



**REPUBLIKA E SHQIPERISE**  
**AGJENCIA E PROKURIMIT PUBLIK**

**DOKUMENTAT STANDARDE**  
**TË PROCEDURËS SË HAPUR (MBI KUFIRIN E LARTË**  
**MONETAR) MALLRA <sup>1</sup>**

**OBJEKTI:**

**Blerje materiale mjekësore specifike për Shërbimin e Hemodinamikës (të lidhura me ndërhyrjet në crregullimet e ritmit, IK dhe valvulat në Laboratorin e Kateterizimit të zemrës) për QSU “Nënë Tereza” për 24 muaj, e ndarë në lote (7 lote): Loti 1- ICDVR; Loti 2 - Pacemaker VVIR dhe DDR; Loti 3 - Pacemaker me antibiotik; Loti 4 - Biventricular pacemaker (CRT-P); Loti 5 - Pacemaker MRI compatible / Pacemaker të përshtatshëm për MRI; Loti 6 - Stente për arteriet carotis dhe renale/ Stents for renal and carotis; Loti 7 - Stente koronare të medikuara me polimer të absorbueshem (gjen. e trete) / Coronary drug-eluting stent with bioabsorbable polymer coating for rapid endothelial (third generation);**

**FONDI LIMIT TOTAL:**

**Vlera e pritshme e kontratave që mund të lidhen gjatë Marrëveshjes Kuadër (në total për të gjitha lotet - 7 lote) është: **215,874,330** (dyqind e pesëmbëdhjetë milion e teteqind e shtatëdhjetë e katër mijë e treqind e tridhjetë) **leke pa TVSH** dhe **218,198,330** (dyqind e tetëmbëdhjetë milion e njëqind e nëntëdhjetë e tetë mijë e treqind e tridhjetë) **lek me TVSH**, i ndarë në lote.**

**Shumatorja e çmimeve për njësi (në total për të gjitha lotet - 7 lote) është: **10,058,797.83** (dhjetë milion e pesëdhjetë e tetë mijë e shtatëqind e nëntëdhjetë e shtatë pike tetëdhjetë tre) **lekë pa TVSH**.**

**REFERENCA:**

**REF-70586-09-03-2020**

<sup>1</sup>

Në rastet e mosparashikimeve konkrete në këtë set dokumentash autoriteti kontraktor do të referohet parashikimeve të legjislacionit dhe rregullave të prokurimit publik në fuqi.

## I NJOFTIMI I KONTRATËS

### Seksioni 1. Autoriteti Kontraktor

#### 1.1 Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor

Emri Qendra Spitalore Universitare “Nene Tereza”  
 Adresa Rruga e Dibres Nr. 372, Tirane  
 Tel/Fax Tel. +355 42 362 627 Fax. +355 42 363 644  
 E-mail [Denis.Veseli@qsut.gov.al](mailto:Denis.Veseli@qsut.gov.al)  
 Faqja e Internetit [www.qsut.gov.al](http://www.qsut.gov.al)

#### 1.2 Lloji i autoritetit kontraktor:

Institucion qëndror	Institucion i pavarur
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Njesi e qeverisjes vendore	Tjetër
<input type="checkbox"/>	✓

#### 1.3 Kontratë në kuadrin e një Marrëveshjeje të veçantë ndërmjet Shqipërisë dhe një Shteti tjetër

Po  Jo ✓

### Seksioni 2. Objekti i kontratës

#### 2.1 Numri i referencës së procedurës/lotit: REF-70586-09-03-2020

Loti:	Nr. Reference :
Loti 1	REF-70593-09-03-2020
Loti 2	REF-70595-09-03-2020
Loti 3	REF-70598-09-03-2020
Loti 4	REF-70600-09-03-2020
Loti 5	REF-70602-09-03-2020
Loti 6	REF-70604-09-03-2020
Loti 7	REF-70606-09-03-2020

#### 2.2 Lloji i “Kontratave Publike për Mallra”

Blerje	Qira	Leasing	Blerje me këste	Një kombinim i tyre
✓	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

#### 2.3 Kontratë në bazë të Marrëveshjes Kuadër

Po ✓ Jo

## 2.4 Lloji i Marreveshjes Kuadër

Me një Operator Ekonomik

Me disa operatorë ekonomikë  (Me një OE fitues për secilin lot)

Të gjitha kushtet janë të përcaktuara Po  Jo

**Në Marrëveshjen Kuadër me 1 Operator Ekonomik, kur të gjitha kushtet janë të përcaktuara, të jepen arsyet e përzgjedhjes së kësaj lloji Marrëveshje Kuadër.**

Per arsye te mbulimit te sherbimit me mallin e kerkuar gjate gjithe kohes si dhe për shkak të specifikes qe ka AK (Qender Shendetesore Terciare e vetme ne RSH), lëvrimi i këtij malli nga disa operatore ekonomike per secilin lot nuk është i favorshëm dhe krijon vështirësi autoritetit kontraktor për furnizim në kohën e duhur, për këtë arsye lëvrimi nga një OE për secilin lot është praktikisht më i përshtatshëm. Lidhur me prokurimin e këtij objekti, janë të përcaktuara të gjitha kushtet kryesore të marrëveshjes kuadër të tilla si artikulli (materialet mjekësore), specifikimet teknike, lëvrimi si dhe sasi të e pritshme të kërkuara. Ndryshimi i OE në rast se kjo marrëveshje do të lidhej me disa OE per secilin lot (pra rrjedhimisht ku jo të gjitha kushtet do të ishin të përcaktuara) do të shkaktonte kosto shtesë, pasiguri dhe konfuzion për OE të suksesshëm, gjë që do të shoqërohej me rritjen e afateve të lëvrimin duke patur parasysh që materiali mjekësor ka afat skandence si dhe nevojën për trajtimin sa më parë në kohë të pacientëve të AK. Lidhja e MK me një OE të vetëm fitues për secilin lot, do të shoqërohej me mirëorganizimin e këtij të fundit për sigurimin e mallrave në kohë, sigurimin e një rezerve dhe furnizimin në kohën e kerkuar nga AK. Gjithashtu siguria për kontratat që parashikohet të lidhen i jep mundësi OE të ulë kostot e ofertës. Marreveshja kuadër me disa OE per secilin lot ku jo të gjitha kushtet janë të përcaktuara nuk konsiderohet kontratë. Kjo do të thotë që AK nuk kanë mekanizma detyruese për OE të shpallur të suksesshem për pjesëmarrjen e tyre në minikonkurse dhe rrjedhimisht në lidhjen e kontratave pas zhvillimit te tyre. Pasiguria dhe vonesat mund të sjellin dështime në furnizimin me këto materiale për AK ne kohën e duhur, duke patur impakt direkt tek patienti. Me qëllim garantimin e furnizimeve në afatet kohore të përcaktuara, MK me një OE të vetëm fitues për secilin lot do të garantonte sigurinë e furnizimeve sipas kushteve të përcaktuara dhe brenda afateve të kërkuara duke sjellë stabilitet në menaxhimin e kontratave dhe të nevojave të AK

## 2.5 Numri i operatorëve ekonomikë me të cilët do të perfundojë Marrëveshja Kuadër:

**1 (një) OE fitues për secilin lot** (Këtu duhet të përcaktohet numri maksimal i operatorëve ekonomikë me të cilët do të lidhet Marrëveshja Kuadër).

2.6	Kushtet që do zbatohen në rastin e rihapjes së konkurimit dhe/ose përdorimi i mundshëm i blerjes elektronike.	<b>Nuk do të ketë rihapje të konkursit. Kontratat do të lidhen sipas kerkesave te AK, me operatorin ekonomik me te suksesshëm, i cili do te ofroje cmimin me te ulet per secilin lot. Dhënia e Kontratave do të bëhet nga QSU "Nënë Tereza" Tiranë</b>
-----	---	--

**2. 7 Autoriteti kontraktor/Autoritetet kontraktore të cilat do të lidhin marrëveshjen kuadër: Qendra Spitalore Universitare “Nënë Tereza” Tiranë.**

**2.8 Përshkrim i shkurtër i kontratës/marrëveshjes kuadër**

1. Fondi limit/ **Vlera e pritshme e kontratave** që mund të lidhen gjatë Marrëveshjes Kuadër (në total për të gjitha lotet) është: **215,874,330** (dyqind e pesëmbëdhjete milion e teteqind e shtatedhjete e kater mije e treqind e tridhjete) **leke pa TVSH** dhe **218,198,330** (dyqind e tetëmbëdhjete milion e njëqind e nentëdhjete e tete mije e treqind e tridhjete) **lek me TVSH, e ndare sipas loteve:**
  - **Loti 1- ICDVR, me vlerë të pritshme të kontratës: 34,094,000** (tridhjete e kater milion e nentëdhjete e kate rmije) **lek pa TVSH** dhe **34,198,800** (tridhjete e kater milion e njëqind e nentëdhjete e tete mije e teteqind) **lek me TVSH.**
  - **Loti 2 - Pacemaker VVIR dhe DDDR, me vlerë të pritshme të kontratës: 73,020,499** (shtatedhjete e tre milion e njëzete mije e katerqind e nentëdhjete e nente) **lek pa TVSH** dhe **73,424,599** (shtatedhjete e tre milion e katerqind e njëzete e kater mije e pesëqind e nentëdhjete e nente) **lek me TVSH.**
  - **Loti 3 - Pacemaker me antibiotik, me vlerë të pritshme të kontratës: 7,857,000** (shtate milion e teteqind e pesëdhjete e shtate mije) **lek pa TVSH** dhe **7,857,000** (shtate milion e teteqind e pesëdhjete e shtate mije) **lek me TVSH**
  - **Loti 4 - Biventricular pacemaker (CRT-P), me vlerë të pritshme të kontratës: 21,306,000** (njëzet e një milion e treqind e gjashtë mije) **lek pa TVSH** dhe **21,717,200** (njëzet e një milion e shtateqind e shtatëmbëdhjete mije e dyqind) **lek me TVSH**
  - **Loti 5 - Pacemaker MRI compatible / Pacemaker të përshtatshëm për MRI, me vlerë të pritshme të kontratës: 37,078,000** (tridhjete e shtate milion e shtatedhjete e tete mije) **lek pa TVSH** dhe **37,299,600** (tridhjete e shtate milion e dyqind e nentëdhjete e nente mije e gjashtëqind) **lek me TVSH.**
  - **Loti 6 - Stente per arteriet carotis dhe renale/ Stents for renal and carotis, me vlerë të pritshme të kontratës: 11,852,167** (njëmbëdhjete milion e teteqind e pesëdhjete e dy mije e njëqind e gjashtëdhjete e shtate) **lek pa TVSH** dhe **13,034,467** (tremëdhjete milion e tridhjete e kater mije e katerqind e gjashtëdhjete e shtate) **lek me TVSH**
  - **Loti 7 - Stente koronare te medikuar me polimer te absorbueshem (gjen. e trete) / Coronary drug-eluting stent with bioabsorbable plymer coating for rapid endothelial (third generation), me vlerë të pritshme të kontratës: 30,666,664** (tridhjete milion e gjashtëqind e gjashtëdhjete e gjashtë mije e gjashtëqind e gjashtëdhjete e kater) **lek pa TVSH** dhe **30,666,664** (tridhjete milion e gjashtëqind e gjashtëdhjete e gjashtë mije e gjashtëqind e gjashtëdhjete e kater) **lek me TVSH**
2. Në rastin kur objekti i prokurimit përbëhet nga disa artikuj, shumatorja e çmimeve për njësi është (në total për të gjitha lotet) është: **10,058,797.83** (dhjete milion e pesëdhjete e tete mije e shtateqind e nentëdhjete e shtate pike tetëdhjete tre) **lekë pa TVSH, e ndare sipas loteve:**

- **Loti 1- ICDVR, Shumatorja cmimeve për njësi: 797,200** (shtateqind e nentedhjetë e shtatë mijë e dyqind) lekë pa TVSH.
- **Loti 2 - Pacemaker VVIR dhe DDDR, Shumatorja cmimeve për njësi: 210,247** (dyqind e dhjetë mijë e dyqind e dyzet e shtatë) lekë pa TVSH.
- **Loti 3 - Pacemaker me antibiotik, Shumatorja cmimeve për njësi: 940,000** (nenteqind e dyzet mijë) lekë pa TVSH.
- **Loti 4 - Biventricular pacemaker (CRT-P), Shumatorja cmimeve për njësi: 1,467,300** (një milion e katerqind e gjashtedhjetë e shtatë mijë e treqind) lekë pa TVSH.
- **Loti 5 - Pacemaker MRI compatible / Pacemaker të përshtatshëm për MRI, Shumatorja cmimeve për njësi: 319,400** (treqind e nentemdhjetë mijë e katerqind) lekë pa TVSH.
- **Loti 6 - Stente per arteriet carotis dhe renale/ Stents for renal and carotis, Shumatorja cmimeve për njësi: 1,341,499.93** (një milion e treqind e dyzet e një mijë e katerqind e nentedhjetë e nente pike nentedhjetë e tre) lekë pa TVSH.
- **Loti 7 - Stente koronare te medikuar me polimer te absorbueshem (gjen. e trete) / Coronary drug-eluting stent with bioabsorbable plymer coating for rapid endothelial (third generation), Shumatorja cmimeve për njësi: 4,983,332.9** (kater milion e nenteqind e tetëdhjetë e tre mijë e treqind e tridhjetë e dy pike nente) lekë pa TVSH.

3. Burimi i Financimit: **Buxheti i Shtetit**

4. Objekti i kontratës/marrëveshjes kuadër: **Blerje materiale mjekësore specifike për Shërbimin e Hemodinamikës (të lidhura me ndërhyrjet në crregullimet e ritmit, IK dhe valvulat në Laboratorin e Kateterizimit të zemrës) për QSU “Nënë Tereza” për 24 muaj, e ndarë në lote (7 lote):**

- **Loti 1- ICDVR**
- **Loti 2 - Pacemaker VVIR dhe DDDR**
- **Loti 3 - Pacemaker me antibiotik**
- **Loti 4 - Biventricular pacemaker (CRT-P)**
- **Loti 5 - Pacemaker MRI compatible / Pacemaker të përshtatshëm për MRI**
- **Loti 6 - Stente per arteriet carotis dhe renale/ Stents for renal and carotis**
- **Loti 7 - Stente koronare te medikuar me polimer te absorbueshem (gjen. e trete) / Coronary drug-eluting stent with bioabsorbable plymer coating for rapid endothelial (third generation)**

2.9 Kohëzgjatja e kontratës ose afati kohor për ekzekutimin:

Kohëzgjatja në muaj **24**  ose ditë

ose

duke filluar nga   /   /     me përfundim në   /   /

2.9.1. Kohëzgjatja e Marrëveshjes Kuadër **24 muaj në nënshkrimi i Marrëveshjes Kuadër**

**Kohëzgjatja në muaj: 24 ose ditë: □□□□ (nga nënshkrimi i Marrëveshjes Kuadër(jo më shumë se (4) vjet)**  
**Ose duke filluar nga** □□/□□/□□ (dd/mm/vvvv)  
**Përfunduar më** □□/□□/□□ (dd/mm/vvvv)

**2.10 Vendi i dorëzimit të objektit të kontratës/marrëveshjes kuadër:**

Pranë Qendres Spitalore Universitare “Nene Tereza” Tirane

**2.11 Ndarja në LOTE:**

Po                      ✓                      Jo                      □

*Nëse po,*

**2.12 Përshkrim i shkurtër i loteve:**

(Objekti dhe fondi limit i LOTEVE)

**Blerje materiale mjekësore specifike për Shërbimin e Hemodinamikës (të lidhura me ndërhyrjet në crregullimet e ritmit, IK dhe valvulat në Laboratorin e Kateterizimit të zemrës) për QSU “Nënë Tereza” për 24 muaj, Marrëveshje Kuadër me disa operatorë ekonomikë (me një OE fitues për secilin lot), ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara” - me afat të marrëveshjes kuadër 2 vite (24 muaj) nga lidhja e marrëveshjes kuadër, **Fondi Limit/Vlera e pritshme e kontratave ne total per te gjitha lotet (7 lote): 215,874,330** (dyqind e pesëmbëdhjete milion e teteqind e shtatedhjete e kater mije e treqind e tridhjete) **leke pa TVSH** dhe **218,198,330** (dyqind e tetëmbëdhjete milion e njeqind e nentedhjete e tete mije e treqind e tridhjete) **lek me TVSH**, e ndare ne lote si me poshte:**

- **Loti 1- ICDVR, me vlerë të pritshme të kontratës: 34,094,000** (tridhjete e kater milion e nentedhjete e kate rmije) **lek pa TVSH** dhe **34,198,800** (tridhjete e kater milion e njeqind e nentedhjete e tete mije e teteqind) **lek me TVSH**.

**Shumatorja cmimeve për njësi: 797,200** (shtateqind e nentedhjete e shtate mije e dyqind) **lekë pa TVSH**.

- **Loti 2 - Pacemaker VVIR dhe DDDR, me vlerë të pritshme të kontratës: 73,020,499** (shtatedhjete e tre milion e njezete mije e katerqind e nentedhjete e nente) **lek pa TVSH** dhe **73,424,599** (shtatedhjete e tre milion e katerqind e njezete e kater mije e peseqind e nentedhjete e nente) **lek me TVSH**.

**Shumatorja cmimeve për njësi: 210,247** (dyqind e dhjete mije e dyqind e dyzet e shtate) **lekë pa TVSH**.

- **Loti 3 - Pacemaker me antibiotik, me vlerë të pritshme të kontratës: 7,857,000** (shtate milion e teteqind e pesedhjete e shtate mije) **lek pa TVSH** dhe **7,857,000** (shtate milion e teteqind e pesedhjete e shtate mije) **lek me TVSH**

**Shumatorja cmimeve për njësi: 940,000** (nenteqind e dyzet mije) **lekë pa TVSH**.

- **Loti 4 - Biventricular pacemaker (CRT-P), me vlerë të pritshme të kontratës: 21,306,000** (njetzet e nje milion e treqind e gjashte mije) **lek pa TVSH** dhe **21,717,200** (njetzet e nje milion e shtateqind e shtatedhjetete mije e dyqind) **lek me TVSH**  
**Shumatorja cmimeve për njësi: 1,467,300** (nje milion e katerqind e gjashtedhjetete e shtate mije e treqind) **lekë pa TVSH.**
- **Loti 5 - Pacemaker MRI compatible / Pacemaker të përshtatshëm për MRI, me vlerë të pritshme të kontratës: 37,078,000** (tridhjetete e shtate milion e shtatedhjetete e tete mije) **lek pa TVSH** dhe **37,299,600** (tridhjetete e shtate milion e dyqind e nentedhjetete e nente mije e gjashteqind) **lek me TVSH.**  
**Shumatorja cmimeve për njësi: 319,400** (treqind e nentembedhjetete mije e katerqind) **lekë pa TVSH.**
- **Loti 6 - Stente per arteriet carotis dhe renale/ Stents for renal and carotis, me vlerë të pritshme të kontratës: 11,852,167** (njembedhjetete milion e teteqind e pesedhjetete e dy mije e njeqind e gjashtedhjetete e shtate) **lek pa TVSH** dhe **13,034,467** (trembedhjetete milion e tridhjetete e kater mije e katerqind e gjashtedhjetete e shtate) **lek me TVSH**  
**Shumatorja cmimeve për njësi: 1,341,499.93** (nje milion e treqind e dyzet e nje mije e katerqind e nentedhjetete e nente pike nentedhjetete e tre) **lekë pa TVSH.**
- **Loti 7 - Stente koronare te medikuar me polimer te absorbueshem (gjen. e trete) / Coronary drug-eluting stent with bioabsorbable plymer coating for rapid endothetial (third generation), me vlerë të pritshme të kontratës: 30,666,664** (tridhjetete milion e gjashteqind e gjashtedhjetete e gjashte mije e gjashteqind e gjashtedhjetete e kater) **lek pa TVSH** dhe **30,666,664** (tridhjetete milion e gjashteqind e gjashtedhjetete e gjashte mije e gjashteqind e gjashtedhjetete e kater) **lek me TVSH**  
**Shumatorja cmimeve për njësi: 4,983,332.9** (kater milion e nenteqind e tetedhjetete e tre mije e treqind e tridhjetete e dy pike nente) **lekë pa TVSH**

Një Ofertues mund të aplikojë për [një lot], [disa lote], [të gjitha lotet]. Për çdo lot paraqitet një ofertë e veçantë.

### 2.13 Opsionet:

Numri i rinovimeve të mundshme (nëse ka):

Ose: nga   në

### 2.14 Do të pranohen variantet:

Po  Jo

#### 2.14.1 Do të pranohet nenkontraktimi:

Po  Jo

**Nese do te lejohet nenkontraktimi**, te specifikohet perqindja e lejuar per nenkontraktim: \_\_\_\_\_

Autoriteti kontraktor do t'i beje pagesa te drejperdrejte nenkontraktorit:

Po  Jo

**Shenime te tjera:**

**Shënim<sup>1</sup>:** Për efekt krahasimi, vlerësimi i ofertave të paraqitura do të bëhet mbi bazën e vlerës totale të ofertuar për secilin lot (cmim për njësi te ofertuar x sasi te pritshme). Kontratat e bazuara në MK do të lidhen mbi bazën e cmimeve për njësi të ofertës së shpallur të suksesshme.

**Kujdes:** Totali i cmimeve për njësi për lot nuk duhet të kalojë shumatoren e cmimeve për njësi të lotit të publikuar në këto DT. Vlera e pritshme e kontratave për lot nuk duhet të kalojë fondin limit të MK për lot. Në të kundërt oferta do të refuzohet.

**Shënim<sup>2</sup>:** - Marreveshja Kuader do te lidhet me vleren e Fondit Limit të secilit lot të përcaktuar në këto DST. - Me ezaurimin e Fondit Limit ose afatit, perfundon dhe Marreveshja Kuader për secilin lot.

**2.15. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë të Informacionit dhe Komunikimit (TIK) janë përdorur standartet e përgatitura nga Agjencia Kombëtare e Shoqërisë së Informacionit:**

Po  Jo

**2.16. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë të Informacionit dhe Komunikimit (TIK), në rastin kur standartet janë të pa-aplikueshme, është marrë miratimi paraprak nga Agjencia Kombëtare e Shoqërisë së Informacionit:**

Po  Jo

### **Seksioni 3 Informacioni ligjor, ekonomik, financiar dhe teknik**

**3.1 Kriteret e Pranimit** sipas shtojcës 9.

**3.2 Sigurimi i Ofertës<sup>2</sup>: 2 % e Fondit Limit** (Operatori Ekonomik paraqet Formularin e sigurimit të ofertës, sipas Shtojcës 4) Vlera e kërkuar e sigurimit të ofertës për të gjitha Lotet në

---

<sup>2</sup> Sigurimi i ofertes nuk kërkohet në procedurat e prokurimit me vlerë më të ulët se kufiri i lartë monetar



Total (7 lote) është: **4 317 486,6** (katër milion e treqind e shtatembdhjete mijë e katerqind e tetëdhjete e gjashtë presje gjashtë) **Lekë**.

**Në rastet e dorëzimit të ofertës për Lote, vlera e sigurimit të ofertës, për secilin nga Lotet është si më poshtë:**

- **Loti 1- ICDVR: 681 880** (gjashtëqind e tetëdhjete e një mijë e teteqind e tetëdhjete) Lekë;
- **Loti 2 - Pacemaker VVIR dhe DDDR: 1 460 409,98** (një milion e katerqind e gjashtëdhjete mijë e katerqind e nente presje nentëdhjete e tete) Lekë;
- **Loti 3 - Pacemaker me antibiotik: 157 140** (njëqind e pesëdhjete e shtate mijë e njëqind e dyzet) Lekë;
- **Loti 4 - Biventricular pacemaker (CRT-P): 426 120** (katerqind e njëzet e gjashtë mijë e njëqind e njëzet) Lekë;
- **Loti 5 - Pacemaker MRI compatible / Pacemaker të përshtatshëm për MRI: 741 560** (shtateqind e dyzet e një mijë e pesëqind e gjashtëdhjete) Lekë;
- **Loti 6 - Stente per arteriet carotis dhe renale/ Stents for renal and carotis: 237 043,34** (dyqind e tridhjetë e shtate mijë e dyzet e tre presje tridhjetë e kater) Lekë;
- **Loti 7 - Stente koronare te medikuar me polimer te absorbueshem (gjen. e trete) / Coronary drug-eluting stent with bioabsorbable plymer coating for rapid endothelial (third generation): 613 333,28** (gjashtëqind e tremëdhjete mijë e treqind e tridhjetë e tre presje njëzet e tete) Lekë;

#### **Seksioni 4 Procedura**

##### **4.1 Lloji i procedurës: E Hapur (Mbi kufirin e lartë monetar);**

Procedurë prokurimi e rishpallur

Po                        Jo           

Nëse është procedurë e rishpallur të plotësohen të dhënat identifikuese të procedurës së anuluar:

a) Numri i referencës në sistemin e prokurimit elektronik të procedurës së prokurimit të anuluar

b) Objekti i prokurimit të procedurës së prokurimit të anuluar \_\_\_\_\_

c) Fondi limit i procedurës së prokurimit të anuluar \_\_\_\_\_

##### **4.2 Kriteret e përzgjedhjes së fituesit:**

A) çmimi më i ulët ✓

**Shënim<sup>1</sup>:** Për efekt krahasimi, vlerësimi i ofertave të paraqitura do të bëhet mbi bazën e vlerës totale të ofertuar për secilin lot (cmim për njësi te ofertuar x sasi te pritshme). Kontratat e bazuara në MK do të lidhen mbi bazën e cmimeve për njësi të ofertës së shpallur të suksesshme.

**Kujdes\*:** Totali i cmimeve për njësi për lot nuk duhet të kalojë shumatoren e cmimeve për njësi të lotit të publikuar në këto DT. Vlera e pritshme e kontratave për lot nuk duhet të kalojë fondin limit të MK për lot. Në të kundërt oferta do të refuzohet.

**Shënim<sup>2</sup>:** - Marreveshja Kuader do te lidhet me vleren e Fondit Limit të secilit lot të përcaktuar në këto DST. - Me ezaurimin e Fondit Limit ose afatit, perfundon dhe Marreveshja Kuader për secilin lot.

Në rastin e procedurave të prokurimit për furnizimin me karburante, gazoil, benzol dhe karburant për ngrohje, **çmimi më i ulët** bazohet në:

- i) çmimi i bursës, sipas Reuters lëvruar sipas kushtit CIF-Shqipëri, i cili është publikuar në Buletinin e fundit të Njoftimeve Publike, para datës së dorëzimit dhe hapjes së ofertave;
- ii) elementet fiskale, përfshi akcizën, taksë karboni si dhe çdo taksë tjetër sipas legjislacionit në fuqi;
- iii) marzhi më i ulët i fitimit, të shprehur në përqindje.

*Vlera absolute e marzhit të fitimit nuk do të ndryshojë gjatë ekzekutimit të kontratës, në rast të luhatjes se çmimeve.*

*Ose*

B) **oferta ekonomikisht më e favorshme**

lidhur me rëndësinë: Çmimi   **pikë**

etj.   **pikë**

Autoriteti Kontraktor duhet të specifikojë pikët për çdo kriter vlerësimi të vendosur.

#### **4.3 Afati kohor për dorëzimin e ofertave ose kërkesave për pjesëmarrje:**

Data: **21/10/2020** (dd/mm/vvvv) Ora: **10:00**

Vendi: [www.app.gov.al](http://www.app.gov.al)

**Kur oferta kërkohet të paraqitet me mjete elektronike operatorët ekonomike duhet të dorëzojnë ofertën në mënyrë elektronike në faqen zyrtare të APP-së, [www.app.gov.al](http://www.app.gov.al)**

#### **4.4 Afati kohor për hapjen e ofertave ose kërkesave për pjesëmarrje:**

Data: **21/10/2020** (dd/mm/vvvv) Ora: **10:00**

Vendi: [www.app.gov.al](http://www.app.gov.al)

**Informacioni mbi ofertat e paraqitura me mjete elektronike duhet t'i komunikohet të gjithë atyre Operatorëve Ekonomikë që kanë dorëzuar oferta, në bazë të kërkesës së tyre.**

**4.5 Periudha e vlefshmërisë së ofertave: 180 (njëqind e tetëdhjetë) ditë**

**4.6 Gjuha (-ët) për hartimin e ofertave ose kërkesave për pjesëmarrje:**

Shqip      ✓      Anglisht      ✓  
Tjetër      \_\_\_\_\_

### **Seksioni 5 Informacione plotësuese**

**5.1 Dokumenta me pagesë** (i zbatueshëm vetëm për procedurat që nuk zhvillohen me mjete elektronike):

Po            Jo     

*Nëse Po*

Monedha      \_\_\_\_\_      Çmimi      \_\_\_\_\_

Ky çmim mbulon kostot aktuale të kopjimit dhe shpërndarjes së DT tek Operatorët Ekonomikë. Operatorët Ekonomikë të interesuar kanë të drejtë të kontrollojnë DT para blerjes së tyre.

**5.2 Informacione shtesë (vendi, zyra, mënyrat për tërheqjen e dokumentave të tenderit)**

---

---

---

Data e shpërndarjes së këtij njoftimi **04/09/2020**

**Njoftimi i kontrates për t’u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor, i cili do të publikohet në Buletinin e Njoftimeve Publike**

**1. Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor**

**1.1 Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor**

Emri Qendra Spitalore Universitare “Nene Tereza”  
 Adresa Rruga e Dibres Nr. 372, Tirane  
 Tel/Fax Tel. +355 42 362 627 Fax. +355 42 363 644  
 E-mail [Denis.Veseli@qsut.gov.al](mailto:Denis.Veseli@qsut.gov.al)  
 Faqja e Internetit [www.qsut.gov.al](http://www.qsut.gov.al)

**2. Lloji i procedurës se prokurimit:** “Procedurë e Hapur Mbi Kufirin e Lartë Monetar” - Marrëveshje Kuadër me disa operatorë ekonomikë (me një OE fitues për secilin lot) ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara, me afat 24 muaj.

**3. Numri i referencës së procedurës/lotit: REF-70586-09-03-2020**

<b>Loti:</b>	<b>Nr. Reference :</b>
<b>Loti 1</b>	REF-70593-09-03-2020
<b>Loti 2</b>	REF-70595-09-03-2020
<b>Loti 3</b>	REF-70598-09-03-2020
<b>Loti 4</b>	REF-70600-09-03-2020
<b>Loti 5</b>	REF-70602-09-03-2020
<b>Loti 6</b>	REF-70604-09-03-2020
<b>Loti 7</b>	REF-70606-09-03-2020

**4. Objekti i kontratës/marrëveshjes kuadër: Blerje materiale mjekësore specifike për Shërbimin e Hemodinamikës (të lidhura me ndërhyrjet në crregullimet e ritmit, IK dhe valvulat në Laboratorin e Kateterizimit të zemrës) për QSU “Nënë Tereza” për 24 muaj, e ndarë në lote (7 lote);**

**5. Fondi limit / Vlera e pritshme e kontratave** që mund të lidhen gjatë Marrëveshjes Kuadër (në total për të gjitha lotet) është: **215,874,330** (dyqind e pesëmbëdhjetë milion e teteqind e shtatëdhjetë e katër mijë e treqind e tridhjetë) **leke pa TVSH** dhe **218,198,330** (dyqind e tetëmbëdhjetë milion e njëqind e nentëdhjetë e tete mijë e treqind e tridhjetë) **lek me TVSH, e ndare sipas loteve:**

- **Loti 1- ICDVR, me vlerë të pritshme të kontratës: 34,094,000** (tridhjetë e katër milion e nentëdhjetë e katër mijë) **lek pa TVSH** dhe **34,198,800** (tridhjetë e katër milion e njëqind e nentëdhjetë e tete mijë e teteqind) **lek me TVSH.**
- **Loti 2 - Pacemaker VVIR dhe DDDR, me vlerë të pritshme të kontratës: 73,020,499** (shtatëdhjetë e tre milion e njëzetë mijë e katërqind e nentëdhjetë e nente) **lek pa TVSH** dhe **73,424,599** (shtatëdhjetë e tre milion e katërqind e njëzetë e katër mijë e pesëqind e nentëdhjetë e nente) **lek me TVSH.**

- **Loti 3 - Pacemaker me antibiotik, me vlerë të pritshme të kontratës: 7,857,000** (shtate milion e teteqind e pesedhjetë e shtate mijë) **lek pa TVSH dhe 7,857,000** (shtate milion e teteqind e pesedhjetë e shtate mijë) **lek me TVSH**
- **Loti 4 - Biventricular pacemaker (CRT-P), me vlerë të pritshme të kontratës: 21,306,000** (njezet e një milion e treqind e gjashtë mijë) **lek pa TVSH dhe 21,717,200** (njezet e një milion e shtateqind e shtatëmbëdhjetë mijë e dyqind) **lek me TVSH**
- **Loti 5 - Pacemaker MRI compatible / Pacemaker të përshtatshëm për MRI, me vlerë të pritshme të kontratës: 37,078,000** (tridhjetë e shtate milion e shtatëdhjetë e tete mijë) **lek pa TVSH dhe 37,299,600** (tridhjetë e shtate milion e dyqind e nentëdhjetë e nente mijë e gjashtëqind) **lek me TVSH.**
- **Loti 6 - Stente per arteriet carotis dhe renale/ Stents for renal and carotis, me vlerë të pritshme të kontratës: 11,852,167** (njëmbëdhjetë milion e teteqind e pesedhjetë e dy mijë e njëqind e gjashtëdhjetë e shtate) **lek pa TVSH dhe 13,034,467** (trembëdhjetë milion e tridhjetë e kater mijë e katerqind e gjashtëdhjetë e shtate) **lek me TVSH**
- **Loti 7 - Stente koronare te medikuar me polimer te absorbueshem (gjen. e trete) / Coronary drug-eluting stent with bioabsorbable plymer coating for rapid endothelial (third generation), me vlerë të pritshme të kontratës: 30,666,664** (tridhjetë milion e gjashtëqind e gjashtëdhjetë e gjashtë mijë e gjashtëqind e gjashtëdhjetë e kater) **lek pa TVSH dhe 30,666,664** (tridhjetë milion e gjashtëqind e gjashtëdhjetë e gjashtë mijë e gjashtëqind e gjashtëdhjetë e kater) **lek me TVSH;**, vënë në dispozicion nga Buxheti i Shtetit.

