



REPUBLIKA E SHQIPËRISË

**MINISTRIA E SHENDETESISE
DHE E MBBROJTJES SOCIALE
QENDRA SHENDETSORE E SPECIALITETEVE NR.1
TIRANE**

Nr. ____Prot.

Tirane, me ____ .06.2025

PROCESVERBAL – Tipi i kontratës - Mall

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

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

OBJEKTI I PROCEDURËS: ”Blerje Kite, Reagente dhe materiale konsumi per laboratorin” e ndare ne 3 Lote

Loti 1. ”Blerje Kite, Reagente dhe materiale konsumi per laboratorin klinik-biokimik”

Loti 2. ”Blerje Kite, Reagente dhe materiale konsumi per laboratorin biokimik per aparatn KENZA 240 ISE/ ose ekuivalent i tij”

Loti 3. ”Blerje Kite, Reagente dhe materiale konsumi per laboratorin per aparatn Maglum 800 / ose ekuivalent i tij”

Fondi limit ne Total eshte vleren 11 017 200 (njembedhjete milion e shtatembedhjete mije e dyqind) leke pa TVSH.

Loti 1. me fond limit 767 100 (shtateqind e gjashtedhjete e shtate mije e njeqind) leke pa tvsh.

Loti 2. me fond limit 4 569 100 (katermilion e peseqind e gjashtedhjete e nente mije e njeqind) leke pa tvsh.

Loti 3. me fond limit 5 681 000 (pesemilion e gjashteqind e tetedhjete e nje mije) leke 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”, e ndryshuar autoriteti/enti kontraktor QSHSP ka hartuar procesverbalin për

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

1. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT PËR TE 3 (TRE) LOTET:

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

a Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas Shtojcës 9;

b. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 4;

Argumentimi: Kërkesat e mësipërme bazohen në nenet 76, 82 dhe 83 të LPP, nenit 26, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” e ndryshuar dhe Dokumentave Standarte të Tenderit të miratuara me ndryshimet e fundit në datë 05.10.2022 (të publikuara në faqen zyrtare të APP-se).

2. Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë për te 3 (tre) Lotet :

Autorizim nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, për Tregtim me shumicë/pakicë të pajisjeve mjekësore mbështetur në nenet 21 dhe 22 të Ligjit nr. 89/2014, datë 17.07.2014. Autorizimi duhet të jetë i vlefshëm në momentin e hapjes dhe dorëzimit të ofertave; dhe origjinale ose fotokopje të perkthyer dhe të noterizuara.

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme bazohet në nenet 21 dhe 22 të Ligjit nr. 89/2014, datë 17.07.2014 “Tregtim me shumicë/pakicë të pajisjeve mjekësore”.

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar 3 (tre) lotet:

2.2.1. Për të provuar kapacitetet financiare dhe ekonomike operatorët ekonomikë duhet të paraqesin vërtetim për xhiron vjetore për vitet financiare 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 40% të fondit limit të lotit për të cilin oferton ose shumës së loteve që ofetohen.

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/entikontraktor.

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme bazohet 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” e ndryshuar. Përcaktimi i viteve të kërkuara për paraqitjen e vërtetimit të xhiros vjetore është bërë bazuar në nenin 43, pika 1, pika 2 c) nën 55 pika 4, si dhe nën 64 i Ligjit Nr. 9920, datë 19.5.2008 (i ndryshuar) “Për Procedurat Tatimore në Republikën e Shqipërisë”.

2.2.2. Operatori Ekonomik duhet te kete nje aktivitet pozitiv te qendrueshem gjate 3(tre) viteve te fundit 2022, 2023,2024 . *Per te vertetuar plotesimin e ketij kushti Operatori Ekonomik duhet te paraqese kopje të bilanceve të 3(tre) viteve të fundit financiare, që të tregojnë raportet, ndërmjet aktivitet dhe pasivitet. Kërkesa konsiderohet e përmbushur nëse në bilancin/et e kërkuara nuk ka raport negativ ndërmjet aktivitet dhe pasivitet. .*

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar duke mbajtur në konsideratë përcaktimet e nenit 43, pika 4, të VKM nr.285, datë 19.05.2021, i ndryshuar, ku parashikohet që *“Nëse vlerësohet, autoriteti/enti kontraktor mund të kërkojë që operatorët ekonomikë të japin informacione në bilancet e tyre vjetore, për një periudhë maksimumi tre vitet e fundit financiare, që të tregojnë raportet, ndërmjet aktivitet dhe pasivitet. Nëse kërkohen një ose dy bilance, kërkesa konsiderohet e përmbushur nëse në bilancin/et e kërkuara nuk ka raport negativ ndërmjet aktivitet dhe pasivitet”*.

2.3 Aftësitë teknike dhe profesionale per te 3 (tre Lotet:

2.3.1 Operatori Ekonomik duhet te paraqese deshmi per furnizime te meparshme, te ngjashme te kryera gjate viteve te fundit , në një vlerë jo me te vogel se 20% e vlerës së fondit limit të lotit per te cilin oferton ose shumes se loteve qe ofetohen.

Keto furnizime te ngjashme do te vertetohen me dokumentacionin si me poshte:

- Kur furnizime të mëparshme të ngjashme jane realizuar me institucione shteterore, Operatori ekonomik do ta vertetoje duke paraqitur Kontraten e nenshkruar me institucionin, te shoqeruar detyrimisht me vertetimin e leshuar nga Institucioni shteteror per realizimin e sukseshem te kesaj kontrate.
ose
- Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar mesektorin privat, si dëshmi pranohen **vetëm fatura tatimore** të shitjes, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.”.

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar ne përcaktim të pikës 4/b, të nenit 55, të Vendimit nr. 285, datë 19.05.2021, i ndryshuar, ku parashikohet: *b)Për kontratat e mallrave dhe shërbimeve vlera totale e kërkuar duhet të jetë në një vlerë **jo më të madhe se 20% të vlerës së përlogaritur të kontratës**, që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tri viteve të fundit, nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës”*.

Përvoja e mëparshme është një element shumë i domosdosshëm që garanton autoritetin kontraktor se operatorët ekonomikë mbi bazën e vlerës së kontratave të ngjashme zotërojnë kapacitete për të zbatuar kontratën me sukses sipas një standarti të përshtatshëm cilësie.

2.4 Kërkesa të tjera të veçanta për kualifikim:

2.4.1 Kërkohej deklarate e ofertuesit; për plotësimin e afatit të skadencës së tyre, si dhe respektimit të specifikimeve teknike të kërkuara nga shërbimi i Laboratorit për secilin artikull.

Deklarate mbi afatin e skadencës së mallit të ofruar si më poshtë:

- Për Autoanalizatorin Hormonal, afati i skadencës për Kitet dhe Reagentet që nga data e levrimit të mallit të jetë jo më i vogël se 6 (gjashtë) muaj.
- Serumi i kontrollit të jetë i përshtatshëm për të gjithë reagentet me siper.
- Standartet për çdo metodë të jenë të përfshira në cmim.
- Data e skadencës në ditën e levrimit të mallit për artikujt e tjerë duhet të jetë jo më e vogël se ½ e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës.
- Operatorët ekonomik pjesëmarrës duhet të sjellin mostra për çdo artikull një orë para përfundimit të afatit për hapjen e ofertave.
- *Data e skadencës duhet të jetë e shënuar në ambalazhin e produkteve.*

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është konform VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” e ndryshuar si dhe me rekomandimin e APP, datë 20.03.2018, prot 3341/1.

2.4.2 Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë Autorizim të leshuar nga Prodhuesi ose Distributori Zyrtar i Autorizuar/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 i vlefshëm në momentin e hapjes dhe dorëzimit të ofertave; dhe origjinale ose fotokopje të perkthyer dhe të noterizuara.

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme mbi kërkesën e autorizimit të prodhuesit është konform VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” e ndryshuar si dhe me rekomandimin e APP, datë 20.03.2018, prot 3341/1.

Njësia e Prokurimit gjykon se kriteri i përcaktuar nga Autoriteti Kontraktor mbi paraqitjen e Autorizimit të Prodhuesit ose nga Distributori i Autorizuar nga Prodhuesi është në përpjestim dhe i lidhur ngushtë me objektin e kontratës si dhe në përputhje me dispozitat ligjore të sipërcituara. Autoriteti kontraktor, duke qenë se është përfituesi direkt i kontratës objekt prokurimi, është në të drejtën e tij të garantohet se operatorët ekonomikë pjesëmarrës dëshmojnë origjinalitetin e mallrave të furnizuara, e rrjedhimisht mund t’u kërkojë ofertuesve të paraqesin dokumentacion lidhur me origjinën e mallrave të leshuara direkt nga prodhuesi

2.4.3 Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë certifikatën ISO 9001:2015 mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”, dhe nese operatori ekonomik ofertues eshte prodhues i pajisjeve mjekësore duhet te paraqese certifikatën SSH EN ISO 13485:2016 “Sistemet e menaxhimit të cilësisë për pajisjet mjekësore “ose EN ISO 13485 :2016 “Sistemet e menaxhimit të cilësisë për pajisjet mjekësore në përputhje me objektin e prokurimit, leshuar 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. Certifikata duhet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit”.

Ne rastet kur Operatori ekonomik ofertues, nuk është prodhues, duhet të paraqesë një vetdeklarim që në këtë rast furnizuesi është konform standarteve të cilësisë.

AK, rezervon te drejten e verifikimit te vetdeklarimit, ne procesin e vleresimit te dokumentacionit.

Ne rastin kur OE kualifikohet i pari, duhet te paraqese prane AK,certifikaten

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 79 të ligjit nr.162/2020, datë 23.12.2020”Për Prokurimin Publik”, si dhe bazuar në nenin 44 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” i ndryshuar, si dhe me rekomandimin e APP, datë 20.03.2018, prot 3341/1.

Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë pjesëmarrës të dëshmojnë i plotësojnë kërkesat e cilësisë për mallrat që do të furnizohen, e rrjedhimisht është e drejtë e AK t’u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikata të lëshuara nga organe të pavarura të njohura nga Sistemet e Standardizimit Kombëtar ose Ndërkombëtar.

Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë pjesëmarrës të dëshmojnë se i plotësojnë kërkesat e cilësisë, e rrjedhimisht është e drejtë e AK t’u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikata të lëshuara nga organe të pavarura të njohura nga Sistemet e Standardizimit Kombëtar ose Ndërkombëtar.

ISO 9001 parashikon një tërësi rregullash që garantojnë një bazë rreziku parandalues ndaj cilësisë e cila mbulon një gamë të gjerë të çështjeve ku përfshihen: angazhimi i lartë i menaxhimit për cilësi nga furnizuesi, fokusin e klientit, përshtatshmërinë e burimeve të tij, kompetencen/profesionalizmin e punonjësve, procesi i menaxhimit (për prodhim, ofrimit të shërbimeve dhe proceset mbështetëse e administrative), planifikimin e cilësisë, dizenjimi i produkteve dhe shërbimet që ofron, garantimin e një procesi cilësor të furnizimit, sigurimin e konformitetit për mallrat dhe shërbimet, proceset e tij për të zgjidhur ankesat e konsumatorëve, veprime korrigjuese, dhe një kërkesë për të nxitur përmirësimin. Kjo kërkesë, dëshmon se mbajtësi i saj garanton standardet ndërkombëtare të menaxhimit të cilësisë së ushtrimit të aktivitetit tregtar të tij.

2.4.4 *Materialet mjekesore të jenë të certifikuara/markuara CE ose FDA, kur eshte e aplikueshme. Kjo në mbështetje edhe të përcaktimeve të Nenit 17 të Ligjit nr.89/2014 “Për pajisjet mjekesore” si dhe të nenit 7 të ligjit 21/2020 “Për disa shtesa dhe ndryshime në ligjin nr. 89/2014.*

Argumentimi:Në bazë të nenit të 77 pika 2 , të Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe nenit 40, pika 5 , të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” e ndryshuar.

2.4.5 Ofertuesi duhet te paraqese kataloge te markuar per mallrat objekt prokurimi, me te dhenat teknike ku te perfshihen edhe specifikimet teknike te hollesishme per secilin artikull. (Katalogët duhet të ngarkohen në www.app.gov.al së bashku me dokumentacionin e kërkuar në këto DST).

Argumentimi: Ky kriter është vendosur në përputhje me nenit 77 të Ligjit Nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe pikën 6/b, të nenit 40, të VKM Nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”.

Kjo është një kërkesë e domosdoshme për të vërtetuar përputhshmërinë e specifikimeve teknike të pajisjeve të ofertuara me specifikimet teknike të hartuara nga autoriteti kontraktor, për pajisjet që propozon/oferton.

2.4.6 **2.4.6** Operatori ekonomik duhet te kete te punesuar te pakten 1 inxhinier te diplomuar ne profilin Inxhinieri Elektronike/ Elektrike/ Mekanike/ Informatike/ Mjekesore, gjithashtu te jete i trajnuar per pajisjet laboratorike i cili eshte objekt prokurimi pasi do te jete pergjegjes per instalim, trajnim te stafit mjekesore dhe kalibrimin e marterialeve.

Operatorët ekonomikë duhet të vetëdeklarojnë disponimin e punonjësit të mësipërm në formularin përmbledhës të vetëdeklarimit sipas shtojces 8 te DST.

Shënim: Ndërsa operatori ekonomik i kualifikuar i pari duhet te dorezojë pranë AK, **përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afateve**, të gjithë dokumentacionin provues si, kontratën e punës se inxhinierit, diplomën përkatëse, certifikaten e trajnimit te inxhinierit nga kompania prodhuese i cili te vertetoje qe eshte i trajnuar per perdorimin e aparatit objekt prokurimi (Nihon Coden/ekuivalent i tij) si dhe listëpagesën e shoqërisë për muajt e fundit për vetëdeklarimet mbi punonjësin (inxhinierin) e kërkuar në DST.

Argumentimi: Kërkesa është hartuar në përputhje me pikën 4, të nenit të 77, të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe nenit 40, pika 5 paragrafet b dhe c) 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 personelin e tyre te nevojshëm të kualifikuar për realizimin me sukses të objektit të prokurimit dhe/ose komponentët e tij. Konkretisht:

VKM nr. 285, date 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik, Neni 40 “Kërkesa të veçanta për kontratat e mallrave”, pika 5 “Për të provuar përshtatshmërinë për të kryer veprimtarinë profesionale, kapacitetet teknike dhe profesionale, autoriteti/enti kontraktor kërkon:

- a) licencat profesionale për prodhimin dhe ose furnizimin e mallrave, objekt i kontratës, të lëshuara nga autoritetet kompetente shtetërore; dhe /ose
- b) një listë të personelit kryesor, të nevojshëm për të zbatuar objektin e prokurimit dhe/ose komponentët e saj. Lista e personelit kryesor duhet të përfshijë CV-të e tyre dhe licencat profesionale, kur kanë të tilla sipas legjislacionit përkatës; dhe/ose
- c) fuqinë punëtore të operatorit ekonomik të nevojshëm për ekzekutimin e objektit të prokurimit...”, si dhe pika 8 “Autoriteti/enti kontraktor, përveç kërkesave të parashikuara në këtë nen, mund të përcaktojë kriterë të tjera të veçanta, në varësi të objektit që prokurohet, të cilat i vlerëson të nevojshme për ekzekutimin me sukses të kontratës”.

Rrjedhimisht mund t’u kërkojë ofertuesve të paraqesin dokumentacion lidhur me këto kërkesa. Në këtë kontekst, referuar natyrës, vlerës së kontratës dhe objektit të prokuruar autoriteti kontraktor me anë të kërkesës së tij si me lart, e cila eshte vendosur në përputhje me specifikimet teknike për këtë procedurë, kërkon të garantohet për besueshmerinë, cilësinë dhe kapacitetet e operatorëve ekonomikë ofertues. Ky kriter lidhet gjithashtu me kapacitetet teknike dhe aftësitë profesionale të operatorëve.

Kërkesa nëpërmjet paraqitjes nga operatorët ekonomikë të formularit përmbledhës të vetëdeklarimit, sipas shtojcës përkatëse të DST dhe dokumentacioni i kërkuar do të paraqitet nga

ofertuesi fitues përpara dhënies së kontratës i referohet pikës 1 dhe pikës 6, të nenit 26, të VKM nr.285, datë 19.05.2021.

Kërkesa e autoritetit kontraktor për 1 (një) inxhinier te diplomuar ne profilin Inxhinieri Elektronike/ Elektrike/ Mekanike/ Informatike/ Mjekesore, gjithashtu te jete i trajnuar per pajisjet laboratorike pasi do te jete pergjegjes per instalim, trajnim te stafit mjekesore dhe kalibrimin e marterialeve, lidhet me domosdoshmërinë për prezencën në stafin e OE të një profesionisti që është përgjegjës për ndjekjen e të gjithë ciklit të procesit. 1 (një) inxhinier, duke marrë parasysh kompleksitetin e kontratës, afatet kohore, shumëllojshmërinë e mallrave të kërkuara, do të siguronte që çdo pikë e kërkesave të AK të kryhen me sukses dhe cilësi si edhe në kohë e afat sipas përcaktimeve të dokumentave të tenderit.

2.4.7 Operatori/et ekonomik fitues jane te detyruar qe te bejne kalibrimin e te gjitha kiteve dhe reagenteve qe do te sjellin me pajisjet mjekesore qe disponon Qendra Shendetesore e Specialiteteve Nr. 1 Tirane, per kete te paraqesin nje deklarate.

Argumentimi: Ky kriter është vendosur në përputhje me nenit 77 të Ligjit Nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe pikën 5, 6 të nenit 40, të VKM Nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”.

2.4.8 Per te gjithë artikujt e ofertuar duhet te paraqesin mostra ditën e hapjes se ofertave, me date 16.07.2025, ora 09:00. Dorezimi i mostrave do te behet prane zyres Jurisike te Qendres Shendetesore te Specialiteteve nr.1 (me adrese: Rr. “Vllazen Huta” Tirane), te mbyllura ne nje zarf/ kuti jo transparente te vulosur nga OE mbi te cilen te shenohet:

- Mos e hapni me perjashtim te rasteve kur eshte i pranishem Komisioni i Vleresimit te Ofertave te procedures objekt prokurimi dhe jo para dates 16.07.2025, ora 09:00
- Se bashku me mostrat ofertuesi duhet te jape dhe nje shkrese te vulosur e te firmosur ku te listohen mostrat qe ndodhen ne zarfin/kutine. Mbi cdo moster te dorezuar, ofertuesi duhet te shenoje Nr. Rendor te Artikujve qe perfaqeson.
- Nese mostrat e dorezuara nuk jane ne perputhje me specifikat teknike te kerkuara ne DST dhe sipas prodhuesit dhe origjines se deklaruar nepermjet dokumentacionit te dorezuar ne SPE, nuk jane te shoqeruara me listen e inventarizimit dhe te identifikuara sipas Nr. Rendor, nese ka mungese mostrash per artikuj te vecante atehere oferta do te quhet jo e rregullt dhe rrjedhimisht do te skulaifikohet. .

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar Udhezimin nr. 03, date 12.04.2022 ”Mbi procesin e administrimit te mostrave te paraqitura nga Operatoret Ekonomik”, sipas se ciles Autoriteti Kontraktor mund tu kerkoje operatoreve ekonomik te dorezoje mostra te mallit , objekt prokurimi. Paraqitja e mostrave eshte e rendesishme per vleresimin e aspektit teknik te ofertes, me qellim qe cilesia e mallit te jete ne perputhje me kerkesat e percaktuara.

2.4.8 Si kriter per Lotin nr. 2 Operatori ekonomik fitues duhet te sjelle pajisje mjekesore per kryerjen e analizes se Fibrinogjenit, e cila do te jete ne perdorim nga Qendra Shendetesore e Specialiteteve nr. 1 per nje afat 1 (nje) vjecar.

Per kete operatori ekonomik duhet te depozitoje nje deklarate, ku te deklarroje se i jep ne perdorim qendres pajisjen mjekesore Autoritetit Kontraktor deri ne mbarimin e kontrates.

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar ne kerkesen e mjekeve te laboratorit te Qendres Shendetesore te Specialiteteve nr.1, pasi nuk e disponojme nje pajisje te tille vetem per analizen e fibrinogjenit.

I. Argumentimi i specifikimeve teknike

*Shënim: Përcaktoni specifikimet teknike, për mallrat objekt prokurimi, të cilat duhet të përshkruajnë minimumin ose tërësinë e elementeve më të rëndësishme përbërëse, që garantojnë cilësinë e kërkuar, dhe që i vlerëson mallrat si të pranueshme për funksionet e kërkuara, në përputhje me parashikimet e nenit 4, pika 38/b dhe nenit 36, të LPP, si dhe nenit 40, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, **duke argumentuar çdo kërkesë funksionale ose performance, apo/dhe çdo standard të kërkuar**, ku çdo referencë duhet të shoqërohet nga fjalët “ose ekuivalenti i tij/saj”.*

Kujdes: Në specifikimet teknike, nëse nuk e justifikon objekti i kontratës, nuk duhet të përmendet asnjë markë prodhimi ose burim specifik apo proces i veçantë, që karakterizon produktet ose shërbimet e ofruara nga një operator ekonomik specifik apo asnjë markë tregtare, patentë, tipi ose origjinë apo prodhim specifik, me qëllim favorizimin ose eliminimin e disa sipërmarrjeve ose produkteve. Një gjë e tillë lejohet vetëm në raste përjashtimore kur nuk ekziston një mënyrë e mjaftueshme, e saktë apo e kuptueshme e përshkrimit të objektit të kontratës, sipas pikës 3 të nenit 36, të LPP. Referime të tilla duhet të shoqërohen nga fjalët “ose ekuivalente”.

Sasia e mallit që kërkohet:

Loti 1

”Blerje Kite, Reagente dhe materiale konsumi per laboratorin klinik-biokimik.

Nr	Pershkrimi	Njesia	Sasi
1	Stripe per urinen (1*100 cope)	kuti	25
2	Lama (1*50 cope)	kuti	60
3	Lamela 24*50 mm	kuti	1
4	Giemsa	litra	1
5	Tuba urine (konike)	cope	5000
6	Set (tuba sedimenti + Pipetasedimenti) 1 ml max ESR	cope	6000
7	Tuba K3 EDTA 1 ml	cope	18000
8	Tuba me xhel me tape te kuqe, plastike e forte PMMA	cope	40000
9	Tuba me citrat Na 2.5 ml max	cope	5000
10	Pipeta automatike 10-100	cope	1
11	Pipeta automatike 100-1000	cope	1
12	Maja blu	cope	2000
13	Maja te verdha	cope	3000
14	Tuba te thjeshta per analiza 5ml	cope	20000
15	Kontenitore urine sterile	cope	200
16	Metanol	litra	1

17	Acid Nitrik 1 kg + filter (krip distilator)	liter	1
18	Vaj cedri (ose vaj immersioni)	ml	200
19	Solucion Brilant Cresyl Blue (per Retikulocit)	ml	200
20	Acid sulfosalicilik	kg	1
21	Tampon per sekrecion vaginal (Steril)	cope	100
22	Set per fece gjak okult	cope	600
23	Xham shtrires	kuti	1
24	Tuba qelqi	cope	10
25	Pipeta qelqi te shkallezuara (deri 5ml)	cope	5
26	Cilinder te shkallezuar (deri 100ml)	cope	3

Data e skadences ne ditën e levimit të mallit për artikujt e tjere duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadimit.

Loti 2

”Blerje Kite, Reagente dhe materiale konsumi për laboratorin biokimik për aparatën Kenza 240 ISE/ ose ekuivalent i tij”

Nr	Pershkrimi	Njesia	Sasi
1	Glucose GOD -PAP 2*200 ml	ml	5200
2	Cholesterol CHOD-PAP 2*100 ml	ml	1800
3	Trglycerides GPO-PAP 2*50 ml	ml	1800
4	Urea UV HIGH KINETIK METHOD 8*30ml	ml	4400
5	ALT (SGPT) TGP/FCC 8*30 ml	ml	2000
6	AST (SGOT) 8*30 ml	ml	2000
7	Bilirubine Totale DCA METHOD 2*200 ml	ml	5200
8	Bilirubine Directe DCA METHOD 2*200 ml	ml	800
9	Creatinine 1*125 ml KINETIK METHOD	ml	1300
10	Alkaline Phosphatase (ALP) DEA 8*30 ml	ml	1440
11	GGT CARBOXY GPNA 8*30 ml	ml	480
12	Iron DIRECT METHOD 2*125 ml	ml	1500
13	Acid Uric URIOSE METHOD 2*100 ml	ml	1800
14	Calcium CPC METHOD 1*200 ml	ml	1000
15	Alpha Amylase CNPG 20*5 ml	ml	480
16	ASO Turbidimetri Imunosei	tests	3000
17	Kalibrator ASO	kuti	1
18	CRP Turbidimetri Imunosei	teste	7000
19	Kalibrator PCR	kuti	1
20	FR Lateks (test i shpejte) 100 teste	tests	2000

21	Serum kontrolli Exatrol P (10*5 ml)	kuti	2
22	Serum kontrolli Exatrol N (10*5 ml)	kuti	4
23	Proteine totale ready to use (Biuret) 1*200 ml	ml	400
24	Multi calibrator (10*5 ml)	kuti	2
25	HITACHI TUBES 1000ML (Kenza 240 ISE ose ekuivalente por kontabel me aparatin Kenza 240 ISE) (1*1000)	pako	28
26	Ipcleaning Solution 2*250	kuti	8
27	Extra Cleaning	kuti	8
28	Reagent Pack ISE	kuti	12
29	Cleaning Solution -ISE	kuti	12
30	M Kit 1	kuti	4
31	M Kit 2	kuti	4
32	HDL 250 T	kuti	1
33	LDL 125 T	kuti	2
34	Kalibrator HDL,LDL	ml	1
35	Serum Kontroll HDL, LDL Niveli 1	kuti	1
36	Serum Kontroll HDL, LDL Niveli 2	kuti	1
37	Liquid Fibrinogjen	kuti	1
38	Control N+P	kuti	1
39	STA owren koller	kuti	1

1. Aparatin per kryerjen e analizës së fibrinogjenit do ta sjellë OE në përdorim për një afat 1 vit.
2. Serumi i kontrollit të jetë i përshtatshëm për të gjithë reagentet me sipër.
3. Standartet për çdo metodë të jenë të përfshira në cmim.
4. Data e skadencës në ditën e leverimit të mallit për artikujt e tjere duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadimit.

Loti 3

”Blerje Kite, Reagente dhe materiale konsumi për laboratorin për aparatin Maglum 800 / ose ekuivalent i tij”

Nr	Pershkrimi	Njesia	Sasi
1	TSH 1*100 teste	Kuti	55
2	FT3 1*100 teste	Kuti	3
3	FT4 1*100 teste	Kuti	40
4	ANTI TPO 1*100 teste	Kuti	10
5	FERRITINE 1*100 teste	Kuti	20
6	PSA 1*100 teste	Kuti	15

7	Starter 1+2	1box x3	24
8	Wash liquid	bidon	30
9	Reaction modules	kuti	20
10	Light check (1*5flakon)	kuti	10
11	Tubing solution	bidon	1
12	CA 15-3 (1* 50 teste)	kuti	12
13	CEA (1*50 teste)	kuti	20
14	CA 125 (1*50 teste)	kuti	5
15	CA 19/9 (1*50 teste)	kuti	8
16	Vitamin D3 1*50 teste	kite	25
17	Maglum D-Dimer	kuti (teste 1 X 100)	8

1. Per Autoanalizatorin Hormonal, afati i skadences per Kitet dhe Reagentet qe nga data e levrimit te mallit te jete jo me i vogel se 6 (gjashte) muaj.

Afatet e levrimit:

Afati i levrimit per kitet dhe reagentet te jete nga momenti i lidhjes se kontrates deri me date 31.12.2025 si dhe te realizohen sipas kerkesave dhe nevojave te laboratorit te Qendres Shendetesore te Specialiteteve nr.1.

NJESIA E PROKURIMIT PUBLIK: