

PROCESVERBAL – Tipi i kontratës - Mall**PËR ARGUMENTIMIN DHE MIRATIMIN E SPECIFIKIMEVE TEKNIKE DHE KRITEREVE PËR KUALIFIKIM****OBJEKTI I PROCEDURËS:**

“Blerje barna në vijim të delegimit nga MSHMS për mbulimin e nevojave 24 mujore”, e ndarë në 108 lote.

KODI PËRKATËS NË FJALORIN E PËRBASHKËT TË PROKURIMIT (CPV): *Artikuj farmaceutikë 33680000-0, Produkte farmaceutike 33600000-6*

VLERA E FONDIT LIMIT: 9,519,321.55 (nëntë milion e pesëqind e nëntëmbëdhjetë mijë e treqind e njëzetë e një lekë e pesëdhjetë e pesë qindarka) **lekë pa TVSH**

Numri i referencës së procedurës/Lotit (eve)) REF-19674-09-16-2024

Nr. Loti	Sistemi	Principi aktiv	Formëdoza	Njësia	Nr Reference
Loti 1	Anestezi Reanimacion	Lidocaine hydrochloride + Chlorhexidine dihydrochloride	(2 g + 0.05 g)/100 g	Shiringe fizarmonike x 12.5 g	REF-19690-09-16-2024
Loti 3	Anti-infektive te pergjithshem	Ciprofloxacin	500 mg	Tablete	REF-19694-09-16-2024
Loti 5	Anti-infektive te pergjithshem	Azithromycin	100 mg/5ml - 20 ml	Flakon	REF-19696-09-16-2024
Loti 6	Anti-infektive te pergjithshem	Levofloxacin	Eye drops, solution x 0.5% - 10 ml	Flakon	REF-19700-09-16-2024
Loti 7	Anti-infektive te pergjithshem	Amoxicillin + Clavulanic Acid	(125 mg + 31.25mg)/5 ml - 100 ml	Flakon	REF-19702-09-16-2024
Loti 9	Anti-infektive te pergjithshem	Doxycycline	100 mg	Tablete/ Kapsule	REF-19704-09-16-2024
Loti 10	Anti-infektive te pergjithshem	Azithromycin	250 mg	Tablete/ Kapsule	REF-19706-09-16-2024
Loti 11	Anti-infektive te pergjithshem	Sulfamethoxazole + Trimethoprim	400 mg + 80 mg	Tablete	REF-19709-09-16-2024
Loti 13	Anti-infektive te pergjithshem	Sulfamethoxazole + Trimethoprim	(200 mg + 40 mg)/5ml - 100 ml	Flakon	REF-19712-09-16-2024
Loti 19	Antituberkulare	Rifampicin	300 mg	Kapsule	REF-19714-09-16-2024
Loti 22	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Topotecan hydrochloride	4 mg/4 ml	Flakon	REF-19717-09-16-2024
Loti 23	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Mercaptopurine	50 mg	Tablete	REF-19719-09-16-2024
Loti 24	Barna dermatologjike	Betamethasone	0,1% - 15 gr	Tubet	REF-19721-09-16-2024

Loti 25	Barna dermatologjike	Ketoconazole	20 mg/gr - 30 gr	Tubet	REF-19724-09-16-2024
Loti 28	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Prednisone	5 mg	Tablete	REF-19727-09-16-2024
Loti 30	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Octreotide	0.05 mg/ml - 1 ml	Ampule	REF-19729-09-16-2024
Loti 37	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Acenocoumarol	4 mg	Tablete	REF-19731-09-16-2024
Loti 38	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Acetylsalicylic acid	100 mg	Tablete	REF-19733-09-16-2024
Loti 39	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Fusidic acid	2% - 15 gr	Tubet	REF-19735-09-16-2024
Loti 40	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Folic acid	5mg	Tablete	REF-19738-09-16-2024
Loti 44	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Warfarin sodium	3 mg	Tablete	REF-19740-09-16-2024
Loti 48	Metabolizmi dhe trakti tretes	Naltrexone	50 mg	Tablete	REF-19742-09-16-2024
Loti 50	Metabolizmi dhe trakti tretes	Insulin Aspart biphasic [Soluble Insulin Aspart (30%) and Protamine crystallised Insulin Aspart (70%)] (recombinant DNA)	100 UI/ml - 3 ml	Shiringe e para pergatitur	REF-19744-09-16-2024
Loti 52	Metabolizmi dhe trakti tretes	Thiamine hydrochloride (Vitamin B1)	10 mg	Tablete	REF-19746-09-16-2024
Loti 53	Metabolizmi dhe trakti tretes	Pyridoxine hydrochloride (Vitamin B6)	25 mg	Tablete	REF-19748-09-16-2024
Loti 54	Metabolizmi dhe trakti tretes	Metformine hydrochloride	850 mg	Tablete	REF-19750-09-16-2024
Loti 56	Metabolizmi dhe trakti tretes	Loperamide	2 mg	Tablete/ Kapsule	REF-19753-09-16-2024
Loti 58	Metabolizmi dhe trakti tretes	Metformine hydrochloride	1000 mg	Tablete	REF-19755-09-16-2024
Loti 65	Organet e shqisave	Betamethasone + Chloramphenicol	(2mg + 5mg)/ml - 5 ml	Flakon	REF-19757-09-16-2024
Loti 66	Organet e shqisave	Tobramycin + Dexamethasone	(3mg + 1mg)/ml - 5ml	Flakon	REF-19759-09-16-2024
Loti 67	Organet e shqisave	Dexamethasone + Neomycin	(0.1% + 0.5%) - 5ml	Flakon	REF-19762-09-16-2024
Loti 68	Organet e shqisave	Indomethacin	100 mg	Supozitor	REF-19764-09-16-2024
Loti 69	Organet e shqisave	Ciprofloxacin	3 mg/ml - 5 ml	Flakon	REF-19766-09-16-2024
Loti 70	Organet e shqisave	Tobramycin	3 mg/ml - 5ml	Flakon	REF-19769-09-16-2024
Loti 71	Organet e shqisave	Dexamethasone + Neomycin sulphate + Polymyxin B	Pomade ofthalmike x (1 mg + 3.500 I.U. + 6.000 I.U.)/gr - 3.5 gr	Tubet	REF-19771-09-16-2024
Loti 72	Organet e shqisave	Acetazolamide	250 mg	Tablete	REF-19773-09-16-2024
Loti 73	Psikiatria	Lithium carbonate	250 mg	Tablete	REF-19780-09-16-2024
Loti 74	Psikiatria	Risperidone	2 mg	Tablete	REF-19782-09-16-2024
Loti 75	Psikiatria	Lorazepam	2.5 mg	Tablete	REF-19785-09-16-2024
Loti 76	Psikiatria	Bromazepam	2.5 mg/ml - 20 ml	Flakon	REF-19787-09-16-2024
Loti 77	Psikiatria	Fluvoxamine	100 mg	Tablete	REF-19789-09-16-2024
Loti 78	Psikiatria	Clonazepam	2 mg	Tablete	REF-19791-09-16-2024

Loti 79	Psikiatria	Fluoxetine	20 mg	Tablete/ Kapsule	REF-19793-09-16-2024
Loti 80	Sistemi kardiovaskular	Nitroglycerine	0.3 mg	Tablete	REF-19796-09-16-2024
Loti 81	Sistemi kardiovaskular	Nifedipine	10 mg	Tablete	REF-19799-09-16-2024
Loti 83	Sistemi kardiovaskular	Methacoline Chloride	30 mg	Flakonë (pluhur + hollues)	REF-19801-09-16-2024
Loti 84	Sistemi kardiovaskular	Methyl dopa	250 mg	Tablete	REF-19803-09-16-2024
Loti 85	Sistemi kardiovaskular	Bisoprolol	10 mg	Tablete	REF-19805-09-16-2024
Loti 86	Sistemi kardiovaskular	Furosemide	40 mg	Tablete	REF-19807-09-16-2024
Loti 87	Sistemi kardiovaskular	Atenolol	100 mg	Tablete	REF-19809-09-16-2024
Loti 88	Sistemi kardiovaskular	Digoxin	0.25 mg	Tablete	REF-19811-09-16-2024
Loti 89	Sistemi kardiovaskular	Amiodarone	200 mg	Tablete	REF-19813-09-16-2024
Loti 90	Sistemi kardiovaskular	Moxonidine	0.4 mg	Tablete	REF-19815-09-16-2024
Loti 91	Sistemi kardiovaskular	Amlodipine	10 mg	Tablete	REF-19817-09-16-2024
Loti 92	Sistemi kardiovaskular	Valsartan	80 mg	Tablete	REF-19819-09-16-2024
Loti 94	Sistemi kardiovaskular	Losartan	100 mg	Tablete	REF-19821-09-16-2024
Loti 95	Sistemi kardiovaskular	Metoprolol	100 mg	Tablete	REF-19823-09-16-2024
Loti 96	Sistemi kardiovaskular	Simvastatine	40 mg	Tablete	REF-19827-09-16-2024
Loti 97	Sistemi kardiovaskular	Isosorbide mononitrate	40 mg	Tablete	REF-19829-09-16-2024
Loti 98	Sistemi kardiovaskular	Digoxin	0.5 mg/2 ml	Ampule	REF-19831-09-16-2024
Loti 99	Sistemi kardiovaskular	Valsartan	160 mg	Tablete	REF-19833-09-16-2024
Loti 100	Sistemi kardiovaskular	Carvedilol	25 mg	Tablete	REF-19836-09-16-2024
Loti 102	Sistemi kardiovaskular	Fenofibrate	160 mg	Tablete	REF-19838-09-16-2024
Loti 103	Sistemi kardiovaskular	Hydrochlorothiazide	25 mg	Tablete	REF-19840-09-16-2024
Loti 104	Sistemi kardiovaskular	Lisinopril	20 mg	Tablete	REF-19842-09-16-2024
Loti 106	Sistemi kardiovaskular	Isosorbide dinitrate	10 mg	Tablete	REF-19845-09-16-2024
Loti 107	Sistemi kardiovaskular	Naproxen	500 mg	Tablete	REF-19847-09-16-2024
Loti 109	Sistemi kardiovaskular	Verapamil	80 mg	Tablete	REF-19849-09-16-2024
Loti 110	Sistemi kardiovaskular	Propafenon	150 mg	Tablete	REF-19852-09-16-2024
Loti 111	Sistemi kardiovaskular	Flecainide	100 mg	Tablete	REF-19854-09-16-2024
Loti 112	Sistemi kardiovaskular	Propranolol	40 mg	Tablete	REF-19857-09-16-2024
Loti 113	Sistemi kardiovaskular	Hydrocortisone sodium succinate	100 mg	Flakon(pluhur) +Ampule(hollues)	REF-19860-09-16-2024
Loti 123	Sistemi kardiovaskular	Labetalol	5mg/ml	Flakon/ Ampule	REF-19863-09-16-2024
Loti 124	Sistemi muskolo-skeletik	Ibuprofen	200 mg	Tablete/ Kapsule	REF-19866-09-16-2024
Loti 126	Sistemi muskolo-skeletik	Piroxicam	20 mg/ml - 1 ml	Flakon	REF-19868-09-16-2024
Loti 128	Sistemi muskolo-skeletik	Gabapentin	300 mg	Kapsule	REF-19870-09-16-2024
Loti 129	Sistemi nervor	Flumazenil	0.1 mg/ml - 5 ml	Ampule	REF-19872-09-16-2024
Loti 130	Sistemi nervor	Carbamazepine	200 mg	Tablete	REF-19874-09-16-2024
Loti 131	Sistemi nervor	Phenobarbital	200 mg/2ml - 2 ml	Ampule	REF-19877-09-16-2024

Loti 132	Sistemi nervor	Paracetamol	250 mg	Supozitor	REF-19879-09-16-2024
Loti 133	Sistemi nervor	Paracetamol + Hyoscine Butylbromide	(600 + 20) mg/4 ml - 4 ml	Ampule	REF-19881-09-16-2024
Loti 134	Sistemi nervor	Paracetamol	125 mg	Supozitor	REF-19883-09-16-2024
Loti 136	Sistemi nervor	Citalopram	40 mg/ml - 15 ml	Flakon	REF-19885-09-16-2024
Loti 137	Sistemi nervor	Diazepam	5 mg	Tablete	REF-19887-09-16-2024
Loti 139	Sistemi nervor	Escitalopram	20 mg	Tablete	REF-19889-09-16-2024
Loti 140	Sistemi nervor	Naloxone	0.4 mg/2 ml (saktësuar formëdoza)	Flakon/Ampule	REF-19891-09-16-2024
Loti 141	Sistemi nervor	Chlordiazepoxide	10 mg	Tablete	REF-19893-09-16-2024
Loti 142	Sistemi nervor	Chlorpromazine	50 mg/2 ml - 2 ml	Ampule	REF-19895-09-16-2024
Loti 144	Sistemi nervor	Paracetamol	100 mg	Supozitor	REF-19897-09-16-2024
Loti 145	Sistemi nervor	Amisulpride	400 mg	Tablete	REF-19899-09-16-2024
Loti 146	Sistemi nervor	Caffeine + Sodium benzoate	(96mg + 104mg)/ml - 1ml	Ampule	REF-19901-09-16-2024
Loti 147	Sistemi nervor	Aciclovir	400 mg	Tablete	REF-19904-09-16-2024
Loti 148	Sistemi nervor	Quetiapine	300 mg	Tablete	REF-19906-09-16-2024
Loti 149	Sistemi nervor	Levomepromazine	25mg	Tablete	REF-19908-09-16-2024
Loti 150	Sistemi nervor	Donepezil Hydrochloride	5 mg	Tablete	REF-19910-09-16-2024
Loti 151	Sistemi nervor	Venlafaxine	75 mg	Kapsule	REF-19912-09-16-2024
Loti 152	Sistemi nervor	Amitriptyline	25mg	Tablete	REF-19914-09-16-2024
Loti 153	Sistemi nervor	Lamotrigine	50 mg	Tablete	REF-19916-09-16-2024
Loti 154	Sistemi nervor	Levodopa + Benserazide	200 mg + 50 mg	Tablete	REF-19919-09-16-2024
Loti 155	Sistemi nervor	Levodopa + Carbidopa	250 mg + 25mg	Tablete	REF-19921-09-16-2024
Loti 157	Sistemi nervor	Promethazine	25mg	Tablete	REF-19923-09-16-2024
Loti 159	Sistemi nervor	Zolpidem	10 mg	Tablete	REF-19925-09-16-2024
Loti 160	Sistemi respirator	Salmeterol xinafoate	Pressurised inhalation suspension x 25mcg/dose - 120 metered doses	Flakon	REF-19928-09-16-2024
Loti 162	Sistemi respirator	Beclomethasone dipropionate	0.8 mg/2 ml	Flakon nje-doze	REF-19931-09-16-2024
Loti 164	Sistemi respirator	Aminophylline	100 mg	Tablete	REF-19933-09-16-2024
Loti 166	Sistemi respirator	Loratadine	10 mg	Tablete	REF-19935-09-16-2024
Loti 167	Sistemi respirator	Salbutamol	4mg	Tablete	REF-19937-09-16-2024
Loti 168	Anestezi Reanimacion	Remifentanyl	1 mg/ml-4 ml	Fl/Amp	REF-19939-09-16-2024

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”, të ndryshuar, autoriteti/enti kontraktor ***Qendra Spitalore Universitare “Nënë Tereza”***

Tiranë 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

(TE NJEJTA PER TE GJITHA LOTET)

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

a. *Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 8;*

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 “Per 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.

b. *Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3;*

Argumentimi: Ky kriter u vendos sipas nenit 83/1 të Ligjit 162/2020 “Për Prokurimin Publik”, 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 përllogaritur 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” të ndryshuar.