5. **Shumatorja e çmimeve për njësi është (në total për të gjitha lotet) është: 10,058,797.83** (dhjetë milion e pesedhjetë e tete mijë e shtateqind e nentëdhjetë e shtate pike tetëdhjetë tre) **lekë pa TVSH**, e ndare sipas loteve:

- **Loti 1- ICDVR**, Shumatorja cmimeve për njësi: **797,200** (shtateqind e nentëdhjetë e shtate mijë e dyqind) **lekë pa TVSH.**
- **Loti 2 - Pacemaker VVIR dhe DDDR**, Shumatorja cmimeve për njësi: **210,247** (dyqind e dhjetë mijë e dyqind e dyzet e shtate) **lekë pa TVSH.**
- **Loti 3 - Pacemaker me antibiotik**, Shumatorja cmimeve për njësi: **940,000** (nenteqind e dyzet mijë) **lekë pa TVSH.**
- **Loti 4 - Biventricular pacemaker (CRT-P)**, Shumatorja cmimeve për njësi: **1,467,300** (një milion e katerqind e gjashtëdhjetë e shtate mijë e treqind) **lekë pa TVSH.**
- **Loti 5 - Pacemaker MRI compatible / Pacemaker të përshtatshëm për MRI**, Shumatorja cmimeve për njësi: **319,400** (treqind e nentëmbëdhjetë mijë e katerqind) **lekë pa TVSH.**
- **Loti 6 - Stente per arteriet carotis dhe renale/ Stents for renal and carotis**, Shumatorja cmimeve për njësi: **1,341,499.93** (një milion e treqind e dyzet e një mijë e katerqind e nentëdhjetë e nente pike nentëdhjetë e tre) **lekë pa TVSH.**
- **Loti 7 - Stente koronare te medikuar me polimer te absorbueshem (gjen. e trete) / Coronary drug-eluting stent with bioabsorbable plymer coating for rapid endothelial (third generation)**, Shumatorja cmimeve për njësi: **4,983,332.9** (kater milion e nenteqind e tetëdhjetë e tre mijë e treqind e tridhjetë e dy pike nente) **lekë pa TVSH.**

6. **Kohëzgjatja e kontratës ose afati kohor për ekzekutimin:** me afat 2 vjeçar (24 muaj nga nënshkrimi i Marrëveshjes Kuadër).

**7- Afati kohor për dorëzimin e ofertave ose kërkesave për pjesëmarrje:** Data: **21/10/2020**  
(*dd/mm/vvvv*) **Ora: 10:00** Vendi: [www.app.gov.al](http://www.app.gov.al)

**8- Afati kohor për hapjen e ofertave ose kërkesave për pjesëmarrje:** Data: **21/10/2020**  
(*dd/mm/vvvv*) **Ora: 10:00** Vendi: [www.app.gov.al](http://www.app.gov.al)

## II. UDHËZIME PËR OPERATORËT EKONOMIKË

### Seksioni 1. Hartimi i ofertës

- 1.1 Operatorët Ekonomikë janë të detyruar të përgatisin oferta, në përputhje me kërkesat e përcaktuara në këto DT. Ofertat që nuk përgatiten në përputhje me këto DT do të refuzohen si të papranueshme.
- 1.2 Operatori Ekonomik përballon kostot që lidhen me përgatitjen dhe dorëzimin e ofertës së tij. Autoriteti Kontraktor nuk është përgjegjës për këto kosto.
- 1.3 Për procedurat e prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, origjinali i ofertes duhet të shtypet ose të shkruhet me bojë që nuk fshihet. Të gjitha fletët e ofertës duhet të lidhen së bashku dhe të numerizohen. Të gjitha fletët e ofertës, përveç literaturës së pandryshueshme e të printuar duhet të pajisen me iniciale ose të nënshkruhen nga Personi (-at) e autorizuar. Çdo ndryshim në ofertë duhet të jetë i lexueshëm dhe i firmosur nga Personat e Autorizuar.
- 1.4 Në rast të ofertave të paraqitura nga një bashkim operatorësh ekonomik, oferta duhet të shoqërohet me Prokurën/autorizimin me Shkrim për Personat e Autorizuar që do të përfaqësojnë bashkimin gjatë procedurës së prokurimit
- 1.5 Operatori ekonomik, mban përgjegjësi për të gjithë dokumentacionin e paraqitur si pjesë e ofertës. Në rast verifikimi të përmbajtjes së dokumentacionit të paraqitur, apo të vetëdeklarimeve, kur përmbajtja e tyre nuk rezulton e vërtetë, operatori ekonomik ndodhet në kushtet e parashikuara në nenin 13, pika 3, gërma (a) të LPP-së.
- 1.6 **Oferta duhet të përfshijë dokumentat e mëposhtëm:**
  - a) Formulari i Ofertës, plotësuar sipas Shtojcës 1 të DT ose Shtojcës 2 të DT (në rastin e procedurave të prokurimit për furnizimin me karburante, gazoil, benzol dhe karburant për ngrohje).
  - b) Dokumentat që lidhen me objektin e prokurimit (*skica, katalogje, kampione etj*)  
\_\_\_\_\_,  
\_\_\_\_\_,  
\_\_\_\_\_.
  - c) Deklaratën për paraqitje oferte të pavarur sipas shtojcës 2/1.
  - ç) Dokumentat dhe vërtetimet e kërkuara në Shtojcën 8.
  - d) (Opsion) ofertën alternative teknike (nëse parashikohet)

Një Operator Ekonomik duhet të paraqesë vetëm një ofertë.

Me plotesimin e Shtojcës “Deklaratë mbi garantimin e zbatueshmërisë së Dispozitave Ligjore në Marrëdhëniet e Punës“, operatori ekonomik pranon se ka kontrata pune me çdo punëmarrës dhe që respekton të drejtat e punëmarrësve, sipas dispozitave të Kodit të Punës (ku përfshihen edhe të drejtat e gruas shtatzënë, gruas që sapo ka lindur dhe/ose

gruas me fëmijë në gji, të parashikuara në nenet 104, 105, 105/a, 106, 108 dhe 115, dhe të legjislacionin të punës në tërësi.

- 1.7 Fshehtësia e procesit sipas nenit 25 të LPP-së.
- 1.8 Për procedurat e prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, Operatorët Ekonomikë duhet të dorëzojnë vetëm ofertën origjinale të futur në një zarf jotransparent, të mbyllur, të vulosur dhe firmosur me emrin dhe adresën e Ofertuesit dhe të shënuar: “Ofertë për furnizimin e mallrave; Nr e Njoftimit \_  
**“MOS E HAPNI, ME PËRJASHTIM TË RASTEVE KUR ËSHTË I PRANISHËN KOMISIONI I VLERËSIMIT TË OFERTËS, DHE JO PARA dd/mm/vv \_\_\_\_\_ orës \_\_\_\_\_”**

**Kur oferta kërkohet të paraqitet me mjete elektronike, operatorët ekonomike duhet të dorëzojnë ofertën në mënyrë elektronike në faqen zyrtare të APP-së, [www.app.gov.al](http://www.app.gov.al).**

- 1.9 Për procedurat e prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, ofertuesit mund të modifikojnë ose të tërheqin ofertat e tyre, me kusht që ky modifikim ose tërheqje të kryhet para afatit kohor përfundimtar për paraqitjen e ofertave. Si modifikimet, ashtu edhe tërheqjet duhet t'i komunikohen Autoritetit Kontraktor me shkrim para datës së fundit për dorëzimin e ofertave. Zarfi që përmban deklaratën e Ofertuesit duhet të shënohet përkatësisht: “**MODIFIKIM OFERTE**” ose “**TËRHEQJE OFERTE**”.

**Kur oferta kërkohet të paraqitet me mjete elektronike, ofertuesi mund të modifikojë në çdo kohë ofertën deri përpara përfundimit të afatit kohor për dorëzimin e ofertave, pa patur nevojë për ndonjë komunikim me autoritetin kontraktor, pasi veprimet kryhen në llogarinë e tij, në faqen zyrtare të APP-së, [www.app.gov.al](http://www.app.gov.al).**

## **Seksioni 2 Përlllogaritja e ofertës ekonomike**

- 2.1 Operatori Ekonomik duhet të plotësojë Formularin e Ofertës bashkangjitur me këto DT, duke përcaktuar mallrat që do të levrohen, sasinë dhe çmimin e tyre.
- 2.2 Të gjitha çmimet duhet të kuotohen në Monedhën Shqiptare (Lek), duke përfshirë edhe tatimet që zbatohen, por pa përfshirë TVSH. Nëse çmimet kuotohen në një monedhë të huaj, atëherë ato duhet të kthehen në Lekë Shqiptare sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë, në datën në të cilën është dërguar për publikim njoftimi i kontratës dhe duhet të ruhen në atë kurs deri në skadimin e periudhës së vlefshmërisë së ofertës.
- 2.3 Ofertuesi duhet të shënojë në Formularin e Ofertës, çmimet totale të ofertës të të gjitha Mallrave, pa TVSH. Vlera e TVSH, kur aplikohet, i shtohet çmimit të dhënë dhe përbën vlerën totale të ofertës.
- 2.4. Në rastin e një marrëveshje kuadër ku të gjitha kushtet NUK janë përcaktuar, çmimet për kontratat e bazuara në marrëveshjen kuadër nuk janë të fiksuara; ato janë objekt i ndryshimit pas një mini-konkursi midis operatorëve ekonomikë, palë në marrëveshjen kuadër.



2.5 Sigurimi i Ofertës, kur kërkohet, duhet të dorëzohet bashkë me ofertën para skadimit të afatit kohor për dorëzimin e ofertave. Mospajtimi me kërkesat për sigurimin e ofertës do të ketë si pasojë refuzimin e ofertës.

2.6 Sigurimi i Ofertës mund të dorëzohet në një nga format e mëposhtme:

a) garanci bankare

b) garanci sigurimi

Formulari i sigurimit të ofertës duhet të nënshkruhet nga lëshuesi (Banka, kompania e sigurimit, etj) dhe duhet të dorëzohet së bashku me ofertën para hapjes së ofertave, përndryshe oferta do të refuzohet.

Dokumentat si më sipër duhet të jenë të vlefshëm përgjatë gjithë periudhës së vlefshmërisë së ofertës. Në rastin kur sigurimi i ofertës ka formën e një garancie bankare, Autoriteti Kontraktor ia rikthen ofertuesve sigurimin përkatës brenda 15 ditëve nga nënshkrimi i kontratës.

### 2.7 Periudha e Vlefshmërisë së Ofertës

Periudha e vlefshmërisë së ofertës fillon që nga momenti i hapjes së ofertave. Në çdo rast, të paktën 5 ditë nga përpara përfundimit të afatit kohor për vlefshëmrinë e ofertave, autoriteti kontraktor mund t'i kërkojë Ofertuesit me shkrim të zgjasë periudhën e vlefshmërisë, deri në një datë të caktuar. Ofertuesi mund t'a refuzojë këtë kërkesë me shkrim pa humbur të drejtën për rimbursim të sigurimit të ofertës, kur ka një tillë. Ofertuesi që bie dakord të zgjasë periudhën e vlefshmërisë së ofertës njofton Autoritetin Kontraktor me shkrim, dhe paraqet një sigurim oferte të zgjatur, nëse ka pasur një të tillë. Oferta nuk mund të modifikohet. Nëse Ofertuesi nuk i përgjigjet kërkesës së bërë nga Autoriteti Kontraktor lidhur me zgjatjen e periudhës së vlefshmërisë së ofertës, ose nuk e pranon kërkesën në fjalë, ose nuk paraqet një sigurim të zgjatur të ofertës, kur kërkohet, atëherë Autoriteti Kontraktor do të refuzojë ofertën.

2.8 Veprimet e jashtëligjshme sipas Nenit 26 të LPP-së

## Seksioni 3. Vlerësimi i Ofertave

### 3.1 Kriteret e përzgjedhjes

**(Opsioni 1)** Çmimi më i ulët i ofertës së kualifikuar.

Kontrata do t'i akordohet atij Ofertuesi që ka ofruar çmimin më ulët të ofertës.

Në rastin e procedurave të prokurimit për furnizimin me karburante, gazoil, benzol dhe karburant për ngrohje, **çmimi më i ulët** bazohet në:

- i) çmimi i bursës, sipas Reuters lëvruar sipas kushtit CIF-Shqipëri, i cili është publikuar në Buletinin e fundit të Njoftimeve Publike, para datës së dorëzimit dhe hapjes së ofertave;
- ii) elementet fiskale, përfshi akcizën, taksë karboni si dhe çdo taksë tjetër sipas legjislacionit në fuqi;
- iii) marzhi më i ulët i fitimit, të shprehur në përqindje.

*Vlera absolute e marzhit të fitimit nuk do të ndryshojë gjatë ekzekutimit të kontratës, në rast të luhatjes së çmimeve.*

**(Opsioni 2)** Oferta ekonomikisht më e favorshme.

Për kriteret vlerësuese duhet përcaktuar qartë pesha specifike e secilit kriter dmth sa pikë do të ketë çdo kriter dhe si do të llogariten pikët për ofertuesit e njëpasnjëshëm.

Të gjitha kriteret e vendosura për vlerësimin e ofertave duhet të jenë sa më objektive dhe të shprehen në shifra. Në çdo rast, kur kriteret janë më shumë se një, pesha e kriterit të cmimit nuk do të jetë më pak se 50 pikë. Pikët maksimale që do të marrë një ofertë do të jenë 100.

Formula me të cilën do të llogariten pikët e ofertuesve në këtë rast është:

$$Po = Pk1 + Pk2 + Pk3 + \dots$$

Ku:

Po - janë pikët totale të ofertës së vlerësuar

Pk1/Pk2/Pk3/... - janë pikët për çdo kriter të vlerësuar

Pikët për çdo kriter përlllogariten sipas formulës:

$$Pk1 = V_{min k1} \times P_{max k1} / Ok1$$

Pk1	_____	Pikët e kriterit që vlerësohet
Vmin k1		Vlera e më e ulët e kriterit që vlerësohet
Pmaxk1		Pikët maksimale që i jepen kriterit që vlerësohet
Ok1		Treguesi i ofertës për kriterin që vlerësohet

**Sqarim:** Si kriter vlerësimi duhet të përzgjidhet vetëm njëri prej opsioneve. Plotësimi i të dy opsioneve e bën procedurën të pavlefshme.

### **3.2 Korrigjimi i gabimeve dhe pjesët e hequra**

3.2.1 Autoriteti Kontraktor korrigjon ato gabime në ofertë, që janë thjesht të një natyre aritmetike, nëse gabimi zbulohet gjatë shqyrtimit të ofertave. Autoriteti Kontraktor e njofton menjëherë Ofertuesin në fjalë me një njoftim me shkrim/elektronik mbi çdo korrigjim të tillë dhe mund të vazhdojë me ndryshimin e gabimit, me kusht që Ofertuesi t'a ketë miratuar këtë komunikim që i është bërë. Nëse Ofertuesi refuzon të pranojë korrigjimin e propozuar, atëherë oferta do të refuzohet, pa konfiskim të sigurimit të ofertës, nëse ekziston një e tillë.

3.2.2 Gabimet në llogaritjen e çmimit do të korrigjohen nga Autoriteti Kontraktor, si më mëposhtë:

- në rast se ka mospërputhje ndërmjet shumave të shprehura në shifra dhe atyre në fjalë, atëherë do të mbizotërojnë shumat e shprehura në fjalë, me përjashtim të rasteve kur shumat në fjalë lidhet me një gabim aritmetik;

- nëse ka mospërputhje ndërmjet çmimit njësi dhe vlerës së përgjithshme që merret nga shumëzimi i çmimit njësi dhe sasisë, atëherë do të mbizotërojë çmimi njësi, dhe rrjedhimisht duhet të korrigohet shuma në total, nëse ka një gabim në një shumë total, që korrespondon me mbledhjen ose zbritjen e nëntotaleve, atëherë do të mbizotërojë nëntotali dhe totali duhet të korrigohet. Shumat e korrigjuara në këtë mënyrë janë të detyrueshme për ofertuesin. Nëse ofertuesi nuk i pranon ato, atëherë oferta e tij do të refuzohet *Ofertat me gabime aritmetike refuzohen, kur shumat absolute të të gjitha korrigjimeve janë më shumë se  $\pm 2\%$  e vlerës së ofertës ekonomike të ofruar*

### 3.3 Ofertat anomalisht të ulëta

3.3.1 Nëse oferta e dorëzuar, rezulton anomalisht e ulët në lidhje me mallrat e ofruara, atëherë Autoriteti Kontraktor i kërkon Ofertuesit në fjalë të justifikojë çmimin e ofruar. Nëse Ofertuesi nuk arrin të japë një justifikim që të bindë Autoritetin Kontraktor, atëherë ky i fundit ka të drejtë të refuzojë ofertën.

3.3.2 Oferta do të cilësohet anomalisht e ulët sipas përcaktimit të bërë në nenin 66 të Kreut VII të RrPP .

Në rastin kur janë të vlefshme dy ose më pak oferta, në përputhje me nenin 56, të LPP-së, oferta vlerësohet anomalisht e ulët kur ajo është ulur më shumë se 25 përqind e fondit limit të përlllogaritur.

Në rastin kur janë të vlefshme tre ose më shumë oferta, në përputhje me nenin 56 të LPP-së, oferta vlerësohet anomalisht e ulët nëse vlera e saj do të jetë më e vogël se 85 përqind e mesatares së ofertave të vlefshme.

Nëse një apo disa oferta vlerësohen si anomalisht të ulëta, komisioni i vlerësimit të ofertave duhet të kërkojë sqarime nga ofertuesit, përpara se të marrë vendim për kualifikimin ose jo të tyre, në përputhje me nenin 56 të LPP.

Në çdo rast ofertuesi ka detyrimin të argumentojë dhe dokumentojë me prova shkresore sqarimet mbi elementin/elementët e veçantë të ofertës, në përputhje me kërkesat e nenit 56 të LPP.

Formula që do të zbatohet për të cilësuar një ofertë anomalisht të ulët, në rastin kur ka tre ose më shumë oferta të vlefshme është si më poshtë:

$O$  – Oferta

$M_O$  – Mesatarja e Ofertave të vlefshme

$n$  – Numri i Ofertave të vlefshme

$Z_M$  – Zbritja e Mundshme

$$M_O = O_1 + O_2 + O_3 + \dots O_n / n$$

$$Z_M = 85 \% M_O$$

**Vlera e Ofertës që vlerësohet  $< Z_M$ ..... , si rrjedhim Oferta është Anomalisht e Ulët**

Në rastin kur kriter vlerësimi është përzgjedhur oferta ekonomikisht më e favorshme, do të verifikohet nëse ofertat janë anomalisht të ulëta vetëm nëse oferta e klasifikuar me pikët më të larta e ka ofertën ekonomike me vlerën më të ulët.

**3.4.** Ankimi administrativ në dispozicion të Operatorëve Ekonomikë sipas nenit 63 të LPP-së.

#### **Seksioni 4. Nënshkrimi i Kontratës**

##### **4.1 Njoftimi i fituesit**

Autoriteti Kontraktor njofton Ofertuesin fitues, përmes dërgimit të njoftimit të fituesit, siç parashikohet në Shtojcën 14. Një kopje e këtij njoftimi publikohet në Buletinin e Njoftimeve Publike, siç kërkohet në Nenin 58 të LPP-së.

##### **4.2 Sigurimi i kontratës**

4.2.1 Autoriteti Kontraktor kërkon sigurim për ekzekutimin e kontratës. Shuma e sigurimit për ekzekutimin e kontratës do të jetë 10 % e vlerës së kontratës. Formulari i Sigurimit të Kontratës, sipas Shtojcës 19 të DT, duhet të nënshkruhet dhe të dorëzohet para nënshkrimit të kontratës.

4.2.2 Sigurimi për ekzekutimin e kontratës mund të dorëzohet në një nga format e mëposhtme:

- i. garanci bankare
- ii. garanci sigurimi

**Ky formular nuk përdoret nga autoritetet kontraktore në rastin e prokurimit të kontratave sektoriale.**

##### **4.3 Njoftimi i kontratës së nënshkruar**

Në pajtim me RrPP, pas nënshkrimit të kontratës, autoriteti kontraktor dërgon një njoftim në APP për publikim në Buletinin e Njoftimeve Publike.

**Shënim:** Autoritetet kontraktore nuk duhet të ndërhyjnë për të bërë asnjë lloj ndryshimi në dokumentat e tenderit nga pika 1 në pikën 4.

### III. SHTOJCAT

Shtojcat e mëposhtme janë pjesë përbërëse e DT:

Shtojca 1: Formulari i Ofertës ekonomike

Shtojca 2: Formulari i Ofertës ekonomike, në rastin e procedurave të prokurimit për furnizimin me karburante, gazoil, benzol dhe karburant për ngrohje

Shtojca 2/1: Deklaratë për paraqitje oferte të pavarur

Shtojca 3: Ftesa për Ofertë në rastin e Marrëveshjes Kuadër

Shtojca 4: Formulari i Sigurimit të Ofertës

Shtojca 5: Formulari i Informacionit Konfidencial

Shtojca 6: Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike nga operatori ekonomik

Shtojca 7: Deklarata për konfliktin e interesit

Shtojca 8: Deklaratë mbi përmbushjen e kriterëve të përgjithshme

Shtojca 8/1: Deklaratë mbi garantimin e zbatueshmërisë së dispozitave Ligjore në marëdhëniet e punës

Shtojca 9: Formular për Vërtetimin e Kualifikimit/pjesëmarrjes

Shtojca 10: Specifikimet teknike

Shtojca 11: Planifikimi i kontratave në marrëveshjen kuadër

Shtojca 12: Sasia e mallrave dhe kushtet e lëvrimit

Shtojca 13: Formulari për Njoftimin S'kualifikimit

Shtojca 14: Formulari i Njoftimit të Fituesit

Shtojca 15 Formulari i Njoftimit të Operatorëve Ekonomike të suksesshëm në Marrëveshjen Kuadër

Shtojca 16: Kushtet e Përgjithshme të Kontratës

Shtojca 17: Kushtet e Vecanta të Kontratës

Shtojca 18: Formulari i njoftimit të Kontratës së nënshkruar

Shtojca 18/1: Formulari i njoftimit të Kontratës së nënshkruar për publikim në Buletinin e Njoftimeve Publike

Shtojca 19: Formulari i Sigurimit të Kontratës

Shtojca 20: Formulari i Ankesës në Autoritetin Kontraktor

Shtojca 21: Draft Marrëveshja Kuadër ku Jo të gjitha kushtet janë të përcaktuara

Shtojca 22: Draft Marrëveshja Kuadër ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara

Shtojca 23: Formulari i Njoftimit të Anulimit

**Shtojca 1**

[ Shtojcë për t'u plotësuar nga operatori ekonomik]

**FORMULARI I OFERTËS EKONOMIKE**

Emri i Ofertuesit \_\_\_\_\_

Për: [Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor]

\* \* \*

Procedura e prokurimit: [lloji i procedurës]

Përshkrim i shkurtër i kontratës: [objekti]

Publikimi (nëse zbatohet): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]/Nr.Referencës në faqen e APP-së

\* \* \*

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur, Ne, të nënshkruarit, deklarojmë se:

1. Çmimi total i ofertës sonë është [monedha dhe vlera e ofertës]; pa TVSH;
2. Çmimi total i ofertës sonë është [monedha dhe vlera e ofertës]; me TVSH

1	2	3	4	5	6
Nr	Përshkrimi i mallrave	Sasia	Çmimi Njësi	Çmimi Total	Afati
<b>Çmimi Neto )</b>					
<b>TVSH (%)</b>					
<b>Çmimi Total</b>					

Nënshkrimi i ofertuesit \_\_\_\_\_

Vula \_\_\_\_\_

Shënim: Çmimet duhet të shprehen në Monedhën \_\_\_\_ ( kërkuar në dokumentat e tenderit )

## Shtojca 2

[ Shtojcë për t'u plotësuar nga operatori ekonomik në rastin e procedurave të prokurimit për furnizimin me karburant, gazoil, benzol dhe karburant per ngrohje]

### FORMULARI I OFERTËS EKONOMIKE

Emri i Ofertuesit \_\_\_\_\_

Për: [Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor]

\* \* \*

Procedura e prokurimit: [lloji i procedurës]

Përshkrim i shkurtër i kontratës: [ objekti]

Publikimi (nëse zbatohet): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]

\* \* \*

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur, Ne, të nënshkruarit, deklarojmë se:

1. Marzhi ynë i fitimit i shprehur në përqindje është si më poshtë:

<b>1</b>	<b>2</b>	<b>3</b>	<b>5</b>
<b>Nr</b>	<b>Përshkrimi i mallrave</b>	<b>Marzhi i fitimit i shprehur në përqindje</b>	<b>Afati i levrimit</b>

Nënshkrimi i ofertuesit \_\_\_\_\_

Vula \_\_\_\_\_

**Shtojca 2/1**

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Operatori Ekonomik]

**DEKLARATË**

**Për paraqitje Oferte të Pavarur**

E operatorit ekonomik pjesëmarrës në procedurën e prokurimit publik që do të zhvillohet në datë: \_\_\_\_\_; nga Autoriteti Kontraktor: \_\_\_\_\_; me objekt: \_\_\_\_\_; me fond limit: \_\_\_\_\_.

Unë i nënshkruari \_\_\_\_\_, me cilësinë e përfaqësuesit të operatorit ekonomik \_\_\_\_\_, në mbështetje të nenit 1 të Ligjit Nr. 9643, datë 20.11.2006 “Për prokurimin publik”, të ndryshuar si dhe në mbështetje të Ligjit Nr.9121/2003 “Për mbrojtjen e konkurrencës”, bëj këtë deklaram dhe garantoj se deklaratat e mëposhtme janë të vërteta dhe të plota në çdo aspekt:

Unë vërtetoj, në interes të: \_\_\_\_\_ që:  
(Emri i operatorit ekonomik)

1. Unë kam lexuar dhe kuptuar përmbajtjen e kësaj Deklarate;
2. Unë kuptoj që oferta e paraqitur do të s’kualifikohet dhe/ose përjashtohet nga pjesëmarrja në prokurimet publike, nëse kjo Deklaratë vërtetohet se nuk është e plotë dhe / ose e saktë në çdo aspekt;
3. Unë jam i autorizuar nga Ofertuesi të firmos këtë Deklaratë dhe të paraqes ofertë në interes të Ofertuesit;
4. Çdo person, firma e të cilit shfaqet në dokumentacionin e ofertës, është i autorizuar nga Ofertuesi për të përgatitur dhe për të nënshkruar ofertën në interes të Ofertuesit;
5. Për qëllim të kësaj deklarate dhe ofertës së paraqitur, unë kuptoj që fjala “konkurrentë” nënkupton çdo operator tjetër ekonomik, të ndryshëm nga Ofertuesi, të paraqitur ose jo si bashkim operatorësh ekonomik, që:
  - a) paraqesin një ofertë në përgjigje të Njoftimit të Kontratës dhe/ose të Ftesës për Ofertë, të bërë nga Autoriteti Kontraktor;
  - b) është një ofertues potencial, i cili bazuar në kualifikimin, aftësitë ose përvojat e tij, mundet të dorëzojë një ofertë në përgjigje, të Njoftimit të Kontratës dhe/ose të Ftesës për Ofertë.



6. Ofertuesi deklaron se: (kliko një nga alternativat e mëposhtme):
- a) Ofertuesi ka përgatitur ofertën e tij në mënyrë të pavarur, pa u konsultuar, pa komunikuar dhe pa bërë marrëveshje apo pa rënë dakord me asnjë konkurrent tjetër;
  - b) Ofertuesi është konsultuar, ka komunikuar, ka bërë marrëveshje me një ose më shumë konkurrentë në lidhje me këtë procedurë prokurimi. Ofertuesi deklaron se në dokumentet bashkangjitur, në detajet e kësaj oferte, janë përfshirë emrat e konkurrentëve, natyra dhe shkaqet e konsultimit, komunikimit, marrëveshjes apo angazhimit (rasti i bashkimit të operatorëve ekonomikë ose nënkontraktimit).
7. Në veçanti, pa kufizuar paragrafët 6. a) dhe 6. b), të përmendur më lart, nuk ka pasur konsultime, komunikime, kontratë apo marrëveshje me ndonjë konkurrent në lidhje me:
- a) çmimet ;
  - b) metodat, faktorët ose formulat e përdorura për llogaritjen e çmimit;
  - c) qëllimin apo vendimin për të paraqitur apo jo një ofertë; ose,
  - d) paraqitjen e një oferte që nuk i plotëson specifikimet e kërkesës për ofertë.
8. Përveç kësaj, nuk ka pasur konsultime, komunikime, marrëveshje apo kontrata me ndonjë konkurrent në lidhje me cilësinë, sasinë, specifikimet apo dërgesa të veçanta të produkteve apo shërbimeve të cilat lidhen me prokurimin në fjalë, përveç se kur janë deklaruar sipas paragrafit të mësipërm 6. b).
9. Kushtet e ofertës nuk u janë bërë të njohura dhe as nuk do t'u bëhen të njohura me qëllim nga Ofertuesi konkurrentëve të tjerë, në çdo mënyrë qoftë, para datës dhe kohës së hapjes zyrtare të ofertave, shpalljes fitues dhe lidhjes së kontratës, vetëm nëse kërkohet me ligj ose nëse deklarohen në mënyrë specifike sipas paragrafit 6.b).

---

(Emri dhe Firma e Personit të Autorizuar për Përfaqësim të Ofertuesit)

---

(Titulli sipas pozicionit në punë) (Data)

### Shtojca 3

[ Shtojcë për tu plotësuar nga autoriteti kontraktor në Marrëveshjen Kuadër gjatë rihapjes së procesit të mini-konkursit ]

#### **FTESA PËR OFERTË**

(shkruani emrin e Autoritetit Kontraktor)

fton për të paraqitur oferta në procedurën për furnizimin e mallrave të mëposhtme:

.....  
.....  
.....

(jepni një përshkrim të saktë të objektit të kontratës dhe sasisë siç përkufizohet në Dokumentat e Tenderit (DT).

Vendi i Dorëzimit të Mallit

(jepni një përshkrim të shkurtër)

Malli duhet të dorëzohet brenda datës \_\_\_\_\_

Oferta duhet të paraqitet

.....

[Jep adresën e saktë]

Përpara

.....

[Përcaktoni datën dhe orën]

Kriteret e përcaktimit të ofertës fituese \_\_\_\_\_

Forma e komunikimit:

Me shkrim

elektronike (email, fax, etj)

**Shtojca 4.**

[*Letër me kokë e Bankës / Kompanisë së Sigurimeve*]

[ *Shtojcë për t'u paraqitur nga operatori ekonomik kur kërkohet nga autoriteti kontraktor*]

**FORMULARI I SIGURIMIT TË OFERTËS**

[*Data*]

Për: [*Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor*]

Në emër të: [*Emri dhe adresa e ofertuesit të siguruar*]

\* \* \*

Procedura e prokurimit [*lloji i procedurës*]

Përshkrim i shkurtër i kontratës: [*objekti*]

Publikimi (*nëse zbatohet*): Buletini i Njoftimeve Publike [*Data*] [*Numri*]/Nr.Referencës në faqen e APP-se

\* \* \*

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur,

Ne vërtetojmë se [*emri i ofertuesit të siguruar*] ka derdhur një depozitë pranë [*emri dhe adresa e bankës / kompanisë së sigurimit*] me një vlerë prej [*monedha dhe vlera, e shprehur në fjalë dhe shifra*] si kusht për sigurimin e ofertës, dorëzuar nga operatori i lartpërmendur ekonomik.

Marrim përsipër të transferojmë në llogarinë e [*emri i autoritetit kontraktor*] vlerën e siguruar, brenda 15 (pesëmbëdhjetë) ditëve nga kërkesa juaj e thjeshtë dhe e parë me shkrim, pa kërkuar shpjegime, me kusht që kjo kërkesë të përmendë mospërmbushjen e njërit nga kushtet e mëposhtme:

- Ofertuesi e ka tërhequr ose ka ndryshuar ofertën, pas afatit përfundimtar për paraqitjen e ofertave ose para afatit përfundimtar, nëse është përcaktuar kështu në dokumentat e tenderit;
- Ofertuesi ka refuzuar nënshkrimin e kontratës së prokurimit kur autoriteti kontraktor e kërkon një gjë të tillë;
- Ofertuesi nuk ka paraqitur sigurimin e kontratës, ku oferta është shpallur fituese ose nuk ka plotësuar ndonjë kusht tjetër përpara nënshkrimit të kontratës së përcaktuar në dokumentat e tenderit.

Ky Sigurim është i vlefshëm për periudhën e specifikuar në [*njoftimin e kontratës ose ftesën për tender*].

[Përfaqësuesi i bankës / kompanisë së sigurimit]

**Shtojca 5**

**LISTA E INFORMACIONIT KONFIDENCIAL**

[ Shtojcë për t'u plotësuar nga Operatori Ekonomik, nëse është rasti]

(Shënoni më poshtë informacionin që dëshironi të mbahet konfidencial)

Lloji, natyra e informacionit që duhet të mbetet konfidencial	Numri i faqes dhe pikat e DT që dëshironi të mbeten konfidenciale	Arsyet pse ky informacion duhet të mbetet konfidencial	Afati kohor që ky informacion të mbetet konfidencial

**KUJDES**

Çdo e dhënë, që nuk është regjistruar si e dhënë konfidenciale, do të konsiderohet se titullari i këtyre të drejtave ka dhënë vetë pëlqimin për dhënien e informacionit përkatës dhe Autoriteti Kontraktor nuk mban asnjë përgjegjësi për publikimin e këtij informacioni.

Nuk përbën sekret tregtar informacioni, që duhet të bëhet publik në bazë të ligjit, që lidhet me shkeljen e ligjit, apo që duhet të publikohet në bazë të praktikave të mira tregtare e parimeve të etikës tregtare. Përhapja e këtij informacioni vlerësohet e ligjshme, nëse nëpërmjet këtij akti synohet të mbrohet interesi publik.

Përfaqësuesi i ofertuesit

Nënshkrimi

Vula

## Shtojca 6

[ Shtojcë për t'u plotësuar nga Operatori Ekonomik]

### **DEKLARATË MBI PERMBUSHJEN E SPECIFIKIMEVE TEKNIKE**

Deklaratë e operatorit ekonomik pjesëmarrës në procedurën e prokurimit publik, që do të zhvillohet në datë \_\_\_\_\_ nga Autoriteti Kontraktor \_\_\_\_\_ me objekt \_\_\_\_\_ me fond limit \_\_\_\_\_.

Unë i nënshkruari \_\_\_\_\_, me cilësinë e \_\_\_\_\_ të personit juridik \_\_\_\_\_ deklaroj se:

Përbushim të gjitha specifikimet teknike, të përcaktuara në dokumentat e tenderit dhe e vërtetojmë këtë me çertifikata e dokumenta (nëse kërkohen nga autoriteti kontraktor), të dorëzuar bashkë me këtë deklaratë.

Data e dorëzimit të deklaratës \_\_\_\_\_

Përfaqësuesi i ofertuesit

Nënshkrimi

Vula

## Shtojca 7

[ Shtojcë për t'u plotësuar nga Operatori Ekonomik]

### **DEKLARATË** **Mbi konfliktin e interesave**

Deklaratë e operatorit ekonomik pjesëmarrës në procedurën e prokurimit publik që do të zhvillohet në datë \_\_\_\_\_ nga Autoriteti Kontraktor \_\_\_\_\_ me objekt \_\_\_\_\_ me fond limit \_\_\_\_\_.

Konflikti i interesit është gjendja e konfliktit ndërmjet detyrës publike dhe interesave privatë të një zyrtari, në të cilën ai ka interesa privatë, të drejtpërdrejta ose të tërthortë që ndikojnë, mund të ndikojnë ose duket sikur ndikojnë në kryerjen në mënyrë të padrejtë të detyrave dhe përgjegjësisë të tij publike.

