



REPUBLIKA E SHQIPËRISË
MINISTRIA E SHËNDETËSISË DHE MBROJTJES SOCIALE
OPERATORI I SHËRBIMEVE TË KUJDESIT SHËNDETËSOR
DREJTORIA E SPITALIT RAJONAL SHKODËR

Nr. _____ prot.

Shkoder, me ____ . ____ . 2024

MIRATOHET
TITULLARI I AUTORITETIT KONTRAKTOR
SENAD HALLUNAJ

PROCESVERBAL – Tipi i kontratës - Mall

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

(Ky procesverbal është për efekt publikimi bashkë me dokumentet e tenderit)

OBJEKTI I PROCEDURËS:

“Blerje materiale konsumi mjekesore **MM1** - Materiale mjekimi te pergjithshme per nevoja spitalore Marrëveshje Kuadër me nje operatorë ekonomik ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara - me afat 12 muaj”.

Fond limit 20,055,490.00 (njëzetmilion e pesëdhjetë e pesëmije e katërqind e nëntëdhjetë) lekë pa tvsh..

Me date 18.07.2024 njesia e prokurimit e ngritur me urdher prokurimi nr.34 me date 18.07.2024 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 **Spitali Rajonal Shkoder** ka hartuar procesverbalin për argumentimin dhe miratimin e specifikimeve teknike dhe kriterëve për kualifikim për procedurën e prokurimit me **objekt** Blerje materiale konsumi mjekesore **MM1** - Materiale mjekimi te pergjithshme per nevoja spitalore: Marrëveshje Kuadër me nje operatorë ekonomik ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara - me afat 12 muaj”.

me **CPV Materiale mjekesore te konsumueshme-33140000-3** .

1. I. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

a. Formularin Permbledhes te Vetedeklarimit, sipas shtojces 8

b.Sigurimin e ofertes, sipas Shtojces 3 vlerën e kërkuar të sigurimit të ofertës, e cila duhet të jetë 2% e vlerës së përllogaritur të kontratës

Operatori ekonomik duhet të paraqesë të gjitha shtojcat sipas DST-ve të tenderit që janë Shtojcë për tu paraqitur nga operatori ekonomik (Formularin e Ofertës sipas Shtojcës 1, Lista e cmimeve të artikujve sipas shtojcës 2).

Argumentimi: Kërkesat e mësipërme bazohen në nenet 76, 82 dhe 83 të LPP, nenit 26, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”.

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

2.2. Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

2.2.1 Operatorët ekonomikë duhet të paraqesin vërtetim për xhiron vjetore për vitet financiare 2021, 2022, 2023, ku vlera e xhiros për të paktën një nga vitet e periudhës së kërkuar duhet të jetë jo më e vogël se 40% e fondit limit të kontratës

(Kjo kërkesë do të konsiderohet e përmbushur nëse Operatori ekonomik arrin vlerën e xhiros minimale në të paktën një vit të periudhës së kërkuar nga Autoriteti Kontraktor).

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në vlerën e fondit limit të kësaj procedure, si dhe bazuar në nenin 77, pika 3, e LPP, si dhe nenin 43, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”.

Përcaktimi i vlerës së kërkuar argumentohet si më poshtë:

Ligjvënësi në pikën 1 dhe pikën 2/a të nenit 43 të VKM nr. 285 datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, parashikuar për kufirin maksimal për vlerën e xhiros, që mund të kërkohej në Procedurën e Hapur, ku përcaktohet; Pika 2/a: 2. Vlera e xhiros minimale vjetore të kërkuar nga operatorët ekonomikë nuk mund të kalojë: a) dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës, në procedurat e prokurimit mbi kufirin e sipërm monetar; Referuar vlerës së fondit limit të kësaj procedure, AK ka menduar se vendosja e një vlere minimale të xhiros jo më pak se 40% e vlerës së fondit limit* për të cilin operatori konkurron, është provë e mjaftueshme për të krijuar bindjen e Kontraktori i Autoritetit që operatorët ekonomikë ofertues të kenë kapacitetin ekonomik dhe financiar për të përmbushur kontratën siç parashihet nga AK. Shënim: Meqenëse aktet ligjore dhe nënligjore parashikojnë një diferencë për vlerën e xhiros që mund të pretendohet, autoritetet/entet kontraktore duhet të justifikojnë vlerën e kërkuar të qarkullimit brenda këtij marzhi.

