të provuar përshtatshmërinë për të kryer veprimtarinë profesionale, kapacitetet teknike dhe profesionale, autoriteti/enti kontraktor kërkon: a) licencat profesionale për prodhimin dhe ose furnizimin e mallrave, objekt i kontratës, të lëshuara nga autoritetet kompetente shtetërore;”

Ky kriter vendoset dhe në zbatim të Ligjit nr. 89/2014 "Për pajisjet mjekësore," i ndryshuar, ku në nenin 4 pika 1 e në vijim të tij përcaktohet se: “Në këtë ligj termat e mëposhtëm kanë këto kuptime: 1. “Pajisje mjekësore” është çdo instrument, aparat, material ose mjet tjetër, i përdorshëm vetëm ose i kombinuar dhe që veprimin e synuar në ose mbi trupin e njeriut e kryen i ndihmuar nga mjete farmakologjike, imunologjike apo metabolike: a) për diagnostikimin, parandalimin, monitorimin, trajtimin ose zbutjen e sëmundjes; b) për diagnostikimin, monitorimin, trajtimin, zbutjen ose kompensimin e një dëmtimi apo të mete; c) për hetimin, zëvendësimin ose modifikimin e anatomisë apo të një procesi fiziologjik; ç) për kontrollin e ngjizjes; d) produkte të dedikuara posaçërisht për pastrimin, dezinfektimin ose sterilizimin e pajisjeve; dh) pajisjet të cilat nuk janë të destinuara për një qëllim të caktuar mjekësor si më poshtë: i) produkte të destinuara për t’u futur plotësisht ose pjesërisht në trupin e njeriut përmes mjeteve invazive kirurgjikale, me qëllim të modifikimit të anatomisë ose fiksimit të pjesëve të trupit, me përjashtim të produkteve për tatuazhe dhe piercing; ii) substancat, kombinime të substancave, ose produkte të destinuara për t’u përdorur për mbushjen e mukozës së fytyrës ose zona të tjera të lëkurës ose mukozës me anë të injeksionit subkutan, submukozë ose intradermal, duke përjashtuar ato për tatuazhe; iii) pajisjet e destinuara për t’u përdorur për të zvogëluar, hequr ose shkatërruar indin dhjamor, siç janë pajisjet për liposuction, lipolizë ose lipoplastikë; iv) rrezatimi elektromagnetik me intensitet të lartë, të tilla si: pajisje që lëshojnë rrezatim infra të 2 kuq, dritë të dukshme dhe ultra vjollcë, të destinuar për përdorim në trupin e njeriut, duke përfshirë burime koherente dhe jokoherente, spektër monokromatik dhe të gjerë, si lazer dhe pajisje të lehta me pulsime intens, për rishfaqjen e lëkurës, tatuazhi ose heqja e flokëve ose trajtim tjetër i lëkurës; v) pajisjet e destinuara për stimulimin e trurit që aplikojnë rryma elektrike ose fusha magnetike ose elektromagnetike që depërtojnë në kranium për të modifikuar aktivitetin neuronal në tru. 2. “Aksesor” është mjete, i cili, megjithëse nuk klasifikohet si pajisje mjekësore, është destinuar specifikisht nga prodhuesi i tij për t’u përdorur së bashku me një pajisje mjekësore, duke mundësuar që pajisja mjekësore të përdoret në përputhje me përdorimin e saj të synuar. 3. “Pajisje mjekësore e diagnostikimit in vitro” është një reagent, produkt reagenti, produkt kalibrator, material kontrolli, kit, instrument, aparat, pajisje apo sistem, që përdoret vetëm ose në kombinim, i destinuar nga prodhuesi për t’u përdorur in vitro për ekzaminimin e mostrave, përfshirë gjakun dhe indet, që rrjedhin nga trupi i njeriut, me qëllim sigurimin e informacionit: a) lidhur me një gjendje fiziologjike ose patologjike; b) lidhur me një anomalë kongjenitale; c) për të përcaktuar sigurinë dhe përshtatshmërinë me një pranues potencial; ç) për të monitoruar masat terapeutike. 4. “Pajisje për vetëtestim” është çdo pajisje e synuar nga ana e prodhuesit për t’u përdorur nga joprofesionistë në mjedisin e shtëpisë. 5. “Pajisje për vlerësimin e performancës” është çdo pajisje e synuar nga ana e prodhuesit për të kryer një ose më shumë studime vlerësuese të performancës në laboratorë për analiza mjekësore ose në mjedise të tjera të përshtatshme. 6. “Pajisje mjekësore aktive” është çdo pajisje mjekësore, veprimtaria e së cilës varet nga një burim i energjisë elektrike ose çdo burim tjetër alternativ. 7. “Pajisje mjekësore e implantueshme aktive” është çdo pajisje mjekësore aktive, e cila ka për qëllim të jetë krejtësisht apo pjesërisht e futur, nëpërmjet procedurave kirurgjikale apo mjekësore, në trupin e njeriut në kavitetet natyrore dhe është e menduar të mbetet aty pas kësaj procedure. 8.

“Pajisje me porosi” është çdo pajisje e prodhuar sipas përshkrimit me shkrim të një mjeku të kualifikuar, që jep nën përgjegjësinë e tij karakteristika specifike të prodhimit dhe ka për qëllim të përdoret te një pacient i veçantë. Pajisjet e prodhuara në masë, të cilat duhet të përshtaten në mënyrë që të plotësojnë kërkesat specifike të mjekut apo të ndonjë përdoruesi tjetër profesional nuk konsiderohen pajisje me porosi. 9. “Pajisje e destinuar për hetimin klinik” është çdo pajisje e destinuar për t’u përdorur nga një person i kualifikuar për të kryer hetime klinike në një mjedis të përshtatshëm njerëzor.” dhe nenit 22 të ligjit ku përcaktohet se: “1. Tregtimi me shumicë i pajisjeve mjekësore kryhet nga tregtuesit me shumicë, të cilët janë persona juridikë të licencuar për këtë veprimtari, sipas legjislacionit në fuqi për licencat, autorizimet dhe lejet. Kushtet e licencimit, dokumentet shoqëruese, afatet e vlefshmërisë dhe procedurat e shqyrtimit përcaktohen me vendim të Këshillit të Ministrave. Ministri përgjegjës për shëndetësinë është organi që shqyrton dhe merr vendimin përfundimtar për kërkesat për pajisjen me licencë për tregtimin me shumicë të pajisjeve mjekësore. Ministri përgjegjës për shëndetësinë është autoriteti përgjegjës për revokimin dhe pezullimin e kësaj licence. 2. Tregtuesi me shumicë i pajisjeve mjekësore kryen importin dhe eksportin e pajisjeve mjekësore. 3. Ministria përgjegjëse për shëndetësinë i dërgon Drejtorisë së Përgjithshme të Doganave listën e tregtarëve me shumicë dhe, rast pas rasti, e njofton këtë drejtori për ndryshime apo shtesa të mundshme në këtë listë”. Referuar këtyre dispozitave mallrat objekt prokurimi të kërkuara konsiderohen si pajisje mjekësore, për të cilat ligji parashikon që treguesit e këtyre mallrave duhet të pajisjen me autorizim/licence nga strukturat përgjegjëse.

Për autorizimin/licencimin 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 të pajisjeve mjekësore sipas parashikimeve ligjore. Ky kriter është një garanci për autoritetin kontraktor se operatorët ekonomikë pjesëmarrës e ushtrojnë aktivitetin e tyre konform legjislacionit në fuqi për pajisjet mjekësore.

3. Operatori ekonomik duhet të paraqesë Certifikata konformiteti CE ose FDA / deklaratë konformiteti CE ose FDA vetëm për artikujt kur është e aplikueshme për mallrat objekt prokurimi.

Argumentim: Kërkesa e mësipërme bazohet në nenin 79 të ligjit Nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” i ndryshuar dhe në pikën 1 të nenit 44, të VKM-së Nr. 285 datë 09.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, i ndryshuar.

Në nenin 79 pika 1 të ligjit Nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” i ndryshuar, përcaktohet 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 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. Kjo dispozitë zbatohet edhe kur kërkesat teknike u referohen kualifikimeve të kandidatit ose të ofertuesit.”

Në nenin 44 pika 1 të VKM-së Nr. 285 datë 09.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, i ndryshuar, 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, ku në nenin 17 të tij përcaktohet se: “1. Konformiteti i pajisjes mjekësore me kërkesat thelbësore

konfirmohet nga lëshimi i dokumentit të konformitetit të markimit CE. 1/1. Konformiteti i pajisjes mjekësore me kërkesat thelbësore konfirmohet nga lëshimi i dokumentit të certifikimit FDA. 2. Prodhuesi i pajisjes mjekësore, për të vendosur markimin CE ose certifikimit FDA, sipas çdo klasifikimi pajisjeje, ndjek procedurën e vlerësimit të konformitetit, të përcaktuar në rregullat teknike për kërkesat thelbësore, të miratuar me vendim të Këshillit të Ministrave. 3. Markimi CE nuk është i nevojshëm për pajisjet mjekësore të destinuara për hetime klinike dhe për pajisje me porosi. 4. Ministri përgjegjës për shëndetësinë ka të drejtë, nëse është paraqitur një kërkesë e arsyetuar për këtë qëllim, të lejojë vendosjen në treg dhe përdorimin e pajisjeve mjekësore të veçanta, për të cilat nuk janë ndjekur procedurat për vlerësimin e konformitetit, të parashikuara në këtë nen, me kusht që përdorimi i këtyre pajisjeve të jetë absolutisht i nevojshëm për mbrojtjen e shëndetit publik.”

Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë të realizojnë objektin e prokurimit në përputhje me kërkesat e specifikimeve teknike. Certifikatat e konformitetit CE (ose deklarata e konformitetit CE nëse është rasti) ose FDA approval janë dokumente të rëndësishme që vërtetojnë përputhjen e produkteve me standardet e sigurisë dhe cilësisë. Theksohet se malli objekt prokurimi kanë si destinacion final Institutin e Mjekësisë Ligjore dhe duke vijuar arsyetimin për rëndësinë e këtij shërbimi për furnizimin me materialet mjekësore, 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).

4. Operatori ekonomik duhet të paraqesë **mostra** për artikujt e shenjuar me **asterisk (*)** në formularin e specifikimeve teknike (Shtojca nr. 6). Mostra duhet të paraqitet në paketimin origjinal sipas prodhuesit.

Mosparaqitja e mostrave sipas specifikimeve të kërkuara në dokumentat e tenderit përbën kusht skualifikues.

Mostrat do të paraqiten pranë organit qendror blerës “Operatori i Blerjeve të Përqendruara” SHA në datën dhe orën e hapjes së procedurës, me adresë: Rr “Reshit Çollaku”, Godina Nr.6/337, Tiranë (në krah të Gjykatës së Lartë).

Argumentim: Kërkesa e mësipërme është bazuar në nenin 77 pika 1 dhe 4 të ligjit nr.162/2020 “Për Prokurimin Publik” i ndryshuar parashikohet se: “1. Autoritetet ose entet kontraktore përcaktojnë kërkesat për kualifikim për operatorët ekonomikë bazuar në: a) përshtatshmërinë për të kryer veprimtarinë profesionale; b) gjendjen ekonomike dhe financiare; c) aftësinë teknike dhe profesionale. Kërkesat kufizohen vetëm në ato që janë të përshtatshme për të garantuar që një kandidat ose ofertues të ketë kapacitetet juridike, financiare dhe aftësitë teknike e profesionale për të zbatuar kontratën që do të jepet. Të gjitha kërkesat duhet të kenë lidhje dhe të jenë proporcionale me objektin e kontratës.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. Autoritetet ose entet kontraktore, në veçanti, mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të kenë një nivel të mjaftueshëm përvojë që vërtetohet nga referenca të përshtatshme nga kontratat e zbatuara në të shkuarën. Aftësia profesionale e operatorëve ekonomikë për të ofruar shërbimin, punën, mallin vlerësohet në lidhje me aftësitë organizative, reputacionin dhe besueshmërinë, përvojën e duhur, si dhe personelin e nevojshëm për të zbatuar kontratën, siç është përshkruar nga autoriteti ose enti kontraktor në njoftimin e objektit të kontratës.” dhe në nenin 40 pika 6/a të VKM Nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, i ndryshuar. ku përcaktohet se: “6. 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 ose marrëveshjes kuadër, me kusht që kontrata në fjalë ose marrëveshja kuadër 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;"

Paraqitja e mostrave per artikujt qe jane objekt prokurimi, eshte kerkuar me qellim verifikimin e perputhshmerise ne vend te materialeve objekt prokurimi qe operatori ekonomik oferton me specifikimet teknike te percaktuara ne DST ne Shtojcen 6, dhe duke qene se ato kane nje natyre te vecante, per te rritur efikasitetin e vlerësimit të mallrave, u gjykua e nevojshme të bëhet edhe një vlerësim në vend, për disa prej tyre. Përzgjedhja e artikujve për të cilët do të paraqitet mostër, u bë bazuar në sasinë e tyre dhe janë zgjedhur vetëm artikuj që kërkohej të prokurohen në sasi të konsiderueshme. Referuar numrit të lartë të kërkuar për këta artikuj, u gjykua e arsyeshme të verifikohen në vend modelet e ofertuara, që të shihet me përpikmëri përmbushja e specifikimeve teknike, krahas vlerësimit nga katalogu dhe dokumentacioni tjetër teknik i kërkuar për mallrat. Sa më sipër, duke u bazuar në natyrën specifike të artikujve objekt prokurimi, kjo kërkesë gjendet në proporcion me objektin e prokurimit dhe e bazuar në ligj.

Konkretisht janë kërkuar:

Artikujt 15*, 16* dhe 116 *

Verifikimi fizik i GC vials 1.5 ml, kapakëve me kapak dhe gomin dhe insert liner për GC-MS vial 1.5 ml është i domosdoshëm sepse këto janë komponentë kritikë që ndikojnë drejtpërdrejt në integritetin e analizës toksikologjiko-ligjore. Katalogu nuk garanton tolerancat reale mekanike (hyjnë saktë në autosampler, mos bllokojnë gjilpërën dhe mos krijojnë devijim në injektim), përputhshmërinë me autosampler-in dhe performancën në kushte pune. Duhet parë fizikisht nëse viali mbyllet hermetikisht me kapakun, dhe insert liner të jetë i palëvizshëm në brendësi të vialit 1.5 ml dhe të lejojë shpim të përsëritur pa deformim të shiringës. Çdo devijim mund të shkaktojë dëmtim të pajisjes GC-MS që është shumë e kushtueshme, humbje të mostrës, rezultate të pasakta dhe interpretim të gabuar në ekspertizën toksikologjike-ligjore, e cila shërben si provë në procesin penal. Prandaj verifikimi fizik është kërkesë e standardeve ISO 17025 (manuali standard për laboratorët analitike) dhe garanci për besueshmërinë shkencore dhe ligjore të rezultateve. Si dhe besueshmërinë që operatori ekonomik plotëson kërkesat sipas DST. Për më tepër, verifikimi fizik është i domosdoshëm për të siguruar që operatori ekonomik ofron produktin realisht të përputhshëm me specifikimet dhe standardet kërkuara, duke garantuar besueshmëri në furnizim dhe në rezultatet që përdoren si prova në proceset penale.

Artikujt 45*

Kit-i THC Elisa kërkon verifikimin fizik sepse përdoret në rreth $\frac{3}{4}$ e analizave të gjitha ekspertimeve toksikologjike-ligjore janë për përcaktimin e kanabisit në lëngje biologjike, si fazë screening dhe përbën hapin kritik që orienton gjithë procesin mjeko-ligjore drejt konfirmimit

analitik. Katalogu nuk garanton performancën reale në kushte laboratorike, efektin e matricës biologjike dhe stabilitetin e reagentëve imunologjisë. Duke qenë se rezultatet përdoren në çështje penale, kërkohet verifikim fizik për të siguruar saktësi, riprodhueshmërinë dhe përputhje me pajisjen që disponohet në laboratorin e toksikologjisë, me standardet ISO 17025 duke garantuar besueshmërinë shkencore dhe ligjore të analizës si dhe besueshmërinë që operatori ekonomik plotëson kërkesat sipas DST. Për më tepër, verifikimi fizik është i domosdoshëm për të siguruar që operatori ekonomik ofron produktin realisht të përputhshëm me specifikimet dhe standardet e kërkuara, duke garantuar besueshmëri në furnizim dhe në rezultatet që përdoren si prova në proceset penale.

Artikujt 102*, 103*

Thikat për mikrotom (manuale dhe automatike) përbëjnë një komponent kritik në procesin e prerjes histologjike të indeve, i cili ndikon drejtpërdrejt në cilësinë e preparateve mikroskopike dhe në saktësinë e interpretimit diagnostik dhe mjekoligjor. Për këtë arsye, verifikimi fizik i tyre është i domosdoshëm dhe nuk mund të zëvendësohet nga dokumentacioni katalog.

Katalogu i prodhuesit përmban vetëm të dhëna deklarative mbi specifikimet teknike, të cilat nuk garantojnë mprehtësinë reale të tehut, uniformitetin e prerjes, cilësinë e përpunimit të skajeve prerëse dhe mungesën e defekteve mikroskopike të prodhimit. Ndërkohë, këto parametra ndikojnë drejtpërdrejt në cilësinë e prerjes histologjike, në shmangien e artefakteve dhe në ruajtjen e integritetit të indit.

Duke qenë se preparatet histologjike të përfutuara përdoren në diagnostikë dhe në mjekësi ligjore si prova shkencore me rëndësi të drejtpërdrejtë në proceset hetimore dhe gjyqësore, çdo devijim në cilësinë e prerjes mund të ndikojë në interpretimin përfundimtar. Për këtë arsye, kërkohet verifikim fizik i thikave për mikrotom, në përputhje me parimet e sigurimit të cilësisë dhe standardet e laboratorëve (ISO 17025), për të garantuar saktësi, riprodhueshmëri dhe besueshmëri të rezultateve analitike dhe forenzike.

Sa më sipër, gjithashtu, duke marrë parasysh koston e lartë të analizave dhe pajisjeve laboratorike, si dhe ndikimin e drejtpërdrejtë që ato kanë në proceset hetimore dhe gjyqësore, çdo mospërputhje ose furnizim i papërshtatshëm do të sillte pasoja të konsiderueshme teknike dhe ekonomike për institucionin. Për këtë arsye, verifikimi fizik i këtyre artikujve është një masë parandaluese për shmangien e riskut financiar dhe operacional.

Kjo qasje synon gjithashtu të garantojë që operatori ekonomik që merr pjesë në procedurë të dëshmojë kapacitet real furnizues dhe përputhje efektive me kërkesat teknike të përcaktuara, duke rritur besueshmërinë në përmbushjen e kontratës. Në këtë mënyrë, sigurohet që furnizimi të kryhet nga operatorë seriozë dhe të kualifikuar, të cilët garantojnë cilësi, stabilitet dhe vijueshmëri në furnizim.

Përzgjedhja e këtyre artikujve është bërë mbi bazën e analizës së riskut teknik dhe ndikimit të drejtpërdrejtë në rezultatet analitike, duke përfshirë vetëm ato produkte konsumi dhe reagentë që kanë kontakt të drejtpërdrejtë me mostrën, ndikojnë në fazat kritike të analizës ose përcaktojnë cilësinë e përgatitjes dhe matjes instrumentale.

Në të njëjtën kohë, kjo përzgjedhje është bërë edhe me qëllim mos-rëndimin e panevojshëm të operatorëve ekonomikë, duke shmangur kërkesa të tepërta verifikimi për artikujt që nuk kanë ndikim

kritik në rezultatin përfundimtar analitik. Kjo siguron një qasje proporcionale dhe të balancuar, e cila nuk kufizon konkurrencën dhe nuk krijon barriera të panevojshme në procedurën e prokurimit.

Në përfundim, këto kërkesa nuk kanë karakter kufizues, por synojnë garantimin e cilësisë, sigurisë dhe besueshmërisë së pajisjeve dhe produkteve të konsumit të përdorura në analiza kritike laboratorike mjekoligjore, në funksion të mbrojtjes së integritetit shkencor dhe institucional të rezultateve.

5.Operatori ekonomik duhet të paraqesë skedë teknike/katalog teknik nga prodhuesi për të gjitha mallrat objekt prokurimi, ku të pasqyrohen specifikimet teknike të kërkuara. Në katalog/skedë duhet të tregohen qartë karakteristikat teknike të mallrave të ofruar, në mënyrë që të krahasohet pajtueshmëria e tyre me specifikimet teknike të kërkuara në dokumentet standarde të tenderit, të përcaktuara në shtojcën 6 “Formulari i specifikimeve teknike”

Argumentim: Kërkesa e mësipërme është bazuar në nenin 77 pika 1 dhe 4 të ligjit nr.162/2020 “Për Prokurimin Publik” i ndryshuar parashikohet se: *“1. Autoritetet ose entet kontraktore përcaktojnë kërkesat për kualifikim për operatorët ekonomikë bazuar në: a) përshtatshmërinë për të kryer veprimtarinë profesionale; b) gjendjen ekonomike dhe financiare; c) aftësinë teknike dhe profesionale. Kërkesat kufizohen vetëm në ato që janë të përshtatshme për të garantuar që një kandidat ose ofertues të ketë kapacitetet juridike, financiare dhe aftësitë teknike e profesionale për të zbatuar kontratën që do të jepet. Të gjitha kërkesat duhet të kenë lidhje dhe të jenë proporcionale me objektin e kontratës.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. Autoritetet ose entet kontraktore, në veçanti, mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të kenë një nivel të mjaftueshëm përvoja që vërtetohet nga referenca të përshtatshme nga kontratat e zbatuara në të shkuarën. Aftësia profesionale e operatorëve ekonomikë për të ofruar shërbimin, punën, mallin vlerësohet në lidhje me aftësitë organizative, reputacionin dhe besueshmërinë, përvojën e duhur, si dhe personelin e nevojshëm për të zbatuar kontratën, siç është përshkruar nga autoriteti ose enti kontraktor në njoftimin e objektit të kontratës.”* dhe në nenin 40 pika 6/b të VKM Nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, i ndryshuar. ku përcaktohet se: *“6. 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: b) fotografitë apo katalogët teknikë;”*. Me anë të këtij kriteri, kërkohet që të verifikohet përputhshmëria e specifikimeve teknike, duke garantuar që produktet e ofruara i përmbushin të gjitha kërkesat teknike, funksionale dhe standartet e përcaktuara në specifikimet teknike në dokumentat e tenderit.

Vendosja e këtij kriteri, referuar edhe legjislacionit në fuqi, i shërben autoritetit kontraktor për të vlerësuar nëse një operator ekonomik ka kapacitete për të ofruar mallrat e kërkuar, si dhe për të krahasuar pajtueshmërinë e specifikimeve teknike dhe standartet e kërkuara nga Autoriteti Kontraktor në dokumentet e tenderit, me specifikimet teknike të mallrave të ofruara nga operatori ekonomik. Nisur nga lloji i mallit që kërkohet, të cilat janë të rëndësishme për laboratorin e Institutit të Mjekëseise Ligjore, është e nevojshme që autoriteti kontraktor të sigurohet për mallrat që i ofrohen nga operatorët ekonomik pjesmarrës të vërtetuar nëpërmjet dokumenteve si katalog/skedë teknike nga prodhuesi i mallit. Gjithashtu katalogët/skedat teknike do të shërbejnë edhe për marrjen në dorëzim të mallit nga Autoriteti Kontraktor përfitues.

6. Operatori ekonomik duhet të paraqesë një deklaratë, ku të deklarojë se afati i skadencës së mallrave objekt prokurimi, do të jetë sipas kushteve të përcaktuara në specifikimet teknike, në shtojcën 6 “Formulari i specifikimeve teknike”.

Argumentim: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77 pika 4, të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” të ndryshuar ku përcaktohet se: “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. Autoritetet ose entet kontraktore, në veçanti, mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të kenë një nivel të mjaftueshëm përvoja që vërtetohet nga referenca të përshtatshme nga kontratat e zbatuara në të shkuarën. Aftësia profesionale e operatorëve ekonomikë për të ofruar shërbimin, punën, mallin vlerësohet në lidhje me aftësitë organizative, reputacionin dhe besueshmërinë, përvojën e duhur, si dhe personelin e nevojshëm për të zbatuar kontratën, siç është përshkruar nga autoriteti ose enti kontraktor në njoftimin e objektit të kontratës.” dhe pika 8 e nenit 40, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, të ndryshuar, ku përcaktohet se: “8. Autoriteti/enti kontraktor, përveç kërkesave të parashikuara në këtë nen, mund të përcaktojë kritere të tjera të veçanta, në varësi të objektit që prokurohet, të cilat i vlerëson të nevojshme për ekzekutimin me sukses të kontratës.”. Nisur nga malli objekt prokurimi, dhe referuar shtojcës 6 “Formulari i specifikimeve teknike”, në specifikimet teknike janë parashikuar afatet e skadencës për disa nga mallrat nga momenti i dorëzimit të tyre në Autoritetin Kontraktor. Me anë të këtij kriteri kërkohet që t’i ofrohet siguri Autoritetit kontraktor përfitues mbi afatin e skadencës së mallit që kërkohen. Referuar specifikimeve teknike të përcaktuara në dokumentet e tenderit, ky kriter është në përpjesëtim dhe të lidhura ngushtë me aftësinë zbatuese, natyrën dhe vlerën e kontratës.

7. Operatori ekonomik pjesëmarrës, duhet të paraqesë një deklaratë, me anë të së cilës merr përsipër të kryejë shërbimin e transportit të mallrave objekt prokurimi në adresën e përcaktuar nga autoriteti kontraktor përfitues konform specifikimeve teknike.

Argumentimi. Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77 pika 4 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” të ndryshuar dhe nenit 40, pika 8, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, të ndryshuar. Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët të sigurojnë autoritetin kontraktor se transporti i mallit do të realizohet në kohë dhe në vendndodhjen përkatëse të caktuar nga Autoriteti Kontraktor përfitues.

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:

Specifikimet teknike, për mallrin objekt prokurimi, plotësojnë kushtet e përcaktuara në 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” (i ndryshuar).

Specifikimet teknike sipas DST janë hartuar nga grupi i punës i ngritur nga Titullari i Autoritetit Kontraktor përfitues Instituti i Mjekësisë Ligjore, në përputhje me ligjin nr.162/2020 “Për Prokurimin Publik”, i ndryshuar si dhe VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, i ndryshuar.

Përshkrimi i Specifikimeve Teknike të mallrave objekt i prokurimit, duhet të përshkruhen sa më saktë dhe plotësisht, për sa të jetë e mundur, duke krijuar kushte për konkurrencë të paanshme dhe të hapur midis të gjithë kandidatëve dhe ofertuesve. Specifikimet teknike, me përjashtim të rasteve plotësisht të justifikuara, duhet të hartohen në mënyrë të tillë që të marrin parasysh kriteret e aksesit për personat me aftësi të kufizuara ose projektimin për të gjithë përdoruesit, siç kërkohet nga ligji në fuqi.

SHËNIM: Në Specifikimet Teknike, nuk duhet të përshkruhet asnjë markë specifike prodhimi ose burim ose proces i veçantë, që karakterizon produktet ose shërbimet e ofruara nga një Operator specifik Ekonomik ose ndonjë markë tregtare, patentë, tip ose origjinë ose prodhim specifik, për të favorizuar ose eliminuar ndërmarrje ose produkte të caktuara. Një gjë e tillë lejohet vetëm në raste të jashtëzakonshme kur nuk ekziston një mënyrë e mjaftueshme, e saktë ose e kuptueshme për të përshkruar objektin e Kontratës. Referencat e tilla duhet të shoqërohen me fjalët "ose ekuivalent".

Në hartimin e specifikimeve teknike, autoritetet /entet kontraktore mbajnë në konsideratë detyrimet e përcaktuara në legjislacionin përkatës në fushat, si më poshtë:

a) Kërkesat minimale të performancës së energjisë, siç përcaktohet në legjislacionin në fuqi për efikasitetin e energjisë dhe për performancën energjetike në ndërtesa, konsumin e energjisë dhe burimeve të tjera të produkteve me ndikim në energji, përfshirë parashikimet për përdorimin e etiketave për produktet me ndikim në energji;

b) Specifikimet teknike për produkte të caktuara, siç përcaktohet në aktet ligjore dhe nënligjore të fushës me qëllim përmirësimin e performancës energjetike dhe uljen e ndikimit në mjedis;

c) Çdo parashikim tjetër që buron nga legjislacioni mjedisor, energjetik, social dhe i punës.

Skicimet, parametrat teknik etj:

Specifikimi i Materialeve:

Përshkrimi i kërkesave të zbatimit të shërbimeve në lidhje me to: **Specifikimet teknike** janë hartuar nga Autoriteti Kontraktor përfitues, Instituti i Mjekësisë Ligjore.

Nr.	Përshkrimi	Specifikime	Argumentimi
1	Alkool 96	reagent per histologji	
2	Alkool absolute	100%, reagent per histologji	
3	Bisturi njeperdorimshme	sterile, nr.22, njeperdorimshme prej materiali celik inoks dhe bisht plastik, e sterilizuar me reze Gamma	Bisturia me nr.22, nevojitet per prerje te gjata dhe te thella, gjate kryerjes se autopsisë. Kjo bisturi me nr.22, ka formën dhe madhësinë e duhur të tehut.

4	Doreza large nitrili	gjatesia 240 mm, pa puder, 1.5 AQL, trashesia e pellemes jo me pak se 0.07 mm	Doreza duhet te mbulojë dorën dhe kyçin në mënyrë të përshtatshme dhe të jetë pa puder për të ulur rrezikun e alergjive dhe kontaminimeve të ndryshme, duhet të jetë e cilësisë 1.5 AQL dhe jo më pak se 0.07 mm pasi kemi të bëjmë me kufoma të dekompozuar apo mostra biologjike të cilat mund të jenë të infektuara me baktere dhe patogjene të ndryshme, që të jenë rezistente ndaj dëmtimeve.
5	Doreza medium nitrili	gjatesia 240 mm, pa puder, 1.5 AQL, trashesia e pellemes jo me pak se 0.07 mm	Doreza duhet te mbulojë dorën dhe kyçin në mënyrë të përshtatshme dhe të jetë pa puder për të ulur rrezikun e alergjive dhe kontaminimeve të ndryshme, duhet të jetë e cilësisë 1.5 AQL dhe jo më pak se 0.07 mm pasi kemi të bëjmë me kufoma të dekompozuar apo mostra biologjike të cilat mund të jenë të infektuara me baktere dhe patogjene të ndryshme, që të jenë rezistente ndaj dëmtimeve
6	Doreza small nitrili	gjatesia 240 mm, pa puder, 1.5 AQL, trashesia e pellemes jo me pak se 0.07 mm	Doreza duhet te mbulojë dorën dhe kyçin në mënyrë të përshtatshme dhe të jetë pa puder për të ulur rrezikun e alergjive dhe kontaminimeve të ndryshme, duhet të jetë e cilësisë 1.5 AQL dhe jo më pak se 0.07 mm pasi kemi të bëjmë me kufoma të dekompozuar apo mostra biologjike të cilat mund të jenë të infektuara me baktere dhe patogjene të ndryshme, që të jenë rezistente ndaj dëmtimeve
7	elenmajer 500 ml me tape te zmeriluar	e graduar, me volum 500ml	
8	Formaline	me perqendrim 36%, me permbajtje te metaleve te rendsa (Pb) jo me shume se 20 ppm	Duhet formaline me përqendrim 36 %, pasi është e nevojshme për fiksimin dhe ruajtjen e indeve biologjike. Pb ≤ 20 ppm, është tregues i pastrëtisë së lartë pasi jep rezultate me siguri të lartë.

9	Parafine	parafine, temperature shkrire 56-64 ° C, për ngulitjen e indeve te forta dhe te buta	
10	lamela 60 x24	60x24	Duhet 60x24, pasi kaseta mbajtëse që vendoset në apartin e ngjyrimit ka këto përmasa dhe nuk pranon përmasa të tjera, pasi ndryshimi i dimensioneve prish balancën optike, fokusimin dhe saktësinë e vëzhgimit mikroskopik.
11	lamela 24 x24	24X24	Lamela mbuluese 24x24 (shërben si kapak mbulues) që vendosen mbi mostrën e një lame mikroskopike me përmasat 60x24, këto përmasat jane standarte per analiza te sakta qe kryhen ne laborator
12	Garze 1 m	100 % pambuk, sterile	Garza duhet 100% pambuk pasi ka absorbim të lartë, thith mirë gjakun, sekrecionet dhe lëngjet e tjera biologjike.
13	Xmas tree stain B (30ml) forensic	Solucioni B (Picroindigocarmine)	Vëllim i standardizuar për përdorim laboratorik 30 mL është një format “ready-to-use” për punë rutinë, i përshtatshëm për të përmbushur të gjithë nevojat e laboratorit të biologjisë gjatë një viti.
14	Xmas tree stain A (30ml) forensic	Solucion A (Kernechtrot)	Vëllim i standardizuar për përdorim laboratorik 30 mL është një format “ready-to-use” për punë rutinë, i përshtatshëm për të përmbushur të gjithë nevojat e laboratorit të biologjisë gjatë një viti.

15*	GC VIALS (FLAKON QELQI) 1.5 ML	1,5 ml, diameter 11.6mm, lartesi 32mm, gryke gjere	Duhet 1.5 ml pasi autoinjektori (AOC20i dhe AOC30i) i pajisjes e ka të përcaktuar vëllimin e shisheve të të cilat do të bëhet analizimi. Janë këto përmasa standard për pajisjen GCMS Shimadzu. Duhet të jetë qelq pasi është material i cili është ndaj substancave të ndryshme korrozive, nuk ndërhyr dhe është inert ndaj tretësive kimik organik të ndryshëm si dhe temperaturave të lartë në të cilat punon pajisja.
16*	GC kapake + gomina per viale 1.5 ml	Me vidhosje, polipropilen, me hapësirë në mes, septa te jete material prej gome /FEP, trashësia e septes 1.0 mm	Të përhstatshme për vialet 1.5 ml, që vendosen në autoinjektori (AOC20i dhe AOC30i) i pajisjes e ka të përcaktuar vëllimin e shisheve të të cilat do të bëhet analizimi. Janë këto përmasa standard për pajisjen GCMS Shimadzu
17	Gershere me maje te drejte	Jo me pak se 110 mm	
18	Gershere te drejta medha	Celik inoks, 180-200 mm	
19	Gershere per brinje	Celik inoks ,22 cm	Përdorën për kryerjen e autopsisë, nr.22 pasi ka forcë të madhe dhe janë projektuar për të prerë kocka të forta si brinjët.
20	ene qelqi (beker) 500 ml	Qelq borosilikat, zjarrdurese	
21	ene qelqi (beker) 250 ml	Qelq borosilikat zjarrdurese	
22	Kapuc kirurgjikal	material polipropilen	
23	Kaseta per derdhjen e copave ne blloqe plastike 24x24x6	me permasa 24x24x6	Këto përmasa i përshtaten pajisjes së derdhjes së parafinës që ka laboratorit i histopatologjisë. Përputhen me kallëpet e parafinës dhe përdoren në varësi të indit (mostër e marrë gjatë autopsisë)

24	Kaseta per derdhje 30x24x6 mm (disposable base moulds)	me permasa 30x24x6	Këto përmasa i përshtaten pajisjes së derdhjes së parafinës që ka laboratori i histopatologjisë. Përputhen me kallëpet e parafinës dhe përdoren në varësi të indit (mostër e marrë gjatë autopsisë)
25	Kaseta per derdhjen e copave ne blloqe plastike e bardhe me kapak.	Me kapak te integruar, ngjyre e bardhe	
26	Lithium carbonate 0.05 % të lenget	Solucion 0.05%	
27	Kostum pune per sallën e autopsise	Material doku	
28	Kit kalibrim ETANOL 50/ampule 1.2 ml ne uje	ampule 1.2 ml, e gjurmueshme sipas NIST, ne perputhje me ISO 17025	Sipas ISO-s 17025, për laboratorët dhe pajisjet laboratorike, ky standard ka Kit vetëm në këtë volume 1.2 ml, të validuar, pasi metodikat e laboratorit janë të validuara dhe përqendrim 50.
29	Kit kalibrim ETANOL 80/ampule 1.2 ml ne uje	ampule 1.2 ml, e gjurmueshme sipas NIST, ne perputhje me ISO 17025	Sipas ISO-s 17025, për laboratorët dhe pajisjet laboratorike, ky standard ka Kit vetëm në këtë volume 1.2 ml, të validuar, pasi metodikat e laboratorit janë të validuara dhe përqendrim 80.
30	Kit kalibrim ETANOL 100/ampule 1.2 ml ne uje	ampule 1.2 ml, e gjurmueshme sipas NIST, ne perputhje me ISO 17025	Sipas ISO-s 17025, për laboratorët dhe pajisjet laboratorike, ky standard ka Kit vetëm në këtë volume 1.2 ml, të validuar, pasi metodikat e laboratorit janë të validuara dhe përqendrim 100.
31	Kit kalibrim ETANOL 200/ampule 1.2 ml ne uje	ampule 1.2 ml, e gjurmueshme sipas NIST, ne perputhje me ISO 17025	Sipas ISO-s 17025, për laboratorët dhe pajisjet laboratorike, ky standard ka Kit vetëm në këtë volume 1.2 ml, të validuar, pasi metodikat e laboratorit janë të validuara dhe përqendrim 200.

32	Kit kalibrim ETANOL 300/ampule 1.2 ml ne uje	ampule 1.2 ml, e gjurmueshme sipas NIST, ne perputhje me ISO 17025	Sipas ISO-s 17025, për laboratorët dhe pajisjet laboratorike, ky standard ka Kit vetëm në këtë volume 1.2 ml, të validuar, pasi metodikat e laboratorit janë të validuara dhe përqendrim 300.
33	Maja bisturie	Nr.24	Maj bisturie me nr.24, nevojitet për prerje më të gjata dhe më të thella, gjatë kryerjes së autopsisë.
34	Maja plastike per pipeta (100- 1000 µl) me filter	Të sterilizuara me anë të rrezatimit gama dhe te jenë të autoklavueshme në +121°C për 20 minuta.	Sigurohet sterilitet i plotë, i këtyre majave, shmang kontaminimin e mostrave, besueshmëri e lartë, duke u bërë autoklavim sipas skemës standarde +121°C për 20 minuta.
35	Maska Kirurgjikale	3 PLY	
36	mengore plasmasi	Polietilene, afersisht 400 mm	
37	Perparese mushamaje te plota	Polietilen e bardhe, permasa 65-76 cm x 105- 125 cm	Duhet polietilen pasi është i papërshkueshëm nga lëngjet (gjak, reagent kimik), ul rrezikun e transmetimit të infeksioneve, siguron mbulim të plotë për të gjitha përmasat të trupit të punonjësve.
38	Teste narkotikesh ne lengje biologjike nje perdorimsh	ne forme kasetash, te percaktoje 10 parametra	Këto kaseta 10-parametrash kërkohen sepse ofrojnë analizë të shpejtë dhe të njëkohshme, përdorim të thjeshtë njëpërdorimshme, ulje të kontaminimit dhe gabimeve, mbulim të gjerë të substancave narkotike në një test të vetëm
39	Teste tramadol ne urine nje perdorimshe	Test i shpejtë imunokromatografik, ne forme kasetash	
40	Teste fentanyl ne urine nje perdorimshe	Test i shpejtë imunokromatografike, ne forme paneli ose kasete	
41	Kit Cocain /Benzoyllecgonin e	kit Elisa, specificitet 100% Sensitiviteti i Benzoyllecgonine (BZE)jo me shume se 5 ng/mL	Kërkohet ky lloj përqendrimi për këtë substancë narkotike pasi ky është limiti i detektimit që përcakton nëse një mostër është pozitive apo jo.

42	Kit Dantrolene	kit Elisa, specificitet 100% Sensitiviteti jo me shume se 0.45 ng/mL	Kërkohet ky lloj përqendrimi për këtë substancë narkotike pasi ky është limiti i dedektimit që përcakton nëse një mostër është pozitive apo jo.
43	Kit Fentanyl Group	kit Elisa, specificitet 100% sensitiviteti Alfentanil jo me shume se 0.70 ng/mL	Kërkohet ky lloj përqendrimi për këtë substancë narkotike pasi ky është limiti i detektimit që përcakton nëse një mostër është pozitive apo jo.
44	Kit Opiate group	kit Elisa, specificitet 100% Sensitivitet Morphine jo me shume se 9 ng/mL	Kërkohet ky lloj përqendrimi për këtë substancë narkotike pasi ky është limiti i detektimit që përcakton nëse një mostër është pozitive apo jo.
45*	Kit THC	kit Elisa, specificitet 100% Sensitivitet jo me shume se 0.6 ng/mL	Kërkohet ky lloj përqendrimi për këtë substancë narkotike pasi ky është limiti i detektimit që përcakton nëse një mostër është pozitive apo jo.
46	Kit Dexamethasone	kit Elisa, specificitet 100% Sensitivitet jo me shume se 0.24 ng/mL	Kërkohet ky lloj përqendrimi për këtë substancë narkotike pasi ky është limiti i detektimit që përcakton nëse një mostër është pozitive apo jo.
47	Kit Ibuprofen	kit Elisa, specificitet 100% Sensitivitet jo me shume se 35 ng/mL	Kërkohet ky lloj përqendrimi për këtë substancë narkotike pasi ky është limiti i detektimit që përcakton nëse një mostër është pozitive apo jo.
48	Kit Ketoprofen	kit Elisa, specificitet 100% Sensitivitet jo me shume se 25 ng/mL	Kërkohet ky lloj përqendrimi për këtë substancë narkotike pasi ky është limiti i detektimit që përcakton nëse një mostër është pozitive apo jo.
49	Kit Methyl prednisolone	kit Elisa, specificitet 100% Sensitivitet jo me shume se 1.7 ng/mL	Kërkohet ky lloj përqendrimi për këtë substancë narkotike pasi ky është limiti i detektimit që përcakton nëse një mostër është pozitive apo jo.

50	Kit Sertraline	kit Elisa, specificitet 100% Sensitivitet jo me shume se 85 ng/mL	Kërkohet ky lloj përqendrimi për këtë substancë narkotike pasi ky është limiti i detektimit që përcakton nëse një mostër është pozitive apo jo.
51	Kit Zolpidem	kit Elisa, specificitet 100% Sensitivitet jo me shume se 1.2 ng/mL	Kërkohet ky lloj përqendrimi për këtë substancë narkotike pasi ky është limiti i detektimit që përcakton nëse një mostër është pozitive apo jo.
52	Synthetic Cannabinoids (JWH-018) ose ekuivalent	Kit Elisa, per perdorime mjeko-ligjore	
53	Kit EMIT II Plus Benzodiazepines në urinë	29 mL / 12 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Auto analizatori Siemens Viva Pro E është i programuar për volume specifike reagentësh (R1 dhe R2). Raport të saktë reaksioni që zakonisht është: 29 mL = Reagent 1 (R1) 12 mL = Reagent 2 (R2) Këto volume sigurojnë që instrumenti, të mos ketë gabim në aspirim, të ruajë kalibrimin automatik, të japë rezultate të krahasueshme
54	Kit EMIT II Plus Cocaine Metabolite në urinë	28 mL / 12 mL Ose kit ekuivalent I pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Auto analizatori Siemens Viva Pro E është i programuar për volume specifike reagentësh (R1 dhe R2). Raport të saktë reaksioni që zakonisht është: 28 mL = Reagent 1 (R1) 12 mL = Reagent 2 (R2) Këto volume sigurojnë që instrumenti, të mos ketë gabim në aspirim, të ruajë kalibrimin automatik, të japë rezultate të krahasueshme

55	Kit EMIT II Plus Amphetamine në urinë	29 mL / 12 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Auto analizatori Siemens Viva Pro E është i programuar për volume specifike reagentësh (R1 dhe R2). Raport të saktë reaksioni që zakonisht është: 29 mL = Reagent 1 (R1) 12 mL = Reagent 2 (R2) Këto volume sigurojnë që instrumenti, të mos ketë gabim në aspirim, të ruajë kalibrimin automatik, të japë rezultate të krahasueshme
56	Kit EMIT II Plus Cannabionoids (THC) në u rinë	28 mL / 12 mL Ose kit ekuivalent I pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Auto analizatori Siemens Viva Pro E është i programuar për volume specifike reagentësh (R1 dhe R2). Raport të saktë reaksioni që zakonisht është: 28 mL = Reagent 1 (R1) 12 mL = Reagent 2 (R2) Këto volume sigurojnë që instrumenti, të mos ketë gabim në aspirim, të ruajë kalibrimin automatik, të japë rezultate të krahasueshme
57	Kit EMIT II Plus Ecstasy në urinë	28 mL / 14 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Auto analizatori Siemens Viva Pro E është i programuar për volume specifike reagentësh (R1 dhe R2). Raport të saktë reaksioni që zakonisht është: 28 mL = Reagent 1 (R1) 14 mL = Reagent 2 (R2) Këto volume sigurojnë që instrumenti, të mos ketë gabim në aspirim, të ruajë kalibrimin automatik, të japë rezultate të krahasueshme

58	Kit EMIT II Plus Methadone në urinë	29 mL / 12 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Auto analizatori Siemens Viva Pro E është i programuar për volume specifike reagentësh (R1 dhe R2). Raport të saktë reaksioni që zakonisht është: 29 mL = Reagent 1 (R1) 12 mL = Reagent 2 (R2) Këto volume sigurojnë që instrumenti, të mos ketë gabim në aspirim, të ruajë kalibrimin automatik, të japë rezultate të krahasueshme
59	Kit EMIT II Plus Opiates në urinë	29 mL / 11 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Auto analizatori Siemens Viva Pro E është i programuar për volume specifike reagentësh (R1 dhe R2). Raport të saktë reaksioni që zakonisht është: 29 mL = Reagent 1 (R1) 11 mL = Reagent 2 (R2) Këto volume sigurojnë që instrumenti, të mos ketë gabim në aspirim, të ruajë kalibrimin automatik, të japë rezultate të krahasueshme
60	Kit EMIT II 6Acetylmorphie në urinë	28mL / 14 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Auto analizatori Siemens Viva Pro E është i programuar për volume specifike reagentësh (R1 dhe R2). Raport të saktë reaksioni që zakonisht është: 28 mL = Reagent 1 (R1) 14 mL = Reagent 2 (R2) Këto volume sigurojnë që instrumenti, të mos ketë gabim në aspirim, të ruajë kalibrimin automatik, të japë rezultate të krahasueshme

61	Kit EMIT II Plus Phencyclidine (PCP)	29 mL / 12 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Auto analizatori Siemens Viva Pro E është i programuar për volume specifike reagentësh (R1 dhe R2). Raport të saktë reaksioni që zakonisht është: 29 mL = Reagent 1 (R1) 12 mL = Reagent 2 (R2) Këto volume sigurojnë që instrumenti, të mos ketë gabim në aspirim, të ruajë kalibrimin automatik, të japë rezultate të krahasueshme
62	Kit EMIT II Plus Buprenorphine në urinë	115 mL / 50 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Auto analizatori Siemens Viva Pro E është i programuar për volume specifike reagentësh (R1 dhe R2). Raport të saktë reaksioni që zakonisht është: 115 mL = Reagent 1 (R1) 50 mL = Reagent 2 (R2) Këto volume sigurojnë që instrumenti, të mos ketë gabim në aspirim, të ruajë kalibrimin automatik, të japë rezultate të krahasueshme
63	Emit® Specialty Drug Cal/Cntrl L1 per Buprenorphine	10 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viva Pro E për nivelin 1 të kalibrimit. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
64	Emit® Specialty Drug Cal/Cntrl L2 er Buprenorphine	10 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viva Pro E për nivelin 2 të kalibrimit. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.

65	Emit® Specialty Drug Cal/Cntrl L3 er Buprenorphine	10 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viv a Pro E për nivelin 3 të kalibrimit. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mire si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
66	Emit® Specialty Drug Cal/Cntrl L4 er Buprenorphine	10 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viv a Pro E për nivelin 4 të kalibrimit. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mire si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
67	Kit EMIT II Plus LSD në urinë	26 mL / 13 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Auto analizatori Siemens Viva Pro E është i programuar për volume specifike reagentësh (R1 dhe R2). Raport të saktë reaksioni që zakonisht është: 26 mL = Reagent 1 (R1) 13 mL = Reagent 2 (R2) Këto volume sigurojnë që instrumenti, të mos ketë gabim në aspirim, të ruajë kalibrimin automatik, të japë rezultate të krahasueshme
68	Emit® LSD Calibrator 0 per LSD	10 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viv a Pro E për nivelin 0 të kalibrimit. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mire si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
69	Emit® LSD Calibrator 0.5 ng/mL per LSD	10 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viv a Pro E për nivelin 0.5 të kalibrimit. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mire si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.

70	Emit® LSD Calibrator 1.5 ng/mL per LSD	10 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viv a Pro E për nivelin 1.5 të kalibrimin. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
71	Emit® LSD Calibrator 2.5 ng/mL per LSD	10 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viv a Pro E për nivelin 2.5 të kalibrimin. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
72	Emit® LSD Control Level I per LSD	25 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viv a Pro E për nivelin 1 të kalibrimin. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
73	Emit® LSD Control Level II per LSD	25 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viv a Pro E për nivelin 2 të kalibrimin. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha
74	Tricyclics group	Kit elisa, specificite 100% sensitivitet jo me shume se 0.64 ng/ml	Kërkohet ky lloj përqendrimi për këtë substancë narkotike pasi ky është limiti i detektimit që përcakton nëse një mostër është pozitive apo jo.

75	Kit EMIT II Plus Tramadol në urinë	1 x 28mL, 1 x 14 mL, ARK™ Tramadol Assay Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Auto analizatori Siemens Viva Pro E është i programuar për volume specifike reagentësh (R1 dhe R2). Raport të saktë reaksioni që zakonisht është: 28 mL = Reagent 1 (R1) 14 mL = Reagent 2 (R2) Këto volume sigurojnë që instrumenti, të mos ketë gabim në aspirim, të ruajë kalibrimin automatik, të japë rezultate të krahasueshme
76	ARK™ Tramadol Calibrator 0, 100, 200, 500, 1000	5 x 10 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viv a Pro E për nivelin me përqendrim 0,100,200,500,1000 të kalibrimin. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
77	ARK™ Tramadol Controls 75 and 125 ng/mL	2 x 2 x 10 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Këto kontrolle kërkohen sepse, verifikojnë funksionimin korrekt të analizatorit EMIT, sigurojnë besueshmëri mjeko-ligjore të rezultateve dhe 75 dhe 125 ng/mL janë të dizajnuara për të kapur gabimet në zonën kritike të interpretimit.
78	Kit EMIT II Plus Ketamine në urinë	ARK™ Ketamine Assay, 1 x 28 mL, 1 x 14 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Viva Pro E është i programuar për volume specifike reagentësh (R1 dhe R2). Raport të saktë reaksioni që zakonisht është: 28 mL = Reagent 1 (R1) 14 mL = Reagent 2 (R2) Këto volume sigurojnë që instrumenti, të mos ketë gabim në aspirim, të ruajë kalibrimin automatik, të japë rezultate të krahasueshme

79	ARK™ Ketamine Calibrator Kit	5 x 1 x 10 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viva Pro E për nivele të ndryshme të kalibrimit. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
80	ARK™ Ketamine Control, 25 ng/mL & 75 ng/mL	2 x 2 x 10 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Këto kontrolle kërkohen sepse, verifikojnë funksionimin korrekt të analizatorit EMIT, sigurojnë besueshmëri mjeko-ligjore të rezultateve dhe 25 dhe 75 ng/mL janë të dizajnuara për të kapur gabimet në zonën kritike të interpretimit.
81	Kit EMIT II Plus Oxycodone në urinë	28 mL / 14 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Auto analizatori Siemens Viva Pro E është i programuar për volume specifike reagentësh (R1 dhe R2). Raport të saktë reaksioni që zakonisht është: 28 mL = Reagent 1 (R1) 14 mL = Reagent 2 (R2) Këto volume sigurojnë që instrumenti, të mos ketë gabim në aspirim, të ruajë kalibrimin automatik, të japë rezultate të krahasueshme
82	Emit® II Plus Specialty Multi Drug Calibrators/Cont rols 1 (100 ng/mL)	10 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viva Pro E për nivelin 100 të kalibrimit. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
83	Emit® II Plus Specialty Multi Drug Calibrators/Cont rols 2 (300 ng/mL)	10 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viva Pro E për nivelin 300 të kalibrimit. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.

84	Emit® II Plus Specialty Multi Drug Calibrators/Controls 3 (500 ng/mL)	10 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viv a Pro E për nivelin 500 të kalibrimin. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
85	Emit® II Plus Specialty Multi Drug Calibrators/Controls 4 (1000 ng/mL)	10 mL Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viv a Pro E për nivelin 1000 të kalibrimin. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
86	Kit Emit Calibrator/Control Level 0 (Emit II Plus Amphetamines, enzo, Cannabinoid, Cocaine Metabolite)	1x14 ml I pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E ose ekuivalent	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viv a Pro E për nivelin 0 të kalibrimin. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
87	Kit Emit Calibrator/Control Level 1 (Emit II Plus Amphetamines, Benzo, Cannabinoid, Cocaine Metabolite)	1x14 ml Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viv a Pro E për nivelin 1 të kalibrimin. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
88	Kit Emit Calibrator/Control Level 2 (Emit II Plus Amphetamines, enzo, Cannabinoid, Cocaine Metabolite)	1x14 ml I pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E ose ekuivalent	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viv a Pro E për nivelin 2 të kalibrimin. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.

89	Kit Emit Calibrator/Control Level 3 (Emit II Plus Amphetamines, enzo, Cannabinoid, Cocaine Metabolite)	1x14 ml I pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E ose ekuivalent	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viva Pro E për nivelin 3 të kalibrimit. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
90	Kit Emit Calibrator/Control Level 4 (Emit II Plus Amphetamines, enzo, Cannabinoid, Cocaine Metabolite)	1x14 ml I pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E ose ekuivalent	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viva Pro E për nivelin 4 të kalibrimit. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
91	Kit Emit Calibrator/Control Level 5 (Emit II Plus Amphetamines, enzo, Cannabinoid, Cocaine Metabolite)	1x14 ml I pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E ose ekuivalent	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viva Pro E për nivelin 5 të kalibrimit. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
92	Emit II Plus 6-AM/Ecstasy Calibrator/Control Level 1 (Emit II Plus 6-AM/Ecstasy)	1x10 ml Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viva Pro E për nivelin 1 të kalibrimit. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
93	Emit II Plus 6-AM/Ecstasy Calibrator/Control Level 2 (Emit II Plus 6-AM/Ecstasy)	1x10 ml Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viva Pro E për nivelin 2 të kalibrimit. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.

94	Emit II Plus 6-AM/Ecstasy Calibrator/Control Level 3 (Emit II Plus 6-AM/Ecstasy)	1x10 ml Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viva Pro E për nivelin 3 të kalibrimit. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
95	Emit II Plus 6-AM/Ecstasy Calibrator/Control Level 4 (Emit II Plus 6-AM/Ecstasy)	1x10 ml Ose kit ekuivalent i pershtatshem per Autoanalizator Viva Pro E	Është volum i standardizuar nga prodhuesi i përshtatshëm për pajisjen Siemens Viva Pro E për nivelin 4 të kalibrimit. Mjafton për disa cikle kalibrimi, shmang humbjen e reagentit (stabilitet më i mirë si dhe siguron përdorim praktik në laborator pa mbetje të mëdha.
96	Acid klorhidrik	0.1 mol/l	Reagenti kërkohet në këtë përqendrim të standardizuar me pastërti dhe siguri të lartë, pasi pajisja Siemes Viva Pro E është e projektuar që të punojë në këtë përqendrim.
97	Sodium hypochlorite Solution BAKER ose ekuivalent	6-14% Cl ₂ in aqueous solution	Reagenti kërkohet në këtë përqendrim të standardizuar me pastërti dhe siguri të lartë, pasi pajisja Siemes Viva Pro E është e projektuar që të punojë në këtë përqendrim.
98	System Solution per Viva	per Viva-ProE® System ose ekuivalent	Është një solucion për të stabilizuar pajisjen Siemens Viva Pro E për të patur një automatizim dhe analizim optimal
99	Shiringa (sample syringe 100ul)	Ref:3066-155 ose ekuivalent	Shiringe me volum 100ul, Brenda sistemit analizator të pajisjes Siemens Viva Pro E.
100	Shiringa (reagent syringe 1ml)	Ref:3066-156 ose ekuivalent	Shiringe me volum 1ml, Brenda sistemit analizator të pajisjes Siemens Viva Pro E.

101	Thase hermetik Kufomash	Te papershueshme nga uji, me permasa jo me te vogla se 220 x 80 cm	Të papërshkrueshme për të parandaluar rrjedhjen e lëngjeve biologjike, me përmasa jo me te vogla se 220 x 80 cm, për të bërë të mundur futjen e të gjitha trupave të përmasave të ndryshme.
102 *	Thika mikrotomi, per mikrotom manual	Profil i larte, i paketuar ne kuti ndarese, kutia me 50cope	Duke qenë se përcaktohet shkaku i vdekjes duhet që cilësia e prerjes së indit të jetë i cilësisë maksimale.
103 *	Thika mikrotomi per mikrotom automatik	Per prerje ultra te holla te indeve te forta dhe te buta, pako me 50cope	Duke qenë se përcaktohet shkaku i vdekjes duhet që cilësia e prerjes së indit të jetë i cilësisë maksimale.
104	Laps per xhama kundra ujit	Bojë e papërshkueshme nga uji, me bazë alkooli, rezistente ndaj njollave dhe te thahet shpejt.	Duke qenë se lama futet në solucione kimike dhe duhet të ruhen në afat të pacaktuar duhet të që shkrimi të mos fshihet.
105	Timer laborator	Te numeroje deri në 59 minuta, 59 sekonda me një ekran me 4 shifra.	Duke qenë se shumë procedura (ngjyrosje histologjie, inkubime, reagime kimike) nuk kalojnë një orë kjo është e përshtatshme për të ndjekur procesin e ngjyimit duke rritur saktësinë në procedurat e përsëritshme.
106	Vaj per mikrotomin	Diapazon i temperaturës së funksionimit (-9 ° C ÷ + 60 ° C)	Vaji duhet të mos trashet në ambiente të ftohta, dhe duke qenë se gjatë kohës së punë mikrotomi ngrohet, vaji duhet që të mos avullojë, oksidohet ose të humbasë viskozitetin në mënyrë të tillë që mekanizmi të mos bllokohet.
107	Laps per kaseta histopatologjike (laboratory marking pen black/red)	Bojë e papërshkueshme nga uji, me bazë alkooli, rezistente ndaj njollave dhe te thahet shpejt.	Duke qenë se kaseta futet ne ksilol dhe në alkool dhe duhet të ruhen në afat të pacaktuar duhet të që shkrimi të mos fshihet.
108	Pincete me maje te lakuar	10.2-10.5 cm, material celik inoks	Me majë të lakuar pasi lejon eksenin në zona të vështira, e gjatësisë midis 10.2-10.05 cm e përshtatshme për kapjen e indit (inde të buta)
109	Pincete e lakuar	Me bazda 10.2-10.5 cm	Me bazda dhe gjatësisë midis 10.2-10.05 cm e përshtatshme për kapjen e indeve të forta.

110	Dekalcifikues me acid te shpejte	Te kete ne perberje Acid formik dhe Acid klorhidrik	Në rastet e rezultateve urgjente acidi klorhidrik është shumë i fuqishëm dhe vepron shpejt ndërsa acidi formik është më i butë se HCL dhe ndihmon të ruhet më mirë struktura e indit, rezultati dekalçifikim i shpejtë me dëmtim më të ulët të indeve
111	Instrument Tray Stainless steel	Me permasa 432x295x19 mm	Më kollaj e përshtatshme për ambientet e laboratorit, dhe ka një lartësi të mjaftueshme që instrumentet të mos dalin jashtë dhe e lehtë për sterilizim efektiv me avull.
112	Instrument Tray Stainless steel	Me permasa 306X196X50 mm	Përdoret për një grup të vogël instrumentesh shumë e thellë pasi bën për instrumente të lagura, solucione dezinfektuese dhe transport i sigurt pa rrëshqitje.
113	Suport lamash 30-40 vende	Material plastik, te jete rezistente ndaj temperatures jo pak se 60°C	Materiali plastik është rezistent ndaj kimikateve laboratorike (alkool, ksilen dhe reagent ngjyrosjeje), duke qenë se lamat kalojnë proces tharje në inkubator, ngrohje gjatë ngjyrosjes histologjike dhe dezinfektim termik duhet të sigurohet që suporti nuk deformohet dhe nuk çliron substance që dëmtojnë lamat.
114	Ene qelqi me kapak, me permasa jo me pak se 20 x 10 cm	me bazë dhe me kapak qelqi të lirshëm që mbivendoset	Duhet qelqi pasi ai nuk reagon me reagentët kimikë (alkool, ksilen, ngjyra dhe është i qëndrueshëm ndaj sterilizimit dhe pastrimit, me bazë dhe me permasa jo më pak se 20 x 10 cm, për të siguruar hapësirë të nevojshme të mjaftueshme për vendosjen dhe ruajtjen e mostrave që të parandalojmë kontaminimin, përmbysjen dhe derdhjen e reagentëve, me kapak të lirshëm për mbuluar enën por jo hermetikisht.

115	Ene qelqi me kapak me permasa jo me pak se 15 x 10 cm	me bazë dhe me kapak qelqi të lirshëm që mbivendoset	Duhet qelqi pasi ai nuk reagon me reagentët kimikë (alkool, ksilen, ngjyra dhe është i qëndrueshëm ndaj sterilizimit dhe pastrimit, me bazë dhe me permasa jo më pak se 15 x 10 cm, për të siguruar hapësirë të nevojshme të mjaftueshme për vendosjen dhe ruajtjen e mostrave që janë më të vogla se ato të përshtatshme për 20x10cm që të parandalojmë kontaminimin, përmbysjen dhe derdhjen e reagentëve, me kapak të lirshëm për mbuluar enën por jo hermetikisht.
116 *	Insert liner for GC-MS vial 1,5ml	Me permasa 5.7x29.0 mm	Përputhje perfekte me vial-in 1.5 mL, përshtatet saktë në hapësirën e vial-it dhe pas filetimit të kapakut nuk lë hapësirë për lëvizje të mostrës
117	Syringe, GC, 10uL 0.63 OD	P/N 221-34618 ose ekuivalent	
118	Viale qelqi 10 ml, fund rrumbullaket	22.5x46.0 mm, 10.0 mL	Këto vialë 10 mL me fund të rrumbullakët dhe permasa 22.5 × 46 mm janë standarde sepse përputhen me autosamplerin e GC-MS sigurojnë stabilitet dhe injektim të saktë, minimizojnë humbjen dhe përmirësojnë homogjenitetin e mostrës dhe janë format i balancuar mes volumit, saktësisë dhe praktikës laboratorike.
119	kapake alumini+gomina per vial 10 ml	kapake alumini+gomina Silikone/PTFE	Këta flakon janë të përshtatshëm për pajisjen GCHS FID me 2 kolona i cili ka një autosampler me fole të përshtatshme për flakona me 20 ml.
120	Viale qelq 20 ml	Flakon qelqi 20 ml, permasa 23.25x75.5 mm, fund sheshte + kapak alumini gomina Silikon/PTFE	
121	Xilol	≥98.5% reagent analitik	
122	eozine e pergatitur	solucion 0.5% per ngjyrim citoplazmik	

123	hematoksiline	solucion 1A papanikolau harris hematoksiline per citologji	
124	Serum anti A 10 ml	A-11H5	Kodi A-11H5 përdoret për të garantuar që produkti është i standardizuar dhe i gjurmueshëm në laborator. Serumi teston nëse ka antigjen A dhe nevojitet në pasi është një format standard laboratorik që siguron përdorim bazuar dhe në kërkesat praktike të punës laboratorike. Gjithashtu volumi 10 ml konsiderohet optimal sepse siguron një balancë midis numrit të analizave që mund të kryhen dhe stabilitetit të reagentit pas hapjes.
125	Serum anti B 10 ml	B-6F9	Serumi përdoret për tipizimin e grupit të gjakut ABO, duke reaguar me antigjenin B në eritrocite. Kodi B-6F9 shërben për identifikimin dhe standardizimin e reagentit, ndërsa volumi 10 ml siguron përdorim praktik laboratorik dhe mjaftueshmëri për analizat rutinë pa ndryshuar funksionin e tij imunologjik.
126	Serum anti D 10 ml	BS225	Serumi është reagent serologjik që përdoret për përcaktimin e faktorit Rh (antigjenit D) në gjak. Prania e tij shkakton aglutinim dhe tregon Rh pozitiv, ndërsa mungesa e tij tregon Rh negativ. Kodi BS225 shërben për identifikimin dhe standardizimin e reagentit, ndërsa volumi 10 ml konsiderohet optimal sepse siguron një balancë midis numrit të analizave që mund të kryhen dhe stabilitetit të reagentit pas hapjes.

127	Serum anti C 5 ml	MS-24, P3X25513G8	Serumi është reagent serologjik monoclonal që përdoret për përcaktimin e antigenit C të sistemit Rh në eritrocite. MS-24 dhe P3X25513G8 janë linja qelizore(klone) që sigurojnë prodhimin e standardizuar të antitritit. Volumi 5 ml është paketim praktik për përdorim laboratorik të specializuar, pasi anti -C përdoret në teste fenotipike RH më specifike dhe më pak rutinë.
128	Serum anti c 5 ml	MS-33	Serumi është reagent serologjik monoclonal që përdoret për përcaktimin e antigenit c të sistemit Rh në eritrocite. MS-33 përfaqëson klonin prodhues të antitritit, ndërsa formati 5 ml është format standard laboratorik përpërdorim të specializuar në fenotipizimin Rh në mjekësi ligjore dhe transfuzion. Duke qenë se përdoret më rrallë shpesh kërkohet dhe gjendet në volume të vogla.
129	Serum anti E 5 ml	MS-258, 906	Serumi është reagent serologjik monoclonal që përdoret për identifikimin e antigenit E të sistemit Rh në eritrocite. MS-258, 906 përfaqëson klonin prodhues të antitritit. Volumi 5 ml është format standard për përdorim laboratorik të specializuar në fenotipizimin Rh dhe ekspertimet mjekoligjore.
130	Serum anti e 5 ml	MS-16, MS-21, MS-63	Serumi është reagent serologjik monoclonal që përdoret për identifikimin e antigenit e të sistemit Rh në eritrocite. Kodet MS përfaqësojnë klone të ndryshme prodhimi që sigurojnë standardizim dhe besueshmëri të rezultatit. të antitritit. Volumi 5 ml është format standard për përdorim laboratorik të specializuar në fenotipizimin Rh dhe ekspertimet mjekoligjore.

131	Serum anti M 2 ml	LM110, 140	Serumi është reagent serologjik që përdoret për identifikimin e antigenit M të sistemit MNS në eritrocite. Kodet LM përfaqësojnë klone të ndryshme prodhimi që sigurojnë standardizim dhe besueshmëri të rezultatit. të antitrupeve. Volumi 2 ml është format standard për përdorim të rrallë të specializuar bazuar dhe në natyrën e rezultateve që nxjerr dhe kërkesat për një vit të laboratorit.
132	Serum anti N 2 ml	N-20H12, MN879	Serumi është reagent monoclonal që përdoret për identifikimin e antigenit N të sistemit MNS në eritrocite. Kodet N-20H12, MN879 përfaqësojnë qelizore(klone) që sigurojnë prodhimin e standardizuar të antitrupeve dhe besueshmëri të rezultatit. të antitrupeve. Volumi 2 ml është format standard për përdorim të rrallë të specializuar bazuar dhe në natyrën e rezultateve që nxjerr dhe kërkesat për një vit të laboratorit.
133	Bovine Serum Albumin 10 ml	22%	Bovine Serum Albumin përdoret në laborator si përforcues i reaksioneve antigen-antitrupe dhe si stabilizues serologjik. Volumi 10 ml është format standard laboratorik për përdorim praktik dhe ruajtje të sigurt, bazuar në rastet vjetore të laboratorit, ndërsa përqendrimi 22% siguron intensifikim optimal të reaksioneve imunohematologjike dhe rezultate të qarta në tipizimin e gjakut ABO/Rh. Pasi një përqendrim më i ulët ul ndjeshmërinë ndërsa një përqendrim më i lartë rrit viskozitetin dhe ndikon negativisht në interpretimin e rezultateve.

134	Sperm Hy-Hilter™ kits for extract and Smears (25 slides #921126, 2x11mm)	Sperm Hy-Hilter™ kits for extract and Smears (25 slides #921126, 2x11mm) ose ekuivalent	25 slides pasi është një paketë standard për punë rutinë e përshtatshme për rastet e trajtuara Brenda një vit nga laboratorit biologjisë dhe stabilitet reagentësh. Përmasat 2 × 11 mm = zonë e standardizuar analize për saktësi dhe ri prodhueshmëri.
135	Laps per pergatitje mostre	immEdge Pen™ (H-4000) ose ekuivalent	
136	Tuba 2,5 ml EDTA	2,5 ml EDTA	Tubat 2.5 mL EDTA përdoren sepse parandalojnë mpiksjen e gjakut, japin sasi optimale për analiza rutinë bazuar në ngarkesën e laboratorit të biologjisë, janë të përshtatshëm për pacientë me nevojë për volum të vogël gjaku dhe janë të standardizuar për analizatorët hematologjikë
137	tampona steril ne tub	tubi 12x150 mm	Tubi 12 × 150 mm përdoret sepse mbron tamponin steril gjatë transportit, ka hapësirë të mjaftueshme për mostër dhe dorezë, është i standardizuar për laboratorë dhe mikrobiologji si dhe minimizon kontaminimin dhe dëmtimin e mostrës
138	Aba card TM hematrice Kit (for human blood)	per gjurme gjaku njeriu	
139	Test per sperm humane (Aba card p30 for human semen ose ekuivalent	test i shpejte, pergjigjia afersisht 10 minuta	
140	Kastle-mayer Blood test (K161) ose ekuivalent	test kimik per percaktimin e njollave te gjakut	

141	Mikropipeta variable 10-100 ul	Me nje kanal, (10-100µl), (gabim sistemik $\leq 0.8 \mu\text{L}$ ose me mire	Mikropipeta me një kanal përdoret për matje të saktë të vëllimeve të vogla të lëngjeve në analiza laboratorike. Mikropipeta 10-100 ul, siguron saktësi më të lartë në volumet e vogla të punës, pasi në këtë interval mikropipeta ka gabim më të vogël dhe performancë më të mirë analitike.
142	Mikropipeta variable (20-200ul)	Me nje kanal, (20-200µl), (gabim sistemik $\leq 1.2 \mu\text{L}$ ose me mire	Mikropipeta me një kanal përdoret për matje të saktë të vëllimeve të mesme të lëngjeve në analiza laboratorike. Mikropipeta 20-200 ul, siguron saktësi më të lartë në volumet e mesme të punës, pasi në këtë interval mikropipeta ka gabim më të vogël dhe performancë më të mirë analitike.
143	Mikropipeta variable (100-1000ul)	Me nje kanal, (100-1000µl), (gabim sistemik $\leq 7 \mu\text{L}$ ose me mire	Mikropipeta me një kanal përdoret për matje të saktë të vëllimeve të mëdha të lëngjeve në analiza laboratorike. Mikropipeta 100-1000 ul, siguron saktësi më të lartë në volumet e mëdha të punës, pasi në këtë interval mikropipeta ka gabim më të vogël dhe performancë më të mirë analitike.
144	Kit per gjenerator ajri PPZA ose ekuivalent	Kit i mirembajtjes vjetore per gjeneratorin e ajrit zero model: (Precision Zero Air 1500cc) Filter grimcash 0.01um, termociftin	Janë filtra të përshtatshme për gjeneratorin Zero Air që përdoret në laboratorin e toksikologjisë për të furnizuar pajisjen GC HS FID me ajër
145	Kit per gjeneratorin e azotit PPN ose ekuivalent	me filter 0.01um silencer, valvul, timer elektronik e pershtatshme per gjeneratorin e azotit model: Precision Nitrogen 250cc	Janë filtra të përshtatshme për gjeneratorin e Azotit që përdoret në laboratorin e toksikologjisë për të furnizuar pajisjen GC HS FID me azot
146	Kit per gjeneratorin e hidrogjenit PPH ose ekuivalent	me kartrixh DI, silica gel, unaza o-ring te pershtatshme per gjeneratorin model: Precision Hidrogen 200cc	Janë filtra të përshtatshme për gjeneratorin e Hidrogjenit që përdoret në laboratorin e toksikologjisë për të furnizuar pajisjen GC HS FID me hidrogjen.

147	Kit per kompresorin e ajrit PPAC ose ekuivalent	Te permbaje filtra dupleks, valvula solenoide 2/2 24VDC, rele 10A 5 pine, Kit i servisimit te kompresorit per kompresorin e ajrit model Precision compressed air	
148	Ecgonine methylester-D3. HCl, 0.1mg/ml in Methanol	Formula Molekulare Chemical formula: <chem>C10H14D3NO3</chem> Hydrochloride - 1.0 Hydrate	Ky standard analitik i deuterioruar qe perdoret per kurbat analitike ne laboratorin e toksikologjise ne kete perqendrim eshte i pershtatshem per te ndertuar nje kurb kalibrimi standarde me saktësi te lartë.
149	Cocaine-D8 (1mg/ml)	Formula Molekulare: <chem>C17 2H8 H13 N O4</chem>	Ky standard analitik i deuterioruar qe perdoret per kurbat analitike ne laboratorin e toksikologjise ne kete perqendrim eshte i pershtatshem per te ndertuar nje kurb kalibrimi standarde me saktësi te lartë.
150	N-Desmethyl-cis-tramadol. HCl, 1mg/ml in Methanol	Formula molekulare <chem>C15 H23 N O2</chem> . Cl H	Ky standard analitik i deuterioruar qe perdoret per kurbat analitike ne laboratorin e toksikologjise ne kete perqendrim eshte i pershtatshem per te ndertuar nje kurb kalibrimi standarde me saktësi te lartë.
151	Nimetazepam	Formula Molekulare <chem>C16 H13 N3 O3</chem> (20 mg)	Duhet ky format (20 mg) pasi ky format plotëson të gjithë nevojat laboratorike të standardeve për gjatë një viti
152	(-)-Δ9-THC-D3 (1mg/ml) in Ethanol	Formula Molekulare <chem>C21 2H3 H27 O2</chem>	
153	Tuba plastic me kapak me filetim	17x120 mm, 15 ml, diapason temp Min -10°C Max +121°C	Tubat nevojiten ne keto permasa pasi sasia e mostrave biologjike qe nevojiten te merren gjate autopsise per ekzaminime laboratorike eshte ne kete volum 15 ml.

154	test tube OD 13 mm x 75 mm, 5 ml	OD 13 mm x 75 mm, 5 ml	13 mm është standard universal laboratorik lejon përzierje të mirë të mostrës Diametri ndikon direkt në stabilitet dhe përputhje me pajisjet. Gjatësia 75 mm është gjatësi standarde për ruajtje të sigurt të 5 ml mostër. Vëllimi 5 ml është volum optimal laboratorik sepse: mjafton për disa analiza nga e njëjta mostër
155	Cuvvete rotor per Viva-ProE System ose ekuivalente	Rotor me 48 kyveta, me volum matës min 220 ul, temperaturë matje 37°C	Kërkesa për Cuvette Rotor me 48 kyveta dhe volum minimal matës 220 µL është vendosur për të garantuar përputhshmërinë e plotë me analizatorin biokimik Viva-ProE, të cilin Instituti i Mjekësisë Ligjore e ka aktualisht në përdorim.
156	Makina kapse per trupat STAPLER	Te shoqerohet me 35 kapëse te perbera nga çeliku inox	Është kërkuar format i zakonshëm ndërkombëtar, pasi 35 kapëse mbulojnë zakonisht një gjatësi standarde plaje
157	Filter i jashtem per purifikator filtrues i ujit	5 microm	Pasjisa filtruese e ujit kërkon uji i cili hyn në sistem të ketë një pastërti pa grimca më të mëdha se 5micron.
158	Kit mirembajtje per Analizator toksikologjik	Kit mirembajtje vjetore per VIVA PRO E ose ekuivalent	Kit i cili përmban element të konsumit të pajisjes Siemens VIVA pro E

Përdorimi i reagentëve ose materialeve laboratorike që nuk garantojnë përputhshmërinë me pajisjet laboratorike mund të ndikojë në funksionimin e tyre, në saktësinë dhe besueshmërinë e rezultateve të analizave, duke sjellë pasoja në veprimtarinë mjeko-ligjore. Duke qenë se rezultatet e analizave laboratorike të Institutit të Mjekësisë Ligjore përdoren në procedime penale dhe gjyqësore, është e domosdoshme që reagentët dhe materialet laboratorike të jenë origjinale, të certifikuar dhe të furnizuara nëpërmjet një zinxhiri të autorizuar nga prodhuesi.

Gjithashtu operatori ekonomik duhet të paraqesë ditën e hapjes së ofertave të gjithë mostrat për zërat e kërkuar (shënuar me *) sipas specifikimeve teknike në dokumentat e tenderit. Në rastin e përsëritjes së artikujve në lista mjafton 1 (një) mostër për artikull.

Mosparaqitja e mostrave sipas specifikimeve të kërkuara në dokumentat e tenderit përbën kusht skualifikues.

Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77, të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhënë nenin 40, pika 6/a dhe pika 8 të VKM Nr. 285, datë 19.05.2021 “Për

miratimin e rregullave të prokurimit publik” ku Autoriteti Kontraktor ka të drejtë të përcaktojë kriteret të veçanta, në varësi të objektit që prokurohet, të cilat janë të nevojshme për ekzekutimin me sukses të kontratës dhe që nuk bien ndesh me ligjin për prokurimin publik. Për shkak të natyrës së veçantë të mallrave që do të prokurohen verifikimi i përputhshmërisë mostër-pajisje është thelbësor për arritjen e qëllimit. Konkretisht janë kërkuar:

Artikujt 15*, 16* dhe 116 *

Verifikimi fizik i GC vials 1.5 ml, kapakëve me kapak dhe gomin dhe insert liner për GC-MS vial 1.5 ml është i domosdoshëm sepse këto janë komponentë kritikë që ndikojnë drejtpërdrejt në integritetin e analizës toksikologjiko-ligjore. Katalogu nuk garanton tolerancat reale mekanike (hyjnë saktë në autosampler, mos bllokojnë gjilpërën dhe mos krijojnë devijim në injektim), përputhshmërinë me autosampler-in dhe performancën në kushte pune. Duhet parë fizikisht nëse viali mbyllet hermetikisht me kapakun, dhe insert liner të jetë i palëvizshëm në brendësi të vialit 1.5 ml dhe të lejojë shpim të përsëritur pa deformim të shiringës. Çdo devijim mund të shkaktojë dëmtim të pajisjes GC-MS që është shumë e kushtueshme, humbje të mostrës, rezultate të pasakta dhe interpretim të gabuar në ekspertizën toksikologjike-ligjore, e cila shërben si provë në procesin penal. Prandaj verifikimi fizik është kërkesë e standardeve ISO 17025 (manuali standard për laboratorët analitike) dhe garanci për besueshmërinë shkencore dhe ligjore të rezultateve, si dhe besueshmërinë që operatori ekonomik plotëson kërkesat sipas DST. Për më tepër, verifikimi fizik është i domosdoshëm për të siguruar që operatori ekonomik ofron produktin realisht të përputhshëm me specifikimet dhe standardet kërkuara, duke garantuar besueshmëri në furnizim dhe në rezultatet që përdoren si prova në proceset penale.

Artikujt 45*

Kit-i THC Elisa kërkon verifikimin fizik sepse përdoret në rreth $\frac{3}{4}$ e analizave të gjitha ekspertimeve toksikologjike-ligjore janë për përcaktimin e kanabisit në lëngje biologjike, si fazë screening dhe përbën hapin kritik që orienton gjithë procesin mjeko-ligjore drejt konfirmimit analitik. Katalogu nuk garanton performancën reale në kushte laboratorike, efektin e matricës biologjike dhe stabilitetin e reagentëve imunologjisë. Duke qenë se rezultatet përdoren në çështje penale, kërkohet verifikim fizik për të siguruar saktësi, riprodhueshmërinë dhe përputhje me pajisjen që disponohet në laboratorin e toksikologjisë, me standardet ISO 17025 duke garantuar besueshmërinë shkencore dhe ligjore të analizës si dhe besueshmërinë që operatori ekonomik plotëson kërkesat sipas DST. Për më tepër, verifikimi fizik është i domosdoshëm për të siguruar që operatori ekonomik ofron produktin realisht të përputhshëm me specifikimet dhe standardet e kërkuara, duke garantuar besueshmëri në furnizim dhe në rezultatet që përdoren si prova në proceset penale.

Artikujt 102*, 103*

Thikat për mikrotom (manuale dhe automatike) përbëjnë një komponent kritik në procesin e prerjes histologjike të indeve, i cili ndikon drejtpërdrejt në cilësinë e preparateve mikroskopike dhe në saktësinë e interpretimit diagnostik dhe mjekoligjor. Për këtë arsye, verifikimi fizik i tyre është i domosdoshëm dhe nuk mund të zëvendësohet nga dokumentacioni katalog.

Katalogu i prodhuesit përmban vetëm të dhëna deklarative mbi specifikimet teknike, të cilat nuk garantojnë mprehtësinë reale të tehut, uniformitetin e prerjes, cilësinë e përpunimit të skajeve prerëse

dhe mungesën e defekteve mikroskopike të prodhimit. Ndërkohë, këto parametra ndikojnë drejtpërdrejt në cilësinë e prerjes histologjike, në shmangien e artefakteve dhe në ruajtjen e integritetit të indit.

Duke qenë se preparatet histologjike të përfutuara përdoren në diagnostikë dhe në mjekësi ligjore si prova shkencore me rëndësi të drejtpërdrejtë në proceset hetimore dhe gjyqësore, çdo devijim në cilësinë e prerjes mund të ndikojë në interpretimin përfundimtar. Për këtë arsye, kërkohet verifikim fizik i thikave për mikrotom, në përputhje me parimet e sigurimit të cilësisë dhe standardet e laboratorëve (ISO 17025), për të garantuar saktësi, riprodhueshmëri dhe besueshmëri të rezultateve analitike dhe forenzike.

Sa më sipër, gjithashtu, duke marrë parasysh koston e lartë të analizave dhe pajisjeve laboratorike, si dhe ndikimin e drejtpërdrejtë që ato kanë në proceset hetimore dhe gjyqësore, çdo mospërputhje ose furnizim i papërshtatshëm do të sillte pasoja të konsiderueshme teknike dhe ekonomike për institucionin. Për këtë arsye, verifikimi fizik i këtyre artikujve është një masë parandaluese për shmangien e riskut financiar dhe operacional.

Kjo qasje synon gjithashtu të garantojë që operatori ekonomik që merr pjesë në procedurë të dëshmojë kapacitet real furnizues dhe përputhje efektive me kërkesat teknike të përcaktuara, duke rritur besueshmërinë në përmbushjen e kontratës. Në këtë mënyrë, sigurohet që furnizimi të kryhet nga operatorë seriozë dhe të kualifikuar, të cilët garantojnë cilësi, stabilitet dhe vijueshmëri në furnizim.

Përzgjedhja e këtyre artikujve është bërë mbi bazën e analizës së riskut teknik dhe ndikimit të drejtpërdrejtë në rezultatet analitike, duke përfshirë vetëm ato produkte konsumi dhe reagentë që kanë kontakt të drejtpërdrejtë me mostrën, ndikojnë në fazat kritike të analizës ose përcaktojnë cilësinë e përgatitjes dhe matjes instrumentale.

Në të njëjtën kohë, kjo përzgjedhje është bërë edhe me qëllim mos-rëndimin e panevojshëm të operatorëve ekonomikë, duke shmangur kërkesa të tepërta verifikimi për artikujt që nuk kanë ndikim kritik në rezultatin përfundimtar analitik. Kjo siguron një qasje proporcionale dhe të balancuar, e cila nuk kufizon konkurrencën dhe nuk krijon barriera të panevojshme në procedurën e prokurimit.

Në përfundim, këto kërkesa nuk kanë karakter kufizues, por synojnë garantimin e cilësisë, sigurisë dhe besueshmërisë së pajisjeve dhe produkte e konsumit të përdorura në analiza kritike laboratorike mjekoligjore, në funksion të mbrojtjes së integritetit shkencor dhe institucional të rezultateve.

Afati i skadencës së artikujve të mëposhtme duhet të jetë jo më i vogël se 12 muaj dhe jo më i madh se 24 muaj.

- Artikuj 38 deri 97
- 124 deri 134
- 138,139,140
- 148 deri 152

¹Shënim: Në rastet kur janë vendosur emra markash pranohet edhe ekuivalenti i tyre.

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