Në zbatim të nenit 21 pika 1 e Ligjit Nr. 9367, datë 07.04.2005, kategoritë e zyrtarëve përcaktuar në Kreun III, Seksioni II, që iu ndalohet në mënyrë absolute të përfitojnë në mënyrë të drejtpërdrejta ose të tërthortë nga lidhja e kontratave me një palë një institucion publik janë:

- Presidenti i Republikës, Kryeministri, zvkryeministri, ministrat, ose zvministrat, Deputetet, Gjyqtarët e Gjykatës Kushtetuese, Gjyqtarët e Gjykatës së Lartë, Kryetari i Kontrollit të Lartë të Shtetit, Prokurori i Përgjithshëm, Gjyqtarët e Prokurorët në nivelin e Gjykatës së Shkallës së Parë e në atë të Apelit, Avokati i Popullit, Anëtari i Komisionit Qendror të Zgjedhjeve, Anëtari i Këshillit të Lartë të Drejtësisë, Inspektori i Përgjithshëm i Inspektoratit të Lartë të Deklarimit dhe Kontrollit të Pasurive dhe Konfliktit të Interesave, Anëtarët e Enteve Rregullatore, (Këshilli i Mbikqyrjes i Bankës së Shqipërisë, përfshirë Guvernatorin dhe Zv/Guvernatorin; të konkurrencës, telekomunikacionit; energjisë; furnizimit me ujë; të sigurimeve; letrave me vlerë; mediave), Sekretarët e Përgjithshëm të institucioneve qendrore si dhe çdo zyrtar tjetër, në çdo institucion publik, që është të paktën i barazvlefshëm për nga pozicioni me drejtorët e përgjithshëm, titullarët e institucioneve të administratës publike që nuk janë pjesë e shërbimit civil.

Për zyrtarët e nivelit të mesëm drejtues sipas nenit 31, dhe për zyrtarët e parashikuar në nenin 32 të kreut të III, seksioni 2 të këtij ligji, ndalimi sipas pikës 1 të këtij neni, për shkak të interesave private të zyrtarit, të përcaktuara në këtë pikë zbatohet vetëm në lidhjen e kontratave në fushën e territorit dhe të juridiksionit të institucionit, ku punon zyrtari. Ky ndalim zbatohet edhe kur palë është një institucion i varësisë.

Kur zyrtari është në funksionin e kryetarit a të nënkryetarit të bashkisë, komunës ose të këshillit të qarkut, të anëtarit të këshillit përkatës ose është zyrtar i nivelit të lartë drejtues të një njësie të qeverisjes vendore, ndalimi për shkak të interesave privatë të zyrtarit, të përcaktuara në këtë pikë, zbatohet vetëm në lidhjen e kontratave, sipas rastit, me bashkinë, komunën ose këshillin e

qarkut, ku zyrtari ushtron këto funksione. Ky ndalim zbatohet edhe kur palë në kontratë është një institucion publik, në varësi të kësaj njësie (neni 21 pika 2 e Ligjit Nr. 9367, datë 07.04.2005).

Ndalimet e përcaktuara në nenin 21 pika 1, 2 të Ligjit Nr. 9367, datë 07.04.2005, me përjashtimet përkatëse, zbatohen në të njëjtën masë edhe për personat e lidhur me zyrtarin që në kuptim të këtij ligji janë **bashkëshorti/ja, bashkëjetuesi, fëmijë në moshë madhorë, prindërit e zyrtarit të bashkëshortit/es dhe bashkëjetuesit/es.**

Unë i nënshkruari \_\_\_\_\_, me cilësinë e përfaqësuesit të personit juridik \_\_\_\_\_ deklaroj nën përgjegjësinë time personale se:

Jam në dijeni të kërkesave dhe ndalimeve të përcaktuara në Ligjin Nr. 9367, datë 07.04.2005 “Për parandalimin e konfliktit të interesave në ushtrimin e funksioneve publike” i ndryshuar, si dhe në aktet nënligjore të nxjerra në zbatim të tij nga Inspektorati i Lartë i Deklarimit dhe Kontrollit të Pasurive si dhe të Ligjit Nr. 9643, datë 20.11.2006 “Për prokurimin publik”, i ndryshuar.

Në përputhje me to deklaroj se asnjë zyrtar i përcaktuar në **Kreun III, Seksioni II** të Ligjit Nr. 9367, datë 7.4.2005, dhe në këtë deklaratë, nuk zotëron interesa private në mënyrë të drejtpërdrejtë ose të tërthortë me personin juridik që unë përfaqësoj.

Data e dorëzimit të deklaratës \_\_\_\_\_

**Emri, Mbiemri, Nënshkrimi**

\_\_\_\_\_

Vula

## Shtojca 8

[ *Shtojcë për t'u plotësuar nga Operatori Ekonomik* ]

### DEKLARATË MBI PËRMBUSHJEN E KRITEREVE TË PËRGJITHSHME

Deklaratë e operatorit ekonomik pjesëmarrës në procedurën e prokurimit që do të zhvillohet në datë \_\_\_\_\_ nga Autoriteti Kontraktor \_\_\_\_\_ me objekt \_\_\_\_\_ me fond limit \_\_\_\_\_.

Unë i nënshkruari \_\_\_\_\_ me cilesinë \_\_\_\_\_ të operatorit ekonomik \_\_\_\_\_ deklaroj nën përgjegjësinë time të plotë se:

- Operatori ekonomik \_\_\_\_\_ është i regjistruar në Qendrën Kombëtare të Biznesit dhe ka në fushën e veprimtarisë objektin e prokurimit. Në rastin kur ofertuesi është një organizatë jofitimprurëse, duhet të deklarojë se është i regjistruar si person juridik, sipas Ligjit Nr.8788, datë 07.05.2001 “Për Organizatat jo Fitimprurëse”.
- Operatori ekonomik \_\_\_\_\_ nuk është dënuar për asnjë nga veprat penale, të parashikuara Nenin 45/1 të LPP.
- **Personi/at në cilësinë e anëtarit të organit administrativ, drejtuesit ose mbikëqyrësit, aksionerit ose ortakut, ose ka kompetenca përfaqësuese, vendimmarrjeje ose kontrolluese brenda operatorit ekonomik, si më poshtë:**

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_ etj.

nuk janë ose kanë qenë të dënuar me vendim gjyqësor të formës së prerë për asnjë nga veprat penale, të përcaktuara në nenin 45/1 të LPP<sup>3</sup>.

- Operatori ekonomik \_\_\_\_\_ nuk është dënuar me vendim të gjykatës së formës së prerë, për vepra që lidhen me veprimtarinë profesionale.
- Operatori ekonomik \_\_\_\_\_ nuk është në proces falimentimi (statusi \_\_\_\_\_)

---

<sup>3</sup> Autorizoj Autoritetin Kontraktor të bëjë verifikimet përkatëse të gjendjes gjyqësore të personave të deklaruar në këtë Deklaratë.

**\*Shënim: Informacioni që do të plotësohet dhe i përket personi/at për të cilin/at do të pasqyrohen të dhënat sipas pikës së mësipërme në këtë Deklaratë, për efekt verifikimi nga AK, duhet të jetë i plotë ku të përfshijë: atësinë/mëmësinë/datëlindjen e personit/ave që shënohen sipas pikës së mësipërme dhe vendlindjen.**



aktiv).

- Operatori ekonomik \_\_\_\_\_ ka paguar të gjitha detyrimet për pagimin e tatimeve e të kontributeve të sigurimeve shoqërore, sipas legjislacionit në fuqi.

**Në çdo rast, autoriteti kontraktor ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme mbi vërtetësinë e informacionit të deklaruar nga operatori ekonomik si më sipër.**

**Data e dorëzimit të deklaratës \_\_\_\_\_**

**Nënshkrimi i ofertuesit \_\_\_\_\_**

**Vula \_\_\_\_\_**

## Shtojca 8/1

[ Shtojcë për t'u plotësuar nga Operatori Ekonomik]

### **DEKLARATË MBI GARANTIMIN E ZBATUESHMËRISË SË DISPOZITAVE LIGJORE NË MARRËDHËNIET E PUNËS**

Deklaratë e Operatorit Ekonomik pjesëmarrës në procedurën e prokurimit që do të zhvillohet në datë \_\_\_\_\_ nga Autoriteti Kontraktor \_\_\_\_\_ me objekt \_\_\_\_\_ me fond limit \_\_\_\_\_.

Unë i nënshkruari \_\_\_\_\_ me cilësinë e \_\_\_\_\_ të operatorit ekonomik \_\_\_\_\_, **deklaroj nën përgjegjësinë time të plotë që:**

- Operatori ekonomik \_\_\_\_\_ garanton mbrojtjen e të drejtës së punësimit dhe profesionit nga çdo formë diskriminimi, të parashikuar nga legjislacioni i punës në fuqi.
- Operatori ekonomik \_\_\_\_\_ lidh me punëmarrësit kontratat përkatëse të punës dhe garanton masat në drejtim të sigurisë dhe shëndetit në punë për të Gjithë dhe, në mënyrë të veçantë, për grupet e rrezikuara, bazuar në legjislacionin e punës në fuqi.
- Operatori ekonomik \_\_\_\_\_ nuk ka masë Ligjore në fuqi, të vendosur nga Inspektoriati Shtetëror i Punës dhe Shërbimeve Shoqërore (ISHPSHSH). Në rastet kur janë konstatuar shkelje ligjore, operatori ekonomik ka marrë masat e nevojshme për adresimin e tyre, brenda afateve të përcaktuara nga ISHPSHSH.

**Data e dorëzimit të deklaratës** \_\_\_\_\_

**Përfaqësuesi i ofertuesit**

**Nënshkrimi**

**Vula**

## Shtojca 9

[ Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor ]

### **1. KRITERET E PËRGJITHSHME TË PRANIMIT/KUALIFIKIMIT (TË NJËJTA PËR TË GJITHA LOTET)**

Ofertuesi duhet të deklarojë se:

- a) Është i regjistruar në Qendrën Kombëtare të Biznesit dhe ka në fushën e veprimtarisë objektin e prokurimit. Në rastin kur ofertuesi është një organizatë jofitimprurëse, duhet të deklarojë se është i regjistruar si person juridik, sipas Ligjit Nr.8788, datë 07.05.2001 “Për Organizatat jo Fitimprurëse”.
- b) nuk është në proces falimentimi, (statusi aktiv)
- c) nuk është dënuar për shkelje penale, në përputhje me Nenin 45/1 të LPP,
- ç) nuk është dënuar me vendim të gjykatës së formës së prerë, për vepra që lidhen me veprimtarinë profesionale.
- d) ka paguar të gjitha detyrimet për pagimin e tatimeve e të kontributeve të sigurimeve shoqërore, sipas legjislacionit në fuqi.

Edhe Ofertuesi i huaj duhet të deklarojë se i plotëson të gjitha kërkesat e renditura më sipër nëpërmjet paraqitjes së një vetëdeklarate me shkrim.

Nëse gjuha e përdorur në procedurë është gjuha shqipe, atëherë dokumentat në gjuhë të huaj duhet të shoqërohen me një përkthim të noterizuar në gjuhën shqipe.

Në rastet e bashkimit të operatorëve ekonomikë, çdo anëtar i grupit duhet të dorëzojë vetëdeklaratën e lartpërmendur.

**Kriteret e Përgjithshme për Pranim, nuk duhet të ndryshohen nga autoritetet kontraktore.**

**Këto kritere duhet të plotësohen me dorëzimin e vetëdeklaratës me shkrim të subjektit, në ditën e hapjes së ofertës, sipas Shtojcës 8.**

**Në çdo rast, autoriteti kontraktor ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme mbi vërtetësinë e informacionit të deklaruar nga operatori ekonomik si më sipër.**

**Veç kësaj, nëse oferta dorëzohet nga një bashkim operatorësh ekonomikë, duhet të dorëzohen:**

- a. Marrëveshja e noterizuar sipas së cilës bashkimi i operatorëve ekonomikë është krijuar zyrtarisht;
- b. Prokura e posaçme.

## **Loti 1- ICDVR:**

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

1. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. *Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1*
- b. *Deklarate për paraqitje oferte të pavaruar sipas Shtojcës 2/1;*
- c. *Sigurimin e ofertës, (Në vlerën 2% të Fondit Limit (ALL) pa TVSH të lotit/loteve ku konkuron Operatori) sipas Shtojcës 4;*
- ç. *Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 6;*
- d. *Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit sipas Shtojcës 7;*
- dh. *Deklaratë mbi garantimin e zbatueshmërisë së dispozitave ligjore në marrëdhëniet e punës sipas Shtojcës 8/1;*
- e. *Vërtetimin që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri. (Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë).*

**Shënim\*:** OE/BOE ofertues, në rastin që oferton me më shumë se një prodhues, duhet të saktësojë (përcaktojë) sasinë që do të sjellë për të përmbushur kontratën për secilin prodhues.

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

#### **2.1. Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:**

a ) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese çertifikatën **ISO 9001:2015** mbi “*Sistemet e menaxhimit të cilësisë*”, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

b ) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqesi Certifikaten **ISO 9001:2015** mbi “*Sistemet e menaxhimit të cilësisë*” ose **EN ISO 13485:2016** mbi “*Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore*” ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi “*Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore*”, të prodhuesit, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c ) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqese autodeklarate për materialet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) per konformitetin me normat **MDD 93/42/EEC** ose **98/79 EC**, ose **2015/1535/EU** ose **90/385/EEC (Për Implantet Aktive)**, kur eshte e aplikueshme, sipas **Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes**,bashkëlidhur me kopjet te certifikatave perkatese **CE/DC (Deklarate konformiteti)**, origjinale, ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara, te vlefshme ne momentin e hapjes dhe dorezimit te ofertave.

## 2.2. Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit (2017, 2018 dhe 2019) ku vlera mesatare e tyre te jete sa 40% e vlerës së **fondit limit\* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori.**

*Shënim\*:* Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera mesatare do te aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilen ofertohe, **konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.12 / Seksioni 2 i DST.**

*Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, vlera mesatare do te aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.*

## 2.3 Kapaciteti teknik:

- a) Furnizime të mëparshme të ngjashme në një vlerë jo me e vogel se 40% e vleres së **Fondit Limit\* të lotit apo shumës së loteve** për të cilat konkurron operatori dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e hapjes së ofertave të kësaj procedure prokurimi.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe furnizimet e realizuara.

*Shënim\*:* Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 40% do te aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilen ofertohe, **konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.12 / Seksioni 2 i DST.**

*Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 40% do te aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.*

- b) Kërkohe deklarate e ofertuesit mbi origjinen e mallit (vendi i prodhimit dhe kompania prodhuese) per secilin artikull; per plotësimin e afatit te skadences se tyre, si dhe respektimit te specifikimeve teknike **te lotit/loteve** qe oferton.

*Shënim:* Data e skadencës për materialet mjekesore objekt prokurimi, në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës.

- c) Për të gjithë artikujt e ofruar te paraqiten **Kataloge**, ku te përfshihen edhe specifikimet teknike te hollësishme për secilin artikull (pjeset e katalogut qe permbajne emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike te artikullit qe ofertohe). Operatori ekonomik duhet te markoje ne katalogun perkates produktet qe ofron sipas numrit rendor (te **markuara sipas artikullit**) te percaktuar ne formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetem ne forme elektronike nepermjet sistemit elektronik te prokurimit ([www.app.gov.al](http://www.app.gov.al)). Katalogjet duhet të jenë origjinale, ose kopje të noterizuara.

- ç) Operatori Ekonomik duhet të paraqesë **Autorizim nga firma prodhuese / MAH / ose distributori i autorizuar nga prodhuesi**, per tregtimin e materialeve mjekesore objekt

prokurimi. Autorizimi duhet të jetë i vlefshëm në momentin e hapjes dhe dorëzimit të ofertave, dhe origjinal ose fotokopje e noterizuar.

**d)** Operatori ekonomik duhet të paraqesë **oferten teknike**, për artikujt e kërkuar në formë tabele, ku të plotësohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Skadencia e mallit, Emertimi i katalogut të artikullit/ produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i referencës së artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe certifikimet perkatëse për produktet.

#### **Shënim:**

**KVO rezervon të drejtën e verifikimit të të dhënave të paraqitura nga ofertuesit.**

**Të gjithë dokumentat duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara të tyre. Rastet e mos-dorëzimit të një dokumenti, ose të dokumentave të rreme e të pasakta, konsiderohen si kushte për skualifikim.**

#### **Shënim<sup>2</sup>:**

**Për operatorët ekonomik të huaj në përmbushje të kriterëve të pëcaktuara në DST për sa i përket Kriterëve të Veçanta të Kualifikimit, që kanë të bëjnë me dokumente ligjore që lëshohen nga institucione publike në RSH apo institucione ekuivalente ligjore me to nëpër vënde të tjera, nëse dokumentet e kërkuara ose ekuivalentet me to nuk ekzistojnë sipas dispozitave të ligjit vendas të tij, atëherë duhet të paraqesin vetë deklaratimet e tyre në përmbushje të kriterit të kërkuar. Në deklaratën e paraqitur duhet të deklarojnë institucionin që mbulon fushën e veprimtarisë për të cilën bëhet deklarimi si dhe duhet të bëjnë publik në deklaratë, linkun e webit të institucionit që mbulon fushën e veprimtarisë, në rastin e verifikimit nga KVO.**

**Për operatorët ekonomik të huaj, që kanë regjistrim në shtetet anëtare të Konventës së Hagës (5 TETOR 1961), dokumentet e lëshuara duhet të përmbajnë vulën apostile në përputhje me ligjin nr. 9060, datë 8.5.2003 "Për aderimin e Republikës së Shqipërisë në Konventën për heqjen e kërkesës për legalizimin e dokumenteve zyrtare të huaja".**

**Për operatorët ekonomikë të huaj, që kanë regjistrim në vendet që nuk e kanë ratifikuar Konventën e Hagës, datë 05.10.1961 për "Heqjen e kërkesës për legalizim diplomatik e konsullor të dokumentave zyrtare të huaj", duhet të bëhen legalizimet e këtyre dokumentave në ambasadat, konsullatat ose zyrrat respektive nga vendi i origjinës.**

## **LOTI 2 - PACEMAKER VVIR DHE DDDR**

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

1. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

*a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1*

- b. Deklarate për paraqitje oferte të pavaruar sipas **Shtojcës 2/1**;*
- c. Sigurimin e ofertës, (Në vlerën 2% të Fondit Limit (ALL) pa TVSH të lotit/loteve ku konkuron Operatori) sipas **Shtojcës 4**;*
- ç. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas **Shtojcës 6**;*
- d. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit sipas **Shtojcës 7**;*
- dh. Deklaratë mbi garantimin e zbatueshmërisë së dispozitave ligjore në marrëdhëniet e punës sipas **Shtojcës 8/1**;*
- e. Vërtetimin që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri. (Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezultoni se detyrimet e paguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë).*

**Shënim\*:** OE/BOE ofertues, në rastin që oferton me më shumë se një prodhues, duhet të saktësojë (përcaktojë) sasinë që do të sjellë për të përmbushur kontratën për secilin prodhues.

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

### **2.1. Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:**

a) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë çertifikatën **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

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

c) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë autodeklarate për materialet mjekësore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) për konformitetin me normat **MDD 93/42/EEC** ose **98/79 EC**, ose **2015/1535/EU** ose **90/385/EEC (Për Implantet Aktive)**, kur është e aplikueshme, sipas **Direktivave dhe klasifikimit të Keshillit të Europës**, bashkëlidhur me kopjet e certifikatave perkatëse **CE/DC (Deklarate konformiteti)**, origjinale, ose fotokopje të perkthyer dhe të noterizuara, të vlefshme në momentin e hapjes dhe dorëzimit të ofertave.

### **2.2. Kapaciteti ekonomik dhe financiar:**

- a) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2017, 2018 dhe 2019**) ku vlera mesatare e tyre të jete sa 40% e vlerës së **fondit limit\* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori**.

*Shënim\**: Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera mesatare do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/lotëve për të cilin ofertohej, **konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.12 / Seksioni 2 i DST.**

*Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, vlera mesatare do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.*

### 2.3 Kapaciteti teknik:

a) Furnizime të mëparshme të ngjashme në një vlerë jo më e vogël se 40% e vlerës së **Fondit Limit\* të lotit apo shumës së lotëve** për të cilat konkurron operatori dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e hapjes së ofertave të kësaj procedure prokurimi.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe furnizimet e realizuara.

*Shënim\**: Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 40% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/lotëve për të cilin ofertohej, **konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.12 / Seksioni 2 i DST.**

*Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 40% do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.*

b) Kërkohej deklarate e ofertuesit mbi origjinën e mallit (vendi i prodhimit dhe kompania prodhuese) për secilin artikull; për plotësimin e afatit të skadencës së tyre, si dhe respektimit të specifikimeve teknike **te lotit/lotëve** që oferton.

*Shënim: Data e skadencës për materialet mjekësore objekt prokurimi, në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës.*

c) Për të gjithë artikujt e ofruar të paraqiten **Kataloge**, ku të përfshihen edhe specifikimet teknike të hollësishme për secilin artikull (*pjesët e katalogut që përmbajnë emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike të artikullit që ofertohej*). Operatori ekonomik duhet të markojë në katalogun perkates produktet që ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) të percaktuar në formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetëm në formë elektronike nëpërmjet sistemit elektronik të prokurimit ([www.app.gov.al](http://www.app.gov.al)). Katalogjet duhet të jenë origjinale, ose kopje të noterizuara.

ç) Operatori Ekonomik duhet të paraqesë **Autorizim nga firma prodhuese / MAH / ose distributori i autorizuar nga prodhuesi**, për tregtimin e materialeve mjekësore objekt prokurimi. Autorizimi duhet të jetë i vlefshëm në momentin e hapjes dhe dorëzimit të ofertave, dhe origjinal ose fotokopje e noterizuar.

d) Operatori ekonomik duhet të paraqesë **oferten teknike**, për artikujt e kërkuar në formë tabele, ku të plotësohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Skadencia e mallit, Emertimi i katalogut të artikullit/ produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i referencës së artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet perkatese për produktet.



**Shënim:**

**KVO rezervon të drejtën e verifikimit të të dhënave të paraqitura nga ofertuesit.**

**Të gjithë dokumentat duhet të jenë origjinalë ose kopje të noterizuara të tyre. Rastet e mos-dorëzimit të një dokumenti, ose të dokumentave të rreme e të pasakta, konsiderohen si kushte për skualifikim.**

**Shënim<sup>2</sup>:**

**Për operatorët ekonomik të huaj në përmbushje të kriterëve të pëcaktuara në DST për sa i përket Kriterëve të Veçanta të Kualifikimit, që kanë të bëjnë me dokumente ligjore që lëshohen nga institucione publike në RSH apo institucione ekuivalente ligjore me to nëpër vënde të tjera, nëse dokumentet e kërkuara ose ekuivalentet me to nuk ekzistojnë sipas dispozitave të ligjit vendas të tij, atëherë duhet të paraqesin vetë deklaratimet e tyre në përmbushje të kriterit të kërkuar. Në deklaratën e paraqitur duhet të deklarojnë institucionin që mbulon fushën e veprimtarisë për të cilën bëhet deklarimi si dhe duhet të bëjnë publik në deklaratë, linkun e webit të institucionit që mbulon fushën e veprimtarisë, në rastin e verifikimit nga KVO.**

**Për operatorët ekonomik të huaj, që kanë regjistrim në shtetet anëtare të Konventës së Hagës (5 TETOR 1961), dokumentet e lëshuara duhet të përmbajnë vulën apostile në përputhje me ligjin nr. 9060, date 8.5.2003 "Për aderimin e Republikës së Shqipërisë në Konventën për heqjen e kërkesës për legalizimin e dokumenteve zyrtare të huaja".**

**Për operatorët ekonomikë të huaj, që kanë regjistrim në vendet që nuk e kanë ratifikuar Konventën e Hagës, datë 05.10.1961 për "Heqjen e kërkesës për legalizim diplomatik e konsullor të dokumentave zyrtare të huaj", duhet të bëhen legalizimet e ketyre dokumentave në ambasadat, konsullatat ose zyrrat respektive nga vendi i origjinës.**

## **LOTI 3 - PACEMAKER ME ANTIBIOTIK:**

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

1. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formularin e Ofertës, sipas **Shtojcës 1***
- b. Deklarate për paraqitje oferte të pavaruar sipas **Shtojcës 2/1**;*
- c. Sigurimin e ofertës, (Në vlerën 2% të Fondit Limit (ALL) pa TVSH të lotit/loteve ku konkuron Operatori) sipas **Shtojcës 4**;*
- ç. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas **Shtojcës 6**;*
- d. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit sipas **Shtojcës 7**;*
- dh. Deklaratë mbi garantimin e zbatueshmërisë së dispozitave ligjore në marrëdhëniet e punës sipas **Shtojcës 8/1**;*

- e. *Vërtetimin që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri. (Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë).*

**Shënim\*:** OE/BOE ofertues, në rastin që oferton me më shumë se një prodhues, duhet të saktësojë (përcaktojë) sasinë që do të sjellë për të përmbushur kontratën për secilin prodhues.

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

### 2.1. Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

a) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese certifikatën **ISO 9001:2015** mbi “*Sistemet e menaxhimit të cilësisë*”, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqesi Certifikaten **ISO 9001:2015** mbi “*Sistemet e menaxhimit të cilësisë*” ose **EN ISO 13485:2016** mbi “*Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore*” ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi “*Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore*”, të prodhuesit, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqese autodeklarate për materialet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) per konformitetin me normat **MDD 93/42/EEC** ose **98/79 EC**, ose **2015/1535/EU** ose **90/385/EEC (Për Implantet Aktive)**, kur eshte e aplikueshme, sipas **Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes**, bashkëlidhur me kopjet te certifikatave perkatese **CE/DC (Deklarate konformiteti)**, origjinale, ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara, te vlefshme ne momentin e hapjes dhe dorezimit te ofertave.

### 2.2. Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit (**2017, 2018 dhe 2019**) ku vlera mesatare e tyre te jete sa 40% e vlerës së **fondit limit\* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori**.

*Shënim\*:* Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera mesatare do te aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilen ofertohe, konkretisht mbi vlerat e kolonës “*Vlera e pritshme e kontratave*” ne piken 2.12 / *Seksioni 2 i DST*.

*Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, vlera mesatare do te aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.*

### 2.3 Kapaciteti teknik:

a) Furnizime të mëparshme të ngjashme në një vlerë jo më e vogël se 40% e vlerës së Fondit Limit\* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurren operatorit dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e hapjes së ofertave të kësaj procedure prokurimi.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qartë datat, shumat dhe furnizimet e realizuara.

*Shënim\*:* Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 40% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilin ofertohe, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” në pikën 2.12 / Seksioni 2 i DST.

*Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 40% do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.*

b) Kërkohe deklarate e ofertuesit mbi origjinën e mallit (vendi i prodhimit dhe kompania prodhuese) për secilin artikull; për plotësimin e afatit të skadencës së tyre, si dhe respektimit të specifikimeve teknike të lotit/loteve që oferton.

*Shënim:* Data e skadencës për materialet mjekësore objekt prokurimi, në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës.

c) Për të gjithë artikujt e ofruar të paraqiten **Kataloge**, ku të përfshihen edhe specifikimet teknike të hollësishme për secilin artikull (pjesët e katalogut që përmbajnë emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike të artikullit që ofertohe). Operatori ekonomik duhet të markojë në katalogun perkates produktet që ofron sipas numrit rendor (të markuara sipas artikullit) të percaktuar në formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetëm në formë elektronike nepermjet sistemit elektronik të prokurimit ([www.app.gov.al](http://www.app.gov.al)). Katalogjet duhet të jenë origjinale, ose kopje të noterizuara.

ç) Operatori Ekonomik duhet të paraqesë **Autorizim nga firma prodhuese / MAH / ose distributori i autorizuar nga prodhuesi**, për tregtimin e materialeve mjekësore objekt prokurimi. Autorizimi duhet të jetë i vlefshëm në momentin e hapjes dhe dorëzimit të ofertave, dhe origjinal ose fotokopje e noterizuar.

d) Operatori ekonomik duhet të paraqesë **oferten teknike**, për artikujt e kërkuar në formë tabele, ku të plotësohe: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Skadencia e mallit, Emertimi i katalogut të artikullit/ produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i referencës së artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet perkatese për produktet.

**Shënim:**

**KVO rezervon të drejtën e verifikimit të të dhënave të paraqitura nga ofertuesit.**

Të gjithë dokumentat duhet të jenë origjinalë ose kopje të noterizuara të tyre. Rastet e mos-dorëzimit të një dokumenti, ose të dokumentave të rreme e të pasakta, konsiderohen si kushte për skualifikim.

**Shënim<sup>2</sup>:**

Për operatorët ekonomik të huaj në përmbushje të kriterëve të pëcaktuara në DST për sa i përket Kriterëve të Veçanta të Kualifikimit, që kanë të bëjnë me dokumente ligjore që lëshohen nga institucione publike në RSH apo institucione ekuivalente ligjore me to nëpër vënde të tjera, nëse dokumentet e kërkuara ose ekuivalentet me to nuk ekzistojnë sipas dispozitave të ligjit vendas të tij, atëherë duhet të paraqesin vetë deklaratimet e tyre në përmbushje të kriterit të kërkuar. Në deklaratën e paraqitur duhet të deklarojnë institucionin që mbulon fushën e veprimtarisë për të cilën bëhet deklarimi si dhe duhet të bëjnë publik në deklaratë, linkun e webit të institucionit që mbulon fushën e veprimtarisë, në rastin e verifikimit nga KVO.

Për operatorët ekonomik të huaj, që kanë regjistrim në shtetet anëtare të Konventës së Hagës (5 TETOR 1961), dokumentet e lëshuara duhet të përmbajnë vulën apostile në përputhje me ligjin nr. 9060, date 8.5.2003 "Për aderimin e Republikës së Shqipërisë në Konventën për heqjen e kërkesës për legalizimin e dokumenteve zyrtare të huaja".

Për operatorët ekonomikë të huaj, që kanë regjistrim në vendet që nuk e kanë ratifikuar Konventën e Hagës, datë 05.10.1961 për "Heqjen e kërkesës për legalizim diplomatik e konsullor të dokumentave zyrtare të huaj", duhet të bëhen legalizimet e këtyre dokumentave në ambasadat, konsullatat ose zyrat respektive nga vendi i origjinës.

## **LOTI 4 - BIVENTRICULAR PACEMAKER (CRT-P):**

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

1. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1*
- b. Deklaratë për paraqitje oferte të pavaruar sipas Shtojcës 2/1;*
- c. Sigurimin e ofertës, (Në vlerën 2% të Fondit Limit (ALL) pa TVSH të lotit/loteve ku konkuron Operatori) sipas Shtojcës 4;*
- ç. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 6;*
- d. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit sipas Shtojcës 7;*
- dh. Deklaratë mbi garantimin e zbatueshmërisë së dispozitave ligjore në marrëdhëniet e punës sipas Shtojcës 8/1;*
- e. Vërtetimin që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri. (Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë).*

**Shënim\*:** OE/BOE ofertues, në rastin që oferton me më shumë se një prodhues, duhet të saktësojë (përcaktojë) sasinë që do të sjellë për të përmbushur kontratën për secilin prodhues.

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

### 2.1. Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

a) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese çertifikatën **ISO 9001:2015** mbi “*Sistemet e menaxhimit të cilësisë*”, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqesi Certifikaten **ISO 9001:2015** mbi “*Sistemet e menaxhimit të cilësisë*” ose **EN ISO 13485:2016** mbi “*Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore*” ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi “*Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore*”, të prodhuesit, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqese autodeklarate për materialet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) per konformitetin me normat **MDD 93/42/EEC** ose **98/79 EC**, ose **2015/1535/EU** ose **90/385/EEC (Për Implantet Aktive)**, kur eshte e aplikueshme, sipas **Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes**, bashkëlidhur me kopjet te certifikatave perkatese **CE/DC (Deklarate konformiteti)**, origjinale, ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara, te vlefshme ne momentin e hapjes dhe dorezimit te ofertave.

### 2.2. Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit **(2017, 2018 dhe 2019)** ku vlera mesatare e tyre te jete sa 40% e vlerës së **fondit limit\* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori.**

*Shënim\*:* Për efekt të përlllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera mesatare do te aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilen ofertohe, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.12 / Seksioni 2 i DST.

*Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, vlera mesatare do te aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.*

### 2.3 Kapaciteti teknik:

a) Furnizime të mëparshme të ngjashme në një vlerë jo me e vogel se 40% e vleres së **Fondit Limit\* të lotit apo shumës së loteve** për të cilat konkurron operatori dhe qe eshte realizuar gjate tre viteve të fundit nga data e hapjes së ofertave të kësaj procedure prokurimi.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe furnizimet e realizuara.

*Shënim\**: Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 40% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/lotëve për të cilin ofertohet, **konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.12 / Seksioni 2 i DST.**

*Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 40% do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.*

**b)** Kërkohe deklarate e ofertuesit mbi origjinen e mallit (vendi i prodhimit dhe kompania prodhuese) per secilin artikull; per plotësimin e afatit te skadences se tyre, si dhe respektimit te specifikimeve teknike **te lotit/lotëve** qe oferton.

*Shënim: Data e skadencës për materialet mjekesore objekt prokurimi, në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës.*

**c)** Për të gjithë artikujt e ofruar te paraqiten **Kataloge**, ku te përfshihen edhe specifikimet teknike te hollësishme për secilin artikull (*pjeset e katalogut qe permbajne emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike te artikullit qe ofertohet*). Operatori ekonomik duhet te markoje ne katalogun perkates produktet qe ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) te percaktuar ne formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetem ne forme elektronike nepermjet sistemit elektronik te prokurimit ([www.app.gov.al](http://www.app.gov.al)). Katalogjet duhet të jenë origjinale, ose kopje të noterizuara.

**ç)** Operatori Ekonomik duhet të paraqesë **Autorizim nga firma prodhuese / MAH / ose distributori i autorizuar nga prodhuesi**, per tregtimin e materialeve mjekesore objekt prokurimi. Autorizimi duhet te jete i vlefshem ne momentin e hapjes dhe dorëzimit te ofertave, dhe origjinal ose fotokopje e noterizuar.

**d)** Operatori ekonomik duhet te paraqese **oferten teknike**, per artikujt e kerkuar ne forme tabele, ku te plotesohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanise prodhuese, Origjina e mallit, Skadencia e mallit, Emertimi i katalogut te artikullit/ produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i references se artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet perkatese per produktet.

**Shënim:**

**KVO rezervon të drejtën e verifikimit të të dhënave të paraqitura nga ofertuesit.**

**Të gjithë dokumentat duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara të tyre. Rastet e mos-dorëzimit të një dokumenti, ose të dokumentave të rreme e të pasakta, konsiderohen si kushte për skualifikim.**

**Shënim<sup>2</sup>:**

Për operatorët ekonomik të huaj në përmbushje të kriterëve të pëcaktuara në DST për sa i përket Kriterëve të Veçanta të Kualifikimit, që kanë të bëjnë me dokumente ligjore që lëshohen nga institucione publike në RSH apo institucione ekuivalente ligjore me to nëpër vënde të tjera, nëse dokumentet e kërkuara ose ekuivalentet me to nuk ekzistojnë sipas dispozitave të ligjit vendas të tij, atëherë duhet të paraqesin vetë deklaratimet e tyre në përmbushje të kriterit të kërkuar. Në deklaratën e paraqitur duhet të deklarojnë institucionin që mbulon fushën e veprimtarisë për të cilën bëhet deklarimi si dhe duhet të bëjnë publik në deklaratë, linkun e webit të institucionit që mbulon fushën e veprimtarisë, në rastin e verifikimit nga KVO.

Për operatorët ekonomik të huaj, që kanë regjistrim në shtetet anëtare të Konventës së Hagës (5 TETOR 1961), dokumentet e lëshuara duhet të përmbajnë vulën apostile në përputhje me ligjin nr. 9060, date 8.5.2003 "Për aderimin e Republikës së Shqipërisë në Konventën për heqjen e kërkesës për legalizimin e dokumenteve zyrtare të huaja".

Për operatorët ekonomikë të huaj, që kanë regjistrim në vendet që nuk e kanë ratifikuar Konventën e Hagës, datë 05.10.1961 për "Heqjen e kërkesës për legalizim diplomatik e konsullor të dokumentave zyrtare të huaj", duhet të bëhen legalizimet e këtyre dokumentave në ambasadat, konsullatat ose zyrat respektive nga vendi i origjinës.

## **LOTI 5 - PACEMAKER MRI COMPATIBLE / PACEMAKER TË PËRSHTATSHËM PËR MRI:**

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

1. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formularin e Ofertës, sipas **Shtojcës 1**
- b. Deklaratë për paraqitje oferte të pavaruar sipas **Shtojcës 2/1**;
- c. Sigurimin e ofertës, (Në vlerën 2% të Fondit Limit (ALL) pa TVSH të lotit/loteve ku konkuron Operatori) sipas **Shtojcës 4**;
- ç. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas **Shtojcës 6**;
- d. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit sipas **Shtojcës 7**;
- dh. Deklaratë mbi garantimin e zbatueshmërisë së dispozitave ligjore në marrëdhëniet e punës sipas **Shtojcës 8/1**;
- e. Vërtetimin që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri. (Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e paguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë).

**Shënim\*:** OE/BOE ofertues, në rastin që oferton me më shumë se një prodhues, duhet të saktësojë (përcaktojë) sasinë që do të sjellë për të përmbushur kontratën për secilin prodhues.

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

## 2.1. Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

a) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese çertifikatën **ISO 9001:2015** mbi “*Sistemet e menaxhimit të cilësisë*”, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqesi Certifikaten **ISO 9001:2015** mbi “*Sistemet e menaxhimit të cilësisë*” ose **EN ISO 13485:2016** mbi “*Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore*” ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi “*Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore*”, të prodhuesit, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqese autodeklarate për materialet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) per konformitetin me normat **MDD 93/42/EEC** ose **98/79 EC**, ose **2015/1535/EU** ose **90/385/EEC (Për Implantet Aktive)**, kur eshte e aplikueshme, sipas **Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes**, bashkëlidhur me kopjet te certifikatave perkatese **CE/DC (Deklarate konformiteti)**, origjinale, ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara, te vlefshme ne momentin e hapjes dhe dorezimit te ofertave.

## 2.2. Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit (**2017, 2018 dhe 2019**) ku vlera mesatare e tyre te jete sa 40% e vlerës së **fondit limit\* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori.**

*Shënim\*:* Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera mesatare do te aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilen ofertohe, konkretisht mbi vlerat e kolonës “*Vlera e pritshme e kontratave*” ne piken 2.12 / *Seksioni 2 i DST.*

*Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, vlera mesatare do te aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.*

## 2.3 Kapaciteti teknik:

a) Furnizime të mëparshme të ngjashme në një vlerë jo me e vogel se 40% e vlerës së **Fondit Limit\* të lotit apo shumës së loteve** për të cilat konkurron operatori dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e hapjes së ofertave të kësaj procedure prokurimi.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe furnizimet e realizuara.



*Shënim\**: Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 40% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/lotëve për të cilin ofertohej, **konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.12 / Seksioni 2 i DST.**

*Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 40% do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.*

**b)** Kërkohej deklaratë e ofertuesit mbi origjinën e mallit (vendi i prodhimit dhe kompania prodhuese) për secilin artikull; për plotësimin e afatit të skadencës së tyre, si dhe respektimit të specifikimeve teknike **te lotit/lotëve** që oferton.

*Shënim: Data e skadencës për materialet mjekësore objekt prokurimi, në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës.*

**c)** Për të gjithë artikujt e ofruar të paraqiten **Kataloge**, ku të përfshihen edhe specifikimet teknike të hollësishme për secilin artikull (*pjesët e katalogut që përmbajnë emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike të artikullit që ofertohej*). Operatori ekonomik duhet të markojë në katalogun perkates produktet që ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) të percaktuar në formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetëm në formë elektronike nepermjet sistemit elektronik të prokurimit ([www.app.gov.al](http://www.app.gov.al)). Katalogjet duhet të jenë origjinale, ose kopje të noterizuara.

**ç)** Operatori Ekonomik duhet të paraqesë **Autorizim nga firma prodhuese / MAH / ose distributori i autorizuar nga prodhuesi**, për tregtimin e materialeve mjekësore objekt prokurimi. Autorizimi duhet të jetë i vlefshëm në momentin e hapjes dhe dorëzimit të ofertave, dhe origjinal ose fotokopje e noterizuar.

**d)** Operatori ekonomik duhet të paraqesë **oferten teknike**, për artikujt e kërkuar në formë tabele, ku të plotësohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Skadencia e mallit, Emertimi i katalogut të artikullit/ produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i referencës së artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet perkatese për produktet.

**Shënim:**

**KVO rezervon të drejtën e verifikimit të të dhënave të paraqitura nga ofertuesit.**

**Të gjithë dokumentat duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara të tyre. Rastet e mos-dorëzimit të një dokumenti, ose të dokumentave të rreme e të pasakta, konsiderohen si kushte për skualifikim.**

**Shënim<sup>2</sup>:**

**Për operatorët ekonomik të huaj në përmbushje të kriterëve të pëcaktuar në DST për sa i përket Kriterëve të Veçanta të Kualifikimit, që kanë të bëjnë me dokumente ligjore që lëshohen nga institucione publike në RSH apo institucione ekuivalente ligjore me to nëpër vende të tjera, nëse dokumentet e kërkuara ose ekuivalentet me to nuk ekzistojnë sipas dispozitave të ligjit vendas të tij, atëherë duhet të paraqesin vetë deklaratimet e tyre në përmbushje të kriterit të kërkuar. Në deklaratën e paraqitur duhet të deklarojnë**

institucionin që mbulon fushën e veprimtarisë për të cilën bëhet deklarimi si dhe duhet të bëjnë publik në deklaratë, linkun e webit të institucionit që mbulon fushën e veprimtarisë, në rastin e verifikimit nga KVO.

Për operatorët ekonomik të huaj, që kanë regjistrim në shtetet anëtare të Konventës së Hagës (5 TETOR 1961), dokumentet e lëshuara duhet të përmbajnë vulën apostile në përputhje me ligjin nr. 9060, datë 8.5.2003 "Për aderimin e Republikës së Shqipërisë në Konventën për heqjen e kërkesës për legalizimin e dokumenteve zyrtare të huaja".

Për operatorët ekonomikë të huaj, që kanë regjistrim në vendet që nuk e kanë ratifikuar Konventën e Hagës, datë 05.10.1961 për "Heqjen e kërkesës për legalizim diplomatik e konsullor të dokumentave zyrtare të huaj", duhet të bëhen legalizimet e këtyre dokumentave në ambasadat, konsullatat ose zyrat respektive nga vendi i origjinës.

## **LOTI 6 - STENTE PER ARTERIET CAROTIS DHE RENALE/ STENTS FOR RENAL AND CAROTIS:**

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

1. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formularin e Ofertës, sipas **Shtojcës 1**
- b. Deklaratë për paraqitje oferte të pavaruar sipas **Shtojcës 2/1**;
- c. Sigurimin e ofertës, (Në vlerën 2% të Fondit Limit (ALL) pa TVSH të lotit/loteve ku konkuron Operatori) sipas **Shtojcës 4**;
- ç. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas **Shtojcës 6**;
- d. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit sipas **Shtojcës 7**;
- dh. Deklaratë mbi garantimin e zbatueshmërisë së dispozitave ligjore në marrëdhëniet e punës sipas **Shtojcës 8/1**;
- e. Vërtetimin që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri. (Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë).

**Shënim\*:** OE/BOE ofertues, në rastin që oferton me më shumë se një prodhues, duhet të saktësojë (përcaktojë) sasinë që do të sjellë për të përmbushur kontratën për secilin prodhues.

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

#### **2.1. Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:**

a) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë certifikatën **ISO 9001:2015** mbi "Sistemet e menaxhimit të cilësisë", në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Certifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesi Certifikaten **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, të prodhuesit, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese autodeklarate për materialet mjekësore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) për konformitetin me normat **MDD 93/42/EEC** ose **98/79 EC**, ose **2015/1535/EU** ose **90/385/EEC (Për Implantet Aktive)**, kur është e aplikueshme, sipas **Direktivave dhe klasifikimit të Keshillit të Europës**, bashkëlidhur me kopjet të certifikatave perkatëse **CE/DC (Deklarate konformiteti)**, origjinale, ose fotokopje të perkthyer dhe të noterizuara, të vlefshme në momentin e hapjes dhe dorëzimit të ofertave.

## 2.2. Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2017, 2018 dhe 2019**) ku vlera mesatare e tyre të jete sa 40% e vlerës së **fondit limit\* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori.**

*Shënim\*:* Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera mesatare do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilën ofertohej, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” në piken 2.12 / Seksioni 2 i DST.

*Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, vlera mesatare do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.*

## 2.3 Kapaciteti teknik:

a) Furnizime të mëparshme të ngjashme në një vlerë jo më e vogël se 40% e vlerës së **Fondit Limit\* të lotit apo shumës së loteve** për të cilat konkurron operatori dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e hapjes së ofertave të kësaj procedure prokurimi.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatëse të shoqëruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qartë datat, shumat dhe furnizimet e realizuara.

*Shënim\*:* Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 40% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilën ofertohej, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” në piken 2.12 / Seksioni 2 i DST.

*Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 40% do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.*

b) Kërkohe deklarate e ofertuesit mbi origjinën e mallit (vendi i prodhimit dhe kompania prodhuese) për secilin artikull; për plotësimin e afatit të skadencës së tyre, si dhe respektimit të specifikimeve teknike **te lotit/loteve** që oferton.

*Shënim: Data e skadencës për materialet mjekësore objekt prokurimi, në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës.*

c) Për të gjithë artikujt e ofruar të paraqiten **Kataloge**, ku të përfshihen edhe specifikimet teknike të hollësishme për secilin artikull (*pjesët e katalogut që përmbajnë emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike të artikullit që ofertohe*). Operatori ekonomik duhet të markojë në katalogun përkatës produktet që ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) të percaktuar në formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetëm në formë elektronike nëpërmjet sistemit elektronik të prokurimit ([www.app.gov.al](http://www.app.gov.al)). Katalogjet duhet të jenë origjinale, ose kopje të noterizuara.

ç) Operatori Ekonomik duhet të paraqesë **Autorizim nga firma prodhuese / MAH / ose distributori i autorizuar nga prodhuesi**, për tregtimin e materialeve mjekësore objekt prokurimi. Autorizimi duhet të jetë i vlefshëm në momentin e hapjes dhe dorëzimit të ofertave, dhe origjinal ose fotokopje e noterizuar.

d) Operatori ekonomik duhet të paraqesë **oferten teknike**, për artikujt e kërkuar në formë tabele, ku të plotësohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Skadencia e mallit, Emertimi i katalogut të artikullit/ produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i referencës së artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet përkatëse për produktet.

#### **Shënim:**

**KVO rezervon të drejtën e verifikimit të të dhënave të paraqitura nga ofertuesit.**

**Të gjithë dokumentat duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara të tyre. Rastet e mos-dorëzimit të një dokumenti, ose të dokumentave të rreme e të pasakta, konsiderohen si kushte për skualifikim.**

#### **Shënim<sup>2</sup>:**

**Për operatorët ekonomik të huaj në përmbushje të kriterëve të pëcaktuara në DST për sa i përket Kriterëve të Veçanta të Kualifikimit, që kanë të bëjnë me dokumente ligjore që lëshohen nga institucione publike në RSH apo institucione ekuivalente ligjore me to nëpër vende të tjera, nëse dokumentet e kërkuara ose ekuivalentet me to nuk ekzistojnë sipas dispozitave të ligjit vendas të tij, atëherë duhet të paraqesin vetë deklaratimet e tyre në përmbushje të kriterit të kërkuar. Në deklaratën e paraqitur duhet të deklarojnë institucionin që mbulon fushën e veprimtarisë për të cilën bëhet deklarimi si dhe duhet të bëjnë publik në deklaratë, linkun e webit të institucionit që mbulon fushën e veprimtarisë, në rastin e verifikimit nga KVO.**

**Për operatorët ekonomik të huaj, që kanë regjistrim në shtetet anëtare të Konventës së Hagës (5 TETOR 1961), dokumentet e lëshuara duhet të përmbajnë vulën apostile në**

përputhje me ligjin nr. 9060, date 8.5.2003 "Për aderimin e Republikës së Shqipërisë në Konventën për heqjen e kërkesës për legalizimin e dokumenteve zyrtare të huaja".

Për operatorët ekonomikë të huaj, që kanë regjistrim në vendet që nuk e kanë ratifikuar Konventën e Hagës, datë 05.10.1961 për "Heqjen e kërkesës për legalizim diplomatik e konsullor të dokumentave zyrtare të huaj", duhet të bëhen legalizimet e këtyre dokumentave në ambasadat, konsullatat ose zyrat respektive nga vendi i origjinës.

## **LOTI 7 - STENTE KORONARE TE MEDIKUAR ME POLIMER TE ABSORBUESHEM (GJEN. E TRETE) / CORONARY DRUG-ELUTING STENT WITH BIOABSORBABLE PLYMER COATING FOR RAPID ENDOTHELIAL (THIRD GENERATION):**

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

1. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formularin e Ofertës, sipas **Shtojcës 1**
- b. Deklaratë për paraqitje oferte të pavaruar sipas **Shtojcës 2/1**;
- c. Sigurimin e ofertës, (Në vlerën 2% të Fondit Limit (ALL) pa TVSH të lotit/loleve ku konkuron Operatori) sipas **Shtojcës 4**;
- ç. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas **Shtojcës 6**;
- d. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit sipas **Shtojcës 7**;
- dh. Deklaratë mbi garantimin e zbatueshmërisë së dispozitave ligjore në marrëdhëniet e punës sipas **Shtojcës 8/1**;
- e. Vërtetimin që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri. (Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë).

**Shënim\*:** OE/BOE ofertues, në rastin që oferton me më shumë se një prodhues, duhet të saktësojë (përcaktojë) sasinë që do të sjellë për të përmbushur kontratën për secilin prodhues.

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

#### **2.1. Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:**

a) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë çertifikatën **ISO 9001:2015** mbi "Sistemet e menaxhimit të cilësisë", në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë Certifikatën **ISO 9001:2015** mbi "Sistemet e menaxhimit të cilësisë" ose **EN ISO 13485:2016** mbi "Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore" ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi "Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore", të prodhuesit, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ

i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqese autodeklarate për materialet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) per konformitetin me normat **MDD 93/42/EEC** ose **98/79 EC**, ose **2015/1535/EU** ose **90/385/EEC (Për Implantet Aktive)**, kur eshte e aplikueshme, sipas **Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes**, bashkëlidhur me kopjet te certifikatave perkatese **CE/DC (Deklarate konformiteti)**, origjinale, ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara, te vlefshme ne momentin e hapjes dhe dorezimit te ofertave.

## 2.2. Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit (**2017, 2018 dhe 2019**) ku vlera mesatare e tyre te jete sa 40% e vlerës së **fondit limit\* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori.**

*Shënim\*:* Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera mesatare do te aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilen ofertohe, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.12 / Seksioni 2 i DST.

*Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, vlera mesatare do te aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.*

## 2.3 Kapaciteti teknik:

a) Furnizime të mëparshme të ngjashme në një vlerë jo me e vogel se 40% e vlerës së **Fondit Limit\* të lotit apo shumës së loteve** për të cilat konkurron operatori dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e hapjes së ofertave të kësaj procedure prokurimi.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe furnizimet e realizuara.

*Shënim\*:* Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 40% do te aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilen ofertohe, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.12 / Seksioni 2 i DST.

*Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 40% do te aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.*

b) Kërkohet deklarate e ofertuesit mbi origjinen e mallit (vendi i prodhimit dhe kompania prodhuese) per secilin artikull; per plotësimin e afatit te skadences se tyre, si dhe respektimit te specifikimeve teknike te lotit/loteve qe oferton.

*Shënim:* Data e skadencës për materialet mjekesore objekt prokurimi, në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës.

c) Për të gjithë artikujt e ofruar te paraqiten **Kataloge**, ku te përfshihen edhe specifikimet teknike te hollësishme për secilin artikull (pjeset e katalogut qe permbajne emertimin dhe specifikimet e

*detajuara teknike te artikullit qe ofertohe*). Operatori ekonomik duhet te markoje ne katalogun perkates produktet qe ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) te percaktuar ne formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetem ne forme elektronike nepermjet sistemit elektronik te prokurimit ([www.app.gov.al](http://www.app.gov.al)). Katalogjet duhet të jenë origjinale, ose kopje të noterizuara.

ç) Operatori Ekonomik duhet të paraqesë **Autorizim nga firma prodhuese / MAH / ose distributori i autorizuar nga prodhuesi**, per tregtimin e materialeve mjekesore objekt prokurimi. Autorizimi duhet te jete i vlefshem ne momentin e hapjes dhe dorëzimit te ofertave, dhe origjinal ose fotokopje e noterizuar.

d) Operatori ekonomik duhet te paraqese **oferten teknike**, per artikujt e kerkuar ne forme tabele, ku te plotesohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanise prodhuese, Origjina e mallit, Skadencia e mallit, Emertimi i katalogut te artikullit/ produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i references se artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet perkatese per produktet.

#### **Shënim:**

**KVO rezervon të drejtën e verifikimit të të dhënave të paraqitura nga ofertuesit.**

**Të gjithë dokumentat duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara të tyre. Rastet e mos-dorëzimit të një dokumenti, ose të dokumentave të rreme e të pasakta, konsiderohen si kushte për skualifikim.**

#### **Shënim<sup>2</sup>:**

**Për operatorët ekonomik të huaj në përmbushje të kriterëve të pëcaktuara në DST për sa i përket Kriterëve të Veçanta të Kualifikimit, që kanë të bëjnë me dokumente ligjore që lëshohen nga institucione publike në RSH apo institucione ekuivalente ligjore me to nëpër vënde të tjera, nëse dokumentet e kërkuara ose ekuivalentet me to nuk ekzistojnë sipas dispozitave të ligjit vendas të tij, atëherë duhet të paraqesin vetë deklaratimet e tyre në përmbushje të kriterit të kërkuar. Në deklaratën e paraqitur duhet të deklarojnë institucionin që mbulon fushën e veprimtarisë për të cilën bëhet deklarimi si dhe duhet të bëjnë publik në deklaratë, linkun e webit të institucionit që mbulon fushën e veprimtarisë, në rastin e verifikimit nga KVO.**

**Për operatorët ekonomik të huaj, që kanë regjistrim në shtetet anëtare të Konventës se Hagës (5 TETOR 1961), dokumentet e lëshuara duhet të përmbajnë vulën apostile në përputhje me ligjin nr. 9060, date 8.5.2003 "Për aderimin e Republikës së Shqipërisë në Konventën për heqjen e kërkesës për legalizimin e dokumenteve zyrtare të huaja".**

**Për operatorët ekonomikë të huaj, që kanë regjistrim në vendet që nuk e kanë ratifikuar Konventën e Hagës, datë 05.10.1961 për "Heqjen e kërkesës për legalizim diplomatik e konsullor të dokumentave zyrtare të huaj", duhet të bëhen legalizimet e ketyre dokumentave në ambasadat, konsullatat ose zyrat respektive nga vendi i origjinës.**

Shtojca 10

SPECIFIKIMET TEKNIKE

**Loti 1 – ICDVR:**

Nr.	Materiale mjeksore	Njesia
1*	<p><b>ICD VR- single chamber implantable defibrillator with defibrillation lead, Peelable Percutaneous Lead 7F Introducer and technical support during implantation</b> ICD-VR defibrillator I implantueshem njedhmesh bashke me sonden e defriblimit, introduktore per futjen e sondes se pacemakerit si dhjet eknikal support during implantation) <b>ICD VR – single chamber implantable defibrillator including the following features: - maximum delivered energy at least 35 Joules, algorithms for discrimination of SVTs from VTs algorithm for monitoring lead integrity with patient alert and ability of automatic reprogramming of VF detection parameters in case of alert, trends for heart variability, daily heart rate and daily activity, 3 arrhythmia detection zones (VT, fast VT and VF) , programmable Active Can, sound or vibration alarm in case or battery depletion or any other condition, lead fracture, diagnostics features: episodes, markers and EMG Defibrillation lead, steroid, active fixation, with 2 defibrillation coils, choice of different length, Sheeth-introducer peel away for introducing electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer).</b>ICD-VR defibrillator I implantueshem nje dhomesh qe permban edhe karakteristikat e meposhteme: energjia e “leshuar” te pakten 35 joules, algoritma per diskriminimin e SVTs nga VTs,t e dhena per “heart variability”, frekuencen ditore dhe aktivitetin ditor, 3 zona te zbulimit te aritmive (VT, VT e shpejt dhe VF) , active Can I programueshem, alarm me ze ose vibrim ne rast te mbarimit te baterise ose fracture te sondes ose te nje problem tjetet, karakteristika te programueshme: episodet, treguesit dhe EMG, Sonde defibrilimi steroide me fiksion aktiv me 2 coil defibrilimi, me zgjedhje minimum te 3 gjatesive, Introduktore per futjen e sondes se pacemakerit me funksion (qe perfshijne guiden, shiringen, dilatorin, agen dhe introduktorin .</p>	cope
2*	<p><b>ICD-DR – dual chamber implantable defibrillator with compatible defibrillation lead, compatible atrial lead and 2 sheath (9 and 8 sheath) and technical support during imp</b> (ICD-DR – defibrillator kardiak I implantueshem, dydhomesh implantable defibrillator, me sonden ventrikulare dhe atriale kompatible s idhe me 2 sheath (9 dhe 8 french) si dhe support teknik gjate implantimit) <b>ICD-DR – dual chamber implantable defibrillator with compatible defibrillation leads with the charechteristic: Maximum delivered energy for HV therapy not less than 35J for all shocks, Arrhythmia detection in 3 zones (VT, FVT and VF), ATP therapy delivered before and during the capacitor charging, Automatic pacing mode switch from AAI(R) to DDD(R) and vice versa or algorithm for RV pacing minimization, Wireless communication with programmer, Programmable active SVC coil and active can for VF shock delivery, SVT discriminator based on far-field morphology, At least 2 algorithms for reducing unnecessary shocks in addition to SVT discriminators, sound or vibration alarm in case or battery depletion or any other condition,</b> ICD-DR – defribillator kardiak I implantueshem,dydhomesh implantable defibrillator, me sonden ventrikulare dhe atriale kompatible qe ka keto karakteristika: Energjia maksimale e shkarkuar per terapine me voltazh te lartë (HV) jo më pak se 35 J për të gjitha goditjet, Detektim aritmie në 3 zona (Takikardi Ventrikulare (TV), Takikardi Ventrikulare e Shpejtë (TVS) dhe Fibrilacion Ventrikular(FV)) ,Ndërrim automatic I modalitetit të pejsimit nga AAI(R) në DDD(R) dhe anasjelltas për minimizimin e pejsimit në Ventrikulin e Djathtë, Komunikim Wireless me programuesin, ,Diskriminues I Takikardisë Supraventrikulare bazua rnë morfologjinë far-field , Të paktën 2 algoritme për reduktimin e shkarkimeve të panevojshme krahas diskriminuesve të Takikardisë Supraventrikulare, alarm me ze ose vibrim ne rast te mbarimit te baterise ose fracture te sondes ose te nje problem tjetet.</p>	cope
3	<b>PEEL WAY</b>	cope
4	<b>Pacing system analyser (PSA) restiriliable patients cable compatible with programe</b> (Kabell I resterilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit	cope
5	<b>Paper for programmer</b> (leter per programatorin)	cope



Per artikujt me nr. 1 dhe 2 te Lotit 1, TVSH-ja eshte e perjashtuar pasi jane materiale te implantueshme (ligji nr. 92/2014, date 27.04.2014"Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH" neni 51)

Specifikimet teknike te pergjitheshme:

- Afati i Skadences: Data e skadencës në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës.
- Autodeklarate për materialet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) per konformitetin me normat MDD 93/42/EEC ose 98/79 EC, ose 2015/1535/EU ose 90/385/EEC (Për Implantet Aktive), kur eshte e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes,bashkëlidhur me kopjet te certifikatave perkatese CE/DC (Deklarate konformiteti), origjinale, ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara, te vlefshme ne momentin e hapjes dhe dorezimit te ofertave.
- Autorizim nga MAH / prodhuesi ose distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi.
- Katalogje origjinale ose të noterizuara për të gjithë artikujt dhe të markohen artikujt që ofrohen.
- Të respektohen specifikimet teknike të kërkuara nga shërbimet për çdo artikull.

## **Loti 2 - Pacemaker VVIR dhe DDDR:**

Nr.	Materiale mjekesore	Njësia
1*	Pacemaker VVIR type with lead. Single chamber pacemaker with programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), amplitude threshold test, lead impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time), and automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range (for example in case of lead fracture), including bipolar lead (Hapeshenues tip VVIR me electrode shoqeruese, me polaritet pacimi te programueshem (un idhe bipolar), test te pragut te amplitudes, dhe kthim te polaritetit automatic te pacimit nga bi ne un ipolar kur matja e impedences se electrodes eshte jashte rangut te programimit (ne rast te fraktuares se elektrodes), perfshire edhe elektroden	copë
2*	Pacemaker DDDR type with leads Dual chamber pacemaker rate responsible with: programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), amplitude threshold test, mode swich to VVIR pacing mode, lead impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time including bipolar lead storage of intracardiac electrograms (EGM storage), including atrial and ventricular bipolar leads with body diameter less than 2.2 mm, from them 10% with active fixation and 90% with passive fixation Pacemaker DDDR me: polaritet peisimi te programueshem (unipolar dhe bipolar), test te pragut e amplitudes, mode kalimi ne pejsimin VVIR, trend te impedences se elektrodes (grafik I matjes ditore te impedances ne raport me kohen), maganizimin elektrogrames intrakardiake, duke perfshire edhe elektrodena triale dhe ventrikulare bipolare me diameter te trupit nen 2.2 mm), 10% e elektrodave te jene me fiksion aktiv, dhe 90% me fiksion pasiv.	copë
3	Sheeth-introducer peel away for introducing permanent pacemaker electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer) 8 F Introduttore qe mund te hiqet per futjen e sondes se pacemakerit me punkSION (qe perfshijne guiden, shiringen, dilatorin, agen dhe introdكتورin 8 F	copë
4	Electrodes for temporary pacing with external pacemaker 5 or 6 F Elektroda per pejsim te perkohshem me pacemaker te jashtem 5/6 F	copë
5	Paper for programer (leter per programatorin)	cope
6	Disposable large alligator clip style extension with safe connect used for tempory pacing procedures/resterilized) (Kabell me 2 dalje me krokodilagelidhet me pacemakerin e jashtem/I sterilizueshem)	cope
7	External pacemaker single chamber (pacmeker I jashtem I dhomesh)	cope
8	Pacing system analyser (PSA) restiriliable patients cable compatible with programer (Kabell I restirilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit	cope

Per artikujt me nr. 1 dhe 2 te Lotit 2, TVSH-ja eshte e perjashtuar pasi jane materiale te implantueshme (ligji nr. 92/2014, date 27.04.2014”Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH” neni 51)

Specifikimet teknike te pergjitheshme:

- Afati i Skadences: Data e skadencës në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës.
- Autodeklarate për materialet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) per konformitetin me normat MDD 93/42/EEC ose 98/79 EC, ose 2015/1535/EU ose 90/385/EEC (*Për Implantet Aktive*), kur eshte e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes,bashkëlidhur me kopjet te certifikatave perkatese CE/DC (Deklarate konformiteti), origjinale, ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara, te vlefshme ne momentin e hapjes dhe dorezimit te ofertave.
- Autorizim nga MAH / prodhuesi ose distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi.
- Katalogje origjinale ose të noterizuara për të gjithë artikujt dhe të markohen artikujt që ofrohen.
- Të respektohen specifikimet teknike të kërkuara nga shërbimet për çdo artikull.

### **Loti 3 - Pacemaker me antibiotic**

Nr.	Materiale mjekesore	Njesia
	<b>Pacemaker with Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection.</b> (Pacemakera me qeseantibakteriale me antibiotike per reduktimin e infeksionit)	
1*	<b>Pacemaker VVIR with active leads with Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. Single chamber pacemaker with programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), amplitude threshold test, lead impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time), and automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range (for example in case of lead fracture), recording and storage of IEGM. Steroid eluting ventricular pacing lead with active fixation. Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. + possibility of full body absorption + elution of minocycline and rifampicin + possibility of multiple envelope size choice.</b> Pacemaker nje- dhomesh qe programon polaritetin e pejsimit(njepolardhe bipolar),test te pragut te amplitudes, grafikuni impedances tesondes (grafik ditor I vlerave te impedances te sondes vs kohes), dhe kalimi I polaritetit te pejsimit nga bipolar ne unilar ne rast se vlera e impedances te sondes eshte jashte intervalit te programuar (per shembull ne rast te demtimit te sondes, regjistrim I dhe ruajtja e IEGM. Sonde ventrikulare pejsimi e veshur me steroid ku 50 % jane sonda me fiksion pasive dhe 50% me fiksion active. Zarf antimicrobial me antibiotic per aparate te implantueshem I dezinjuar per uljen e infeksionit, me mundesi absorbimin e plote, I veshur me minociklinedhe rifampicin, mundesine e zgjedhjes e zarfeve me madhesi te ndryshme	cope
2*	<b>Pacemaker DDDR with corresponding active leads with Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. Dual chamber pacemaker rate responsive with: mode switch algorithm to reduce unnecessary ventricular pacing, automatic active capture control in atrium and ventricle depending on measured pacing threshold, programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), amplitude threshold test, mode switch to VVIR/DDIR pacing mode, lead impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time including bipolar lead storage of intracardiac electrograms,EGM storage. Atrial and ventricular Steroid eluting pacing lead with active fixation. Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. + possibility of full body absorption + elution of minocycline and rifampicin + possibility of multiple envelope size choice.</b> Pacemaker DDDR me: algoritem per te minimizuar pejsimin ventricular, kontroll automatic i captures ne atrium dhe ne ventrikul nga matja e pragut te pejsimit, polaritet pejsimi te programueshem (unipolar dhe bipolar), test tepragut	cope

e amplitudes, mode kalimi ne pejsimin VVIR/DDIR, trend te impedences se elektrodes (grafik I matjes ditore te impedances ne raport me kohën), maganizimin elektrogrames intrakardiake.Sonde atriale dhe ventrikulare pejsimi e veshur me fiksime aktive.Zarf antimicrobial me antibiotic per aparate te implantueshem I dezinjuar per uljen e infeksionit, me mundesi absorbimin e plote , I ceshur me minocikline dhe rifampicin,mundesine e zgjedhjes e zarfeve me madhesi te ndryshme.	
---	--

*Shenim: Per artikujt e mesiperem te lotit 3, TVSH-ja eshte e perjashtuar pasi jane materiale te implantueshme (ligji nr. 92/2014, date 27.04.2014"Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH" neni 51)*

Specifikimet teknike te pergjitheshme:

- Afati i Skadences: Data e skadencës në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës.
- Autodeklarate për materialet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) për konformitetin me normat MDD 93/42/EEC ose 98/79 EC, ose 2015/1535/EU ose 90/385/EEC (*Për Implantet Aktive*), kur është e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit të Keshillit të Europës,bashkëlidhur me kopjet të certifikatave perkatase CE/DC (Deklarate konformiteti), origjinale, ose fotokopje të perkthyer dhe të noterizuara, të vlefshme në momentin e hapjes dhe dorëzimit të ofertave.
- Autorizim nga MAH / prodhuesi ose distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi.
- Katalogje origjinale ose të noterizuara për të gjithë artikujt dhe të markohen artikujt që ofrohen.
- Të respektohen specifikimet teknike të kërkuara nga shërbimet për çdo artikull.

