

Data 22.01.2025

PROCES-VERBAL – Tipi i kontratës - Mall

PËR ARGUMENTIMIN DHE MIRATIMIN E SPECIFIKIMEVE TEKNIKE DHE KRITEREVE PËR KUALIFIKIM

OBJEKTI I PROCEDURËS: :”Blerje të materialeve të konsumit për përdorim mjekësor në shërbimin e hemodinamikës në QSRT “Shefqet Ndroqi”, e ndarë në 2(dy) lote, Marrëveshje Kuadër me disa operatorë ekonomik (një OE të vetëm të suksesshëm për secilin lot) - ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara - me afat 24 muaj” Loti 1 Materiale Hemodinamike për koronarografi , PCI dhe Pacing dhe Loti 2 Materiale Hemodinamike për leziona të kalcifikuara.

Loti 1	Loti 1 Materiale Hemodinamike për koronarografi , PCI dhe Pacing
Loti 2	Materiale Hemodinamike për leziona të kalcifikuara.

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

Materiale mjekësore konsumi jo-kimike dhe hematologjike -33141000-0

VLERA E FONDIT LIMIT: Fondi Limi **total Loti 1+Loti 2** është: **159,167,191.67** (Njëqind e pesëdhjetë e nëntë milion e njëqind e gjashtëdhjetë e shtatë mijë e njëqind nëntëdhjetë e një pike gjashtëdhjetë e shtatë) **lekë pa TVSH**, e konvertuar në Euro 98.21 sipas kursit të këmbimit të datës **22.01.2025** ku **1,620,682.13** (nje million e gjashte e njezet mije e gjashteqind e tetedhjetete e dy pike trembedhjetete) **Euro pa TVSH. E ndare në dy lote ku Loti 1 Materiale Hemodinamike për koronarografi , PCI dhe Pacing**

Fondi Limit është: **126,938,858.33**(Njëqind e njezet e gjashte milion e nenteqind e tridhjetete e tete mije e teteqind e pesedhjetete e tete pike tridhjetete e tre))**lekë pa TVSH**, e konvertuar në Euro_98.21 sipas kursit të këmbimit të datës **22.01.2025** ku **1,292,524.78** (nje million e dyqind e nentedhjetete e dy mije e peseqind e njezet e kater pike shtatedhjetete e tete) **Euro pa TVSH.**

Loti 2: Materiale Hemodinamike për leziona të kalcifikuara

Fondi Limit është: **32,228,333.34**(Tridhjetete e dy milion e dyqind e njezet e tete mije e treqind e tridhjetete e tre pike tridhjetete e kater) **lekë pa TVSH**, e konvertuar në Euro 98.21 sipas kursit të këmbimit të datës **22.01.2025** ku **328,157.35** (treqind e njezet e tete mije e njëqind e pesëdhjetete e shtate pike tridhjetete e pese_) **Euro pa TVSH.**

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 kontraktor Qendra Spitalore Rajonale e Tiranës “Shefqet Ndroqi” ka hartuar proces-

verbalin për argumentimin dhe miratimin e specifikimeve teknike dhe kriterëve për kualifikim për procedurën e sipërcituar, me përmbajtjen si më poshtë:

Loti 1 Materiale Hemodinamike për koronarografi , PCI dhe Pacing

I. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

a. *Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 9*

b. *Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 4;*

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”, dhe nenin 26 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, në të cilin 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;*

Argumentimi: Ky kriter u vendos sipas nenit 83 Ligjin nr.162, datë 23.12.2020 “Për Prokurimin Publik”, në të cilin është 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 përlogarit 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 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”*

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

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

Argumentimi: Kriteri i mësipërm është vendosur në përputhje me pikën 1 të nenit 79 të Ligjit nr.162/2020 “Për Prokurimin Publik”, në të cilin gjejmë të përcaktuar se:

1. *Autoriteti ose enti kontraktor për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, object prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t’u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikatat 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.

Këto kriterë gjejnë mbështetje në pikën 1 të nenit 44 të VKM nr 285 datë 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” ku përcaktohet se: 1. *Autoriteti/enti kontraktor, për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, object 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.*

Gjithashtu këto kritere gjejnë mbështetje dhe ne rekomandimin e APP dhe Drejtorise se pergjithshme te Akreditimit nr. 3330 prot, date 20.03.2018 dhe nr. 145 prot, date 16.03.2018 “Rekomandim mbi hartimin e kerkesave te cilesise”.

2.1.2.a. Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese çertifikatën **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”, dhe **kur është prodhues** duhet te paraqesë Certifikaten ISO 13485:2016 mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata duhet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

2.1.2.b. Operatori ekonomik ofertues ne rastet **kur nuk është prodhues** i artikujve objekt prokurimi, **duhet të paraqese autodeklaratë** që prodhuesi nga i cili siguron artikujt objekt prokurimi **është konform standarteve të cilësisë ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose **ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” të vlefshme, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

Shënim: OE, në rastin e renditjes i pari dhe përpara njoftimit të fituesit, duhet të paraqesë çertifikatën përkatëse të prodhuesit sipas vetëdeklarimit të bërë. AK rezervon te drejten per verifikimin e vetedeklarimit ne procesin e vleresimit te dokumentacionit.

AK rezervon të drejtën për verifikimin e vetëdeklarimit në procesin e vlerësimit të dokumentacionit dhe në rastin kur OE ofertues shpallet fitues, duhet të paraqesë çertifikatën në fjalë.

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme bazohet në nenin 77, pika 1/a dhe 2, të LPP, nenit 40, pika 5, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, si dhe eshte e percaktuar ne piken a) është vendosur në përputhje me pikën 1 të nenit 79 të Ligjit nr. 162/2020 “Për Prokurimin Publik”, në të cilën gjejnë 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 ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

Kjo dispozitë zbatohet edhe kur kërkesat teknike u referohen kualifikimeve të kandidatit ose të ofertuesit.

Ky kriter eshte vendosur ne perputhje ne pikat 1/a dhe 2, të LPP, nenit 40, pika 5, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, si dhe nenit

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 tneni ë 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.

2. Për sa i përket përshtatshmërisë për të kryer një veprimtari profesionale, autoritetet ose entet kontraktore mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të regjistrohen në një nga regjistrat profesionalë ose tregtarë.

Në procedurat e prokurimit për shërbime, ku është e nevojshme që operatorët ekonomikë të kenë një autorizim të veçantë ose të jenë anëtarë të një organizate të veçantë për të kryer shërbimin në fjalë në shtetin e tyre të origjinës, autoriteti ose enti kontraktor mund t'u kërkojë atyre të vërtetojnë se e kanë këtë autorizim ose anëtarësim.

Gjithashtu ky kriter gjen mbështetje dhe në pikën 1 të nenit 21 të Nr. 89/2014 "Për Pajisjet Mjekësore" ndryshuar, në të cilën është e përcaktuar se: Ministri përgjegjës për shëndetësinë, nëpërmjet strukturës përgjegjëse, pajis me autorizimin për tregtim prodhuesit, vendas ose të huaj, që kanë regjistruar biznesin në Shqipëri, dhe tregtuesit me shumicë e tregtuesit me pakicë të pajisjeve mjekësore",

si dhe

Ky kriter i përcaktuar 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.

4 Ky kriter gjen mbështetje në pikën 1 të nenit 44 të VKM nr 285 datë 19.05.2021 "Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik" 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.

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

(Shënim: *përcaktoni nëse është rasti, aktin konkret ligjor ose nënligjor që parashikon plotësimin e ndonjë kërkesë specifike për ushtrimin e veprimtarisë profesionale që lidhet me objektin e prokurimit*).

2.2. Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

Pika 2.2.1: Për të provuar kapacitetet financiare dhe ekonomike, operatorët ekonomikë duhet të paraqesin vërtetim për xhiron vjetore për vitet financiare të fundit nga data e hapjes së ofertave: 2022; 2023; 2024, ku vlera e xhiros për të paktën një nga vitet e periudhës së kërkuar duhet të jetë **jo më e vogël se 20% e fondit limit për secilin lot për të cilin oferton të kësaj Proçedure Prokurimi.**

Shënim: Nëse operatorët ekonomik nuk arrijnë që të paraqesin xhiron e sipërcituar për vitin 2024 për efekte të mbyllje se vitit fiskal, mund të paraqesin xhiron vjetore për vitet (2021; 2022 dhe 2023).

Shënim*: Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar, konkretisht mbi vlerën e përcaktuar në piken 2.10. /ose/ 2.14

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

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

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

Përcaktimi i vlerës së kërkuar argumentohet si më poshtë:

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. Gjithashtu, autoritetet ose entet kontraktore mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të japin informacione në bilancet e tyre vjetore që të tregojnë raportet ndërmjet aktivitetit dhe pasivitetit.

Xhiroja vjetore minimale që kërkohet nga operatorët ekonomikë nuk mund të tejkalojë dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës.

Në rastin e kontratave që bazohen në një marrëveshje kuadër, kërkesa për xhiron minimale llogaritet mbi bazën e përmasave maksimale të kontratave specifike që do të zbatohen në të njëjtën kohë ose, kur përmasat nuk dihen, mbi bazën e vlerës së parashikuar të marrëveshjes kuadër.

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 përcaktohet se:

Pika 1. Autoriteti/enti kontraktor, për të provuar kapacitetet financiare dhe ekonomike, kërkon kopje të deklaratave të xhiros vjetore të realizuar nga operatori ekonomik dhe, sipas rastiit të xhiros që mbulon kontrata, për një periudhë maksimumi deri në 3 (tre) vitet e fundit financiare.

Pika2/: 2. Vlera e xhiros minimale vjetore që u kërkohet operatorëve ekonomikë nuk mund të tejkalojë: a) dyfishin e vlerës së përlogaritur të kontratës ose lotit , në procedurat e prokurimit mbi kufirin e lartë monetar; Vendorsja e këtij kriteri bëhet me qëllim 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.

Referuar në vlerën e fondit limit të kësaj procedure AK ka menduar se vendosja e nje vlere minimale te xhiros jo me e vogel se **vlera së fondit limit***, për të cilën konkurron operatori, është një dëshmi e mjaftueshme për të krijuar bindjen tek Autoriteti Kontraktor se Operatorët Ekonomikë ofertues zotërojnë kapacitet ekonomik dhe financiar për të përmbushur kontratën siç është parashikuar nga AK.

Neni 43 pika 3

Kërkesa për plotësimin e kapaciteteve financiare konsiderohet e përmbushur nëse operatorët ekonomikë arrijnë vlerën e xhiros minimale, në të paktën një vit të periudhës së kërkuar nga autoriteti/enti kontraktor.

Neni 43 pika 5

Në rastin e kontratave që bazohen në një marrëveshje kuadër, kërkesa për xhiron minimale, llogaritet mbi bazën e vlerës maksimale të kontratave specifike që do të zbatohen në të njëjtën kohë ose, kur përmasat nuk dihen, mbi bazën e vlerës së parashikuar të marrëveshjes kuadër.

Përcaktimi i viteve të kërkuara për paraqitjen e vërtetimit të xhiros vjetore është bërë bazuar në nenin 29, te Ligjit Nr. 8438, dt. 28.12.1998 "Për Tatimin mbi të Ardhurat", i ndryshuar, ku përcaktohet: *Çdo tatimpagues pergatit deklaratën vjetore të ardhurave të tatueshme në formën e përcaktuar në udhezimin e Ministrisë të Financave në zbatim të këtij ligji. Tatimpaguesit paraqesin deklaratën vjetore në organet tatimore **brenda dates 31 mars të vitit pasardhës.***

Vlerësojmë se vërtetimin për xhiron vjetore të certifikuar të vitit 2023, operatorët ekonomikë mund ta disponojnë pas paraqitjes së deklaratës vjetore në organet tatimore, për të cilën kanë patur afat deri më 31.03.2024.

(Shënim: Duke qenë se aktet ligjore dhe nënligjore parashikojnë një marzh për vlerën e xhiros që mund të kërkohej, 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 maksimumi deri në 3 (tre) vitet e fundit financiare;** si dhe nenit 13 të Ligjit nr. 8438, datë 28.12.1998 "Për Tatimin Mbi të Ardhurat", i ndryshuar, ku përcaktohen kushtet dhe afatet e dorëzimit për Deklaratat individuale vjetore e të ardhurave; (Shënim: citoni dispozitën përkatëse të legjislacionit tatimor, ku përcaktohen afatet për paraqitjen nga tatimpaguesit të deklaratës vjetore pranë organeve tatimore).*

2.3 Aftësitë teknike dhe profesionale:

2.3.1. Operatori ekonomik duhet të paraqesë dëshmi për furnizimet e mëparshme të ngjashme, të kryera gjatë tre viteve të fundit nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës, në një vlerë **jo më të vogël se 20 % të vlerës së fondit të limitit të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori dhe që është realizuar gjatë tri viteve të fundit**, nga data e hapjes së ofertave.

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

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

b) për përvojën e mëparshme të realizuar me sektorin privat, operatori ekonomik duhet të paraqesë fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore, ku shënohen datat, shumat dhe 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, 20% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar për secilin lot që oferton këtë procedurë prokurimi, **konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.10 / 2.14.**

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

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe nenit 40, pika 4 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”. Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë të dëshmojnë që kanë përvojën e nevojshme për të zbatuar kontratën, prandaj është kërkuar që furnizimet e mëparshme të ngjashme të jenë ne vlerën jo më pak se 20 % të vlerës së fondit limit, që është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar.

Ky kriter u vendos edhe në përputhje me piken 4 te nenit 77 te Ligjit nr. 162/2020, “Per Prokurimin Publik”, ne te cilin gjejme 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;

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

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

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

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

Në rastin e procedurave të prokurimit “Shërbim konsulence”, si përvojë e mëparshme për shërbimet e ngjashme me objektin e prokurimit do të njihen dhe/ose shërbimet e ngjashme me fushat përkatëse të ekspertizës, pjesë e objektit të prokurimit.

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 ne vlerën jo më pak se 20 % të vlerës së fondit limit, që është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar. Gjithashtu, vendosja e këtij kriteri bëhet me qëllim krijim e bindjes tek Autoriteti Kontraktor, për aftësinë teknike të OE ofertues,

nëpërmjet përvojave të duhura, që janë në përpjesëtim me natyrën e objektit të prokurimit dhe që ka aftësinë e duhur për zbatimin e kontrates siç 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” 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 furnizimet e mëparshme të ngjashme të jenë në vlerën jo më të vogël se 20 % të vlerës së fondit limit,që është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar.

Është kërkuar që furnizimet e mëparshme të ngjashme të jenë në vlerën **minimumi 20% të fondit limit që ofertën operatorit**, që është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar (jo më të madhe se 40% të vlerës së përllogaritur të kontratës).

Vendosja e këtij kriteri behet me qëllim krijim e bindjes tek Autoriteti Kontraktor, për aftësinë teknike të OE ofertues, nëpërmjet përvojave të duhura, që janë në përpjesëtim me natyrën e objektit të prokurimit dhe që ka aftësinë e duhur për zbatimin e kontrates siç është parashikuar nga AK.

2.3.2. Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë **Autorizim të leshuar nga firma prodhuese ose distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi /MAH/ (ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin)**, nëpërmjet të cilit konfirmohet se autorizohet të tregtojë materialet mjekësore objekt prokurimi. Autorizimi duhet të jetë origjinal dhe i vlefshëm në momentin e hapjes dhe dorëzimit të ofertave dhe nëse nuk është në gjuhën angleze ose shqipe, të përkthehet në gjuhën angleze ose shqipe dhe të noterizohet.

Argumentimi: Ky kriter u vendos në mbështetje të Relacionit për argumentimin e fondit limit dhe specifikimeve teknike Relacionit nr. _____ prot.,date _____.2024 për procedurën e prokurimit me “:”Blerje të materialeve të konsumit për përdorim mjekësor në shërbimin e hemodinamikës në QSRT “Shefqet Ndroqi”, e ndarë në 2(dy) lote, Marrëveshje Kuadër me disa operatorë ekonomik (një OE të vetëm të suksesshëm për secilin lot) - ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara - me afat 24 muaj” Loti 1 Materiale Hemodinamike për koronarografi , PCI dhe Pacing dhe Loti 2 Materiale Hemodinamike për lezione të kalcifikuara. , nga Komisioni i argumentimit, bashkelidhur kërkesës nr. _____prot, datë _____.____.2024 të Shefit të Shërbimit të Hemodinamikës, dhe u miratua nga anëtarët e Njesisë së Prokurimit që kanë specialitetin përkatës në lidhje me kriteret teknike. Gjithashtu ky kriter gjen mbështetje në pikat 2 dhe 4 të nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe pikën 5 të nenit 44 të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, ku është e cituar: 5. Kur është e dukshme që një operator ekonomik e ka të pamundur të marrë etiketën specifike, të cilësuar nga autoriteti/enti kontraktor ose një etiketë ekuivalente, brenda afateve kohore përkatëse, për shkak 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 në përmbushjen e kërkesat e etiketës specifike ose kërkesat specifike të cilësuar nga autoriteti/enti kontraktor.

Autorizimi për OE ofertues nga firma prodhuese ose nga distributor i autorizuar prej prodhuesit është një dokumenti 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 me produktet e tij; domosdoshmëria e tij lidhet me garancinë e mallit të cilën e jep prodhuesi dhe jo operatori ekonomik ofertues (ref. **Vendimit të KPP nr. 353/2014**). Ky kriter u mbështet edhe në **Rekomandimin nr. 3341/1 prot. Date 20.03.2018 të Agjencisë së Prokurimit Publik** (Drejtoria Juridike dhe Monitorimit) drejtuar Autoriteteve Kontraktore **”Rekomandim mbi hartimin e kriterëve për kualifikim në dokumentet e tenderit të procedurave të prokurimit publik”**.

2.3.3. Kërkohet Autodeklaratë që materialet mjekësore nga ofertuesi (distributori / prodhuesi) **të jenë të çertifikuara/markuara CE ose FDA** (Deklaratë Konformiteti) kur është e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit të Këshillit të Europës, origjinale ose fotokopje dhe nëse nuk janë në gjuhën angleze ose shqipe, të përkthehen në gjuhën angleze ose shqipe dhe të noterizohen, të vlefshme në momentin e hapjes së ofertave.

Argumentimi: Ky kriter është vendosur në përputhje me rekomandimin e APP dhe me pikën 1 të nenit 79 të Ligjit nr.162, datë 23.12.2020 “Për Prokurimin Publik”, në të cilën gjejmë të përcaktuar se: *I. 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 të nenit 44 të VKM nr 285 datë 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, ku përcaktohet se: *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.*

Gjithashtu ky kriter gjen mbështetje në rekomandimin e APP nr. 3341/1 prot, datë 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, datë 20.03.2018 dhe nr.145 prot, datë 16.03.2018 “Rekomandim mbi hartimin e kërkesave të cilësisë, si dhe referuar Relacionit nr. _____ prot., datë _____, 2024 për procedurën e prokurimit me “:”**Blerje të materialeve të konsumit për përdorim mjekësor në shërbimin e hemodinamikës në QSRT “Shefqet Ndroqi”, e ndarë në 2(dy) lote, Marrëveshje Kuadër me disa operatorë ekonomik (një OE të vetëm të suksesshëm për secilin lot) - ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara - me afat 24 muaj” Loti 1 Materiale Hemodinamike për koronarografi , PCI dhe Pacing dhe Loti 2 Materiale Hemodinamike për lezione të kalcifikuara. , nga Komisioni i argumentimit, bashkelidhur kërkesës nr. _____ prot, datë _____, 2023 të Shefit të Shërbimit të Hemodinamikës .**

2.3.4. Për të gjithë artikujt e ofruar dhe që janë pjesë e tabelave të pasqyruara në këto Dokumente Tenderi (Specifikimet teknike /specifikimi i materialeve), **duhet të paraqiten katalogje, ku të përfshihen edhe specifikimet teknike të hollësishme për secilin artikull (pjesët e katalogut që përmbajnë emërtimin dhe specifikimet e detajuara teknike të artikullit që ofertohet)** nëse katalogjet e paraqitura nuk janë në gjuhën angleze ose shqipe, të përkthehen në gjuhën angleze ose shqipe dhe të noterizohen. Operatori ekonomik **duhet të markoje në katalogun perkates produktet për të cilat oferton (të markuara sipas artikullit)**, sipas numrit rendor të përcaktuar në formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetëm në formë elektronike nëpërmjet sistemit elektronik të prokurimit.

