

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:

“F. V pajisje mjekësore për institucionet shëndetësore” me fond limit 79,976,579 (shtatëdhjetë e nëntë milion e nëntëqind e shtatëdhjetë e gjashtë mijë e pesëqind e shtatëdhjetë e nëntë) Lekë pa TVSH, ndarë në 5 lote.

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

Pajisje mjekësore: 33100000-1

VLERA E FONDIT LIMIT: në total 79,976,579 (shtatëdhjetë e nëntë milion e nëntëqind e shtatëdhjetë e gjashtë mijë e pesëqind e shtatëdhjetë e nëntë) Lekë pa TVSH, ndarë në 5 lote:

- **Lot1 Blerje eko multifunksionale, gjinekologjike dhe kardiake** me fond limit 40,774,750 (dyzet milion e shtatëqind e shtatëdhjetë e katër mijë e shtatëqind e pesëdhjetë) lekë pa TVSH, fondi limit ne euro 416,749.3 Euro pa TVSH;
- **Lot2 Blerje pajisje për matjen e densitometrisë kockore dhe grafi të lëvizshme** me fond limit 19,150,052 (nëntëmbëdhjetë milion e njëqind e pesëdhjetë mijë e pesëdhjetë e dy) lekë pa TVSH, fondi limit ne euro 195,728.3 Euro pa TVSH;
- **Lot3 Blerje defribilator dhe EKG** me fond limit 12,576,707 (dymbëdhjetë milion e pesëqind e shtatëdhjetë e gjashtë mijë e shtatëqind e shtatë) lekë pa TVSH, fondi limit ne euro 128,543.6 Euro pa TVSH;
- **Lot4 Blerje aparat oksigjeni, Dermatoskop profesional dhe Poltron për marrjen e gjakut** me fond limit 2,642,270 (dy milion e gjashtëqind e dyzetë e dy mijë e dyqind e shtatëdhjetë) lekë pa TVSH, fondi limit ne euro 27,006.0 Euro pa TVSH;
- **Lot5 Blerje autoklave** me fond limit 4,832,800 (katër milion e tetëqind e tridhjetë e dy mijë e tetëqind) lekë pa TVSH, fondi limit ne euro 49,394.9 Euro pa TVSH.

Fondi limit në total i konvertuar ne euro sipas kursit zyrtar te Bankes se Shqiperise date 11/07/2025: 817,422.1 Euro pa TVSH.

Në bazë të nenit 21, pika 2, të Ligjit Nr.162/2020 “Për prokurimin publik” të ndryshuar, nenit 2, pika 2/c dhe nenit 78, pika 2, të VKM Nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” të ndryshuar, autoriteti/enti kontraktor/OQB **Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale** 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 - të njëjta për të gjitha lotet

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

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” të ndryshuar,.

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

2.1. Përshtatshmëria për të kryer veprimtarinë profesionale (nëse është e aplikueshme):
(nuk është i aplikueshëm)

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme bazohet në nenin 77, pika 1/a dhe 2, të LPP, nenit 40, pika 5, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 ”Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” të ndryshuar,, si dhe nenit

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

2.2. Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

2.2.1. 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% e fondit limit të lotit apo shumës së loteve për te cilat oferton sipas tabelës së mëposhtme. (Kjo kërkesë do të konsiderohet e përmbushur nëse Operatori ekonomik arrin vlerën e xhiros minimale në të paktën një vit të periudhës së kërkuar nga Autoriteti Kontraktor).

Nr.	Lot	Fondi limit	Xhiro ne leke	Xhiro ne euro
1	Lot.1 “Blerje eko multifunkionale, gjinekologjike dhe kardiake”	40,774,750	16,309,900	166,700
2	Lot. 2 “Blerje pajisje për matjen e densitometrisë kockore dhe grafi të lëvizshme”	19,150,052	7,660,021	78,291
3	Lot. 3 “Blerje defibrilator dhe EKG”	12,576,707	5,030,683	51,417

4	Lot. 4 “Blerje aparat oksigjeni, Dermatoskop profesional dhe Poltron për marrjen e gjakut”	2,642,270	1,056,908	10,802
5	Lot. 5 “Blerje autoklave”	4,832,800	1,933,120	19,758

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

Përcaktimi i vlerës së kërkuar argumentohet si më poshtë:

Bazuar në nenin 43 pika 2/a dhe 43 pika 3 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, të ndryshuar, ku përcaktohet:

Neni 43 pika 2/a

Vlera e xhiros minimale vjetore që u kërkohet operatorëve ekonomikë nuk mund të tejkalojë:

b) dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës, në procedurat e prokurimit mbi kufirin e lartë monetar.

Neni 43 pika 3

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

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

Përcaktimi i viteve të kërkuara për paraqitjen e vërtetimit të xhiros vjetore është bërë bazuar në nenin 29, të Ligjit Nr. 29/2023 “Për Tatimin mbi të Ardhurat” i ndryshuar, ku përcaktohet: *Deklarata tatimore vjetore dorëzohet në organin tatimor jo më vonë se data 31 mars e vitit pasardhës të vitit tatimor për të cilin dorëzohet deklarata.*

Vlerësojmë se vërtetimin për xhiron vjetore të certifikuar të vitit 2024, operatorët ekonomikë mund ta disponojnë pas paraqitjes së deklaratës vjetore në organet tatimore, për të cilën kanë afat deri më 31.03.2025.

(Shënim: citoni dispozitën përkatëse të legjislacionit tatimor, ku përcaktohen afatet për paraqitjen nga tatimpaguesit të deklaratës vjetore pranë organeve tatimore).

2.2.2. Operatorët ekonomikë duhet të paraqesin bilancet vjetore, për vitet financiare _____, të shoqëruara me Akt Ekspertizen e Ekspertit Kontabel të Autorizuar, vetëm në rastin kur janë në kushtet e përcaktimeve të ... (shëno bazën ligjore), ku bilancet e dy viteve të njëpasnjëshme, nuk duhet të kenë raport negativ ndërmjet aktivitetit dhe pasivit.

(nuk është i aplikueshëm)NA

(Shënim: ky kriter vendoset vetëm në rastet kur vlerësohet nga autoriteti/enti kontraktor)

Argumentimi: Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77, pika 3, e LPP, si dhe nenit 43, pika 4, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” të ndryshuar,.

Përcaktimi i viteve të kërkuara për paraqitjen e bilanceve është bërë duke iu referuar legjislacionit të fushës, konkretisht, _____

*(Shënim: citoni dispozitën përkatëse të legjislacionit tatimor, ku përcaktohen rastet kur personat juridikë kanë detyrimin që të kryejnë auditimin ligjor të pasqyrave financiare vjetore, përpara publikimit të tyre, nga eksperte kontabël ose shoqëri audituese). **(nuk është i aplikueshëm)***

2.3 Aftësitë teknike dhe profesionale:

2.3.1. Operatori ekonomik duhet të paraqesë dëshmi për furnizimet e mëparshme të ngjashme, të kryera gjatë tre viteve të fundit nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës, në një vlerë jo më të vogël se 40 % të vlerës së fondit të limit të lotit apo shumës së loteve për te cilat oferton, **sipas tabelës në pikën 2.2.1.**

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

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

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

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

“4. Për të provuar përvojën e mëparshme, autoriteti/enti kontraktor kërkon dëshmi për realizimin me sukses të një ose disa kontratave të mëparshme, të ngjashme, të kryera gjatë tre viteve të

fundit. Në çdo rast, vlera totale e kërkuar duhet të jetë në një vlerë jo më të madhe se 40% të vlerës së përllogaritur 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 deklaruar në organet tatimore, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.”

Eshtë kërkuar që furnizimet e mëparshme të ngjashme të jenë në vlerën **sa 40% të fondit limit/(vlerës së pritshme të kontratave) të lotit apo shumës së loteve për të cilat oferton operatori**, që është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar (jo më të madhe se 40% të vlerës së përllogaritur të kontratës).

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

Shënim: Autoriteti /enti kontraktor mund të kërkojë edhe:

2.3. Kërkesa të tjera të veçanta për kualifikim

2.4.1

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

3. Operatori ekonomik duhet të vetëdeklarojë origjinën e mallit dhe kompaninë prodhuese (të plotësohet në shtojcën 3 të DST).

Argumentimi: Ky kriter vendoset me qëllim njohjen e origjinës së mallit dhe kompaninë prodhuese për të identifikuar në mënyrë të qartë atë gjatë lëvrimin të tij dhe për të pasur sigurinë që i njëjti mall i ofertuar do të lëvrohet në destinacion në përputhje me nenin 40, pika 8, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” të ndryshuar, dhe keto kërkesa i shërbejnë autoritetit kontraktor për njohjen e mundësisë së OE për përmbushjen me sukses të kontratës pra të garancojë se furnizimi i mallit objekt prokurimi si dhe lidhen me :

1. Cilësinë dhe besueshmëria e Pajisjeve: Kjo siguron që pajisjet janë të cilësisë së lartë dhe të besueshme për përdorim mjekësor.

2. Certifikimet dhe Standardet: Pajisje mjekësore duhet të jenë të certifikuara sipas standardeve ndërkombëtare si ISO, CE, apo FDA. Këto certifikime shpesh jepen bazuar në praktikat e kompanisë prodhuese.

3. Garancia dhe Mbështetja Teknike/mirëmbajtja: Kompanitë prodhuese ofrojnë garanci dhe mbështetje teknike për pajisjet e tyre, që është kritike për mirëmbajtjen dhe riparimin e pajisjeve mjekësore më tej gjatë fazës së përdorimit të tyre.

4. Përputhshmëria me legjislacionin në fuqi: Pajisjet mjekësore duhet të përputhen me Ligjin shqiptar për pajisjet mjekësore. Informacioni mbi kompaninë prodhuese ndihmon për të verifikuar përputhshmërinë.

5. Informacioni mbi kompaninë prodhuese mund të japë detaje mbi historinë e produkteve të mëparshme dhe suksesin e tyre në treg.

Kërkimi i informacionit për kompaninë prodhuese në një tender për pajisje mjekësore ndihmon në sigurimin e pajisjeve të sigurta, të besueshme dhe të përputhshme me standardet dhe ligjin e aplikueshem

4. Operatori ekonomik duhet të paraqesë Certifikatë ISO 9001:2015 /ose/ ekuivalent, ose ISO 13485 "Për Sistemin e menaxhimit të cilësisë për pajisjet mjekësore", /ose ekuivalent/, të vlefshme, për prodhuesin/distributorin zyrtar të autorizuar nga prodhuesi, në përputhje me objektin e prokurimit. Certifikata të jetë lëshuar nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

Argumentimi: Ky kriter vendoset në përputhje me piken 1 të nenit 79 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 "Për prokurimin publik" të ndryshuar dhe nenin 44 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 "Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik" të ndryshuar, lidhur me dëshmitë për rezultatet e testimeve zyrtare të lëshuara nga institucione të autorizuar që vërtetojnë pajtueshmërinë e produkteve me specifikimet teknike. Ky kriter është i lidhur ngushtë me objektin e kësaj kontrate si dhe me aftësinë zbatuese të kontratës, me garantimin e kapaciteteve profesionale dhe të cilësisë nga OE pjesëmarrës.

Kërkohet certifikim i prodhuesit ose vetëdeklarimi për të provuar se mallrat e ofertuara plotësojnë kërkesat e cilësisë sipas përcaktimit të pikës 1 të nenit 79 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 "Për prokurimin publik" ku përcaktohet se: *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.*

Duke qënë se bëhet fjalë për pajisje mjekësore të cilat nuk janë mallra të zakonshme konsumi, por mallra të cilat lidhen direkt dhe kanë ndikim në shëndetin e pacientëve, AK kërkon që malli të plotësojë kërkesat e cilësisë, në mënyrë që malli të jetë sa më i sigurtë nga pikëpamja e kushteve të prodhimit. Çertifikimi ISO i prodhuesit është një kriter i cili është kërkuar historikisht nga AK për procedura prokurimi të ngjashme për pajisje mjekësore.

Vendosja e këtij kriteri nuk çënon kushtet e konkurrencës së lirë dhe nuk përbën diskriminim apo vështirësi për OE të cilët merren me tregtimin e këtij lloji malli (i cili rregullohet specifikisht nga Ligji për pajisjet mjekësore) dhe nga ana tjetër garanton sigurinë e produktit që ofrohet.

Gjithashtu duke qënë se bëhet fjalë për mallra që nuk gjenden lehtësisht në treg, kërkohet që të garantohet edhe lidhja mes furnitorit dhe prodhuesit, pasi duke mos patur mekanizma që ngarkojnë me përgjegjësi tregtarin e thjeshtë si në vendet e BE-së, ky kusht është një garanci më tepër për AK për furnizimin me mallra konform standarteve në fuqi.

Me vendosjen e këtij kriteri AK arrin të identifikojë apo vërtetojë prodhuesin e vërtetë të mallit dhe sigurohet nga organizma të ndërkombëtarë/kombëtarë nëse ky mall realisht i plotëson kushtet e menaxhimit të cilësisë së prodhimit.

5. Ofertuesi duhet të jetë i certifikuar ISO 9001:2015/ose/ ekuivalent, objekti i së cilës t'i përkasë fushës së aktivitetit të OE. Për këtë ai duhet të paraqesë certifikatën përkatëse, të vlefshme. Certifikata të jetë leshuar nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

Argumentim: Ky kriter vihet në përputhje me pikën 6/c të nenit 40 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” të ndryshuar, lidhur me dëshmitë për rezultatet e testimeve zyrtare të lëshuara nga institucione të autorizuar që vërtetojnë pajtueshmërinë e produkteve me specifikimet teknike si dhe rekomandimit të APP nr. 3341/1 datë 20.03.2018 “Mbi hartimin e kriterëve për kualifikim në DT të procedurave të prokurimit”. Certifikimi është obligator në zbatim të Ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore” të ndryshuar (nenit 17 dhe 18), pasi keto pajisje standartizohen dhe regjistrohen si pajisje mjekësore.

Duke patur parasysh se pajisjet mjekësore janë pajisje që nuk gjendet lehtësisht në treg dhe nuk prodhohet në Shqipëri, OE të interesuar për procedurën në fjalë duhet që patjetër të jenë të i certifikuar për import/eksport/tregtim të pajisjeve objekt prokurimi.

6. Operatori ekonomik duhet të paraqesë Certifikate konformiteti CE sipas direktivës MDD 93/42 EEC ose MDR (EU) 2017/745, të përditësuara, për të gjithë artikujt e ofruar, sipas kategorizimit të tyre, ose certifikimin FDA.

Argumentim: Ky kriter vendoset në përputhje me pikën 3 dhe 6/c të nenit 40 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, të ndryshuar, lidhur me dëshmitë për rezultatet e testimeve zyrtare të lëshuara nga institucione të autorizuar që vërtetojnë pajtueshmërinë e produkteve me specifikimet teknike. Certifikimi CE sipas direktivës ose rregullores europiane për pajisjet mjekësore, ose certifikimi FDA i këtyre materialeve është obligator në zbatim të Ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”, të ndryshuar (nenit 17 dhe 18) si dhe rekomandimit të APP nr. 3341/1 datë 20.03.2018 “Mbi hartimin e kriterëve për kualifikim në DT të procedurave të prokurimit”.

7. Operatori ekonomik duhet të paraqesë autorizim nga prodhuesi i mallrave ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi, ku ne cdo rast te dokumentohet lidhja e distributorit me prodhuesin, për lejin e tregëtimit të artikujve të tij.

Argumentim: Ky kriter vendoset me qëllim njohjen e origjinës së mallit dhe kompaninë prodhuese për të identifikuar në mënyrë të qartë atë gjatë lëvrimit të tij dhe për të pasur sigurinë që i njëjti mall i ofertuar do të lëvrohet në destinacion ne perputhje me nenin 40, pika 8, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” të ndryshuar, dhe keto kërkesa i shërbejnë autoritetit kontraktor për njohjen e mundësisë së OE për përmbushjen me sukses te kontrates pra te garancise se furnizimit te mallit objekt prokurimi.

8. Operatori duhet të paraqesë “Autorizim për tregtim të pajisjeve mjekësore”, të lëshuar nga MSHMS sipas Ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”.

Argumentim: Ky kriter vihet në përputhje me nenin 21 “Autorizim per tregtim te pajisjeve mjekesore” i Ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”.

9. Kërkohen të paraqiten katalogë teknikë për artikujt e ofertuar ku të jenë të pasqyruara specifikimet teknike të kërkuara. Në katalogë, duhet të markohen me ngjyrë të ndezur (të verdhë), specifikimet teknike sipas DST. (Katalogët duhet të ngarkohen në www.app.gov.al së bashku me dokumentacionin e kërkuar në këto DT. Përshkrimi teknik duhet të jetë në gjuhën shqipe ose anglisht).

Argumentim: Ky kriter vendoset në përputhje me piken 6/b të nenit 40 te VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, të ndryshuar, lidhur me dëshmitë për fotografitë ose katalogët teknike, me qëllim verifikimin e plotesimit te specifikimeve teknike.

10. Deklarate për përmbushjen e afatit të garancisë. Kërkohet minimumi 1 vit garanci, perfshirë blerjen dhe zëvendësimin e pjesëve të difektuara me pjesë këmbimi të reja dhe origjinale

Argumentimi: Ky kriter vendoset në përputhje me nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik”, i ndryshuar dhe pikën 3 të nenin 40 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” te ndryshuar. Ky kriter eshte i lidhur ngushte me objektin e kesaj kontrate si dhe me aftesine zbatuese te kontrates, me garantimin e kapaciteteve teknike dhe profesionale nga OE pjesemarres.

11. Vetëdeklaratë:

- Që merr përsipër trajnimin e dy personave nga stafi përdorues për cdo pajisje.
- Per furnizimin sipas kërkesës se AK, me pajisje te reja, sipas prodhuesit te deklaruar ne oferte.
- Për përmbushjen e afatit të garancisë sipas përcaktimeve në specifikimet teknike të DST.
- Që merr persiper të kryejë shërbimin e transportit, montimit si dhe vendosjen nëpër vende të të gjithë artikujve në vendin e dorëzimit.

Argumentimi: Ky kriter vendoset në përputhje me nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik”, i ndryshuar dhe pikën 3 të nenin 40 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” të ndryshuar,. Ky kriter është i lidhur ngushtë me objektin e kësaj kontrate si dhe me aftësinë zbatuese të kontratës, me garantimin e kapaciteteve teknike dhe profesionale nga OE pjesëmarrës.

12. Ofertuesi duhet të ketë në stafin e tij inxhinier :

inxhinier biomedikal ose elektronik ose informatik ose elektrik, të trajnuar për pajisjen objekt prokurimi për të cilën oferton.

Per kete duhet te paraqese:

- Diplomen perkatese

- CV

- Kontrate pune

- Certifikata/ose deshmi trajnimi të tyre për pajisjen objekt prokurimi për të cilën oferton.

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

Shenim:

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

Argumentimi: Ky kriter vendoset në përputhje me nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik”, i ndryshuar dhe pikën 3 të nenin 40 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” të ndryshuar. Ky kriter është i lidhur ngushtë me objektin e kësaj kontrate si dhe me aftësinë zbatuese të kontratës, me garantimin e kapaciteteve teknike dhe profesionale nga OE pjesëmarrës. OE duhet të ketë në stafin e tij inxhinierë të cilët duhet të jenë të trajnuar për pajisjet objekt i lotit apo loteve për të cilat oferton. OE mund të disponojë një ose disa inxhinierë secili prej të cilëve të jetë i trajnuar për një ose me shumë pajisje apo grup pajisjesh objekt i kësaj procedure.

II. Argumentimi i specifikimeve teknike

SPECIFIKIME TEKNIKE

Garancia jo me e vogel se nje vit ku perfshihet mirembajtja, zevendesimi i aparatures/pajisjes ose i pjeseve te defektuara me pjese kembimi te reja dhe origjinale te cilat do te sigurohen nga operatori ekonomik fitues me shpenzimet e veta.

LOTI 1

Blerje eko multifunkionale, gjinekologjike dhe kardiake

Vlera totale e Lotit 1 është 40,774,750 (dyzetë milion e shtatëqind e shtatëdhjetë e katër mijë e shtatëqind e pesëdhjetë) leke pa TVSH.

Nr	Emërtimi i pajisjeve	Njësia	Sasia	Ndarja në lote	Institucionet përfitues	Afati i lëvrimin
1	Eko Multifunkionale	copë	5	Loti 1	QSSH Nr. 7 Tiranë 1 QSHS Nr. 1 Tiranë 1 QSHS Nr. 2 1 QMF Nr. 10 Tiranë 1 QSSH Cërrik 1	45 dite nga nënshkrimi i kontratës
2	Eko gjinekologjike	copë	5	Loti 1	QSSH Nr. 1 Tiranë 1 QSSH Nr. 6 Tiranë 1 QSSH Nr. 7 Tiranë 1 QSSH Nr. 8 Tiranë 1 QSSH Nr. 9 Tiranë 1	45 dite nga nënshkrimi i kontratës
3	Eko Kardiake	copë	3	Loti 1	QSSH Nr. 3 Tiranë 1 QSSH Nr. 8 Tiranë 1 QSSH Nr. 1 Tiranë 1	45 dite nga nënshkrimi i kontratës

Specifikimet teknike për lotin 1

1. Eko Multifunkionale

- Të jetë e përshtatshme për ekzaminimet abdominale, gjinekologjike, obstetrike, vaskulare, kardiake, pediatrike, muskuloskeletale, urologjike, torakale, etj.
- Të ketë përpunim digjital me të paktën 200,000 kanale.
- Të ketë ekran me ngjyra, me teknologji LED dhe rezolucion minimal 1920 x 1080 pixel.
- Madhësia e ekranit diagonal të jetë jo më pak se 19 inch ose me mire.
- Fushëpamja ekografike të paktën 90° ose me mire.
- Pajisur me të paktën 4 porta për sondat të ndryshme.
- Thellësia e skanimit duhet të garantohet deri në te pakten 30 cm ose me mire.
- Frame rate të jetë mbi 1500 fps për të siguruar cilesinë e imazhit ekografik

- Diapazon i lartë dinamik deri në 200 decibel ose me mire.
- Modalitetet e skanimit të jenë si më poshtë:
- Modaliteti B, M-Mode, Color Doppler, Power Doppler, PW Doppler,
- **Modaliteti B:**
 - Të ketë mundësi selektimi për harta të ndryshme me ngjyra
 - Të përfshijë funksionet e rregullimit të fuqisë dhe amplifikimit
 - Të ketë mundësi selektimi për minimumi 4 shkalle frekuencash ose me mire.
- **Modaliteti Doppler me Ngjyra:**
 - Të ketë mundësi selektimi për harta të ndryshme Color Doppler
 - Rregullimi i bazës me të paktën 10 nivele.
 - Frekuenca e pulseve: Afersisht 0.5 deri në 19 KHz ose me mire.
- **Modaliteti Power Doppler:**
 - Të ketë mundësi selektimi për harta të ndryshme Power Doppler
 - Rregullimi i bazës me të paktën 10 nivele.
 - Frekuenca e pulseve: Afersisht 0.5 deri në 19 KHz ose me mire.
- **Modaliteti Doppler Spectral PW:**
 - Korrigjimi i këndit i rregullueshëm të paktën në diapazonin $\pm 80^\circ$ ose me mire.
 - Identifikim automatik i spektrit dhe matje automatike doppler në kohë reale;
 - Dritare kampionimi afersisht 1-12mm ose me mire.
 - Frekuenca e pulseve: Afersisht 1.0 deri në 20KHz ose me mire.
- **Modaliteti Motion:**
 - Të ketë mundësi shpejtesi skanimit
 - Amplifikim i rregullueshëm
 - Të ketë mundësi selektimi për harta të ndryshme ngjyrash
 - Të përfshihen paketat e mëposhtme të matjeve dhe protokolleve:
 - Paketa e plotë e matjeve: Abdominale, gjinekologjike, obstetrike, matje OB-GYN përfshirë Biometrinë Fetale dhe ndjekjen e rritjes së fetusit, vaskulare, kardiake, urologjike, pediatrike, pjesët e vogla, matje doppler në kohë reale.
- Karakteristika të tjera:
 - Ndërfaqje: USB, HDMI, VGA, Ethernet.
 - Furnizimi me energji: 220VAC/50Hz
 - Sonda dhe aksesore të përfshirë:
 - Sond abdominale me shkallë frekuencë min. $2 \div 5$ MHz ose me mire dhe fushëpamje minimale 55° ose me mire.
 - Sondë lineare me shkallë frekuencë min. $4 \div 10$ MHz ose me mire dhe fushëpamje 35mm ose mire.
 - Printer te integruar termik
 - Te kete mekanizem per shkrim/lexim/disqe optike.
 - Te kete certifikime CE/FDA
 - Te kete certifikime ISO 13485:2016

2. Eko Gjinelologjike

Ekograf obstetrik-gjinekologjik, i pajisur me funksione diagnostikimi bashkekohore.

I pajisur me ekran LED 21" ± 0.5 ", me rezolucion te larte 1920x1080 pix.

Mundesi rrotullimi te ekranit dhe rregullim kendor.

Nderfaqe kontrolli ergonometrike me lartesi te rregullueshme

Nderfaqe e pajisur me tastjere alfanumerike dhe me butona te dedikuar skanimi per cdo modalitet

Teknologji e formimit te sinjaleve me te pakten 200.000 kanale dixhitale përpunimi.

Fushepamje kendore ekografike maksimale deri ne te pakten 150 grade ose me mire ($\pm 5^\circ$), ne vecanti per aplikimet gjinekologjike.

Brezi i frekuencave te funksionimit duke filluar nga 2MHz deri ne 16MHz ose me gjere.

Pajisur me te pakten 3 porta per sonda.

Thellesia e fushepamjes ekografike te garantohet afersisht nga 2 deri ne te pakten 32cm

Rifreskimi i imazhit me frekuence minimale prej te pakten 1400 imazhe/sekonde. (modalitet 2D)

Kontrolli dinamik minimal 260 dB.

Funksion i fokusit me rregullim te vazhdueshem dinamik

Zmadhimi i imazhit "live" deri ne tete here dhe zmadhimi pas procesimit deri ne 14-here ose mire.

Te perfshihen te gjithë modalitetet e skanimit ekografike meposhte:

2-Dimensional.

Mundesi zgjedhje per te pakten tre nivele frekuence funksionimi ne menyre manuale ose automatike.

Fuqia ultrasonike e rregullueshme.

Funksione filtrimi te ndryshme me te pakten 3 nivele per minimizimin e zhurmave dhe rritjen e cilesise se imazhit.

Ofron mundesi zgjedhje per te pakten 5 harta gri dhe 5 ose me shume harta ngjyre

Mundesi shfaqe per dy deri ne kater pamje Bi-Dimensionale.

Doppler me Ngjyra.

Zgjedhje automatike e frekuencave te punes ose tre nivele frekuence funksionimi dhe te pakten pese harta ngjyre.

Rregullimi i bazes me 10 ose me shume nivele.

Mundesi shfaqe per pamje te njekoheshme Bi-Dimensionale + Doppler me ngjyra

Amplifikim i rregullueshem pozitiv/negativ ne $\pm$ dB me disa ndarje.

Filter automatik ndaj artifakteve te levizjes se eneve te gjakut me disa shkallezime.

Doppler Fuqie.

Mundesi zgjedhje per te pakten tre nivele frekuence funksionimi ne menyre manuale ose automatike

Perseritja e pulseve ne intervalin minimal: 0.1KHz deri ne 19KHz ose me mire.

Amplifikim i rregullueshem ne shkallen ± 15 dB (vlere absolute 30dB) me ndarje 0.5dB ose me te ulet

Doppler Spektral i Pulsuar:

Perseritja e pulseve ne intervalin minimal: Afersisht 1KHz deri ne 19KHz ose mire.

Dritare kampionimi 1mm deri ne 15mm dhe korrigjimi i kendit te kampionit jo me pak se $\pm 80^\circ$

Matja e shpejtesise duke filluar nga 4cm/s deri ne 700cm/s ose me mire. Mundesi zgjedhje e shkalles ne cm/s ose KHz.

Mundesi zgjedhje per te pakten 5 harta gri te ndryshme.

Dallim automatik i spektrit dhe matje spektrale doppler ne kohe reale.

Te perfshihet softëare per matjen automatike, ne kohe reale te parametrave doppler.

Modalitet Levizje:

Fuqia ultrasonike e rregullueshme.

Mundesi shfaqe te imazhit ne modalitet levizje sebashku me imazh Bi-Dimensional

Kombinim Modalitet levizje me Doppler Spektral

Softëare dhe funksione shtese qe duhet te perfshihen ne konfigurim:

Pakete e plote softëare per te gjitha matjet Abdominale, Vaskulare, Obstetrike dhe Gjinekologjike

Sondat e perfshira:

- Sonde endokavitare gjinekologjike 2D me frekuence 4÷9 MHz dhe fushepamje minimale deri ne 150° ose me mire.

- Sonde konvekse obstetrike 2D me frekuence 2÷5 MHz. Fushepamje minimale: 50° .

Karakteristika te tjera dhe aksesore:

- Database per pacientet dhe te dhenat e ekzaminimit me kapacitet minimal memorie 500GB.

- Pergatitje raportesh me mundesi te perfshirjes se imazheve, matjeve dhe grafikeve multi-parametrike

- Eksport i te dhenave ne formatet BMP, JPEG (imazhe) dhe MPEG4 ose AVI (video).

- Pajisur me nderfaqje: USB, HDMI, VGA, Ethernet (import/export te dhenash), Audio.

- Printer termik A6 bardh e zi i integruar

- Furnizimi me energji: 220VAC/50Hz.

Sistemi te jete i pajisur me UPS e cila te garantoje furnizim me energji elektrike te pavarur nga rrjeti energjise elektrike, rreth nje ore. Gjithashtu, UPS, te garantoje parametra te kontrolluara te energjise elektrike 220V, 50Hz.

3. Eko kardiake

Ekograf ne konfigurim kardiak, i pajisur me funksione diagnostikimi bashkekohore.

I pajisur me ekran LED 21" ± 0.5 ", me rezolucion te larte 1920x1080 pix.

Mundesi rrotullimi te ekranit dhe rregullim kendor.

Nderfaqe kontrolli ergonometrike me lartesi te rregullueshme

Nderfaqe e pajisur me tastjere alfanumerike dhe me butona te dedikuar skanimi per cdo modalitet

Teknologji e formimit te sinjaleve me te pakten 200.000 kanale dixhitale perpunimi

Fushepamje kendore ekografike maksimale deri ne te pakten 120 grade ($\pm 5^\circ$)

Brezi i frekuencave te funksionimit duke filluar nga 2MHz deri ne 18MHz ose me gjere.

Pajisur me te pakten 3 porta per sonda.

Thellesia e fushepamjes ekografike te garantohet afersisht nga 2 deri ne te pakten 32cm

Rifreskimi i imazhit me frekuence minimale prej te pakten 1400 imazhe/sekonde. (modalitet 2D)

Kontrolli dinamik minimal 260 dB.

Funksion i fokusit me rregullim te vazhdueshem dinamik

Zmadhimi i imazhit "live" deri ne tete here dhe zmadhimi pas procesimit deri ne 14 here ose me shume.

Te perfshihen te gjithe modalitetet e skanimit ekografike meposhte:

2-Dimensional.

Mundesi zgjedhje per te pakten tre nivele frekuence funksionimi.

Fuqia ultrasonike e rregullueshme.

Funksione filtrimi te ndryshme me te pakten 3 nivele per minimizimin e zhurmave dhe rritjen e cilesise se imazhit.

Ofron mundesi zgjedhje per harta te ndryshme (ngjyre etj...)

Mundesi shfaqje per dy deri ne kater pamje Bi-Dimensionale.

Doppler me Ngjyra.

Mundesi zgjedhje per te pakten tre nivele frekuence funksionimi dhe te pakten pese harta ngjyre.

Rregullimi i bazes me 10 ose me shume nivele.

Mundesi shfaqje per pamje te njekoheshme Bi-Dimensionale + Doppler me ngjyra

Amplifikim i rregullueshem.

Filter ndaj artifakteve te levizjes se eneve te gjakut me disa shkallezime.

Doppler Fuqie.

Mundesi zgjedhje per te pakten tre nivele frekuence funksionimi dhe te pakten pese harta ngjyre.

Perseritja e pulseve ne intervalin minimal: Afersisht 0.1KHz deri ne 19 KHz ose me mire.

Amplifikim i rregullueshem ne shkallen ± 15 dB (vlere absolute 30dB) me ndarje 0.5dB ose me te ulet

Doppler Spektral i Pulsuar:

Perseritja e pulseve ne intervalin minimal: 1KHz deri ne 20KHz

Dritare kampionimi dhe korrigjimi i kendit te kampionit

Matja e shpejtesise duke filluar nga 4cm/s deri ne 1800 cm/s ose me mire. Mundesi zgjedhje e shkalles ne cm/s ose KHz.

Mundesi zgjedhje per te pakten 5 harta gri te ndryshme.

Dallim automatik i spektrit dhe matje spektrale doppler ne kohe reale.

Te perfshihet softëare per matjen automatike, ne kohe reale te parametrave doppler.

Doppler Spektral i Vazhdueshem:

Korrigjimi i kendit te kampionit jo me pak se ± 70 ose me mire.

Matja e shpejtesise duke filluar : Afersisht nga 4cm/s deri ne 800cm/s ose me mire.

Mundesi zgjedhje per te pakten 5 harta gri te ndryshme dhe 5 harta ngjyrash te ndryshme

Mesatarizim spektral i rregullueshem

Te perfshihet softëare per matjen automatike, ne kohe reale te parametrave doppler

Modalitet Levizje:

Fuqia ultrasonike e rregullueshme.

Mundesi shfaqje te imazhit ne modalitet levizje sebashku me imazh Bi-Dimensional

Kombinim Modalitet levizje me Doppler Spektral

Software dhe funksione shtese qe duhet te perfshihen ne konfigurim:

Pakete e plote softëare per te gjitha matjet kardiake, perfshire: Aorten, valvulen aortike, atriumin e majte, ventrikulin e majte me studimet perkatese te llogaritjeve te detajauara, valvola pulmonare, ventrikuli i djathte, vena cava, valvola trikuspidale, valvola mitrale, etj. Te perfshihet nje raportim tabelor per te gjitha matjet kardiake duke evidentuar numrin e matjeve, vlerat minimale, maksimale dhe mesatare. Te perfshihet funksioni i studimit kardiologjik.

Sondat e perfshira:

- Sonde kardiake Adulte me frekuence 2÷4 MHz dhe fushepamje minimale deri ne 90 grade ose me mire.
- Sonde kardiake Peditrike me frekuence 3÷7 MHz dhe fushepamje minimale deri ne 90 grade ose me mire..

Karakteristika te tjera dhe aksesore:

- Database per pacientet dhe te dhenat e ekzaminimit me kapacitet minimal memorie 500GB.
- Pergatitje raportesh me mundesi te perfshirjes se imazheve, matjeve dhe grafikeve multi-parametrike
- Eksport i te dhenave ne formatet BMP, JPEG (imazhe) dhe MPEG4 ose AVI (video).
- Pajisur me nderfaqje: USB, HDMI, VGA, Ethernet (import/export te dhenash).
- Printer termik A6 bardh e zi i integruar
- Furnizimi me energji: 220VAC/50Hz.

Sistemi te jete i pajisur me UPS e cila te garantoje furnizim me energji elektrike te pavarur nga rrjeti energjise elektrike, rreth nje ore. Gjithashtu, UPS, te garantoje parametra te kontrolluara te energjise elektrike 220V, 50Hz.

LOTI 2

Blerje pajisje për matjen e densitometrisë kockore dhe grafi të lëvizshme.

Vlera totale e Lotit 2 është 19.150.052 (nëntëmbëdhjetë milion e njëqind e pesëdhjetë mijë e pesëdhjetë e dy) leke pa TVSH.

Nr	Emërtimi i pajisjeve	Njësia	Sasia	Ndarja në lote	Institucionet përfitues	Afati i lëvrimit
1	DEXA	copë	1	Loti 2	QSHS Nr. 1 Tiranë	45 dite nga nënshkrimi i kontratës
2	Grafi e levizshme	copë	2	Loti 2	QSH Dispanceria 1 QSSH Nr. 6 Tiranë 1	45 dite nga nënshkrimi i kontratës

Specifikimet teknike për lotin 2

1. DEXA

- Pajisje densitometrie kockore me rreze-X.
- Teknologji me absorbim të dy niveleve energjitike të rrezeve-X dhe me dozë të ulët.
- Sistem i përbërë nga njësia e skanimit dhe nga stacioni kompjuterik i punës.
- Njësia e skanimit përfshin modulën e gjenerimit të rrezeve-X, detektorin e rrezeve-X dhe shtratin e ekzaminimit. Ekzaminimi kryhet nëpërmjet lëvizjes lineare të bllokut të gjenerimit dhe detektimit të rrezeve-X.
- Sipërfaqja e përafërt e shtratit të ekzaminimit rreth 200cm x 90cm.
Sipërfaqja e përafërt e skanimit duhet të jetë të pakten 190cm x 60cm ose me mire.
- Detektori duhet të ofrojë teknologji bashkëkohore (fan beam/conic beam) me konvertim të drejtpërdrejtë të rrezeve-X duke mundur ndjeshmëri të lartë dhe dozë të ulët.
- Skanim me rreze-X dy dimensionale.
- Stacioni kompjuterik i punës duhet të komunikojë me njësinë e skanimit dhe duhet të mundësojë përpunimin e imazheve dhe të dhënave diagnostike.
- Stacioni kompjuterik përfshin PC bashkëkohore me sistem operimi, RAM min 2GB, Hard disc min 300 GB dhe mundësi external hard drive.
- Ekran LCD, printer dhe tavolinë pune.
- Njësia kompjuterike duhet të jetë e pajisur me software me funksionet e mëposhtme:
 - Regjistrim i të dhënave të pacientëve në një database;
 - Protokoll skanimi për të gjithë trupin BMD/BMC (Sipërfaqe dhe trashësi e indit);
 - Protokoll skanimi për dy Femur së bashku ose në mënyrë të veçantë;
 - Protokoll skanimi për parakrahun;
 - Protokoll skanimi për shtyllën kurrizore (të paktën në nivelin L1-L4);
 - Protokoll skanimi për HIP;
 - Mundësi protokoll skanimi pediatrik;
 - Skanim i pandërprerë/i kombinuar (hip-spine);
 - Llogaritje e T-score dhe Z-score;
 - Koha maksimale e skanimit për zone, jo më e madhe se 2 minuta;
 - Marzhi i gabimit deri në 1%;
 - Funksion për vlerësimin e rrezikut të thyerjes së kockave nga osteoporoza (llogaritje e FRAX);
 - Kalibrim automatik;
 - Mundësi për ndërlidhje me protokollin DICOM/HL7/LAN;
 - Krijim i raporteve me rezultatet e ekzaminimit;
 - Mundësi printimi me ngjyra (printer me ndërfaqe USB);
- Furnizimi me energji: 210- 230 VAC- 50 Hz.
- Të ketë certifikimet CE/FDA

2. Grafi e levizshme

- X-ray
- Aftësia për të punuar me rrjet elektrik dhe furnizim të pavarur me energji (me bateri). Vlera e gjeneratorit të rrezeve X: minimumi 32 kW Frekuenca e gjeneratorit të rrezeve X: 40 deri në 60 kHz Gama e tensionit të tubit: 40 - 130 kV Rryma maksimale e tubit: minimumi 400 mA Gama e mAs: 0.4 deri në 300 Programe anatomike për radiografi: minimumi 140 Fokusi i vogël: minimumi 0.6 mm; fokusi i madh: minimumi 1.2 mm Kapaciteti i ruajtjes së nxehtësisë së anodës: minimumi 300 kHU Distanca e rregullueshme fokus – film: minimumi 1400 mm Gjatësia e krahut të tubit të rrezeve X: minimumi 650 - 1200 mm Gama e rrotullimit të kolonës: minimumi 240° Rrotullimi i tubit rreth

krahut mbështetës: +/- 180° Telekomandë Mburoja të montuara për mbrojtjen nga rrezatimi për operatorët Detektor me panel të sheshtë (FPD) me fushë efektive pamjeje minimumi 34x42 cm Numri i pikselëve: minimumi 2125 x 2000 Rezolucioni: minimumi 3.0 linja për mm Gradacioni i shkallës së grisë: minimumi 12-bitësh Hapësira ndërmjet pikselëve (pixel pitch): maksimumi 160µm

LOTI 3

Blerje defribilator dhe EKG

Vlera totale e Lotit 3 është 12,576,707 (dymbëdhjetë milion e pesëqind e shtatëdhjetë e gjashtë mijë e shtatëqind e shtatë) leke pa TVSH.

Nr	Emërtimi i pajisjeve	Njësia	Sasia	Ndarja në lote	Institucionet përfitues	Afati i lëvrimit
1	Defribilator	Cope	13	Loti 3	QSSH Nr. 5 Tiranë 1 QSSH Vorë 1 QSH Fushë Krujë 1 QSSH Nr. 1 Tiranë 1 QMF Nr. 10 Tiranë 1 QSH Zall-Bastar 1 QSSH Rogozhinë 1 QSH Divjakë 1 QSH Tepelenë-Kurvelesh 1 QSH Pogradec 1 QSH Ura Vajgurore 1 QSH Nr. 1 Shkodër 1 QSH Nr. 1 Berat 1	45 dite nga nënshkrimi i kontratës
2	EKG min 3 kanale	Cope	39	Loti 3	QSSH Nr. 2 Tiranë 1 QSSH Nr. 3 Tiranë 1 QSSH Nr. 4 Tiranë 1 QSSH Nr. 5 Tiranë 1 QSSH Nr. 6 Tiranë 1 QSSH Nr. 9 Tiranë 1 QMF Nr. 10 Tiranë 1 QSH Qytet Studenti 1 QSH Zall-Bastar 1 QSSH Vorë 1 QSH Gosë 2 QSH Kryevidh 3 QSH Nr. 3 Durrës 2 QSH Nr. 6 Durrës 1 QSH Nr. 7 Durrës 1 QSH Manëz 1 QSH Ishëm 1 QSH Xhafzotaj 1 QSH Bubq 1 QSH Zerqan 1 QSH Fushë Bulqizë 1 QSH Shupenzë 1 QSH Arras 1 QSH Zall Reç, Zall Dardhë 1 QSH Selisht 1 QSH Luzni 1 QSH Lurë 1 QSH Maqellarë 1	45 dite nga nënshkrimi i kontratës

					QSH Himarë	1	
					QSH Paper	1	
					QSH Gjergjan	1	
					QSSH Kukur - Lënie	1	
					QSSH Rajoni Nr. 2 Korçë	1	
					QSSH Progër	1	
					QSH Orikum	1	

Specifikime teknike per lotin 3

1. Defibrilator

Teknologji bifazike me valë të shkurtuar në formë eksponenciale

Modalitetet e funksionimit: Manual dhe AED (Defibrilimi Automatik i Jashtëm)

Ekran me ngjyra TFT, me madhësi minimale prej 7 inç

Numri minimal i valëve të gjurmimit: 2

Përfshirë **printer termik** me gjerësi letre te pakten 50 mm ose me mire dhe shpejtësi printimi 25 mm/s, 50 mm/s

EKG me mundësi lidhjeje me **3 elektroda**: derivacionet I, II, III

Mundësi **numërimi të ritmit të zemrës**

Model për defibrilim ose monitorim: deri në **300 rrahje/minutë (bpm)**

Shfaqja e ritmit të zemrës: deri në **220 bpm**

Koha e reagimit: brenda 5 sekondave

Niveli i energjisë: deri në **200 J (Joule)**, me saktësi ± 2 J

Koha e karikimit në fuqinë maksimale: Afersisht **5-8 sekonda**

Pajisja duhet të jetë në përputhje me standardet: **IEC 60601-1; IEC 60601-1-2**

Kapaciteti i baterisë: Minimumi 140 minuta

Defibrilatori duhet të përfshijë të gjitha aksesoret e nevojshëm për një funksionim normal.

Gjithashtu, duhet të përfshijë **elektroda/paleta të jashtme për të rritur dhe fëmijë (pediatrike)**.

Furnizimi me energji elektrike: 220–240V AC – 50/60Hz

Certifikimi i prodhuesit: Sistemi i menaxhimit të cilësisë i certifikuar për pajisje mjekësore (ISO 13485:2016)

Certifikimi i pajisjes: CE Mark (2017/745 MDR)

2. EKG min 3 kanale

EKG 3 kanale:

- Të ketë alarme vizuale dhe/ose aukustike.
- Të ketë paraqitje digjitale në ekran të 3 (tre) kanaleve ECG
- Aparatura ECG duhet të ketë dy mënyra funksionimi: Automatike dhe Manuale.
- Të jetë i pajisur me printer termal (montuar në aparaturë).
- Printeri duhet të punojë me letër standarde ECG.
- Printeri të mund të printojë raporte ECG-je dhe të shoqërohet me buton ose mënyrë selektimi/përzgjedhjeje on/off
- Të jetë lehtësisht i transportueshëm
- Të jetë pajisur me të gjithë aksesoret e nevojshëm kryesisht me 2 grupe kabllorsh pacientësh, 8 kapëse për elektroda, 12 elektroda me llampë gome silikonit për kraharorin, 12 pako / letër regjistrimi/printer dhe 2 njësi xhelatinoze.

- Të funksionojë me 220v-50HZ.
- Të ketë bateri të rikarikueshme e cila të mund të ndërrohet.
- Të ketë filter digjital për AC, EMG.
- Të ketë certifikatat e sigurisë nga autoritetet CE/FDA ose ekuivalente.
- Të jetë i shoqëruar me informacionin e nevojshëm si broshura, manuale përdorimi etj.

LOTI 4

Blerje aparat oksigjeni Dermatoskop profesional dhe Poltron per marrjen e gjakut

Vlera totale e Lotit 4 është 2.642.270 (dy milion e gjashtëqind e dyzetë e dy mijë e dyqind e shtatëdhjetë) leke pa TVSH

Nr	Emërtimi i pajisjeve	Njësia	Sasia	Ndarja në lote	Institucionet përfitues	Afati i lëvrimit
1	Aparat oksigjeni	copë	9	Loti 4	QSH SOB 1 QSH Zall-Bastar 1 QSSH Ura Vajgurore 24/7 1 QSSH Nr.1 Berat 1 QSSH Shijak 24/7 2 QSH Bubq 1 QSH Fushë Bulqizë 1 QSH Peshkopi 1	45 dite nga nënshkrimi i kontratës
2	Dermatoskop profesional	copë	5	Loti 4	QSHS Nr. 3 Tiranë 4 QSHS Nr. 1 Tiranë 1	45 dite nga nënshkrimi i kontratës
3	Poltron per marrjen e gjakut	copë	5	Loti 4	NJVKSH Durrës 1 NJVKSH Vlorë 2 NJVKSH Elbasan 1 QSH Laç 1	45 dite nga nënshkrimi i kontratës

Specifikime teknike për lotin 4

1. Aparat oksigjeni

- Të funksionojë në rrjetin elektrik shqiptar.
- Të mund të transportohet me lehtësi nëpërmjet 4 rrotave ku të paktën dy prej tyre të jenë me mekanizëm frenimi (ose të mundësojnë qendrueshmëri statike të aparatit përgjate aplikimit).
- Presioni të mund të menaxhohet në nivele sipas kërkesave të mjekut duke përfshirë rangjet afërsisht nga 1 deri në 5 l/min.
- Të ketë aplikim silencioz.
- Të shoqërohet me të gjithë aksesoret e nevojshëm si konektorët/kabujt për frymëmarrjen ndaj pacientit, filter, lagështues.
- Të ketë mekanizëm alarmi në rast anomalish dhe eventesh të padëshiruara.
- Paneli i komandimit për përdoruesin duhet të jetë lehtësisht i aplikueshëm nëpërmjet butonave dhe të paraqesë vlerat/informacionin në ekran.
- Të shoqërohet me manualin e përdorimit dhe atë teknik.
- Të ketë certifikime CE/FDA.

2. Dermatoskop profesional

- Për përdorim profesional spitalor dhe i pajisur me të gjithë aksesoret përkatës duke përfshirë edhe manualin e përdorimit, broshura etj.
- Lampa me vakum të jetë me tension afërsisht 2,5 V ose më mirë.
- Me afërsi të mundësohet zmadhimi me 10-herë ose më mire.
- Rregullimi i fokusit të mundësohet afërsisht nga - 5 deri në +3 dpt ose me mirë.
- Ndriçimi të jetë uniform dhe intensiv.
- Të funksionojë me bateri të rikarikueshme për një autonomi në aplikim.
- Të ketë certifikimet CE/FDA.

3. Poltron për marrjen e gjakut

Te kete strukture qe ti rezistojë perkuljes me 4 rrota ku te pakten 2 prej tyre te jene te fiksuara.

Te jete me tre seksione shtrirje, te komandueshme individualisht.

Pjesa ku vendoset krahu te jete e rregullueshme

Pjesa e kokës te jete e ndryshueshme\

Te kete certifikime CE / FDA

Te mund te dizinfektohet / pastrohet me lehtësi.

LOTI 5

Blerje autoklave

Vlera totale e Lotit 5 është 4.832.800 (katër milion e tetëqind e tridhjetë e dy mijë e tetëqind) leke pa TVSH.

Nr	Emërtimi i pajisjeve	Njësia	Sasia	Ndarja në lote	Institucionet përfitues	Afati i lëvrim
1	Autoklave	Cope	8	Loti 5	QSSH Nr. 4 Tiranë 1 QSHS Nr. 1 Tiranë 1 QSH Shkozë 1 QSSH Rajoni Nr. 1 Korçë 1 QSH Zall-Bastarr 1 QSH Prezë 1 QSH Zall-Herr 1 QSH Xhafzotaj 1	45 dite nga nënshkrimi i kontratës

Specifikime teknike për lotin 5

Autoklava

Të jetë sipas standarteve EN13060 (sipas standardeve Evropiane) me certifikime CE / FDA

Të jetë me aplikim dentar të automatizuar

Të ketë të paktën 4 (katër) programe sterilizimi për instrumente të mbështjella dhe të pambështjella në temperaturën 137°

Të ketë të paktën 2 (dy) programe testimi (Test vakuumi dhe Testi Bowie & Dick / Helix)

Të ketë kapacitet jo më të vogël se 18 L

Të mund të transportohet me lehtësi sipas interesit

Të ketë strukturë celiku inoks/ekuivalent

Të ketë presion të paktën 2 (dy) Bar

Të ketë valvolën e sigurisë si dhe sistemin e kontrollit për presionin

Të ketë ekran me ndërfaqe LED ose LCD për paraqitjen e informacionit si cikli, temperatura, presioni dhe numrin e ciklit që po zhvillohet për regjistrim

Të ketë panel komandimi

Të ketë filter bakterologjik të paktën për 1000 cikle

Duhet të jetë e pajisur me matës të cilesisë së ujit që të bllokojë funksionimin e autoklavës nëse uji ka përqëndrim kripërash që demtojnë aparaturën

Të funksionojë me cikle vakuumi të fraksionuar dhe të tharjes në vakuum të thellë

Dera e autoklavës të mund të hapet në raste emergjence të ndërprerjes së energjisë elektrike

Të ketë printer të inkorporuar për paraqitjen e informacioneve pas procesit

Të ketë sistem vetë-kontrolli (self-test) gjatë ndezjes për të shmangur mbinxehjen dhe tejkalimin e presionit

Të ketë minimalisht 3 (tre) rafta për vendosjen e materialeve, instrumentave

Të ketë aplikim silencioz

Të ketë alarme të cilat adresojnë për probleme të ndryshme

Të funksionojë në 220V, 50Hz - 60Hz

Të shoqërohet me materialet e nevojshme si broshura, manualët e përdorimit, manuallette teknike (skema, diagrama, etj.)

Argumentimi: Specifikimet teknike janë vendosur në përputhje me parashikimet e nenit 4, pika 38/b dhe nenit 36, të LPP:

“38/b) në rast të prokurimit publik të mallrave ose shërbimeve, specifikimi me të cilin përkufizohen karakteristikat e prodhimit ose shërbimit, siç janë niveli i cilësisë, ndikimi mbi mjedisin jetësor dhe ndikimet klimatike, përshkrim i të gjitha kushteve, duke përfshirë edhe arritshmëri për persona me aftësi të kufizuar dhe vlerësim të përputhshmërisë, niveli i realizimit, shfrytëzim i prodhimit, siguri ose dimensione, duke i përfshirë edhe kërkesat relevante për produktin në raport me emërtimin me të cilin shitet, terminologjinë, simbolet, testimet dhe metodat për testim, paketimin, shënimin dhe etiketimin, si dhe udhëzime për përdorim, proceset dhe metodat e prodhimit në secilën fazë të jetëgjatësisë së mallrave dhe shërbimeve, si dhe procedura për vlerësim të përputhshmërisë” si dhe nenit 40, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” të ndryshuar,, “për mallrat që do të prokurohen, autoriteti/enti kontraktor parashikojnë specifikimet teknike, të cilat duhet të përshkruajnë minimumin ose tërësinë e elementëve më të rëndësishëm 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.”

*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”, të ndryshuar,, **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”.

NJESIA E PROKURIMIT