#### **Loti 4 - Biventricular pacemaker (CRT-P):**

Nr.	Materiale mjekesore	Njesia
-----	---------------------	--------

Dokumentat Standarde të Tenderit

1*	<p>Biventricular pacemaker (CRT-P) Compound of: 1- CRT Device; 2- Active Atrial Lead; 3- active Ventricular Lead; 4- CS Lead unipolar/bipolar; 5- CS cannulation catheter set; 6- Venogram Balloon catheter for coronary sinus; 7- Introducer 3pcs; 8- technical support and PROCTOR during implantation.</p> <p>CRT-P device including the following features: 1-Separate programming of pacing parameters (amplitude, pulse width) for LV and RV, at least 4 or 5 different programmable vectors for LV lead pacing , Programmable interventricular stimulation interval, Automatic lead polarity switch from bipolar to unipolar in case of lead impedance out of preset range, Possibility of parallel printing of diagnostic trends such as AT/AF daily burden, percentage of pacing, Algorithm for suppression atrial fibrillation by atrial pacing in sinus rhythm, Pulmonary congestion detection and monitoring, 2-Steroid eluting atrial pacing lead with active fixation, 3-Steroid eluting ventrikular pacing lead with active fixation, 4-Bipolar steroid eluting lead for left ventricle stimulation through coronary sinus. Implantation over the wire, possibility of choice of different distal end curves 5-Catheter for LV introduction into coronary sinus, possibility of choice of different distal end curves.6- Accesory set for LV introduction into coronary sinus which consists of : guidewire, slitter tool, syringe and torque,7-Balloon catheter for coronary sinus venogram with possibility of introduction over-the-wire, 8- 3 Sheeth-introducer peel away for introducing electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer), 2 size 7-8 F, one size 9 F.</p> <p>1-Pacemaker-i CRT-P duhet te plotesoje specifikat e meposhteme: Programim i vecante i parametrave te pejsimit (amplitudes, gjerese se pulsit) per VM dhe VD., te paktën 5 vektore te ndryshem te programueshem te eletrodes LV te pejsimit Interval i stimulimit interventrikular i programueshem. - Nderrim automatik i polaritetit te sondes nga bipolare ne unipolare ne rastin kur impedanca eshte jashte kufirit te parapercaktuar. - Mundesi e printimit paralel te prirjeve diagnostike, si ngakeses ditore te TA/FA, frekuences ventrikulare gjate TA/FA, perqindjes ditore te pejsimit - Algoritmi per nderprerjen e FA nepermjet pejsimit atrial ne ritëm sinusal. - Monitorim dhe identifikim i kongjestionit pulmonary, 2-Sonde atriale bipolare me fiksim aktiv, e veshur me steroide, 3- Sonde ventrikulare bipolare me fiksim aktive e veshur me steroide, 4 - Sonde ventrikulare bipolare e veshur me steroide per stimulimin e ventrikulit te majte nepermjet sinusit koronar, me mundesi per implantim CS "mbi tel" dhe me mundesi zgjedhje midis 2 gjatesive te sondave si dhe te dy tipeve te ndryshme fiksimi ne anen distal. 5-Kateter per futjen ne sinusin koronar, me mundesi zgjedhje te formave te ndyshme. 6-Set aksesoresh per futjen ne sinusin koronar I cili konsiston:giden, sliter tool, shiringen dhe torque. 7-kateter me ballon per venogramen e sinusit koronar me mundesine e e futjes "mbi tel" .7-3sheath peel away per fujen e e sondave ku 2 nga keto 7 french dhe njera 9 french</p>	cope
2*	<p>Biventricular defibrilator (CRT-D) with corresponding leads (compatible right ventricular lead, atrial lead, left ventricular lead, Coronary Sinus cannulation set, Balloon catheter for CS) and technical support during implantation and proctor. (Defibrilator me terapi sinkronisuese (CRT-D) me sondat dhe sheath korrespondues (sonden e ventrikulit te djathte, sonden atriale , sonden e ventrikulit te majte, set per kanjulimin e sinusit koronar, kateterer me ballon per SC) si dhe support teknik she proctor gjate implantimit). CRT-D device including the following features: Arrhythmia detection in 3 zones (VT, FVT and VF), ATP therapy delivered before and during the capacitor charging, Independent programming of LV and RV pacing parameters, Independent dual zone rate response programming for normal workload and high physical exercise or is single slope, Minimum 3 pacing vectors in LV+, Algorithm for ensuring CRT during ventricular sense events or algorithm synchronies LV pacing with RV intrinsic, Programmability of at least 2 different RV sensing vectors for VT/VF detection , Patient sound alarm or vibration in case of battery depletion and lead dysfunction , SVT discriminator based on far-field morphology,sound or vibration alarm in case or battery depletion or any other condition. CRT-D duhet te permbushi keto karakteristika: Detektim aritmie në 3 zona (Takikardi Ventrikulare (TV), Takikardi Ventrikulare e Shpejtë (TVS)dhe Fibrilacion Ventrikular(FV)), Terapi me Pejsim Antitakikardie (ATP) e aplikuar para dhe gjatë karikimit te kapacitorit, Programim i pavarur i parametrave të parametrave të pejsimit të Ventrikulit të Majtë dhe Ventrikulit të Majtë, Programim përgjigje e pavarur frekuence me dy zona për ngarkesë normale dhe aktivitet fizik të larte, Të paktën 3 vektorë pejsues në Ventrikulin e Majtë. Algoritëm për të siguruar CRT gjatë eventeve të sensimit ventricular ose algoritem qe sinkronizon pejsimin e VM me intrisikun e VD , Programueshmëri e të paktën 2 vektorëve sensimi në Ventrikulin e Djathtë për detektimin e TV/FV, Alarm për pacientin në rast harxhimi të baterisë dhe disfunksioni të sondës , Diskriminues i Takikardisë Supraventrikulare bazuar në morfologjinë far-field, alarm me ze ose vibrim ne rast te mbarimit te baterise ose fracture te sondes ose te nje problem tjetër</p>	cope
3	<p>Subselection catheter for LV Lead introduction into target vein with angled distal (kateter subesektiv per futjen e sondes se VM ne nje vene me ken distal)</p>	cope
4	<p>Pacing system analyser (PSA) restiriliable patients cable compatible with programer (Kabell i restertilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te</p>	cope

Dokumentat Standarde të Tenderit

	pacemakerit	
5	Paper for programer (leter per programatorin)	cope
6	left ventricular lead, different size AND curve,sonda per ventikulin e majte me permasa dhe forma te ndryshme	cope
7	Catheter për hyrjen LV në sinus coronar, mundësinë e zgjedhjes së kthesave të ndryshme fundore distale	cope
8	MULTI POINT biventricular DDDR V A FIB pacemaker, storage of intracardiac electrograms in the device memory for 14 minutes, with automatic switching to the rest (sleep) parameters based on the patient activity, algorithm for atrial fibrillation suppression by atrial pacing at sinus rhythm, special frequency stimulation while changing the operating mode, algorithm for maintenance biventricular stimulation in case of changes at the av interval, pulmonary congestion detection and monitoring, algorithms for optimization of AV, PV and VV delays, longevity of more than 6 years with 100% DDD MPP pacing, 60 ppm,	cope
	A/RV/LV1/LV2 = 2.5 V/0.4 ms, 500 Ω. Compatible atrial and pacing lead with active or passive fixation with minimum introducer of 7F. Compatible LV Electrode: Quadripolar steroid eluting lead for left ventricle stimulation through coronary sinus. Implantation over the wire, possibility of choice of different distal end curves, minimum introducer of 5 F, minimum 3 different curve options.	
	Catheter for LV introduction into coronary sinus, possibility of choice of different distal end curves	
	Accessory set for LV introduction into coronary sinus which consists of : guidewire, slitter tool, syringe and torque	
	MULTI POINT biventrikular DDDR V afib pacemaker, ruajtjen ne programues të elektrogrameve intrakardiacale në memorien e pajisjes për 14 minuta, me kalimin automatik të parametrave të tjerë në bazë aktivitetit te pacientit, algoritmi për shtypjen e fibrilimit atrial me stimulimi atrial në ritmin sinusal, stimulim i veçantë i frekuencës ndërkohë që ndryshon mënyrën e përdorimit, algoritmin për stimulimin biventrikular të ruajtjes në rast të ndryshimeve në intervalin av, zbulimin dhe monitorimin e mbingarkesës pulmonare, algoritme për optimizimin e AV, PV dhe vonesat VV, jetëgjatësi më shumë se 6 vjet me 100% DDD MPP pacing, 60 ppm, A / RV / LV1 / LV2 = 2.5 V / 0.4 ms, 500 Ω.	
	Sonda kompatible atrial dhe pacing me fiksime aktive ose pasive me hyrjen minimale të 7F.	
	Kompatible LV Electrode: sonda Quadripolare veshura me steroid për stimulimin e ventrikulit të majtë përmes sinusit koronar.	
	Implantimi “over the wire”a, mundësia e zgjedhjes së kthesave të ndryshme distale fundore, hyrëse minimale prej 5 F, minimumi 3 opsione të ndryshme të kurbës.	
Catheter për hyrjen LV në sinus coronar, mundësinë e zgjedhjes së kthesave të ndryshme fundore distale		
Set i aksesorëve për futjen e LV në sinusin koronar, i cili përbëhet nga: guidewire, slitter tool, syringe and torque		

*Shenim: Per artikujt e mesiperme te lotit 4, TVSH-ja eshte e perjashtuar per artikujt nr. 1,2 dhe 8 pasi jane materiale te implantueshme (ligji nr. 92/2014, date 27.04.2014”Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH” neni 51)*

**Specifikimet teknike te pergjitheshme:**

- Afati i Skadences: Data e skadencës në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës.
- Autodeklarate për materialet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) për konformitetin me normat MDD 93/42/EEC ose 98/79 EC, ose 2015/1535/EU ose 90/385/EEC (Për Implantet Aktive), kur është e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit të Keshillit të Europës, bashkëlidhur me kopjet të certifikatave përkatëse CE/DC (Deklarate konformiteti), origjinale, ose fotokopje të perkthyer dhe të noterizuara, të vlefshme në momentin e hapjes dhe dorëzimit të ofertave.
- Autorizim nga MAH / prodhuesi ose distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi.
- Katalogje origjinale ose të noterizuara për të gjithë artikujt dhe të markohen artikujt që ofrohen.

- Të respektohen specifikimet teknike të kërkuara nga shërbimet për çdo artikull.

**Loti 5 - Pacemaker MRI compatible / Pacemaker të përshtatshëm për MRI:**

Nr.	Emertimi	Njesia
1	<p><b>VVIR pacemaker with leads, MRI compatible: (full body scan)(Pacemaker VVIR me sonden qe te jene kompatibel me (MRI) rezonancen magnetike):</b>                      VVIR - FULL BODY MRI 1.5T pacemaker, storage of intracardiac electrograms, with automatic switching to the rest (sleep) parameters based on the patient activity, with programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time), and automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range including bipolar lead, longevity of more than 14 years with 60 stimulations in minute at 2.5V 100% stimulation 0,4ms pulse width.Compatible pacing lead with active or passive fixation with minimum introducer of 7F.Sheeth-introducer peel away for introducing permanent pacemaker electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer)of standard size from minimum 7 F. VVIR - stimulues kardiak , MRI kompatibel, full body 1.5T, ruajtja e elektrogrameve intrakardiake, me kalimin automatik të parametrave të tjerë në bazë të aktivitetit të pacientit, me programim të polaritetit të pejsimit (unipolar dhe bipolar), impedancën trendi (grafik i matjes së matjes së pjesshme të impedances ndaj kohës) dhe kalimi i polaritetit automatik të pejsimit nga bipolar në unipolar pacing në rast se impedanca e matur e plumbit është jashtë diapazonit të programueshëm duke përfshirë sonden bipolar, jetëgjatësinë e më shumë se 14 vjet me 60 stimulime në minutë në 2.5V stimulim 100% 0,4ms gjerësi impuls.Sonda me Pejsim kompatibël me fiksion aktive ose pasive me hyrjen minimale të 7F.Sheath-peel away për futjen e elektrodës e pacemakerit (duke përfshirë tela udhëzues, shiringë, dilator, gjilpërë dhe futës) të madhësisë standarde nga minimumi 7F.</p>	Cope
1.1	<i>Introducer</i>	cope
2	<p><b>DDDR pacemaker with atrial and ventrikular leads, MRI compatible: ( full body scan) Pacemaker DDDR me sondatatriale dhe ventrikulare , kompatible me MRI:</b>                      A fib FULL BODY MRI 1.5T dual chamber pacemaker, storage of intracardiac electrograms, with automatic switching to the rest (sleep) parameters based on the patient activity, automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range including bipolar lead, Algorithm for suppression atrial fibrillation by atrial pacing in sinus rhythm, automatic algorithm to prevent unnecessary ventricular stimulation by adapting the AV delay, special frequency stimulation during mode changes (mode switch), storage of intracardiac electrograms in the device memory for 2 minutes with choice of priorities triggers, NIPS protocol, PVC Response, algorithm for terminating a PMT , longevity of more than 9 years with 60 stimulations in minute at 2.5V 100% stimulation 0,4ms pulse width with Stored EGM On.Compatible atriala and pacing lead with active or passive fixation with minimum introducer of 7F.DDDR stimulues karduak FULL BODY MRI 1.5T, stimulues me dy dhoma, ruajtja e elektrogrameve intrakardiacale, me kalimin automatik të parametrave të tjerë në bazë të aktivitetit të pacientit, kalimi automatik i pacing polaritetit nga bipolar në pacing unipolar në rast se impedanca e matur e plumbit është jashtë diapazonit të programueshëm duke përfshirë sonden bipolar. Algoritmi për fibrilimin atrial të shtypjes nga pacing atrial në ritmin e sinusit, algoritmi automatik për të parandaluar stimulimin e panevojshëm ventrikular duke përshtatur vonesën AV, stimulim të veçantë të frekuencës gjatë ndryshimeve të modalitetit (kaloni mode) , ruajtjen e electrograms intracardiac në kujtesën e pajisjes për 2 minuta me zgjedhjen e prioriteteve shkakton, NIPS protokoll, PVC Përgjigje, algorithm për ndërprerjen e një PMT, jetëgjatësi më shumë se 9 vjet me 60 stimulime në minutë me 2.5V stimulim 100% 0,4ms gjerësi impuls me EGM të ruajtura On.Compatibl e atriale dhe pacing plumbi me fiksion aktiv ose pasiv me hyrjen minimale të 7F</p>	Cope
3	Pacing system analyser (PSA) restiriliable patients cable compatible with programmer <b>(Kabell I resterilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit)</b>	Cope
4	<i>Paper for programer (leter per programatorin)</i>	Cope
5	<b>Disposable large alligator clip style extension with safe connect used for tempory pacing procedures/resterilized)</b> (Kabell me 2 dalje me krokodila qe lidhet me pacemakerin e jashtem/I sterilizueshem)	cope

*Shenim: Per Lotin 5 - Pacemaker MRI compatible / Pacemaker të përshtatshëm për MRI, TVSH-ja eshte e perjashtuar per artikujt nr. 1 dhe 2 pasi jane materiale te implantueshme (ligji nr. 92/2014, date 27.04.2014”Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH” neni 51)*

Specifikimet teknike te pergjitheshme:

- Afati i Skadences: Data e skadencës në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës.
- Autodeklarate për materialet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) per konformitetin me normat MDD 93/42/EEC ose 98/79 EC, ose 2015/1535/EU ose 90/385/EEC (*Për Implantet Aktive*), kur eshte e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes,bashkëlidhur me kopjet te certifikatave perkatese CE/DC (Deklarate konformiteti), origjinale, ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara, te vlefshme ne momentin e hapjes dhe dorezimit te ofertave.
- Autorizim nga MAH / prodhuesi ose distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi.
- Katalogje origjinale ose të noterizuara për të gjithë artikujt dhe të markohen artikujt që ofrohen.
- Të respektohen specifikimet teknike të kërkuara nga shërbimet për çdo artikull.

**Loti 6 - Stente per arteriet carotis dhe renale/ Stents for renal and carotis:**

Nr.	Emertimi dhe specifikimet teknike	Njesia
1	4.0 x 12 – 15 mm Balloon expandable stent, cobalt chromium or stainless steel alloy, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for renal artery stenting. 4.0 x 12 – 15 mm Stente të implantueshëm me balon, aliazh krom-kobalti ose çeliku të kromuar, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Renale të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë
2	4.0 x 16 – 19 mm Balloon expandable stent, cobalt chromium or stainless steel alloy, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for renal artery stenting. 4.0 x 16 – 19 mm Stente të implantueshëm me balon, aliazh krom-kobalti ose çeliku të kromuar, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Renale të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë
3	5.0 x 12 – 15 mm Balloon expandable stent, cobalt chromium or stainless steel alloy, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for renal artery stenting. 5.0 x 12– 15 mm Stente të implantueshëm me balon, aliazh krom-kobalti ose çeliku të kromuar, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Renale të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë
4	5.0 x 16 – 19 mm Balloon expandable stent, cobalt chromium or stainless steel alloy, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for renal artery stenting. 5.0 x 16 – 19 mm Stente të implantueshëm me balon, aliazh krom-kobalti ose çeliku të kromuar, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Renale të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë
5	6.0 -8 x 14 – 16 mm Balloon expandable stent, cobalt chromium or stainless steel alloy, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for renal artery stenting. 6.0 x 14 – 16 mm Stente të implantueshëm me balon, aliazh krom-kobalti ose çeliku të kromuar, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Renale të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë
6	7.0 – 8.0 x 15 – 16 mm Balloon expandable stent, cobalt chromium or stainless steel alloy, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for renal artery stenting. 7.0 – 8.0 x 15 – 16 mm Stente të implantueshëm me balon, aliazh krom-kobalti ose çeliku të kromuar, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Renale të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë

Dokumentat Standarde të Tenderit

7	7.0 – 8.0 x 18 – 20 mm Balloon expandable stent, cobalt chromium or stainless steel alloy, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for renal artery stenting. 7.0 – 8.0 x 18 – 20 mm Stente të implantueshëm me balon, aliazh krom-kobalti ose çeliku të kromuar, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Renale të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë
8	6.0 – 8.0 x 30 – 40 mm length. Self-expanding stent, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for carotid artery stenting. 6.0 – 8.0 x 30 – 40 mm gjatësi. Stente të vetë-ekspandueshëm, me diferencë kalibri proksimal vs. distal, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Karotide të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë
9	7.0 – 8.0 x 30 – 40 mm length. Self-expanding stent, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for carotid artery stenting. 7.0 – 8.0 x 30 – 40 mm gjatësi. Stente të vetë-ekspandueshëm, me diferencë kalibri proksimal vs. distal, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Karotide të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë
10	5.0 – 6.0 x 30 – 40 mm length. Self-expanding stent, non-tapered, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for carotid artery stenting. 5.0 – 6.0 x 30 – 40 mm gjatësi. Stente të vetë-ekspandueshëm, pa diferencë kalibri proksimal vs. distal, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Karotide të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë
11	7.0 – 8.0 x 40 mm length. Self-expanding stent, non-tapered, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for carotid artery stenting. 7.0 – 8.0 x 40 mm gjatësi. Stente të vetë-ekspandueshëm, pa diferencë kalibri proksimal vs. distal, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Karotide të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë
12	9.0-10 x 40 mm length. Self-expanding stent, non-tapered, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for carotid artery stenting. 9.0-10 x 40 mm gjatësi. Stente të vetë-ekspandueshëm, pa diferencë kalibri proksimal vs. distal, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Karotide të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë
13	3.5 – 5.5 mm diameter distal protection device, type filter, exchangeable over a standard .014” guidewire or incorporated on a .014” guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for embolic protection during carotid artery stenting. 3.5 – 5.5 mm diameter paisje për mbrojtje distale, tip filter, e kalueshme mbi guide standart .014” ose me guide .014” të inkorporuar, e avancueshme në introduktor me diametër 7F ose më të vogël, e aprovuar nga FDA dhe CE për mbrojtjen nga embolat gjatë procedurës së angioplastikës së Arteries Karotide.	copë
14	Equal or over 5.5 mm diameter distal protection device, type filter, exchangeable over a standard .014 guidewire or incorporated onm .014 guidewire, deliverable thrugh a 7F or less introducer , FDA and CE approved indication for embolic protection during carotid artery stenting. Baraz ose mbi 5.5mm diameter pajisje per mbrojtjen distale, tip filter, e kalueshme A15mbi guide standart .014” ose me guide .014” të inkorporuar, e avancueshme në introduktor me diametër 7F ose më të vogël, e aprovuar nga FDA dhe CE për mbrojtjen nga embolat gjatë procedurës së angioplastikës së Arteries Karotide	copë
15	4.0 x 20 mm PTA balloon, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, 100 – 150 cm length, FDA or CE approval. 4.0. x 20 mm balon angioplastike, i avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, 100 – 150 cm gjatësi, i aprovuar nga FDA ose CE.	copë
16	5.0 x 20 mm PTA balloon, rapid exchange delivery over .014“ or .018“ guidewire, 100 – 150 cm length, FDA or CE approval. 5.0. x 20 mm balon angioplastike, i avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014” ose .018“, 100 – 150 cm gjatësi, i aprovuar nga FDA ose CE.	copë
17	6.0 x 20 mm PTA balloon, rapid exchange delivery over .014“ or .018“ guidewire, 100 – 150 cm length, FDA or CE approval. 6.0. x 20 mm balon angioplastike, i avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014” ose .018“, 100 – 150 cm gjatësi, i aprovuar nga FDA ose CE.	copë
18	7.0 x 20 mm PTA balloon, rapid exchange delivery over .014“ or .018” guidewire, 100 – 150 cm length, FDA or CE approval. 7.0. x 20 mm balon angioplastike, i avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014” ose .018”, 100 – 150 cm gjatësi, i aprovuar nga FDA ose CE.	copë
19	40 – 60 cm, 6F – 7F hydrophilic guiding sheath / introducer, inner diameter 2.0 – 2.5 mm, renal double curve or	copë



	equivalent, .035" – .038" guidewire compatible, Cross-Cut or Tuohy-Borst valve. 40 – 60 cm shith-guide / introduktor, diametri i lumenit 2.0 – 2.5 mm, kurbë renale ose ekuivalente kompatibël me guidewire .035" – .038", valvul anti-refluks.	
20	>80 cm, 6F – 7F hydrophilic guiding sheath / introducer, inner diameter 2.0 – 2.5 mm, multipurpose curve or equivalent, .035" – .038" guidewire compatible, Cross-Cut or Tuohy-Borst valve. >80 cm 6F-7F shith-guide hidrofil / introduktor, diametri i lumenit 2.0 – 2.5 mm, kurbë multipurpose ose ekuivalente kompatibël me guidewire .035" – .038", valvul anti-refluks.	copë
21	>80 cm, 6F – 7F hydrophilic guiding sheath / introducer, inner diameter 2.0 – 2.5 mm, Hockey stick curve, or equivalent .035" – .038" guidewire compatible, Cross-Cut or Tuohy-Borst valve. >80 cm 6F-7F shith-guide hidrofil / introduktor, diametri i lumenit 2.0 – 2.5 mm, kurbë "Hockey stick"ose ekuivalent kompatibël me guidewire .035" – .038", valvul anti-refluks.	copë
22	>80 cm, 6F – 7F hydrophilic guiding sheath / introducer, inner diameter 2.0 – 2.5 mm, straight curve, .035" – .038" guidewire compatible, Cross-Cut or Tuohy-Borst valve. >80 cm 6F-7F shith-guide hidrofil / introduktor, diametri i lumenit 2.0 – 2.5 mm, kurbë e drejtë, kompatibël me guidewire .035" – .038", valvul anti-refluks.	copë
23	5F – =>100 cm, Simmons SIM2 or Bentson JB2 or Vitek curbe diagnostic catheter, .035" – .038" guidewire compatible. Kateter diagnostic 5F – >110 cm, kurba Simmons SIM2 / Bentson JB2 / Vitek, kompatibël me guidewire .035" – .038".	copë
24	.035" – >160 cm, hydrophilic, straight or angled soft tip guidewire. .035" – >160 cm guidewire hidrofiliqe, maja e butë, drejtë ose me kënd.	copë
25	Vascular Closure Device, suture mediated or clip mediated, FDA and CE approved for closure of 6F to 8F puncture femoral access size. Paisje për mbylljen e vazës, e aprovuar nga FDA dhe CE për mbylljen e aksesit femoral pas punkcionit me introduktorë 6F – 8F.	copë

*Shenim: Per Lotin 6 - Stente per arteriet carotis dhe renale/ Stents for renal and carotis, TVSH-ja eshte e perjashtuar per 13 artikujt e pare pasi jane materiale te implantueshme (ligji nr. 92/2014, date 27.04.2014"Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH" neni 51)*

Specifikimet teknike te pergjitheshme:

- Afati i Skadences: Data e skadencës në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës.
- Autodeklarate për materialet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) per konformitetin me normat MDD 93/42/EEC ose 98/79 EC, ose 2015/1535/EU ose 90/385/EEC (*Për Implantet Aktive*), kur eshte e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes,bashkëlidhur me kopjet te certifikatave perkatese CE/DC (Deklarate konformiteti), origjinale, ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara, te vlefshme ne momentin e hapjes dhe dorezimit te ofertave.
- Autorizim nga MAH / prodhuesi ose distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi.
- Katalogje origjinale ose të noterizuara për të gjithë artikujt dhe të markohen artikujt që ofrohen.
- Të respektohen specifikimet teknike të kërkuara nga shërbimet për çdo artikull.

**Loti 7 - Stente koronare te medikuar me polimer te absorbueshem (gjen. e trete) / Coronary drug-eluting stent with bioabsorbable plymer coating for rapid endothelial (third generation):**

Nr.	Emertimi dhe Specifikimet teknike	Njesia
-----	-----------------------------------	--------

Dokumentat Standarde të Tenderit

<b>Drug-eluting stent with bioabsorbable polymer coating for rapid endothelial healing</b>		
	Drug-eluting stent with bioabsorbable polymer for rapid healing. Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of platinum chromium alloy (PtCr), with strut thickness less than 100 µm, with the active component - cytostatic with anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus, Biolimus, bioabsorbable polymer coating that is located on the outer surface of the stent platform and is reabsorbed in less than 6 months, allowing for a complete drug elution at less than 4 months, tested in randomized, multicentric studies for their efficacy, with FDA or CE approval. CE approval for use in patients with coronary artery disease or equivalent. (Stente që clirojnë medikamente me polimer të bioabsorbueshem që favorizon endotelizimin e shpejtë. Karakteristika të detyrueshme: Stent koronar që clirojnë medikament (lëshues medikamenti) i përbërë prej aliazh platin krom (PtCr), me trashësi profili më pak se 100 µm me komponent aktiv citostatik Everolimus, Zotarolimus, Biolimus, me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, me polimer të bioabsorbueshem të pozicionuar në sipërfaqen e jashtme të stentit dhe që absorbohet krejtësisht brenda 6 muajve, duke mundësuar një çlirim të plotë të barit brenda 4 muajve, të provuara në studime multicentrike të randomizuara për efikasitetin e tyre, me markën FDA ose CE për përdorim në pacientë me sëmundje të artereve koronare ose ekuivalente.	
1	Diameter 2.25mm, gjatësi 7-8mm ose ekuivalent	cope
2	Diameter 2.25mm, gjatësi 11-12mm ose ekuivalent	cope
3	Diameter 2.25mm, gjatësi 15-16mm ose ekuivalent	cope
4	Diameter 2.25mm, gjatësi 19-20mm ose ekuivalent	cope
5	Diameter 2.25mm, gjatësi 23-24mm ose ekuivalent	cope
6	Diameter 2.25mm, gjatësi 27-28mm ose ekuivalent	cope
7	Diameter 2.25mm, gjatësi 31-32mm ose ekuivalent	cope
8	Diameter 2.25mm, gjatësi 37-38mm ose ekuivalent	cope
9	Diameter 2.50mm, gjatësi 7-8mm ose ekuivalent	cope
10	Diameter 2.50mm, gjatësi 11-12mm ose ekuivalent	cope
11	Diameter 2.50mm, gjatësi 15-16mm ose ekuivalent	cope
12	Diameter 2.50mm, gjatësi 19-20mm ose ekuivalent	cope
13	Diameter 2.50mm, gjatësi 23-24mm ose ekuivalent	cope
14	Diameter 2.50mm, gjatësi 27-28mm ose ekuivalent	cope
15	Diameter 2.50mm, gjatësi 31-32mm ose ekuivalent	cope
16	Diameter 2.50mm, gjatësi 37-38mm ose ekuivalent	cope
17	Diameter 2.50mm, gjatësi 47-48mm ose ekuivalent	cope
18	Diameter 2.75mm, gjatësi 7-8mm ose ekuivalent	cope
19	Diameter 2.75mm, gjatësi 11-12mm ose ekuivalent	cope
20	Diameter 2.75mm, gjatësi 15-16mm ose ekuivalent	cope
21	Diameter 2.75mm, gjatësi 19-20mm ose ekuivalent	cope
22	Diameter 2.75mm, gjatësi 23-24mm ose ekuivalent	cope
23	Diameter 2.75mm, gjatësi 27-28mm ose ekuivalent	cope
24	Diameter 2.75mm, gjatësi 31-32mm ose ekuivalent	cope
25	Diameter 2.75mm, gjatësi 37-38mm ose ekuivalent	cope
26	Diameter 2.75mm, gjatësi 47-48mm ose ekuivalent	cope
27	Diameter 3.0mm, gjatësi 7-8mm ose ekuivalent	cope
28	Diameter 3.0mm, gjatësi 11-12mm ose ekuivalent	cope
29	Diameter 3.0mm, gjatësi 15-16mm ose ekuivalent	cope
30	Diameter 3.0mm, gjatësi 19-20mm ose ekuivalent	cope
31	Diameter 3.0mm, gjatësi 23-24mm ose ekuivalent	cope
32	Diameter 3.0mm, gjatësi 27-28mm ose ekuivalent	cope
33	Diameter 3.0mm, gjatësi 31-32mm ose ekuivalent	cope
34	Diameter 3.0mm, gjatësi 37-38mm ose ekuivalent	cope
35	Diameter 3.0mm, gjatësi 47-48mm ose ekuivalent	cope
36	Diameter 3.5mm, gjatësi 7-8mm ose ekuivalent	cope
37	Diameter 3.5mm, gjatësi 11-12mm ose ekuivalent	cope

38	Diameter 3.5mm, gjatesi 15-16mm ose ekuivalent	cope
39	Diameter 3.5mm, gjatesi 19-20mm ose ekuivalent	cope
40	Diameter 3.5mm, gjatesi 23-24mm ose ekuivalent	cope
41	Diameter 3.5mm, gjatesi 27-28mm ose ekuivalent	cope
42	Diameter 3.5mm, gjatesi 31-32mm ose ekuivalent	cope
43	Diameter 3.5mm, gjatesi 37-38mm ose ekuivalent	cope
44	Diameter 3.5mm, gjatesi 47-48mm ose ekuivalent	cope
45	Diameter 4.0mm, gjatesi 07-08mm ose ekuivalent	cope
46	Diameter 4.0mm, gjatesi 11-12mm ose ekuivalent	cope
47	Diameter 4.0mm, gjatesi 15-16mm ose ekuivalent	cope
48	Diameter 4.0mm, gjatesi 19-20mm ose ekuivalent	cope
49	Diameter 4.0mm, gjatesi 23-24mm ose ekuivalent	cope
50	Diameter 4.0mm, gjatesi 27-28mm ose ekuivalent	cope
51	Diameter 4.0mm, gjatesi 31-32mm ose ekuivalent	cope
52	Diameter 4.0mm, gjatesi 37-38mm ose ekuivalent	cope
53	Diameter 4.0mm, gjatesi 47-48mm ose ekuivalent	cope
54	Diameter 4.5mm, gjatesi 11-12mm ose ekuivalent	cope
55	Diameter 4.5mm, gjatesi 15-16mm ose ekuivalent	cope
56	Diameter 4.5mm, gjatesi 19-20mm ose ekuivalent	cope
57	Diameter 4.5mm, gjatesi 23-24mm ose ekuivalent	cope
58	Diameter 4.5mm, gjatesi 27-28mm ose ekuivalent	cope
59	Diameter 4.5mm, gjatesi 31-32mm ose ekuivalent	cope
60	Diameter 5.0mm, gjatesi 11-12mm ose ekuivalent	cope
61	Diameter 5.0mm, gjatesi 15-16mm ose ekuivalent	cope
62	Diameter 5.0mm, gjatesi 19-20mm ose ekuivalent	cope
63	Diameter 5.0mm, gjatesi 23-24mm ose ekuivalent	cope
64	Diameter 5.0mm, gjatesi 27-28mm ose ekuivalent	cope
65	Diameter 5.0mm, gjatesi 31-32mm ose ekuivalent	cope

*Shenim: Per te gjithë artikujt e mesiperm te lotit 7, TVSH-ja eshte e perjashtuar pasi jane materiale te implantueshme (ligji nr. 92/2014, date 27.04.2014"Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH" neni 51)*

Specifikimet teknike te pergjitheshme:

- Afati i Skadences: Data e skadencës në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës.
- Autodeklarate për materialet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) per konformitetin me normat MDD 93/42/EEC ose 98/79 EC, ose 2015/1535/EU ose 90/385/EEC (*Për Implantet Aktive*), kur eshte e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes,bashkëlidhur me kopjet te certifikatave perkatese CE/DC (Deklarate konformiteti), origjinale, ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara, te vlefshme ne momentin e hapjes dhe dorezimit te ofertave.
- Autorizim nga MAH / prodhuesi ose distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi.
- Katalogje origjinale ose të noterizuara për të gjithë artikujt dhe të markohen artikujt që ofrohen.
- Të respektohen specifikimet teknike të kërkuara nga shërbimet për çdo artikull.

**Shtojca11**

[ Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor në Marrëveshjen Kuadër]

**PLANIFIKIMI I  
KONTRATAVE NË MARRËVESHJEN KUADËR**

<input type="checkbox"/> Mall: Numri total i kontratave sipas Marrëveshjes Kuadër _____		
<b>Kontrata Nr.</b>	<b>Titulli i Kontratës</b>	<b>Përshkrim i shkurtër i kontratës</b>
<b>01</b>	_____	_____
<b>02</b>	_____	_____
<b>03</b>	_____	_____
<b>...</b>	_____	_____

Shtojca 12

**SASIA DHE GRAFIKU I LËVRIMIT**

Sasia e mallit që kërkohet:

**Loti 1 – ICDVR:**

Nr.	Materiale mjeksore	Njesia	Sasia
1*	<p><b>ICD VR- single chamber implantable defibrillator with defibrillation lead, Peelable Percutaneous Lead 7F Introducer and technical support during implantation</b> ICD-VR defibrillator I implantueshem njedhomesh bashke me sonden e defriblimit, introduktore per futjen e sondes se pacemakerit si dhet eknikal support during implantation) <b>ICD VR – single chamber implantable defibrillator including the following features: - maximum delivered energy at least 35 Joules, algorithms for discrimination of SVTs from VTs algorithm for monitoring lead integrity with patient alert and ability of automatic reprogramming of VF detection parameters in case of alert, trends for heart variability, daily heart rate and daily activity, 3 arrhythmia detection zones (VT, fast VT and VF) , programmable Active Can, sound or vibration alarm in case or battery depletion or any other condition, lead fracture, diagnostics features: episodes, markers and EMG Defibrillation lead, steroid, active fixation, with 2 defibrillation coils, choice of different length, Sheeth-introducer peel away for introducing electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer).</b>ICD-VR defibrillator I implantueshem nje dhomesh qe permban edhe karakteristikat e meposhteme: energjia e “leshuar” te pakten 35 joules, algoritma per diskriminimin e SVTs nga VTs,t e dhena per “heart variability”, frekuencen ditore dhe aktivitetin ditor, 3 zona te zbulimit te aritmive (VT, VT e shpejt dhe VF) , active Can I programueshem, alarm me ze ose vibrim ne rast te mbarimit te baterise ose fracture te sondes ose te nje problem tjetër, karakteristika te programueshme: episodet, treguesit dhe EMG, Sonde defibrilimi steroide me fiksion aktiv me 2 coil defibrilimi, me zgjedhje minimum te 3 gjatesive, Introduktore per futjen e sondes se pacemakerit me funksion (qe perfshijne guiden, shiringen, dilatorin, agen dhe introduktorin .</p>	cope	70
2*	<p><b>ICD-DR – dual chamber implantable defibrillator with compatible defibrillation lead, compatible atrial lead and 2 sheath (9 and 8 sheath) and technical support during imp</b> (ICD-DR – defribillator kardiak I implantueshem, dydhomesh implantable defibrillator, me sonden ventrikulare dhe atriale kompatible s idhe me 2 sheath (9 dhe 8 french) si dhe support teknik gjate implantimit) <b>ICD-DR – dual chamber implantable defibrillator with compatible defibrillation leads with the charecteristic: Maximum delivered energy for HV therapy not less than 35J for all shocks, Arrhythmia detection in 3 zones (VT, FVT and VF), ATP therapy delivered before and during the capacitor charging, Automatic pacing mode switch from AAI(R) to DDD(R) and vice versa or algorithm for RV pacing minimization, Wireless communication with programmer, Programmable active SVC coil and active can for VF shock delivery, SVT discriminator based on far-field morphology, At least 2 algorithms for reducing unnecessary shocks in addition to SVT discriminators, sound or vibration alarm in case or battery depletion or any other condition, ICD-DR – defribillator kardiak I implantueshem,dydhomesh implantable defibrillator, me sonden ventrikulare dhe atriale kompatible qe ka keto karakteristika: Energjia maksimale e shkarkuar për terapine me voltazh të lartë (HV) jo më pak se 35 J për të gjitha goditjet, Detektim aritmie në 3 zona (Takikardi Ventrikulare (TV), Takikardi Ventrikulare e Shpejtë (TVS) dhe Fibrilacion Ventrikular(FV)) ,Ndërrim automatic I modalitetit të pejsimit nga AAI(R) në DDD(R) dhe anasjelltas për minimizimin e pejsimit në Ventrikulin e Djathtë, Komunikim Wireless me programuesin, ,Diskriminues I Takikardisë Supraventrikulare bazua në morfologjinë far-field , Të paktën 2 algoritme për reduktimin e shkarkimeve të panevojshme krahas diskriminuesve të Takikardisë Supraventrikulare, alarm me ze ose vibrim ne rast te mbarimit te baterise ose fracture te sondes ose te nje problem tjetër.</b></p>	cope	10
3	<b>PEEL WAY</b>	cope	90
4	<b>Pacing system analyser (PSA) restiriliable patients cable compatible with programe</b> (Kabell I	cope	20

## Dokumentat Standarde të Tenderit

	resterilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit		
5	<b>Paper for programmer</b> (leter per programatorin)	cope	10

*Per artikujt me nr. 1 dhe 2 te Lotit 1, TVSH-ja eshte e perjashtuar pasi jane materiale te implantueshme (ligji nr. 92/2014, date 27.04.2014"Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH" neni 51)*

### Loti 2 - Pacemaker VVIR dhe DDDR:

Nr.	Materialemjekesore	Njësia	Sasia
1*	Pacemaker VVIR type with lead. Single chamber pacemaker with programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), amplitude threshold test, lead impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time), and automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range (for example in case of lead fracture), including bipolar lead (Hapeshenues tip VVIR me electrode shoqeruese, me polaritet pacimi te programueshem (un idhe bipolar), test te pragut te amplitudes, dhe kthim te polaritetit automatic te pacimit nga bi ne un ipolar kur matja e impedences se electrodes eshte jashte rangut te programimit (ne rast te fraktuares se elektrodes), perfshire edhe elektroden	copë	500
2*	Pacemaker DDDR type with leads Dual chamber pacemaker rate responsible with: programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), amplitude threshold test, mode swich to VVIR pacing mode, lead impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time including bipolar lead storage of intracardiac electrograms (EGM storage), including atrial and ventricular bipolar leads with body diameter less than 2.2 mm, from them 10% with active fixation and 90% with passive fixation Pacemaker DDDR me: polaritet pejsimi te programueshem (unipolar dhe bipolar), test te pragut e amplitudes, mode kalimi ne pejsimin VVIR, trend te impedences se elektrodes (grafik I matjes ditore te impedences ne raport me kohën), maganizimin elektrogrames intrakardiake, duke perfshire edhe elektrodena triale dhe ventrikulare bipolare me diameter te trupit nen 2.2 mm), 10% e elektrodave te jene me fiksion aktiv, dhe 90% me fiksion pasiv.	copë	200
3	Sheeth-introducer peel away for introducing permanent pacemaker electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer) 8 F Introduttore qe mund te hiqet per futjen e sondes se pacemakerit me funksion (qe perfshijne guiden, shiringen, dilatorin, agen dhe introdكتورin 8 F	copë	800
4	Electrodes for temporary pacing with external pacemaker 5 or 6 F Elektroda per pejsim te perkohshem me pacemaker te jashtem 5/6 F	copë	40
5	Paper for programer (leter per programatorin)	cope	10
6	Disposable large alligator clip style extension with safe connect used for tempory pacing procedures/resterilized) (Kabell me 2 dalje me krokodilaqelidhet me pacemakerin e jashtem/I sterilizueshem)	cope	10
7	External pacemaker single chamber (pacmeker I jashtem I dhomesh)	cope	1
8	Pacing system analyser (PSA) restiriliable patients cable compatible with programer (Kabell I resterilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit	cope	20

*Per artikujt me nr. 1 dhe 2 te Lotit 2, TVSH-ja eshte e perjashtuar pasi jane materiale te implantueshme (ligji nr. 92/2014, date 27.04.2014"Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH" neni 51)*

**Loti 3 - Pacemaker me antibiotic**

Nr.	Materiale mjeksore	Njesia	Sasia
	<b>Pacemaker with Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection.</b> (Pacemakera me qeseantibakteriale me antibiotike per reduktimin e infeksionit)		
1*	<b>Pacemaker VVIR with active leads with Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. Single chamber pacemaker with programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), amplitude threshold test, lead impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time), and automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range (for example in case of lead fracture), recording and storage of IEGM. Steroid eluting ventricular pacing lead with active fixation. Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. + possibility of full body absorbtion + elution of minocycline and rifampicin + possibility of multiple envelope size choice.</b> Pacemaker nje- dhomesh qe programon polaritetin e pejsimit(njepolardhe bipolar),test te pragut te amplitudes, grafikuni impedances tesondes (grafik ditor I vlerave te impedances te sondes vs kohes), dhe kalimi I polaritetit te pejsimit nga bipolar ne unilar ne rast se vlera e impedances te sondes eshte jashte intervalit te programuar (per shembull ne rast te demtimit te sondes, regjistrim I dhe ruajtja e IEGM. Sonde ventrikulare pejsimi e veshur me steroid ku 50 % jane sonda me fiksim passive dhe 50% me fiksim active. Zarf antimicrobial me antibiotic per aparate te implantueshem I dezinjuar per uljen e infeksionit, me mundesi absorbimin e plote, I veshur me minociklinedhe rifampicin, mundesine e zgjedhjes e zarfeve me madhesi te ndryshme	cope	12
2*	<b>Pacemaker DDDR with corresponding active leads with Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. Dual chamber pacemaker rate responsible with: mode switch algorithm to reduce unnecessary ventricular pacing, automatic active capture control in atrium and ventricle depending on measured pacing threshold, programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), amplitude threshold test, mode swich to VVIR/DDIR pacing mode, lead impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time including bipolar lead storage of intracardiac electrograms,EGM storage. Atrial and ventricular Steroid eluting pacing lead with active fixation. Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. + possibility of full body absorbtion + elution of minocycline and rifampicin + possibility of multiple envelope size choice.</b> Pacemaker DDDR me: algoritem per te minimizuar pejsimin ventricular, kontroll automatic i captures ne atrium dhe ne ventrikul nga matja e pargut te pejsimit, polaritet peisimi te programueshem (unipolar dhe bipolar), test tepragut e amplitudes, mode kalimi ne pejsimin VVIR/DDIR, trend te impendences se elektrodes (grafik I matjes ditore te impedances ne raport me kohes), maganizimin elektrogrames intrakardiake.Sonde atriale dhe ventrikulare pejsimi e veshur me fiksim aktive.Zarf antimicrobial me antibiotic per aparate te implantueshem I dezinjuar per uljen e infeksionit, me mundesi absorbimin e plote , I ceshur me minocikline dhe rifampicin,mundesine e zgjedhjes e zarfeve me madhesi te ndryshme.	cope	5

*Shenim: Per artikujt e mesiperme te lotit 3, TVSH-ja eshte e perjashtuar pasi jane materiale te implantueshme (ligji nr. 92/2014, date 27.04.2014”Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH” neni 51)*

**Loti 4 - Biventricular pacemaker (CRT-P):**

Nr.	Materiale mjeksore	Njesia	Sasia
1*	<p>Biventricular pacemaker (CRT-P) Compound of: 1- CRT Device; 2- Active Atrial Lead; 3- active Ventricular Lead; 4- CS Lead unipolar/bipolar; 5- CS cannulation catheter set; 6- Venogram Balloon catheter for coronary sinus; 7- Introducer 3pcs; 8- technical support and PROCTOR during implantation.</p> <p>CRT-P device including the following features: 1-Separate programming of pacing parameters (amplitude, pulse width) for LV and RV, at least 4 or 5 different programmable vectors for LV lead pacing , Programmable interventricular stimulation interval, Automatic lead polarity switch from bipolar to unipolar in case of lead impedance out of preset range, Possibility of parallel printing of diagnostic trends such as AT/AF daily burden, percentage of pacing, Algorithm for suppression atrial fibrillation by atrial pacing in sinus rhythm, Pulmonary congestion detection and monitoring, 2-Steroid eluting atrial pacing lead with active fixation, 3-Steroid eluting ventricular pacing lead with active fixation, 4-Bipolar steroid eluting lead for left ventricle stimulation through coronary sinus. Implantation over the wire, possibility of choice of different distal end curves 5-Catheter for LV introduction into coronary sinus, possibility of choice of different distal end curves.6- Accessory set for LV introduction into coronary sinus which consists of : guidewire, slitter tool, syringe and torque,7-Balloon catheter for coronary sinus venogram with possibility of introduction over-the-wire, 8- 3 Sheeth-introducer peel away for introducing electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer), 2 size 7-8 F, one size 9 F.</p> <p>1-Pacemaker-i CRT-P duhet te plotesoje specifikat e meposhteme: Programim i vecante i parametrave te pejsimit (amplitudes, gjerese se pulsit) per VM dhe VD., te pakten 5 vektore te ndryshem te programueshem te eletrodes LV te pejsimit Interval i stimulimit interventrikular i programueshem. - Nderim automatik i polaritetit te sondes nga bipolare ne unipolare ne rastin kur impedanca eshte jashte kufirit te parapercaktuar. - Mundesi e printimit paralel te prirjeve diagnostike, si ngakeses ditore te TA/FA, frekuences ventrikulare gjate TA/FA, perqindjes ditore te pejsimit - Algoritmi per nderprerjen e FA nepermjet pejsimit atrial ne ritem sinusal. - Monitorim dhe identifikim i kongestionit pulmonary, 2-Sonde atriale bipolare me fiksim aktiv, e veshur me steroide, 3- Sonde ventrikulare bipolare me fiksim aktive e veshur me steroide, 4 - Sonde ventrikulare bipolare e veshur me steroide per stimulimin e ventrikulit te majte nepermjet sinusit koronar, me mundesi per implantim CS "mbi tel" dhe me mundesi zgjedhje midis 2 gjatesive te sondave si dhe te dy tipeve te ndryshme fiksimi ne anen distal. 5-Kateter per futjen ne sinusin koronar, me mundesi zgjedhje te formave te ndryshme. 6-Set aksesorësh per futjen ne sinusin koronar I cili konsiston:giden, sliter tool, shiringen dhe torque. 7-kateter me ballon per venogramen e sinusit koronar me mundesine e e futjes "mbi tel" .7-3sheath peel away per futjen e e sondave ku 2 nga keto 7 french dhe njera 9 french</p>	cope	35
2*	<p>Biventricular defibrilator (CRT-D) with corresponding leads (compatible right ventricular lead, atrial lead, left ventricular lead, Coronary Sinus cannulation set, Balloon catheter for CS) and technical support during implantation and proctor. (Defibrilator me terapi sinkronisuese (CRT-D) me sondat dhe sheath korrespondues (sonden e ventrikulit te djathte, sonden atriale , sonden e ventrikulit te majte, set per kanjulimin e sinusit koronar, kateterer me ballon per SC) si dhe support teknik she proctor gjate implantimit). CRT-D device including the following features: Arrhythmia detection in 3 zones (VT, FVT and VF), ATP therapy delivered before and during the capacitor charging, Independent programming of LV and RV pacing parameters, Independent dual zone rate response programming for normal workload and high physical exercise or is single slope, Minimum 3 pacing vectors in LV+, Algorithm for ensuring CRT during ventricular sense events or algorithm synchronies LV pacing with RV intrinsic, Programmability of at least 2 different RV sensing vectors for VT/VF detection , Patient sound alarm or vibration in case of battery depletion and lead dysfunction , SVT discriminator based on far-field morphology,sound or vibration alarm in case or battery depletion or any other condition. CRT-D duhet te permbushi keto karakteristika: Detektim aritmie në 3 zona (Takikardi Ventrikulare (TV), Takikardi Ventrikulare e Shpejtë (TVS)dhe Fibrilacion Ventrikular(FV)), Terapi me Pejsim Antitakikardie (ATP) e aplikuar para dhe gjatë karikimit të kapacitorit, Programim i pavarur i parametrave të parametrave të pejsimit të Ventrikulit të Majtë dhe Ventrikulit të Majtë, Programim përgjigje e pavarur frekuence me dy zona</p>	cope	5



Dokumentat Standarde të Tenderit

	për ngarkesë normale dhe aktivitet fizik të lartë, Të paktën 3 vektorë pejsues në Ventrikulin e Majtë. Algoritëm për të siguruar CRT gjatë eventeve të sensimit ventricular ose algoritëm që sinkronizon pejsimin e VM me intrisikun e VD , Programueshmëri e të paktën 2 vektorëve sensimi në Ventrikulin e Djathtë për detektimin e TV/FV, Alarm për pacientin në rast harxhimi të baterisë dhe disfunkcioni të sondës , Diskriminues i Takikardisë Supraventrikulare bazuar në morfologjinë far-field, alarm me ze ose vibrim në rast të mbarimit të baterisë ose fracture të sondës ose të një problemi tjetër		
3	Subselection catheter for LV Lead introduction into target vein with angled distal (kateter subeselektiv për futjen e sondës së VM në një venë me kënd distal)	cope	35
4	Pacing system analyser (PSA) restiriliable patients cable compatible with programer (Kabell i restirilizueshem që lidhet me programatorin dhe shërben si analizator për matjet gjatë implantimit të pacemakerit	cope	10
5	Paper for programer (leter për programatorin)	cope	20
6	left ventricular lead, different size AND curve,sonda për ventikulin e majte me permasa dhe forma të ndryshme	cope	30
7	Catheter për hyrjen LV në sinus coronar, mundësinë e zgjedhjes së kthesave të ndryshme fundore distale	cope	30
8	MULTI POINT biventricular DDDRVA FIB pacemaker, storage of intracardiac electrograms in the device memory for 14 minutes, with automatic switching to the rest (sleep) parameters based on the patient activity, algorithm for atrial fibrillation suppression by atrial pacing at sinus rhythm, special frequency stimulation while changing the operating mode, algorithm for maintenance biventricular stimulation in case of changes at the av interval, pulmonary congestion detection and monitoring, algorithms for optimization of AV, PV and VV delays, longevity of more than 6 years with 100% DDD MPP pacing, 60 ppm, A/RV/LV1/LV2 =2.5 V/0.4 ms, 500 Ω. Compatible atrial and pacing lead with active or passive fixation with minimum introducer of 7F.Compatible LV Electrode:Quadripolar steroid eluting lead for left ventricle stimulation through coronary sinus. Implantation over the wire, possibility of choice of different distal end curves, minimum introducer of 5 F, minimum 3 different curve options. Catheter for LV introduction into coronary sinus, possibility of choice of different distal end curves Accessory set for LV introduction into coronary sinus which consists of : guidewire, slitter tool, syringe and torque MULTI POINT biventrikular DDDRVA afib pacemaker, ruajtjen në programues të elektrogrameve intrakardiale në memorien e pajisjes për 14 minuta, me kalimin automatik të parametrave të tjerë në bazë aktivitetit të pacientit, algoritmi për shtypjen e fibrilitimit atrial me stimulimi atrial në ritmin sinusal, stimulim i veçantë i frekuencës ndërkohë që ndryshon mënyrën e përdorimit, algoritmin për stimulimin biventrikular të ruajtjes në rast të ndryshimeve në intervalin av, zbulimin dhe monitorimin e mbingarkesës pulmonare, algoritme për optimizimin e AV, PV dhe vonesat VV, jetëgjatësi më shumë se 6 vjet me 100% DDD MPP pacing, 60 ppm, A / RV / LV1 / LV2 = 2.5 V / 0.4 ms, 500 Ω. Sonda kompatibile atrial dhe pacing me fiksion aktive ose pasive me hyrjen minimale të 7F. Kompatibile LV Electrode: sonda Quadripolare veshura me steroid për stimulimin e ventrikulit të majtë përmes sinusit koronar. Implantimi “over the wire”, mundësia e zgjedhjes së kthesave të ndryshme distale fundore, hyrje minimale prej 5 F, minimumi 3 opsione të ndryshme të kurbës. Catheter për hyrjen LV në sinus coronar, mundësinë e zgjedhjes së kthesave të ndryshme fundore distale Set i aksesorëve për futjen e LV në sinusin koronar, i cili përbëhet nga: guidewire, slitter tool, syringe and torque	cope	5

*Shenim: Per artikujt e mesiperme te lotit 4, TVSH-ja eshte e perjashtuar per artikujt nr. 1,2 dhe 8 pasi jane materiale te implantueshme (ligji nr. 92/2014, date 27.04.2014”Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH” neni 51)*

**Loti 5 - Pacemaker MRI compatible / Pacemaker të përshtatshëm për MRI:**

Nr.	Emertimi	Njesia	Sasia
1	<p><b>VVIR pacemaker with leads, MRI compatible: (full body scan)(Pacemaker VVIR me sonden qe te jene kompatibel me (MRI) rezonancen magnetike):</b>                      VVIR - FULL BODY MRI 1.5T pacemaker, storage of intracardiac electrograms, with automatic switching to the rest (sleep) parameters based on the patient activity, with programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time), and automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range including bipolar lead, longevity of more than 14 years with 60 stimulations in minute at 2.5V 100% stimulation 0,4ms pulse width.Compatible pacing lead with active or passive fixation with minimum introducer of 7F.Sheeth-introducer peel away for introducing permanent pacemaker electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer)of standard size from minimum 7 F. VVIR - stimulus kardiak , MRI kompatibel, full body 1.5T, ruajtja e elektrogrameve intrakardiale, me kalimin automatik të parametrave të tjerë në bazë të aktivitetit të pacientit, me programim të polaritetit të pejsimit (unipolar dhe bipolar), impedancën trendi (grafik i matjes së matjes së pjeshme të impedances ndaj kohës) dhe kalimi i polaritetit automatik të pejsimit nga bipolar në unipolar pacing në rast se impedanca e matur e plumbit është jashtë diapazonit të programueshëm duke përfshirë sonden bipolar, jetëgjatësinë e më shumë se 14 vjet me 60 stimulime në minutë në 2.5V stimulim 100% 0,4ms gjerësi impuls.Sonda me Pejsim kompatibel me fiksion aktive ose pasive me hyrjen minimale të 7F.Sheath-peel away për futjen e elektrodës e pacemakerit (duke përfshirë tela udhëzues, shiringë, dilator, gjilpërë dhe futës) të madhësisë standarde nga minimumi 7F.</p>	Cope	180
1.1	<i>Introducer</i>	cope	350
2	<p><b>DDDR pacemaker with atrial and ventricular leads, MRI compatible: ( full body scan) Pacemaker DDDR me sondatriale dhe ventrikulare , kompatible me MRI:</b>                      A fib FULL BODY MRI 1.5T dual chamber pacemaker, storage of intracardiac electrograms, with automatic switching to the rest (sleep) parameters based on the patient activity, automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range including bipolar lead, Algorithm for suppression atrial fibrillation by atrial pacing in sinus rhythm, automatic algorithm to prevent unnecessary ventricular stimulation by adapting the AV delay, special frequency stimulation during mode changes (mode switch), storage of intracardiac electrograms in the device memory for 2 minutes with choice of priorities triggers, NIPS protocol, PVC Response, algorithm for terminating a PMT , longevity of more than 9 years with 60 stimulations in minute at 2.5V 100% stimulation 0,4ms pulse width with Stored EGM On.Compatible atriala and pacing lead with active or passive fixation with minimum introducer of 7F.DDDR stimulus karduak FULL BODY MRI 1.5T, stimulus me dy dhoma, ruajtja e elektrogrameve intrakardiale, me kalimin automatik të parametrave të tjerë në bazë të aktivitetit të pacientit, kalimi automatik i pacing polaritetit nga bipolar në pacing unipolar në rast se impedanca e matur e plumbit është jashtë diapazonit të programueshëm duke përfshirë sonden bipolar, Algoritmi për fibrilimin atrial të shtypjes nga pacing atrial në ritmin e sinusit, algoritmi automatik për të parandaluar stimulimin e panevojshëm ventrikular duke përshtatur vonesën AV, stimulim të veçantë të frekuencës gjatë ndryshimeve të modalitetit (kaloni mode) , ruajtja e electrograms intracardiac në kujtesën e pajisjes për 2 minuta me zgjedhjen e prioriteteve shkakton, NIPS protokoll, PVC Përgjigje, algoritmi për ndërprerjen e një PMT, jetëgjatësi më shumë se 9 vjet me 60 stimulime në minutë me 2.5V stimulim 100% 0,4ms gjerësi impuls me EGM të ruajtura On.Compatible e atriale dhe pacing plumbi me fiksion aktiv ose pasiv me hyrjen minimale të 7F</p>	Cope	70
3	Pacing system analyser (PSA) restiriliabile patients cable compatible with programmer ( <b>Kabell I resterilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit</b> )	Cope	20
4	<i>Paper for programer (leter per programatorin)</i>	Cope	20
5	<b>Disposable large alligator clip style extension with safe connect used for tempory pacing procedures/resterilized</b> (Kabell me 2 dalje me krokodila qe lidhet me pacemakerin e jashtem/I sterilizueshem)	cope	20

*Shenim: Per Lotin 5 - Pacemaker MRI compatible / Pacemaker të përshtatshëm për MRI, TVSH-ja është e perjashtuar per artikujt nr. 1 dhe 2 pasi jane materiale te implantueshme (ligji nr. 92/2014, date 27.04.2014”Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH” neni 51)*

**Loti 6 - Stente per arteriet carotis dhe renale/ Stents for renal and carotis:**

Nr.	Emertimi dhe specifikimet teknike	Njesia	Sasia
1	4.0 x 12 – 15 mm Balloon expandable stent, cobalt chromium or stainless steel alloy, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for renal artery stenting. 4.0 x 12 – 15 mm Stente të implantueshëm me balon, aliazh krom-kobalti ose çeliku të kromuar, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Renale të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë	2
2	4.0 x 16 – 19 mm Balloon expandable stent, cobalt chromium or stainless steel alloy, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for renal artery stenting. 4.0 x 16 – 19 mm Stente të implantueshëm me balon, aliazh krom-kobalti ose çeliku të kromuar, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Renale të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë	3
3	5.0 x 12 – 15 mm Balloon expandable stent, cobalt chromium or stainless steel alloy, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for renal artery stenting. 5.0 x 12– 15 mm Stente të implantueshëm me balon, aliazh krom-kobalti ose çeliku të kromuar, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Renale të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë	3
4	5.0 x 16 – 19 mm Balloon expandable stent, cobalt chromium or stainless steel alloy, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for renal artery stenting. 5.0 x 16 – 19 mm Stente të implantueshëm me balon, aliazh krom-kobalti ose çeliku të kromuar, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Renale të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë	3
5	6.0 -8 x 14 – 16 mm Balloon expandable stent, cobalt chromium or stainless steel alloy, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for renal artery stenting. 6.0 x 14 – 16 mm Stente të implantueshëm me balon, aliazh krom-kobalti ose çeliku të kromuar, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Renale të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë	4
6	7.0 – 8.0 x 15 – 16 mm Balloon expandable stent, cobalt chromium or stainless steel alloy, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for renal artery stenting. 7.0 – 8.0 x 15 – 16 mm Stente të implantueshëm me balon, aliazh krom-kobalti ose çeliku të kromuar, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Renale të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë	3
7	7.0 – 8.0 x 18 – 20 mm Balloon expandable stent, cobalt chromium or stainless steel alloy, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for renal artery stenting. 7.0 – 8.0 x 18 – 20 mm Stente të implantueshëm me balon, aliazh krom-kobalti ose çeliku të kromuar, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Renale të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë	2
8	6.0 – 8.0 x 30 – 40 mm length. Self-expanding stent, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for carotid artery stenting. 6.0 – 8.0 x 30 – 40 mm gjatësi. Stente të vetë-ekspandueshëm, me diferencë kalibri proksimal vs. distal, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Karotide të	copë	12

## Dokumentat Standarde të Tenderit

	aprovuar nga FDA dhe CE.		
9	<sup>3</sup> 7.0 – <sup>3</sup> 9.0 x 30 – 40 mm length. Self-expanding stent, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for carotid artery stenting. <sup>3</sup> 7.0 – <sup>3</sup> 9.0 x 30 – 40 mm gjatësi. Stente të vetë-ekspandueshëm, me diferencë kalibri proksimal vs. distal, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Karotide të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë	12
10	5.0 – 6.0 x 30 – 40 mm length. Self-expanding stent, non-tapered, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for carotid artery stenting. 5.0 – 6.0 x 30 – 40 mm gjatësi. Stente të vetë-ekspandueshëm, pa diferencë kalibri proksimal vs. distal, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Karotide të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë	6
11	7.0 – 8.0 x 40 mm length. Self-expanding stent, non-tapered, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for carotid artery stenting. 7.0 – 8.0 x 40 mm gjatësi. Stente të vetë-ekspandueshëm, pa diferencë kalibri proksimal vs. distal, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Karotide të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë	3
12	<sup>3</sup> 9.0-10 x 40 mm length. Self-expanding stent, non-tapered, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for carotid artery stenting. <sup>3</sup> 9.0-10 x 40 mm gjatësi. Stente të vetë-ekspandueshëm, pa diferencë kalibri proksimal vs. distal, të avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, në introduktorë me diametër 7F ose më pak, me indikacion për stentimin e Arteries Karotide të aprovuar nga FDA dhe CE.	copë	2
13	3.5 – 5.5 mm diameter distal protection device, type filter, exchangeable over a standard .014” guidewire or incorporated on a .014” guidewire, deliverable through a 7F or less introducer, FDA and CE approved indication for embolic protection during carotid artery stenting. 3.5 – 5.5 mm diameter paisje për mbrojtje distale, tip filter, e kalueshme mbi guide standart .014” ose me guide .014” të inkorporuar, e avancueshme në introduktor me diameter 7F ose më të vogël, e aprovuar nga FDA dhe CE për mbrojtjen nga embolat gjatë procedurës së angioplastikës së Arteries Karotide.	copë	15
14	Equal or over 5.5 mm diameter distal protection device, type filter, exchangeable over a standard .014 guidewire or incorporated onm .014 guidewire, deliverable through a 7F or less introducer , FDA and CE approved indication for embolic protection during carotid artery stenting. Baraz ose mbi 5.5mm diameter pajisje për mbrojtjen distale, tip filter, e kalueshme A15mbi guide standart .014” ose me guide .014” të inkorporuar, e avancueshme në introduktor me diameter 7F ose më të vogël, e aprovuar nga FDA dhe CE për mbrojtjen nga embolat gjatë procedurës së angioplastikës së Arteries Karotide	copë	20
15	4.0 x 20 mm PTA balloon, rapid exchange delivery over .014“ guidewire, 100 – 150 cm length, FDA or CE approval. 4.0. x 20 mm balon angioplastike, i avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014”, 100 – 150 cm gjatësi, i aprovuar nga FDA ose CE.	copë	5
16	5.0 x 20 mm PTA balloon, rapid exchange delivery over .014“ or .018“ guidewire, 100 – 150 cm length, FDA or CE approval. 5.0. x 20 mm balon angioplastike, i avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014” ose .018“, 100 – 150 cm gjatësi, i aprovuar nga FDA ose CE.	copë	10
17	6.0 x 20 mm PTA balloon, rapid exchange delivery over .014“ or .018“ guidewire, 100 – 150 cm length, FDA or CE approval. 6.0. x 20 mm balon angioplastike, i avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014” ose .018“, 100 – 150 cm gjatësi, i aprovuar nga FDA ose CE.	copë	12
18	7.0 x 20 mm PTA balloon, rapid exchange delivery over .014“ or .018” guidewire, 100 – 150 cm length, FDA or CE approval. 7.0. x 20 mm balon angioplastike, i avancueshëm dhe shkëmbyeshëm (rapid exchange) mbi guida angioplastike .014” ose .018”, 100 – 150 cm gjatësi, i aprovuar nga FDA ose CE.	copë	10
19	40 – 60 cm, 6F – 7F hydrophilic guiding sheath / introducer, inner diameter 2.0 – 2.5 mm, renal double curve or equivalent, .035” – .038” guidewire compatible, Cross-Cut or Tuohy-Borst valve. 40 – 60 cm shith-guide / introduktor, diametri i lumenit 2.0 – 2.5 mm, kurbë renale ose ekuivalente	copë	10

Dokumentat Standarde të Tenderit

	kompatibël me guidewire .035” – .038”, valvul anti-refluks.		
20	>80 cm, 6F – 7F hydrophilic guiding sheath / introducer, inner diameter 2.0 – 2.5 mm, multipurpose curve or equivalent, .035” – .038” guidewire compatible, Cross-Cut or Tuohy-Borst valve. >80 cm 6F-7F shith-guide hidrofili / introduktor, diametri i lumenit 2.0 – 2.5 mm, kurbë multipurpose ose ekuivalente kompatibël me guidewire .035” – .038”, valvul anti-refluks.	copë	20
21	>80 cm, 6F – 7F hydrophilic guiding sheath / introducer, inner diameter 2.0 – 2.5 mm, Hockey stick curve, or equivalent .035” – .038” guidewire compatible, Cross-Cut or Tuohy-Borst valve. >80 cm 6F-7F shith-guide hidrofili / introduktor, diametri i lumenit 2.0 – 2.5 mm, kurbë “Hockey stick”ose ekuivalente kompatibël me guidewire .035” – .038”, valvul anti-refluks.	copë	7
22	>80 cm, 6F – 7F hydrophilic guiding sheath / introducer, inner diameter 2.0 – 2.5 mm, straight curve, .035” – .038” guidewire compatible, Cross-Cut or Tuohy-Borst valve. >80 cm 6F-7F shith-guide hidrofili / introduktor, diametri i lumenit 2.0 – 2.5 mm, kurbë e drejtë, kompatibël me guidewire .035” – .038”, valvul anti-refluks.	copë	8
23	5F – =>100 cm, Simmons SIM2 or Bentson JB2 or Vitek curbe diagnostic catheter, .035” – .038” guidewire compatible. Kateter diagnostic 5F – >110 cm, kurba Simmons SIM2 / Bentson JB2 / Vitek, kompatibël me guidewire .035” – .038”.	copë	10
24	.035” – >160 cm, hydrophilic, straight or angled soft tip guidewire. .035” – >160 cm guidewire hidrofili, maja e butë, drejtë ose me kënd.	copë	40
25	Vascular Closure Device, suture mediated or clip mediated, FDA and CE approved for closure of 6F to 8F puncture femoral access size. Pajisje për mbylljen e vazës, e aprovuar nga FDA dhe CE për mbylljen e aksesit femoral pas funksionit me introduktorë 6F – 8F.	copë	40

*Shenim: Per Lotin 6 - Stente per arteriet carotis dhe renale/ Stents for renal and carotis, TVSH-ja eshte e perjashtuar per 13 artikujt e pare pasi jane materiale te implantueshme (ligji nr. 92/2014, date 27.04.2014”Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH” neni 51)*

**Loti 7 - Stente koronare te medikuar me polimer te absorbueshem (gjen. e trete) / Coronary drug-eluting stent with bioabsorbable plymer coating for rapid endothelial (third generation):**

Nr.	Emertimi dhe Specifikimet teknike	Njesia	Sasia
	<b>Drug-eluting stent with bioabsorbable polymer coating for rapid endothelial healing</b>		
	Drug-eluting stent with bioabsorbable polymer for rapid healing. Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of platinum chromium alloy (PtCr), with strut thicnkens less than 100 µm, with the active component - cytostatic with anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus, Biolimus, bioabsorbable polymer coating that is located on the outer surface of the stent platform and is reabsorbed in less than 6 months, allowing for a complete drug elution at less than 4 months, tested in randomized, multicentric studies for their efficacy, with FDA or CE approval. CE aproval for use in patients with coronary artery disease or equivalent. (Stente qe clirojne medikamente me polimer te bioabsorbueshem qe favorizon endotelizimin e shpejte. Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar qe cliron medikament (leshues medikamenti) i perbere prej aliazh platin krom (PtCr), me trashesi profili me pak se 100 µm me komponent aktiv citostatik Everolimus, Zotarolimus, Biolimus, me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, me polymer te bioabsorbueshem te pozicionuar ne sipërfaqen e jashtme te stentit dhe qe absorbohet krejtësisht brenda 6 muajve, duke mundësuar nje clirim te plote te barit brenda 4 muajve, te provuara ne studime multicentrike te randomizuara per efikasitetin e tyre, me marken FDA ose CE per perdorim ne paciente me semundje te arterieve koronare ose ekuivalente.		
1	Diameter 2.25mm, gjatesi 7-8mm ose ekuivalent	cope	1
2	Diameter 2.25mm, gjatesi 11-12mm ose ekuivalent	cope	3
3	Diameter 2.25mm, gjatesi 15-16mm ose ekuivalent	cope	4

Dokumentat Standarde të Tenderit

---

4	Diameter 2.25mm, gjatesi 19-20mm ose ekuivalent	cope	5
5	Diameter 2.25mm, gjatesi 23-24mm ose ekuivalent	cope	5
6	Diameter 2.25mm, gjatesi 27-28mm ose ekuivalent	cope	5
7	Diameter 2.25mm, gjatesi 31-32mm ose ekuivalent	cope	2
8	Diameter 2.25mm, gjatesi 37-38mm ose ekuivalent	cope	1
9	Diameter 2.50mm, gjatesi 7-8mm ose ekuivalent	cope	2
10	Diameter 2.50mm, gjatesi 11-12mm ose ekuivalent	cope	5
11	Diameter 2.50mm, gjatesi 15-16mm ose ekuivalent	cope	5
12	Diameter 2.50mm, gjatesi 19-20mm ose ekuivalent	cope	7
13	Diameter 2.50mm, gjatesi 23-24mm ose ekuivalent	cope	11
14	Diameter 2.50mm, gjatesi 27-28mm ose ekuivalent	cope	11
15	Diameter 2.50mm, gjatesi 31-32mm ose ekuivalent	cope	11
16	Diameter 2.50mm, gjatesi 37-38mm ose ekuivalent	cope	6
17	Diameter 2.50mm, gjatesi 47-48mm ose ekuivalent	cope	3
18	Diameter 2.75mm, gjatesi 7-8mm ose ekuivalent	cope	2
19	Diameter 2.75mm, gjatesi 11-12mm ose ekuivalent	cope	6
20	Diameter 2.75mm, gjatesi 15-16mm ose ekuivalent	cope	7
21	Diameter 2.75mm, gjatesi 19-20mm ose ekuivalent	cope	10
22	Diameter 2.75mm, gjatesi 23-24mm ose ekuivalent	cope	12
23	Diameter 2.75mm, gjatesi 27-28mm ose ekuivalent	cope	12
24	Diameter 2.75mm, gjatesi 31-32mm ose ekuivalent	cope	12
25	Diameter 2.75mm, gjatesi 37-38mm ose ekuivalent	cope	10
26	Diameter 2.75mm, gjatesi 47-48mm ose ekuivalent	cope	7
27	Diameter 3.0mm, gjatesi 7-8mm ose ekuivalent	cope	2
28	Diameter 3.0mm, gjatesi 11-12mm ose ekuivalent	cope	6
29	Diameter 3.0mm, gjatesi 15-16mm ose ekuivalent	cope	7
30	Diameter 3.0mm, gjatesi 19-20mm ose ekuivalent	cope	10
31	Diameter 3.0mm, gjatesi 23-24mm ose ekuivalent	cope	12
32	Diameter 3.0mm, gjatesi 27-28mm ose ekuivalent	cope	12
33	Diameter 3.0mm, gjatesi 31-32mm ose ekuivalent	cope	12
34	Diameter 3.0mm, gjatesi 37-38mm ose ekuivalent	cope	10
35	Diameter 3.0mm, gjatesi 47-48mm ose ekuivalent	cope	7
36	Diameter 3.5mm, gjatesi 7-8mm ose ekuivalent	cope	2
37	Diameter 3.5mm, gjatesi 11-12mm ose ekuivalent	cope	5
38	Diameter 3.5mm, gjatesi 15-16mm ose ekuivalent	cope	8
39	Diameter 3.5mm, gjatesi 19-20mm ose ekuivalent	cope	9
40	Diameter 3.5mm, gjatesi 23-24mm ose ekuivalent	cope	10
41	Diameter 3.5mm, gjatesi 27-28mm ose ekuivalent	cope	10
42	Diameter 3.5mm, gjatesi 31-32mm ose ekuivalent	cope	10
43	Diameter 3.5mm, gjatesi 37-38mm ose ekuivalent	cope	10
44	Diameter 3.5mm, gjatesi 47-48mm ose ekuivalent	cope	7
45	Diameter 4.0mm, gjatesi 07-08mm ose ekuivalent	cope	2
46	Diameter 4.0mm, gjatesi 11-12mm ose ekuivalent	cope	5
47	Diameter 4.0mm, gjatesi 15-16mm ose ekuivalent	cope	3
48	Diameter 4.0mm, gjatesi 19-20mm ose ekuivalent	cope	7
49	Diameter 4.0mm, gjatesi 23-24mm ose ekuivalent	cope	7
50	Diameter 4.0mm, gjatesi 27-28mm ose ekuivalent	cope	7
51	Diameter 4.0mm, gjatesi 31-32mm ose ekuivalent	cope	7
52	Diameter 4.0mm, gjatesi 37-38mm ose ekuivalent	cope	5
53	Diameter 4.0mm, gjatesi 47-48mm ose ekuivalent	cope	4
54	Diameter 4.5mm, gjatesi 11-12mm ose ekuivalent	cope	3
55	Diameter 4.5mm, gjatesi 15-16mm ose ekuivalent	cope	4
56	Diameter 4.5mm, gjatesi 19-20mm ose ekuivalent	cope	5

57	Diameter 4.5mm, gjatesi 23-24mm ose ekuivalent	cope	5
58	Diameter 4.5mm, gjatesi 27-28mm ose ekuivalent	cope	5
59	Diameter 4.5mm, gjatesi 31-32mm ose ekuivalent	cope	3
60	Diameter 5.0mm, gjatesi 11-12mm ose ekuivalent	cope	2
61	Diameter 5.0mm, gjatesi 15-16mm ose ekuivalent	cope	3
62	Diameter 5.0mm, gjatesi 19-20mm ose ekuivalent	cope	3
63	Diameter 5.0mm, gjatesi 23-24mm ose ekuivalent	cope	3
64	Diameter 5.0mm, gjatesi 27-28mm ose ekuivalent	cope	2
65	Diameter 5.0mm, gjatesi 31-32mm ose ekuivalent	cope	1

*Shenim: Per te gjithë artikujt e mesiperm te lotit 7, TVSH-ja eshte e perjashtuar pasi jane materiale te implantueshme (ligji nr. 92/2014, date 27.04.2014"Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH" neni 51)*

**Kohëzgjatja e Marrëveshjes Kuadër: 2 vjet (24muaj) nga nënshkrimi i Marrëveshjes Kuadër.**

QSUT do të lidhë kontratë në bazë të nevojave të saj në çdo 4 muajor. Perjashtimisht ketij percaktimi, autoriteti kontraktor mund të lidhi kontratë për çdo nevojë për materiale mjekesore që del e paparashikuar dhe është e domosdoshme në cdo kohë.

**Afatet e lëvrimit:**

Për çdo kontratë të lidhur sipas përcaktimit më sipër afatet e lëvrimit do të jenë si më poshtë:

- 15% e mallit për secilin material mjekesor duhet të lëvrohet brenda 20 ditëve nga data e nënshkrimit të kontratës. Perjashtimisht, AK percakton artikujt, sasia e te cileve do te levrohet e plote brenda afatit prej 20 ditesh.
- Pjesa e sasise se mbetur duhet te levrohet deri ne perfundim te kontrates dhe sipas kerkeses se Autoritetit Kontraktor.

**Shtojca 13**

[ Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor ]

**NJOFTIM STANDARD PËR OFERTUESIN E SKUALIFIKUAR<sup>4</sup>**

[Vendi dhe data]

[Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor]

[Adresa e ofertuesit]

I/E Nderuar, Z/Zj. <emri i kontaktit>

Ju falenderoj për pjesëmarrjen në procedurën e lartpërmendur të prokurimit publik. Procedura e kryer në përputhje me Ligjin nr. 9643 datë 20.11.2006 “Për Prokurimin Publik”.

Oferta juaj u vlerësua me kujdes sipas kushteve dhe kërkesave të përcaktuara në njoftimin e kontratës dhe në dosjen e ofertës. Me keqardhje ju informoj se u s'kualifikuat, sepse oferta e dorëzuar nga ju u refuzua për shkak të arsyes (-ve) së/të mëposhtme:

---

---

---

---

---

---

---

---

Nëse mendoni se Autoriteti Kontraktor ka shkelur LPP ose RrPP gjatë procedurës së prokurimit publik, atëherë keni të drejtë të filloni një procedurë rishikimi sic parashikohet në Kreun VII të LPP.

Edhe pse nuk mundëm të përdornim shërbimet tuaja në këtë rast, besoj se do të vazhdoni të jeni i interesuar në nismat tona të prokurimit.

Me respekt

< **Emri** >

---

<sup>4</sup> Ky njoftim duhet të përdoret në rastin e procedurave të prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore



## Shtojca 14

[ Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor]

### FORMULARI I NJOFTIMIT TË FITUESIT

[Data]

Për: [Emri dhe adresa e ofertuesit të shpallur fitues]

\* \* \*

Procedura e prokurimit:

Numri i referencës së procedurës/lotit:

Përshkrim i shkurtër i kontratës: [Sasia ose qëllimi dhe kohëzgjatja e kontratës]

Publikime të mëparshme (nëse zbatohet): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]

Kriteret e përzgjedhjes së fituesit: çmimi më i ulët  oferta ekonomikisht më e favorshme

Njoftojme se, kane qenë pjesëmarrës në procedurë këta ofertues me vlerat përkatëse të ofruara:

1. \_\_\_\_\_  
*Emri i plotë i shoqërisë* \_\_\_\_\_  
*numri i NIPT-it*

Vlera \_\_\_\_\_  
*(me numra dhe fjalë)*

2. \_\_\_\_\_  
*Emri i plotë i shoqërisë* \_\_\_\_\_  
*numri i NIPT-it*

Vlera \_\_\_\_\_  
*(me numra dhe fjalë)*

Etj. \_\_\_\_\_

Janë skualifikuar ofertuesit e mëposhtëm:

1. \_\_\_\_\_  
*Emri i plotë i shoqërisë* \_\_\_\_\_  
*numri i NIPT-it*

2. \_\_\_\_\_  
*Emri i plotë i shoqërisë* \_\_\_\_\_  
*numri i NIPT-it*

Përkatësisht për arsyet e mëposhtme:

\* \* \*

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur, informojmë [emri dhe adresa e ofertuesit të shpallur fitues] se oferta e paraqitur, me një vlerë të përgjithshme prej [shuma përkatëse e shprehur në fjalë dhe shifra]/pikët totale të marra [\_\_\_\_\_]është identifikuar si oferta e suksesshme.

Rrjedhimisht, jeni i lutur të paraqisni pranë [emri dhe adresa e autoritetit kontraktor dhe referenca e kontaktit] sigurimin e kontratës, siç parashikohet në dokumentat e tenderit, brenda \_\_\_\_\_ ditëve nga dita e marrjes/publikimit të këtij njoftimi.

Në rast se nuk pajtoheni me këtë kërkesë, ose tërhiqeni nga nënshkrimi i kontratës, do të konfiskohet sigurimi i ofertës suaj (nëse është kërkuar) dhe kontrata do t'i akordohet ofertuesit vijues në klasifikimin përfundimtar, oferta e të cilit është dorëzuar me një vlerë të përgjithshme prej [vlera përkatëse e shprehur në fjalë dhe shifra], siç parashikohet në nenin 58 të Ligjit nr.9643 datë 20.11.2006 “Për prokurimin publik”, i ndryshuar.

Njoftimi i Klasifikimit është bërë në datë \_\_\_\_\_

Ankesa: ka ose jo \_\_\_\_\_

(nëse ka) ka marrë përgjigje në datë \_\_\_\_\_

\* \* \*

[ Titullari i autoritetit kontraktor]

## Shtojca 15

[ Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor në rastin e marrëveshjes kuadër]

### FORMULARI I NJOFTIMIT TË OPERATORËVE EKONOMIKË TË SUKSESSHËM NË MARRËVESHJEN KUADËR

[Data]

Për: [Emri dhe adresa e operatorëve ekonomikë të shpallur fitues]

1. \_\_\_\_\_
2. \_\_\_\_\_
3. \_\_\_\_\_

\* \* \*

Procedura e prokurimit: \_\_\_\_\_

Numri i referencës së procedurës/lotit:

Përshkrim i shkurtër i kontratës: *[Sasia, objekti , kohëzgjatja e kontratës etj]*

Publikime të mëparshme (nëse zbatohet): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]

Kriteret e përzgjedhjes së fituesit:  oferta ekonomikisht më e favorshme  çmimi më i ulët

Njoftojmë se, kanë qenë pjesëmarrës në procedurë këta operatorë ekonomikë, me shumatorën e çmimeve për njësi të ofruar/ me vlerat përkatëse të ofruara:

1. \_\_\_\_\_  
*Emri i plotë i shoqërisë* *numri i NIPT-it*

Shumatorja e çmimeve për njësi të ofruar/vlera \_\_\_\_\_  
*(me numra dhe fjalë)*

2. \_\_\_\_\_  
*Emri i plotë i shoqërisë* *numri i NIPT-it*

Shumatorja e çmimeve për njësi të ofruar/vlera \_\_\_\_\_  
*(me numra dhe fjalë)*

Etj. \_\_\_\_\_

Janë skualifikuar operatorët ekonomikë të mëposhëm:

1. \_\_\_\_\_

*Emri i plotë i shoqërisë*

*numri i NIPT-it*

2. \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

*Emri i plotë i shoqërisë*

*numri i NIPT-it*

Perkatësisht për arsyt e mëposhtme:

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

\* \* \*

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur, informojmë se jane identifikuar si operatorë ekonomikë të suksesshëm:

1. \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

*Emri i plotë i shoqërisë*

*numri i NIPT-it*

Shumatorja e çmimeve për njësi të ofruar/Vlera \_\_\_\_\_/Pikët totale të marra \_\_\_\_\_  
(me numra dhe fjalë)

2. \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

*Emri i plotë i shoqërisë*

*numri i NIPT-it*

Shumatorja e çmimeve për njësi të ofruar/Vlera \_\_\_\_\_/Pikët totale të marra \_\_\_\_\_  
(me numra dhe fjalë)

Etj. \_\_\_\_\_

Rrjedhimisht, jeni i lutur të paraqiteni pranë [emri dhe adresa e autoritetit kontraktor dhe referenca e kontaktit], brenda \_\_\_\_\_ ditëve nga dita e marrjes/publikimit të këtij njoftimi për të lidhur draft marrëveshjen.

Njoftimi i Klasifikimit është bërë në datë \_\_\_\_\_

Ankesa: ka ose jo \_\_\_\_\_

(nëse ka) ka marrë përgjigje në datë \_\_\_\_\_

**[Titullari i autoritetit kontraktor]**

## Shtojca 16

### **KUSHTET E PËRGJITHSHME Mallrat – Tender i Hapur**

#### **Neni 1: Qellimi**

- 1.1 Këto kushte të përgjithshme të kontratës (KPK) do të zbatohen për blerjen e Mallrave të prokuruar me anë të procedurës me negociim.
- 1.2 Ligji për Prokurimin Publik në Republikën e Shqipërisë parashikon se dispozitat e Kodit Civil Shqiptar do të zbatohen për kontratat e prokurimit publik. Disa dispozita të Kodit Civil janë rishprehur në KPK me qëllim që të rrisin transparencën e kushteve të kontratës. Megjithatë, citimi i disa dispozitave këtu nuk mohon në asnjë mënyrë zbatimin e dispozitave të tjera të Kodit Civil të kësaj kontrate.
- 1.3 Në mënyrë të ngjashme, disa dispozita të Ligjit mbi Prokurimin Publik janë rishprehur në KPK me qëllim që të rrisin transparencën e ligjit që rregullon prokurimin publik. Megjithatë, citimi i disa dispozitave këtu nuk mohon në asnjë mënyrë zbatimin e dispozitave të tjera të Ligjit mbi Prokurimin Publik mbi të drejtat, detyrat dhe detyrimet e palëve.
- 1.4 KPK do të zbatohen deri në atë masë që të mos lënë mënjanë kushtet ose dispozitat e paraqitura në pjesë të tjera të kontratës.
- 1.5 Kushtet e kontratës përfshijnë gjithashtu Kushtet e Veçanta të Kontratës (KVK). Në rast se ka një konflikt midis KPK dhe KVK, KVK do të mbizotërojnë mbi KPK.

#### **Neni 2: Përkufizime**

- 2.1 “kontratë” do të thotë marrëveshja e shkruar e lidhur midis Autoritetit Kontraktor dhe Kontraktuesit që përbëhet nga Dokumentat e Tenderit duke përfshirë KPK dhe KVK, të gjitha shtojcat dhe formularët e plotësuar dhe të gjitha dokumentat e tjera që përfshihen në referimin e çdo dokumenti.
- 2.2 “çmim kontrate” do të thotë çmimi që i paguhet Kontraktuesit sipas kontratës për zbatimin e plotë dhe të përpiktë të detyrimeve të tij kontaktore.
- 2.3 “Incoterms” do të thotë termat ndërkombëtare tregtare që përbëjnë rregullat e interpretimit të termave tregtare që përcaktojnë detyrimet përkatëse, kostot, dhe risqet e lidhura me transferimin e Mallrave nga shitësi tek blerësi.
- 2.4 “Lëvrime” do të thotë të gjitha aktivitetet dhe veprimet që mundësojnë marrjen e Mallrave në vendin e shpërndarjes siç specifikohet në kontratë si paketimi, transportimi, sigurimi, tarifat, procedura doganore, ngarkimi dhe shkarkimi, instalimi, mbledhja, bashkimi, kontrollimi i veprimeve dhe mbikëqyrja e gjithë kësaj veprimtarie.

- 2.5 “Autoriteti Kontraktor” do të thotë Autoriteti Kontraktor që është pjesë e kësaj kontrate dhe sipas dispozitave të kësaj kontrate blen Mallrat. Ky term kudo që përdoret ka kuptim të njëjtë me atë të perkufizuar në ligj.
- 2.6 “Kontraktues” do të thotë personi fizik ose juridik që është palë e kësaj kontrate dhe sipas dispozitave të kësaj kontrate furnizon Mallrat.
- 2.7 “Palë (t)” do të thotë nënshkruesit e kontratës.
- 2.8 “Mallrat” do të thotë materialet e papërpunuara, produktet, makineritë dhe pajisjet, objektet në formë të ngurtë, të lëngshme ose të gaztë.
- 2.9 “Shërbimet e lidhura me to” do të thotë shërbimet ndihmëse ose të paparashikuara të furnizimit të Mallrave, si transportimi, instalimi, mirëmbajtja, trajnimi, shërbimet mbështetëse ose detyrime të ngjashme në lidhje me furnizimin e Mallrave.
- 2.10 “Objekt i kontratës” do të thotë të gjitha Mallrat dhe Shërbimet e lidhura me to që Kontraktuesi do të sigurojë sipas kushteve të kontratës.
- 2.11 “Standarde Teknike” do të thotë specifikimet e aprovuara nga një organ i posaçëm standardizimi për zbatimin e vazhdueshëm ose të përsëritur. Standarde të tilla përdoren si rregulla, rregullore ose perkufizim të karakteristikave për të siguruar se materialet dhe shërbimet e procesuara i përgjigjen qëllimit.

### **Neni 3: Hartimi i Kontratës**

- 3.1 Njoftimi i ofertës fituese do të shërbejë për hartimin e kontratës midis palëve, e cila duhet të firmoset brenda afatit të parashikuar në Dokumentat e Tenderit.
- 3.2 Egzistenca e kontratës do të konfirmohet me nënshkrimin e dokumentit të kontratës duke trupëzuar të gjitha marrveshjet midis palëve.

### **Neni 4: Praktikant e Korrupsionit, Konflikti i Interesit dhe Kontrolli i Procesverbaleve**

- 4.1 Autoriteti Kontraktor mund t’i kërkojë gjykatës të deklarojë të paligjshme kontratën nëse zbulon se Kontraktuesi ka kryer veprime korruptive. Veprimet korruptive përfshijnë veprimet e përshkruara në Nenin 26 të Ligjit mbi Prokurimin Publik.
- 4.2 Kontraktuesi nuk duhet të ketë lidhje (të tashme ose të shkuara) me asnjë konsulent ose ndonjë ent tjetër që ka marrë pjesë në përgatitjen e Dokumentave të Tenderit për këtë prokurim.
- 4.3 Kontraktuesi duhet të lejojë Autoritetin Kontraktor të inspektojë llogaritë dhe regjistrat që kanë lidhje me zbatimin e kontratës ose t’i kontrollojë ato me anë të kontrollorëve të emëruar nga Autoriteti Kontraktor.

### **Neni 5: Informacioni Konfidencial**

- 5.1 Kontraktuesi dhe Autoriteti Kontraktor duhet të mbajnë në konfidencë të gjitha dokumentat, të dhënat dhe informacionet e tjera të dhëna nga pala tjetër në lidhje me kontratën.
- 5.2 Kontraktuesi mund t'i japë nënkontraktuesit dokumenta të tilla, të dhëna ose informacione të tjera që merr nga Autoriteti Kontraktor deri në masën e kërkuar për nënkontraktuesin të kryejë punën e tij sipas kontratës. Në rast të tillë, Kontraktuesi duhet të përfshijë në kontratën e tij me nën-Kontraktuesin një dispozitë që parashikon ruajtjen e konfidencialitetit siç thuhet në Paragrafin 5.1 më sipër.

#### **Neni 6: Pronësia Intelektuale**

- 6.1 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe në kontratë, të gjitha të drejtat e pronës intelektuale të siguruara nga Kontraktuesi gjatë zbatimit të kontratës do t'i përkasin Autoritetin Kontraktor i cili mund t'i përdorë ato sipas gjykimit të tij.
- 6.2 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe në kontratë, Kontraktuesi, pas përfundimit të kontratës, duhet t'i parashtojë Autoriteti Kontraktor të gjitha raportet dhe të dhënat si hartat, diagramet, skicimet, specifikimet, planet, statistikat, llogaritjet dhe regjistrat mbështetës ose materialet e fituara, mbledhura ose përgatitura nga Kontraktuesi gjatë zbatimit të kontratës. Kontraktuesi mund të mbajë kopje të këtyre dokumentave dhe të dhënave, por nuk duhet t'i përdorë për qëllime që s'kanë lidhje me kontratën pa leje paraprake me shkrim nga Autoriteti Kontraktor.
- 6.3 Kontraktuesi duhet të shkarkojë Autoritetin Kontraktor nga përgjegjësia për shkelje të të drejtave të pronësisë intelektuale që mund të dalin nga prodhimi ose shpërndarja e Mallrave sipas kontratës.
- 6.4 Në rast se ngrihet ndonjë pretendim ose padi kundër Autoritetit Kontraktor në lidhje me ndonjë shkelje të pronësisë intelektuale të shkaktuar nga zbatimi i kontratës ose nga përdorimi i Mallrave të furnizuara sipas kontratës, Kontraktuesi duhet t'i japë Autoritetit Kontraktor të gjitha provat dhe informacionin në posedim të Kontraktuesit që kanë të bëjnë me këtë padi apo pretendim.

#### **Neni 7: Origjina e Mallrave**

- 7.1 Nuk ka asnjë kufizim për kombësinë e origjinës së mallrave, përveç atyre që mund të jenë përcaktuar në ndonjë Rezolutë të Asamblesë së Përgjithshme të Kombeve të Bashkuara.
- 7.2 Kontraktuesi mund të jetë i detyruar të verifikojë origjinën e mallrave.
- 7.3 Për qëllime verifikimi, “origjinë” do të thotë vendi ku mallrat janë nxjerrë, ose prodhuar. Mallrat janë prodhuar kur, nëpërmjet përpunimit, procesimit, ose mbledhjes së mjaftueshme të komponentëve, rezulton një produkt i ri i njohur në tregti që është mjaft i ndryshëm në karakteristikat bazë ose në qëllim apo përdorim nga komponentët e tij.
- 7.4 Origjina e mallrave ka dallim nga kombësia e Kontraktuesit ose nënkontraktuesit që siguron mallrat.

### **Neni 8: Qëllimi i Furnizimit dhe Përshtatshmëria e Mallrave me Specifikimet**

- 8.1 Kontraktuesi duhet të dorëzojë Mallrat në përputhje me cilësinë, sasinë dhe llojin e specifikuar në kontratë, si dhe të vendosura dhe paketuara në mënyrën e përcaktuar në kontratë.
- 8.2 Mallrat nuk janë në përputhje me kontratën, nëse ato nuk janë të përshtatshme për përdorimin e posaçëm të parashikuar në kontratë. Kur nuk është e mundur të përcaktohet një gjë e tillë, thuhet se Mallrat nuk janë në përputhje me kontratën nëse ato nuk janë të përshtatshme për përdorimin për të cilin shërbejnë zakonisht sendet e tjera të të njëjtit lloj.
- 8.3 Nëse shitja është bërë në bazë të një modeli ose kampioni, shitësi (Kontraktuesi) duhet të dorëzojë sendet që kanë të njëjtat cilësi si të modelit ose kampionit.

### **Neni 9: Përputhshmëria e Mallrave me Standardet Teknike**

- 9.1 Mallrat e furnizuara sipas kontratës duhet të jenë konform kodeve dhe Standardeve Teknike të parashikuara në specifikimet teknike. Nëse gjatë ekzekutimit të kontratës, ka ndryshime në kodet përkatëse ose në Standardet Teknike, këto ndryshime do të zbatohen vetëm pas aprovimit nga Autoriteti Kontraktor.
- 9.2 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet nga ndonjë dispozite tjetër e kontratës, kur nuk është përcaktuar asnjë Standard Teknik përkatës në specifikimet teknike, Mallrat duhet të jenë konform Standardeve Teknike ndërkombëtare. Nëse nuk ekzistojnë Standarde Teknike ndërkombëtare, Mallrat duhet të jenë konform Standardeve Teknike përkatëse Shqiptare.
- 9.3 Kontraktuesi nuk mban përgjegjësi për gabime në skicim, të dhëna, vizatim ose çdo aspekt tjetër të specifikimeve teknike të dhëna nga Autoriteti Kontraktor me përjashtim të rastit kur gabimi ishte aq i dukshëm sa Kontraktuesi duhet ta kishte parë dhe këshilluar Autoritetin Kontraktor për të.
- 9.4 Shitësi (Kontraktuesi) nuk mban përgjegjësi për defekte të Mallrave për të cilat Autoriteti Kontraktor ishte në dijeni në momentin e lidhjes së kontratës ose nuk ishte në dijeni për faj të tij, me përjashtim të rastit kur defektet kanë të bëjnë me cilësinë e Mallrave të specifikuar sipas kontratës ose përfaqësimin e reklamës së shitesit (Kontraktuesit).

### **Neni 10: Pjesët e Këmbimit**

- 10.1 Nëse është e parashikuar në kontratë, Kontraktuesi duhet të përfshijë me Mallrat e lëvuara një sasi pjesësh këmbimi, në përputhje me specifikimet teknike dhe çdo dispozitë përkatëse të kontratës.
- 10.2 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe, pjesët e këmbimit do të dorëzohen bashkë me Mallrat.
- 10.3 Kontraktuesi duhet të garantojë disponueshmërinë e pjesëve të këmbimit për një periudhë të specifikuar në ofertën e tij dhe të barabartë me jetëgjatësinë e përdorimit të Mallrave.



- 10.4 Në rast të një vendimi të ndërprerjes së prodhimit të pjesëve të këmbimit, Kontraktuesi duhet të njoftojë Autoritetin Kontraktor brenda një kohe të arsyeshme/mjaftueshme për t'i lënë mundësi atij që të prokurojë sasi të mjaftueshme për përdorim të mëvonshëm.
- 10.5 Pas ndërprerjes së prodhimit të pjesëve të këmbimit, Kontraktuesi duhet t'i japë pa pagesë Autoritetit Kontraktor, nëse ai e kërkon, çdo prodhim, vegël, skicim të pjesëve të këmbimit të përdorura në prodhimin dhe mirëmbajtjen e Mallrave.

#### **Neni 11: Ambalazhimi**

- 11.1 Kontraktuesi duhet të dorëzojë Mallrat të vendosura dhe të ambalazuara në mënyrën e përcaktuar në kontratë.
- 11.2 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet nga ndonjë nen tjetër i kontratës, mund të thuhet se Mallrat nuk janë vendosur dhe paketuar në përputhje me kontratën nëse ato nuk janë vendosur dhe paketuar në të njëjtën mënyrë që bëhet zakonisht për gjërat e të njëjtit lloj ose, nëse mënyra e zakonshme nuk është e disponueshme, në një mënyrë që është e përshtatshme për ruajtjen dhe mbrojtjen e Mallrave.

#### **Neni 12: Testimet dhe Inspektimet**

- 12.1 Kontraktuesi duhet të bëjë të gjitha testet dhe inspektimet e kërkuara nga dispozitat e kontratës. Kosto e këtyre testeve dhe inspektimeve duhet të financohet tërësisht nga Kontraktuesi brenda kushteve të çmimit të kontratës
- 12.2 Me shpenzimet e tij, Autoriteti Kontraktor ka të drejtë të ndjekë testimet dhe/ose inspektimet.
- 12.3 Autoriteti Kontraktor gjithashtu mund t'i kërkojë Kontraktuesit të bëjë teste ose inspektime shtesë të paparashikuara në kontratë por të gjykuara të nevojshme për të verifikuar se Mallrat janë konform specifikimeve dhe kushteve të kontratës. Autoriteti kontraktor do të mbajë përgjegjësi për koston e këtyre testeve. Më tej, nëse këto teste ndalojnë progresin e punës së Kontraktuesit, Autoriteti Kontraktor do të pranojë të ndryshojë grafikun e lëvrimit.
- 12.4 Autoriteti Kontraktor do të refuzojë çdo Mall që nuk e kalon testimin dhe/ose inspektimin ose nuk është konform specifikimeve teknike dhe kushteve të kërkuara në zbatimin e kontratës.
- 12.5 Ekzekutimi i testeve, apo inspektimi i Mallrave nuk e shkarkojnë Kontraktuesin nga garancitë apo detyrimet e tjera sipas kontratës.

#### **Neni 13: Kushtet e Dorëzimit**

- 13.1 Kontraktuesi është i detyruar të kryejë të gjitha aktivitetet dhe veprimet e dorëzimit përveçse kur Kontraktuesi përjashtohet në mënyrë specifike nga një aktivitet ose veprim i tillë nga ndonjë dispozitë e kontratës. Nëse një Incoterm përdoret për të përshkruar

detyrimet e palëve, termi do të ketë kuptimin që i ka dhënë botimi i fundit i *Incotermave* botuar nga Dhoma Ndërkombëtare e Tregtisë.

- 13.2 Vendi i dorëzimit të Mallrave do të jetë sipas specifikimit të kontratës.
- 13.3 Koha e dorëzimit të Mallrave dhe data e përfundimit të Shërbimeve të lidhura me to do të jetë sipas specifikimit në kontratë.
- 13.4 Dorëzimi i Mallrave duhet të bëhet gjatë orarit të punës me përjashtim të rastit kur kjo kërkesë bie ndesh me ndonjë dispozitë të kontratës.
- 13.5 Kontraktuesi është i detyruar të njoftojë Autoritetin Kontraktor brenda një periudhe kohore të arsyeshme për dorëzimin e Mallrave përpara arritjes së tyre.

#### **Neni 14 Transportimi i Mallrave**

- 14.1 Kontraktuesi është i detyruar të sigurojë ngarkimin dhe transportimin e Mallrave siç kërkohet, me qëllim që të plotësojë afatet dhe kushtet e dorëzimit të specifikuar në kontratë.
- 14.2 Në Autoriteti Kontraktor është i detyruar të marrë Mallrat nga ndonjë mjet transporti apo agjenci transporti, Kontraktuesi duhet të japë lajmërim paraprak të arsyeshëm për transportin dhe t'i dorëzojë Autoritetit Kontraktor të gjitha dokumentat e nevojshme për marrjen e Mallrave.
- 14.3 Nëse shitësi, [Kontraktuesi] është i detyruar t'i dorëzojë mallrat në mjetin e transportit në një vend të specifikuar në kontratë, risku i humbjes kalon tek Autoriteti Kontraktor vetëm kur mallrat i dorëzohen mjetit të transportit në vendin e specifikuar. Fakti se shitësi [Kontraktuesi] është i autorizuar të mbajë dokumentat përfaqësuese të mallrave nuk influencon në kalimin e rrishtit.

#### **Neni 15: Siguracioni**

- 15.1 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe në kontratë, Kontraktuesi duhet të sigurojë që Mallrat që do të dorëzohen sipas kontratës janë plotësisht të siguruar ndaj humbjes ose dëmtimit gjatë transportit, magazinimit ose dorëzimit të tyre.

#### **Neni 16: Verifikimi dhe Pranimi i Mallrave**

- 16.1 Përpara pranimit, Autoriteti Kontraktor ka të drejtë të verifikojë, inspektojë dhe testojë Mallrat. Këto veprime duhet të kryhen menjëherë pas dorëzimit të Mallrave. Kontraktuesi ka të drejtë të marrë pjesë në këtë proces dhe të shqyrtojë raportet përkatëse të prërgatitura nga Autoriteti Kontraktor ose agjentët e tij.
- 16.2 Autoriteti Kontraktor pranon ose refuzon Mallrat menjëherë pas dorëzimit duke njoftuar me shkrim Kontraktuesin në lidhje me vendimin e tij për të pranuar ose refuzuar Mallrat.

#### **Neni 17: Garancitë**

- 17.1 Kontraktuesi garanton se Mallrat janë të reja, të papërdorura dhe të modeleve të fundit dhe se ato trupëzojnë përmirësimet e fundit në skicim dhe materiale, me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe në kontratë.
- 17.2 Shitësi (Kontraktuesi) mban përgjegjësi për çdo defekt ose mospërputhje që ekziston në momentin kur risku kalon tek Autoriteti Kontraktor, edhe kur defekti shfaqet pas këtij momenti.
- 17.3 Shitësi (Kontraktuesi) mban përgjegjësi për mospërputhjen që verifikohet pas momentit të treguar në paragrafin e mësipërm dhe që vjen nga mospërmbushja e ndonjë detyrimi, duke përfshirë garancinë që Mallrat duhet të jenë të përshtatshme për përdorimin e tyre të zakonshëm dhe specifik për një periudhë të caktuar kohe, ose se ato do të ruajnë cilësitë dhe karakteristikat e caktuara.
- 17.4 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe në kontratë ose në ligj, Autoriteti Kontraktor humbet të drejtën e tij për të kundërshtuar lidhur me të metat e sendit nëse ai nuk i denoncon ato të shitësi (Kontraktuesi), duke specifikuar natyrën e tyre, brenda dhjetë ditëve nga zbulimi i tyre.
- 17.5 Autoriteti Kontraktor s i mundëson Kontraktuesit të gjitha mjetet e nevojshme për të inspektuar këto defekte.
- 17.6 Pas marrjes së këtij njoftimi, Kontraktuesi duhet të riparojë menjëherë ose të zëvendësojë Mallrat defekte ose pjesët e tyre pa pagesë shtesë për Autoritetin Kontraktor.
- 17.7 Nëse pas marrjes së njoftimit, Kontraktuesi dështon në rregullimin e defektit brenda një periudhe të arsyeshme, Autoriteti Kontraktor mund të ndërmarrë veprime për rregullimin e nevojshëm, me shpenzimet e Kontraktuesit.
- 17.8 Në çdo rast, Autoriteti Kontraktor humbet të drejtën për të kundërshtuar për të metat e sendit nëse ai nuk e ushtron të drejtën e tij brenda dy vjetësh nga data kur sendet i janë dorëzuar atij, po qe se ky afat nuk bie në kundërshtim me kohëzgjatjen e garancisë kontraktore.
- 17.9 Shitësi (Kontraktuesi) nuk mund të shfrytëzojë rregullat e parashikuara ketu nëse defektet kanë të bëjnë me fakte të njohura prej tij ose që nuk mund të ishin të panjohura për të dhe që nuk i janë vënë në dukje Autoritetit Kontraktor.

## **Neni 18: Çmimi i Kontratës**

- 18.1 Çmimi i kontratës është çmimi i dhënë në ofertën e Kontraktuesit dhe i pranuar nga Autoriteti Kontraktor.
- 18.2 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe në kontratë, çmimi i kontratës përfshin kostot dhe tarifën, duke përfshirë taksat dhe tarifën doganore të lidhura me dorëzimin e Mallrave, pagesa për transportin, sigurimin, instalimin, testimet, ngarkimin, shkarkimin, udhëzimet, manualët dhe dokumentat në gjuhën e specifikuar dhe të nevojshme për

përdorim të rregullt, mirëmbajtje dhe riparime të Mallrave. Vlera e taksave dhe tarifave duhet të përcaktohet sipas legjislacionit përkatës, në fuqi 28 ditë para hapjes së ofertave.

#### **Neni 19: Afatet e Pagesës**

- 19.1 Çmimi i kontratës, duke përfshirë çdo pagesë paraprake, duhet të paguhet në kohë siç specifikohet në kontratë.
- 19.2 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe në kontratë, pagesa duhet bërë në monedhë Shqiptare. Kursi i këmbimit të monedhave të ndryshme do të jetë kursi i Bankes së Shqiperise i fiksuar në ditën e dërgimit për botim të njoftimit të kontratës.
- 19.3 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe në kontratë, kërkesa e Kontraktuesit për pagesë duhet t'i bëhet Autoritetit Kontraktor me shkrim. Për çdo kërkesë, Kontraktuesi duhet të paraqesë origjinalin dhe kopjen së bashku me një listë të sendeve që përshkruan Mallrat e dorëzuara dhe shërbimet e kryera.
- 19.4 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe në kontratë, pagesa për Mallrat do të bëhet brenda 30 ditëve kalendarike nga dita që janë pranuar Mallrat ose nga dita e marrjes së kërkesës për pagesë cilado të jetë më vonë.
- 19.5 Data e pagesës do të jete dita që fondet xhirohen nga llogaria e Autoritetit Kontraktor.

#### **Neni 20: Vonesa në Bërjen e Pagesës**

Në rast të verifikimit të vonesave në kryerjen e pagesave nga ana e Autoritetit Kontraktor, megjithëse kontraktuesi ka përmbushur të gjitha detyrimet e tij në përputhje me kushtet e kontratës, detyrimet e prapambetura dhe kamatëvonesat përkatëse do të kryhen në përputhje me parashikimet e ligjit nr. 48/2014 “Për pagesat e vonuara në detyrimet kontraktore e tregtare”.

#### **Neni 21: Nryshimi i Ligjeve dhe Rregulloreve**

- 21.1 Nëse pas datës së nënshkrimit të kontratës, ndonjë ligj, rregullore, urdhëresë, urdhër ose procedurë me efektin e ligjit në Republikën e Shqipërisë hyn në fuqi, nxirret ose ndryshon dhe ndikon kushtet, duke përfshirë datën e dorëzimit, ose çmimin e kontratës, kushtet ose çmimi i kontratës do të rregullohen në atë masë sa Kontraktuesi është ndikuar në përmbushjen e detyrimeve të tij sipas kontratës.

#### **Neni 22: Forca Madhore**

- 22.1 Kontraktuesi nuk mban përgjegjësi për humbjen e sigurimit të kontratës, dëmeve të likuiduara ose ndërprerjen për mosplotësim, nëse dhe deri në masën që vonesa në zbatim ose ndonjë dështim tjetër në zbatimin e detyrimeve të tij sipas kontratës vijnë si rezultat i verifikimit të rasteve të Forcës Madhore.
- 22.2 Për qëllimet e këtij neni “Forcë Madhore” do të thotë një ngjarje jashtë kontrollit të Kontraktuesit mbi fajin ose neglizhimin dhe e paparashikueshme nga ana e tij. Ngjarje të

tilla mund të përfshijnë, por nuk janë të limituara nga, veprimet e Autoritetit Kontraktor goftë në kapacitetin e tij sovran ose kontraktual, lufta ose revolucionet, zjarri, përmbytja, tërmeti, epidemitë, shtrëngime të karantinës dhe embargo tranziti.

- 22.3 Nëse ndodh ndonjë situatë e Forcës Madhore, Kontraktuesi duhet të njoftojë menjëherë Autoritetin Kontraktor. Me përjashtim kur Autoriteti Kontraktor jep direktiva të ndryshme, Kontraktuesi duhet të vazhdojë të zbatojë detyrimet e tij sipas kontratës në masën praktikisht të arsyeshme dhe duhet të kërkojë të gjitha mjetet e arsyeshme për zbatimin që nuk pengohet nga Forca Madhore.

### **Neni 23: Vonesa në Zbatim dhe Zgjatja e Afatit**

- 23.1 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe, Kontraktuesi duhet të fillojë zbatimin e kontratës menjëherë pas nënshkrimit të saj.
- 23.2 Me përjashtim të rasteve kur Autoriteti Kontraktor është dakord për zgjatje të afatit të kontratës, Autoriteti Kontraktor ka të drejtë të likuidojë dëmet për vonesën në zbatim nëse Kontraktuesi dështon në dorëzimin e Mallrave brenda periudhës së zbatimit të specifikuar në kontratë.
- 23.3 Autoriteti Kontraktor mund të zbrësë shumën e dëmeve të likuiduara që duhet paguar nga shuma e pagesës ndaj Kontraktuesit. Në rast të tillë Autoriteti Kontraktor duhet të njoftojë Kontraktuesin me shkrim për shumën dhe arsyen e zbritjes.
- 23.4 Autoriteti Kontraktor pranon zgjatjen e afatit në rastin e Forcës Madhore.
- 23.5 Autoriteti Kontraktor mund pranojë zgjatjen e afatit edhe në rrethana të tjera nëse është në interesin publik për ta bërë këtë. Në rast se Kontraktuesi ndeshet me kushte që pengojnë zbatimin në kohë, Kontraktuesi duhet të njoftojë me përpikmëri Autoritetin Kontraktor me shkrim për vonesën, shkakun dhe datën e propozuar të dorëzimit ose përfundimit. Autoriteti Kontraktor duhet të vlerësojë kërkesën. Nëse Autoriteti Kontraktor është dakort me vonesën, zgjatja do të hyjë në fuqi me një amendament me shkrim të kontratës të nënshkruar nga Autoriteti Kontraktor dhe Kontraktuesi.

### **Neni 24: Likuidimi i Dëmeve për Dorëzimin e Vonuar**

- 24.1 Dëmet e likuiduara për dorëzimin e vonuar do të llogariten me tarifat e mëposhtme ditore::
- Për kontratat me periudhë zbatimi jo më shumë se 6 muaj, tarifa ditore do të jetë 4/1000 të vlerës koresponduese të mbetur pa u zbatuar nga cmimi total i kontratës por kjo vlerë do të llogaritet minimalisht mbi 25% të vlerës së kontratës.
  - Për kontratat me periudhë zbatimi jo më shumë se 12 muaj, tarifa ditore do të jetë 2/1000 të vlerës koresponduese të mbetur pa u zbatuar nga cmimi total i kontratës por kjo vlerë do të llogaritet minimalisht mbi 25% të vlerës së kontratës.
  - Për kontratat me periudhë zbatimi më shumë se 12 muaj, tarifa ditore do të jetë 1/1000 të vlerës koresponduese të mbetur pa u zbatuar nga cmimi total i kontratës por kjo vlerë do të llogaritet minimalisht mbi 25% të vlerës së kontratës.

### **Neni 25: Negociatat dhe Amendamentet**

- 25.1 Palët nuk mund të negociojnë ndryshime ose amendamente të asnjë elementi të kontratës që do të sillnin ndryshime thelbësore në kushtet bazë për përzgjedhjen e Kontraktuesit.
- 25.2 Asnjë amendament ose ndryshim tjetër i kontratës nuk është i vlefshëm nëse ai nuk bëhet me shkrim apo nuk ka një datë të përcaktuar, si edhe nëse ai nuk i referohet shprehimisht kontratës apo nuk nënshkruhet nga një përfaqësues i autorizuar i Kontraktuesit dhe Autoriteti Kontraktor.
- 25.3 Çdo heqje dore nga të drejtat, pushtetet ose ndreqjet që mund të bëhen nga palët sipas kontratës duhet të bëhet me shkrim, të ketë datë dhe të firmoset nga një përfaqësues i autorizuar i palës që bën këtë dorëheqje dhe duhet të specifikojë të drejtën dhe masën në të cilën ajo lëshohet.

#### **Neni 26: Ndryshimi i Porosisë**

- 26.1 Autoriteti Kontraktor rezervon të drejtën të porosisë Mallra ose Shërbime shtesë deri në një masë që nuk i kalon 20% të çmimit total të kontratës. Çdo porosi shtesë duhet të bëhet në mënyrë konsistente me rregullat dhe procedurat e parashikuara në Ligjin mbi Prokurimin Publik.

#### **Neni 27: Ndërprerja për Mosplotësim**

- 27.1 Autoriteti Kontraktor mund të ndërpresë kontratën në tërësi ose pjesërisht nëse:
- a) Kontraktuesi dështon në dorëzimin e Mallrave brenda periudhës së specifikuar në kontratë ose brenda zgjatjes së dhënë; ose,
  - b) Kontraktuesi dështon të zbatojë ndonjë detyrim tjetër të kontratës.
- 27.2 Autoriteti Kontraktor duhet të njoftojë me shkrim Kontraktuesin për ndërprerjen për mosplotësim dhe t'i japë Kontraktuesit 15 ditë të ndreqë mosplotësimin me përjashtim kur ndërprerja është bërë për veprime korruptive ose të paligjshme, rast në të cilin ndërprerja do të jetë e menjëhershme.

#### **Neni 28: Ndërprerja për Shkak të Falimentimit**

- 28.1 Autoriteti Kontraktor mund të ndërpresë kontratën në çdo kohë nëse Kontraktuesi falimenton ose bëhet i paaftë të paguajë.
- 28.2 Autoriteti Kontraktor duhet t'i japi Kontraktuesit njoftim me shkrim për ndërprerjen.

#### **Neni 29: Ndërprerja për Shkak të Interesit Publik**

- 29.1 Autoriteti Kontraktor mund të ndërpresë kontratën në çdo kohë nëse gjykon se ky veprim duhet ndërmarrë për t'i shërbyer sa më mirë interesit publik.
- 29.2 Autoriteti Kontraktor duhet të njoftojë me shkrim Kontraktuesin për ndërprerjen..
- 29.3 Autoriteti kontraktor duhet të paguajë Kontraktuesin për të gjitha Mallrat e pranuar dhe Shërbimet e lidhura me to të kryera përpara ndërprerjes dhe duhet t'i paguajë Kontraktuesit

dëmet e shkaktuara për kryerjen e pjesshme të Mallrave dhe Shërbimeve të lidhura me to. Në llogaritjen e shumës së dëmeve, Kontraktuesit do t'i kërkohet të ndërmarrë të gjitha veprimet e nevojshme për të minimizuar dëmet.

### **Neni 30: Nënkontraktimi**

- 30.1. Një nënkontratë do të jetë e vlefshme vetëm nëse është në formën e një marrëveshjeje të shkruar me anë të së cilës kontraktori i beson kryerjen e një pjese të detyrimeve të kontratës së tij një pale të tretë.
- 30.2 Kontraktori nuk duhet të nënkontrakttojë pa aprovimin paraprak me shkrim të Autoritetit Kontraktor dhe jo më shumë se 40% të vlerës së kontratës. Kontraktori duhet të njoftojë Autoritetin Kontraktor për elementet e kontratës që nënkontraktohet dhe dokumentacionin që provon aftësinë e nën kontraktorit. Autoriteti Kontraktor duhet të lajmërojë kontraktorin për vendimin e tij, brenda 5 ditëve nga marrja e njoftimit, duke shprehur arsyet nëse e aprovon apo jo atë.
- 30.3 Çdo nënkontraktor ka të drejtë të marrë pjesë në prokurimin publik sipas Ligjit mbi Prokurimin Publik. Autoriteti mund të parashikojë pagesa direkte tek nënkontraktori për mallrat që do të furnizojë.
- 30.4 Kontraktori mbetet plotësisht përgjegjës për zbatimin e kontratës pavarësisht nga sjellja e nënkontraktorit.

### **Neni 31: Transferimi i të Drejtave**

- 31.1 Kontraktuesi nuk mund të transferojë, tërësisht ose pjesërisht, detyrimet e tij sipas kontratës me përjashtim kur jepet miratimi paraprak i Autoritetit Kontraktor.

### **Neni 32: Sigurimi i Kontratës**

- 32.1 Përpara nënshkrimit të kontratës, kontraktuesi duhet t'i dorëzojë Autoritetit Kontraktor sigurimin e kontratës në shumën dhe formën e kërkuar.
- 32.2 Shuma e sigurimit të kontratës duhet t'i paguhet Autoritetit Kontraktor si kompensim për çdo humbje të rezultuar nga dështimi i Kontraktuesit në plotësimin e detyrimeve të tij sipas kontratës.
- 32.3 Garancia e sigurimit të kontratës do t'i kthehet Kontraktuesit jo më vonë se 30 ditë pas datës së pranimit të Mallrave. Megjithatë, pesë (5) përqind e depozitës do të mbahet deri në përmbushjen e kënaqshme të detyrimeve të kontratës.

### **Neni 33: Baza Ligjore**

- 33.1 Kontrata do të rregullohet dhe interpretohet sipas legjislacionit shqiptar në fuqi.

### **Neni 34: Zgjidhja e Mosmarrëveshjeve**

- 34.1 Autoriteti Kontraktor dhe Kontraktuesi duhet të bëjnë çdo përpjekje të zgjidhin mosmarrëveshjet ose konfliktet e ndodhura midis tyre ose në lidhje me këtë marrëveshje me negociata direkte.
- 34.2 Në se palët dështojnë në zgjidhjen e mosmarrëveshjes ose konfliktit, problemet do të konsiderohen me anë të zgjidhjes së mosmarrëveshjeve sipas kontratës dhe procedurave juridike në fuqi sipas legjislacionit të Republikës së Shqipërisë.

**Neni 35: Përfaqësimi i Palëve**

- 35.1 Çdo palë duhet të emërojë me shkrim një person ose post organizativ, që do të jetë përgjegjës, në emër të palës, për marrjen e komunikatave dhe për përfaqësimin e palës në çështjet e lidhura me ekzekutimin e kontratës.
- 35.2 Secila palë duhet të lajmërojë palën tjetër menjëherë për ndonjë ndryshim në emërimin e përfaqësuesit të palës. Nëse njëra palë dështon të lajmërojë, duhet të marrë përsipër çdo humbje të shkaktuar nga dështimi për të dhënë njoftim të mjaftueshëm.
- 35.3 Palët mund të emërojnë persona ose njësi organizative shtesë për të përfaqësuar palën në veprime ose veprimtari të veçanta, rast në të cilin njoftimi me shkrim duhet dhënë dhe duhet të përcaktojë shtrirjen e autoritetit të përfaqësuesit.

**Neni 36: Lajmërimet**

- 36.1 Çdo lajmërim i dhënë nga njëra palë tjetër sipas kontratës duhet të bëhet me shkrim në adresën e specifikuar në kontratë.
- 36.2 Njoftimi do të ketë efekt sapo të dorëzohet.

**Neni 37: Llogaritja e Afateve**

- 37.1 Të gjitha referencat e ditëve do të jenë ditë kalendarike.



## Shtojca 17

[ Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor ]

### **KUSHTET E VEÇANTA Mallrat – Procedurë e Hapur**

Kushtet e veçanta të Kontratës hartohen në përputhje me objektin konkret të kontratës. Në rast se ka mospërputhje midis KPK dhe KVK do të mbizotërojnë Kushtet e veçanta të kontratës.

#### **Neni 1: Përkufizime**

- 1.1 Autoriteti Kontraktor është \_\_\_\_\_
- 1.2 Kontraktuesi është \_\_\_\_\_

#### **Neni 2: Sigurimi i Kontrates**

- 2.1 Sigurimi i Kontratës në shumën prej (10% të vlerës së ofertës) duhet të ofrohet nga Kontraktuesi për të siguruar egzekutimin e detyrimeve të tij sipas kontratës.
- 2.2 Sigurimi i Kontratës do t'i lëshohet ose kthehet, menjehere Kontraktuesit sipas formularit të mëposhtëm: \_\_\_\_\_
- \_\_\_\_\_
- \_\_\_\_\_

#### **Neni 3: Fillimi i Zbatimit**

- 3.1 Zbatimi i kontratës duhet të fillojë më \_\_\_\_\_. Nëse data nuk është e përcaktuar, zbatimi do të fillojë në datën që Kontraktuesi nënshkruan formularin e kontratës.

#### **Neni 4: Inspektimet dhe Testimet**

- 4.1 Inspektimet dhe testimet para pranimit të Mallrave do të bëhen: \_\_\_\_\_
- \_\_\_\_\_
- \_\_\_\_\_
- \_\_\_\_\_

#### **Neni 5: Kushtet e Dorëzimit**

- 5.1 Data (t) dhe vendi (et) i dorëzimit të Mallrave do të bëhet sipas Grafikut të Lëvrimin të parashikuar në këtë kontratë.
- 5.2 Kontraktuesi duhet të njoftojë Autoritetin Kontraktor \_\_\_\_\_ ditë para çdo dorëzimi të Mallrave.

- 5.3 Lajmërimi i dorëzimit duhet të bëhet me shkrim, faks, postë, e-mail etj, tek: \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_
- 5.4 Nëse Autoriteti Kontraktor i merr Mallrat nga një palë e tretë, lajmërimi i dorëzimit duhet të përfshijë listën e dokumentave të nevojshme për marrjen e Mallrave dhe të tregojë se ku dhe kur do t'i jepen dokumentat Autoriteti Kontraktor.
- 5.5 Nëse Autoriteti Kontraktor i merr Mallrat nga një palë e tretë, Kontraktuesi duhet të dorëzojë të gjitha dokumentat e nevojshme për marrjen e Mallrave tek: \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

**Neni 6: Kushtet e Pagesës**

- 6.1 Pagesa e Mallrave duhet bërë brenda \_\_\_\_\_ ditëve nga data e pranimit të Mallrave ose nga data e marrjes së kërkesës me shkrim të pagesës, sado vone që të vije. Nëse nuk është specifikuar, periudha kohore do të jetë 30 ditë.
- 6.2 Monedha e pagesës do të jetë \_\_\_\_\_. Nëse është lënë e paplotësuar, pagesa do bëhet me monedhën Shqiptare.

**Neni 7. Pagesa Paraprake**

- 7.1 Përqindja e pagesës paraprake do të jetë \_\_\_\_\_. Nëse nuk është specifikuar, Kontraktuesi nuk do të marrë pagesë paraprake.
- 7.2 Nëse është premtuar një pagesë paraprake, avanca do të paguhet brenda \_\_\_\_\_ ditëve nga marrja e sigurimit të kontratës.
- 7.3 Nëse jepet pagesa paraprake, shuma do të hiqet nga pagesa që duhet t'i jepet Kontraktuesit sipas formulës së mëposhtme: \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

**Neni 8. Shërbimet në Lidhje me to**

- 8.1 Kushtet e veçanta të mëposhme do të zbatohen për kryerjen e pagesës së shërbimeve të lidhura  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

**Neni 9. Zbritja e garancisë së kontratës**

- 9.1 Nëse parashikohet zbritje periodike të garancisë së kontratës ajo kryhet si më poshtë  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Nëse nuk plotësohet, garancia mbetet e pandryshuar.



## Shtojca 18

[ Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor]

### FORMULARI I PUBLIKIMIT TË NJOFTIMIT TË KONTRATËS SË NËNSHKRUAR

#### Seksioni 1 Autoriteti Kontraktor

##### 1.1 Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor

Emri \_\_\_\_\_  
Adresa \_\_\_\_\_  
Tel/Fax \_\_\_\_\_  
E-mail \_\_\_\_\_  
Faqja në Internet \_\_\_\_\_

##### 1.2 Lloji i autoritetit kontraktor:

Institucion Qëndror	Institucion i Pavarur
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Njesi e Qeverisjes Vendore	Tjetër
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

#### Seksioni 2. Objekti i Kontratës

2.1 Numri i referencës së procedurës/lotit \_\_\_\_\_

##### 2.2 Lloji i “Kontratave Publike për Mallra”

Blerje	Qira	Leasing	Blerje me këste	Një kombinim i tyre
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

##### 2.3 Kontratë në bazë të Marrëveshjes Kuadër

Po  Jo

Nëse Po, lloji i Marrëveshjes Kuadër

Me 1 Operator Ekonomik

Me disa operatorë ekonomikë

Të gjitha kushtet janë të përcaktuara Po  Jo

**2.4 Përshkrim i shkurtër i kontratës**

1 Fondi limit \_\_\_\_\_

2. Burimi i Financimit \_\_\_\_\_

3. Objekti i kontratës/marrëveshjes kuadër \_\_\_\_\_

**2.5 Kohëzgjatja e kontratës ose afati kohor për ekzekutimin:**

Kohëzgjatja në muaj  ose ditë

ose

duke filluar nga // me përfundim në //

**2.6 Ndarja në LOTE:**

Po  Jo

Nëse Po, numri i LOTEVE:

**2.7 Opsionet:**

Numri i rinovimeve të mundshme(nëse ka):

ose: nga  në

**2.8 Kontrate me nenkontraktim:**

Po  Jo

**Seksioni 3. Procedura**

**3.1 Lloji i procedurës: E Hapur**

**3.2 Kriteret e përzgjedhjes së fituesit:**

A) çmimi më i ulët

ose

B) oferta ekonomikisht më e favorshme

lidhur me rëndësinë: Çmimi  pikë  
etj.  pikë

3.3 Numri i ofertave të dorëzuara:

Numri i ofertave të rregullta:

3.4. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë të Informacionit dhe Komunikimit (TIK) janë përdorur standartet e përgatitura nga Agjencia Kombetare e Shoqërisë së Informacionit:

Po  Jo

3.5. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë të Informacionit dhe Komunikimit (TIK), në rastin kur standartet janë të paaplikueshme, është marrë miratimi paraprak nga Agjencia Kombetare e Shoqërisë së Informacionit

Po  Jo

#### Seksioni 4 Informacion mbi kontratën

4.1 Numri i Kontratës: \_\_\_\_\_ Data e Kontratës //

#### 4.2 Emri dhe adresa e kontraktorit

Emri \_\_\_\_\_

Adresa \_\_\_\_\_

Tel/Fax \_\_\_\_\_

E-mail \_\_\_\_\_

Faqja e Internetit \_\_\_\_\_

#### 4.2.1 Emri dhe adresa e nenkontraktorit/eve

Emri \_\_\_\_\_

Adresa \_\_\_\_\_  
Tel/Fax \_\_\_\_\_  
E-mail \_\_\_\_\_  
Faqja e Internetit \_\_\_\_\_

**4.3 Vlera totale përfundimtare e kontratës** (duke përfshirë lotet opsionet dhe nenkontraktimin):

Vlera \_\_\_\_\_ (pa TVSH) Monedha \_\_\_\_\_  
Vlera \_\_\_\_\_ (me TVSH) Monedha \_\_\_\_\_

**4.3.1 Vlera totale e nenkontraktimit :** \_\_\_\_\_

Vlera \_\_\_\_\_ (pa TVSH) Monedha \_\_\_\_\_  
Vlera \_\_\_\_\_ (me TVSH) Monedha \_\_\_\_\_

**4.4 Informacione shtesë**

---

---

Data e shpërndarjes së këtij njoftimi □ □ / □ □ / □ □ □ □

## Shtojca 18/1

[ Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor për publikim në Buletinin e Njoftimeve Publike]

### 1. Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor

Emri \_\_\_\_\_  
Adresa \_\_\_\_\_  
Tel/Fax \_\_\_\_\_  
E-mail \_\_\_\_\_  
Faqja në Internet \_\_\_\_\_

2. Lloji i procedurës: \_\_\_\_\_

3. Objekti i kontratës/marrëveshjes kuadër \_\_\_\_\_

4. Numri i referencës së procedurës/lotit \_\_\_\_\_

5. Fondi limit \_\_\_\_\_

6. Vlera totale përfundimtare e kontratës (duke përfshirë lotet opsionet dhe nenkontraktimin):

Vlera \_\_\_\_\_ (me TVSH) Monedha \_\_\_\_\_

Vlera e nenkontraktimit \_\_\_\_\_ me Tvsh Monedha \_\_\_\_\_

7. Data e lidhjes së kontratës \_\_\_\_\_

### 7. Emri dhe adresa e kontraktorit /nenkontraktorit

Emri \_\_\_\_\_  
Adresa \_\_\_\_\_  
Nr. NIPT \_\_\_\_\_



## Shtojca 19

[Letër me kokë e Bankës / Kompanisë së Sigurimeve]

[ Shtojcë për t'u paraqitur nga Operatori Ekonomik]

### FORMULARI I SIGURIMIT TË KONTRATËS

[Data]

Për: [Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor]

Në emër të: [Emri dhe adresa e ofertuesit të siguruar]

\* \* \*

Procedura e prokurimit: [lloji i procedurës ]

Përshkrim i shkurtër i kontratës: [ objekti]

Publikimi (nëse zbatohet): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]

\* \* \*

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur, dhe me kusht që [emri i ofertuesit të përcaktuar fitues] t'i jetë akorduar kontrata,

Ne vërtetojmë se [emri i ofertuesit të përcaktuar fitues] ka derdhur një depozitë pranë [emri dhe adresa e bankës / kompanisë së sigurimeve] në një shumë prej [monedha dhe vlera, e shprehur në fjalë dhe shifra] si kusht për sigurimin e ekzekutimit të kontratës, që do të nënshkruhet me [emri i autoritetit kontraktor]

Marrim përsipër të transferojmë në llogarinë e [emri i autoritetit kontraktor] vlerën e siguruar, brenda 15 (pesëmbëdhjetë) ditëve nga kërkesa juaj e thjeshtë dhe e parë me shkrim, pa kërkuar shpjegime, me kusht që kjo kërkesë të përmendë mos-përmbushjen e kushteve të kontratës.

Ky Sigurim është i vlefshëm deri në zbatimin plotë të kontratës.

[Përfaqësuesi i bankës / kompanisë së sigurimeve]

## Shtojca 20

### FORMULARI I ANKESËS PRANE AUTORITETIT KONTRAKTOR

Ankesë drejtuar: *Autoriteti Kontraktor*

#### Seksioni I. Identifikimi i Ankimuesit

*Ankimuesi mund të jetë një ofertues ose ofertues i mundshëm (psh, si individ, në partneritet, në bashkëpunim, në bashkim shoqërisht).*

---

Emri i plotë i ankimuesit (ju lutem shtypeni)

---

Adresa

---

Qyteti

---

Shteti

---

Kodi Postar/Kodi  
Zip

---

Nr. Telefoni (duke përfshirë edhe  
prefiksin e zonës)

---

Nr. Faksi (duke përfshirë edhe prefiksin  
e zonës)

---

E-mail

---

Emri dhe pozicioni i zyrtarit të autorizuar që plotëson ankesën (ju lutem, shtypeni)

---

Firma e zyrtarit të autorizuar

---

Data (viti/muaji/dita)

---

Nr. Telefoni (duke përfshirë prefiksin e  
zonës)

---

Nr. Faksi (duke përfshirë prefiksin e  
zonës)

## **Seksioni II. Informacion për Procedurën**

### **1. Numër Identifikimi**

*Plotësoni numrin e kontratës në njoftimin e kontratës ose në dokumentat e tenderit, duke përfshirë llojin e procedurës së përdorur për prokurimin në fjalë (psh, Kërkesë për Propozime(KP), Procedurë e Hapur(PH), Procedurë e Kufizuar(PK), Procedurë me Negociim(PN), Shërbim Konsulencë (SHK), Konkurs Projektimi (KP).*

---

### **2. Autoriteti Kontraktor**

*Emri i autoritetit kontraktor që administron procesin e prokurimit.*

---

### **3. Vlera e Përlogaritur e Prokurimit**

*Llogaritja e vlerës së kontratës (shuma e shprehur në shifra dhe fjalë)*

---

### **4. Objekti i Kontratës**

*Përshkrim i shkurtër i punëve/mallrave/shërbimeve që blihen.*

---

### **5. Afati Përfundimtar për Dorëzimin e Ofertës**

*Afati përfundimtar për dorëzimin e ofertave.*

---

Data (viti/muaji/dita)

### **6. Data e Përcaktimit të Kontratës Fituese**

Data (viti/muaji/dita) nëse zbatohet

---

## **Seksioni III. Përshkrimi i ankesës**

### **1. Baza Ligjore e Ankesës**

*(shkruani shkeljen ligjore, bazuar në vendime, akte, dokumenta, etj)*

---

## 2. Deklaratë e Hollësishme e Fakteve dhe Argumenteve

*Jepni një deklaratë të hollësishme të fakteve dhe argumenteve që mbështesin ankesën tuaj. Për çdo arsye të ankesës specifikoni datën në të cilën u vutë në dijeni për faktet e lidhura me arsyet e ankesës. Përmendni edhe seksionet përkatëse të dokumentave të tenderit, nëse zbatohen. Përdorni faqe shtesë, nëse është e nevojshme.*

## 3. Lista e Shtojcave

*Që një ankesë të konsiderohet e dorëzuar, ajo duhet të jetë e plotë. Bashkangjisni një kopje të lexueshme të të gjithë dokumentave që kanë lidhje me ankesën tuaj dhe një listë të të gjithë këtyre dokumentave. Dokumentat duhet të përfshijnë normalisht **çdo njoftim të publikuar, të gjitha dokumentat e tenderit, me të gjitha ndryshimet dhe shtojcat, propozimin tuaj**. Përcaktoni se cili prej informacioneve është konfidencial, nëse ka të tillë. Shpjegoni se përse informacioni është i tillë, ose dorëzoni një version të dokumentave përkatëse me pjesët konfidenciale të hequra dhe një përmbledhje të përmbajtjes.*

---

Dërgojeni formularin e plotësuar të ankesës për prokurimin, të gjitha shtojcat e nevojshme dhe disa kopje shtesë, pranë **autoritetit kontraktor**

Shënim: Për ankesat pranë Komisionit të Prokurimit Publik duhet ti referoheni Formulari të Ankesës se nxjerrë nga ky institucion.

**Nr. Faks:**

**E-mail:**

**Nënshkrimi dhe Vula e ankuesit**

## Shtojca 21

### **DRAFTI I MARRËVESHJES KUADËR** ( KU TË GJITHA KUSHTET JANË TË PËRCAKTUARA) **PËR PUNË / MALLRA / SHËRBIME**

[Përdorimi i këtij draft marrëveshje është detyruese për të gjitha Autoritetet Kontraktore që do të përdorin marrëveshjen kuadër]

Nr \_\_

#### **DATA:**

Kjo kontratë lidhet më [data], midis [emri dhe adresa e Autoritetit Kontraktor] tani e tutje të referuar si “Autoriteti Kontraktor” dhe [emri dhe adresa e Kontraktuesit] të përfaqësuar nga [përfaqësuesi], tani e tutje i quajtur si “Kontraktuesi”.

Kontraktori, me anë të ofertës së tij, me datë [data] bie dakord të furnizojë mallrat, ashtu siç janë të specifikuar në kushtet e përcaktuara në:

- Këtë kontratë
- Formularin e Deklarimit të Ofertës, të paraqitur nga Ofertuesi
- Specifikimet Teknike
- Formularin e çmimit të ofertës

Të gjitha këto dokumenta të bashkangjitur përbëjnë pjesë integrale të kësaj kontrate.

#### **Neni 1 Objekti**

1.1 Objekti i marrëveshjes kuadër është të përcaktojë kushtet, përfshirë çmimet per njësi dhe rregullat për dorëzimin e mallrave/sherbimeve/puneve në vijim.

[përshkrimi i përgjithshëm]

1.2 Marrëveshja kuadër do të zbatohet me dërgimin e ftesave për ofertë tek operatorët ekonomikë, palë në marrëveshje. P.sh. kurdoherë që Autoriteti Kontraktor i përfshirë në këtë marrëveshje, do të blejë artikuj në bazë të kësaj kontrate, duhet që të dërgojë “ftesën për ofertë” tek kontraktuesi, duke specifikuar listën me artikuj për furnizim me sasi të tyre përkatëse.

1.3 Sasi të parashikuara, janë vetëm sasi orientuese dhe NUK e kushtëzojnë Autoritetin Kontraktor për t'i blerë ato. Autoriteti Kontraktor ka të drejtë të blejë më pak apo më shumë sasi se sa ato të parashikuara.

- 1.4 Kontraktuesi nuk do të ketë të drejtë kompensimi dhe NUK do t'i lejohet të bëjë ndryshime të çmimeve të njësisë, për shembull në rast se autoriteti kontraktor vendosë të blejë më pak apo më shumë sasi se sa ato të specifikuara dhe/ose në rast se autoriteti kontraktor vendos të mos blejë asnjë nga këto sasi për disa artikuj.
- 1.5 Kohëzgjatja e marrëveshjes kuadër:
- 

## Neni 2 Çmimi

- 2.1 Çmimet për njësi për punë/mallra /shërbime janë treguar në Formularin e Cmimit të Ofertës.
- 2.2 Çmimet e njësisive duhet të jenë fikse dhe nuk duhet t'i nënshtrohen ndryshimeve për porositë e vendosura në këtë marrëveshje kuadër.

## Nënshkrimet dhe Datat

Për Kontraktuesin		Për Autoritetin Kontraktues	
<b>Emri:</b>		<b>Emri:</b>	
Pozita:		Pozita:	
Nënshkrimi:		Nënshkrimi:	
Data:		Data:	
<b>Vula:</b>		<b>Vula:</b>	

## Shtojca 22

### **DRAFTI I MARRËVESHJES KUADËR ( KU JO TË GJITHA KUSHTET JANË TË PËRCAKTUARA) PËR PUNË / MALLRA / SHËRBIME**

**Emri i Autoritetit Kontraktues,**

Dhe

#### **Emri i Kontraktuesit**

Bien dakord si vijon:

**Të nënshkruajnë këtë Marrëveshje kuadër për objektin :** < vendosni titullin > me numrin identifikues : <vendosni Numrin e Prokurimit>

#### **Neni 1 Objekti**

1.1 Objekti i kësaj marreveshje kuadër është të vendosë rregullat për kontratat të cilat do të lidhen përmes procesit të mini-konkursit vetëm ndërmjet operatorëve ekonomike që janë palë e kësaj marrëveshje kuadër.

1.2 Kjo marrëveshje kuadër nuk është një kontratë në vete, por përcakton kushtet për kontratat që do të lidhen në bazë të saj.

1.3 Kontraktuesi është vetëm një nga palët e marrëveshjes kuadër.

#### **Neni 2 Detyrimet e Palëve**

2.1 Autoriteti Kontraktues, palë në këtë marrëveshje, do t'i dërgojë kontraktuesit "Ftesën për Oferte" kurdo që paraqitet nevoja për punë/mallra/shërbime.

2.2 Kontraktuesi, detyrohet të dorëzojë një ofertë kurdo që kërkohet nga Autoriteti Kontraktor.

#### **Neni 3 Kontratat në zbatim të marrëveshjes kuadër**

3.1 Kontratat do të nënshkruhen vetëm pas procesit të mini-konkursit.

#### **Neni 4 Procesi i mini-konkurrencës**

4.1 Procesi i mini- konkursit do të kryhet me të gjithë operatorët ekonomike, palë në marrëveshjen kuadër, kurdoherë që paraqitet nevoja për punë /mallra/shërbime për Autoritetet Kontraktore.

4.2 Autoriteti Kontraktor do të ri-hapë konkursin në bazë të kushteve të njëjta ose të kushteve të tjera të vendosura në ftesën për ofertë, sipas përcaktimeve në dokumentat e tenderit.

4.3 Kurdoherë që paraqitet nevoja për punë/mall /shërbim Autoriteti Kontraktor duhet të përgatisë Ftesat për Oferte dhe t'ua dërgojë të gjithë operatorëve ekonomike, palë në marrëveshjen kuadër. Vlerësimi i ofertave do të bëhet sipas kriterëve të përcaktuara në Ftesën për Ofertë.

## **Neni 5 Kohëzgjatja e marrëveshjes kuadër**

---

### **Nënshkrimet dhe datat**

<b>Për Kontraktuesin</b>		<b>Për Autoritetin Kontraktues</b>	
<b>Emri :</b>		<b>Emri:</b>	
Pozita:		Pozita:	
Nënshkrimi:		Nënshkrimi:	
Data:		Data:	
<b>Vula:</b>		<b>Vula:</b>	



**Shtojca 23**

[ *Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor* ]

**FORMULARI I NJOFTIMIT TE ANULIMIT**

**1.Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor**

Emri \_\_\_\_\_

Adresa \_\_\_\_\_

Tel/Fax \_\_\_\_\_

E-mail \_\_\_\_\_

Faqja në Internet \_\_\_\_\_

**1. Lloji i procedurës:** \_\_\_\_\_

**2. Numri i Referencës:** \_\_\_\_\_

**3. Objekti i kontratës** \_\_\_\_\_

**4. Fondi limit** \_\_\_\_\_

**5. Arsyet e Anulimit:**

Bazuar në Ligjin Nr. 9643, datë 20.11.2006 “Për Prokurimin Publik” i ndryshuar,  
neni 24, pika 1:

a) ;

b) ;

c) ;

ç) ;

d) ;

dh) ;

**Etj.** \_\_\_\_\_

**6. Informacione shtesë**

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Data e shpërndarjes së këtij njoftimi.