Përcaktimi i viteve të nevojshme për paraqitjen e certifikimit të qarkullimit vjetor bazohet në nenin 43 të VKM 285/2021 “Për Rregullat e Prokurimit Publik”, ku thuhet se: Autoriteti/enti kontraktor, për të vërtetuar kapacitetet financiare dhe ekonomike, kërkon kopje të deklaratave të qarkullimit vjetor të realizuar nga operatori ekonomik dhe, në rastin e xhiros së mbuluar nga kontrata, për një periudhë maksimale 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, i cili përcakton kushtet dhe afatet e paraqitjes së pasqyrave individuale të të ardhurave vjetore; (Shënim: citoni

dispozitën përkatëse të legjislacionit tatimor, që përcakton afatet e dorëzimit nga tatimpaguesit të deklaratës vjetore pranë organeve tatimore).

2.3 Aftësitë teknike dhe profesionale:

2.3.1 .3.1 Operatori ekonomik duhet të paraqesë dëshmi për **furnizime të mëparshme të ngjashme**, të kryera gjatë tre viteve të fundit nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës, në një vlerë jo më të vogël se 40% të vlerës të kontratës

Për të vërtetuar përvojën e mëparshme të ngjashme, operatorët ekonomikë duhet të paraqesin dëshmitë e mëposhtme:

- a) për përvojën e mëparshme të realizuar me sektorin publik, operatori ekonomik duhet të paraqesë vërtetime të lëshuara nga një ent publik për përmbushjen me sukses të kontratës, ku të shënohen vlera, afati i përfundimit të kontratës, ose/dhe faturave tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, ku shënohen datat, shumat **dhe mallrave të furnizuara**
- b) për përvojën e mëparshme të realizuar me sektorin privat, operatori ekonomik duhet të paraqesë fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore, ku shënohen datat, shumat **dhe mallrave të furnizuara**.

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe nenit 40, pika 4, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të 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 pak se .40% të vlerës së fondit limit të lotit që oferton, vlerë e cila është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar.

Përcaktimi i vlerës së kërkuar për kontratat e ngjashme argumentohet si më poshtë dhe është në përputhje me përcaktimet e RRPP nëni 40 pika 4:

“4. Për të provuar përvojën e mëparshme, autoriteti/enti kontraktor kërkon dëshmi për realizimin me sukses të një ose disa kontratave të mëparshme, të ngjashme, të kryera gjatë tre viteve të fundit. Në çdo rast, vlera totale e kërkuar duhet të jetë në një vlerë jo më të madhe se 40% të vlerës së përllogaritur të kontratës, që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit, nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës.

Autoriteti/enti kontraktor si dëshmi për përvojën e mëparshme kërkon vërtetime të lëshuara nga një ent publik për përmbushjen me sukses të kontratës, ku të shënohen vlera, afati i përfundimit të kontratës ose/dhe fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.

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

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

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

Argumentimi: Ky kriter vendoset me qëllim njohjen e origjinës së mallit dhe kompaninë prodhuese për të identifikuar në mënyrë të qartë atë gjatë lëvrimit të tij dhe për të pasur sigurinë që i njëjti mall i ofertuar do të lëvrohet në destinacion ne perputhje me nenin 40, pika 8, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, dhe keto kërkesa i shërbejnë autoritetit kontraktor për njohjen e mundësisë së OE për përmbushjen me sukses te kontrates pra te garancise se furnizimit te mallit objekt prokurimi.

3.Operatori ekonomik duhet të jetë i certifikuar ISO 9001:2015 për import/ eksport/ tregitim të pajisjeve mjekësore /ose/ ekuivalent. Për këtë ai duhet të paraqesë certifikatën përkatëse, të vlefshme.

4.Operatori ekonomik duhet te paraqesi Certifikatën ISO 9001:2015 mbi ” Sistemet e menaxhimit të cilësisë ” ose SSH/EN /ISO 13485:2016 mbi ” Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjeksore ose ekuivalente, të prodhuesit, në përputhje me objektin e prokurimit. ose në rastin kur OE ofertues nuk është prodhues të paraqesë Vetëdeklarim ku të deklarojë se furnizuesi është konform Standardeve të Cilësisë.

Vetëdeklarimi do të verifikohet në procesin e vlerësimit të dokumentacionit, dhe në rastin e shpalljes fitues, OE do të dorëzojë Certifikatën në fjalë.

Certifikata te jetë leshuar nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

Argumentim: Ky kriter vendoset në përputhje me piken 1 te nenit 79 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe nenin 44 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” i ndryshuar, lidhur me dëshmitë për rezultatet e testeve zyrtare të lëshuara nga institucione te autorizuar që vërtetojnë pajtueshmërinë e produkteve me specifikimet teknike si dhe rekomandimit të APP nr. 7998 datë 24.12.2021 “Mbi hartimin e kriterëve për kualifikim për procedurat e prokurimit për mallra, punë, shërbime”.

5. Operatori ekonomik duhet të paraqesë Certifikata konformiteti CE ose CE sipas direktivës (MDD ose MDR) 93/42 EEC, ose FDA të vlefshme për artikujt e ofruar, sipas kategorizimit të tyre ne VENDIM Nr. 731, datë 2.9.2015 PËR MIRATIMIN E RREGULLIT TEKNIK “PËR KËRKESAT THELBËSORE, VLERËSIMIN E KONFORMITETIT, KLASIFIKIMIN DHE MARKIMIN CE TË PAJISJEVE MJEKËSORE”,pika 8.4.

Argumentim: Ky kriter vendoset në përputhje me pikën 3 dhe 6/c të nenit 40 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, lidhur me dëshmitë për rezultatet e testeve zyrtare të lëshuara nga institucione te autorizuar që vërtetojnë pajtueshmërinë e produkteve me specifikimet teknike. Certifikimi CE i këtyre materialeve është obligator në zbatim të Ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore” (nenit 17 dhe 18) si dhe rekomandimit të APP nr. 7998 datë 24.12.2021 “Mbi hartimin e kriterëve për kualifikim për procedurat e prokurimit për mallra, punë, shërbime”, si dhe rekomandimeve te APP-se për vendosjen e FDA-se.

6. Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqes autorizim nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi (ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin) nëpërmjet te cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtoje pajisjet mjekesore objekt prokurimi. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer ose kopje e perkthyer dhe noterizuar.

Argumentim: Ky kriter vihet në përputhje me pikën 1 të nenit 77 (aftësia teknike) të Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe me pikën 3 të nenit 40 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, i ndryshuar, me qëllim zotërimin e reputacionit dhe besueshmërisë për zbatimin e kontratës si dhe rekomandimit të APP nr. 7998 datë 24.12.2021 “Mbi hartimin e kriterëve për kualifikim për procedurat e prokurimit për mallra, punë, shërbime”.

7. “Operatori ekonomik duhet të paraqesë Autorizim për tregtim të pajisjeve mjekësore, të lëshuar nga Ministria e Shëndetësisë, sipas ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekesore”. Autorizimi duhet te jete i vlefshem ne kohen e zhvillimit te tenderit.

Argumentim: Ky kriter vihet në përputhje me nenin 21 “Autorizimi për tregtim të pajisjeve mjekësore” i Ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”.

8. Kërkohen të paraqiten katalogë teknike për të gjithë artikujt e ofertuar ku të jenë të pasqyruara specifikimet teknike të kërkuara për secilin artikull. Në katalogë, duhet të shenohet sipas numrit te artikullit ne Shtojcën 2. Listat e Çmimeve të artikujve dhe te markohen me ngjyrë të ndezur (të verdhë,etj), artikujt e ofruar. (Katalogët duhet të ngarkohen në www.app.gov.al së bashku me dokumentacionin e kërkuar në këto DST.

Argumentim: Ky kriter vendoset në përputhje me pikën 6/b të nenit 40 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, lidhur me dëshmitë për fotografitë ose katalogët teknike, me qëllim verifikimin e plotesimit te specifikimeve teknike.

9. Kerkohen mostra per te gjithë artikujt e kerkuar

Kërkohen të paraqiten mostra për të gjithë artikujt e ofruar.

Dorëzimi i Kampioneve/ mostrave të bëhet pranë Spitali Rajonal Shkoder, të mbyllura me ngjitëse në zarf/a ose kuti jo transparente të vulosur/a, mbi të cilin/at të shënohet: “Mos e hapni me përjashtim te rasteve kur është i pranishëm Komisioni i Vlerësimit te Ofertave te procedurës se prokurimit Blerje materiale konsumi mjekesore MM1 - Materiale mjekimi te pergjithshme per nevoja spitalore - me afat 12 muaj» dhe jo para datës 22.08.2024, ora 10:00

- Së bashku me mostrat ofertuesi duhet të japë edhe një shkresë të vulosur dhe firmosur ku të listohen mostrat që ndodhen në zarf/kuti.
- Mbi çdo mostër të dorëzuar, ofertuesi duhet të shënoje Nr. Rendor të Artikullit që përfaqëson sipas formularit të ofertës (shtojca 2).
- Në paketimin e çdo mostre duhet të evidentohet qartë origjina e mallit e cila duhet të përputhet me origjinën e deklaruar nga ofertuesi në formularin e ofertës (Shtojca 2).

Mostrat e dorëzuara duhet të jenë të shoqëruara me listën e inventarizimit dhe të identifikuara sipas Nr. Rendor të formularit te çmimit, e cila dorëzohet vetëm elektronikisht. Nëse ka mungesa mostrash për artikuj të veçantë ose nëse origjina e stampuar mbi mostër nuk përputhet me origjinën e deklaruar nga ofertuesi, atëherë oferta do të quhet jo e rregullt dhe rrjedhimisht do të skualifikohet.

Argumentim: Ky kriter vendoset në përputhje me piken 6/a të nenit 40 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, lidhur me dëshmitë për mostra të mallit, me qëllim verifikimin e plotesimit të specifikimeve teknike. Gjithashtu kërkesat e cilësisë janë vënë në përputhje me nenin 44 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” i ndryshuar.

III. Argumentimi i specifikimeve teknike

Specifikimi i Materialeve:

Nr	Artikulli	Specifikime teknike	Njësia
Garza, Bende, te tjera konsumable te pergjithshme			
1	Bende 7cm x 4 m	100% pambuk absorbent, dendesia 24x20	Copë
2	Bende 10 cm x 10 m	100% pambuk absorbent, dendesia 24x20	Copë
3	Bende elastike 7.5cm x 4m	100% pambuk elastik, pesha 80-90g/cm2	Copë
4	Bende allcie 10cm x 2.7m	Paketimi individual plastik	Copë
5	Bende adesive 10 cm x 15 m	Cope e pathurur poroze, elastike. Ana ngjitese e mbrojtur me leter te shqiteshme	Copë
6	Bende 20 cm x 10 m	100% pambuk absorbent, dendesia 24x20	Copë
7	Bende allcie 15cm x 2.7m	Paketimi individual plastik	Copë
11	Komprese sterile 10cm x 10cm	100% pamb absorbent, dendesia 24x20, 12pala; jo me shume se 5 cope/pako	Copë
15	Komprese sterile 10cm x 10cm	100% pamb absorb., dend. 24x20, 6ply; jo me shume se 5 cope /pako	Copë
17	Hemostatik kolageni i absorbueshem	Siperfaqe 100-110 cm2, me origjine nga tendinet e kuajve, 2.8 mg/cm2 fibrile kolageni ose ekuivalent	Copë
18	Garze abdominale	Garze sterile, e detektueshme nga rrezet-x, 100% pambuk absorbent, me 6 pala, dimensionin e nje pale 45x45cm, dendesia 28x28, me funde te qepura, me lak lidhes, jo me shume se 5 cope per pako	Copë
19	Garze 91 cm x 100 m	100% pambuk absorbent, dendesia 24x20	m. linear
21	Pambuk kirurgjikal	100% pambuk hidrofili, pakete 100g	Copë
23	Leukoplast 5cm x 5m	cope 100% pambuk, ngjites me permbajtje oksid zingu	Copë
24	Leukoplast antialergjik 5cm x 5m	cope e padepertueshme mendafshi, me ngjites antialergjik	Copë
25	Vaj instrumentash	Vaj per mbrojtjen e endoskopeve dhe instrumentave kirurgjikale qe kane pjese te levizshme. Perdoret pas pastrimit dhe para procesit te sterilizimit. Shishe max. 50-100ml ose ekuivalent	Copë
26	Solucion pastrimi per optike	Per pastrimin e lenteve, siperfaqeve optike dhe fibrave optike te endoskopeve. Tubet 4-5 gram.	Copë
Sisteme dhe doreza			
27	Sisteme infuzioni	Sistem infuzioni transparente dhe fleksibel e pershtatshme si per shishesh edhe per qeset e infuzionit, e pajisur me valvol ajrimi + filter + age , luer lock + bashkuese e gomuar ne forme "Y" ose "flashball" , me PP flow rregullator , 20 pika / 1ml , e paketuar me qese te sterilizuar .	Copë
28	Doreza ekzaminimi (ndare sipas numrit)	Josterile , me latex natyral , me puder , me permasa XS, S, M, L.	Copë
29	Doreza kirurgjikale sterile (ndare sipas numrit)	Doreza kirurgjikale me puder, latex natyral, paketuar ne zarfe letre te sterilizuar me reze Gama ose gaz Etilen sipas normativave EN; madhesia 6.5, 7, 7.5, 8, 8.5	pale
30	Lama bisturie	Nr: 15, 20, 21, 22, 23, 24	Copë
Materiale konsumi per respirim, aspirim, infuzion			
31	Filter baktericid	per respirim artificial, antibakterial, HMEF	Copë
32	Qarqe respiratori	per respirim artificial L= 1.5 m; ID 22 mm	Copë
33	Absorbues CO2 per Anestezi	Permbajtja: Hidroxid Calciumi dhe Natriumi. Granulariteti 3÷5 mm. pH: 12 - 14. Ndryshim ngjyre pas saturimit me CO2.	Kg
35	Maske oksigjeni	me zgjatues L=1.5-2m	Copë
36	Sonde oksigjeni adult	nazale, adult, L=1.5-2 m	Copë
37	Sonde oksigjeni pediatrike	nazale, pediatrike L=1.6+0.6 m, diam .4 mm	Copë
38	Kanjula nazale per CPAP	Per infant, ne permasa te ndryshme dhe tipologji sipas autoritetit kontraktor	Copë
39	Komplet aerosoli me tub zgjatues 1.5m	maske me rezervuar per medikamente	komplet
41	Set drenimi Redon me vakum ne forme fizarmonike 500-800ml Komplet redoni G 12-22	Set=(ballon vakumi+form z fold tub+dren+troakar)	set
43	Dren silikoni	Ch 16-28, L=50cm, me vrime a neseore i detektueshem nga rrezet X	Copë
49	Dren me troakar	Ch12-Ch20	Copë
50	Pleurovac me regullator tub zgjates me varse per krevat	3-chambers, tub zgjatues silikoni 1.8-2m, vellimi mbi 2100-2500ml, pajisur me rregullatore te integruar presioni dhe lageshtie dhe valvol sigurie	Copë
51	Set steril per funksionim vezike urinare	I perbere nga kateter silikoni me ballon, Ch 10-15 L= 40-70 cm, me introduktor te hapshem	set
54	Set pediatrik steril per drenim te vezikes urinare	Kateter , dilatator	set
55	Set steril per drenim renal perkutan	set nefrotomie me age, introduktor, gide metalike, dilatatore, kateter L=20-30cm Ch 8-12	Copë

56	Stente ureterale	Set, stente double, J, 6Fr, 24-28mm, guide, pusher	Copë
59	Lageshtues per CPAP	Me tub konektor	Copë
61	Anse monopolare	Per resektoskop monopolar, 24Fr / 26 Fr, per urologji & gjinekologji.	Copë
62	Ansa koagulimi	Per resektoskop monopolar 24Fr, me rul sferik	
67	Filter insufilimi	Per insuflator pneumoperitonik	Copë
68	Age insufilimi pneumoperitonik	Tip Veress, L=120÷150 mm	Copë
71	Set epidural	kateter 19G/20G+age epidurale+guide +filter+ shiringe	set
72	Kateter venoz Seldinger 2-rruges	me dy rruges, tip Seldinger, L=20-30cm	Copë
73	Kateter arterial	20G-22G Seldinger	Copë
74	Kateter embolektomie	Me ballon, nr. 3, 4.	Copë
76	Urinokol pediatrik		Copë
77	Kapese kordoni umbilikal		Copë
78	Kateter umbilikal		Copë
81	Tuba endotrakeale pediatrike	ID 2 - 5mm, nazal/oral	Copë
82	Tuba endotrakeale adult	ID 5.5mm-8.5mm, nazal/oral, me ballon	Copë
83	Kateter aspirimi pediatrik	Ch 8, 10	Copë
84	Kateter aspirimi adult	Ch 12, 14, 16, 18.	Copë
86	Kateter aspirimi adult me kontroll vakumi	Ch 12, 14, 16, 18.	Copë
89	Tub endotrakeal 7.5	ID 7.5 mm, nazo-oral, me ballon	Copë
90	Tub endotrakeal 8.0	ID 8.0mm, nazo-oral, me ballon	Copë
98	Petzer	Nr 18-20-22-24	Copë
Materiale konsumi per monitorim diagnostike			
102	Leter printeri ECHO		Copë
105	Leter printeri EKG 1-3 kanale		Copë
107	Leter printeri EKG 6-12 kanale		Copë
110	Xhel per ECHO	Bidone 5 kg, Xhel - Transonic / Transparent, densiteti - 1/02 gr/ml + nje pistone dhe dy shishe 250 ml boshe, per cdo kater bidona	Copë
111	Xhel per EKG	Bidon 5 kg, Elektro-Xhel / ECG, densiteti - 1/02 gr/ml + nje pistone dhe dy shishe 250 ml boshe, per cdo kater bidona	Copë
112	Elektroda monitorimi EKG	Elektroda monitorimi njeperdorimeshe	Copë
114	Elektroda Defibrilatori	Cift elektroda per defibrilator njeperdorimeshe me konektor. Sterile. (modeli i pajisjes do te percaktohet nga autoriteti kontraktor)	set
115	Aparat tensioni	Me manometer	Copë
116	Steto-fonendoskop	Koke e sheshte	Copë
118	Termometer	termometer pacienti	Copë
119	Spatula (druri)	Sterile, e paketuar individualisht	Copë
121	Set per identifikimin e nenës dhe femijes	Me dy pjese per doren e nenës dhe doren e femijes ne ngjyra te dallueshme	set
122	Gojez spirometrike		Copë
131	Elektrode rrethore EEG	Permbajtje Ag dhe kabell 90-100cm	Copë
132	Elektrode EEG tip ure	Elektrode ure per EEG	Copë
137	Sensor oksimetrie neonatal	Per monitor pacienti; set njeperdorimesh neonatal me sensor oksimetrie dhe kabllin perkates	Copë
138	Sensor oksimetrike	Per monitore pacienti. Shumeperdorimesh	Copë
139	Mansheta monitorimi TA	Per monitore pacienti. Shumeperdorimesh	Copë

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

Materialet e mjekimit duhet të permbushin standartet CE ose CE sipas direktivës MDD/MDR 93/42 EEC ose FDA. Ato duhet të jenë të markuara CE ose FDA në momentin e lëvrimit të mallit.

Afati i skadencës: jo më të vogël se 12 muaj nga data e lëvrimit të mallit në destinacion.

Skadencia duhet të jetë e shënuar në ambalazh per materialet mjekesore ku eshte e aplikueshme (sipas natyres se produktit).

Ambalazhimi të jetë i përshatshëm sipas llojit të mallit të shoqëruar me etiketat dhe markimin përkatës.

Ofertuesi duhet të përmbushë specifikimet teknike të materialeve mjekësore detyrimisht sipas përcaktimit të bërë në përshkrimin e mallrave në DST të kësaj procedurë prokurimi.

NJESIA E PROKURIMIT

Brixhilda Lazri
Nermin Agovi
Jonida Talanaj

