



**MINISTRIA E SHËNDETËSISË DHE E MBROJTJES SOCIALE
OPERATORI I SHËRBIMIVE TË KUJDESIT SHËNDETËSOR
DREJTORIA E QENDRES SPITALORE RAJONALE BERAT**

Nr. _____ prot.

Berat , më ____ . ____ . 2024

PROCESVERBAL – Tipi i kontratës – Mallra

**PËR ARGUMENTIMIN DHE MIRATIMIN E SPECIFIKIMEVE TEKNIKE, TERMAT E
REFERENCES DHE KRITEREVE PËR KUALIFIKIM**

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

OBJEKTI I PROCEDURËS: “Blerje Pajisje Mjekësore me 2 lote”:

Loti 1: "Blerje Aparat ECHO".

Loti 2: “Blerje pajisje mjekësore "Kullë Laparoskopike Endoskopike”.

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

Pajisje mjekësore – 33100000-1

Argumentimi: Në bazë të nenit 21 “Autoriteti ose enti kontraktor”, pika 2, të Ligjit nr.162/2020 I ndryshuar “Për prokurimin publik”, nenit 2 “Dokumentimi i procesit”, pika 2/c dhe nenit 78 “Hartimi dhe publikimi i dokumenteve të tenderit”, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” I ndryshuar, autoriteti/enti kontraktor Qendra Spitalore Rajonale Berat ka hartuar procesverbalin për argumentimin dhe miratimin e specifikimeve teknike dhe kriterëve për kualifikim për procedurën e sipërcituar, me përmbajtjen si më poshtë:

Argumentim: Bazuar në kërkesen me specifikimet përkatëse nga Specialisti Biomedical miratuar nga Drejtoria e QSRB për “Blerje Aparat ECHO” me Nr.4484 Prot., datë 06.09.2024 dhe është ri-përlllogaritur fondi limit me shkresën Nr.4929 Prot., datë 25.09.2024, bazuar në kërkesën e AK-së për rimiratim përdorim fondi nga të ardhurat dytësore për "Blerje Aparat ECHO" me Nr. 5070 Prot, datë 01.10.2024, Miratim shpenzimesh nga të ardhurat dytësore për vitn 2024 nga MSHMS me Nr.17/329 Prot., datë 08.10.2024, protokolluar këtu me Nr. 5273 Prot., datë 10.10.2024, bazuar në kërkesën me specifikimet përkatëse nga Specialisti Biomedical miratuar nga Drejtoria e QSRB për “Blerje pajisje mjekësore "Kullë Laparoskopike Endoskopike” me Nr. 5125 Prot., datë 02.10.2024, bazuar në përlllogaritjen e fondit limit me shkresën Nr. 5393 Prot., datë 18.10.2024, bazuar në kërkesën e AK-së për miratim përdorim fondi nga të ardhurat dytësore për "Blerje pajisje mjekësore "Kullë Laparoskopike Endoskopike " me Nr. 5404 Prot, datë 18.10.2024, Miratim

shpenzimesh nga të ardhurat dytësore për vitn 2024 nga MSHMS me Nr. 17/351 Prot., datë 24.10.2024, protokolluar këtu me Nr. 5545 Prot., datë 10.10.2024,

Fondi limit: Fondi limit: 10,883,333 (*dhjete million e teteqind e tetedhjetë e tre mijë e treqind e tridhjetë e tre leke pa tvsh.*)

Loti 1: "Blerje Aparat ECHO" me fond limit: 2,580,000 (dy milion e peseqinde e tetedhjetë mijë) leke pa TVSH

Loti 2: "Blerje pajisje mjekësore: "Kullë Laparoskopike Endoskopike" me fond limit: 8,303,333

(tete milion e treqind e tre mijë e treqind e tridhjetë e tre) leke pa TVSH

Argumentimi: Përlllogaritja e fondit limit është dokumentuar nga komisioni i argumentimit të përlllogaritjes së fondit limit të procedurës me përlllogaritjes së fondit limit me Nr.4929 Prot., datë 25.09.2024, Nr. 5393 Prot., datë 18.10.2024, *bazuar ne nenet 34" Perlllogaritja e vleres se parashikuar te prokurimit",35 "Studim paraprak I tregut" te ligjit Nr. 162/2020 I ndryshuar dhe, 76 "Menyrat per perlllogaritjen e vleres se prokurimit" pika 1/b e VKM_RPP_285_19.05.2021e ndryshuar*

Argumentim: Procedure e Hapur Mallra -Në mbështetje të Nenit 33-Kufijtë monetarë pika 1- b) kufiri i ulët monetary, Neni 41-Procedurat standarde të prokurimit pika 1-a) procedurë e hapur, Neni 42 - Procedurë e hapur të ligjit Nr. 162/2020 datë 23/12/2020 te ndryshuar "Për Prokurimin Publik", Neni 42-Kontrata për punë/mall/shërbim e ndarë në lote, Neni 11-Kufijtë monetarë, Neni 46 -Llojet e procedurave të prokurimit pika 2- b-procedurë e hapur, Neni 47-Procedura e hapur, Neni 115-Udhëzime dhe manualët shpjeguese ne VKM_RPP_285_19.05.2021 per " Rregullat e Prokurimit Publik" i ndryshuar, Vendimin Nr. 291 date 15.05.2024 Për përcaktimin e kufijve monetarë në procedurat e prokurimit publik.

Shtojca 8.

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor]

Te njejta per te dyja Lotet

FORMULAR I I KRITEREVE TË PËRZGJEDHJES/KUALIFIKIMIT

1. KRITERET E PËRZGJEDHJES/ KUALIFIKIMIT

OFERTUESI DEKLARON SE:

a) është i regjistruar në regjistrin tregtar sipas legjislacionit të vendit ku ushtron aktivitetin, ose sipas legjislacionit të posaçëm në rastin e një organizate jofitimprurëse, ka në fushën e veprimtarisë objektin e prokurimit, dhe ka statusin aktiv;

b) nuk është në proces falimentimi (status aktiv);

- c) nuk është dënua për ndonjë vepër penale, në përputhje me nenin 76/1 të LPP-së;
- ç) personi (personat) që veprojnë si anëtar i organit administrativ, drejtori ose mbikëqyrësi, aksioneri ose ortaku, ose që ka fuqi përfaqësuese, vendimmarrëse ose kontrolluese brenda Operatorit Ekonomik, nuk është i dënua ose nuk ka qenë i dënua nga një vendim i gjykatës i formës së prerë për çdo vepër penale, të përcaktuar në nenin 76/1 të LPP-së;
- d) nuk është shpallur fajtor për shkelje të rëndë profesionale, për sa kohë që nuk është parashkruar, sipas legjislacionit në fuqi;
- dh) nuk ka pagesa pashlyera të taksave dhe kontributeve të sigurimeve shoqërore, ose ndodhet në një prej kushteve të parashikuara në nenin 76/2 të LPP-së;
- e) ka paguar energjinë elektrike dhe plotëson kërkesat që burojnë nga legjislacioni në fuqi. Ky informacion kërkohet për Operatorët Ekonomikë, të cilët operojnë në territorin e Republikës së Shqipërisë.
- f) nuk është në kushtet e konfliktit të interesit, sipas legjislacionit në fuqi;
- g) ushtron veprimtarinë në përputhje me legjislacionin përkatës mjedisor, social dhe të punës;
- gj) ka paraqitur një Ofertë të Pavarur, sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi;
- h) kryen aktivitetin në përputhje me kërkesat e legjislacionit në fuqi.
- i) nuk ka në cilësinë e anëtarit të organit të administrimit, drejtues ose mbikëqyrës i atij, aksionar ose ortak, ose me kompetenca përfaqësuese, vendimmarrëse ose kontrolluese brenda tij persona të cilët janë/kanë qenë në këtë cilësi në një operator ekonomik të përjashtuar nga e drejta për të fituar kontrata publike, me vendim të Agjencisë së Prokurimit Publik, gjatë kohës që ky vendim është në fuqi.
- j) ka regjistruar pronarët përfitues në regjistrin e pronarëve përfitues, sipas parashikimeve të legjislacionit në fuqi.
- k) zbaton detyrimet që rrjedhin nga legjislacioni në fuqi për pagat bazë referuese për kategori profesioni për punonjësit e pajtuar në punë. Ky informacion kërkohet për Operatorët Ekonomikë, i regjistruar në regjistrin tregtar shqiptar.

Këto kritere duhet të përmbushen me paraqitjen e Formularit Përmbledhës të Vetëdeklarimit të operatorit ekonomik në ditën e hapjes së Ofertës, **sipas Shtojcës 9.**

Në rast bashkimi të operatorëve ekonomikë, secili anëtar i grupit duhet të paraqesë Vetëdeklarimin e lartpërmendur.

Në rast se, operatori ekonomik ofertues do të mbështetet në kapacitetet e subjekteve të tjera, Vetëdeklarimi i lartpërmendur duhet të paraqitet edhe nga subjekti mbështetës.

Kriteret e Përgjithshme të Pranimit nuk duhet të ndryshohen nga Autoritetet/Entet Kontraktore.

Në çdo rast, Autoriteti/Enti Kontraktor ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme për vërtetësinë e informacionit të deklaruar nga Operatori Ekonomik, për sa më sipër.

Nëse oferta paraqitet nga një bashkim Operatorësh Ekonomikë, do të paraqitet:

- Marrëveshje bashkëpunimi ndërmjet Operatorëve Ekonomikë, ku caktohet përfaqësuesi, përqindja e pjesëmarrjes në bashkim, dhe elementët që merr përsipër të realizojë secili prej anëtarëve të bashkimit.
- Nëse, një operator ekonomik dëshiron të mbështetet në kapacitetet e subjekteve të tjera, ai i vërteton autoritetit ose entit kontraktor se do të ketë në dispozicion burimet e nevojshme, duke dorëzuar një angazhim me shkrim të këtyre subjekteve për këtë qëllim.

Argumentimi: Kërkesat e përgjithshme të kualifikimit dhe kërkesat e pikës 1 (gërmat a / b) të kriterëve të veçanta të kualifikimit janë parashikuar pa ndryshime, sipas formatit të dokumenteve standarde të tenderit të publikuara nga APP, dhe vendosja e tyre është bazuar në nenet 76 “**Kriteret detyruese për skualifikim**”, 82 “**Formulari përmbledhës i vetëdeklarimit**” dhe 83 “**Sigurimi i ofertës**” të Ligjit 162/2020 “Për Prokurimin Publik I ndryshuar, nenit 26 “**Formulari përmbledhës i vetëdeklarimit**”, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” I ndryshuar.

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

a. 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” I ndryshuar, dhe nenin 26 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” I ndryshuar, 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.”

b. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 4;

Loti 1: "Blerje Aparat ECHO" në vlerën: 51 600 (pesedhjetë e një mijë e gjashtëqind) leke pa TVSH

Loti 2: “Blerje pajisje mjekësore: "Kullë Laparoskopike Endoskopike” në vlerën: 166,066.66

(njëqind e gjashtëdhjetë e gjashtë mijë e gjashtëdhjetë e gjashtë pike gjashtëdhjetë e gjashtë) leke pa TVSH

Argumentimi: Ky kriter u vendos sipas nenit 83/1 të Ligjit 162/2020 “Për Prokurimin Publik” I ndryshuar, në të cilën është e parashikuar se: Autoriteti kontraktor duhet të kërkojë paraqitjen e sigurimit të ofertës nga ofertuesit në të gjitha llojet e procedurave të prokurimit, me përjashtim të procedurave të prokurimit me vlerë të vogël. Si dhe Nenit 83/2 ku përcaktohet se: Autoriteti ose enti kontraktor duhet të specifikojë në dokumentet e tenderit: a) vlerën e kërkuar të sigurimit të ofertës, e cila duhet të jetë 2% e vlerës së përlllogaritur të kontratës; b) çdo kërkesë për natyrën dhe formën e sigurimit të ofertës, si dhe në nenin 30 të VKM nr 285 datë 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik I ndryshuar.

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

2.1.1. Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë Autorizim nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, për tregtim të pajisjeve mjekësore.

Argumentimi: Ky kriter është vendosur në përputhje me pikën 1 të nenit 77 “**Kërkesat për kualifikim**” të Ligjit nr. 162/2020 “Per Prokurimin Publik” I ndryshuar, në të cilën gjejmë të përcaktuara se: *1. Autoritetet ose entet kontraktore përcaktojnë kërkesat për kualifikim për operatorët ekonomikë bazuar në: a) përshtatshmërinë për të kryer veprimtarinë profesionale; b) gjendjen ekonomike dhe financiare; c) aftësinë teknike dhe profesionale. Kërkesat kufizohen vetëm në ato që janë të përshtatshme për të garantuar që një kandidat ose ofertues të ketë kapacitetet juridike, financiare dhe aftësitë teknike e profesionale për të zbatuar kontratën që do të jepet. Të gjitha kërkesat duhet të kenë lidhje dhe të jenë proporcionale me objektin e kontratës, Gjithashtu ky kriter është bazuar dhe në nenin 21, 22 dhe 23 të Ligjit Nr. 89/2014 “Per paisjet mjekësore” I ndryshuar*

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 vlerës së fondit limit të lotit ose shumës së loteve për të cilat konkurren operatorit.

Shënim*: Për efekt të përllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera mesatare do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar të vlerës së fondit limit të lotit ose shumës së loteve për të cilën ofertohej, konkretisht mbi vlerat e kolonës “ Përshkrimi i shkurtër I Loteve” në pikën 2.14.

Nëse operatorët ekonomikë, 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: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në vlerën e fondit limit të kësaj procedure, si dhe bazuar në nenin 77, pika 3, të Ligjit 162/2020 “Për Prokurimin Publik” I ndryshuar, si dhe nenin 43, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” I ndryshuar. Autoriteti Kontraktor ka konsideruar të nevojshme përfshirjen e kriterit të cituar më lart, në mënyrë që t’i shërbejë autoritetit/entit kontraktor për njohjen e gjendjes financiare të operatorëve ekonomikë pjesëmarrës të mundshëm si dhe të mundësisë së tyre për përmbushjen me sukses të kontratës. Kërkesa e mësipërme është në përpjesëtim dhe e lidhur ngushtë me objektin e kontratës. Përcaktimi i vlerës së kërkuar argumentohet si më poshtë:

Në zbatim të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” I ndryshuar, neni 55, pika 4, “Vlera e xhiros së kërkuar në këtë lloj procedure prokurimi nuk mund të tejkalojë 40 % të vlerës së përllogaritur të kontratës, sipas parashikimeve në nenin 43, të këtyre rregullave”. Bazuar në nenin 43 pika 2/b dhe pika 4 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” I ndryshuar ku përcaktohet: Neni 43 pika 2/b **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. Përcaktimi i viteve të kërkuara për paraqitjen e vërtetimit të xhiros vjetore** është bërë bazuar në nenin 43 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” (i ndryshuar) 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 nenin 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

2.3 Kapaciteti teknik:

2.3.1 *Dëshmi nga operatori ekonomik per furnizime të mëparshme të ngjashme në një vlerë jo me te vogel se 40% te vleres së fondit limit të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurren operatori dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit, nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës.*

a) *për përvojën e mëparshme të realizuar me sektorin publik, operatori ekonomik duhet të paraqesë kontraten, vërtetime të lëshuara nga një ent publik për përmbushjen me sukses të kontratës, ku të shënohen vlera, afati i përfundimit të kontratës, kontraten e furnizimit, ose/dhe faturat tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, ku shënohen datat, shumat dhe furnizimet e realizuara.”*

b) *Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm faturat tatimore te shitjes, te plotësuara sipas kërkesave te legjislacionit ne fuqi, dhe te deklaruar ne organet tatimore ku te shënohen datat, shumat dhe sasite e furnizimeve te realizuara .*

Shënim*: Për efekt të përlllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 40% do te aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar të vlerës së fondit limit te lotit ose shumes se loteve për të cilen ofertohe, konkretisht mbi vlerat e kolonës “ Përshkrimi i shkurtër i Loteve” ne piken 2.14.

Faturat të jenë të deklaruar në organet tatimore, në përputhje me parashikimet e nenit 40, pika 4, të VKM nr.285, datë 19.05.2021.

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në piken 4 te nenti 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” I ndryshuar ne te cilen gjejme te përcaktuar se : pika 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 me piken 4 te nenit 40 ne te cilen eshte përcaktuar në VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” I ndryshuar. ne te cilen eshte përcaktuar: pika 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 përlllogaritur të kontratës, që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit, nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës. Autoriteti/enti kontraktor si dëshmi për përvojën e mëparshme kërkon vërtetime të lëshuara nga një ent publik për përmbushjen me sukses të kontratës, ku të shënohen vlera, afati i përfundimit të kontratës ose/dhe fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, ku shënohen datat, shumat dhe sasitë e mallrave të furnizuara. Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruar në organet tatimore, ku shënohen datat, shumat dhe sasitë e mallrave të furnizuara. Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë të dëshmojnë per aftesine e tyre teknike nepermjet përvojave te duhura qe jane ne perpjestim me natyren e objektit te prokurimit për zbatimin e kontratës. Per kete është kërkuar që furnizimet e mëparshme të ngjashme të jenë ne vlerën jo më pak se 40 % të vlerës së fondit limit,që është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar.**

2.3.2- Operatori ekonomik duhet te kete ne stafin e vet te pakten 1 (nje) Ing. Biomedical ose informatik ose

elektronik ose fusha te ngjashme te certifikuar ose trajnuar per instalimin dhe servis pajisjesh mjekesore objekt prokurimi, te vertetuar me diplomen perkatese/certifikaten trajnimit/deshmi te formimit profesional si dhe ekuivalentet e ketyre certifikimeve leshuar nga autoritetet te autorizuar/certifikuara per dhenine e tyre dhe jo vetem nga prodhues, CV-ne, kontraten individuale te vlefshme te punes ne ditet e hapjes se ofertave.

Kriteri konsiderohet i permbushur me plotesimin e formularit sipas shtojcës 9 të DT. Dokumentat e kërkuara më sipër do të paraqitën në rastin kur OE shpallet fitues, ose nëse kërkohen sqarime nga autoriteti kontraktor.

Argumentimi: Në bazë të pikës 4, të nenit të 77, të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” I ndryshuar dhe nenit 41, pika 4/ b), të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” I ndryshuar, me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë të dëshmojnë që kanë stafin, personelin e nevojshëm të kualifikuar për realizimin me sukses të kontratës.

Kërkesa e AK që OE duhet të ketë në stafin e tij nje Ing. biomedical/informatik/elektronik ose fusha te ngjashme te certifikuar/trajnuar per instalimin dhe servis pajisjesh mjekesore objekt prokurimi është vendosur në funksion të realizimit të kontrates.

Si dhe gjithashtu ky kriter u vendos ne mbeshetje te Rekomandimit nr. 5168 prot. Date 18.07.2024 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

Specialisti mund të jetë i çertifikuar nga prodhuesi ose nga autoritete të autorizuar/ çertifikuar për lëshuar çertifikata/dëshmi trajnimi/kualifikimi për pajisjen objekt prokurimi ose ekuivalente, kjo me qëllim zgjerimin e pjesëmarrjes së operatorëve ekonomik.

Dokumentacioni i kërkuar për punonjësin është i nevojshëm për të provuar që është i pajisur me çertifikate/çdo dokument tjetër që të vërtetojë trajnimin/kualifikimin për pajisjet objekt prokurimi

2.3.3. Për artikullin e ofertuar te paraqitet katalogu i prodhuesit, ku te përfshihen edhe specifikimet teknike te hollësishme për secilin artikull (pjeset e katalogut qe permbajne emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike te artikullit qe ofertohet, nese nuk jane ne gjuhen shqipe, te perkthehen ne gjuhen shqipe dhe te noterizohen).

Operatori ekonomik duhet te markoje ne katalogun perkates produktet qe ofron sipas numrit rendor (te markuara sipas artikullit)te percaktuar ne formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetem ne forme elektronike nepermjet sistemit elektronik te prokurimit.

Argumenti: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar ne pikën 4, të nenit të 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” I ndryshuar në nenin 40, pika 6) germa b) të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” I ndryshuar.

Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë duhet te demonstrojne nepermjet katalogeve te aparaturave/pajisjeve qe ofrojne, specifikimet teknike konkrete, te markuara. Vendosija e këtij kriteri, referuar edhe legjislacionit në fuqi i shërben autoritetit kontraktor për të vlerësuar nëse një operator ekonomik ka kapacitete për të ofruar produktin e kërkuar si dhe për të verifikuar përmbushjen e specifikimeve teknike të mallrave objekt prokurimi. Specifikimet teknike te aparaturave/pajisjeve te markuara sherbejne si baze vleresimi nga KVO gjate shqyrtimit te ofertave teknike te OE per aparaturate/pajisjet e ofertuara.

Kërkesa për katalogun siguron disa avantazhe: Besueshmëria e informacionit: Përputhshmëria me specifikimet teknike: Siguron që produktet e ofruara përputhen me specifikimet teknike të kërkuara në dokumentet e prokurimit. Parandalimi i mashtrimeve: Redukton rrezikun e mashtrimeve ose të ofrimit të produkteve të falsifikuara. Për sa më sipër AK krijon siguri dhe garanci se mallrat me të cilët do të furnizohet janë sipas specifikimeve të përcaktuara në DST. Ky katalog do të shërbejë gjithashtu edhe në procesin e marrjes në dorëzim të pajisjes objekt prokurimi nga

Autoriteti Kontraktor përfitues për të kryer krahasueshmërinë e specifikimeve teknike gjatë marrjes në dorëzim të tij.

2.3.4. Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese:

a) certifikatën **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” sipas konformitetit me standartet europiane- e vlefshme, ose nese operatori ekonomik ofertues është prodhues i pajisjeve mjekesore duhet të paraqese certifikatën **SSH EN ISO 13485:2016** “Sistemin e Menaxhimit të Cilesise per Paisjet Mjekesore”, ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilesise per Paisjet Mjekesore” me objekt aktiviteti të certifikates per tregetim të materialeve/paisjeve mjekësore në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Certifikata duhet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

b) Operatori ekonomik ofertues ne rastet **kur nuk është prodhues** i artikujve objekt prokurimi, **duhet të paraqese autodeklarate** që furnizuesi nga i cili siguron artikujt objekt prokurimi është konform standarteve të cilesise **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” sipas konformitetit me standartet europiane- e vlefshme oseduhet të paraqese certifikatën **SSH EN ISO 13485:2016** “Sistemin e Menaxhimit të Cilesise per Paisjet Mjekesore”, ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilesise per Paisjet Mjekesore” me objekt aktiviteti të certifikates per tregetim të materialeve/paisjeve mjekësore në përputhje me në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

AK rezervon të drejtën për verifikimin e vetedeklarimit në procesin e vleresimit të dokumentacionit dhe në rastin kur OE ofertues shpallet fitues, duhet të paraqese certifikatën në fjalë.

Në rastet e Bashkimit të Operatorëve ekonomik, kriteri i siperpermendur plotësohet nga të gjithë operatorët ekonomik se bashku.

Certifikatat duhet të jene të vlefshme dhe të leshuara nga nje organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose organizma nderkombetare akreditues, të njohur nga RSH.

Argumentimi: Ky kriter i percaktuar në pikën a) dhe b) është vendosur në përputhje me nenin 77, pikën 1 të nenit 79 të Ligjit nr.162/2020 “Per Prokurimin Publik” I ndryshuar, 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.

Ky kriter gjen mbështetje në pikën 1,3,4 të nenit 44 të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” I ndryshuar ku percaktohet se: pika 1 të nenit 44. Autoriteti/enti kontraktor, për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t’u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikata të lëshuara nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë, vetëm nëse ato janë të argumentuara dhe të lidhura ngushtësisht dhe në mënyrë të drejtpërdrejtë me objektin e prokurimit. Pika 3 të nenit 44 Certifikatat dhe etiketat e kërkuara duhet të jenë në përpjesëtim dhe të lidhura ngushtë me objektin e kontratës, si dhe çdo operator ekonomik duhet të ketë akses në to, duke respektuar edhe parimin e mosdiskriminimit. Pika 4 të nenit 44 Nëse autoriteti/enti kontraktor kërkojnë një certifikatë, ose etiketë, ata janë të detyruar të pranojnë çdo certifikatë ose etiketë ekuivalente/ të barasvlershme me të, ose një dokument që provon të njëjtin informacion.

ISO 9001:2015 - Që një subjekt të jetë i pajisur me certifikatën ISO 9001, do të thotë se ky subjekt ka plotësuar kërkesat e këtij standardi mbi "Sistemet e menaxhimit të cilësisë". ISO 9001:2015, sipas objektit të prokurimit, specifikon kërkesat për një sistem cilësor të menaxhimit të cilësisë, kur një organizatë: • duhet të dëshmojë kapacitetin për të siguruar vazhdimisht produktin që kënaq klientin dhe kërkesat statutorë dhe normative të aplikueshme. • synon të përmirësojë kënaqjen e klientit, nëpërmjet aplikimit të sistemit, duke përfshirë proceset për përmirësimin e vazhdueshëm të sistemit dhe garancisë të konformitetit me klientin dhe kërkesat statutorë dhe normative të aplikueshme. Me anë të kërkesës për paraqitjen e kësaj certifikate të 9001: 2015 ose të përditësuar, AK kërkon të vërtetojë se OE ka kapacitetin për të garantuar konformitetin me kërkesat cilësore të tij

EN ISO 13485:2016 – Sistemet e Menaxhimit të Cilësisë së Pajisjeve Mjekësore, EN ISO 13485:2016 specifikon kërkesat e Sistemit të Menaxhimit të Cilësisë për kompanitë aktive në projektimin, prodhimin, shitjen, instalimin dhe shërbimin e pajisjeve mjekësore. Vë theks të veçantë në menaxhimin e riskut dhe vendimmarrjen bazuar në risqet e përfshira në proceset që nuk kanë të bëjnë me zbatimin e produktit. Përqendrohet në rreziqet që lidhen me sigurinë dhe performancën e pajisjeve mjekësore dhe përputhshmërinë e tyre me kërkesat rregullatore. Kërkon që organizatat të kryejnë kontrole më të rrepta në rastet kur kanë procese të kontraktuara, duke zbatuar marrëveshje me shkrim për vlerësimin e furnitorëve të tyre në bazë të riskut. Përgjigjet ndaj kërkesave rregullatore në rritje për organizatat në të gjithë zinxhirin e furnizimit të pajisjeve mjekësore.

Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë të dëshmojnë se zotërojnë Certifikatat përkatëse që i mundëson Autoritetit Kontraktor për të verifikuar dhe krijuar besimin që OE ofertues është në gjendje të realizojë punën /shërbimin në mënyrë cilësore që parashikohen nga legjislacioni në fuqi për kryerjen e shërbimeve, objekt i kontratës, të lëshuara nga autoritetet kompetente kompetente, me anë të këtij kriteri kërkohet që Autoriteti ose enti kontraktor të vërtetojë se se mallrat, objekt prokurimi, I plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t'u kërkojë ofertues vetë paraqesin certifikata të lëshuara në përputhje me objektin e prokurimit nga një organ i vlerësimit të konformitetit, I akredituar nga organizmi kombëtar I akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë të deklarojnë dhe mbajnë përgjegjësi për cilësinë e produkteve që do të furnizojnë dhe garancinë e tyre sipas normativave standarte.

2.3.5. Operatori Ekonomik duhet të vetdeklarojë se pajisjet do të jenë të shoqëruara me manualin e përdorimit, manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit dhe manualin e servisit/shërbimit.

Argumentimi: Ky kriter vendoset në përputhje me nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 "Për prokurimin publik", i ndryshuar dhe pikën 3 të nenin 40 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 "Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik". Ky kriter është i lidhur ngushtë me objektin e kësaj kontrate si dhe me aftësinë zbatuese të kontratës, me garantimin e kapaciteteve teknike dhe profesionale nga OE pjesëmarrës.

Manuali I përdorimit është një ndër elementët kryesor që ka të bashkëngjitur produkti dhe mund të relativizohet si fjalori për një gjuhë të huaj. Për vetë përmbajtjen e tij, pajisja nuk mund të vijë pa manualin e përdorimit sepse përdorimi I tij është jetësor në vënien në funksionim në mënyrën e duhur dhe eficientë pajisjen. Ato përmbajnë në mënyrë të specifikuar gjithë funksionet e pajisjes si ato hardware ashtu edhe software (programimin e saj). Kanë të shpjeguar në detaje mënyrën sesi përdoret një specifikë e veçantë e pajisjes apo mekanizma për situatë të vecanta.

Me zhvillimin e teknologjise dhe me automatizimin e industrisë, proceset thjeshtësohen më shumë, por programimi i tyre bëhet më i komplikuar, për këtë arsye, për një përdorim sa më efikas të pajisjeve dhe njëkohësisht të sigurtë, nevojitet manuali i përdorimit të saj. Duke qënë se pajisjet kanë tendencën të bëhen multifunksionale, për vënien në përdorim të të gjitha funksioneve, është e nevojshme konsultimi me manualin e përdorimit. Në asnjë moment nuk mund të pretendojmë se informacionet për përdorimin e një pajisjeje mund ti gjejmë në internet më specifike se në manualin e saj të përdorimit që është unik për çdo pajisje.

Duke marrë parasysh që në referim kemi pajisje që përdoren në mjekësi dhe drejtpërdrejtë me pacientin, përdorimi i tyre duhet të bëhet në kushte shumë të larta sigurie dhe peciziteti, për këtë në punën tonë të përditshme na ndihmon manuali, si një pasaportë sigurie në përdorimin e tij që informon saktësisht përdoruesit për mënyrën e përdorimit të sigurt të produktit dhe paralajmëron për çdo rrezik të mundshëm të abuzimit të tij, në këtë mënyrë shmangim çdo rast rreziku potencial. Bazuar edhe në :Politika Kombëtare për Menaxhimin e Pajisjeve Mjekësore në Shqipëri 3.4.5 Prokurimi i materialeve të konsumit, i pjesëve aksesore dhe i pjesëve të këmbimit.

2.3.6. Operatori ekonomik duhet të paraqesë ofertën teknike, për pajisjen/artikullin e kërkuar bashkë me aksesoret përkatës në formë tabele, ku të plotësohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut të artikullit/ produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i referencës së artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet përkatëse për produktet.

Argumentimi: kërkesat e kësaj pike lidhen me verifikimet e metejshme që kanë të bëjnë me marrjen në dorezim të mallit (për OE fitues) nga AK. Të gjitha kërkesat e kësaj pike, perfshi dhe çertifikimet, janë kërkesa që duhet të shoqërojnë aparaturat/pajisjet mjekësore.

Ky kriter është vendosur në përputhje me piken 1 të nenit 36 të Ligjit nr. 162/2020, “Për Prokurimin Publik” I ndryshuar, në të cilën është e përcaktuar se:

1. Specifikimet teknike, siç përcaktohen në nenin 4 të këtij ligji, duhet të përshkruhen në dokumentet e tenderit. Në specifikimet teknike përcaktohen qartë karakteristikat e punëve, shërbimit ose furnizimit që do të prokurohet. Këto karakteristika mund të lidhen edhe me procesin specifik ose metodën e prodhimit ose ofrimit të punëve, furnizimeve ose shërbimeve të kërkuara ose me një proces specifik për një fazë tjetër të ciklit jetësor edhe kur këta faktorë nuk përbëjnë përmbajtjen e saj thelbësore nëse ato janë të lidhura me objektin e kontratës dhe proporcionale me vlerën dhe objektivat e saj.

Në specifikimet teknike mund të specifikohet edhe nëse do të jetë i nevojshëm transferimi i të drejtave të pronësisë intelektuale.

Specifikimet teknike, me përjashtim të rasteve të justifikuara plotësisht, hartohen në mënyrë të tillë që të marrin në consideratë kriteret e aksesueshmërisë për personat me aftësitë kufizuar ose projektimit për të gjithë përdoruesit, sipas kërkesave në legjislacionin në fuqi.

Gjithashtu ky kriter është në përputhje me piken 2 të nenit 40 të VKM nr 285 datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” I ndryshuar, ku përcaktohet se:*Pika2. Për mallrat që do të prokurohen, autoritetet/entet kontraktore parashikojnë specifikimet teknike, të cilat duhet të përshkruajnë minimumin ose tërësinë e elementeve më të rëndësishme përbërëse, që garantojnë cilësinë e kërkuar, nëpërputhje me nenin 36, të LPP-së, dhe që i vlerëson mallrat si të pranueshme për funksionet e kërkuara.*

Autoriteti Kontraktor nëpërmjet ofertes teknike, do të bëjë të mundur verifikimin me të sakte të artikullit të ofertuar, specifikimeve të tij, origjina, konformiteti etj me dokumentacionin mbështetës të paraqitur nga ofertuesi.

Ky kriter vendoset me qëllim njohjen e origjinës së mallit dhe kompanisë prodhuese për identifikimin në mënyrë të qartë gjatë levrimit të tij dhe për të pasur siguri që i njëjti mall i ofruar do të levrohet në destinacion në përputhje me nenin 40 pika 6 dhe 8 të vkm 285 datë 19.05.2021 ” Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” I ndryshuar. Këto kërkesa i shërbejnë autoritetit kontraktor për njohjen e mundësisë së operatorit ekonomik për përmbushjen me sukses të kontratës pra të garancojë se furnizimit të mallit objekt prokurimi.

2.3.7. Operatori Ekonomik duhet të paraqesë *Autorizim nga firma prodhuese / MAH / ose distributori i autorizuar nga prodhuesi, (ku te provohet / dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin)* nepermjet te cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet te tregetoje pajisjet mjekesore objekt prokurimi. Autorizimi duhet te jete i vlefshem ne momentin e hapjes dhe dorëzimit te ofertave, origjinal ose fotokopje e noterizuar.

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar ne pikat 2 dhe 4 te nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” I ndryshuar dhe piken 5 te nenit 44 të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik” I ndryshuar, ku eshte e cituar: Pika 5. ”Kur është e dukshme që një operator ekonomik e ka të pamundur të marrë etiketën specifike, të cilësuar nga autoriteti/entikontraktor 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 distributor i autorizuar prej prodhuesit është një dokument i domosdoshëm për t’u paraqitur, në mënyrë që autoriteti kontraktor të sigurohet që OE ofertues është në gjendje të realizojë punën/shërbimin në mënyrë cilësore që parashikohen nga legjislacioni në fuqi për kryerjen e shërbimeve, objekt i kontratës, të lëshuara nga autoritetet kompetente dhe që vlerësohet nga ana e njësisë së prokurimit si e nevojshme për realizimin me sukses të kontratës. Kjo garanci lidhet njëkohësisht edhe me treguesit cilësorë të mallrave që kërkohen të blihen e që janë prodhuar në standardet apo prodhues të zyrtarizuar. Ky kriter është jo diskriminues, është në përpjestim me natyrën dhe përmasat e kontratës dhe lidhet drejtpërdrejtë me aftësitë organizative, reputacionin dhe besueshmërinë e OE ofertues për aftësitë teknike. Kjo kërkesë i shërben autoritetit kontraktor për njohjen e mundësisë së OE-së për përmbushjen me sukses të kontratës. Kërkimi i autorizimit nga prodhuesi ose distributori i autorizuar për këtë pajisje është një masë e mirë për të mbrojtur interesat e institucionit dhe për të siguruar një prokurim të drejtë dhe transparent. për nga vetë natyra e veçante e procedurës se prokurimit, me qëllim realizimin e kontratës qe prokurohet, kriteri i sipërcituar është një kërkesë e nevojshme që lidhet drejtpërdrejt me rëndësinë dhe natyrën e objektit qe prokurohet dhe që mund te plotësohet nga çdo operator ekonomik, cili ka kapacitetet e nevojshme për realizimin e procedurës.

Si dhe gjithashtu ky kriter u vendos ne mbeshtetje te Rekomandimit nr. 5168 prot. Date 18.07.2024 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.

2.3.8. Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqese vetdeklarate për pajisjet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) per konformitetin me normat MDD ose MDR 93/42/EEC (të përditësuar) ose 98/79 EC (të përditësuar), ose EU 2016/425 (të përditësuar) ose FDA ose (EU) 2017/745, kur eshte e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes, bashkelidhur me kopjet e certifikatave perkatese CE/DC (Deklarate konformiteti) ose FDA, origjinale ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara te vlefshme ne momentin e dorezimit te ofertave.

Argumentimi: Ky kriter i përcaktuar nenin 77 dhe në pikën a) dhe b) është vendosur në përputhje me pikën 1 të nenit 79 të Ligjit nr.162/2020 “Për Prokurimin Publik”, në të cilën gjejmë të përcaktuar 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.

Ky kriter gjen mbështetje ne nenet 8, 9,10,11 dhe 12 i ligjit nr. 10489 date 15.12.2011 “Për tregtimin dhe mbikqyrjen e tregut të produkteve jo ushqimore”.

Ky kriter gjen mbështetje ne nenin 40 pika 8 dhe nenin 44 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 "Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik", të ndryshuar. Ku ne në pikën 1 të nenit 44 të VKM nr.285 datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” I ndryshuar, ku përcaktohet se: 1. Autoriteti/enti kontraktor, për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t'u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikata të lëshuara nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë, vetëm nëse ato janë të argumentuara dhe të lidhura ngushtësisht dhe në mënyrë të drejtpërdrejtë me objektin e prokurimit.

Ky kriter vendoset në përputhje me pikën 6/c të nenit 40 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” I ndryshuar, c) *dëshmi për rezultatet e testimeve zyrtare, të lëshuara nga institucione të autorizuar, që vërtetojnë pajtueshmërinë e produkteve me specifikimet Teknike.*

Certifikimi CE I këtyre materialeve është obligator në zbatim të Ligjit 89/2014 ”Per pajset mjekesore”I ndryshuar (nenit 17 dhe 18).

Gjithashtu ky kriter gjen mbështetje në rekomandimin e APP nr. 3341/I prot, datë 20.03.2018 “Mbi hartimin e kriterëve për kualifikim në dokumentat e tenderit të procedurave të prokurimit publik“, rekomandimin e APP dhe Drejtorisë 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“.

Me anë të këtij kriteri, autoriteti kontraktor kërkon të sigurohet se, operatori ekonomik do të garantojë se malli i ofruar është cilësor dhe sipas standarteve të kërkuara në dokumentet e tenderit.

Deklarata nga operatori ekonomik se pajisja e ofertuar është sipas normave të Konformitetit EC/Certifikatat CE ose ekuivalente e saj dhe në momentin e dorëzimit të pajisjes në Autoritetin Kontraktor përfitues pajisja të shoqërohet me Deklaratën e Konformitetit EC / Certifikatat CE ose ekuivalente e saj, kërkohet për të demonstruar përmbushjen e kërkesave për të gjitha aktet ligjore apo nënligjore të zbatueshme ndaj produktit, përfshirë dhe procedurën e vlerësimit të konformitetit, sipas moduleve përkatëse.

2.3.9. Operatori ekonomik duhet të paraqesë një vetdeklarate me anë të së cilës të deklarojë se garancia e pajisjes dhe të gjithë aksesorëve do të jetë 12 muaj nga momenti i instalimit të aparaturës pranë Autoritetit Kontraktor, periudhë gjatë së cilës ofertuesi do të sigurojë riparimin, mirëmbajtjen dhe shërbimin pa pagesë të defekteve që mund të vijnë nga prodhimi ***perfshirë blerjen dhe zëvendësimin e pjesëve të dëfektuara me pjesë kembimi të reja dhe origjinale.***

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77, të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” I ndryshuar, nenin 40, pika 3, 8 të VKMnr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” I ndryshuar, ku shprehet rrjedhimisht se *Autoriteti Kontraktor mund të hartojë kriteret në përpyesetim dhe të lidhura ngushtë me aftësinë zbatuese, natyrën dhe vlerën e kontrates, si dhe pika 8 e po këtij neni ne të cilën është përcaktuar : Pika 8.Autoriteti/enti kontraktor ,pervec kërkesave të parashikuara në këtë nen ,mund të përcaktojë kriteret e vecanta në varësi të objektit që prokurohet,te cilat i vlereson të nevojshme për ekzekutimin me sukses të kontrates*

Me anë të këtij kriteri, autoriteti kontraktor kërkon të sigurohet se, operatori ekonomik do të garantojë se malli i ofruar është cilësor dhe sipas standarteve të kërkuara në dokumentet e tenderit. Në cdo rast operatori ekonomik gjatë periudhës së garancisë duhet të mbajë përgjegjësi për mallin që ofron dhe se do t'i përgjigjet autoritetit kontraktor në rast se malli i furnizuar dëmtohet gjatë përdorimit për shkak të defekteve që vijnë si rrjedhojë e prodhimit apo instalimit të tij.

2.3.10. Operatori ekonomik duhet të paraqesë një vetdeklarate për furnizimet me pajisjet mjekesore të kërkuara sipas afatit të përcaktuar në DST.

Argumentimi: Ky kriter vendoset në përputhje me nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik”, i ndryshuar dhe pikën 3 të nenin 40 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” I ndryshuar. Ky kriter është i lidhur ngushtë me objektin e kësaj kontrate si dhe me aftësinë zbatuese të kontrates, me garantimin e kapaciteteve teknike dhe profesionale nga OE pjesëmarrës.

2.3.11. Operatori ekonomik duhet të paraqesë një vetdeklarate ku të konfirmoj venien në punë të pajisjeve mjekesore të kërkuara.

Argumentimi: Ky kriter vendoset në përputhje me nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik”, i ndryshuar dhe pikën 3 të nenin 40 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” I ndryshuar. Ky kriter është i lidhur ngushtë me objektin e kësaj kontrate si dhe me aftësinë zbatuese të kontrates, me garantimin e kapaciteteve teknike dhe profesionale nga OE pjesëmarrës. Gjithashtu, operatori ekonomik, duhet të marrë përsipër edhe venien në punë të pajisjeve mjekesore të kërkuara, objekt prokurimi, brenda parametrave optimalë për të funksionuar siç duhet, në përmbushjen e funksionalitetit të tij dhe përmbushjes korrekte të qëllimit për të cilin kërkohet kjo pajisje .

2.3.12. Operatori ekonomik duhet të paraqesë vetdeklarate garancie se do të rregjistrojë pajisjet mjekesore të kërkuara të AKBPM-ja, pas shpalljes fitues bazuar në ligjin 89/2014 “Për pajisjet mjekesore” I ndryshuar

Argumentimi: Ky kriter vendoset në bazë të nenit **13,15,20, 29** të ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekesore” I ndryshuar. Ky kriter është i lidhur ngushtë me objektin e kësaj kontrate si dhe me aftësinë zbatuese të kontrates, me garantimin e kapaciteteve teknike dhe profesionale nga OE pjesëmarrës.

2.3.13. Operatori ekonomik duhet të paraqesë vetdeklarate ku deklaron se pajisjet mjekesore janë vendosur dhe ambalazhuar sipas standartit të prodhuesit, pajisjet të jenë të reja, të papërdorura dhe bashkëkohore.

Argumentimi: Ky kriter vendoset në bazë të ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekesore” I ndryshuar. Ky kriter është i lidhur ngushtë me objektin e kësaj kontrate si dhe me aftësinë zbatuese të kontrates, me garantimin e kapaciteteve teknike dhe profesionale nga OE pjesëmarrës.

2.3.14. Operatori ekonomik duhet të paraqesë një vetdeklarate ku deklaron se merr përsipër trajnimin e stafit mjekësor për përdorimin e pajisjeve në momentin e dorëzimit të tyre duke e dokumentuar me anë të një procesverbali.

Argumentimi: Ky kriter vendoset në përputhje me nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik”, i ndryshuar dhe pikën 3 të nenin 40 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” i ndryshuar. Ky kriter është i lidhur ngushtë me objektin e kësaj kontrate si dhe me aftësinë zbatuese të kontrates, me garantimin e kapaciteteve teknike dhe profesionale nga OE pjesëmarrës. Referuar edhe përcaktimeve të bëra në specifikimet teknike është cilësuar edhe kërkesa për kryerjen e trajnimit për përdoruesit e kësaj pajisje, pjesë e stafit të Autoritetit kontraktor përfitues. Qëllimi i vendosjes së deklaratës përpos të tjerave është vendosur për të siguruar që përdoruesit të dinë se si të përdorin pajisjen në mënyrë të sigurt duke minimizuar rrezikun e aksidenteve apo dëmtimeve lidhur me këtë pajisje. Përdoruesit e trajnuar do

të jenë më të aftë të përdorin pajisjen në mënyrë efikase duke përmirësuar produktivitetin dhe cilësinë e rezultateve të matjeve. Gjithashtu njohuritë e duhura për përdorimin dhe mirëmbajtjen e pajisjes ndihmojnë në jetëgjatësinë e kësaj pajisje.

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

Skicimet, parametrat teknik etj:

Specifikimi i Materialeve:

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

ARGUMENTIMI LIGJOR DHE TEKNIK I SPECIFIKIMEVE TEKNIKE

Specifikimet profesionale dhe teknike të mësipërme janë hartuar nga Specialisti Biomedical :Bazuar ne PROCESVERBAL – Tipi i kontratës – Mallra PËR ARGUMENTIMIN DHE MIRATIMIN E SPECIFIKIMEVE TEKNIKE, TERMAT E REFERENCES DHE KRITEREVE PËR KUALIFIKIM nga specialisti biomedical me NR.5746 Prot., date 06.11.2024 në bazë të nenit 21, pika 2, nenit 4, pika 38/b dhe nenit 36, të Ligjit nr.162/2020 “Për prokurimin publik të LPP i ndryshuar, si dhe nenit 40, pika 2, të VKM Nr. 285, datë 19.05.2021, “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, i ndryshuar (në vijim “VKM”), Autoriteti Kontraktor Qendra Spitalore Rajonale Berat ka hartuar procesverbalin për argumentimin dhe miratimin e specifikimeve teknike dhe kriterëve për kualifikim për procedurën e sipërcituar, me përmbajtjen si më poshtë:

Specifikimet teknike

PER Loti 1 : “Blerje aparat ECHO”

Ultrasound i pergjithshem, i aplikueshem ne ekzaminimet : Kardiake, Obstetrike /Gjinekologjike, Vaskulare, Abdominale, MSK, Kraharor, Urologji, Pediatrike, Pjese te vogla etj.

Minimalisht 4 porta aktive per sondat

Sonda me teknologjine “single crystal” ose ekuivalent.

Te kete mundesi per modul per ECG

E Pajisur me printer termik B/W

Monitor LED, minimumi 21” me rezolucion te larte

Te jete i pajisur me ekran me prekje LED min. 10” gjatesi diagonale me mundesi te rregullimit te ndricimit dhe kontrastit.

Paneli i kontrollit elektrik me lartesi te rregullueshme :

- tastiere alfanumerike me ndricim nga pas

-duhet te kete min.6 butona me perdorim te personalizuar nga perdoruesi

- rregullimin e TGC me 8 segmente

Diapazoni i frekuencave te sistemit: 1-20 MHz

Kanalet e procesimit: min. 785000

Thellesia max. e imazhit te procesuar jo me pak se 40 cm

Dynamic range: min. 250 dB

Frame rate ne 2D: min. 2000 fps

Frame rate ne color min. 350 fps

Shkallet e grise: 256 nivele

Deri ne 20 pozicionime te fokusit

Te suportoje llojet e sondave: Convex, Linear, Phased, Volume, Endocavity, Pencil

Metodat e Ekzaminimit

Duhet te kete opsione per metodat e ekzaminimit ne: 2D Mode, M-Mode ,Panoramic, Color M-mode, Color Flow Doppler, Power Doppler, Pulsed Wave Doppler, Continuous Wave Doppler, 3D/4D, Elastografi.

Duhet te kete formatet e paraqitjes se imazhit : Single, Dual, Quad, Duplex, Triplex, Full

Te kete te instaluara programet perkatese te permiresimit te imazhit, si Speckle reduction (per reduktimin e zhurmave), Spatial Compound, Tissue Harmonic, buton per optimizim imazhi etj.

Parametrat e imazhit ne M-mode

Anatomical ne opsionin On dhe Off

Duhet te kete amplifikim: min. 100 dB

Gray map duhet te jete minimalisht 40 lloje

Colorize duhet te jete minimalisht 25 lloje

Parametrat e imazhit ne 2D

Duhet te kete Gain: min. 0-100 dB

Duhet te kete se paku 8 pika te pozicionimit te fokusit

Kontrolli i TGC me 8 pjese

Minimalisht 5 frekuenca perzgjedhese

Gray map duhet te jete minimalisht 40 lloje

Colorize duhet te jete minimalisht 25 lloje

Orientimi i kendit: min.-20° - 20°

Deri ne 1600 linja skanimit te densitetit

Duhet te kete funksionin e zmadhimit te imazhit ne real-time dhe te fiksuar

Parametrat e imazhit ne Doppler fuqie/color

Harta ngjyre min. 25 lloje

Amplifikim 0-100

PRF: 0.3-10 kHz

Filter muri min. 7 nivele

Parametrat e imazhit ne Doppler pulsues

Kendi: min. -89° - 89°

Harta ngjyre min. 20 lloje

Harta gri min. 15 lloje

Amplifikim 0-100

PRF: 0.3-20 kHz

Filter muri min. 9 nivele
Shpejtesi pastrimi min. 6 nivele
Diapazon dinamik min. 120dB

Te kete te perfshire program per ekzaminimet 3D/4D.
Te kete te perfshire programin Auto-NT

Ruajtja e Informacionit

Duhet te kete HDD te integruar minimalisht 500 GB
Cine Memory duhet te jete se paku 28500 frame me memorie min.450MB,
Cine review me opsion ruajtje dhe editimi: frame by frame/loop, me 4 nivele te shpejtesise se rishikimit
Formatet per imazhet me 1 frame duhet te ruhen ne : BMP, JPG, DICOM
Formatet per multi-frame duhet te ruhen ne : AVI, WMV

DICOM 3.0

Duhet te kete opsion qe te behet upgrade DICOM3.0 me keto karakteristika:
DICOM Verify/Print/Store/Storage Commitment/Media Exchange; DICOM Worklist; DICOM
Query/Retrieve; MPPS

Hyrjet dhe daljet

Duhet te kete minimalisht 6 porta USB
Duhet te kete porta dalese per Video Out, S-Video, HDMI, VGA out, DVI, Audio Out
Duhet te kete port Ethernet dhe Remote .

Sondat e perfshira:

Sonde Konvekse: diapazon multifrekuence min 1-6 MHz, minimalisht me 128 elemente, fushepamje min. 60°
Sonde Lineare: diapazon multifrekuence min 3-12 MHz, minimalisht me 128 elemente, fushepamje min. 38mm
Sonde Konvekse Volumetrike (3D): diapazon multifrekuence min 1-6 MHz, minimalisht me 128 elemente, fushepamje min. 76°.

Specifikimet teknike

Loti 2: “Blerje kulle Laparoskopike Endoskopike” me specifikimet teknike si me poshte:

Procesori dhe kamera

Procesori te kete mundesi te perpunoje imazhet ne 4K me rezolucion minimalisht 3840*2160P
Te mundesoje daljen e sinjaleve video ne rezolucion 4K dhe FHD ne te njejten kohe.
Te kete te pakten 4 kanale dalese me rezolucion 4K, si dhe 2 kanale FHD.
Procesori te mund te njohe USB dhe te shfaqe statusin dhe kohen e mbetur te regjistrimit ne panelin e kontrollit.
Paneli i kontrollit te jete minimalisht 7 inch , me prekje.
Te kete te integruar video regjistrues me minimalisht funksionet “screenshot” e “bookmark”, dy nderfaqe per ruajtje USB si dhe te kete mundesine e suportimit te USB ose HDD te jashtem deri ne 4TB.
Te kete te paracaktuara disa profile pune si : laparoscopi, histeroscopi etj.

Koka e kameras te pakten 4 butona per te mundesuar funksionet e nevojshme si 'white balance', 'regjistrim video', 'screenshot', 'zoom' etj.

Koka e kameras , se bashku me couplerin te mundesoje vendosjen e teleskopeve optike me diameter 32 mm.

Burimi i drites

I pajisur me llambe LED, me intesitet te larte ndricimi.

Panel kontrolli minimalisht 7 inch, me prekje.

Intensiteti i ndricimit te kete minimalisht 9 nivele.

Ngjyra e temperatures te mund te pershtatet minimalisht deri ne 6600K.

Jetegjatesia e llambes : te pakten 60.000 ore pune.

Insuflatori

Mundesi rrjedhje deri ne 50 l/min me diapazon te rregullueshem rrjedhje nga 0.5-50l /min.

Diapazoni i presionit: 1-30 mmHg.

Panel kontrolli me prekje , jo me pak se 6 inch

Te kete te paracaktuara disa modalitete pune perfshire :pediatrik, adult, bariatrik, retroperitoneum dhe te rregullueshem.

Alarme audio dhe vizive per menaxhimin e rrezikut, perfshire presion i larte, bllokim, mungese gazi, temperature e larte, defekt sistemi etj

Funksion shkarkimi te presionit te larte.

Mundesi e ngrohjes se gazit.

Funksion i evakuimit te gazit.

Elektrobisturi

Mundesi per te lidhur njekohesisht minimalisht 2 instrumenta monopolar dhe 1 instrument bipolar.

Instrumentat te mund te komandohen nga dora ose nga pedali i kembes.

Ne konektoret e instrumentave te kete tregues pozicionimi si dhe indikatore mbi statusin e punes.

Panel kontrolli minimalisht 8 inch, me prekje.

Kontroll vete testimi dhe mundesi shfaqje te alarmeve te niveleve te ndryshme,ne alarme zanore te ndryshme.

Te mundesoje shpjegim per operatorin mbi zgjidhjen e problemit per te cilin ndodhi alarmi.

Mundesi per konfigurime te programeve te ndryshme.

Modalitetet prerese monopolare : minimalisht modaliteti Pure dhe Blend.

Modalitetet koaguluese monopolare: minimalisht modaliteti Soft, Fulgurate dhe Spray.

Fuqia ne monolopar te arrije minimalisht 300 Watt.

Te kete te inkorporuar qarkun monitorues mbi cilesine e vendosjes dhe gjendjes se punes se pllakes neutrale.

Modalitetet koaguluese bipolare: minimalisht modaliteti Precise, Standard , Macro dhe Soft.

Te kete te perfshire pedalin e kembes per modalitetin monopolar si dhe pedalin e kembes per modalitetin bipolar.

Pompe thithje/irrigimi

Te mundesoje precizion te larte ne kontrollin e presionit.

Te kompensoje automatikisht diferencat e presioneve duke kontrolluar dhe kalibruar diferencen e lartesisë se aparatit nga pacienti si dhe llojin e kellefit te teleskopit.

Teknologji e pompes me rrul rrotullues, me jo me pak se 6 akse, per te permiresuar njetrajtshmerine e rrjedhjes dhe presionit.

Vendosje e lehte dhe e shpejte e tubave te irrigimit.

Mbushja e tubave dhe vete kalibrimi te behen ne jo me shume se 30 sekonda.

Panel kontrolli me prekje.

Te mundesoje monitorim ne kohe reale te sasise se likuidit te mbetur dhe kohes se mbarimit.

Shkalla e mbrojtjes: jo me pak se IPX2

Te mund te punoje me pedal kembe.

Te shoqerohet me karrel te pershtatshem per pompen dhe per vendosjen e qeseve te solucionit me te pakten 2 hook.

Te shoqerohet me 1 set tubash te riperdorshem.

Monitor

Monitor standard mjekesor 4K , Minimalisht 31 inch

Me mundesi te shfaqjes se rezolucionit 4K 3840*2160P

Te kete kanale hyrese 4K- HDMI ose 12G-SDI

Ndricimi i ekranit: jo me pak se 520 cd/m²

Kendi i shikimit jo me pak se 178°

Karrel

I pershtatshem per monitorin e mesiperm.

Me mekanizem te rrotullueshem mbajtjes te monitorit.

Mbajtese bombule CO₂.

Me te pakten 3 rafte dhe 1 sirtar

I levizshem, me 4 rrota me frena.

Endoskopi Rigid

Laparoskop me diameter 10mm ,30°

Me gjatesi min. 320mm

Kend Shikimi ≥80°

Thellesia e fushes-DOF : 3-200mm

E autoklavueshme, ne jo me pak se 450 here

Aksesore dhe instrumenta

Trokar piramidale φ10 x (95-105 mm)- 4 cope

Trokar piramidale φ5 x (95-105 mm)- 4 cope

Reduktore φ10- φ5 mm – 4 cope

Gjilpere Veress φ2.5 x (140 mm) – 2 cope

Gjilpere Veress φ2.5 x (120mm) – 2 cope

Elektrode monopolare Hook tip φ5 x (320-340mm) -5 cope

Elektrode monopolare Rod tip φ5 x (320-340mm) -5 cope

Elektrode monopolare Spatula tip $\phi 5$ x (320-340mm) -5 cope
Kabell monopolar dhe bipolar – 1 cope secila
Aplikator per klipe titanium medium $\phi 10$ x (320-340mm) – 1 cope
Aplikator per klipe titanium small $\phi 5$ x (320-340mm) – 1 cope
Gershere Mezenbaum $\phi 5$ x (340-360mm) -1 cope
Pince me maje te kthyer, kapje dhe disektimi (gjatesi e majes jo me pak se 15mm) , $\phi 5$ x (340-360mm) -1 cope
Pince me maje te harkuar Kelly, kapje dhe disektimi (gjatesi e majes jo me pak se 20mm) , $\phi 5$ x (340-360mm) -
1 cope
Pince me maje te drejte atraumatike, kapje dhe disektimi (gjatesi e majes jo me pak se 22mm) , $\phi 5$ x (340-
360mm) -1 cope
Pince kapje Bowel (gjatesi e majes jo me pak se 17mm) , $\phi 5$ x (340-360mm) -1 cope
Pince kapje atraumatike (gjatesi e majes jo me pak se 22mm), $\phi 5$ x (340-360mm) -1 cope
Pince kapje Croce-olmi (gjatesi e majes jo me pak se 25mm) , $\phi 5$ x (340-360mm) -1 cope
Pince kapje DeBakey (gjatesi e majes jo me pak se 30mm) , $\phi 5$ x (340-360mm) -1 cope
Fan retractor me 5 tehe $\phi 10$ x (340-360mm) -1 cope
Mbajttese gjilpere $\phi 5$ x (320-340mm) -1 cope
Instrument per thithje e irrigim $\phi 10$ x (320-340mm) -1 cope
Pince disektimi bipolare Maryland $\phi 5$ x (340-360mm) -1 cope
Qese endoskopike per heqjen e mostres , madhesi 200 ml –100 cope
Klipe titanium medium – 50 kartrixhe
Klipe titanium small-50 kartrixhe
Mbeshtjellese njeperdorimshe e kameras me gjatesi 280-300 cm – 100 cope

Shenim: Per te gjitha materialet e siperpermenduara afati i garancise do te jete 1 (nje) vit nga momenti i

Furnizimit.

Argumentimi: Specifikimet teknike jane hartuar nga Specialist i fushes te miratuara me shkresen me Nr. 4484 Prot. date 06.09.2024 dhe shkresen Nr.5125 Prot., date 02.10.2024 dhe argumentuar me procesverbalin Nr.5746 prot., date 06.11.2024

Ofertuesi duhet te permbushë specifikimet teknike sipas percaktimit te bere ne pershkrimin e mallrave ne DST te kesaj procedurë prokurimi.

Specifikimet teknike jane vendosur ne perputhje me piken 1 te nenit 36 te Ligjit nr. 162/2020, “Per ProkuriminPublik” I ndryshuar, ne te cilen eshte e percaktuar se:

1. Specifikimet teknike, siç percaktohen ne nenin 4 te ketij ligji, duhet te pershkruhen ne dokumentet e tenderit. Ne specifikimet teknike percaktohen qarte karakteristikat e punëve, shërbimit ose furnizimit që do të prokurohet. Këto karakteristika mund të lidhen edhe me procesin specifik ose metodën e prodhimit ose ofrimit të punëve, furnizimeve ose shërbimeve të kërkuara ose me një process specifik për një faze tjetër të ciklit jetësor edhe kur këta faktorë nuk përbëjnë përmbajtjen e saj thelbësore nëse ato janë të lidhura me objektin e kontratës dhe proporcionale me vlerën dhe objektivat e saj.

Në specifikimet teknike mund të specifikohet edhe nëse do të jetë I nevojshëm transferimi I të drejtave të pronësisë intelektuale.

Specifikimet teknike, me përjashtim të rasteve të justifikuar plotësisht, hartohen në mënyrë të tillë që të marrin në considerate kriteret e aksesueshmërisë për personat me aftësitë kufizuar ose projektimit për të gjithë përdoruesit, sipas kërkesave në legjislacionin në fuqi.

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

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

NJESIA E PROKURIMIT

Armando Pepa

Armelin Çili

Adelina Bano

Elona Dundo

Kamela Halitaj

MIRATOI

TITULLARI I AUTORITETIT KONTRAKTOR

Arben KONOMI