



REPUBLIKA E SHQIPERISE
AGJENCIA E PROKURIMIT PUBLIK
AUTORITETI KONTRAKTOR
SPITALI RAJONAL DURRËS

Nr. _____ prot.,

Data ____/____/2024

PROCESVERBAL – Tipi i kontratës - sherbim

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

Objekt i procedurës kryesore: "Mirembajtje full – risk te pajisjeve mjekesore, Marrëveshje kuadër me nje operator ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara, me afat 12 muaj, e ndare ne 11 lote",

Objekti i Lotit	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli
Objekti i Lotit 1	aparaturë anestezie	drager	fabius plus
	respirator	drager	savina
Objekti i Lotit 2	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli
	grafik portative	philips	POCS198 - M50
	respirator	philips	V60Plus
Objekti i Lotit 3	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli
	aparaturë anestezie siare perseo	SIARE	Perseo
Objekti i Lotit 4	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli
	respirator	Viasys Carefusion	VELA
	respirator	Viasys Carefusion	AVEA
	respirator/sipap	Viasys Carefusion	Sipap Infant Flow
Objekti i Lotit 5	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli
	aparaturë anestezie	medec benelux	NEPTUNE
Objekti i Lotit 6	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli
	Defibrilator	MINDRAY	Beneheart D3
Objekti i Lotit 7	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli
	Aparaturë Densitometrise	APELEM	MD- STRATOS DR
Objekti i Lotit 8	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli
	Grafik Portative Polik/imazheri	IBIS SRL	Simply Dr
Objekti i Lotit 9	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli

	Resprator/ventilator	ZOLL	EMV -731 SERIES
Objekti i Lotit 10	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli
	mamografi	IMS GIOTTO	IMAGE 3DL
Objekti i Lotit 11	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli
	ro-grafi/skopi	Apelem	Platinum

FONDI LIMIT/Vlera e Pritshme e Kontratave: 16'911'466.64 (gjashtembdhjete million e nenteqind e njembdhjete mije e katerqind e gjashtedhjte e gjashte pike gjashtedhjte e kater) leke pa tvsh e konvertuar në Euro, sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë, datë 10-12.2024-11.12.2024: **172'109** (njqind e shtatedhjte e dy mije e njqind e nente) euro pa TVSH.

Fondi i Lotit 1	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	1'488'000 leke pa tvsh	15'143 euro pa tvsh
	aparatur anestezie	drager	fabius plus		
	respirator	drager	savina		
Fondi i Lotit 2	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	1'139'200 leke pa tvsh	11'593 euro pa tvsh
	grafi portative	philips	POCS198 - M50		
	respirator	philips	V60Plus		
Fondi i Lotit 3	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	2'396'800 leke pa tvsh	24'392 euro pa tvsh
	aparatur anestezie siare perseo	SIARE	Perseo		
Fondi i Lotit 4	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	1'815'000 leke pa tvsh	18'471 euro pa tvsh
	respirator	Viasys Carefusion	VELA		
	respirator	Viasys Carefusion	AVEA		
	respirator/sipap	Viasys Carefusion	Sipap Infant Flow		
Fondi i Lotit 5	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	955'200 leke pa tvsh	9'721 euro pa tvsh
	aparatur anestezie	medec benelux	NEPTUNE		
Fondi i Lotit 6	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	190'000 leke pa tvsh	1'933 euro pa tvsh
	Defibrilator	MINDRAY	Beneheart D3		
Fondi i Lotit 7	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	486'600 leke pa tvsh	4'952 euro pa tvsh
	Aparatur Densitometrise	APELEM	MD- STRATOS DR		
Fondi i Lotit 8	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	1'020'000 leke pa tvsh	10'380 euro pa tvsh
	Grafi Portative Polik/imazheri	IBIS SRL	Simply Dr		
Fondi i Lotit 9	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	1'754'666.64 leke pa tvsh	18'875 euro pa tvsh
	Resprator/ventilator	ZOLL	EMV -731 SERIES		
Fondi i Lotit 10	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	2'582'000 leke pa tvsh	26'277 euro pa tvsh
	mamografi	IMS GIOTTO	IMAGE 3DL		

