



REPUBLIKA E SHQIPËRISË
MINISTRIA E SHËNDETËSISË DHE MBROJTJES SOCIALE
QENDRA SPITALORE UNIVERSITARE "NËNË TEREZA" TIRANË
DREJTORIA JURIDIKE

Nr. _____ Prot.

Tiranë më, _____.____.2025

FORMULARI I NJOFTIMIT TË OPERATORËVE EKONOMIKË TË SUKSESSHËM NË
MARRËVESHJEN KUADËR, PAS PUBLIKIMIT TË TË CILIT FILLOJNË AFATET E
ANKIMIMIT

Drejtuar: BOE “O.E.S DISTRIMED” Sh.p.k. me NIPT K31520054N, dhe “BIOMETRIC ALBANIA” sh.p.k, me NIPT J61827062E

Operatorit Ekonomik (OE) ☐ **ose**
[Operatorit ekonomik] ☐

Bashkimit të Operatorëve Ekonomikë (BOE) X

[1. “O.E.S DISTRIMED” Sh.p.k., me NIPT K31520054N, Adresa: Tirane Bulevardi Bajram Curri, pallati "Kastrati", 54%]

[2. “BIOMETRIC ALBANIA” sh.p.k, me NIPT J61827062E, Bulevardi Zhan D'ark, Pallati 53, Ap 6b, Tiranë, 46 %]

- OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ **JO** ☒

Nëse po, të jepen dhënat _____

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

-OE/BOE me Subjekt Mbështetës:

PO ☐ **JO** ☒

Nëse po, të jepen dhënat: _____

[Emrat, Nipt-et, përkatëse dhe adresat]

* * *

Tipi i Kontratës: Marreveshje Kuader.

Lloji i Procedurës së prokurimit: Procedurë e hapur, mbi kufirin e lartë monetar – Mallra – Prokurim me mjete elektronike, Marrëveshje kuadër me disa operatorë ekonomikë (me një OE fitues për secilin lot), ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara, me afat 24 muaj nga nënshkrimi.

Punoi: - Specialist/ Sek. Prokurimeve
Pranoi:– Përgjegjëse/ Sek. Prokurimeve
Miratoi:– Drejtor i Dr. Juridike
Nr.ekzemplareve: 2 (dy)

LOT 5 MATERIALE MJEKËSORE PËR SËMUNDJET STRUKTURALE	REF-45788-04-22-2025
--	-----------------------------

Përshkrimi i shkurtër i kontratës: “Blerje materiale mjekësore per Sherbimin e Hemodinamikes - për mbulimin e nevojave 24 mujore” me fond limit: 396 894 358,33 (treqind e nëntëdhjetë e gjashtë milion e tetëqind e nëntëdhjetë e katër mijë e treqind e pesëdhjetë e tetë presje tridhjetë e tre) **lekë pa TVSH i ndarë në lote (7 lote)**, e konvertuar në Euro sipas kursit të këmbimit të datës 22.04.2025: **4 022 849,77** (kater milion e njëzet e dy mijë e tetëqind e dyzet e nëntë presje shtatëdhjetë e shtatë) **euro pa TVSH.**

Blerje materiale mjekësore per Sherbimin e Hemodinamikes - për mbulimin e nevojave 24 mujore:		
LOTI:	Vlerë në Lek pa TVSH	Vlerë në Euro pa TVSH
LOT 5 MATERIALE MJEKËSORE PËR SËMUNDJET STRUKTURALE	134 725 600,00	1 365 554,43

LOT 5 MATERIALE MJEKËSORE PËR SËMUNDJET STRUKTURALE		
Materiali mjeksor me specifikimet teknike	Njësia	Sasi Orientuese per 24 muaj
Patent Foramen Ovale Occluder, self-expanding double-disc device made of nitinol mesh and polyester or polypropylene fabric membrane. Device Size (defined as respectively the Right Atrial and the Left Atrial disc diameter in mm) should be 24 - 26 mm for the Right Atrial disc and 17 mm to 19 mm for the Left Atrial disc. Provided with the respective delivery catheter (Sheath – Dilator – Loader - Guidewire) compatible in length and lumen size corresponding to the device size, Delivery Cable and Support Guidewire (0.035" / >250 cm / J-tip / stiff or super-stiff). Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the occluder must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥3 years. Paisje për mbylljen e komunikimit atrial, pajisje me dy disqe vetë-zgjeruese e bërë nga rrjetë nitinol dhe membranë prej poliestër ose polipropileni. Madhësia e pajisjes (përcaktuar respektivisht si diameter i diskut atrial të djathtë dhe diskut atrial të majtë në mm) duhet të jetë me diametër 24 - 26 mm për diskun atrial të djathtë dhe 17 - 19 mm për diskun atrial të majtë. Pajisur me kateterin përkatës të implantimit (Sheath - Dilator - Loader - Guidewire) i pajtueshëm në gjatësi dhe madhësi lumeni që korrespondon me madhësinë e pajisjes, me Kabllin e Lëshimit dhe gidën e suportit (0.035" në diametër / >250 cm e gjatë / e fortë ose	copë	6

Punoi: - Specialist/ Sek. Prokurimeve
Pranoi:– Përgjegjëse/ Sek. Prokurimeve
Miratoi:– Drejtor i Dr. Juridike
Nr.ekzemplareve: 2 (dy)

shumë e fortë). Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet te jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥ 3 vitesh.		
Patent Foramen Ovale Occluder, self-expanding double-disc device made of nitinol mesh and polyester or polypropylene fabric membrane. Device Size (defined as respectively the Right Atrial and the Left Atrial disc diameter in mm) should be 29 - 31 mm for the Right Atrial disc and 24 mm to 26 mm for the Left Atrial disc. Provided with the respective delivery catheter (Sheath – Dilator – Loader) compatible in length and lumen size corresponding to the device size, Delivery Cable and Support Guidewire (0.035" / >250 cm / J-tip / stiff or super-stiff). Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the occluder must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥ 3 years. Paisje për mbylljen e komukimit atrial, pajisje me dy disqe vetë-zgjeruese e bërë nga rrjetë nitinol dhe membranë prej poliestër ose polipropileni. Madhësia e pajisjes (përcaktuar respektivisht si diametr i diskut atrial të djathtë dhe diskut atrial të majtë në mm) duhet të jetë me diametër 29 - 31 mm për diskun atrial të djathtë dhe 24 - 26 mm për diskun atrial të majtë. Pajisur me kateterin përkatës të implantimit (Sheath - Dilator - Loader - Guidewire) i pajtueshëm në gjatësi dhe madhësi lumeni që korrespondon me madhësinë e pajisjes, me Kabllin e Lëshimit dhe gidën e suportit (0.035" në diametër / >250 cm e gjatë / e fortë ose shumë e fortë). Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet te jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥ 5 vitesh.	copë	6
Patent Foramen Ovale Occluder, self-expanding double-disc device made of nitinol mesh and polyester or polypropylene fabric membrane. Device Size (defined as respectively the Right Atrial and the Left Atrial disc diameter in mm) should be 34 - 36 mm for the Right Atrial disc and 24 mm to 26 mm for the Left Atrial disc. Provided with the respective delivery catheter (Sheath – Dilator – Loader) compatible in length and lumen size corresponding to the device size, Delivery Cable and Support Guidewire (0.035" / >250 cm / J-tip / stiff or super-stiff). Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the occluder must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥ 5 years. Paisje për mbylljen e komunikimit atrial, pajisje me dy disqe vetë-zgjeruese e bërë nga rrjetë nitinol dhe membranë prej poliestër ose polipropileni. Madhësia e pajisjes (përcaktuar respektivisht si diametr i diskut atrial të djathtë dhe diskut atrial të majtë në mm) duhet të jetë me diametër 34 - 36 mm për diskun atrial të djathtë dhe 24 - 26 mm për diskun atrial të majtë. Pajisur me kateterin përkatës të implantimit (Sheath - Dilator - Loader - Guidewire) i pajtueshëm në gjatësi dhe madhësi lumeni që korrespondon me madhësinë e pajisjes, me Kabllin e Lëshimit dhe gidën e suportit (0.035" në diametër / >250 cm e gjatë / e fortë ose shumë e fortë). Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet te jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥ 3 vitesh.	copë	8
Percutaneous self-expandable bioprosthesis INDICATED FOR THE TREATMENT OF AORTIC VALVE STENOSIS, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, supra/intra-annular/ functional leaflets, treatment of 18 - 20 $\pm$ 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific LOADING SYSTEM and DELIVERY	copë	5

Punoi: - Specialist/ Sek. Prokurimeve
Pranoi:– Përgjegjëse/ Sek. Prokurimeve
Miratoi:– Drejtor i Dr. Juridike
Nr.ekzemplareve: 2 (dy)

CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥ 5 years. Bioprotezë percutane me vetëzmadhim E INDIKUAR PËR TRAJTIMIN E STENOZËS SË AORTËS, skelet me shumë nivele i përbërë prej nitinoli, e dukshme nën fluoroskopi, fletët e valvulës prej indi perikardi derri ose lope, supra/intra-annulare, për trajtim të annulusit aortik me diametër 18 - 20 $\pm$ 1mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate bioprotezes duhet te jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥ 5 vitesh.		
Percutaneous self-expandable bioprosthesis INDICATED FOR THE TREATMENT OF AORTIC VALVE STENOSIS, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, upra/intra-annular/ functional leaflets, treatment of 20 - 23 $\pm$ 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific LOADING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥ 5 years. Bioprotezë percutane me vetëzmadhim E INDIKUAR PËR TRAJTIMIN E STENOZËS SË AORTËS, skelet me shumë nivele i përbërë prej nitinoli, e dukshme nën fluoroskopi, fletët e valvulës prej indi perikardi derri ose lope, supra/intra-annulare, për trajtim të annulusit aortik me diametër 20 - 23 $\pm$ 1mm Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet te jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥ 5 vitesh.	set	10
Percutaneous self-expandable bioprosthesis INDICATED FOR THE TREATMENT OF AORTIC VALVE STENOSIS, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, upra/intra-annular/ functional leaflets, treatment of 23 - 26 $\pm$ 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific LOADING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥ 5 years. Bioprotezë percutane me vetëzmadhim E INDIKUAR PËR TRAJTIMIN E STENOZËS SË AORTËS, skelet e shumë nivele i përbërë prej nitinoli, e dukshme nën fluoroskopi, fletët e valvulës prej indi perikardi derri ose lope, supra/intra-annulare, për trajtim të annulusit aortik me diametër 23 - 26 $\pm$ 1 mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet te jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥ 5 vitesh.	set	10

Punoi: - Specialist/ Sek. Prokurimeve
Pranoi:-- Përgjegjëse/ Sek. Prokurimeve
Miratoi:-- Drejtor i Dr. Juridike
Nr.ekzemplareve: 2 (dy)

Percutaneous self-expandable bioprosthesis INDICATED FOR THE TREATMENT OF AORTIC VALVE STENOSIS, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, upra/intra-annular/ functional leaflets, treatment of 26 - 30 ± 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific LOADING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years. Bioprotezë perkutane me vetëzmadhim E INDIKUAR PËR TRAJTIMIN E STENOZËS SË AORTËS, skelet me shumë nivele i përbërë prej nitinoli, e dukshme nën fluoroskopi, fletët e valvulës prej indi perikardi derri ose lope, supra/intra-annulare, për trajtim të annulusit aortik me diametër 26 - 30 ± 1mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria e afatgjate bioprotezes duhet të jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.	set	7
Ballon - expandable Transcatheter Heart Valve made from fixed bovine or porcine pericardium tissue, Trileaflet, Cobalt - Chromium or Nickel - Chromium Alloy frame Valve, visible under fluoroscopy. Treatment of 21 - 23 ± 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific CRIMPING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years. Valvul e zemrës transkateterike që fryhet me ballon e bërë prej indit të perikardit fiks të gjedhit ose të derrit, Trileaflet, Korniza e valvulës me aliazh Kobalt - Krom ose Nikel - Krom, e dukshme me fluoroskopi për trajtim të annulusit aortik me diametër 21 - 23 ± 1mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet të jene studiuar dhe raportuar prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.	set	2
Ballon - expandable Transcatheter Heart Valve made from fixed bovine or porcine pericardium tissue, Trileaflet, Cobalt - Chromium or Nickel - Chromium Alloy frame Valve, visible under fluoroscopy. Treatment of 23 - 26 ± 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific CRIMPING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years. Valvul e zemrës transkateterike që fryhet me ballon e bërë prej indit të perikardit fiks të gjedhit ose të derrit, Trileaflet, Korniza e valvulës me aliazh Kobalt - Krom ose Nikel - Krom, e dukshme me fluoroskopi për trajtim të annulusit aortik me diametër 23 - 26 ± 1mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet të jene studiuar ne	set	6

Punoi: - Specialist/ Sek. Prokurimeve
Pranoi: - Përgjegjëse/ Sek. Prokurimeve
Miratoi: - Drejtor i Dr. Juridike
Nr.ekzemplareve: 2 (dy)

prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥ 5 vitesh.		
Ballon - expandable Transcatheter Heart Valve made from fixed bovine or porcine pericardium tissue, Trileaflet, Cobalt - Chromium or Nickel - Chromium Alloy frame Valve, visible under fluoroscopy. Treatment of 26 - 29 $\pm$ 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific CRIMPING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥ 5 years. Valvul e zemrës transkateterike që fryhet me ballon e bërë prej indit të perikardit fiks të gjedhit ose të derit, Trileaflet, Korniza e valvulës me aliazh Kobalt - Krom ose Nikel - Krom, e dukshme me fluoroskopi për trajtim të annulusit aortik me diametër 26 - 29 $\pm$ 1mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet te jene studiuar dhe raportuar prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥ 5 vitesh.	set	6
Guidewire specifically designed for TAVI procedure. Guidewire should be designed to minimize the risk of ventricular perforation, Guidewire should be pre-shaped, length ≥ 250 mm, tip design – curved, 0.035 inch diameter, curve diameter ≥ 30 mm. Mandatory CE or FDA approval Gide drejtuese e dizenuar specifikisht për procedurë TAVI. Gida duhet të jetë e dizenuar të minimizojë rrezikun e shpimit ventrikular, gida duhet të jetë e pre-formuar, me gjatesi ≥ 250 mm, forma e majës të jetë e kurbuar, diametri 0.035", diametri i kurbës ≥ 30 mm Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	40
Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 16 $\pm$ 1mm. usable lenngth 100 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 16 $\pm$ 1mm . Gjatësia 120 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	10
Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 18 $\pm$ 1 mm. usable lenngth 100 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 18 $\pm$ 1mm. Gjatësia e perdorshme 100 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	20
Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 20 $\pm$ 1mm. usable lenngth 100 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 20 $\pm$ 1mm. Gjatësia e perdorshme 100 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	18
Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 23 $\pm$ 1mm. 1 usable lenngth 100 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 23 $\pm$ 1mm. Gjatësia e perdorshme 100 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	16
Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 25 $\pm$ 1mm. usable lenngth 100 cm or longer 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër	copë	6

Punoi: - Specialist/ Sek. Prokurimeve
Pranoi:– Përgjegjëse/ Sek. Prokurimeve
Miratoi:– Drejtor i Dr. Juridike
Nr.ekzemplareve: 2 (dy)

25±1mm. Gjatësia e përdorshme 100 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA		
Introducer Sheath 8F with hemostatic valve, length 7 - 11 cm, Guidewire compatible: 0,035 ose 0.038". Mandatory CE or FDA approval Introduktor 8F me valvul hemostatike, gjatësia 7 - 10 cm, i përshtatshëm me gidë 0.035 ose 0,038". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	46
Introducer Sheath 11-12F with hemostatic valve and Hydrophilic Coating, length ≥7 cm, Guidewire compatible: 0.035 or 0.038" / 0.96 mm. Mandatory CE or FDA approval Introduktor 11-12F me valvul hemostatike dhe veshje hidrofiliqe, gjatësia ≥7 cm, i përshtatshëm me gidë 0.035 ose 0,038. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	46
Introducer Sheath with Hydrophilic Coating 16F, length ≥28cm, Guidewire compatible: 0.035 or 0.038" / 0.96 mm. Mandatory CE or FDA approval Introduktor me veshje hidrofiliqe 16F, gjatësi pune ≥28cm. , i përshtatshëm me gidë 0.035 ose 0.038" / 0.96 mm.. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	46
Snare with 35mm loop diameter, length ≥120cm. Mandatory CE or FDA approval Lak me diameter 35mm, gjatesi >120cm) Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	10
Manual Inflation Device used to inflate the balloon catheter. ≥30cm ³ (≥30 cc) of volume / rated for ≥ 25 ATM / rotating or fixed manometer with colored pressure scale for easy reading. Mechanism for progresive or rapid pressure increase and release. 3 way stopcock included. Mandatory CE or FDA approval Pajisja manuale e fryrjes që përdoret për të fryrë kateterin e balonit. Vëllimi ≥30cm ³ (≥30 cc) / i certifikuar për presione ≥ 25 ATM / manometër rrotullues ose fiks me shkallë presioni me ngjyra për lexim të lehtë. Mekanizëm për rritjen dhe uljen progresive ose të shpejtë të presionit. E përfshirë koka me 3 drejtime. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	46
Supportive Guidewire, marked "stiff" / "super stiff" or "extra stiff" 0.035" diameter, 180 - 200 cm of length, J-tip style with soft atraumatic tip design, inner stainless steel core and PTFE coating. Mandatory CE or FDA approval Guidewire suporti, e shënuar "stiff" / "super stiff" ose "extra stiff" me diametër 0,035", 180 - 200 cm gjatësi, maja e kthyer me formë J me profil të butë dhe jo-traumatik të majës, bërthamë e brendshme çeliku inox dhe veshje rrëshqitëse PTFE Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	24
Set of electrodes for temporary pacing with external pacemaker with ballon (pacing catheter with ballon at its tip, syringe, pin adapter and needle with peel away introducer) length >100 cm, 5F or 6F. Mandatory CE or FDA approval Set elektrodash për peisim të përkohshem me pacemaker të jashtëm me ballon (sondë pejsimi e jashtme me balon në majë, shiringë, adaptor me pine për lidhjen, age dhe introduktor "peel away [i zhveshëm]") gjatësia > 100 cm, 5F ose 6F. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	20
Graft stent with microporous coating ePTFE wrapped around a crom/cobalt framework, with an over the wire delivery system, 6x 27-29 mm x 120-123 cm, compatible with a 6F or 7F introducer. Mandatory CE or FDA approval, Stent graft me veshje mikroporoze ePTFE mbështetur mbi nje platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi over the wire, 6x 27-29 mm x 120-123 cm kompatibel me itroduktor 6 F or 7 F. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	2
Graft stent with microporous coating ePTFE wrapped around a crom/cobalt framework, with an over the wire delivery system, 8x 27-29 mm x 120-123 cm, compatible with a 6F or 7F introducer. Mandatory CE or FDA approval Të kenë	copë	2

Punoi: - Specialist/ Sek. Prokurimeve

Pranoi:- Përgjegjëse/ Sek. Prokurimeve

Miratoi:- Drejtor i Dr. Juridike

Nr.ekzemplareve: 2 (dy)

detyrimisht aprovim CE ose FDA, Stent graft me veshje mikroporoze ePTFE mbeshetur mbi nje platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi over the wire, 8x 27-29 mm x 120-123 cm kompatibel me itroduktor 6 F or 7 F. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA		
---	--	--

Data e Publikimit të Njoftimit të Kontratës në SPE: **23.04.2025**

Data e Publikimit të Njoftimit të Kontratës në Buletin e Njoftimeve Publike: **Buletini Nr. 21 datë 28 Prill 2025**

KRITERET E PËRZGJEDHJES SË FITUESIT:

- oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në kosto ☐
- oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në çmim **X**

- **Me anë të kësaj bëjmë me dije se, në kete procedure prokurimi me objekt: “Blerje materiale mjekësore per Sherbimin e Hemodinamikes - për mbulimin e nevojave 24 mujore”, Konkretisht PËR LOTIN 5 - MATERIALE MJEKËSORE PËR SËMUNDJET STRUKTURALE kanë marrë pjesë operatorët ekonomikë të mëposhtëm me vlerat përkatëse si më poshtë:**

- 1. BOE O.E.S DISTRIMED 54%**
Dhe
BIOMETRIC ALBANIA 46%

K31520054N

J61827062E

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

Vlera e ofruar/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave: **130 555 800** (njëqind e tridhjetë milion e pesëqind e pesëdhjetë e pesë mijë e tetëqind) **lekë pa TVSH.**

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO



JO

X

Nëse po, të jepen dhënat _____

- 2. GP MEDICAL AL**
Emri i plotë i shoqërisë

L82023006C

Numri i NIPT-it

Vlera e ofruar/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave: **NUK KA PARAQITUR OFERTË EKONOMIKE**

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

Punoi: - Specialist/ Sek. Prokurimeve

Pranoi: - Përgjegjëse/ Sek. Prokurimeve

Miratoi: - Drejtor i Dr. Juridike

Nr.ekzemplareve: 2 (dy)

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ JO ☒

Nëse po, të jepen dhënat _____

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

Nga pjesëmarrësit janë skualifikuar, Ofertuesit e mëposhtëm:

1. GP MEDICAL AL

L82023006C

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

**arsyet : Operatori ekonomik “GP MEDICAL AL” sh.p.k nuk ka ngarkuar asnjë dokument në SPE.
Dhe nuk ka dhënë as ofertë ekonomike.**

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ JO ☒

Nëse po, të jepen dhënat _____

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

* * *

Duke iu referuar procedurës së mësipërme, informojmë se, operatorët ekonomikë të mëposhtëm janë identifikuar si ofertues i sukseshëm:

1. BOE O.E.S DISTRIMED 54%

K31520054N

Dhe

BIOMETRIC ALBANIA 46%

J61827062E

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

Vlera e ofruar/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave: **130 555 800** (njëqind e tridhjetë milion e pesëqind e pesëdhjetë e pesë mijë e tetëqind) **lekë pa TVSH.**

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ JO ☒

Nëse po, të jepen dhënat _____

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

Totali i pikëve të marra: **NUK APLIKOHET!**

Punoi: - Specialist/ Sek. Prokurimeve
Pranoi: - Përgjegjëse/ Sek. Prokurimeve
Miratoi: - Drejtor i Dr. Juridike
Nr.ekzemplareve: 2 (dy)

Me publikimin e këtij njoftimi, fillojnë afatet e ankimit sipas përcaktimeve në nenin 110 të Ligjit Nr. 162/2020, datë 23.12.2020, “Për Prokurimin Publik”, të ndryshuar.

TITULLARI I AUTORITETIT KONTRAKTOR

Punoi: - Specialist/ Sek. Prokurimeve
Pranoi:– Përgjegjëse/ Sek. Prokurimeve
Miratoi:– Drejtor i Dr. Juridike
Nr.ekzemplareve: 2 (dy)