

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

“Blerje materiale mjekësore specifike për shërbimin e Kirurgjisë Vaskulare, e ndarë në lote për një periudhë 24 mujore”

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

Materiale mjekësore të konsumueshme, 33140000-3

Materiale mjekësore konsumi jo-kimike dhe hematologjike 33141000-0

VLERA E FONDIT LIMIT:

1. Fondi limit/vlera e pritshme e kontratës: **183,748,893.33** (njëqind e tetëdhjetë e tre milion e shtatëqind e dyzetë e tetë mijë e tetëqind e nëntëdhjetë e tre pikë tridhjetë e tre) **lekë pa tvsh** dhe **203,697,002** (dyqind e tre milion e gjashtëqind e nëntëdhjetë e shtatë mijë e dy) **lekë me tvsh, e kovertuar në euro sipas kursit të këmbimit të Bankës së Shqipërisë me datë 30.04.2025: 1,861,502.31** (një milion e tetëqind e gjashtëdhjetë e një mijë e pesëqind e dy pikë tridhjetë e një) **Euro pa TVSH, e ndarë në lote si më poshtë:**

Emërtimi i lotit:	Fondi Limit në ALL pa TVSH	Fondi Limit në Euro pa TVSH
Loti 1 - Materiale Sintetike për Trajtim Vaskular Kirurgjikal	89,960,350	911,360
Loti 2 - Sutura Specifike Vaskulare	42,924,600	434,855.64
Loti 3 – Materiale për Trajtim Endovaskular	32,355,943.33	327,787.90
Lot 4 - Materiale biologjike për Trajtim Vaskular Kirurgjikal	18,508,000	187,498.73

2. Në rastin kur, objekti i prokurimit përbëhet nga disa artikuj, **shumatorja e çmimeve për njësi është 15,128,767.34** (pesëmbëdhjetë milion e njëqind e njëzet e tetë mijë e shtatëqind e gjashtëdhjetë e shtatë pikë tridhjetë e katër) **Lekë pa TVSH, konkretisht për secilin lot si më poshtë:**

Emërtimi i Lotit	Shumatorja e cmimit për njësi në ALL pa TVSH	Shumatorja e cmimit për njësi në Euro pa TVSH
-------------------------	---	--

Loti 1 - Materiale Sintetike për Trajtim Vaskular Kirurgjikal	3,436,745 Lekë pa TVSH	34,816.58 Euro pa Tvsh
Loti 2 - Sutura Specifike Vaskulare	37,648 Lekë pa TVSH	381.4 Euro pa TVSH
Loti 3 – Materiale për Trajtim Endovaskular	11,387,574.34 Lekë pa TVSh	115,363.94 Euro pa TVSH
Lot 4 - Materiale biologjike për Trajtim Vaskular Kirurgjikal	266,800 Lekë pa TVSH	2,702.87 Euro pa TVSH

Në bazë të nenit 21, pika 2, të Ligjit nr.162, datë 23.12.2020 “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”, i ndryshuar, autoriteti kontraktor ***Qendra Spitalore Universitare “Nene Tereza” Tirane*** ka hartuar procesverbalin për argumentimin dhe miratimin e specifikimeve teknike dhe kriterëve për kualifikim për procedurën e sipërcituar, me përmbajtjen si më poshtë:

I. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

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 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, në të cilën është e përcaktuar se: “1. Bashkë me dorëzimin e kërkesave për pjesëmarrje ose të ofertave, autoriteti/enti kontraktor pranon si provë paraprake, në vend të disa vërtetimeve të lëshuara nga autoritetet publike ose palë të treta, formularin përmbledhës të vetëdeklarimit, sipas përcaktimit në nenin 82, të LPP-së, dhe në këto rregulla.”.

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

Argumentimi: Ky kriter u vendos sipas nenit 83 Ligjit nr.162, datë 23.12.2020 “Për Prokurimin Publik”, në të cilën 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 përllogaritur të kontratës;

b) çdo kërkesë për natyrën dhe formën e sigurimit të ofertës, si dhe në nenin 30 të VKM nr 285 datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

2.1. Përshtatshmëria për të kryer veprimtarinë profesionale:

a) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese certifikimin **ISO 9001:2015** mbi “**Sistemet e menaxhimit të cilësisë**” ose **ISO 13485:2016** “**Sistemi i Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore**” ose **ekuivalent**, 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.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese autodeklaratë për certifikimin **ISO 13485:2016** “**Sistemi i Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore**” ose **ekuivalent**, të prodhuesit, 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.

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.](#)

Argumentimi: Ky kriter i percaktuar ne piken a) dhe b) eshte vendosur ne perputhje me piken 1 te nenit 79 te Ligjit nr.162/2020”Per Prokurimin Publik”, ne te cilen gjejme te percaktuar se:

1. Autoriteti ose enti kontraktor për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t’u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikatatë lëshuara nganjë organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

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

Ky kriter gjen mbështetje ne piken 1 te nenit 44 te VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik”ku percaktohet 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 nëmënyrë të drejtpërdrejtë me objektin e prokurimit.*

Gjithashtu ky kriter gjen 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”.

c) Kerkohet **Autodeklaratë** për materialet mjekësore nga ofertuesi (distributori / prodhuesi) per konformitetin me normat MDD 93/42/EEC (sipas aplikimit të vlefshmërisë), ose EU Regulation 2017/745 (amenduar me rregulloren EU 2023/607 dhe amendimeve të mënvonshme) ose 98/79/EC

Punoi: Njësia e Prokurimit

Data: 30.04.2025

Nr. i ekzemplarëve: 2 (dy)

(sipas aplikimit të vlefshmërisë) ose 98/34 EC (sipas aplikimit të vlefshmërisë), bashkëlidhur me kopjet e çertifikatave përkatëse FDA ose CE/DC (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

Argumentimi: Ky kriter i përcaktuar në pikën c) është vendosur në përputhje me pikën 1 të nenit 79 të Ligjit nr.162, datë 23.12.2020 “Për Prokurimin Publik”, në të cilën gjejmë të përcaktuar se: *1. Autoriteti ose enti kontraktor për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t’u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikata të lëshuara nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Kjo dispozitë zbatohet edhe kur kërkesat teknike u referohen kualifikimeve të kandidatit ose të ofertuesit.*

Ky kriter gjen mbështetje në pikën 1 të nenit 44 të VKM nr 285 datë 19.05.2021 “Për 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 Drejtorisë së përgjithshme të Akreditimit nr. 3330 prot, datë 20.03.2018 dhe nr.145 prot, datë 16.03.2018 “Rekomandim mbi hartimin e kërkesave të cilësisë”, si dhe referuar Relacionit nr. 2179/9 prot., datë 20.12.2024 për procedurën e prokurimit me **“Blerje materiale mjekësore specifike për shërbimin e Kirurgjisë Vaskulare, e ndarë në lote për një periudhë 24 mujore”**, nga Komisioni i argumentimit, bashkëlidhur kërkesës nr. 441 prot, datë 31.01.2025 të Drejtorisë së Shërbimit Farmaceutik.

2.2. Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a. Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit financiare **(2022, 2023 dhe 2024)** ku vlera mesatare e tyre të jete **jo më e vogël se 40 % e vlerës së fondit limit* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurren operatori ekonomik.**

Shënim*: Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera 40% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të për të cilën ofertohej, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” në pikën 2.10 /ose/ 2.14

Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, vlera 40% do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.

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

Argumentimi: Ky kriter, është vendosur ne perputhje me piken 3 te nenit 77 te Ligjit nr 162, datë 23.12.2020, "Per Prokurimin Publik", ne te cilin gjejmë 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 kërkohe nga operatorët ekonomikë nuk mund të tejkalohet dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës.; ne piken 1 dhe piken 2/a te nenit 43 te VKM nr. 285 date 19.05.2021 "Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik", ku percaktohet 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 rastit të xhiros që mbulon kontrata, për një periudhë maksimumi deri në 3 (tre) vitet e fundit financiare. Pika 2/a: 2. Vlera e xhiros minimale vjetore që u kërkohe operatorëve ekonomikë nuk mund të tejkalohet: a) dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës, në procedurat e prokurimit mbi kufirin e lartë monetar; Vendosja e këtij kriteri behet 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.

Përcaktimi i vlerës së kërkuar argumentohet si më poshtë:

Legjislatori në ne 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 kërkohe në Procedurën e Hapur, ku percaktohet; Pika 2/a: 2. Vlera e xhiros minimale vjetore që u kërkohe operatorëve ekonomikë nuk mund të tejkalohet: a) dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës, në procedurat e prokurimit mbi kufirin e lartë monetar; Referuar ne vleren e fondit limit te kesaj procedure AK ka menduar se vendosja e nje vlere minimale te xhiros jo me e vogel se **40 % e vlerës së fondit limit* për të cilat konkurron operatori, është një deshmë e mjaftueshme për të krijuar** bindjen tek Autoriteti Kontraktor se Operoret Ekonomike ofertues zoterojne kapacitet ekonomike dhe financiare per te permbushur kontraten sic eshte parashikuar nga AK.

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

Përcaktimi i viteve të kërkuara për paraqitjen e vërtetimit të xhiros vjetore është bërë bazuar në nenin 43 të VKM 285/2021 'Mbi Rregullat e Prokurimit Publik' ku përcaktohet se: Autoriteti/enti kontraktor, për të provuar kapacitetet financiare dhe ekonomike, kërkon kopje të deklaratave të xhiros vjetore të realizuar nga operatori ekonomik dhe, sipas rastit të xhiros që mbulon kontrata, **për një periudhë maksimumi deri në 3 (tre) vitet e fundit financiare;** si dhe

Punoi: Njësia e Prokurimit

Data: 30.04.2025

Nr. i ekzemplarëve: 2 (dy)

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:

a) Dëshmi nga operatori ekonomik për furnizime të mëparshme të ngjashme në një vlerë **sa 20%** e vlerës së fondit limit* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit, nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës.

- Si dëshmi për përvojën e mëparshme me një ent publik, kërkohen **vërtetime të lëshuara nga një ent publik për përmbushjen me sukses të kontratës, ku të shënohen vlera, afati i përfundimit të kontratës dhe / ose fatura tatimore të shitjes ku të evidentohen artikujt.**

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 sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilin ofertohej, **konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.10 / 2.14**

Argumentimi: Ky kriter u vendos në përputhje me piken 4 të nenit 77 të Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020, "Per Prokurimin Publik", në të cilin gjejmë të përcaktuar 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 përvoja që vërtetohet nga referenca të përshtatshme nga kontratat e zbatuara në të shkuarën. Aftësia profesionale e operatorëve ekonomikë për të ofruar shërbimin, punën, mallin vlerësohet në lidhje me aftësitë organizative, reputacionin dhe besueshmërinë, përvojën e duhur, si dhe personelin e nevojshëm për të zbatuar kontratën, siç është përshkruar nga autoriteti ose enti kontraktor në njoftimin e objektit të kontratës; si dhe me piken 4 të nenit 40 të VKM nr 285 datë 19.05.2021 "Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik", në të cilin është e përcaktuar se: [...]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.

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

Përcaktimi i vlerës së kërkuar për kontratat e ngjashme argumentohet si më poshtë:

Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe piken 4 të nenit 40 të VKM nr 285 datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”. Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë të dëshmojnë që kanë përvojën e nevojshme për të zbatuar kontratën, prandaj është kërkuar që furnizimet e mëparshme të ngjashme të jenë në vlerën sa **20 %** të vlerës së fondit limit, që është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar. Autoriteti Kontraktor QSU “Nënë Tereza” Tiranë është institucion terciar Shëndetësor Publik Kombëtar në shërbim të shëndetit të popullatës, të cilës i siguron shërbim shëndetësor parandalues, diagnostikues dhe kurues sipas Kushtetutës së Shqipërisë dhe ligjeve të shëndetit publik. Vendosja e këtij kriteri behet me qellim krijim e bindjes tek Autoriteti Kontraktor, për aftësinë teknike të OE ofertues, nëpërmjet përvojave të duhura, që janë në përputhje me natyrën e objektit të prokurimit dhe që ka aftësinë e duhur për zbatimin e kontratës sic është parashikuar nga AK.

b) Për të gjithë artikujt e ofertuar me shenjen asterisko (*) tek nr, duhet të paraqiten mostra ditën e hapjes së ofertave, me datë _____.2025 në orën 10:00. Dorëzimi i kampioneve/mostrave, të behet pranë Drejtorisë Juridike/Sektorit Prokurimeve, QSUT “Nënë Tereza”, të mbyllura në një zarf /kuti jo transparente të vëlosur 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 materiale mjekësore specifike për shërbimin e Kirurgjisë Vaskulare, e ndarë në lote për një periudhë 24 muaj**” dhe jo para datës _____.2025, ora 10:00.
- Se bashku me mostrat ofertuesi duhet të japë edhe një shkrues të vëlosur dhe firmosur ku të listohen mostrat që ndodhen në zarf/kuti.
- Mbi çdo mostër të dorëzuar, ofertuesi duhet të shënojë Nr.Renditje të Artikullit që përfaqëson.

Nëse mostrat e dorëzuara, nuk janë të shoqëruara me listën e inventarizimit dhe të identifikuar sipas Nr. Renditje të formularit të çmimit, nëse ka mundësi mostrash për artikuj të veçantë ose

nëse origjina e stampuar mbi mostër nuk përputhet me origjinën e deklaruar nga ofertuesi, atëherë oferta do të quhet jo e rregullt dhe rrjedhimisht do të skualifikohet.

Argumentimi: Ky kriter u vendos ne mbështetje te Relacionit per argumentimin e fondit limit dhe specifikimeve teknike Relacionit nr. 2179/9 prot.,date 20.12.2024 për procedurën e prokurimit me **“Blerje materiale mjekesore specifike për shërbimin e Kirurgjisë Vaskulare, e ndarë në lote për një periudhë 24 mujore”**, nga Komisioni i argumentimit, bashkelidhur kërkesës nr. 441 prot, datë 31.01.2025 të Drejtorisë së Shërbimit Farmaceutik, dhe u miratua nga anetarët e Njesise se Prokurimit qe ka specialitetin perkates ne lidhje me kriteret teknike. Gjithashtu ky kriter gjen mbështetje ne piken 6 te nenit 40 te të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik”, ne te cilen eshte e percaktuar 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: 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 39 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. Ky kriter gjithashtu gjen mbështetje në Udhëzimin e APP nr. 3, datë 12.04.2022 ‘Mbi procesin e administrimit të mostrave të paraqitura nga OE’.*

Paraqitja e mostrave per artikujt qe jane objekt prokurimi, eshte kerkuar me qellim verifikimin e perputhshmerise ne vend te materialeve objekt prokurimi qe operatori ekonomik oferton me specifikimet teknike te percaktuara ne DST ne Shtojcen 5, dhe duke qene se ato kane nje natyre te vecante, per te bere te mundur vleresimin e tyre eshte i nevojshem vlerësimi i tyre.

c) Për të gjithë artikujt (materiale mjekësore, konsumablet etj.) 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 te hollësishme për secilin artikull (pjesët e katalogut që përmbajnë emërtimin dhe specifikimet e detajuara teknike të artikullit që ofertohej) nëse katalogjet e paraqitura nuk janë në gjuhën angleze ose shqipe, të përkthehen në gjuhën angleze ose shqipe dhe të noterizohen. Operatori ekonomik **duhet te markoje ne katalogun perkates produktet për të cilat oferton, sipas numrit rendor te percaktuar ne formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetem ne forme elektronike nepermjet sistemit elektronik te prokurimit**

Argumentimi: Ky kriter eshte bazuar në relacionin e komisionit të argumentimit nr. 2179/9 prot.,date 20.12.2024 për procedurën e prokurimit me **“Blerje materiale mjekesore specifike për shërbimin e Kirurgjisë Vaskulare, e ndarë në lote për një periudhë 24 mujore”**, miratuar nga anetari i Njesise se Prokurimit qe ka specialitet perkatese ne lidhje me kriteret teknike si dhe eshte ne perputhje me nenin 36 dhe 77 te Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020, “Për Prokurimin Publik”, si dhe me piken 6/b te nenit 40 të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik”, ne te cilen eshte e percaktuar 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 per te gjithë artikujt qe jane objekt prokurimi, eshte kerkuar me qellim verifikimin e perputhshmerise se paisjeve mjekesore qe operatori ekonomik oferton, me specifikimet teknike te percaktuara ne DST ne Shtojcen 6.

ç) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë **autorizim nga firma prodhuese / MAH / distributori i autorizuar**, (ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin) **per tregtimin e mallrave objekt prokurimi**. Autorizimi duhet të jetë origjinal dhe nëse nuk është në gjuhën angleze ose shqipe, të përkthehet në gjuhën angleze ose shqipe dhe të noterizohet. Autorizimi duhet të jetë i vlefshëm në kohën e zhvillimit të tenderit.

Argumentimi: Ky kriter u vendos ne mbeshtetje te Relacionit nr. 2179/9 prot.,date 20.12.2024 për procedurën e prokurimit me **“Blerje materiale mjekesore specifike për shërbimin e Kirurgjisë Vaskulare, e ndarë në lote për një periudhë 24 mujore”**, nga Komisioni i argumentimit, bashkelidhur kërkesës nr. 441 prot, datë 31.01.2025 të Drejtorisë së Sherbimit Farmaceutik, dhe u miratua nga anetaret e Njesise se Prokurimit qe kane specialitetin perkates ne lidhje me kriteret teknike. Gjithashtu ky kriter gjen mbeshtetje ne pikat 2 dhe 4 te nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe piken 5 te nenit 44 të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik”, ku eshte 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 shkaqe që nuk lidhen me atë operator ekonomik, autoriteti ose enti kontraktor pranon mënyra të tjera vërtetimi të përshtatshme, që mund të përfshijnë një dosje teknike nga prodhuesi, nëse operatori ekonomik në fjalë vërteton se punët, furnizimet ose shërbimet që ai duhet të ofrojë përmbushin kërkesat e etiketës specifike ose kërkesat specifike të cilësuar nga autoriteti/enti kontraktor.* Autorizimi per OE ofertues nga firma prodhuese ose nga distributor I autorizuar prej prodhuesit është një 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 te KPP nr. 353/2014**). Ky kriter u mbështet edhe në **Rekomandimin nr. 3341/1 prot. Date 20.03.2018 te Agjensise se 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”**.

d) Operatori ekonomik duhet të paraqesë **oferten teknike** për artikujt e kërkuar, në formë tabele, ku të plotësohet: **Specifikimet teknike**, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Skadenca 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 certifikimet 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, datë 23.12.2020, “Për Prokurimin Publik”**, në të cilën është e përcaktuar se:

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

Këto karakteristika mund të lidhen edhe me procesin specifik ose metodën e prodhimit ose ofrimit të punëve, furnizimeve ose shërbimeve të kërkuara ose me një proces specifik për një fazë tjetër të ciklit jetësor edhe kur këta faktorë nuk përbëjnë përmbajtjen e saj thelbësore nëse ato janë të lidhura me objektin e kontratës dhe proporcionale me vlerën dhe objektivat e saj.

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

Specifikimet teknike, me përjashtim të rasteve të justifikuara plotësisht, hartohen në mënyrë të tillë që të marrin në 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 prokurohen, autoritetet/entet kontraktore parashikojnë specifikimet teknike, të cilat duhet të përshkruajnë minimumin ose tërësinë e elementeve më të rëndësishme përbërëse, që garantojnë cilësinë e kërkuar, në përputhje me nenin 36, të LPP-së, dhe që i vlerëson mallrat si të pranueshme për funksionet e kërkuara.*

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

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 afatëve 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 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 përmbushës për këto pika do të jetë kusht skualifikimi.
- Autoriteti Kontraktor mund të beje verifikimin e dokumentacionit në përputhje me vetëdeklarimin e bere gjate fazes se ofertimit. Konstatimi i mosperputhjeve midis Formularit Përmbledhës të Vetëdeklarimit dhe dokumentacionit të dorëzuar 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 t'i 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.

II. Argumentimi i specifikimeve teknike

Shtojca 6.

FORMULARI I SPECIFIKIMEVE TEKNIKE

“Blerje materiale mjekesore specifike për shërbimin e Kirurgjisë Vaskulare e ndarë në lote për një periudhë 24 mujore”

Loti 1 - Materiale Sintetike për Trajtim Vaskular Kirurgjikal				
Nr.	Emërtimi	Gjatësia	Diametri	Njësia
1	Proteze e bifurkuar poliestër, warp knitted, double velur, e veshur në lumen me gelatine të absorbueshme bovine, porozitet 0 në implantim	40 – 50 cm	14 x 7 mm	copë
2	Proteze e bifurkuar poliestër, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine të absorbueshme bovine, porozitet 0 në implantim	40 – 50 cm	14 x 7 mm	copë
3*	Proteze e bifurkuar poliestër warp knitted, double velur, e veshur në lumen me gelatine të absorbueshme bovine, porozitet 0 në implantim	40 – 50 cm	16 x 8 mm	copë
4*	Proteze e bifurkuar poliestër, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine të absorbueshme bovine, porozitet 0 në implantim	40 – 50 cm	16 x 8 mm	copë

5	Proteze e bifurkuar poliester, warp knitted, double velur, e veshur ne lumen me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 – 50 cm	18 x 9 mm	copë
6	Proteze e bifurkuar poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 – 50 cm	18 x 9 mm	copë
7	Proteze e bifurkuar poliester, warp knitted, double velur, e veshur ne lumen me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 – 50 cm	20 x 10 mm	copë
8	Proteze e bifurkuar poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 – 50 cm	20 x 10 mm	copë
9	Proteze axillo – bifemorale poliester antimikrobiale, e perforcuar me spirale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	90-100/60 cm	8 mm	copë
10	Proteze e drejte PTFE thin wall e perforcuar me spirale	60 - 80 cm	8 mm	copë
11	Proteze e drejte, poliester, warp knitted, double velur, e veshur ne lumen me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 cm	8 mm	copë
12	Proteze e drejte, poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 cm	8 mm	copë
13*	Proteze e drejte, PTFE thin wall	40 cm	6 mm	copë
14*	Proteze e drejte, poliester, warp knitted, double velur, e veshur ne lumen me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 cm	6 mm	copë
15*	Proteze e drejte, poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 – 60 cm	6 mm	copë
16*	Proteze e drejte, poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim, e perforcuar me spirale	40 – 60 cm	6 mm	copë
17*	Proteze e drejte, PTFE thin wall e perforcuar me spirale	60 – 80 cm	6 mm	copë
18	Proteze e drejte, poliester, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	15 – 30 cm	14 mm	copë
19	Proteze e drejte, poliester, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	15 – 30 cm	16 mm	copë
20	Proteze e drejte, poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	15 – 30 cm	16 mm	copë
21*	Proteze e drejte, poliester, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	15 – 30 cm	18 mm	copë
22*	Proteze e drejte, poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	15 – 30 cm	18 mm	copë
23	Proteze e drejte, poliester, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	15 – 30 cm	20 mm	copë
24	Proteze e drejte, poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	15 – 30 cm	20 mm	copë
25	Proteze e drejte, PTFE thin wall	30 – 50 cm	5 mm	copë
26*	Patch vaskular polyester, knitted, double velur, e veshur me gelatine bovine, porozitet 0 ne implantim	7 – 9 cm	Gjeresia 0.8 – 1 cm	copë
27	Patch vaskular poliester, knitted, double velur, e veshur me gelatine bovine, porozitet 0 ne implantim	9 – 12 cm	Gjeresia 2 – 3 cm	copë
28*	Hemostatik absorbabel me celuloze te oksiduar	5 x 7.5 cm		copë
29	Hemostatik absorbabel me densitet te larte per hemorragji masive	5 x 7.5 cm		copë

Punoi: Njësia e Prokurimit

Data: 30.04.2025

Nr. i ekzemplarëve: 2 (dy)

30*	Hemostatik ngjites absorbabel, multishtresore (celuloze e oksiduar, trilyesine dhe PEG) ose ekuivalent per demtime vaskulare te pasaturueshme	5 x 5 cm		copë
31	Incize antimikrobiale drape me jod, hipoalergjik pa latex	90 - 95 x 80 -85 cm		copë
32	Incize antimikrobiale drape me jod, hipoalergjik pa latex	60 - 65 x 50 -55 cm		copë
33*	Incize antimikrobiale drape me jod, hipoalergjik pa latex	40 - 45 x 30 -35 cm		copë
34	Kateter per Okluzion nr. 8F me diametër te fryrjes te balonit 10 – 46 mm	80 - 100 cm		copë
35	Laço llastiku normale, ngjyre e kuqe, blu, e verdhe	75 cm	2.5 mm	copë
36	Laço llastiku mini, ngjyre e kuqe, blu, e verdhe	75 cm	1.5 mm	copë
37*	Laço pambuku, ngjyre blu	75 cm	4 - 8 mm	copë
38*	Stapler per lekuren me 35 kapese, dimensionit i kapeseve 6.9 mm x 4.2 mm			copë

Loti 2 - Sutura Specifike Vaskulare					
Nr.	Emërtimi	USP	Gjatësia e fije	Gjatësia e ages	Njësia
1*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rrumbullaket	7/0	75 - 90 cm	7 - 8 mm	copë
2*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rrumbullaket, me përthyerje te ulet (low reflection)	7/0	75 - 90 cm	9 - 10 mm	copë
3*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rrumbullaket	6/0	75 - 90 cm	9 - 10 mm	copë
4*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rrumbullaket, me përthyerje te ulet (low reflection)	6/0	75 - 90 cm	9 - 10 mm	copë
5*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rrumbullaket, me përthyerje te ulet (low reflection)	6/0	75 - 90 cm	13 - 15 mm	copë
6*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rrumbullaket me maje te shkurter prerese, me përthyerje te ulet (low reflection)	6/0	75 - 90 cm	13 - 15 mm	copë
7*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket	6/0	75 - 90 cm	13 - 15 mm	copë
8*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rrumbullaket	5/0	75 – 90 cm	13 - 15 mm	copë
9*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rrumbullaket me maje te shkurter prerese	5/0	75 – 90 cm	13 - 15 mm	copë
10*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket, me përthyerje te ulet (low reflection)	5/0	75 – 90 cm	17 - 18 mm	copë
11*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rrumbullaket	5/0	75 – 90 cm	17 - 18 mm	copë
12*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket me maje te shkurter prerese, me përthyerje te ulet (low reflection)	5/0	75 – 90 cm	17 - 18 mm	copë
13*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rrumbullaket me maje te shkurter prerese	5/0	75 – 90 cm	17 - 18 mm	copë
14*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket, me përthyerje te ulet (low reflection)	4/0	75 – 90 cm	17 -18 mm	copë

Punoi: Njësia e Prokurimit

Data: 30.04.2025

Nr. i ekzemplarëve: 2 (dy)

15*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket	4/0	75 – 90 cm	20 - 22 mm	copë
16*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rrumbullaket	4/0	75 – 90 cm	20 - 22 mm	copë
17*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket, me maje te shkurter prerëse	4/0	75 – 90 cm	20 - 22 mm	copë
18*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket, me përthyerje te ulet (low reflection)	4/0	75 – 90 cm	24 - 26 mm	copë
19*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket, me përthyerje te ulet (low reflection)	3/0	75 – 90 cm	24 - 26 mm	copë
20*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket me maje te shkurter prerëse, me përthyerje te ulet (low reflection)	3/0	75 – 90 cm	24 - 26 mm	copë
21*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket	3/0	75 – 90 cm	20 - 22 mm	copë
22*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket, me maje te shkurter prerëse	3/0	75 – 90 cm	20 - 22 mm	copë
23*	Polypropylene me polyethylene, me 1 age 1/2 me trup te rrumbullaket	0	75 – 120 cm	40 – 42 mm	copë
24*	Polypropylene me polyethylene, me 1 age 1/2 me trup te rrumbullaket, me lak	1	110 - 120 cm	60 - 65 mm	copë

Lot 3 - Materiale për Trajtim Endovaskular		
Nr.	Emërtimi	Njësia
1	Kateter Diagnostikues 4F MP	copë
2	Guidewire 0.018", prej nitinoli, gjatësi 180 – 185 cm, maje me kënd 15-20 gradë, gjatësi maje 5-6 cm	copë
3	Guidewire 0.018", prej nitinoli, gjatësi 180 – 185 cm, maje te drejte, gjatësi maje 2-3 cm	copë
4	Guidewire 0.035", prej nitinoli, shaft rigid, gjatësi 260 – 265 cm, maje më të drejtë flop me gjatësi maje 14-15 cm	copë
5	Guidewire 0.035", prej nitinoli, shaft rigid, gjatësi 180 – 185 cm, maje më të drejtë, me gjatësi maje 9-10 cm	copë
6*	Guidewire 0.035", prej nitinoli, shaft fleksibel, gjatësi 180 – 185 cm, maje më të drejtë, me gjatësi maje 14-15 cm	copë
7	Sheeth 4F 7 - 11 cm	copë
8	Sheeth 5F 10 - 11 cm	copë
9*	Sheeth 6F 10 - 11 cm	copë
10	Sheeth 7F 10 - 11cm	copë
11*	Sheeth 7F 45 - 60 cm	copë
12	Sheeth 9F 10 - 11cm	copë
13	Sheeth 8 - 9F 45 - 60 cm	copë
14	Stent i ekspandueshem me balon me marker platinum / iridium, 5 mm x 37 - 40 mm x 120 - 123 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë
15	Stent i ekspandueshem me balon me marker platinum / iridium, 5 mm x 57 - 60 mm x 120 - 123 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë
16	Stent i ekspandueshem me balon, marker radiopak mbi stent, 6 mm x 12 - 15 mm x 75 - 80 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë
17	Stent i ekspandueshem me balon marker platinum/iridium, 6 mm x 17 – 20 mm x 120 – 123 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë

Punoi: Njësia e Prokurimit

Data: 30.04.2025

Nr. i ekzemplarëve: 2 (dy)

18	Stent i ekspandueshem me balon marker platinum/iridium, 6 mm x 37 – 40 mm x 120 - 123 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë
19*	Stent i ekspandueshem me balon marker platinum/iridium, 6 mm x 57 – 60 mm x 120 - 123 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë
20	Stent i ekspandueshem me balon marker platinum/iridium, 7 mm x 37 – 40 mm x 120 - 123 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë
21	Stent i ekspandueshem me balon marker platinum/iridium, 7 mm x 57 – 60 mm x 120 – 123 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë
22	Stent i ekspandueshem me balon, markera radiopak mbi stent, 8 mm x 37 – 40 mm x 135 – 137 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë
23	Stent i ekspandueshem me balon, markera radiopak mbi stent, 8 mm x 57 – 60 mm x 135 - 137 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë
24	Stent i ekspandueshem me balon, markera radiopak mbi stent, 9 mm x 37 – 40 mm x 135 – 137 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6-7F	copë
25	Stent i ekspandueshem me balon, markera radiopak mbi stent, 9 mm x 57 – 60 mm x 135 – 137 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6-7F.	copë
26	Stent i ekspandueshem me balon, markera radiopak mbi stent, 10 mm x 37 – 40 mm x 135 – 137 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6-7F.	copë
27	Stent i ekspandueshem me balon, markera radiopak mbi stent, 10 mm x 57 – 60 mm x 135 – 137 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6-7F.	copë
28	Stent i veteekspandueshem 8 mm x 80 – 83 mm x 120 – 123 cm, me sistem dergimi triaxial, profil i ulet 5F, kompatibel guidewire 0.035", i pershtatshem per arterie me permasa 6.5 mm – 7.5 mm, kompatibel me sheeth/guide 5F.	copë
29*	Stent i veteekspandueshem 8 mm x 120 – 123 mm x 120 – 123 cm, me sistem dergimi triaxial, profil i ulet 5F, kompatibel guidewire 0.035", i pershtatshem per arterie me permasa 6.5 mm – 7.5 mm, kompatibel me sheeth/guide 5F.	copë
30	Balon 5.0 mm x 60 – 63 mm x 135 – 137 cm, 0.035", OTW, kompatibel me introduktor 5F	copë
31	Balon 6.0 mm x 60 – 63 mm x 135 – 137 cm, 0.035", OTW, kompatibel me introduktor 5-6F	copë
32*	Balon 7.0 mm x 60 – 63 mm x 135 – 137 cm, 0.035", OTW, kompatibel me introduktor 6F	copë
33	Balon 7.0 mm x 120 – 123 mm x 135 – 137 cm, 0.035", OTW, kompatibel me introduktor 6F	copë
34	Balon 8.0 mm x 60 – 63 mm x 135 – 137 cm, 0.035", OTW, kompatibel me introduktor 6F	copë
35	Balon 9.0 mm x 60 – 63 mm x 135 - 137 cm, 0.035", OTW, kompatibel me introduktor 6F	copë
36	Balon 10.0 mm x 40 – 43 mm x 135 – 137 cm, 0.035", OTW, kompatibel me introduktor 6F	copë
37	Balon 12.0 mm x 40 – 43 mm x 135 – 137 cm, 0.035", OTW, kompatibel me introduktor 7F	copë
38	Balon per minimizimin e diseksionit ringushtimit elastik me strukture nitinoli te thurur 5.0 mm x 80 – 83 mm x 120 – 123 cm, sistem clirimi OTW kompatibel me guidewire 0.018" dhe introduktor 6F	copë
39	Balon per minimizimin e diseksionit ringushtimit elastik me strukture nitinoli te thurur 6.0 mm x 80 – 83 mm x 120 – 123 cm, sistem clirimi OTW kompatibel me guidewire 0.018" dhe introduktor 6F	copë
40	Balon per minimizimin e diseksionit ringushtimit elastik me strukture nitinoli te thurur 2.5 mm x 40 – 43 mm x 150 – 153 cm, sistem clirimi OTW kompatibel me guidewire 0.014" dhe introduktor 5F	copë
41	Balon per minimizimin e diseksionit ringushtimit elastik me strukture nitinoli te thurur 3.5 mm x 80 – 83 mm x 135 – 138 cm, sistem clirimi OTW kompatibel me guidewire 0.014" dhe introduktor 5F	copë

Punoi: Njësia e Prokurimit

Data: 30.04.2025

Nr. i ekzemplarëve: 2 (dy)

Adresa: Rruga e Dibrës, Nr. 372, Tiranë; Tel/Fax: + 355 42 362627 / 363644 www.qsut.gov.al

42	Drug Eluting Balloon 4.0 mm x 80 - 83 mm x 130 - 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 5	copë
43	Drug Eluting Balloon 4.0 mm x 120 – 123 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 5	copë
44	Drug Eluting Balloon 4.0 mm x 150 – 153 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 5	copë
45*	Drug Eluting Balloon 5.0 mm x 60 – 63 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 6	copë
46	Drug Eluting Balloon 5.0 mm x 80 – 83 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 6	copë
47	Drug Eluting Balloon 5.0 mm x 120 – 123 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 6	copë
48	Drug Eluting Balloon 6.0 mm x 40 – 43 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 6	copë
49	Drug Eluting Balloon 6.0 mm x 60 – 63 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 6	copë
50	Drug Eluting Balloon 6.0 mm x 80 – 83 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 6	copë
51	Drug Eluting Balloon 6.0 mm x 120 – 123 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 6	copë
52	Drug Eluting Balloon 7.0 mm x 80 – 83 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 7	copë
53	Drug Eluting Balloon 8.0 mm x 80 – 83 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 7	copë
54	Balon per realizimin e presioneve te larta, me sistem clirimi OTW, kompatibel me guide 0.035", 4.0 mm x 20 - 23 mm x 135 -137 cm, kompatibel me introduktor 6 F.	copë
55	Balon per realizimin e presioneve te larta, me sistem clirimi OTW, kompatibel me guide 0.035", 5.0 mm x 20 - 23 mm x 135 -137 cm, kompatibel me introduktor 6 F.	copë
56*	Balon per realizimin e presioneve te larta, me sistem clirimi OTW, kompatibel me guide 0.035", 6.0 mm x 40 - 43 mm x 135 -137 cm, kompatibel me introduktor 6 F.	copë
57	Balon per realizimin e presioneve te larta, me sistem clirimi OTW, kompatibel me guide 0.035", 8.0 mm x 40 - 43 mm x 135 -137cm, kompatibel me introduktor 6 F.	copë
58	Balon per realizimin e presioneve te larta, me sistem clirimi OTW, kompatibel me guide 0.035", 10.0 mm x 40 - 43 mm x 135 – 137 cm, kompatibel me introduktor 7 F.	copë
59	Stent graft me veshje membrane mikroporoze ePTFE mbeshetur mbi nje platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi OTW (over the wire), 5 mm x 18 - 19 mm x 120 - 123 cm, kompatibel me introduktor 6F	copë
60	Stent graft me veshje membrane mikroporoze ePTFE mbeshetur mbi nje platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi OTW (over the wire), 5 mm x 28 - 29 mm x 120 - 123 cm, kompatibel me introduktor 6F	copë
61	Stent graft me veshje membrane mikroporoze ePTFE mbeshetur mbi nje platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi OTW (over the wire), 5 mm x 57 - 58 mm x 120 - 123 cm, kompatibel me introduktor 6F	copë
62	Stent graft me veshje membrane mikroporoze ePTFE mbeshetur mbi nje platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi OTW (over the wire), 6 mm x 28 - 29 mm x 120 - 123 cm, kompatibel me introduktor 6F	copë
63*	Stent graft me veshje membrane mikroporoze ePTFE mbeshetur mbi nje platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi OTW (over the wire), 6 mm x 57 - 59 mm x 120 - 123 cm kompatibel me introduktor 6F	copë
64	Stent graft me veshje membrane mikroporoze ePTFE mbeshetur mbi nje platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi OTW (over the wire), 8 mm x 57 - 59 mm x 120 - 123 cm kompatibel me introduktor 6F	copë

Punoi: Njësia e Prokurimit

Data: 30.04.2025

Nr. i ekzemplarëve: 2 (dy)

Adresa: Rruga e Dibrës, Nr. 372, Tiranë; Tel/Fax: + 355 42 362627 / 363644 www.qsut.gov.al

65	Stent graft me veshje membrane mikroporoze ePTFE mbështetur mbi një platforme kromi dhe kobalti, sistem lëshimi OTW (over the wire), 10 mm x 37 - 38 mm x 120 - 123 cm kompatibel me introduktor 7F	copë
66	Stent graft me veshje membrane mikroporoze ePTFE mbështetur mbi një platforme kromi dhe kobalti, sistem lëshimi OTW (over the wire), 10 mm x 57 - 58 mm x 120 - 123 cm kompatibel me introduktor 7F	copë
67*	Kateter per mbështetje, me markera radiopake me distance 50-51 mm, kompatibel me guide 0.035, gjatesi 135-137 cm	copë
68	Kateter per mbështetje, me markera radiopake me distance 15-16 mm, kompatibel me guide 0.018, gjatesi 90-93 cm	copë
69	Kateter per mbështetje, me markera radiopake me distance 15-16 mm, kompatibel me guide 0.018, gjatesi 135-137 cm	copë
70	Kateter per mbështetje me kend, me markera radiopake me distance 50-51 mm, kompatibel me guide 0.035, gjatesi 150-153 cm	copë
71	Kateter per mbështetje me kend, me markera radiopake me distance 50-51 mm, kompatibel me guide 0.035, gjatesi 135-137 cm	copë
72	Kateter per mbështetje, me markera radiopake me distance 15-16 mm, kompatibel me guide 0.018, gjatesi 150-153 cm	copë
73*	Kateter per infuzion me diameter 5F, me gjatesi 100-102 cm, gjatesi segmenti infuzues 20-22 cm, kompatibel me guide 0.038	copë
74	Kateter per infuzion me diameter 5F, me gjatesi 135-137 cm, gjatesi segmenti infuzues 40-42 cm, kompatibel me guide 0.038	copë
75*	Graft stent i veshur torakal për aneurizmat e aortës torakale zbritëse dhe diseksionet e tipit "B". Gjatësi 100, 150 dhe 200 mm, diametri ne diapazonin 22-46 mm. Fiksion me forcë radiale pa grepa. Stent ne forme sinusoidale i përbërë nga nitinoli dhe materiali i veshjes i përbërë nga poliesteri. Markues të dukshëm nën rreze X që mundësojnë pozicionim dhe lëshim të sakte. Stent me veshje hidrofilike, vendosje duke përdorur një sistem lëshimi të dyfishtë ose ekuivalent	copë
76	Sheath Introduktor me veshje hidrofilike me mbyllës në dorezën e dilatorit, kompatibel me guidewire 0.035", gjatesi pune 28-30 cm, diameter nga 12Fr deri 26Fr. Markues radiopak ne majen udhezuese dhe trupi i perforcuar me spirale ose ekuivalent	copë
77	Sistem per kapjen dhe terheqjen e materialeve te humbura gjate procedurave intervencionuese, me lak radiopak me kend 90 grade ne raport me trupin e sistemit me perberje nitinoli, lak me diameter 20-21 mm dhe gjatesi totale 120-122 cm dhe gjatesi te kateterit 102-105 cm, kompatibel me kateter 6F	copë
78	Sistem per kapjen dhe terheqjen e materialeve te humbura gjate procedurave intervencionuese, me lak radiopak me kend 90 grade ne raport me trupin e sistemit me perberje nitinoli, lak me diameter 25-26 mm dhe gjatesi totale 120-122 cm dhe gjatesi te kateterit 102-105 cm, kompatibel me kateter 6F	copë
79	Sistem per kapjen dhe terheqjen e materialeve te humbura gjate procedurave intervencionuese, me lak radiopak me kend 90 grade ne raport me trupin e sistemit me perberje nitinoli, lak me diameter 35-36 mm dhe gjatesi totale 120-122 cm dhe gjatesi te kateterit 102-105 cm, kompatibel me kateter 6F	copë
80*	Sistem per kapjen dhe terheqjen e materialeve te humbura gjate procedurave intervencionuese, me lak radiopak me kend 90 grade ne raport me trupin e sistemit me perberje nitinoli, lak me diameter 7-8 mm dhe gjatesi totale 200-203 cm dhe gjatesi te kateterit 175-177 cm, kompatibel me kateter 2.3-3F	copë

Lot 4 - Materiale biologjike për Trajtim Vaskular Kirurgjikal				
Nr.	Emërtimi	Gjatësia	Diametri	Njësia
1*	Proteze biosintetike e veshur me kolagjen ovine, e drejte, per fistula arteriovenoze per Hemodialize	20 - 30cm	5 – 8 mm	copë
2	Patch vaskular biologjik nga indet e perikardit te gjedhëve (bovine)	6 – 10 cm	Gjeresia 0.6 – 1 cm	copë
3	Kateter per Embolektomi nr. 2F	80 cm		copë

Punoi: Njësia e Prokurimit

Data: 30.04.2025

Nr. i ekzemplarëve: 2 (dy)

Adresa: Rruga e Dibrës, Nr. 372, Tiranë; Tel/Fax: + 355 42 362627 / 363644 www.qsut.gov.al

4	Kateter per Embolektomi nr. 3F	80 cm		copë
5*	Kateter per Embolektomi nr. 4F	80 cm		copë
6	Kateter per Embolektomi nr. 5F	80 cm		copë
7	Kateter per Embolektomi nr. 8-10 F	80 cm		copë
8*	Shunt karotid			copë

1. Data e skadencës për protezat duhet të jetë minimalisht 5 (pesë) vjet, ndërsa për artikujt e tjerë minimalisht mbi 2 (dy) vjet nga data e lëvrimit. Afati i skadencës në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës.
2. Për të gjithë artikujt me shenjë asterisko (*) të paraqiten mostra.
3. Të respektohen specifikimet teknike të kërkuara nga shërbimi për çdo artikull.

Argumentimi: Specifikimet teknike janë miratuar dhe vendosur nga anetaret e njesise se prokurimit qe kane specialitetin perkates, ne baze te shkreses nr. 2179/9 prot., datë 20.12.2024 “Llogaritja e fondit limit, hartimi i specifikimeve teknike si dhe argumentimi i nevojave, për procedurën e prokurimit publik me objekt **“Blerje materiale mjekesore specifike për shërbimin e Kirurgjisë Vaskulare, e ndarë në lote për një periudhë 24 mujore”**, bazuar në urdhër të titullarit të përgjithshëm me Nr. Prot. 531 (nr. 2179/2) datë 12.11.2024, i ndryshuar”, bashkelidhur kerkeses per hapje procedure nr. 441 prot, datë 31.01.2025 të Drejtorisë së Shërbimit Farmaceutik, te miratuara dhe nga Titullari i Autoritetit Kontraktor dhe ne perputhje me Ligjin nr.162/2020 “Per Prokurimin Publik”, te ndryshuar, dhe VKM-se Nr. 285/2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik”, te ndryshuar.

Shtojca 7.

FORMULARI I SASISË DHE GRAFIKUT TË LËVRIMIT

“Blerje materiale mjekesore specifike për shërbimin e Kirurgjisë Vaskulare e ndarë në lote për një periudhë 24 mujore”

Loti 1 - Materiale Sintetike për Trajtim Vaskular Kirurgjikal					
Nr.	Emërtimi	Gjatësia	Diametri	Njësia	Sasia orientuese për 24 muaj
1	Proteze e bifurkuar poliestër, warp knitted, double velur, e veshur në lumen me gelatine të absorbueshme bovine, porozitet 0 në implantim	40 – 50 cm	14 x 7 mm	copë	16
2	Proteze e bifurkuar poliestër, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine të absorbueshme bovine, porozitet 0 në implantim	40 – 50 cm	14 x 7 mm	copë	4
3*	Proteze e bifurkuar poliestër warp knitted, double velur, e veshur në lumen me gelatine të absorbueshme bovine, porozitet 0 në implantim	40 – 50 cm	16 x 8 mm	copë	100

Punoi: Njësia e Prokurimit
Data: 30.04.2025
Nr. i ekzemplarëve: 2 (dy)

4*	Proteze e bifurkuar poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 – 50 cm	16 x 8 mm	copë	20
5	Proteze e bifurkuar poliester, warp knitted, double velur, e veshur ne lumen me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 – 50 cm	18 x 9 mm	copë	60
6	Proteze e bifurkuar poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 – 50 cm	18 x 9 mm	copë	15
7	Proteze e bifurkuar poliester, warp knitted, double velur, e veshur ne lumen me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 – 50 cm	20 x 10 mm	copë	8
8	Proteze e bifurkuar poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 – 50 cm	20 x 10 mm	copë	2
9	Proteze axillo – bifemorale poliester antimikrobiale, e perforuar me spirale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	90-100/60 cm	8 mm	copë	2
10	Proteze e drejte PTFE thin wall e perforuar me spirale	60 - 80 cm	8 mm	copë	10
11	Proteze e drejte, poliester, warp knitted, double velur, e veshur ne lumen me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 cm	8 mm	copë	60
12	Proteze e drejte, poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 cm	8 mm	copë	9
13*	Proteze e drejte, PTFE thin wall	40 cm	6 mm	copë	30
14*	Proteze e drejte, poliester, warp knitted, double velur, e veshur ne lumen me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 cm	6 mm	copë	130
15*	Proteze e drejte, poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	40 – 60 cm	6 mm	copë	40
16*	Proteze e drejte, poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim, e perforuar me spirale	40 – 60 cm	6 mm	copë	14
17*	Proteze e drejte, PTFE thin wall e perforuar me spirale	60 – 80 cm	6 mm	copë	40
18	Proteze e drejte, poliester, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	15 – 30 cm	14 mm	copë	2
19	Proteze e drejte, poliester, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	15 – 30 cm	16 mm	copë	10
20	Proteze e drejte, poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	15 – 30 cm	16 mm	copë	4
21*	Proteze e drejte, poliester, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	15 – 30 cm	18 mm	copë	12
22*	Proteze e drejte, poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	15 – 30 cm	18 mm	copë	6
23	Proteze e drejte, poliester, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	15 – 30 cm	20 mm	copë	8
24	Proteze e drejte, poliester, antimikrobiale, warp knitted, double velur, e veshur me gelatine te absorbueshme bovine, porozitet 0 ne implantim	15 – 30 cm	20 mm	copë	4
25	Proteze e drejte, PTFE thin wall	30 – 50 cm	5 mm	copë	6
26*	Patch vaskular polyester, knitted, double velur, e veshur me gelatine bovine, porozitet 0 ne implantim	7 – 9 cm	Gjeresia 0.8 – 1 cm	copë	15

Punoi: Njësia e Prokurimit

Data: 30.04.2025

Nr. i ekzemplarëve: 2 (dy)

Adresa: Rruga e Dibrës, Nr. 372, Tiranë; Tel/Fax: + 355 42 362627 / 363644 www.qsut.gov.al

27	Patch vaskular poliester, knitted, double velur, e veshur me gelatine bovine, porozitet 0 ne implantim	9 – 12 cm	Gjeresia 2 – 3 cm	copë	10
28*	Hemostatik absorbabel me celuloze te oksiduar	5 x 7.5 cm		copë	1,200
29	Hemostatik absorbabel me densitet te larte per hemorragji masive	5 x 7.5 cm		copë	240
30*	Hemostatik ngjites absorbabel, multishtresore (celuloze e oksiduar, trily sine dhe PEG) ose ekuivalent per demtime vaskulare te pasuturueshme	5 x 5 cm		copë	36
31	Incize antimikrobial drape me jod, hipoalergjik pa latex	90 - 95 x 80 - 85 cm		copë	500
32	Incize antimikrobial drape me jod, hipoalergjik pa latex	60 - 65 x 50 - 55 cm		copë	500
33*	Incize antimikrobial drape me jod, hipoalergjik pa latex	40 - 45 x 30 - 35 cm		copë	500
34	Kateter per Okluzion nr. 8F me diametër te fryrjes te balonit 10 – 46 mm	80 - 100 cm		copë	4
35	Laço llastiku normale, ngjyre e kuqe, blu, e verdhe	75 cm	2.5 mm	copë	700
36	Laço llastiku mini, ngjyre e kuqe, blu, e verdhe	75 cm	1.5 mm	copë	700
37*	Laço pambuku, ngjyre blu	75 cm	4 - 8 mm	copë	700
38*	Stapler per lekuren me 35 kapese, dimensionit i kapeseve 6.9 mm x 4.2 mm			copë	900

Loti 2 - Sutura Specifike Vaskulare						
Nr .	Emërtimi	USP	Gjatësia e fije	Gjatësia e ages	Njësia	Sasia orient uese për 24 muaj
1*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rumbullaket	7/0	75 - 90 cm	7 - 8 mm	copë	120
2*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rumbullaket, me përthyerje te ulet (low reflection)	7/0	75 - 90 cm	9 - 10 mm	copë	2,300
3*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rumbullaket	6/0	75 - 90 cm	9 - 10 mm	copë	1,500
4*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rumbullaket, me përthyerje te ulet (low reflection)	6/0	75 - 90 cm	9 - 10 mm	copë	1,800
5*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rumbullaket, me përthyerje te ulet (low reflection)	6/0	75 - 90 cm	13 - 15 mm	copë	3,900
6*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rumbullaket me maje te shkurter prerese, me përthyerje te ulet (low reflection)	6/0	75 - 90 cm	13 - 15 mm	copë	400
7*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rumbullaket	6/0	75 - 90 cm	13 - 15 mm	copë	700
8*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rumbullaket	5/0	75 – 90 cm	13 - 15 mm	copë	1,000
9*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rumbullaket me maje te shkurter prerese	5/0	75 – 90 cm	13 - 15 mm	copë	100
10*	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rumbullaket, me përthyerje te ulet (low reflection)	5/0	75 – 90 cm	17 - 18 mm	copë	600

Punoi: Njësia e Prokurimit
Data: 30.04.2025
Nr. i ekzemplarëve: 2 (dy)

Adresa: Rruga e Dibrës, Nr. 372, Tiranë; Tel/Fax: + 355 42 362627 / 363644 www.qsut.gov.al

11 *	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rrumbullaket	5/0	75 – 90 cm	17 - 18 mm	copë	900
12 *	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket me maje te shkurter prerese, me përthyerje te ulet (low reflection)	5/0	75 – 90 cm	17 - 18 mm	copë	400
13 *	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rrumbullaket me maje te shkurter prerese	5/0	75 – 90 cm	17 - 18 mm	copë	300
14 *	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket, me përthyerje te ulet (low reflection)	4/0	75 – 90 cm	17 -18 mm	copë	500
15 *	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket	4/0	75 – 90 cm	20 - 22 mm	copë	300
16 *	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 3/8 me trup te rrumbullaket	4/0	75 – 90 cm	20 - 22 mm	copë	700
17 *	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket, me maje te shkurter prerese	4/0	75 – 90 cm	20 - 22 mm	copë	400
18 *	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket, me përthyerje te ulet (low reflection)	4/0	75 – 90 cm	24 - 26 mm	copë	600
19 *	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket, me përthyerje te ulet (low reflection)	3/0	75 – 90 cm	24 - 26 mm	copë	300
20 *	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket me maje te shkurter prerese, me përthyerje te ulet (low reflection)	3/0	75 – 90 cm	24 - 26 mm	copë	300
21 *	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket	3/0	75 – 90 cm	20 - 22 mm	copë	700
22 *	Polypropylene me polyethylene, me 2 age 1/2 me trup te rrumbullaket, me maje te shkurter prerese	3/0	75 – 90 cm	20 - 22 mm	copë	300
23 *	Polypropylene me polyethylene, me 1 age 1/2 me trup te rrumbullaket	0	75 – 120 cm	40 – 42 mm	copë	700
24 *	Polypropylene me polyethylene, me 1 age 1/2 me trup te rrumbullaket, me lak	1	110 - 120 cm	60 - 65 mm	copë	800

Lot 3 - Materiale për Trajtim Endovaskular			
Nr.	Emërtimi	Sasia	
		Njësia	orientuese për 24 muaj
1	Kateter Diagnostikues 4F MP	copë	5
2	Guidewire 0.018", prej nitinoli, gjatësi 180 – 185 cm, maje me kënd 15-20 gradë, gjatësi maje 5-6 cm	copë	5
3	Guidewire 0.018", prej nitinoli, gjatësi 180 – 185 cm, maje te drejte, gjatësi maje 2-3 cm	copë	5
4	Guidewire 0.035", prej nitinoli, shaft rigid, gjatësi 260 – 265 cm, maje më të drejtë flop me gjatësi maje 14-15 cm	copë	2
5	Guidewire 0.035", prej nitinoli, shaft rigid, gjatësi 180 – 185 cm, maje më të drejtë, me gjatësi maje 9-10 cm	copë	2
6*	Guidewire 0.035", prej nitinoli, shaft fleksibel, gjatësi 180 – 185 cm, maje më të drejtë, me gjatësi maje 14-15 cm	copë	2
7	Sheeth 4F 7 - 11 cm	copë	4
8	Sheeth 5F 10 - 11 cm	copë	5
9*	Sheeth 6F 10 - 11 cm	copë	10
10	Sheeth 7F 10 - 11cm	copë	5
11*	Sheeth 7F 45 - 60 cm	copë	5
12	Sheeth 9F 10 - 11cm	copë	2

Punoi: Njësia e Prokurimit

Data: 30.04.2025

Nr. i ekzemplarëve: 2 (dy)

Adresa: Rruga e Dibrës, Nr. 372, Tiranë; Tel/Fax: + 355 42 362627 / 363644 www.qsut.gov.al

13	Sheeth 8 - 9F 45 - 60 cm	copë	2
14	Stent i ekspandueshem me balon me marker platinum / iridium, 5 mm x 37 - 40 mm x 120 - 123 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë	1
15	Stent i ekspandueshem me balon me marker platinum / iridium, 5 mm x 57 - 60 mm x 120 - 123 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë	1
16	Stent i ekspandueshem me balon, marker radiopak mbi stent, 6 mm x 12 - 15 mm x 75 - 80 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë	1
17	Stent i ekspandueshem me balon marker platinum/iridium, 6 mm x 17 - 20 mm x 120 - 123 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë	1
18	Stent i ekspandueshem me balon marker platinum/iridium, 6 mm x 37 - 40 mm x 120 - 123 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë	2
19*	Stent i ekspandueshem me balon marker platinum/iridium, 6 mm x 57 - 60 mm x 120 - 123 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë	2
20	Stent i ekspandueshem me balon marker platinum/iridium, 7 mm x 37 - 40 mm x 120 - 123 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë	2
21	Stent i ekspandueshem me balon marker platinum/iridium, 7 mm x 57 - 60 mm x 120 - 123 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë	1
22	Stent i ekspandueshem me balon, markera radiopak mbi stent, 8 mm x 37 - 40 mm x 135 - 137 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë	1
23	Stent i ekspandueshem me balon, markera radiopak mbi stent, 8 mm x 57 - 60 mm x 135 - 137 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6F.	copë	1
24	Stent i ekspandueshem me balon, markera radiopak mbi stent, 9 mm x 37 - 40 mm x 135 - 137 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6-7F	copë	1
25	Stent i ekspandueshem me balon, markera radiopak mbi stent, 9 mm x 57 - 60 mm x 135 - 137 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6-7F.	copë	1
26	Stent i ekspandueshem me balon, markera radiopak mbi stent, 10 mm x 37 - 40 mm x 135 - 137 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6-7F.	copë	1
27	Stent i ekspandueshem me balon, markera radiopak mbi stent, 10 mm x 57 - 60 mm x 135 - 137 cm kompatibel guidewire 0.035", kompatibel me introduktor 6-7F.	copë	2
28	Stent i veteekspandueshem 8 mm x 80 - 83 mm x 120 - 123 cm, me sistem dergimi triaxial, profil i ulet 5F, kompatibel guidewire 0.035", i pershtatshem per arterie me permasa 6.5 mm - 7.5 mm, kompatibel me sheeth/guide 5F.	copë	2
29*	Stent i veteekspandueshem 8 mm x 120 - 123 mm x 120 - 123 cm, me sistem dergimi triaxial, profil i ulet 5F, kompatibel guidewire 0.035", i pershtatshem per arterie me permasa 6.5 mm - 7.5 mm, kompatibel me sheeth/guide 5F.	copë	2
30	Balon 5.0 mm x 60 - 63 mm x 135 - 137 cm, 0.035", OTW, kompatibel me introduktor 5F	copë	2
31	Balon 6.0 mm x 60 - 63 mm x 135 - 137 cm, 0.035", OTW, kompatibel me introduktor 5-6F	copë	5
32*	Balon 7.0 mm x 60 - 63 mm x 135 - 137 cm, 0.035", OTW, kompatibel me introduktor 6F	copë	5
33	Balon 7.0 mm x 120 - 123 mm x 135 - 137 cm, 0.035", OTW, kompatibel me introduktor 6F	copë	2
34	Balon 8.0 mm x 60 - 63 mm x 135 - 137 cm, 0.035", OTW, kompatibel me introduktor 6F	copë	2
35	Balon 9.0 mm x 60 - 63 mm x 135 - 137 cm, 0.035", OTW, kompatibel me introduktor 6F	copë	2
36	Balon 10.0 mm x 40 - 43 mm x 135 - 137 cm, 0.035", OTW, kompatibel me introduktor 6F	copë	2
37	Balon 12.0 mm x 40 - 43 mm x 135 - 137 cm, 0.035", OTW, kompatibel me introduktor 7F	copë	2

Punoi: Njësia e Prokurimit

Data: 30.04.2025

Nr. i ekzemplarëve: 2 (dy)

Adresa: Rruga e Dibrës, Nr. 372, Tiranë; Tel/Fax: + 355 42 362627 / 363644 www.qsut.gov.al

38	Balon per minimizimin e diseksionit ringushtimit elastik me strukture nitinoli te thurur 5.0 mm x 80 – 83 mm x 120 – 123 cm, sistem clirimi OTW kompatibel me guidewire 0.018" dhe introduktor 6F	copë	2
39	Balon per minimizimin e diseksionit ringushtimit elastik me strukture nitinoli te thurur 6.0 mm x 80 – 83 mm x 120 – 123 cm, sistem clirimi OTW kompatibel me guidewire 0.018" dhe introduktor 6F	copë	2
40	Balon per minimizimin e diseksionit ringushtimit elastik me strukture nitinoli te thurur 2.5 mm x 40 – 43 mm x 150 – 153 cm, sistem clirimi OTW kompatibel me guidewire 0.014" dhe introduktor 5F	copë	2
41	Balon per minimizimin e diseksionit ringushtimit elastik me strukture nitinoli te thurur 3.5 mm x 80 – 83 mm x 135 – 138 cm, sistem clirimi OTW kompatibel me guidewire 0.014" dhe introduktor 5F	copë	2
42	Drug Eluting Balloon 4.0 mm x 80 - 83 mm x 130 - 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 5	copë	2
43	Drug Eluting Balloon 4.0 mm x 120 – 123 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 5	copë	2
44	Drug Eluting Balloon 4.0 mm x 150 – 153 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 5	copë	3
45*	Drug Eluting Balloon 5.0 mm x 60 – 63 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 6	copë	3
46	Drug Eluting Balloon 5.0 mm x 80 – 83 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 6	copë	4
47	Drug Eluting Balloon 5.0 mm x 120 – 123 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 6	copë	2
48	Drug Eluting Balloon 6.0 mm x 40 – 43 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 6	copë	2
49	Drug Eluting Balloon 6.0 mm x 60 – 63 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 6	copë	2
50	Drug Eluting Balloon 6.0 mm x 80 – 83 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 6	copë	3
51	Drug Eluting Balloon 6.0 mm x 120 – 123 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 6	copë	2
52	Drug Eluting Balloon 7.0 mm x 80 – 83 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 7	copë	2
53	Drug Eluting Balloon 8.0 mm x 80 – 83 mm x 130 – 133 cm, Balon OTW 0.035" veshur me Paclitaxel dhe ure, kompatibel me introduktor 7	copë	2
54	Balon per realizimin e presioneve te larta, me sistem clirimi OTW, kompatibel me guide 0.035", 4.0 mm x 20 - 23 mm x 135 -137 cm, kompatibel me introduktor 6 F.	copë	2
55	Balon per realizimin e presioneve te larta, me sistem clirimi OTW, kompatibel me guide 0.035", 5.0 mm x 20 - 23 mm x 135 -137 cm, kompatibel me introduktor 6 F.	copë	2
56*	Balon per realizimin e presioneve te larta, me sistem clirimi OTW, kompatibel me guide 0.035", 6.0 mm x 40 - 43 mm x 135 -137 cm, kompatibel me introduktor 6 F.	copë	2
57	Balon per realizimin e presioneve te larta, me sistem clirimi OTW, kompatibel me guide 0.035", 8.0 mm x 40 - 43 mm x 135 -137cm, kompatibel me introduktor 6 F.	copë	2
58	Balon per realizimin e presioneve te larta, me sistem clirimi OTW, kompatibel me guide 0.035", 10.0 mm x 40 - 43 mm x 135 – 137 cm, kompatibel me introduktor 7 F.	copë	2
59	Stent graft me veshje membrane mikroporoze ePTFE mbeshetur mbi nje platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi OTW (over the wire), 5 mm x 18 - 19 mm x 120 - 123 cm, kompatibel me introduktor 6F	copë	1
60	Stent graft me veshje membrane mikroporoze ePTFE mbeshetur mbi nje platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi OTW (over the wire), 5 mm x 28 - 29 mm x 120 - 123 cm, kompatibel me introduktor 6F	copë	1

Punoi: Njësia e Prokurimit

Data: 30.04.2025

Nr. i ekzemplarëve: 2 (dy)

61	Stent graft me veshje membrane mikroporoze ePTFE mbështetur mbi një platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi OTW (over the wire), 5 mm x 57 - 58 mm x 120 - 123 cm, kompatibel me introduktor 6F	copë	1
62	Stent graft me veshje membrane mikroporoze ePTFE mbështetur mbi një platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi OTW (over the wire), 6 mm x 28 - 29 mm x 120 - 123 cm, kompatibel me introduktor 6F	copë	1
63*	Stent graft me veshje membrane mikroporoze ePTFE mbështetur mbi një platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi OTW (over the wire), 6 mm x 57 - 59 mm x 120 - 123 cm kompatibel me introduktor 6F	copë	1
64	Stent graft me veshje membrane mikroporoze ePTFE mbështetur mbi një platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi OTW (over the wire), 8 mm x 57 - 59 mm x 120 - 123 cm kompatibel me introduktor 6F	copë	1
65	Stent graft me veshje membrane mikroporoze ePTFE mbështetur mbi një platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi OTW (over the wire), 10 mm x 37 - 38 mm x 120 - 123 cm kompatibel me introduktor 7F	copë	1
66	Stent graft me veshje membrane mikroporoze ePTFE mbështetur mbi një platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi OTW (over the wire), 10 mm x 57 - 58 mm x 120 - 123 cm kompatibel me introduktor 7F	copë	1
67*	Kateter per mbështetje, me markera radiopake me distance 50-51 mm, kompatibel me guide 0.035, gjatesi 135-137 cm	copë	2
68	Kateter per mbështetje, me markera radiopake me distance 15-16 mm, kompatibel me guide 0.018, gjatesi 90-93 cm	copë	2
69	Kateter per mbështetje, me markera radiopake me distance 15-16 mm, kompatibel me guide 0.018, gjatesi 135-137 cm	copë	2
70	Kateter per mbështetje me kend, me markera radiopake me distance 50-51 mm, kompatibel me guide 0.035, gjatesi 150-153 cm	copë	2
71	Kateter per mbështetje me kend, me markera radiopake me distance 50-51 mm, kompatibel me guide 0.035, gjatesi 135-137 cm	copë	2
72	Kateter per mbështetje, me markera radiopake me distance 15-16 mm, kompatibel me guide 0.018, gjatesi 150-153 cm	copë	2
73*	Kateter per infuzion me diameter 5F, me gjatesi 100-102 cm, gjatesi segmenti infuzues 20-22 cm, kompatibel me guide 0.038	copë	2
74	Kateter per infuzion me diameter 5F, me gjatesi 135-137 cm, gjatesi segmenti infuzues 40-42 cm, kompatibel me guide 0.038	copë	2
75*	Graft stent i veshur torakal për aneurizmat e aortës torakale zbritëse dhe diseksionet e tipit "B". Gjatësi 100, 150 dhe 200 mm, diametri në diapazonin 22-46 mm. Fiksion me forcë radiale pa grepa. Stent në formë sinusoidale i përbërë nga nitinoli dhe materiali i veshjes i përbërë nga poliesteri. Markues të dukshëm nën rreze X që mundësojnë pozicionim dhe leshim të sakte. Stent me veshje hidroflike, vendosje duke përdorur një sistem leshimi të dyfishtë ose ekuivalent	copë	10
76	Sheath Introduktor me veshje hidroflike me mbyllës në dorezën e dilatorit, kompatibel me guidewire 0.035", gjatesi pune 28-30 cm, diameter nga 12Fr deri 26Fr. Markues radiopak në majen udhëzuese dhe trupi i perforcuar me spirale ose ekuivalent	copë	10
77	Sistem për kapjen dhe terheqjen e materialeve të humbura gjatë procedurave intervencionuese, me lak radiopak me kend 90 grade në raport me trupin e sistemit me perberje nitinoli, lak me diameter 20-21 mm dhe gjatesi totale 120-122 cm dhe gjatesi të kateterit 102-105 cm, kompatibel me kateter 6F	copë	1
78	Sistem për kapjen dhe terheqjen e materialeve të humbura gjatë procedurave intervencionuese, me lak radiopak me kend 90 grade në raport me trupin e sistemit me perberje nitinoli, lak me diameter 25-26 mm dhe gjatesi totale 120-122 cm dhe gjatesi të kateterit 102-105 cm, kompatibel me kateter 6F	copë	1
79	Sistem për kapjen dhe terheqjen e materialeve të humbura gjatë procedurave intervencionuese, me lak radiopak me kend 90 grade në raport me trupin e sistemit me perberje nitinoli, lak me diameter 35-36 mm dhe gjatesi totale 120-122 cm dhe gjatesi të kateterit 102-105 cm, kompatibel me kateter 6F	copë	1

Punoi: Njësia e Prokurimit

Data: 30.04.2025

Nr. i ekzemplarëve: 2 (dy)

Adresa: Rruga e Dibrës, Nr. 372, Tiranë; Tel/Fax: + 355 42 362627 / 363644 www.qsut.gov.al

80*	Sistem për kapjen dhe terheqjen e materialeve të humbura gjatë procedurave intervencionuese, me lak radiopak me kënd 90 grade në raport me trupin e sistemit me perberje nitinoli, lak me diametër 7-8 mm dhe gjatësi totale 200-203 cm dhe gjatësi të kateterit 175-177 cm, kompatibel me kateter 2.3-3F	copë	1
-----	---	------	---

Lot 4 - Materiale biologjike për Trajtim Vaskular Kirurgjikal					
Nr.	Emërtimi	Gjatësia	Diametri	Njësia	Sasia e orientuese për 24 muaj
1*	Proteze biosintetike e veshur me kolagjen ovine, e drejte, për fistula arteriovenoze për Hemodialize	20 - 30cm	5 – 8 mm	copë	16
2	Patch vaskular biologjik nga indet e perikardit të gjedhëve (bovine)	6 – 10 cm	Gjeresia 0.6 – 1 cm	copë	140
3	Kateter për Embolektomi nr. 2F	80 cm		copë	20
4	Kateter për Embolektomi nr. 3F	80 cm		copë	50
5*	Kateter për Embolektomi nr. 4F	80 cm		copë	400
6	Kateter për Embolektomi nr. 5F	80 cm		copë	200
7	Kateter për Embolektomi nr. 8-10 F	80 cm		copë	10
8*	Shunt karotid			copë	120

Afatet e lëvrimit: QSUNT do të lidhë kontratë në bazë të nevojave të saj në çdo 4 muaj. Përjashtimisht këtij përcaktimi, autoriteti kontraktor mund të lidhin kontratë për çdo nevojë që del e paparashikuar dhe është e domosdoshme në çdo kohë.

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

- **15% e sasisë për secilin material mjekësor do të lëvrohet brenda 30 ditëve nga data e nënshkrimit të kontratës. Përjashtimisht, AK përcakton artikujt, sasia e të cilëve do të lëvrohet e plotë brenda afatit prej 20 ditësh.**
- **pjesa e sasisë së mbetur duhet të lëvrohet deri në përfundim të kontratës dhe sipas kërkesës së Autoritetit Kontraktor**

Perlllogaritja e fondit limit, specifikimeve teknike, sasi të dhe dokumentacioni mbështetës mbi përcaktimin e nevojave është bërë në bazë kërkesës për hapje procedure nr. 441prot, datë 31.01.2025 të Drejtorisë së Sherbimit Farmaceutik, si dhe bazuar në Relacionin nr. 2179/9 prot., datë 20.12.2024 “Llogaritja e fondit limit, hartimi i specifikimeve teknike si dhe argumentimi i nevojave, për procedurën e prokurimit publik me objekt “Blerje materiale mjekësore specifike për shërbimin e Kirurgjisë Vaskulare, e ndarë në lote për një periudhë 24 mujore”, bazuar në urdhër të titullarit të përgjithshëm me Nr. Prot. 531 (nr. 2179/2) datë 12.11.2024, i ndryshuar”.

Akordimi i Fondit është miratuar nga Drejtoria Juridike, Drejtoria Ekonomike dhe Përgjegjësi në Sektorin e Planifikimit Buxhetor dhe të Projekteve me Shkresën nr. 441/1 prot., date 05.02.2025 dhe saktësuar me shkresën nr. 441/5 prot., datë 29.04.2025.

Punoi: Njësia e Prokurimit
Data: 30.04.2025
Nr. i ekzemplarëve: 2 (dy)

Periudha e vlefshmërisë së ofertave: **180** (njëqind e tetëdhjetë) **ditë**.
Gjuha (-ët) për hartimin e ofertave ose kërkesave për pjesëmarrje:

Shqip ✓ Anglisht ✓

Kriteri i vleresimit: **Çmimi më i ulët**.

Data e zhvillimit të tenderit: **02.06.2025, Ora: 10:00**, www.app.gov.al.

Argumentimi: Sasia dhe Grafiku i levrimit janë vendosur në bazë të shkresës nr. 441 prot, datë 31.01.2025 të Drejtorisë së Sherbimit Farmaceutik, si dhe bazuar në Relacionin nr. 2179/9 prot., datë 20.12.2024 “Llogaritja e fondit limit, hartimi i specifikimeve teknike si dhe argumentimi i nevojave, për procedurën e prokurimit publik me objekt **“Blerje materiale mjekesore specifike për shërbimin e Kirurgjisë Vaskulare, e ndarë në lote për një periudhë 24 mujore”**, bazuar në urdhër të titullarit të përgjithshëm me Nr. Prot. 531 (nr. 2179/2) datë 12.11.2024, i ndryshuar”, si dhe në përputhje me nenin 4, pika 38/b të **Ligjit nr. 162/2020**, “Per Prokurimin Publik”, nenin 40, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik, si dhe **piken 1 të nenit 40 të VKM-se Nr. 285, datë 19.05.2021** “Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, në të cilën gjejmë të përcaktuar se: 1. Në procedurat e prokurimit për mallra, autoriteti/enti kontraktor parashikon sasinë e mallrave që do të lëvrojë, si dhe grafikun e levrimit të mallrave.

NJËSIA E PROKURIMIT: