



REPUBLIKA E SHQIPERISË AGJENCIA E PROKURIMIT PUBLIK

DOKUMENTAT STANDARDE TË PROCEDURËS SË HAPUR (MBI KUFIRIN E LARTË MONETAR) SHËRBIME¹

OBJEKTI: Menaxhim dhe Mirëmbajtje e Aparaturave Mjekësore në QSU “Nënë Tereza” me afat 4 vjet (48 muaj);

FOND LIMIT: Fondi limit i Marrëveshjes Kuadër: **645.887.198,99** (gjashtëqind e dyzet e pesë milion e tetëqind e tetëdhjetë e shtatë mijë e njëqind e nëntëdhjetë e tetë presje nëntëdhjetë e nëntë) Lek pa TVSH.

Shumatorja e Çmimit për Njësi për 1 (një) ditë shërbimi për të gjitha pajisjet në total është: 457.318,11 (katërqind e pesëdhjetë e shtatë mijë e treqind e tetëmbëdhjetë presje njëmbëdhjetë) Lek pa TVSH.

REFERENCA: REF-97398-06-04-2021

Shënim: Kjo procedurë prokurimi zhvillohet sipas parashikimeve të LPP 162/2020 dhe VKM 914/2014 ‘RrPP’ e ndryshuar, si dhe sipas rekomandimeve të APP në Njoftimin e APP nr. 2502 prot., datë 09.04.2021; Duke qenë se DST janë hartuar nga APP sipas parashikimeve të LPP 9643/2020 tashmë i shfuqizuar, OE duhet ti referohet parashikimeve të Ligjit 162/2020 dhe VKM 914/2014 dhe për çdo paqartësi të OE, AK është në dispozicion nëpërmjet adresave të emailit ose nëpërmjet Sistemit të Prokurimit Elektronik (SPE);

I. NJOFTIMI I KONTRATËS

Seksioni 1. Autoriteti Kontraktor

1.1 Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor

Emri Qendra Spitalore Universitare “Nene Tereza”
Adresa Rruga e Dibres Nr. 372, Tirane
Tel/Fax Tel. +355 42 362 627 Fax. +355 42 363 644
E-mail anjeza.alliu@shendetesia.gov.al / briken.lala@qsut.gov.al
Faqja e Internetit www.qsut.gov.al

1.2 Lloji i autoritetit kontraktor:

Institucion qendror	Institucion i pavarur
☐	☐
Njësi e qeverisjes vendore	Tjetër
☐	☒

1.3 Kontratë në kuadrin e një Marrëveshjeje të veçantë ndërmjet Shqipërisë dhe një Shteti tjetër

Po ☐ Jo ☒

Seksioni 2 Objekti i kontratës

2.1 Numri i referencës së procedurës/lotit: REF-97398-06-04-2021

2.2 Lloji i “Kontratave Publike për Shërbime”

Konkurs Projektimi	Shërbime Konsulence	Shërbime të tjera
☐	☐	☒

2.3 Kontratë në bazë të Marrëveshjes Kuadër

Po ☒ Jo ☐

2.4 Lloji i Marrëveshjes Kuadër

Me një Operator Ekonomik ☒
Me disa operatorë ekonomikë ☐
Të gjitha kushtet janë të përcaktuara Po ☒ Jo ☐

Në Marrëveshjen Kuadër me 1 Operator Ekonomik, kur të gjitha kushtet janë të përcaktuara, të jepen arsyet e përzgjedhjes së kësaj lloj Marrëveshje Kuadër

Është zgjedhur kjo procedure, në zbatim të nenit 52 të ligjit nr. 162/2020 “Për Prokurimin Publik” (i ndryshuar), në nenin 43 (Qëllimi) dhe të pikës 1/a) të Nenit 47 (Llojet e marrëveshjes kuadër) të VKM-së nr. 914 datë 29.12.2014 “Rregullat e Prokurimit Publik” (i ndryshuar), për arsye të mbulimit me shërbimin e kërkuar gjatë gjithë kohës nisur nga vete specifika që ka AK (Qender Shëndetësore Terciare e vetme në RSH), ofrimi i këtij shërbimi nga disa operatore ekonomik nuk është i favorshëm pasi i krijon vështirësi autoritetit kontraktor për mbulimin me shërbim në kohën e duhur. Lidhur me prokurimin e këtij objekti, janë të përcaktuara të gjitha kushtet kryesore të marrëveshjes kuadër të tilla si specifikimet teknike/artikujt, etj. Ndryshimi i OE në rast se kjo marrëveshje do të lidhej me disa OE (pra rrjedhimisht ku jo të gjitha kushtet do të ishin të përcaktuara) do të shkaktonte kosto shtesë, pasiguri dhe konfuzion për OE të suksesshëm dhe për vetë AK, gjë që do të shoqërohej me rritjen e afateve të lëvrimit (ofrimin e shërbimit të mirëmbajtjes) duke patur parasysh që nevoja për mirëmbajtje të pajisjeve mjekësore është 24/7 gjatë gjithë vitit. Kjo nisur nga nevoja për trajtim të vazhdueshëm dhe sa më parë në kohë të pacientëve të AK. Lidhja e MK me një OE të vetëm, do të shoqërohej me mirëorganizimin e këtij të fundit për ofrimin e shërbimit në kohë dhe në mënyrë të pandërprere. Gjithashtu siguria për kontratat që parashikohet të lidhen i jep mundësi OE të ulë kostot e ofertës. Marrëveshja kuadër me disa OE për secilin lot ku jo të gjitha kushtet janë të përcaktuara nuk konsiderohet kontratë. Kjo do të thotë që AK nuk kanë mekanizma detyruese për OE të shpallur të suksesshem për pjesëmarrjen e tyre në minikonkurse dhe rrjedhimisht në lidhjen e kontratave pas zhvillimit të tyre. Pasiguria dhe vonesat mund të sjellin dështime në ofrimin e shërbimit të mirëmbajtjes për AK në kohën e duhur, duke patur impakt direkt tek pacienti dhe më gjërë. Me qëllim garantimin e mirëmbajtjes në afatet kohore të përcaktuara, MK me një OE të vetëm fitues do të garantonte sigurinë e mbulimit të shërbimit sipas kushteve të përcaktuara dhe brenda afateve të kërkuara duke sjellë stabilitet në menaxhimin e kontratave dhe të nevojave të AK, pra nga ana teknike dhe organizative është e nevojshme kryerja e shërbimit vetëm nga një operator ekonomik.

2.5 Numri i operatorëve ekonomikë me të cilët do të perfundojë Marrëveshja Kuadër:

1 Operator Ekonomik (Këtu duhet të përcaktohet numri maksimal i operatorëve ekonomikë me të cilët do të lidhet Marrëveshja Kuadër).

2.6	Kushtet që do zbatohen në rastin e rihapjes së konkurimit dhe/ose përdorimi i mundshëm i blerjes elektronike	<u>Nuk do të ketë rihapje të konkursit.</u> Kontratat do të lidhen sipas kërkesave të AK, me operatorin ekonomik me të suksesshëm, i cili do të ofrojë ofertën ekonomike më të favorshme.
-----	--	--

2.7 Autoriteti kontraktor / Autoritetet kontraktore, të cilat do të lidhin marrëveshjen kuadër: Qendra Spitalore Universitare “Nënë Tereza” Tiranë;

2.8 Përshkrim i shkurtër i kontratës/marrëveshjes kuadër

1. Fondi limit i Marrëveshjes Kuadër/Vlera e pritshme e kontratës: **645.887.198,99 (gjashtëqind e dyzet e pesë milion e tetëqind e tetëdhjetë e shtatë mijë e njëqind e nëntëdhjetë e tetë presje nëntëdhjetë e nëntë) Lek pa TVSH;**
2. Në rastin kur objekti i prokurimit përbëhet nga disa artikuj, **Shumatorja e Çmimit për Njësi për 1 (një) ditë shërbimi për të gjitha pajisjet në total është: 457.318,11 (katërqind e pesëdhjetë e shtatë mijë e treqind e tetëmbëdhjetë presje njëmbëdhjetë) Lek pa TVSH.**
3. Burimi i Financimit: **Buxheti i shtetit;**
4. Objekti i kontratës/marrëveshjes kuadër: **Menaxhim dhe Mirëmbajtje e Aparaturave Mjekësore në QSU “Nënë Tereza” me afat 4 vjet (48 muaj);**

2.9 Kohëzgjatja e kontratës ose afati kohor për ekzekutimin:

Kohëzgjatja në muaj ose ditë

ose

duke filluar nga / / me përfundim në / /

2.9.1 Kohëzgjatja e Marrëveshjes Kuadër: **48 muaj nga nënshkrimi i marrëveshjes kuadër;**

Kohëzgjatja në muaj: 48 ose ditë: (nga nënshkrimi i Marrëveshjes Kuadër (jo më shumë se (4) vjet) Ose duke filluar nga / (dd/mm/vvvv) Përfunduar më / (dd/mm/vvvv)

2.10 Vendi i kryerjes së shërbimeve, objekti i kontratës/marrëveshjes kuadër: Pranë Qendres Spitalore Universitare “Nene Tereza” Tirane, me adresë: Rruga e Dibrës Nr. 372, Tiranë, Shqipëri.

2.11 Ndarja në Lote:

Po ☐ Jo ☒

Nëse po,

2.12 Përshkrim i shkurtër i loteve

(Objekti dhe fondi limit i loteve)1 _____

2. _____

3. _____

etj. _____

Dokumentat standarde të tenderit

Një Ofertues mund të aplikojë për [një lot], [disa lote], [të gjitha lotet]. Për çdo lot paraqitet një ofertë e veçantë.

2.13 Opsionet:

Numri i rinovimeve të mundshme (nëse ka): ☐ ☐

Ose: nga ☐ ☐ në ☐ ☐

2.14 Do të pranohen variantet:

Po ☐ Jo ☒

2.14.1 Do të pranohet nenkontraktimi:

Po ☐ Jo ☒

Nese do te lejohet nenkontraktimi, te specifikohet perqindja e lejuar per nenkontraktim: 50 % (pesëdhjetë) përqind.

Autoriteti kontraktor do t'i beje pagesa te drejperdrejte nenkontraktorit:

Po ☐ Jo ☒

*Shenime te tjera:

1: Operatorët Ekonomik ofertues, në ofertën e dorëzuar, duhet të përcaktojnë përqindjen që ata mendojnë të nënkontraktojnë te palët e treta, si dhe nënkontraktorin e propozuar.

2: Operatët Ekonomik, për nënshkrimin e kontratës publike, në përfundim të procedurës, duhet të kenë:

- Kopje të Certifikatës Elektronike për Fiskalizimin, për tatimpaguesit që përdorin Platformen Qendrore të Faturave;
- Kopje të Certifikatës elektronike per Fiskalizimin dhe Kopje të vlefshme të Kontratës së lidhur me Shoqërinë e Certifikuar për zgjidhjen softëere-ike në përdorim, për tatimpaguesit që lëshojnë faturat nëpërmjet zgjidhjes softëar-ike".

2.15. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë të Informacionit dhe Komunikimit (TIK) janë përdorur standartet e përgatitura nga Agjencia Kombëtare e Shoqërisë së Informacionit:

Po ☐ Jo ☐

2.16. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë të Informacionit dhe Komunikimit (TIK), në rastin kur standardet janë të pa-aplikueshme, është marrë miratimi paraprak nga Agjencia Kombëtare e Shoqërisë së Informacionit:

Po ☐ Jo ☐

Seksioni 3 Informacioni ligjor, ekonomik, financiar dhe teknik

3.1 Kriteret e Pranimit sipas Shtojcës 8

3.2 Sigurimi i Ofertës²: 2 % e Fondit Limit. Operatori Ekonomik paraqet Formularin e sigurimit të ofertës, sipas Shtojcës 3. Vlera e kërkuar e sigurimit të ofertës është 12.917.743,98 (dymbëdhjetë milion e nëntëqind e shtatëmbëdhjetë mijë e shtatëqind e dyzet e tre presje nëntëdhjetë e tetë) Lekë.

Në rastet e dorëzimit të ofertës për Lote, vlera e sigurimit të ofertës, kur kërkohet, për secilin nga Lotet është si më poshtë:

Loti 1 _____ Lekë

Loti 2 _____ Lekë

Seksioni 4 Procedura

4.1 Lloji i procedurës: E hapur (Mbi Kufirin e Lartë Monetar) – Prokurim Elektronik - Shërbime (MK me një OE me të gjitha kushtet e përcaktuara, me afat 48 muaj nga nënshkrimi i MK).

Procedurë prokurimi e rishpallur

Po ☐ Jo ☒

Nëse është procedurë e rishpallur të plotësohen të dhënat identifikuese të procedurës së anuluar:

a) Numri i referencës në sistemin e prokurimit elektronik të procedurës së prokurimit të anuluar _____

b) Objekti i prokurimit të procedurës së prokurimit të anuluar _____

c) Fondi limit i procedurës së prokurimit të anuluar _____

4.2 Kriteret e përzgjedhjes së fituesit:

A) çmimi më i ulët ☐

Ose

B) oferta më e favorshme ekonomikisht ☒

lidhur me rëndësinë: Çmimi 50 pikë.

Etj., 50 pikë

Kriteret minimale që duhet të plotësohen gjithashtu:

Autoriteti Kontraktues do të specifikojë pikat për secilin grup kriteresh vlerësimi.

Çmimi **50%**

Eksperti 1 (E1) – Drejtues i Ekipit të Shërbimit **[Project Manager (PM)]: 20%**

Eksperti 2 (E2) – Zv. Drejtues i Ekipit të Shërbim. **[Deputy Project Manager (dpt. PM)]: 15%**

Pajisjet – **CAFM (Computer-aided Facility Management): 15%**

SISTEMI I PIKËSIMIT DHE VLERËSIMIT TË OFERTËS:

EKSPERTËT TEKNIKË:

Kandidatët në këtë procedurë të prokurimit publik duhet të provojnë se kanë ekspertë teknikë të cilët do të jenë përgjegjës për ekzekutimin e kontratës së shërbimit publik të shpallur në kodi DT.

Personat e caktuar nga kandidati në aplikim si persona përgjegjës për ekzekutimin e shërbimeve duhet të marrin pjesë me të vërtetë si ekspertë teknikë në projekt. Nëse ofertuesi nuk do të ketë në dispozicion ekspertët teknikë të specifikuar në aplikim pas dhënies së kontratës, ai mund të caktojë një person tjetër, nëse ai person tjetër ka të gjitha kualifikimet, arsimin, profesionin dhe përvojën të paktën si personi i caktuar fillimisht, nga të cilat ai është i detyruar të informojë AK paraprakisht dhe të marrë pëlqimin e AK me shkrim.

Nëse gjatë analizës së kërkesave përcaktohet se ekspertët teknikë nuk i plotësojnë kërkesat e këtij dokumentacioni të Prokurimit, aplikimi për pjesëmarrje do të refuzohet.

AK ka përcaktuar 2 (dy) profile ekspertësh dhe përvojën dhe njohuritë specifike që duhet të kenë për të siguruar sigurimin cilësor të shërbimeve që janë objekt i prokurimit:

- **Eksperti 1 - Drejtues i Ekipit të Shërbimit**
- **Eksperti 2 - Zv. Drejtuesi i Ekipit - Kryeshefi i Shërbimit**

Shënim: Një person nuk mund të kryejë më shumë se një nga funksionet e mësipërme.

Eksperti 1 - Drejtues i Ekipit të Shërbimit

Operatori Ekonomik duhet të provojë në procedurën e prokurimit publik se Drejtuesi i Ekipit të Shërbimit përmbush kërkesat e mëposhtme minimale të kualifikimit:

- (a) Arsimi i lartë, dmth studime universitare dhe pasuniversitare të përfunduara ose studime universitare dhe pasuniversitare të integruara ose studime të specializuara profesionale të diplomuar në fushën teknike, titulli: B.Sc., M.Sc., Profesional specifik inxhinierik.
- (b) Minimumi dhjetë (10) vjet përvojë profesionale, nga të cilat minimumi pesë (5) vjet si person i ngarkuar me shërbimin e pajisjeve dhe aparaturave mjekësore.

Numri maksimal i pikëve që një ofertë mund të marrë sipas këtij kriteri është 20 pikë si më poshtë:

EKSPERTI 1 – KRITERI (E1)	NUMRI	PIKËT
Drejtuesi i ekipit të shërbimit		
- numri i kontratave në të cilat eksperti ka drejtuar ekipin në mirëmbajtjen e shërbimit të pajisjeve dhe aparaturave mjekësore me vlerë të paktën ALL 500'000'000 (ose min. 5 mil. EUR) pa TVSH.	1	7
	2	14
	3 ose më shumë	20

Eksperti 2 – Zv. Drejtuesi i ekipit

Operatori ekonomik duhet të provojë në procedurën e prokurimit publik që Kryetekniku i Shërbimit plotëson kërkesat minimale të mëposhtme të kualifikimit:

- (a) Arsimi i lartë, dmth studime universitare të përfunduara universitare dhe pasuniversitare ose studime universitare të integruara universitare dhe pasuniversitare ose studime të specializuara profesionale të diplomuar në fushën teknike, titulli: B.Sc., M.Sc., Profesional specifik inxhinierik.
- (b) Minimum pesë (5) vjet përvojë profesionale si shef teknik shërbimi në servisimin e pajisjeve dhe pajisjeve mjekësore.

Numri maksimal i pikëve që një ofertë mund të marrë sipas këtij kriteri është 15 pikë, si më poshtë:

EKSPERTI 2 – KRITERI (E2)	NUMRI	PIKËT
---------------------------	-------	-------

Zv Drejtuesi i Ekipit - Kryeshefi i Shërbimit

- Numri i kontratave në të cilën eksperti ka qënë shef teknik të shërbimit në mirëmbajtjen e shërbimit të pajisjeve mjekësore dhe pajisjeve me vlerë të paktën ALL 500'000'000 (ose min. 5 mil. EUR) pa TVSH.	1	5
	2	10
	3 ose më shumë	15

Shënim: Për të provuar kriteret E1 dhe E2, ofertuesi është i detyruar të paraqesë CV-të e Ekspertëve Kryesorë të propozuar në të cilat përshkruhen qartë vitet dhe fusha e përvijës së punës, si dhe kontratat për mirëmbajtjen e shërbimit të pajisjeve dhe pajisjeve mjekësore, të nënshkruara nga ekspertët e propozuar dhe personin e autorizuar të ofertuesit. **AK rezervon të drejtën të kontrollojë të gjitha të dhënat e deklaruara në jetëshkrimin.**

PAJISJET:

Kandidatët në këtë procedurë prokurimi duhet të provojnë se kanë pajisjet e nevojshme për kryerjen cilësore të shërbimeve të kërkuara.

Nëse gjatë analizës së kërkesës përcaktohet se pajisjet e propozuara nuk i plotësojnë kërkesat e këtij Dokumentacioni të Prokurimit, kërkesa për pjesëmarrje do të refuzohet.

Shënim: Ofertuesi mund të përdorë pajisje të tjera teknike gjatë ekzekutimit të Kontratës, me kufizimin që duhet të përfshijë pajisjet teknike të kërkuara në këtë Dokumentacion të Prokurimit.

Si minimum, kandidatët duhet të kenë pajisjet e mëposhtme:

PAKETË E PROGRAMEVE TË NDIHMUARA NGA KOMPJUTERI (MË POSHTË E REFERUAR SI: CAFM) me një licencë të përshtatshme që do të përfshijë të paktën funksionet vijuese:

- Dokumentacionin e plotë e pajisjeve dhe aparaturave (të dhënat mbi pajisjet dhe aparaturat, mirëmbajtjen parandaluese, të mirëmbajtjes korrigjuese, kontratat, planifikimi)
- Analiza dhe raportimi i kostove të ciklit jetësor
- Menaxhimi i dokumentit dixhital
- Qendra e thirrjeve në internet që raporton defektet
- Aksesit për përdoruesit

Pikët për funksionalitete më të mira të ofruara të paketës softuerike për Menaxhimin të ndihmuar nga kompjuteri të pajisjeve do të jepen sipas shkallës së mëposhtme të pikëve:

PP - numri i pikëve të dhëna për ofertën për funksionalitet më të mirë të paketës softuer:

Dokumentat standarde të tenderit

- a) paketa softuer e çertifikuar sipas udhëzimeve ndërkombëtar [Menaxhim i Pajisjeve [Facility Management (FM)] të orientuara për sigurimin e cilësisë së ofrimit të shërbimeve, [FME (facility management excellence) - përsosmëria e menaxhimit të objektit] që plotëson kërkesat e Direktivave dhe Rregulloreve Europiane aktuale për menaxhimin e pajisjeve mjekësore: **0 pikë**
- b) Ofertuesi ka ekipin e tij të paktën 5 punonjës për rregullimin e zgjidhjes softuerike: **5 pikë**
- c) Kontrolli i automatizuar i pajisjeve matëse dhe testimi i këtyre pajisjeve përmes paketës softuer: **10 pikë**
- d) Menaxhimin dhe dokumentimin e aktiviteteve të trajnimit / trajnimit të përdoruesve për pajisjet mjekësore të subjektit (AK): **15 pikë**.

PAKETA SOFTUER, FUNKSIONALITETET:	NUMRI	PIKËT
Funksioni i përcaktuar në germën a)	1	0
Funksioni i përcaktuar në germën b)	2	5
Funksioni i përcaktuar në germën c)	3	10
Funksioni i përcaktuar në germën d)	4	15

Numri maksimal i pikëve që një ofertë mund të marrë sipas këtij kriteri është 15 pikë;

Për qëllim të verifikimit të posedimit të pajisjeve përkatëse, AK do të pranojë dokumentet e mëposhtme si provë e mjaftueshme të aftësisë teknike dhe profesionale mbi pajisjet:

- **Deklaratë mbi pajisjet teknike me përshkrim të hollësishëm dhe specifikimin teknik të paketës softuer.**
- **Certifikatë/Vërtetim që paketa e softuerit (CAFM) është përdorur me sukses në të paktën dy institucione spitalore.**

AK do të vlerësojë paketën e softuerit për Menaxhimin të ndihmuar nga kompjuteri (CAFM).

Funksionalitetet minimale që përfshin paketa e softuerit janë:

- Dokumentacioni i plotë i pajisjeve dhe aparaturave (të dhënat mbi pajisjet dhe aparaturat, mirëmbajtja parandaluese, mirëmbajtja korrigjuese, kontratat, planifikimi),
- Analiza dhe raportimi i kostove të ciklit jetësor , menaxhimi i dokumentit dixhital, Qendra e thirrjeve në internet që raporton defektet dhe aksesit i përdoruesit.

Shënim: Funksionalitetet duhet të dëshmohen nga deklaratat e Kontraktuesit. AK rezervon të drejtën të kontrollojë të gjitha të dhënat e deklaruarat;

4.3 Afati kohor për dorëzimin e ofertave ose kërkesave për pjesëmarrje:

Data: **22/07/2021**(dd/mm/vvvv)Ora:**10:00**

Vendi:www.app.gov.al

Kur oferta kërkohet të paraqitet me mjete elektronike operatorët ekonomike duhet të dorëzojnë ofertën në mënyrë elektronike në faqen zyrtare të APP-së, www.app.gov.al

4.4 Afati kohor për hapjen e ofertave ose kërkesave për pjesëmarrje:

Data: **22/07/2021**(dd/mm/vvvv)Ora: **10:00**

Vendi:www.app.gov.al

Informacioni mbi ofertate paraqitura me mjete elektronike duhet t'i komunikohet të gjithë atyre Operatorëve Ekonomikë që kanë dorëzuar oferta, në bazë të kërkesës së tyre.

4.5 Periudha e vlefshmërisë së ofertave: 180(njëqind e tetëdhjetë) ditë

4.6 Gjuha (-ët) për hartimin e ofertave ose kërkesave për pjesëmarrje:

Shqip	☒	Anglisht	☒
Tjetër	_____		

Seksioni 5Informacione plotësuese

5.1 Dokumenta me pagesë (i zbatueshëm vetëm për procedurat që nuk zhvillohen me mjete elektronike):

Po	☐	Jo	☒
----	--------------------------	----	-------------------------------------

Nëse Po

Monedha	_____	Çmimi	_____
---------	-------	-------	-------

Ky çmim mbulon kostot aktuale të kopjimit dhe shpërndarjes së DT tek Operatorët Ekonomikë. Operatorët Ekonomikë të interesuar kanë të drejtë të kontrollojnë DT para blerjes së tyre.

5.2 Informacione shtesë (vendi, zyra, mënyrat për tërheqjen e dokumentave të tenderit)

Data e shpërndarjes së këtij njoftimi **07/06/2021**

Njoftimi i kontrates për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor, i cili do të publikohet në Buletin e Njoftimeve Publike

1. Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor

Emri Qendra Spitalore Universitare "Nene Tereza"
Adresa Rruga e Dibres Nr. 372, Tirane
Tel/Fax Tel. +355 42 362 627 Fax. +355 42 363 644
E-mail anjeza.alliu@shendetesia.gov.al briken.lala@qsut.gov.al
Faqja e Internetit www.qsut.gov.al

2. Lloji i procedurës së prokurimit: E hapur (Mbi Kufirin e Lartë Monetar) – Prokurim Elektronik, Marrëveshje Kuadër me një operator ekonomik - me të gjitha kushtet e përcaktuara.

3. Objekti i kontratës/marrëveshjes kuadër: Menaxhim dhe Mirëmbajtje e Aparaturave Mjekësore në QSU "Nënë Tereza" me afat 4 vjet (48 muaj);

4. Numri i referencës së procedurës/lotit: REF-97398-06-04-2021

5. Fondi limit i MK/Vlera e pritshme: 645.887.198,99 (gjashtëqind e dyzet e pesë milion e tetëqind e tetëdhjetë e shtatë mijë e njëqind e nëntëdhjetë e tetë presje nëntëdhjetë e nëntë) Lek pa TVSH; Shumatorja e Çmimit për Njësi për 1 (një) ditë shërbimi për të gjitha pajisjet në total është: 457.318,11 (katërqind e pesëdhjetë e shtatë mijë e treqind e tetëmbëdhjetë presje njëmbëdhjetë) Lek pa TVSH;

6. Kohëzgjatja e kontratës ose afati kohor për ekzekutimin: 4 Vjet (48 Muaj)

7- Afati kohor për dorëzimin e ofertave ose kërkesave për pjesëmarrje:

Data: 22/07/2021(dd/mm/vvvv)Ora: 10:00

Vendi: www.app.gov.al

8- Afati kohor për hapjen e ofertave ose kërkesave për pjesëmarrje:

Data: 22/07/2021(dd/mm/vvvv)Ora: 10:00

Vendi: www.app.gov.al

II. UDHËZIME PËR OPERATORËT EKONOMIKË

Seksioni 1. Hartimi i ofertës

- 1.1 Operatorët Ekonomikë janë të detyruar të përgatisin oferta, në përputhje me kërkesat e përcaktuara në këto DT. Ofertat që nuk përgatiten në përputhje me këto DT do të refuzohen si të papranueshme.
- 1.2 Operatori Ekonomik përballon kostot që lidhen me përgatitjen dhe dorëzimin e ofertës së tij. Autoriteti Kontraktor nuk është përgjegjës për këto kosto.
- 1.3 Për procedurat e prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, origjinali i ofertes duhet të shtypet ose të shkruhet me bojë që nuk fshihet. Të gjitha fletët e ofertës duhet të lidhen së bashku dhe të numerizohen. Të gjitha fletët e ofertës, përveç literaturës së pandryshueshme e të printuar duhet të pajisen me iniciale ose të nënshkruhen nga Personi (-at) e autorizuar. Çdo ndryshim në ofertë duhet të jetë i lexueshëm dhe i firmosur nga Personat e Autorizuar.
- 1.4 Në rast të ofertave të paraqitura nga një bashkim operatorësh ekonomikë, oferta duhet të shoqërohet me Prokurën/autorizimin me Shkrim për Personat e Autorizuar që do të përfaqësojnë bashkimin gjatë procedurës së prokurimit.
- 1.5 Operatori ekonomik, mban përgjegjësi për të gjithë dokumentacionin e paraqitur si pjesë e ofertës. Në rast verifikimi të përmbajtjes së dokumentacionit të paraqitur, apo të vetëdeklarimeve, kur përmbajtja e tyre nuk rezulton e vërtetë, operatori ekonomik ndodhet në kushtet e parashikuara në nenin 78, pika 1, gërma (a) të LPP-së.

1.6 **Oferta duhet të përfshijë dokumentat e mëposhtëm:**

a) Formulari i Ofertës Ekonomike, plotësuar sipas Shtojcës 1 të DT.

b) Deklaratën për paraqitje oferte të pavarur sipas Shtojcës 1/1.

c) Dokumentat që lidhen me objektin e prokurimit (*skica, katalogje, kampione etj*)

_____,
_____,
_____.

ç) Dokumentat dhe vërtetimet e kërkuara në Shtojcën 7.

d) (Opsion) ofertën alternative teknike (nëse parashikohet)

Një Operator Ekonomik duhet të paraqesë vetëm një ofertë.

Me plotesimin e Shtojcës “Deklaratë mbi garantimin e zbatueshmërisë së Dispozitave Ligjore në Marrëdhëniet e Punës,, operatori ekonomik pranon se ka kontrata pune me çdo punëmarrës dhe që respekton të drejtat e punëmarrësve, sipas dispozitave të Kodit të Punës (ku përfshihen edhe të drejtat e gruas shtatzënë, gruas që sapo ka lindur dhe/ose gruas me

fëmijë në gji, të parashikuara në nenet 104, 105, 105/a, 106, 108 dhe 115, dhe të legjislacionin të punës në tërësi.

- 1.7 Fshehtësia e procesit sipas nenit 16 të LPP-së.
- 1.8 Për procedurat e prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, Operatorët Ekonomikë duhet të dorëzojnë vetëm ofertën origjinale të futur në një zarf jotransparent, të mbyllur, të vulosur dhe firmosur me emrin dhe adresën e Ofertuesit dhe të shënuar: “Ofertë për kryerjen e _____ shërbimeve; Nr e Njoftimit _____
“MOS E HAPNI, ME PËRJASHTIM TË RASTEVE KUR ËSHTË I PRANISHËN KOMISIONI I VLERËSIMIT TË OFERTËS, DHE JO PARA _____ (dd/mm/vv) orës _____”.

Kur oferta kërkohet të paraqitet me mjete elektronike, operatorët ekonomikë duhet të dorëzojnë ofertën në mënyrë elektronike në faqen zyrtare të APP-së, www.app.gov.al.

- 1.9 Për procedurat e prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, ofertuesit mund të modifikojnë ose të tërheqin ofertat e tyre, me kusht që ky modifikim ose tërheqje të kryhet para afatit kohor përfundimtar për paraqitjen e ofertave. Si modifikimet, ashtu edhe tërheqjet duhet t'i komunikohen Autoritetit Kontraktor me shkrim para datës së fundit për dorëzimin e ofertave. Zarfi që përmban deklaratën e Ofertuesit duhet të shënohet përkatësisht: **“MODIFIKIM OFERTE”** ose **“TËRHEQJE OFERTE”**.

Kur oferta kërkohet të paraqitet me mjete elektronike, ofertuesi mund të modifikojë në çdo kohë ofertën deri përpara përfundimit të afatit kohor për dorëzimin e ofertave, pa patur nevojë për ndonjë komunikim me autoritetin kontraktor, pasi veprimet kryhen në llogarinë e tij, në faqen zyrtare të APP-së, www.app.gov.al.

Seksioni 2 Përlllogaritja e ofertës ekonomike

- 2.1 Operatori Ekonomik duhet të plotësojë Formularin e Ofertës Ekonomike bashkangjitur me këto DT, duke përcaktuar shërbimet që do të ekzekutohen dhe çmimin e tyre.
- 2.2 Të gjitha çmimet duhet të kuotohen në Monedhën Shqiptare (Lek), duke përfshirë edhe tatimet që zbatohen, por pa përfshirë TVSH. Nëse çmimet kuotohen në një monedhë të huaj, atëherë ato duhet të kthehen në Lekë Shqiptare sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë, në datën në të cilën është dërguar për publikim njoftimi i kontratës dhe duhet të ruhen në atë kurs deri në skadimin e periudhës së vlefshmërisë së ofertës.
- 2.3 Ofertuesi duhet të shënojë në Formularin e Ofertës Ekonomike, çmimet totale të ofertës të të gjitha Shërbimeve, pa TVSH. Vlera e TVSH, kur aplikohet, i shtohet çmimit të dhënë dhe përbën vlerën totale të ofertës.
- 2.4. Në rastin e një marrëveshje kuadër ku të gjitha kushtet NUK janë përcaktuar, çmimet për kontratat e bazuara në marrëveshjen kuadër nuk janë të fiksuara; ato janë objekt i

ndryshimit pas një mini-konkurrimi midis operatorëve ekonomikë, palë në marreveshjen kuadër.

- 2.5 Sigurimi i Ofertës, kur kërkohet, duhet të dorëzohet bashkë me ofertën para skadimit të afatit kohor për dorëzimin e ofertave. Mospajtimi me kërkesat për sigurimin e ofertës do të ketë si pasojë refuzimin e ofertës.

- 2.6 Sigurimi i Ofertës, kur kërkohet, mund të dorëzohet në një nga format e mëposhtme:

- a) garanci bankare (në formën e garancisë bankare; ose)
- b) garanci sigurimi (nga shoqëri sigurimi të licencuara nga autoritetet kompetente)

Formulari i sigurimit të ofertës duhet të nënshkruhet nga lëshuesi (Banka, kompania e sigurimit, etj) dhe duhet të dorëzohet së bashku me ofertën para hapjes së ofertave, përndryshe oferta do të refuzohet.

Dokumentat si më sipër duhet të jenë të vlefshëm përgjatë gjithë periudhës së vlefshmërisë së ofertës. Në rastin kur sigurimi i ofertës ka formën e një garancie bankare, Autoriteti Kontraktor ia rikthen ofertuesve sigurimin përkatës brenda 15 ditëve nga nënshkrimi i kontratës.

2.7 Periudha e Vlefshmërisë së Ofertës

Periudha e vlefshmërisë së ofertës fillon që nga momenti i hapjes së ofertave. Në çdo rast, *të paktën 5 ditë nga përpara* përfundimit të afatit kohor për vlefshëmrinë e ofertave, autoriteti kontraktor mund t'i kërkojë Ofertuesit me shkrim të zgjasë periudhën e vlefshmërisë, deri në një datë të caktuar. Ofertuesi mund t'a refuzojë këtë kërkesë me shkrim pa humbur të drejtën për rimbursim të sigurimit të ofertës, kur ka një tillë. Ofertuesi që bie dakord të zgjasë periudhën e vlefshmërisë së ofertës njofton Autoritetin Kontraktor me shkrim, dhe paraqet një sigurim oferte të zgjatur, nëse ka pasur një të tillë. Oferta nuk mund të modifikohet. Nëse Ofertuesi nuk i përgjigjet kërkesës së bërë nga Autoriteti Kontraktor lidhur me zgjatjen e periudhës së vlefshmërisë së ofertës, ose nuk e pranon kërkesën në fjalë, ose nuk paraqet një sigurim të zgjatur të ofertës, kur kërkohet, atëherë Autoriteti Kontraktor do të refuzojë ofertën.

2.8 Veprimet e jashtëligjshme sipas Nenit 18 dhe 19 të LPP-së

Seksioni 3. Vlerësimi i ofertave

3.1 Kriteret e përzgjedhjes

(Opsioni 1) Çmimi më i ulët i ofertës së kualifikuar.

Kontrata do t'i akordohet atij Ofertuesi që ka ofruar çmimin më ulët të ofertës.

(Opsioni 2) Oferta ekonomikisht më e favorshme.

Për kriteret vlerësuese duhet përcaktuar qartë pesha specifike e secilit kriter dmth sa pikë do të ketë çdo kriter dhe si do të llogariten pikët për ofertuesit e njëpasnjëshëm.

Të gjitha kriteret e vendosura për vlerësimin e ofertave duhet të jenë sa më objektive dhe të shprehur në shifra. **Në çdo rast, kur kriteret janë më shumë se një, pesha e kriterit të cmimit nuk do të jetë më pak se 50 pikë. Pikët maksimale që do të marrë një ofertë do të jenë 100.**

Formula me të cilën do të llogariten pikët e ofertuesve në këtë rast është:

$$Po = Pk1 + Pk2 + Pk3 + \dots$$

Ku:

Po - janë pikët totale të ofertës së vlerësuar

Pk1/Pk2/Pk3/... - janë pikët për çdo kriter të vlerësuar

Pikët për çdo kriter përlllogariten sipas formulës:

$$Pk1 = V_{min k1} \times P_{max k1} / O_{k1}$$

Pk1 _____	Pikët e kriterit që vlerësohet
Vmin k1	Vlera e më e ulët e kriterit që vlerësohet
Pmaxk1	Pikët maksimale që i jepen kriterit që vlerësohet
Ok1	Treguesi i ofertës për kriterin që vlerësohet

Sqarim: Si kriter vlerësimi duhet të përzgjidhet vetëm njëri prej opsioneve. Plotësimi i të dy opsioneve e bën procedurën të pavlefshme.

Në rastin e prokurimit të marrëveshjes kuadër, kur objekt i kësaj marrëveshje janë biletat e transportit ajror ndërkombëtar, në vend të çmimit do të përdoret marzhi i fitimit i shprehur në përqindje.

3.2 Korrigjimi i gabimeve dhe pjesët e hequra

3.2.1 Autoriteti Kontraktor korrigjon ato gabime në ofertë, që janë thjesht të një natyre aritmetike, nëse gabimi zbulohet gjatë shqyrtimit të ofertave. Autoriteti Kontraktor e njofton menjëherë Ofertuesin në fjalë me një njoftim me shkrim/elektronik mbi çdo korrigjim të tillë dhe mund të vazhdojë me ndryshimin e gabimit, me kusht që Ofertuesi t'a ketë miratuar këtë komunikim që i është bërë. Nëse Ofertuesi refuzon të pranojë korrigjimin e propozuar, atëherë oferta do të refuzohet, pa konfiskim të sigurimit të ofertës, nëse ekziston një e tillë.