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

2.1. Përshtatshmëria për të kryer veprimtarinë profesionale:

a. Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë **Licencën e lëshuar nga QKL ose QKB për tregtim me shumicë të barnave;**

Argumentimi: Ky kriter është vendosur në përputhje me pikën 1 të nenit 77 të Ligjit nr.162/2020 “Për Prokurimin Publik”, në të cilën gjejmë të përcaktuar 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 gjen mbeshtetje dhe ne piken 1 te nenit 28 te Ligjin nr. 105/2014 “Per barnat dhe Sherbimin Farmaceutik” ne te cilen eshte e percaktuar se: *Tregtimi me shumicë i barnave kryhet nga importuesi, eksportuesi, shpërndarësi farmaceutik, që është person juridik ose fizik, tregtar, vendas ose i huaj, i pajisur me licencën përkatëse për këtë veprimtari, sipas legjislacionit përkatës për licencimin”.*

2.2. Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit (2021, 2022, 2023) ku vlera e xhiros **per te pakten nje nga vitet e periudhes se kerkuar** duhet te jete jo me e vogel se **40% e vleres se fondit limit*** te kontrates qe prokurohet.

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

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: Ky kriter, eshte vendosur ne perputhje me piken 3 te nenit 77 te Ligjit nr 162/2020, “Per Prokurimin Publik” i ndryshuar, ne te cilin gjejme te 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; ne nenin 43 te VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik” , si dhe nenin 47 te VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik” ku percaktohet se. Vendorsja e ketyre kritereve behet me qellim krijim e bindjes tek Autoriteti Kontraktor, per aftesine ekonomike dhe financiare te OE ofertues, duke vertetuar nepermjet dokumenteve te kerkuara me poshte, se zoterojne kapacitet ekonomike dhe financiare per te permbushur kontraten sic eshte parashikuar nga AK.*

Përcaktimi i vlerës së kërkuar argumentohet si më poshtë:

Legjislatori në piken 1 dhe piken 2/a te nenit 43 te VKM nr. 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik”, ka parashikuar marzhin maksimal për vlerën e xhiros, që mund të kërkohet në Procedurën e Hapur, ku percaktohet; Pika 2/a: 2. *Vlera e xhiros minimale vjetore që u kërkohet operatorëve ekonomikë nuk mund të tejkalojë: a) dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës, në procedurat e prokurimit mbi kufirin e lartë monetar;* Referuar ne vleren e fondit limit te kesaj procedure AK ka menduar se vendosja e nje vlere minimale te xhiros jo me e vogel se **40 % e vlerës së fondit limit* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori, eshte nje deshmi e mjaftueshme per te krijuar** bindjen tek Autoriteti Kontraktor se Operatorët Ekonomike ofertues zoterojne kapacitet ekonomike dhe financiare per te permbushur kontraten sic eshte parashikuar nga AK.

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 Kapaciteti teknik:

a) Dëshmi nga operatori ekonomik për furnizime të mëparshme të ngjashme në një vlerë **jo më të vogël se 20% e vlerës së fondit limit 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, ku të shënohen vlera, afati i përfundimit të kontratës së bashku me kontratën e lidhur 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: Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, totali I mësipërm do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të lotit/lotëve për të cilin ofertohej, konkretisht mbi vlerat e kolonës "Vlera e pritshme e kontratave" në piken 2.10/2.14 të DT.*

Argumentimi: Ky kriter u vendos në përputhje me piken 4 të nenit 77 të 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 me piken 4 të nenit 40 të VKM nr 285 date 19.05.2021 "Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik", ne te cilin eshte e percaktuar se: *[...]Për të provuar përvojën e mëparshme, autoriteti/enti kontraktor kërkon dëshmi për realizimin me sukses të një ose disa kontratave të mëparshme, të ngjashme, të kryera gjatë tre viteve të fundit. Në çdo rast, vlera totale e kërkuar duhet të jetë në një vlerë**

jo më të madhe se 40% të vlerës së përlllogaritur të kontratës, që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit, nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës[...].

Vendosja e këtij kriteri behet me qellim krijim e bindjes tek Autoriteti Kontraktor, për aftësinë teknike të OE ofertues, nepermjet përvojave të duhura, që janë në përpjesëtim me natyrën e objektit të prokurimit dhe që ka aftësinë e duhur për zbatimin e kontratës sic është 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” dhe piken 4 të nenit 40 të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per 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 shërbimet e mëparshme të ngjashme të jenë në vlerën *jo më të madhe se 40% të vlerës së përlllogaritur të kontratës, 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, për aftësinë teknike të OE ofertues, nepermjet përvojave të duhura, që janë në përpjesëtim me natyrën e objektit të prokurimit dhe që ka aftësinë e duhur për zbatimin e kontratës sic është parashikuar nga AK.

b) Për barnat e autorizuara për tregtim në Republikën e Shqipërisë, duhet të paraqitet dokument lëshuar nga Agjencia Kombëtare e Barnave dhe Pajisjeve Mjekësore (AKBPM) që bari i ofertuar është i pajisur me autorizim për tregtim në Republikën e Shqipërisë ose çertifikatë regjistrimi e barit për tregtim në RSH, brenda afatit të vlefshmërisë.

Argumentimi: Ky kriter gjen mbështetje në piken 2 dhe 4, të nenit 77 të Ligjit nr. 162/2020, “Për Prokurimin Publik”, si dhe në piken 3 të nenit 3, në piken 1 të nenit 1, në nenin 17/1, 18 dhe 19 të Ligjit nr.105/2014 “Për Barnat dhe Shërbimin Farmaceutik”, i ndryshuar. Nga sa më sipër cituam, cmojme se kerkimi i dokumentit që parashikohet në piken b) të kapacitetit teknik është në përputhje me ligjin përkatës për barnat dhe shërbimin farmaceutik në RSH.

c) Për barnat e paautorizuara për tregtim në Republikën e Shqipërisë, bari që ofertohet duhet:

- të ketë marrë autorizim për tregtim dhe të qarkullojë në njërin nga vendet e Bashkimit Europian, Shteteve të Bashkuara të Amerikës, Kanada, Turqi, Zvicër, Izrael, Japoni, Australi, Mbretëria e Bashkuar; /ose/

- të jetë i prodhuar në vendet e Ballkanit, vetëm kur ka marrë autorizim për tregtim dhe qarkullon në vendin e tyre,

/ose/

- të jetë i pajisur me autorizimin e tregtimit nga Agjencia Europiane e Vlerësimit të Barnave (EMA) ose Institucioni i Administrimit për Ushqimin dhe Barnat (FDA) i Shteteve të Bashkuara të Amerikës.

Për këtë kërkohet që ofertuesi të paraqesë:

- Deklaratë me anën e të cilës të konfirmohet se bari që ofron është i pajisur me autorizim tregtimi dhe qarkullon në një nga vendet e mësipërme ose që disponon autorizim tregtimi nga **FDA** ose **EMA**.

Në deklaratën e nëshkruar dhe të vulosur nga ofertuesi duhet të deklarohen: *Emri dhe adresa e plotë e Institucionit/eve të autorizuar që kanë leshuar autorizimin e tregtimit; Të dhëna kontakti për këto institucione (Tel, fax, e-mail, web-site); Data e lëshimit të autorizimit të tregtimit të barit që ofron, (pranë këtij institucioni) dhe periudhën e vlefshmërisë të këtij autorizimi.*

Argumentimi: Ky kriter u vendos ne mbeshtetje të pikes 2 dhe 4, te nenit 77 te Ligjit nr. 162/2020, "Per Prokurimin Publik", si dhe ne nenin 12 dhe ne nenin 14 te Ligjit nr.105/2014 "Per Barnat dhe Sherbimin Farmaceutik", i ndryshuar. Kerkimi i dokumentit qe parashikohet ne piken c) te kapacitetit teknik eshte ne perputhje me ligjin perkates per barnat dhe sherbimin farmaceutik në RSH.

ç) Kërkohe Autorizim:

- Në rastin e parashikuar në pikën "b" të kriterëve të kapacitetit teknik të DST, kërkohet Autorizim nga MAH (Mbajtësi i Autorizimit të Tregtimit) ose distributori i autorizuar (*ku të provohet/dokumentohet lidhja e këtij të fundit me MAH*) nëpërmjet të cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtoje barnat e tyre. Autorizimi duhet te jete i vlefshem per te gjithë periudhen e kerkuar.
- Në rastin e parashikuar në pikën "c" të kriterëve të kapacitetit teknik të DST, kërkohet Autorizim nga MAH (Mbajtësi i Autorizimit të Tregtimit) ose nga prodhuesi ose distributori i autorizuar (*ku të provohet/dokumentohet lidhja mes këtij të fundit dhe MAH apo prodhuesit*) nëpërmjet të cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtoje barnat e tyre. Autorizimi duhet te jete i vlefshem per te gjithë periudhen e kerkuar.

Argumentimi: Ky kriter gjen mbeshtetje ne nenin 11 dhe me nenin 12 te Ligjit nr. 105/2014 "Per Barnat dhe Sherbimin Farmaceutik" i ndryshuar. Duke qene se per barnat e percaktuara tek pika b) e kapaciteti teknik behet fjale per tregtim te barna te autorizuar ne vendin tone, atehere dokumenti shoqerues qe e verteton kete fakt eshte pikerisht Autorizimi per Tregtim nga mbajttesi i MAH (Mbajttesi i Autorzimit per Tregtim). Per barnat e percaktuara tek pika c) e kapaciteti teknik behet fjale per tregtim te barna te paaautorizuara ne vendin tone, atehere dokumenti shoqerues qe kerkohet eshte Autorizimi per Tregtim nga mbajttesi i MAH (Mbajttesi i Autorzimit per Tregtim) ose Autorizim Prodhuesi nga i cili jane prodhuar barnat per te cilat nje operator ekonomik oferton. Ne kete rast Autorizimi i Prodhuesit eshte nga vendi prodhues qe e autorizon subjektin te tregtoje barnat objekt i kesaj procedure prokurimi. Autorizimi nga Prodhuesi është një dokument i domosdoshëm për t'u paraqitur, në mënyrë që autoriteti kontraktor të sigurohet që subjekti/shoqëria që disponon këtë dokument, autorizon operatorin ekonomik që ta furnizojë AK me produktet e tij; Domosdoshmëria e tij lidhet me garancinë e mallit të cilën e jep prodhuesi dhe jo operatori ekonomik ofertues (*Per me teper ref.Vendim i KPP nr.353/2014*). Gjithashtu vendosja e ketij kriteri gjen mbeshtetje edhe tek pika 4, neni 77 i Ligjit nr. 162/2020, "Per Prokurimin Publik" si dhe ne rekomandimin e APP nr. 3341/1 prot, date 20.03.2018 "*Mbi hartimin e kriterëve per kualifikim ne dokumentat e tenderit te procedurave te prokurimit publik*". Legjislacioni i lartpërmendur që

rregullon qarkullimin e barnave në Republikën e Shqipërisë, përkatësisht ligji nr. 105/2014 [ndryshuar me ligjin nr. 109/2015, datë 15.10.2015; me aktin normativ nr. 5, datë 12.2.20212 ; me ligjin nr. 95/2022, datë 22.12.2022] ku në nenin 1 ‘Qëllimi’ përcakton se: Ky ligj përcakton rregullat për prodhimin, **vendosjen në treg**, importin, eksportin, tregtimin, përdorimin, farmakovigjilencën, publicitetin, kontrollin e cilësisë dhe inspektimin e veprimtarive që lidhen me **barnat për përdorim njerëzor** në Republikën e Shqipërisë, me qëllim garantimin e shëndetit public; Në Nenin 5 ‘Autorizimi i prodhimit’ dhe në vijim, parashikohen kushtet për barnat e prodhuara në vend ndërsa në Nenin 11 ‘Autorizimi i Tregëtimit’ parashikohet se: *1. Barnat që vendosen në treg në Republikën e Shqipërisë për përdorim njerëzor duhet të jenë të pajisura me autorizim për tregtim nga Agjencia, dhe se 2. Në raste nevojash të shërbimit shëndetësor (për mjekim ambulator dhe/ose spitalor), për barna të cilat nuk kanë asnjë alternativë të ngjashme, e cila ka autorizim për tregtim nga Agjencia, ministri përgjegjës për shëndetësinë autorizon importimin e barnave, për të cilat nuk është lëshuar autorizim tregtimi nga Agjencia, sipas rregullave të përcaktuara me vendim të Këshillit të Ministrave.* Procedura e regjistrimit pranë AKBPM bëhet nga Prodhuesi, Mbajtësi i Autorizimit për Tregëtim [MAH] ose nga Distributori Zyrtar i Autorizuar i prodhimit; Në Nenin 12 Aplikimi dhe praktika e dhënies së autorizimit të tregtimit, parashikohet ndër të tjera se: *1. Aplikimi dhe praktika e dhënies së autorizimit të tregtimit kryhen pranë Agjencisë nga prodhuesit vendas të licencuar, mbajtësi i autorizimit për tregtim ...;* Në Nenin 12/1 ‘Mbajtësi i autorizimit të tregtimit lokal’, 1. Veprimtaria e mbajtësit të autorizimit për tregtim lokal kryhet nga personi juridik, me seli në Republikën e Shqipërisë, që është i regjistruar sipas legjislacionit në fuqi. 2. Kriteret që duhet të plotësojë subjekti për veprimtarinë “mbajtës i autorizimit për tregtim lokal” dhe njohja e subjektit nga institucioni përgjegjës miratohen me vendim të Këshillit të Ministrave. Pra siç mund të konstatohet lidhur me vendosjen e kriterit të veçantë të autorizimit të prodhuesit / distributorit të autorizuar (ku duhet të provohet lidhja me prodhuesin), një bar për përdorim njerëzor, nuk mund të vendoset në treg dhe të qarkullojë pa marrë më parë autorizimin për tregëtim pranë AKBPM.

Per sa me siper cituam, cmojme se kerkimi i dokumentit qe parashikohet ne piken ç) te kapacitetit teknik eshte ne perputhje me ligjin perkates per barnat dhe shërbimin farmaceutik në Republikën e Shqipërisë.

d) Deklarate e ofertuesit mbi origjinen e mallit (vendi i prodhimit dhe kompaninë prodhuese / MAH) për barin e ofertuar.

Argumentimi: Kriteri i vendosur në germën d) është vendosur nga anetari i NjP qe ka specialitet perkatese ne lidhje me kriteret teknike si dhe eshte ne perputhje me nenin 4 pika 38/b, nenin 36 dhe 77 te Ligjit nr. 162/2020, “Per Prokurimin Publik”. Deklarata mbi origjinen e mallit (kompaninë prodhuese dhe vendi prodhimit) si dhe deklarata per plotësimin e afatit te skadences se mallit të ofruar, është kerkuar ne menyre qe me ane te saj do te behet krahasimi i ofertes, barnave që ofertohen nga OE me autorizimin e prodhuesit dhe dokumentacionin teknik që do të paraqitet në SPE.

dh) Operatori Ekonomik ofertues, duhet të paraqesë Autodeklarate për afatin e skadencës së mallit sipas përcaktimeve në specifikimet teknike të **Shtojces 5**.

Argumentimi: Kriteri i vendosur në germën d) është vendosur nga anetari i NjP që ka specialitetet perkatëse në lidhje me kriteret teknike si dhe është në përputhje me nenin 4 pika 38/b, nenin 36 dhe 77 të Ligjit nr. 162/2020, “Për Prokurimin Publik”. Deklarata mbi origjinën e mallit (kompaninë prodhuese dhe vendi prodhimit) si dhe deklarata për plotësimin e afatit të skadencës së mallit të ofruar, është kërkuar në mënyrë që me anë të saj do të bëhet krahasimi i ofertës, barnave që ofrohen nga OE me autorizimin e prodhuesit dhe dokumentacionin teknik që do të paraqitet në SPE.

II. Argumentimi i specifikimeve teknike

FORMULARI I SPECIFIKIMEVE TEKNIKE

“Blerje barna në vijim të delegimit nga MSHMS për mbulimin e nevojave 24 mujore”, e ndarë në 108 lote, konkretisht si më poshtë:

Nr. Loti	Sistemi	Principi aktiv	Formëdoza	Njësia
Loti 1	Anestezia Reanimacion	Lidocaine hydrochloride + Chlorhexidine dihydrochloride	(2 g + 0.05 g)/100 g	Shiringe fizarmonike x 12.5 g
Loti 3	Anti-infektive të përgjithshme	Ciprofloxacin	500 mg	Tablete
Loti 5	Anti-infektive të përgjithshme	Azithromycin	100 mg/5ml - 20 ml	Flakon
Loti 6	Anti-infektive të përgjithshme	Levofloxacin	Eye drops, solution x 0.5% - 10 ml	Flakon
Loti 7	Anti-infektive të përgjithshme	Amoxicillin + Clavulanic Acid	(125 mg + 31.25mg)/5 ml - 100 ml	Flakon
Loti 9	Anti-infektive të përgjithshme	Doxycycline	100 mg	Tablete/ Kapsule
Loti 10	Anti-infektive të përgjithshme	Azithromycin	250 mg	Tablete/ Kapsule
Loti 11	Anti-infektive të përgjithshme	Sulfamethoxazole + Trimethoprim	400 mg + 80 mg	Tablete
Loti 13	Anti-infektive të përgjithshme	Sulfamethoxazole + Trimethoprim	(200 mg + 40 mg)/5ml - 100 ml	Flakon
Loti 19	Antituberkulare	Rifampicin	300 mg	Kapsule
Loti 22	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Topotecan hydrochloride	4 mg/4 ml	Flakon
Loti 23	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Mercaptopurine	50 mg	Tablete
Loti 24	Barna dermatologjike	Betamethasone	0,1% - 15 gr	Tubet
Loti 25	Barna dermatologjike	Ketoconazole	20 mg/gr - 30 gr	Tubet
Loti 28	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Prednisone	5 mg	Tablete
Loti 30	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Octreotide	0.05 mg/ml - 1 ml	Ampule

Loti 37	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Acenocoumarol	4 mg	Tablete
Loti 38	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Acetylsalicylic acid	100 mg	Tablete
Loti 39	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Fusidic acid	2% - 15 gr	Tubet
Loti 40	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Folic acid	5mg	Tablete
Loti 44	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Warfarin sodium	3 mg	Tablete
Loti 48	Metabolizmi dhe trakti tretes	Naltrexone	50 mg	Tablete
Loti 50	Metabolizmi dhe trakti tretes	Insulin Aspart biphazic [Soluble Insulin Aspart (30%) and Protamine crystallised Insulin Aspart (70%)] (recombinant DNA)	100 UI/ml - 3 ml	Shiringe e para pergatitur
Loti 52	Metabolizmi dhe trakti tretes	Thiamine hydrochloride (Vitamin B1)	10 mg	Tablete
Loti 53	Metabolizmi dhe trakti tretes	Pyridoxine hydrochloride (Vitamin B6)	25 mg	Tablete
Loti 54	Metabolizmi dhe trakti tretes	Metformine hydrochloride	850 mg	Tablete
Loti 56	Metabolizmi dhe trakti tretes	Loperamide	2 mg	Tablete/ Kapsule
Loti 58	Metabolizmi dhe trakti tretes	Metformine hydrochloride	1000 mg	Tablete
Loti 65	Organet e shqisave	Betamethasone + Chloramphenicol	(2mg + 5mg)/ml - 5 ml	Flakon
Loti 66	Organet e shqisave	Tobramycin + Dexamethasone	(3mg + 1mg)/ml - 5ml	Flakon
Loti 67	Organet e shqisave	Dexamethasone + Neomycin	(0.1% + 0.5%) - 5ml	Flakon
Loti 68	Organet e shqisave	Indomethacin	100 mg	Supozitor
Loti 69	Organet e shqisave	Ciprofloxacin	3 mg/ml - 5 ml	Flakon
Loti 70	Organet e shqisave	Tobramycin	3 mg/ml - 5ml	Flakon
Loti 71	Organet e shqisave	Dexamethasone + Neomycin sulphate + Polymyxin B	Pomade oftalmike x (1 mg + 3.500 I.U. + 6.000 I.U.)/gr - 3.5 gr	Tubet
Loti 72	Organet e shqisave	Acetazolamide	250 mg	Tablete
Loti 73	Psikiatria	Lithium carbonate	250 mg	Tablete
Loti 74	Psikiatria	Risperidone	2 mg	Tablete
Loti 75	Psikiatria	Lorazepam	2.5 mg	Tablete
Loti 76	Psikiatria	Bromazepam	2.5 mg/ml - 20 ml	Flakon
Loti 77	Psikiatria	Fluvoxamine	100 mg	Tablete
Loti 78	Psikiatria	Clonazepam	2 mg	Tablete
Loti 79	Psikiatria	Fluoxetine	20 mg	Tablete/ Kapsule
Loti 80	Sistemi kardiovaskular	Nitroglycerine	0.3 mg	Tablete
Loti 81	Sistemi kardiovaskular	Nifedipine	10 mg	Tablete
Loti 83	Sistemi kardiovaskular	Methacoline Chloride	30 mg	Flakonë (pluhur + hollues)
Loti 84	Sistemi kardiovaskular	Methyl dopa	250 mg	Tablete

Loti 85	Sistemi kardiovaskular	Bisoprolol	10 mg	Tablete
Loti 86	Sistemi kardiovaskular	Furosemide	40 mg	Tablete
Loti 87	Sistemi kardiovaskular	Atenolol	100 mg	Tablete
Loti 88	Sistemi kardiovaskular	Digoxin	0.25 mg	Tablete
Loti 89	Sistemi kardiovaskular	Amiodarone	200 mg	Tablete
Loti 90	Sistemi kardiovaskular	Moxonidine	0.4 mg	Tablete
Loti 91	Sistemi kardiovaskular	Amlodipine	10 mg	Tablete
Loti 92	Sistemi kardiovaskular	Valsartan	80 mg	Tablete
Loti 94	Sistemi kardiovaskular	Losartan	100 mg	Tablete
Loti 95	Sistemi kardiovaskular	Metoprolol	100 mg	Tablete
Loti 96	Sistemi kardiovaskular	Simvastatine	40 mg	Tablete
Loti 97	Sistemi kardiovaskular	Isosorbide mononitrate	40 mg	Tablete
Loti 98	Sistemi kardiovaskular	Digoxin	0.5 mg/2 ml	Ampule
Loti 99	Sistemi kardiovaskular	Valsartan	160 mg	Tablete
Loti 100	Sistemi kardiovaskular	Carvedilol	25 mg	Tablete
Loti 102	Sistemi kardiovaskular	Fenofibrate	160 mg	Tablete
Loti 103	Sistemi kardiovaskular	Hydrochlorothiazide	25 mg	Tablete
Loti 104	Sistemi kardiovaskular	Lisinopril	20 mg	Tablete
Loti 106	Sistemi kardiovaskular	Isosorbide dinitrate	10 mg	Tablete
Loti 107	Sistemi kardiovaskular	Naproxen	500 mg	Tablete
Loti 109	Sistemi kardiovaskular	Verapamil	80 mg	Tablete
Loti 110	Sistemi kardiovaskular	Propafenon	150 mg	Tablete
Loti 111	Sistemi kardiovaskular	Flecainide	100 mg	Tablete
Loti 112	Sistemi kardiovaskular	Propranolol	40 mg	Tablete
Loti 113	Sistemi kardiovaskular	Hydrocortisone sodium succinate	100 mg	Flakon(pluhur) +Ampule(hollues)
Loti 123	Sistemi kardiovaskular	Labetalol	5mg/ml	Flakon/ Ampule
Loti 124	Sistemi muskolo-skeletik	Ibuprofen	200 mg	Tablete/ Kapsule
Loti 126	Sistemi muskolo-skeletik	Piroxicam	20 mg/ml - 1 ml	Flakon
Loti 128	Sistemi muskolo-skeletik	Gabapentin	300 mg	Kapsule
Loti 129	Sistemi nervor	Flumazenil	0.1 mg/ml - 5 ml	Ampule
Loti 130	Sistemi nervor	Carbamazepine	200 mg	Tablete
Loti 131	Sistemi nervor	Phenobarbital	200 mg/2ml - 2 ml	Ampule
Loti 132	Sistemi nervor	Paracetamol	250 mg	Supozitor
Loti 133	Sistemi nervor	Paracetamol + Hyoscine Butylbromide	(600 + 20) mg/4 ml - 4 ml	Ampule
Loti 134	Sistemi nervor	Paracetamol	125 mg	Supozitor
Loti 136	Sistemi nervor	Citalopram	40 mg/ml - 15 ml	Flakon
Loti 137	Sistemi nervor	Diazepam	5 mg	Tablete
Loti 139	Sistemi nervor	Escitalopram	20 mg	Tablete

Loti 140	Sistemi nervor	Naloxone	0.4 mg/2 ml (saktësuar forme- doza)	Flakon/Ampule
Loti 141	Sistemi nervor	Chlordiazepoxide	10 mg	Tablete
Loti 142	Sistemi nervor	Chlorpromazine	50 mg/2 ml - 2 ml	Ampule
Loti 144	Sistemi nervor	Paracetamol	100 mg	Supozitor
Loti 145	Sistemi nervor	Amisulpride	400 mg	Tablete
Loti 146	Sistemi nervor	Caffeine + Sodium benzoate	(96mg + 104mg)/ml - 1ml	Ampule
Loti 147	Sistemi nervor	Aciclovir	400 mg	Tablete
Loti 148	Sistemi nervor	Quetiapine	300 mg	Tablete
Loti 149	Sistemi nervor	Levomepromazine	25mg	Tablete
Loti 150	Sistemi nervor	Donepezil Hydrochloride	5 mg	Tablete
Loti 151	Sistemi nervor	Venlafaxine	75 mg	Kapsule
Loti 152	Sistemi nervor	Amitriptyline	25mg	Tablete
Loti 153	Sistemi nervor	Lamotrigine	50 mg	Tablete
Loti 154	Sistemi nervor	Levodopa + Benserazide	200 mg + 50 mg	Tablete
Loti 155	Sistemi nervor	Levodopa + Carbidopa	250 mg + 25mg	Tablete
Loti 157	Sistemi nervor	Promethazine	25mg	Tablete
Loti 159	Sistemi nervor	Zolpidem	10 mg	Tablete
Loti 160	Sistemi respirator	Salmeterol xinafoate	Pressurised inhalation suspension x 25mcg/dose - 120 metered doses	Flakon
Loti 162	Sistemi respirator	Beclomethasone dipropionate	0.8 mg/2 ml	Flakon nje-doze
Loti 164	Sistemi respirator	Aminophylline	100 mg	Tablete
Loti 166	Sistemi respirator	Loratadine	10 mg	Tablete
Loti 167	Sistemi respirator	Salbutamol	4mg	Tablete
Loti 168	Anestezi Reanimacion	Remifentanyl	1 mg/ml-4 ml	Fl/Amp

Në rast se për një apo disa nga lotet e sipërcituara, QSUNT ka marrëveshje kuadër në fuqi, MK e re me Operatorin e Suksesshëm do të hyjë në fuqi menjëherë me ezaurimin/ose përfundimin e afatit të MK ekzistuese.

Specifikimet teknike të përgjithshme për këto barna, janë si më poshtë:

- **Afati i skadencës:** Data e skadencës në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më pak se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës /ose/ jo më pak se 1 vit nga data e lëvrimit të mallit.
- **Formë –doza, njësia dhe volumi** për secilin bar është detyruese të jetë sipas specifikimeve teknike.
- **Paketimi:** Mbi çdo paketim duhet të jetë shënuar emri i barit, formë - doza, kodi i barit, përqindja dhe përmbajtja, data e prodhimit dhe e skadencës, nr. i serisë, si edhe përveç pullës së kontrollit të barnave të aplikuar në paketimin e jashtëm/kutinë e ambalazhit të

tyre, barnat duhet detyrimisht të jenë të vulosura edhe me vulën me mbishkrimin “PËRDORIM SPITALOR - NDALOHET SHITJA”.

- **Deklaratë e ofertuesit mbi origjinën e mallit** (Vendi i prodhimit dhe kompaninë prodhuese / MAH/ Distributori zyrtar i autorizuar) për barin e ofertuar.
- **Për barnat e autorizuara për tregtim në Republikën e Shqipërisë**, duhet të paraqitet dokument lëshuar nga Agjencia Kombëtare e Barnave dhe Pajisjeve Mjekësore (AKBPM) që bari i ofertuar është i pajisur me autorizim për tregtim në Republikën e Shqipërisë ose certifikate regjistrimi e barit për tregtim në RSH, brenda afatit të vlefshmërisë.
- **Për barnat e paautorizuara për tregtim në Republikën e Shqipërisë**, bari që ofertohej duhet: - të ketë marrë autorizim për tregtim dhe të qarkullojë në njërin nga vendet e Bashkimit Europian, Shteteve të Bashkuara të Amerikës, Kanada, Turqi, Zvicër, Izrael, Japoni, Australi, Mbretëri e Bashkuar; /ose/- të jetë i prodhuar në vendet e Ballkanit, vetëm kur ka marrë autorizim për tregtim dhe qarkullon në vendin e tyre./ ose/ te jetë i pajisur me autorizimin e tregtimit nga Agjencia Europiane e Vlerësimit të Barnave (EMA) ose Institucioni i Administrimit për Ushqimin dhe Barnat (FDA) i Shteteve të Bashkuara të Amerikës. **Për këtë kërkohet që ofertuesi të paraqesë:** Deklaratë me anën e të cilës të konfirmohet se bari që ofron është i pajisur me autorizim tregtimi dhe qarkullon në një nga vendet e mësipërme ose që disponon autorizim tregtimi nga **FDA** ose **EMA**. Në deklaratën e nëshkruar dhe të vulosur nga ofertuesi duhet të deklarohen: *Emri dhe adresa e plotë e Institucionit/eve të autorizuar që kanë lëshuar autorizimin e tregtimit; Të dhëna kontakti për këto institucione (Tel, fax, e-mail, web-site); Data e lëshimit të autorizimit të tregtimit të barit që ofron, (pranë këtij institucioni) dhe periudhën e vlefshmërisë të këtij autorizimi.*

Argumentimi: Specifikimet teknike janë vendosur ne baze te shkresës nr. 1254/6 prot., datë 02.09.2024 i përgatitur nga grupi i punës ngritur me Urdhrin e Brendshëm nr. 1254/2 prot., (nr. 274) datë 10.07.2024 ‘Për ngritjen e grupit të punës për llogaritjen fondit limit, hartimin e specifikimeve teknike dhe argumentimin e nevojave, për procedurën e prokurimit me ““Blerje barna në vijim të delegimit nga MSHMS për mbulimin e nevojave 24 mujore”, e ndarë në 108 lote”, me afat 24 muaj, si dhe kërkesës nr. 1254/7 prot., datë 02.09.2024, “Kërkesë për hapje procedure” të ardhur nga Drejtoria e Shërbimit Farmaceutik, si dhe ne perputhje me nenin 4, pika 38/b te **Ligjin nr. 162/2020**, “Per Prokurimin Publik”, nenin 40, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, si dhe neneve **20** dhe **49** te **Ligjit nr. 105/2014** “Per Barnat dhe Sherbimin Farmaceutik”.

Shtojca 6

FORMULARI I SASISË DHE GRAFIKUT TË LËVRIMIT

Blerje barna në vijim të delegimit nga MSHMS për mbulimin e nevojave 24 mujore,
e ndarë në 108 lote, konkretisht si më poshtë:

Nr. Loti	Sistemi	Principi aktiv	Formëdoza	Njësia	Sasia orientuese për 24 muaj
----------	---------	----------------	-----------	--------	------------------------------

Loti 1	Anestezia Reanimacion	Lidocaine hydrochloride + Chlorhexidine dihydrochloride	(2 g + 0.05 g)/100 g	Shiringe fizarmonike x 12.5 g	3,000
Loti 3	Anti-infektive te pergjithshem	Ciprofloxacin	500 mg	Tablete	5,000
Loti 5	Anti-infektive te pergjithshem	Azithromycin	100 mg/5ml - 20 ml	Flakon	250
Loti 6	Anti-infektive te pergjithshem	Levofloxacin	Eye drops, solution x 0.5% - 10 ml	Flakon	200
Loti 7	Anti-infektive te pergjithshem	Amoxicillin + Clavulanic Acid	(125 mg + 31.25mg)/5 ml - 100 ml	Flakon	100
Loti 9	Anti-infektive te pergjithshem	Doxycycline	100 mg	Tablete/ Kapsule	200
Loti 10	Anti-infektive te pergjithshem	Azithromycin	250 mg	Tablete/ Kapsule	500
Loti 11	Anti-infektive te pergjithshem	Sulfamethoxazole + Trimethoprim	400 mg + 80 mg	Tablete	1,000
Loti 13	Anti-infektive te pergjithshem	Sulfamethoxazole + Trimethoprim	(200 mg + 40 mg)/5ml - 100 ml	Flakon	150
Loti 19	Antituberkulare	Rifampicin	300 mg	Kapsule	1,000
Loti 22	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Topotecan hydrochloride	4 mg/4 ml	Flakon	40
Loti 23	Barna Antineoplastike dhe immunomodulatore	Mercaptopurine	50 mg	Tablete	2,000
Loti 24	Barna dermatologjike	Betamethasone	0,1% - 15 gr	Tubet	2,000
Loti 25	Barna dermatologjike	Ketoconazole	20 mg/gr - 30 gr	Tubet	1,000
Loti 28	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Prednisone	5 mg	Tablete	6,000
Loti 30	Barna hormonale sistemike, hormonet seksuale	Octreotide	0.05 mg/ml - 1 ml	Ampule	850
Loti 37	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Acenocoumarol	4 mg	Tablete	4,000
Loti 38	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Acetylsalicylic acid	100 mg	Tablete	100,000
Loti 39	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Fusidic acid	2% - 15 gr	Tubet	200
Loti 40	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Folic acid	5mg	Tablete	2,000
Loti 44	Gjaku dhe organet formuese te gjakut	Warfarin sodium	3 mg	Tablete	1,000
Loti 48	Metabolizmi dhe trakti tretes	Naltrexone	50 mg	Tablete	3,000

Loti 50	Metabolizmi dhe trakti tretes	Insulin Aspart biphasic [Soluble Insulin Aspart (30%) and Protamine crystallised Insulin Aspart (70%)] (recombinant DNA)	100 UI/ml - 3 ml	Shiringe e para pergatitur	335
Loti 52	Metabolizmi dhe trakti tretes	Thiamine hydrochloride (Vitamin B1)	10 mg	Tablete	13,000
Loti 53	Metabolizmi dhe trakti tretes	Pyridoxine hydrochloride (Vitamin B6)	25 mg	Tablete	10,000
Loti 54	Metabolizmi dhe trakti tretes	Metformine hydrochloride	850 mg	Tablete	3,000
Loti 56	Metabolizmi dhe trakti tretes	Loperamide	2 mg	Tablete/ Kapsule	900
Loti 58	Metabolizmi dhe trakti tretes	Metformine hydrochloride	1000 mg	Tablete	3,500
Loti 65	Organet e shqisave	Betamethasone + Chloramphenicol	(2mg + 5mg)/ml - 5 ml	Flakon	20
Loti 66	Organet e shqisave	Tobramycin + Dexamethasone	(3mg + 1mg)/ml - 5ml	Flakon	250
Loti 67	Organet e shqisave	Dexamethasone + Neomycin	(0.1% + 0.5%) - 5ml	Flakon	60
Loti 68	Organet e shqisave	Indomethacin	100 mg	Supozitor	5,000
Loti 69	Organet e shqisave	Ciprofloxacin	3 mg/ml - 5 ml	Flakon	85
Loti 70	Organet e shqisave	Tobramycin	3 mg/ml - 5ml	Flakon	80
Loti 71	Organet e shqisave	Dexamethasone + Neomycin sulphate + Polymyxin B	Pomade oftalmike x (1 mg + 3.500 I.U. + 6.000 I.U.)/gr - 3.5 gr	Tubet	80
Loti 72	Organet e shqisave	Acetazolamide	250 mg	Tablete	1,000
Loti 73	Psikiatria	Lithium carbonate	250 mg	Tablete	10,000
Loti 74	Psikiatria	Risperidone	2 mg	Tablete	17,000
Loti 75	Psikiatria	Lorazepam	2.5 mg	Tablete	12,960
Loti 76	Psikiatria	Bromazepam	2.5 mg/ml - 20 ml	Flakon	100
Loti 77	Psikiatria	Fluvoxamine	100 mg	Tablete	2,000
Loti 78	Psikiatria	Clonazepam	2 mg	Tablete	5,000
Loti 79	Psikiatria	Fluoxetine	20 mg	Tablete/ Kapsule	1,300
Loti 80	Sistemi kardiovaskular	Nitroglycerine	0.3 mg	Tablete	5,000
Loti 81	Sistemi kardiovaskular	Nifedipine	10 mg	Tablete	15,000
Loti 83	Sistemi kardiovaskular	Methacoline Chloride	30 mg	Flakonë (pluhur + hollues)	200
Loti 84	Sistemi kardiovaskular	Methyldopa	250 mg	Tablete	34,200

Loti 85	Sistemi kardiovaskular	Bisoprolol	10 mg	Tablete	34,000
Loti 86	Sistemi kardiovaskular	Furosemide	40 mg	Tablete	35,000
Loti 87	Sistemi kardiovaskular	Atenolol	100 mg	Tablete	13,000
Loti 88	Sistemi kardiovaskular	Digoxin	0.25 mg	Tablete	3,500
Loti 89	Sistemi kardiovaskular	Amiodarone	200 mg	Tablete	16,000
Loti 90	Sistemi kardiovaskular	Moxonidine	0.4 mg	Tablete	12,000
Loti 91	Sistemi kardiovaskular	Amlodipine	10 mg	Tablete	5,000
Loti 92	Sistemi kardiovaskular	Valsartan	80 mg	Tablete	3,600
Loti 94	Sistemi kardiovaskular	Losartan	100 mg	Tablete	2,000
Loti 95	Sistemi kardiovaskular	Metoprolol	100 mg	Tablete	5,000
Loti 96	Sistemi kardiovaskular	Simvastatine	40 mg	Tablete	4,380
Loti 97	Sistemi kardiovaskular	Isosorbide mononitrate	40 mg	Tablete	7,000
Loti 98	Sistemi kardiovaskular	Digoxin	0.5 mg/2 ml	Ampule	500
Loti 99	Sistemi kardiovaskular	Valsartan	160 mg	Tablete	3,000
Loti 100	Sistemi kardiovaskular	Carvedilol	25 mg	Tablete	5,000
Loti 102	Sistemi kardiovaskular	Fenofibrate	160 mg	Tablete	1,200
Loti 103	Sistemi kardiovaskular	Hydrochlorothiazide	25 mg	Tablete	15,000
Loti 104	Sistemi kardiovaskular	Lisinopril	20 mg	Tablete	1,500
Loti 106	Sistemi kardiovaskular	Isosorbide dinitrate	10 mg	Tablete	3,460
Loti 107	Sistemi kardiovaskular	Naproxen	500 mg	Tablete	1,000
Loti 109	Sistemi kardiovaskular	Verapamil	80 mg	Tablete	3,000
Loti 110	Sistemi kardiovaskular	Propafenon	150 mg	Tablete	1,500
Loti 111	Sistemi kardiovaskular	Flecainide	100 mg	Tablete	400
Loti 112	Sistemi kardiovaskular	Propranolol	40 mg	Tablete	2,500
Loti 113	Sistemi kardiovaskular	Hydrocortisone sodium succinate	100 mg	Flakon(pluhur) +Ampule(hollues)	420
Loti 123	Sistemi kardiovaskular	Labetalol	5mg/ml	Flakon/ Ampule	1,000
Loti 124	Sistemi muskolo-skeletik	Ibuprofen	200 mg	Tablete/ Kapsule	8,000
Loti 126	Sistemi muskolo-skeletik	Piroxicam	20 mg/ml - 1 ml	Flakon	300
Loti 128	Sistemi muskolo-skeletik	Gabapentin	300 mg	Kapsule	600
Loti 129	Sistemi nervor	Flumazenil	0.1 mg/ml - 5 ml	Ampule	150
Loti 130	Sistemi nervor	Carbamazepine	200 mg	Tablete	11,000

Loti 131	Sistemi nervor	Phenobarbital	200 mg/2ml - 2 ml	Ampule	5,000
Loti 132	Sistemi nervor	Paracetamol	250 mg	Supozitor	9,600
Loti 133	Sistemi nervor	Paracetamol + Hyoscine Butylbromide	(600 + 20) mg/4 ml - 4 ml	Ampule	2,000
Loti 134	Sistemi nervor	Paracetamol	125 mg	Supozitor	8,000
Loti 136	Sistemi nervor	Citalopram	40 mg/ml - 15 ml	Flakon	100
Loti 137	Sistemi nervor	Diazepam	5 mg	Tablete	60,000
Loti 139	Sistemi nervor	Escitalopram	20 mg	Tablete	3,000
Loti 140	Sistemi nervor	Naloxone	0.4 mg/2 ml (sakteluar forme-doza)	Flakon/Ampule	2,000
Loti 141	Sistemi nervor	Chlordiazepoxide	10 mg	Tablete	15,000
Loti 142	Sistemi nervor	Chlorpromazine	50 mg/2 ml - 2 ml	Ampule	250
Loti 144	Sistemi nervor	Paracetamol	100 mg	Supozitor	3,000
Loti 145	Sistemi nervor	Amisulpride	400 mg	Tablete	650
Loti 146	Sistemi nervor	Caffeine + Sodium benzoate	(96mg + 104mg)/ml - 1ml	Ampule	100
Loti 147	Sistemi nervor	Aciclovir	400 mg	Tablete	7,000
Loti 148	Sistemi nervor	Quetiapine	300 mg	Tablete	1,600
Loti 149	Sistemi nervor	Levomepromazine	25mg	Tablete	200
Loti 150	Sistemi nervor	Donepezil Hydrochloride	5 mg	Tablete	750
Loti 151	Sistemi nervor	Venlafaxine	75 mg	Kapsule	1,000
Loti 152	Sistemi nervor	Amitriptyline	25mg	Tablete	600
Loti 153	Sistemi nervor	Lamotrigine	50 mg	Tablete	650
Loti 154	Sistemi nervor	Levodopa + Benserazide	200 mg + 50 mg	Tablete	720
Loti 155	Sistemi nervor	Levodopa + Carbidopa	250 mg + 25mg	Tablete	700
Loti 157	Sistemi nervor	Promethazine	25mg	Tablete	360
Loti 159	Sistemi nervor	Zolpidem	10 mg	Tablete	1,000
Loti 160	Sistemi respirator	Salmeterol xinafoate	Pressurised inhalation suspension x 25mcg/dose - 120 metered doses	Flakon	35
Loti 162	Sistemi respirator	Beclomethasone dipropionate	0.8 mg/2 ml	Flakon nje-doze	400
Loti 164	Sistemi respirator	Aminophylline	100 mg	Tablete	200
Loti 166	Sistemi respirator	Loratadine	10 mg	Tablete	1,000

Loti 167	Sistemi respirator	Salbutamol	4mg	Tablete	1,000
Loti 168	Anestezi Reanimacion	Remifentanyl	1 mg/ml-4 ml	Fl/Amp	200

Në rast se për një apo disa nga lotet e sipërcituara, QSUNT ka marrëveshje kuadër në fuqi, MK e re me Operatorin e Suksesshëm do të hyjë në fuqi menjëherë me ezaurimin/ose përfundimin e afatit të MK ekzistuese.

Afatet e lëvrimit:

Kontratat do të jepen brenda periudhës: Nga momenti i lidhjes se Marrëveshjes Kuader me OE te shpallur fitues për secilin lot, me afat përfundimtar 24 muaj nga data e nënshkrimit të MK. QSUNT do të lidhë kontratë në bazë të nevojave të saj në çdo 4 mujor. Përfundimisht këtij përcaktimi, autoriteti kontraktor mund të lidhin kontratë për çdo nevojë që del e paparashikuar dhe është e domosdoshme në çdo kohë.

Për çdo kontratë të lidhur brenda marrëveshjes kuadër, sipas përcaktimit më sipër, afatet e lëvrimit do të jene si me poshtë:

- 15% e sasisë së barit duhet të lëvrohet brenda 15 ditëve nga data e nënshkrimit të kontratës.
- pjesa e sasisë së mbetur duhet të lëvrohet deri në përfundim të kontratës dhe sipas kërkesave të Autoritetit Kontraktor.

Argumentimi: Sasia dhe Grafiku i levrimit janë vendosur nga anëtarët e njësisë së prokurimit që kanë specialitetet përkatëse për përdorimin e barnave objekt prokurimi, ne baze te shkresës nr. 1254/6 prot., datë 02.09.2024 i përgatitur nga grupi i punës ngritur me Urdhrin e Brendshëm nr. 1254/2 prot., (nr. 274) datë 10.07.2024 ‘Për ngritjen e grupit të punës për llogaritjen fondit limit, hartimin e specifikimeve teknike dhe argumentimin e nevojave, për procedurën e prokurimit me “Blerje barna në vijim të delegimit nga MSHMS për mbulimin e nevojave 24 mujore”, e ndarë në 108 lote”, me afat 24 muaj, si dhe kërkesës nr. 1254/7 prot., datë 02.09.2024, “Kërkesë për hapje procedure” të ardhur nga Drejtoria e Shërbimit Farmaceutik, me miratimin e anëtarit të njësisë së prokurimit, specialist i fushës dhe ne perputhje me **piken 1 te nenit 40 te VKM-se Nr. 285, date 19.05.2021** “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik”, ne te cilen gjejme te percaktuar se: 1. Në procedurat e prokurimit për mallra, autoriteti/enti kontraktor parashikon sasinë e mallrave që do të lëvrojë, si dhe grafikun e lëvrimit të mallrave.

NJËSIA E PROKURIMIT: