

Data 25. 09. 2023

PROCESVERBAL- Tipi i kontratës - Shërbime

PËR ARGUMENTIMIN DHE MIRATIMIN E SPECIFIKIMEVE TEKNIKE DHE KRITEREVE PËR KUALIFIKIM

OBJEKTI I PROCEDURËS: “Mirëmbajtja e pajisjeve mjekësore për Spitalit Rajonal Lezhë e ndarë në 17 lote - me afat 1 vjeçar (12 muaj)”- Marrëveshje kuadër me disa operatorë ekonomik (një OE të vetëm fitues për sejcilin lot) - ku të gjitha kushtet janë të percaktuar

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

Shërbime Mirëmbajtje dhe Riparimi: 50000000-5;

Shërbime të ndryshme për Riparim dhe Mirëmbajtje: 50800000-3

VLERA E FONDIT LIMIT: (Vlera e Pritshme e Kontratave): Fondi limit i Marrëveshjes Kuadër (Vlera e Pritshme e Kontratave): **10,682,564.00 (dhjete milion gjashtëqind e tetëdhjetë e dy mijë e pesëqind e gjashtëdhjetë e katër) lekë pa TVSH**, Shumatorja e çmimeve për njësi për të gjitha lotet është: **9,060,987.34 (nëntë milion e gjashtëdhjetë mijë e nentëqind e tetëdhjetë e shtatë pikë 34) lekë pa TVSH.**

Fondi limit: 10,682,564.00 (dhjetë milion gjashtëqind e tetëdhjetë e dy mijë e pesëqind e gjashtëdhjetë e katër) lekë pa TVSH.

Nr.	Emërtim loti	Fondi limit
1	Loti 1 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit INSPITAL ose ekuivalentin e saj	195,000.00
2	Loti 2 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit GE ose ekuivalentin e saj	830,000.00
3	Loti 3 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit EDAN ose ekuivalentin e saj	461,043.00
4	Loti 4 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit DRAGER ose ekuivalentin e saj	1,465,812.00
5	Loti 5 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit OLYMPUS ose ekuivalentin e saj	1,498,178.00
6	Loti 6 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit ESCO ose ekuivalentin e saj	35,190.00
7	Loti 7 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit NOVOS ose ekuivalentin e saj	161,044.00
8	Loti 8 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit KLS MARTIN ose ekuivalentin e saj	156,639.00
9	Loti 9 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit CONTEC ose ekuivalentin e saj	47,273.00
10	Loti 10 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit COBAMS ose ekuivalentin e saj	65,000.00
11	Loti 11 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit AXION ose ekuivalentin e saj	50,233.00

12	Loti 12 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit ZOLL ose ekuivalentin e saj	405,000.00
13	Loti 13 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit J & J ose ekuivalentin e saj	173,458.00
14	Loti 14 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit KARL STORZ ose ekuivalentin e saj	1,440,000.00
15	Loti 15 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit GIMA ose ekuivalentin e saj	19,267.00
16	Loti 16 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit MIR ose ekuivalentin e saj	145,333.00
17	Loti 17 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te tjera me prodhues te ndryshem	3,534,094.00

Numri i referencës së procedurës /Lotit: Lotit: REF-81107-09-25-2023

Nr.Lotit	Emërtim loti	Numri i References
1	Loti 1 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit INSPITAL ose ekuivalentin e saj	REF-81118-09-25-2023
2	Loti 2 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit GE ose ekuivalentin e saj	REF-81120-09-25-2023
3	Loti 3 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit EDAN ose ekuivalentin e saj	REF-81122-09-25-2023
4	Loti 4 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit DRAGER ose ekuivalentin e saj	REF-81125-09-25-2023
5	Loti 5 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit OLYMPUS ose ekuivalentin e saj	REF-81129-09-25-2023
6	Loti 6 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit ESCO ose ekuivalentin e saj	REF-81134-09-25-2023
7	Loti 7 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit NOVOS ose ekuivalentin e saj	REF-81136-09-25-2023
8	Loti 8 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit KLS MARTIN ose ekuivalentin e saj	REF-81138-09-25-2023
9	Loti 9 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit CONTEC ose ekuivalentin e saj	REF-81140-09-25-2023
10	Loti 10 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit COBAMS ose ekuivalentin e saj	REF-81143-09-25-2023
11	Loti 11 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit AXION ose ekuivalentin e saj	REF-81145-09-25-2023
12	Loti 12 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit ZOLL ose ekuivalentin e saj	REF-81147-09-25-2023
13	Loti 13 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit J & J ose ekuivalentin e saj	REF-81149-09-25-2023
14	Loti 14 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit KARL STORZ ose ekuivalentin e saj	REF-81151-09-25-2023
15	Loti 15 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit GIMA ose ekuivalentin e saj	REF-81153-09-25-2023
16	Loti 16 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit MIR ose ekuivalentin e saj	REF-81155-09-25-2023
17	Loti 17 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te tjera me prodhues te ndryshem	REF-81157-09-25-2023

Në bazë të nenit 21, pika 2, të Ligjit nr.162/2020 “Për prokurimin publik”, nenit 2, pika 2/c dhe nenit 78, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, autoriteti/enti kontraktor **”Drejtoria e Spitalit Rajonal Lezhe”** ka hartuar procesverbalin për argumentimin dhe miratimin e specifikimeve teknike dhe kriterëve për kualifikim për procedurën e sipërcituar, me përmbajtjen si më poshtë:

I. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT: PER LOTET 1 – LOTI 16

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1;

Argumentimi: Ky kriter u vendos sipas nenit 29 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik“, në të cilën është e parashikuar se: 1. Oferta ekonomike përmban vlerën ekonomike pa TVSH. 2. Operatori ekonomik duhet të hartojë në mënyrë të pavarur, ofertën ekonomike.

b. Lista e cmimeve të artikujve, sipas Shtojcës 2;

Argumentimi: Kjo shtojcë është pjesë e setit të dokumenteve standarte të tenderit për procedurën e prokurimit të sipërcituar.

c. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 9;

Argumentimi: Ky kriter u vendos me mbështetje në nenin 76 të Ligjit nr. 162/2020 “Për Prokurimin Publik“, dhe nenin 26 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik“, në të cilën është e përcaktuar se: “1. Bashkë me dorëzimin e kërkesave për pjesëmarrje ose të ofertave, autoriteti/enti kontraktor pranon si provë paraprake, në vend të disa vërtetimeve të lëshuara nga autoritetet publike ose palë të treta, formularin përmbledhës të vetëdeklarimit, sipas përcaktimit në nenin 82, të LPP-së, dhe në këto rregulla”.

d. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3;

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

2.1. Përshtatshmëria për të kryer veprimtarinë profesionale (nëse është e aplikueshme):

a) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë *Certifikaten ISO 9001:2015 mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”* ose *ISO 13485:2016 mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”*, 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. **Certifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.**

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme bazohet në nenin 77, pika 1/a dhe 2, të LPP, nenit 41, pika 4, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 "Për miratimin e rregullave të prokurimit publik", si dhe është e percaktuar në pikën b) dhe c) është vendosur në përputhje me pikën 1 të nenit 79 të Ligjit nr.162/2020"Per Prokurimin Publik", në të cilën gjejmë të percaktuar se:

1. Autoriteti ose enti kontraktor për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t'u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikata të lëshuara nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Kjo dispozitë zbatohet edhe kur kërkesat teknike u referohen kualifikimeve të kandidatit ose të ofertuesit.

Gjithashtu ky kriter gjen mbështetje dhe në rekomandimin e APP dhe Drejtorise së përgjithshme të Akreditimit nr. 3330 prot, datë 20.03.2018 dhe nr. 145 prot, datë 16.03.2018 "Rekomandim mbi hartimin e kërkesave të cilësisë".

2.2. Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

a) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit financiare (2020, 2021 dhe 2022) ku vlera e tyre të jete jo më vogël se **40% e vlerës së fondit limit* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori.**

Shënim:* Për efekt të përllogaritjes 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 ofertohet, konkretisht mbi vlerat e kolonës "Vlera e pritshme e kontratave" në pikën 2.10 /ose/ 2.14

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.

Nëse operatorët ekonomikë, për lotin/lotet që konkurrojnë, arrijnë vlerën e xhiros minimale të kërkuar në këto DT, në të paktën një vit të periudhës së kërkuar, kërkesa për plotësimin e kapaciteteve financiare konsiderohet e përmbushur.

Argumentimi: Ky kriter është vendosur në përputhje me pikën 3 të nenit 77 të Ligjit nr 162/2020,"Per Prokurimin Publik" i ndryshuar, në të cilin gjejmë të percaktuar se: **3. Në lidhje me situatën ekonomike dhe financiare, autoritetet ose entet kontraktore mund të vendosin kërkesa që garantojnë se operatorët ekonomikë kanë kapacitetin e nevojshëm ekonomik dhe financiar për të zbatuar kontratën. Për këtë qëllim autoritetet ose entet kontraktore mund të kërkojnë në veçanti që operatorët ekonomikë të kenë një xhiro vjetore minimale të caktuar. Gjithashtu, autoritetet ose entet kontraktore mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të japin informacione në bilancet e tyre vjetore që të tregojnë raportet ndërmjet aktivitetit dhe pasivitetit. Xhiroja vjetore minimale që kërkohet nga operatorët ekonomikë nuk mund të tejkalohet dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës.**; në pikën 1 dhe pikën 2/b të nenit 43 të VKM nr. 285 datë 19.05.2021 "Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik", ku percaktohet se:**Pika 1.Autoriteti/enti kontraktor, për të provuar kapacitetet financiare dhe ekonomike, kërkon kopje të deklaratave të xhiros vjetore të realizuar nga operatori ekonomik dhe, sipas rastit të**

xhiros që mbulon kontrata, për një periudhë maksimumi deri në 3 (tre) vitet e fundit financiare. Pika2/b: 2. Vlera e xhiros minimale vjetore që u kërkohet operatorëve ekonomikë nuk mund të tejkalohet: b) vlerën e parashikuar të kontratës, në procedurat e prokurimit ndërmjet kufirit të lartë dhe të ulët monetar;

Vendosja e këtij kriteri behet me qëllim krijim e bindjes tek Autoriteti Kontraktor, për aftësinë ekonomike dhe financiare të OE ofertues, duke vertetuar nepermjet dokumenteve të kerkuara me poshte, se zoterojne kapacitet ekonomike dhe financiare për të permbushur kontraten sic eshte parashikuar nga AK.

Përcaktimi i vlerës së kërkuar argumentohet si më poshtë:

Legjislatori në piken 1 dhe piken 2/b të nenit 43 të VKM nr. 285 date 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, ka parashikuar marzhin maksimal për vlerën e xhiros, që mund të kërkohet në Procedurën e Hapur, ku percaktohet; Pika2/b: 2. *Vlera e xhiros minimale vjetore që u kërkohet operatorëve ekonomikë nuk mund të tejkalohet: b) vlerën e parashikuar të kontratës, në procedurat e prokurimit ndërmjet kufirit të lartë dhe të ulët monetar;* Duke qene se kjo procedure prokurimi bazuar ne vleren e fondit limit ndërmjet kufirit të lartë dhe të ulët monetar. AK është e vetmja qendër terciare në RSH për këtë arsye praktika e vendosur ndër vite e cila ka rezultuar e suksesshme, është ajo e marzheve maksimale të përcaktuara nga legjislatori në Rregullat e Prokurimit Publik si dhe në Legjislacionin e Prokurimit Publik në tërësi.

Shënim: Duke qenë se aktet ligjore dhe nënligjore parashikojnë një marzh për vlerën e xhiros që mund të kërkohet, autoritetet/entet kontraktore duhet të argumentojnë vlerën e kërkuar të xhiros brenda këtij marzhi.

Përcaktimi i viteve të kërkuara për paraqitjen e vërtetimit të xhiros vjetore është bërë bazuar në nenin 43 të VKM 285/2021 ‘Mbi Rregullat e Prokurimit Publik’ ku përcaktohet se: *Autoriteti/enti kontraktor, për të provuar kapacitetet financiare dhe ekonomike, kërkon kopje të deklaratave të xhiros vjetore të realizuar nga operatori ekonomik dhe, sipas rastit të xhiros që mbulon kontrata, për një periudhë maksimumi deri në 3 (tre) vitet e fundit financiare;* si dhe nenit 13 të Ligjit nr. 8438, datë 28.12.1998 ‘Për Tatimin Mbi të Ardhurat’ i ndryshuar, ku përcaktohen kushtet dhe afatet e dorëzimit për Deklaratat individuale vjetore e të ardhurave; (Shënim: citoni dispozitën përkatëse të legjislacionit tatimor, ku përcaktohen afatet për paraqitjen nga tatimpaguesit të deklaratës vjetore pranë organeve tatimore).

2.3 Aftësitë teknike dhe profesionale:

2.3.1 Dëshmi nga operatori ekonomik për **shërbime** të mëparshme të ngjashme në një vlerë sa **20% 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 shpalljes së njoftimit të kontratës.**

- Si dëshmi për përvojën e mëparshme me një ent publik, kërkohen **vërtetime*** të lëshuara nga një ent publik për përmbushjen me sukses të kontratës, së bashku me kontratën përkatëse, ku të shënohen vlera, afati i përfundimit të kontratës dhe/ose fatura tatimore të shitjes ku të shënohen datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

Në rastin e përvojes së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm **fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi,**

dhe të deklaruara në organet tatimore, ku shënohen datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

Shënim*: Për efekt të përlllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 20% 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 2.10 / 2.14.**

Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 20% do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.

Argumentimi: Ky kriter u vendos në përputhje me piken 4 te nenit 77 te Ligjit nr. 162/2020, “Per Prokurimin Publik” ,ne te cilin gjejmë te percaktuar se: *4. Në lidhje me aftësitë teknike dhe profesionale, autoritetet ose entet kontraktore mund të vendosin kërkesa që garantojnë se operatorët ekonomikë zotërojnë burimet e nevojshme njerëzore e teknike, si dhe përvojën e nevojshme për të zbatuar kontratën sipas një standardi të përshtatshëm cilësie. Autoritetet ose entet kontraktore, në veçanti, mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të kenë një nivel të mjaftueshëm përvojë që vërtetohet nga referenca të përshtatshme nga kontratat e zbatuara në të shkuarën. Aftësia profesionale e operatorëve ekonomikë për të ofruar shërbimin, punën, mallin vlerësohet në lidhje me aftësitë organizative, reputacionin dhe besueshmërinë, përvojën e duhur, si dhe personelin e nevojshëm për të zbatuar kontratën, siç është përshkruar nga autoriteti ose enti kontraktor në njoftimin e objektit të kontratës;* si dhe nenit 41 të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik”, ne te cilen eshte e percaktuar se: *[...]3. Për të provuar përvojën e mëparshme, autoriteti/enti kontraktor kërkon dëshmi për realizimin me sukses të një ose disa kontratave për shërbimet e mëparshme, të ngjashme, të kryera gjatë tre viteve të fundit. Në çdo rast, vlera e kërkuar duhet të jetë në një vlerë jo më të madhe se 40% të vlerës së përlllogaritur të kontratës që prokurrohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit, nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës. Autoriteti/enti kontraktor si dëshmi për përvojën e mëparshme, kërkon vërtetime të lëshuara nga një ent publik për përmbushjen me sukses të kontratës, ku të shënohen vlera, afati i përfundimit të kontratës, ose/dhe faturave tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, ku shënohen datat, shumat dhe shërbimet e realizuara. Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore, ku shënohen datat, shumat dhe shërbimet e realizuara. Në rastin e procedurave të prokurimit “Shërbim konsulence”, si përvojë e mëparshme për shërbimet e ngjashme me objektin e prokurimit do të njihen dhe/ose shërbimet e ngjashme me fushat përkatëse të ekspertizës, pjesë e objektit të prokurimit.*

Vendosja e këtij kriteri behet me qellim krijim e bindjes tek Autoriteti Kontraktor, per aftesine teknike te OE ofertues, nepermjet pervojave te duhura, qe jane ne perpjesetim me natyren e objektit te prokurimit dhe qe ka aftesine e duhur per zbatimin e kontrates sic eshte parashikuar nga AK.

Përcaktimi i vlerës së kërkuar për kontratat e ngjashme argumentohet si më poshtë: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77 të ligjit nr.162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” nenit 41 të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te

Prokurimit Publik”. Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë të dëshmojnë që kanë përvojën e nevojshme për të zbatuar kontratën, prandaj është kërkuar që furnizimet e mëparshme të ngjashme të jenë në vlerën jo më të vogël se 20 % të vlerës së fondit limit, që është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar. Autoriteti Kontraktor QSU “Nënë Tereza” Tiranë është institucion terciar Shëndetësor Publik Kombëtar në shërbim të shëndetit të popullatës, të cilës i siguron shërbim shëndetësor parandalues, diagnostikues dhe kurues sipas Kushtetutës së Shqipërisë dhe ligjeve të shëndetit publik. Vendosja e këtij kriteri behet me qëllim krijim e bindjes tek Autoriteti Kontraktor, për aftësinë teknike të OE ofertues, nëpërmjet përvojave të duhura, që janë në përputhje me natyrën e objektit të prokurimit dhe që ka aftësinë e duhur për zbatimin e kontratës sic është parashikuar nga AK.

2.3.2 Operatori Ekonomik duhet të vërtetohet që ka të paktën **2(dy)* Inxhinierë/Specialistë** në stafin e vet të trajnuar për pajisjet mjekësore të cilët do të kryejnë shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes së pjesëve të këmbimit, të vërtetuar nëpërmjet: diplomës, çertifikatës së trajnimit, CV-së, kontratës individuale të punës. Vetëm ky staf do të kryejë ndërhyrjet e mirëmbajtjes parandaluese, korrigjuese dhe kalibruese të pajisjeve mjekësore.

***Shënim:** *Me këtë numër minimal të kërkuar synohet të garantohet gjatë gjithë kohës ofrimi i shërbimit dhe parandalohen rastet e pamundësisë së prezencës së stafit për arsye të ndryshme objektive (leje vjetore, raport mjekësor, trajnime etj).*

***Shënim:** *Ky kriter në fazën e ofertimit të operatoreve ekonomikë do të konsiderohet i përmbushur me dorëzimin/paraqitjen e formularit përmbledhës të vetdeklarimit sipas shtojcës 9 të DST. Në rastet kur OE do të shpallet fitues duhet të paraqesë dokumentacionin provues sipas këtij kriteri.*

Argumentimi: Ky kriter u vendos në përputhje me pikën 4 të nenit 77 të Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për Prokurimin Publik”, në nenin 41, të VKM 285, datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, ku përcaktohen të gjitha kriteret e mundshme që autoriteti kontraktor i vlerëson të nevojshme, për sa kohë që ato janë në përputhje me natyrën dhe përmasat e kontratës që do të prokurimet dhe jodiskriminuese. Për këtë procedurë objekti i prokurimit është: Mirëmbajtje e pajisjeve të mëdha mjekësore të prodhuesit Philips/ ose ekuivalent, prodhuesit Siemens/ose ekuivalent dhe prodhuesit Toshiba/ose ekuivalent” për 24 muaj”, ndarë në lote (gjithsej 2). Ky kriter konkretisht, është vendosur në mënyrë që e gjithë procedura të bëhet nga persona të kualifikuar të cilët garantojnë zbatimin e kontratës plotësisht dhe në mënyrë të duhur, gjatë gjithë kohëzgjatjes së saj. *Ky kriter është miratuar dhe vendosur nga anëtarët e Njësive të Prokurimit që kanë specialitetin përkatës në lidhje me Kërkesat për kualifikim, në përputhje me Nenin 77 pika 4, të Ligjit Nr. 162/2020 “Për Prokurimin Publik”, Ky kriter mbështetet edhe në Rekomandimin e APP Nr. 8197, datë 03.09.2018 Prot “Mbi hartimin e kriterëve për kualifikim për procedurat e prokurimit mallra, punë, shërbime”. Ky kriter gjen mbështetje në VKM nr.285 datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” të nenit 41 “Kërkesa të veçanta për kontratat e shërbimeve”,*

piken 4, ku percaktohet se: *Për të provuar përshtatshmërinë për të kryer veprimtarinë profesionale, kapacitetet teknike dhe profesionale, autoriteti/enti kontraktor kërkon: a) licenca profesionale për realizimin e shërbimeve, objekt i kontratës, të lëshuara nga autoritetet kompetente shtetërore; dhe /ose, b) një listë të personelit kryesor, të nevojshëm për të zbatuar objektin e prokurimit dhe/ose komponentët e saj. Lista e personelit kryesor duhet të përfshijë CV-të e tyre dhe licencat profesionale, kur kanë të tilla sipas legjislacionit përkatës; dhe/ose, c) fuqinë punëtore të operatorit ekonomik të nevojshëm për ekzekutimin e objektit të prokurimit; dhe/ose, ç) mjetet dhe pajisjet teknike që ka në dispozicion apo që mund t'i vihen në dispozicion operatorit ekonomik për të përmbushur kontratën.*

2.3.3 Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqes **Autorizim nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi (ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin)**, për të garantuar mirëmbajtjen cilësore, të sigurtë dhe pjesë origjinale të pajisjeve mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi. Autorizimi duhet të jete original dhe nese nuk eshte ne gjuhen angleze ose shqipe, të përkthehet ne gjuhen angleze ose shqipe dhe të noterizohet, si dhe të jetë i vlefshëm ne momentin e hapjes se ofertave.

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

*Autorizimi per OE ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar prej prodhuesit është një dokument i domosdoshëm për t’u paraqitur, në mënyrë që autoriteti kontraktor të sigurohet që subjekti/shoqëria që disponon këtë dokument, garanton mirëmbajtjen cilësore, të sigurtë dhe pjesë origjinale të pajisjeve mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi. Si dhe gjithashtu ky kriter u vendos ne mbeshtetje te **Rekomandimit nr. 3341/1 prot. Date 20.03.2018 te Agjensise se Prokurimit Publik (Drejtoria Juridike dhe Monitorimit) drejtuar Autoriteteve Kontraktore “Rekomandim mbi hartimin e kriterëve per kualifikim ne dokumentet e tenderit te procedurave te prokurimit publik”.***

2.3.4 OE duhet të paraqesë **Autodeklarate që merr përsipër furnizimi/zevendesimin me pjesë këmbimi dhe aksesore dhe se:**

- Materialet dhe pjesët e këmbimit duhet të jenë të reja, origjinale ose nga prodhues të tjerë të çertifikuar, dhe gjithmonë në përputhje me ato të përdorura fillimisht në pajisje, duke siguruar

konformitet me udhëzimet e dhëna nga prodhuesi në dokumentacionin teknik furnizuar me pajisjen.

- Të jenë të certifikuara me CE ose FDA sipas standarteve dhe direktivave të aprovuara në tregun European.
- Kur është e aplikueshme, pjesët e këmbimit dhe aksesoret duhet të kenë manual instalimi shoqërues sipas rekomandimeve të prodhuesit. Një kopje e këtij manuali i dorëzohet përfaqësuesit të Autoritetit Kontraktor.
- Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një)* vit garanci ku të përfshihen të gjitha defektet e mundshme të tyre. (*Sqarim: Afati i garancisë së pjesëve të këmbimit mund të tejkalojë afatin e kësaj kontrate. I kontraktuari detyrohet të mirëmbajë, sipas kushteve të garancisë, pjesën e këmbimit edhe pas afatit të përfundimit të kësaj kontrate nëse defekti i pjesës ndodh brenda afatit një vjeçar të garancisë së pjesës së këmbimit.*)

2.3.5 OE duhet të paraqesë **Autodeklarate ku deklaron se do të bëjë inspektimin e sigurisë së pajisjeve mjekësore, të paktën** 1(një) një inspektim sigurie sipas standartit ndërkombëtar elektrik IEC 62353 të specifikuar nga Direktiva e Pajisjeve Mjekësore MDD (ose MDR) 98/79 EC (të përditësuar), ose EU 2016/425 (të përditësuar) ose FDA ose (EU) 2017/745, kur është e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit të Keshillit të Europës, për çdo pajisje mjekësore dhe pjesëve përbërëse të saj gjatë periudhës së kësaj kontrate, nëpërmjet stafit të trajnuar dhe çertifikuar, kur kjo është e zbatueshme. Inspektimi përfshin:

- a. Operatori Ekonomik duhet të kryejë inspektim vizual, testime dhe matje me aparatura të kalibruara.
- b. Operatori Ekonomik duhet të planifikojë kryerjen e këtyre testimeve në bashkëpunim me stafin e Sektorit të Inxhinierisë Klinike bazuar në specifikimet e prodhuesit.
- c. Në përfundim të cdo inspektimi sigurie duhet të përpilohet një raport përshkrues dhe firmoset nga specialistët e Sektorit të Inxhinierisë Klinike dhe Inxhinieri/Tekniku i kompanisë (OE) që kryen testin.
- d. Pas cdo testimi sigurie në pajisje duhet vendosur një shenjë treguese e gjendjes së sigurisë së pajisjes.
- e. Përveç rasteve të sipërpërmendura, shërbimi i inspektimit e verifikimit të sigurisë duhet të kryhet edhe pas mirëmbajtjes korrigjuese, kur është e zbatueshme.
- f. Autoriteti Kontraktues ka të drejtë të kërkojë verifikime përveç atyre të planifikuara, në raste të veçanta, në kushte apo sipas nevojave të veçanta dhe Kontraktuesi është i detyruar të pranojë këto kërkesa pa kushte.

Argumentimi: Ky kriter është vendosur në përputhje me nenin 38, nenin 36 dhe 77 të Ligjit nr. 162/2020, “Per Prokurimin Publik”, në nenin 41 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, i ndryshuar, rekomandimin e APP nr. 3341/1 prot, date 20.03.2018 “Mbi hartimin e kritereve për kualifikim në dokumentat e tenderit të procedurave të prokurimit publik”, rekomandimin e APP dhe Drejtorisë së përgjithshme të Akreditimit nr. 3330 prot, date 20.03.2018 dhe nr.145 prot, date 16.03.2018 “Rekomandim mbi hartimin e kërkesave të cilesisë”, Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit, që ato do jenë të reja dhe origjinale dhe në përputhje me ato

te përdorura fillimisht (te garantuara nepermjet certifikimit CE ose FDA) është një dokument i domosdoshëm për t'u paraqitur, në mënyrë që autoriteti kontraktor të sigurohet që subjekti/shoqëria që do të kryeje shërbimin e mirëmbajtje/riparimit, jep garancinë e riparimit të këtyre pajisjeve, në rastet e nevojshme, sipas kërkesave të percaktuara në dokumentat e tenderit. Theksojmë se pajisjet mjekësore janë shumë specifike dhe riparimi i tyre kërkon pjesë specifike origjinale të vete pajisjes, për një funksionimin të plote, të certifikuar me CE për të garantuar cilësinë e tyre të plote.

2.3.6 OE duhet të paraqesë Autodeklarate ku garanton se në rast të shpalljes fitues, do të kryejë **shërbimin e mirëmbajtjes**, riparimin dhe zëvendësimin e çdo defekti/pjesë të mundshme/gjatë periudhës së kontratës, për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve **të cilat janë të lidhura me pajisjen**, në mënyrë që ajo të jetë në shërbim të stafit dhe të cilat ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të percaktuara nga prodhuesi.

2.3.7 Ofertuesi (Operatori Ekonomik) duhet të lëshojë një Deklaratë me anë të së cilës **merr përsipër sigurimin teknik të stafit të tij** gjatë kohës së punës në ambientet e SRL, dhe kjo e fundit nuk mban asnjë përgjegjësi për aksidentet e ndodhura punonjësve të Operatorit Ekonomik në ambientet e saj.

2.3.8 OE duhet të paraqesë **Autodeklarate** me anë të së cilës **të përcaktojë më shumë se një person kontakti për raportimin e defekteve** dhe çështjeve administrative, për të cilët duhet të bëjë me dije Autoritetin Kontraktor (telefon dhe email). Çdo ndryshim kontakti duhet të raportohet menjëherë me shkrim palëve. Stafi (i të Kontraktuarit) duhet të jetë i pajisur me kartë (mjet) identifikimi personal gjatë vizitave në ambientet e Kontraktuesit dhe të shoqërohet nga stafi i Sektorit të Inxhinierisë Klinike.

Argumentimi: Kriteret e vendosura në DST në pikat 2.3.6, 2.3.7, dhe 2.3.8, dhe janë vendosur nga anëtarët e NJP që kanë specialitet përkatës në lidhje me kriteret teknike si dhe është në përputhje me nenin 38, nenin 36 dhe 77 të Ligjit nr. 162/2020, “Për Prokurimin Publik”, në nenin 41 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, rekomandimin e APP nr. 3341/1 prot, date 20.03.2018 “Mbi hartimin e kriterëve për kualifikim në dokumentat e tenderit të procedurave të prokurimit publik”, rekomandimin e APP ..

Shenim për operatorët ekonomik:

Në zbatim të pikës 1, të Nenit 26, të VKM Nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” i ndryshuar, ku parashikohet: “Bashkë me dorëzimin e kërkesave për pjesëmarrje ose të ofertave, autoriteti/enti kontraktor pranon si provë paraprake, në vend të disa vërtetimeve të lëshuara nga autoritetet publike ose palë të treta, formularin përmbledhës të vetëdeklarimit, sipas përcaktimit në nenin 82, të LPP-së, dhe në këto rregulla”, si dhe përcaktimet e pikës 6, të këtij neni, ku parashikohet: “Përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afateve të ankimit, autoriteti/enti kontraktor i kërkon ofertuesit të kualifikuar, i pari

dorëzimin e dokumenteve provuese të parashikuara në shkronjat “a”, “b”, “d”, “dh”, “e”, “h”, “i”, “j” të pikës 2 të këtij neni, si dhe dokumentet e tjera shoqëruese të ofertës, të dorëzuara në rrugë elektronike¹. Këto dokumente duhet të paraqiten në origjinal ose në kopje të njësuara me origjinalin.

- Autoriteti/enti kontraktor përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afateve ankimit, do t'i kërkojë ofertuesit fitues nëpërmjet Sistemit të Prokurimit Elektronik që të dorëzojë dokumentet provuese për vetëdeklarimet e bëra në formularin përmbledhës të vetëdeklarimit, si dhe dokumentet e tjera të kërkuara sipas Shtojcës 8 të DST. Mosparaqitja e dokumentacionit permbushes per keto pika do te jete kusht skualifikimi.
- Autoriteti Kontraktor mund te beje verifikimin e dokumentacionit ne perputhje me vetedeklarimin e bere gjate fazes se ofertimit. Konstatimi i mosperputhjeve midis Formularit Përmbledhës të Vetëdeklarimit dhe dokumentacionit te dorezuar perben kusht skualifikimi.
- Në cdo rast AK ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme mbi vërtetësinë e informacionit të deklaruar nga operatori ekonomik ose ti kërkojë operatorit ekonomik sqarime dhe dokumente mbështetëse për këto sqarime.

I. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT: PER LOTIN - 17

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1;

Argumentimi: Ky kriter u vendos sipas nenit 29 te VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik“, ne te cilen eshte e parashikuar se: 1. Oferta ekonomike përmban vlerën ekonomike pa TVSH. 2. Operatori ekonomik duhet të hartojë në mënyrë të pavarur, ofertën ekonomike.

b. Lista e cmimeve te artikujve, sipas Shtojces 2;

Argumentimi: Kjo shtojce eshte pjese e setit te dokumenteve standarte te tenderit per proceduren e prokurimit te sipercituara.

c. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 9;

Argumentimi: Ky kriter u vendos me mbeshtetje ne nenin 76 të Ligjit nr. 162/2020“Për Prokurimin Publik“, dhe nenin 26 te VKM nr. 285, date 19.05.2021 ”Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik”, ne te cilen eshte e percaktuar se: “1. Bashkë me dorëzimin e kërkesave për pjesëmarrje ose të ofertave, autoriteti/enti kontraktor pranon si provë paraprake, në vend të disa

vërtetimeve të lëshuara nga autoritetet publike ose palë të treta, formularin përmbledhës të vetëdeklarimit, sipas përcaktimit në nenin 82, të LPP-së, dhe në këto rregulla”.

d. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3;

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

2.1. Përshtatshmëria për të kryer veprimtarinë profesionale (nëse është e aplikueshme):

a) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë *Certifikaten ISO 9001:2015 mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”* ose *ISO 13485:2016 mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”*, 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.**

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme bazohet në nenin 77, pika 1/a dhe 2, të LPP, nenit 41, pika 4, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, si dhe është e percaktuar në pikën b) dhe c) është vendosur në përputhje me pikën 1 të nenit 79 të Ligjit nr.162/2020”Per Prokurimin Publik”, në të cilën gjejmë të percaktuar se:

1. Autoriteti ose enti kontraktor për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t’u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikata të lëshuara nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Kjo dispozitë zbatohet edhe kur kërkesat teknike u referohen kualifikimeve të kandidatit ose të ofertuesit.

Gjithashtu ky kriter gjen mbështetje dhe në rekomandimin e APP dhe Drejtorise së përgjithshme të Akreditimit nr. 3330 prot, date 20.03.2018 dhe nr. 145 prot, date 16.03.2018 “Rekomandim mbi hartimin e kërkesave të cilësisë”.

2.2. Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

a) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit financiare (2020, 2021 dhe 2022) ku vlera e tyre të jete jo më vogël se **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 ofertohet, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” në pikën 2.10 /ose/ 2.14*

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.

Nëse operatorët ekonomikë, për lotin/lotet që konkurrojnë, arrijnë vlerën e xhiros minimale të kërkuar në këto DT, në të paktën një vit të periudhës së kërkuar, kërkesa për plotësimin e kapaciteteve financiare konsiderohet e përmbushur.

Argumentimi: Ky kriter është vendosur në përputhje me pikën 3 të nenit 77 të Ligjit nr 162/2020, "Për Prokurimin Publik" i ndryshuar, në të cilin gjejmë të precaktuara se: ***3. Në lidhje me situatën ekonomike dhe financiare, autoritetet ose entet kontraktore mund të vendosin kërkesa që garantojnë se operatorët ekonomikë kanë kapacitetin e nevojshëm ekonomik dhe financiar për të zbatuar kontratën. Për këtë qëllim autoritetet ose entet kontraktore mund të kërkojnë në veçanti që operatorët ekonomikë të kenë një xhiro vjetore minimale të caktuar. Gjithashtu, autoritetet ose entet kontraktore mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të japin informacione në bilanci të tyre vjetore që të tregojnë raportet ndërmjet aktivitetit dhe pasivitetit. Xhiroja vjetore minimale që kërkohet nga operatorët ekonomikë nuk mund të tejkalojë dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës.***; në pikën 1 dhe pikën 2/b të nenit 43 të VKM nr. 285 datë 19.05.2021 "Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik", ku precaktohet se: **Pika 1. Autoriteti/enti kontraktor, për të provuar kapacitetet financiare dhe ekonomike, kërkon kopje të deklaratave të xhiros vjetore të realizuar nga operatori ekonomik dhe, sipas rastit të xhiros që mbulon kontratën, për një periudhë maksimale deri në 3 (tre) vitet e fundit financiare. Pika 2/b: 2. Vlera e xhiros minimale vjetore që u kërkohet operatorëve ekonomikë nuk mund të tejkalojë: b) vlerën e parashikuar të kontratës, në procedurat e prokurimit ndërmjet kufirit të lartë dhe të ulët monetar;**

Vendosja e këtij kriteri bëhet me qëllim krijim dhe bindjes tek Autoriteti Kontraktor, për aftësinë ekonomike dhe financiare të OE ofertues, duke vërtetuar nepermjet dokumenteve të kërkuara më poshtë, se zotërojnë kapacitet ekonomik dhe financiar për të përmbushur kontratën siç është parashikuar nga AK.

Përcaktimi i vlerës së kërkuar argumentohet si më poshtë:

Legjislatori në pikën 1 dhe pikën 2/b të nenit 43 të VKM nr. 285 datë 19.05.2021 "Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik", ka parashikuar marzhin maksimal për vlerën e xhiros, që mund të kërkohet në Procedurën e Hapur, ku precaktohet; **Pika 2/b: 2. Vlera e xhiros minimale vjetore që u kërkohet operatorëve ekonomikë nuk mund të tejkalojë: b) vlerën e parashikuar të kontratës, në procedurat e prokurimit ndërmjet kufirit të lartë dhe të ulët monetar;** Duke qenë se kjo procedurë prokurimi bazuar në vlerën e fondit limit ndërmjet kufirit të lartë dhe të ulët monetar. AK është e vetmja qendër terciare në RSH për këtë arsye praktika e vendosur ndër vite e cila ka rezultuar e suksesshme, është ajo e marzheve maksimale të përcaktuara nga legjislatori në Rregullat e Prokurimit Publik si dhe në Legjislacionin e Prokurimit Publik në tërësi.

Shënim: Duke qenë se aktet ligjore dhe nënligjore parashikojnë një marzh për vlerën e xhiros që mund të kërkohet, autoritetet/entet kontraktore duhet të argumentojnë vlerën e kërkuar të xhiros brenda këtij marzhi.

Përcaktimi i viteve të kërkuara për paraqitjen e vërtetimit të xhiros vjetore është bërë bazuar në nenin 43 të VKM 285/2021 'Mbi Rregullat e Prokurimit Publik' ku precaktohet se: Autoriteti/enti kontraktor, për të provuar kapacitetet financiare dhe ekonomike, kërkon kopje të deklaratave të xhiros vjetore të realizuar nga operatori ekonomik dhe, sipas rastit të xhiros që mbulon kontratën, për një periudhë maksimale deri në 3 (tre) vitet e fundit financiare; si dhe nenin 13 të Ligjit nr. 8438, datë 28.12.1998 'Për Tatimin Mbi të Ardhurat' i ndryshuar, ku precaktohen kushtet dhe afatet e dorëzimit për Deklaratat individuale vjetore e të ardhurave;

(Shënim: citoni dispozitën përkatëse të legjislacionit tatimor, ku përcaktohen afatet për paraqitjen nga tatimpaguesit të deklaratës vjetore pranë organeve tatimore).

2.4 Aftësitë teknike dhe profesionale:

2.3.1 Dëshmi nga operatori ekonomik për **shërbime** të mëparshme të ngjashme në një vlerë sa **20% 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 shpalljes së njoftimit të kontratës.**

-

- Si dëshmi për përvojën e mëparshme me një ent publik, kërkohen **vërtetime* të lëshuara nga një ent publik për përmbushjen me sukses të kontratës, së bashku me kontratën përkatëse, ku të shënohen vlera, afati i përfundimit të kontratës dhe/ose fatura tatimore të shitjes ku të shënohen datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.**

Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm **fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore, ku shënohen datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.**

Shënim*: Për efekt të përlllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 20% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilin ofertohet, **konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” në piken 2.10 / 2.14.**

Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 20% do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.

Argumentimi: Ky kriter u vendos në përputhje me piken 4 të nenit 77 të Ligjit nr. 162/2020, “Per Prokurimin Publik”, ne të cilin gjejmë të përcaktuar se: *4. Në lidhje me aftësitë teknike dhe profesionale, autoritetet ose entet kontraktore mund të vendosin kërkesa që garantojnë se operatorët ekonomikë zotërojnë burimet e nevojshme njerëzore e teknike, si dhe përvojën e nevojshme për të zbatuar kontratën sipas një standardi të përshtatshëm cilësie. Autoritetet ose entet kontraktore, në veçanti, mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të kenë një nivel të mjaftueshëm përvojë që vërtetohet nga referenca të përshtatshme nga kontratat e zbatuara në të shkuarën. Aftësia profesionale e operatorëve ekonomikë për të ofruar shërbimin, punën, mallin vlerësohet në lidhje me aftësitë organizative, reputacionin dhe besueshmërinë, përvojën e duhur, si dhe personelin e nevojshëm për të zbatuar kontratën, siç është përshkruar nga autoriteti ose enti kontraktor në njoftimin e objektit të kontratës; si dhe nenit 41 të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, ne të cilin është e përcaktuar se: [...]3. Për të provuar përvojën e mëparshme, autoriteti/enti kontraktor kërkon dëshmi për realizimin me sukses të një ose disa kontratave për shërbimet e mëparshme, të ngjashme, të kryera gjatë tre viteve të fundit. Në çdo rast, vlera e kërkuar duhet të jetë në një vlerë jo më të madhe se 40% të vlerës së përlllogaritur të kontratës që prokurrohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit, nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës. Autoriteti/enti kontraktor si dëshmi për përvojën e mëparshme, kërkon vërtetime të lëshuara nga një ent publik për*

përmbushjen me sukses të kontratës, ku të shënohen vlera, afati i përfundimit të kontratës, ose/dhe faturave tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, ku shënohen datat, shumat dhe shërbimet e realizuara. Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore, ku shënohen datat, shumat dhe shërbimet e realizuara. Në rastin e procedurave të prokurimit “Shërbim konsulence”, si përvojë e mëparshme për shërbimet e ngjashme me objektin e prokurimit do të njihen dhe/ose shërbimet e ngjashme me fushat përkatëse të ekspertizës, pjesë e objektit të prokurimit.

Vendosja e këtij kriteri behet me qellim krijim e bindjes tek Autoriteti Kontraktor, per aftesine teknike te OE ofertues, nepermjet pervojave te duhura, qe jane ne perpjesetim me natyren e objektit te prokurimit dhe qe ka aftesine e duhur per zbatimin e kontrates sic eshte parashikuar nga AK.

Përcaktimi i vlerës së kërkuar për kontratat e ngjashme argumentohet si më poshtë: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77 të ligjit nr.162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” nenit 41 të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik”. Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë të dëshmojnë që kanë përvojën e nevojshme për të zbatuar kontratën, prandaj është kërkuar që furnizimet e mëparshme të ngjashme të jenë ne vlerën jo me te vogel se 20 % të vlerës së fondit limit,që është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar. Autoriteti Kontraktor QSU “Nënë Tereza” Tiranë është institucion terciar Shëndetësor Publik Kombëtar në shërbim të shëndetit të popullatës, të cilës i siguron shërbim shëndetësor parandalues, diagnostikues dhe kurues sipas Kushtetutës së Shqipërisë dhe ligjeve të shëndetit publik.Vendosja e këtij kriteri behet me qellim krijim e bindjes tek Autoriteti Kontraktor, per aftesine teknike te OE ofertues, nepermjet pervojave te duhura, qe jane ne perpjesetim me natyren e objektit te prokurimit dhe qe ka aftesine e duhur per zbatimin e kontrates sic eshte parashikuar nga AK.

2.3.2 Deklarate per permbushjen e afatit te garancise. (minimumi 1 vjet garanci, perfshirë blerjen dhe zevendesimin e pjeseve te difektuara me pjese kembimi te reja origjinale ose ekuivalente me ato te perdoruara ne fillim nga prodhuesi).

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77, të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik”, nenin 40, pika 3 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, ku shprehet rrjedhimisht se Autoriteti Kontraktor mund te hartoje kriteret ne perpjesetim dhe te lidhura ngushte me aftesine zbatuese, natyren dhe vleren e kontrates, si dhe pika 8 e po këtij neni ne te cilen eshte përcaktuar : Pika 8. Autoriteti/enti kontraktor ,pervec kerkesave te parashikuara ne kete nen ,mund te percaktoje kriteret te vecanta ne varesi te objektit qe prokurohet ,te cilat i vlereson te nevojshme per ekzekutimin me sukses te kontrates

2.3.3 Ofertuesi duhet te kete ne stafin e tij të paktën tre specialistë të lartë në fushën e teknikës Bio-mjekesore për mirëmbajtjen e aparaturave objekt të këtij prokurimi,

ku të paktën njeri prej tyre të jetë trajnuar dhe certifikuar për këto kategori pajisjesh për faktin e shumëllojshmërisë të aparaturave të ndryshme që disponon Spitali Rajonal Lezhe qe jane objekt prokurimi.

- a. Defibrilator, ECG, Elektrobisturi, sisteme infuzioni, incubatore, ngrohës gjaku.
- b. Monitorimin e ECG, sistem respirimi, pressionit, temperatures
- c. pajisjeve e anestezise te gazrave dhe lengjeve, ventilatoret, legeshtueseve te oksigjenit
- d. Sistemet Endoskopike, Sistemet Ultrasound dhe kirurgjise invazive
- e. Sistemet e sterilizimit dhe Autoclavat
- f. Krevatet e Operacionit dhe Sistemet e ndricimit operator
- g. Neurofiziologji

Per kete duhet te paraqese: Formularit Përmbledhës të Vetëdeklarimit,

Shënim për operatorët ekonomik:

Në zbatim të pikës 1, të Nenit 26, të VKM Nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” i ndryshuar, ku parashikohet: “Bashkë me dorëzimin e kërkesave për pjesëmarrje ose të ofertave, autoriteti/enti kontraktor pranon si provë paraprake, në vend të disa vërtetimeve të lëshuara nga autoritetet publike ose palë të treta, formularin përmbledhës të vetëdeklarimit, sipas përcaktimit në nenin 82, të LPP-së, dhe në këto rregulla”, si dhe përcaktimet e pikës 6, të këtij neni, ku parashikohet: “*Përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afateve të ankimit, autoriteti/enti kontraktor i kërkon ofertuesit të kualifikuar, i pari dorëzimin e dokumenteve provuese të parashikuara në shkronjat “a”, “b”, “d”, “dh”, “e”, “h”, “i”, “j” të pikës 2 të këtij neni, si dhe dokumentet e tjera shoqëruese të ofertës, të dorëzuara në rrugë elektronike². Këto dokumente duhet të paraqiten në origjinal ose në kopje të njësuara me origjinalin.*

Autoriteti/enti kontraktor pranon një dokument të lëshuar nga i njëjti institucion ose palë e tretë dhe që ka të njëjtin informacion me atë të paraqitur në procedurën e zhvilluar në mënyrë elektronike.”

Gjithashtu risjellim ne vemendje se:

- Autoriteti/enti kontraktor përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afateve ankimit, do t’i kërkojë ofertuesit fitues nëpërmjet Sistemit të Prokurimit Elektronik që të dorëzojë dokumentet provuese për vetëdeklarimet e bëra në formularin përmbledhës të
-

vetëdeklarimit, si dhe dokumentet e tjera të kërkuara sipas Shtojcës 8 të DST. Mosparaqitja e dokumentacionit permbushes per keto pika do te jete kusht skualifikimi.

- Autoriteti Kontraktor mund te beje verifikimin e dokumentacionit ne perputhje me vetedeklarimin e bere gjate fazes se ofertimit. Konstatimi i mosperputhjeve midis Formularit Përmbledhës të Vetëdeklarimit dhe dokumentacionit te dorezuar perben kusht skualifikimi.
- Në cdo rast AK ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme mbi vërtetësinë e informacionit të deklaruar nga operatori ekonomik ose ti kërkojë operatorit ekonomik sqarime dhe dokumente mbështetëse për këto sqarime.

Argumentimi: Ky kriter u vendos ne perputhje me piken 4 te nenit 77 te Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për Prokurimin Publik”, ne nenit 41, të VKM 285, datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, ku përcaktohen të gjitha kriteret e mundshme që autoriteti kontraktor i vlerëson të nevojshme, për sa kohë që ato janë në përpjesëtim me natyrën dhe përmasat e kontratës që do të prokurohet dhe jodiskriminuese. Për këtë procedure objekti i prokurimit eshte: Mirëmbajtje e pajisjeve të mëdha mjekësore të prodhuesit Philips/ ose ekuivalent, prodhuesit Siemens/ose ekuivalent dhe prodhuesit Toshiba/ose ekuivalent” për 24 muaj”, ndarë në lote (gjithsej 2). Ky kriter konkretisht, është vendosur në mënyrë që e gjithë procedura të bëhet nga persona të kualifikuar të cilët garantojnë zbatimin e kontratës plotësisht dhe në mënyrën e duhur, gjatë gjithë kohëzgjatjes së saj. *Ky kriter eshte miratuar dhe vendosur nga anetaret e Njesise se Prokurimit qe kane specialitetin perkates ne lidhje me Kërkesat për kualifikim, në përputhje me Nenin 77 pika 4, të Ligjit Nr. 162/2020 “Për Prokurimin Publik”,.Ky kriter mbeshtetet edhe ne Rekomandimin e APP Nr. 8197, date 03.09.2018 Prot “Mbi hartimin e kriterëve per kualifikim per procedurat e prokurimit mallra, pune, shërbime”.Ky kriter gjen mbeshtetje ne VKM nr.285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik” te nenit 41 “Kërkesa të veçanta për kontratat e shërbimeve”, piken 4, ku percaktohet se: *Për të provuar përshtatshmërinë për të kryer veprimtarinë profesionale, kapacitetet teknike dhe profesionale, autoriteti/enti kontraktor kërkon: a)licenca profesionale për realizimin e shërbimeve, objekt i kontratës, të lëshuara nga autoritetet kompetente shtetërore; dhe /ose, b)një listë të personelit kryesor, të nevojshëm për të zbatuar objektin e prokurimit dhe/ose komponentët e saj. Lista e personelit kryesor duhet të përfshijë CV-të e tyre dhe licencat profesionale, kur kanë të tilla sipas legjislacionit përkatës; dhe/ose, c)fuqinë punëtore të operatorit ekonomik të nevojshëm për ekzekutimin e objektit të prokurimit; dhe/ose, ç)mjetet dhe pajisjet teknike që ka në dispozicion apo që mund t’i vihen në dispozicion operatorit ekonomik për të përmbushur kontratën.**

II. Argumentimi i specifikimeve teknike

SPECIFIKIMET TEKNIKE DHE TERMAT E REFERENCËS:

SPECIFIKIMET TEKNIKE : PËR LOTET 1 –16

Specifikimet Teknike të Përgjithshme

1. Operatori Ekonomik duhet të paraqesë Autorizimin nga prodhuesi / MAH / ose distributori i
2. Operatori Ekonomik duhet të ketë më shumë se një person kontakti për raportimin e defekteve dhe çështjeve administrative, për të cilët duhet të bëjë me dije Autoritetin Kontraktor (telefon dhe email).
3. Çdo ndryshim kontakti duhet të raportohet menjëherë me shkrim palëve.
4. Stafit (i të Kontraktuarit) duhet të jetë i pajisur me kartë (mjet) identifikimi personal gjatë vizitave në ambientet e Kontraktuesit dhe të shoqërohet nga stafi i Sektorit të Inxhinierise Klinike.
5. Ofertuesi (Operatori Ekonomik) duhet të lëshojë një Deklaratë me anë të së cilës merr përsipër sigurimin teknik të stafit të tij gjatë kohës së punës në ambientet e QSUNT, dhe kjo e fundit nuk mban asnjë përgjegjësi për aksidentet e ndodhura të punonjësve të Operatorit Ekonomik në ambientet e saj.

Mirëmbajtja parandaluese/preventive e pajisjeve mjekësore

1. Mirëmbajtja parandaluese apo preventive të pajisjeve mjekësore duhet të kryhet në përputhje me rekomandimet e prodhuesit përkatës për të parandaluar defektet që lidhen me përdorimin e tyre dhe pjesëve përbërëse, për të ruajtur pajisjet në gjendjen e duhur të funksionimit, për të siguruar cilësinë dhe besueshmërinë e rezultateve, për të evidentuar gjendje të tilla si vjetërimi apo përkeqësimi i performancës.
2. Operatori Ekonomik (Ofertuesi) duhet të paraqesë Rekomandimet nga prodhuesi i pajisjes/ve dhe një plan veprimesh të mirëmbajtjes parandaluese që përcakton periodicitetin, procedurat operative dhe protokollat që synon të përdorë, përfshirë kalibrimet.
3. Me lidhjen e kontratës duhet kryer për çdo pajisje mirëmbajtja preventive, sipas planit të paraqitur. Operatori Ekonomik (OE) duhet të planifikojë dhe koordinojë mirëmbajtjen preventive në bashkëpunim me stafin e Sektorit të Inxhinierisë Klinike dhe përdoruesin (stafin mjekësor), dhe ta kryejë jo më vonë se 30 ditë nga fillimi i kontratës.
4. Pavarësisht planit të parashikuar të mirëmbajtjes preventive, OE duhet të kryejë kontroll periodik mujor të funksionimit të pajisjes.
5. Në përfundim të çdo kontrolli apo mirëmbajtjeje preventive të kryer, duhet të mbahet një raport për faktin. Raporti duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i Sektorit të Inxhinierisë Klinike dhe Inxhinieri/Tekniku i OE i cili do të kryejë kontrollin/mirëmbajtjen. Modeli i këtij raporti është i standartizuar nga AK.
6. Autoriteti Kontraktues ka të drejtë të kërkojë kontrolle apo verifikime përveç atyre të planifikuara, në raste të vecanta, në kushte apo sipas nevojave të vecanta dhe Kontraktuesi është i detyruar të pranojë këto kërkesa pa kushte.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

1. Ndërhyrjet e mirëmbajtjes korigjuese konsistojnë në përcaktimin e pranisë së një defekti ose mosfunksionimi, në identifikimin e shkaqeve, eliminimin e tyre dhe rivendosjen e karakteristikave origjinale, për garantimin e integritetit të pajisjes, të funksionimit dhe sigurisë së saj.
2. Shoqëria e kontraktuar (OE) duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo defekti/pjese të mundshëm/e gjatë periudhës së kontratës, për pajisjen dhe të gjithë aksesoretë të cilat janë të lidhura me të, në mënyrë që ajo të jetë në shërbim të stafit mjekësor sic mund të jenë: Tuba X-ray, Dedektorë, Kompjuterat, Hard Drive, DVD-CD, Keyboard, Monitor, RAM, Ups, Bllok ushqimi, printer, infrastrukture rrjeti, fisha, sonda, mansheta, sensorë, elektroda,

- Ingranazhe, pjesë elektronike, elektrike, mekanike, hidraulike, valvula, pjesë mekanike, rrota, piston, motorrë etj, dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
3. Shoqëria e kontraktuar (OE) duhet të paraqitet për të kontrolluar e verifikuar defektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve (me e-mail dhe/ose telefon të dhënat e kontaktit të paraqitur) nga Sektori i Inxhinierisë Klinike për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo defekte të pajisjes.
 4. Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi, korrigjimi i defektit duhet të realizohet jo më vonë se 48 orë pas marrjes së njoftimit.
 5. Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një defekti nevojiten pjesë këmbimi, OE duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë defektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit, të standartizuar nga AK, për nevojën e pjesëve të këmbimit të firmosur nga specialisti i Sektorit të Inxhinierisë Klinike, Stafi mjekësor përdorues i pajisjes dhe inxhinieri i Shoqërisë së kontraktuar (OE).
 6. Shoqëria e kontraktuar (OE) duhet të garantojë që nuk do tejkalojë afatin prej 10 ditësh për vendosjen në funksion të pajisjes/ve.
 7. Pas riparimeve apo ndërhyrjeve të kryera, shoqëria e kontraktuar (OE) duhet të kryejë kalibrimet e nevojshme, verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
 8. Pas çdo riparimi, zëvendësimi pjesësh këmbimi apo aksesorësh, pajisja duhet të rivendoset në gjendje të plotë pune.
 9. Lëvizja, spostimi, çmontimi dhe rimontimi i pjesëve të pajisjes gjatë mirëmbajtjes korrigjuese është në ngarkim dhe përgjegjësi të kontraktuarit.
 10. Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal (i standartizuar nga AK) apo Raport Servisi, formati i të cilit miratohet dhe unifikohet nga AK, që përshkruan në mënyrë të detajuar dhe të qartë defektin/problemin, pjesët e zëvendësuara në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i Servisit duhet të firmoset nga Shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja ose persona të autorizuar prej tij (staf mjekësor përdorues i pajisjes), specialisti i Sektorit të Inxhinierisë Klinike dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
 11. Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë për secilën pajisje të grupit të pajisjeve lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor.

Furnizimi me pjesë këmbimi dhe aksesorë

1. Materialet dhe pjesët e këmbimit duhet të jenë të reja, origjinale ose nga prodhues të tjerë të certifikuar, dhe gjithmonë në përputhje me ato të përdorura fillimisht në pajisje, duke siguruar konformitet me udhëzimet e dhëna nga prodhuesi në dokumentacionin teknik furnizuar me pajisjen.
2. Të jenë të certifikuara me CE ose FDA sipas standarteve dhe direktivave të aprovuara në tregun Europian.
3. Kur është e aplikueshme, pjesët e këmbimit dhe aksesorët duhet të kenë manual instalimi shoqërues sipas rekomandimeve të prodhuesit. Një kopje e këtij manuali i dorëzohet përfaqësuesit të Autoritetit Kontraktor.
4. Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një)* vit garanci ku të përfshihen të gjitha defektet e mundshme të tyre.

(Sqarim: Afati i garancisë së pjesëve të këmbimit mund të tejkalojë afatin e kësaj kontrate. I kontraktuari detyrohet të mirëmbajë, sipas kushteve të garancisë, pjesën e këmbimit edhe pas afatit

të përfundimit të kësaj kontrate nëse difekti i pjesës ndodh brenda afatit një vjekar të garancisë së pjesës së këmbimit/ ose arrijen e maksimumit të konsumit të vërtetuar nga prodhuesi.)

Inspektimi i sigurisë së pajisjeve mjekësore

Operatori Ekonomik duhet të kryejë të paktën 1(një) një inspektim sigurie sipas standartit ndërkombëtar elektrik IEC 62353 të specifikuar nga Direktiva e Pajisjeve Mjekësore MDD (ose MDR) 98/79 EC (të përditësuar), ose EU 2016/425 (të përditësuar) ose FDA ose (EU) 2017/745, kur është e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit të Keshillit të Europës, për çdo pajisje mjekësore dhe pjesëve përbërëse të saj gjatë periudhës së kësaj kontrate, nëpërmjet stafit të trajnuar dhe çertifikuar, kur kjo është e zbatueshme.

1. Operatori Ekonomik duhet të kryejë inspektim vizual, testime dhe matje me aparatura të kalibruara.
2. Operatori Ekonomik duhet të planifikojë kryerjen e këtyre testimeve në bashkëpunim me stafin e Sektorit të Inxhinierisë Klinike bazuar në specifikimet e prodhuesit.
3. Në përfundim të çdo inspektimi sigurie duhet të përpilohet një raport përshkruar dhe firmoset nga specialistët e Sektorit të Inxhinierisë Klinike dhe Inxhinieri/Tekniku i kompanisë (OE) që kryen testin.
4. Pas çdo testimi sigurie në pajisje duhet vendosur një shenjë treguese e gjendjes së sigurisë së pajisjes.
5. Përveç rasteve të sipërpërmendura, shërbimi i inspektimit e verifikimit të sigurisë duhet të kryhet edhe pas mirëmbajtjes korrigjuese, kur është e zbatueshme.
6. Autoriteti Kontraktues ka të drejtë të kërkojë verifikime përveç atyre të planifikuara, në raste të vecanta, në kushte apo sipas nevojave të vecanta dhe Kontraktuesi është i detyruar të pranojë këto kërkesa pa kushte.

Loti 1 Mirëmbajtja e aparaturave mjekësore të prodhuesit INSPITAL ose ekuivalentin e saj

NR	Emri i pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti prodhimit
1	Elektrobisturi mono & bipolare	inspital	NS02.50	2020
2	Krevat operacioni gjinekologjik	inspital	OT80.20S	2021

Loti 2 Mirëmbajtja e aparaturave mjekësore të prodhuesit GE ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit
3	EKO ABDOMINALE	GE	versana aktive	2020
4	MONITOR RZF BEBIT	GE	Corometrics	2005
5	APARAT NARKOZE	GE	9100c NXT	2018
6	EKO ABDOMINALE OBSETER	GE	logic F8	2018

Loti 3 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit EDAN ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit
1	MONITOR PACIENTI	EDAN	IM8	2021
2	MONITOR PACIENTI	EDAN	IM8	2016
3	ECG	EDAN	SE- 12 ekspres	2021
4	ECG	EDAN	SE- 12 ekspres	2016
5	ECG	EDAN	SE - 3	2007
6	KOLPOSKOP	EDAN	C3A	2021

Loti 4 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit DRAGER ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit
1	VENTILATOR/RESPIRATOR	DRAGER	SAVINA	2011
3	SET ANESTEZIE	DRAGER	FabIus PLs XI	2021

Loti 5 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit OLYMPUS ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit
1	Gastrokolono skopi	OLYMPUS	GIF- Q165	2021

Loti 6 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit ESCO ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit
1	KAPE	ESCO LTD	LVC	2007

Loti 7 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit NOVOS ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit
1	INKUBATOR	Novos	KL-1000	2020
2	Njesi reanimimi (Radiant)	Novos	KR -1000	2020
3	PAJISJE FOTOTERAPIE	Novos	Bililed Maxi	2020

Loti 8 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit KLS MARTIN ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit
1	LLAMPE OPERATORE	KLS Martin	MARLed E9i	2020

Loti 9 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit CONTEC ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit
1	Monitor I RZF se bebit	contec	CMS800G	2021

Loti 10 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit COBAMS ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	modeli	Viti I prodhimit
2	Inkubator	cobams	kristina	2020

Loti 11 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit AXION ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	modeli	Viti I prodhimit
1	DEFIBRILATOR	AXION	DKI-N-11	2021

Loti 12 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit ZOLL ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit
1	DEFIBRILATOR	ZOLL	R reries ALS	2005

Loti 13 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit J & J ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri i pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit
1	ELEKTROBISTURI E AVANCUAR	J&J	GEN11	2021

Loti 14 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit KARL STORZ ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit
1	PAJISJE LAPAROSKOPIE	KARL STORZ	SET	2020
2	SISTEM HISTERESKOPIE	KARL STORZ	SET	2020

Loti 15 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit GIMA ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit
2	MAGNETO TERAPI	GIMA	MT PROFESSIONAL	2015

Loti 16 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit MIR ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit
1	SPIROMETER	MIR	SPIROLAB III	2014

SPECIFIKIMET TEKNIKE PER LOTIN 17

Loti 17 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te tjera me prodhues te ndryshem

Nr	Emertimi I Pajisjes	Prodhuesi	Lloji i Sherbimeve
1	Llampe anesore Mobile	Rimsa D400P1	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional 1. kontroll \$zevende I llampes UV 2. kontrolli e nderrimi celesit riparimi I bllokut ushqimit zevendesimi I kontakteve te llampes
2	Shiringe Elektrike	TERUMO / TE-331	"Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Resetim i softëare 2. Kalibrimi I pompes
3	Oksipulsimeter	INFINIUM MEDICAL	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe zvendesimi I fishes 1. Kontroll dhe zvendesimi I llampes UV 2. Zvendesimi I elementeve te konsumuar 3. kontroll I elementeve te bordit
4	Monitor pacienti	Nihon Kohden	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional 1. Zvendesimi I Fishave te SPO2 2. Zvendesimi I Fishave te ECG 3. Kontrolli softëarit te aparatit 4.kontroll I sensoreve dhe parametrave te alarmeve kontroll I tensioneve elektrike
5	ECG	Nihon Kohden	1.Zevendesim i fishes se pacientit 2.Kontroll dhe zevendesim i bordit te perpunmit te sinjalit 3.Kontroll i bordit te amplifikimit 4.Kalibrim i sinjalit elektrik dhe sensitiviteti elektrik

6	Aspirator	Aspimed 3.3	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Kontroll I motorrit te aparatit 2. Zevendesimi I filtrave 3. Kontroll i funksioneve te alarmeve
7	Defibrilator	Life point	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional te defibrilatoreve : 1. Zvendesi kablllove te pacientit 2. Nderrimi I elementeve izolator 3. Riparimi dhe zvendesimi I kondesatorve 4. Zevendesimi baterive
8	Llampe Operacioni	SKYLUX	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe zvendesimi I burimit te ushqimit 1. Kontroll dhe zvendesimi I llampave te djegura 2. Kontroll dhe nderrimi celsit te komandimit 3. Nderrimi I lenteve difuzive 4. Zevendesimi I kontakteve te llampes
9	Llampe Operacioni	MERIVAANA	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe zvendesimi I burimit te ushqimit 1. Kontroll dhe zvendesimi I llampave te djegura 2. Kontroll dhe nderrimi celsit te komandimit 3. Nderrimi I lenteve difuzive 4. Zevendesimi I kontakteve te llampes
10	Llampe anesore	TRIGENFLEX R96-B	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe zvendesimi I burimit te ushqimit 1. Kontroll dhe zvendesimi I llampes 2. Kontroll dhe nderrimi celsit te komandimit 3. Riparimi ibllokut te ushqimit 4. Zevendesimi I kontakteve te llampes
11	Defibrilator	COMEN	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional te defibrilatoreve : 1. Zvendesi kablllove te pacientit 2. Nderrimi I elementeve izolator 3. Riparimi dhe zvendesimi I kondesatorve 4. Zevendesimi baterive

12	Aspirator	AC809	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Kontroll I motorrit te aparatit 2. Zevendesimi I filtrave 3. Kontroll i funksioneve te alarmeve
13	Aspirator I madh	KOUSHIN INDUSTRIES	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Kontroll I motorrit te aparatit 2. Zevendesimi I filtrave 3. Kontroll i funksioneve te alarmeve
14	Mikroskop Kirurgjikal	D.F VASCONCELLOS	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional te defibrilatoreve : 1. Zvendesimi I llampes 2. riparimi panelit te komandimit 3. zvendesim I potenciometrave te intensitetit te drites
15	Autoklave	GEMMY	1.Kontrolli I tensioneve ne hyrje 2.Zevendesimi I rezistences 3.Kontroll i sensorit te tempertures 4.Kontrolli I gominave te deres dhe zvendesimi I tyre
16	Ultratingull	ITECH	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Zvendesimi I Fishave te pacientit 2. Riparimi I bordit te komandimit 3. Kontrolli I bllokut te ushqimit dhe zevendesimi I elementeve te konsumuar
17	Llamp me infra te kuqe	MIMSAL	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Zvendesimi I llampes infrared 2. Zvendesimi I celsit te ndezjes 3. Zvendesimi I fishes se ushqimit
18	Lazer terapi	ITECH	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Zvendesimi I Fishave te pacientit 2. Riparimi I bordit te komandimit 3. Kontrolli I bllokut te ushqimit dhe zevendesimi I elementeve te konsumuar
19	Monitor pacienti	SUNBRIGHT	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Zvendesimi I Fishave te pacientit 2. Riparimi I bordit te komandimit 3. Kontrolli I bllokut te ushqimit dhe zevendesimi I elementeve te konsumuar

20	Aparat Narkoze	Dameca Siesta Ëhispa	<p>Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional i aparateve te anestezise</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Kontrolli parametrave te punes 2. Kontroll ,riparim i rrugeve te gazeve 3. Kontroll ,riparimi i elektrovalvulave 4. Kontrolli per detektimin e rrjedhjeve para dhe pas servisit 5. Kontroll,riparim i sistemit te komprimimit 6. Kalibrim i sensorit te oksigjenit. 7. Kontroll i gjendjes se pergjithshme fizike dhe amortizimit teknik zevendesim I sensorit te ajrit dhe oksigjenit
21	EKTRADOR VAKUMI	MEDELA- MEDIUM	<p>Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Kontroll I motorrit te aparatit 2. Zevendesimi I filtrave 3. Kontroll i funksioneve te alarmeve
22	Respirator (Bipap)	Medtech- Bilevel ST	<p>Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional i aparateve te anestezise</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Kontrolli parametrave te punes 2. Kontroll ,riparim i rrugeve te gazeve 3. Kontroll ,riparimi i elektrovalvulave 4. Kontrolli per detektimin e rrjedhjeve para dhe pas servisit 5. Kalibrim i sensorit te oksigjenit. 6. Kontroll i gjendjes se pergjithshme fizike dhe amortizimit teknik zevendesim I sensorit te ajrit dhe oksigjenit
23	Monitor pacienti	fukuda denkshi	<p>Mirembajtje preventive dhe funksionale e monitorit:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Zevendesimi I fishes se Spo2 2. Zevendesimi I fishes se ECG 3. Kontroll i softëarit te aparatit. 4. Kontroll i Sensoreve dhe parametrave te alarmeve 5. Kontrolli I tensioneve elektrike
24	Monitor pacienti	MARQUETE HELLIGE	<p>Mirembajtje preventive dhe funksionale e monitorit:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Zevendesimi I fishes se Spo2 2. Zevendesimi I fishes se ECG 3. Kontroll i softëarit te aparatit. 4. Kontroll i Sensoreve dhe parametrave te alarmeve

			5. Kontrolli I tensioneve elektrike
25	Defibrilator	MARQUETE HELLIGE	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional te defibrilatoreve : 1. Zvendesi kablove te pacientit 2. Nderrimi I elementeve izolator 3. Riparimi dhe zvendesimi I kondesatorve 4. Zevendesimi baterive
26	Elektrobisturi	ALSA Excell 50 MCD	Kontrolli i pergjithshem profilaktik dhe funksional 1. Testim dhe kolaudim i pajisjes pas servisit. 2. Kontroll per rrjedhje elektrike te bllokut qendror te komandimit. 3. Kontroll i bllokut te frekuences se larte. 4. Kontroll i parametrave teknike te aparatit. 5. Zevendesimi I pllakes se tokzimit
27	Elektrobisturi	ALSA Excell 350 MCD	Kontrolli i pergjithshem profilaktik dhe funksional 1. Testim dhe kolaudim i pajisjes pas servisit. 2. Kontroll per rrjedhje elektrike te bllokut qendror te komandimit. 3. Kontroll i bllokut te frekuences se larte. 4. Kontroll i parametrave teknike te aparatit. 5. Zevendesimi I pllakes se tokzimit
28	Aerosteril	MEMMERT	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Kontroll I motorrit te aparatit 2. Zevendesimi I filtrave 3. Kontroll i funksioneve te alarmeve
29	Holter presioni	LabiTech	1. Kontroll i vales me stimulues vale te ECG 2. Rikonfigurimi i softit ne se eshte i nevojshem 3. Profilaksi e pergjithshme e sistemit nderlidhes 4. zevendesim I fishes se pacientit 5. Zevendesimi I baterive te rikarikushme

30	Holter ritmi	LabiTech	<ol style="list-style-type: none"> 1. Kontroll i vales me stimulues vale te ECG 2. Rikonfigurimi i softit ne se eshte i nevojshem 3. Profilaksi e pergjithshme e sistemit nderlidhes 4. zevendesim I fishes se pacientit 5. Zevendesimi I baterive te rikarikushme
31	BICIKLETE KARDIOLOGJIE	Cardioline	<p>Mirembajtje preventive dhe funksionale e aparatures:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Kontrolli I fishave 2. Kontrolli I sensorve te monitorit 3. Kontroll i softëarit te aparatit. 4. Kontroll i Bllokut te ushqimit
32	Elektrobisturi	Lamidey	<p>Kontrolli i pergjithshem profilaktik dhe funksional</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Testim dhe kolaudim i pajisjes pas servisit. 2. Kontroll per rrjedhje elektrike te bllokut qendror te komandimit. 3. Kontroll i bllokut te frekuences se larte. 4. Kontroll i parametrave teknike te aparatit. 5. Zevendesimi I pllakes se tokzimit
33	Elektrobisturi +Pistolete	LED SPA- Surtron200	<p>Kontrolli i pergjithshem profilaktik dhe funksional</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Testim dhe kolaudim i pajisjes pas servisit. 2. Kontroll per rrjedhje elektrike te bllokut qendror te komandimit. 3. Kontroll i bllokut te frekuences se larte. 4. Kontroll i parametrave teknike te aparatit. 5. Zevendesimi I pllakes se tokzimit
34	Monitor pacienti	OKUMAN	<p>Mirembajtje preventive dhe funksionale e monitorit:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Zevendesimi I fishes se Spo2 2. Zevendesimi I fishes se ECG 3. Kontroll i softëarit te aparatit. 4. Kontroll i Sensoreve dhe parametrave te alarmeve 5. Kontrolli I tensioneve elektrike
35	Defibrilator	PROMEDIC-EVO II	<p>Kontrolli i pergjithshem profilaktik dhe funksional</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Zvendesim i ifshave te pacientit 2. nderrimi i elementeve izolatoreve . 3. riparimi dhe zevendesimi I kondesatoreve 4. zvendesim I baterive

36	ECG	PROMEDIC	<ul style="list-style-type: none"> 1.Zevendesim i fishes se pacientit 2.Kontroll dhe zevendesim i bordit te perpunmit te sinjalit 3.Kontroll i bordit te amplifikimit 4.Kalibrim i sinjalit elektrik dhe sensitiviteti elektrik
37	Monitor RZF	SINOHERO	<p>Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional :</p> <ul style="list-style-type: none"> 1. Kontrolli I sondave 2. Riparimi I printerit 3. Riparimi I bllokut te ushqimit
38	Monitor pacienti	SINEHERO	<p>Mirembajtje preventive dhe funksionale e monitorit:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1. Zevendesimi I fishes se Spo2 2. Zevendesimi I fishes se ECG 3. Kontroll i softëarit te aparatit. 4. Kontroll i Sensoreve dhe parametrave te alarmeve 5. Kontrolli I tenseve elektrike
39	Autoklave	HYARANA	<ul style="list-style-type: none"> 1.Kontrolli I tenseve ne hyrje 2.Zevendesimi I rezistences 3.Kontroll i sensorit te tempertures 4.Kontrolli I gomave te deres dhe zevendesimi I tyre
40	Elektrobisturi	ERBA	<p>Kontrolli i pergjithshem profilaktik dhe funksional</p> <ul style="list-style-type: none"> 1. Testim dhe kolaudim i pajisjes pas servisit. 2. Kontroll per rrjedhje elektrike te bllokut qendror te komandimit. 3. Kontroll i bllokut te frekuences se larte. 4. Kontroll i parametrave teknike te aparatit. 5. Zevendesimi I pllakes se tokzimit
41	EKO ZEMRE	ESAOTE-My Lab40	<p>Mirembajtje preventive dhe funksionale e eko-s:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1. Kontrolli I doplerave 2. Kontrolli I sondave 3. Kontroll i softëarit te aparatit. 4. Kontroll i Bllokut te ushqimit 5. Kontrolli bordit te perpunimit te imazhit
42	ECG	ESAOTE- P80	<ul style="list-style-type: none"> 1.Zevendesim i fishes se pacientit 2.Kontroll dhe zevendesim i bordit te perpunmit te sinjalit 3.Kontroll i bordit te amplifikimit 4.Kalibrim i sinjalit elektrik dhe sensitiviteti

			elektrik
43	RESPIRATOR	AOMED VG70	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional i aparateve te anesteze 1. Kontrolli parametrave te punes 2. Kontroll ,riparim i rrugeve te AJRIT 3. Kontroll ,riparimi i elektrovalvulave 4. Kontrolli per detektimin e rrjedhjeve para dhe pas servisit
44	Defibrilator/Monitor	Mindray /Beneheart D3	Mindray /Beneheart D3 Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional te defibrilatoreve : 1. Zvendesi kablllove te pacientit 2. Nderrimi I elementeve izolator 3. Riparimi dhe zvendesimi I kondesatorve 4. Zevendesimi baterive
45	Monitor pacienti	Mindray/ Benevieë T5	Mirembajtje preventive dhe funksionale e monitorit: 1. Zevendesimi I fishes se Spo2 2. Zevendesimi I fishes se ECG 3. Kontroll i softëarit te aparatit. 4. Kontroll i Sensoreve dhe parametrave te alarmeve 5. Kontrolli I tensioneve elektrike

Kerkohet qe per aparaturat qe jane te perfshira ne preventiv ,operatori fitues duhet te beje sherbim preventiv sipas kerkeses se percaktuar dhe zevendesimin e pjeseve se kembimit te nevojshme sipas sherbimit .

Organizimi, realizimi, mirembajtja e aparaturave mjeksore do te realizohet ne perputhje me Urdher Nr. 3272 Prot. date 11.09.2007 te Ministrit te Shendetsise, me objekt: “Miratimi i Politikes Kombetare per Menazhimin e Paisjeve Mjekesore ne Shqiperi”.

- 1. Operatori ekonomik duhet te beje mirembajten e paisjes dhe zevendesimin e pjeseve te kembimit per ato paisje qe eshte e nevojshme.*
- 2. Pjeset e kembimit te cilat duhet te zevendesohen,te jene origjinale ose ekuivalente me ato te perdoruara ne fillim nga prodhuesi i pajisjes objekt riparimi.*
- 3. Operatori ekonomik pas zevendesimit te pjeseve te kembimit duhet te beje rikthimin e pajisjes ne gjendje pune .*

4. Pjeset e kembimit qe do te perdoren per riparimin e kesaj aparature duhet te kene garanci minimumi nje vjecare .

Argumentimi: Ky kriter u vendos ne perputhje me nenin 4, pika 38 të Ligjin nr. 162/2020, “Per Prokurimin Publik”, nenin 41, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”.

Shtojca 6

FORMULARI I SHËRBIMEVE DHE GRAFIKUT TË EKZEKUTIMIT

(TË NJEJTA PËR TË GJITHA LOTET)

Shërbimi që kërkohet: “Mirembajtja e pajisjeve mjekesore për Spitalit Rajonal Lezhe e ndare ne 17 lote - me afat 1 vjeçar (12 muaj)”- Marrëveshje kuadër me disa operatorë ekonomik (një OE të vetëm fitues për sejcilin lot) - ku të gjitha kushtet jane te percaktuar.

Loti 1 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit INSPITAL ose ekuivalentin e saj

NR.	Emri i pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti prodhimit	Sasia
1	Elektrobisturi mono&bipolare	inspital	NS02.50	2020	1
2	Krevat operacioni gjinekologjik	inspital	OT80.20S	2021	1

Loti 2 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit GE ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit	Sasia
3	EKO ABDOMINALE	GE	versana aktive	2020	1
4	MONITOR RZF BEBIT	GE	Corometrics	2005	1
5	APARAT NARKOZE	GE	9100c NXT	2018	1
6	EKO ABDOMINALE OBSETER	GE	logic F8	2018	1

Loti 3 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit EDAN ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit	Sasia
1	MONITOR PACIENTI	EDAN	IM8	2021	5
2	MONITOR PACIENTI	EDAN	IM8	2016	4
3	ECG	EDAN	SE- 12 ekspres	2021	2
4	ECG	EDAN	SE- 12 ekspres	2016	1
5	ECG	EDAN	SE - 3	2007	2
6	KOLPOSKOP	EDAN	C3A	2021	1

Loti 4 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit DRAGER ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit	Sasia
----	---------------	-----------	--------	------------------	-------

1	VENTILATOR/RESPIRATOR	DRAGER	SAVINA	2011	1
3	SET ANESTEZIE	DRAGER	FabIus PLs XI	2021	1

Loti 5 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit OLYMPUS ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit	Sasia
1	Gastrokolono skopi	OLYMPUS	GIF- Q165	2021	1

Loti 6 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit ESCO ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit	Sasia
1	KAPE	ECSO LTD	LVC	2007	1

Loti 7 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit NOVOS ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit	Sasia
1	INKUBATOR	Novos	KL-1000	2020	1
2	Njesi reanimimi (Radiant)	Novos	KR -1000	2020	1
3	PAJISJE FOTOTERAPIE	Novos	Bililed Maxi	2020	1

Loti 8 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit KLS MARTIN ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit	Sasia
1	LLAMPE OPERATORE	KLS Martin	MARLed E9i	2020	1

Loti 9 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit CONTEC ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit	Sasia
1	Monitor I RZF se bebit	contec	CMS800G	2021	2

Loti 10 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit COBAMS ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	modeli	Viti I prodhimit	Sasia
2	Inkubator	cobams	kristina	2020	1

Loti 11 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit AXION ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	modeli	Viti I prodhimit	Sasia
1	DEFIBRILATOR	AXION	DKI-N-11	2021	1

Loti 12 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit ZOLL ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit	Sasia
1	DEFIBRILATOR	ZOLL	R series ALS	2005	2

Loti 13 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit J & J ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri i pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit	Sasia
1	ELEKTROBISTURI E AVANCUAR	J&J	GEN11	2021	1

Loti 14 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit KARL STORZ ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit	Sasia
1	PAJISJE LAPAROSKOPIE	KARL STORZ	SET	2020	1
2	SISTEM HISTERESKOPIE	KARL STORZ	SET	2020	1

Loti 15 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit GIMA ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit	Sasia
2	MAGNETO TERAPI	GIMA	MT PROFESSIONAL	2015	1

Loti 16 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te prodhuesit MIR ose ekuivalentin e saj

Nr	Emri pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Viti I prodhimit	Sasia
1	SPIROMETER	MIR	SPIROLAB III	2014	2

Loti 17 Mirembajtja e aparaturave mjekesore te tjera me prodhues te ndryshem

Nr	Emertimi I Pajisjes	Prodhuesi	Lloji i Sherbimeve	Sasia
1	Llampe anesore Mobile	Rimsa D400P1	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional 1. kontrolli \$zevende I llampes UV 2. kontrolli e nderrimi celesit riparimi I bllokut ushqimit zevendesimi I kontakteve te llampes	2

2	Shiringe Elektrike	TERUMO / TE-331	"Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Resetim i softëare 2. Kalibrimi I pompes	2
3	Oksipulsimeter	INFINIUM MEDICAL	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe zvendesimi I fishes 1. Kontroll dhe zvendesimi I llampes UV 2. Zvendesimi I elementeve te konsumuar 3. kontroll I elementeve te bordit	2
4	Monitor pacienti	Nihon Kohden	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional 1. Zvendesimi I Fishave te SPO2 2. Zvendesimi I Fishave te ECG 3. Kontrolli softëarit te aparatit 4.kontroll I sensoreve dhe parametrave te alarmeve kontroll I tensioneve elektrike	5
5	ECG	Nihon Kohden	1.Zevendesim i fishes se pacientit 2.Kontroll dhe zevendesim i bordit te perpunmit te sinjalit 3.Kontroll i bordit te amplifikimit 4.Kalibrim i sinjalit elektrik dhe sensitiviteti elektrik	2
6	Aspirator	Aspimed 3.3	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Kontroll I motorrit te aparatit 2. Zevendesimi I filtrave 3. Kontroll i funksioneve te alarmeve	3
7	Defibrilator	Life point	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional te defibrilatoreve : 1. Zvendesi kabllave te pacientit 2. Nderrimi I elementeve izolator 3. Riparimi dhe zvendesimi I kondesatorve 4. Zevendesimi baterive	2
8	Llampe Operacioni	SKYLUX	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe zvendesimi I burimit te ushqimit 1. Kontroll dhe zvendesimi I llampave te djegura 2. Kontroll dhe nderrimi celsit te komandimit 3. Nderrimi I lenteve difuzive 4. Zevendesimi I kontakteve te llampes	1
9	Llampe Operacioni	MERIVAANA	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe zvendesimi I burimit te ushqimit 1. Kontroll dhe zvendesimi I llampave te djegura 2. Kontroll dhe nderrimi celsit te komandimit 3. Nderrimi I lenteve difuzive 4. Zevendesimi I kontakteve te llampes	1

10	Llampe anesore	TRIGENFLEX R96-B	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe zvendesimi I burimit te ushqimit 1. Kontroll dhe zvendesimi I llampes 2. Kontroll dhe nderrimi celsit te komandimit 3. Riparimi i bllokut te ushqimit 4. Zevendesimi I kontakteve te llampes	1
11	Defibrilator	COMEN	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional te defibrilatoreve : 1. Zvendesi kabllove te pacientit 2. Nderrimi I elementeve izolator 3. Riparimi dhe zvendesimi I kondesatorve 4. Zevendesimi baterive	1
12	Aspirator	AC809	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Kontroll I motorrit te aparatit 2. Zevendesimi I filtrave 3. Kontroll i funksioneve te alarmeve	1
13	Aspirator I madh	KOUSHIN INDUSTRIES	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Kontroll I motorrit te aparatit 2. Zevendesimi I filtrave 3. Kontroll i funksioneve te alarmeve	1
14	Mikroskop Kirurgjikal	D.F VASCONCELLOS	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional te defibrilatoreve : 1. Zvendesi I llampes 2. riparimi panelit te komandimit 3. zvendesim I potenciometrave te intensitetit te drites	1
15	Autoklave	GEMMY	1.Kontrolli I tensioneve ne hyrje 2.Zevendesimi I rezistences 3.Kontrolli i sensorit te tempertures 4.Kontrolli I gominave te deres dhe zvendesimi I tyre	1
16	Ultratingull	ITECH	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Zvendesimi I Fishave te pacientit 2. Riparimi I bordit te komandimit 3. Kontrolli I bllokut te ushqimit dhe zvendesimi I elementeve te konsumuar	1
17	Llamp me infra te kuqe	MIMSAL	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Zvendesimi I llampes infrared 2. Zvendesimi I celsit te ndezjes 3. Zvendesimi I fishes se ushqimit	1

18	Lazer terapi	ITECH	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Zvendesimi I Fishave te pacientit 2. Riparimi I bordit te komandimit 3. Kontrolli I bllokut te ushqimit dhe zevendesimi I elementeve te konsumuar	1
19	Monitor pacienti	SUNBRIGHT	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Zvendesimi I Fishave te pacientit 2. Riparimi I bordit te komandimit 3. Kontrolli I bllokut te ushqimit dhe zevendesimi I elementeve te konsumuar	3
20	Aparat Narkoze	Dameca Siesta Ëhispa	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional iaparateve te anestezise 1. Kontrolli parametrave te punes 2. Kontroll ,riparim i rrugeve te gazeve 3. Kontroll ,riparimi i elektrovalvulave 4. Kontrolli per detektimin e rrjedhjeve para dhe pas servisit 5. Kontroll,riparim i sistemit te komprimimit 6. Kalibrim i sensorit te oksigjenit. 7. Kontroll i gjendjes se pergjithshme fizike dhe amortizimit teknik zevendesim I sensorit te ajrit dhe oksigjenit	1
21	EKTRADOR VAKUMI	MEDELA- MEDIUM	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Kontroll I motorrit te aparatit 2. Zevendesimi I filtrave 3. Kontroll i funksioneve te alarmeve	1
22	Respirator (Bipap)	Medtech- Bilevel ST	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional iaparateve te anestezise 1. Kontrolli parametrave te punes 2. Kontroll ,riparim i rrugeve te gazeve 3. Kontroll ,riparimi i elektrovalvulave 4. Kontrolli per detektimin e rrjedhjeve para dhe pas servisit 5. Kalibrim i sensorit te oksigjenit. 6. Kontroll i gjendjes se pergjithshme fizike dhe amortizimit teknik zevendesim I sensorit te ajrit dhe oksigjenit	1

23	Monitor pacienti	fukuda denkshi	Mirembajtje preventive dhe funksionale e monitorit: 1. Zevendesimi I fishes se Spo2 2. Zevendesimi I fishes se ECG 3. Kontroll i softëarit te aparatit. 4. Kontroll i Sensoreve dhe parametrave te alarmeve 5. Kontrolli I tensioneve elektrike	1
24	Monitor pacienti	MARQUETE HELLIGE	Mirembajtje preventive dhe funksionale e monitorit: 1. Zevendesimi I fishes se Spo2 2. Zevendesimi I fishes se ECG 3. Kontroll i softëarit te aparatit. 4. Kontroll i Sensoreve dhe parametrave te alarmeve 5. Kontrolli I tensioneve elektrike	1
25	Defibrilator	MARQUETE HELLIGE	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional te defibrilatoreve : 1. Zvendesi kabllave te pacientit 2. Nderrimi I elementeve izolator 3. Riparimi dhe zvendesimi I kondesatorve 4. Zevendesimi baterive	1
26	Elektrobisturi	ALSA Excell 50 MCD	Kontrolli i pergjithshem profilaktik dhe funksional 1. Testim dhe kolaudim i pajisjes pas servisit. 2. Kontroll per rrjedhje elektrike te bllokut qendror te komandimit. 3. Kontroll i bllokut te frekuences se larte. 4. Kontroll i parametrave teknike te aparatit. 5. Zevendesimi I pllakes se tokzimit	2
27	Elektrobisturi	ALSA Excell 350 MCD	Kontrolli i pergjithshem profilaktik dhe funksional 1. Testim dhe kolaudim i pajisjes pas servisit. 2. Kontroll per rrjedhje elektrike te bllokut qendror te komandimit. 3. Kontroll i bllokut te frekuences se larte. 4. Kontroll i parametrave teknike te aparatit. 5. Zevendesimi I pllakes se tokzimit	1
28	Aerosteril	MEMMERT	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Kontroll I motorrit te aparatit 2. Zevendesimi I filtrave 3. Kontroll i funksioneve te alarmeve	1
29	Holter presioni	LabiTech	1. Kontroll i vales me stimulues vale te ECG 2. Rikonfigurimi i softit ne se eshte i nevojshem 3. Profilaksi e pergjithshme e sistemit nderlidhes 4. zevendesim I fishes se pacientit 5. Zevendesimi I baterive te rikarikushme	1

30	Holter ritmi	LabiTech	<ol style="list-style-type: none"> 1. Kontroll i vales me stimulues vale te ECG 2. Rikonfigurimi i softit ne se eshte i nevojshem 3. Profilaksi e pergjithshme e sistemit nderlidhes 4. zevendesim I fishes se pacientit 5. Zevendesimi I baterive te rikarikushme 	1
31	BICIKLETE KARDIOLOGJIE	Cardioline	<p>Mirembajtje preventive dhe funksionale e aparatures:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Kontrolli I fishave 2. Kontrolli I sensorve te monitorit 3. Kontroll i softëarit te aparatit. 4. Kontroll i Bllokut te ushqimit 	1
32	Elektrobisturi	Lamidey	<p>Kontrolli i pergjithshem profilaktik dhe funksional</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Testim dhe kolaudim i pajisjes pas servisit. 2. Kontroll per rrjedhje elektrike te bllokut qendror te komandimit. 3. Kontroll i bllokut te frekuences se larte. 4. Kontroll i parametrave teknike te aparatit. 5. Zevendesimi I pllakes se tokzimit 	1
33	Elektrobisturi +Pistolete	LED SPA- Surtron200	<p>Kontrolli i pergjithshem profilaktik dhe funksional</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Testim dhe kolaudim i pajisjes pas servisit. 2. Kontroll per rrjedhje elektrike te bllokut qendror te komandimit. 3. Kontroll i bllokut te frekuences se larte. 4. Kontroll i parametrave teknike te aparatit. 5. Zevendesimi I pllakes se tokzimit 	1
34	Monitor pacienti	OKUMAN	<p>Mirembajtje preventive dhe funksionale e monitorit:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Zevendesimi I fishes se Spo2 2. Zevendesimi I fishes se ECG 3. Kontroll i softëarit te aparatit. 4. Kontroll i Sensoreve dhe parametrave te alarmeve 5. Kontrolli I tensioneve elektrike 	2
35	Defibrilator	PROMEDIC-EVO II	<p>Kontrolli i pergjithshem profilaktik dhe funksional</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Zvendesim i ifshave te pacientit 2. nderrimi i elementeve izolatoreve . 3. riparimi dhe zevendesimi I kondesatoreve 4. zevendesim I baterive 	1
36	ECG	PROMEDIC	<ol style="list-style-type: none"> 1.Zevendesim i fishes se pacientit 2.Kontroll dhe zevendesim i bordit te perpunmit te sinjalit 3.Kontroll i bordit te amplifikimit 4.Kalibrim i sinjalit elektrik dhe sensitiviteti elektrik 	1

37	Monitor RZF	SINOHERO	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional : 1. Kontrolli I sondave 2. Riparimi I printerit 3. Riparimi I bllokut te ushqimit	1
38	Monitor pacienti	SINEHERO	Mirembajtje preventive dhe funksionale e monitorit: 1. Zevendesimi I fishes se Spo2 2. Zevendesimi I fishes se ECG 3. Kontroll i softëarit te aparatit. 4. Kontroll i Sensoreve dhe parametrave te alarmeve 5. Kontrolli I tensioneve elektrike	1
39	Autoklave	HYARANA	1.Kontrolli I tensioneve ne hyrje 2.Zevendesimi I rezistences 3.Kontroll i sensorit te tempertures 4.Kontrolli I gominave te deres dhe zvendesimi I tyre	1
40	Elektrobisturi	ERBA	Kontrolli i pergjithshem profilaktik dhe funksional 1. Testim dhe kolaudim i pajisjes pas servisit. 2. Kontroll per rrjedhje elektrike te bllokut qendror te komandimit. 3. Kontroll i bllokut te frekuences se larte. 4. Kontroll i parametrave teknike te aparatit. 5. Zevendesimi I pllakes se tokzimit	1
41	EKO ZEMRE	ESAOTE-My Lab40	Mirembajtje preventive dhe funksionale e eko-s: 1. Kontrolli I doplerave 2. Kontrolli I sondave 3. Kontroll i softëarit te aparatit. 4. Kontroll i Bllokut te ushqimit 5. Kontrolli bordit te perpunimit te imazhit	2
42	ECG	ESAOTE- P80	1.Zevendesim i fishes se pacientit 2.Kontroll dhe zevendesim i bordit te perpunimit te sinjalit 3.Kontroll i bordit te amplifikimit 4.Kalibrim i sinjalit elektrik dhe sensitiviteti elektrik	2
43	RESPIRATOR	AOMED VG70	Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional i aparateve te anestezise 1. Kontrolli parametrave te punes 2. Kontroll ,riparim i rrugeve te AJRIT 3. Kontroll ,riparimi i elektrovalvulave 4. Kontrolli per detektimin e rrjedhjeve para dhe pas servisit	1

44	Defibrilator/Monitor	Mindray /Beneheart D3	Mindray /Beneheart D3 Kontroll i pergjithshem profilaktik dhe funksional te defibrilatoreve : 1. Zvendesi kablllove te pacientit 2. Nderrimi I elementeve izolator 3. Riparimi dhe zvendesimi I kondesatorve 4. Zevendesimi baterive	3
45	Monitor pacienti	Mindray/ Benevieë T5	Mirembajtje preventive dhe funksionale e monitorit: 1. Zevendesimi I fishes se Spo2 2. Zevendesimi I fishes se ECG 3. Kontroll i softëarit te aparatit. 4. Kontroll i Sensoreve dhe parametrave te alarmeve 5. Kontrolli I tensioneve elektrike	2

Afatet e ekzekutimit:

Kohëzgjatja e kontratës: 12 muaj nga lidhja e Marrëveshjes Kuadër

Kontratat do të jepen brenda periudhës, nga momenti i lidhjes së MK me OE fitues për çdo lot, me afat përfundimtar, 12 muaj nga lidhja e MK.

Shtojca 7

FORMULARI I TERMAVE TË REFERENCËS PER LOTET 1 - 16

Objekti dhe qëllimi i shërbimeve: “Mirembajtja e pajisjeve mjekësore për Spitalit Rajonal Lezhe e ndare ne 17 lote - me afat 1 vjeçar (12 muaj)”- Marrëveshje kuadër me disa operatorë ekonomik (një OE të vetëm fitues për sejcilin lot) - ku të gjitha kushtet jane te percaktuar.

Mirëmbajtja parandaluese/preventive e pajisjeve mjekësore

1. Mirëmbajtja parandaluese apo preventive të pajisjeve mjekësore duhet të kryhet në përputhje me rekomandimet e prodhuesit përkatës për të parandaluar defektet që lidhen me përdorimin e tyre dhe pjesëve përbërëse, për të ruajtur pajisjet në gjendjen e duhur të funksionimit, për të siguruar cilësinë dhe besueshmërinë e rezultateve, për të evidentuar gjendje të tilla si vjetërimi apo përkeqësimi i performancës.
2. Operatori Ekonomik (Ofertuesi) duhet të paraqesë Rekomandimet nga prodhuesi i pajisjes/ve dhe një plan veprimesh të mirëmbajtjes parandaluese që përcakton periodicitetin, procedurat operative dhe protokollet që synon të përdorë, përfshirë kalibrimet.
3. Me lidhjen e kontratës duhet kryer për çdo pajise mirëmbajtja preventive, sipas planit të paraqitur. Operatori Ekonomik (OE) duhet të planifikojë dhe koordinojë mirëmbajtjen preventive në bashkëpunim me stafin e Sektorit të Inxhinierisë Klinike dhe përdoruesin (stafin mjekësor), dhe ta kryejë jo më vonë se 30 ditë nga fillimi i kontratës.
4. Pavarësisht planit të parashikuar të mirëmbajtjes preventive, OE duhet të kryejë kontroll periodik mujor të funksionimit të pajisjes.
5. Në përfundim të çdo kontrolli apo mirëmbajtjeje preventive të kryer, duhet të mbahet një raport për faktin. Raporti duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja,

përfaqësuesi i Sektorit të Inxhinierisë Klinike dhe Inxhinieri/Tekniku i OE i cili do të kryejë kontrollin/mirëmbajtjen. Modeli i këtij raporti është i standartizuar nga AK.

6. Autoriteti Kontraktues ka të drejtë të kërkojë kontrolle apo verifikime përveç atyre të planifikuara, në raste të vecanta, në kushte apo sipas nevojave të vecanta dhe Kontraktuesi është i detyruar të pranojë këto kërkesa pa kushte.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

1. Ndërhyrjet e mirëmbajtjes korrigjuese konsistojnë në përcaktimin e pranisë së një defekti ose mosfunksionimi, në identifikimin e shkaqeve, eliminimin e tyre dhe rivendosjen e karakteristikave origjinale, për garantimin e integritetit të pajisjes, të funksionimit dhe sigurisë së saj.
2. Shoqëria e kontraktuar (OE) duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo defekti/pjese të mundshëm/e gjatë periudhës së kontratës, për pajisjen dhe të gjithë aksesoretë të cilat janë të lidhura me të, në mënyrë që ajo të jetë në shërbim të stafit mjekësor sic mund të jenë: Tuba X-ray, Dedektorë, Kompjuterë, Hard Drive, DVD-CD, Keyboard, Monitor, RAM, Ups, Bllok ushqimi, printer, infrastrukture rrjeti, fisha, sonda, mansheta, sensorë, elektroda, Ingranazhe, pjesë elektronike, elektrike, mekanike, hidraulike, valvula, pjesë mekanike, rrota, pistonë, motorë etj, dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
3. Shoqëria e kontraktuar (OE) duhet të paraqitet për të kontrolluar e verifikuar defektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve (me e-mail dhe/ose telefon të dhënat e kontaktit të paraqitur) nga Sektori i Inxhinierisë Klinike për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo defekte të pajisjes.
4. Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi, korrigjimi i defektit duhet të realizohet jo më vonë se 48 orë pas marrjes së njoftimit.
5. Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një defekti nevojiten pjesë këmbimi, OE duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë defektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit, të standartizuar nga AK, për nevojën e pjesëve të këmbimit të firmosur nga specialisti i Sektorit të Inxhinierisë Klinike, Stafit mjekësor përdorues i pajisjes dhe inxhinieri i Shoqërisë së kontraktuar (OE).
6. Shoqëria e kontraktuar (OE) duhet të garantojë që nuk do të kalojë afatin prej 10 ditësh për rivendosjen në funksion të pajisjes/ve.
7. Pas riparimeve apo ndërhyrjeve të kryera, shoqëria e kontraktuar (OE) duhet të kryejë kalibrimet e nevojshme, verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
8. Pas çdo riparimi, zëvendësimi pjesësh këmbimi apo aksesorësh, pajisja duhet të rivendoset në gjendje të plotë pune.
9. Lëvizja, spostimi, çmontimi dhe rimontimi i pjesëve të pajisjes gjatë mirëmbajtjes korrigjuese është në ngarkim dhe përgjegjësi të Kontraktuarit .
10. Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal (i standartizuar nga AK) apo Raport Servisi, formati i të cilit miratohet dhe unifikohet nga AK, që përshkruan në mënyrë të detajuar dhe të qartë defektin/problemin, pjesët e zëvendësuara në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i Servisit duhet të firmoset nga Shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja ose persona të autorizuar prej tij (staf mjekësor përdorues i pajisjes), specialisti i Sektorit të Inxhinierisë Klinike dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.

11. Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë për secilën pajisje të grupit të pajisjeve lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor.

Furnizimi me pjesë këmbimi dhe aksesore

1. Materialet dhe pjesët e këmbimit duhet të jenë të reja, origjinale ose nga prodhues të tjerë të çertifikuar, dhe gjithmonë në përputhje me ato të përdorura fillimisht në pajisje, duke siguruar konformitet me udhëzimet e dhëna nga prodhuesi në dokumentacionin teknik furnizuar me pajisjen.
2. Të jenë të certifikuar me CE ose FDA sipas standarteve dhe direktivave të aprovuara në tregun Europian.
3. Kur është e aplikueshme, pjesët e këmbimit dhe aksesoret duhet të kenë manual instalimi shoqëruar sipas rekomandimeve të prodhuesit. Një kopje e këtij mauali i dorëzohet përfaqësuesit të Autoritetit Kontraktor.
4. Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një)* vit garanci ku të përfshihen të gjitha defektet e mundshme të tyre.

(Sqarim: Afati i garancisë së pjesëve të këmbimit mund të tejkalojë afatin e kësaj kontrate. I kontraktuari detyrohet të mirëmbajë, sipas kushteve të garancisë, pjesën e këmbimit edhe pas afatit të përfundimit të kësaj kontrate nëse defekti i pjesës ndodh brenda afatit një vjekar të garancisë së pjesës së këmbimit/ ose arrijten e maksimumit të konsumit të vërtetuar nga prodhuesi.)

Inspektimi i sigurisë së pajisjeve mjekësore

Operatori Ekonomik duhet të kryejë të paktën 1(një) një inspektim sigurie sipas standartit ndërkombëtar elektrik IEC 62353 të specifikuar nga Direktiva e Pajisjeve Mjekësore MDD (ose MDR) 98/79 EC (të përditësuar), ose EU 2016/425 (të përditësuar) ose FDA ose (EU) 2017/745, kur është e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit të Keshillit të Europës, për çdo pajisje mjekësore dhe pjesëve përbërëse të saj gjatë periudhës së kësaj kontrate, nëpërmjet stafit të trajnuar dhe çertifikuar, kur kjo është e zbatueshme.

1. Operatori Ekonomik duhet të kryejë inspektim vizual, testim dhe matje me aparatura të kalibruara.
2. Operatori Ekonomik duhet të planifikojë kryerjen e këtyre testeve në bashkëpunim me stafin e Sektorit të Inxhinierisë Klinike bazuar në specifikimet e prodhuesit.
3. Në përfundim të çdo inspektimi sigurie duhet të përpilohet një raport përshkruar dhe firmoset nga specialistët e Sektorit të Inxhinierisë Klinike dhe Inxhinieri/Tekniku i kompanisë (OE) që kryen testin.
4. Pas çdo testimi sigurie në pajisje duhet vendosur një shenjë treguese e gjendjes së sigurisë së pajisjes.
5. Përveç rasteve të sipërpërmendura, shërbimi i inspektimit e verifikimit të sigurisë duhet të kryhet edhe pas mirëmbajtjes korrigjuese, kur është e zbatueshme.
6. Autoriteti Kontraktues ka të drejtë të kërkojë verifikime përveç atyre të planifikuara, në raste të vecanta, në kushte apo sipas nevojave të vecanta dhe Kontraktuesi është i detyruar të pranojë këto kërkesa pa kushte.

Detyrat: Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi, mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo defekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike, inspektimin e sigurisë elektrike të pajisjeve mjekësore, furnizim dhe ndërrimin e pjesëve të këmbimit dhe aksesorëve si dhe transferimin dhe instalimin me kërkesë nga Autoriteti Kontraktues.

TERMAT E REFERENCES PER LOTIN 17

Objekti dhe qëllimi i shërbimeve: “ Riparim dhe mirembajtje te pajisjeve mjekesore, Marrëveshje Kuadër me një operator ekonomik - ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara - me afat 1 vjeçar (12 muaj)”

Detyrat:

Mirembajtja e aparaturave mjekesesor te Spitalit Rajonal Lezhe do te behet per nje periudhen 12 mujore.

1. Mirembajtja e aparaturave te salles se operacionit dhe urgjences

Aparaturat mjekesore te sallave te operacionit sic jane aparatet e narkozes,elektrobisturite,defibrilatoret jane aparatura me rrisht te larte per jeten ,prandaj kerkohet qe mirembajtja e tyre preventive te jete specifike sipas kushteve dhe standarteve te percaktuara ne katalogun e tyre nga prodhuesi.

2. Mirembajtja e aparaturave te Patologjise dhe Reanimacionit

Ne keto pavione jane parashikuar te behen mirembajtja e endogastroskopit , ECG ,monitoreve . Mirembajtja e tyre behet sipas preventivit bashkengjitur ketyre termave te references dhe zevendesimi I pjeseve te kemibimit sic jane kabllot e pacientit ne rastet kur jane te demtuara.

3. Mirembajtja e aparaturave te Maternitetit

Ne Maternitet jane aparaturat ne repartin e neonatologjise sic jane inkubatoret ,monitored e RZF se bebit dhe aparaturat ne sallën e operacionit sic eshte aparati narkozes etj .

Edhe keto aparatura jane me rrisht te larte per jeten ,prandaj duhet tu kushtohet nje vemendje sa me te madhe persa i perket mirembajtjes se tyre .

Theksojme qe operatori duhet te jete I gatshem per kryerjen e mirembajtjes dhe riparimit te ketyre aparaturave ne kohe record ,pasi mungesa e tyre per shkak te qenies me defekt shkakton probleme te medha ne ekzaminimin dhe vleresimin e pacienteve dhe mbarevatjen e punes ne spital.

Shpërndarja: Në godinat e Spitalit rajonal Lezhe, në të gjitha shërbimet ku ndodhen pajisjet mjekësore të cilat janë përcaktuar në tabelat e detajuara dhe do të rifreskohen në momentin e lidhjes së kontratës me Operatorin Ekonomik fitues.

Shpërndarja: Në godinat e spitalit dhe maternitetit, në të gjitha shërbimet ku ndodhen pajisjet mjekësore.

Shënim: Ndërprerja e Kontratës - Të parashikohet ndërprerja e kontratës për ato zëra kur përfundon supporti nga prodhuesi. Këto parashikime të jenë vetëm në rastet e paraqitjes së një dokumentacioni vërtetues nga prodhuesi. Afati i njoftimit të jetë jo më pak se 30 ditë.

Vendi i kryerjes së shërbimeve: Drejtoria e Spitali Rajonal Lezhe

NJËSIA E PROKURIMIT:

- **Lule Zeneli** - Specialiste/Sektori i Planifikim Prokurimeve
- **Edison Pjetraj** - Specialist Biomjeksor/Sektori IT
- **Rajmonda Huba** - Specialiste/Sektori i Planifikim Prokurimeve