Argumentimi: Ky kriter është vendosur nga anetari i Njesise së Prokurimit që ka specialitet perkates në lidhje me kriteret teknike si dhe është në përputhje me nenin 4 pika 38, nenin 36 dhe 77 të Ligjit nr. 162/2020, “Për Prokurimin Publik, si dhe me pikën 6/b të nenit 40 të VKM nr 285 datë 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, në të cilën është përcaktuar se:[...] 6. *Autoriteti/enti kontraktor mund t’u kërkojë operatorëve ekonomikë të dorëzojnë dëshmi, që tregojnë se ata i plotësojnë kërkesat minimale, të përcaktuara në dokumentet e tenderit, si:[...] b. fotografitë apo katalogët teknikë; [...].*

Paraqitja e katalogjeve për të gjithë artikujt që janë objekt prokurimi, është kërkuar me qëllim verifikimin e përputhshmërisë së paisjeve mjekësore që operatori ekonomik oferton, me specifikimet teknike të përcaktuara në DST në Shtojcën 6.

Shënim: Autoriteti /enti kontraktor mund të kërkojë edhe:

2.4. Kërkesa të tjera të veçanta për kualifikim

(Shënim: Autoriteti/enti kontraktor, në varësi të natyrës së objektit të prokurimit, mund të përcaktojë kriteret të tjera të veçanta, të cilat i vlerëson të nevojshme për ekzekutimin me sukses të kontratës, duke argumentuar teknikisht dhe ligjërisht çdo kriter, duke përcaktuar, sipas rastit, aktin ligjor/nënligjor që parashikon domosdoshmërinë e kriterit në fjalë).

2.4.1. Për artikujt e kërkuar që paraqiten me shenjë asterisko (*) në Shtojcën 6 të DST, duhet të paraqiten mostra ditën e hapjes së ofertave, më datë **24.02.2025 në orën 10:00**. Dorëzimi i kampioneve/ mostrave, të bëhet pranë Komisionit të Vlerësimit të Ofertave dhe Sekretarisë Q.S.R.T. ‘Shefqet Ndroqi’, Tiranë, të mbyllura në një zarf /kuti jo transparente të vulosur mbi të cilin të shënohet:

“Mos e hapni me përjashtim të rasteve kur është i pranishëm Komisioni i Vlerësimit të Ofertave të procedurës së prokurimit « « Blerje të materialeve të konsumit për përdorim mjekësor në shërbimin e hemodinamikës në QSRT “Shefqet Ndroqi”, e ndarë në 2(dy) lote, Marrëveshje Kuadër me disa operatorë ekonomik (një OE të vetëm të suksesshëm për secilin lot) - ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara - me afat 24 muaj” Loti 1 Materiale Hemodinamike për koronarografi , PCI dhe Pacing dhe Loti 2 Materiale Hemodinamike për leziona të kalcifikuara.; dhe jo para datës **24.02.2025 ora 10:00(*Data e hapjes/dorëzimit të Ofertave).**”

– Se bashku me mostrat ofertuesi duhet të japë edhe një shkresë të vulosur dhe firmosur ku të listohen mostrat që ndodhen në zarf/kuti.

– Mbi çdo mostër të dorëzuar, ofertuesi duhet të shënojë Nr. Rendor të Artikullit që përfaqëson sipas formularit të çmimit.

– Në paketimin e çdo mostre duhet të evidentohet qarte origjina e mallit, e cila duhet të përputhet me origjinën e deklaruar nga ofertuesi.

Nëse mostrat e dorëzuara, nuk janë të shoqëruara me listën e inventarizimit dhe të identifikuar sipas Nr. Rendor të formularit të çmimit, nëse ka mungesa mostrash për artikuj të veçante ose nëse origjina e stampuar mbi mostër nuk përputhet me origjinën e deklaruar nga ofertuesi, atëherë oferta do të quhet jo e rregullt dhe rrjedhimisht do të skualifikohet.

Argumentimi: Ky kriter u vendos në mbështetje të Shkresës me _____prot., datë ____-.____.____ me specififikimet teknike dhe perlllogaritja e fondit limit per proceduren me objekt: « Blerje të materialeve të konsumit për përdorim mjekësor në shërbimin e hemodinamikës në QSRT “Shefqet Ndroqi”, e ndarë në 2(dy) lote, Marrëveshje Kuadër me disa operatorë ekonomik (një OE të vetëm të suksesshëm për secilin lot) - ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara - me afat 24 muaj” Loti 1 Materiale Hemodinamike për koronarografi , PCI dhe Pacing dhe Loti 2 Materiale Hemodinamike për leziona të kalcifikuara. nga Komisioni i perlllogaritjes së fondit limit dhe specifikimeve teknike, në lidhje me kriteret teknike, si dhe në përputhje me piken 6 të nenin 40 të VKM nr.285, datë 29.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik“, { Autoriteti/enti kontraktor mund t’u kërkojë operatorëve ekonomikë të dorëzojnë dëshmi, që tregojnë se ata i plotësojnë kërkesat minimale, të përcaktuara në dokumentet e tenderit, si: a) mostra të mallit, kur e gjykon se kjo ka rëndësi për vlerësimin e ofertës teknike. Në këtë rast, autoriteti/enti kontraktor duhet të argumentojë kërkesën për mostrat. Mostrat duhet të trajtohen si informacion konfidencial tregtar dhe duhet të jenë në kontroll të autoritetit/entit kontraktor. Në rastin e procedurave të zhvilluara me mjete elektronike, autoriteti ose enti kontraktor përcakton qartë procedurën për dorëzimin e mostrave, duke garantuar aksesin e çdo operatori të interesuar si dhe konfidencialitetin për pjesëmarrjen në proces. Mostrat i kthehen ofertuesit, me kërkesën e tij, brenda 30 (tridhjetë) ditëve pas nënshkrimit të kontratës, me kusht që kontrata në fjalë të mos jetë objekt i shqyrtimit administrativ apo gjyqësor. Në rastin kur procedura e prokurimit

anulohet, mostrat i kthehen ofertuesit, me kërkesën e tij, brenda 30 (tridhjetë) ditëve nga data e marrjes së vendimit përfundimtar të anulimit; dhe/ose b) fotografitë apo katalogët teknikë; dhe/ose.....}

Paraqitja e mostrave për artikullin që është objekt prokurimi, është kërkuar me qellim verifikimin e përputhshmërisë në vend të materialeve mjekësore që operatori ekonomik oferton me specififikimet teknike të percaktuara në DST në Shtojcën 5 për të bërë të mundur vlerësimin e tyre.

2.4.2. Operatori ekonomik duhet të paraqese **oferten teknike** për artikujt e kërkuar, në formë tabele, ku të plotësohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Skadencia 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 perkatese për produktet.

Argumentimi: Ky kriter është vendosur nga anetari i Njesisë së Prokurimit që ka specialitet perkatese në lidhje me kriteret teknike si dhe është në përputhje me **piken 1 të nenit 36 të Ligjit nr. 162/2020, “Për Prokurimin Publik”**, në tecilënështet e percaktuara se:

1. Specifikimet teknike, siç përcaktohen në nenin 4 të këtij ligji, duhet të përshkruhen në dokumentet e tenderit. Në specififikimet teknike përcaktohen qartë karakteristikat e punëve, shërbimit ose furnizimit që do të prokurorhet.

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 specififikimet 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 konsideratë kriteret e aksesueshmërisë për personat me aftësi të 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”, ku përcaktohet se: *2. Për mallrat që do të prokurorhen, autoritetet/entet kontraktore parashikojnë specififikimet teknike, të cilat duhet të përshkruajnë minimumin ose tërësinë e elementeve më të rëndësishme përbërëse, që garantojnë cilësinë e kërkuar, në përputhje me nenin 36, të LPP-së, dhe që i vlerëson mallrat si të pranueshme për funksionet e kërkuara.*

Në këtë kontekst është kërkuar dhe oferta teknike, me anetë se ciles do të behet e mundur verifikimi me i sakte i artikujve të ofertuar, specifikimeve të tyre, origjina, konformitetit me dokumentacionin mbështetës të paraqitur nga ofertuesi.

2.4.3. Operatori Ekonomik ofertues duhet të paraqese **Autodeklaratë** mbi origjinën e mallit (**Vendi i prodhimit dhe Kompania Prodhuese**) për lotin që oferton, si dhe për afatin e skadencës së mallit sipas percaktimeve në specififikimet teknike të **Shtojcës 6**.

Afati i Skadencës: Data e skadencës në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1 vit.

Argumentimi: Ky kriter u vendos në mbështetje të *Shkresës me _____prot., datë ____-.____.2024 me specififikimet teknike dhe përlogaritja e fondit limit per proceduren me objekt: “« Blerje të materialeve të konsumit për përdorim mjekësor në shërbimin e hemodinamikës në QSRT “Shefqet Ndroqi”, e ndarë në 2(dy) lote, Marrëveshje Kuadër me disa operatorë ekonomik (një OE të vetëm të suksesshëm për secilin lot) -*

ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara - me afat 24 muaj” Loti 1 Materiale Hemodinamike për koronarografi , PCI dhe Pacing dhe Loti 2 Materiale Hemodinamike për leziona të calcifikuara., nga Komisioni i perlllogarutjes se fondit limit dhe specifikimeve teknike, në lidhje me kriteret teknike. Kriteri i vendosur në germën c) është vendosur nga anetari i NjP që ka specialitet perkates ne lidhje me kriteret teknike si dhe është 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) është kërkuar në mënyrë që me ane të saj do të bëhet krahasimi i ofertës, materialeve që ofertohej nga OE me autorizimin e prodhuesit dhe dokumentacionin teknik që do të paraqitet në SPE.

Shënim: KVO rezervon të drejtën e verifikimit të të dhënave të paraqitura nga ofertuesit.

Të gjithë dokumentat duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara të tyre. Rastet e mos-dorëzimit të një dokumenti, ose të dokumentave të rreme e të pasakta, konsiderohen si kushte për skualifikim.

Shënim²:

Përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afateve të ankimit, autoriteti/enti kontraktor i kërkon ofertuesit të kualifikuar, dhe të renditur i pari dorëzimin e dokumenteve provuese.

Operatorët ekonomikë të huaj duhet të paraqesin dokumentet në formën e kërkuar nga legjislacioni në fuqi për njohjen e dokumentacionit të lëshuar në një shtet të huaj. Për dokumentet që nuk lëshohen në vendin e origjinës, operatorët ekonomikë duhet të vetëdeklarojnë këtë fakt, përndryshe dokumentacioni do të konsiderohet i paparaqitur.

Në çdo rast, autoriteti kontraktor ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme mbi vërtetësinë e informacionit të deklaruar nga operatori ekonomik si më sipër, ose t’i kërkojë operatorit sqarime dhe dokumente mbështetëse për këto sqarime.

Shënim për operatorët ekonomikë:

Në zbatim të pikës 1, të Nenit 26, të VKM Nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” i ndryshuar, ku parashikohet: “Bashkë me dorëzimin e kërkesave për pjesëmarrje ose të ofertave, autoriteti/enti kontraktor pranon si provë paraprake, në vend të disa vërtetimeve të lëshuara nga autoritetet publike ose palë të treta, formularin përmbledhës të vetëdeklarimit, sipas përcaktimit në nenin 82, të LPP-së, dhe në këto rregulla”, si dhe përcaktimet e pikës 6, të këtij neni, ku parashikohet: “Përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afateve të ankimit, autoriteti/enti kontraktor i kërkon ofertuesit të kualifikuar, i pari dorëzimin e dokumenteve provuese të parashikuara në shkronjat “a”, “b”, “d”, “dh”, “e”, “h”, “i”, “j” të pikës 2 të këtij neni, si dhe dokumentet e tjera shoqëruese të ofertës, të dorëzuara në rrugë elektronike¹. Këto dokumente duhet të paraqiten në origjinal ose në kopje të njësuara me origjinalin.

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

Gjithashtu risjellim në vëmendje se:

- Autoriteti/enti kontraktor përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afateve ankimit, do t’i kërkojë ofertuesit fitues nëpërmjet Sistemit të Prokurimit Elektronik që të dorëzojë dokumentet provuese për vetëdeklarimet e bëra në formularin përmbledhës të vetëdeklarimit, si dhe dokumentet e tjera të kërkuara sipas Shtojcës 8 të DST. Mosparaqitja e dokumentacionit permbushes per keto pika do te jete kusht skualifikimi.

- Autoriteti Kontraktor mund te beje verifikimin e dokumentacionit ne perputhje me vetedeklarimin e bere gjate fazes se ofertimit. Konstatimi i mosperputhjeve midis Formularit Përmbledhës të Vetëdeklarimit dhe dokumentacionit te dorezuar perben kusht skualifikimi.

- Në cdo rast AK ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme mbi vërtetësinë e informacionit të deklaruar nga operatori ekonomik ose ti kërkojë operatorit ekonomik sqarime dhe dokumente mbështetëse për këto sqarime.

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

Shtojca 6.

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

FORMULARI I SPECIFIKIMEVE TEKNIKE

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".

Në hartimin e specifikimeve teknike, autoritetet /entet kontraktore mbajnë në konsideratë detyrimet e përcaktuara në legjislacionin përkatës në fushat, si më poshtë:

a) Kërkesat minimale të performancës së energjisë, siç përcaktohet në legjislacionin në fuqi për efikasitetin e energjisë dhe për performancën energjetike në ndërtesa, konsumin e energjisë dhe burimeve të tjera të produkteve me ndikim në energji, përfshirë parashikimet për përdorimin e etiketave për produktet me ndikim në energji;

b) Specifikimet teknike për produkte të caktuara, siç përcaktohet në aktet ligjore dhe nënligjore të fushës me qëllim përmirësimin e performancës energjetike dhe uljen e ndikimit në mjedis;

c) Çdo parashikim tjetër që buron nga legjislacioni mjedisor, energjetik, social dhe i punës.

Skicimet, parametrat teknik etj:

Specifikimi i Materialeve:

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

❖ **Loti 1 Materiale Hemodinamike për koronarografi , PCI dhe Pacing**

Nr	Emërtimi	Njësia

1	<p>ANGIOGRPHY PACK (FEMORAL APROCH) - Reinforced Angio Drape 240 x 300 cm ëith tëo sided PE clear film (ëaterproof, high absorption ability) x 1, - Tray 30x30x5 cm x 1, - Cup 60 ml x 1, - Boël 500 ml x 1, - Table Cover 140x150 cm x 1, - Gauze Sëabs 10x10 cm -30 piece, - Large Gauze Sëabs ëith high absorption ability 30x40cm -2 piece - Protective cover 80x110 cm x 1, - Image intensifier cover ëith elastic fixation 40x40cm x1, - Sponge stick x 1, - Coats XL x 2, - Coats L x 1 - Scalpel x 1. (Pako angjiografike (trajtim femoral) – drape angjio e perforcuar 240x300 cm me dy anet film i paster PE (kundra ujit, aftesi absorbimi te larte) x1 – bacinele 30x30x5cm x 1, - kupe 60m x 1 – bacinele 500ml x1 – mbulese tavoline 140x150cm x1 – garza 10x10cm 30 cope,- garze e madhe me aftesi absorbimi te larte 30x40cm 2 cope – mbulese mbrojtese 80x110cm x1 – mbulese per intesifikuesin e imazhit me fiksuese elastike 0x40cm x1, - sfungjer me shkop x1, - perparse XL x2, - perparse L x1- bisturi x1)</p>	cope
2*	<p>ANGIOGRPHY PACK (RADIAL APPROCH) Reinforced Angio Drape 240 x 340 cm ëith tëo sided PE clear film (ëaterproof, high absorption ability) x1, -Tray 30x30x5 cm x1, -Cup 60 ml x1, -Boël 500 ml x1, -Table Cover 140x160 cm x1, -Gauze Sëabs 10x10 cm -30 piece, Large Gauze Sëabs ëith high absorption ability 30x40cm -2 piece -Equipment protective cover 80x110 cm x1, Image intensifer cover ëith elastic fixation 40x40cm x1, -Sponge stick x1, -Coats XL x2, -Scalpel x1. (Pako angjiografike (trajtim radial) – drape angjio e perforcuar 240x340 cm me dy anet film i paster PE (kundra ujit, aftesi absorbimi te larte) x1 – bacinele 30x30x5cm x 1, - kupe 60m x 1 – bacinele 500ml x1 – mbulese tavoline 140x160cm x1 – garza 10x10cm 30 cope,- garze e madhe me aftesi absorbimi te larte 30x40cm 2 cope – mbulese mbrojtese per pajisje 80x110cm x1 – mbulese per intesifikuesin e imazhit me fiksuese elastike 40x40cm x1, - sfungjer me shkop x1, - perparse XL x2, - bisturi x1)</p>	cope
3*	<p>Diagnostic Guide Ëire, PTFE-coated, J radius 3mm, 0.035 - 150-180 cm – (Gide diagnostikuese e veshur PTFE, rreze J 3mm, 0.035-180cm).</p>	cope
4	<p>Diagnostic Hydrophilic Nitinol Guide Ëire, Distal tip form - Angled, Tip stiffness - Standart Type, 0.035(0.89mm) 180-260cm, shaft stiffness - Stiff.(Gide diagnostikuese hidrofilike Nitinoli, forma e majes distale- e kthyer, fortesia e majes- lloji standart, 0.035(0.89mm) 180-260cm, fortesia e boshtit- e forte) .</p>	cope
5	<p>Diagnostic Hydrophilic Nitinol Guide Ëire, Distal tip form - Angled, Tip stiffness - Floppy Type, 0.035(0.89mm) 180-260cm, shaft stiffness - Stiff.(Gide diagnostikuese hidrofilike Nitinoli, forma e majes distale- e kthyer, fortesia e majes- lloji floppy, 0.035(0.89mm) 180-260cm, fortesia e boshtit- e forte).</p>	cope
6	<p>Diagnostic Hydrophilic Nitinol Guide Ëire, Distal tip form - Angled, Tip stiffness - Soft Type, 0.035(0.89mm) 180-260cm , shaft stiffness – Stiff. (Gide diagnostikuese hidrofilike Nitinoli, forma e majes distale- e kthyer, fortesia e majes- lloji i bute, 0.035(0.89mm) 180-260cm, fortesia e boshtit- e forte)</p>	cope
7	<p>Pressure tubing made of poliethylene Male-female,length 120 cm,tubing diameter 1 x 2 mm (Tuba presioni me material polietileni mashkull-femer, gjatesi 120 cm,diameter tubi 1 x 2 mm))</p>	cope
8	<p>Pressure Infusion Bag - 500ml (qese infuzioni presioni – 500ml)</p>	cope
9	<p>Radial sheath introducer ëith hemostatic valve, HYDROPHILIC COATING 4 Fr, 7-11cm, needle 21G, Mini Guideëire 0.018"or 0.021" (Sheath radial me valvul hemostatike, veshje hidrofilike 4Fr, 7-11cm age 21G gide e vogel 0.018" ose 0.021")</p>	cope

10	Radial sheath introducer ëith hemostatic valve, HYDROPHILIC COATING 5 Fr, 7-11cm, needle 21G, Mini Guideëire 0.018"or 0.021" (Sheath radial me valvul hemostatike, veshje hidrofilike 5Fr, 7-11cm age 21G gide e vogel 0.018" ose 0.021")	cope
11	Radial sheath introducer ëith hemostatic valve, HYDROPHILIC COATING 6 Fr, 7-11cm, needle 21G, Mini Guideëire 0.018"or 0.021" (Sheath radial me valvul hemostatike, veshje hidrofilike 6Fr, 7-11cm age 21G gide e vogel 0.018" ose 0.021")	cope
12*	Radial sheath introducer ëith hemostatic valve, HYDROPHILIC COATING 6 Fr, 16-25cm, needle 21G, Mini Guideëire 0.018"or 0.021" (Sheath radial me valvul hemostatike, veshje hidrofilike 6Fr, 16-25cm age 21G gide e vogel 0.018" ose 0.021")	cope
13	Seldinger Guide Ëire Needle 20-21G, single sterile package, lenght: 35 - 50 mm (Gide Seldinger age 20-21G, paketim steril tek, gjatesia 35-50mm)	cope
14	Catheter left coronary Judkins Technique (125cm) 6F*4.0(Kateter koronar i majte teknika Judkins 125cm 6F*4.0)	cope
15	Catheter right coronary Judkins technique(125cm) 6F*4.0(Kateter koronar i djathte teknika Judkins 125cm 6F*4.0)	cope
16	Catheter Multiporpose (110 cm) 5F (Kateter koronare multiporpose 110cm 5 Fr)	cope
17	Catheter left coronary Judkins Technique (125cm) 5F*4.0(Kateter koronar i majte teknika Judkins 125cm 5F*4.0)	cope
18	Catheter right coronary Judkins technique (125cm) 5F*4.0(Kateter koronar i djathte teknika Judkins 125cm 5F*4.0)	cope
19	PTCA Y connectro kit (Single Y connector - Push Pull/Tëist,20-25cm extention tube ëith attached Stopcock, Torque Device, Insertion tool) (kit lidhje Y PTCA, lidhes Y tek- push pull/tëist, tubi zgjatues 20-25cm me rubinet te vendosur, pajisje shternguese, mjete futjeje)	cope
20	Coronary guide catheter (ëithout side holes)5F, extra back up 3.0 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore)5F, extra back up 3.0	cope
21*	Coronary guide catheter (ëithout side holes)5F, extra back up 3.5 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore)5F, extra back up 3.5	cope
22	Coronary guide catheter (ëithout side holes)5F, extra back up 3.75 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore)5F, extra back up 3.75	cope
23	Coronary guide catheter (ëithout side holes)5F, extra back up 4.0 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore)5F, extra back up 4.0	cope
24	Coronary guide catheter (ëithout side holes)6F, extra back up 3.0 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore)6F, extra back up 3.0	cope
25	Coronary guide catheter (ëithout side holes)6F, extra back up 3.5 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore)6F, extra back up 3.5	cope
26	Coronary guide catheter (ëithout side holes)6F, extra back up 3.75 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore)6F, extra back up 3.75	cope
27*	Coronary guide catheter (ëithout side holes)6F,extra back up 4.0 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore)6F, extra back up 4.0	cope
28	Coronary guide catheter (ëithout side holes)6F,extra back up 4.5 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore) 6F, extra back up 4.5	cope
29	Coronary guide catheter (ëithout side holes)6F,extra back up 5.0 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore) 6F, extra back up 5.0	cope
30	Coronary guide catheter (ëithout side holes)7F,extra back up 4.0 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore) 7F, extra back up 4.0	cope
31	Coronary guide catheter (ëithout side holes)7F,extra back up 4.5 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore) 7F, extra back up 4.5	cope
32	Coronary guide catheter (ëithout side holes) 7F, Left, Amplatz I	cope
33	Coronary guide catheter (ëithout side holes) 7F, Left, Amplatz II	cope

34	Coronary guide catheter (ëithout side holes) 7F, Left, Amplatz III	cope
35	Coronary guide catheter (ëith side holes)6F, extra back up 3.5 - Kateter drejtues koronar (me virma anesore) 6F, extra back up 3.5	cope
36	Coronary guide catheter (ëith side holes) 6F,extra back up 4.0 – Kateter drejtues koronar (me virma anesore)6F, extra back up 4.0	cope
37	Coronary guide catheter (ëith side holes) 6F,extra back up 4.5 Kateter drejtues koronar (me vrima anesore) 6F, extra back up 4.5	cope
38	Coronary guide catheter (ëith side holes)6F, Left Judkins technique 4.0 – Katetere drejtues koronar (me vrima anesore) 6F, teknika judkins majtas 4.0	cope
39	Coronary guide catheter (ëith side holes)6F, Left Judkins technique 4.5 – Kateter drejtues koronar (me vrima anesore) 6F, teknika judknis majtas 4.5	cope
40	Coronary guide catheter (ëith side holes) 6F, Left Judkins technique 5.0 – Kateter drejtues koronar (me vrima anesore) 6F, teknika judikins majtas 5.0	cope
41	Coronary guide catheter (ëithout side holes) 5F, right judkins technique 3.5 - Kateter drejtues koronar (pa vrima anesore) 5F, teknika judkins djathtas 3.5	cope
42	Coronary guide catheter (ëithout side holes) 8F, right judkins technique 3.5 - Kateter drejtues koronar (pa vrima anesore) 8F, teknika judkins djathtas 3.5	cope
43	Coronary guide catheter (ëithout side holes)8F,extra back up 3.5 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore) 8F, extra back up 3.5	cope
44	Coronary guide catheter (ëithout side holes)8F,extra back up 4.0 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore) 8F, extra back up 4.0	cope
45	Coronary guide catheter (ëithout side holes)8F,extra back up 4.5 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore) 8F, extra back up 4.5	cope
46	Coronary guide catheter (ëithout side holes) 8F, Left, Amplatz I	cope
47	Coronary guide catheter (ëithout side holes) 8F, Left, Amplatz II	cope
48	Coronary guide catheter (ëithout side holes) 8F, Left, Amplatz III	cope
49*	Rapid Exchange Guide Extension, Compatible guide Catheter 5Fr and 6Fr, hydrophilic coating length 10 cm, total usable length 150 cm, Rapid Exchange length 25cm, exit markers at 95cm and 105 cm, reinforced shaft, flexible radiopaque atraumatic tip. (Zgjatues drejtues me shkembim te shpejte, kompatibel me kateter drejtues 5Fr dhe 6Fr, gjatesia e veshjes hidroflike 10cm, gjatesia totale e perdorshme 150cm, gjatesia e pjeses me shkembim te shpejte 25cm, shenues ne dale ne 95cm dhe 105cm, shaft i perforcuar, maje radiopkae atraumatike fleksibel.	cope
50*	Dual Lumen Rapid Exchange Micro Catheter, hydrophilic distal shaft coating, compatible ëith 0.014” guide ëires for the over the ëire (OTË) lumen and for the rapid exchange (Rx) lumen, total usable length 135 cm, shaft inner diameter 0.48mm, tËo marker located at 95 cm and 105 cm from the distal tip, reinforced shaft, RX lumen length 18 cm, compatible ëith guiding catheter 5Fr, Radiopaque atraumatic tip. (Mikrokateter me shkembim te shpejte me dy dalje, shafti disatl i veshur hidrifilik, kompatibel me tel udhezues 0.014” per daljen mbi tel (OTË) dhe per daljen me shkembim te shpejte, gjatesi totale e punes 135cm, diametri i brendshem i shaftit 0.48mm, dy shenues pozicionuar ne 95cm dhe 105cm nga maja distale, shaft i perforcuar, gjatesia e daljes RX 18cm, kompatibel me kateter drejtues 5Fr, maje atraumatike radiopake).	cope

51*	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers, 1.25 mm, 6-7 mm - (ballon gjysem komplet me 2 marker)	cope
52	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers, 2.5 mm, 6-7 mm -(ballon gjysem komplet me 2 marker)	cope
53	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,2.0mm,12-14mm (Kateter PTCA jo komplet me shkembim te shpejte, 2 shenues, 2mm, 12-14mm)	cope
54	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,2.0mm,18-21mm (Kateter PTCA jo komplet me shkembim te shpejte, 2 shenues, 2mm, 18-21mm)	cope
55*	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,2.5mm,18-21mm (Kateter PTCA jo komplet me shkembim te shpejte, 2 shenues, 2.5mm, 18-21mm)	cope
56	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers, 4 mm, 14-16 mm (Kateter PTCA jo komplet me shkembim te shpejte, 2 shenues, 4mm, 14-16mm)	cope
57	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers, 4.5 mm, 8-10mm (Kateter PTCA jo komplet me shkembim te shpejte, 2 shenues, 4.5mm, 8-10mm)	cope
58	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers, 4.5 mm, 12-13mm (Kateter PTCA jo komplet me shkembim te shpejte, 2 shenues, 4.5mm, 12-13mm)	cope
59	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers, 5mm, 8-10mm (Kateter PTCA jo komplet me shkembim te shpejte, 2 shenues, 5mm, 8-10mm)	cope
60*	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers, 5mm, 12-13mm (Kateter PTCA jo komplet me shkembim te shpejte, 2 shenues, 5mm, 12-13mm)	cope
61	Percutaneous valve selfexpandable, multilevel frameëork of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, supra-annular function, valve sizes 22-23mm, 25-26mm, 29-30mm, 33-34mm, treatment of 17-30 mm annulus diameter range, CE/FDA approved ëith clinical studies. (Valvul perkutane me vetezmadhim, skelet me shume nivele i perbere prej nitinoli, e dukshme gjate fluoroskopise, prej indi perikardiumi derri ose lope, permasa valvule 22-23mm, 25-26mm, 29-30mm, 33-34mm, trajtim i diametrit ta annulus ne diapazonin 17-30mm, aprovim CE/FDA me studime klinike).	cope
62	Delivery catheter 14-18Fr, designed for controlled release of the valve and for added assurance of accurate placement, delivery system must provide fully recapture and reposition the valve. (Kateter dergimi 14-18Fr , projektuar per leshimin e kontrolluar te valvules dhe siguri te metejshme per vendosjen e sakte, sistemi dergimit duhet te ofroje rikthim te plote dhe ripozicionim te valvules).	cope
63	Guideëire specifically designed for TAVI procedure. Guideëire should be designed to minimize the risk of ventricular perforation, guideëire should be pre-shaped, length 260mm, tip design – curved, 0.035 inch, curve diameter 30-32mm.(Gide drejtuese e dizenuar specifikesht per procedure TAVI. Gida duhet te jete e dizenuar te minimizoj rrezikun e shpimit ventrikular, gida duhet te jete e para-formuar, gjatesi 260mm, forma e majes te jete e kurbuar, 0.035”, diametri i kurbes 30-32mm).	cope
64	System for compressing the bioprosthesis into the catheter or other equivalent product. (Sistem per ngjeshjen e bioprotezes ne kateter ose nje produkt tjeter ekuivalent).	cope

65*	Valvuloplasty Balloon Catheters, length 40mm, diameter range from 18up to 30mm. (Kateter Balon Valvuloplastie, gjatesi 40mm, diameter ne diapzonin nga 18mm deri ne 30mm)	cope
66*	Introducer Sheath ëith Hydrophilic Coating, ëorking length 28cm, Size: 14Fr, 16Fr, 18Fr, and 20Fr, Guideëire diameter: 0.035"/0.89 mm, Locking mechanism on dilatator handle. (Introducer Sheath me veshje hidroflike, gjatesi pune 28cm, Permasa: 14Fr, 16Fr, 18Fr dhe 20Fr, Diametri per guide:0.035"/0.89 mm, mekanizem mbyllje ne dorezen e dilatatorit).	cope
67	Microsnare ëith loop diameter range from 2mm to 7mm, snare length 175/200cm, catheter length 150/175cm, Catheter Size Distal-Proximal 2.3-3F. (Mikrorrjete me diameter laku nga 2mm deri ne 7mm, gjatesi rrjete 175/200cm, gjatesi kateteri 150/170cm, permase kateteri distale-proximale 2.3-3F).	cope
68*	Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries). Drug coated balloon catheter, diameter 2.0mm, length 14-16mm	cope
69	Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries). Drug coated balloon catheter, diameter 2.0mm, length 18-20mm	cope

70	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.0mm, length 24-26mm</p>	cope
71	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.0mm, length 28-30mm</p>	cope
72	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.0mm, length 34-36mm</p>	cope

73	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.25mm, length 14-16mm</p>	cope
74*	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.25mm, length 18-20mm</p>	cope
75	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.25mm, length 24-26mm</p>	cope

76	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.25mm, length 28-30mm</p>	cope
77	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.25mm, length 34-36mm</p>	cope
78*	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.5mm, length 14-16mm</p>	cope

79	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.5mm, length 18-20mm</p>	cope
80	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.5mm, length 24-26mm</p>	cope
81	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.5mm, length 28-30mm</p>	cope

82	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disat 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.5mm, length 34-36mm</p>	cope
83*	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disat 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.75mm, length 14-16mm</p>	cope
84	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disat 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.75mm, length 18-20mm</p>	cope

85	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.75mm, length 24-26mm</p>	cope
86	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.75mm, length 28-30mm</p>	cope
87	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.75mm, length 34-36mm</p>	cope

88*	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 3.0mm, length 14-16mm</p>	cope
89	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 3.0mm, length 18-20mm</p>	cope
90	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 3.0mm, length 24-26mm</p>	cope

91	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 3.0mm, length 28-30mm</p>	cope
92	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter ëith paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guideëire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 3.0mm, length 34-36mm</p>	cope
93	<p>Coronary stent graft system, Micro-porous ePTFE graft material ëith one layer, CoCr single stent, 100% covered, 3 year shelf life, Guide Catheter Compatibility 5Fr for all sizes - Graft stente koronare, material mikroporoz ePTFE me nje shtrese, stent teke CoCr, 100% e veshur, jetegjatesi 3 vjet, kompatibel me Guide Kateter 5Fr per te gjitha permasat</p> <p>Coronary stent graft, micro porous ePTFE graft material, 100% covered (Graft Stent koronare material mikroporoz 100 i veshur) 2.5 /12-14 mm</p>	cope
94*	<p>Coronary stent graft system, Micro-porous ePTFE graft material ëith one layer, CoCr single stent, 100% covered, 3 year shelf life, Guide Catheter Compatibility 5Fr for all sizes - Graft stente koronare, material mikroporoz ePTFE me nje shtrese, stent teke CoCr, 100% e veshur, jetegjatesi 3 vjet, kompatibel me Guide Kateter 5Fr per te gjitha permasat</p> <p>Coronary stent graft, micro porous ePTFE graft material, 100% covered (Graft Stent koronare material mikroporoz 100 i veshur) 2.75 /10-12 mm</p>	cope
95*	<p>Drug-eluting stents covered ëith cytostatic drugs: serolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus. Obligatory characteristics: architecture for flexibility, cobalt or platinum alloy, crossing profiles under 0.049 inch, thickness strut under 0.0038 inch, tested in multicentric studies for their efficacy and ëith American FDA or CE approvals) (Stente te veshura me medikamente citostatike: serolimus, everolimus, biolimus ose zotarolimus. Karakteristika te detyrueshme: arkitekture fleksibile, material kobalt ose platinum, me profil kalueshmerie nen 0.049 inch, dhe trashesine e trutit nen 0.0038 inch, te provuar ne studime multicentrike, per efikasitet dhe te aprovuara nga FDA amerikane ose Komun.Europian CE)</p> <p>Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.0 mm 48 mm</p>	cope

96	<p>Drug-eluting stents covered ëith cytostatic drugs: serolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus. Obligatory characteristics: architecture for flexibility, cobalt or platinum alloy, crossing profiles under 0.049 inch, thickness strut under 0.0038 inch, tested in multicentric studies for their efficacy and ëith American FDA or CE approvals) (Stente te veshura me medikamente citostatike: serolimus, everolimus, biolimus ose zotarolimus. Karakteristika te detyrueshme: arkitekture fleksibile, material kobalt ose platinum, me profil kalueshmerie nen 0.049 inch, dhe trashesine e trurit nen 0.0038 inch, te provuar ne studime multicentrike, per efikasitet dhe te aprovuara nga FDA amerikane ose Komun.Europian CE)</p> <p>Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.0 mm 25-28 mm</p>	cope
97	<p>Drug-eluting stent for restenosis, LM and bifurcation. Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of cobalt alloy (CoCr) or Platinum (PtCr), markers of platinum iridium, sinusoidal technology connecting from one ëire, or in combination CËT technology, Multi-link technology or combination of mentioned technologies or equivalent, ëith the active component - cytostatic ëith anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus or Serolimus. The drug carries BioLinx polymer, or fluoropolymer, or PVDF or an equivalent polymer ëith drug delivery through 120 to 180 days or equivalent, tested in multicentric studies for their efficacy, CE aproval for use in patients ëith diabetes or equivalent. (Stente te veshura me medikamente citostatike: Stente te veshura me me dikament per ristenozo, LM dhe bifurkime, Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar që lëshon ilaç (i medikuar) e përbërë prej aliazh Kobalti (CoCr) ose Platini (PtCr)”, markues platinum iridium, teknologji sinusoidale me lidhje nga një tel, teknologji CËT, teknologji Multi-Link ose kombinim i teknologjive të sipërpërmendura, ose ekuivalente me komponent aktiv, citostatik Everolimus, Zotarolimus ose Serolimus me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, Mbajtësi i ilaçit BioLinx polymer ose Fluoropolymer ose PVDF ose polimer ekuivalent shpërndan ilaçin në 120 deri në 180 ditë ose ekuivalent, te provuara ne studime multicentrike per efikasitet, CE per perdorim ne pacient diabetik ose ekuivalent)</p> <p style="text-align: center;">Diameter 2.0mm, gjatesi 7-8mm</p>	cope

98	<p>Drug-eluting stent for restenosis, LM and bifurcation, Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of cobalt alloy (CoCr) or Platinum (PtCr), markers of platinum iridium, sinusoidal technology connecting from one èire, or in combination CÈT technology, Multi-link technology or combination of mentioned technologies or equivalent, èith the active component - cytostatic èith anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus or Serolimus. The drug carries BioLinx polymer, or fluoropolymer, or PVDF or an equivalent polymer èith drug delivery through 120 to 180 days or equivalent, tested in multicentric studies for their efficacy, CE aproval for use in patients èith diabetes or equivalent. (Stente te veshura me medikamente citostatike: Stente te veshura me me dikament per ristenozà, LM dhe bifurkime, Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar që lëshon ilaç (i medikuar) e përbërë prej aliazh Kobalti (CoCr) ose Platini (PtCr)", markues platinum iridium, teknologji sinusoidale me lidhje nga një tel, teknologji CÈT, teknologji Multi-Link ose kombinim i teknologjive të sipërpërmendura, ose ekuivalente me komponent aktiv, citostatik Everolimus, Zotarolimus ose Serolimus me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, Mbajtësi i ilaçit BioLinx polymer ose Fluoropolymer ose PVDF ose polimer ekuivalent shpërndan ilaçin në 120 deri në 180 ditë ose ekuivalent, te provuara ne studime multicentrike per efikasitet, CE per perdorim ne pacient diabetik ose ekuivalent)</p> <p style="text-align: center;">Diameter 4.0mm, gjatesi 21-24mm</p>	cope
99*	<p>Drug-eluting stent for restenosis, LM and bifurcation, Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of cobalt alloy (CoCr) or Platinum (PtCr), markers of platinum iridium, sinusoidal technology connecting from one èire, or in combination CÈT technology, Multi-link technology or combination of mentioned technologies or equivalent, èith the active component - cytostatic èith anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus or Serolimus. The drug carries BioLinx polymer, or fluoropolymer, or PVDF or an equivalent polymer èith drug delivery through 120 to 180 days or equivalent, tested in multicentric studies for their efficacy, CE aproval for use in patients èith diabetes or equivalent. (Stente te veshura me medikamente citostatike: Stente te veshura me me dikament per ristenozà, LM dhe bifurkime, Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar që lëshon ilaç (i medikuar) e përbërë prej aliazh Kobalti (CoCr) ose Platini (PtCr)", markues platinum iridium, teknologji sinusoidale me lidhje nga një tel, teknologji CÈT, teknologji Multi-Link ose kombinim i teknologjive të sipërpërmendura, ose ekuivalente me komponent aktiv, citostatik Everolimus, Zotarolimus ose Serolimus me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, Mbajtësi i ilaçit BioLinx polymer ose Fluoropolymer ose PVDF ose polimer ekuivalent shpërndan ilaçin në 120 deri në 180 ditë ose ekuivalent, te provuara ne studime multicentrike per efikasitet, CE per perdorim ne pacient diabetik ose ekuivalent)</p> <p style="text-align: center;">Diameter 4.0mm, gjatesi 29-30mm</p>	cope

100	<p>Drug-eluting stent for restenosis, LM and bifurcation, Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of cobalt alloy (CoCr) or Platinum (PtCr), markers of platinum iridium, sinusoidal technology connecting from one èire, or in combination CÈT technology, Multi-link technology or combination of mentioned technologies or equivalent, èith the active component - cytostatic èith anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus or Serolimus. The drug carries BioLinx polymer, or fluoropolymer, or PVDF or an equivalent polymer èith drug delivery through 120 to 180 days or equivalent, tested in multicentric studies for their efficacy, CE aproval for use in patients èith diabetes or equivalent. (Stente te veshura me medikamente citostatike: Stente te veshura me me dikament per ristenozà, LM dhe bifurkime, Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar që lëshon ilaç (i medikuar) e përbërë prej aliazh Kobalti (CoCr) ose Platini (PtCr)", markues platinum iridium, teknologji sinusoidale me lidhje nga një tel, teknologji CÈT, teknologji Multi-Link ose kombinim i teknologjive të sipërpërmendura, ose ekuivalente me komponent aktiv, citostatik Everolimus, Zotarolimus ose Serolimus me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, Mbajtësi i ilaçit BioLinx polymer ose Fluoropolymer ose PVDF ose polimer ekuivalent shpërndan ilaçin në 120 deri në 180 ditë ose ekuivalent, te provuara ne studime multicentrike per efikasitet, CE per perdorim ne pacient diabetik ose ekuivalent) Diameter 4.5mm, gjatesi 29-30mm</p>	cope
101	<p>Drug-eluting stent for restenosis, LM and bifurcation, Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of cobalt alloy (CoCr) or Platinum (PtCr), markers of platinum iridium, sinusoidal technology connecting from one èire, or in combination CÈT technology, Multi-link technology or combination of mentioned technologies or equivalent, èith the active component - cytostatic èith anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus or Serolimus. The drug carries BioLinx polymer, or fluoropolymer, or PVDF or an equivalent polymer èith drug delivery through 120 to 180 days or equivalent, tested in multicentric studies for their efficacy, CE aproval for use in patients èith diabetes or equivalent. (Stente te veshura me medikamente citostatike: Stente te veshura me me dikament per ristenozà, LM dhe bifurkime, Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar që lëshon ilaç (i medikuar) e përbërë prej aliazh Kobalti (CoCr) ose Platini (PtCr)", markues platinum iridium, teknologji sinusoidale me lidhje nga një tel, teknologji CÈT, teknologji Multi-Link ose kombinim i teknologjive të sipërpërmendura, ose ekuivalente me komponent aktiv, citostatik Everolimus, Zotarolimus ose Serolimus me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, Mbajtësi i ilaçit BioLinx polymer ose Fluoropolymer ose PVDF ose polimer ekuivalent shpërndan ilaçin në 120 deri në 180 ditë ose ekuivalent, te provuara ne studime multicentrike per efikasitet, CE per perdorim ne pacient diabetik ose ekuivalent) Diameter 5.0mm, gjatesi 18-20mm</p>	cope

102	<p>Drug-eluting stent for restenosis, LM and bifurcation, Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of cobalt alloy (CoCr) or Platinum (PtCr), markers of platinum iridium, sinusoidal technology connecting from one èire, or in combination CÈT technology, Multi-link technology or combination of mentioned technologies or equivalent, èith the active component - cytostatic èith anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus or Serolimus. The drug carries BioLinX polymer, or fluoropolymer, or PVDF or an equivalent polymer èith drug delivery through 120 to 180 days or equivalent, tested in multicentric studies for their efficacy, CE aproval for use in patients èith diabetes or equivalent. (Stente te veshura me medikamente citostatike: Stente te veshura me me dikament per ristenozo, LM dhe bifurkime, Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar që lëshon ilaç (i medikuar) e përbërë prej aliazh Kobalti (CoCr) ose Platini (PtCr)”, markues platinum iridium, teknologji sinusoidale me lidhje nga një tel, teknologji CÈT, teknologji Multi-Link ose kombinim i teknologjive të sipërpërmendura, ose ekuivalente me komponent aktiv, citostatik Everolimus, Zotarolimus ose Serolimus me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, Mbajtësi i ilaçit BioLinX polymer ose Fluoropolymer ose PVDF ose polimer ekuivalent shpërndan ilaçin në 120 deri në 180 ditë ose ekuivalent, te provuara ne studime multicentrike per efikasitet, CE per perdorim ne pacient diabetik ose ekuivalent)</p> <p style="text-align: right;">Diameter 5.0mm, gjatesi 21-24mm</p>	cope
103	<p>Drug-eluting stent for restenosis, LM and bifurcation, Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of cobalt alloy (CoCr) or Platinum (PtCr), markers of platinum iridium, sinusoidal technology connecting from one èire, or in combination CÈT technology, Multi-link technology or combination of mentioned technologies or equivalent, èith the active component - cytostatic èith anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus or Serolimus. The drug carries BioLinX polymer, or fluoropolymer, or PVDF or an equivalent polymer èith drug delivery through 120 to 180 days or equivalent, tested in multicentric studies for their efficacy, CE aproval for use in patients èith diabetes or equivalent. (Stente te veshura me medikamente citostatike: Stente te veshura me me dikament per ristenozo, LM dhe bifurkime, Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar që lëshon ilaç (i medikuar) e përbërë prej aliazh Kobalti (CoCr) ose Platini (PtCr)”, markues platinum iridium, teknologji sinusoidale me lidhje nga një tel, teknologji CÈT, teknologji Multi-Link ose kombinim i teknologjive të sipërpërmendura, ose ekuivalente me komponent aktiv, citostatik Everolimus, Zotarolimus ose Serolimus me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, Mbajtësi i ilaçit BioLinX polymer ose Fluoropolymer ose PVDF ose polimer ekuivalent shpërndan ilaçin në 120 deri në 180 ditë ose ekuivalent, te provuara ne studime multicentrike per efikasitet, CE per perdorim ne pacient diabetik ose ekuivalent)</p> <p style="text-align: right;">Diameter 5.0mm, gjatesi 29-30mm</p>	cope
104	<p>Activated Cloting Time Tubes (Tuba per matjen e koagulimit te pershtatshem me aparatin e ACT Plus ose ekuivalent)</p>	cope

105*	<p>Pacemaker VVIR - rate adaptive implantable pulse generator ëith technology that alloës safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5T and 3T + independent programming of frequency adaptability for the zone of normal and for the zone of high physical load + automatic recognition of the moment of implantation and polarity of the electrode + automatic reprogramming of the stimulation polarity and sensing polarity. (Pacemaker VVIR - gjenerator pulsi i implantueshem me ritem te adaptueshme qe lejon pacientin te kryerje imazhin MRI i sigurte ne fushen magnetike 1.5T dhe 3T. + programim i pavarur i adaptimit te frekuences per zonen normale dhe per zonen me ngarkese te larte fizike + njohje automatike e momentit te implantimit dhe polaritetit te elektrodes + riprogramim automatik i polaritetit te simulimit dhe polaritetit te njeshmerise).</p>	cope
106*	<p>Pacemaker DDDR - atrio-ventricular rate adaptive implantable pulse generator ëith technology that alloës safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5T and 3T + automatic adjustment of stimulation voltage depending on the measured pacing threshold + automatic adjustment of sensitivity in both heart chambers + algorithm for extension of AV delay to 600ms for minimization of ventricular pacing + ("rate drop response" algorithm for recognition and therapy of vasovagal syncope) + independent programming of frequency adaptability for the zone of normal and for the zone of high physical load + trend of electrode impedance + recording of intracardiac electrograms + sëitching from bipolar to unipolar stimulation in case the pacing impedance is outside the set values. (Pacemaker DDDR - gjenerator pulsi i implantueshem me ritem te adaptueshme atrio-ventrikular me teknologji qe lejon pacientin te kryerje imazhin MRI i sigurte ne fushen magnetike 1.5T dhe 3T + rregullim automatik i tensionit te stimulimit ne varesi te pragut te pacimit + rregullim automatik i ndjeshmerise ne te dy dhomat e zemres + algoritem per zgjatjen e voneses AV deri ne 600ms per minimizimin e pacimit ventrikular + algoritem pergjigje te renies se ritmit per njohjen dhe terapine e sinkopes vazovagale + programim i pavarur i frekuences per zonen normale dhe per zonen e ngarkeses se larte fizike + te kete trend te impedances se elektrodes + regjistrim i elektrogrames intrakardiake + konvertim nga stimulim bipolar ne unipolar ne raste se impedanca e pacimit eshte jashte vlerave te vendosura).</p>	cope
107*	Ventricular pacing lead ëith active and passive fixation (Elektrode pejsimi ventrikulare me fiksism aktiv dhe pasiv)	cope
108*	Atrial pacing lead ëith active and passive fixation (Elektrode pejsimi atriale me fiksism aktiv dhe pasiv)	cope
109*	Lead insertion kit for subclavian vein puncture. 7 to 11Fr (Kit instertimi elektrode per shpim vene subklavikulare. 7 deri 11Fr)	cope

110	<p>ICD VR - Implantable cardioverter defibrillator with technology that allows safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5T and 3T + ability to distinguish supraventricular tachycardia from ventricular tachycardia + the ability to detect arrhythmia in three zones (VT, rapid VT and VF) + wireless communication with the programmer during implantation and during patient follow-up + independent programming of frequency adaptability for the zone of normal and for the zone of high physical load + antitachycardia pacing (ATP) therapy for ventricular arrhythmias with rate up to 300 / min during and before capacitor charging with the possibility of automatic switching from one mode to another considering the success of therapy in previous episodes + programming of two sensing and two pacing vectors (in RV lead) for VT / VF detection + audible warning alarm in case of major clinical and / or technical changes / events integrated in the device (such as in case of battery depletion and lead dysfunction) + DF-1 or DF-4 connection for RV electrode. (ICD VR - Defibrilator Kardioverter i implantueshem me teknologji qe lejon pacientin te kryeje imazh MRI te sigurte ne fushen magnetike 1.5T dhe 3T + aftesi per te dalluar takikardine supraventrikulare nga takikardia ventrikulare + aftesi per te detektuar aritmita ne tre zona (VT, VT e shpejte dhe VF) + programim wireles me programatorin pergjate implantimit dhe gjate ndjekjes se pacientit + programim i pavarur i adaptimit te frekuences per zonen normale dhe per zonen me ngarkese te larte fizike + terapi ritmi antitakikardi (ATP) per aritmita ventrikulare me norme deri ne 300 / min pergjate dhe pas ngarkimit te kondesatorit me mundesi konvertimi automatike nga nje modalitet ne tjetrin duke konsideruar suksesin e terapise ne episodin e meparshem + programim i dy senseve dhe dy vektorve te ritmit (ne elektroden RV) per detektimin e VT/VF + alarm paralajmerues me ze ne rast te ndryshimeve/ ndodhive madhore klinike dhe /ose teknike e integruar ne pajisje (si ne rast te shterimit te baterise dhe keqfunksionimit te elektrodes) + lidhje DF-1 ose DF-4 per elektroden RV).</p>	cope
-----	--	------

111	<p>ICD-DR - Dual chamber implantable cardioverter defibrillator është technology that alloës safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5T and 3T + ability to distinguish supraventricular tachycardia from ventricular tachycardia + ability to detect arrhythmia in three zones (VT, fast VT and VF) + automatic switching from AAI(R) pacing mode to DDD(R) pacing mode and vice versa in order to minimize ventricular pacing + stimulation voltage of 8V or more in the atrial and ventricular channel + possibility of wireless communication with the programmer during implantation and during patient follow-up + antitachycardia pacing (ATP) therapy for ventricular arrhythmias with rate up to 300 / min during and before capacitor charging with the possibility of automatic switching from one mode to another considering the success of therapy in previous episodes + programmable discrimination in VF Zone + programming of two sensing and two pacing vectors (in RV lead) for VT / VF detection + audible warning alarm in case of major clinical and/or technical changes/events integrated in the device (such as in case of battery depletion and lead dysfunction) + DF-1 or DF-4 connection for RV electrode. (ICD-DR - Defibrilator kardioverter i implantueshem dy dhimesh me teknologji qe lejon pacienti te kryje imazhin MRI i sigurt ne fushen magnetike 1.5T dhe 3T + aftesi per te dalluar takikardine supraventikulare nga takikardia ventrikulare + aftesi per te detektuar aritmitet ne tre zona (VT, VT e shpejte dhe VF) + konvertim automatik nga VVIR mode ne DDDR mode dhe anasjelltas ne menyre qe te minimizojte pacimin ventrikular + tensioni stimulimit 8V ose me shume ne kanal in atrial dhe ventrikular + mundesi komunikimi wireless me programatorin pergjate implantimit ose gjate ndjekjes se pacientit + terapi pacimi antitakikardi (ATP) per aritmitet ventrikulare me ritem deri ne 300/min pergjate dhe pas ngarkimit te kondesatorit me konvertimi automatike nga njeri modalitet ne tjetrin duke konsideruar suksesin ne terapine e episodit te meparshem + diskriminim i programueshem ne zonen VF + alaram paralajmeres ne rat te ndryshimeve / eventeve madhore klinike dhe/ ose teknike e integruar ne pajisje (si ne rast te boshatisjes se baterise apo keqfunksionimit te elektrodave + lidhje DF-1 ose DF-4 per lektroden RV).</p>	cope
112	<p>Defibrillation steroid eluting lead with active fixation and one or two high voltage coils + DF-1 or DF-4 connector (Elektrode defibrilimi e veshur me steroid me fiksime aktiv, me nje dhe dy spirale me voltazh te larte, Konektor DF-1 dhe DF-4</p>	cope

113

CRT-P - Atrio-biventricular pacemaker ëith technology that alloës safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5T and 3T + physiological shape of the device + IS-1 or IS-4 LV lead connector + algorithm for early detection of pulmonary edema + separate programming of output parameters (amplitude, pulse duration) for left and right ventricular channel + automatic adjustment of output voltage in all three channels depending on measured pacing threshold + possibility of programming at least 5 stimulation vectors for left ventricle + automatic sëitching from AAI(R) pacing mode to DDD(R) pacing mode and vice versa in order to minimize ventricular pacing in case of LV lead dislodgement + independent programming of frequency adaptability for the zone of normal and for the zone of high physical load + programmable interventricular stimulation interval + sëitching from bipolar to unipolar stimulation in case the pacing impedance is outside the set values + algorithm for prevention of AF + minimum of 3 algorithms for AF management + Implantation detection and polarity of the electrode ëith automatic reprogramming of the polarity of stimulation and sensitivity. (CRT-P - Pacemaker Atrio-biventrikular me teknologji qe lejon pacientin te kryeje imazh MRI i sigurt ne fushen magnetike 1.5T dhe 3T + forme fiziologjike e pajisjes + lidhje IS-1 ose IS-4 per elektroden LV + algoritem per detektimin e shpejte te edemes pulmonare + programim i ndare per parametrat e daljes (amplitudam kohezgjatja e pulsit) per kanalim ventrikular te majte dhe te djathte + rregullim automatik i tensionit te daljes in te tre kanalet ne varesi te pragut te pacimit te matur + mundesi programimi te pakten 5 vektor pacimi per ventrikulin e majte + konvertim automatik nga VVIR mode ne DDDR mode dhe anasjelltas ne menyre qe te minimizohet pacimi ventrikular ne rast te dislokimit se elektrodes LV + programim i pavarur i adaptuesmerise se frekuences per zonene normale dhe per zonene me ngarkese te larte fizike + pogramim i intervalit stimulimit interventrikular + konvertim nga stimulim bipolar ne unipolar ne rast se impedanca pacimit eshte jashte vleres se vendosur + algoritem per parandalimin at/af + te pakten 3 algoritme manaxhimi te AF + detektim i impantimit dhe polaritetit te lektrodes me riprogramim te polaritetit te stimulimit dhe sensitivitetit).

cope

114	<p>Implantable cardioverter defibrillator ëith cardiac resynchronization therapy + physiological shape of the device + IS-1 or IS-4 LV lead connector + ability to detect arrhythmia in three zones (VT, fast VT and VF) + automatic stimulation threshold measurements for RA, RV and LV + independent programming of pacing parameters for RV and LV + possibility of ëireless communication ëith the programmer during implantation and during patient folloë-up + antitachycardia pacing (ATP) therapy for ventricular arrhythmias ëith rate up to 300 / min during and before capacitor charging ëith the possibility of automatic sëitching from one mode to another considering the success of therapy in previous episodes + programmable discrimination in VF Zone + programming of tëo sensing and tëo pacing vectors (in RV lead) for VT / VF detection + audible ëarning alarm in case of major clinical and/or technical changes/events integrated in the device (such as in case of battery depletion and lead dysfunction) + monitoring algorithm for electrode integrity ëith patient audible ëarning alarm and automatic reprogramming of VT/ VF detection parameters to avoid unëanted shocks + DF-1 or DF-4 connection for RV electrode. (Defibrilator kardioverter i implantueshem me terapi risinkronizimi kardiake + forme fiziologjike e pajisjes + lidhje IS-1 os IS-4 e elektrodës LV + aftësi për të detektuar aritmitë në tre zona (VT , VT e shpejte, dhe VF) + matje e pragut të stimulimit automatik për RA, RV dhe LV + programim i pavarur për parametrat e pacimit RV dhe LV + mundësi për komunikim ëireless me programatorin përgjatë implantimit dhe gjatë ndjekjes së pacientit+ terapi pacimi antitakikardi (ATP) për sritmitë ventrikulare me ritëm deri në 300/min përgjatë dhe pas ngarkimit të kondensatorit me mundësi konvertimi automatike nga njëri modalitet në tjetrin duke konsideruar suksesin e terapiës në episodin e mëparshëm + diskriminim i programueshëm në zonën VF + programim i 2 senseve dhe 2 vektorëve të pacimit (në elektrodën RV) për detektimin VT/VF + alarm paralajmërues akustik në rast të ndryshimeve/ ndodhjeve mëdha klinike ose teknike e integruar në pasqisje (si në rast të shterimit të baterisë dhe keqfunksionimit të elektrodës) + algoritëm monitorimi për integritetin e elektrodës me alarm paralajmërues akustik të pacientit dhe riprogramim automatik të parametrave të detektimit VT/VF për të zhmangur shoket e padëshiruara + lidhje DF-1 ose DF-4 për elektrodën RV).</p>	cope
115	Bipolar LV pacing lead (Elektrode pejsimi bipolare LV)	cope
116	Quadripolar LV pacing lead (Elektrode pejsimi kuadripolare LV)	cope
117	Introducer kit for coronary sinus cannulation consisting of tëo guiding catheters ëith different shapes of distal end (Kit insertimi për kanulimin e sinusit koronar që ka dy kateter drejtues me forma të ndryshme të fundit distal)	cope
118*	Venogram balloon catheter (Kateter balon venogramë)	cope
119*	Subselection catheters for accessing difficult coronary vein anatomy (Kateter subselektiv për aksesimin e venave koronare me anatomi të vështirë).	cope
120	Absorbable antibacterial envelope for implanted devices to reduce the risk of infection + active antibiotics minocycline and rifampicin + multiple sizes (Membrane antimikrobiale e absorbueshme për pajisjet e implantueshme për reduktimin e riskut të infeksionit, me antibiotik aktiv minocycline dhe rifampicin, përmasa të ndryshme).	cope

121	Implantable loop recorder ëith continuous ecg recording for detecting of syncope and ëith special algorithms for detection of AT/AF + patient hand held activator for manual ECG recording activation in case of symptoms + tËo VT zones for arrhythmia detection + sampling rate of atleast 250Hz + mass of the device maximum 4 g + device volume maximum 2 cm3 + battery longevity of minimum 3 years + technology that alloËs safe MRI imaging for the patient in the magnetic fileds of 1.5T and 3T. (Regjistrues lak i implantueshem me regjistrim te vazhdueshem ECG per detektimin e sinkopeve dhe me algoritem special per stektimin e AT/AF + aktivizues pacienti qe mbahet ne dore per regjistrim manual ECG ne rast simptomash + dy zona VT per detektimin e aritmive + shkalla kampionimit te pakten 250KHz + pesha maksimale e pajisjes 4g + volumi maksimal e pajisjes 2 cm3 + kohezgjatja e baterise te pakten 3 vjet + teknologji qe lejon pacientin te kryeje imazhe MRI i sigurt ne fushem magnetike 1.5 T dhe 3T).	cope
122	Lumenless lead for stimulation of HIS bundle + electrode body diameter 4.1 Fr. + multiple lenghts + technology that alloËs safe MRI imaging for the patient in the magnetic fileds of 1.5T and 3T (Elektrode pa lumen per stimulumin e HIS bundle, diametri i trupit te elektrodës 4.1Fr, gjatesi te ndryshme, me teknologji qe lejon pacientin te kryeje imazhe MRI i sigurte ne fushen magnetike 1.5T dhe 3T).	cope
123	Catheter for HIS bundle electrode placement and fixation ëith fixed curve. Possibility to select different curves and catheter lengths. (Kateter per vendosjen dhe fiksimin e elektrodës se HIS bundle me forme fikse, mundesi per te zgjedhur forma dhe gjatesi te ndryshme).	cope
124	Deflectable catheter for HIS bundle electrode placement and fixation. Possibility to select different catheter lengths. (Kateter i devijueshem per vendosjen dhe fiksimin e elektrodës se HIS bundle, mundesi per te zgjedhur gjatesi te ndryshme).	cope
125*	Electrodes for temporary pacing ëith external pacemaker 5 or 6 F Elektroda per pejsim te perkohshem me pacemaker te jashtem 5/6 F	cope
126	Disposable large aligator clip style extension ëith safe connect used for tempory pacing. (Kabell me 2 dalje me aligator qe lidhet me pacemakerin e jashtem)	cope
127	Pacing system analyser (PSA) restiriliabile patients cable compatible ëith programer (Kabell i resterilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit	cope
128*	Disposable Lead end cap kit, the kit shold contain thre type of caps: unipolar 5 mm (0.2 in) lead end caps x 2pcs; IS-1 UNI/BI lead end cap x 1pcs; bipolar 3.2 mm (0.13 in) loË profile lead end cap x 1pcs, material: silicone rubber. (Kit tapash njeperdorimshe per fundin e elektrodave, kiti duhet te permbaje 3 lloje te tapave: tape per fundin e elektrodës unipolar 5mm (0.2 in) x 2cope; tape per fundin e lektrodës IS-1 uni/bi x 1cope; taper per fundin e elektrodës me profil te ulet bipolar 3.2mm (0.13 in) x 1 cope, materialei: gomË silikoni).	cope
	Special crossing ëire / Gida per lezione te forta	cope
129	CHRONIC TOTAL OCCLUSION (CTO) Guideëire 0.014, Tip radiopacity 16cm, Tip Load: 0.3-1.0 gf, Radiopacity: 16cm, Polymer Jacket & Hydrophilic coating over polymer jacket: 17cm, Length 190-300cm	cope
130	Pre-Shape CHRONIC TOTAL OCCLUSION (CTO) Guideëire 0.014, Tip Load:2.0/4.0/6.0 gf, Tip Radiopacity: 15cm, Hydrophilic 40 cm, Length 190 - 300 cm, tip shape: 1mm pre-shape	cope

Specifikimet Teknike të Përgjithshme

- **Afati i skadencës:**

-Afati i skadencës në momentin e lëvrimin të mallit duhet të jetë jo më e vogël se një vit.

-Kërkohej autodeklarata për materialet mjekësore nga ofertuesi(distributori ose prodhuesi) për konformitetin me normat CE ose FDA, origjinale ose fotokopje të noterizuara të vlefshme në momentin e dorëzimit.

-Autorizim nga MAH/Prodhuesi/Distributori zyrtar.

-Katalogët origjinalë ose të noterizuara për të gjithë artikujt dhe të markohen artikujt që ofrohen.

-Të respektohen specifikimet teknike të kërkuara nga shërbimi për çdo artikull.

-Për të gjithë artikujt me shenjën (*)duhet të paraqiten mostra(sipas numrave respektivë):

Loti

1:(2,3,12,21,27,49,50,51,55,60,65,66,68,74,78,83,88,94,95,99,105,106,107,108,109,118,119,125,128).

Formulimi i specifikimeve ,caktimi i sasive si dhe ndarja në lote është kryer nga specialisti i fushës.

❖ **Loti 2 Materiale Hemodinamike për lezione të kalcifikuara.**

Nr	Emërtimi	Njësia
1	<p>Sterile set for active rotating atherectomy. Including rotating unit compatible with the guiding catheter and control mechanism for the positioning and advancement of the rotating unit. The set must include all the necessary connections to the atherectomy unit. Including safety mechanism for rotation interruption in case of failure. Included with the above set must be included also one compatible guide-wire suitable with active rotating atherectomy including the respective torque device.</p> <p>The supplier must guarantee the supply of a new active atherectomy equipment suitable for the use of the above described set for all the contract duration. The equipment will be used by the hospital till the end of the contract.</p> <p>Set steril me nje perdorim per atherektomi rrotulluese aktive. Perfshihet freze kompatibel me kateter drejtues dhe mekanizem kontrolli per pozicionimin dhe avancimin e frezes. Seti i atherektomise duhet te disponoje lidhjet e pershtatshme me njesine e kontrollit te atherektomise. Te jete e pajisur me mekanizem sigurie per c'aktivizimin e rrotullimit ne rast keqfunksionimi. Sebashku me setin e mesiperm duhet te perfshihet edhe nje gide e pershtatshme per sistemin e atherektomise aktive rrotulluese sebashku me torque perkates.</p> <p>Furnitori duhet te siguroje nje pajisje te re te atherektomise aktive te pershtatshme per perdorimin e seteve te mesiperme per gjithe kohezgjatjen e kontrates. Pajisja do te mbetet ne perdorim te spitalit deri ne perfundim te kontrates.</p> <p>Rotating head diameter 1.25mm.</p> <p>Compatible with 6Fr guiding catheter. Minimal rotating speed $\geq 150,000$ rpm. Including the atherectomy guide-wire Floppy/Extra Support.</p> <p>Diametri i Frezes 1.25mm. Kompatible me kateter drejtues 6Fr. Shpejtesia minimale e rrotullimit $\geq 150,000$ rpm. Perfshihet gida e atherektomise Floppy/Extra Support.</p>	cope

<p>2*</p>	<p>Sterile set for active rotating atherectomy. Including rotating unit compatible with the guiding catheter and control mechanism for the positioning and advancement of the rotating unit. The set must include all the necessary connections to the atherectomy unit. Including safety mechanism for rotation interruption in case of failure. Included with the above set must be included also one compatible guide-wire suitable with active rotating atherectomy including the respective torque device. The supplier must guarantee the supply of a new active atherectomy equipment suitable for the use of the above described set for all the contract duration. The equipment will be used by the hospital till the end of the contract.</p> <p>Set steril me nje perdorim per atherektomi rrotulluese aktive. Perfshihet freze kompatibel me kateter drejtues dhe mekanizem kontrolli per pozicionimin dhe avancimin e frezes. Seti i atherektomise duhet te disponoje lidhjet e pershtatshme me njesine e kontrollit te atherektomise. Te jete e pajisur me mekanizem sigurie per c'aktivizimin e rrotullimit ne rast keqfunksionimi. Sebashku me setin e mesiperme duhet te perfshihet edhe nje gide e pershtatshme per sistemin e atherektomise aktive rrotulluese sebashku me torque perkates. Furnitori duhet te siguroje nje pajisje te re te atherektomise aktive te pershtatshme per perdorimin e seteve te mesiperme per gjithe kohezgjatjen e kontrates. Pajisja do te mbetet ne perdorim te spitalit deri ne perfundim te kontrates. Rotating head diameter 1.50mm. Compatible with 6Fr guiding catheter. Minimal rotating speed $\geq 150,000$ rpm. Including the atherectomy guide-wire Floppy/Extra Support.</p> <p>Diametri i Frezes 1.50mm. Kompatible me kateter drejtues 6Fr. Shpejtesia minimale e rrotullimit $\geq 150,000$ rpm. Perfshihet gida e atherektomise Floppy/Extra Support.</p>	<p>cope</p>
-----------	--	-------------

3	<p>Sterile set for active rotating atherectomy. Including rotating unit compatible with the guiding catheter and control mechanism for the positioning and advancement of the rotating unit. The set must include all the necessary connections to the atherectomy unit. Including safety mechanism for rotation interruption in case of failure. Included with the above set must be included also one compatible guide-wire suitable with active rotating atherectomy including the respective torque device.</p> <p>The supplier must guarantee the supply of a new active atherectomy equipment suitable for the use of the above described set for all the contract duration. The equipment will be used by the hospital till the end of the contract.</p> <p>Set steril me nje perdorim per atherektomi rrotulluese aktive. Perfshihet freze kompatibel me kateter drejtues dhe mekanizem kontrolli per pozicionimin dhe avancimin e frezes. Seti i atherektomise duhet te disponoje lidhjet e pershtatshme me njesine e kontrollit te atherektomise. Te jete e pajisur me mekanizem sigurie per c'aktivizimin e rrotullimit ne rast keqfunksionimi. Sebashku me setin e mesiperme duhet te perfshihet edhe nje gide e pershtatshme per sistemin e atherektomise aktive rrotulluese sebashku me torque perkates.</p> <p>Furnitori duhet te siguroje nje pajisje te re te atherektomise aktive te pershtatshme per perdorimin e seteve te mesiperme per gjithë kohezgjatjen e kontrates. Pajisja do te mbetet ne perdorim te spitalit deri ne perfundim te kontrates.</p> <p style="text-align: center;"><i>Rotating head diameter 1.75mm.</i></p> <p><i>Kompatible with 7Fr guiding catheter. Minimal rotating speed $\geq 150,000$ rpm. Including the atherectomy guide-wire Floppy/Extra Support.</i></p> <p><i>Diametri i Frezes 1.75mm. Kompatibel me kateter drejtues 7Fr. Shpejtesia minimale e rrotullimit $\geq 150,000$ rpm. Perfshihet gida e atherektomise Floppy/Extra Support.</i></p>	cope
---	---	------

4*	<p>Sterile set for active rotating atherectomy. Including rotating unit compatible with the guiding catheter and control mechanism for the positioning and advancement of the rotating unit. The set must include all the necessary connections to the atherectomy unit. Including safety mechanism for rotation interruption in case of failure. Included with the above set must be included also one compatible guide-wire suitable with active rotating atherectomy including the respective torque device. The supplier must guarantee the supply of a new active atherectomy equipment suitable for the use of the above described set for all the contract duration. The equipment will be used by the hospital till the end of the contract.</p> <p>Set steril me nje perdorim per atherektomi rrotulluese aktive. Perfshihet freze kompatibel me kateter drejtues dhe mekanizem kontrolli per pozicionimin dhe avancimin e frezes. Seti i atherektomise duhet te disponoje lidhjet e pershtatshme me njesine e kontrollit te atherektomise. Te jete e pajisur me mekanizem sigurie per c'aktivizimin e rrotullimit ne rast keqfunksionimi. Sebashku me setin e mesiperme duhet te perfshihet edhe nje gide e pershtatshme per sistemin e atherektomise aktive rrotulluese sebashku me torque perkates. Furnitori duhet te siguroje nje pajisje te re te atherektomise aktive te pershtatshme per perdorimin e seteve te mesiperme per gjithë kohezgjatjen e kontrates. Pajisja do te mbetet ne perdorim te spitalit deri ne perfundim te kontrates. <i>Rotating head diameter 2.00mm. Kompatible with 8Fr guiding catheter. Minimal rotating speed $\geq 150,000$ rpm. Including the atherectomy guide-wire Floppy/Extra Support.</i></p> <p><i>Diametri i Frezes 2.00mm. Kompatible me kateter drejtues 8Fr. Shpejtesia minimale e rrotullimit $\geq 150,000$ rpm. Perfshihet gida e atherektomise Floppy/Extra Support.</i></p>	cope
	Cutting balloon for hard lesions / Kateter me Balon prerës për leziona të forta	cope
5*	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidroflike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.00mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit prerës 6-7mm.</i></p>	cope
6	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidroflike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.00mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit prerës 9-10mm.</i></p>	cope

7	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.00mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 15-16mm.</i></p>	cope
8*	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.25mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 6-7mm.</i></p>	cope
9	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.25mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 9-10mm.</i></p>	cope
10	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.25mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 15-16mm.</i></p>	cope
11*	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.50mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 6-7mm.</i></p>	cope
12	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.50mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 9-10mm.</i></p>	cope

13	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.50mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 15-16mm.</i></p>	cope
14	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.75mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 6-7mm.</i></p>	cope
15*	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.75mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 9-10mm.</i></p>	cope
16	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.75mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 15-16mm.</i></p>	cope
17	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 3.00mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 6-7mm.</i></p>	cope
18*	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 3.00mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 9-10mm.</i></p>	cope

19	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues.</p> <p><i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 3.00mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit prerës 15-16mm.</i></p>	cope
Microcatheter / Mikrokateter		cope
20*	<p>Entry profile: 1.4-1.5 Fr. Crossing profile: 2.0-2.1 Fr. Radiopaque distal marker. Hydrophilic coating. Catheter length 135-150cm. Guidewire compatibility: 0.014 inch.</p> <p>Profili i Hyrjes: 1.4-1.5 Fr. Profili i kalimit: 2.0-2.1 Fr. Marker Distal radio-opak. Veshje hidrofilike. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Perpuethshmeria e gides0.014 inch.</p> <p><i>Microcatheter for tortuous lesions / Mikrokateter per lezione te perdredhura</i></p>	cope
21	<p>Entry profile: 1.4-1.5 Fr. Crossing profile: 2.0-2.1 Fr. Radiopaque distal marker. Hydrophilic coating. Catheter length 135-150cm. Guidewire compatibility: 0.014 inch.</p> <p>Profili i Hyrjes: 1.4-1.5 Fr. Profili i kalimit: 2.0-2.1 Fr. Marker Distal radio-opak. Veshje hidrofilike. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Perpuethshmeria e gides0.014 inch.</p> <p><i>Microcatheter for support / Mikrokateter per mbeshtetje</i></p>	cope
22*	<p>Entry profile: 1.4-1.5 Fr. Crossing profile: 2.0-2.1 Fr. Radiopaque distal marker. Hydrophilic coating. Catheter length 135-150cm. Guidewire compatibility: 0.014 inch.</p> <p>Profili i Hyrjes: 1.4-1.5 Fr. Profili i kalimit: 2.0-2.1 Fr. Marker Distal radio-opak. Veshje hidrofilike. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Perpuethshmeria e gides0.014 inch.</p> <p><i>Microcatheter for retrograde application / Mikrokateter per aplikim retrograde</i></p>	cope
Over the Wire Balloon catheter / Kateter me Balon OTW		cope
23	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatacioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues.</p> <p>Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr.</p> <p><i>Diameter 1.20 mm. Length/Gjatesia 6-8mm</i></p>	cope
24	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatacioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues.</p> <p>Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr.</p> <p><i>Diameter 1.20 mm. Length/Gjatesia 10-12mm</i></p>	cope

25	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatazioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr. Diameter 1.20 mm. Length/Gjatesia 15-16mm</p>	cope
26	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatazioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr. Diameter 1.20 mm. Length/Gjatesia 18-20mm</p>	cope
27	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatazioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr. <i>Diameter 1.50 mm. Length/Gjatesia 6-8mm</i></p>	cope
28	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatazioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr. Diameter 1.50 mm. Length/Gjatesia 10-12mm</p>	cope
29*	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatazioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr. <i>Diameter 1.50 mm. Length/Gjatesia 15-16mm</i></p>	cope
30	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatazioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr. <i>Diameter 1.50 mm. Length/Gjatesia 18-20mm</i></p>	cope
31	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatazioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr. <i>Diameter 2.00 mm. Length/Gjatesia 6-8mm</i></p>	cope

32*	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatacioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues.</p> <p>Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr.</p> <p><i>Diameter 2.00 mm. Length/Gjatesia 10-12mm</i></p>	cope
33*	Normal sheath introducer with mini-guide wire (Sheath me gjatesi normale dhe gide te vogel) 8 F	cope

Specifikimet Teknike të Përgjithshme

- **Afati i skadencës:**

-Afati i skadencës në momentin e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se një vit.

-Kërkohej autodeklaratë për materialet mjekësore nga ofertuesi (distributori ose prodhuesi) për konformitetin me normat CE ose FDA, origjinale ose fotokopje të noterizuara të vlefshme në momentin e dorëzimit.

-Autorizim nga MAH/Prodhuesi/Distributori zyrtar.

-Katalogët origjinalë ose të noterizuara për të gjithë artikujt dhe të markohen artikujt që ofrohen.

-Të respektohen specifikimet teknike të kërkuara nga shërbimi për çdo artikull.

-Për të gjithë artikujt me shenjën (*) duhet të paraqiten mostra (sipas numrave respektivë):

Loti 2: (2,4,5,8,11,15,,18,20,22,23,29,32,33).

Formulimi i specifikimeve ,caktimi i sasive si dhe ndarja në lote është kryer nga specialisti i fushës.

Shtojca 7.*(Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor)**(Kjo Shtojcë në rastin e Marrëveshjes Kuadër do të plotësohet nga autoriteti/enti kontraktor vetëm gjatë rihapjes së procesit të mini-konkursit)***FORMULARI I SASISË DHE GRAFIKUT TË LËVRIMIT****Sasia e mallit që kërkohet:**

Sasia e mallit që kërkohet: Sasitë e parashikuara janë orientuese dhe sipas nevojave dhe Kërkesave të AK.

Afatet e lëvrimit:**❖ Loti 1 Materiale Hemodinamike për koronarografi , PCI dhe Pacing**

Artikulli	Përshkrimi	Shuma	Destinacioni	Periudha e dorëzimit
1	<p>ANGIOGRPHY PACK (FEMORAL APROCH) - Reinforced Angio Drape 240 x 300 cm with two sided PE clear film (waterproof, high absorption ability) x 1, - Tray 30x30x5 cm x 1, - Cup 60 ml x 1, - Bowl 500 ml x 1, - Table Cover 140x150 cm x 1, - Gauze Swabs 10x10 cm -30 piece, - Large Gauze Swabs with high absorption ability 30x40cm -2 piece - Protective cover 80x110 cm x 1, - Image intensifier cover with elastic fixation 40x40cm x1, - Sponge stick x 1, - Coats XL x 2, - Coats L x 1 - Scalpel x 1. (Pako angiografike (trajtim femoral) – drape angjio e perforcuar 240x300 cm me dy anet film i paster PE (kundra ujit, aftesi absorbimi te larte) x1 – bacele 30x30x5cm x 1, - kupe 60m x 1 – bacele 500ml x1 – mbulese tavoline 140x150cm x1 – garza 10x10cm 30 cope,- garze e madhe me aftesi absorbimi te larte 30x40cm 2 cope – mbulese mbrojtese 80x110cm x1 – mbulese per intesifikuesin e imazhit me fiksuese elastike 0x40cm x1, - sfungjer me shkop x1, - perparse XL x2, - perparse L x1- bisturi x1)</p>	1200	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
2*	<p>ANGIOGRPHY PACK (RADIAL APPROCH) Reinforced Angio Drape 240 x 340 cm with two sided PE clear film (waterproof, high absorption ability) x1, - Tray 30x30x5 cm x1, -Cup 60 ml x1, -Bowl 500 ml x1, -Table Cover 140x160 cm x1, -Gauze Swabs 10x10 cm -30 piece, Large Gauze Swabs with high absorption ability 30x40cm -2 piece -Equipment protective cover 80x110 cm x1, Image intensifier cover with elastic fixation 40x40cm x1, -Sponge stick x1, -Coats XL x2, -Scalpel x1. (Pako angiografike (trajtim radial) – drape angjio e perforcuar 240x340 cm me dy anet film i paster PE (kundra ujit, aftesi absorbimi te larte) x1 – bacele 30x30x5cm x 1, - kupe 60m x 1 – bacele 500ml x1 – mbulese tavoline 140x160cm x1 – garza 10x10cm 30 cope,- garze e madhe me aftesi absorbimi te larte 30x40cm 2 cope – mbulese mbrojtese per pajisje 80x110cm x1 – mbulese per intesifikuesin e imazhit me fiksuese elastike 40x40cm x1, - sfungjer me shkop x1, - perparse XL x2, - bisturi x1)</p>	3000	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK

3*	Diagnostic Guide Wire, PTFE-coated, J radius 3mm, 0.035 - 150-180 cm – (Gide diagnostikuese e veshur PTFE, rreze J 3mm, 0.035-180cm).	1000	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
4	Diagnostic Hydrophilic Nitinol Guide Wire, Distal tip form - Angled, Tip stiffness - Standart Type, 0.035(0.89mm) 180-260cm, shaft stiffness - Stiff.(Gide diagnostikuese hidroflike Nitinoli, forma e majes distale- e kthyer, fortesia e majes- lloji standart, 0.035(0.89mm) 180-260cm, fortesia e boshtit- e forte) .	500	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
5	Diagnostic Hydrophilic Nitinol Guide Wire, Distal tip form - Angled, Tip stiffness - Floppy Type, 0.035(0.89mm) 180-260cm, shaft stiffness - Stiff.(Gide diagnostikuese hidroflike Nitinoli, forma e majes distale- e kthyer, fortesia e majes- lloji floppy, 0.035(0.89mm) 180-260cm, fortesia e boshtit- e forte).	200	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
6	Diagnostic Hydrophilic Nitinol Guide Wire, Distal tip form - Angled, Tip stiffness - Soft Type, 0.035(0.89mm) 180-260cm , shaft stiffness – Stiff. (Gide diagnostikuese hidroflike Nitinoli, forma e majes distale- e kthyer, fortesia e majes- lloji i bute, 0.035(0.89mm) 180-260cm, fortesia e boshtit- e forte)	50	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
7	Pressure tubing made of poliethylene Male-female,length 120 cm,tubing diameter 1 x 2 mm (Tuba presioni me material polietileni mashkull-femer, gjatesi 120 cm,diameter tubi 1 x 2 mm)	4200	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
8	Pressure Infusion Bag - 500ml (qese infuzioni presioni – 500ml)	20	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
9	Radial sheath introducer with hemostatic valve, HYDROPHILIC COATING 4 Fr, 7-11cm, needle 21G, Mini Guidewire 0.018"or 0.021" (Sheath radial me valvul hemostatike, veshje hidroflike 4Fr, 7-11cm age 21G gide e vogel 0.018" ose 0.021")	50	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
10	Radial sheath introducer with hemostatic valve, HYDROPHILIC COATING 5 Fr, 7-11cm, needle 21G, Mini Guidewire 0.018"or 0.021" (Sheath radial me valvul hemostatike, veshje hidroflike 5Fr, 7-11cm age 21G gide e vogel 0.018" ose 0.021")	500	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
11	Radial sheath introducer with hemostatic valve, HYDROPHILIC COATING 6 Fr, 7-11cm, needle 21G, Mini Guidewire 0.018"or 0.021" (Sheath radial me valvul hemostatike, veshje hidroflike 6Fr, 7-11cm age 21G gide e vogel 0.018" ose 0.021")	3000	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
12*	Radial sheath introducer with hemostatic valve, HYDROPHILIC COATING 6 Fr, 16-25cm, needle 21G, Mini Guidewire 0.018"or 0.021" (Sheath radial me valvul hemostatike, veshje hidroflike 6Fr, 16-25cm age 21G gide e vogel 0.018" ose 0.021")	100	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
13	Seldinger Guide Wire Needle 20-21G, single sterile package, lenght: 35 - 50 mm (Gide Seldinger age 20-21G, paketim steril tek, gjatesia 35-50mm)	2000	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
14	Catheter left coronary Judkins Technique (125cm) 6F*4.0(Kateter koronar i majte teknika Judkins 125cm 6F*4.0)	20	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
15	Catheter right coronary Judkins technique(125cm) 6F*4.0(Kateter koronar i djathte teknika Judkins 125cm 6F*4.0)	20	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK

16	Catheter Multipurpose (110 cm) 5F (Kateter koronare multipurpose 110cm 5 Fr)	30	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
17	Catheter left coronary Judkins Technique (125cm) 5F*4.0(Kateter koronar i majte teknika Judkins 125cm 5F*4.0)	20	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
18	Catheter right coronary Judkins technique (125cm) 5F*4.0(Kateter koronar i djathte teknika Judkins 125cm 5F*4.0)	20	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
19	PTCA Y connectro kit (Single Y connector - Push Pull/Twist,20-25cm extention tube with attached Stopcock, Torque Device, Insertion tool) (kit lidhje Y PTCA, lidhes Y tek- push pull/twist, tubi zgjatues 20-25cm me rubinet te vendosur, pajisje shternguese, mjete futjeje)	800	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
20	Coronary guide catheter (without side holes)5F, extra back up 3.0 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore)5F, extra back up 3.0	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
21*	Coronary guide catheter (without side holes)5F, extra back up 3.5 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore)5F, extra back up 3.5	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
22	Coronary guide catheter (without side holes)5F, extra back up 3.75 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore)5F, extra back up 3.75	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
23	Coronary guide catheter (without side holes)5F, extra back up 4.0 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore)5F, extra back up 4.0	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
24	Coronary guide catheter (without side holes)6F, extra back up 3.0 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore)6F, extra back up 3.0	30	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
25	Coronary guide catheter (without side holes)6F, extra back up 3.5 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore)6F, extra back up 3.5	600	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
26	Coronary guide catheter (without side holes)6F, extra back up 3.75 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore)6F, extra back up 3.75	70	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
27*	Coronary guide catheter (without side holes)6F,extra back up 4.0 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore)6F, extra back up 4.0	50	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
28	Coronary guide catheter (without side holes)6F,extra back up 4.5 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore) 6F, extra back up 4.5	10	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
29	Coronary guide catheter (without side holes)6F,extra back up 5.0 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore) 6F, extra back up 5.0	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”,	24 muaj nga data e lidhjes se MK

			Tiranë.	
30	Coronary guide catheter (without side holes)7F,extra back up 4.0 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore) 7F, extra back up 4.0	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
31	Coronary guide catheter (without side holes)7F,extra back up 4.5 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore) 7F, extra back up 4.5	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
32	Coronary guide catheter (without side holes) 7F, Left, Amplatz I	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
33	Coronary guide catheter (without side holes) 7F, Left, Amplatz II	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
34	Coronary guide catheter (without side holes) 7F, Left, Amplatz III	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
35	Coronary guide catheter (with side holes)6F, extra back up 3.5 - Kateter drejtues koronar (me virma anesore) 6F, extra back up 3.5	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
36	Coronary guide catheter (with side holes) 6F,extra back up 4.0 – Kateter drejtues koronar (me virma anesore)6F, extra back up 4.0	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
37	Coronary guide catheter (with side holes) 6F,extra back up 4.5 Kateter drejtues koronar (me virma anesore) 6F, extra back up 4.5	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
38	Coronary guide catheter (with side holes)6F, Left Judkins technique 4.0 – Kateter drejtues koronar (me virma anesore) 6F, teknika judkins majtas 4.0	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
39	Coronary guide catheter (with side holes)6F, Left Judkins technique 4.5 – Kateter drejtues koronar (me virma anesore) 6F, teknika judkins majtas 4.5	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
40	Coronary guide catheter (with side holes) 6F, Left Judkins technique 5.0 – Kateter drejtues koronar (me virma anesore) 6F, teknika judkins majtas 5.0	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
41	Coronary guide catheter (without side holes) 5F, right judkins technique 3.5 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore) 5F, teknika judkins djathtas 3.5	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
42	Coronary guide catheter (without side holes) 8F, right judkins technique 3.5 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore) 8F, teknika judkins djathtas 3.5	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK

43	Coronary guide catheter (without side holes)8F,extra back up 3.5 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore) 8F, extra back up 3.5	5	QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
44	Coronary guide catheter (without side holes)8F,extra back up 4.0 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore) 8F, extra back up 4.0	5	QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
45	Coronary guide catheter (without side holes)8F,extra back up 4.5 - Kateter drejtues koronar (pa virma anesore) 8F, extra back up 4.5	5	QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
46	Coronary guide catheter (without side holes) 8F, Left, Amplatz I	5	QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
47	Coronary guide catheter (without side holes) 8F, Left, Amplatz II	5	QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
48	Coronary guide catheter (without side holes) 8F, Left, Amplatz III	5	QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
49*	Rapid Exchange Guide Extension, Compatible guide Catheter 5Fr and 6Fr, hydrophilic coating length 10 cm, total usable length 150 cm, Rapid Exchange length 25cm, exit markers at 95cm and 105 cm, reinforced shaft, flexible radiopaque atraumatic tip. (Zgjatues drejtues me shkembim te shpejte, kompatibel me kateter drejtues 5Fr dhe 6Fr, gjatesia e veshjes hidrofilike 10cm, gjatesia totale e perdorshme 150cm, gjatesia e pjeses me shkembim te shpejte 25cm, shenues ne dale ne 95cm dhe 105cm, shaft i perforcuar, maje radiopake atraumatike fleksibel.	30	QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
50*	Dual Lumen Rapid Exchange Micro Catheter, hydrophilic distal shaft coating, compatible with 0.014" guide wires for the over the wire (OTW) lumen and for the rapid exchange (Rx) lumen, total usable length 135 cm, shaft inner diameter 0.48mm, two marker located at 95 cm and 105 cm from the distal tip, reinforced shaft, RX lumen length 18 cm, compatible with guiding catheter 5Fr, Radiopaque atraumatic tip. (Mikrokateter me shkembim te shpejte me dy dalje, shafti disat i veshur hidrifilik, kompatibel me tel udhezues 0.014" per daljen mbi tel (OTW) dhe per daljen me shkembim te shpejte, gjatesi totale e punes 135cm, diametri i brendshem i shaftit 0.48mm, dy shenues pozicionuar ne 95cm dhe 105cm nga maja distale, shaft i perforcuar, gjatesia e daljes RX 18cm, kompatibel me kateter drejtues 5Fr, maje atraumatike radiopake).	10	QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
51*	Semi compliant Rapid exchange PTCA balloon catheter, 2 markers, 1.25 mm, 6-7 mm - (ballon gjysem kompleant me 2 marker)	20	QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
52	Semi compliant Rapid exchange PTCA balloon catheter, 2 markers, 2.5 mm, 6-7 mm -(ballon gjysem kompleant me 2 marker)	20	QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK

53	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,2.0mm,12-14mm (Kateter PTCA jo kompletant me shkembim te shpejte, 2 shenues, 2mm, 12-14mm)	50	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
54	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,2.0mm,18-21mm (Kateter PTCA jo kompletant me shkembim te shpejte, 2 shenues, 2mm, 18-21mm)	30	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
55*	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,2.5mm,18-21mm (Kateter PTCA jo kompletant me shkembim te shpejte, 2 shenues, 2.5mm, 18-21mm)	30	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
56	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers, 4 mm, 14-16 mm (Kateter PTCA jo kompletant me shkembim te shpejte, 2 shenues, 4mm, 14-16mm)	20	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
57	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers, 4.5 mm, 8-10mm (Kateter PTCA jo kompletant me shkembim te shpejte, 2 shenues, 4.5mm, 8-10mm)	40	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
58	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers, 4.5 mm, 12-13mm (Kateter PTCA jo kompletant me shkembim te shpejte, 2 shenues, 4.5mm, 12-13mm)	20	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
59	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers, 5mm, 8-10mm (Kateter PTCA jo kompletant me shkembim te shpejte, 2 shenues, 5mm, 8-10mm)	50	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
60*	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers, 5mm, 12-13mm (Kateter PTCA jo kompletant me shkembim te shpejte, 2 shenues, 5mm, 12-13mm)	30	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
61	Percutaneous valve selfexpandable, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, supra-annular function, valve sizes 22-23mm, 25-26mm, 29-30mm, 33-34mm, treatment of 17-30 mm annulus diameter range, CE/FDA approved with clinical studies. (Valvul perkutane me vetezmadhim, skelet me shume nivele i perbere prej nitinoli, e dukshme gjate fluoroskopise, prej indi perikardiumi derri ose lope, permasa valvule 22-23mm, 25-26mm, 29-30mm, 33-34mm, trajtim i diametrit ta annulus ne diapazonin 17-30mm, aprovim CE/FDA me studime klinike).	4	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
62	Delivery catheter 14-18Fr, designed for controlled release of the valve and for added assurance of accurate placement, delivery system must provide fully recapture and reposition the valve. (Kateter dergimi 14-18Fr , projektuar per leshimin e kontrolluar te valvules dhe siguri te metejshtme per vendosjen e sakte, sistemi dergimit duhet te ofroje rikthim te plote dhe ripozicionim te valvules).	4	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
63	Guidewire specifically designed for TAVI procedure. Guidewire should be designed to minimize the risk of ventricular perforation, guidewire should be pre-shaped, length 260mm, tip design – curved, 0.035 inch, curve diameter 30-32mm.(Gide drejtuese e dizenuar specifikesht per procedure TAVI. Gida duhet te jete e dizenuar te minimizoj rrezikun e shpimit ventrikular, gida duhet te jete e para-formuar, gjatesi 260mm, forma e majes te jete e kurbuar, 0.035”, diametri i kurbes 30-32mm).	6	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK

64	System for compressing the bioprosthesis into the catheter or other equivalent product. (Sistem per ngjeshjen e bioprotezes ne kateter ose nje produkt tjetër ekuivalent).	4	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
65*	Valvuloplasty Balloon Catheters, length 40mm, diameter range from 18up to 30mm. (Kateter Balon Valvuloplastie, gjatesi 40mm, diameter ne diapzonin nga 18mm deri ne 30mm)	8	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
66*	Introducer Sheath with Hydrophilic Coating, working length 28cm, Size: 14Fr, 16Fr, 18Fr, and 20Fr, Guidewire diameter: 0.035"/0.89 mm, Locking mechanism on dilator handle. (Introducer Sheath me veshje hidrofilike, gjatesi pune 28cm, Permasa: 14Fr, 16Fr, 18Fr dhe 20Fr, Diametri per gide:0.035"/0.89 mm, mekanizem mbyllje ne dorezen e dilatorit).	6	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
67	Microsnare with loop diameter range from 2mm to 7mm, snare length 175/200cm, catheter length 150/175cm, Catheter Size Distal-Proximal 2.3-3F. (Mikrorrjete me diameter laku nga 2mm deri ne 7mm, gjatesi rrjete 175/200cm, gjatesi kateteri 150/170cm, permase kateteri distale-proksimale 2.3-3F).	2	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
68*	Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale length 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries). Drug coated balloon catheter, diameter 2.0mm, length 14-16mm	4	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
69	Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale length 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries). Drug coated balloon catheter, diameter 2.0mm, length 18-20mm	4	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK

70	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.0mm, length 24-26mm</p>	4	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
71	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.0mm, length 28-30mm</p>	1	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
72	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.0mm, length 34-36mm</p>	1	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>

73	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthth 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.25mm, length 14-16mm</p>	6	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
74*	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthth 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.25mm, length 18-20mm</p>	6	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
75	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthth 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.25mm, length 24-26mm</p>	4	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>

76	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.25mm, length 28-30mm</p>	2	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
77	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.25mm, length 34-36mm</p>	2	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
78*	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.5mm, length 14-16mm</p>	8	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>

79	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthth 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.5mm, length 18-20mm</p>	8	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
80	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthth 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.5mm, length 24-26mm</p>	6	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
81	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthth 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.5mm, length 28-30mm</p>	4	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>

82	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthth 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.5mm, length 34-36mm</p>	2	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
83*	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthth 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.75mm, length 14-16mm</p>	6	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
84	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthth 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.75mm, length 18-20mm</p>	6	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>

85	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.75mm, length 24-26mm</p>	4	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
86	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.75mm, length 28-30mm</p>	4	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
87	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 2.75mm, length 34-36mm</p>	2	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>

88*	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthth 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 3.0mm, length 14-16mm</p>	4	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
89	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthth 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 3.0mm, length 18-20mm</p>	4	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
90	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthth 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 3.0mm, length 24-26mm</p>	2	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>

91	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 3.0mm, length 28-30mm</p>	2	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	24 muaj nga data e lidhjes se MK
92	<p>Second Generation Drug coated balloon catheter with paclitaxel and iopromide, usubale lengthh 145-150cm, proximal shaft 1.9F, distal shaft 2.5F, compatible guidewire 0.014", Guiding catheter compatible 5F, Balloon crossing profile 0.033"-0.037", indications: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD), Bifurcations and Bifurcations ristenosis proved by Randomized Controlled Trials (RCTs) and Observational studies (Registries). (Kateter balon I veshur me ilac paclitaxel dhe iopromide, gjatesi e perdorshme 145-150cm, boshti proximal 1.9F, boshti disatl 2.5F, i pershtatshem me gida 0.014", i pershtatshem me kateter drejtues 5F, profili kalueshmerise se balonit 0.033"-0.037", indikacionet: In-stent restenosis (ISR); HBR patients (High bleeding risk); Small vessel disease (SVD) dhe Bifurcations provuar me Randomized Controlled Trials (RCTs) dhe Observational studies (Registries).</p> <p>Drug coated balloon catheter, diameter 3.0mm, length 34-36mm</p>	2	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	24 muaj nga data e lidhjes se MK
93	<p>Coronary stent graft system, Micro-porous ePTFE graft material with one layer, CoCr single stent, 100% covered, 3 year shelf life, Guide Catheter Compatibility 5Fr for all sizes - Graft stente koronare, material mikroporoz ePTFE me nje shtrese, stent teke CoCr, 100% e veshur, jetegjatesi 3 vjet, kompatibel me Guide Kateter 5Fr per te gjitha permasat</p> <p>Coronary stent graft, micro porous ePTFE graft material, 100% covered (Graft Stent koronare material mikroporoz 100 i veshur) 2.5 /12-14 mm</p>	1	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	24 muaj nga data e lidhjes se MK
94*	<p>Coronary stent graft system, Micro-porous ePTFE graft material with one layer, CoCr single stent, 100% covered, 3 year shelf life, Guide Catheter Compatibility 5Fr for all sizes - Graft stente koronare, material mikroporoz ePTFE me nje shtrese, stent teke CoCr, 100% e veshur, jetegjatesi 3 vjet, kompatibel me Guide Kateter 5Fr per te gjitha permasat</p> <p>Coronary stent graft, micro porous ePTFE graft material, 100% covered (Graft Stent koronare material mikroporoz 100 i veshur) 2.75 /10-12 mm</p>	1	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	24 muaj nga data e lidhjes se MK
95*	<p>Drug-eluting stents covered with cytostatic drugs: serolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus. Obligatory characteristics: architecture for flexibility, cobalt or platinum alloy, crossing profiles under 0.049 inch, thickness strut under 0.0038 inch, tested in multicentric studies for their efficacy and with American FDA or CE approvals) (Stente te veshura me medikamente citostatike: serolimus, everolimus, biolimus ose zotarolimus. Karakteristika te detyrueshme: arkitekture fleksibile, material kobalt ose platinum, me profil kalueshmerie nen 0.049 inch, dhe trashesine e trutit nen 0.0038 inch, te provuar ne studime multicentrike, per efikasitet dhe te aprovuara nga FDA amerikane ose Komun.Europian CE)</p> <p>Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.0 mm 48 mm</p>	6	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	24 muaj nga data e lidhjes se MK

96	<p>Drug-eluting stents covered with cytostatic drugs: serolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus. Obligatory characteristics: architecture for flexibility, cobalt or platinum alloy, crossing profiles under 0.049 inch, thickness strut under 0.0038 inch, tested in multicentric studies for their efficacy and with American FDA or CE approvals) (Stente te veshura me medikamente citostatike: serolimus, everolimus, biolimus ose zotarolimus. Karakteristika te detyrueshme: arkitekture fleksibile, material kobalt ose platinium, me profil kalueshmerie nen 0.049 inch, dhe trashesine e trutit nen 0.0038 inch, te provuar ne studime multicentrike, per efikasitet dhe te aprovuara nga FDA amerikane ose Komun.Europian CE)</p> <p>Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.0 mm 25-28 mm</p>	2	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
97	<p>Drug-eluting stent for restenosis, LM and bifurcation, Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of cobalt alloy (CoCr) or Platinum (PtCr), markers of platinum iridium, sinusoidal technology connecting from one wire, or in combination CWT technology, Multi-link technology or combination of mentioned technologies or equivalent, with the active component - cytostatic with anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus or Serolimus. The drug carries BioLinx polymer, or fluoropolymer, or PVDF or an equivalent polymer with drug delivery through 120 to 180 days or equivalent, tested in multicentric studies for their efficacy, CE aproval for use in patients with diabetes or equivalent. (Stente te veshura me medikamente citostatike: Stente te veshura me me dikament per ristenozia, LM dhe bifurkime, Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar qw lwshon ilaç (i medikuar) e pwrbrwrw prej aliazh Kobalti (CoCr) ose Platini (PtCr)”, markues platinium iridium, teknologji sinusoidale me lidhje nga njw tel, teknologji CWT, teknologji Multi-Link ose kombinim i teknologjive tw sipwrpwrmdura, ose ekuivalente me komponent aktiv, citostatik Everolimus, Zotarolimus ose Serolimus me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, Mbajtwsi i ilaçit BioLinx polymer ose Fluoropolymer ose PVDF ose polimer ekuivalent shpwrmdan ilaçin nw 120 deri nw 180 ditw ose ekuivalent, te provuara ne studime multicentrike per efikasitet, CE per perdorim ne pacient diabetik ose ekuivalent)</p> <p>Diameter 2.0mm, gjatesi 7-8mm</p>	3	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>

98	<p>Drug-eluting stent for restenosis, LM and bifurcation, Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of cobalt alloy (CoCr) or Platinum (PtCr), markers of platinum iridium, sinusoidal technology connecting from one wire, or in combination CWT technology, Multi-link technology or combination of mentioned technologies or equivalent, with the active component - cytostatic with anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus or Serolimus. The drug carries BioLinx polymer, or fluoropolymer, or PVDF or an equivalent polymer with drug delivery through 120 to 180 days or equivalent, tested in multicentric studies for their efficacy, CE approval for use in patients with diabetes or equivalent. (Stente te veshura me medikamente citostatike: Stente te veshura me me dikament per ristenozë, LM dhe bifurkime, Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar qw lwshon ilaç (i medikuar) e pwrbrwrw prej aliazh Kobalti (CoCr) ose Platini (PtCr)", markues platinum iridium, teknologji sinusoidale me lidhje nga njw tel, teknologji CWT, teknologji Multi-Link ose kombinim i teknologjive tw sipwrpwrmdura, ose ekuivalente me komponent aktiv, citostatik Everolimus, Zotarolimus ose Serolimus me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, Mbajtwsi i ilaçit BioLinx polymer ose Fluoropolymer ose PVDF ose polimer ekuivalent shpwrndan ilaçin nw 120 deri nw 180 ditw ose ekuivalent, te provuara ne studime multicentrike per efikasitet, CE per perdorim ne pacient diabetik ose ekuivalent) Diameter 4.0mm, gjatesi 21-24mm</p>	2	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
99*	<p>Drug-eluting stent for restenosis, LM and bifurcation, Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of cobalt alloy (CoCr) or Platinum (PtCr), markers of platinum iridium, sinusoidal technology connecting from one wire, or in combination CWT technology, Multi-link technology or combination of mentioned technologies or equivalent, with the active component - cytostatic with anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus or Serolimus. The drug carries BioLinx polymer, or fluoropolymer, or PVDF or an equivalent polymer with drug delivery through 120 to 180 days or equivalent, tested in multicentric studies for their efficacy, CE approval for use in patients with diabetes or equivalent. (Stente te veshura me medikamente citostatike: Stente te veshura me me dikament per ristenozë, LM dhe bifurkime, Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar qw lwshon ilaç (i medikuar) e pwrbrwrw prej aliazh Kobalti (CoCr) ose Platini (PtCr)", markues platinum iridium, teknologji sinusoidale me lidhje nga njw tel, teknologji CWT, teknologji Multi-Link ose kombinim i teknologjive tw sipwrpwrmdura, ose ekuivalente me komponent aktiv, citostatik Everolimus, Zotarolimus ose Serolimus me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, Mbajtwsi i ilaçit BioLinx polymer ose Fluoropolymer ose PVDF ose polimer ekuivalent shpwrndan ilaçin nw 120 deri nw 180 ditw ose ekuivalent, te provuara ne studime multicentrike per efikasitet, CE per perdorim ne pacient diabetik ose ekuivalent) Diameter 4.0mm, gjatesi 29-30mm</p>	2	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>

100	<p>Drug-eluting stent for restenosis, LM and bifurcation, Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of cobalt alloy (CoCr) or Platinum (PtCr), markers of platinum iridium, sinusoidal technology connecting from one wire, or in combination CWT technology, Multi-link technology or combination of mentioned technologies or equivalent, with the active component - cytostatic with anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus or Serolimus. The drug carries BioLinx polymer, or fluoropolymer, or PVDF or an equivalent polymer with drug delivery through 120 to 180 days or equivalent, tested in multicentric studies for their efficacy, CE approval for use in patients with diabetes or equivalent. (Stente te veshura me medikamente citostatike: Stente te veshura me me dikament per ristenozo, LM dhe bifurkime, Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar qw lwshon ilaç (i medikuar) e pwrbrwrw prej aliazh Kobalti (CoCr) ose Platini (PtCr)", markues platinum iridium, teknologji sinusoidale me lidhje nga njw tel, teknologji CWT, teknologji Multi-Link ose kombinim i teknologjive tw sipwrpwrmdadura, ose ekuivalente me komponent aktiv, citostatik Everolimus, Zotarolimus ose Serolimus me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, Mbajtwsi i ilaçit BioLinx polymer ose Fluoropolymer ose PVDF ose polimer ekuivalent shpwrndan ilaçin nw 120 deri nw 180 ditw ose ekuivalent, te provuara ne studime multicentrike per efikasitet, CE per perdorim ne pacient diabetik ose ekuivalent) Diameter 4.5mm, gjatesi 29-30mm</p>	2	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
101	<p>Drug-eluting stent for restenosis, LM and bifurcation, Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of cobalt alloy (CoCr) or Platinum (PtCr), markers of platinum iridium, sinusoidal technology connecting from one wire, or in combination CWT technology, Multi-link technology or combination of mentioned technologies or equivalent, with the active component - cytostatic with anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus or Serolimus. The drug carries BioLinx polymer, or fluoropolymer, or PVDF or an equivalent polymer with drug delivery through 120 to 180 days or equivalent, tested in multicentric studies for their efficacy, CE approval for use in patients with diabetes or equivalent. (Stente te veshura me medikamente citostatike: Stente te veshura me me dikament per ristenozo, LM dhe bifurkime, Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar qw lwshon ilaç (i medikuar) e pwrbrwrw prej aliazh Kobalti (CoCr) ose Platini (PtCr)", markues platinum iridium, teknologji sinusoidale me lidhje nga njw tel, teknologji CWT, teknologji Multi-Link ose kombinim i teknologjive tw sipwrpwrmdadura, ose ekuivalente me komponent aktiv, citostatik Everolimus, Zotarolimus ose Serolimus me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, Mbajtwsi i ilaçit BioLinx polymer ose Fluoropolymer ose PVDF ose polimer ekuivalent shpwrndan ilaçin nw 120 deri nw 180 ditw ose ekuivalent, te provuara ne studime multicentrike per efikasitet, CE per perdorim ne pacient diabetik ose ekuivalent) Diameter 5.0mm, gjatesi 18-20mm</p>	2	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>

102	<p>Drug-eluting stent for restenosis, LM and bifurcation, Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of cobalt alloy (CoCr) or Platinum (PtCr), markers of platinum iridium, sinusoidal technology connecting from one wire, or in combination CWT technology, Multi-link technology or combination of mentioned technologies or equivalent, with the active component - cytostatic with anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus or Serolimus. The drug carries BioLinx polymer, or fluoropolymer, or PVDF or an equivalent polymer with drug delivery through 120 to 180 days or equivalent, tested in multicentric studies for their efficacy, CE aproval for use in patients with diabetes or equivalent. (Stente te veshura me medikamente citostatike: Stente te veshura me me dikament per ristenozë, LM dhe bifurkime, Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar qw lwshon ilaç (i medikuar) e pwrbrwrw prej aliazh Kobalti (CoCr) ose Platini (PtCr)", markues platinum iridium, teknologji sinusoidale me lidhje nga njw tel, teknologji CWT, teknologji Multi-Link ose kombinim i teknologjive tw sipwrpwrmdura, ose ekuivalente me komponent aktiv, citostatik Everolimus, Zotarolimus ose Serolimus me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, Mbajtwsi i ilaçit BioLinx polymer ose Fluoropolymer ose PVDF ose polimer ekuivalent shpwrmdan ilaçin nw 120 deri nw 180 ditw ose ekuivalent, te provuara ne studime multicentrike per efikasitet, CE per perdorim ne pacient diabetik ose ekuivalent) Diameter 5.0mm, gjatesi 21-24mm</p>	2	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
103	<p>Drug-eluting stent for restenosis, LM and bifurcation, Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of cobalt alloy (CoCr) or Platinum (PtCr), markers of platinum iridium, sinusoidal technology connecting from one wire, or in combination CWT technology, Multi-link technology or combination of mentioned technologies or equivalent, with the active component - cytostatic with anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus or Serolimus. The drug carries BioLinx polymer, or fluoropolymer, or PVDF or an equivalent polymer with drug delivery through 120 to 180 days or equivalent, tested in multicentric studies for their efficacy, CE aproval for use in patients with diabetes or equivalent. (Stente te veshura me medikamente citostatike: Stente te veshura me me dikament per ristenozë, LM dhe bifurkime, Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar qw lwshon ilaç (i medikuar) e pwrbrwrw prej aliazh Kobalti (CoCr) ose Platini (PtCr)", markues platinum iridium, teknologji sinusoidale me lidhje nga njw tel, teknologji CWT, teknologji Multi-Link ose kombinim i teknologjive tw sipwrpwrmdura, ose ekuivalente me komponent aktiv, citostatik Everolimus, Zotarolimus ose Serolimus me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, Mbajtwsi i ilaçit BioLinx polymer ose Fluoropolymer ose PVDF ose polimer ekuivalent shpwrmdan ilaçin nw 120 deri nw 180 ditw ose ekuivalent, te provuara ne studime multicentrike per efikasitet, CE per perdorim ne pacient diabetik ose ekuivalent) Diameter 5.0mm, gjatesi 29-30mm</p>	2	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
104	<p>Activated Cloting Time Tubes (Tuba per matjen e koagulimit te pershtatshem me aparatën e ACT Plus ose ekuivalent)</p>	1000	<p>QSRT "Shefqet Ndroqi", Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>

105*	Pacemaker VVIR - rate adaptive implantable pulse generator with technology that allows safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5T and 3T + independent programming of frequency adaptability for the zone of normal and for the zone of high physical load + automatic recognition of the moment of implantation and polarity of the electrode + automatic reprogramming of the stimulation polarity and sensing polarity. (Pacemaker VVIR - gjenerator pulsi i implantueshem me ritem te adaptueshme qe lejon pacientin te kryerje imazhin MRI i sigurte ne fushen magnetike 1.5T dhe 3T. + programim i pavarur i adaptimit te frekuences per zonen normale dhe per zonen me ngarkese te larte fizike + njohje automatike e momentit te implantimit dhe polaritetit te elektrodës + riprogramim automatik i polaritetit te simulimit dhe polaritetit te njeshmerise).	30	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
106*	Pacemaker DDDR - atrio-ventricular rate adaptive implantable pulse generator with technology that allows safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5T and 3T + automatic adjustment of stimulation voltage depending on the measured pacing threshold + automatic adjustment of sensitivity in both heart chambers + algorithm for extension of AV delay to 600ms for minimization of ventricular pacing + (“rate drop response” algorithm for recognition and therapy of vasovagal syncope) + independent programming of frequency adaptability for the zone of normal and for the zone of high physical load + trend of electrode impedance + recording of intracardiac electrograms + switching from bipolar to unipolar stimulation in case the pacing impedance is outside the set values. (Pacemaker DDDR - gjenerator pulsi i implantueshem me ritem te adaptueshme atrio-ventrikular me teknologji qe lejon pacientin te kryerje imazhin MRI i sigurte ne fushen magnetike 1.5T dhe 3T + rregullim automatik i tensionit te simulimit ne varesi te pragut te pacimit + rregullim automatik i ndjeshmerise ne te dy dhomat e zemres + algoritem per zgjatjen e voneses AV deri ne 600ms per minimizimin e pacimit ventrikular + algoritem pergjigje te renies se ritmit per njohjen dhe terapine e sinkopes vazovagale + programim i pavarur i frekuences per zonen normale dhe per zonen e ngarkeses se larte fizike + te kete trend te impedances se elektrodës + regjistrim i elektrogrames intrakardiake + konvertim nga stimulim bipolar ne unipolar ne raste se impedanca e pacimit eshte jashte vlerave te vendosura).	10	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
107*	Ventricular pacing lead with active and passive fixation (Elektrode pejsimi ventrikulare me fiksion aktiv dhe pasiv)	40	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
108*	Atrial pacing lead with active and passive fixation (Elektrode pejsimi atriale me fiksion aktiv dhe pasiv)	10	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
109*	Lead insertion kit for subclavian vein puncture. 7 to 11Fr (Kit instertimi elektrode per shpim vene subklavikulare. 7 deri 11Fr)	60	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK

110	<p>ICD VR - Implantable cardioverter defibrillator with technology that allows safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5T and 3T + ability to distinguish supraventricular tachycardia from ventricular tachycardia + the ability to detect arrhythmia in three zones (VT, rapid VT and VF) + wireless communication with the programmer during implantation and during patient follow-up + independent programming of frequency adaptability for the zone of normal and for the zone of high physical load + antitachycardia pacing (ATP) therapy for ventricular arrhythmias with rate up to 300 / min during and before capacitor charging with the possibility of automatic switching from one mode to another considering the success of therapy in previous episodes + programming of two sensing and two pacing vectors (in RV lead) for VT / VF detection + audible warning alarm in case of major clinical and / or technical changes / events integrated in the device (such as in case of battery depletion and lead dysfunction) + DF-1 or DF-4 connection for RV electrode. (ICD VR - Defibrilator Kardioverter i implantueshem me teknologji qe lejon pacientin te kryeje imazh MRI te sigurte ne fushen magnetike 1.5T dhe 3T + aftesi per te dalluar takikardine supraventrikulare nga takikardia ventrikulare + aftesi per te detektuar aritmite ne tre zona (VT, VT e shpejte dhe VF) + programim wireless me programatorin pergjate impantimit dhe gjate ndjekjes se pacientit + programim i pavarur i adaptimit te frekuences per zonen normale dhe per zonen me ngarkese te larte fizike + terapi ritmi antitakikardi (ATP) per aritmite ventrikulare me norme deri ne 300 / min pergjate dhe pas ngarkimit te kondesatorit me mundesi konvertimi automatike nga nje modalitet ne tjetrin duke konsideruar suksesin e terapise ne episodin e meparshem + programim i dy senseve dhe dy vektorve te ritmit (ne elektrodën RV) per detektimin e VT/VF + alarm paralajmerues me ze ne rast te ndryshimeve/ ndodhive madhore klinike dhe /ose teknike e integruar ne pajisje (si ne rast te shterimit te baterise dhe keqfunksionimit te elektrodës) + lidhje DF-1 ose DF-4 per elektrodën RV).</p>	3	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
-----	--	---	--	--

111	<p>ICD-DR - Dual chamber implantable cardioverter defibrillator with technology that allows safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5T and 3T + ability to distinguish supraventricular tachycardia from ventricular tachycardia + ability to detect arrhythmia in three zones (VT, fast VT and VF) + automatic switching from AAI(R) pacing mode to DDD(R) pacing mode and vice versa in order to minimize ventricular pacing + stimulation voltage of 8V or more in the atrial and ventricular channel + possibility of wireless communication with the programmer during implantation and during patient follow-up + antitachycardia pacing (ATP) therapy for ventricular arrhythmias with rate up to 300 / min during and before capacitor charging with the possibility of automatic switching from one mode to another considering the success of therapy in previous episodes + programmable discrimination in VF Zone + programming of two sensing and two pacing vectors (in RV lead) for VT / VF detection + audible warning alarm in case of major clinical and/or technical changes/events integrated in the device (such as in case of battery depletion and lead dysfunction) + DF-1 or DF-4 connection for RV electrode. (ICD-DR - Defibrilator kardioverter i implantueshem dy dhomesh me teknologji qe lejon pacienti te kryeje imazhin MRI i sigurt ne fushen magnetike 1.5T dhe 3T + aftesi per te dalluar takikardine supraventikulare nga takikardia ventrikulare + aftesi per te detektuar aritmite ne tre zona (VT, VT e shpejte dhe VF) + konvertim automatik nga VVIR mode ne DDDR mode dhe anasjelltas ne menyre qe te minimizoje pacimin ventrikular + tensioni stimulimit 8V ose me shume ne kanalin atrial dhe ventrikular + mundesi komunikimi wireless me programatorin pergjate implantimit ose gjate ndjekjes se pacientit + terapi pacimi antitakikardi (ATP) per aritmite ventrikulare me ritem deri ne 300/min pergjate dhe pas ngarkimit te kondesatorit me konvertimi automatike nga njeri modalitet ne tjetrin duke konsideruar suksesin ne terapine e episodit te meparshem + diskriminim i programueshem ne zonen VF + alaram paralajmeres ne rat te ndryshimeve / eventeve madhore klinike dhe/ ose teknike e integruar ne pajisje (si ne rast te boshatisjes se baterise apo keqfunksionimit te elektrodesh + lidhje DF-1 ose DF-4 per lektroden RV).</p>	1	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
112	<p>Defibrillation steroid eluting lead with active fixation and one or two high voltage coils + DF-1 or DF-4 connector (Elektrode defibrilimi e veshur me steroid me fiksion aktiv, me nje dhe dy spirale me voltazh te larte, Konektor DF-1 dhe DF-4</p>	7	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>

113	<p>CRT-P - Atrio-biventricular pacemaker with technology that allows safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5T and 3T + physiological shape of the device + IS-1 or IS-4 LV lead connector + algorithm for early detection of pulmonary edema + separate programming of output parameters (amplitude, pulse duration) for left and right ventricular channel + automatic adjustment of output voltage in all three channels depending on measured pacing threshold + possibility of programming at least 5 stimulation vectors for left ventricle + automatic switching from AAI(R) pacing mode to DDD(R) pacing mode and vice versa in order to minimize ventricular pacing in case of LV lead dislodgement + independent programming of frequency adaptability for the zone of normal and for the zone of high physical load + programmable interventricular stimulation interval + switching from bipolar to unipolar stimulation in case the pacing impedance is outside the set values + algorithm for prevention at / af + minimum of 3 algorithms for AF management + Implantation detection and polarity of the electrode with automatic reprogramming of the polarity of stimulation and sensitivity. (CRT-P - Pacemaker Atrio-biventrikular me teknologji qe lejon pacientin te kryeje imazh MRI i sigurt ne fushen magnetike 1.5T dhe 3T + forme fiziologjike e pajisjes + lidhje IS-1 ose IS-4 per elektroden LV + algoritem per detektimin e shpejte te edemes pulmonare + programim i ndare per parametrat e daljes (amplitudam kohezgjatja e pulsit) per kanalim ventrikular te majte dhe te djathte + rregullim automatik i tensionit te daljes in te tre kanalet ne varesi te pragut te pacimit te matur + mundesi programimi te pakten 5 vektor pacimi per ventrikulin e majte + konvertim automatik nga VVIR mode ne DDDR mode dhe anasjelltas ne menyre qe te minimizohet pacimi ventrikular ne rast te dislokimit se elektrodes LV + programim i pavarur i adateshmerise se frekuences per zonene normale dhe per zonene me ngarkese te larte fizike + pogramim i intervalit stimulimit interventrikular + konvertim nga stimulim bipolar ne unipolar ne rast se impedanca pacimit eshte jashte vleres se vendosur + algoritem per parandalimin at/af + te pakten 3 algoritme manaxhimi te AF + detektim i impantimit dhe polaritetit te lektrodes me riprogramim te polaritetit te stimulimit dhe sensitivitetit).</p>	4	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
-----	---	---	--	--

114	<p>Implantable cardioverter defibrillator with cardiac resynchronization therapy + physiological shape of the device + IS-1 or IS-4 LV lead connector + ability to detect arrhythmia in three zones (VT, fast VT and VF) + automatic stimulation threshold measurements for RA, RV and LV + independent programming of pacing parameters for RV and LV + possibility of wireless communication with the programmer during implantation and during patient follow-up + antitachycardia pacing (ATP) therapy for ventricular arrhythmias with rate up to 300 / min during and before capacitor charging with the possibility of automatic switching from one mode to another considering the success of therapy in previous episodes + programmable discrimination in VF Zone + programming of two sensing and two pacing vectors (in RV lead) for VT / VF detection + audible warning alarm in case of major clinical and/or technical changes/events integrated in the device (such as in case of battery depletion and lead dysfunction) + monitoring algorithm for electrode integrity with patient audible warning alarm and automatic reprogramming of VT/ VF detection parameters to avoid unwanted shocks + DF-1 or DF-4 connection for RV electrode. (Defibrilator kardioverter i implantueshem me terapi risinkronizimi kardiake + forme fiziologjike e pajisjes + lidhje IS-1 os IS-4 e elektrodës LV + aftesi per te detektuar aritmitë ne tre zona (VT , VT e shpejte, dhe VF) + matje e pragut te stimulim automatik per RA, RV dhe LV + programim i pavarur per parametrat e pacimit RV dhe LV + mundesi per komunikim wireless me programatorin pergjate implantimit dhe gjate ndjekjes se pacientit+ terapi pacimi antitakikardi (ATP) per sritmitë ventrikulare me ritëm deri ne 300/min pergjate dhe pas ngarkimit te kondesatorit me mundesi konvertimi automatike nga njeri modalitet ne tjetrin duke konsideruar suksesin e terapise ne episodin e meparshem + diskriminim i programueshem ne zonen VF + programim i 2 senseve dhe 2 vektorve te pacimit (ne elektrodën RV) per detektimin VT/VF + alarm paralajmerues akustik ne rast te ndryshimeve/ ndodhive madhore klinike ose teknike e integruar ne pasjise (si ne rat te shterimit te baterise dhe keqfunksionimit te elektrodës) + algoritëm monitorimi per integritetin e elektrodës me alarm paralajmerues akustik te pacientit dhe riprogramim automatik te parametrave te detektimit VT/VF per te zhmangur shoket e padeshiruara + lidhje DF-1 ose DF-4 per elektrodën RV).</p>	2	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
115	<p>Bipolar LV pacing lead (Elektrode pejsimi bipolare LV)</p>	4	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
116	<p>Quadripolar LV pacing lead (Elektrode pejsimi kuadripolare LV)</p>	2	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
117	<p>Introducer kit for coronary sinus cannulation consisting of two guiding catheters with different shapes of distal end (Kit insertimi per kanulimin e sinusit koronar qe ka dy kateter drejtues me forma te ndryshme te fundit distal)</p>	5	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
118*	<p>Venogram balloon catheter (Kateter balon venogramë)</p>	4	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
119*	<p>Subselection catheters for accessing difficult coronary vein anatomy (Kateter subselektiv per aksesimin e venave koronare me anatomi te veshtire).</p>	5	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>

120	Absorbable antibacterial envelope for implanted devices to reduce the risk of infection + active antibiotics minocycline and rifampicin + multiple sizes (Membrane antimikrobiale e absorbueshme per pajisjet e implantueshme per reduktimin e riskut te infeksionit, me antibiotik aktiv minocycline dhe rifampicin, permasa te ndryshme).	1	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
121	Implantable loop recorder with continuous ecg recording for detecting of syncope and with special algorithms for detection of AT/AF + patient hand held activator for manual ECG recording activation in case of symptoms + two VT zones for arrhythmia detection + sampling rate of atleast 250Hz + mass of the device maximum 4 g + device volume maximum 2 cm ³ + battery longevity of minimum 3 years + technology that allows safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5T and 3T. (Regjistruer lak i implantueshem me regjistrim te vazhdueshem ECG per detektimin e sinkopeve dhe me algoritem special per stektimin e AT/AF + aktivizues pacienti qe mbahet ne dore per regjistrim manual ECG ne rast simptomash + dy zona VT per detektimin e aritmive + shkalla kampionimit te pakten 250KHz + pesha maksimale e pajisjes 4g + volumi maksimal e pajisjes 2 cm ³ + kohezgjatja e baterise te pakten 3 vjet + teknologji qe lejon pacientin te kryeje imazhe MRI i sigurt ne fushem magnetike 1.5 T dhe 3T).	2	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
122	Lumenless lead for stimulation of HIS bundle + electrode body diameter 4.1 Fr. + multiple lengths + technology that allows safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5T and 3T (Elektrode pa lumen per stimulimin e HIS bundle, diametri i trupit te elektrodës 4.1Fr, gjatesi te ndryshme, me teknologji qe lejon pacientin te kryeje imazhe MRI i sigurte ne fushen magnetike 1.5T dhe 3T).	2	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
123	Catheter for HIS bundle electrode placement and fixation with fixed curve. Possibility to select different curves and catheter lengths. (Kateter per vendosjen dhe fiksimin e elektrodës se HIS bundle me forme fikse, mundesi per te zgjedhur forma dhe gjatesi te ndryshme).	2	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
124	Deflectable catheter for HIS bundle electrode placement and fixation. Possibility to select different catheter lengths. (Kateter i devijueshem per vendosjen dhe fiksimin e elektrodës se HIS bundle, mundesi per te zgjedhur gjatesi te ndryshme).	2	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
125*	Electrodes for temporary pacing with external pacemaker 5 or 6 F Elektroda per pejsim te perkohshem me pacemaker te jashtem 5/6 F	10	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
126	Disposable large alligator clip style extension with safe connect used for tempory pacing. (Kabell me 2 dalje me alligator qe lidhet me pacemakerin e jashtem)	5	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
127	Pacing system analyser (PSA) restiriliable patients cable compatible with programer (Kabell i rsterilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit	2	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
128*	Disposable Lead end cap kit, the kit shold contain thre type of caps: unipolar 5 mm (0.2 in) lead end caps x 2pcs; IS-1 UNI/BI lead end cap x 1pcs; bipolar 3.2 mm (0.13 in) low profile lead end cap x 1pcs, material: silicone rubber. (Kit tapash njeperdorimshe per fundin e elektrodave, kiti duhet te permbaje 3 lloje te tapave: tape per fundin e elektrodës unipolar 5mm (0.2 in) x 2cope; tape per fundin e leketrodës IS-1 uni/bi x 1cope; taper per fundin e elektrodës me profil te ulet bipolar 3.2mm (0.13 in) x 1 cope, materialei: gomë silikoni).	4	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
	Special crossing wire / Gida per leziona te forta		QSRT “Shefqet	24 muaj nga data e lidhjes se

			Ndroqi”, Tiranë.	MK
129	CHRONIC TOTAL OCCLUSION (CTO) Guidewire 0.014, Tip radiopacity 16cm, Tip Load: 0.3-1.0 gf, Radiopacity: 16cm, Polymer Jacket & Hydrophilic coating over polymer jacket: 17cm, Length 190-300cm	20	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
130	Pre-Shape CHRONIC TOTAL OCCLUSION (CTO) Guidewire 0.014, Tip Load:2.0/4.0/6.0 gf, Tip Radiopacity: 15cm, Hydrophilic 40 cm, Length 190 - 300 cm, tip shape: 1mm pre-shape	20	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK

Sasia dhe Grafiku i levrimit:

Mini-kontratat pjesë e MK, do të lidhen sipas nevojave të Autoritetit Kontraktor.

Afatet e levrimit do të jenë si më poshtë:

15% e vlerës totale të mini-kontratës duhet të lëvrohet brenda 10 ditëve nga data e nënshkrimit të kontratës.

Pjesa e mbetur e sasisë duhet të lëvrohet deri në përfundim të mini-kontratës dhe sipas kërkesës së Autoritetit Kontraktor.

❖ Loti 2 Materiale Hemodinamike për leziona të kalcifikuara.

Artikulli	Përshkrimi	Shuma	Destinacioni	Periudha e dorëzimit
1	<p>Sterile set for active rotating atherectomy. Including rotating unit compatible with the guiding catheter and control mechanism for the positioning and advancement of the rotating unit. The set must include all the necessary connections to the atherectomy unit. Including safety mechanism for rotation interruption in case of failure. Included with the above set must be included also one compatible guide-wire suitable with active rotating atherectomy including the respective torque device. The supplier must guarantee the supply of a new active atherectomy equipment suitable for the use of the above described set for all the contract duration. The equipment will be used by the hospital till the end of the contract.</p> <p>Set steril me nje perdorim per atherektomi rrotulluese aktive. Perfshihet freze kompatibel me kateter drejtues dhe mekanizem kontrolli per pozicionimin dhe avancimin e frezes. Seti i atherektomise duhet te disponoje lidhjet e pershtatshme me njesine e kontrollit te atherektomise. Te jete e pajisur me mekanizem sigurie per c’aktivizimin e rrotullimit ne rast keqfunksionimi. Sebashku me setin e mesiperme duhet te perfshihet edhe nje gide e pershtatshme per sistemin e atherektomise aktive rrotulluese sebashku me torque perkates. Furnitori duhet te siguroje nje pajisje te re te atherektomise aktive te pershtatshme per perdorimin e seteve te mesiperme per gjithë kohezgjatjen e kontrates. Pajisja do te mbetet ne perdorim te spitalit deri ne perfundim te kontrates.</p> <p>Rotating head diameter 1.25mm. Kompatible with 6Fr guiding catheter. Minimal rotating speed $\geq 150,000$ rpm. Including the atherectomy guide-wire Floppy/Extra Support.</p> <p>Diametri i Frezes 1.25mm. Kompatible me kateter drejtues 6Fr. Shpejtesia minimale e rrotullimit $\geq 150,000$ rpm. Perfshihet gida e atherektomise Floppy/Extra Support.</p>	15	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK

<p>2*</p>	<p>Sterile set for active rotating atherectomy. Including rotating unit compatible with the guiding catheter and control mechanism for the positioning and advancement of the rotating unit. The set must include all the necessary connections to the atherectomy unit. Including safety mechanism for rotation interruption in case of failure. Included with the above set must be included also one compatible guide-wire suitable with active rotating atherectomy including the respective torque device. The supplier must guarantee the supply of a new active atherectomy equipment suitable for the use of the above described set for all the contract duration. The equipment will be used by the hospital till the end of the contract.</p> <p>Set steril me nje perdorim per atherektomi rrotulluese aktive. Perfshihet freze kompatibel me kateter drejtues dhe mekanizem kontrolli per pozicionimin dhe avancimin e frezes. Seti i atherektomise duhet te disponoje lidhjet e pershtatshme me njesine e kontrollit te atherektomise. Te jete e pajisur me mekanizem sigurie per c'aktivizimin e rrotullimit ne rast keqfeksionimi. Sebashku me setin e mesiperme duhet te perfshihet edhe nje gide e pershtatshme per sistemin e atherektomise aktive rrotulluese sebashku me torque perkates. Furnitori duhet te siguroje nje pajisje te re te atherektomise aktive te pershtatshme per perdorimin e seteve te mesiperme per gjithë kohezgjatjen e kontrates. Pajisja do te mbetet ne perdorim te spitalit deri ne perfundim te kontrates.</p> <p>Rotating head diameter 1.50mm. Kompatibile with 6Fr guiding catheter. Minimal rotating speed $\geq 150,000$ rpm. Including the atherectomy guide-wire Floppy/Extra Support.</p> <p>Diametri i Frezes 1.50mm. Kompatibile me kateter drejtues 6Fr. Shpejtesia minimale e rrotullimit $\geq 150,000$ rpm. Perfshihet gida e atherektomise Floppy/Extra Support.</p>	<p>15</p>	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
-----------	--	-----------	---	---

3	<p>Sterile set for active rotating atherectomy. Including rotating unit compatible with the guiding catheter and control mechanism for the positioning and advancement of the rotating unit. The set must include all the necessary connections to the atherectomy unit. Including safety mechanism for rotation interruption in case of failure. Included with the above set must be included also one compatible guide-wire suitable with active rotating atherectomy including the respective torque device. The supplier must guarantee the supply of a new active atherectomy equipment suitable for the use of the above described set for all the contract duration. The equipment will be used by the hospital till the end of the contract.</p> <p>Set steril me nje perdorim per atherektomi rrotulluese aktive. Perfshihet freze kompatibel me kateter drejtues dhe mekanizem kontrolli per pozicionimin dhe avancimin e frezes. Seti i atherektomise duhet te disponoje lidhjet e pershtatshme me njesine e kontrollit te atherektomise. Te jete e pajisur me mekanizem sigurie per c'aktivizimin e rrotullimit ne rast keqfunksionimi. Sebashku me setin e mesiperme duhet te perfshihet edhe nje gide e pershtatshme per sistemin e atherektomise aktive rrotulluese sebashku me torque perkates. Furnitori duhet te siguroje nje pajisje te re te atherektomise aktive te pershtatshme per perdorimin e seteve te mesiperme per gjithë kohezgjatjen e kontrates. Pajisja do te mbetet ne perdorim te spitalit deri ne perfundim te kontrates.</p> <p><i>Rotating head diameter 1.75mm. Compatible with 7Fr guiding catheter. Minimal rotating speed $\geq 150,000$ rpm. Including the atherectomy guide-wire Floppy/Extra Support.</i></p> <p><i>Diametri i Frezes 1.75mm. Kompatible me kateter drejtues 7Fr. Shpejtesia minimale e rrotullimit $\geq 150,000$ rpm. Perfshihet gida e atherektomise Floppy/Extra Support.</i></p>	15	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
---	---	----	--	---

4*	<p>Sterile set for active rotating atherectomy. Including rotating unit compatible with the guiding catheter and control mechanism for the positioning and advancement of the rotating unit. The set must include all the necessary connections to the atherectomy unit. Including safety mechanism for rotation interruption in case of failure. Included with the above set must be included also one compatible guide-wire suitable with active rotating atherectomy including the respective torque device. The supplier must guarantee the supply of a new active atherectomy equipment suitable for the use of the above described set for all the contract duration. The equipment will be used by the hospital till the end of the contract.</p> <p>Set steril me nje perdorim per atherektomi rrotulluese aktive. Perfshihet freze kompatibel me kateter drejtues dhe mekanizem kontrolli per pozicionimin dhe avancimin e frezes. Seti i atherektomise duhet te disponoje lidhjet e pershtatshme me njesine e kontrollit te atherektomise. Te jete e pajisur me mekanizem sigurie per c'aktivizimin e rrotullimit ne rast keqfungsioni. Sebashku me setin e mesiperme duhet te perfshihet edhe nje gide e pershtatshme per sistemin e atherektomise aktive rrotulluese sebashku me torque perkates. Furnitori duhet te siguroje nje pajisje te re te atherektomise aktive te pershtatshme per perdorimin e seteve te mesiperme per gjithë kohezgjatjen e kontrates. Pajisja do te mbetet ne perdorim te spitalit deri ne perfundim te kontrates.</p> <p><i>Rotating head diameter 2.00mm. Compatible with 8Fr guiding catheter. Minimal rotating speed $\geq 150,000$ rpm. Including the atherectomy guide-wire Floppy/Extra Support.</i></p> <p><i>Diametri i Frezes 2.00mm. Kompatibel me kateter drejtues 8Fr. Shpejtesia minimale e rrotullimit $\geq 150,000$ rpm. Perfshihet gida e atherektomise Floppy/Extra Support.</i></p>	15	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
	Cutting balloon for hard lesions / Kateter me Balon prerës për lezione të forta		QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
5*	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equiped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues.</p> <p><i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.00mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit prerës 6-7mm.</i></p>	2	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
6	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equiped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues.</p> <p><i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.00mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit prerës 9-10mm.</i></p>	2	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK

7	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.00mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 15-16mm.</i></p>	2	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
8*	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.25mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 6-7mm.</i></p>	3	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
9	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.25mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 9-10mm.</i></p>	3	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
10	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.25mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 15-16mm.</i></p>	3	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
11*	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.50mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 6-7mm.</i></p>	3	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
12	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues. <i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.50mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 9-10mm.</i></p>	2	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>

13	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues.</p> <p><i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.50mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 15-16mm.</i></p>	2	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
14	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues.</p> <p><i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.75mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 6-7mm.</i></p>	3	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
15*	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues.</p> <p><i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.75mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 9-10mm.</i></p>	3	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
16	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues.</p> <p><i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 2.75mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 15-16mm.</i></p>	2	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
17	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues.</p> <p><i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 3.00mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 6-7mm.</i></p>	2	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
18*	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equipped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues.</p> <p><i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 3.00mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 9-10mm.</i></p>	2	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>

19	<p>Low pressure balloon equipped with cutting units in order to expand the hard lesions. Catheter length 90-100cm. Equiped with hydrophilic coating and two markers.</p> <p>Balon me presion te ulet i pajisur me pjese prerëse per te mundesuar zgjerimin e lezioneve te forta. Gjatesia e kateterit 90-100cm. Pajisur me veshje hidrofilike dhe me dy markues.</p> <p><i>Balloon Diameter / Diametri i balonit: 3.00mm. Cutting unit length / Gjatesia e segmentit preres 15-16mm.</i></p>	2	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
	<p>Microcatheter / Mikrokateter</p>		<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
20*	<p>Entry profile: 1.4-1.5 Fr. Crossing profile: 2.0-2.1 Fr. Radiopaque distal marker. Hidrophilic coating. Catheter length 135-150cm. Guidewire compatibility: 0.014 inch.</p> <p>Profili i Hyrjes: 1.4-1.5 Fr. Profili i kalimit: 2.0-2.1 Fr. Marker Distal radio-opak. Veshje hidrofilike. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Perpuethshmeria e gides0.014 inch.</p> <p><i>Microcatheter for tortuous lesions / Mikrokateter per lezione te perdredhura</i></p>	10	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
21	<p>Entry profile: 1.4-1.5 Fr. Crossing profile: 2.0-2.1 Fr. Radiopaque distal marker. Hidrophilic coating. Catheter length 135-150cm. Guidewire compatibility: 0.014 inch.</p> <p>Profili i Hyrjes: 1.4-1.5 Fr. Profili i kalimit: 2.0-2.1 Fr. Marker Distal radio-opak. Veshje hidrofilike. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Perpuethshmeria e gides0.014 inch.</p> <p><i>Microcatheter for support / Mikrokateter per mbeshtetje</i></p>	10	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
22*	<p>Entry profile: 1.4-1.5 Fr. Crossing profile: 2.0-2.1 Fr. Radiopaque distal marker. Hidrophilic coating. Catheter length 135-150cm. Guidewire compatibility: 0.014 inch.</p> <p>Profili i Hyrjes: 1.4-1.5 Fr. Profili i kalimit: 2.0-2.1 Fr. Marker Distal radio-opak. Veshje hidrofilike. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Perpuethshmeria e gides0.014 inch.</p> <p><i>Microcatheter for retrograde application / Mikrokateter per aplikim retrograde</i></p>	10	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
	<p>Over the Wire Balloon catheter / Kateter me Balon OTW</p>		<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>
23	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equiped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatacioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr.</p> <p><i>Diameter 1.20 mm. Length/Gjatesia 6-8mm</i></p>	5	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	<p>24 muaj nga data e lidhjes se MK</p>

24	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatacioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr. <i>Diameter 1.20 mm. Length/Gjatesia 10-12mm</i></p>	3	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	24 muaj nga data e lidhjes se MK
25	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatacioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr. <i>Diameter 1.20 mm. Length/Gjatesia 15-16mm</i></p>	2	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	24 muaj nga data e lidhjes se MK
26	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatacioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr. <i>Diameter 1.20 mm. Length/Gjatesia 18-20mm</i></p>	3	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	24 muaj nga data e lidhjes se MK
27	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatacioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr. <i>Diameter 1.50 mm. Length/Gjatesia 6-8mm</i></p>	2	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	24 muaj nga data e lidhjes se MK
28	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatacioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr. <i>Diameter 1.50 mm. Length/Gjatesia 10-12mm</i></p>	2	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	24 muaj nga data e lidhjes se MK
29*	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatacioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr. <i>Diameter 1.50 mm. Length/Gjatesia 15-16mm</i></p>	3	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	24 muaj nga data e lidhjes se MK
30	<p>Over-the-wire balloon catheter. Equipped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr.</p> <p>Balon dilatacioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr. <i>Diameter 1.50 mm. Length/Gjatesia 18-20mm</i></p>	2	<p>QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.</p>	24 muaj nga data e lidhjes se MK

31	Over-the-wire balloon catheter. Equiped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr. Balon dilatacioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr. <i>Diameter 2.00 mm. Length/Gjatesia 6-8mm</i>	2	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
32*	Over-the-wire balloon catheter. Equiped with marker bands. Catheter length 135-150cm. Pressure 18-20 ATM. Distal catheter diameter 2.3-2.5Fr. Balon dilatacioni PTCA Over-the-Wire. Pajisur me shirita markues. Gjatesia e kateterit 135-150cm. Presioni 18-20 ATM. Diametri distal i kateterit 2.3-2.5 Fr. <i>Diameter 2.00 mm. Length/Gjatesia 10-12mm</i>	3	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK
33*	Normal sheath introducer with mini-guide wire (Sheath me gjatesi normale dhe gide te vogel) 8 F	2	QSRT “Shefqet Ndroqi”, Tiranë.	24 muaj nga data e lidhjes se MK

Sasia dhe Grafiku i levrimit:

Mini-kontratat pjesë e MK, do të lidhen sipas nevojave të Autoritetit Kontraktor.

Afatet e levrimit do të jenë si më poshtë:

15% e vlerës totale të mini-kontratës duhet të lëvrohet brenda 10 ditëve nga data e nënshkrimit të kontratës.

Pjesa e mbetur e sasisë duhet të lëvrohet deri në përfundim të mini-kontratës dhe sipas kërkesës së Autoritetit Kontraktor.

NJESIA E PROKURIMIT