Fondi i Lotit 11	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	3'084'000 leke pa tvsh	31'386 euro pa tvsh
	ro-grafi/skopi	Apelem	Platinum		

Në bazë të nenit 21, pika 2, të Ligjit nr.162/2020 “Për prokurimin publik”, nenit 2, pika 2/c dhe nenit 78, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, autoriteti/enti kontraktor **Spitali Rajonal Durres** 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 11 lotet

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1;

Argumentimi: Ky kriter u vendos sipas nenit 29 te VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik“, ne te cilen eshte e parashikuar se:

1. *Oferta ekonomike përmban vlerën ekonomike pa TVSH.*
2. *Operatori ekonomik duhet të hartojë në mënyrë të pavarur, ofertën ekonomike.*

b. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 10;

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

c. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3;

Argumentimi: Ky kriter u vendos sipas nenit 83 Ligjin nr.162, datë 23.12.2020 “Për Prokurimin Publik”, ne te cilen eshte e parashikuar se:

Pika 1 Neni 83: 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.

Pika 2 Neni 83: 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 përlogaritur të kontratës;

b) çdo kërkesë për natyrën dhe formën e sigurimit të ofertës, si dhe ne nenin 30 te VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik”

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

2.1. Kapaciteti ekonomik dhe financiar: – te njejta per te 11 lotet

1. Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit financiare (2021, 2022 dhe 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 kontrates.

Argumentimi: Ky kriter është vendosur ne përputhje me piken 3 te nenit 77 te Ligjit nr 162/2020,”Per Prokurimin Publik” i ndryshuar, ne te cilin gjejmë te përcaktuar se: 3. *Në lidhje me situatën ekonomike dhe financiare, autoritetet ose entet kontraktore mund të vendosin kërkesa që*

garantojnë se operatorët ekonomikë kanë kapacitetin e nevojshëm ekonomik dhe financiar për të zbatuar kontratën. Për këtë qëllim autoritetet ose entet kontraktore mund të kërkojnë në veçanti që operatorët ekonomikë të kenë një xhiro vjetore minimale të caktuar. Gjithashtu, autoritetet ose entet kontraktore mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të japin informacione në bilancet e tyre vjetore që të tregojnë raportet ndërmjet aktivitetit dhe pasivit. Xhiroja vjetore minimale që kërkohet nga operatorët ekonomikë nuk mund të tejkalohet dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës.; ne piken 1 dhe piken 2/a te nenit 43 te VKM nr. 285 date 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik”, ku përcaktohet: Pika 1. Autoriteti/enti kontraktor, për të provuar kapacitetet financiare dhe ekonomike, kërkon kopje të deklaratave të xhiros vjetore të realizuar nga operatori ekonomik dhe, sipas rastit të xhiros që mbulon kontrata, për një periudhë maksimimi deri në 3 (tre) vitet e fundit financiare. Pika 2/a: 2. Vlera e xhiros minimale vjetore që u kërkohet operatorëve ekonomikë nuk mund të tejkalohet: a) dyfishin e vlerës së përlogaritur të kontratës ose lotit , në procedurat e prokurimit mbi kufirin e lartë monetar;

Vendosja e këtij kriteri behet me qëllim krijim e bindjes tek Autoriteti Kontraktor, për aftësinë ekonomike dhe financiare te OE ofertues, duke vërtetuar nëpërmjet dokumenteve te kërkuara me poshtë, se zotërojnë kapacitet ekonomik dhe financiar për te permbushur kontratën siç është 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 “Për Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik” i ndryshuar, ka parashikuar marzhin maksimal për vlerën e xhiros, që mund të kërkohet në Procedurën e Hapur, ku përcaktohet; Pika 2/a: **2. Vlera e xhiros minimale vjetore që u kërkohet operatorëve ekonomikë nuk mund të tejkalohet: a) dyfishin e vlerës së përlogaritur të kontratës ose lotit , në procedurat e prokurimit mbi kufirin e lartë monetar**

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’ 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 maksimimi 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.

2.2 Kapaciteti profesional dhe teknik: – te njejta per te 11 lotet

Përsa i përket aftësisë teknike e profesionale, Operatori Ekonomik duhet të përmbushë kërkesat e mëposhtme minimale:

- 1. Operatori ekonomik duhet të ketë të paktën 1 (nje) inxhinier për mirëmbajtjen e aparaturave objekt te këtij prokurimi me profil inxhinier biomjekësor/ elektronik/ elektrik/ mekatronik/ mekanik ose nje Teknik, te jene trajnuar per aparatura mjekësore.**

Për këtë OE duhet të disponojë dokumentat e mëposhtme provuese për secilin nga stafi më sipër:

- CV-në e specialistit/ve;

- Certifikatat/dëshmitë e trajnimit për pajisjet objekt prokurimi, lëshuar nga kompania prodhuese ose ekuivalentet e këtyre certifikimeve lëshuar nga autoritetet e autorizuar/certifikuarapërdhënien e tyre;
- Kontratë pune/ shërbimi e vlefshme.
- Listëpagesa ku të figurojnë emrat e inxhinierëve të deklaruar për periudhën **tetor 2024**.

*** Kriteri konsiderohet i përmbushur me paraqitjen e formularit të vetëdeklarimit sipas shtojcës 9 të DST.**

Argumentimi: Bazuar në pikën 4, të nenit 77, të Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” i ndryshuar dhe pikave 4/b dhe 4/c të nenit 41 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 fuqinë punëtore të nevojshme për ekzekutimin e objektit të prokurimit, për të provuar kapacitetet teknike dhe profesionale.

2. OE duhet të paraqesë **Autorizim nga kompania Prodhuese e pajisjeve që do të mirembaje ose nga Distributor të Autorizuar, ku ne cdo rast të dokumentohet lidhja e distributorit me prodhuesin, për këtë procedurë prokurimi për ofrimin e shërbimit të kerkuar. Autorizimi duhet të jete origjinal i perkthyer ose kopje e noterizuar.**

Argumentim: Ky kriter vihet në përputhje me pikën 1 të nenit 77 (aftësia teknike) të Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” i ndryshuar dhe me pikën 2 të nenit 41 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, i ndryshuar, ku ndër të tjera percaktohet se keto kërkesa i shërbejnë autoritetit kontraktor për të provuar kapacitetet teknike dhe profesionale si dhe me qëllim zotërimin e reputacionit dhe besueshmërisë për zbatimin e kontratës si dhe rekomandimit të APP nr. 7998 datë 24.12.2021 “Mbi hartimin e kriterëve për kualifikim për procedurat e prokurimit për mallra, punë, shërbime”.

Politika Kombëtare për Menaxhimin e Pajisjeve Mjekësore në Shqipëri miratuar nga Ministri i Shëndetësisë me Urdhër nr. 356 datë 10.09.2007, pika 4.4 Udhëzime mbi mirembajtjen e pajisjeve mjekësore udhëzon që mirëmbajtja e aparaturave të kryhet vetëm sipas rekomandimeve të prodhuesit.

3. OE duhet të jetë i certifikuar **ISO 9001:2015 mbi ” Sistemet e menaxhimit të cilësive ” ose ISO 13485 : 2016 mbi ” Sistemet e Menaxhimit të Cilësive të Pajisjeve Mjekësore ” në përputhje me objektin e prokurimit. Për këtë ai duhet të paraqesë certifikatën përkatëse, të vlefshme. Certifikata të jetë lëshuar nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.**

Argumentimi: Ky kriter vihet në përputhje me pikën 1 të nenit 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” lidhur me kualifikimin profesional dhe aftësinë teknike dhe me pikën 3 të nenit 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 kontratës, me garantimin e kapaciteteve profesionale nga OE

pjesëmarrës si dhe rekomandimit të APP nr. 7998 datë 24.12.2021 “Mbi hartimin e kritereve për kualifikim për procedurat e prokurimit për mallra, punë, shërbime”.

4. OE duhet të paraqesë një deklaratë që pranon oraret e kryerjes së shërbimeve dhe shpejtësinë e ndërhyrjeve

Argumentimi: Bazuar në nenin 77, të Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe pikën 2 të nenit 41 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” i ndryshuar, ku ndër të tjera percaktohet se keto kërkesa i shërbejnë autoritetit kontraktor për te provuar kapacitetet teknike dhe profesionale.

5. OE duhet të paraqesë Autodeklarate që merr përsipër furnizimi/zëvendësimin me pjesë këmbimi dhe aksesorë dhe se:

- Materialet dhe pjesët e këmbimit duhet të jenë të reja, origjinale ose nga prodhues të tjerë të çertifikuar, dhe gjithmonë në përputhje me ato të përdorura fillimisht në pajisje, duke siguruar konformitet me udhëzimet e dhëna nga prodhuesi në dokumentacionin teknik furnizuar me pajisjen.
- Të jenë të certifikuara me CE ose FDA sipas standarteve dhe direktivave të aprovuara në tregun Europian.
- Kur është e aplikueshme, pjesët e këmbimit dhe aksesorët duhet të kenë manual instalimi shoqërues sipas rekomandimeve të prodhuesit. Një kopje e këtij mauali i dorëzohet përfaqësuesit të Autoritetit Kontraktor.
- Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një)* vit garanci ku të përfshihen të gjitha defektet e mundshme të tyre. (Sqarim: Afati i garancisë së pjesëve të këmbimit mund të tejkalohë afatin e kësaj kontrate. I kontraktuari detyrohet të mirëmbajë, sipas kushteve të garancisë, pjesën e këmbimit edhe pas afatit të përfundimit të kësaj kontrate nëse defekti i pjesës ndodh brenda afatit një vjeçar të garancisë së pjesës së këmbimit.)

Argumentimi: Bazuar në nenin 77, të Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe pikën 2 të nenit 41 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” i ndryshuar, ku ndër të tjera percaktohet se keto kërkesa i shërbejnë autoritetit kontraktor për te provuar kapacitetet teknike dhe profesionale.

Në mbështetje të Nenit 17 të Ligjit nr.89/2014 “Për pajisjet mjeksore” si dhe të nenit 7 të ligjit 21/2020 “Për disa shtesa dhe ndryshime në ligjin nr. 89/2014”, krahas kërkesës së miratimit/certifikimit CE, AK lejon edhe mundësinë e paraqitjes së certifikatës FDA, si një dokument, i cili konfirmon konformitetin e pajisjeve/artikujve mjekësore objekt prokurimi, me qëllim hartimin e kriterit në konformitet me dispozitat në fuqi, si dhe moskufizimin e OE, të cilët tregtojnë dhe paraqesin pajisje dhe artikuj mjekësore vetëm me certifikimin FDA dhe jo me certifikimin CE.

6. OE duhet të paraqesë Autodeklarate ku garanton se në rast të shpalljes fitues, do të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo defekti/pjese të mundshme/gjatë periudhës së kontratës, për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë

të lidhura me pajisjen, në mënyrë që ajo të jetë në shërbim të stafit dhe të cilat ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.

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

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

*Kriteret e vendosura në DST janë në përputhje me nenin 38, nenin 36 dhe 77 të Ligjit nr. 162/2020, "Për Prokurimin Publik", i ndryshuar në nenin 41 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 "Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik" i ndryshuar, rekomandimin e APP nr. 3341/1 prot, date 20.03.2018 "Mbi hartimin e kriterëve për kualifikim në dokumentat e tenderit të procedurave të prokurimit publik", rekomandimin e APP dhe Drejtorise së përgjithshme të Akreditimit nr. 3330 prot, date 20.03.2018 dhe nr.145 prot, date 16.03.2018 "Rekomandim mbi hartimin e kërkesave të cilësive", Deklarata e garancise për, **shërbimin e mirëmbajtjes**, riparimin dhe zëvendësimin e çdo defekti/pjese të mundshme/gjatë periudhës së kontratës, për pajisjen dhe të gjithë aksesoretë **të cilat janë të lidhura me pajisjen**, në mënyrë që ajo të jetë në shërbim të stafit dhe të cilat ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi, është përcaktuar sipas përcaktimit të specifikimeve teknike kërkesave në mënyrë që të garantohet përmbushja e kërkesave të autoritetit.*

9. Planin e veprimeve të mirëmbajtjes parandaluese që ofertuesi do të ndërmarrë, për secilin grup pajisjesh, ku të përcaktohen periodiciteti, procedurat operative dhe protokollet që do të përdorë përfshirë kalibrimet dhe testimet periodike të sigurisë elektrike dhe mekanike të pajisjeve në përputhje me standartet përkatëse evropiane.

Argumentimi: Bazuar në nenin 77, të Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 "Për prokurimin publik" dhe pikën 2 të nenit 41 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 "Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik" i ndryshuar, ku ndër të tjera përcaktohet se keto kërkesa i shërbejnë autoritetit kontraktor për të provuar kapacitetet teknike dhe profesionale.

II. Argumentimi i specifikimeve teknike

Shtojca 5.

1. SPECIFIKIMET TEKNIKE TE SHERBIMIT– per te 11 lotet

Mirëmbajtja full risk e pajisjeve mjekësore që janë në përdorim në SRD sipas përshkrimit të më poshtëm të shërbimit.

Loti	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	COPE
Loti 1				
	aparat anestezie	drager	fabius plus	1
	respirator	drager	savina	1
Loti 2				
	grafi portative	philips	POCS198 - M50	1
	respirator	philips	V60Plus	1
Loti 3				
	aparat anestezie siare perseo	SIARE	Perseo	4
Loti 4				
	respirator	Viasys Carefusion	VELA	1
	respirator	Viasys Carefusion	AVEA	1
	respirator/sipap	Viasys Carefusion	Sipap Infant Flow	2
Loti 5				
	aparat anestezie	medec benelux	NEPTUNE	2
Loti 6				
	Defibrilator	MINDRAY	Beneheart D3	1
Loti 7				
	Aparat Densitometrise	APELEM	MD- STRATOS DR	1
Loti 8				
	Grafi Portative Polik/imazheri	IBIS SRL	Simply Dr	1
Loti 9				

	Resprator/ventilator	ZOLL	EMV -731 SERIES	3
Loti 10	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	COPE
	mamografi	IMS GIOTTO	IMAGE 3DL	1
Loti 11	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	COPE
	ro-grafi/skopi	Apelem	Platinum	1

Shërbimi i mirëmbajtjes për pajisjet do të jetë Full risk ku ofruesi i shërbimit merr përsipër kryerjen e shërbimeve të mirëmbajtjes parandaluese si dhe korrigjuese për të gjithë difektet që mund të ndodhin përfshirë edhe zëvendësimin e pjesëve të këmbimit.

Mirëmbajtja full risk duhet të përfshijë shërbimet e mirëmbajtjes parandaluese, riparuese dhe zëvendësimin e pjesëve të këmbimit. Kjo kontratë duhet të garantojë performancë të punës së pajisjeve, vazhdimësinë e punës së tyre duke ofruar shërbim pa ndërprerje për pacientët duke mundësuar shfrytëzimin eficient të këtyre pajisjeve.

Pajisjet mjekësore objekt i kësaj procedure, janë pajisje shumë komplekse. Përdorimi i këtyre pajisjeve kërkon staf të kualifikuar e çertifikuar nga prodhuesi. Riparimi i këtyre pajisjeve duhet të kryhet vetëm nga specialistë të kualifikuar dhe të trajnuar posaçërisht për secilën nga pajisjet, pranë prodhuesve respektive si dhe të autorizuar prej tyre, për shkak jo vetëm të kompleksitetit por edhe të rrezikshmërisë së lartë që paraqesin për shëndetin e njerëzve.

Duhen marrë gjithmonë masat për zëvendësimin në kohë të saj si dhe pjesëve të këmbimit me qëllim mosndërprerjen e funksionimit të shërbimit.

Listat, vlerat dhe specifikimet teknike paraqiten më poshtë. Specifikimet teknike janë përdorur gjithashtu për procedurat e mëparshme. Nga komunikimet, rezulton se pajisjet kanë që në vazhdimisht në gjendje të mire pune. Specifikimet nuk kanë komente apo sugjerim nga operatorët, mjekësor apo teknik në spitale.

Shërbimet që duhet të ofrohen: ***Mirëmbajtja full risk e pajisjeve mjekësore (lista më poshtë) që janë në përdorim në Spitalin Rajonal Durres sipas përshkrimit të më poshtëm të shërbimit.***

Loti 1	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	COPE
	aparaturë anestezie	drager	fabius plus	1
	respirator	drager	savina	1

Loti 2	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	COPE
	grafi portative	philips	POCS198 - M50	1
	respirator	philips	V60Plus	1
Loti 3	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	COPE
	aparat anestezie siare perseo	SIARE	Perseo	4
Loti 4	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	COPE
	respirator	Viasys Carefusion	VELA	1
	respirator	Viasys Carefusion	AVEA	1
	respirator/sipap	Viasys Carefusion	Sipap Infant Flow	2
Loti 5	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	COPE
	aparat anestezie	medec benelux	NEPTUNE	2
Loti 6	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	COPE
	Defibrilator	MINDRAY	Beneheart D3	1
Loti 7	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	COPE
	Aparat Densitometrise	APELEM	MD- STRATOS DR	1
Loti 8	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	COPE
	Grafi Portative Polik/imazheri	IBIS SRL	Simply Dr	1
Loti 9	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	COPE
	Resprator/ventilator	ZOLL	EMV -731 SERIES	3
Loti 10	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	COPE
	mamografi	IMS GIOTTO	IMAGE 3DL	1
Loti 11	Mirembajtje aparatura full-risk	Prodhuesi	Modeli	COPE
	ro-grafi/skopi	Apelem	Platinum	1

Specifikimet teknike

Shërbimet që duhet të ofrohen: ***Mirëmbajtja full risk sipas rekomandimeve të prodhuesve përkatës të pajisjeve mjekësore që janë në përdorim në SRD sipas përshkrimit të më poshtëm të shërbimit.***

Mirëmbajtja parandaluese: ky shërbim duhet të kryhet periodikisht sipas rekomandimeve të prodhuesit, me qëllim parandalimin e defekteve që lidhen me përdorimin e pajisjeve dhe pjesëve përbërëse, për të ruajtur sistemin e pajisjet në gjendjen e duhur të funksionimit, për të siguruar cilësinë dhe besueshmërinë e rezultateve të çdo pajisjeje, për të evidentuar gjendje të tilla si vjetrimi apo përkeqësimi i performancës së pajisjeve.

Mirëmbajtja korigjuese: Ky shërbim do të përfshijë përcaktimin e pranisë së një defekti ose mosfunksionim, identifikimin e shkaqeve, eliminimin e shkaqeve dhe defekteve dhe rivendosjen e karakteristikave origjinale, verifikimin e integritetit të pajisjes, të funksionimit dhe në kontrollin e sigurisë sipas rekomandimeve të prodhuesit. Ky shërbim do të përfshijë edhe lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin e pjesëve të pajisjes gjatë mirëmbajtjes dhe kalibrimit.

-Operatorët ekonomikë duhet të jenë të pajisur me autorizimin e prodhuesit për kryerjen e shërbimit të mirëmbajtjes për pajisjet përkatëse.

Ndërhyrjet duhet të synojnë nxjerrjen në pah të të gjitha situatave të rrezikut të mundshëm dhe të identifikojnë veprimet korigjuese me qëllim rritjen e nivelit të sigurisë së spitalit, duke marrë parasysh kushtet specifike mjedisore dhe operative në të cilat ato operojnë me pajisjet dhe karakteristikat individuale të projektimit dhe ndërtimit të tyre, duke iu referuar periudhës së vendosjes së tyre në treg. Në lidhje me çdo mospërputhje të zbuluar gjatë zbatimit të kontrolleve dhe sipas nivelit të rrezikut të identifikuar, i Kontraktuari do të paraqesë raport të hollësishëm teknik tek Kontraktuesi.

Ndërhyrjet e nevojshme do të sigurojnë eliminimin e të gjitha mos konformiteteve të konstatuara në pajisje dhe pjesën e furnizimit të burimit të ushqimit. Këto ndërhyrje janë në ngarkim të të Kontraktuarit dhe përfshihen në vlerën e kontratës.

Përveç afateve të përcaktuara në kalendarin e verifikimit periodik, shërbimi i verifikimit të sigurisë së përmendura në këtë pikë duhet të parashikohet edhe pas mirëmbajtjes korigjuese, kur është e zbatueshme.

Kontraktuesi ka të drejtë të kërkojë verifikime përveç atyre të planifikuara, në raste të veçanta, në kushte apo sipas nevojave të veçanta.

-Ofertuesi duhet të lëshojë një deklaratë që merr përsipër sigurimin teknik të stafit të tij gjatë kohës së punës në spital dhe se spitali nuk mban asnjë përgjegjësi për aksidentet e ndodhura punonjësve të kompanisë në ambientet e tij.

Pjesët përbërëse të sistemit, të këmbimit, përdorimit dhe konsumit.

-I Kontraktuari duhet të parashikojë blerjen dhe zëvendësimin e të gjitha pjesëve dhe materialeve të këmbimit gjatë kryerjes së shërbimeve me shpenzimet e tij. Materialet dhe pjesët e këmbimit duhet të jenë të reja, origjinale dhe gjithmonë në përputhje me ato të përdorura fillimisht në pajisje, në përputhje me legjislacionin për pajisjet mjekësore duke siguruar konformitet me udhëzimet e dhëna nga prodhuesi në dokumentacionin teknik furnizuar me pajisjen. Garancia e pjesëve të këmbimit do të jetë për një periudhë jo më pak se një vit nga momenti lëvrimit.

Argumentimi: Specifikimet teknike janë vendosur në përputhje me parashikimet e nenit 4, pika 38/b dhe nenit 36, të LPP, “b) në rast të prokurimit publik të mallrave ose shërbimeve, specifikimi me të cilin përkufizohen karakteristikat e prodhimit ose shërbimit, siç janë niveli i cilësisë, ndikimi mbi mjedisin jetësor dhe ndikimet klimatike, përshkrim i të gjitha kushteve, duke përfshirë edhe arritshmëri për persona me aftësi të kufizuar dhe vlerësim të përputhshmërisë, niveli i realizimit, shfrytëzim i prodhimit, siguri ose dimensione, duke i përfshirë edhe kërkesat relevante për produktin në raport me emërtimin me të cilin shitet, terminologjinë, simbolet, testimet dhe metodat për testim, paketimin, shënimin dhe etiketimin, si dhe udhëzime për përdorim, proceset dhe metodat e prodhimit në secilën fazë të jetëgjatësisë së mallrave dhe shërbimeve, si dhe procedura për vlerësim të përputhshmërisë” si dhe nenit 41, pika 1, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”,i ndryshuar “Në procedurat e prokurimit për shërbime, autoriteti/enti kontraktor duhet të përcaktojë qartë në termat e referencës, natyrën, objektin, qëllimin, specifikimet teknike dhe afatet kohore të shërbimit që do të kryhet.

Ky Procesverbal u ngarkua ne SPE nga Njësia e Prokurimit sipas modelit te APP, sipas materialit me nr. 1132/14 date 25.11.2024 me titull ”Ri-Dergimi i specifikimeve teknike, Kerkesave te vecanta Teknike per Kualifikim dhe Perllogaritjen e Vleres Limit te Kontrates “te dorezuar nga Njësia e Posacme e ngritur me urdherin e brendshem nr.prot. 1132/6 date 25.09.2024 i perbere nga specialiste te fushes.

Njësia e Prokurimit :