3.2.2 Gabimet në llogaritjen e çmimit do të korrigjohen nga Autoriteti Kontraktor, si mëposhtë:

- në rast se ka mospërputhje ndërmjet shumave të shprehura në shifra dhe atyre në fjalë, atëherë do të mbizotërojnë shumat e shprehura në fjalë, me përjashtim të rasteve kur shuma në fjalë lidhet me një gabim aritmetik;

- nëse ka mospërputhje ndërmjet çmimit njësi dhe vlerës së përgjithshme që merret nga shumëzimi i çmimit njësi dhe sasisë, atëherë do të mbizotërojë çmimi njësi, dhe rrjedhimisht duhet të korrigjohet shuma në total, nëse ka një gabim në një shumë total, që korrespondon me mbledhjen ose zbritjen e nëntotaleve, atëherë do të mbizotërojë nëntotali dhe totali duhet të korrigjohet. Shumat e korrigjuara në këtë mënyrë janë të detyrueshme për ofertuesin. Nëse ofertuesi nuk i pranon ato, atëherë oferta e tij do të refuzohet *Ofertat me gabime aritmetike refuzohen, kur shumat absolute të të gjitha korrigjimeve janë më shumë se $\pm 2\%$ e vlerës së ofertës ekonomike të ofruar.*

3.3 Ofertat anomalisht të ulëta

3.3.1 Nëse oferta e dorëzuar, rezulton anomalisht e ulët në lidhje me shërbimet e ofruara, atëherë Autoriteti Kontraktor i kërkon Ofertuesit në fjalë të justifikojë çmimin e ofruar. Nëse Ofertuesi nuk arrin të japë një justifikim që të bindë Autoritetin Kontraktor, atëherë ky i fundit ka të drejtë të refuzojë ofertën.

3.3.2 Oferta do të cilësohet anomalisht e ulët sipas përcaktimit të bërë në nenin 66 të Kreut VII të RrPP .

Në rastin kur janë të vlefshme dy ose më pak oferta, në përputhje me nenin 93, të LPP-së, oferta vlerësohet anomalisht e ulët kur ajo është ulur më shumë se 25 përqind e fondit limit të përlogaritur.

Në rastin kur janë të vlefshme tre ose më shumë oferta, në përputhje me nenin 93 të LPP-së, oferta vlerësohet anomalisht e ulët nëse vlera e saj do të jetë më e vogël se 85 përqind e mesatares së ofertave të vlefshme.

Nëse një apo disa oferta vlerësohen si anomalisht të ulëta, komisioni i vlerësimit të ofertave duhet të kërkojë sqarime nga ofertuesit, përpara se të marrë vendim për kualifikimin ose jo të tyre, në përputhje me nenin 93 të LPP.

Në çdo rast ofertuesi ka detyrimin të argumentojë dhe dokumentojë me prova shkresore sqarimet mbi elementin/elementët e veçantë të ofertës, në përputhje me kërkesat e nenit 93 të LPP.

Formula që do të zbatohet për të cilësuar një ofertë anomalisht të ulët, në rastin kur ka tre ose më shumë oferta të vlefshme është si më poshtë:

O – Oferta

M_O – Mesatarja e Ofertave të vlefshme

n – Numri i Ofertave të vlefshme

Z_M – Zbritja e Mundshme

$$M_O = O_1 + O_2 + O_3 + \dots O_n / n$$

$$Z_M = 85 \% M_O$$

Vlera e Ofertës që vlerësohet <ZM..... , si rrjedhim Oferta është Anomalisht e Ulët

Në rastin kur kriter vlerësimi është përzgjedhur oferta ekonomikisht më e favorshme, do të verifikohet nëse ofertat janë anomalisht të ulëta vetëm nëse oferta e klasifikuar me pikët më të larta e ka ofertën ekonomike me vlerën më të ulët.

3.3.3 Ankimi administrativ në dispozicion të Operatorëve Ekonomikë sipas nenit 109 të LPP-së.

Seksioni 4. Nënshkrimi i kontratës

4.1 Njoftimi i fituesit

Autoriteti Kontraktor njofton Ofertuesin fitues, përmes dërgimit të njoftimit të fituesit, siç parashikohet në **Shtojcën 14**. Një kopje e këtij njoftimi publikohet në Buletinin e Njoftimeve Publike, siç kërkohet në Nenin 97 të LPP-së.

4.2 Sigurimi i kontratës

4.2.1 Autoriteti Kontraktor kërkon sigurim për ekzekutimin e kontratës. Shuma e sigurimit për ekzekutimin e kontratës do të jetë 10 % e vlerës së kontratës. Formulari i Sigurimit të Kontratës, sipas **Shtojcës 20 të DT**, duhet të nënshkruhet dhe të dorëzohet para nënshkrimit të kontratës.

4.2.2 Sigurimi për ekzekutimin e kontratës mund të dorëzohet në një nga format e mëposhtme:

- i. garanci bankare (në formën e garancisë bankare; ose)
- ii. garanci sigurimi (nga shoqëri sigurimi të licencuara nga autoritetet kompetente)

Ky formular nuk përdoret nga autoritetet kontraktore në rastin e prokurimit të kontratave sektoriale.

4.3 Njoftimi i kontratës së nënshkruar

Në pajtim me RrPP, pas nënshkrimit të kontratës, autoriteti kontraktor dërgon një njoftim në APP për publikim në Buletinin e Njoftimeve Publike.

Shënim: Autoritetet kontraktore nuk duhet të ndërhyjnë për të bërë asnjë lloj ndryshimi në dokumentat e tenderit nga pika 1 në pikën 4.

Shënim ²: DST është përshatuar sipas Njoftimit të APP nr. 2502 prot., datë 09.04.2021

III. SHTOJCAT

Shtojcat e mëposhtme janë pjesë përbërëse e DT:

Shtojca 1: Formulari i Ofertës Ekonomike

Shtojca 1/1: Deklaratë për paraqitje oferte të pavarur

Shtojca 2: Formulari i Ftesës për Ofertë (në rastin e Marrëveshjes Kuadër)

Shtojca 3: Formulari i Sigurimit të Ofertës

Shtojca 4: Formulari i Informacionit Konfidencial

Shtojca 5: Deklaratë mbi përmbushjen e Specifikimeve teknike dhe të Termave të Referencës nga operatori ekonomik

Shtojca 6: Deklaratë për konfliktin e interesit

Shtojca 7: Deklaratë mbi përmbushjen e kriterëve të përgjithshme

Shtojca 7/1: Deklaratë mbi garantimin e zbatueshmërisë së dispozitave ligjore në marrëdhëniet e punës

Shtojca 8: Formular për Vërtetimin e Kualifikimit/pjesëmarrjes

Shtojca 9: Specifikimet teknike

Shtojca 10: Planifikimi i kontratave në marrëveshjen kuadër

Shtojca 11: Sherbimet dhe Grafiku i ekzekutimit

Shtojca 12: Termat e Referencës

Shtojca 13: Formulari për Njoftimin e Skualifikimit

Shtojca 14: Formulari i Njoftimit të Fituesit

Shtojca 15: Formulari i Njoftimit të operatorëve ekonomikë të suksesshëm në Marrëveshjen Kuadër

Shtojca 16: Kushtet e Përgjithshme të Kontratës

Shtojca 17: Kushtet e Veçanta të Kontratës

Shtojca 18: Formulari i Njoftimit të Kontratës së Nënshkruar

Shtojca 19: Formulari i Njoftimit të Kontratës së Nënshkruar për publikim në Buletinin e Njoftimeve Publike

Shtojca 20: Formulari i Sigurimit të Kontratës

Shtojca 21: Formulari i Ankesës në Autoritetin Kontraktor

Shtojca 22: Draft Marrëveshja Kuadër ku Jo të gjitha kushtet janë të përcaktuara

Shtojca 23: Draft Marrëveshja Kuadër ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara

Shtojca 24: Formulari i Njoftimit të Anullimit

Shtojca 1

[Shtojcë për t'u plotësuar nga operatori ekonomik]

FORMULARI I OFERTËSEKONOMIKE

Emri i Ofertuesit _____

Për: [Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor]

* * *

Procedura e prokurimit: [lloji i procedurës]

Përshkrim i shkurtër i kontratës: [objekti]

Publikimi (nëse zbatohet): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]/ Nr.Referencës në faqen e APP-se

* * *

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur, ne, të nënshkruarit, deklarojmë se:

1. Çmimi total i ofertës sonë është [monedha dhe vlera e ofertës]; pa TVSH;
2. Çmimi total i ofertës sonë është [monedha dhe vlera e ofertës]; me TVSH

1	2	3	4	5	6
Nr	Përshkrimi i Shërbimeve	Sasia	Çmimi Njësi	Çmimi Total	Afati
Çmimi Neto)					
TVSH (%)					
Çmimi Total					

Nënshkrimi i ofertuesit _____

Vula _____

Shënim:

Çmimet duhet të shprehen në Monedhën ____ (e kerkuar ne dokumentat e tenderit)

Shtojca 1/1

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Operatori Ekonomik]

DEKLARATË

Për paraqitje Oferte të Pavarur

E operatorit ekonomik pjesëmarrës në procedurën e prokurimit publik që do të zhvillohet në datë: _____; nga Autoriteti Kontraktor: _____; me objekt: _____; me fond limit: _____.

Unë i nënshkruari _____, me cilësinë e përfaqësuesit të operatorit ekonomik _____, në mbështetje të nenit 1 dhe neni 2 të Ligjit Nr. 162/2020, “Për prokurimin publik”, si dhe në mbështetje të Ligjit Nr.9121/2003 “Për mbrojtjen e konkurrencës”, bëj këtë deklaram dhe garantoj se deklaratat e mëposhtme janë të vërteta dhe të plota në çdo aspekt:

Unë vërtetoj, në interes të: _____ që:
(Emri i operatorit ekonomik)

1. Unë kam lexuar dhe kuptuar përmbajtjen e kësaj Deklarate;
2. Unë kuptoj që oferta e paraqitur do të s’kualifikohet dhe/ose përjashtohet nga pjesëmarrja në prokurimet publike, nëse kjo Deklaratë vërtetohet se nuk është e plotë dhe / ose e saktë në çdo aspekt;
3. Unë jam i autorizuar nga Ofertuesi të firmos këtë Deklaratë dhe të paraqes ofertë në interes të Ofertuesit;
4. Çdo person, firma e të cilit shfaqet në dokumentacionin e ofertës, është i autorizuar nga Ofertuesi për të përgatitur dhe për të nënshkruar ofertën në interes të Ofertuesit;
5. Për qëllim të kësaj deklarate dhe ofertës së paraqitur, unë kuptoj që fjala “konkurrentë” nënkupton çdo operator tjetër ekonomik, të ndryshëm nga Ofertuesi, të paraqitur ose jo si bashkim operatorësh ekonomik, që:
 - a) paraqesin një ofertë në përgjigje të Njoftimit të Kontratës dhe/ose të Ftesës për Ofertë, të bërë nga Autoriteti Kontraktor;
 - b) është një ofertues potencial, i cili bazuar në kualifikimin, aftësitë ose përvojat e tij, mundet të dorëzojë një ofertë në përgjigje, të Njoftimit të Kontratës dhe/ose të Ftesës për Ofertë.
6. Ofertuesi deklaron se: (kliko një nga alternativat e mëposhtme):

Dokumentat standarde të tenderit

- a) Ofertuesi ka përgatitur ofertën e tij në mënyrë të pavarur, pa u konsultuar, pa komunikuar dhe pa bërë marrëveshje apo pa rënë dakord me asnjë konkurrent tjetër;
☐
- b) Ofertuesi është konsultuar, ka komunikuar, ka bërë marrëveshje me një ose më shumë konkurrentë në lidhje me këtë procedurë prokurimi. Ofertuesi deklaron se në dokumentet bashkangjitur, në detajet e kësaj oferte, janë përfshirë emrat e konkurrentëve, natyra dhe shkaqet e konsultimit, komunikimit, marrëveshjes apo angazhimit (rasti i bashkimit të operatorëve ekonomikë ose nënkontraktimit).
☐
7. Në veçanti, pa kufizuar paragrafët 6. a) dhe 6. b), të përmendur më lart, nuk ka pasur konsultime, komunikime, kontratë apo marrëveshje me ndonjë konkurrent në lidhje me:
- a) çmimet ;
 - b) metodat, faktorët ose formulat e përdorura për llogaritjen e çmimit;
 - c) qëllimin apo vendimin për të paraqitur apo jo një ofertë; ose,
 - d) paraqitjen e një oferte që nuk i plotëson specifikimet e kërkesës për ofertë.
8. Përveç kësaj, nuk ka pasur konsultime, komunikime, marrëveshje apo kontrata me ndonjë konkurrent në lidhje me cilësinë, sasinë, specifikimet apo dërgesa të veçanta të produkteve apo shërbimeve të cilat lidhen me prokurimin në fjalë, përveç se kur janë deklaruar sipas paragrafit të mësipërm 6. b).
9. Kushtet e ofertës nuk u janë bërë të njohura dhe as nuk do t'u bëhen të njohura me qëllim nga Ofertuesi konkurrentëve të tjerë, në çdo mënyrë qoftë, para datës dhe kohës së hapjes zyrtare të ofertave, shpalljes fitues dhe lidhjes së kontratës, vetëm nëse kërkohet me ligj ose nëse deklarohen në mënyrë specifike sipas paragrafit 6.b).

(Emri dhe Firma e Personit të Autorizuar për Përfaqësim të Ofertuesit)

(Titulli sipas pozicionit në punë) (Data)

Shtojca 2

[Shtojcë për t'u plotësuar nga autoriteti kontraktor në Marrëveshjen Kuadër gjatë rihapjes së procesit të mini-konkursit]

FTESA PËR OFERTË

(shkruani emrin e Autoritetit Kontraktor)

fton për të paraqitur oferta në procedurën për kryerjen e shërbimeve të mëposhtme:

.....
.....
.....

(jepni një përshkrim të saktë të objektit të kontratës dhe sasise siç përkufizohet në Dokumentat e Tenderit (DT)).

Vendi i kryerjes së shërbimit

(jepni një përshkrim të shkurtër)

Kohëzgjatja e shërbimit _____

Oferta duhet të paraqitet

.....

[Jep adresën e saktë]

Përpara

.....

[Përcaktoni datën dhe orën përfundimtare]

Kriteret e përcaktimit të ofertës fituese

Forma e komunikimit:

Me shkrim ____

Elektronik (email, fax etj.) _____

Shtojca 3

[Letër me kokë e Bankës / Kompanisë së Sigurimeve]

[Shtojcë për t'u paraqitur nga operatori ekonomik kur kërkohet nga autoriteti kontraktor]

FORMULARI I SIGURIMIT TË OFERTËS

[Data]

Për: [Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor]

Në emër të: [Emri dhe adresa e ofertuesit të siguruar]

* * *

Procedura e prokurimit [lloji i procedurës]

Përshkrim i shkurtër i kontratës: [objekti]

Publikimi (nëse zbatohet): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]/Nr.Referencës në faqen e APP-se

* * *

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur,

Ne vërtetojmë se [emri i ofertuesit të siguruar] ka derdhur një depozitë pranë [emri dhe adresa e bankës] / është garantuar pranë [emri dhe adresa e kompanisë së sigurimit] me një vlerë prej [monedha dhe vlera, e shprehur në fjalë dhe shifra] si kusht për sigurimin e ofertës, dorëzuar nga operatori i lartpërmendur ekonomik.

Marrim përsipër të transferojmë në llogarinë e [emri i autoritetit kontraktor] vlerën e siguruar, brenda 15 (pesëmbëdhjetë) ditëve nga kërkesa juaj e thjeshtë dhe e parë me shkrim, pa kërkuar shpjegime, me kusht që kjo kërkesë të përmendë mospërmbushjen e njërit nga kushtet e mëposhtme:

- Ofertuesi e ka tërhequr ose ka ndryshuar ofertën, pas afatit përfundimtar për paraqitjen e ofertave ose para afatit përfundimtar, nëse është përcaktuar kështu në dokumentat e tenderit;
- Ofertuesi ka refuzuar nënshkrimin e kontratës së prokurimit kur autoriteti kontraktor e kërkon një gjë të tillë;
- Ofertuesi nuk ka paraqitur sigurimin e kontratës, ku oferta është shpallur fituese ose nuk ka plotësuar ndonjë kusht tjetër përpara nënshkrimit të kontratës së përcaktuar në dokumentat e tenderit.

Ky Sigurim është i vlefshëm për periudhën e specifikuar në [njoftimin e kontratës ose ftesën për tender].

[Përfaqësuesi i bankës / kompanisë së sigurimit]

Shtojca 4

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Operatori Ekonomik, nëse është rasti]

LISTA E INFORMACIONIT KONFIDENCIAL

(Shënoni më poshtë informacionin që dëshironi të mbahet konfidencial)

Lloji, natyra e informacionit që duhet të mbetet konfidencial	Numri i faqes dhe pikat e DT që dëshironi të mbeten konfidenciale	Arsyet pse ky informacion duhet të mbetet konfidencial	Afati kohor që ky informacion të mbetet konfidencial

KUJDES

Çdo e dhënë, që nuk është regjistruar si e dhënë konfidenciale, do të konsiderohet se titullari i këtyre të drejtave ka dhënë vetë pëlqimin për dhënien e informacionit përkatës dhe Autoriteti Kontraktor nuk mban asnjë përgjegjësi për publikimin e këtij informacioni.

Nuk përbën sekret tregtar informacioni, që duhet të bëhet publik në bazë të ligjit, që lidhet me shkeljen e ligjit, apo që duhet të publikohet në bazë të praktikave të mira tregtare e parimeve të etikës tregtare. Përhapja e këtij informacioni vlerësohet e ligjshme, nëse nëpërmjet këtij akti synohet të mbrohet interesi publik.

Shtojca 5

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Operatori Ekonomik]

DEKLARATË MBI PERMBUSHJEN E SPECIFIKIMEVE TEKNIKE DHE REALIZIMIN E OBJEKTIT SIPAS GRAFIKU I EKZEKUTIMIT

Deklaratë e operatorit ekonomik pjesëmarrës në procedurën e prokurimit publik, që do të zhvillohet në datë _____ nga Autoriteti Kontraktor _____ me objekt _____ me fond limit _____.

Unë i nënshkruari _____, me cilësinë e _____ të personit juridik _____ deklaroj se:

Përmbushim të gjitha specifikimet teknike, të përcaktuara në dokumentat e tenderit dhe e vërtetojmë këtë me çertifikata e dokumenta (nëse kërkohen nga autoriteti kontraktor), të dorëzuar bashkë me këtë deklaratë, si dhe marrim përsipër realizimin e objektit sipas grafikut të ekzekutimit të përcaktuar nga autoriteti kontraktor.

Data e dorëzimit të deklaratës _____

Përfaqësuesi i ofertuesit

Nënshkrimi

Vula

Shtojca 6

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Operatori Ekonomik]

DEKLARATË **Mbi konfliktin e interesave**

Deklaratë e operatorit ekonomik pjesëmarrës në procedurën e prokurimit publik që do të zhvillohet në datë _____ nga Autoriteti Kontraktor _____ me objekt _____ me fond limit _____.

Konflikti i interesit është gjendja e konfliktit ndërmjet detyrës publike dhe interesave privatë të një zyrtari, në të cilën ai ka interesa privatë, të drejtpërdrejtë ose të tërthortë që ndikojnë, mund të ndikojnë ose duket sikur ndikojnë në kryerjen në mënyrë të padrejtë të detyrave dhe përgjegjësi të tij publike.

Në zbatim të nenit 21 pika 1 e Ligjit Nr. 9367, datë 07.04.2005, kategoritë e zyrtarëve përcaktuar në Kreun III, Seksioni II, që iu ndalohej në mënyrë absolute të përfitojnë në mënyrë të drejtpërdrejtë ose të tërthortë nga lidhja e kontratave me një palë një institucion publik janë:

- Presidenti i Republikës, Kryeministri, zvkryeministri, ministrat, ose zvministrat, Deputetet, Gjyqtarët e Gjykatës Kushtetuese, Gjyqtarët e Gjykatës së Lartë, Kryetari i Kontrollit të Lartë të Shtetit, Prokurori i Përgjithshëm, Gjyqtarët e Prokurorët në nivelin e Gjykatës së Shkallës së Parë e në atë të Apelit, Avokati i Popullit, Anëtari i Komisionit Qendror të Zgjedhjeve, Anëtari i Këshillit të Lartë të Drejtësisë, Inspektori i Përgjithshëm i Inspektoratit të Lartë të Deklarimit dhe Kontrollit të Pasurive dhe Konfliktit të Interesave, Anëtarët e Enteve Rregullatore, (Këshilli i Mbikqyrjes i Bankës së Shqipërisë, përfshirë Guvernatorin dhe Zv/Guvernatorin; të konkurrencës, telekomunikacionit; energjisë; furnizimit me ujë; të sigurimeve; letrave me vlerë; mediave), Sekretarët e Përgjithshëm të institucioneve qendrore si dhe çdo zyrtar tjetër, në çdo institucion publik, që është të paktën i barazvlefshëm për nga pozicioni me drejtorët e përgjithshëm, titullarët e institucioneve të administratës publike që nuk janë pjesë e shërbimit civil.

Për zyrtarët e nivelit të mesëm drejtues sipas nenit 31, dhe për zyrtarët e parashikuar në nenin 32 të kreut të III, seksioni 2 të këtij ligji, ndalimi sipas pikës 1 të këtij neni, për shkak të interesave private të zyrtarit, të përcaktuara në këtë pikë zbatohet vetëm në lidhjen e kontratave në fushën e territorit dhe të juridiksionit të institucionit, ku punon zyrtari. Ky ndalim zbatohet edhe kur palë është një institucion i varësisë.

Kur zyrtari është në funksionin e kryetarit a të nënkryetarit të bashkisë, komunës ose të këshillit të qarkut, të anëtarit të këshillit përkatës ose është zyrtar i nivelit të lartë drejtues të një njësie të qeverisjes vendore, ndalimi për shkak të interesave privatë të zyrtarit, të përcaktuara në këtë pikë, zbatohet vetëm në lidhjen e kontratave, sipas rastit, me bashkinë, komunën ose këshillin e qarkut, ku zyrtari ushtron këto funksione. Ky ndalim zbatohet edhe kur palë në kontratë është një institucion publik, në varësi të kësaj njësie (neni 21 pika 2 e Ligjit Nr. 9367, datë 07.04.2005).

Ndalimet e përcaktuara në nenin 21 pika 1, 2 të Ligjit Nr. 9367, datë 07.04.2005, me përjashtimet përkatëse, zbatohen në të njëjtën masë edhe për personat e lidhur me zyrtarin që në kuptim të këtij ligji janë **bashkëshorti/ja, bashkëjetuesi, fëmijë në moshë madhorë, prindërit e zyrtarit të bashkëshortit/es dhe bashkëjetuesit/es.**

Unë i nënshkruari _____, me cilësinë e përfaqësuesit të personit juridik _____ deklaroj nën përgjegjësinë time personale se:

Jam në dijeni të kërkesave dhe ndalimeve të përcaktuara në Ligjin Nr. 9367, datë 07.04.2005 “Për parandalimin e konfliktit të interesave në ushtrimin e funksioneve publike” i ndryshuar, si dhe në aktet nënligjore të nxjerra në zbatim të tij nga Inspektorati i Lartë i Deklarimit dhe Kontrollit të Pasurive si dhe të Ligjit Nr. 162/2020 “Për prokurimin publik”.

Në përputhje me to deklaroj se asnjë zyrtar i përcaktuar në **Kreun III, Seksioni II** të Ligjit Nr. 9367, datë 7.4.2005, dhe në këtë deklaratë, nuk zotëron interesa private në mënyrë të drejtpërdrejtë ose të tërthortë me personin juridik që unë përfaqësoj.

Data e dorëzimit të deklaratës _____

Emri, Mbiemri, Nënshkrimi

Vula

Shtojca 7

[*Shtojcë për t'u plotësuar nga Operatori Ekonomik*]

DEKLARATË MBI PËRMBUSHJEN E KRITEREVE TË PËRGJITHSHME

Deklaratë e operatorit ekonomik pjesëmarrës në procedurën e prokurimit që do të zhvillohet në datë _____ nga Autoriteti Kontraktor _____ me objekt _____ me fond limit _____.

Unë i nënshkruari _____ me cilesinë _____ të operatorit ekonomik _____ deklaroj nën përgjegjësinë time të plotë se:

- Operatori ekonomik _____ është i regjistruar në Qendrën Kombëtare të Biznesit dhe ka në fushën e veprimtarisë objektin e prokurimit. Në rastin kur ofertuesi është një organizatë jofitimprurëse, duhet të deklarojë se është i regjistruar si person juridik, sipas Ligjit Nr.8788, datë 07.05.2001 “Për Organizatat jo Fitimprurëse”.
- Operatori ekonomik _____ nuk është dënuar për asnjë nga veprat penale, të parashikuara Nenin 76/1 të LPP.
- Personi/at në cilësinë e ***anëtarit të organit administrativ, drejtuesit ose mbikëqyrësit, aksionerit ose ortakut, ose ka kompetenca përfaqësuese, vendimmarrjeje ose kontrolluese brenda operatorit ekonomik***, si më poshtë:

_____ etj.

nuk janë ose kanë qenë të dënuar me vendim gjyqësor të formës së prerë për asnjë nga veprat penale, të përcaktuara në nenin 76 të LPP³.

- Operatori ekonomik _____ nuk është dënuar me vendim të gjykatës së formës së prerë, për vepra që lidhen me veprimtarinë profesionale.
- Operatori ekonomik _____ nuk është në proces falimentimi (statusi aktiv).

³ Autorizoj Autoritetin Kontraktor të bëjë verifikimet përkatëse të gjendjes gjyqësore të personave të deklaruar në këtë Deklaratë.

Dokumentat standarde të tenderit

- Operatori ekonomik _____ ka paguar të gjitha detyrimet për pagimin e tatimeve e të kontributeve të sigurimeve shoqërore, sipas legjislacionit në fuqi.

Në çdo rast, autoriteti kontraktor ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme mbi vërtetësinë e informacionit të deklaruar nga operatori ekonomik si më sipër.

Data e dorëzimit të deklaratës _____

Nënshkrimi i ofertuesit _____

Vula _____

Shtojca 7/1

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Operatori Ekonomik]

**DEKLARATË MBI GARANTIMIN E ZBATUESHMËRISË SË DISPOZITAVE
LIGJORE NË MARRËDHËNIET E PUNËS**

Deklaratë e Operatorit Ekonomik pjesëmarrës në procedurën e prokurimit që do të zhvillohet në datë _____ nga Autoriteti Kontraktor _____ me objekt _____ me fond limit _____.

Unë i nënshkruari _____ me cilësinë e _____ të operatorit ekonomik _____, **deklaroj nën përgjegjësinë time të plotë që:**

- Operatori ekonomik _____ garanton mbrojtjen e të drejtës së punësimit dhe profesionit nga çdo formë diskriminimi, të parashikuar nga legjislacioni i punës në fuqi.
- Operatori ekonomik _____ lidh me punëmarrësit kontratat përkatëse të punës dhe garanton masat në drejtim të sigurisë dhe shëndetit në punë për të Gjithë dhe, në mënyrë të veçantë, për grupet e rrezikuara, bazuar në legjislacionin e punës në fuqi.
- Operatori ekonomik _____ nuk ka masë Ligjore në fuqi, të vendosur nga Inspektoriati Shtetëror i Punës dhe Shërbimeve Shoqërore (ISHPSHSH). Në rastet kur janë konstatuar shkelje ligjore, operatori ekonomik ka marrë masat e nevojshme për adresimin e tyre, brenda afateve të përcaktuara nga ISHPSHSH.

Data e dorëzimit të deklaratës _____

Përfaqësuesi i ofertuesit

Nënshkrimi

Vula

Shtojca 8

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

1. KRITERET E PËRGJITHSHME TË PRANIMIT/KUALIFIKIMIT

Ofertuesi duhet të deklarojë se:

- a) Është i regjistruar në Qendrën Kombëtare të Biznesit dhe ka në fushën e veprimtarisë objektin e prokurimit. Në rastin kur ofertuesi është një organizatë jofitimprurëse, duhet të deklarojë se është i regjistruar si person juridik, sipas Ligjit Nr.8788, datë 07.05.2001 “Për Organizatat jo Fitimprurëse”.
- b) nuk është në proces falimentimi, (statusi aktiv)
- c) nuk është dënuar për shkelje penale, në përputhje me Nenin 76/1 të LPP,
- ç) nuk është dënuar me vendim të gjykatës së formës së prerë, për vepra që lidhen me veprimtarinë profesionale.
- d) ka paguar të gjitha detyrimet për pagimin e tatimeve e të kontributeve të sigurimeve shoqërore, sipas legjislacionit në fuqi.

Edhe Ofertuesi i huaj duhet të deklarojë se i plotëson të gjitha kërkesat e renditura më sipër nëpërmjet paraqitjes së një vetëdeklarate me shkrim.

Nëse gjuha e përdorur në procedurë është gjuha shqipe, atëherë dokumentat në gjuhë të huaj duhet të shoqërohen me një përkthim të noterizuar në gjuhën shqipe.

Në rastet e bashkimit të operatorëve ekonomikë, çdo anëtar i grupit duhet të dorëzojë vetëdeklaratën e lartpërmendur.

Kriteret e Përgjithshme për Pranim, nuk duhet të ndryshohen nga autoritetet kontraktore.

Këto kritere duhet të plotësohen me dorëzimin e vetëdeklaratës me shkrim të subjektit, në ditën e hapjes së ofertës, sipas Shtojcës 7.

Në çdo rast, autoriteti kontraktor ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme mbi vërtetësinë e informacionit të deklaruar nga operatori ekonomik si më sipër.

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

a. Formulari i Ofertës, sipas **Shtojces 1**;

b. Deklaratën për paraqitje oferte të pavarur, sipas **Shtojcës 1/1**

c. Sigurimi i ofertes, sipas **Shtojcës 3(2 % e fondit limit)**;

ç. Formulari i Informacionit Konfidencial, sipas **Shtojcës 4**;

d. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas **Shtojcës 5**;

dh. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas **Shtojcës 6**;

e. Deklaratë mbi garantimin e zbatueshmërisë së dispozitave ligjore në marrëdhëniet e punës sipas **Shtojces 7/1**;

ë. **Vërtetim** që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë **që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri***.

(**Shënim:** Mosshyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

***Shënim:** Plotësimi i **germës ë'** është i detyrueshëm vetëm për subjektet që janë të regjistruar dhe ushtrojnë aktivitet në Republikën e Shqipërisë; Nga OE të huaj ky kriter përmbushet në formën e vetëdeklarimit (shoqëruar me dokumentacion provues kur është e mundshme);

3.KANDIDATI/OFERTUESI DUHET TË DORËZOJË:

A. 3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

a) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë Certifikatën **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose **ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë Certifikatën **ISO 14001 se ekuivalent** mbi “Sistemet e menaxhimit mjedisor”, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

B. 3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

a) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2018, 2019 dhe 2020**) ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vleres limit*** të kontrates që prokurohet.

Shënim*: Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 40% do të aplikohet mbi Vlerën e pritshme të kontratave që mund të lidhen gjatë MK, të përcaktuara në pikën 2.8 pika 1 / Seksioni 2 i DST.

C. 3.3 Kapaciteti teknik:

a) Dëshmi nga operatori ekonomik për shërbime të ngjashme në një vlerë sa **40% e vlerës limit*** të kontratës që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Si dëshmi për përvojën e mëparshme me një ent publik, kërkohet kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre.
- Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat si dëshmi pranohen vetëm faturat tatimore të shitjes ku të shënohen qarte datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.

Shënim*: Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 30% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të kontratave, konkretisht mbi Vlerën e pritshme të kontratave të përcaktuara në pikën 2.8 / Seksioni 2 i DST.

b) OE ofertues, duhet të provojë se ka në përbërje **ekspertë teknikë të cilët do të jenë përgjegjës për ekzekutimin e kontratës dhe të cilët kanë përvojën dhe njohuritë specifike të nevojshme për të siguruar sigurimin cilësor të shërbimeve që janë objekt i prokurimit.** OE duhet të ketë të paktën:

- **1 Ekspert – si Drejtues i Ekipit të Shërbimit (Menaxher Projekti), i cili duhet të ketë minimalisht:**
 - (a) Arsim të lartë në inxhinieri, si dhe minimumi dhjetë (10) vjet përvojë profesionale ku të paktën 5 (pesë) vjet ti ketë si drejtues projektesh në shërbimin e pajisjeve dhe aparaturave mjekësore.
- **Eksperti 2 - Zv. Drejtuesi i Ekipit - Kryeshefi i Shërbimit (Zv. Menaxher Projekti), i cili duhet të ketë minimalisht:**
 - (a) Arsim të lartë në inxhinieri, si dhe minimumi pesë (5) vjet përvojë profesionale si shef teknik shërbimi në ofrimin e servisit të pajisjeve dhe aparaturave mjekësore.

Shënim: Për të provuar kriterin e mësipërm, ofertuesi është i detyruar të paraqesë CV-të e Ekspertëve Kryesorë të propozuar në të cilat përshkruhen qartë vitet dhe fusha e përvojës së punës, si dhe kontratat për mirëmbajtjen e shërbimit të pajisjeve dhe aparaturave mjekësore, të nënshkruara nga ekspertët e propozuar dhe personin e autorizuar të ofertuesit. AK rezervon të drejtën të kontrollojë të gjitha të dhënat e deklaruara në jetëshkrim.

c) OE duhet të vërtetojë se ka personel të kualifikuar për zbatimin e kontratës, **ku të ketë në përbërje minimumi 5 (pesë) persona**, të kualifikuar si më poshtë:

- Arsimim në fushën e shkencave teknike/inxhinierike dhe të paktën pesë (5) vjet përvojë si teknik/inxhinier klinik (biomjekësor) në institucione të kujdesit shëndetësor ose furnizues mjekësor ose në fushën e prodhimit apo mirëmbajtjes së pajisjeve mjekësore.

Shënim: Për të provuar kriterin e mësipërm, ofertuesi është i detyruar të paraqesë CV-të e personelit të propozuar, diplomë etj. AK rezervon të drejtën të kontrollojë të gjitha të dhënat e deklaruara në jetëshkrim.

ç) OE duhet të paraqesë Autodeklarate që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja, të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të jenë origjinale, ose nga prodhues të tjerë të certifikuar.
- Pjesët do të jenë të certifikuara CE sipas standardeve dhe direktivave të aprovuara në tregun Europian.
- Kur është e aplikueshme, pjesët e këmbimit dhe aksesoret duhet të kenë manual instalimi shoqërues sipas rekomandimeve të prodhuesit. Një kopje e këtij manuali i dorëzohet përfaqësuesit të AK.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
(Sqarim: Afati i garancisë së pjesëve të këmbimit mund të tejkalojë afatin e kësaj kontratë. I kontraktuari detyrohet të zëvendësojë pjesën e këmbimit edhe pas afatit të përfundimit të kësaj kontrate nëse difekti i pjesës ndodh brenda afatit një vjeçar të garancisë së pjesës së këmbimit)
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

Ne autodeklarate, ofertuesi duhet të vendosë dhe emrin e **personit të kontaktit i cili mund të jete Menaxheri i Projektit ose Zv. Menaxheri i Projektit etj.,** (më shumë se një person kontakti) për raportimin e defekteve dhe kontakte të tjera (**telefon dhe email**).

d) OE duhet të paraqesë Autodeklarate ku garanton se në rast të shpalljes fitues, do të kryejë shërbimin e plotë të mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo defekti/pjese të mundshme, gjatë gjithë periudhës së kontratës, për pajisjen/t dhe të gjithë aksesoret të cilat janë të lidhura me pajisjen, në mënyrë që ajo të jetë në gjëndje të plotë pune dhe në shërbim të stafit mjekësor sipas standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.

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

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

Shtojca 9

SPECIFIKIMET TEKNIKE

Nr.Ren dor	Nr Inventari	Emri Pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Nr Serisë	Vendodhja Godine
1	11729	APARAT ANESTEZIE	DRAGER	FABIUS PLUS		Spitali Neurokirurgjise
2	11796	APARAT ANESTEZIE	DRAGER	FABIUS PLUS		Spitali Neurokirurgjise
3	19735	APARAT ANESTEZIE	DRAGER	FABIUS PLUS		Godina e Djegie Plastikes
4	19815	APARAT ANESTEZIE	DRAGER	FABIUS PLUS		Spitali Neurokirurgjise
5	19947	APARAT ANESTEZIE	DRAGER	FABIUS PLUS		Godina e Djegie Plastikes
6	19948	APARAT ANESTEZIE	DRAGER	FABIUS PLUS		Godina e Djegie Plastikes
7	11640	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	NEPTUNE		Spitali Francez
8	30948	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	NEPTUNE		Kardiokirurgjia
9	19817	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	NEPTUNE		Spitali Neurokirurgjise
10	19837	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	NEPTUNE		Spitali Francez
11	19838	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	NEPTUNE		Spitali Francez
12	19839	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	NEPTUNE		Spitali Francez
13	19840	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	NEPTUNE		Spitali Francez
14	21107	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	SATURN EVO		Spitali I Urgjencë Pranimi
15	12267	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	SATURN EVO		Spitali Neurokirurgjise
16	31289	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	SATURN EVO		Kardiokirurgjia
17	19721	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	SATURN EVO		Spitali Pediatrik
18	21037	EKO	GE	VIVID S5		Spitali I Urgjencë Pranimi
19	21970	EKO Kardiake	GE	VIVID E9		Spitali I Urgjencë Pranimi
20	19657	EKO Kardiake	GE	VIVID S5		Godina e Pediatrie se Re
21	31380	EKO Kardiake	GE	VIVID T8		Godina e Pediatrie se Re

Dokumentat standarde të tenderit

22	20979	INKUBATO R	GE	GIRAFFE INCUBATOR		Godina e Pediatrie se Re
23	20953	INKUBATO R	GE	GIRAFFE INCUBATOR		Godina e Pediatrie se Re
24	19262	Aparat Anestezie	GE	AESPIRE VIEW		Spitali Pediatrik
25	20090	Aparat Anestezie	DATEX- OHMEDA	AESTIVA/5/71 00		Spitali Onkologjik
26	31995	Sistem Radiografie DR	Toshiba	Plessart VIVO DREX-PV 50		Godina e Pediatrie se Re
27	19912	Grafi portative	Shimadzu	MUX-10		Spitali Infektiv
28	31235	C-ARM	GMM	MCA PRIME		Spitali Pediatrik
29	20691	Sistem Radiografie DR	GMM	Calypso		Spitali I Urgjencë Pranimi Kati-0
30	20666	Sistem Radiografie DR	GMM	Calypso		Spitali I Urgjencë Pranimi Kati -1
31	20669	Sistem Radiografie DR	GMM	Calypso		Spitali I Urgjencë Pranimi Kati -1
32	20686	Sistem Fluoroskopie	GMM	OPERA T90 CEX		Spitali I Urgjencë Pranimi Kati -1
33	19763	Grafi Portative	Philips	Practix 160		Kardiokirurgjia
34	21489	Grafi Portative	Philips	Practix 300		Spitali Neurokirurgjise
35	19853	Mamograf	IMS	Giotto 3DL		Spitali Onkologjik
36		PACS Server & 10 kliente Dicom Viewer	FUJI	Synapse		Spitali I Urgjencë Pranimi
37	11635	C-ARM	PHILIPS	BV LIBRA		Kirurgjia e Pergjithshme
38	11676	C-ARM	PHILIPS	BV LIBRA		Kirurgjia e Pergjithshme
39	19942	C-ARM	PHILIPS	BV LIBRA		Spitali Neurokirurgjise
40	21488	C-ARM	PHILIPS	BV LIBRA		Spitali I Kardiokirurgjise
41	21449	C-ARM	SIEMENS	ARCADIS ORBIC		Spitali Neurokirurgjise
42	11669	Kulla e Endoskopise- 1	KARL STORZ	Calcuson		Kirurgjia e Pergjithshme
43	19436	Kulla e Endoskopise- 2	KARL STORZ	Calculusplit		Kirurgjia e Pergjithshme

Dokumentat standarde të tenderit

44	19576	Kulla e Endoskopise-1	KARL STORZ	Telepack-X		Godina e Pediatrie se Re
45	19234	Kullë Endoskopie	KARL STORZ	XENON 20132620		Spitali Infektiv
46	19265	Kulla e Endoskopise-2	KARL STORZ	XENON 100/20136220		Spitali Pediatrik
47	31218	Kulla e Endoskopise-3	KARL STORZ	XENON NOVA 300/20134020		Spitali Pediatrik
48	19241	Lithotriptor C-Arm	STORZ Medical	Modulith SLX-F2		Kirurgjia e Pergjithshme
49	19420	Endoskop Portativ Intubimi	PENTAX	FI-16BS		Spitali Infektiv
50	30900	Kullë Endoskopie-1	OLYMPUS	EVIS EXERA		Kirurgjia e Pergjithshme
51	11953	Kullë Endoskopie-2	OLYMPUS	CLV-180		Kirurgjia e Pergjithshme
52	21264	Kabineti I Endoskopisë	FUJINON	EPX 2500		Spitali Patologjik (6-kateshi)
53	21402	EKO Kardiake	SONOSITE	M-TURBO		Spitali Patologjik (6-kateshi)
54	19235	APARAT SKANIMI HEPATIK	ECHOSENS	FIBROSCAN 502		Spitali Infektiv
55	20931	Respirator	Acoma (Nakamura)	ICV-60		Godina e Pediatrie se Re
56	20995	Respirator	Acoma (Nakamura)	ICV-60		Godina e Pediatrie se Re
57	19349	Respirator	DRAGER	EVITA XL		Spitali Neurokirurgjise
58	19270	Respirator	DRAGER	EVITA XL		Spitali Neurokirurgjise
59	19272	Respirator	DRAGER	EVITA XL		Spitali Neurokirurgjise
60	21682	Respirator	DRAGER	EVITA XL		Spitali Neurokirurgjise
61	21166	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali I Urgjencë Pranimi
62	21157	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali I Urgjencë Pranimi
63	21158	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali I Urgjencë Pranimi
64	21371	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali I Urgjencë Pranimi
65	21189	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali I Urgjencë Pranimi
66	19760	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali Infektiv
67	19794	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali Infektiv

Dokumentat standarde të tenderit

68	19788	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali Infektiv
69	30991	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali Infektiv
70	19949	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali Infektiv
71	20965	Respirator	NEW PORT	eE360e		Godina e Pediatrie se Re
72	20986	Respirator	NEW PORT	eE360e		Godina e Pediatrie se Re
73	21267	Respirator	NEW PORT	e360		Godina e Pediatrie se Re
74	19762	Respirator	NEW PORT	e360		Kardiokirurgjia
75	19774	Respirator	NEW PORT	e360		Kardiokirurgjia
76	19203	Respirator	VIASYS HEALTHCARE	VELA COMPREHENSIVE 16532-02		Spitali Infektiv
77	19204	Respirator	VIASYS HEALTHCARE	VELA COMPREHENSIVE 16532-02		Spitali Infektiv
78	19299	Respirator	VIASYS HEALTHCARE	VELA COMPREHENSIVE 16532-02		Spitali Infektiv
79	19509	Respirator	VIASYS HEALTHCARE	VELA COMPREHENSIVE 16532-02		Spitali Infektiv
80	19929	Respirator	VIASYS HEALTHCARE	VELA COMPREHENSIVE 16532-02		Spitali Infektiv
81	19986	Respirator	VIASYS HEALTHCARE	VELA COMPREHENSIVE 16532-02		Spitali Infektiv
82	19212	Respirator	VIASYS HEALTHCARE	VELA COMPREHENSIVE 16532-02		Spitali Infektiv
83	19214	Respirator	VIASYS HEALTHCARE	VELA COMPREHENSIVE 16532-02		Spitali Infektiv
84	19218	Respirator	VIASYS HEALTHCARE	VELA COMPREHENSIVE 16532-02		Spitali Infektiv
85	19211	Respirator	VIASYS HEALTHCARE	VELA COMPREHENSIVE 16532-02		Spitali I Urgjencë Pranimi
86	21173	Respirator	VIASYS HEALTHCARE	VELA COMPREHENSIVE 16532-02		Spitali I Urgjencë Pranimi
87	21193	Respirator	VIASYS HEALTHCARE	VELA COMPREHENSIVE 16532-02		Spitali I Urgjencë Pranimi

Dokumentat standarde të tenderit

88	19215	Respirator	VIASYS HEALTHCARE	VELA COMPREHENSIVE 16532-02		Spitali I Urgjencë Pranimi
89	19217	Respirator	VIASYS HEALTHCARE	VELA COMPREHENSIVE 16532-02		Spitali I Urgjencë Pranimi
90	11530	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re
91	11532	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re
92	19332	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik
93	19333	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik
94	19348	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik
95	19383	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re
96	19388	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik
97	19393	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re
98	19558	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re
99	19560	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re
100	19577	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re
101	19636	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik
102	19637	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik
103	19660	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik
104	19674	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik
105	19792	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik
106	19983	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re
107	20917	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re
108	20918	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re
109	20923	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re
110	20924	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re
111	20943	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re
112	31061	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re
113	31065	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re
114	31071	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re
115	31196	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik
116	31197	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik
117	31198	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik

Dokumentat standarde të tenderit

118	31386	Defibrilator Bifazik	Innomed Medical Zrt	Cardio-Aid 360- B		Urgjence Pranimi
119	34740	Defibrilator Bifazik	Innomed Medical Zrt	Cardio-Aid 360- B		Urgjence Pranimi
120	34741	Defibrilator Bifazik	Innomed Medical Zrt	Cardio-Aid 360- B		Patologjik
121	34742	Defibrilator Bifazik	Innomed Medical Zrt	Cardio-Aid 360- B		Patologjik
122	34743	Defibrilator Bifazik	Innomed Medical Zrt	Cardio-Aid 360- B		Patologjik
123	21981	Defibrilator	NIHON- KOHDEN	CARDIOLINE TEC7721K		Spitali I Urgjencë Pranimi
124	20958	Defibrilator	NIHON- KOHDEN	CARDIOLIFE TEL-7521K		Spitali Pediatrik
125	31057	Defibrilator	NIHON- KOHDEN	TEC-SS21K		Kardiokirurgjia
126	19723	Defibrilator	NIHON- KOHDEN	TEC-7721K		Kirurgjia e Pergjithshme (djegie Plastika)
127	31292	Defibrilator	NIHON- KOHDEN	CARDIOLIFE ACTIBIPHASI C TEC 5521K		Kardiokirurgjia
128	11513	Defibrilator	NIHON- KOHDEN	CARDIOLIFE TEC-7721K		Godina e Djegie Plastikes
129	31502	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		QKA
130	20096	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik
131	21471	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik
132	21790	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik
133	21797	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik
134	21747	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik
135	21751	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik
136	21976	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik

Dokumentat standarde të tenderit

137	21975	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik
138	21900	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik
139	19747	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTAR T MRX		Spitali Patologjik
140	20936	Inkubator A	Nakamura	H-1000		Godina e Pediatrie se Re
141	20952	Inkubator A	Nakamura	H-1000		Godina e Pediatrie se Re
142	20946	Inkubator Kirurgjikal	ATOM MEDICAL	V-88		Godina e Pediatrie se Re
143	20963	Inkubator Kirurgjikal	ATOM MEDICAL	V-88		Godina e Pediatrie se Re
144	19394	Inkubator	ATOM MEDICAL	V-850		Godina e Pediatrie se Re
145	21243	Inkubator	ATOM MEDICAL	INCU i		Godina e Pediatrie se Re
146	21234	Inkubator	ATOM MEDICAL	INCU i		Godina e Pediatrie se Re
147	21660	EKO Doppler	Toshiba	Power vision 6000		Godina e Pediatrie se Re
148	31986	EKO	Toshiba	XARIO 200		Godina e Pediatrie se Re
149	20768	EKO	ESAOTE	MEGAS GPX		Spitali Polivalent
150	30930	EKO KARDIAKE	ESAOTE	MyLAB30 CV		Kardiokirurgjia
151	19445	EKO	ESAOTE	MYLAB 50 XVISION		Kirurgjia e Pergjithshme
152	21879	EKO KARDIAKE	SIEMENS	ACUSON SC 2000		Spitali Patologjik (6-kateshi)
153	20228	EKO	SIEMENS	ACUSON X300 PE		Spitali Neuroshkences
154	31051	EKO KARDIAKE	SIEMENS	ACUSON X300 PE		Kardiokirurgjia
155	21784	EKO	SIEMENS	ACUSON X300 PE		Spitali Patologjik (6-kateshi)
156	21757	EKO	SIEMENS	ACUSON X300 PE		Spitali i Neuroshkences
157	31957	EKO	SIEMENS	ACUSON X300 PE		Spitali Patologjik (6-kateshi)
158	20915	EKO DOPPLER PORTATIVE	SAMSUNG MEDISON	SONOACE R3 SAR3-EXP-1P- 00		Godina e Pediatrie se Re
159	19418	EKO	SAMSUNG MEDISON	SONOACE X8		Spitali I Urgjencë Pranimi

Dokumentat standarde të tenderit

160	19946	EKO	SAMSUNG MEDISON	SONOACE X8		Spitali I Urgjencë Pranimi
161	19297	Eko	SAMSUNG MEDISON	SONOACE X8		Qendra e Konsultave
162	19209	EKO	SAMSUNG MEDISON	SONOACE X8 SAXC3H/WR		Spitali Onkologjik
163	19932	EKO	SAMSUNG MEDISON	SONOACE X8SAX8EX- EXP-CW-20		Spitali Infektiv
164	21885	EKO	SAMSUNG MEDISON	SONOACE 9900		Spitali Patologjik (6-kateshi)
165	31067	SPIROMETE R	CHEST	CHEST GRAPH		Godina e Pediatrise se Re
166	21690	NJESI QENDRORE EMG+PE	MIKROME D	MATRIX 1009		Spitali Neurokirurgjise
167	20192	VIDEO EEG	VIASYS HEALTHC ARE	NIKOLET ONE		Spitali Neurologjise
168	19431	Aspirator UltraSonic	INTEGRA LifeSciences	Dissectron		Spitali Neurokirurgjise
169	11705	SHARRE OSHILANTE	AESCULAP / B-Braun	Microspeed Uni		Spitali Neurokirurgjise
170	21465	Kullë Neuro Endoskopie	AESCULAP /B-Braun	PV 890		Spitali Neurokirurgjise
171	31059	SHARRE OSHILANTE	DE SOUTER	DBR-700		Kardiokirurgjia
172	19796	POMPE INTRAAORT IKE Shto Hemodinamik e	ARROW Teleflex	AUTOCAT II		Kardiokirurgjia
173	31278	Ekstrakorpora l	MAQUET	HL 20		Kardiokirurgjia
174	31280	Ngrohes/Ftoh ës Gjaku	MAQUET	HCU30		Kardiokirurgjia
175	30854	Ekstrakorpora l	Terumo	Sams 8000		Kardiokirurgjia

Dokumentat standarde të tenderit

176	19651	Ngrohes/Ftoh ës Gjaku	Terumo	Hemotherm 400MR		Kardiokirurgjia
177	30951	Ngrohes/Ftoh ës Gjaku	Terumo	Hemotherm 400MR		Kardiokirurgjia
178	19362	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise
179	19809	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise
180	19352	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise
181	19411	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise
182	19364	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise
183	19355	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise
184	19361	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise
185	11791	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise
186	21683	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise
187	19363	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise
188	19936	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise
189	19935	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise
190	19808	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise
191	19571	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re
192	19534	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re
193	19580	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re
194	19775	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4113K		Kardiokirurgjia
195	19753	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4113K		Kardiokirurgjia
196	19775	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4113K		Kardiokirurgjia
197	18773	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4113K		Kardiokirurgjia
198	19798	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-5105K		Kardiokirurgjia

Dokumentat standarde të tenderit

199	20988	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re
200	20984	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re
201	20999	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re
202	20967	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re
203	19622	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re
204	19745	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-3763K		Kardiokirurgjia
205	19766	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-3763K		Kardiokirurgjia
206	36855	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-3763K		Kardiokirurgjia
207	19793	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-3763K		Kardiokirurgjia
208	19798	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-5105K		Kardiokirurgjia
209	19771	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-5105K		Kardiokirurgjia
210	30934	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-5105K		Kardiokirurgjia
211	31066	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re
212	31063	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re
213		Sistem Monitorim pacienti (Server + 19 Monitor pacienti)	Philips	UT4800		Spitali Patologjik
214	21800	TreadMill	CARDIOLI NE	CC XR 600		Spitali Patologjik (6-kateshi)
215	31507	TreadMill	CARDIOLI NE	XR600M		Qendra e Konsultave Ambulatore
216	21958	TreadMill	CARDIOLI NE	CXR 600		Spitali I Urgjencë Pranimi
217	19900	Mikroskop	Zeiss	S7		Spitali Francez
218	20149	FAKO	ALCON	INFINITI		Spitali Francez
219	20171	SHTRAT Operacioni	MAQUET	1131,12		Spitali Francez
220	31283	SHTRAT Operacioni	MAQUET	1115.01CD		Kardiokirurgjia

Dokumentat standarde të tenderit

221	30703	SHTRAT Operacioni	MAQUET	DELTA CLASSIC 1115.01CO		Kardiokirurgjia
222	30949	SHTRAT Operacioni	MAQUET	111501CO		Kardiokirurgjia
223	20180	SHTRAT Operacioni	MAQUET	1131.12BO		Spitali Francez
224	19250	Hidroklave	Hydrocllave	H-15		Spitali Francez
225	21551	Kapë Radiofarmace utike	Comecer	FGH LAF		Spitali Polivalent
226	34828	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02303	Reanimacioni Qendror
227	34829	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02313	Reanimacioni Qendror
228	34825	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBR02307	Reanimacioni Qendror
229	34826	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02312	Reanimacioni Qendror
230	34827	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02295	Reanimacioni Qendror
231	34823	CARESCAPE R860	GE Healthcare		CBRZ80022	Reanimacioni Qendror
232	34822	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02300	Reanimacioni Qendror
233	34820	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02302	Reanimacioni Qendror
234	34830	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02306	Reanimacioni Qendror
235	34831	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02296	Reanimacioni Qendror
236	34832	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02316	Reanimacioni Qendror
237	34833	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02137	Reanimacioni Qendror
238	34834	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02314	Reanimacioni Qendror
239	34849	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02310	Reanimacioni Qendror
240	34835	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02304	Reanimacioni Qendror
241	34851	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02299	Reanimacioni Qendror
242	34850	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02294	Reanimacioni Qendror
243	34852	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02308	Reanimacioni Qendror

Dokumentat standarde të tenderit

244	34837	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02297	Reanimacioni Qendror
245	34836	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02301	Reanimacioni Qendror
246	34838	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02298	Reanimacioni Qendror
247	34839	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02305	Reanimacioni Qendror
248	34840	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02311	Reanimacioni Qendror
249	34841	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02315	Reanimacioni Qendror
250	33652	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920002 1WA	Salle Kirurgjikale
251	33653	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920002 0WA	Salle Kirurgjikale
252	33846	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920001 6WA	Reanimacioni
253	32712	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920002 2WA	Salle Kirurgjikale
254	32682	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920001 9WA	Salle Kirurgjikale
255	32711	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920001 3WA	Salle Kirurgjikale
256	33636	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920001 4WA	Salle Kirurgjikale
257	33624	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920001 8WA	Salle Kirurgjikale
258	33739	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920001 7WA	Salle Kirurgjikale
259	33728	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920001 5WA	Salle Kirurgjikale
260	33719	Skaner C-arm	Italray	Carmex 12F	190719-19-00001	Salle Kirurgjikale
261	33811	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004830	Reanimacion
262	33843	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004829	Reanimacion
263	33899	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004821	Albana Klinika III
264	32695	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004825	Salla 1 Beka
265	32681	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004828	Salla 2 Beka
266	32661	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004822	Salla 3 Beka
267	33643	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004823	Salla 4 Beka

Dokumentat standarde të tenderit

268	33615	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004824	Salla 5 Beka
269	33614	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004826	Salla 6 Beka
270	33723	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004827	Salla 7 Beka
271	32662	Njësia elektrokirurgji ke	Alsa	EXCELL 400 MCDSe - STANDARD PLUG	4-19-5996	Sallat e reja Kirurgjikale
272	32675	Njësia elektrokirurgji ke	Alsa	EXCELL 400 MCDSe - STANDARD PLUG	4-19-5993	Sallat e reja Kirurgjikale
273	32700	Njësia elektrokirurgji ke	Alsa	EXCELL 400 MCDSe - STANDARD PLUG	4-19-5994	Sallat e reja Kirurgjikale
274	33625	Njësia elektrokirurgji ke	Alsa	EXCELL 400 MCDSe - STANDARD PLUG	4-19-5999	Sallat e reja Kirurgjikale
275	33638	Njësia elektrokirurgji ke	Alsa	EXCELL 400 MCDSe - STANDARD PLUG	4-19-5995	Sallat e reja Kirurgjikale
276	33722	Njësia elektrokirurgji ke	Alsa	EXCELL 400 MCDSe - STANDARD PLUG	4-19-5998	Sallat e reja Kirurgjikale
277	33741	Njësia elektrokirurgji ke	Alsa	EXCELL 400 MCDSe - STANDARD PLUG	4-19-5997	Sallat e reja Kirurgjikale
278	33661	Endoskop, single	Medivators	SSD-102	13099156	Sallat e reja Kirurgjikale
279	33745	Endoskop, single	Medivators	SSD-102	13099934	Sallat e reja Kirurgjikale
280	32679	Paketa e endoskopisë, e plotë, me Video	Storz	UG230 + UG500 + 13991ET + UG631 + UG618 + 20400021 + 26400090 + LMD-2435MD + 20213011U + 20212030 + UI400 + UP210 + TL300 + 495NE +	PQ02275+R Q1006691+L OT51085327 +LOTZR01+ LOTOQ+800 2589+806073 - P+OQ006845 - k+RQ03326+ RQ01354+S Q05383+LO TOQ17+OQ1	Sallat e reja Kirurgjikale

Dokumentat standarde të tenderit

				WD100 + UP- 25MD + 26003AA + 30103MP + 30160MP + 31331MLM + 34351MS	872+740496+ 121ADE+SQ 01/RQ13/SQ 12/RQ02+RQ 19/RQ19/SQ 02/RQ04+SQ 04/RQ01/SQ 01+SQ05/SQ 19/RQ44	
281	32669	Paketa e endoskopisë, e plotë, me Video	Storz	UG230 + UG500 + 13991ET + UG631 + UG618 + 20400021 + 26400090 + LMD-2435MD + 20213011U + 20212030 + UI400 + UP210 + TL300 + 495NE + WD100 + UP- 25MD + 26003AA + 30103MP + 30160MP + 31331MLM + 34351MS	PQ02256+R Q1006692+L OT51085327 +LOTZR01+ LOTOQ+800 2532+806075 - P+OQ005599 +RQ03324+R Q01358+SQ0 5378+LOTO Q17+OQ186 5+740514+12 1AJQ+SQ01/ RQ13/SQ12/ RQ02+RQ19/ RQ19/SQ02/ RQ04+SQ04/ RQ01/SQ01+ SQ05/SQ19/ RQ44	Sallat e reja Kirurgjikale
282	32690	Paketa e endoskopisë, e plotë, me Video	Storz	UG230 + UG500 + 13991ET + UG631 + UG618 + 20400021 + 26400090 + LMD-2435MD + 20213011U + 20212030 + UI400 + UP210 + TL300 + 495NE + WD100 + UP- 25MD + 26003AA + 30103MP + 30160MP + 31331MLM + 34351MS	PQ02276+R Q1006711+L OT51085327 +LOTZR01+ LOTOQ+800 2594+806072 - P+PQ006846 - K+RQ03337 +RQ01355+S Q05375+LO TOQ17+OQ1 871+740516+ 121AK1+SQ 01/RQ13/SQ 12/RQ02+RQ 19/RQ19/SQ 02/RQ04+SQ 04/RQ01/SQ 01+SQ05/SQ 19/RQ44	Sallat e reja Kirurgjikale

Dokumentat standarde të tenderit

283	33627	Paketa e endoskopisë, e plotë, me Video	Storz	UG230 + UG500 + 13991ET + UG631 + UG618 + 20400021 + 26400090 + LMD-2435MD + 20213011U + 20212030 + UI400 + UP210 + TL300 + 495NE + WD100 + UP- 25MD + 26003AA + 30103MP + 30160MP + 31331MLM + 34351MS	PQ02258+R Q1006699+L OT51085327 +LOTZR01+ LOTOQ+800 2523+RQ806 081- P+PQ006839 K+RQ03335 +RQ01357+S Q05385+LO TOQ17+OQ1 885+740510+ 121AC3+SQ 01/RQ13/SQ 12/RQ02+RQ 19/RQ19/SQ 02/RQ04+SQ 04/RQ01/SQ 01+SQ05/SQ 19/RQ44+	Sallat e reja Kirurgjikale
284	33609	Paketa e endoskopisë, e plotë, me Video	Storz	UG230 + UG500 + 13991ET + UG631 + UG618 + 20400021 + 26400090 + LMD-2435MD + 20213011U + 20212030 + UI400 + UP210 + TL300 + 495NE + WD100 + UP- 25MD + 26003AA + 30103MP + 30160MP + 31331MLM + 34351MS	PQ02277+R Q1006690+L OT51085327 +LOTZR01+ LOTOQ+800 2570+806078 - P+OQ006097 +RQ03327+R Q01352+SQ0 5380+LOTO Q17+OQ186 9+740520+12 1AAQ+SQ01 /RQ13/SQ12/ RQ02+RQ19/ RQ19/SQ02/ RQ04+SQ04/ RQ01/SQ01+ SQ05/SQ19/ RQ44	Sallat e reja Kirurgjikale

Dokumentat standarde të tenderit

285	33733	Paketa e endoskopisë, e plotë, me Video	Storz	UG230 + UG500 + 13991ET + UG631 + UG618 + 20400021 + 26400090 + LMD-2435MD + 20213011U + 20212030 + UI400 + UP210 + TL300 + 495NE + WD100 + UP- 25MD + 26003AA + 30103MP + 30160MP + 31331MLM + 34351MS	PQ02278+R Q1006702+L OT51085327 +LOTZR01+ LOTOQ+800 2593+80680- P+PQ006841 - K+RQ03334 +RQ01356+S Q05386+LO TOQ17+OQ1 895+740506+ 121ABY+SQ 01/RQ13/SQ 12/RQ02+RQ 19/RQ19/SQ 02/RQ04+SQ 04/RQ01/SQ 01+SQ05/SQ 19/RQ44	Sallat e reja Kirurgjikale
286	33712	Paketa e endoskopisë, e plotë, me Video	Storz	UG230 + UG500 + 13991ET + UG631 + UG618 + 20400021 + 26400090 + LMD-2435MD + 20213011U + 20212030 + UI400 + UP210 + TL300 + 495NE + WD100 + UP- 25MD + 26003AA + 30103MP + 30160MP + 31331MLM + 34351MS	PQ02257+R Q1006698+L OT51085327 +LOTZR01+ LOTOQ+800 2521+806076 - P+PQ006838 R+RQ03321+ RQ01362+S Q05382+LO TOQ17+OQ1 896+740495+ 121ABT+SQ 01/RQ13/SQ 12/RQ02+RQ 19/RQ19/SQ 02/RQ04+SQ 04/RQ01/SQ 01+SQ05/SQ 19/RQ44	Sallat e reja Kirurgjikale
287	32664	Ligasure, 3 funksione	Covidien	LS10	L15E0918GX	Sallat e reja Kirurgjikale
288	32698	Ligasure, 3 funksione	Covidien	LS10	L19C0302G X	Sallat e reja Kirurgjikale
289	33999	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046779	Albana Klinika III
290	33789	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046780	Albana Klinika III
291	33788	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046787	Albana Klinika III

Dokumentat standarde të tenderit

292	33854	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046788	Albana Klinika III
293	33669	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046786	Beka
294	33688	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046784	Beka
295	33689	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046785	Beka
296	33690	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046782	Beka
297	33691	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046781	Beka
298	33692	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046783	Beka
299	33878	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046775	Liljana Klinika I
300	33704	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046776	Liljana Klinika I
301	33763	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046777	Liljana Klinika I
302	33877	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046778	Liljana Klinika I
303	33821	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046789	Reanimacion Aida
304	33816	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046790	Reanimacion Aida
305	33824	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046791	Reanimacion Aida
306	33803	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046792	Reanimacion Aida
307	33817	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046793	Reanimacion Aida
308	33806	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046794	Reanimacion Aida
309	33842	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046795	Reanimacion Aida

Dokumentat standarde të tenderit

310	33791	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046796	Reanimacion Aida
311	33841	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046797	Reanimacion Aida
312	33794	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046798	Reanimacion Aida
313	33847	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046799	Reanimacion Aida
314	33848	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046800	Reanimacion Aida
315	33830	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046801	Reanimacion Aida
316	32703	Monitor, multiparametrik SO	Mindray	Benevision N15	F5-96007034	Salla 1 Beka
317	32683	Monitor, multiparametrik SO	Mindray	Benevision N15	F5-96007039	Salla 2 Beka
318	32677	Monitor, multiparametrik SO	Mindray	Benevision N15	F5-96007033	Salla 3 Beka
319	33637	Monitor, multiparametrik SO	Mindray	Benevision N15	F5-96007036	Salla 4 Beka
320	33620	Monitor, multiparametrik SO	Mindray	Benevision N15	F5-96007037	Salla 5 Beka
321	33610	Monitor, multiparametrik SO	Mindray	Benevision N15	F5-96007035	Salla 6 Beka
322	33725	Monitor, multiparametrik SO	Mindray	Benevision N15	F5-96007038	Salla 7 Beka
323	33685	Tavoline Operacioni/ dezinfektuese levizese	Matachana	LD2000-E1 (94865+94870.7 0)	LD19006	Beka
324	33851	Frigorifer, mjekësor	Angelantoni	Ekobasic 700/1 TN	LS15646	Albana Klinika III
325	33856	Frigorifer, mjekësor	Angelantoni	Ekobasic 700/1 TN	LS15643	Albana Klinika III
326	33949	Frigorifer, mjekësor	Angelantoni	Ekobasic 700/1 TN	LS15645	Beka
327	33833	Frigorifer, mjekësor	Angelantoni	Ekobasic 700/1 TN	LS15644	Liljana Klinika I

Dokumentat standarde të tenderit

328	32666	Tavoline, Operacioni, kirurgjia e përgjithshme, baza	Alvo	SONATA	S1900003265 77	Salla 1 Beka
329	32693	Tavoline, Operacioni, kirurgjia e përgjithshme, baza	Alvo	SONATA	S1900003265 87	Salla 2 Beka
330	32678	Tavoline, Operacioni, kirurgjia e përgjithshme, baza	Alvo	SONATA	S1900003265 76	Salla 3 Beka
331	33642	Tavoline, Operacioni, kirurgjia e përgjithshme, baza	Alvo	SONATA	S1900003265 79	Salla 4 Beka
332	33619	Tavoline, Operacioni, kirurgjia e përgjithshme, baza	Alvo	SONATA	S1900003263 82	Salla 5 Beka
333	33601	Tavoline, Operacioni, kirurgjia e përgjithshme, baza	Alvo	SONATA	S1900003265 80	Salla 6 Beka
334	33720	Tavoline, Operacioni, kirurgjia e përgjithshme, baza	Alvo	SONATA	S1900003265 78	Salla 7 Beka
335	Eko inv 33755, shoqerohet me sondat: model C15RS, serial 759609WX 1 inv 33754, model L39IRS serial BP190002 inv 33753, model L818IRS	Njësia e ultrasound, intraoperative	GE	LOGIQ P9 R3	LP9004077	Reanimacioni i sallave te reja Kirurgjikale

Dokumentat standarde të tenderit

	serial 278312YP4 inv 33752					
336	Eko inv 33797 , shoqerohet me sondat: model L6- 12-RS, serial 748724WX 2 inv 33798, model 4C- RS serial 762788WX 8 inv 33799, model 3SC-RS serial 764890WX 0 inv 33800	Njësia e ultrasound, reanimacioni	GE	LOGIQ V5 Expert	6043516WXo	Reanimacioni i sallave te reja Kirurgjikale
337	33668	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-70	Reanimacion Aida
338	33684	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-72	Reanimacion Aida
339	33905	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-73	Reanimacion Aida
340	33904	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-74	Reanimacion Aida
341	33769	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-77	Reanimacion Aida
342	33825	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-69	Reanimacion Aida
343	33820	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-71	Reanimacion Aida
344	33840	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-75	Reanimacion Aida
345	33809	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-76	Reanimacion Aida

Dokumentat standarde të tenderit

346	33802	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-78	Reanimacion Aida
347	33670	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-79	Reanimacion Aida
348	33832	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-80	Reanimacion Aida
349	33827	Njësia rreze X, e lëvizshme	Italray	Corsix 32 Energy	260619-19-00001	Reanimacion Aida
350	33804	Njësia rreze X, e lëvizshme	Italray	Corsix 32 Energy	260619-19-00002	COVID 3
351	33819	Pompë, Enteral Feeding	Covidien	EPUMP	C18228247	Reanimacion Aida
352	33807	Pompë, Enteral Feeding	Covidien	EPUMP	C18228224	Reanimacion Aida
353	33823	Pompë, Enteral Feeding	Covidien	EPUMP	C18228254	Reanimacion Aida
354	33906	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609597	Reanimacion Aida
355	33990	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609569	Reanimacion Aida
356	33914	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609571	Reanimacion Aida
357	33907	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609572	Reanimacion Aida
358	33991	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609573	Reanimacion Aida
359	33924	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609575	Reanimacion Aida
360	33915	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609576	Reanimacion Aida
361	33917	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609577	Reanimacion Aida
362	33912	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609578	Reanimacion Aida

Dokumentat standarde të tenderit

363	33987	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609579	Reanimacion Aida
364	33938	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609580	Reanimacion Aida
365	33947	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609581	Reanimacion Aida
366	33933	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609582	Reanimacion Aida
367	33903	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609583	Reanimacion Aida
368	33921	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609585	Reanimacion Aida
369	33920	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609586	Reanimacion Aida
370	33998	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609587	Reanimacion Aida
371	33993	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609588	Reanimacion Aida
372	33996	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609589	Reanimacion Aida
373	33909	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609590	Reanimacion Aida
374	33910	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609592	Reanimacion Aida
375	33928	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609593	Reanimacion Aida
376	33988	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609594	Reanimacion Aida
377	33930	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609595	Reanimacion Aida
378	33925	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609596	Reanimacion Aida

Dokumentat standarde të tenderit

379	33931	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609598	Reanimacion Aida
380	33946	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609599	Reanimacion Aida
381	33934	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609600	Reanimacion Aida
382	33941	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609601	Reanimacion Aida
383	33916	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609602	Reanimacion Aida
384	33986	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609603	Reanimacion Aida
385	33997	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609604	Reanimacion Aida
386	33911	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609605	Reanimacion Aida
387	33936	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609606	Reanimacion Aida
388	33902	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609607	Reanimacion Aida
389	33918	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609608	Reanimacion Aida
390	33944	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609609	Reanimacion Aida
391	33942	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609610	Reanimacion Aida
392	33945	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609611	Reanimacion Aida
393	33989	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609612	Reanimacion Aida
394	33948	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609613	Reanimacion Aida

Dokumentat standarde të tenderit

395	33787	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609614	Reanimacion Aida
396	33923	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609615	Reanimacion Aida
397	33926	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609617	Reanimacion Aida
398	33929	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609618	Reanimacion Aida
399	33932	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609619	Reanimacion Aida
400	33992	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609620	Reanimacion Aida
401	33935	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609621	Reanimacion Aida
402	33937	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609622	Reanimacion Aida
403	33922	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609623	Reanimacion Aida
404	33919	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609624	Reanimacion Aida
405	33995	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609625	Reanimacion Aida
406	33940	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609627	Reanimacion Aida
407	33994	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609628	Reanimacion Aida
408	33908	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609629	Reanimacion Aida
409	33913	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609630	Reanimacion Aida
410	33939	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609631	Reanimacion Aida

Dokumentat standarde të tenderit

411	33943	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609632	Reanimacion Aida
412	33927	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609634	Reanimacion Aida
413	32694	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609633	Salla 1 Beka
414	32685	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609591	Salla 2 Beka
415	32665	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609616	Salla 3 Beka
416	33630	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609574	Salla 4 Beka
417	33622	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609570	Salla 5 Beka
418	33742	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609584	Salla 6 Beka
419	33729	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609626	Salla 7 Beka
420	33666	Njësia e radiofrekuencës	Alsa	EXCELL 350 MCDS	#####	Beka
421	33667	Njësia e radiofrekuencës	Alsa	EXCELL 350 MCDS	#####	Beka
422	34661	Respirator	Medtronic-Newport	e360-T	G172030277	REA Kardiokirurgji
423	34662	Respirator	Medtronic-Newport	e360-T	G172030270	REA Kardiokirurgji
424	34663	Respirator	Medtronic-Newport	e360-T	G172030276	REA Kardiokirurgji
425	34664	Eko	Mindray	Z50	HH6-03000238	GASTRO
426	34660	Eko	Alpinion Imaging System	E-CUBE 9	S04285	PL_02/53 (RADIOLOGJI ECHO ABDOMINALE SPITALI 1)
427	34734	Elektrobisturi	BOWA	ARC 350	900-351	SALLA KARDIOKIRURGIJE

Dokumentat standarde të tenderit

428	34624	Grafi Portative	GMM	ACCORD DR40	972-20-057-147	Reanimacioni i sallave te reja kirurgjikale
429	34625	Grafi Portative	GMM	ACCORD DR40	972-20-056-146	Reanimacioni Qendror
430	33782	Monitor Pacienti	Axcent Medical	Cetus X12	H1022079	Magazinë
431	33783	Monitor Pacienti	Axcent Medical	Cetus X12	H1022080	Magazinë
432	34738	Sistem CR	Fujifilm	Divario CR-T2	97099051	QFR
433		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0012	Urologji Pavioni Ri
434		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0013	Urologji Pavioni Ri
435		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0016	Administratori Infektiv
436		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0017	Administratori Infektiv
437		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0021	Administratori Infektiv
438		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0022	Administratori Infektiv
439		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0025	Administratori Infektiv
440		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0026	Administratori Infektiv
441		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0030	Administratori Infektiv
442		Respirator	Medtronic-Covidien	e-360T	G172030271	REA Pediatri
443		Respirator	Medtronic-Covidien	e-360T	G172030266	REA Pediatri
444		Respirator	Medtronic-Covidien	e-360T	G172030280	REA Pediatri
445	34010	Respirator	34010	Medtronic-Covidien	e-360T	REA Kardiokirurgji
446	34011	Respirator	34011	Medtronic-Covidien	e-360T	REA Kardiokirurgji
447	34012	Respirator	34012	Medtronic-Covidien	e-360T	REA Kardiokirurgji

Dokumentat standarde të tenderit

448		Respirator	Axcent Medical	Lyra X 2	GB3S00328	REA e Pergjithshme
449		Respirator	Axcent Medical	Lyra X 2	GB3S00335	REA e Pergjithshme
450		Respirator	Axcent Medical	Lyra X 2	GB3S00340	REA e Pergjithshme
451		Respirator	Axcent Medical	Lyra X 2	GB3S00360	REA e Pergjithshme
452		Respirator	Axcent Medical	Lyra X 2	GB3S00370	REA e Pergjithshme
453	33567	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N095	Administratori Infektiv
454	34568	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N105	Administratori Infektiv
455	33578	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N106	Administratori Infektiv
456	34058	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N110	Administratori Infektiv
457	33556	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N111	Administratori Infektiv
458	34151	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N114	Administratori Infektiv
459	33576	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N137	Administratori Infektiv
460	34558	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N144	Administratori Infektiv
461	34120	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N151	Administratori Infektiv
462	34137	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N153	Administratori Infektiv
463	34083	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N154	Administratori Infektiv
464	34580	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N155	Administratori Infektiv
465	34014	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N157	Administratori Infektiv

Dokumentat standarde të tenderit

466	33582	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N162	Administratori Infektiv
467	34171	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N170	Administratori Infektiv
468	33568	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N177	Administratori Infektiv
469	34581	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N178	Administratori Infektiv
470	33583	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N179	Administratori Infektiv
471	34016	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N191	Administratori Infektiv
472	34566	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N193	Administratori Infektiv
473	33580	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N194	Kati 1 Infektiv
474	33558	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N195	Kati 1 Infektiv
475	34583	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N096	Kati 1 Infektiv
476	34164	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N198	Kati 1 Infektiv
477	34099	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N199	Kati 1 Infektiv
478	34054	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N203	Sherb.Cov.3,seksi oni A
479	34060	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N208	Sherb.Cov.3,seksi oni A
480	33585	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N214	Sherb.Cov.3,seksi oni A
481	33561	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N215	Sherb.Cov.3,seksi oni A

Dokumentat standarde të tenderit

482	34040	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N216	Sherb.Cov.3,seksi oni A
483	34117	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N217	Sherb.Cov.3,seksi oni A
484	33593	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N219	Sherb.Cov.3,seksi oni A
485	33571	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N222	Sherb.Cov.3,seksi oni A
486	34135	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N223	Sherb.Cov.3,seksi oni A
487	34087	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N224	Sherb.Cov.3,seksi oni A
488	33898	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N227	Sherb.Cov.3,seksi oni A
489	34065	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N228	Sherb.Cov.3,seksi oni B
490	33882	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N232	Sherb.Cov.3,seksi oni B
491	34062	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N242	Sherb.Cov.3,seksi oni B
492	34146	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N245	Sherb.Cov.3,seksi oni B
493	34047	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N247	Sherb.Cov.3,seksi oni B
494	34188	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N248	Sherb.Cov.3,seksi oni B
495	34564	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N249	Sherb.Cov.3,seksi oni B
496	34100	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N250	Sherb.Cov.3,seksi oni B
497	34185	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N252	Sherb.Cov.3,seksi oni B

Dokumentat standarde të tenderit

498	34139	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N253	Sherb.Cov.3,seksi oni B
499	34184	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N256	Sherb.Cov.3,seksi oni B
500	33891	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N257	Sherb.Cov.3,seksi oni B
501	34090	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 005	Klinika Kardio
502	34128	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 006	Klinika Kardio
503	33596	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 007	Nefrologjia(Pediat ri)
504	34089	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 008	Administratori Infektiv
505	34144	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 012	Administratori Infektiv
506	34147	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 014	Administratori Infektiv
507	34175	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 017	Administratori Infektiv
508	34115	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 020	Administratori Infektiv
509	34170	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 021	Sherb.Cov.3,seksi oni C
510	34166	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 024	Sherb.Cov.3,seksi oni C
511	34543	Monitor Pacienti Multiparametr ik	Biolight	Q5	Q068E03722 4	REA e Pergjithshme
512	34554	Monitor Pacienti Multiparametr ik	Biolight	Q5	Q068E03722 2	REA e Pergjithshme
513	34538	Monitor Pacienti Multiparametr ik	Biolight	Q5	Q068E03722 6	REA e Pergjithshme
514	34536	Monitor Pacienti	Biolight	Q5	Q068E03722 3	REA e Pergjithshme

Dokumentat standarde të tenderit

		Multiparametrik				
515	34540	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037235	REA e Pergjithshme
516	34563	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037234	REA e Pergjithshme
517	34553	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037220	REA e Pergjithshme
518	34549	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037237	REA e Pergjithshme
519	34542	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037233	REA e Pergjithshme
520	34539	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037236	REA e Pergjithshme
521	34556	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037228	REA e Pergjithshme
522	34555	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037240	REA e Pergjithshme
523	34541	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037219	REA e Pergjithshme
524	34544	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037229	REA e Pergjithshme
525	34196	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037216	REA e Pergjithshme
526	34548	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037231	Lab.Kardiokirurgji
527	34545	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037221	Lab.Kardiokirurgji

Dokumentat standarde të tenderit

528	34551	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037218	Lab.Kardiokirurgji
529	34547	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037217	Magazinë
530	34537	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037225	Magazinë
531	34055	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037230	Magazinë
532	34199	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037239	Magazinë
533	34546	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037238	Magazinë
534	34550	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037227	Magazinë
535	34552	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037232	Magazinë
536	34600	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ V1826	Magazinë
537	34076	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ U3172	Magazinë
538	34110	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ V1811	Magazinë
539	34038	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ V1887	Magazinë
540	34033	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ U3091	Magazinë
541	34064	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ U3194	Magazinë
542	34121	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ U3107	Magazinë
543	34153	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ U3235	Magazinë
544	34155	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ V1623	Magazinë
545	34163	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ V1818	Magazinë

Dokumentat standarde të tenderit

546	34640	Eko portative	GE	Versana Active	Sn 6054210WX O	Covid 3 Seksioni C
547	pjsest perberese si me poshte :					
548	34641	Sonde	GE	4C-RS	Sn 855153WX3	
549	34642	Sonde	GE	12L-RS	Sn 857039WX2	
550	34643	Printer	SONY	UP	Sn D898MD	
551	34644	Kareli Mbajtes			Sn 5820934S201 40034	
552	34630	Eko portative	GE	Versana Active	Sn 6054221WX O	Reanimacioni Qendror
553	pjsest perberese si me poshte :					
554	34626	Sonde	GE	4C-RS	Sn 879535WX3	
555	34627	Sonde	GE	12L-RS	Sn 86140WX0	
556	34628	Printer	SONY	UP	Sn D898MD	
557	34629	Kareli Mbajtes			Sn 5820934S201 40026	
558	34638	Eko Fikse	GE	Versana Premium VS	Sn 6036855WX O	Ekografi Bledi Fuga
559	Pjeset perberese					
560	34637	Sonde	GE	4C-RS	Sn 851185WX9	
561	34631	Sonde	GE	12L-RS	Sn 864027WX8	
562	34632	Printer	SONY	UP	Sn D898MC	
563	34645	Eko Fikse	GE	Versana Premium VS	Sn 6036837WX O	REA e Kardiologjise
564	Pjeset perberese					
565		Sonde	GE	4C-RS		

Dokumentat standarde të tenderit

566		Sonde	GE	12L-RS		
567	34646	Printer	SONY	UP	Sn D898MC	
568	34666	Holter NIBP	Contec	ABPM50	2,007E+09	Mjekësia Interne
569	34665	Holter ECG	Contec	TLC9803	2,007E+10	Mjekësia Interne
570	34670	ECG	GE	MAC 600	SS519380002 PA	REA Kardiokirurgji
571	34671	ECG	GE	MAC 600	SS519370099 PA	REA Kardiokirurgji
572	34673	Shiringë Elektrike	Fresenius Vial	Injectomat Agilia IS	018090/2325 5444	Nefrologji
573	34672	Shiringë Elektrike	Fresenius Vial	Injectomat Agilia IS	018090/2325 5431	Dializa
574		ECG me 12 Kanale	Nihon Kohden	ECG-2350	154835	Spitali Covid
575		Defibrilator-Monitor	Nihon Kohden	TEC-5621	80256	Spitali Covid
576		Audiometer	Inventis	10327-Piccolo Basic	AU1PG2022 4158	Spitali Covid
577	34659	Ventilator Portativ		OXIVENT LIFE	040220/0011-000493	REA Infektiv
578	34601	EKO Portative	SunBright	SUN-800D	1,105E+13	Magazinë

Shënime:

- Autoriteti kontraktor ka të drejtën të heqë pajisje të caktuara nga regjimi i mirëmbajtjes dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.
- Autoriteti kontraktor ka të drejtën të shtojë pajisje të caktuara në regjim mirëmbajtje, dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte. Për pajisjet që do të shtohen, norma maksimale e aplikueshme është 7 % e çmimit të blerjes së pajisjes. Vlera e aplikueshme për mirëmbajtjen e këtyre pajisjeve shtesë, do të jetë brenda vlerës totale të MK në fjalë.

Nevojat për organizimin funksional/strukturor të operatorit kontraktues dhe të shërbimit për mirëmbajtjen e plotët pajisjeve janë të grupuara në disa kategori:

- Organizimi strukturor dhe mjetet e nevojshme për administrim të proceseve të mirëmbajtjes.
- Mirëmbajtja parandaluese/preventive e pajisjeve mjekësore,
- Inspektimi i siguri së pajisjeve mjekësore,
- Mirëmbajtja korrigjuese epajisjeve mjekësore
- Furnizimi me pjesë këmbimi dhe aksesori,

Organizimi strukturor dhe mjetet e nevojshme për administrim të proceseve të mirëmbajtjes:

- Operatori ofertues duhet të ketë një strukturë organizative për mirëmbajtjen e pajisjeve mjekësore të standartizuar/kompatibël sipas/me specifikimeve të Direktives së Pajisjeve Mjekësore **MDR 2017/745 (Regulation (EU) 2017/745 On Medical Devices)**.
- Shoqëria e kontraktuar ose nënkontraktorët, duhet të ketë staf teknik/inxhinierik të autorizuar nga prodhuesi dhe/ose të certifikuar sipas Direktives së Pajisjeve Mjekësore **MDR 2017/745 (Regulation (EU) 2017/745 On Medical Devices)**, dhe të mjaftueshëm, për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt për gjithë periudhën e mirëmbajtjes si dhe në mënyrë që të mbulojë defektet që mund të ndodhin në të njëjtën kohë. Vetëm ky staf të kryejë ndërhyrjet korrigjuese dhe kalibruese të pajisjeve mjekësore.
- Operatori duhet të ketë më shumë se një person kontakti për raportimin e defekteve dhe kontakte të tjera për të cilët duhet të bëjë me dije Autoritetin Kontraktor (*telefon dhe email*).
- Operatori duhet të ketë si mjet të domosdoshëm të punës së tij një sistem të menaxhimit të pajisjeve mjekësore dhe mirëmbajtjes së tyre (CAFM: Computer-aided Facility Management).

Ky sistem menaxhimi duhet të ketë funksionalitetet e nevojshme si vijon:

- a. Të bëjë regjistrimin e të gjitha pajisjeve mjekësore sipas modelit të regjistrimit miratuar nga MSHMS (*Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale*)
- b. Të menaxhojë, parashikojë e optimizojë planifikimin e mirëmbajtjes dhe inspektimit të pajisjeve mjekësore
- c. Të dokumentojë e arkivojë cdo ndërhyrje mirëmbajtjeje preventive, korrigjuese apo inspektuese të pajisjeve mjekësore
- d. Të administrojë e parashikojë nevojat dhe porositë për pjesë këmbimi apo aksesore të nevojshëm për mirëmbajtjen preventive dhe korrigjuese
- e. Të mundësojë krijimin e raporteve me tregues kyç për Autoritetin Kontraktues në lidhje me mbarëvajtjen/ecurinë e pajisjeve mjekësore
- f. Të bëjë përlllogaritje kostosh dhe raportime të tyre sipas nevojave të Autoritetit Kontraktues
- g. Të raportojë situatën në kohë reale dhe garantojë akses Autoritetit Kontraktues mbi gjendjen e pajisjeve, përdorimin, kostot, etj
- h. Të pasqyrojë dhe ndihmojë në planifikimin dhe rialokimin e pajisjeve mjekësore në shërbime të tjera

Mirëmbajtja parandaluese/preventive e pajisjeve mjekësore:

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekt i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi, për çdo pajisje dhe përbërës të saj, nëpërmjet stafit të specializuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e SIK (*Sektori i Inxhinierisë Klinike*) dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet sipas procedurave dhe intervaleve të përcaktuara nga prodhuesi.

- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Raporti i servisit duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i SIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes me anë të procesverbalit faktik të firmosur nga specialistët e SIK, përdoruesit dhe inxhinierët e firmës.
- Autoriteti Kontraktues ka të drejtë të kërkojë verifikime përveç atyre të planifikuara, në raste të vecanta, në kushte apo sipas nevojave të vecanta dhe Kontraktuesi është i detyruar të pranojë këto kërkesa pa kushte.

Inspektimi i sigurisë së pajisjeve mjekësore:

- Operatori duhet të kryejë një inspektim sigurie sipas standartit ndërkombëtar elektrik IEC 62353 të specifikuar nga Direktiva e Pajisjeve Mjekësore (MDD 93/42/EEC) ose prodhuesi, për çdo pajisje mjekësore dhe pjesëve përbërëse të saj, nëpërmjet stafit të trajnuar dhe certifikuar.
- Operatori duhet të kryejë inspektim vizual, testime dhe matje me aparatura të kalibruara.
- **Operatori duhet të planifikojë kryerjen e këtyre testimeve në bashkëpunim me stafin e Sektorit të Inxhinierisë Klinike bazuar në specifikimet e prodhuesit.**
- Në përfundim të çdo inspektimi sigurie duhet të përpilohet një raport dhe firmoset nga specialistët e Sektorit të Inxhinierisë Klinike dhe Inxhinieri/Tekniku i kompanisë që kryen testin. Ky raport duhet ruajtur në sistemin e menaxhimit si pjesë e historisë së mirëmbajtjes së pajisjes.
- Pas çdo testimi sigurie në pajisje duhet vendosur një shenjë treguese e gjendjes së sigurisë së pajisjes.
- Autoriteti Kontraktues ka të drejtë të kërkojë verifikime përveç atyre të planifikuara, në raste të vecanta, në kushte apo sipas nevojave të vecanta dhe Kontraktuesi është i detyruar të pranojë këto kërkesa pa kushte.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore:

- Shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo defekti/pjese të mundshëm/egjatë periudhës së kontratës, për pajisjen dhe të gjithë aksesoret të cilat janë të lidhura me pajisjen, në mënyrë që ajo të jetë në shërbim të stafit mjekësor sic mund të jenë: printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice larës filmash etj, dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar defektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga SIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo defekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi, korrigjimi i defektit duhet të realizohet jo më vonë se 24 orë, ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një defekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë defektin dhe të vendosë

pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit të firmosur nga specialisti i SIK, përdoruesi dhe inxhinieri i shoqërisë kontraktore, sipas parashikimeve në këto Dokumente Tenderi dhe Kushtet e Kontratës.

- Pas riparimeve apo ndërhyrjeve të kryera, shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi, zëvendësimi pjesësh këmbimi apo aksesorë, pajisja duhet të jetë në gjendje të plotë pune.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e defektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes dhe/ose shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, specialisti i SIK (*Spektori i Inxhinierisë Klinike*) dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.

Furnizimi me pjesë këmbimi dhe aksesorë:

- Pjesë të këmbimit duhet të jenë të reja, të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Të jenë origjinale ose nga prodhues të tjerë të certifikuar.
- Të jenë të certikuara me CE sipas standarteve dhe direktivave të aprovuara në tregun Europian.
- Kur është e aplikueshme, pjesët e këmbimit dhe aksesorët duhet të kenë manual instalimi shoqëruar sipas rekomandimeve të prodhuesit. Një kopje e këtij manuali i dorëzohet përfaqësuesit të Autoritetit Kontraktor.
- Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha defektet e mundshme të tyre.

Paketa Softuer e Programeve të Ndhmuara nga Kompjuteri (CAFM - Computer-aided Facility Management):

OE duhet të ketë **pajisjet e nevojshme për kryerjen cilësore të shërbimeve, ku të përfshijë një Paketë Softuer të Programeve të Ndhmuara nga Kompjuteri (CAFM - Computer-aided Facility Management)**, e liçensuar, që të përfshijë të paktën funksionet vijuese:

- Dokumentacionin e plotë e pajisjeve dhe aparaturave (të dhënat mbi pajisjet dhe aparaturat, mirëmbajtjen parandaluese, të mirëmbajtjes korrigjuese, kontratat, planifikimi etj.
- Analiza dhe raportimi i kostove të ciklit jetësor
- Menaxhimi i dokumentit/teve dixhital
- Qendra e thirrjeve në intranet që raporton defektet
- Akses për përdoruesit

1. Të Përgjithshme

Objekti i parë i këtij tenderi është krijimi i një strukture shërbimi biomjekësor për të instaluar pajisjet biomjekësore sipas kërkesës së Rregullores së Pajisjeve Mjekësore të Komunitetit Evropian (**MDR 2017/745**) në Qendrën Spitalore Universitare "Nënë Tereza", Tiranë.

Objekti i dytë është menaxhimi i mirëmbajtjes së pajisjeve biomjekësore të Qendrës Spitalore Universitare "Nënë Tereza", Tiranë, bazuar në këto dokumente tenderi dhe anekset përkatëse, pas një periudhe mobilizimi prej tre muajsh.

Objekti i tretë është të përfshijë menaxhimin e riinvestimit në defektet dhe pajisjet e vjetruara.

2. Shërbimet

Kontraktori duhet të veprojë si Operator Ekonomik për të gjitha shërbimet në departamentin e Inxhinierisë biomjekësore. Kontraktori duhet të jetë përgjegjës për të gjithë nënkontraktorët dhe gjithashtu për mirëmbajtjen e brendshme, përfshirë furnizimin e pjesëve të këmbimit etj.

2.1. Ngritja e strukturave të mirëmbajtjes biomjekësore

Kontraktori do të përcaktojë dhe përshkruajë një strukturë organizative për mirëmbajtjen e Pajisjeve biomjekësore sipas kërkesës së Rregullores së Pajisjes Mjekësore (**MDR 2017/745**). **Kjo strukturë do të krijohet brënda periudhës së mobilizimit prej 3 muajsh para ekzekutimit të kontratës.**

2.1.1. Zbatimi i një sistemi CAFM (Menaxhimi me ndihme kompjuterike)

Kontraktori duhet të paraqesë një metodologji të detajuar për implementimin e një softueri CAFM (computer-aided Facility Management) me funksionet e mëposhtme:

Menaxhimi i pajisjeve biomjekësore

- Regjistrimi i pajisjeve biomjekësore (lloji, modeli, përshkrimi, klasifikimi sipas akteve të pajisjeve mjekësore, lloji i rrezikut, të dhënat e shitësit, vendndodhja, kostot e lidhura me pajisjen etj.)
- Klasifikimi sipas kërkesave ligjore;
- Menaxhimi i inspektimeve të sigurisë për pajisjet mjekësore dhe pajisjet e kalibrimit
- Ndërlidhja me pajisjet e testimit;
- Analiza dhe raportimi i kostos;
- Dokumentimi i të gjitha aktiviteteve të mirëmbajtjes në lidhje me pajisjet.

Planifikimi i mirëmbajtjes

- Planifikimi, administrimi dhe optimizimi i aktiviteteve të mirëmbajtjes
- Planifikimi dhe menaxhimi i kontratave të mirëmbajtjes, detyrat, afatet, garancitë dhe rregulloret ligjore
- I përdorshëm për çdo objekt të mirëmbajtur siç është pasuria dhe pajisjet
- Seri orarësh për inspektime dhe mirëmbajtje të përsëritura
- Pajtueshmëria me kërkesat e dokumentacionit ekzistues të legjislacionit
- Menaxhimi dhe historiku i integruar i dokumenteve
- Mundësitë e vlerësimit dhe analizës për të furnizuar tregues të rëndësishëm të performancës për menaxhmentin
- Përshkallëzimi në rast të orareve të caktuara.

Menaxhimi i porosive

- Koordinimi dhe menaxhimi i të gjitha orareve të mirëmbajtjes dhe ngjarjeve të paplanifikuara
- Delegimi i porosive të brendshme dhe të jashtme të punës (p.sh. ofruesit e jashtëm të shërbimeve)
- Ndjekja e Statusit për çdo porosi pune
- Caktimi i urdhrave të punës për stafin e brendshëm ose caktimet e porosive të jashtme
- Çdo urdhër pune mund të dokumentohet duke përdorur aktivitetet përkatëse
- Mundësitë e vlerësimit dhe analizës për të furnizuar tregues të rëndësishëm të performancës për menaxhmentin.

Menaxhimi i materialeve

- Menaxhimi i depove dhe artikujve të shumtë me vendndodhjen e saktë përmes një strukture të hollësishme të magazinimit
- Blerja dhe vlerësimi i automatizuar i të dhënave të inventarit, dërgesave dhe heqjeve e inventarit në rast të mospërputhjeve me të dhënat ekzistuese
- Dokumentacioni në mënyrë që të arrihen standardet e sigurimit të cilësisë
- Alokimi i porosive nga planifikimi i orarit, detujres ose përgatitjet e punës, si dhe aktivitetet
- Përmbledhje e automatizuar e porosive të shumta për një porosi të caktuar kolektive
- Menaxhimi dhe krahasimi i të gjithë furnizuesve të regjistruar, si dhe kushteve dhe shërbimeve të tyre.

Editues i Projektuesit dhe Rrjedhës së Punës

- Rregullimi dhe ndryshimi në paraqitjet e formave, të tilla si lëvizja e fushave ekzistuese ose krijimi i fushave, tabelave dhe katalogëve të rinj në bazën e të dhënave përmes tërheqjes dhe lëshimit
- Zbatimi ose rregullimi i proceseve përmes tërheqjes dhe lëshimit
- Rregullimi i rregullave ekzistuese dhe krijimi i rregullave të reja.

Kjo zgjidhje softuerike dhuet të instalohet në gjuhën angleze dhe do të jetë në dispozicion edhe në gjuhën Shqipe.

Ofertuesi do t'i japë autoritetit kontraktues akses në funksionin e raportimit të programit CAFM (Computer-aided Facility Management) për analizë të situatës në kohë reale. Kjo i mundëson

klientit të ketë një objektiv dhe analizë të situatës në kohe reale për të gjitha pajisjet mjekësore, përfshirë kohën, kostot dhe gjendjen e pajisjes. Disponueshmëria e sistemit duhet të jetë 24/7 me 99% në kohë. Raportet e paracaktuara do të tregojnë analiza të ndryshme të të dhënave të statusit të pajisjeve, statusit të punëve të mirëmbajtjes me përparësi.

Moduli i Ndërhyrjes Intranet

- a) Me fillimin e zbatimit të Kontratës, Kontraktori duhet të vërë në dispozicion të AK (në intranet) funksionet e mëposhtme:
- dërgimin e një raporti të defektit,
 - kontroll i të dhënave kryesore të pajisjes,
 - monitorimin e afateve,
 - depërtim në ditarin e pajisjeve mjekësore,
 - dokumentimi i trajnimit.
- b) Për këtë qëllim, Kontraktori do të vërë në dispozicion përmes Intranetit një autorizim për të hyrë në softuerin e mirëmbajtjes dhe menaxhimit në përdorim.
- c) Kontraktori duhet t'u japë akses vetëm përfaqësuesve të caktuar / autorizuar të AK-së.
- d) Kostot e AK për çdo ndërlidhje të nevojshme, hyrjen në Intranet, pajisjet, instalimet dhe më tej softueri do të bartet nga AK.
- e) Softueri i mirëmbajtjes që do të vihet në dispozicion nga Kontraktuesi sipas kësaj Kontrate duhet të përdoret nga AK dhe stafi i AK të cilët do të trajnohen në mënyrë adekuate në përdorimin e softuerit.
- f) Nuk lejohet marrja me qira ose caktimi i softuerit palëve të treta, ose zhvendosja e tij të ambienteve jashtë ambienteve të AK-së.

2.1.2. Kontraktuesi do të krijojë një regjistër të plotë të aseteve për të gjithë pajisjet biomjekësorët

Kontraktori duhet të paraqesë një metodologji të detajuar për rivlerësimin e të gjitha aseteve biomjekësore. Ky regjistër i aseteve do të ekzekutohet me sistemin e mëparshëm të instaluar CAFM dhe do të mbulojë minimumin e artikujve vijues:

Të gjitha specifikimet teknike përkatëse të pajisjes, numri i inventarit, modeli, prodhuesi, fotografia e pajisjes, etiketimi, gjendja e pajisjes, protokollet, vendndodhja, të dhënat e prokurimit, manualët (ku ndodhet nomenklatura ndërkombëtare biomjekësore).

2.1.3 Zhvillimi i planeve të mirëmbajtjes

Kontraktori duhet të paraqesë një metodologji të detajuar për zbatimin e një përmbledhjeje, Planin periodik të mirëmbajtjes parandaluese (ppm) dhe Planin e inspektimit të sigurisë për të gjithë. Pajisjet biomjekësore (kur është e zbatueshme), bazuar në këshillat e prodhuesve për të gjitha pajisjet, përfshirë pajisjet biomjekësore të rivlerësuar. Ky plan do të jetë një pjesë perberese e sistemit CAFM të instaluar më parë, duke përfshirë një sistem alarmi, gjenerim automatik të urdhrave të punës.

Kontraktuesi duhet të sigurojë një plan të mirëmbajtjes për import në sistemin CAFM. Plani i mirëmbajtjes duhet të përmbajë informacion në lidhje me datën e ardhshme të afatit, intervalin për orarin, informacion në lidhje me koordinatorin dhe ekzekutuesin (stafin e brendshëm ose kompaninë e jashtme) si dhe informacioni i hapave të mirëmbajtjes.

2.1.4 Zbatimi i një sistemi të ndarë të menaxhimit të cilësisë

Kontraktori do të zhvillojë dhe zbatojë një sistem gjithëpërfshirës të ndarë të menaxhimit të cilësisë, duke përfshirë të gjitha politikat e nevojshme për një departament biomjekësor, siç janë: Mirëmbajtja korrigjuese, Mirëmbajtja periodike parandaluese, Siguria dhe kontrollat metrologjike, Plani i emergjencës, Analiza e rrezikut, Shkatërrimi i pajisjeve mjekësore, perseritja e produkteve (përfshirë paralajmërimet), Prokurimi i pajisjeve (plani i ri-investimit), Siguria e të dhënave. Ky sistem gjithëpërfshirës i ndarë i departamentit do të zbatohet brenda vitit të parë pas nënshkrimit të kontratës.

2.2 Menaxhimi i mirëmbajtjes biomjekësore.

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë që operatori ekonomik duhet të kryejë mirëmbajtje parandaluese siç specifikohet nga prodhuesi dhe mirëmbajtje korrigjuese të secilës pajisje dhe përbërësi për ndonjë defekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Të gjitha pajisjet "jo gjendje pune" përjashtohen nga shërbimet. Pajisjet me defekt do të përfshihen në program pas riparimit ose riinvestimit.

2.2.1 Mirëmbajtja periodike parandaluese (PPM) e pajisjeve mjekësore

Mirëmbajtja parandaluese sipas udhëzimeve të prodhuesit do të thotë:

Operatori duhet të kryejë shërbimin e plotë të kontrollit dhe mirëmbajtjes siç kërkohet nga prodhuesi i secilës pajisje dhe përbërësve të saj përmes inxhinierëve të kualifikuar. Operatori duhet të sigurojë PPM, zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara ose të konsumuara për të identifikuar dhe korrigjuar problemet para se ato të ndodhin ose të zhvillohen në probleme të mëdha për të parandaluar dështimet dhe keqfunksionimet e pajisjeve.

Operatori ekonomik duhet të planifikojë PPM së bashku me stafin e Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore dhe përdoruesit. PPM duhet të kryhet në intervale të specifikuara nga prodhuesi.

Në përfundim të çdo mirëmbajtje parandaluese të kryer, kompania kontraktuese do të mbajë një raport shërbimi për PPM dhe kontrollin e secilës për sa më sipër. Raporti i shërbimit duhet të nënshkruhet nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore dhe Inxhinier / Teknik i kompanisë që do të kryejë mirëmbajtjen. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e regjistrimit të ciklit jetësor të pajisjes.

Operatori i kontraktuar duhet të raportojë çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjeve me anë të një regjistri faktik të nënshkruar nga specialistët e Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore, përdoruesit dhe inxhinierë të firmës. Gjithashtu në bazë të këtij procesverbali faktik do të kompletohet edhe rekordi që bëhet nga përgjegjësi i Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore, shefi i shërbimit ku ndodhen pajisjet dhe inxhinierët e firmës.

Ky raport mund të sigurohet për autoritetin kontraktues përmes hyrjes në funksionin e raportit të sistemit CAFM. Kjo duhet të jetë një mundësi statistikore në kohë reale.

2.2.2 Inspektimi i sigurisë së pajisjeve mjekësore

Inspektimi i sigurisë sipas autoritetit ligjor nënkupton:

Operatori duhet të kryejë një inspektim sigurie sipas EN (SSH) 62353 (IEC 60101) siç kërkohet nga Direktiva e Pajisjeve Mjekësore (MDR 2017/745) ose prodhuesi i secilës pajisje dhe përbërësve të saj përmes inxhinierëve të trajnuar. Operatori duhet të sigurojë inspektim vizual, provë dhe matje me pajisje testimi të kalibruara.

Operatori duhet të planifikojë inspektimin e sigurisë së bashku me stafin e Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore dhe përdoruesit. Inspektimet e sigurisë duhet të kryhen në intervale të specifikuara nga prodhuesi.

Në përfundim të çdo inspektimi të sigurisë të kryer, kompania kontraktuese do të mbajë një raport sigurie. Raporti i sigurisë duhet të nënshkruhet nga Inxhinieri / Tekniku i ndërmarrjes që do të kryejë kontrollin e sigurisë. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM (*Computer-aided Facility Management*) si pjesë e regjistrimit të ciklit jetësor të pajisjes.

Pas çdo kontrolli sigurie, duhet të bashkëngjitet një etiketë që tregon statusin në pajisjen biomjekësore.

2.2.3 Mirëmbajtja korigjuese e pajisjeve mjekësore

Në mirëmbajtjen korigjuese kompania kontraktuese duhet të kryejë riparimin dhe zëvendësimin e defekteve potenciale gjatë periudhës së kontratës për pajisjet dhe të gjithë aksesorët që janë të lidhur me pajisjet në mënyrë që pajisjet të jenë në shërbim të personelit mjekësor dhe të ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimi i pajisjes brenda standardeve të specifikuara nga prodhuesi.

Kompania kontraktuese duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar defektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftime nga Njësia e Inxhinierisë Biomjekësore, për mosfunksionim, probleme të ndryshme ose defekte të pajisjeve.

Në rast se nuk nevojiten pjesë rezervë, korigjimi i defektit duhet të bëhet jo më vonë se 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.

Nëse konstatohet se pjesët rezervë janë të nevojshme për të korigjuar një defekt, operatori i kontraktuar duhet të furnizojë dhe zëvendësojë pjesë rezervë, të riparojë defektin dhe të rivendosë pajisjet në gjendje normale të punës brenda 7 ditëve të punës nga data e marrjes së urdhrat të nënshkruar të punës nga ana e Specialist i Njesisë Biomjekësore, përdorues dhe inxhinier kontraktor.

Pas riparimeve, ndërhyrjet e kryera nga kompania kontraktuese duhet të kryhet kalibrimi, verifikimi i parametrave dhe një kontroll i sigurisë siç rekomandohet nga prodhuesi për të siguruar funksionimin normal të pajisjeve.

Pas çdo riparimi ose zëvendësimi të pjesëve, duhet të mbahet një raport i regjistrimit ose shërbimit që përshkruan detajet e defektit / problemit, pjesët e instaluara nëse aplikohen, kalibrimet dhe provat e funksionimit. Raporti i shërbimit duhet të nënshkruhet nga Shefi i departamentit ku ndodhen pajisjet, Specialist i Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore dhe teknik ose inxhinier i kontraktorit nga kompania e mirëmbajtjes. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e veprimit të ciklit jetësor të pajisjes.

Kompania kontraktuese duhet të punësojë personel të autorizuar nga prodhuesi ose të certifikuar sipas Direktivës së Pajisjes Mjekësore (MDR 2017/745) për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt. Çdo nderhyrje në pajisjen biomjekësore duhet të kryhet nga stafi i trajnuar i inxhinierisë biomjekësore.

Kontraktuesi ka të drejtë të kërkojë verifikime të ndryshme nga ato të planifikuara, në raste të jashtëzakonshme, në kushte specifike ose sipas nevojave specifike.

2.2.4 Furnizimi me pjesë rezervë

Për furnizimin e pjesëve rezervë për pajisjet mjekësore, vlen sa vijon:

Specifikimet e përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të përdorë pjesë këmbimi origjinale nga prodhuesi ose nga prodhues i çertifikuar për pjesë këmbimi nga burime të tjera.

Kur prodhuesi / furnizuesi i autorizuar shërbimi i detyrueshëm dhe pjesët e këmbimit për disa pajisje me rrezik të lartë, kërkohet ligjërisht që ky shërbim të kontraktohet.

Specifikimet e Veçanta

Pjesët duhet të jenë të reja të papërdorura dhe të pajtueshme me pajisjen.

Pjesët kanë certifikata CE për aprovimin e standardeve, direktivave në tregun evropian.

Pjesët mund të shoqërohen nga manuali i instalimit sipas rekomandime të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se një (1) vit garanci duke përfshirë të gjitha defektet e tyre të mundshme.

Pajisjet duhet të jenë në gjendje të plotë pune pas instalimit të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

Përfshihen produktet e hedhura dhe furnizimet mjekësore.

Përfshihen Aksesorët, materiali i përdorshëm dhe i harxhueshëm, përveç atij që përcaktohet në faturën e sasive.

2.2.5 Koha maksimale e reagimit dhe ajo joproductive

Kohëzgjatja maksimale e riparimit të defektit duhet të jetë jo më shumë se 24 orë nga data e marrjes së njoftimit zyrtar kur pajisja nuk kërkon pjesë zëvendësimi. Kontraktori duhet të hartojë raportin TIP 1, i cili do të nënshkruhet nga stafi i sektorit të inxhinierisë biomjekësore, përdoruesi i pajisjeve dhe inxhinieri i kontraktorit. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e veprimit të ciklit jetësor të pajisjes.

Në çdo rast kur personeli i Kontraktuesit konstaton se riparimi i defektit përkatës kërkon zëvendësimin / pjesë rezervë, ose shkaqet e defektit nuk mund të përcaktohen, Kontraktori do të hapë raportin TIP 1, i cili do të pranohet nga stafi i Sektorit të Inxhinierisë Biomjekësore, përdoruesi i pajisjes dhe inxhinieri i kontraktorit. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e regjistrimit të ciklit jetësor të pajisjes.

Kontraktori më pas do të furnizojë dhe instalojë pjesët rezervë, do të riparojë defektet dhe do të rivendosë pajisjet në gjendje normale pune brenda 7 ditëve të punës nga data e marrjes së njoftimit zyrtar, pra nga data e hartimit/hapjes së raportit TIP 1 (përfshijë kohëzgjatja e procedurës së zhdoganimit). Pas përfundimit të riparimit, raporti TIP 1 duhet të mbyllet/nënshkruhet nga stafi i Sektorit të Inxhinierisë Klinike, përdoruesi i pajisjes dhe inxhinieri i Kontraktorit dhe duhet të ruhet në sistemin CAFM si pjesë e regjistrimit të ciklit jetësor të pajisjes.

Pas çdo riparimi ose zëvendësimi të pjesëve, duhet të plotësohet një raport TIP 1, nga Kontraktori duke përshkruar detajet e defektit/problemit, pjesët e instaluara nëse ka, kalibrimet dhe vërtetimin e funksionit. Raporti duhet të nënshkruhet nga përdoruesi i pajisjes dhe/ose përfaqësuesi i Klinikës/Departamentit ku është vendosur pajisja, personeli i sektorit të inxhinierisë biomjekësore dhe personeli i kontraktorit. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e regjistrimit të ciklit jetësor të pajisjes.

- Kontraktori duhet të sigurojë që pajisjet do të kenë “në kohë” me minimum 95% në vit (pa kohëzgjatje të PPM dhe CCP).
- Kontraktori duhet të sigurojë lëvizjen, zhvendosjen, çmontimin dhe riinstalimin, vetëm një herë dhe vetëm për pajisjet e lëvizshme, nëse kërkohet nga Autoriteti Kontraktues.

2.3 Plani i investimeve dhe riinvestimeve

Me kërkesë të AK, Kontraktori përgatit një propozim për një periudhë afatshkurtër dhe afatmesme, planin e investimeve për sistemet dhe pajisjet mjekësore-teknike të AK-së. Përsa mëposhtë duhet marrë parasysh:

- Prioriteti dhe koha e prokurimit të arsyeshëm të zëvendësimit
- Respektimi i kuadrove financiare të përcaktuara.

Kur harton propozimin, Kontraktori do të koordinojë me AK-në (drejtorinë ndjekëse të kontratës) brenda kornizës së takimeve të rregullta të dakordësuara. AK-ja është përgjegjëse për marrjen e vendimit për zbatimin e investimeve. Autoriteti kontraktor ka të drejtën të heqë pajisje të caktuara nga regjimi i mirëmbajtjes dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte. Autoriteti kontraktor ka të drejtën të shtojë pajisje të caktuara në regjim mirëmbajtje, dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte. Për pajisjet që do të shtohen, norma maksimale e mirëmbajtjes është 7 % e çmimit të blerjes (Vlera e aplikueshme për mirëmbajtjen e këtyre pajisjeve shtesë, do të jetë brenda vlerës totale të MK në fjalë).

Në varësi të planit të propozuar nga Kontraktori, me miratimin me shkrim të AK, Kontraktori mund të propozojë zëvendësimin e pajisjeve të cilat janë *end of life*, apo pajisje të konsideruara të vjetra sipas përcaktimeve ligjore në fuqi në RSH (legjislacioni që rregullon pajisjet mjekësore dhe aktet në zbatim të tij, sipas azhurnimeve përkatëse) apo Direktivës MDR 2017/745, me pajisje të reja (*free of charge*) të cilat kanë minimalisht të njëjtat specifikime teknike dhe parametra dhe më të mira, dhe të cilat plotësojnë kriteret MDR 2017/745 dhe azhurnimeve përkatëse, apo CE/FDA;

Shtojca 10

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor në marrëveshjen kuadër]

**PLANIFIKIMI I
KONTRATAVE NË MARRËVESHJEN KUADËR**

☐ Shërbim: Numri total i kontratave sipas Marrëveshjes Kuadër _____		
Kontrata Nr.	Titulli i Kontratës	Përshkrim i shkurtër i kontratës
01	_____	_____
02	_____	_____
03	_____	_____
...	_____	_____

Shtojca 11

SHËRBIMET DHE GRAFIKU I EKZEKUTIMIT

Nr.Ren dor	Nr Inventari	Emri Pajisjes	Prodhuesi	Modeli	Nr Serisë	Vendodhja Godine	Sasia
1	11729	APARAT ANESTEZIE	DRAGER	FABIUS PLUS		Spitali Neurokirurgjise	1
2	11796	APARAT ANESTEZIE	DRAGER	FABIUS PLUS		Spitali Neurokirurgjise	1
3	19735	APARAT ANESTEZIE	DRAGER	FABIUS PLUS		Godina e Djegie Plastikes	1
4	19815	APARAT ANESTEZIE	DRAGER	FABIUS PLUS		Spitali Neurokirurgjise	1
5	19947	APARAT ANESTEZIE	DRAGER	FABIUS PLUS		Godina e Djegie Plastikes	1
6	19948	APARAT ANESTEZIE	DRAGER	FABIUS PLUS		Godina e Djegie Plastikes	1
7	11640	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	NEPTUNE		Spitali Francez	1
8	30948	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	NEPTUNE		Kardiokirurgjia	1
9	19817	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	NEPTUNE		Spitali Neurokirurgjise	1
10	19837	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	NEPTUNE		Spitali Francez	1
11	19838	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	NEPTUNE		Spitali Francez	1
12	19839	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	NEPTUNE		Spitali Francez	1
13	19840	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	NEPTUNE		Spitali Francez	1
14	21107	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	SATURN EVO		Spitali I Urgjencë Pranimi	1
15	12267	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	SATURN EVO		Spitali Neurokirurgjise	1
16	31289	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	SATURN EVO		Kardiokirurgjia	1
17	19721	APARAT ANESTEZIE	MEDEC	SATURN EVO		Spitali Pediatrik	1
18	21037	EKO	GE	VIVID S5		Spitali I Urgjencë Pranimi	1
19	21970	EKO Kardiake	GE	VIVID E9		Spitali I Urgjencë Pranimi	1
20	19657	EKO Kardiake	GE	VIVID S5		Godina e Pediatrie se Re	1
21	31380	EKO Kardiake	GE	VIVID T8		Godina e Pediatrie se Re	1

Dokumentat standarde të tenderit

22	20979	INKUBATO R	GE	GIRAFFE INCUBATOR		Godina e Pediatrie se Re	1
23	20953	INKUBATO R	GE	GIRAFFE INCUBATOR		Godina e Pediatrie se Re	1
24	19262	Aparat Anestezie	GE	AESPIRE VIEW		Spitali Pediatrik	1
25	20090	Aparat Anestezie	DATEX- OHMEDA	AESTIVA/5/71 00		Spitali Onkologjik	1
26	31995	Sistem Radiografie DR	Toshiba	Plessart VIVO DREX-PV 50		Godina e Pediatrie se Re	1
27	19912	Grafi portative	Shimadzu	MUX-10		Spitali Infektiv	1
28	31235	C-ARM	GMM	MCA PRIME		Spitali Pediatrik	1
29	20691	Sistem Radiografie DR	GMM	Calypso		Spitali I Urgjencë Pranimi Kati-0	1
30	20666	Sistem Radiografie DR	GMM	Calypso		Spitali I Urgjencë Pranimi Kati -1	1
31	20669	Sistem Radiografie DR	GMM	Calypso		Spitali I Urgjencë Pranimi Kati -1	1
32	20686	Sistem Fluoroskopie	GMM	OPERA T90 CEX		Spitali I Urgjencë Pranimi Kati -1	1
33	19763	Grafi Portative	Philips	Practix 160		Kardiokirurgjia	1
34	21489	Grafi Portative	Philips	Practix 300		Spitali Neurokirurgjise	1
35	19853	Mamograf	IMS	Giotto 3DL		Spitali Onkologjik	1
36		PACS Server & 10 kliente Dicom Viewer	FUJI	Synapse		Spitali I Urgjencë Pranimi	1
37	11635	C-ARM	PHILIPS	BV LIBRA		Kirurgjia e Pergjithshme	1
38	11676	C-ARM	PHILIPS	BV LIBRA		Kirurgjia e Pergjithshme	1
39	19942	C-ARM	PHILIPS	BV LIBRA		Spitali Neurokirurgjise	1
40	21488	C-ARM	PHILIPS	BV LIBRA		Spitali I Kardiokirurgjise	1
41	21449	C-ARM	SIEMENS	ARCADIS ORBIC		Spitali Neurokirurgjise	1
42	11669	Kulla e Endoskopise- 1	KARL STORZ	Calcuson		Kirurgjia e Pergjithshme	1
43	19436	Kulla e Endoskopise- 2	KARL STORZ	Calculusplit		Kirurgjia e Pergjithshme	1

Dokumentat standarde të tenderit

44	19576	Kulla e Endoskopise-1	KARL STORZ	Telepack-X		Godina e Pediatrie se Re	1
45	19234	Kullë Endoskopie	KARL STORZ	XENON 20132620		Spitali Infektiv	1
46	19265	Kulla e Endoskopise-2	KARL STORZ	XENON 100/20136220		Spitali Pediatrik	1
47	31218	Kulla e Endoskopise-3	KARL STORZ	XENON NOVA 300/20134020		Spitali Pediatrik	1
48	19241	Lithotriptor C-Arm	STORZ Medical	Modulith SLX-F2		Kirurgjia e Pergjithshme	1
49	19420	Endoskop Portativ Intubimi	PENTAX	FI-16BS		Spitali Infektiv	1
50	30900	Kullë Endoskopie-1	OLYMPUS	EVIS EXERA		Kirurgjia e Pergjithshme	1
51	11953	Kullë Endoskopie-2	OLYMPUS	CLV-180		Kirurgjia e Pergjithshme	1
52	21264	Kabineti I Endoskopisë	FUJINON	EPX 2500		Spitali Patologjik (6-kateshi)	1
53	21402	EKO Kardiake	SONOSITE	M-TURBO		Spitali Patologjik (6-kateshi)	1
54	19235	APARAT SKANIMI HEPATIK	ECHOSENS	FIBROSCAN 502		Spitali Infektiv	1
55	20931	Respirator	Acoma (Nakamura)	ICV-60		Godina e Pediatrie se Re	1
56	20995	Respirator	Acoma (Nakamura)	ICV-60		Godina e Pediatrie se Re	1
57	19349	Respirator	DRAGER	EVITA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
58	19270	Respirator	DRAGER	EVITA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
59	19272	Respirator	DRAGER	EVITA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
60	21682	Respirator	DRAGER	EVITA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
61	21166	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali I Urgjencë Pranimi	1
62	21157	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali I Urgjencë Pranimi	1
63	21158	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali I Urgjencë Pranimi	1
64	21371	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali I Urgjencë Pranimi	1
65	21189	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali I Urgjencë Pranimi	1
66	19760	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali Infektiv	1
67	19794	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali Infektiv	1

Dokumentat standarde të tenderit

68	19788	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali Infektiv	1
69	30991	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali Infektiv	1
70	19949	Respirator	DRAGER	SAVINA		Spitali Infektiv	1
71	20965	Respirator	NEW PORT	eE360e		Godina e Pediatrie se Re	1
72	20986	Respirator	NEW PORT	eE360e		Godina e Pediatrie se Re	1
73	21267	Respirator	NEW PORT	e360		Godina e Pediatrie se Re	1
74	19762	Respirator	NEW PORT	e360		Kardiokirurgjia	1
75	19774	Respirator	NEW PORT	e360		Kardiokirurgjia	1
76	19203	Respirator	VIASYS HEALTHC ARE	VELA COMPREHEN SIVE 16532-02		Spitali Infektiv	1
77	19204	Respirator	VIASYS HEALTHC ARE	VELA COMPREHEN SIVE 16532-02		Spitali Infektiv	1
78	19299	Respirator	VIASYS HEALTHC ARE	VELA COMPREHEN SIVE 16532-02		Spitali Infektiv	1
79	19509	Respirator	VIASYS HEALTHC ARE	VELA COMPREHEN SIVE 16532-02		Spitali Infektiv	1
80	19929	Respirator	VIASYS HEALTHC ARE	VELA COMPREHEN SIVE 16532-02		Spitali Infektiv	1
81	19986	Respirator	VIASYS HEALTHC ARE	VELA COMPREHEN SIVE 16532-02		Spitali Infektiv	1
82	19212	Respirator	VIASYS HEALTHC ARE	VELA COMPREHEN SIVE 16532-02		Spitali Infektiv	1
83	19214	Respirator	VIASYS HEALTHC ARE	VELA COMPREHEN SIVE 16532-02		Spitali Infektiv	1
84	19218	Respirator	VIASYS HEALTHC ARE	VELA COMPREHEN SIVE 16532-02		Spitali Infektiv	1
85	19211	Respirator	VIASYS HEALTHC ARE	VELA COMPREHEN SIVE 16532-02		Spitali I Urgjencë Pranimi	1
86	21173	Respirator	VIASYS HEALTHC ARE	VELA COMPREHEN SIVE 16532-02		Spitali I Urgjencë Pranimi	1
87	21193	Respirator	VIASYS HEALTHC ARE	VELA COMPREHEN SIVE 16532-02		Spitali I Urgjencë Pranimi	1

Dokumentat standarde të tenderit

88	19215	Respirator	VIASYS HEALTHCARE	VELA COMPREHENSIVE 16532-02		Spitali I Urgjencë Pranimi	1
89	19217	Respirator	VIASYS HEALTHCARE	VELA COMPREHENSIVE 16532-02		Spitali I Urgjencë Pranimi	1
90	11530	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re	1
91	11532	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re	1
92	19332	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik	1
93	19333	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik	1
94	19348	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik	1
95	19383	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re	1
96	19388	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik	1
97	19393	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re	1
98	19558	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re	1
99	19560	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re	1
100	19577	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re	1
101	19636	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik	1
102	19637	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik	1
103	19660	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik	1
104	19674	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik	1
105	19792	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik	1
106	19983	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re	1
107	20917	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re	1
108	20918	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re	1
109	20923	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re	1
110	20924	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re	1
111	20943	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re	1
112	31061	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re	1
113	31065	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re	1
114	31071	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Godina e Pediatrie se Re	1
115	31196	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik	1
116	31197	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik	1
117	31198	Aspirator	MIZUHO	MSP-103B		Spitali Pediatrik	1

Dokumentat standarde të tenderit

118	31386	Defibrilator Bifazik	Innomed Medical Zrt	Cardio-Aid 360-B		Urgjence Pranimi	1
119	34740	Defibrilator Bifazik	Innomed Medical Zrt	Cardio-Aid 360-B		Urgjence Pranimi	1
120	34741	Defibrilator Bifazik	Innomed Medical Zrt	Cardio-Aid 360-B		Patologjik	1
121	34742	Defibrilator Bifazik	Innomed Medical Zrt	Cardio-Aid 360-B		Patologjik	1
122	34743	Defibrilator Bifazik	Innomed Medical Zrt	Cardio-Aid 360-B		Patologjik	1
123	21981	Defibrilator	NIHON-KOHDEN	CARDIOLINE TEC7721K		Spitali I Urgjencë Pranimi	1
124	20958	Defibrilator	NIHON-KOHDEN	CARDIOLIFE TEL-7521K		Spitali Pediatrik	1
125	31057	Defibrilator	NIHON-KOHDEN	TEC-SS21K		Kardiokirurgjia	1
126	19723	Defibrilator	NIHON-KOHDEN	TEC-7721K		Kirurgjia e Pergjithshme (djegie Plastika)	1
127	31292	Defibrilator	NIHON-KOHDEN	CARDIOLIFE ACTIBIPHASI C TEC 5521K		Kardiokirurgjia	1
128	11513	Defibrilator	NIHON-KOHDEN	CARDIOLIFE TEC-7721K		Godina e Djegie Plastikes	1
129	31502	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		QKA	1
130	20096	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik	1
131	21471	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik	1
132	21790	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik	1
133	21797	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik	1
134	21747	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik	1
135	21751	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik	1
136	21976	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik	1

Dokumentat standarde të tenderit

137	21975	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik	1
138	21900	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTART MRX		Spitali Patologjik	1
139	19747	Defibrilator	PHILIPS	HEARTSTAR T MRX		Spitali Patologjik	1
140	20936	Inkubator A	Nakamura	H-1000		Godina e Pediatrie se Re	1
141	20952	Inkubator A	Nakamura	H-1000		Godina e Pediatrie se Re	1
142	20946	Inkubator Kirurgjikal	ATOM MEDICAL	V-88		Godina e Pediatrie se Re	1
143	20963	Inkubator Kirurgjikal	ATOM MEDICAL	V-88		Godina e Pediatrie se Re	1
144	19394	Inkubator	ATOM MEDICAL	V-850		Godina e Pediatrie se Re	1
145	21243	Inkubator	ATOM MEDICAL	INCUI		Godina e Pediatrie se Re	1
146	21234	Inkubator	ATOM MEDICAL	INCUI		Godina e Pediatrie se Re	1
147	21660	EKO Doppler	Toshiba	Power vision 6000		Godina e Pediatrie se Re	1
148	31986	EKO	Toshiba	XARIO 200		Godina e Pediatrie se Re	1
149	20768	EKO	ESAOTE	MEGAS GPX		Spitali Polivalent	1
150	30930	EKO KARDIAKE	ESAOTE	MyLAB30 CV		Kardiokirurgjia	1
151	19445	EKO	ESAOTE	MYLAB 50 XVISION		Kirurgjia e Pergjithshme	1
152	21879	EKO KARDIAKE	SIEMENS	ACUSON SC 2000		Spitali Patologjik (6-kateshi)	1
153	20228	EKO	SIEMENS	ACUSON X300 PE		Spitali Neuroshkences	1
154	31051	EKO KARDIAKE	SIEMENS	ACUSON X300 PE		Kardiokirurgjia	1
155	21784	EKO	SIEMENS	ACUSON X300 PE		Spitali Patologjik (6-kateshi)	1
156	21757	EKO	SIEMENS	ACUSON X300 PE		Spitali i Neuroshkences	1
157	31957	EKO	SIEMENS	ACUSON X300 PE		Spitali Patologjik (6-kateshi)	1
158	20915	EKO DOPPLER PORTATIVE	SAMSUNG MEDISON	SONOACE R3 SAR3-EXP-1P- 00		Godina e Pediatrie se Re	1
159	19418	EKO	SAMSUNG MEDISON	SONOACE X8		Spitali I Urgjencë Pranimi	1

Dokumentat standarde të tenderit

160	19946	EKO	SAMSUNG MEDISON	SONOACE X8		Spitali I Urgjencë Pranimi	1
161	19297	Eko	SAMSUNG MEDISON	SONOACE X8		Qendra e Konsultave	1
162	19209	EKO	SAMSUNG MEDISON	SONOACE X8 SAXC3H/WR		Spitali Onkologjik	1
163	19932	EKO	SAMSUNG MEDISON	SONOACE X8SAX8EX- EXP-CW-20		Spitali Infektiv	1
164	21885	EKO	SAMSUNG MEDISON	SONOACE 9900		Spitali Patologjik (6-kateshi)	1
165	31067	SPIROMETE R	CHEST	CHEST GRAPH		Godina e Pediatrise se Re	1
166	21690	NJESI QENDRORE EMG+PE	MIKROME D	MATRIX 1009		Spitali Neurokirurgjise	1
167	20192	VIDEO EEG	VIASYS HEALTHC ARE	NIKOLET ONE		Spitali Neurologjise	1
168	19431	Aspirator UltraSonic	INTEGRA LifeSciences	Dissectron		Spitali Neurokirurgjise	1
169	11705	SHARRE OSHILANTE	AESCU LAP / B-Braun	Microspeed Uni		Spitali Neurokirurgjise	1
170	21465	Kullë Neuro Endoskopie	AESCU LAP /B-Braun	PV 890		Spitali Neurokirurgjise	1
171	31059	SHARRE OSHILANTE	DE SOUTER	DBR-700		Kardiokirurgjia	1
172	19796	POMPE INTRAAORT IKE Shto Hemodinamik e	ARROW Teleflex	AUTOCAT II		Kardiokirurgjia	1
173	31278	Ekstrakorpora l	MAQUET	HL 20		Kardiokirurgjia	1
174	31280	Ngrohes/Ftoh ës Gjaku	MAQUET	HCU30		Kardiokirurgjia	1
175	30854	Ekstrakorpora l	Terumo	Sams 8000		Kardiokirurgjia	1

Dokumentat standarde të tenderit

176	19651	Ngrohes/Ftoh ës Gjaku	Terumo	Hemotherm 400MR		Kardiokirurgjia	1
177	30951	Ngrohes/Ftoh ës Gjaku	Terumo	Hemotherm 400MR		Kardiokirurgjia	1
178	19362	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
179	19809	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
180	19352	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
181	19411	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
182	19364	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
183	19355	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
184	19361	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
185	11791	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
186	21683	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
187	19363	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
188	19936	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
189	19935	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
190	19808	Monitor pacienti	DRAGER	INFINITY DELTA XL		Spitali Neurokirurgjise	1
191	19571	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re	1
192	19534	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re	1
193	19580	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re	1
194	19775	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4113K		Kardiokirurgjia	1
195	19753	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4113K		Kardiokirurgjia	1
196	19775	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4113K		Kardiokirurgjia	1
197	18773	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4113K		Kardiokirurgjia	1
198	19798	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-5105K		Kardiokirurgjia	1

Dokumentat standarde të tenderit

199	20988	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re	1
200	20984	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re	1
201	20999	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re	1
202	20967	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re	1
203	19622	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re	1
204	19745	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-3763K		Kardiokirurgjia	1
205	19766	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-3763K		Kardiokirurgjia	1
206	36855	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-3763K		Kardiokirurgjia	1
207	19793	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-3763K		Kardiokirurgjia	1
208	19798	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-5105K		Kardiokirurgjia	1
209	19771	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-5105K		Kardiokirurgjia	1
210	30934	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-5105K		Kardiokirurgjia	1
211	31066	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re	1
212	31063	Monitor pacienti	NIHON- KOHDEN	BSM-4101K		Godina e Pediatrie se Re	1
213		Sistem Monitorim pacienti (Server + 19 Monitor pacienti)	Philips	UT4800		Spitali Patologjik	1
214	21800	TreadMill	CARDIOLI NE	CC XR 600		Spitali Patologjik (6-kateshi)	1
215	31507	TreadMill	CARDIOLI NE	XR600M		Qendra e Konsultave Ambulatore	1
216	21958	TreadMill	CARDIOLI NE	CXR 600		Spitali I Urgjencë Pranimi	1
217	19900	Mikroskop	Zeiss	S7		Spitali Francez	1
218	20149	FAKO	ALCON	INFINITI		Spitali Francez	1
219	20171	SHTRAT Operacioni	MAQUET	1131,12		Spitali Francez	1
220	31283	SHTRAT Operacioni	MAQUET	1115.01CD		Kardiokirurgjia	1

Dokumentat standarde të tenderit

221	30703	SHTRAT Operacioni	MAQUET	DELTA CLASSIC 1115.01CO		Kardiokirurgjia	1
222	30949	SHTRAT Operacioni	MAQUET	111501CO		Kardiokirurgjia	1
223	20180	SHTRAT Operacioni	MAQUET	1131.12BO		Spitali Francez	1
224	19250	Hidroklave	Hydrocllave	H-15		Spitali Francez	1
225	21551	Kapë Radiofarmace utike	Comecer	FGH LAF		Spitali Polivalent	1
226	34828	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02303	Reanimacioni Qendror	1
227	34829	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02313	Reanimacioni Qendror	1
228	34825	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBR02307	Reanimacioni Qendror	1
229	34826	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02312	Reanimacioni Qendror	1
230	34827	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02295	Reanimacioni Qendror	1
231	34823	CARESCAPE R860	GE Healthcare		CBRZ80022	Reanimacioni Qendror	1
232	34822	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02300	Reanimacioni Qendror	1
233	34820	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02302	Reanimacioni Qendror	1
234	34830	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02306	Reanimacioni Qendror	1
235	34831	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02296	Reanimacioni Qendror	1
236	34832	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02316	Reanimacioni Qendror	1
237	34833	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02137	Reanimacioni Qendror	1
238	34834	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02314	Reanimacioni Qendror	1
239	34849	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02310	Reanimacioni Qendror	1
240	34835	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02304	Reanimacioni Qendror	1
241	34851	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02299	Reanimacioni Qendror	1
242	34850	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02294	Reanimacioni Qendror	1
243	34852	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02308	Reanimacioni Qendror	1

Dokumentat standarde të tenderit

244	34837	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02297	Reanimacioni Qendror	1
245	34836	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02301	Reanimacioni Qendror	1
246	34838	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02298	Reanimacioni Qendror	1
247	34839	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02305	Reanimacioni Qendror	1
248	34840	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02311	Reanimacioni Qendror	1
249	34841	CARESCAPE R860	GE Healthcare		WBRZ02315	Reanimacioni Qendror	1
250	33652	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920002 1WA	Salle Kirurgjikale	1
251	33653	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920002 0WA	Salle Kirurgjikale	1
252	33846	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920001 6WA	Reanimacioni	1
253	32712	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920002 2WA	Salle Kirurgjikale	1
254	32682	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920001 9WA	Salle Kirurgjikale	1
255	32711	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920001 3WA	Salle Kirurgjikale	1
256	33636	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920001 4WA	Salle Kirurgjikale	1
257	33624	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920001 8WA	Salle Kirurgjikale	1
258	33739	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920001 7WA	Salle Kirurgjikale	1
259	33728	Makinë anestezie	GE	Carestation 620	SM61920001 5WA	Salle Kirurgjikale	1
260	33719	Skaner C-arm	Italray	Carmex 12F	190719-19-00001	Salle Kirurgjikale	1
261	33811	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004830	Reanimacion	1
262	33843	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004829	Reanimacion	1
263	33899	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004821	Albana Klinika III	1
264	32695	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004825	Salla 1 Beka	1
265	32681	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004828	Salla 2 Beka	1
266	32661	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004822	Salla 3 Beka	1
267	33643	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004823	Salla 4 Beka	1

Dokumentat standarde të tenderit

268	33615	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004824	Salla 5 Beka	1
269	33614	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004826	Salla 6 Beka	1
270	33723	Defibrilator	Mindray	BeneHeart D6	DZ-96004827	Salla 7 Beka	1
271	32662	Njësia elektrokirurgji ke	Alsa	EXCELL 400 MCDSe - STANDARD PLUG	4-19-5996	Sallat e reja Kirurgjikale	1
272	32675	Njësia elektrokirurgji ke	Alsa	EXCELL 400 MCDSe - STANDARD PLUG	4-19-5993	Sallat e reja Kirurgjikale	1
273	32700	Njësia elektrokirurgji ke	Alsa	EXCELL 400 MCDSe - STANDARD PLUG	4-19-5994	Sallat e reja Kirurgjikale	1
274	33625	Njësia elektrokirurgji ke	Alsa	EXCELL 400 MCDSe - STANDARD PLUG	4-19-5999	Sallat e reja Kirurgjikale	1
275	33638	Njësia elektrokirurgji ke	Alsa	EXCELL 400 MCDSe - STANDARD PLUG	4-19-5995	Sallat e reja Kirurgjikale	1
276	33722	Njësia elektrokirurgji ke	Alsa	EXCELL 400 MCDSe - STANDARD PLUG	4-19-5998	Sallat e reja Kirurgjikale	1
277	33741	Njësia elektrokirurgji ke	Alsa	EXCELL 400 MCDSe - STANDARD PLUG	4-19-5997	Sallat e reja Kirurgjikale	1
278	33661	Endoskop, single	Medivators	SSD-102	13099156	Sallat e reja Kirurgjikale	1
279	33745	Endoskop, single	Medivators	SSD-102	13099934	Sallat e reja Kirurgjikale	1

Dokumentat standarde të tenderit

280	32679	Paketa e endoskopisë, e plotë, me Video	Storz	UG230 + UG500 + 13991ET + UG631 + UG618 + 20400021 + 26400090 + LMD-2435MD + 20213011U + 20212030 + UI400 + UP210 + TL300 + 495NE + WD100 + UP- 25MD + 26003AA + 30103MP + 30160MP + 31331MLM + 34351MS	PQ02275+R Q1006691+L OT51085327 +LOTZR01+ LOTOQ+800 2589+806073 - P+OQ006845 - k+RQ03326+ RQ01354+S Q05383+LO TOQ17+OQ1 872+740496+ 121ADE+SQ 01/RQ13/SQ 12/RQ02+RQ 19/RQ19/SQ 02/RQ04+SQ 04/RQ01/SQ 01+SQ05/SQ 19/RQ44	Sallat e reja Kirurgjikale	1
-----	-------	---	-------	--	--	-------------------------------	---

Dokumentat standarde të tenderit

281	32669	Paketa e endoskopisë, e plotë, me Video	Storz	UG230 + UG500 + 13991ET + UG631 + UG618 + 20400021 + 26400090 + LMD-2435MD + 20213011U + 20212030 + UI400 + UP210 + TL300 + 495NE + WD100 + UP- 25MD + 26003AA + 30103MP + 30160MP + 31331MLM + 34351MS	PQ02256+R Q1006692+L OT51085327 +LOTZR01+ LOTOQ+800 2532+806075 - P+OQ005599 +RQ03324+R Q01358+SQ0 5378+LOTO Q17+OQ186 5+740514+12 1AJQ+SQ01/ RQ13/SQ12/ RQ02+RQ19/ RQ19/SQ02/ RQ04+SQ04/ RQ01/SQ01+ SQ05/SQ19/ RQ44	Sallat e reja Kirurgjikale	1
-----	-------	---	-------	--	--	----------------------------	---

Dokumentat standarde të tenderit

282	32690	Paketa e endoskopisë, e plotë, me Video	Storz	UG230 + UG500 + 13991ET + UG631 + UG618 + 20400021 + 26400090 + LMD-2435MD + 20213011U + 20212030 + UI400 + UP210 + TL300 + 495NE + WD100 + UP- 25MD + 26003AA + 30103MP + 30160MP + 31331MLM + 34351MS	PQ02276+R Q1006711+L OT51085327 +LOTZR01+ LOTOQ+800 2594+806072 - P+PQ006846 - K+RQ03337 +RQ01355+S Q05375+LO TOQ17+OQ1 871+740516+ 121AK1+SQ 01/RQ13/SQ 12/RQ02+RQ 19/RQ19/SQ 02/RQ04+SQ 04/RQ01/SQ 01+SQ05/SQ 19/RQ44	Sallat e reja Kirurgjikale	1
-----	-------	---	-------	--	--	-------------------------------	---

Dokumentat standarde të tenderit

283	33627	Paketa e endoskopisë, e plotë, me Video	Storz	UG230 + UG500 + 13991ET + UG631 + UG618 + 20400021 + 26400090 + LMD-2435MD + 20213011U + 20212030 + UI400 + UP210 + TL300 + 495NE + WD100 + UP- 25MD + 26003AA + 30103MP + 30160MP + 31331MLM + 34351MS	PQ02258+R Q1006699+L OT51085327 +LOTZR01+ LOTOQ+800 2523+RQ806 081- P+PQ006839 K+RQ03335 +RQ01357+S Q05385+LO TOQ17+OQ1 885+740510+ 121AC3+SQ 01/RQ13/SQ 12/RQ02+RQ 19/RQ19/SQ 02/RQ04+SQ 04/RQ01/SQ 01+SQ05/SQ 19/RQ44+	Sallat e reja Kirurgjikale	1
-----	-------	---	-------	--	--	-------------------------------	---

Dokumentat standarde të tenderit

284	33609	Paketa e endoskopisë, e plotë, me Video	Storz	UG230 + UG500 + 13991ET + UG631 + UG618 + 20400021 + 26400090 + LMD-2435MD + 20213011U + 20212030 + UI400 + UP210 + TL300 + 495NE + WD100 + UP- 25MD + 26003AA + 30103MP + 30160MP + 31331MLM + 34351MS	PQ02277+R Q1006690+L OT51085327 +LOTZR01+ LOTOQ+800 2570+806078 - P+OQ006097 +RQ03327+R Q01352+SQ0 5380+LOTO Q17+OQ186 9+740520+12 1AAQ+SQ01 /RQ13/SQ12/ RQ02+RQ19/ RQ19/SQ02/ RQ04+SQ04/ RQ01/SQ01+ SQ05/SQ19/ RQ44	Sallat e reja Kirurgjikale	1
-----	-------	---	-------	--	--	-------------------------------	---

Dokumentat standarde të tenderit

285	33733	Paketa e endoskopisë, e plotë, me Video	Storz	UG230 + UG500 + 13991ET + UG631 + UG618 + 20400021 + 26400090 + LMD-2435MD + 20213011U + 20212030 + UI400 + UP210 + TL300 + 495NE + WD100 + UP- 25MD + 26003AA + 30103MP + 30160MP + 31331MLM + 34351MS	PQ02278+R Q1006702+L OT51085327 +LOTZR01+ LOTOQ+800 2593+80680- P+PQ006841 - K+RQ03334 +RQ01356+S Q05386+LO TOQ17+OQ1 895+740506+ 121ABY+SQ 01/RQ13/SQ 12/RQ02+RQ 19/RQ19/SQ 02/RQ04+SQ 04/RQ01/SQ 01+SQ05/SQ 19/RQ44	Sallat e reja Kirurgjikale	1
-----	-------	---	-------	--	---	-------------------------------	---

Dokumentat standarde të tenderit

286	33712	Paketa e endoskopisë, e plotë, me Video	Storz	UG230 + UG500 + 13991ET + UG631 + UG618 + 20400021 + 26400090 + LMD-2435MD + 20213011U + 20212030 + UI400 + UP210 + TL300 + 495NE + WD100 + UP- 25MD + 26003AA + 30103MP + 30160MP + 31331MLM + 34351MS	PQ02257+R Q1006698+L OT51085327 +LOTZR01+ LOTOQ+800 2521+806076 - P+PQ006838 R+RQ03321+ RQ01362+S Q05382+LO TOQ17+OQ1 896+740495+ 121ABT+SQ 01/RQ13/SQ 12/RQ02+RQ 19/RQ19/SQ 02/RQ04+SQ 04/RQ01/SQ 01+SQ05/SQ 19/RQ44	Sallat e reja Kirurgjikale	1
287	32664	Ligasure, 3 funksione	Covidien	LS10	L15E0918GX	Sallat e reja Kirurgjikale	1
288	32698	Ligasure, 3 funksione	Covidien	LS10	L19C0302G X	Sallat e reja Kirurgjikale	1
289	33999	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046779	Albana Klinika III	1
290	33789	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046780	Albana Klinika III	1
291	33788	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046787	Albana Klinika III	1
292	33854	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046788	Albana Klinika III	1
293	33669	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046786	Beka	1
294	33688	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046784	Beka	1
295	33689	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046785	Beka	1

Dokumentat standarde të tenderit

296	33690	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046782	Beka	1
297	33691	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046781	Beka	1
298	33692	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046783	Beka	1
299	33878	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046775	Liljana Klinika I	1
300	33704	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046776	Liljana Klinika I	1
301	33763	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046777	Liljana Klinika I	1
302	33877	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046778	Liljana Klinika I	1
303	33821	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046789	Reanimacion Aida	1
304	33816	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046790	Reanimacion Aida	1
305	33824	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046791	Reanimacion Aida	1
306	33803	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046792	Reanimacion Aida	1
307	33817	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046793	Reanimacion Aida	1
308	33806	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046794	Reanimacion Aida	1
309	33842	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046795	Reanimacion Aida	1
310	33791	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046796	Reanimacion Aida	1
311	33841	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046797	Reanimacion Aida	1
312	33794	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046798	Reanimacion Aida	1
313	33847	Monitor, multiparametr ik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046799	Reanimacion Aida	1

Dokumentat standarde të tenderit

314	33848	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046800	Reanimacion Aida	1
315	33830	Monitor, multiparametrik	Mindray	Imec12 Patient monitor	Ev-96046801	Reanimacion Aida	1
316	32703	Monitor, multiparametrik SO	Mindray	Benevision N15	F5-96007034	Salla 1 Beka	1
317	32683	Monitor, multiparametrik SO	Mindray	Benevision N15	F5-96007039	Salla 2 Beka	1
318	32677	Monitor, multiparametrik SO	Mindray	Benevision N15	F5-96007033	Salla 3 Beka	1
319	33637	Monitor, multiparametrik SO	Mindray	Benevision N15	F5-96007036	Salla 4 Beka	1
320	33620	Monitor, multiparametrik SO	Mindray	Benevision N15	F5-96007037	Salla 5 Beka	1
321	33610	Monitor, multiparametrik SO	Mindray	Benevision N15	F5-96007035	Salla 6 Beka	1
322	33725	Monitor, multiparametrik SO	Mindray	Benevision N15	F5-96007038	Salla 7 Beka	1
323	33685	Tavoline Operacioni/ dezinfektuese levizese	Matachana	LD2000-E1 (94865+94870.7 0)	LD19006	Beka	1
324	33851	Frigorifer, mjekësor	Angelantoni	Ekobasic 700/1 TN	LS15646	Albana Klinika III	1
325	33856	Frigorifer, mjekësor	Angelantoni	Ekobasic 700/1 TN	LS15643	Albana Klinika III	1
326	33949	Frigorifer, mjekësor	Angelantoni	Ekobasic 700/1 TN	LS15645	Beka	1
327	33833	Frigorifer, mjekësor	Angelantoni	Ekobasic 700/1 TN	LS15644	Liljana Klinika I	1
328	32666	Tavoline, Operacioni, kirurgjia e përgjithshme, baza	Alvo	SONATA	S1900003265 77	Salla 1 Beka	1
329	32693	Tavoline, Operacioni, kirurgjia e përgjithshme, baza	Alvo	SONATA	S1900003265 87	Salla 2 Beka	1

Dokumentat standarde të tenderit

330	32678	Tavoline, Operacioni, kirurgjia e përgjithshme, baza	Alvo	SONATA	S1900003265 76	Salla 3 Beka	1
331	33642	Tavoline, Operacioni, kirurgjia e përgjithshme, baza	Alvo	SONATA	S1900003265 79	Salla 4 Beka	1
332	33619	Tavoline, Operacioni, kirurgjia e përgjithshme, baza	Alvo	SONATA	S1900003263 82	Salla 5 Beka	1
333	33601	Tavoline, Operacioni, kirurgjia e përgjithshme, baza	Alvo	SONATA	S1900003265 80	Salla 6 Beka	1
334	33720	Tavoline, Operacioni, kirurgjia e përgjithshme, baza	Alvo	SONATA	S1900003265 78	Salla 7 Beka	1
335	Eko inv 33755, shoqerohet me sondat: model C15RS, serial 759609WX 1 inv 33754, model L39IRS serial BP190002 inv 33753, model L818IRS serial 278312YP4 inv 33752	Njësia e ultrasound, intraoperative	GE	LOGIQ P9 R3	LP9004077	Reanimacioni i sallave te reja Kirurgjikale	1

Dokumentat standarde të tenderit

336	Eko inv 33797, shoqerohet me sondat: model L6- 12-RS, serial 748724WX 2 inv 33798, model 4C- RS serial 762788WX 8 inv 33799, model 3SC-RS serial 764890WX 0 inv 33800	Njësia e ultrasound, reanimacioni	GE	LOGIQ V5 Expert	6043516WXo	Reanimacioni i sallave te reja Kirurgjikale	1
337	33668	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-70	Reanimacion Aida	1
338	33684	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-72	Reanimacion Aida	1
339	33905	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-73	Reanimacion Aida	1
340	33904	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-74	Reanimacion Aida	1
341	33769	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-77	Reanimacion Aida	1
342	33825	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-69	Reanimacion Aida	1
343	33820	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-71	Reanimacion Aida	1
344	33840	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-75	Reanimacion Aida	1
345	33809	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-76	Reanimacion Aida	1

Dokumentat standarde të tenderit

346	33802	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-78	Reanimacion Aida	1
347	33670	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-79	Reanimacion Aida	1
348	33832	Ventilator, reanimacion, per te rritur	Mindray	Synovent E5 Ventilator	ee9600-44-80	Reanimacion Aida	1
349	33827	Njësia rreze X, e lëvizshme	Italray	Corsix 32 Energy	260619-19-00001	Reanimacion Aida	1
350	33804	Njësia rreze X, e lëvizshme	Italray	Corsix 32 Energy	260619-19-00002	COVID 3	1
351	33819	Pompë, Enteral Feeding	Covidien	EPUMP	C18228247	Reanimacion Aida	1
352	33807	Pompë, Enteral Feeding	Covidien	EPUMP	C18228224	Reanimacion Aida	1
353	33823	Pompë, Enteral Feeding	Covidien	EPUMP	C18228254	Reanimacion Aida	1
354	33906	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609597	Reanimacion Aida	1
355	33990	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609569	Reanimacion Aida	1
356	33914	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609571	Reanimacion Aida	1
357	33907	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609572	Reanimacion Aida	1
358	33991	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609573	Reanimacion Aida	1
359	33924	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609575	Reanimacion Aida	1
360	33915	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609576	Reanimacion Aida	1
361	33917	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609577	Reanimacion Aida	1
362	33912	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609578	Reanimacion Aida	1

Dokumentat standarde të tenderit

363	33987	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609579	Reanimacion Aida	1
364	33938	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609580	Reanimacion Aida	1
365	33947	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609581	Reanimacion Aida	1
366	33933	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609582	Reanimacion Aida	1
367	33903	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609583	Reanimacion Aida	1
368	33921	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609585	Reanimacion Aida	1
369	33920	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609586	Reanimacion Aida	1
370	33998	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609587	Reanimacion Aida	1
371	33993	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609588	Reanimacion Aida	1
372	33996	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609589	Reanimacion Aida	1
373	33909	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609590	Reanimacion Aida	1
374	33910	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609592	Reanimacion Aida	1
375	33928	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609593	Reanimacion Aida	1
376	33988	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609594	Reanimacion Aida	1
377	33930	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609595	Reanimacion Aida	1
378	33925	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609596	Reanimacion Aida	1

Dokumentat standarde të tenderit

379	33931	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609598	Reanimacion Aida	1
380	33946	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609599	Reanimacion Aida	1
381	33934	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609600	Reanimacion Aida	1
382	33941	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609601	Reanimacion Aida	1
383	33916	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609602	Reanimacion Aida	1
384	33986	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609603	Reanimacion Aida	1
385	33997	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609604	Reanimacion Aida	1
386	33911	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609605	Reanimacion Aida	1
387	33936	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609606	Reanimacion Aida	1
388	33902	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609607	Reanimacion Aida	1
389	33918	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609608	Reanimacion Aida	1
390	33944	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609609	Reanimacion Aida	1
391	33942	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609610	Reanimacion Aida	1
392	33945	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609611	Reanimacion Aida	1
393	33989	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609612	Reanimacion Aida	1
394	33948	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609613	Reanimacion Aida	1

Dokumentat standarde të tenderit

395	33787	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609614	Reanimacion Aida	1
396	33923	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609615	Reanimacion Aida	1
397	33926	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609617	Reanimacion Aida	1
398	33929	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609618	Reanimacion Aida	1
399	33932	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609619	Reanimacion Aida	1
400	33992	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609620	Reanimacion Aida	1
401	33935	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609621	Reanimacion Aida	1
402	33937	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609622	Reanimacion Aida	1
403	33922	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609623	Reanimacion Aida	1
404	33919	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609624	Reanimacion Aida	1
405	33995	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609625	Reanimacion Aida	1
406	33940	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609627	Reanimacion Aida	1
407	33994	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609628	Reanimacion Aida	1
408	33908	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609629	Reanimacion Aida	1
409	33913	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609630	Reanimacion Aida	1
410	33939	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609631	Reanimacion Aida	1

Dokumentat standarde të tenderit

411	33943	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609632	Reanimacion Aida	1
412	33927	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609634	Reanimacion Aida	1
413	32694	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609633	Salla 1 Beka	1
414	32685	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609591	Salla 2 Beka	1
415	32665	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609616	Salla 3 Beka	1
416	33630	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609574	Salla 4 Beka	1
417	33622	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609570	Salla 5 Beka	1
418	33742	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609584	Salla 6 Beka	1
419	33729	Pompë, shiringë, infuzion	Mindray	BeneFusion SP3 Syringe Pump	Sk-90609626	Salla 7 Beka	1
420	33666	Njësia e radiofrekuencës	Alsa	EXCELL 350 MCDS	#####	Beka	1
421	33667	Njësia e radiofrekuencës	Alsa	EXCELL 350 MCDS	#####	Beka	1
422	34661	Respirator	Medtronic-Newport	e360-T	G172030277	REA Kardiokirurgji	1
423	34662	Respirator	Medtronic-Newport	e360-T	G172030270	REA Kardiokirurgji	1
424	34663	Respirator	Medtronic-Newport	e360-T	G172030276	REA Kardiokirurgji	1
425	34664	Eko	Mindray	Z50	HH6-03000238	GASTRO	1
426	34660	Eko	Alpinion Imaging System	E-CUBE 9	S04285	PL_02/53 (RADIOLOGJI ECHO ABDOMINALE SPITALI 1)	1
427	34734	Elektrobisturi	BOWA	ARC 350	900-351	SALLA KARDIOKIRURGIJE	1

Dokumentat standarde të tenderit

428	34624	Grafi Portative	GMM	ACCORD DR40	972-20-057-147	Reanimacioni i sallave te reja kirurgjikale	1
429	34625	Grafi Portative	GMM	ACCORD DR40	972-20-056-146	Reanimacioni Qendror	1
430	33782	Monitor Pacienti	Axcent Medical	Cetus X12	H1022079	Magazinë	1
431	33783	Monitor Pacienti	Axcent Medical	Cetus X12	H1022080	Magazinë	1
432	34738	Sistem CR	Fujifilm	Divario CR-T2	97099051	QFR	1
433		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0012	Urologji Pavioni Ri	1
434		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0013	Urologji Pavioni Ri	1
435		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0016	Administratori Infektiv	1
436		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0017	Administratori Infektiv	1
437		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0021	Administratori Infektiv	1
438		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0022	Administratori Infektiv	1
439		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0025	Administratori Infektiv	1
440		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0026	Administratori Infektiv	1
441		Monitor Pacienti	ZonCare	PM-7000	C0211601052 1 1N0030	Administratori Infektiv	1
442		Respirator	Medtronic-Covidien	e-360T	G172030271	REA Pediatri	1
443		Respirator	Medtronic-Covidien	e-360T	G172030266	REA Pediatri	1
444		Respirator	Medtronic-Covidien	e-360T	G172030280	REA Pediatri	1
445	34010	Respirator	34010	Medtronic-Covidien	e-360T	REA Kardiokirurgji	1
446	34011	Respirator	34011	Medtronic-Covidien	e-360T	REA Kardiokirurgji	1
447	34012	Respirator	34012	Medtronic-Covidien	e-360T	REA Kardiokirurgji	1

Dokumentat standarde të tenderit

448		Respirator	Axcent Medical	Lyra X 2	GB3S00328	REA e Pergjithshme	1
449		Respirator	Axcent Medical	Lyra X 2	GB3S00335	REA e Pergjithshme	1
450		Respirator	Axcent Medical	Lyra X 2	GB3S00340	REA e Pergjithshme	1
451		Respirator	Axcent Medical	Lyra X 2	GB3S00360	REA e Pergjithshme	1
452		Respirator	Axcent Medical	Lyra X 2	GB3S00370	REA e Pergjithshme	1
453	33567	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N095	Administratori Infektiv	1
454	34568	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N105	Administratori Infektiv	1
455	33578	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N106	Administratori Infektiv	1
456	34058	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N110	Administratori Infektiv	1
457	33556	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N111	Administratori Infektiv	1
458	34151	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N114	Administratori Infektiv	1
459	33576	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N137	Administratori Infektiv	1
460	34558	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N144	Administratori Infektiv	1
461	34120	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N151	Administratori Infektiv	1
462	34137	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N153	Administratori Infektiv	1
463	34083	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N154	Administratori Infektiv	1
464	34580	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N155	Administratori Infektiv	1
465	34014	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N157	Administratori Infektiv	1

Dokumentat standarde të tenderit

466	33582	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N162	Administratori Infektiv	1
467	34171	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N170	Administratori Infektiv	1
468	33568	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N177	Administratori Infektiv	1
469	34581	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N178	Administratori Infektiv	1
470	33583	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N179	Administratori Infektiv	1
471	34016	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N191	Administratori Infektiv	1
472	34566	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N193	Administratori Infektiv	1
473	33580	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N194	Kati 1 Infektiv	1
474	33558	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N195	Kati 1 Infektiv	1
475	34583	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N096	Kati 1 Infektiv	1
476	34164	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N198	Kati 1 Infektiv	1
477	34099	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N199	Kati 1 Infektiv	1
478	34054	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N203	Sherb.Cov.3,seksi oni A	1
479	34060	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N208	Sherb.Cov.3,seksi oni A	1
480	33585	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N214	Sherb.Cov.3,seksi oni A	1
481	33561	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N215	Sherb.Cov.3,seksi oni A	1

Dokumentat standarde të tenderit

482	34040	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N216	Sherb.Cov.3,seksi oni A	1
483	34117	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N217	Sherb.Cov.3,seksi oni A	1
484	33593	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N219	Sherb.Cov.3,seksi oni A	1
485	33571	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N222	Sherb.Cov.3,seksi oni A	1
486	34135	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N223	Sherb.Cov.3,seksi oni A	1
487	34087	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N224	Sherb.Cov.3,seksi oni A	1
488	33898	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N227	Sherb.Cov.3,seksi oni A	1
489	34065	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N228	Sherb.Cov.3,seksi oni B	1
490	33882	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N232	Sherb.Cov.3,seksi oni B	1
491	34062	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N242	Sherb.Cov.3,seksi oni B	1
492	34146	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N245	Sherb.Cov.3,seksi oni B	1
493	34047	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N247	Sherb.Cov.3,seksi oni B	1
494	34188	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N248	Sherb.Cov.3,seksi oni B	1
495	34564	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N249	Sherb.Cov.3,seksi oni B	1
496	34100	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N250	Sherb.Cov.3,seksi oni B	1
497	34185	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N252	Sherb.Cov.3,seksi oni B	1

Dokumentat standarde të tenderit

498	34139	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N253	Sherb.Cov.3,seksi oni B	1
499	34184	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N256	Sherb.Cov.3,seksi oni B	1
500	33891	Monitor Pacienti Bazik	Zoncare	PM-7000D	D021160105 211N257	Sherb.Cov.3,seksi oni B	1
501	34090	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 005	Klinika Kardio	1
502	34128	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 006	Klinika Kardio	1
503	33596	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 007	Nefrologjia(Pediat ri)	1
504	34089	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 008	Administratori Infektiv	1
505	34144	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 012	Administratori Infektiv	1
506	34147	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 014	Administratori Infektiv	1
507	34175	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 017	Administratori Infektiv	1
508	34115	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 020	Administratori Infektiv	1
509	34170	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 021	Sherb.Cov.3,seksi oni C	1
510	34166	Monitor Pacienti Bazik	Konsung	Aurora12	Ma20030910 024	Sherb.Cov.3,seksi oni C	1
511	34543	Monitor Pacienti Multiparametr ik	Biolight	Q5	Q068E03722 4	REA e Pergjithshme	1
512	34554	Monitor Pacienti Multiparametr ik	Biolight	Q5	Q068E03722 2	REA e Pergjithshme	1
513	34538	Monitor Pacienti Multiparametr ik	Biolight	Q5	Q068E03722 6	REA e Pergjithshme	1
514	34536	Monitor Pacienti	Biolight	Q5	Q068E03722 3	REA e Pergjithshme	1

Dokumentat standarde të tenderit

		Multiparametrik					
515	34540	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037235	REA e Pergjithshme	1
516	34563	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037234	REA e Pergjithshme	1
517	34553	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037220	REA e Pergjithshme	1
518	34549	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037237	REA e Pergjithshme	1
519	34542	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037233	REA e Pergjithshme	1
520	34539	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037236	REA e Pergjithshme	1
521	34556	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037228	REA e Pergjithshme	1
522	34555	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037240	REA e Pergjithshme	1
523	34541	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037219	REA e Pergjithshme	1
524	34544	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037229	REA e Pergjithshme	1
525	34196	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037216	REA e Pergjithshme	1
526	34548	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037231	Lab.Kardiokirurgji	1
527	34545	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037221	Lab.Kardiokirurgji	1

Dokumentat standarde të tenderit

528	34551	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037218	Lab.Kardiokirurgji	1
529	34547	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037217	Magazinë	1
530	34537	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037225	Magazinë	1
531	34055	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037230	Magazinë	1
532	34199	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037239	Magazinë	1
533	34546	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037238	Magazinë	1
534	34550	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037227	Magazinë	1
535	34552	Monitor Pacienti Multiparametrik	Biolight	Q5	Q068E037232	Magazinë	1
536	34600	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ V1826	Magazinë	1
537	34076	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ U3172	Magazinë	1
538	34110	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ V1811	Magazinë	1
539	34038	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ V1887	Magazinë	1
540	34033	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ U3091	Magazinë	1
541	34064	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ U3194	Magazinë	1
542	34121	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ U3107	Magazinë	1
543	34153	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ U3235	Magazinë	1
544	34155	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ V1623	Magazinë	1
545	34163	Respirator	Aeonmed	VG70	VG70(E)XZZ V1818	Magazinë	1

Dokumentat standarde të tenderit

546	34640	Eko portative	GE	Versana Active	Sn 6054210WXO	Covid 3 Seksioni C	1
547	pjsest perberese si me poshte :						
548	34641	Sonde	GE	4C-RS	Sn 855153WX3		
549	34642	Sonde	GE	12L-RS	Sn 857039WX2		
550	34643	Printer	SONY	UP	Sn D898MD		
551	34644	Kareli Mbajtes			Sn 5820934S20140034		
552	34630	Eko portative	GE	Versana Active	Sn 6054221WXO	Reanimacioni Qendror	1
553	pjsest perberese si me poshte :						
554	34626	Sonde	GE	4C-RS	Sn 879535WX3		
555	34627	Sonde	GE	12L-RS	Sn 86140WX0		
556	34628	Printer	SONY	UP	Sn D898MD		
557	34629	Kareli Mbajtes			Sn 5820934S20140026		
558	34638	Eko Fikse	GE	Versana Premium VS	Sn 6036855WXO	Ekografi Bledi Fuga	1
559	Pjeset perberese						
560	34637	Sonde	GE	4C-RS	Sn 851185WX9		
561	34631	Sonde	GE	12L-RS	Sn 864027WX8		
562	34632	Printer	SONY	UP	Sn D898MC		
563	34645	Eko Fikse	GE	Versana Premium VS	Sn 6036837WXO	REA e Kardiologjise	1
564	Pjeset perberese						
565		Sonde	GE	4C-RS			

Dokumentat standarde të tenderit

566		Sonde	GE	12L-RS			
567	34646	Printer	SONY	UP	Sn D898MC		
568	34666	Holter NIBP	Contec	ABPM50	2,007E+09	Mjekësia Interne	1
569	34665	Holter ECG	Contec	TLC9803	2,007E+10	Mjekësia Interne	1
570	34670	ECG	GE	MAC 600	SS519380002 PA	REA Kardiokirurgji	1
571	34671	ECG	GE	MAC 600	SS519370099 PA	REA Kardiokirurgji	1
572	34673	Shiringë Elektrike	Fresenius Vial	Injectomat Agilia IS	018090/2325 5444	Nefrologji	1
573	34672	Shiringë Elektrike	Fresenius Vial	Injectomat Agilia IS	018090/2325 5431	Dializa	1
574		ECG me 12 Kanale	Nihon Kohden	ECG-2350	154835	Spitali Covid	1
575		Defibrilator-Monitor	Nihon Kohden	TEC-5621	80256	Spitali Covid	1
576		Audiometer	Inventis	10327-Piccolo Basic	AU1PG2022 4158	Spitali Covid	1
577	34659	Ventilator Portativ		OXIVENT LIFE	040220/0011-000493	REA Infektiv	1
578	34601	EKO Portative	SunBright	SUN-800D	1,105E+13	Magazinë	1

Shënime:

- Autoriteti kontraktor ka të drejtën të heqë pajisje të caktuara nga regjimi i mirëmbajtjes dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.
- Autoriteti kontraktor ka të drejtën të shtojë pajisje të caktuara në regjim mirëmbajtje, dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte. Për pajisjet që do të shtohen, norma maksimale e aplikueshme është 7 % e çmimit të blerjes së pajisjes. Vlera e aplikueshme për mirëmbajtjen e këtyre pajisjeve shtesë, do të jetë brenda vlerës totale të MK në fjalë.

1. Të Përgjithshme

Objekti i parë i këtij tenderi është krijimi i një strukture shërbimi biomjekësor për të instaluar pajisjet biomjekësore sipas kërkesës së Rregullores së Pajisjeve Mjekësore të Komunitetit Evropian **MDR 2017/745 (Regulation (EU) 2017/745 On Medical Devices)** në Qendrën Spitalore Universitare "Nënë Tereza", Tiranë.

Objekti i dytë është menaxhimi i mirëmbajtjes së pajisjeve biomjekësore të Qendrës Spitalore Universitare "Nënë Tereza", Tiranë, bazuar në këto dokumente tenderi si dhe anekset përkatëse, pas një periudhe mobilizimi prej tre muajsh.

Objekti i tretë është të përfshijë menaxhimin e riinvestimit në defektet dhe pajisjet e vjetruara.

2. Shërbimet

Kontraktori duhet të veprojë si Operator Ekonomik për të gjitha shërbimet në departamentin e Inxhinierisë biomjekësore. Kontraktori duhet të jetë përgjegjës për të gjithë nënkontraktorët dhe gjithashtu për mirëmbajtjen e brendshme, përfshirë furnizimin e pjesëve të këmbimit.

2.1. Ngritja e strukturave të mirëmbajtjes biomjekësore

Kontraktori do të përcaktojë dhe përshkruajë një strukturë organizative për mirëmbajtjen e Pajisjeve biomjekësore sipas kërkesës së Rregullores së Pajisjes Mjekësore **MDR 2017/745 (Regulation (EU) 2017/745 On Medical Devices)**. Kjo strukturë do të krijohet brënda periudhës së mobilizimit prej 3 muajsh para ekzekutimit të kontratës.

2.1.1. Zbatimi i një sistemi CAFM (Menaxhimi me ndihme kompjuterike)

Kontraktori duhet të paraqesë një metodologji të detajuar për implementimin e një softueri CAFM me funksionet e mëposhtme:

Menaxhimi i pajisjeve biomjekësore

- Regjistrimi i pajisjeve biomjekësore (lloji, modeli, përshkrimi, klasifikimi sipas akteve të pajisjeve mjekësore, lloji i rrezikut, të dhënat e shitësit, vendndodhja, kostot e lidhura me pajisjen etj.)
- Klasifikimi sipas kërkesave ligjore;
- Menaxhimi i inspektimeve të sigurisë për pajisjet mjekësore dhe pajisjet e kalibrimit
- Ndërlidhja me pajisjet e testimit;
- Analiza dhe raportimi i kostos;
- Dokumentimi i të gjitha aktiviteteve të mirëmbajtjes në lidhje me pajisjet.

Planifikimi i mirëmbajtjes

- Planifikimi, administrimi dhe optimizimi i aktiviteteve të mirëmbajtjes
- Planifikimi dhe menaxhimi i kontratave të mirëmbajtjes, detyrat, afatet, garancitë dhe rregulloret ligjore
- I përdorshëm për çdo objekt të mirëmbajtur siç është pasuria dhe pajisjet
- Seri orarësh për inspektime dhe mirëmbajtje të përsëritura
- Pajtueshmëria me kërkesat e dokumentacionit ekzistues të legjislacionit
- Menaxhimi dhe historiku i integruar i dokumenteve
- Mundësitë e vlerësimit dhe analizës për të furnizuar tregues të rëndësishëm të performancës për menaxhmentin
- Përshkallëzimi në rast të orareve të caktuara.

Menaxhimi i porosive

- Koordinimi dhe menaxhimi i të gjitha orareve të mirëmbajtjes dhe ngjarjeve të paplanifikuara
- Delegimi i porosive të brendshme dhe të jashtme të punës (p.sh. ofruesit e jashtëm të shërbimeve)
- Ndjekja e Statusit për çdo porosi pune
- Çaktimi i urdhrave të punës për stafin e brendshëm ose caktimet e porosive të jashtme
- Çdo urdhër pune mund të dokumentohet duke përdorur aktivitetet përkatëse
- Mundësitë e vlerësimit dhe analizës për të furnizuar tregues të rëndësishëm të performancës për menaxhmentin.

Menaxhimi i materialeve

- Menaxhimi i depove dhe artikujve të shumtë me vendndodhjen e saktë përmes një strukture të hollësishme të magazinimit
- Blerja dhe vlerësimi i automatizuar i të dhënave të inventarit, dërgesave dhe heqjeve e inventarit në rast të mospërputhjeve me të dhënat ekzistuese
- Dokumentacioni në mënyrë që të arrihen standardet e sigurimit të cilësisë
- Alokimi i porosive nga planifikimi i orarit, detujres ose përgatitjet e punës, si dhe aktivitetet
- Përmbledhje e automatizuar e porosive të shumta për një porosi të caktuar kolektive
- Menaxhimi dhe krahasimi i të gjithë furnizuesve të regjistruar, si dhe kushteve dhe shërbimeve të tyre.

Editues i Projektuesit dhe Rrjedhës së Punës

- Rregullimi dhe ndryshimi në paraqitjet e formave, të tilla si lëvizja e fushave ekzistuese ose krijimi i fushave, tabelave dhe katalogëve të rinj në bazën e të dhënave përmes tërheqjes dhe lëshimit
- Zbatimi ose rregullimi i proceseve përmes tërheqjes dhe lëshimit
- Rregullimi i rregullave ekzistuese dhe krijimi i rregullave të reja.

Kjo zgjidhje softuerike dhuet të instalohet në gjuhën angleze dhe do të jetë në dispozicion edhe në gjuhën Shqipe.

Ofertuesi do t'i japë autoritetit kontraktues akses në funksionin e raportimit të programit CAFM për analizë të situatës në kohë reale. Kjo i mundëson klientit të ketë një objektiv dhe analizë të situatës në kohe reale për të gjitha pajisjet mjekësore, përfshirë kohën, kostot dhe gjendjen e pajisjes. Disponueshmëria e sistemit duhet të jetë 24/7 me 99% në kohë. Raportet e paracaktuara do të tregojnë analiza të ndryshme të të dhënave të statusit të pajisjeve, statusit të punëve të mirëmbajtjes me përparësi.

Moduli i Ndërhyrjes Intranet

- a) Me fillimin e zbatimit të Kontratës, Kontraktori duhet të vërë në dispozicion të AK (në intranet) funksionet e mëposhtme:
- dërgimin e një raporti të defektit,
 - kontroll i të dhënave kryesore të pajisjes,
 - monitorimin e afateve,

- depërtim në ditarin e pajisjeve mjekësore,
 - dokumentimi i trajnimit.
- b) Për këtë qëllim, Kontraktori do të vërë në dispozicion përmes Intranetit një autorizim për të hyrë në softuerin e mirëmbajtjes dhe menaxhimit në përdorim.
- c) Kontraktori duhet t'u japë akses vetëm përfaqësuesve të caktuar / autorizuar të AK-së.
- d) Kostot e AK për çdo ndërlidhje të nevojshme, hyrjen në Intranet, pajisjet, instalimet dhe më tej softueri do të bartet nga AK.
- e) Softueri i mirëmbajtjes që do të vihet në dispozicion nga Kontraktuesi sipas kësaj Kontrate duhet të përdoret nga AK dhe stafi i AK të cilët do të trajnohen në mënyrë adekuate në përdorimin e softuerit.
- f) Nuk lejohet marrja me qira ose caktimi i softuerit palëve të treta, ose zhvendosja e tij te ambiente jashtë ambienteve të AK-së.

2.1.2. Kontraktuesi do të krijojë një regjistër të plotë të aseteve për të gjithë pajisjet biomjekësorët

Kontraktori duhet të paraqesë një metodologji të detajuar për rivlerësimin e të gjitha aseteve biomjekësore. Ky regjistër i aseteve do të ekzekutohet me sistemin e mëparshëm të instaluar CAFM dhe do të mbulojë minimumin e artikujve vijues:

Të gjitha specifikimet teknike përkatëse të pajisjes, numri i inventarit, modeli, prodhuesi, fotografia e pajisjes, etiketimi, gjendja e pajisjes, protokollet, vendndodhja, të dhënat e prokurimit, manualët (ku ndodhet nomenklatura ndërkombëtare biomjekësore).

2.2.3 Zhvillimi i planeve të mirëmbajtjes

Kontraktori duhet të paraqesë një metodologji të detajuar për zbatimin e një përmbledhjeje, Planin periodik të mirëmbajtjes parandaluese (ppm) dhe Planin e inspektimit të sigurisë për të gjithë. Pajisjet biomjekësore (kur është e zbatueshme), bazuar në këshillat e prodhuesve për të gjitha pajisjet, përfshirë pajisjet biomjekësore të rivlerësuar. Ky plan do të jetë një pjesë perberese e sistemit CAFM të instaluar më parë, duke përfshirë një sistem alarmi, gjenerim automatik të urdhrave të punës.

Kontraktuesi duhet të sigurojë një plan të mirëmbajtjes për import në sistemin CAFM. Plani i mirëmbajtjes duhet të përmbajë informacion në lidhje me datën e ardhshme të afatit, intervalin për orarin, informacion në lidhje me koordinatorin dhe ekzekutuesin (stafin e brendshëm ose kompaninë e jashtme) si dhe informacioni i hapave të mirëmbajtjes.

2.2.4 Zbatimi i një sistemi të ndarë të menaxhimit të cilësisë

Kontraktori do të zhvillojë dhe zbatojë një sistem gjithëpërfshirës të ndarë të menaxhimit të cilësisë, duke përfshirë të gjitha politikat e nevojshme për një departament biomjekësor, siç janë: Mirëmbajtja korrigjuese, Mirëmbajtja periodike parandaluese, Siguria dhe kontrollet metrologjike, Plani i emergjencës, Analiza e rrezikut, Shkatërrimi i pajisjeve mjekësore, perseritja e produkteve (përfshirë paralajmërimet), Prokurimi i pajisjeve (plani i ri-investimit), Siguria e të dhënave. Ky sistem gjithëpërfshirës i ndarë i departamentit do të zbatohet brenda vitit të parë pas nënshkrimit të kontratës.

2.3 Menaxhimi i mirëmbajtjes biomjekësore.

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë që operatori ekonomik duhet të kryejë mirëmbajtje parandaluese siç specifikohet nga prodhuesi dhe mirëmbajtje korrigjuese të secilës pajisje dhe përbërësi për ndonjë defekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Të gjitha pajisjet "jo gjendje pune" përjashtohen nga shërbimet. Pajisjet me defekt do të përfshihen në program pas riparimit ose riinvestimit.

2.2.2 Mirëmbajtja periodike parandaluese (PPM) e pajisjeve mjekësore

Mirëmbajtja parandaluese sipas udhëzimeve të prodhuesit do të thotë:

Operatori duhet të kryejë shërbimin e plotë të kontrollit dhe mirëmbajtjes siç kërkohet nga prodhuesi i secilës pajisje dhe përbërësve të saj përmes inxhinierëve të kualifikuar. Operatori duhet të sigurojë PPM, zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara ose të konsumuara për të identifikuar dhe korrigjuar problemet para se ato të ndodhin ose të zhvillohen në probleme të mëdha për të parandaluar dështimet dhe keqfunksionimet e pajisjeve.

Operatori ekonomik duhet të planifikojë PPM së bashku me stafin e Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore dhe përdoruesit. PPM duhet të kryhet në intervale të specifikuara nga prodhuesi.

Në përfundim të çdo mirëmbajtje parandaluese të kryer, kompania kontraktuese do të mbajë një raport shërbimi për PPM dhe kontrollin e secilës për sa më sipër. Raporti i shërbimit duhet të nënshkruhet nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore dhe Inxhinier / Teknik i kompanisë që do të kryejë mirëmbajtjen. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e regjistrit të ciklit jetësor të pajisjes.

Operatori i kontraktuar duhet të raportojë çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjeve me anë të një regjistri faktik të nënshkruar nga specialistët e Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore, përdoruesit dhe inxhinierë të firmës. Gjithashtu në bazë të këtij procesverbali faktik

do të kompletohet edhe rekordi që bëhet nga përgjegjësi i Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore, shefi i shërbimit ku ndodhen pajisjet dhe inxhinierët e firmës.

Ky raport mund të sigurohet për autoritetin kontraktues përmes hyrjes në funksionin e raportit të sistemit CAFM. Kjo duhet të jetë një mundësi statistikore në kohë reale.

2.3.2 Inspektimi i sigurisë së pajisjeve mjekësore

Inspektimi i sigurisë sipas autoritetit ligjor nënkupton:

Operatori duhet të kryejë një inspektim sigurie sipas EN (SSH) 62353 (IEC 60101) siç kërkohet nga Direktiva e Pajisjeve Mjekësore (MDR 2017/745) ose prodhuesi i secilës pajisje dhe përbërësve të saj përmes inxhinierëve të trajnuar. Operatori duhet të sigurojë inspektim vizual, provë dhe matje me pajisje testimi të kalibruara.

Operatori duhet të planifikojë inspektimin e sigurisë së bashku me stafin e Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore dhe përdoruesit. Inspektimet e sigurisë duhet të kryhen në intervale të specifikuara nga prodhuesi.

Në përfundim të çdo inspektimi të sigurisë të kryer, kompania kontraktuese do të mbajë një raport sigurie. Raporti i sigurisë duhet të nënshkruhet nga Inxhinieri / Tekniku i ndërmarrjes që do të kryejë kontrollin e sigurisë. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e regjistrimit të ciklit jetësor të pajisjes.

Pas çdo kontrolli sigurie, duhet të bashkëngjitet një etiketë që tregon statusin në pajisjen biomjekësore.

2.3.3 Mirëmbajtja korrigjuese e pajisjeve mjekësore

Në mirëmbajtjen korrigjuese kompania kontraktuese duhet të kryejë riparimin dhe zëvendësimin e defekteve potenciale gjatë periudhës së kontratës për pajisjet dhe të gjithë aksesoret që janë të lidhur me pajisjet në mënyrë që pajisjet të jenë në shërbim të personelit mjekësor dhe të ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimi i pajisjes brenda standardeve të specifikuara nga prodhuesi.

Kompania kontraktuese duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar defektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftime nga Njësia e Inxhinierisë Biomjekësore, për mosfunksionim, probleme të ndryshme ose defekte të pajisjeve.

Në rast se nuk nevojiten pjesë rezervë, korrigjimi i defektit duhet të bëhet jo më vonë se 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.

Nëse konstatohet se pjesët rezervë janë të nevojshme për të korrigjuar një defekt, operatori i kontraktuar duhet të furnizojë dhe zëvendësojë pjesë rezervë, të riparojë defektin dhe të rivendosë pajisjet në gjendje normale të punës brenda 7 ditëve të punës nga data e marrjes së urdhrit të nënshkruar të punës nga ana e Specialist i Njesisë Biomjekësore, përdorues dhe inxhinier kontraktor.

Pas riparimeve, ndërhyrjet e kryera nga kompania kontraktuese duhet të kryhet kalibrimi, verifikimi i parametrave dhe një kontroll i sigurisë siç rekomandohet nga prodhuesi për të siguruar funksionimin normal të pajisjeve.

Pas çdo riparimi ose zëvendësimi të pjesëve, duhet të mbahet një raport i regjistrimit ose shërbimit që përshkruan detajet e defektit / problemit, pjesët e instaluar nëse aplikohen, kalibrimet dhe provat e funksionimit. Raporti i shërbimit duhet të nënshkruhet nga Shefi i departamentit ku ndodhen pajisjet, Specialist i Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore dhe teknik ose inxhinier i kontraktorit nga kompania e mirëmbajtjes. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e veprimit të ciklit jetësor të pajisjes.

Kompania kontraktuese duhet të punësojë personel të autorizuar nga prodhuesi ose të çertifikuar sipas Direktivës së Pajisjes Mjekësore (MDR 2017/745) për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt. Çdo nderhyrje në pajisjen biomjekësore duhet të kryhet nga stafi i trajnuar i inxhinierisë biomjekësore.

Kontraktuesi ka të drejtë të kërkojë verifikime të ndryshme nga ato të planifikuara, në raste të jashtëzakonshme, në kushte specifike ose sipas nevojave specifike.

2.3.4 Furnizimi me pjesë rezervë

Për furnizimin e pjesëve rezervë për pajisjet mjekësore, vlen sa vijon:

Specifikimet e përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të përdorë pjesë këmbimi origjinale nga prodhuesi ose nga prodhues i çertifikuar për pjesë këmbimi nga burime të tjera.

Kur prodhuesi / furnizuesi i autorizuar shërbimi i detyrueshëm dhe pjesët e këmbimit për disa pajisje me rrezik të lartë, kërkohet ligjërisht që ky shërbim të kontraktohet.

Specifikimet e Veçanta

Pjesët duhet të jenë të reja të papërdorura dhe të pajtueshme me pajisjen.

Pjesët kanë certifikata CE për aprovimin e standardeve, direktivave në tregun evropian.

Pjesët mund të shoqërohen nga manuali i instalimit sipas rekomandime të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se një (1) vit garanci duke përfshirë të gjitha defektet e tyre të mundshme.

Pajisjet duhet të jenë në gjendje të plotë pune pas instalimit të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

Përfshihen produktet e hedhura dhe furnizimet mjekësore.

Përfshihen Aksesorët, materiali i përdorshëm dhe i harxhueshëm, përveç atij që përcaktohet në faturën e sasive.

2.3.5 Koha maksimale e reagimit dhe ajo joproductive

Kohëzgjatja maksimale e riparimit të defektit duhet të jetë jo më shumë se 24 orë nga data e marrjes së njoftimit zyrtar kur pajisja nuk kërkon pjesë zëvendësimi. Kontraktori duhet të hartojë raportin TIP 1, i cili do të nënshkruhet nga stafi i sektorit të inxhinierisë biomjekësore, përdoruesi i pajisjeve dhe inxhinieri i kontraktorit. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e veprimit të ciklit jetësor të pajisjes.

Në çdo rast kur personeli i Kontraktuesit konstaton se riparimi i defektit përkatës kërkon zëvendësimin / pjesë rezervë, ose shkaqet e defektit nuk mund të përcaktohen, Kontraktori do të hapë raportin TIP 1, i cili do të pranohet nga stafi i Sektorit të Inxhinierisë Biomjekësore, përdoruesi i pajisjes dhe inxhinieri i kontraktorit. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e regjistrimit të ciklit jetësor të pajisjes.

Kontraktori më pas do të furnizojë dhe instalojë pjesët rezervë, do të riparojë defektet dhe do të rivendosë pajisjet në gjendje normale pune brenda 7 ditëve të punës nga data e marrjes së njoftimit zyrtar, pra nga data e hartimit/hapjes së raportit TIP 1 (përfshijë kohëzgjatja e procedurës së zhdoganimit). Pas përfundimit të riparimit, raporti TIP 1 duhet të mbyllet/nënshkruhet nga stafi i Sektorit të Inxhinierisë Klinike, përdoruesi i pajisjes dhe inxhinieri i Kontraktorit dhe duhet të ruhet në sistemin CAFM si pjesë e regjistrimit të ciklit jetësor të pajisjes.

Pas çdo riparimi ose zëvendësimi të pjesëve, duhet të plotësohet një raport TIP 1, nga Kontraktori duke përshkruar detajet e defektit/problemit, pjesët e instaluar nëse ka, kalibrimet dhe vërtetimin e funksionit. Raporti duhet të nënshkruhet nga përdoruesi i pajisjes dhe/ose përfaqësuesi i Klinikës/Departamentit ku është vendosur pajisja, personeli i sektorit të inxhinierisë biomjekësore dhe

personeli i kontraktorit. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e regjistrimit të ciklit jetësor të pajisjes.

- Kontraktori duhet të sigurojë që pajisjet do të kenë “në kohë” me minimum 95% në vit (pa kohëzgjatje të PPM dhe CCP).
- Kontraktori duhet të sigurojë lëvizjen, zhvendosjen, çmontimin dhe riinstalimin, vetëm një herë dhe vetëm për pajisjet e lëvizshme, nëse kërkohet nga Autoriteti Kontraktues.

2.4 Plani i investimeve dhe riinvestimeve

Me kërkesë të AK, Kontraktori përgatit një propozim për një periudhë afatshkurtër dhe afatmesme, planin e investimeve për sistemet dhe pajisjet mjekësore-teknike të AK-së. Përsa mëposhtë duhet marrë parasysh:

- Prioriteti dhe koha e prokurimit të arsyeshëm të zëvendësimit
- Respektimi i kuadrove financiare të përcaktuara.

Kur harton propozimin, Kontraktori do të koordinojë me AK-në brenda kornizës së takimeve të rregullta të dakordësuara. AK-ja është përgjegjëse për marrjen e vendimit për zbatimin e investimeve.

Paketa Softuer e Programeve të Ndihmuara nga Kompjuteri (CAFM - Computer-aided Facility Management):

OE duhet të ketë **pajisjet e nevojshme për kryerjen cilësore të shërbimeve, ku të përfshijë një Paketë Softuer të Programeve të Ndihmuara nga Kompjuteri (CAFM - Computer-aided Facility Management)**, e licencuar, që të përfshijë të paktën funksionet vijuese:

- Dokumentacionin e plotë e pajisjeve dhe aparaturave (të dhënat mbi pajisjet dhe aparaturat, mirëmbajtjen parandaluese, të mirëmbajtjes korrigjuese, kontratat, planifikimi etj.
- Analiza dhe raportimi i kostove të ciklit jetësor
- Menaxhimi i dokumentit/teve dixhital
- Qendra e thirrjeve në intranet që raporton defektet
- Akses për përdoruesit

Afatet e ekzekutimit:

Shërbimi i mirëmbajtjes do të kryhet nga lidhja e kontratës me afat 48 muaj nga nënshkrimi i marrëveshjes kuadër. AK do të lidhë kontratë sipas nevojave të saj, brenda marrëveshjes kuadër.

Shtojca 12

TERMAT E REFERENCËS

Objekti dhe qëllimi i shërbimeve:

Menaxhimi dhe Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë menaxhimin e pajisjeve dhe mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi, mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike, inspektimin e sigurisë elektrike të pajisjeve mjekësore si dhe furnizim dhe ndërrimin e pjesëve të këmbimit dhe aksesoreve.

Detyrat:

Nevojat për organizimin funksional/strukturor të operatorit kontraktues dhe të shërbimit për mirëmbajtjen dhe menaxhimin e plotë të pajisjeve janë të grupuara në disa kategori:

- Organizimi strukturor dhe mjetet e nevojshme për administrim të proceseve të mirëmbajtjes.
- Mirëmbajtja parandaluese/preventive e pajisjeve mjekësore,
- Inspektimi i sigurisë së pajisjeve mjekësore,
- Mirëmbajtja korrigjuese epajisjeve mjekësore
- Furnizimi me pjesë këmbimi dhe aksesore,

3. Të Përgjithshme

Objekti i parë i këtij tenderi është krijimi i një strukture shërbimi biomjekësor për të instaluar pajisjet biomjekësore sipas kërkesës së Rregullores së Pajisjeve Mjekësore të Komunitetit Evropian **MDR 2017/745 (Regulation (EU) 2017/745 On Medical Devices)** në Qendrën Spitalore Universitare "Nënë Tereza", Tiranë.

Objekti i dytë është menaxhimi i mirëmbajtjes së pajisjeve biomjekësore të Qendrës Spitalore Universitare "Nënë Tereza", Tiranë, bazuar në këto dokumente tenderi dhe anekset përkatëse, pas një periudhe mobilizimi prej tre muajsh.

Objekti i tretë është të përfshijë menaxhimin e riinvestimit në defektet dhe pajisjet e vjetruara.

4. Shërbimet

Kontraktori duhet të veprojë si Operator Ekonomik për të gjitha shërbimet në departamentin e Inxhinierisë biomjekësore. Kontraktori duhet të jetë përgjegjës për të gjithë nënkontraktorët dhe gjithashtu për mirëmbajtjen e brendshme, përfshirë furnizimin e pjesëve të këmbimit.

4.1. Ngritja e strukturave të mirëmbajtjes biomjekësore

Kontraktori do të përcaktojë dhe përshkruajë një strukturë organizative për mirëmbajtjen e Pajisjeve biomjekësore sipas kërkesës së Rregullores së Pajisjes Mjekësore (**MDR 2017/745 (Regulation (EU) 2017/745 On Medical Devices)**). Kjo strukturë do të krijohet brënda periudhës së mobilizimit prej 3 muajsh para ekzekutimit të kontratës.

4.1.1. Zbatimi i një sistemi CAFM (Menaxhimi me ndihme kompjuterike)

Kontraktori duhet të paraqesë një metodologji të detajuar për implementimin e një softueri CAFM me funksionet e mëposhtme:

Menaxhimi i pajisjeve biomjekësore

- Regjistrimi i pajisjeve biomjekësore (lloji, modeli, përshkrimi, klasifikimi sipas akteve të pajisjeve mjekësore, lloji i rrezikut, të dhënat e shitësit, vendndodhja, kostot e lidhura me pajisjen etj.)
- Klasifikimi sipas kërkesave ligjore;
- Menaxhimi i inspektimeve të sigurisë për pajisjet mjekësore dhe pajisjet e kalibrimit
- Ndërlidhja me pajisjet e testimit;
- Analiza dhe raportimi i kostos;
- Dokumentimi i të gjitha aktiviteteve të mirëmbajtjes në lidhje me pajisjet.

Planifikimi i mirëmbajtjes

- Planifikimi, administrimi dhe optimizimi i aktiviteteve të mirëmbajtjes
- Planifikimi dhe menaxhimi i kontratave të mirëmbajtjes, detyrat, afatet, garancitë dhe rregulloret ligjore
- I përdorshëm për çdo objekt të mirëmbajtur siç është pasuria dhe pajisjet
- Seri orarësh për inspektime dhe mirëmbajtje të përsëritura
- Pajtueshmëria me kërkesat e dokumentacionit ekzistues të legjislacionit
- Menaxhimi dhe historiku i integruar i dokumenteve
- Mundësitë e vlerësimit dhe analizës për të furnizuar tregues të rëndësishëm të performancës për menaxhmentin
- Përshkallëzimi në rast të orareve të caktuara.

Menaxhimi i porosive

- Koordinimi dhe menaxhimi i të gjitha orareve të mirëmbajtjes dhe ngjarjeve të paplanifikuara
- Delegimi i porosive të brendshme dhe të jashtme të punës (p.sh. ofruesit e jashtëm të shërbimeve)
- Ndjekja e Statusit për çdo porosi pune
- Caktimi i urdhrave të punës për stafin e brendshëm ose caktimet e porosive të jashtme
- Çdo urdhër pune mund të dokumentohet duke përdorur aktivitetet përkatëse
- Mundësitë e vlerësimit dhe analizës për të furnizuar tregues të rëndësishëm të performancës për menaxhmentin.

Menaxhimi i materialeve

- Menaxhimi i depove dhe artikujve të shumtë me vendndodhjen e saktë përmes një strukture të hollësishme të magazinimit
- Blerja dhe vlerësimi i automatizuar i të dhënave të inventarit, dërgesave dhe heqjeve e inventarit në rast të mospërputhjeve me të dhënat ekzistuese
- Dokumentacioni në mënyrë që të arrihen standardet e sigurimit të cilësisë
- Alokimi i porosive nga planifikimi i orarit, detuyres ose përgatitjet e punës, si dhe aktivitetet
- Përmbledhje e automatizuar e porosive të shumta për një porosi të caktuar kolektive
- Menaxhimi dhe krahasimi i të gjithë furnizuesve të regjistruar, si dhe kushteve dhe shërbimeve të tyre.

Editues i Projektuesit dhe Rrjedhës së Punës

- Rregullimi dhe ndryshimi në paraqitjet e formave, të tilla si lëvizja e fushave ekzistuese ose krijimi i fushave, tabelave dhe katalogëve të rinj në bazën e të dhënave përmes tërheqjes dhe lëshimit
- Zbatimi ose rregullimi i proceseve përmes tërheqjes dhe lëshimit
- Rregullimi i rregullave ekzistuese dhe krijimi i rregullave të reja.

Kjo zgjidhje softuerike dhuet të instalohet në gjuhën angleze dhe do të jetë në dispozicion edhe në gjuhën Shqipe.

Ofertuesi do t'i japë autoritetit kontraktues akses në funksionin e raportimit të programit CAFM për analizë të situatës në kohë reale. Kjo i mundëson klientit të ketë një objektiv dhe analizë të situatës në kohe reale për të gjitha pajisjet mjekësore, përfshirë kohën, kostot dhe gjendjen e pajisjes. Disponueshmëria e sistemit duhet të jetë 24/7 me 99% në kohë. Raportet e paracaktuara do të tregojnë analiza të ndryshme të të dhënave të statusit të pajisjeve, statusit të punëve të mirëmbajtjes me përparësi.

Moduli i Ndërhyrjes Intranet

- a) Me fillimin e zbatimit të Kontratës, Kontraktori duhet të vërë në dispozicion të AK (në internet) funksionet e mëposhtme:
- dërgimin e një raporti të defektit,
 - kontroll i të dhënave kryesore të pajisjes,
 - monitorimin e afateve,
 - depërtim në ditarin e pajisjeve mjekësore,
 - dokumentimi i trajnimit.
- b) Për këtë qëllim, Kontraktori do të vërë në dispozicion përmes Intranetit një autorizim për të hyrë në softuerin e mirëmbajtjes dhe menaxhimit në përdorim.
- c) Kontraktori duhet t'u japë akses vetëm përfaqësuesve të caktuar / autorizuar të AK-së.
- d) Kostot e AK për çdo ndërlidhje të nevojshme, hyrjen në Intranet, pajisjet, instalimet dhe më tej softueri do të bartet nga AK.

- e) Softueri i mirëmbajtjes që do të vihet në dispozicion nga Kontraktuesi sipas kësaj Kontrate duhet të përdoret nga AK dhe stafi i AK të cilët do të trajnohen në mënyrë adekuate në përdorimin e softuerit.
- f) Nuk lejohet marrja me qira ose caktimi i softuerit palëve të treta, ose zhvendosja e tij te ambiente jashtë ambienteve të AK-së.

2.1.2. Kontraktuesi do të krijojë një regjistër të plotë të aseteve për të gjithë pajisjet biomjekësorët

Kontraktori duhet të paraqesë një metodologji të detajuar për rivlerësimin e të gjitha aseteve biomjekësore. Ky regjistër i aseteve do të ekzekutohet me sistemin e mëparshëm të instaluar CAFM dhe do të mbulojë minimumin e artikujve vijues:

Të gjitha specifikimet teknike përkatëse të pajisjes, numri i inventarit, modeli, prodhuesi, fotografia e pajisjes, etiketimi, gjendja e pajisjes, protokollet, vendndodhja, të dhënat e prokurimit, manualët (ku ndodhet nomenklatura ndërkombëtare biomjekësore).

2.3.3 Zhvillimi i planeve të mirëmbajtjes

Kontraktori duhet të paraqesë një metodologji të detajuar për zbatimin e një përmbledhjeje, Planin periodik të mirëmbajtjes parandaluese (ppm) dhe Planin e inspektimit të sigurisë për të gjithë. Pajisjet biomjekësore (kur është e zbatueshme), bazuar në këshillat e prodhuesve për të gjitha pajisjet, përfshirë pajisjet biomjekësore të rivlerësuara. Ky plan do të jetë një pjesë perberese e sistemit CAFM të instaluar më parë, duke përfshirë një sistem alarmi, gjenerim automatik të urdhrave të punës.

Kontraktuesi duhet të sigurojë një plan të mirëmbajtjes për import në sistemin CAFM. Plani i mirëmbajtjes duhet të përmbajë informacion në lidhje me datën e ardhshme të afatit, intervalin për orarin, informacion në lidhje me koordinatorin dhe ekzekutuesin (stafin e brendshëm ose kompaninë e jashtme) si dhe informacioni i hapave të mirëmbajtjes.

2.3.4 Zbatimi i një sistemi të ndarë të menaxhimit të cilësisë

Kontraktori do të zhvillojë dhe zbatojë një sistem gjithëpërfshirës të ndarë të menaxhimit të cilësisë, duke përfshirë të gjitha politikat e nevojshme për një departament biomjekësor, siç janë: Mirëmbajtja korrigjuese, Mirëmbajtja periodike parandaluese, Siguria dhe kontrollet metrologjike, Plani i emergjencës, Analiza e rrezikut, Shkatërrimi i pajisjeve mjekësore, perseritja e produkteve (përfshirë paralajmërimet), Prokurimi i pajisjeve (plani i ri-investimit), Siguria e të dhënave. Ky

sistem gjithëpërfshirës i ndarë i departamentit do të zbatohet brenda vitit të parë pas nënshkrimit të kontratës.

2.4 Menaxhimi i mirëmbajtjes biomjekësore.

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë që operatori ekonomik duhet të kryejë mirëmbajtje parandaluese siç specifikohet nga prodhuesi dhe mirëmbajtje korrigjuese të secilës pajisje dhe përbërësi për ndonjë defekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Të gjitha pajisjet "jo gjendje pune" përjashtohen nga shërbimet. Pajisjet me defekt do të përfshihen në program pas riparimit ose riinvestimit.

2.2.3 Mirëmbajtja periodike parandaluese (PPM) e pajisjeve mjekësore

Mirëmbajtja parandaluese sipas udhëzimeve të prodhuesit do të thotë:

Operatori duhet të kryejë shërbimin e plotë të kontrollit dhe mirëmbajtjes siç kërkohet nga prodhuesi i secilës pajisje dhe përbërësve të saj përmes inxhinierëve të kualifikuar. Operatori duhet të sigurojë PPM, zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara ose të konsumuara për të identifikuar dhe korrigjuar problemet para se ato të ndodhin ose të zhvillohen në probleme të mëdha për të parandaluar dështimet dhe keqfunksionimet e pajisjeve.

Operatori ekonomik duhet të planifikojë PPM së bashku me stafin e Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore dhe përdoruesit. PPM duhet të kryhet në intervale të specifikuara nga prodhuesi.

Në përfundim të çdo mirëmbajtje parandaluese të kryer, kompania kontraktuese do të mbajë një raport shërbimi për PPM dhe kontrollin e secilës për sa më sipër. Raporti i shërbimit duhet të nënshkruhet nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore dhe Inxhinier / Teknik i kompanisë që do të kryejë mirëmbajtjen. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e regjistrit të ciklit jetësor të pajisjes.

Operatori i kontraktuar duhet të raportojë çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjeve me anë të një regjistri faktik të nënshkruar nga specialistët e Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore, përdoruesit dhe inxhinierë të firmës. Gjithashtu në bazë të këtij procesverbali faktik do të kompletohet edhe rekordi që bëhet nga përgjegjësi i Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore, shefi i shërbimit ku ndodhen pajisjet dhe inxhinierët e firmës.

Ky raport mund të sigurohet për autoritetin kontraktues përmes hyrjes në funksionin e raportit të sistemit CAFM. Kjo duhet të jetë një mundësi statistikore në kohë reale.

2.4.2 Inspektimi i sigurisë së pajisjeve mjekësore

Inspektimi i sigurisë sipas autoritetit ligjor nënkupton:

Operatori duhet të kryejë një inspektim sigurie sipas EN (SSH) 62353 (IEC 60101) siç kërkohet nga Direktiva e Pajisjeve Mjekësore (MDR 2017/745) ose prodhuesi i secilës pajisje dhe përbërësve të saj përmes inxhinierëve të trajnuar. Operatori duhet të sigurojë inspektim vizual, provë dhe matje me pajisje testimi të kalibruara.

Operatori duhet të planifikojë inspektimin e sigurisë së bashku me stafin e Njesisë së Inxhinierisë Biomjekësore dhe përdoruesit. Inspektimet e sigurisë duhet të kryhen në intervale të specifikuar nga prodhuesi.

Në përfundim të çdo inspektimi të sigurisë të kryer, kompania kontraktuese do të mbajë një raport sigurie. Raporti i sigurisë duhet të nënshkruhet nga Inxhinieri / Tekniku i ndërmarrjes që do të kryejë kontrollin e sigurisë. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e regjistrimit të ciklit jetësor të pajisjes.

Pas çdo kontrolli sigurie, duhet të bashkëngjitet një etiketë që tregon statusin në pajisjen biomjekësore.

2.4.3 Mirëmbajtja korrigjuese e pajisjeve mjekësore

Në mirëmbajtjen korrigjuese kompania kontraktuese duhet të kryejë riparimin dhe zëvendësimin e defekteve potenciale gjatë periudhës së kontratës për pajisjet dhe të gjithë aksesoret që janë të lidhur me pajisjet në mënyrë që pajisjet të jenë në shërbim të personelit mjekësor dhe të ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimi i pajisjes brenda standardeve të specifikuar nga prodhuesi.

Kompania kontraktuese duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar defektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftime nga Njësia e Inxhinierisë Biomjekësore, për mosfunksionim, probleme të ndryshme ose defekte të pajisjeve.

Në rast se nuk nevojiten pjesë rezervë, korrigjimi i defektit duhet të bëhet jo më vonë se 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.

Nëse konstatohet se pjesët rezervë janë të nevojshme për të korrigjuar një defekt, operatori i kontraktuar duhet të furnizojë dhe zëvendësojë pjesë rezervë, të riparojë defektin dhe të rivendosë pajisjet në gjendje normale të punës brenda 7 ditëve të punës nga data e marrjes së urdhrit të nënshkruar të punës nga ana e Specialist i Njesisë Biomjekësore, përdorues dhe inxhinier kontraktor.

Pas riparimeve, ndërhyrjet e kryera nga kompania kontraktuese duhet të kryhet kalibrimi, verifikimi i parametrave dhe një kontroll i sigurië siç rekomandohet nga prodhuesi për të siguruar funksionimin normal të pajisjeve.

Pas çdo riparimi ose zëvendësimi të pjesëve, duhet të mbahet një raport i regjistrimit ose shërbimit që përshkruan detajet e defektit / problemit, pjesët e instaluara nëse aplikohen, kalibrimet dhe provat e funksionimit. Raporti i shërbimit duhet të nënshkruhet nga Shefi i departamentit ku ndodhen pajisjet, Specialist i Njësisë së Inxhinierisë Biomjekësore dhe teknik ose inxhinier i kontraktorit nga kompania e mirëmbajtjes. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e veprimit të ciklit jetësor të pajisjes.

Kompania kontraktuese duhet të punësojë personel të autorizuar nga prodhuesi ose të çertifikuar sipas Direktivës së Pajisjes Mjekësore (MDR 2017/745) për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt. Çdo nderhyrje në pajisjen biomjekësore duhet të kryhet nga stafi i trajnuar i inxhinierisë biomjekësore.

Kontraktuesi ka të drejtë të kërkojë verifikime të ndryshme nga ato të planifikuara, në raste të jashtëzakonshme, në kushte specifike ose sipas nevojave specifike.

2.4.4 Furnizimi me pjesë rezervë

Për furnizimin e pjesëve rezervë për pajisjet mjekësore, vlen sa vijon:

Specifikimet e përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të përdorë pjesë këmbimi origjinale nga prodhuesi ose nga prodhues i çertifikuar për pjesë këmbimi nga burime të tjera.

Kur prodhuesi / furnizuesi i autorizuar shërbimi i detyrueshëm dhe pjesët e këmbimit për disa pajisje me rrezik të lartë, kërkohet ligjërisht që ky shërbim të kontraktohet.

Specifikimet e Veçanta

Pjesët duhet të jenë të reja të papërdorura dhe të pajtueshme me pajisjen.

Pjesët kanë certifikata CE për aprovimin e standardeve, direktivave në tregun evropian.

Pjesët mund të shoqërohen nga manuali i instalimit sipas rekomandime të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se një (1) vit garanci duke përfshirë të gjitha defektet e tyre të mundshme.

Pajisjet duhet të jenë në gjendje të plotë pune pas instalimit të pjesëve të këmbimit ose aksesorëve. Përjashtohen produktet e hedhura dhe furnizimet mjekësore.

Përfshihen Aksesorët, materiali i përdorshëm dhe i harxhueshëm, përveç atij që përcaktohet në faturën e sasive.

2.4.5 Koha maksimale e reagimit dhe ajo joproduktive

Kohëzgjatja maksimale e riparimit të defektit duhet të jetë jo më shumë se 24 orë nga data e marrjes së njoftimit zyrtar kur pajisja nuk kërkon pjesë zëvendësimi. Kontraktori duhet të hartojë raportin TIP 1, i cili do të nënshkruhet nga stafi i sektorit të inxhinierisë biomjekësore, përdoruesi i pajisjeve dhe inxhinieri i kontraktorit. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e veprimit të ciklit jetësor të pajisjes.

Në çdo rast kur personeli i Kontraktuesit konstaton se riparimi i defektit përkatës kërkon zëvendësimin / pjesë rezervë, ose shkaqet e defektit nuk mund të përcaktohen, Kontraktori do të hapë raportin TIP 1, i cili do të pranohet nga stafi i Sektorit të Inxhinierisë Biomjekësore, përdoruesi i pajisjes dhe inxhinieri i kontraktorit. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e regjistrimit të ciklit jetësor të pajisjes.

Kontraktori më pas do të furnizojë dhe instalojë pjesët rezervë, do të riparojë defektet dhe do të rivendosë pajisjet në gjendje normale pune brenda 7 ditëve të punës nga data e marrjes së njoftimit zyrtar, pra nga data e hartimit/hapjes së raportit TIP 1 (përfshijë kohëzgjatja e procedurës së zhdoganimit). Pas përfundimit të riparimit, raporti TIP 1 duhet të mbyllet/nënshkruhet nga stafi i Sektorit të Inxhinierisë Klinike, përdoruesi i pajisjes dhe inxhinieri i Kontraktorit dhe duhet të ruhet në sistemin CAFM si pjesë e regjistrimit të ciklit jetësor të pajisjes.

Pas çdo riparimi ose zëvendësimi të pjesëve, duhet të plotësohet një raport TIP 1, nga Kontraktori duke përshkruar detajet e defektit/problemit, pjesët e instaluar nëse ka, kalibrimet dhe vërtetimin e funksionit. Raporti duhet të nënshkruhet nga përdoruesi i pajisjes dhe/ose përfaqësuesi i Klinikës/Departamentit ku është vendosur pajisja, personeli i sektorit të inxhinierisë biomjekësore dhe

personeli i kontraktorit. Të gjitha raportet do të ruhen në sistemin CAFM si pjesë e regjistrimit të ciklit jetësor të pajisjes.

- Kontraktori duhet të sigurojë që pajisjet do të kenë “në kohë” me minimum 95% në vit (pa kohëzgjatje të PPM dhe CCP).
- Kontraktori duhet të sigurojë lëvizjen, zhvendosjen, çmontimin dhe riinstalimin, vetëm një herë dhe vetëm për pajisjet e lëvizshme, nëse kërkohet nga Autoriteti Kontraktues.

2.5 Plani i investimeve dhe riinvestimeve

Me kërkesë të AK, Kontraktori përgatit një propozim për një periudhë afatshkurtër dhe afatmesme,

planin e investimeve për sistemet dhe pajisjet mjekësore-teknike të AK-së. Përsa mëposhtë duhet marrë parasysh:

- Prioriteti dhe koha e prokurimit të arsyeshëm të zëvendësimit
- Respektimi i kuadrove financiare të përcaktuara.

Kur harton propozimin, Kontraktori do të koordinojë me AK-në brenda kornizës së takimeve të rregullta të dakordësuara. AK-ja është përgjegjëse për marrjen e vendimit për zbatimin e investimeve.

Paketa Softuer e Programeve të Ndihmuara nga Kompjuteri (CAFM - Computer-aided Facility Management):

OE duhet të ketë **pajisjet e nevojshme për kryerjen cilësore të shërbimeve, ku të përfshijë një Paketë Softuer të Programeve të Ndihmuara nga Kompjuteri (CAFM - Computer-aided Facility Management)**, e licensuar, që të përfshijë të paktën funksionet vijuese:

- Dokumentacionin e plotë e pajisjeve dhe aparaturave (të dhënat mbi pajisjet dhe aparaturat, mirëmbajtjen parandaluese, të mirëmbajtjes korrigjuese, kontratat, planifikimi etj.
- Analiza dhe raportimi i kostove të ciklit jetësor
- Menaxhimi i dokumentit/teve dixhital
- Qendra e thirrjeve në intranet që raporton defektet
- Akses për përdoruesit

Shpërndarja:

- Në godinat e QSUT “Nënë Tereza” Tiranë, në të gjitha shërbimet ku ndodhen pajisjet mjekësore të cilat janë përcaktuar në tabelën përfundimtare.

Vendi i kryerjes së shërbimeve:

- Qendra Spitalore Universitare “Nënë Tereza” Tiranë

Shtojca 13

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

NJOFTIM STANDARD PËR OFERTUESIN E SKUALIFIKUAR⁴

[Vendi dhe data]

[Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor]

[Adresa e ofertuesit]

I/E Nderuar, Z/Zj. <emri i kontaktit>

Ju falenderoj për pjesëmarrjen në procedurën e lartpërmendur të prokurimit publik. Procedura e kryer në përputhje me Ligjin 162/2020 “Për Prokurimin Publik”.

Oferta juaj u vlerësua me kujdes sipas kushteve dhe kërkesave të përcaktuara në njoftimin e kontratës dhe në dosjen e ofertës. Me keqardhje ju informoj se u s’kualifikuat, sepse oferta e dorëzuar nga ju u refuzua për shkak të arsyes (-ve) së/të mëposhtme :

Nëse mendoni se Autoriteti Kontraktor ka shkelur LPP ose RrPP gjatë procedurës së prokurimit publik, atëherë keni të drejtë të filloni një procedurë rishikimi sic parashikohet në Kreun VII të LPP.

Edhe pse nuk mundëm të përdornim shërbimet tuaja në këtë rast, besoj se do të vazhdoni të jeni i interesuar në nismat tona të prokurimit.

Me respekt

< **Emri** >

⁴ Ky njoftim duhet të përdoret në rastin e procedurave të prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore

Shtojca 14

[Shtojcë për t'u plotësuar Autoriteti Kontraktor]

FORMULARI I NJOFTIMIT TË FITUESIT

[Data_____]

Për: [Emri dhe adresa e ofertuesit të shpallur fitues]

Procedura e prokurimit:

Numri i referencës së procedurës/lotit:

Përshkrim i shkurtër i kontratës: [Sasia ose qëllimi dhe kohëzgjatja e kontratës]

Publikime të mëparshme (nëse zbatohet): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]

Kriteret e përzgjedhjes së fituesit: çmimi më i ulët ☐ oferta ekonomikisht më e favorshme ☐

Njoftojme se, kane qenë pjesëmarrës në procedurë këta ofertues me vlerat përkatëse të ofruara:

1. _____	_____
Emri i plotë i shoqërisë	numri i NIPT-it

Vlera _____
(me numra dhe fjalë)

2. _____	_____
Emri i plotë i shoqërisë	numri i NIPT-it

Vlera _____
(me numra dhe fjalë)

Etj. _____

Janë skualifikuar ofertuesit e mëposhtëm:

1. _____	_____
Emri i plotë i shoqërisë	numri i NIPT-it

2. _____	_____
Emri i plotë i shoqërisë	numri i NIPT-it

Përkatësisht për arsyet e mëposhtme:

* * *

Dokumentat standarde të tenderit

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur, informojmë *[emri dhe adresa e ofertuesit të shpallur fitues]* se oferta e paraqitur, me një vlerë të përgjithshme prej *[shuma përkatëse e shprehur në fjalë dhe shifra]*/pikët totale të marra *[_____]* është identifikuar si oferta e suksesshme.

Rrjedhimisht, jeni i lutur të paraqisni pranë *[emri dhe adresa e autoritetit kontraktor dhe referenca e kontaktit]* sigurimin e kontratës, siç parashikohet në dokumentat e tenderit, brenda _____ ditëve nga dita e marrjes/publikimit të këtij njoftimi.

Në rast se nuk pajtoheni me këtë kërkesë, ose tërhiqeni nga nënshkrimi i kontratës, do të konfiskohet sigurimi i ofertës suaj (nëse është kërkuar) dhe kontrata do t'i akordohet ofertuesit vijues në klasifikimin përfundimtar, oferta e të cilit është dorëzuar me një vlerë të përgjithshme prej *[vlera përkatëse e shprehur në fjalë dhe shifra]*, siç parashikohet në nenin 97 të Ligjit nr.162/2020 “Për prokurimin publik”.

Njoftimi i Klasifikimit është bërë në datë _____

Ankesa: ka ose jo _____

(nëse ka) ka marrë përgjigje në datë _____

[Titullari i autoritetit kontraktor]

Shtojca 15

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor në rastin e marrëveshjes kuadër]

FORMULARI I NJOFTIMIT TË OPERATORËVE EKONOMIKË TË SUKSESSHËM NË MARRËVESHJEN KUADËR

[Data]

Për: [Emri dhe adresa e operatorëve ekonomikë të shpallur fitues]

1. _____
2. _____
3. _____

* * *

Procedura e prokurimit: _____

Numri i referencës së procedurës/lotit:

Përshkrim i shkurtër i kontratës: *[Sasia, objekti , kohëzgjatja e kontratës etj]*

Publikime të mëparshme (nëse zbatohet): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]

Kriteret e përzgjedhjes së fituesit: ☐ oferta ekonomikisht më e favorshme ☐ çmimi më i ulët

Njoftojmë se, kanë qenë pjesëmarrës në procedurë këta operatorë ekonomikë, me shumatoren e çmimeve për njësi të ofruar/ me vlerat përkatëse të ofruara:

1. _____	_____
<i>Emri i plotë i shoqërisë</i>	<i>numri i NIPT-it</i>

Shumatorja e çmimeve për njësi të ofruar/vlera _____
(me numra dhe fjalë)

2. _____	_____
<i>Emri i plotë i shoqërisë</i>	<i>numri i NIPT-it</i>

Shumatorja e çmimeve për njësi të ofruar/vlera _____
(me numra dhe fjalë)

Etj. _____

Dokumentat standarde të tenderit

Janë skualifikuar operatorët ekonomikë të mëposhëm:

1. _____	_____
<i>Emri i plotë i shoqërisë</i>	<i>numri i NIPT-it</i>
2. _____	_____
<i>Emri i plotë i shoqërisë</i>	<i>numri i NIPT-it</i>

Perkatësisht për arsyet e mëposhtme:

* * *

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur, informojmë se janë identifikuar si operatorë ekonomikë të suksesshëm:

1. _____	_____
<i>Emri i plotë i shoqërisë</i>	<i>numri i NIPT-it</i>

Shumatorja e çmimeve për njësi të ofruar/Vlera _____/Pikët totale të marra _____
(me numra dhe fjalë)

2. _____	_____
<i>Emri i plotë i shoqërisë</i>	<i>numri i NIPT-it</i>

Shumatorja e çmimeve për njësi të ofruar/Vlera _____/Pikët totale të marra _____
(me numra dhe fjalë)

Etj. _____

Rrjedhimisht, jeni i lutur të paraqiteni pranë [emri dhe adresa e autoritetit kontraktor dhe referenca e kontaktit], brenda _____ ditëve nga dita e marrjes/publikimit të këtij njoftimi për të lidhur draft marrëveshjen.

Njoftimi i Klasifikimit është bërë në datë _____

Ankesa: ka ose jo _____
(nëse ka) ka marrë përgjigje në datë _____

[Titullari i autoritetit kontraktor]

Shtojca 16

KUSHTET E PËRGJITHSHME TE KONTRATES

Shërbimet – Procedura e Hapur

Neni 1 Qëllimi

- 1.1 Këto kushte të përgjithshme të kontratës (KPK) do të zbatohen për kryerjen e Shërbimeve të prokuruar me anë të procedurës së hapur.
- 1.2 Ligji për Prokurimin Publik në Republikën e Shqipërisë parashikon se dispozitat e Kodit Civil Shqiptar do të zbatohen për kontratat e prokurimit publik. Disa dispozita të Kodit Civil janë rishprehur në KPK me qëllim që të rrisin transparencën e kushteve të kontratës. Megjithatë, citimi i disa dispozitave këtu nuk mohon në asnjë mënyrë zbatimin e dispozitave të tjera të Kodit Civil të kësaj kontrate.
- 1.3 Në mënyrë të ngjashme, disa dispozita të Ligjit mbi Prokurimin Publik janë rishprehur në KPK me qëllim që të rrisin transparencën e ligjit që rregullon prokurimin publik. Megjithatë, citimi i disa dispozitave këtu nuk mohon në asnjë mënyrë zbatimin e dispozitave të tjera të Ligjit mbi Prokurimin Publik mbi të drejtat, detyrat dhe detyrimet e palëve.
- 1.4 KPK do të zbatohen deri në atë masë që të mos lënë mënjanë kushtet ose dispozitat e paraqitura në pjesë të tjera të kontratës.

Kushtet e kontratës, përfshijnë gjithashtu Kushtet e Veçanta të Kontratës (KVK). Në rast se ka një konflikt midis KPK dhe KVK, KVK do të mbizotërojnë mbi KPK.

Neni 2 Përkufizime

- 2.1 “Kontratë” do të thotë marrveshja e shkruar e lidhur midis Blerësit Publik dhe Kontraktuesit që përbëhet nga dokumentat e tenderit duke përfshirë KPK dhe KVK, të gjitha bashkangjitjet dhe formularët e plotësuar dhe të gjitha dokumentat e tjera që përfshihen në referimin e çdo dokumenti.
- 2.2 “Cmim kontrate” do të thotë çmimi që i paguhet Kontraktuesit sipas kontratës për zbatimin e plotë dhe të përpiktë të detyrimeve të tij kontaktore.
- 2.3 “Objekt i kontratës” do të thotë të gjitha Shërbimet që Kontraktuesi do të sigurojë sipas kushteve të kontratës.
- 2.4 “Palë (t)” do të thotë nënshkruesit e kontratës.
- 2.5 “Autoriteti Kontraktor” do të thotë Autoriteti Kontraktor që është pjesë e kësaj kontrate dhe sipas dispozitave të kësaj kontrate blen shërbimin. Ky term kudo që përdoret ka kuptim të njëjtë me atë të perkufizuar në ligj.
- 2.6 “Kontraktues” do të thotë personi fizik ose juridik që është palë e kësaj kontrate dhe sipas dispozitave të kësaj kontrate shet Shërbimet.

- 2.7 “Shërbime” do të thotë të gjitha detyrat që do të kryhen nga Kontraktuesi sipas kontratës.
- 2.8 “Termat e References” shprehin objektin dhe qëllimin e kontratës, përcaktojnë detyrat, kërkesat, objektivat, shpërndarjen, vendin dhe dorëzimin e Shërbimeve që do të sigurohen.

Neni 3 Hartimi i Kontratës

- 3.1 Shpallja e fituesit do të shërbejë për hartimin e kontratës midis palëve, e cila duhet të firmoset brenda afatit të shprehur në dokumentat e tenderit.
- 3.2 Ekzistenca e kontratës do të konfirmohet me nënshkrimin e dokumentit të kontratës duke materializuar të gjitha marrëveshjet midis palëve.

Neni 4 Praktikë Korruptive, Konflikti i Interesit dhe Kontrolli i Procesverbaleve

- 4.1 Autortiteti Kontraktues mund t’i kërkojë Gjykatës të deklarojë të paligjshme kontratën në se zbulon se Kontraktuesi ka kryer veprime korruptive. Veprimet korruptive përfshijnë veprimet e përshkruara në Nenin 18, 19 të Ligjit për Prokurimin Publik.
- 4.2 Kontraktuesi nuk duhet të ketë lidhje (të tashme ose të shkuara) me asnjë konsulent ose njësi që ka marrë pjesë në përgatitjen e dokumentave të tenderit për këtë prokurim.
- 4.3 Kontraktuesi duhet të lejojë Autoritetin Kontraktues të inspektojë llogaritë dhe procesverbalet që kanë lidhje me zbatimin e kontratës ose t’i kontrollojë ato me anë të kontrollorëve të emëruar nga Autoriteti Kontraktues.

Neni 5 Informacioni Konfidencial

- 5.1 Kontraktuesi dhe Autoriteti Kontraktor duhet të mbajnë në konfidencë të gjitha dokumentat, të dhënat dhe informacionet e tjera të dhëna nga pala tjetër në lidhje me kontratën.
- 5.2 Kontraktuesi mund t’i japë nenkontraktuesit dokumenta të tilla, të dhëna ose informacione të tjera që merr nga Autoriteti Kontraktues deri në masën e kërkuar për nën-kontraktuesin në mënyrë që ai të kryejë punën e tij sipas kontratës. Në rast të tillë, Kontraktuesi duhet të përfshijë në kontratën e tij me nënkontraktuesin një dispozitë që premtonte ruajtjen e konfidencës siç thuhet në Paragrafin 5.1 më sipër.

Neni 6 Prona Intelektuale

- 6.1 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe në kontratë, të gjitha të drejtat e pronës intelektuale të siguruara nga Kontraktuesi gjatë Kontrates do t’i përkasin Autoritetit Kontraktues i cili mund t’i përdorë ato sipas gjykimit të tij.
- 6.2 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe në kontratë, Furnizuesi, pas përfundimit të kontratës, duhet t’i dorëzojë Autoriteti Kontraktues të gjitha raportet dhe të dhënat si hartat, diagramët, skicimet, specifikimet, planet, statistikën, llogaritjet dhe regjistrat mbështetës ose materialet e fituara, mbledhura ose përgatitura nga Kontraktuesi gjatë kontratës. Kontraktuesi mund të mbajë kopje të këtyre dokumentave dhe të dhënave, por nuk

duhet t'i përdori për qëllime që s'kanë lidhje me kontratën pa leje paraprake me shkrim nga Autoriteti Kontraktues.

- 6.3 Kontraktuesi duhet të sigurojë Autoritetin Kontraktues nga mospërgjegjësia për shkelje të të drejtave të pronës intelektuale që mund të dalin nga prodhimi ose kryerja e Shërbimeve sipas kontratës.
- 6.4 Në rast se ngrihet ndonjë pretendim ose padi kundër Autoriteti Kontraktues në lidhje me ndonjë shkelje të pronës intelektuale të shkaktuar nga zbatimi i kontratës ose nga përdorimi i gjërave të furnizuara sipas kontratës, Kontraktuesi duhet t'i japë Autoriteti Kontraktues të gjitha provat dhe informacionin në posedim të Kontraktuesit që kanë të bëjnë me këtë padi apo pretendim.

Neni 7 Detyrimet e Përgjithshme të Kontraktuesit

- 7.1 Kontraktuesi duhet t'i kryejë Shërbimet dhe përmbushi detyrimet e tij me të gjitha përpjekjet, eficiente dhe ekonomike në pajtim me teknikat dhe praktikat profesionale të pranuar në përgjithsi.
- 7.2 Kontraktuesi duhet të ndjekë praktika të shëndosha të biznesit dhe të përdorë teknologji të avancuar dhe të përshtatshme si dhe metoda të sigurta.
- 7.3 Në se kontrata kërkon kryerjen e shërbimeve këshillimore profesionale, Kontraktuesi duhet të veprojë gjithmonë si një këshillues besnik i Autoriteti Kontraktues, në pajtim me rregullat dhe kodin e sjelljes të profesionit të tij dhe duhet që të mbështeti dhe ruajë gjithmonë interesin publik.
- 7.4 Në se kontrata kërkon kryerjen e shërbimeve këshillimore profesionale, Kontraktuesi duhet të ushtrojë kujdes të plotë në mardhëniet me palët e treta duke përfshirë median dhe nuk duhet të marrë pjesë në veprime që janë jashtë kompetencës së tij në përfaqsimin e Autoritetit Kontraktues.

Neni 8 Detyrimet e Veçanta të Kontraktuesit

- 8.1 Kontraktuesi duhet të kryejë të gjitha Shërbimet siç specifikohet tek Termat e References.
- 8.2 Kontraktuesi duhet t'i paraqesë Autoritetit Kontraktues të gjitha shërbimet, në sasi të përcaktuara, siç kërkohen nga kontrata duke përfshirë, por jo të kufizuara nga, të gjitha raportet, dokumentat, studimet, skicimet dhe planimetritë.
- 8.3 Kontraktuesi duhet të sigurojë raportet e lidhura me zbatimin e Shërbimeve siç kërkohet në kontratë.

Neni 9 Specifikime dhe Skicime

- 9.1 Në se kontrata kërkon shërbime skicimi, Kontraktuesi duhet të pregatisi të gjitha specifikimet dhe skicimet duke përdorur sisteme të pranuar dhe të njohura në përgjithsi të pranueshme për Autoritetet Kontraktues dhe të marri parasysh standartet më të fundit.

- 9.2 Nëse kontrata kërkon shërbime skicimi, Kontraktuesi duhet të sigurojë se të gjitha specifikimet, skicimet dhe kërkesat e tjera janë përgatitur në bazë asnjënjëse përse i përket nxitjes së konkurrencës në prokurimin e objekteve të skicimit.

Neni 10 Lejet dhe Liçensat

- 10.1 Kontraktuesi do të jetë përgjegjës për sigurimin e lejeve ose liçensave sipas kërkesave të Ligjeve të Republikës së Shqipërisë për kryerjen e Shërbimeve në këtë kontratë vec rastit kur palet bien dakord ndryshe.

Neni 11 Heqja dhe Zëvendësimi i Personelit Kryesor

- 11.1 Kontraktuesi duhet të sigurojë aprovim paraprak me shkrim nga Autoriteti Kontraktues përpara heqjes ose zëvendësimit të personelit kryesor siç përshkruhet në oferten e Kontraktuesit.
- 11.2 Kontraktuesi do të zëvendësojë çdo punonjës në se Autoriteti Kontraktues zbulon se personi ka kryer veprime të jashtëligjshme ose Autoriteti Kontraktues është mjaft i pakënaqur nga puna e personit.
- 11.3 Nëse bëhet e nevojshme të zëvendësohet ndonjë nga personeli kryesor, Kontraktuesi duhet të sigurojë si zëvendësues një person me kualifikime ekuivalente ose më të mira.
- 11.4 Kontraktuesi do të paguajë kosto shtesë për zëvendësimin e personelit kryesor me përjashtim kur shkak i zëvendësimit ka ardhur nga neglizhenca ose mungesa e kujdesit të Autoriteti Kontraktues.

Neni 12 Vendndodhja

- 12.1 Shërbimet duhet të kryhen në vendin ose vendet e specifikuara në kontratë.
- 12.2 Në se nuk është specifikuar vendi, Autoriteti Kontraktues rezervon të drejtën të aprovojë vendin ose vendet e kryerjes së Shërbimeve, megjithatë, aprovimi nuk duhet të vonohet në mënyrë të paarsyeshme.

Neni 13 Siguracioni i Përgjegjësisë Profesionale

- 13.1 Kontraktuesi duhet të mbajë siguracion për përgjegjësi profesionale sipas rregullave dhe praktikave të njohura në përgjithsi për profesionin për ta zhdëmtuar Autoriteti Kontraktues për dëme të rezultuara nga neglizhenca, gabimet ose mangësitë, në kryerjen e Shërbimeve.
- 13.2 Nëse nuk është përcaktuar në kontratë shuma minimale e siguracionit, Kontraktuesi duhet të sigurojë siguracion në shumën e njohur në përgjithsi si të mjaftueshme nën rrethanat e Shërbimeve që po sigurohen.

Neni 14 Çmimi i Kontratës

- 14.1 Çmimi i kontratës duhet të jetë çmimi i ofruar në oferten e Kontraktuesit dhe i pranuar nga Autoriteti Kontraktues.

Neni 15 Afatet e Pagesës

- 15.1 Çmimi i kontratës, duke përfshirë çdo pagesë paraprake, duhet të paguhet në kohë siç specifikohet në kontratë.
- 15.2 Me përjashtim kur parashikohet nga një dispozitë tjetër në kontratë, pagesa duhet bërë në monedhë Shqiptare. Kursi i shkëmbimit i monedhave të ndryshme do të jetë kursi i Bankes së Shqiperise në ditën kur është dërguar njoftimi i kontratës për botim.
- 15.3 Me përjashtim kur parashikohet nga një dispozitë tjetër në kontratë, kërkesa e Kontraktuesit për pagesë duhet t'i bëhet Autoriteti Kontraktues me shkrim. Për çdo kërkesë, Kontraktuesi duhet të paraqesë origjinalin dhe kopjen së bashku me një listë të sendeve që përshkruan shërbimet e kryera për të cilat duhet paguar.
- 15.4 Me përjashtim kur parashikohet nga një dispozitë tjetër në kontratë, pagesa për shërbimet do të bëhet brenda 30 ditëve kalendarike nga dita që janë kryer Shërbimet, dorëzimi është paraqitur ose arritur, ose nga dita e marrjes së kërkesës për pagesë cilado të jetë më e vonë.
- 15.5 Data e pagesës do të jete dita që fondet debitoohen nga llogaria e Autoritetit Kontraktues.

Neni 16 Vonesa në Bërjen e Pagesës

Në rast të verifikimit të vonesave në kryerjen e pagesave nga ana e Autoritetit Kontraktor, megjithëse kontraktuesi ka përmbushur të gjitha detyrimet e tij në përputhje me kushtet e kontratës, detyrimet e prapambetura dhe kamatëvonesat përkatëse do të kryhen në përputhje me parashikimet e ligjit nr. 48/2014 “Për pagesat e vonuara në detyrimet kontraktore e tregtare”.

Neni 17 Ndryshimi i Ligjeve dhe Rregulloreve

- 17.1 Nëse pas datës së dorëzimit të ofertave ose datës së nënshkrimit të kontratës, ndonjë ligj ose akt nënligjor në Republikën e Shqipërisë hyn në fuqi ose ndryshon dhe ndikon kushtet, duke përfshirë datën e dorëzimit ose çmimin e kontratës, kushtet ose çmimi i kontratës do të rregullohen në atë masë sa kontraktuesi është ndikuar në përmbushjen e detyrimeve të tij sipas kontratës..

Neni 18 Forca Madhore

- 18.1 Kontraktuesi nuk duhet të mbajë përgjegjësi për humbjen e depozitës së kontrates, dëmet e likuiduara ose ndërprerjen për mosplotësim nëse dhe deri në masën që vonesa në zbatim ose ndonjë dështim tjetër në zbatimin e detyrimeve të tij sipas kontratës vijnë si rezultat i ndodhjes së Forcës Madhore.
- 18.2 Për qëllimet e këtij neni “Forcë Madhore” do të thotë një ngjarje e paparashikueshme jashtë kontrollit të Kontraktuesit mbi fajin ose neglizhimin. Ngjarje të tilla mund të përfshijnë, por nuk janë të limituara nga, veprimet e Autoritetit Kontraktues qoftë në kapacitetin e tij sovran ose kontraktual, lufta ose revolucionet, zjarri, përmytja, tërmeti, epidemitë, shtrëngime të karantinës dhe embargo tranziti.

- 18.3 Në se ndodh ndonjë situatë e Forcës Madhore, Kontraktuesi duhet të njoftojë menjëherë Autoriteti Kontraktues. Me përjashtim kur Autoriteti Kontraktues jep direktiva të ndryshme, Kontraktuesi duhet të vazhdojë të zbatojë detyrimet e tij sipas kontratës në masën praktikisht të arsyeshme dhe duhet të kërkojë të gjitha mjetet e arsyeshme për zbatimin që nuk pengohet nga Forca Madhore.

Neni 19 Vonesa në Zbatim dhe Zgjatja e Afatit

- 19.1 Me përjashtim kur parashikohet ndryshe, Kontraktuesi duhet të fillojë zbatimin e kontratës menjëherë pas nënshkrimit të saj.
- 19.2 Me përjashtim të rastit kur Autoriteti Kontraktues është dakord për zgjatje të afatit të kontratës, Autoriteti Kontraktues ka të drejtë të likuidojë dëmet për vonesën në zbatim nëse Kontraktuesi dështon në kryerjen e Shërbimeve brenda periudhës së Kontrates.
- 19.3 Autoriteti Kontraktues mund të zbresë shumën e dëmeve të likuiduara që duhet paguar nga shuma e pagesës ndaj Kontraktuesit. Në rast të tillë Autoriteti Kontraktues duhet t'i japi kontraktuesit njoftim me shkrim për shumën dhe arsyen e zbritjes.
- 19.4 Autoriteti Kontraktues do të jetë dakort për një zgjatje të afatit në rastin e Forcës Madhore.
- 19.5 Autoriteti Kontraktues mund të jetë dakort për zgjatje të afatit edhe në rrethana të tjera nëse është në interesin publik për ta bërë këtë. Në rast se Kontraktuesi ndeshet me kushte që pengojnë zbatimin në kohë, Kontraktuesi duhet të njoftojë menjëherë Autoritetin Kontraktor me shkrim për vonesën, shkakun dhe datën e propozuar të përfundimit të Shërbimeve. Autoriteti Kontraktor duhet të vlerësojë kërkesën. Nëse Autoriteti Kontraktor është dakort me vonesën, zgjatja do të hyjë në fuqi me një amendament me shkrim të kontratës të nënshkruar nga Autoriteti Kontraktor dhe Kontraktuesi.

Neni 20 Likuidimi i Dëmeve për Dorëzimin e Vonuar

- 20.1 Dëmet e likuidueshme për kryerjen e vonuar të Shërbimeve do të llogariten me tarifat e mëposhtme ditore:
- a) Për kontratat me periudhë zbatimi jo më shumë se 6 muaj, tarifa ditore do të jetë 4/1000 të vlerës koresponduese të mbetur pa u zbatuar nga cmimi total i kontratës por kjo vlere do te llogaritet minimalisht mbi 25% të vlerës së kontrates.
 - b) Për kontratat me periudhë zbatimi jo më shumë se 12 muaj, tarifa ditore do të jetë 2/1000 të vlerës koresponduese të mbetur pa u zbatuar nga cmimi total i kontratës por kjo vlere do te llogaritet minimalisht mbi 25% të vlerës së kontrates..
 - c) Për kontratat me periudhë zbatimi më shumë se 12 muaj, tarifa ditore do të jetë 1/1000 të vlerës koresponduese të mbetur pa u zbatuar nga cmimi total i kontratës por kjo vlere do te llogaritet minimalisht mbi 25% të vlerës së kontrates...

Neni 21 Negociatat dhe Amendamentet

- 21.1 Palët nuk do të negociojnë ndryshime ose amendamente të asnjë elementi të kontratës që do të ndryshonte mjaftueshëm kushtet që përbëjnë bazën e përzgjedhjes së Kontraktuesit.

- 21.2 Asnjë amendament ose variacion tjetër i kontratës nuk do të jetë i vlefshëm pa qenë me shkrim, me datë, t'i referohet shprehimisht kontratës dhe nënshkruhet nga një përfaqësues i autorizuar i Kontraktuesit dhe Autoritetit Kontraktor.
- 21.3 Çdo heqje dore nga të drejtat, pushtetet ose ndreqjet që mund të bëhen nga palët sipas kontratës duhet të bëhet me shkrim, të ketë datë dhe të firmoset nga një përfaqësues i autorizuar i palës që bën këtë dorëheqje dhe duhet të specifikojë të drejtën dhe masën në të cilën ajo lëshohet.

Neni 22 Ndryshimi i Porosisë

- 22.1 Autoriteti Kontraktor rezervon të drejtën të porosisë Shërbime shtesë deri në një sasi që nuk i kalon 20% të çmimit total të kontratës. Çdo porosi shtesë duhet të bëhet në mënyrë konsistente me rregullat dhe procedurat e parashikuara në Ligjin mbi Prokurimin Publik.

Neni 23 Ndërprerja për Mosplotësim

- 23.1 Autoriteti Kontraktor mund të ndërpresë kontratën në tërësi ose pjesërisht nëse:
- a) Kontraktuesi dështon të kryejë Shërbimet brenda periudhës së specifikuar në kontratë ose brenda zgjatjes së dhënë; ose,
 - b) Kontraktuesi dështon të zbatojë ndonjë detyrim tjetër të kontratës.
- 23.2 Autoriteti Kontraktor duhet t'i japi Kontraktuesit njoftim me shkrim për ndërprerjen për mosplotësim dhe t'i japi Kontraktuesit 15 ditë të ndreqë mosplotësimin me përjashtim kur ndërprerja është bërë për veprime korruptive ose të paligjshme, rast në të cilin ndërprerja do të jetë e menjëhershme.

Neni 24 Ndërprerja për Shkak të Falimentimit

- 24.1 Autoriteti Kontraktor mund të ndërpresë kontratën në çdo kohë nëse Kontraktuesi falimenton ose bëhet i paaftë të paguajë.
- 24.2 Autoriteti Kontraktor duhet t'i japi Kontraktuesit njoftim me shkrim për ndërprerjen.

Neni 25 Ndërprerja për Shkak të Interesit Publik

- 25.1 Autoriteti Kontraktor mund të ndërpresë kontratën në çdo kohë nëse gjykon se ky veprim duhet ndërmarrë për t'i shërbyer sa më mirë interesit publik.
- 25.2 Autoriteti Kontraktor duhet t'i japi Kontraktuesit lajmërim me shkrim për ndërprerjen.
- 25.3 Autoriteti Kontraktor duhet të paguajë Kontraktuesin për të gjitha Shërbimet e kryera përpara ndërprerjes dhe duhet t'i paguajë Kontraktuesit dëmet e shkaktuara për kryerjen e pjesshme të Shërbimeve. Në llogaritjen e shumës së dëmeve, Kontraktuesi do të kërkohet të ndërmarrë të gjitha veprimet e nevojshme për të minimizuar dëmet.

Neni 26 Nënkontrata

- 26.1 Një nënkontratë do të jetë e vlefshme vetëm nëse është në formën e një marrëveshjeje të shkruar me anë të së cilës kontraktori i beson kryerjen e një pjese të detyrimeve të kontratës së tij një pale të tretë
- 26.2 Kontraktori nuk duhet të nënkontraktojë pa aprovimin paraprak me shkrim të Autoritetit Kontraktor dhe jo më shumë se 40% të vlerës së kontratës. Kontraktori duhet të njoftojë Autoritetin Kontraktor për elementet e kontratës që nënkontraktohet dhe dokumentacionin që provon aftësinë e nënkontraktorit. Autoriteti Kontraktor duhet të lajmërojë kontraktorin për vendimin e tij, brenda 5 ditëve nga marrja e njoftimit, duke shprehur arsyet nëse e aprovon apo jo atë.
- 26.3 Cdo nënkontraktor duhet të ketë të drejtë të marrë pjesë në prokurimin publik sipas Ligjit mbi Prokurimin Publik. Autoriteti mund të parashikojë pagesa direkte tek nënkontraktori për shërbimet që do të furnizojë.
- 26.4 Kur Kontraktuesi ka ndër mend të realizojë një pjesë të punimeve me nën-kontraktues, duhet të paraqesë në ofertë, sipas dokumentave të tenderit, gjithë dokumentacionin e kërkuar për nënkontraktuesin si dhe punimet konkrete që do të japë me nënsipermarrje.
- 26.5 Kontraktori mbetet plotësisht përgjegjës për zbatimin e kontratës pamvarësisht nga sjellja e nënkontraktorit.

Neni 27 Transferimi i të Drejtave

- 31.1 Kontraktuesi nuk duhet të transferojë, tërësisht ose pjesërisht, detyrimet e tij sipas kontratës me përjashtim kur jepet miratimi paraprak i Autoritetit Kontraktor.

Neni 28 Sigurimi i Kontrates

- 28.1 Përpara nënshkrimit të kontratës, kontraktuesi duhet t'i dorëzojë Autoritetit Kontraktor sigurimin e kontrates në shumën dhe formën e kërkuar.
- 28.2 Shuma e sigurimit të kontrates duhet t'i paguhet Autoritetit Kontraktor si kompensim për çdo humbje të rezultuar nga dështimi i Kontraktuesit në plotësimin e detyrimeve të tij sipas kontratës.
- 28.3 Sigurimi i kontrates do t'i kthehet Kontraktuesit jo më vonë se 30 ditë pas datës së kryerjes së Shërbimeve.

Neni 29 Baza Ligjore

- 29.1 Kontrata do të rregullohet nga dispozitat e legjislacionit shqiptar në fuqi.

Neni 30 Zgjidhja e Mosmarrveshjeve

- 30.1 Autoriteti Kontraktor dhe Kontraktuesi duhet të bëjnë çdo përpjekje të zgjidhin mosmarrveshjet ose konfliktet e ndodhura midis tyre ose në lidhje me këtë marrveshje me negociata direkte.

- 30.2 Nëse palët dështojnë në zgjidhjen e mosmarrveshjes ose konfliktit, problemet do të konsiderohen me anë të zgjidhjes së marrveshjeve sipas kontratës dhe procedurave juridike në fuqi sipas legjislacionit të Republikës së Shqipërisë.

Neni 31 Përfaqësimi i Palëve

- 31.1 Çdo palë duhet të emërojë me shkrim një person ose post organizativ, që do të jetë përgjegjës, në emër të palës, për marrjen e komunikatave dhe për përfaqësimin e palës në çështjet e lidhura me egzekutimin e kontratës.
- 31.2 Secila palë duhet të lajmërojë palën tjetër menjëherë për ndonjë ndryshim në emërimin e përfaqësuesit të palës. Nëse njëra palë dështon të lajmërojë, duhet të marri përsipër çdo humbje të shkaktuar nga dështimi për të dhënë njoftim të mjaftueshëm.
- 31.3 Palët mund të emërojnë persona ose njësi organizative shtesë për të përfaqësuar palën në veprime ose veprimtari të veçanta njoftimi me shkrim në të cilin rast duhet dhënë dhe duhet të përcaktoje shtrirjen e autoritetit të përfaqësuesit.

Neni 32 Lajmërimet

- 32.1 Çdo lajmërim i dhënë nga njëra palë tjetrës sipas kontratës duhet të bëhet me shkrim në adresën e specifikuar në kontratë.
- 32.2 Njoftimi do të ketë efekt sapo të dorëzohet.

Neni 33 Llogaritja e Afateve

- 33.1 Të gjitha referencat e ditëve do të jenë ditë kalendarike me përjashtim kur parashikohet ndryshe.

Shtojca 17

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor]

KUSHTET E VEÇANTA

Shërbimet – Procedura e Hapur

Kushtet e veçanta të Kontratës hartohen në përputhje me objektin konkret të kontratës. Në rast se ka mospërputhje midis KPK dhe KVK do të mbizotërojnë Kushtet e veçanta të kontratës.

Neni 1 Përkufizime

1.1 Autoriteti Kontraktor është _____

1.2 Kontraktuesi është _____

Neni 2 Sigurimi i kontratës

2.1 Sigurimi i kontratës në shumën prej (10% të vlerës së ofertës) _____ duhet të ofrohet nga Kontraktuesi për të siguruar ekzekutimin e detyrimeve të tij sipas kontratës.

2.2 Sigurimi i Kontratës do t'i lëshohet ose kthehet, menjehere Kontraktuesit sipas formularit të mëposhtëm:

Neni 3 Fillimi i Kontratës

3.1 Zbatimi i kontratës duhet të fillojë më _____. Nëse nuk është specifikuar, zbatimi do të fillojë në datën që Kontraktuesi nënshkruan formularin e kontratës.

Neni 4 Vendndodhja e Shërbimeve

4.1 Shërbimet do të kryhen në: _____

Neni 5 Informacion që duhet dhënë nga Autoriteti Kontraktor

5.1 Brenda 15 ditësh nga marrja e sigurimit të kontratës, Autoriteti Kontraktor duhet t'i japi Kontraktuesit informacionin dhe dokumentat e mëposhtme: _____

Neni 6 Kërkesat e Raportimit

- 6.1 Gjatë zgjatjes së kontratës, Kontraktuesi duhet të sigurojë raporte për Autoritetin Kontraktor sipas formularit të mëposhtëm: _____

Neni 7 Siguracioni i Përgjegjësisë Profesionale

- 7.1 Përpara fillimit të zbatimit të kontratës, Kontraktuesi duhet të sigurojë Autoritetin Kontraktor me prova për siguracionin e përgjegjësisë profesionale me shumë minimale si vijon: _____

Neni 8 Kushtet e Pagesës

- 8.1 Pagesa për Shërbimet duhet bërë sipas skedarit të mëposhtëm: _____

- 8.2 Çdo pagesë e skeduar duhet bërë brenda _____ ditëve nga data e arritjes së marrveshjes për pagesën ose nga data e marrjes së kërkesës me shkrim për pagesë cilado që të jetë më vonë. Nëse është lënë e paplotësuar, periudha kohore do të jetë 30 ditë.

- 8.3 Monedha e pagesës do të jetë _____. Nëse është lënë e paplotësuar, pagesa do bëhet me monedhën Shqiptare.

Neni 9 Pagesa Paraprake

- 9.1 Përqindja e pagesës paraprake do të jetë _____. Nëse është lënë e paplotësuar, Kontraktuesi nuk do të marrë pagesë paraprake.

- 9.2 Nëse është premtuar një pagesë paraprake, avanca do të paguhet brenda _____ ditëve nga marrja e sigurimit të kontratës.

- 9.3 Nëse jepet pagesa paraprake, shuma do të hiqet nga pagesa që duhet t'i jepet Kontraktuesit sipas formulës së mëposhtme: _____

Neni 10 Zbritja e garancisë së kontratës

- 10.1 Nëse parashikohet zbritje periodike të garancisë së kontratës ajo kryhet si më poshtë

Nëse nuk plotësohet, garancia mbetet e pandryshuar.

Shtojca 18

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor]

FORMULARI I PUBLIKIMIT TË NJOFTIMIT TË KONTRATËS SË NËNSHKRUAR

Seksioni I Autoriteti Kontraktor

I.1 Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor

Emri _____
Adresa _____
Tel/Fax _____
E-mail _____
Adresa në Internet _____

I.2 Lloji i autoritetit kontraktor:

Institucion Qëndror	Institucion i Pavarur
☐	☐
Njesite e Qeverisjes Vendore	Tjetër
☐	☐

Seksioni 2 Objekti i Kontratës

2.1 Numri i referencës së procedurës/lotit _____

2.2 Lloji i “Kontratave Publike për Shërbime”

Konkurs Projektimi	Shërbime Konsulence	Shërbime të tjera
☐	☐	☐

2.3 Kontratë në bazë të Marrëveshjes Kuader

Po ☐ Jo ☐

Nëse Po, lloji i Marrëveshjes Kuadër

Me 1 Operator Ekonomik ☐

Me disa operatorë ekonomikë ☐

Të gjitha kushtet janë të përcaktuara

Po ☐ Jo ☐

2.4 Përshkrim i shkurtër i kontratës

1 Fondi limit _____

2. Burimi i Financimit _____

3. Objekti i kontratës/marrëveshjes kuadër _____

2.5 Kohëzgjatja e kontratës ose afati kohor për ekzekutimin:

Kohëzgjatja në muaj ☐☐☐ ose ditë ☐☐☐☐

ose

duke filluar nga ☐☐☐/☐☐☐/☐☐☐☐ me përfundim në ☐☐☐/☐☐☐/☐☐☐☐

2.6 Ndarja në LOTE:

Po ☐ Jo ☐

Nëse Po, numri i LOTEVE: ☐☐

2.7 Opsionet:

Numri i rinovimeve të mundshme (nëse ka): ☐☐

ose: nga ☐☐ në ☐☐☐☐

2.8 Kontrate me nenkontraktim:

Po ☐ Jo ☐

Seksioni 3 Procedura

3.1 Lloji i procedurës:

E hapur

☐

3.2 Kriteret e përzgjedhjes së fituesit:

A) çmimi më i ulët ☐

ose

B) oferta ekonomisht më e favorshme ☐

lidhur me rëndësinë: Çmimi ☐ pikë ☐

etj. ☐ pikë

3.3 Numri i ofertave të dorëzuara: ☐ ☐ ☐

Numri i ofertave të rregullta: ☐ ☐ ☐

3.4. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë të Informacionit dhe Komunikimit (TIK) janë përdorur standartet e përgatitura nga Agjencia Kombetare e Shoqërisë së Informacionit:

Po ☐ Jo ☐

3.5. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë të Informacionit dhe Komunikimit (TIK), në rastin kur standartet janë të paaplikueshme, është marrë miratimi paraprak nga Agjencia Kombetare e Shoqërisë së Informacionit

Po ☐ Jo ☐

Seksioni 4 Informacion mbi kontratën

4.1 Numri i Kontratës: _____ Data e Kontratës ☐ ☐ / ☐ ☐ / ☐ ☐ ☐ ☐

4.2 Emri dhe adresa e kontraktorit

Emri _____
Adresa _____
Tel/Fax _____
E-mail _____
Adresa e Internetit _____

4.2.1 Emri dhe adresa e nenkontraktorit/eve

Emri _____
Adresa _____
Tel/Fax _____
E-mail _____

Faqja e Internetit _____

4.3 Vlera totale përfundimtare e kontratës *(duke përfshirë lotet opsionet dhe nenkontraktimin):*

Vlera _____ (pa TVSH) Monedha _____

Vlera _____ (me TVSH) Monedha _____

4.3.1 Vlera totale e nenkontraktimit : _____

Vlera _____ (pa TVSH) Monedha _____

Vlera _____ (me TVSH) Monedha _____

4.4 Informacione shtesë

Data e shpërndarjes së këtij njoftimi / /

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor për publikim në Buletin e Njoftimeve Publike]

1. Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor

Emri _____
Adresa _____
Tel/Fax _____
E-mail _____
Faqja në Internet _____

2. Lloji i procedurës: _____

3. Objekti i kontratës/marrëveshjes kuadër _____

4. Numri i referencës së procedurës/lotit _____

5. Fondi limit _____

6. Vlera totale përfundimtare e kontratës (duke përfshirë lotet opsionet dhe nenkontraktimit):

Vlera _____ (me TVSH) Monedha _____

Vlera e nenkontraktimit _____ me Tvsh Monedha _____

7. Data e lidhjes së kontratës _____

8. Emri dhe adresa e kontraktorit/ nenkontraktorit

Emri _____
Adresa _____
Nr. NIPT _____

Shtojca 20

[Letër me kokë e Bankës / Kompanisë së Sigurimeve]
[Shtojcë për t'u paraqitur nga Operatori Ekonomik]

FORMULARI I SIGURIMIT TË KONTRATËS

[Data _____]

Për: [Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor]

Ne Emer te: [Emri dhe adresa e ofertuesit të siguruar]

Procedura e prokurimit: [lloji i procedurës]

Përshkrim i shkurtër i kontratës: [objekti]

Publikimi (nëse zbatohet): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur, dhe me kusht që [emri i ofertuesit të përcaktuar fitues] t'i jetë akorduar kontrata,

Ne vërtetojmë se [emri i ofertuesit të përcaktuar fitues] ka derdhur një depozitë pranë [emri dhe adresa e bankës / kompanisë së sigurimeve] në një shumë prej [monedha dhe vlera, e shprehur në fjalë dhe shifra] si kusht për sigurimin e ekzekutimit të kontratës, që do të nënshkruhet me [emri i autoritetit kontraktor]

Marrim përsipër të transferojmë në llogarinë e [emri i autoritetit kontraktor] vlerën e siguruar, brenda 15 (pesëmbëdhjetë) ditëve nga kërkesa juaj e thjeshtë dhe e parë me shkrim, pa kërkuar shpjegime, me kusht që kjo kërkesë të përmendë mos përmbushjen e kushteve të kontratës.

Ky Sigurim është i vlefshëm deri në zbatimin e plotë të kontratës.

[Përfaqësuesi i bankës / kompanisë së sigurimeve]

FORMULARI I ANKESËS PRANE AUTORITETIT KONTRAKTOR

Ankesë drejtuar: **Autoriteti Kontraktor** ☐

Seksioni I. Identifikimi i Ankimuesit

Ankimuesi mund të jetë një ofertues ose ofertues i mundshëm (psh, si individ, në partneritet, në bashkëpunim, në bashkim shoqëror).

Emri i plotë i ankimuesit (ju lutem shtypeni)

Adresa

Qyteti

Shteti

Kodi Postar/Kodi Zip

Nr. Telefoni (duke përfshirë edhe prefiksin e zonës)

Nr. Faksi (duke përfshirë edhe prefiksin e zonës)

E-mail

Emri dhe pozicioni i zyrtarit të autorizuar që plotëson ankesën (ju lutem, shtypeni)

Firma e zyrtarit të autorizuar

Data (viti/muaji/dita)

Nr. Telefoni (duke përfshirë prefiksin e zonës)

Nr. Faksi (duke përfshirë prefiksin e zonës)

Seksioni II. Informacion për Procedurën

1. Numër Identifikimi

Plotësoni numrin e kontratës në njoftimin e kontratës ose në dokumentat e tenderit, duke përfshirë llojin e procedurës së përdorur për prokurimin në fjalë (psh, Kërkesë për Propozime(KP), Procedurë e Hapur(PH), Procedurë e Kufizuar(PK), Procedurë me Negociim(PN), Shërbim Konsulencë (SHK), Konkurs Projektimi (KP).

2. Autoriteti Kontraktor

Emri i autoritetit kontraktor që administron procesin e prokurimit.

3. Vlera e Përlogaritur e Prokurimit

Llogaritja e vlerës së kontratës (shuma e shprehur në shifra dhe fjalë)

4. Objekti i Kontratës

Përshkrim i shkurtër i punëve/mallrave/shërbimeve që blihen.

5. Afati Përfundimtar për Dorëzimin e Ofertës

Afati përfundimtar për dorëzimin e ofertave.

Data (viti/muaji/dita)

6. Data e Përcaktimit të Kontratës Fituese

Data (viti/muaji/dita) nëse zbatohet

Seksioni III. Përshkrimi i ankesës

1. Baza Ligjore e Ankesës

(shkruani shkeljen ligjore, bazuar në vendime, akte, dokumenta, etj)

2. Deklaratë e Hollësishme e Fakteve dhe Argumenteve

Jepni një deklaratë të hollësishme të fakteve dhe argumenteve që mbështesin ankesën tuaj. Për çdo arsye të ankesës specifikoni datën në të cilën u vutë në dijeni për faktet e lidhura me arsyet e ankesës. Përmendni edhe seksionet përkatëse të dokumentave të tenderit, nëse zbatohen. Përdorni faqe shtesë, nëse është e nevojshme.

3. Lista e Shtojcave

*Që një ankesë të konsiderohet e dorëzuar, ajo duhet të jetë e plotë. Bashkangjisni një kopje të lexueshme të të gjithë dokumentave që kanë lidhje me ankesën tuaj dhe një listë të të gjithë këtyre dokumentave. Dokumentat duhet të përfshijnë normalisht **çdo njoftim të publikuar, të gjitha dokumentat e tenderit, me të gjitha ndryshimet dhe shtojcat, propozimin tuaj**. Përcaktoni se cili prej informacioneve është konfidencial, nëse ka të tillë. Shpjegoni se përse informacioni është i tillë, ose dorëzoni një version të dokumentave përkatëse me pjesët konfidenciale të hequra dhe një përmbledhje të përmbajtjes.*

Dërgojeni formularin e plotësuar të ankesës për prokurimin, të gjitha shtojcat e nevojshme dhe disa kopje shtesë, pranë **autoritetit kontraktor**

Shënim: Për ankesat pranë Komisionit të Prokurimit Publik duhet t'i referoheni Formularit të Ankesës se nxjerrë nga ky institucion.

Nr. Faks:
E-mail:

Nenshkrimi dhe Vula e ankuesit

DRAFTI I MARRËVESHJES KUADËR
(KU TE GJITHA KUSHTET JANË TË PËRCAKTUARA)
PER PUNË / MALLRA / SHËRBIME

[Përdorimi i këtij draft marrëveshje është detyruese për të gjitha Autoritetet Kontraktore që do të përdorin marrëveshjen kuadër]

Nr ____

DATA:

Kjo kontratë lidhet [data], midis [emri dhe adresa e Autoritetit Kontraktor] tani e tutje të referuar si “Autoriteti Kontraktor” dhe [emri dhe adresa e Kontraktuesit] të përfaqësuar nga [përfaqësuesi], tani e tutje i quajtur si “Kontraktuesi”.

Kontraktori, me anë të ofertës së tij, me datë [data] bie dakord të furnizojë mallrat, ashtu siç janë të specifikuar në kushtet e përcaktuara në:

- Këtë kontratë
- Formulari i Deklarimit të Ofertës, të paraqitur nga Ofertuesi
- Specifikimet Teknike
- Formulari i çmimit të ofertës

□ Të gjitha këto dokumenta të bashkangjitur përbëjnë pjesë integrale të kësaj kontrate.

Neni 1 Objekti

- 1.1 Objekti i marrëveshjes kuadër është të përcaktojë kushtet, përfshirë çmimet për njësi dhe rregullat për dorëzimin e mallrave/shërbimeve/punëve në vijim.
[përshkrimi i përgjithshëm]
- 1.2 Marrëveshja kuadër do të zbatohet me dërgimin e ftesave për ofertë tek operatorët ekonomikë, palë në marrëveshje. P.sh. kurdoherë që Autoriteti Kontraktor i përfshirë në këtë marrëveshje, do të blejë artikuj në bazë të kësaj kontrate, duhet që të dërgojë “ftesën për ofertë” tek kontraktuesi, duke specifikuar listën me artikuj për furnizim me sasi të tyre përkatëse.
- 1.3 Sasitë e parashikuara, janë vetëm sasi orientuese dhe NUK e kushtëzojnë Autoritetin Kontraktor për t’i blerë ato. Autoriteti Kontraktor ka të drejtë të blejë më pak apo më shumë sasi se sa ato të parashikuara.
- 1.4 Kontraktuesi nuk do të ketë të drejtë kompensimi dhe NUK do t’i lejohet të bëjë ndryshime të çmimeve të njësisë, për shembull në rast se autoriteti kontraktor vendosë të blejë më pak apo më shumë sasi se sa ato të specifikuar dhe/ose në rast se autoriteti kontraktor vendos të mos blejë asnjë nga këto sasi për disa artikuj.

1.5 Kohëzgjatja e marrëveshjes kuadër

Neni 2 Çmimi

- 2.1 Çmimet për njësi për punë/mallra /shërbime janë treguar në Formularin e Cmimit të Ofertës.
- 2.2 Çmimet e njësisive duhet të jenë fikse dhe nuk duhet t'i nënshtrohen ndryshimeve për porositë e vendosura në këtë marrëveshje kuadër.

Nënshkrimet dhe Datat

Për Kontraktuesin		Për Autoritetin Kontraktues	
Emri:		Emri:	
Pozita:		Pozita:	
Nënshkrimi:		Nënshkrimi :	
Data:		Data:	
Vula:		Vula:	

Shtojca 23

DRAFTI I MARRËVESHJES KUADËR (KU JO TË GJITHA KUSHTET JANË TË PËRCAKTUARA) PËR PUNË / MALLRA / SHËRBIME

Emri i Autoritetit Kontraktor,

Dhe

Emri i Kontraktuesit

Bien dakord si vijon:

Të nënshkruajnë këtë marrëveshje kuadër për objektin: < vendosni titullin > me numrin identifikues : <vendosni Numrin e Prokurimit>

Neni 1 Objekti

1.1 Objekti i kësaj marreveshje kuadër është të vendosë rregullat për kontratat të cilat do të lidhen përmes procesit të mini-konkursit vetëm ndërmjet operatorëve ekonomike që janë palë e kësaj marrëveshje kuadër.

1.2 Kjo marrëveshje kuadër nuk është një kontratë në vete por përcakton kushtet për kontratat që do të lidhen në bazë të saj.

1.3 Kontraktuesi është vetëm një nga palët e marrëveshjes kuadër.

Neni 2 Detyrimet e Palëve

2.1 Autoriteti Kontraktues, palë në këtë marrëveshje, do t'i dërgojë kontraktuesit “Ftesën për Ofertë” kurdo që paraqitet nevoja për punë/mallra/shërbime.

2.2 Kontraktuesi, detyrohet të dorëzojë një ofertë kurdo që kërkohet nga Autoriteti Kontraktor.

Neni 3 Kontratat në zbatim të marrëveshjes kuadër

3.1 Kontratat do të nënshkruhen vetëm pas procesit të mini-konkursit.

Neni 4 Procesi i mini-konkurrencës

4.1 Procesi i mini- konkursit do të kryhet me të gjithë operatorët ekonomikë, palë në marrëveshjen kuadër, kurdoherë që paraqitet nevoja për punë/mallra/shërbime për Autoritetet Kontraktore.

- 4.2 Autoriteti Kontraktor do të ri-hapë konkursin në bazë të kushteve të njëjta ose të kushteve të tjera të vendosura në ftesën për ofertë, sipas përcaktimeve në dokumentat e tenderit.
- 4.3 Kurdoherë që paraqitet nevoja për punë/mall/shërbim Autoriteti Kontraktor duhet të përgatisë Ftesat për Oferte dhe t'ua dërgojë të gjithë operatorëve ekonomike, palë në marrëveshjen kuadër. Vlerësimi i ofertave do të bëhet sipas kriterëve të përcaktuara në Ftesën për Ofertë.

Neni 5 Kohëzgjatja e marrëveshjes kuadër

Nënshkrimet dhe datat

Për Kontraktuesin		Për Autoritetin Kontraktues	
Emri :		Emri:	
Pozita:		Pozita:	
Nënshkrimi:		Nënshkrimi:	
Data:		Data:	
Vula:		Vula:	

Shtojca 24

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor]

FORMULARI I NJOFTIMIT TE ANULIMIT

1.Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor

Emri _____

Adresa _____

Tel/Fax _____

E-mail _____

Faqja në Internet _____

1. Lloji i procedurës: _____

2. Numri i Referencës: _____

3. Objekti i kontratës _____

4. Fondi limit _____

5. Arsytet e Anulimit:

Bazuar në Ligjin Nr. 162/2020 “Për Prokurimin Publik”, neni 98, pika 1:

a) ;

b) ;

c) ;

ç) ;

d) ;

Etj. _____

6. Informacione shitesë

Data e shpërndarjes së këtij njoftimi