

DOKUMENTAT STANDARDE TË TENDERIT PËR
PROCEDURËN E HAPUR
MALLRA¹

- OBJEKTI:** “Furnizim Vendosje te Aparaturave Mjekesore per Spitalin e Ri të Ndertuar në QSUT me Kredi të CEB (Kontribut i Qeverise Shqipëtare)” për vitin 2021
- FONDI LIMIT:** Vlera e pritshme e kontratave që mund të lidhen gjatë Marrëveshjes Kuadër (në total për te gjitha lotet): **158.031.554,5 Lekë** (njëqind e pesëdhjetë e tetë milion e tridhjetë e një mijë e pesëqind e pesëdhjetë e katër presje pesë) **Lekë pa TVSH** dhe **189.637.865,4 Lekë** (njëqind e tetëdhjetë e nëntë milion e gjatëqind tridhjetë e shtatë mijë e tetëqind e gjashtëdhjetë e pesë presje katër) **Lekë me TVSH, e ndare ne lote**
- REF:** **REF-04459-09-02-2021**

¹ Në rastet e mosparashikimeve konkrete në këtë set dokumentash, Autoriteti /Enti kontraktor do t'i referohet parashikimeve të legjislacionit dhe rregullave të prokurimit publik në fuqi.

NJOFTIME

NJOFTIMI PARAPRAK I INFORMACIONIT/ NJOFTIMI PERIDIOK I INFORMACIONIT

(Për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor nëse aplikohet)

1.1 Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor;

Emri _____

Adresa _____

1.2 Lloji i Autoritetit/Entit Kontraktor:

Institucion qendror

Njësi e autoriteteve vendore

Institucioni i pavarur

Të tjera

1.3 Kategoria e Autoritetit/Entit Kontraktor:

Autoritet/ent kontraktor që prokuron për
nevoja të veta

I deleguar

Organ Qendror blerës

Të tjera

1.4 Emri dhe adresa e personit të kontaktit:

Personi (at) përgjegjës për prokurimin: _____

Tel/faks _____

E-mail _____

1.5 Objekti i kontratës/marrëveshjes kuadër dhe kodi sipas Fjalorit të Përbashkët të Prokurimit (FPP):

1.6 Lloji i procedurës së prokurimit: _____

1.7 Tipi i kontratës: _____

1.8 Fondi limit i përlogaritur për këtë kontratë/marrëveshje kuadër/Fondi limit i përlogaritur për këtë objekt siç është planifikuar në parashikimin buxhetor të Autoritetit/Entit Kontraktor

(në rastin e marrëveshjeve kuadër ose kontratave shumëvjeçare) :

1.9 Kohëzgjatja e përafërt e kontratës/marrëveshjes kuadër

: _____

1.10 Përshkrimi i shkurtër i kontratës/marrëveshjes kuadër dhe/ose Lotit (eve), nëse përdoren:

1.11. Lloji i Marrëveshjes Kuadër, nëse është rasti:

1.12 Kohën e përafërt për zhvillimin e procedurës së prokurimit:

1.13 Informacion tjetër që konsiderohet i dobishëm nga autoriteti/enti kontraktor: _____

1.6 Kontratë e rezervuar :

Po Jo

Seksioni 2: Objekti i Kontratës: “Furnizim Vendorsje te Aparaturave Mjekesore per Spitalin e Ri të Ndertuar në QSUT me Kredi të CEB (Kontribut i Qeverise Shqipëtare)” për vitin 2021.

2.1 Numri i referencës së procedurës/Lotit (eve):

REF Procedura Baze: REF-04459-09-02-2021

Nr. Lotit	REF
Lot 1	REF-04463-09-02-2021
Lot 2	REF-04466-09-02-2021
Lot 3	REF-04468-09-02-2021
Lot 4	REF-04470-09-02-2021
Lot 5	REF-04473-09-02-2021
Lot 6	REF-04476-09-02-2021
Lot 7	REF-04478-09-02-2021
Lot 8	REF-04480-09-02-2021
Lot 9	REF-04483-09-02-2021
Lot 10	REF-04485-09-02-2021
Lot 11	REF-04487-09-02-2021
Lot 12	REF-04489-09-02-2021

2.2 Kodi sipas Fjalorit të Përbashkët të Prokurimit (FPP):

Furnizime-39200000-4; Pajisje diagnostike-33124100-6; Pajisje mjekësore - 33100000-1; Pajisje dhe produkte të ndryshme mjekësore - 33190000-8

2.3 Lloji i “Kontratës Publike për furnizim”

Blerje Marrje me qira Blerje me këste Një kombinim i këtyre

2.4 Kontrata në bazë të Marrëveshjes Kuadër:

Po Jo

2.5 Lloji i Marrëveshjes Kuadër:

Me një Operator Ekonomik

Me disa Operatorë Ekonomikë **(me nje OE fitues per secilin lot)**

Të gjitha kushtet janë të përcaktuara Po Jo

2.6 Marrëveshje kuadër me një operator ekonomik:

Në rastin e Marrëveshjes Kuadër me një Operator Ekonomik, kur janë përcaktuar të gjitha kushtet, më poshtë të jepen arsyet e përzgjedhjes

Për arsye të mbulimit të shërbimit me mallin e kërkuar gjatë gjithë kohës dhe të vetë specifikës që ka AK (Qendër Shëndetësore Terciare në RSH), lëvrimi i këtij malli nga disa operatore ekonomike për secilin lot nuk është i favorshëm dhe krijon vështirësi autoritetit kontraktor për furnizim në kohën e duhur.

Lidhur me prokurimin e këtij objekti, janë të përcaktuara të gjitha kushtet kryesore të marrëveshjes kuadër të tilla si artikulli/pajisjet mjekesore, specifikimet teknike, lëvrimi si dhe sasisë e pritshme të kërkuara.

Ndryshimi i OE në rast se kjo marrëveshje do të lidhej me disa OE për secilin lot (pra rrjedhimisht ku jo të gjitha kushtet do të ishin të përcaktuara) do të shkaktonte kosto shtesë, pasiguri dhe konfuzion për OE të suksesshëm, gjë që do të shoqërohej me rritjen e afateve të lëvrimin duke patur parasysh nevojën për trajtimin 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 sigurimin e mallrave në kohë, sigurimin e një rezerve dhe furnizimin në kohën e kërkuar nga AK. 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 suksesshëm për pjesëmarrjen e tyre në minikonkurse dhe rrjedhimisht në lidhjen e kontratave pas zhvillimit të tyre. Pasiguria dhe vonesat mund të sjellin dështime në furnizimin me këto pajisje për AK në kohën e duhur, duke patur impakt direkt tek pacienti. Me qëllim garantimit të furnizimeve në afatet kohore të përcaktuara, MK me një OE të vetëm fitues do të garantonte sigurinë e furnizimeve sipas kushteve të përcaktuara dhe brenda afateve të kërkuara duke sjellë stabilitet në menaxhimin e kontratave dhe të nevojave të AK.

2.7 Marrëveshje Kuadër me disa operatorë ekonomikë:

Numri i operatorëve ekonomikë, me të cilët do të lidhet Marrëveshja Kuadër: **1** (një OE fitues per secilin lot.)

2.8 Kushtet që duhet të zbatohen në rastin e rihapjes së konkurrimit:

		Nuk do të ketë rihapje të konkursit. Kontratat do të lidhen sipas kërkesave të AK, me operatorin ekonomik të suksesshëm për secilin lot.
--	--	--

2.9 Autoriteti Kontraktor/Autoritetet kontraktore ose Enti/Entet kontraktore që do të jenë palë në Marrëveshjen Kuadër:

Qendra Spitalore Universitare “Nene Tereza” Tirane

2.10 Përshkrimi i shkurtër i kontratës / Marrëveshjes Kuadër

Fondi limit / Vlera e pritshme e kontratave që mund të lidhen gjatë Marrëveshjes Kuadër (në total për të gjitha lotet) është: **158.031.554,5 Lekë** (njëqind e pesëdhjetë e tetë milion e tridhjetë e një mijë e pesëqind e pesëdhjetë e katër presje pesë) **Lekë pa TVSH** dhe **189.637.865,4 Lekë** (njëqind e tetëdhjetë e nëntë milion e gjashtëqind tridhjetë e shtatë mijë e tetëqind e gjashtëdhjetë e pesë presje katër) **Lekë me TVSH, e ndare sipas loteve si me poshte:**

- **Loti 1 – “Ekokardiography”, me vlerë të pritshme të kontratës: 39,700,000** (tridhjetë e nente milion e shtatëqind mijë) **lek pa TVSH** dhe **47,640,000** (dyzet e shtatë milion e gjashtëqind e dyzet mijë) **lek me TVSH.**

- **Loti 2 – “Pajisje të per arrestet kardiake”, me vlerë të pritshme të kontratës: 1,342,266.67** (nje milion e treqind e dyzet e dy mije e dyqind e gjashtedhete e gjashte presje gjashtedhete e shtate) **lek pa TVSH dhe 1,610,720** (nje milion e gjashteqind e dhjete mije e shtateqind e njezet) **lek me TVSH.**
- **Loti 3 – “Pajisje për Intubim”, me vlerë të pritshme të kontratës: 148,633.33** (njeqind e dyzet e tete mije e gjashteqind e tridhete e tre presje tridhete e tre) **lek pa TVSH dhe 178,360** (njeqind e shtatedhete e tete mije e treqind e gjashtedhete) **lek me TVSH.**
- **Loti 4 – “Pajisje të Frymëmarrjes”, me vlerë të pritshme të kontratës: 7,515,360** (shtate milion e peseqind e pesembedhete mije e treqind e gjashtedhete) **lek pa TVSH dhe 9.018.432** (nente milion e tetembedhete mije e katerqind e tridhete e dy) **lek me TVSH.**
- **Loti 5 – “Pajisjet për infuzion”, me vlerë të pritshme të kontratës: 552,462.5** (peseqind e pesedhete e dy mije e katerqind e gjashtedhete e dy presje pese) **lek pa TVSH dhe 662,955** (gjashteqind e gjashtedhete e dy mije e nenteqind e pesedhete e pese) **lek me TVSH.**
- **Loti 6 – “Kabineti i Endoskopise”, me vlerë të pritshme të kontratës: 18,882,000** (tetembedhete milion e teteqind e tetedhete e dy mije) **lek pa TVSH dhe 22,658,400** (njezet e dy milion e gjashteqind e pesedhete e tete mije e katerqind) **lek me TVSH.**
- **Loti 7 – “Pajisje dhe Sisteme Mjekesore per Monitorimin e Pacientit”, me vlerë të pritshme të kontratës: 29,479,259.33** (njezet e nente milion e katerqind e shtatedhete e nente mije e dyqind e pesedhete e nente presje tridhete e tre) **lek pa TVSH dhe 35,375,111.2** (tridhete e pese milion e treqind e shtatedhete e pese mije e njeqind e njembedhete presje dy) **lek me TVSH.**
- **Loti 8 – “Sistemi i monitorimit fiziologjik dhe i telemetrisë së pacientit”, me vlerë të pritshme të kontratës: 8,355,926** (tete milion e treqind e pesedhete e pese mije e nenteqind e njezet e gjashte) **lek pa TVSH dhe 10,027,111.2** (dhjete milion e njezet e shtate mije e njeqind e njembedhete presje dy) **lek me TVSH.**
- **Loti 9 – “Pajisje kardiake per monitorimin e pulsit ritmit dhe tensionit”, me vlerë të pritshme të kontratës: 5,214,187.5** (pese milion e dyqind e katermbedhete mije e njeqind e tetedhete e shtate presje pese) **lek pa TVSH dhe 6,257,025** (gjashte milion e dyqind e pesedhete e shtate mije e njezet e pese) **lek me TVSH.**
- **Loti 10 – “Shtreter spitalore”, me vlerë të pritshme të kontratës: 31,533,866.67** (tridhete e nje milion e peseqind e tridhete e tre mije e teteqind e gjashtedhete e gjashte presje gjashtedhete e shtate) **lek pa TVSH dhe 37,840,640** (tridhete e shtate milion e teteqind e dyzet mije e gjashteqind e dyzet) **lek me TVSH.**
- **Loti 11 – “Pajisje te proves kardiake”, me vlerë të pritshme të kontratës: 10,648,437.5** (dhjete milion e gjashteqind e dyzet e tete mije e katerqind e tridhete e shtate presje pese) **lek pa TVSH dhe 12,778,125** (dymbedhete milion e shtateqind e shtatedhete e tete mije e njeqind e njezet e pese) **lek me TVSH.**
- **Loti 12 – “Pajisje mjekesore të sherbimeve per spitalin e ri”, me vlerë të pritshme të kontratës: 4,659,155** (kater milion e gjashteqind e pesedhete e nente mije e njeqind e pesedhete e pese) **lek pa TVSH dhe 5,590,986** (pese milion e peseqind e nentedhete mije e nenteqind e tetedhete e gjashte) **lek me TVSH.**

Fondi limit/vlera e pritshme e kontratave i konvertuar ne euro sipas kursit zyrtar te Bankes se Shqiperise date 02.09.2021: **1 296 616 Euro pa TVSH**, i ndare ne lote si me poshte:

Nr. Lotit	Fondi limit/vlera e pritshme e kontratës i konvertuar ne euro sipas kursit zyrtar te Bankes se Shqiperise date 02.09.2021
Lot 1	325 730.22 Euro
Lot 2	11 013.01 Euro
Lot 3	1219.5 Euro
Lot 4	61 662 Euro
Lot 5	4532.83 Euro
Lot 6	154 922.87 Euro
Lot 7	241 871.18 Euro
Lot 8	68 558.63 Euro
Lot 9	42 781.32 Euro
Lot 10	258 728.8 Euro
Lot 11	87 368.21 Euro
Lot 12	38 227.4 Euro

2. Në rastin kur, objekti i prokurimit përbëhet nga disa artikuj, **shumatorja e çmimeve për njësi është :**

Shumatorja e çmimeve për njësi është (Në rastin kur, objekti i prokurimit përbëhet nga disa artikuj), (total per lotet 1, 2, 4, 5, 7, 8, 9, 10, 11 dhe 12) është: **79,687,185.58** (shtatedhete e nente milion e gjashteqind e tetedhete e shtate mije e njeqind e tetedhete e pese presje pesedhete e tete) **lekë pa TVSH**, e ndare sipas loteve:

- **Loti 1 – “Ekokardiography”, Shumatorja cmimeve për njësi: 39,700,000** (tridhete e nente milion e shtateqind mije) **lek pa TVSH** dhe **47,640,000** (dyzet e shtate milion e gjashteqind e dyzet mije) **lek me TVSH**.
- **Loti 2 – “Pajisje të per arrestet kardiake”, Shumatorja cmimeve për njësi: 1,342,266.67** (nje milion e treqind e dyzet e dy mije e dyqind e gjashtedhete e gjashte presje gjashtedhete e shtate) **lek pa TVSH** dhe **1,610,720** (nje milion e gjashteqind e dhete mije e shtateqind e njezet) **lek me TVSH**.
- **Loti 4 – “Pajisje të Frymëmarrjes”, Shumatorja cmimeve për njësi: 7,515,360** (shtate milion e peseqind e pesembedhete mije e treqind e gjashtedhete) **lek pa TVSH** dhe **9.018.432** (nente milion e tetembedhete mije e katerqind e tridhete e dy) **lek me TVSH**.
- **Loti 5 – “Pajisjet për infuzion”, Shumatorja cmimeve për njësi: 372,056.25** (treqind e shtatedhete e dy mije e pesedhete e gjashte presje njezet e pese) **lek pa TVSH** dhe **446,467.5** (katerqind e dyzet e gjashte mije e katerqind e gjashtedhete e shtate presje pese) **lek me TVSH**.
- **Loti 7 – “Pajisje dhe Sisteme Mjekesore per Monitorimin e Pacientit”, Shumatorja cmimeve për njësi: 6,675,926** (gjashte milion e gjashteqind e shtatedhete e pese mije e nenteqind e njezet e gjashte) **lek pa TVSH** dhe **8,011,111.2** (tete milion e njembedhete mije e njeqind e njembedhete presje dy) **lek me TVSH**.
- **Loti 8 – “Sistemi i monitorimit fiziologjik dhe i telemetrisë së pacientit”, Shumatorja cmimeve për njësi: 7,442,592.66** (shtate milion e katerqind e dyzet e dy mije e peseqind e

nentedhjete e dy presje gjashtedhjete e gjashte) **lek pa TVSH dhe 8,931,111.2** (tete milion e nenteqind e tridhjete e nje mije e njeqind e njembjedhjete presje dy) **lek me TVSH.**

- **Loti 9 – “Pajisje kardiake per monitorimin e pulsit ritmit dhe tensionit”, Shumatorja cmimeve për njësi: 4,253,937.5** (kater milion e dyqind e pesedhjete e tre mije e nenteqind e tridhjete e shtate presje pese) **lek pa TVSH dhe 5,104,725** (pese milion e njeqind e kater mije e shtateqind e njezet e pese) **lek me TVSH.**
- **Loti 10 – “Shtreter spitalore”, Shumatorja cmimeve për njësi: 1,086,400** (nje milion e tetedhjete e gjashte mije e katerqind) **lek pa TVSH dhe 1,303,680** (nje milion e treqind e tre mije e gjashteqind e tetedhjete) **lek me TVSH.**
- **Loti 11 – “Pajisje te proves kardiake”, Shumatorja cmimeve për njësi: 10,648,437.5** (dhjete milion e gjashteqind e dyzet e tete mije e katerqind e tridhjete e shtate presje pese) **lek pa TVSH dhe 12,778,125** (dymbjedhjete milion e shtateqind e shtatedhjete e tete mije e njeqind e njezet e pese) **lek me TVSH.**
- **Loti 12 – “Pajisje mjekesore të sherbimeve per spitalin e ri”, Shumatorja cmimeve për njësi: 650,209** (gjashteqind e pesedhjete mije e dyqind e nente) **lek pa TVSH dhe 780,250.8** (shtateqind e tetedhjete mije e dyqind e pesedhjete presje tete) **lek me TVSH.**

Në rastin kur, objekti i prokurimit përbëhet nga disa artikuj, **shumatorja e çmimeve për njësi per secilin lot i konvertuar ne euro sipas kursit zyrtar te Bankes se Shqiperise date 02.09.2021: 653 816.75 Euro pa TVSH, i ndare ne lote si me poshte:**

Nr. Lotit	Shumatorja e çmimeve për njësi per secilin lot i konvertaur ne euro sipas kursit zyrtar te Bankes se Shqiperise date 02.09.2021
Lot 1	325 730.22 Euro
Lot 2	11013.01 Euro
Lot 4	61 662 Euro
Lot 5	3 052.64 Euro
Lot 7	54774.58 Euro
Lot 8	61 065 Euro
Lot 9	34 902 .67 Euro
Lot 10	8913.68 Euro
Lot 11	87 368.21 Euro
Lot 12	5 334.82 Euro

3. Burimi i financimit: **Buxheti i Shtetit**

2.11 Kohëzgjatja e kontratës ose afati i zbatimit të kontratës:

Kohëzgjatja në muaj **12** ose ditë

Ose

Fillon më mbaron më

2.11.1. Kohëzgjatja e Marrëveshjes Kuadër:

Kohëzgjatja në muaj: 12 ose ditë: _____ (nga nënshkrimi i Marrëveshjes Kuadër)

Ose fillon më _____/_____/_____ (d/m/v)

mbaron më _____/_____/_____ (d/m/v)

2.12 Vendi i dorëzimit të objektit të kontratës:

Prane Qendres Spitalore Universitare “Nene Tereza” Tirane.

2.13 Ndarja në Lote:

Po

X

Jo

Nëse po,

2.14 Përshkrimi i shkurtër i Loteve:

“Furnizim Vendosje te Aparaturave Mjekesore per Spitalin e Ri të Ndertuar në QSUT me Kredi të CEB (Kontribut i Qeverise Shqipëtare)” për vitin 2021, ndare ne lote si me poshte:

- **Loti 1 – “Ekokardiography”, me vlerë të pritshme të kontratës: 39,700,000** (tridhjetë e nente milion e shtateqind mijë) **lek pa TVSH** dhe **47,640,000** (dyzet e shtate milion e gjashtëqind e dyzet mijë) **lek me TVSH.**
Shumatorja cmimeve për njësi: 39,700,000 (tridhjetë e nente milion e shtateqind mijë) **lek pa TVSH** dhe **47,640,000** (dyzet e shtate milion e gjashtëqind e dyzet mijë) **lek me TVSH.**
- **Loti 2 – “Pajisje të per arrestet kardiake”, me vlerë të pritshme të kontratës: 1,342,266.67** (një milion e treqind e dyzet e dy mijë e dyqind e gjashtëdhjetë e gjashtë presje gjashtëdhjetë e shtate) **lek pa TVSH** dhe **1,610,720** (një milion e gjashtëqind e dhjetë mijë e shtateqind e njëzet) **lek me TVSH.**
Shumatorja cmimeve për njësi: 1,342,266.67 (një milion e treqind e dyzet e dy mijë e dyqind e gjashtëdhjetë e gjashtë presje gjashtëdhjetë e shtate) **lek pa TVSH** dhe **1,610,720** (një milion e gjashtëqind e dhjetë mijë e shtateqind e njëzet) **lek me TVSH.**
- **Loti 3 – “Pajisje për Intubim”, me vlerë të pritshme të kontratës: 148,633.33** (njëqind e dyzet e tete mijë e gjashtëqind e tridhjetë e tre presje tridhjetë e tre) **lek pa TVSH** dhe **178,360** (njëqind e shtatedhjetë e tete mijë e treqind e gjashtëdhjetë) **lek me TVSH.**
- **Loti 4 – “Pajisje të Frymëmarrjes”, me vlerë të pritshme të kontratës: 7,515,360** (shtate milion e peseqind e pesëmbëdhjetë mijë e treqind e gjashtëdhjetë) **lek pa TVSH** dhe **9.018.432** (nente milion e tetëmbëdhjetë mijë e katerqind e tridhjetë e dy) **lek me TVSH.**
Shumatorja cmimeve për njësi: 7,515,360 (shtate milion e peseqind e pesëmbëdhjetë mijë e treqind e gjashtëdhjetë) **lek pa TVSH** dhe **9.018.432** (nente milion e tetëmbëdhjetë mijë e katerqind e tridhjetë e dy) **lek me TVSH.**
- **Loti 5 – “Pajisjet për infuzion”, me vlerë të pritshme të kontratës: 552,462.5** (peseqind e pesëdhjetë e dy mijë e katerqind e gjashtëdhjetë e dy presje pese) **lek pa TVSH** dhe **662,955** (gjashtëqind e gjashtëdhjetë e dy mijë e nenteqind e pesëdhjetë e pese) **lek me TVSH.**

Shumatorja cmimeve për njësi: 372,056.25 (treqind e shtatedhjetë e dy mijë e pesëdhjetë e gjashtë presje njezet e pese) **lek pa TVSH** dhe **446,467.5** (katerqind e dyzet e gjashtë mijë e katerqind e gjashtedhjetë e shtate presje pese) **lek me TVSH**

- **Loti 6 – “Kabineti i Endoskopise”, me vlerë të pritshme të kontratës: 18,882,000** (tetemdhjetë milion e teteqind e tetedhjetë e dy mijë) **lek pa TVSH** dhe **22,658,400** (njezet e dy milion e gjashtëqind e pesëdhjetë e tete mijë e katerqind) **lek me TVSH**.
- **Loti 7 – “Pajisje dhe Sisteme Mjekesore per Monitorimin e Pacientit”, me vlerë të pritshme të kontratës: 29,479,259.33** (njezet e nente milion e katerqind e shtatedhjetë e nente mijë e dyqind e pesëdhjetë e nente presje tridhjetë e tre) **lek pa TVSH** dhe **35,375,111.2** (tridhjetë e pese milion e treqind e shtatedhjetë e pese mijë e njeqind e njemdhjetë presje dy) **lek me TVSH**.
Shumatorja cmimeve për njësi: 6,675,926 (gjashtë milion e gjashtëqind e shtatedhjetë e pese mijë e nenteqind e njezet e gjashtë) **lek pa TVSH** dhe **8,011,111.2** (tete milion e njemdhjetë mijë e njeqind e njemdhjetë presje dy) **lek me TVSH**.
- **Loti 8 – “Sistemi i monitorimit fiziologjik dhe i telemetrisë së pacientit”, me vlerë të pritshme të kontratës: 8,355,926** (tete milion e treqind e pesëdhjetë e pese mijë e nenteqind e njezet e gjashtë) **lek pa TVSH** dhe **10,027,111.2** (dhjetë milion e njezet e shtate mijë e njeqind e njemdhjetë presje dy) **lek me TVSH**.
Shumatorja cmimeve për njësi: 7,442,592.66 (shtate milion e katerqind e dyzet e dy mijë e peseqind e nentëdhjetë e dy presje gjashtedhjetë e gjashtë) **lek pa TVSH** dhe **8,931,111.2** (tete milion e nenteqind e tridhjetë e nje mijë e njeqind e njemdhjetë presje dy) **lek me TVSH**.
- **Loti 9 – “Pajisje kardiake per monitorimin e pulsit ritmit dhe tensionit”, me vlerë të pritshme të kontratës: 5,214,187.5** (pese milion e dyqind e katermëdhjetë mijë e njeqind e tetedhjetë e shtate presje pese) **lek pa TVSH** dhe **6,257,025** (gjashtë milion e dyqind e pesëdhjetë e shtate mijë e njezet e pese) **lek me TVSH**.
Shumatorja cmimeve për njësi: 4,253,937.5 (kater milion e dyqind e pesëdhjetë e tre mijë e nenteqind e tridhjetë e shtate presje pese) **lek pa TVSH** dhe **5,104,725** (pese milion e njeqind e kater mijë e shtateqind e njezet e pese) **lek me TVSH**.
- **Loti 10 – “Shtreter spitalore”, me vlerë të pritshme të kontratës: 31,533,866.67** (tridhjetë e nje milion e peseqind e tridhjetë e tre mijë e teteqind e gjashtedhjetë e gjashtë presje gjashtedhjetë e shtate) **lek pa TVSH** dhe **37,840,640** (tridhjetë e shtate milion e teteqind e dyzet mijë e gjashtëqind e dyzet) **lek me TVSH**.
Shumatorja cmimeve për njësi: 1,086,400 (nje milion e tetedhjetë e gjashtë mijë e katerqind) **lek pa TVSH** dhe **1,303,680** (nje milion e treqind e tre mijë e gjashtëqind e tetedhjetë) **lek me TVSH**.
- **Loti 11 – “Pajisje te proves kardiake”, me vlerë të pritshme të kontratës: 10,648,437.5** (dhjetë milion e gjashtëqind e dyzet e tete mijë e katerqind e tridhjetë e shtate presje pese) **lek pa TVSH** dhe **12,778,125** (dymbëdhjetë milion e shtateqind e shtatedhjetë e tete mijë e njeqind e njezet e pese) **lek me TVSH**.
Shumatorja cmimeve për njësi: 10,648,437.5 (dhjetë milion e gjashtëqind e dyzet e tete mijë e katerqind e tridhjetë e shtate presje pese) **lek pa TVSH** dhe **12,778,125** (dymbëdhjetë milion e shtateqind e shtatedhjetë e tete mijë e njeqind e njezet e pese) **lek me TVSH**.

- **Loti 12 – “Pajisje mjekesore të sherbimeve per spitalin e ri”, me vlerë të pritshme të kontratës: 4,659,155** (kater milion e gjashtëqind e pesedhjetë e nente mijë e njeqind e pesedhjetë e pese) **lek pa TVSH dhe 5,590,986** (pese milion e peseqind e nentedhjetë mijë e nenteqind e tetedhjetë e gjashtë) **lek me TVSH.**
Shumatorja cmimeve për njesi: 650,209 (gjashtëqind e pesedhjetë mijë e dyqind e nente) **lek pa TVSH dhe 780,250.8** (shtateqind e tetedhjetë mijë e dyqind e pesedhjetë presje tete) **lek me TVSH**

2.14.1 Një ofertues mund të aplikojë për:

një Lot,

disa Lote,

të gjitha Lotet.

Për secilin Lot duhet të paraqitet një ofertë e veçantë.

2.14.2 Numri maksimal i Loteve për ofertues:

Specifikoni numrin maksimal të Loteve që mund t’i jepen një ofertuesi: **12 (dymbëdhjetë) Lote.**

2.14.3 Kriteret/rregullat që duhet të zbatohen për të përcaktuar Lotet që do t’i jepen ofertuesit:

Specifikoni kriteret për të përcaktuar Lotet që do të jepen, kur ofertuesi shpallet fitues i më shumë Loteve sesa numri maksimal i lejuar në pikën 2.14.2.

2.14.4 Kombinimi i Loteve në një kontratë/kontrata të përbashkëta (Kur të njëjtit ofertues mund t’i jepet më shumë se një Lot):

Po **Jo**

Nëse po, specifikoni grupin e Loteve që mund të kombinohen

2.15 Pranohen variantet:

Po **Jo**

2.15.1Pranohet nënkontraktimi:

Po **Jo**

Nëse lejohet nënkontraktimi, specifikoni përqindjen e lejuar për nënkontraktim:
(nuk lejohet nënkontraktimi në një masë më të madhe se 50 % e vlerës së kontratës)

2.15.2 Autoriteti/Enti Kontraktor do të kryejë pagesa direkte tek nënkontraktori:

Po Jo

Shënime të tjera (nëse vlerësohen të nevojshme nga autoriteti/enti kontraktor)

2.16. Mbështetja në kapacitetet e subjekteve të tjera:

Specifikoni nëse autoriteti/ enti kontraktor kërkon që detyra/punë/aspektet kritike të kontratës të përmbushen nga vetë operatori ekonomik ose nga ndonjë prej anëtarëve të bashkimit të operatorëve ekonomikë, për të cilin ofertuesi nuk lejohet të mbështetet në kapacitetet e subjekteve të tjera.

Po Jo

Nëse po, të specifikohet detyra, puna, aspekte kritike, që nuk lejohet mbështetja:

2.17 Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë së Informacionit dhe Komunikimit (TIK) përdoren standardet e përgatitura nga Agjencia Kombëtare e Shoqërisë së Informacionit:

Po Jo

2.18. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë së Informacionit dhe Komunikimit (TIK), në rast se standardet nuk janë të zbatueshme, merret një miratim paraprak nga Agjencia Kombëtare e Shoqërisë së Informacionit:

Po Jo

Seksioni 3: Informacione juridike, ekonomike, financiare dhe teknike

3.1 Sigurimi i ofertës: (e zbatueshme në rastin e procedurave të prokurimit me një vlerë më të lartë se sa prokurimi me vlerë të vogël).

Në rastin e kontratave sektoriale, enti kontraktor, në bazë të diskrecionit të tij, mund të kërkojë sigurimin e ofertës edhe për procedurat nën kufirin e lartë monetar.

Operatori Ekonomik paraqet Formularin e Sigurimit të Ofertës, sipas Shtojcës 3.

Shuma e kërkuar e sigurimit të ofertës (në total për të gjitha lotet) është: **3,160,631.1** (tre million e njeqind e gjashtedhjetë mijë e gjashteqind e tridhjetë e një presje një) leke, ku:

Në rastet e paraqitjes së ofertave për Lote të veçanta, **vlera e sigurimit të ofertës për secilin Lot do të jetë si më poshtë:**

<u>Loti 1</u>	794,000 (shtateqind e nentedhjetë e katër mijë) leke
<u>Loti 2</u>	26,845.33 (njezete e gjashtë mijë e teteqind e dyzet e pese presje tridhjetë e tre) leke
<u>Loti 3</u>	2,972.66 (dy mijë e nenteqind e shtatedhjetë e dy presje gjashtedhjetë e gjashtë) leke
<u>Loti 4</u>	150,307.2 (njeqind e pesedhjetë mijë e treqind e shtate presje dy) leke
<u>Loti 5</u>	11,049.25 (njembedhjetë mijë e dyzet e nente presje njezet e pese) leke
<u>Loti 6</u>	377,640 (treqind e shatedhjetë e shtate mijë e gjashteqind e dyzet) leke
<u>Loti 7</u>	589,585.18 (peseqind e tetedhjetë e nente mijë e peseqind e tetedhjetë e pese prese tetembedhjetë) leke
<u>Loti 8</u>	167,118.52 (njeqind e gjashtedhjetë e shtate mijë e njeqind e tetembedhjetë presje pesedhjetë e dy) leke
<u>Loti 9</u>	104,283.75 (njeqind e katër mijë e dyqind e tetedhjetë e tre presje shtatedhjetë e pese) leke
<u>Loti 10</u>	630,677.33 (gjashteqind e tridhjetë mijë e gjashteqind e shtatedhjetë e shtate presje tridhjetë e tre) leke
<u>Loti 11</u>	212,968.75 (dyqind e dymbledhjetë mijë e nenteqind e gjashtedhjetë e tete presje shtatedhjetë e pese) leke
<u>Loti 12</u>	93,183.1 (nentedhjetë e tre mijë e njeqind e tetedhjetë e tre presje një) leke

Shuma e kërkuar e sigurimit të ofertës (në total për të gjitha lotet) i konvertaur ne euro sipas kursit zyrtar te Bankes se Shqiperise te dates 02.09.2021 është: **25 932,32 Euro**, i ndare ne lote si me poshte:

Nr. Lotit	Shuma e kërkuar e sigurimit të ofertës per cdo lot i konvertaur ne euro sipas kursit zyrtar te Bankes se Shqiperise te dates 02.09.2021
Lot 1	6514,6 Euro
Lot 2	220.26 Euro
Lot 3	24,4 Euro
Lot 4	1233.24 Euro
Lot 5	90,65 Euro
Lot 6	3098.45 Euro
Lot 7	4837.42 Euro
Lot 8	1371.17 Euro
Lot 9	855.62 Euro
Lot 10	5174.57 Euro
Lot 11	1747.36 Euro
Lot 12	764.54 Euro

3.1.2 Autoriteti/ enti kontraktor pranon vlerën e pagesës së sigurimit të ofertës nga ofertuesi, në vlerë monetare në llogarinë e autoritetit/ entit kontraktor:

- **Qendra Spitalore Universitare “Nene Tereza” Tirane**
- Kodi I Institucionit perfitues **1013049**

- Kodi I Deges se Thesarit ku vepron **3535**
- Kodi I Llog. Ekonomike **7115600**

3.1.3 Autoriteti/enti kontraktor pranon pagesën e vlerës së sigurimit të ofertës nga ofertuesi edhe në formën:

- i. garancisë bankare **X**
ose
- ii. nga shoqëri sigurimi të licencuara nga autoritetet kompetente **X**

3.2 Periudha e vlefshmërisë së ofertës: 180 (njqind e tetedhjetë) dite

Seksioni 4: Procedura

4.1 Lloji i procedurës: Procedure e Hapur (Mbi kufirin e lartë monetar)

4.2. Është përdorur njoftimi paraprak / periodik i informacionit:

Po **Jo**

Nëse Po, numri i referencës është _____

4.2.1. Aplikohet shkurtimi i afatit për pranimin e ofertave (e aplikueshme për procedurat e prokurimit mbi kufirin e lartë monetar).

Po **Jo**

4.3 Procedurë e rishpallur:

Po **Jo**

Nëse është një procedurë e rishpallur, ju lutemi plotësoni të dhënat identifikuese të procedurës së anuluar:

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

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

c) Fondi limit i procedurës së anuluar të prokurimit _____ (shuma, monedha)

4.4 Kriteret e përzgjedhjes së fituesit:

A) **Oferta ekonomikisht më e favorshme, bazuar në kosto**

Sipas rëndësisë:

çmimi pikët

_____ pikët

_____ pikët

_____ pikët

Autoriteti/ Enti Kontraktor duhet të specifikojë pikët për secilin kriter të përcaktuar të vlerësimit.

OSE

B) oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në çmim X

Shënim¹: Për efekt krahasimi, vlerësimi i ofertave të paraqitura do të bëhet mbi bazën e vlerës totale të ofertuar për secilin lot (çmim për njësi të ofertuar x sasi të pritshme). Kontratat e bazuara në MK do të lidhen mbi bazën e çmimeve për njësi të ofertës së shpallur të suksesshme.

Kujdes: Totali i çmimeve për njësi për lot nuk duhet të kalojë shumatoren e çmimeve për njësi të lotit të publikuar në këto DT. Vlera e pritshme e kontratave për lot nuk duhet të kalojë fondin limit të MK për lot. Në të kundërt oferta do të refuzohet.

Shënim²: - Marreveshja Kuader do të lidhet me vlerën e Fondit Limit të secilit lot të përcaktuar në këto DST. - Me ezaurimin e Fondit Limit ose afatit, perfundon dhe Marreveshja Kuader për secilin lot.

4.5 Afati i fundit për paraqitjen dhe hapjen e ofertave:

Data: **05.10.2021 ora 10:00**

Vendi: www.app.gov.al.

Kur oferta kërkohet të paraqitet në mënyrë elektronike, ofertuesit duhet ta paraqesin atë në mënyrë elektronike në faqen zyrtare të APP, www.app.gov.al.

Informacioni mbi ofertat e paraqitura në mënyrë elektronike i transmetohet të gjithë atyre Operatorëve Ekonomikë që kanë paraqitur oferta, me kërkesë të tyre.

4.6 Aplikohet shkurtimi i afatit për pranimin e ofertave, sipas parashikimeve në nenin 42 pika 6 të LPP (e aplikueshme për procedurat e prokurimit mbi kufirin e lartë monetar).

Po **Jo X**

Nëse po, argumentoni arsyet e shkurtimit të këtij afati:

4.7 Gjuha (ët) në të cilat mund të hartohen ofertat:

Shqip **Anglisht**

Seksioni 5: Informacione shtesë:

5.1 Dokumente me pagesë (zbatohet 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 Dokumenteve të Tenderit (DT) tek Operatorët Ekonomik. Operatorët Ekonomik të interesuar kanë të drejtë të konsultojnë DT përpara blerjes së tyre.

5.2 Informacione shtesë (vendi, zyra, mënyra e blerjes së dokumenteve të tenderit (kur është e aplikueshme)

Operatori ekonomik fitues, për nënshkrimin e një kontrate publike duhet të ketë:

- Kopje të Certifikatës Elektronike të Fiskalizimit, për tatimpaguesit që përdorin Platformën Qendrore të Faturave.
- Kopje të Certifikatës Elektronike të Fiskalizimit dhe kopje të vlefshme të kontratës së lidhur me Kompaninë e Çertifikuar për zgjidhjen softuerike në përdorim, për tatimpaguesit që lëshojnë fatura përmes zgjidhjes softwerike.

Data e dorëzimit të këtij njoftimi

03/09/2021

[Për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor në Marrëveshjen Kuadër në rihapjen e procesit të mini-konkurrimit]

FITESË PËR OFERTË

(shënoni emrin e Autoritetit/Entit Kontraktor) fton për paraqitjen e ofertave në procedurën për furnizimin e mallrave në vijim:

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

(jepni një përshkrim të saktë të mallrave dhe sasisë konkrete të kërkuar:

Vendi i dorëzimit të mallrave: (jepni një përshkrim të shkurtër) _____

Koha e dorëzimit/lëvrimit: Mallrat duhet të dorëzohen brenda datës _____

Ofertat duhet të paraqiten në:

.....[jepni adresën e saktë]

Afati i fundit për pranimin e ofertave:

.....

[Përcaktoni datën dhe orën]

Kriteret për përcaktimin e ofertës fituese _____

Forma e komunikimit:

Forma shkresore

Forma elektronike (e-mail, faks, etj.)

NJOFTIMI I SHKURTUAR I KONTRATËS

1. Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit 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 megi.prifti@qsut.gov.al; denis.veseli@qsut.gov.al
Faqja në Internet www.qsut.gov.al

2. Lloji i procedurës së prokurimit: “Procedurë e Hapur Mbi Kufirin e Lartë Monetar” - Marrëveshje Kuadër me disa operatorë ekonomikë (me një OE fitues për secilin lot) ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara, me afat 12 muaj.

3. Numri i referencës së procedurës /Lotit:

REF Procedura Baze: REF-04459-09-02-2021

Nr. Lotit	REF
Lot 1	REF-04463-09-02-2021
Lot 2	REF-04466-09-02-2021
Lot 3	REF-04468-09-02-2021
Lot 4	REF-04470-09-02-2021
Lot 5	REF-04473-09-02-2021
Lot 6	REF-04476-09-02-2021
Lot 7	REF-04478-09-02-2021
Lot 8	REF-04480-09-02-2021
Lot 9	REF-04483-09-02-2021
Lot 10	REF-04485-09-02-2021
Lot 11	REF-04487-09-02-2021
Lot 12	REF-04489-09-02-2021

4. Objekti i kontratës / Marrëveshjes Kuadër: “Furnizim Vendorsje te Aparaturave Mjekesore per Spitalin e Ri te Ndertuar ne QSUT me Kredi te CEB (Kontributi i Qeverise Shqiptare)”, per vitin 2021, të ndarë në lote si me poshte:

- Loti 1 – “Ekokardiography”
- Loti 2 – “Pajisje të per arrestet kardiake”
- Loti 3 – “Pajisje për Intubim”
- Loti 4 – “Pajisje të Frymëmarrjes”
- Loti 5 – “Pajisjet për infuzion”
- Loti 6 – “Kabineti i Endoskopise”
- Loti 7 – “Pajisje dhe Sisteme Mjekesore per Monitorimin e Pacientit”
- Loti 8 – “Sistemi i monitorimit fiziologjik dhe i telemetrisë së pacientit”
- Loti 9 – “Pajisje kardiake per monitorimin e pulsit ritmit dhe tensionit”
- Loti 10 – “Shtreter spitalore”
- Loti 11 – “Pajisje te proves kardiake”

- **Loti 12 – “Pajisje mjekesore të sherbimeve per spitalin e ri”**

5. Fondi limit / Vlera e pritshme e kontratave që mund të lidhen gjatë Marrëveshjes Kuadër (në total për të gjitha lotet) është: **158.031.554,5 Lekë** (njëqind e pesëdhjetë e tetë milion e tridhjetë e një mijë e pesëqind e pesëdhjetë e katër presje pesë) **Lekë pa TVSH** dhe **189.637.865,4 Lekë** (njëqind e tetëdhjetë e nëntë milion e gjashtëqind tridhjetë e shtatë mijë e tetëqind e gjashtëdhjetë e pesë presje katër) **Lekë me TVSH, e ndare sipas loteve si me poshte:**

- **Loti 1 – “Ekokardiography”, me vlerë të pritshme të kontratës: 39,700,000** (tridhjetë e nente milion e shtateqind mije) **lek pa TVSH** dhe **47,640,000** (dyzet e shtate milion e gjashtëqind e dyzet mije) **lek me TVSH.**
- **Loti 2 – “Pajisje të per arrestet kardiake”, me vlerë të pritshme të kontratës: 1,342,266.67** (nje milion e treqind e dyzet e dy mije e dyqind e gjashtedhjetë e gjashtë presje gjashtedhjetë e shtate) **lek pa TVSH** dhe **1,610,720** (nje milion e gjashtëqind e dhjetë mije e shtateqind e njezet) **lek me TVSH.**
- **Loti 3 – “Pajisje për Intubim”, me vlerë të pritshme të kontratës: 148,633.33** (njeqind e dyzet e tete mije e gjashtëqind e tridhjetë e tre presje tridhjetë e tre) **lek pa TVSH** dhe **178,360** (njeqind e shtatedhjetë e tete mije e treqind e gjashtedhjetë) **lek me TVSH.**
- **Loti 4 – “Pajisje të Frymëmarrjes”, me vlerë të pritshme të kontratës: 7,515,360** (shtate milion e peseqind e pesëmbedhjetë mije e treqind e gjashtedhjetë) **lek pa TVSH** dhe **9.018.432** (nente milion e tetëmbedhjetë mije e katerqind e tridhjetë e dy) **lek me TVSH.**
- **Loti 5 – “Pajisjet për infuzion”, me vlerë të pritshme të kontratës: 552,462.5** (peseqind e pesedhjetë e dy mije e katerqind e gjashtedhjetë e dy presje pese) **lek pa TVSH** dhe **662,955** (gjashtëqind e gjashtedhjetë e dy mije e nenteqind e pesedhjetë e pese) **lek me TVSH.**
- **Loti 6 – “Kabineti i Endoskopise”, me vlerë të pritshme të kontratës: 18,882,000** (tetëmbedhjetë milion e teteqind e tetëdhjetë e dy mije) **lek pa TVSH** dhe **22,658,400** (njezet e dy milion e gjashtëqind e pesedhjetë e tete mije e katerqind) **lek me TVSH.**
- **Loti 7 – “Pajisje dhe Sisteme Mjekesore per Monitorimin e Pacientit”, me vlerë të pritshme të kontratës: 29,479,259.33** (njezet e nente milion e katerqind e shtatedhjetë e nente mije e dyqind e pesedhjetë e nente presje tridhjetë e tre) **lek pa TVSH** dhe **35,375,111.2** (tridhjetë e pese milion e treqind e shtatedhjetë e pese mije e njeqind e njembedhjetë presje dy) **lek me TVSH.**
- **Loti 8 – “Sistemi i monitorimit fiziologjik dhe i telemetrisë së pacientit”, me vlerë të pritshme të kontratës: 8,355,926** (tete milion e treqind e pesedhjetë e pese mije e nenteqind e njezet e gjashtë) **lek pa TVSH** dhe **10,027,111.2** (dhjetë milion e njezet e shtate mije e njeqind e njembedhjetë presje dy) **lek me TVSH.**
- **Loti 9 – “Pajisje kardiake per monitorimin e pulsit ritmit dhe tensionit”, me vlerë të pritshme të kontratës: 5,214,187.5** (pese milion e dyqind e katermbedhjetë mije e njeqind e tetëdhjetë e shtate presje pese) **lek pa TVSH** dhe **6,257,025** (gjashtë milion e dyqind e pesedhjetë e shtate mije e njezet e pese) **lek me TVSH.**
- **Loti 10 – “Shtreter spitalore”, me vlerë të pritshme të kontratës: 31,533,866.67** (tridhjetë e nje milion e peseqind e tridhjetë e tre mije e teteqind e gjashtedhjetë e gjashtë presje

gjashtedhjetë e shtatë) **lek pa TVSH dhe 37,840,640** (tridhjetë e shtatë milion e teteqind e dyzet mijë e gjashtëqind e dyzet) **lek me TVSH.**

- **Loti 11 – “Pajisje te proves kardiake”, me vlerë të pritshme të kontratës: 10,648,437.5** (dhjetë milion e gjashtëqind e dyzet e tete mijë e katerqind e tridhjetë e shtatë presje pese) **lek pa TVSH dhe 12,778,125** (dymbëdhjetë milion e shtatëqind e shtatëdhjetë e tete mijë e njëqind e njëzet e pese) **lek me TVSH.**
- **Loti 12 – “Pajisje mjekesore të shërbimeve per spitalin e ri”, me vlerë të pritshme të kontratës: 4,659,155** (kater milion e gjashtëqind e pesëdhjetë e nente mijë e njëqind e pesëdhjetë e pese) **lek pa TVSH dhe 5,590,986** (pese milion e peseqind e nentedhjetë mijë e nenteqind e tetëdhjetë e gjashtë) **lek me TVSH.**

Fondi limit/vlera e pritshme e kontratave i konvertuar ne euro sipas kursit zyrtar te Bankes se Shqiperise date 02.09.2021: **1 296 616 Euro pa TVSH,** i ndare ne lote si me poshte:

Nr. Lotit	Fondi limit/vlera e pritshme e kontratës i konvertuar ne euro sipas kursit zyrtar te Bankes se Shqiperise date 02.09.2021
Lot 1	325 730.22 Euro
Lot 2	11 013.01 Euro
Lot 3	1219.5 Euro
Lot 4	61 662 Euro
Lot 5	4532.83 Euro
Lot 6	154 922.87 Euro
Lot 7	241 871.18 Euro
Lot 8	68 558.63 Euro
Lot 9	42 781.32 Euro
Lot 10	258 728.8 Euro
Lot 11	87 368.21 Euro
Lot 12	38 227.4 Euro

Shumatorja e çmimeve për njësi (*Në rastin kur, objekti i prokurimit përbëhet nga disa artikuj*), (total per lotet 1, 2, 4, 5, 7, 8, 9, 10, 11 dhe 12) është: **79,687,185.58** (shtatëdhjetë e nente milion e gjashtëqind e tetëdhjetë e shtatë mijë e njëqind e tetëdhjetë e pese presje pesëdhjetë e tete) **lekë pa TVSH,** e ndare sipas loteve:

- **Loti 1 – “Ekokardiography”, Shumatorja cmimeve për njësi: 39,700,000** (tridhjetë e nente milion e shtatëqind mijë) **lek pa TVSH dhe 47,640,000** (dyzet e shtatë milion e gjashtëqind e dyzet mijë) **lek me TVSH.**
- **Loti 2 – “Pajisje të per arrestet kardiake”, Shumatorja cmimeve për njësi: 1,342,266.67** (një milion e treqind e dyzet e dy mijë e dyqind e gjashtëdhjetë e gjashtë presje gjashtëdhjetë e shtatë) **lek pa TVSH dhe 1,610,720** (një milion e gjashtëqind e dhjetë mijë e shtatëqind e njëzet) **lek me TVSH.**
- **Loti 4 – “Pajisje të Frymëmarrjes”, Shumatorja cmimeve për njësi: 7,515,360** (shtatë milion e peseqind e pesëmbëdhjetë mijë e treqind e gjashtëdhjetë) **lek pa TVSH dhe 9.018.432** (nente milion e tetëmbëdhjetë mijë e katerqind e tridhjetë e dy) **lek me TVSH.**
- **Loti 5 – “Pajisjet për infuzion”, Shumatorja cmimeve për njësi: 372,056.25** (treqind e shtatëdhjetë e dy mijë e pesëdhjetë e gjashtë presje njëzet e pese) **lek pa TVSH dhe 446,467.5** (katerqind e dyzet e gjashtë mijë e katerqind e gjashtëdhjetë e shtatë presje pese) **lek me TVSH.**

- **Loti 7 – “Pajisje dhe Sisteme Mjekesore per Monitorimin e Pacientit”, Shumatorja cmimeve për njësi: 6,675,926** (gjashte milion e gjashteqind e shtatedhete e pese mije e nenteqind e njezet e gjashte) **lek pa TVSH dhe 8,011,111.2** (tete milion e njembdhete mije e njeqind e njembdhete presje dy) **lek me TVSH.**
- **Loti 8 – “Sistemi i monitorimit fiziologjik dhe i telemetrisë së pacientit”, Shumatorja cmimeve për njësi: 7,442,592.66** (shtate milion e katerqind e dyzet e dy mije e peseqind e nentedhete e dy presje gjashtedhete e gjashte) **lek pa TVSH dhe 8,931,111.2** (tete milion e nenteqind e tridhete e nje mije e njeqind e njembdhete presje dy) **lek me TVSH.**
- **Loti 9 – “Pajisje kardiake per monitorimin e pulsit ritmit dhe tensionit”, Shumatorja cmimeve për njësi: 4,253,937.5** (kater milion e dyqind e pesedhete e tre mije e nenteqind e tridhete e shtate presje pese) **lek pa TVSH dhe 5,104,725** (pese milion e njeqind e kater mije e shtateqind e njezet e pese) **lek me TVSH.**
- **Loti 10 – “Shtreter spitalore”, Shumatorja cmimeve për njësi: 1,086,400** (nje milion e tetedhete e gjashte mije e katerqind) **lek pa TVSH dhe 1,303,680** (nje milion e treqind e tre mije e gjashteqind e tetedhete) **lek me TVSH.**
- **Loti 11 – “Pajisje te proves kardiake”, Shumatorja cmimeve për njësi: 10,648,437.5** (dhjete milion e gjashteqind e dyzet e tete mije e katerqind e tridhete e shtate presje pese) **lek pa TVSH dhe 12,778,125** (dymbedhete milion e shtateqind e shtatedhete e tete mije e njeqind e njezet e pese) **lek me TVSH.**
- **Loti 12 – “Pajisje mjekesore të sherbimeve per spitalin e ri”, Shumatorja cmimeve për njësi: 650,209** (gjashteqind e pesedhete mije e dyqind e nente) **lek pa TVSH dhe 780,250.8** (shtateqind e tetedhete mije e dyqind e pesedhete presje tete) **lek me TVSH.**

Në rastin kur, objekti i prokurimit përbëhet nga disa artikuj, **shumatorja e çmimeve për njësi per secilin lot i konvertuar ne euro sipas kursit zyrtar te Bankes se Shqiperise date 02.09.2021: 653 816.75 Euro pa TVSH, i ndare ne lote si me poshte:**

Nr. Lotit	Shumatorja e çmimeve për njësi per secilin lot i konvertaur ne euro sipas kursit zyrtar te Bankes se Shqiperise date 02.09.2021
Lot 1	325 730.22 Euro
Lot 2	11013.01 Euro
Lot 4	61 662 Euro
Lot 5	3 052.64 Euro
Lot 7	54774.58 Euro
Lot 8	61 065 Euro
Lot 9	34 902 .67 Euro
Lot 10	8913.68 Euro
Lot 11	87 368.21 Euro
Lot 12	5 334.82 Euro

6. Kohëzgjatja e kontratës/marrëveshjes kuadër ose afati për zbatimin e saj: 12 muaj nga nenshkrimi i Marrëveshjes Kuader.

7. Afati i fundit për paraqitjen dhe hapjen e ofertave: 05.10.2021 Ora: 10:00

[Për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor në Marrëveshjen Kuadër]

PLANIFIKIMI I

KONTRATAVE NË MARRËVESHJEN KUADËR

<input type="checkbox"/> Mallra:		
Numri i përafërt i kontratave të planifikuara për t'u dhënë në bazë të Marrëveshjes Kuadër		

Numri i kontratës	Titulli i kontratës	Përshkrimi i shkurtër i kontratës
01	_____	_____
02	_____	_____
03	_____	_____
...	_____	_____

Shënim: Ky planifikim është i përafërt bazuar në nevojat që mund të ketë autoriteti/enti kontraktor dhe orientues për palët në proces.

(Për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor)

NJOFTIMI PËR NDRYSHIMIN E DOKUMENTAVE TË TENDERIT

1. Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor

Emri _____
Adresa _____
Tel/Faks _____
E-mail _____
Ueb-faqe _____

2. Kontaktet e personit (ave) përgjegjës për prokurimin:

Emri _____
E-mail _____

3. Lloji i procedurës së prokurimit: _____

4. Lloji i kontratës /Marreveshjes Kuader: _____

5. Numri i referencës për procedurën / Lotin: _____

6. Objekti i kontratës / Marrëveshjes Kuadër: _____

7. Kodi sipas Fjalorit të Përbashkët të Prokurimit (FPP): _____

8. Fondi limit : _____

9. Justifikimi, argumentat përkatëse dhe referencat ligjore për nevojën e ndryshimit të dokumentave të tenderit:

10. Nëse shtyhet afati i fundit për pranimin e ofertave, të shënohet afati i ri i përcaktuar: _____

Shënim:

Këtij njoftimi duhet t'i bashkëngjitet shtojca e ndryshimeve në dokumentat e tenderit.

(Për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor)

NJOFTIMI PËR MODIFIKIMIN E MARRËVESHJES KUADËR/KONTRATËS GJATË ZBATIMIT

1. Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor:

Emri _____
Adresa _____
Tel/Faks _____
E-mail _____
Ueb-faqe _____

2. Kontaktet e personit (ave) përgjegjës për prokurimin:

Emri _____
E-mail _____

3. Lloji i procedurës së prokurimit: _____

4. Lloji i kontratës /Marreveshjes kuader: _____

5. Numri i referencës për procedurën / Lotin: _____

6. Objekti i kontratës / Marrëveshjes Kuadër : _____

7. Kodi sipas Fjalorit të Përbashkët të Prokurimit (FPP): _____

8. Fondi limit: _____

9. Situata sipas parashikimeve të nenit 127 të LPP dhe argumentet përkatëse për ta përdorur atë:

10. Përshkrimi i modifikimit të kontratës/Marrëveshjes Kuadër, përfshirë natyrën dhe sasinë ose vlerën e mallrave:

11. Vlera totale e kontratës së nënshkruar/marrëveshjes kuadër:

12. Vlera e ndryshuar (nëse është rasti): _____

13. Kohëzgjatja e kontratës / Marrëveshjes Kuadër: _____

Dhe afati i ri (nëse është rasti): _____

14. Emri dhe adresa e operatorit/ëve Ekonomikë:

Emri _____

NIPT: _____

Adresa _____

Kontaktet _____

15. Data e nënshkrimit të modifikimit : _____

16. Burimi i financimit: _____

17. Informacion tjetër që vlerësohet i nevojshëm nga autoriteti/enti kontraktor _____

DOKUMENTAT E TENDERIT

Përmbajtja:

Seksioni I: Udhëzime për Operatorët Ekonomikë (Udhëzime)

Teksti në Seksionin I nuk mund të modifikohet nga Autoriteti/Enti kontraktor ose operatorët ekonomikë, përveç informacionit të plotësuar sipas Njoftimit të Kontrates.

Seksioni II: Shtojcat

Seksioni II përfshin Shtojcat, të cilët duhet të plotësohen nga Operatori Ekonomik dhe të paraqiten si pjesë e ofertës së tij, si dhe Shtojcat që duhet të plotësohen nga autoriteti/enti kontraktor si, specifikimet teknike, kriteret e përzgjedhjes së ofertuesve, sasia dhe grafiku i levrimit.

Seksioni III. Termet dhe Kushtet e Kontratës (TKK)

Seksioni III përmban Kushtet e Përgjithshme dhe të Vecanta që do të zbatohen për të gjitha Kontratat, Formularin e sigurimit të kontratës, si dhe formularë që duhet të nënshkruhen nga të dy palët si, draftet e marrëveshjeve kuadër, sipas llojeve të tyre.

Seksioni IV: Ankimi dhe Njoftimet për mbylljen e procesit

Seksioni IV përfshin formularët standard që përdoren nga operatorët ekonomikë, në procesin e ankimit pranë autoritetit/entit kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik, si dhe njoftimet që duhet të plotësohen nga autoriteti/enti kontraktor në përfundim të procesit të prokurimit.

Seksioni I: Udhëzime për Operatorët Ekonomikë

A. TË PËRGJITHSHME

- | | |
|--|---|
| 1. Objekti i prokurimit | <ol style="list-style-type: none"> 1. Objekti i procedurës së prokurimit, si dhe numri i kontratave (Loteve) dhe objektet e tyre përcaktohen në njoftimin e kontratës. 2. Përveç nëse specifikohet ndryshe më poshtë, përkufizimet dhe interpretimet në këto Dokumente të Tenderit do të jenë sipas përcaktimeve të Ligjit për Prokurimin Publik (LPP) dhe Kushtet e Përgjithshme të Kontratës (KPP). |
| 2. Operatorët Ekonomikë të përshtatshëm | <ol style="list-style-type: none"> a) Operator Ekonomik është çdo person fizik ose juridik ose ent publik apo grup personash/entesh, sipas Udhëzimeve për Operatorët Ekonomikë (këtu e më tej referuar si "Udhëzimet"). |

Në rastin e një bashkimi operatorësh ekonomikë (BOE):

- 1.1. të gjithë operatorët, anëtarë të këtij bashkimi do të kenë përgjegjësi të përbashkët dhe solidare;
- 1.2. BOE i bashkëlidh Ofertës së tij një marrëveshje ndërmjet palëve ku caktohet dhe autorizohet edhe Përfaqësuesi, i cili do të ketë autoritetin të përfaqësojë BOE gjatë procedurës së prokurimit dhe, në rast se BOE shpallet fituese e Kontratës, edhe gjatë zbatimit të Kontratës.

b) Operatori Ekonomik duhet të konsultohet me të gjitha udhëzimet, formularët, termat dhe specifikimet në Dokumentet e Tenderit. Mosdhënia nga operatori ekonomik e të gjithë informacionit ose dokumentacionit të kërkuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor në Dokumentet e Tenderit do të çojë në refuzimin e Ofertës.

3. Sqarimi i Dokumenteve të Tenderit

Ofertuesi i mundshëm mund të kërkojë sqarime për dokumentet e tenderit nga autoriteti/enti kontraktor, i cili duhet t'i përgjigjet çdo kërkesë për sqarim të dokumenteve të tenderit, të bërë nga çdo operator ekonomik, me kusht që kërkesa të jetë marrë jo më vonë se 6 ditë para afatit përfundimtar të dorëzimit të ofertave.

Autoriteti/Enti kontraktor duhet të përgjigjet brenda 3 ditëve nga depozitimi i kërkesës, në mënyrë që të bëjë të mundur dorëzimin e ofertës në kohë nga operatori ekonomik dhe, pa identifikuar burimin e kërkesës, duhet t'ua komunikojë sqarimin përkatës të gjithë operatorëve ekonomikë, që kanë tërhequr dokumentet e tenderit.

4. Ndryshimi i Dokumenteve të Tenderit

1. Në çdo kohë para afatit të fundit për paraqitjen e ofertave, Autoriteti/Enti Kontraktor mund t'i ndryshojë Dokumentet e Tenderit duke hartuar një shtojcë, me këto ndryshime.
2. Çdo shtojcë do të jetë pjesë e Dokumenteve të Tenderit dhe do të publikohet në të njëjtën mënyrë sc është bërë publikimi i Dokumentat ë Tenderit.
3. Nëse ndryshimi i Dokumenteve të Tenderit bëhet në gjysmën e parë të afatit për pranimin e Ofertave, autoriteti apo enti kontraktor mund të zgjasin afatin për pranimin e ofertave. Nëse dokumentet e tenderit ndryshohen në gjysmën e dytë

të afatit për paraqitjen e ofertave, autoriteti/enti kontraktor zgjat afatin e fundit për paraqitjen e ofertave me të paktën 10 ditë për procedurat mbi kufirin e lartë monetar dhe me të paktën 7 ditë për procedurat nën kufirin e lartë monetar.

B. PËRGATITJA E OFERTAVE

1. **Shpenzimet e ofertimit** Operatori Ekonomik përballon të gjitha shpenzimet që lidhen me përgatitjen dhe paraqitjen e ofertës së tij, dhe Autoriteti/Enti Kontraktor nuk ka detyrime apo përgjegjësi për këto shpenzime, pavarësisht nga zhvillimi apo rezultati i procedurës.
2. **Gjuha e Ofertës** Oferta, si dhe të gjitha korrespondencat dhe dokumentet në lidhje me procedurën e prokurimit do të paraqiten në gjuhën/gjuhët e specifikuar në njoftimin e kontratës. Dokumentet mbështetëse dhe literatura e printuar që janë pjesë e Ofertës mund të jenë në një gjuhë tjetër me kusht që ato të shoqërohen nga një përkthim zyrtar i fragmenteve përkatëse në gjuhën e specifikuar në njoftim.
3. **Dokumentet përbërëse të Ofertës** Oferta do të përmbajë të gjitha dokumentet mbështetëse siç kërkohet nga Autoriteti/Enti kontraktor.
4. **Formularët e tenderit dhe Listat Çmimeve** Operatori Ekonomik paraqet Formularin e Ofertës në përputhje me formularin e paraqitur në Seksionin II: Të gjithë Formularët shoqëruar duhet të plotësohen pa ndonjë ndryshim; nuk do të pranohet asnjë zëvendësues. Të gjitha vendet bosh duhet të plotësohen me informacionin e kërkuar.

Për procedurat e prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, origjinali i ofertës 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 dhe të printuar duhet të pajisen me inicialet ose të nënshkruhen nga Personi (at) e Autorizuar. Çdo ndryshim në ofertë duhet të jetë i lexueshëm dhe i nënshkruar nga Personat e Autorizuar.
5. **Ofertat Alternative** Përveç nëse përkrahë në njoftimin e kontratës dhe dokumentat e tenderit propozimet alternative ose kohët alternative për përfundimin, nuk do të merren parasysh.
6. **Çmimet**
 1. Çmimet e ofruara nga Operatori Ekonomik në Formularin e Ofertës do të jenë në përputhje me kërkesat e specifikuara në njoftimin e kontratës dhe dokumentat e tenderit.
 2. Operatori Ekonomik duhet të plotësojë Formularin e Ofertës bashkangjitur me këto DT, duke përcaktuar mallrat që do të dorëzohen, sasi të dhe çmimin e tyre.
 3. Të gjitha çmimet duhet të kuotohen në Monedhën sipas Njoftimit të Kontratës, duke përfshirë edhe tatimet dhe taksat që zbatohen, pa përfshirë TVSH-në. Nëse çmimet kuotohen në valutë të huaj siç përcaktohet në Njoftimin e Kontratës, atëherë ato duhet të konvertohen në Lekë shqiptare (Lekë) sipas kursit të këmbimit të caktuar nga Banka Qendrore e Shqipërisë në ditën e dërgimit për publikim të Njoftimit të Kontratës dhe duhet të ruhen në atë kurs deri në skadimin e periudhës së vlefshmërisë së ofertës.

4. Ofertuesi duhet të shënojë në Formularin e Ofertës, çmimet totale të Ofertës për të gjitha Mallrat pa TVSH. Vlera e TVSH-së, kur aplikohet, i shtohet çmimit të dhënë dhe përbën vlerën totale të Ofertës.

Në rastin e një Marrëveshje Kuadër ku NUK përcaktohen të gjitha kushtet, çmimet për kontratat bazuar në Marrëveshjen Kuadër nuk janë të fiksuara, ato janë objekt i ndryshimit pas një mini – konkurrimi midis Operatorëve Ekonomikë, palë në Marrëveshjen Kuadër.

- 7. Monedhat** Monedha (at) e ofertave dhe monedha (at) e pagesës do të jenë siç specifikohet në njoftimin e kontratës.
- 8. Provueshmëria e Kualifikimeve të Operatorit Ekonomik** Për të provuar kualifikimet e tij për realizimin e Kontratës, Operatori Ekonomik do të japë informacionin e kërkuar në Seksionin II: Shtojcat.
- 9. Periudha e vlefshmërisë së Ofertës**
1. Ofertat do të jenë të vlefshme për periudhën e specifikuar në Njoftimin e Kontrates pas afatit të paraqitjes së Ofertave të përcaktuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor; Oferta për një periudhë më të shkurtër nuk është e vlefshme dhe do të refuzohet.
 2. Sigurimi i Ofertës mund të paraqitet në njërin nga format e mëposhtme:
 - a) Pagesa nga ofertuesi, në vlerë monetare, në llogarinë e autoritetit/entit kontraktor
 - b) Garanci bankare
 - c) Garanci sigurimi

Dokumentet e mësipërme duhet të jenë të vlefshme gjatë gjithë periudhës së vlefshmërisë së Ofertës.
 3. Periudha e vlefshmërisë së Ofertës fillon nga momenti i hapjes së ofertave. Në çdo rast, të paktën 5 ditë para përfundimit të afatit të vlefshmërisë së ofertave, Autoriteti/Enti Kontraktor mund t'i kërkojë Ofertuesit me shkrim të zgjasë periudhën e vlefshmërisë, deri në një datë të caktuar. Ofertuesi mund ta refuzojë këtë kërkesë me shkrim, pa humbur të drejtën për rimbursim të Sigurimit të Ofertës, kur ka një të tillë. Ofertuesi që bie dakord të zgjasë periudhën e vlefshmërisë së Ofertës njofton Autoritetin/Entin 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/Enti Kontraktor në lidhje 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/Enti Kontraktor e refuzon Ofertën.
- Nëse autoriteti / enti kontraktor nuk i ka bërë një kërkesë me shkrim operatorit ekonomik për të zgjatur periudhën e vlefshmërisë së ofertës, sipas parashikimit të paragrafit të parë të kësaj pike, atëherë operatorit ekonomik nuk mund të penalizohet për këtë, pra sigurimi i ofertës së tij nuk konfiskohet.

- 10. Formati dhe Nënshkrimi i Ofertave** Në përgjigje të Njoftimit të Kontratës, çdo Operator Ekonomik paraqet ofertën sipas formularëve standard në këtë DT. Oferta nënshkruhet nga personi/personat përgjegjës të autorizuar për këtë qëllim.

D. PARAQITJA DHE HAPJA E OFERTAVE

- 11. Paraqitja e Ofertave**
- 11.1 Në procedurat e prokurimit që zhvillohen me mjete elektronike, operatorët Ekonomikë duhet të ngarkojnë ofertën e tyre në sistemin e prokurimit elektronik, sipas përcaktimeve në manualët përkatëse.
- 11.2 Lidhur me procedurat e prokurimit, që zhvillohen në rrugë shkresore, Operatorët Ekonomikë duhet të paraqesin vetëm ofertën origjinale të mbyllur në një zarf jotransparent, të vulosur dhe të firmosur me emrin dhe adresën e Ofertuesit dhe të shënuar: "Ofertë për Furnizimin e Mallrave; Njoftimi Nr. ___.
- “MOS E HAPNI, ME PËRJASHTIM TË RASTEVE KUR ËSHTË I PRANISHËM KOMISIONI I VLERËSIMIT TË OFERTAVE, JO PËRPARA - ----- d/m/v, në orën-----” .**
- 12. Afati i fundit për paraqitjen e Ofertave** Oferta duhet të paraqitet brenda afati të përcaktuar nga autoriteti/enti kontraktor. Nëse autoriteti/enti kontraktor zgjat afatin kohor për pranimin e ofertave, operatorët ekonomikë, mund të paraqesin ofertat e tyre brenda afatit të zgjatuar.
- Data e hapjes së ofertave do të jetë e njëjtë me afatin e fundit të paraqitjes së ofertave. Nëse për arsye objektive, të shkaktuara nga një situatë e paparashikuar nga autoriteti/enti kontraktor në kohën e fillimit të procedurës, është e pamundur të respektohet afati për hapjen e ofertave nga autoriteti ose enti kontraktor, arsyeja duhet të dokumentohet dhe të caktohet një datë e re për hapjen e ofertave.
- Ofertuesit ose përfaqësuesit e tyre të autorizuar, të cilët kanë paraqitur oferta, ftohen të marrin pjesë në hapjen e ofertave, nëse janë të interesuar. Mosparaqitja e tyre nuk pengon hapjen e ofertave.
- 13. Ofertat me vonesë** Autoriteti/Enti Kontraktor nuk merr në shqyrtim asnjë ofertë që vjen pas afatit të fundit për paraqitjen e tyre siç specifikohet në Njoftimin e Kontratës. Sistemi i prokurimit elektronik nuk lejon paraqitjen e ofertave që janë në tejkalim të afatit të fundit për paraqitjen e tyre.
- 14. Tërheqja, Zëvendësimi dhe Modifikimet**
1. Operatori Ekonomik mund ta tërheqë, zëvendësojë ose modifikojë ofertën e tij , në çdo kohë deri përpara afatit të fundit të pranimit të ofertave.
2. Në procedurat e prokurimit të cilat zhvillohen në rrugë shkresore, ofertuesit mund të modifikojnë ose tërheqin ofertat e tyre me kusht që modifikimi ose tërheqja të bëhet para skadimit të afatit përfundimtar për paraqitjen e ofertave. Si modifikimet ashtu edhe tërheqjet duhet t'i komunikohen Autoritetit/Entit Kontraktor me shkrim, para datës së afatit fundit për paraqitjen e ofertave. Zarfi që përmban deklaratën e Ofertuesit duhet të shënohet: "MODIFIKIM OFERTE" ose "TËRHEQJE OFERTE".

3. Asnjë ofertë nuk mund të tërhiqet, zëvendësohet ose modifikohet pas afatit të fundit për paraqitjen e ofertave.

15. Hapja e Ofertave Ofertat hapen pas përfundimit të afatit të fundit të përcaktuar për pranimin e ofertave në dokumentat e tenderit.

E. SHQYRTIMI I OFERTAVE

16. Konfidencialiteti Autoriteti/enti kontraktor duhet të ruajë konfidencialitetin sipas përcaktimeve të nenit 16 të LPP-së.

17. Sqarimi i ofertave 1. Autoriteti/Enti Kontraktor, gjatë procesit të shqyrtimit dhe vlerësimit të ofertave, mund të kërkojë sqarime nga operatorët ekonomikë ofertues. Çdo sqarim i paraqitur nga Operatori Ekonomik që nuk i përgjigjet një kërkesë nga Autoriteti/Enti Kontraktor nuk do të merret në konsideratë. Nuk mund të kërkohet, ofrohet apo lejohet asnjë ndryshim në çmimet ose përmbajtjen e ofertave, përveç rasteve të konfirmimit të korigjimit të gabimeve aritmetike të konstatuara nga Autoriteti/Enti Kontraktor gjatë vlerësimit të ofertave.

18. Përgjegjshmëria e ofertave 1. Një ofertë e përgjegjshme/vlefshme është ajo që plotëson kërkesat e Dokumenteve të Tenderit pa devijime materiale, rezerva ose mospranim, siç përcaktohet më poshtë:

- (a) "**Devijim**" është shmangia nga kërkesat e specifikuara në Dokumentet e Tenderit;
- (b) "**Rezervim**" është përcaktimi i kushteve kufizuese ose mospranimi i plotë i kërkesave të specifikuara në Dokumentet e Tenderit; dhe
- (c) "**Mospranim**" është mosparaqitja e një pjesë ose e të gjithë informacionit ose dokumentacionit të kërkuar në Dokumentet e Tenderit.

2. Nëse një ofertë nuk i përgjigjet kërkesave të Dokumenteve të Tenderit, ajo refuzohet.

F. VLERËSIMI I OFERTAVE

19. Kualifikimi i Operatorit Ekonomik 1. Për një pjesë të kriterëve të pranimit të kërkuara në dokumentat e tenderit, Operatori Ekonomik duhet të paraqesë Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit si një provë paraprake në formën e një deklaratë, ku shprehet se Oferta e tij është në përputhje me Kërkesat Teknike, kushtet dhe kriteret e përcaktuara në Njoftimin e Kontratës dhe në Dokumentet e Tenderit.

2. Informacioni i pasqyruar në formularin e vetëdeklarimit, i cili gjendet në një bazë të dhënash, ku autoriteti/enti kontraktor mund të aksesojë direkt këtë informacion dhe /ose dokumentin, duhet të shoqërohet me adresën përkatëse për këtë bazë të dhënash.

3. Operatori ekonomik duhet të paraqesë dokumentacionin e kërkuar për të gjitha kriteret për të cilat nuk lejohet vetdeklarim.

4. Operatori Ekonomik është përgjegjës për të gjithë dokumentacionin e paraqitur si pjesë e Ofertës. Në rast të verifikimit të përmbajtjes së dokumentacionit të paraqitur, ose të Vetëdeklarimeve, kur përmbajtja e tyre nuk rezulton të jetë e vërtetë, Operatori

Ekonomik është në kushtet e parashikuara në nenin 78, pika 1, gërma (a) të Ligji për Prokurimin Publik (LPP).

20. Konvertimi në valutë të vetme

1. Për qëllime vlerësimi dhe krahasimi, monedha (et) e Ofertës do të konvertohet në një monedhë të vetme siç specifikohet në Njoftimin e kontrates.

21. Kriteret e përcaktimit të ofertës fituese

1. Autoriteti/Enti Kontraktor përcakton ofertën ekonomikisht më të favorshme në bazë të kriterëve të përcaktimit të ofertës fituese që janë përcaktuar në Njoftimin e Kontratës dhe në Dokumentet e Tenderit si më poshtë.

Opsioni 1) – Oferta Ekonomikisht më e Favorshme, bazuar në kosto:

Lidhur me kriteret e vlerësimit, duhet përcaktuar qartë pesha specifike e secilit kriter, përkatësisht numri i pikëve për secilin kriter dhe mënyra se si do të llogariten pikët për ofertuesit e njëpasnjëshëm.

Të gjitha kriteret e vendosura për vlerësimin e ofertave janë objektive dhe shprehen në shifra. Në çdo rast, kur ka më shumë se një kriter, pesha specifike e kriterit të çmimit nuk duhet të jetë më pak se 50 pikë. Pikët maksimale që mund të marrë një Ofertë do të jenë 100.

Formula me të cilën llogariten pikët e ofertuesve, në çdo rast duhet të jetë:

$$P_o = P_{k1} + P_{k2} + P_{k3} + \dots$$

Ku:

P_o - janë pikët totale të ofertës së vlerësuar

$P_{k1}/P_{k2}/P_{k3}/\dots$ - janë pikët për secilin kriter të vlerësuar

Pikët për secilin kriter llogariten sipas formulës:

$$P_{k1} = V_{mink1} \times P_{maxk1} / O_{k1}$$

P_{k1} _____ Pikët e kriterit që vlerësohet

V_{mink1} _____ Vlera më e ulët e kriterit që vlerësohet

P_{maxk1} _____ Pikët maksimale që i jepen kriterit që vlerësohet

O_{k1} _____ Treguesi i ofertës për kriterin që vlerësohet

Opsioni 2) – Oferta Ekonomikisht më e Favorshme, Bazuar në Çmim:

Kontrata do t'i jepet ofertuesit i cili ka ofruar çmimin më të ulët të ofertës.

SHENIM: Autoriteti/Enti Kontraktor do të zgjedhë vetëm një nga Opsionet si kriter i vlerësimit. Përdorimi i të dy opsioneve në DT e bën procedurën të pavlefshme.

2. Autoriteti/Enti Kontraktor do t'i japë kontratën Operatorit Ekonomik, Oferta e të cilit ka rezultuar të jetë ekonomikisht më e favorshme.

22. Vlerësimi i ofertave dhe korigjimi i gabimeve aritmetike dhe ofertave anomalisht të ulëta

3. Autoriteti/Enti Kontraktor përdor si kritere vlerësimi një nga kriteret e përcaktuara në Njoftimin e Kontratës.

1. Autoriteti/Enti Kontraktor kontrollon ofertat e paraqitura nëse kanë gabime aritmetike. Nëse ofertat rezultojnë me gabime aritmetike, autoriteti/enti i korigjon këto gabimesi më poshtë:

- (a) Nëse ka një mospërputhje midis çmimit për njësi dhe çmimit total, që rezulton nga shumëzimi i çmimit për njësi me sasinë, çmimi për njësi do të mbizotërojë dhe çmimi total do të ndryshohet përkatësisht.
- (b) Nëse ka ndonjë mospërputhje në çmimin total, kur totali është shuma ose diferenca e nën-totaleve, çmimi nën-total mbizotëron dhe çmimi total korigjohet bazuar në të.
- (c) Nëse ka ndonjë mospërputhje midis fjalëve dhe numrave, shuma me fjalë do të mbizotërojë. Përrjashtim nga ky rregull është situata kur shuma ka të bëjë me gabimin, i cili do të korigjohet sipas pikave (a) dhe (b) më lart, prandaj në këtë rast shuma në numër mbizotëron dhe ajo me fjalë do të korigjohet.
- (d) Nëse ekziston një mospërputhje midis fjalëve dhe shifrave, shuma me fjalë do të mbizotërojë, përveç nëse shuma e shprehur me fjalë lidhet me një gabim aritmetik, rast në të cilin shuma në shifra do të mbizotërojë në bazë të (a) dhe (b) më sipër.

Në çdo rast, Ofertat me gabime aritmetike refuzohen kur:

- vlera absolute e të gjitha korigjimeve është më shumë se 2% e vlerës së ofertës ekonomike të ofruar;
- vlera absolute e të gjitha korigjimeve është më pak se 2%, por korigjimi nuk pranohet nga ofertuesi.

2. Kur autoritetet /entet kontraktore vërejnë se oferta është anomalisht e ulët, i kërkojnë operatorit ekonomik të paraqesë brenda tre ditëve pune, shpjegime të çmimit ose kostove të propozuara në ofertë, në përputhje me nenin 93 të LPP-së dhe vlerësojnë informacionin e dhënë, në konsultim me ofertuesin dhe në përputhje me dispozitat e këtij neni.

- Në rast kur janë të vlefshme dy ose më pak oferta, në përputhje me nenin 93 të LPP-së, oferta konsiderohet anomalisht e ulët kur zvogëlohet më shumë se 25% të fondit limit të përlllogaritur.
- Në rast kur janë të vlefshme tre ose më shumë oferta, në përputhje me nenin 93 të LPP-së, oferta konsiderohet anomalisht e ulët nëse vlera e saj do të jetë më pak se 85% e mesatares së ofertave të vlefshme.

Nëse një ose disa oferta vlerësohen si anomalisht të ulëta, Komisioni i Vlerësimit të Ofertave duhet të kërkojë sqarime nga ofertuesit, para se të marrë një vendim për kualifikimin e tyre ose jo, në përputhje me nenin 93 të LPP-së.

Në çdo rast, ofertuesi ka detyrimin të justifikojë dhe dokumentojë me prova me shkrim, shpjegime për elementin / elementet specifike të ofertës, në përputhje me kërkesat e nenit 93 të LPP-së.

2.1 Formula që duhet zbatuar, për të vlerësuar një ofertë anomalisht të ulët, në rastin kur ekzistojnë tre ose më shumë oferta të vlefshme, është si më poshtë:

O - Oferta

MO – Mesatarja e ofertave të vlefshme

N - Numri i ofertave të vlefshme

PR (Zm) – Zbritje e mundshme

MO = O1 + O2 + O3 + ... On / N

PR = 85 % Mo

Vlera e ofertave të vlerësuara < .. PR rrjedhimisht oferta është anomalisht e ulët

3. Nëse një Operator Ekonomik nuk pranon korrigjimin e gabimeve aritmetike, ose nëse Ofertuesi nuk arrin të japë një justifikim për të bindur Autoritetin/Entin Kontraktor, në rast të një oferte anomalisht të ulët, Oferta e tij do të refuzohet.

4. Procesi i hedhjes së shortit

Nëse dy ose më shumë oferta kanë të njëjtin çmim më të ulët ose kanë të njëjtat pikë, atëherë fituesi përcaktohet me short, në prani të ofertuesve. Ofertuesit njoftohen për datën dhe kohën e hedhjes së shortit. Mospjesëmarrja e ofertuesve gjatë procesit të hedhjes së shortit nuk përbën arsye për skualifikim.

D. DHËNIA E KONTRATËS

23. Njoftimi i Fituesit

1. Brenda afatit të vlefshmërisë së Ofertës, Autoriteti/Enti Kontraktor njofton Operatorin Ekonomik të suksesshëm se, Oferta e tij është pranuar, dhe është shpallur fituese.

24. Nënshkrimi i Marrëveshjes Kuadër/ Kontratës

1. Pas konfirmimit të fituesit/ve Autoriteti/Enti Kontraktor përgatit, nënshkruan dhe fton Operatorin/ët e suksesshëm Ekonomik të nënshkruajë Marrëveshjen kuadër/Kontratën.

2. Autoriteti/Enti Kontraktor i kërkon fituesit një sigurim për realizimin e Kontratës. Shuma e mbulimit për realizimin e kontratës do të jetë 10% e vlerës së Kontratës. Formulari i Sigurimit të Kontratës, dorëzohet para nënshkrimit të Kontratës.

Sigurimi për realizimin e kontratës mund të paraqitet në një nga format e mëposhtme:

- a) garanci bankare
- b) garanci nga shoqëri sigurimi.

DH. ANKESAT

25. Procedura e ankesës

1. Çdo Operator Ekonomik, i cili ka interes për objektin e prokurimit dhe rrezikon të dëmtohet nga vendimmarrja e autoritetit/entit kontraktor mund të paraqesë ankesë njëkohësisht pranë autoritetit/entit kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik në lidhje me Dokumentet e Tenderit, kualifikimin, përzgjedhjen ose përcaktimin e ofertës fituese, sipas parashikimeve në LPP dhe aktet nënligjore.
2. Autoriteti/Enti Kontraktor mund t'i kërkojë Komisionit të Prokurimit Publik që të lëshojë masa të ndërmjetme për mospezullimin e procedurës së prokurimit.

E. ANULIMI I PROCEDURËS

26. Anulimi i procedurës

1. Autoriteti / Enti kontraktor publikon Njoftimin për Anulimin e Procedurës së Prokurimit, në të njëjtën mënyrë siç publikon Njoftimin e Kontratës, jo më vonë se 5 (pesë) ditë nga data e skadimit të afatit të fundit për paraqitjen e ankesave, ose dhënien e vendimit përfundimtar për ankimin.
2. Autoriteti/ enti kontraktor anulon procedurën e prokurimit në rastet kur:
 - a) nuk është paraqitur asnjë kërkesë përkatëse në procedurat me faza;
 - b) nuk është paraqitur asnjë ofertë e përshtatshme në procedurat me një fazë;
 - c) konstaton se dokumentet e tenderit përmbajnë gabime ose mangësi të rëndësishme;
 - d) për shkak të rrethanave të paparashikueshme dhe objektive, nevojat ose aftësia paguese e autoritetit ose entit kontraktor ka ndryshuar;
 - e) Komisioni i Prokurimit Publik vendos anulimin në përputhje me parashikimet në LPP;

Gjithashtu, Titullari i autoritetit/entit vendos anulimin e procedurës sipas përcaktimeve në nenin 19 te LPP dhe nenin 75 te VKM 285/2021.

3. Kur procedura e prokurimit publik anulohet në përputhje me shkronjën "d" të paragrafit 2, autoriteti/ enti kontraktor nuk duhet të shpallë një procedurë të re për të njëjtin objekt të prokurimit dhe me të njëjtat të dhëna.

SEKSIONI II: LISTA E SHTOJCAVE

Shtojca 1. Formulari i Ofertës

Shtojca 2. Listat e Çmimeve të artikujve

Shtojca 3. Formulari i Sigurimit të Ofertës

Shtojca 4. Lista e Informacionit Konfidencial

Shtojca 5. Formulari i Specifikimeve Teknike

Shtojca 6. Formulari i Sasisë dhe Grafikut i lëvrimit

Shtojca 7. Formulari i Kritereve të Përzgjedhjes së Ofertuesve

Shtojca 8. Formulari Përmbledhës i Vetëdeklarimit

Shtojca 9 : Formulari i Njoftimit të skualifikimit

Shtojca 10 Formulari i Njoftimit të Fituesit

Shtojca 11- Formulari i Njoftimit të Fituesit (Pas procesit të ankimit)

Shtojca 12 : Formulari i Njoftimit të Operatorëve Ekonomikë të Suksesshëm në Marrëveshjen Kuadër

Shtojca 13: Formulari i Njoftimit të Operatorëve Ekonomikë të Suksesshëm në Marrëveshjen Kuadër
(Pas procesit të ankimit)

Shtojca 1.

(Shtojcë për t'u paraqitur nga operatori ekonomik)

FORMULARI I OFERTËS

Data:

Numri i referencës së procedurës së prokurimit/lotit:

Për: **[Operatori Ekonomik shënon emrin e Autoritetit/Entit Kontraktor]**

Emri i ofertuesit dhe NIPT-i **[Operatori Ekonomik shënon emrin e ofertuesit dhe NIPT-in]**

Ne, të nënshkruarit, deklarojmë se:

a) Kemi konsultuar dhe nuk kemi asnjë rezervë për Dokumentet e Tenderit të procedurës me objekt:*[shënoni objektin e procedurës së prokurimit të publikuar në SPE]*, përfshirë sqarimet dhe Shtojcat e nxjerra.

b) Ne *[vendos emrin e Operatorit Ekonomik dhe numrin unik të identifikimit, dhe/ose anëtarët e BOE, nëse është rasti]*, nuk jemi në të përjashtuar nga e drejta për të fituar kontrata publike dhe jemi në përputhje me kërkesat e kualifikimit dhe kërkesat specifike të kontratës siç specifikohet në njoftimin e kontratës *[vendos objektin e procedurës së prokurimit/lotit]*.

c) Ne ofrojmë t'i furnizojmë Autoritetit/Entit Kontraktor **[vendos emrin e Autoritetit/entit Kontraktor]**, në përputhje me Dokumentet e Tenderit (shih më poshtë), Mallrat për **[vendosni CPV-në e procedurës/Lotit përkatës nga Njoftimi i Kontratës të publikuar në SPE]** në përputhje me Ofertën Teknike, me çmimet e renditura në Listën e Çmimeve të Artikujve dhe në përputhje me Termat dhe Kushtet e Kontratës, të cilat reflektohen në Dokumentet e Tenderit.

d) Oferta jonë është në përputhje me dokumentet e mëposhtme:

1. Udhëzimet për Operatorët Ekonomikë;
2. Njoftimin e Kontrates;
3. Kriteret e Përzgjedhjes;
4. Specifikimet teknike, grafikun e lëvrimit dhe sasinë e kërkuar;
5. Kushtet e Përgjithshme të Kontratës;
6. Kushtet e Veçanta të Kontratës;
7. Listat e Çmimeve të Artikujve.

e) Çmimi total i Ofertës sonë, **pa TVSH**, është: ----- **[Operatori Ekonomik e vendos në shifra dhe fjalë];**

f) Çmimi total i Ofertës sonë, me TVSH, është: ----- [Operatori Ekonomik e vendos në shifra dhe fjalë];

Emri i përfaqësuesit të ofertuesit	
Nënshkrimi	
Vula	
Datë _____	

Shtojca 2.

(Shtojcë për t'u paraqitur nga operatori ekonomik)

LISTA E ÇMIMEVE TË ARTIKUJVE

Data: _____

Numri i referencës së procedurës së prokurimit/lotit:

Emri dhe numri unik i identifikimit të Operatorit Ekonomik/Operatorëve ekonomikë (në rast BOE): _____

Monedha: _____

Në rast të mospërputhjes midis çmimit për njësi dhe totalit, këto do të rregullohen në përputhje me Udhëzimet për Operatorët Ekonomikë.

Çmimet dhe monedhat të jenë në përputhje me Udhëzimet për Operatorët Ekonomikë.

Të gjithë artikujt në Formularin e Sasisë dhe grafikut për Mallrat duhet të hidhen dhe tu vendoset çmimi i ofruar në Listën përkatëse të Çmimeve për artikujt. Artikujt pa çmim do të konsiderohen si artikuj të paofruar dhe do të cojnë në refuzimin e ofertës.

Lista e Çmimeve

<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>6</i>	
Artikulli	Përshkrimi i mallit	Sasia	çmimi per njësi	Çmimi total për artikull (3 x 4X)	
1.					
2.					
3.					
4					
	Çmimi total (Mallrat)				_____
Çmimi Neto pa TVSH					
TVSH (%)					
Çmimi total me TVSH:					
Emri i përfaqësuesit të ofertuesit					
Nënshkrimi					
Vula					

Datë _____	
-------------------	--

Shtojca 3.

[Shtojcë për t'u paraqitur nga operatori ekonomik)

[Letër me kokë e Bankës / Kompanisë së Sigurimeve]

FORMULARI I SIGURIMIT TË OFERTËS

Për: [Emri dhe adresa e autoritetit/entit 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/entit 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 mospërbushjen 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 se prokurimit kur autoriteti/enti 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].

[Përfaqësuesi i bankës / kompanisë së sigurimit]

Shtojca 4.

(Shtojce për tu paraqitur nga Operatori Ekonomik, nëse është rasti)

Lista e Informacionit Konfidencial

(Shkruani informacionin që dëshironi të mbetet konfidencial)

Lloji, natyra e informacionit që duhet mbajtur konfidencial	Numri i faqeve dhe pikave në DST që dëshironi të mbeten konfidenciale	Arsyet e mbajtjes konfidencial të këtij informacioni	Afati i fundit për mbajtjen konfidencial të këtij informacioni

VËMENDJE

Çdo e dhënë që nuk është regjistruar si konfidenciale do të konsiderohet se për të është dhënë pëlqimi i mbajtësit të një informacioni të tillë dhe Autoriteti/Enti Kontraktor nuk do të jetë përgjegjës për nxjerrjen e këtij informacioni.

Nuk konsiderohet se përbën sekret tregtar informacioni që duhet të bëhet publik sipas ligjit, që ka të bëjë me një shkelje të ligjit ose që duhet të publikohet në bazë të praktikave të mira tregtare dhe parimeve të etikës tregtare. Konkreisht: Operatori ekonomik nuk mund të klasifikojë si konfidencial: çmimin e ofertës, listën e çmimeve, katalogun, informacionin lidhur me kriteret e përzgjedhjes së ofertës, dokumentet publike, fragmente nga regjistrat publikë dhe informacione të tjera që duhet të bëhen publike ose që nuk janë konfidenciale në përputhje me legjislacionin në fuqi.

Përfaqësuesi i Ofertuesit

Nënshkrimi

Vula

Shtojca 5.

FORMULARI I SPECIFIKIMEVE TEKNIKE

LOTI 1 – “EKOKARDIOGRAPHY”:

Paisjet	Sasia
Eko Kardio-Vaskulare (transezofageale me 2 sonda)	1
Eko Kardio-Vaskulare (transtorakale me 2 sonda)	1
Eko Kardio-Vaskulare (transtorakale me 3 sonda)	1
Eko Radiologjike me sondë abdominale konvekse dhe Lineare	1
Eko Radiologjike e avancuar	1
Eko Portative	1

Specifikime teknike te vecanta:

1. Lloji i Pajisjes: Eko Kardio-Vaskulare (transezofageale me 2 sonda)

Eko e dedikuar kardio-vaskulare me funksione te avancuara dhe te automatizuara. Teknologji e avancuar dixhitale e dy viteve te fundit me numer te larte kanalesh perpunimi, te pakten 600.000.

Pajisja duhet te mundesoje perdorimin e sondave kardiake (adulte dhe pediatrike), vaskulare dhe abdominale. Njesi e pajisur me te pakten 4 porta permanente per instalimin e sondave ultrasonike perfshire sonda transezofageale.

Pajisja duhet te perfshije modul te integruar ECG per realizimin e matjeve kardiake te avancuara me sinkronizim.

Aplikimet qe duhet te mundesohen:

Modalitet i dedikuar kardiak (adulte dhe pediatrike), Vaskulare, Inde te buta, Abdominale. Intervali i frekuencave ultrasonike te sistemit dhe sondave duke filluar nga te pakten 1.5 MHz (aplikime kardiake, abdominale) deri ne te pakten 10MHz per aplikimet kardiake transezofageale.

Duhet te perfshihen ne menyre permanente modalitetet e skanimit te meposhtme:

2-Dimensionale, Doppler me Ngjyra, Doppler Spektral Pulsativ PWD, Doppler Spektral i Vazhduar CWD, Doppler Fuqie, Modalitet Levizje, Modalitet i Levizjes Indore, Imazheri Harmonike dhe Fluks Angiografik.

E pajisur me ekran me definicion te larte 1920 x 1080 dhe dimension minimal 21”.

Ekрани duhet te jete i rregullueshem dhe i rrotullueshem ne drejtimin vertikal dhe horizontal. Panel kontrolli i pajisur me tastjere alfanumerike, trackball, me butona te dedikuar per cdo modalitet skanimit, panel rregullimi TGC dhe ekran me prekje me dimension minimal 10”.

Parametrat e skanimit:

Rregullim i parametrave te skanimit: Amplifikimi, Intervali Dinamik, Frekuenca, Thellesia, Fokusi, Zmadhimi.

Thellesia minimale e skanimit 1cm. Thellesia maksimale te pakten deri ne 32cm.

Kendi i skanimit maksimal duhet te arrije deri ne te pakten 120° ne varesi te sondes se perdorur.

Interval dinamik i rregullueshem deri ne te pakten 256dB dhe rregullim automatik i fokusimit.

Frekuenca e rifreskimit te imazheve deri ne 1KHz ne varesi te modalitetit te skanimit.

Zmadhim ne kohe reale me mundesi zgjedhje te siperfaqes.

Paketat e matjeve qe duhet te jene te perfshira ne menyre permanente:

Matje standard per dimensionet, gjatesi, kend, perimeter, siperfaqe dhe volum.

Matje Kardiake dhe Vaskulare: Atrium, Ventrikul, Valvolat kardiake, Aorta, Arteriet karotide me matje sasiore te IMT, arteriet subklaviane dhe vertebrale.

Matje Doppler spektrale te automatizuara: pulsi, shpejtesia, nxitimi, raporti puls/rezistence, fluksi, sistol/diasistol

Funksione te avancuara te perfshira ne menyre permanente:

Identifikim automatik i kontureve indore te miokardit dhe matje e indeksit te volumit sistolik te ventrikulit te majte

Shfaqje doppler me ngjyra e levizjes se indeve kardiake dhe llogaritje e shpejtesise se levizjes Ndjekje automatike e levizjes se indeve kardiake

Funksion per krahasim te imazheve te meparshme me imazhet ne kohe reale

Filter i avancuar i rregullueshem, per uljen e zhurmave dhe permiresimin e shfaqjes se kontureve indore

Optimizim automatik i parametrave te skanimit perfshire amplifikimin dhe parametrat e dopplerit spektral.

Sistemi duhet te jete i pajisur me software i cili perfshin nje database te detajuar per pacientet ku mund te regjistroheshen te dhenat e pacienteve sipas ekzaminimeve te vecanta, imazhet apo klipet e regjistruara dhe te mundesohet krijimi i raporteve te detajuara kardiake me matjet e kryera te shoqeruara me imazhet ultrasonike perkatese. Pajisja duhet te mundesoje rishikimin e ekzaminimeve te regjistruara dhe te ofroje mundesine e ndryshimit te parametrave te skanimit gjate rishikimit dhe gjithashtu te mundesoje matjet perkatese.

Sondat qe duhet te perfshihen se bashku me sistemin:

- Sonde Kardiake Transtorakale Adulte
Frekuenca e aplikueshme ne varesi te thellesise: 1.5 MHz deri ne te pakten 4 MHz
Fushepamja minimale duhet te garantohet deri ne te pakten 110° ose me shume
- Sonde Kardiake Transezofageale Adulte
Frekuenca e aplikueshme ne varesi te thellesise: 4 MHz deri ne te pakten 8 MHz
Fushepamja minimale duhet te garantohet deri ne te pakten 90° ose me shume

Aksesoret qe duhet te perfshihen me sistemin

- Set me kabel dhe fisha EKG kompatibel me EKG e integruar ne pajisje
- Printer bardh e zi me gjeresi letre 110mm dhe me funksion invertues te ngjyrave
- Te perfshihet bateri e jashtme ose e integruar per te garantuar ruajtjen e te dhenave ne rast te shkeputjes se energjise elektrike nga rrjeti AC 220V.
- Funksionimi i pajisjes dhe konektoret elektrike te perputhen me rrjetin AC 220V/50Hz

2. Lloji i Pajisjes: Eko Kardio-Vaskulare (transtorakale me 2 sonda)

Eko e dedikuar kardio-vaskulare me funksione te avancuara dhe te automatizuara.

Teknologji e avancuar dixhitale e dy viteve te fundit me numer te larte kanalesh perpunimi, te pakten 600.000.

Pajisja duhet te mundesoje perdorimin e sondave kardiake (adulte dhe pediatrike), vaskulare dhe abdominale. Njesi e pajisur me te pakten 4 porta permanente per instalimin e sondave ultrasonike.

Pajisja duhet të përfshijë modul të integruar ECG për realizimin e matjeve kardiake të avancuara me sinkronizim.

Aplikimet që duhet të mundesohen:

Modalitet i dedikuar kardiak (adulte dhe pediatrike), Vaskulare, Inde të buta, Abdominale. Intervali i frekuencave ultrasonike të sistemit dhe sondave duke filluar nga të pakten 1.5 MHz (aplikime kardiake, abdominale) deri në të pakten 12MHz për aplikimet vaskulare dhe të indeve të buta.

Duhet të përfshihen në mënyrë permanente modalitetet e skanimit të mëposhtme:
2-Dimensionale, Doppler me Ngjyra, Doppler Spektral Pulsativ PWD, Doppler Spektral i Vazhduar CWD, Doppler Fuqie, Modalitet Levizje, Modalitet i Levizjes Indore, Imazheri Harmonike dhe Fluks Angiografik.

E pajisur me ekran me definicion të lartë 1920 x 1080 dhe dimension minimal 21". Ekranin duhet të jetë i rregullueshëm dhe i rrotullueshëm në drejtimin vertikal dhe horizontal. Panel kontrolli i pajisur me tastjere alfanumerike, trackball, me butona të dedikuara për çdo modalitet skanimi, panel rregullimi TGC dhe ekran me prekje me dimension minimal 10".

Parametrat e skanimit:

Rregullim i parametrave të skanimit: Amplifikimi, Intervali Dinamik, Frekuenca, Thellesia, Fokusi, Zmadhimi.

Thellesia minimale e skanimit 1cm. Thellesia maksimale të pakten deri në 32cm.

Këndi i skanimit maksimal duhet të arrijë deri në të pakten 120° në varesi të sondës së përdorur.

Interval dinamik i rregullueshëm deri në të pakten 256dB dhe rregullim automatik i fokusimit.

Frekuenca e rifreskimit të imazheve deri në 1KHz në varesi të modalitetit të skanimit.

Zmadhim në kohë reale me mundësi zgjedhje të sipërfaqes.

Paketat e matjeve që duhet të jenë të përfshira në mënyrë permanente:

Matje standard për dimensionet, gjatësi, kënd, perimenter, sipërfaqe dhe volum.

Matje Kardiake dhe Vaskulare: Atrium, Ventrikul, Valvolat kardiake, Aorta, Arteriet karotide me matje sasiore të IMT, arteriet subklaviane dhe vertebrale.

Matje Doppler spektrale të automatizuara: puls, shpejtësia, nxitimi, raporti puls/rezistence, fluksi, sistol/diasistol

Funksione të avancuara të përfshira në mënyrë permanente:

Identifikim automatik i kontureve indore të miokardit dhe matje e indeksit të volumit sistolik të ventrikulit të majtë

Shfaqje doppler me ngjyra e levizjes së indeve kardiake dhe llogaritje e shpejtësisë së levizjes Ndjekje automatike e levizjes së indeve kardiake

Identifikim dhe matje automatike e trashësisë IMT

Funksion për krahasim të imazheve të mëparshme me imazhet në kohë reale

Filter i avancuar i rregullueshëm, për uljen e zhurmave dhe përmirësimin e shfaqjes së kontureve indore

Funksion për shfaqjen e imazheve me fushë pamje trapezoidale gjatë aplikimit të sondave lineare

Optimizim automatik i parametrave të skanimit përfshirë amplifikimin dhe parametrat e dopplerit spektral.

Sistemi duhet të jetë i pajisur me software i cili përfshin një databasë të detajuar për pacientet ku mund të regjistrohen të dhënat e pacientëve sipas ekzaminimeve të vecanta, imazhet apo klipet e regjistruara dhe të mundësohet krijimi i raporteve të detajuara kardiake me matjet e

kryera te shoqeruara me imazhet ultrasonike perkatese. Pajisja duhet te mundesoje rishikimin e ekzaminimeve te regjistruara dhe te ofroje mundesine e ndryshimit te parametrave te skanimit gjate rishikimit dhe gjithashtu te mundesoje matjet perkatese.

Sondat qe duhet te perfshihen se bashku me sistemin:

- Sonde Kardiake Transtorakale Adulte (aplikime kardiake)
Frekuenca e aplikueshme ne varesi te thellesise: 1.5 MHz deri ne te pakten 4 MHz
Fushapamja minimale duhet te garantohet deri ne te pakten 110° ose me shume
- Sonde Lineare (aplikime vaskulare, inde te buta dhe muskuloskeletale)
Frekuenca e aplikueshme ne varesi te thellesise: 4 MHz deri ne te pakten 12 MHz
Fusha minimale e skanimit 35mm

Aksesoret qe duhet te perfshihen me sistemin

- Set me kabel dhe fisha EKG kompatibel me EKG e integruar ne pajisje
- Printer bardh e zi me gjeresi letre 110mm dhe me funksion invertues te ngjyrave
- Te perfshihet bateri e jashtme ose e integruar per te garantuar ruajtjen e te dhenave ne rast te shkeputjes se energjise elektrike nga rrjeti AC 220V.
- Funksionimi i pajisjes dhe konektoret elektrike te perputhen me rrjetin AC 220V/50Hz

3. Lloji i Pajisjes: Eko Kardio-Vaskulare (transtorakale me 3 sonda)

Eko e dedikuar kardio-vaskulare me funksione te avancuara dhe te automatizuara.

Teknologji e avancuar dixhitale e dy viteve te fundit me numer te larte kanalesh perpunimi, te pakten 600.000.

Pajisja duhet te mundesoje perdorimin e sondave kardiake (adulte dhe pediatrike), vaskulare dhe abdominale. Njesi e pajisur me te pakten 4 porta permanente per instalimin e sondave ultrasonike.

Pajisja duhet te perfshije modul te integruar ECG per realizimin e matjeve kardiake te avancuara me sinkronizim.

Aplikimet qe duhet te mundesohen:

Modalitet i dedikuar kardiak (adulte dhe pediatrike), Vaskulare, Inde te buta, Abdominale.

Intervali i frekuencave ultrasonike te sistemit dhe sondave duke filluar nga te pakten 1.5 MHz (aplikime kardiake, abdominale) deri ne te pakten 12MHz per aplikimet vaskulare dhe te indeve te buta.

Duhet te perfshihen ne menyre permanente modalitetet e skanimit te meposhtme:

2-Dimensionale, Doppler me Ngjyra, Doppler Spektral Pulsativ PWD, Doppler Spektral i Vazhduar CWD, Doppler Fuqie, Modalitet Levizje, Modalitet i Levizjes Indore, Imazheri Harmonike dhe Fluks Angiografik.

E pajisur me ekran me definicion te larte 1920 x 1080 dhe dimension minimal 21”.

Ekрани duhet te jete i rregullueshem dhe i rrotullueshem ne drejtimin vertikal dhe horizontal. Panel kontrolli i pajisur me tastjere alfanumerike, trackball, me butona te dedikuar per cdo modalitet skanimi, panel rregullimi TGC dhe ekran me prekje me dimension minimal 10”.

Parametrat e skanimit:

Rregullim i parametrave te skanimit: Amplifikimi, Intervali Dinamik, Frekuenca, Thellesia, Fokusi, Zmadhimi.

Thellesia minimale e skanimit 1cm. Thellesia maksimale te pakten deri ne 32cm.

Kendi i skanimit maksimal duhet te arrije deri ne te pakten 120° ne varesi te sondes se perdorur.

Interval dinamik i rregullueshem deri ne te pakten 256dB dhe rregullim automatik i fokusimit.

Frekuenca e rifreskimit te imazheve deri ne 1KHz ne varesi te modalitetit te skanimit.

Zmadhim ne kohe reale me mundesi zgjedhje te siperfaqes.

Paketat e matjeve qe duhet te jene te perfshira ne menyre permanente:

Matje standard per dimensionet, gjatesi, kend, perimenter, siperfaqe dhe volum.

Matje Kardiake dhe Vaskulare: Atrium, Ventrikul, Valvolat kardiake, Aorta, Arteriet karotide me matje sasiore te IMT, arteriet subklaviane dhe vertebrale.

Matje Doppler spektrale te automatizuara: pulsi, shpejtesia, nxitimi, raporti puls/rezistence, fluksi, sistol/diasistol

Funksione te avancuara te perfshira ne menyre permanente:

Identifikim automatik i kontureve indore te miokardit dhe matje e indeksit te volumit sistolik te ventrikulit te majte

Shfaqje doppler me ngjyra e levizjes se indeve kardiake dhe llogaritje e shpejtesise se levizjes Ndjekje automatike e levizjes se indeve kardiake

Identifikim dhe matje automatike e trashesise IMT

Funksion per krahasim te imazheve te meparshme me imazhet ne kohe reale

Filter i avancuar i rregullueshem, per uljen e zhurmave dhe permiresimin e shfaqjes se kontureve indore

Funksion per shfaqjen e imazheve me fushepamje trapezoidale gjate aplikimit te sondave lineare

Optimizim automatik i parametrave te skanimit perfshire amplifikimin dhe parametrat e dopplerit spektral.

Sistemi duhet te jete i pajisur me software i cili perfshin nje database te detajuar per pacientet ku mund te regjistroheshen te dhenat e pacienteve sipas ekzaminimeve te vecanta, imazhet apo klipet e regjistruara dhe te mundesohet krijimi i raporteve te detajuara kardiake me matjet e kryera te shoqeruara me imazhet ultrasonike perkatese. Pajisja duhet te mundesoje rishikimin e ekzaminimeve te regjistruara dhe te ofroje mundesine e ndryshimit te parametrave te skanimit gjate rishikimit dhe gjithashtu te mundesoje matjet perkatese.

Sondat qe duhet te perfshihen se bashku me sistemin:

- Sonde Kardiake Transtorakale Adulte (aplikime kardiake)
Frekuenca e aplikueshme ne varesi te thellesise: 1.5 MHz deri ne te pakten 4 MHz
Fushepamja minimale duhet te garantohet deri ne te pakten 110° ose me shume
- Sonde Lineare (aplikime vaskulare, inde te buta dhe muskuloskeletale)
Frekuenca e aplikueshme ne varesi te thellesise: 4 MHz deri ne te pakten 12 MHz
Fusha minimale e skanimit 35mm
- Sonde Konvekse Adulte
Frekuenca e aplikueshme ne varesi te thellesise: 1.5 MHz deri ne te pakten 4 MHz
Fushepamja minimale duhet te garantohet deri ne te pakten 55° ose me shume

Aksesoret qe duhet te perfshihen me sistemin

- Set me kabel dhe fisha EKG kompatibel me EKG e integruar ne pajisje
- Printer bardh e zi me gjeresi letrre 110mm dhe me funksion invertues te ngjyrave
- Te perfshihet bateri e jashtme ose e integruar per te garantuar ruajtjen e te dhenave ne rast te shkeputjes se energjise elektrike nga rrjeti AC 220V.

-
- Funksionimi i pajisjes dhe konektoret elektrike te perputhen me rrjetin AC 220V/50Hz

4. Lloji i Pajisjes: Eko Radiologjike me sondë abdominale konvekse dhe Lineare

Teknologji e avancuar dixhitale e dy viteve te fundit me numer te larte kanalesh perpunimi. Pajisja duhet te mundesoje perdorimin e sondave abdominale konvekse, matricore lineare per inde te buta. Njesi e pajisur me te pakten 3 porta permanente per instalimin e sondave ultrasonike.

Aplikimet qe duhet te mundesohen:

Modalitet Abdominal, Inde te buta, Muskuloskeletal, etj.

Intervali i frekuencave ultrasonike te sistemit dhe sondave duke filluar nga te pakten 1MHz (aplikime abdominale) deri ne te pakten 12 MHz.

Duhet te perfshihen ne menyre permanente modalitetet e skanimit te meposhtme:

2-Dimensionale, Doppler me Ngjyra, Doppler Spektral Pulsativ PWD, Doppler Fuqie, Imazheri Harmonike.

E pajisur me ekran me definicion te larte 1920 x 1080 dhe dimension minimal 21”.

Ekрани duhet te jete i rregullueshem dhe i rrotullueshem ne drejtimin vertikal dhe horizontal. Panel kontrolli i pajisur me tastjere alfanumerike, trackball, me butona te dedikuar per cdo modalitet skanimit, panel rregullimi TGC dhe ekran me prekje me dimension minimal 10”. Paneli i kontrollit te jete me lartesi te rregullueshme.

Parametrat e skanimit:

Rregullim i parametrave te skanimit: Amplifikimi, Intervali Dinamik, Frekuenca, Thellesia, Fokusi, Zmadhimi.

Thellesia minimale e skanimit 1cm. Thellesia maksimale te pakten deri ne 40cm ose me shume.

Kendi i skanimit maksimal duhet te arrije deri ne te pakten 160° ne varesi te sondes se perdorur.

Interval dinamik i rregullueshem deri ne te pakten 400dB dhe rregullim automatik i fokusimit.

Frekuenca e rifreskimit te imazheve deri ne 3KHz ne varesi te modalitetit te skanimit.

Zmadhim ne kohe reale dhe ne modalitet rishikimi.

PRF per aplikime Doppler me ngjyra: 200Hz – 20kHz

PRF per aplikime Doppler spektral: 500Hz – 20kHz

Paketat e matjeve qe duhet te jene te perfshira ne menyre permanente:

Matje standard per dimensionet, gjatesi, kend, perimeter, siperfaqe dhe volum.

Matje Doppler spektrale te automatizuara: pulsi, shpejtesia, nxitimi, raporti puls/rezistence, fluksi, sistol/diasistol

Funksione te avancuara te perfshira ne menyre permanente:

Identifikim dhe matje automatike e trashesise IMT

Filter i avancuar i rregullueshem, per uljen e zhurmave dhe permiresimin e shfaqjes se kontureve indore

Funksion per shfaqjen e imazheve me fushepamje trapezoidale gjate aplikimit te sondave lineare

Optimizim automatik i parametrave te skanimit perfshire amplifikimin dhe parametrat e dopplerit spektral.

Modalitet Elastografi “strain”

E aplikueshme me sonde lineare

Aplikim me tregues te cilesise se matjes

Vleresim i deformimit indor dhe shfaqje e hartave me ngjyra ne varesi te ngurtesise se indit

Sistemi duhet te jete i pajisur me software i cili perfshin nje database te detajuar per pacientet ku mund te regjistrohen te dhenat e pacienteve sipas ekzaminimeve te vecanta, imazhet apo klipet e regjistruara dhe te mundesohet krijimi i raporteve te detajuara me matjet e kryera te shoqeruara me imazhet ultrasonike perkatese. Pajisja duhet te mundesoje rishikimin e ekzaminimeve te regjistruara dhe te ofroje mundesine e ndryshimit te parametrave te skanimit gjate rishikimit dhe gjithashtu te mundesoje matjet perkatese. Duhet te jete e mundur qe ne raport te shfaqen grafike, matje numerike dhe komentet e operatorit.

Sondat qe duhet te perfshihen se bashku me sistemin:

- Sonde Konvekse e perdorshme nder te tjera edhe per ekzaminimet “shear-wave”
Frekuenca e aplikueshme ne varesi te thellesise: 1 MHz deri ne te pakten 5 MHz
Fushepamja minimale duhet te garantohet deri ne te pakten 100° ose me shume
- Sonde Lineare
Frekuenca e aplikueshme ne varesi te thellesise: 2 MHz deri ne te pakten 10 MHz ose 4MHz deri ne te pakten 12 MHz
Fusha minimale e skanimit 35 mm

Aksesoret qe duhet te perfshihen me sistemin

- Printer bardh e zi me gjeresi letre 110mm
- Funkcionimi i pajisjes dhe konektoret elektrike te perputhen me rrjetin AC 220V/50Hz

5. Lloji i Pajisjes: Eko Radiologjike e avancuar

Eko radiologjike me funksione te avancuara.

Teknologji e avancuar dixhitale e dy viteve te fundit me numer te larte kanalesh perpunimi. Pajisja duhet te mundesoje perdorimin e sondave abdominale konvekse, vaskulare lineare, matricore lineare per inde te buta dhe endokavitare biplanare. Njesi e pajisur me te pakten 4 porta permanente per instalimin e sondave ultrasonike. Pajisja duhet te perfshije funksion te integruar per realizimin e matjeve diagnostike sasiore te elasticitetit te heparit me teknologji “shear-wave”.

Aplikimet qe duhet te mundesohen:

Modalitet Abdominal, Vaskular, Inde te buta, Muskuloskeletal, etj..

Intervali i frekuencave ultrasonike te sistemit dhe sondave duke filluar nga te pakten 1MHz (aplikime abdominale) deri ne te pakten 15 MHz per aplikimet e indeve te buta dhe ato vaskulare.

Duhet te perfshihen ne menyre permanente modalitetet e skanimit te meposhtme:

2-Dimensionale, Doppler me Ngjyra, Doppler Spektral Pulsativ PWD, Doppler Fuqie, Imazheri Harmonike, Elastografi “strain” me matje sasiore per indet e buta (tiroide dhe gjiri) dhe Elastografi “shear-wave” me matje diagnostike sasiore per vleresimin e heparit.

E pajisur me ekran me definicion te larte 1920 x 1080 dhe dimension minimal 21”.

Ekrani duhet te jete i rregullueshem dhe i rrotullueshem ne drejtimin vertikal dhe horizontal.

Panel kontrolli i pajisur me tastjere alfanumerike, trackball, me butona te dedikuar per cdo modalitet skanimit, panel rregullimi TGC dhe ekran me prekje me dimension minimal 10". Paneli i kontrollit te jete me lartesi te rregullueshme.

Parametrat e skanimit:

Rregullim i parametrave te skanimit: Amplifikimi, Intervali Dinamik, Frekuenca, Thellesia, Fokusi, Zmadhimi.

Thellesia minimale e skanimit 1cm. Thellesia maksimale te pakten deri ne 40cm ose me shume.

Kendi i skanimit maksimal duhet te arrije deri ne te pakten 160° ne varesi te sondes se perdorur.

Interval dinamik i rregullueshem deri ne te pakten 400dB dhe rregullim automatik i fokusimit.

Frekuenca e rifreskimit te imazheve deri ne 3KHz ne varesi te modalitetit te skanimit.

Zmadhim ne kohe reale dhe ne modalitet rishikimi.

PRF per aplikime Doppler me ngjyra: 200Hz – 20kHz

PRF per aplikime Doppler spektral: 500Hz – 20kHz

Paketat e matjeve qe duhet te jene te perfshira ne menyre permanente:

Matje standard per dimensionet, gjatesi, kend, perimenter, siperfaqe dhe volum.

Matje Vaskulare: Arteriet karotide me matje sasiore te IMT, arteriet subklaviane, vertebrale, etj.

Matje Doppler spektrale te automatizuara: pulsi, shpejtesia, nxitimi, raporti puls/rezistence, fluksi, sistol/diasistol

Matje Urologjike per prostaten, veziken urinare dhe veshkat

Funksione te avancuara te perfshira ne menyre permanente:

Identifikim dhe matje automatike e trashesise IMT

Filter i avancuar i rregullueshem, per uljen e zhurmave dhe permiresimin e shfaqjes se kontureve indore

Funksion per shfaqjen e imazheve me fushepamje trapezoidale gjate aplikimit te sondave lineare

Optimizim automatik i parametrave te skanimit perfshire amplifikimin dhe parametrat e dopplerit spektral.

Modalitet Elastografi "strain"

E aplikueshme me sonde lineare matricore

Aplikim me tregues te cilesise se matjes

Vleresim i deformimit indor dhe shfaqje e hartave me ngjyra ne varesi te ngurtesise se indit

Modalitet Elastografi "shear-wave" jo-invaziv

E aplikueshme me sonden konvekse per ekzaminimet sasiore te ngurtesise se heparit

Aplikim dy dimensional me matje sasiore te elasticitetit te heparit

Matje e elasticitetit e shprehur ne kPa ose ne njesi matese ekuivalente

Matje e shpejtesise se perhapjes se vales e shprehur ne m/s

Indeks i shprehjes se cilesise se matjes te kryer. Llogaritje e vlerave mesatare dhe devijimit standard.

Mundesi per te zgjedhur harta ngjyre nga operatori ne varesi te vlerave te elasticitetit

Korrelacion specifik i vleres se elasticitetit i matur ne kPa dhe identifikimit te stadit te Fibrozës

Modalitet i avancuar vaskular

Funksion per te identifikuar vaskularizimet ne ene gjaku te vogla pa pasur nevojë per korrigjim te kendit te skanimit. Funksion i aplikueshem ne identifikimin e lezioneve.

Identifikim i vaskularizimit ne ene gjaku me fluks te ngadalte
Vlresim i perfuzionit te veshkave, hematomave, aneurizmave, grafteve dhe fistulave

Modalitet Panoramik

Shfaqje panoramike e imazhit ekografik pertej dimensionit te sondes apo kendit.

I aplikueshem ne ekzaminimet muskuloskeletale dhe te Tiroides

Mundesi per te skanuar zona deri ne 40 cm gjatesi

Detektim automatik i drejtimit te skanimit

Sistemi duhet te jete i pajisur me software i cili perfshin nje database te detajuar per pacientet ku mund te regjistroheshen te dhenat e pacienteve sipas ekzaminimeve te vecanta, imazhet apo klipet e regjistruara dhe te mundesohet krijimi i raporteve te detajuara me matjet e kryera te shoqeruara me imazhet ultrasonike perkatese. Pajisja duhet te mundesoje rishikimin e ekzaminimeve te regjistruara dhe te ofroje mundesine e ndryshimit te parametrave te skanimit gjate rishikimit dhe gjithashtu te mundesoje matjet perkatese. Duhet te jete e mundur qe ne raport te shfaqen grafike, matje numerike dhe komentet e operatorit.

Sondat qe duhet te perfshihen se bashku me sistemin:

- Sonde Konvekse e perdorshme nder te tjera edhe per ekzaminimet "shear-wave"
Frekuenca e aplikueshme ne varesi te thellesise: 1 MHz deri ne te pakten 5 MHz
Fushepamja minimale duhet te garantohet deri ne te pakten 70° ose me shume
- Sonde Lineare (aplikime vaskulare dhe muskuloskeletale)
Frekuenca e aplikueshme ne varesi te thellesise: 2 MHz deri ne te pakten 10 MHz
Fusha minimale e skanimit 50mm
- Sonde Lineare Matricore (aplikime per inde te buta)
Frekuenca e aplikueshme ne varesi te thellesise: 4 MHz deri ne te pakten 15 MHz
Fusha minimale e skanimit 50mm
- Sonde Konvekse biplanare per aplikime urologjike
Frekuenca e aplikueshme ne varesi te thellesise: 4 MHz deri ne te pakten 12 MHz
Fushepamja me dy plane te vecanta. Fushepamja minimale per cdo plan 120° ose me shume

Aksesoret qe duhet te perfshihen me sistemin

- Printer bardh e zi me gjeresi letre 110mm
- Funkcionimi i pajisjes dhe konektoret elektrike te perputhen me rrjetin AC 220V/50Hz

6. Lloji i Pajisjes: Eko Portative

Eko portative per aplikim te pergjithshem

Teknologji e avancuar dixhitale e dy viteve te fundit me numer te larte kanalesh perpunimi.

Pajisja duhet te mundesoje perdorimin e sondave abdominalae konvekse, lineare, endokavitare dhe kardiake. Njesi e pajisur me karrel me lartesi te rregullueshme dhe te pakten 3 porta permanente per instalimin e sondave ultrasonike.

Aplikimet qe duhet te mundesohen:

Modalitet Abdominal, Vaskular, Inde te buta, Muskuloskeletal, etj..

Intervali i frekuencave ultrasonike te sistemit dhe sondave duke filluar nga te pakten 2MHz (aplikime abdominale) deri ne te pakten 12 MHz per aplikimet e indeve te buta dhe ato vaskulare.

Duhet te perfshihen ne menyre permanente modalitetet e skanimit te meposhtme:

2-Dimensionale, Doppler me Ngjyra, Doppler Spektral Pulsativ PWD, Doppler Fuqie, Imazheri Harmonike, Modalitet Levizje.

E pajisur me ekran me definicion te larte 1920 x 1080 dhe dimension minimal 15”.

Panel kontrolli i pajisur me tastjere alfanumerike, trackball, me butona te dedikuara per cdo modalitet skanimi, panel rregullimi TGC.

Parametrat e skanimit:

Rregullim i parametrave te skanimit: Amplifikimi, Intervali Dinamik, Frekuenca, Thellesia, Fokusi, Zmadhimi.

Thellesia minimale e skanimit 1cm. Thellesia maksimale te pakten deri ne 30cm ose me shume.

Kendi i skanimit maksimal duhet te arrije deri ne te pakten 120° ne varesi te sondes se perdorur.

Interval dinamik i rregullueshem deri ne te pakten 200dB dhe rregullim i fokusimit ne te pakten 5 nivele.

Frekuenca e rifreskimit te imazheve deri ne 1KHz ne varesi te modalitetit te skanimit.

Zmadhim ne kohe reale dhe ne modalitet rishikimi.

PRF per aplikime Doppler: 500Hz – 20kHz

Paketat e matjeve qe duhet te jene te perfshira ne menyre permanente:

Matje standard per dimensionet, gjatesi, kend, perimenter, siperfaqe dhe volum.

Matje Kardiake dhe Vaskulare: Atrium, Ventrikul, Valvolat kardiake, Aorta, Arteriet karotide me matje sasiore te IMT, arteriet subklaviane dhe vertebrale. Matje Doppler spektrale te automatizuara: pulsi, shpejtesia, nxitimi, raporti puls/rezistence, fluksi, sistol/diasistol. Matje Urologjike per prostaten, veziken urinare dhe veshkat.

Funksione te avancuara te perfshira ne menyre permanente:

Filter i avancuar i rregullueshem, per uljen e zhurmave dhe permiresimin e shfaqjes se kontureve indore

Funksion per shfaqjen e imazheve me fushepamje trapezoidale gjate aplikimit te sondave lineare

Optimizim automatik i parametrave te skanimit perfshire amplifikimin dhe parametrat e dopplerit spektral.

Sistemi duhet te jete i pajisur me software i cili perfshin nje database te detajuar per pacientet ku mund te regjistrohen te dhenat e pacienteve sipas ekzaminimeve te vecanta, imazhet apo klipet e regjistruara dhe te mundesohet krijimi i raporteve te detajuara me matjet e kryera te shoqeruara me imazhet ultrasonike perkatese. Pajisja duhet te mundesoje rishikimin e ekzaminimeve te regjistruara dhe te ofroje mundesine e ndryshimit te parametrave te skanimit gjate rishikimit dhe gjithashtu te mundesoje matjet perkatese. Duhet te jete e mundur qe ne raport te shfaqen grafike, matje numerike dhe komentet e operatorit.

Sondat qe duhet te perfshihen sebashku me sistemin:

- Sonde Konvekse per aplikime abdominale
Frekuenca e aplikueshme ne varesi te thellesise: 2 MHz deri ne te pakten 5 MHz
Fushepamja minimale duhet te garantohet deri ne rreth 60°

- Sonde Lineare (aplikime vaskulare, muskuloskeletale dhe inde te buta)
Frekuenca e aplikueshme ne varesi te thellesise: 5 MHz deri ne te pakten 12 MHz
Fusha minimale e skanimit minimale 35 mm

Aksesoret qe duhet te perfshihen me sistemin

- Printer bardh e zi me gjeresi letre 110mm
- Bateri e integruar ne pajisje ose bateri e jashtme
- Funksionimi i pajisjes dhe konektoret elektrike te perputhen me rrjetin AC 220V/50Hz

Garancia per paisjet e mesiperme te jete te pakten 3 (tre) vite

LOTI 2 - "PAJISJE PËR ARRESTET KARDIAKE"

Paisjet	Sasia
Defibrilator	1
Pacemaker provizor	1

Specifikime teknike te vecanta:

1. Lloji i Pajisjes: Defibrilator

Defibrilator Bi-Fazik me Pacer per arrestet kardiake akute dhe kronike
Me karikues dhe bateri.

Pesha e lehtë (<8 kg) dhe modeli i fundit

Kërkesat e energjisë: Tensioni i hyrjes 220 VAC ± 10%, 50Hz;

Duhet të punohet në mënyrën e defibrilimit të jashtëm manual dhe semi-automatik/ automatik (AED)

Zgjedhja manuale maksimale deri në 360 J.

Diapazoni i energjise: min 1- 360 J

Koha e karikimit. 5-6 sec per energji 200J

Monitor LCD me ngjyra/ ekran TFT me ngjyra me rezolucion të lartë minimumi 8", shfaqje e 4 formvleve njekoheisht.

Mundesi Monitorim te formave valore: EKG 12 lead, , HR, SPO2 dhe EtCO2 ëopsionale], NIBP, IBP, etj.

Duhet të monitorohet EKG përmes paddles, pads dhe elektrodave të monitorimit dhe Defibrilim përmes pads dhe paddles.

Duhet të keni ndërrimin automatik të Lead për të parë EKG-në e pacientit përmes paddles ose leads.

Duhet të ketë çelësin e drejtpërdrejtë të pershtatjes dhe çelësat e funksionit të drejtpërdrejtë për mute dhe freeze.

Mundesi e regjistrimit te valeve EKG në regjistruetit termikë.

Duhet të jetë me shpejtësi EKG 25mm / sek.

Duhet te shfaqe ne ekran EKG, HR, Energjine dhe Alarmet

Duhet të ketë cilësimin e alarmeve të zgjedhura nga përdoruesit.

Duhet të ketë Defibrilim automatik dhe manual

Menyrat e punes: Manuale, Pacer, AED dhe Monitorim.

Te kete te instaluara funksionet per SpO2, NiBP, Temperature dhe mundesi shtimi per CO2 ; IBP dhe 12 lead EKG

Duhet të ketë regjistruetit automatik dhe manual të integruar për shtypjen e informacionit të ruajtur të EKG-së.

Me tregues dixhital ne ekran te gjendjes se baterise.

Kapaciteti i baterise: min 200 goditje ne nivelin e energjise 200J

Koha e karikimit te baterise: 4-5 ore.

Treguesi i karikimit te jete ne ekran.

Pajisur me printer termal me 3 kanale.

Duhet të ketë lehtësi përmbledhëse të ngjarjeve për regjistrimin dhe shtypjen të paktën 250 ngjarje dhe 50 forma valësh.

Me karte memorie per mundesi rregjistrimi deri ne 120 ore

Ndërfaqe e përshtatshme dhe e shpejtë USB dhe rrjeti

Doreze te inkorporuar.

Te kete mbrojtje nga uji IP44/ IP34

Makineria duhet të ketë pajisje defibrilator për të rritur dhe paciente pediatrike.

Te shoqerohet me aksesoret: 1x kabell EKG me 5 lead, 1x Set pllakash te riperdorshme adulte dhe pediatrike, 1x Set pllakash nje perdorimeshe adulte dhe pediatrike, 10x Elektroda EKG njeperdorimshe, 1x kabell dhe Sensor SpO2 Adult, 1x Konektor dhe manshete NIBP Adult dhe pediatrik, 1x Sensor temperature Adult, 1x rulona leter termike per printer, 1x shishe xhel, kablllo EKG, Bateri, ECG Rolls -50,

2. Lloji i Pajisjes: Pacemaker provizor

Pajisja te jete per stimulim kardiak provizor.

Pajisja te perfshije ekranin dhe te afishoje parametrat:

Treguesin e metodes se stimulimit, normën fillestare, sensitivitetin atrial, amplituden e stimulimit atrial.

Vonesat A-V, Stimulimi Ventrikular, Amplituden, Sensitivitetin ventrikular.

Pajisja te kete mundesi komandimi me butona te karakteristikave:Diapzonin primare, Sensitivitetin A, Sensivitetit V .

Metodat e punes: DDD, VDD, D00, VVI, V00, AAI, AAT, A00,DVI, DAI, VAT, DDD+AT, DAT.

Diapazoni i pajisjes te pakten 40 - 220 ppm afersisht.

Diapazoni maksimal i rrymes (MTR) 80 -230 ppm.

Stimulimi overdrive (atrial) 70 -1000 ppm.

Stimulimi i shpejte ventrikular 180 - 220 ppm.

Amplituda e stimulit 0.1 - 18 V.

Kohezgjatja e pulsit 0.05 - 1.5 ms.

Sensitiviteti atrial 0.2 - 20 mV, ∞.

Ventrikular 1.0 - 20 mV, ∞.

Sensitiviteti venticular 1.0 – 20mV

Perioda refraktore atriale 250 - 400 ms.

PVARP 100 - 500 ms.

Ventrikular 200 -500 ms.

Vonesat AV 5 - 400 ms.

Pesha e aparatit se bashku me bateri jo me shume se 500 g.

Ton paralajmërues i dëgjueshëm për baterinë e ulët, përfshirë treguesin e baterisë së ulët

Shkalla e funksionit të mbrojtjes

Sistemi kabllor i pacientit që përmban lidhësin e patentuar me kunjat e mbrojtura për lidhje elektrike të përshtatshme, të besueshme për të rritur sigurinë e pacientit

Ton i dëgjueshëm për ndjeshmërinë.

Ton paralajmërues i dëgjueshëm për baterinë e ulët, përfshirë treguesin e baterisë së ulët.

Jetëgjatësi e baterisë(bateri 9V): deri ne 38 dite per bateri Alkaline dhe deri ne 53 dite per bateri Litiumi

Punë me një bateri 9 V të vetme.

Pajisja te jete e shoqeruar me te gjithë kabllot dhe aksesoret e nevojshem per funksion te plote

Pajisja te mos nderprese funksionin gjate kohes se zevendesimit te Baterise.

Garancia per paisjet e mesiperme te jete te pakten 1 (nje) vit

LOTI 3 – “PAJISJE PËR INTUBIM”

Paisjet	Sasia
Set Laringoskop	1

Specifikime teknike te vecanta:

1. Lloji i Pajisjes: Set Laringoskop

Set laringoskopesh per Pediatrik dhe Adult

Seti i perbere nga doreza dhe lamat Miller 00, 0, 1

Seti i perber nga doreza dhe lamat McIntosh 1,2,3,4

Doreza dhe lamat duhet të jenë prej metali.

Dorezat duhet te jene kompatibel me setin e lamave perkatese

Keni një burim drite të bardhë (përafërsisht 5500 K), tip LED.

Lamat te jene me fiber optike dhe te hiqen lehte nga doreza

Baza mbi të cilën vendoset llamba duhet të jetë metalike.

Te gjitha materialet te jene metalike te pa oksidueshme.

Garancia per paisjen e mesiperme te jete te pakten 1 (nje) vit

LOTI 4 – “PAJISJE TË FRYMËMARRJES”:

Paisjet	Sasia
Aspirator	1
Ventilator invaziv me aksesore	1
Ventilues i Avancuar	1
Ventilator invaziv portativ	1

Specifikime teknike te vecanta:

1. Lloji i Pajisjes: Aspirator

Aspirator per adulte dhe pediatrike

Per aspirim nazal,oral,trakeal dhe lengjev trupore (mukus, catarrh ose gjak)

Pompe vakumi me kapacitet afersisht 675 mm/Hg

Kapaciteti i thithjes minimumi 60 L/min

Presioni i thithjes jo me pak se 0.9bar

Rezervuari: 2 ene me volum min 4 Litra te autoklavueshme, te mbrojtura nga mbi-mbushja dhe me kapak

Aspiratori te jetë me rrota i lëvizshëm

Aparatura i permbahet standarteve nderkombetare EN 10079-1

Me valvul sigurie kontrolli per te parandaluar rrjedhjen

Aksesore:

Tuba silikoni me gjatesi minimalisht 2m

Filter anti bakterial

Aspirator Neonat

Te jete I pershtatshem per infant
Te shoqerohet me te pakten 2 koka silikon

Respiratore

2. Lloji i Pajisjes: Ventilator invaziv me aksesore

Respirator mekanik i destinuar per pacient Pediatrik dhe Adult.

Te kete ekran me ngjyra me prekje jo me te vogel se 15".

Te tregojte ne ekran sepaku 3 kurba dhe 1 loop njekohesisht

Ekрани te mund te kthehet majtas/ djathtas dhe lart/poshte

Menyrat e ventilimit: VCV, PCV, PC- SIMV, VC-SIMV, PS, BILEVEL, APRV, VS, CPAP, SPONT, NIV ose ekuivalent

Pajisur me modul per monitorimin e Oksigjenit me teknologji jo-shteruese, pa pasur nevojte per mirembajtje, kalibrim dhe zevendesim te sensorit te Oksigjenit.

Modalitet terapie Oksigjeni me fluks te larte (HFOT)

Duhet te kete ventilim te sikronizuar ne te cilin ventilatori gjeneron presion ne proporcion me perpjekjen e castit te pacientit, ku perdoruesi percakton vleren e trigger (presioni apo fluksi, pranohet te shprehet edhe ne perqindje).

Fluksi i vazhdueshem te pakten 120 L/min

Parametrat e ventilimit te rregullueshem ne intervalet minimale vijuese:

Presioni i inspimit: 5-90 mbar

Presioni i suportit: 0-60 mbar

Koha e inspimit: 0.3-8 sek

Frekuenca e respirimit: 5-150 bpm

Volumi Tidal: 20-2000ml

FiO₂: 21-100%

Raporti I:E : 1:8- 4:1

Triger fluksi: 0.2-3 L/min

Triger Presioni: -0.2- 10 mbar

Pesha target e pacientit: 5kg – 150kg

I pershtatshem per qark respirator me nje ngrohës dhe/ose dy ngrohës

Te kete funksion automatik te ndalimit te respirimit kur pacienti shkeputet dhe rifillim te respirimit kur pacienti rilidhet serisht.

Alarm per kohen e shkeputjes (ne intervalin min 15-60s)

Ventilim Apnea me Volum te kontrolluar dhe me Presion te kontrolluar. Te kete funksionet NIF, P0.1, dhe VC (kapaciteti vital)

Parametrat e avancuar: Volum tidal i inspiruar proximal, Volumi tidal i expiruar proximal, Rrjedhjet Volumi rrjedhjes inspiratore, Rezistenca dinamike, Komplanca dinamike

Matje e Pergendrimit te CO₂ dhe shfaqje e kurbes dhe vleres se monitoruar ne ekran.

Te kete kompensim te pershtatshem te rrjedhjeve

E pajisur me karroce te levizshme me frena

Pajisja duhet te jete e pajisur me mbajtese te montueshme per fiksimin e qarkut te pacientit

Te jete i pajisur me alarm audio dhe vizual si dhe te ofrohet mundesia e rregullimit te limitit te alarmeve

Regjistrim te trendit te formave valore dhe parametrave numerike te ventilimit per te pakten 72 ore

Paraqitje simultane per te pakten 4 forma valore: Fluks, Presion, kurba CO₂ dhe te pakten nje kurbe spirometrie.

Te kete te perfshire nebulizator i cili dergon terapine nepermejt qarkut respirator dhe sinkronizohet me fazen e inspimit.

Sistem mbrojtje ndaj temperaturave te larta

Furnizimi me energji: 220V, 50Hz.

Te funksionojte me bateri te brendshme te pakten 30 min

Perfshire Lageshtues me Ngruhe:

Pajisur me ekran LCD dhe me butona membrane per dezinfektim te lehte.
Sistem ngrohës elektrik per valvolen e ekspirimit, i nevojshem per uljen e kondesimit ne qarkun e pacientit.

Pajisur me karrel me rrota dhe opion per integrim kompresori ajri mjekesor.

Te perfshihen 10 sete respiratore me nje perdorim per te rritur me ngrohje (depozite uji + qark respirator)

Te perfshihen 10 sete respiratore me nje perdorim pediatrike me ngrohje (depozite uji + qark respirator)

Sete respirimi HFOT i perbere nga: tub fleksibel perafersisht 1.5-1.8m me ngrohje dhe diameter perafersisht 22mm, gote lageshtimi me mekanizem mbushes automatik, kanjule nazale me brryl te rrotullueshem 180° per terapi me fluks te larte deri ne 60 litra/min dhe rripa fiksimi ne fytyre. Seti HFOT duhet te jete kompatibel me lageshtuesin e ofruar.

3. Lloji i Pajisjes: Ventilues i Avancuar

Ventilues i Avancuar i Kontrolluar me Shumë Mikroprocesor me pajisje të integruara për Ventilim & Monitorim i përshtatshëm për pacientët e kategorisë Adult.

Respirator pneumatik me jetegjatesi te larte dhe pa turbine te konsumueshme.

Te mundesohet matja e konsumit energjistik te pacientit nepermjet monitorimit volumetrik te CO₂, O₂ (VCO₂, VO₂, matja e hapesires se vdekur -Vds, etj.)” ose teknologji ekuivalente.

Vendosja e vëllimit Tidal duhet të bazohet në llogaritjen Ideale të peshës trupore për sigurinë, nga futja e përdoruesit e Lartësisë, Peshës dhe Llojit të Pacientit.

Duhet të jetë një model i ri i prezantuar me opionin azhornim.

Ekрани duhet të jetë me ekran me prekje me ngjyra LCD / TFT i integruar min 15 inç,

Duhet të shfaqë një formë 3 kurba dhe 1-loop njëkohësisht në ekran. Mundësisht duhet të ketë paraqitje të paracaktuara të konfiguruar të ekranit për përdorues të ndryshëm përfundimtar.

Duhet të jetë i përshtatshëm për përdorim të vazhdueshëm në ICU për aplikim terapeutik në furnizimin me ajër dhe oksigjen spitalor (jo në teknologjinë e ndërtimit të Turbinës / ventilator / Pistonit ose ndonjë modifikim prej tyre).

Ventilator duhet të jetë i montuar në karrocë dhe i lëvizshëm me katër rrota.

Ventilator duhet të furnizojë nebulizator të ripërdorshëm, të funksionuar në mënyrë elektrike, të sinkronizuar me fluksin respirator.

Duhet të ndjekë teknologjinë Vibrating Mesh (ose ekuivalente) për të prodhuar <3 mikron madhësi uniforme të grimcave për të kursyer harxhimin e ilaçeve.

Ventilator duhet të furnizojë me Humidifier Servo Heated me dhomë të ripërdorshme

Ventilimi duhet të furnizohet me sensor O₂ per matjen e Fio₂

Pajisur me modul per monitorimin e Oksigjenit me teknologji jo-shteruese, pa pasur nevoje per mirembajtje, kalibrim dhe zevendesim te sensorit te Oksigjenit

Sistem ngrohës elektrik per valvolen e ekspirimit, i nevojshem per uljen e kondesimit ne qarkun e pacientit.

Paraqitje simultane per te pakten 4 forma valore: Fluks, Presion, kurba CO₂ dhe te pakten nje kurbe spirometrie.

Modalitet terapie Oksigjeni me fluks te larte (HFOT)

Te mundesohet matja e konsumit energjistik te pacientit nepermjet monitorimit volumetrik te CO₂, O₂ (VCO₂, VO₂, matja e hapesires se vdekur -Vds, etj.)” ose teknologji ekuivalente.

Pajisja duhet te llogarise heresin respirator dhe shpenzimin energjistik ne gjendje qetesie (kcal/dite).

Hyrja e energjisë të jetë 220-240VAC, 50-55Hz

Duhet të kenë rezervë të integruar të baterisë së paku 60 min për ventilator.

Duhet të ketë të dhëna Trendi Numerik dhe Grafik të Parametrave të Vendosur & Nxjerrjes për 72 orë.

Duhet të sigurojë Rezistencën e tubit ET dhe kompensimin e rrjedhjeve.

Te perfshihet pakete e avancuar llogaritjesh pulmonare per: Presionin e pjesshem alveolar te Oksigjenit, Indeksin e Oksigjenimit, Raportin e Saturimit dhe fraksionit te Oksigjenit te Inspiruar, Volumi i hapesires se vdekur, Ventilimi Alveolar.

Pajisur me karrel me rrota dhe opSION per integrim kompresori ajri mjekesor.

Duhet të keni mënyrat e mëposhtme të ventilimit.

- a. Modalitetet e kontrolluara të vëllimit dhe presionit të A / C
- b. SIMV (Presion i kontrolluar dhe i kontrolluar nga vëllimi) me mbështetje presioni
- c. Modalitetet spontane si CPAP / PEEP me PSV
- d. Bilevel / BiPAP me PSV
- e. Modaliteti i përparuar si vëllimi i kontrolluar nga presioni i garantuar/modalitetet e dyfishta/PRVC/
- f. Presioni i rrugëve ajrore Lirimi i ventilimit
- g. Mbështetja e vëllimit
- h. Ventilim jo invaziv CPAP pediatrik
- i. Modaliteti Sprovues i Provës së Frymës
- j. Modaliteti i rezervimit të apnesë

Duhet të keni parametrat vijues të Vendosjes

- a. VolumTidal: Minimumi 2ml dhe maksimumi 2000 ml ose më shumë (preferohet në kontrollin e vëllimit)
- b. PEEP deri në 50 cmH₂O ose më shumë.
- c. Mbështetje presioni deri në 60 cmH₂O
- d. Modeli i rrjedhës: Sheshi, Deceleratinge Shkalla e frymëmarrjes deri në 150 bpm me> 150LPM ose më shumë rrjedhje kulmi
 - e. Inspiratory Plateau deri në 60% të kohës inspiruese
 - f. min I: E - 1:8-4: 1.
 - g. Koha inspiruese - 0,1-10 sek
- i. FIO₂: 21% - 100%
- j. Duhet të ketë shkas dhe presion.

Shkaktari i rrjedhës duhet të jetë me PEEP ON dmth çdo gjë > 3 cm H₂O të PEEP.

k. Cikli manual, Pauza inspiruese, Pauza ekspiruese, 100% O₂ për thithjen para dhe pas

Duhet të ketë Monitorimin vijues

- a. Volumi Tidal & Volumi Tidal Spontan
- b. Vëllimi Minuta & Vëllimi Minutë Spont
- c. Përqindja e rrjedhjeve
- d. Presioni plateau, Presioni mesatar i rrugëve ajrore
- f. Presioni i pikës ajrore
- g. Shkalla spontane RSBI (Indeksi i Frymëmarrjes së Shpejtë të Cekët)
- i. Monitorimi i integruar EtCO₂ në ekranin e ventilatorit Duhet të jetë në ekran i matur, vëllimor EtCO₂, me aftësi për të shfaqur trendin gjithashtu.

Duhet të keni Matjet Pasuese

- a. PEEP i brendshëm me vëllim PEEPi (vëllimi i bllokuar)
- b. Rezistenca dhe Pajtushmëria Dinamike & Statike.
- c. P_{0.1}
- d. NIF
- e. Kapaciteti jetik

Alarme audio-vizuale

- a. Presion maksimal inspirues - I lartë dhe i ulët
- b. FiO₂ - i lartë dhe i ulët
- c. Shkalla e frymëmarrjes - e lartë dhe e ulët
- d. Vëllimi tidal - i lartë dhe i ulët
- e. Vëllimi minutë - i lartë dhe i ulët
- f. Apnea

g. Dështimi i furnizimit me gaz

Karakteristikat e Avancuara

Duhet të jetë në gjendje të matë Kapacitetin e mbetur funksional

Me secilin ventilator duhet të sigurohet më poshtë

Valvul / kasetë ekspiruese e ripërdorshme - 2 nr

Sensor i ripërdorshëm i rrjedhës së nxjerrjes minimalisht 2 /

Qarku i Pacientit që mban Krahun & Ventilator CART- 1 secili

Tuba gazesh mjekesore me Ngjyrë me Presion të Lartë për O₂ & Ajër

Filtrat për O₂ dhe Linjën e Presionit të Lartë të Ajrit - 1 secili

Test i mushkërive

Maskë multiuse NIV me 3 madhësi (L / M / S) - 1 cope

HMEF - 100 copë

Te perfshihen 10 sete respiratore me nje perdorim per te rritur me ngrohje (depozite uji + qark respirator)

Set nebulizatori -1 set

Set respirimi HFOT i perbere nga: tub fleksibel 1.5-1.8m me ngrohje dhe diameter 22mm, gote lageshtimi me mekanizem mbushes automatik, kanjule nazale me brryl te rrotullueshem 180° per terapi me fluks te larte deri ne 60 litra/min dhe rripa fiksime ne fytyre. Seti HFOT duhet te jete kompatibel me lageshtuesin e ofruar.

Ventilatori dhe të gjithë përbërësit kryesorë duhet të jenë nga i njëjti prodhues / kryesor, përjashtuar produktet e konsumit të cilat ofrohen nga prodhues të specializuar.

4. Lloji i Pajisjes: Ventilator invaziv portativ

Ventilator invaziv portativ per adult, pediatrik

Te jete i pershtatshem per transport, emergjence, transferim nder-spitalor, i levizshem dhe me peshe te vogel

Te jete me drejtim pneumatik ose me turbine te integruar dhe komandim elektronik/ ose te kete mundesi furnizimi me Oksigjen me presion te ulet dhe presion te larte.

Te jete i pershtatshem per ventilime invazive dhe jo invazive

Te kete minimalisht modalitetet: PC, VC, SPONT/PSV, CPAP, NIV

Te kete ekran LCD jo me te vogel se 12 cm

Te shfaqe ne ekran kurbat presion - fluks – volum/volum-kohe ose ekuivalent

Te kete komandim te FiO₂ te pakten <40-100%

Volume tidal: te pakten <50-2000mL

Shkalla e frymëmarrjes(Breath rate) 5 - 60 frymëmarrje në minutë

Koha e inspirimit ne intervalin 0.3 – 3.0 sec

PEEP / CPAP 0 deri në 30 cm ujë

Raporti I: E duhet të jetë 1: 10 deri 1: 4 / 4 : 1

Presioni i punës duhet të jetë 5 - 55 cmH₂O

Duhet të ketë pararendosje të pacientëve Frekuenca respiratore: 5- 110bpm

Te kete alarme per Presionin, Volumin tidal, FiO₂, Apnea, Baterine e rene, etj

Te kete mbrojtje ndaj ujit IPX4 ose IP44

Te jete sipas standartit te ambulancave EN1789 ose standard ekuivalent

Te funksionojë ne bateri jo me pak se 4 ore

Te furnizohet me energji elektrike AC 220 50Hz dhe me DC nga autoambulanca

Te kete cilindër oksigjeni te pakten 2.8L

Te shoqerohet me 10 qarqe pacienti pediatrike

Alarm kur ka: Shkeputje, Bateria drejt shkarkimit, Volume shume te ulta/ te larta

Ajri i shfryre shume i ulet/ i larte, Presioni i Inspirimit i ulet/ i larte

Parametrat e Monitoruar - BREATH RATE, PEEP, Raporti I:E , Pmax, %O₂, MV

Duhet të kenë ventilim rezervë të apnesë 10 - 40 frymëmarrje në minutë

Aksesorë - i) filtra, ii) kabllot e energjisë, iii) bateri, iv) qarqe për të rritur dhe pediatri (5 copë secili)

Niveli i zhurmës së ventiluesit duhet të jetë në përputhje me standardet e respiratoreve të transportit

Garancia për pajisjet e mesiperme të jetë të pakten 3 (tre) vite.

LOTI 5 – “PAJISJET PËR INFUZION”:

Pajisjet	Sasia
Shiringa Elektrike	2
Pompe infuzioni	1

Specifikimet Teknike të vecanta:

1. Lloji i Pajisjes: Shiringa Elektrike

Shiringa Elektrike

Ekran me prekje LCD min 4.3”

Infuzioni në modalitete (ml/h, peshe trupore, TIVA, Doza e ngarkuar, sekuenca, relay mode) me identifikim automatik të masës së shiringës 5, 10, 20, 30, 50/60 ml

Shkalla e Infuzionit : për masë shiringe 5ml: (0.01-100) ml/h; 10ml: (0.01-300) ml/h; 20ml: (0.01-600) ml/h; 30ml: (0.01-900) ml/h; 50ml: (0.01-1900)ml/h me rritje minimale të shkallës 0.01ml/h

Saktësia: ≥ 1 ml/h, $\pm 2\%$

Alarme për VTBI e infuzuar, Shiringa bosh, Presioni i lartë, Bateria bosh, Kontroll shiringe, KVO ka mbaruar, VTBI afër fundit, Shiringa afër fundit, Bateria afër fundit, Alarm kujtesë, Pa energji, Keqfunksionim i sistemit, etj.

Te mundësojë integrimin e librarisë së ilaçeve për të pakten 2000 ilace

Diapazoni i kohës: 1min-99ore 59min

Nivelet e okupimit: 12

Memorie për më shumë se 5000 evente me ndërfaqe mini USB

Ushqimi 100-240V 50/60Hz/Bateri Litiumi (punim me bateri min 12 ore)

2. Lloji i Pajisjes : Pompe infuzioni

Portabel. Sistem baze me mikroprocesor

Ushqimi; AC- 220V, 50Hz dhe bateri.

Monitor jo më i vogël se 4”

Infuzion KVO (për mbajtjen hapur të venës)

Sistemi i infuzionit: PERISTALTIK

Presioni i infuzionit i rregullueshëm

Memorizim i të dhënave në rast ndërprerje të energjisë

Ndryshim i parametrave të infuzionit pa ndërprerë procedurën e infuzimit

Bateri e integruar e rikarikueshme.

Kohezgjatja e baterisë në regjim pune; deri në 8 ore në 25ml/h.

Karakteristikat:

Fluksi: 0.1-2000 ml/ore

Vëllimi i infuzuar: 0.1-9999 ml me rritje prej 0.1 ml-1ml

Koha e infuzionit: 1 min – 99 ore 59 minuta

Shpejtësia e bolusit: i rregullueshëm deri në 1200 ml/ore

Saktësia: $\pm 5\%$ KVO e rregullueshme 0.01 – 5.0 ml/ore

Pajisur me 5 modalitete kontrolli të ndryshme

Pajisur me sistem dinamik për të sinjalizuar ndryshimin e presionit

Alarme vizive dhe akustike për raste të ndryshme: Rastet: VTBI i infuzuar, Presioni i lartë, Kontrollor rrjedhës, Bateria bosh, KVO e perfunduar, Flluska ajri, VTBI afër fundit, Bateria

afer fundit, Alarm kujtuese, Pa energji , Renia e sensorit te lidhjes, Keqfunksionin i sistemit, kapak i hapur etj.

Te mundesoje integrimin e librarise se ilaceve per te pakten 2000 ilace

Numri i eventeve te pakten 4000

Garancia per paisjet e mesiperme te jete te pakten 1 (nje) vit

LOTI 6 – “KABINETI I ENDOSKOPISE”

Paisjet	Sasia
Videoendoskop	1

Specifikime teknike te vecanta:

Lloji i pajisjes: Videoendoskop

1. VIDEO PROCESORI DHE BURIMI I DRITES

Pajisja duhet te jete full HD me burim te integruar apo te pavarur te drites LED.

Pajisja duhet te kete funksionin e zmadhimit te figures.

Pajisja duhet te ofroje disa modalitete per permiresimin e imazhit (preferohet IEE) me ane te teknologjise per te ndihmuar doktorin ne detektimin e polipeve , adenomave dhe ne karakterizimin e sakte te tyre

Sistemi te kete tastieren specifike te tij dhe/ose të ofroje te paktën 3 butona per komanda te kontrolluara nga videoendoskopet, si psh freezing etj.

Te kete te integruar modalitetin automatic per ruajtjen e te dhenave dhe procesori te jete i kompatibel me DICOM/ te kete mundesi te lidhet ne rrjet per të qene e mundur ruajtja dhe komunikimi me sistemin PACS.

Në pjesën e pasme të pajisjes së videoprosesorit duhet të ketë dalje të broadcastit të dritës dhe 2 dalje DVI-D/ ose DVI dhe 3G-SDI / ose 12G-SDI, 3G-SDI dhe HD-SDI

Pajisja duhet te funksionojë me rryme elektrike te pakten 50 Hz dhe voltazh 220v-230v

Burimi i ftohtë i dritës duhet të sigurojë ndriçimin minimalisht me 3 LED (mund te pranohet qe per burimin kryesor te drites duhet ndricimi led, per burimet e tjera kerkohet te jete fuqia e kerkuar e llampes Led ose ekuivalent).

Burimi i dritës duhet të ketë funksionin e rregullimit automatik të intensitetit të dritës (të rritjes dhe zvogëlimit) nëse largohet shumë nga indet ose nëse afrohet.

Rregullimi manual i drites duhet te jete i mundur me burimin e drites

Pajisja duhet të jetë e azhornueshme(upgradable) me pajisjen e inteligjencës artificiale e cila mund të detektojë anomalitë dhe të karakterizojë indin përkatës si neoplastik ose hiperplastik ne real-time dhe ne te njejtin ekran ku doktori realizon proceduren endoskopike"

Sistem kompjuterik per transferimin dhe arkivimin e imazheve dhe filmimeve ne formatin full HD

Duhet të ketë një pedal të dyfishtë për regjistrim dixhital të fotove dhe videove.

Duhet të jetë në gjendje të bëjë foto ndërkohe qe bën video.

Duhet të ketë aftësinë të shikojë videot e regjistruara

2. SPECIFIKIME TEKNIK TE PAJISJES VIDEOGASTROSCOP

Pajisja videogastroskop duhet te jete e pershtatshme per perdorim diagnostikues dhe terapeutik per shfaqje te imazheve HD.

Video gastroskopi duhet te ofroje teknologji te larte qe perputhet me modalitetet e permiresimit te imazhit (preferohet IEE).

Kendi I fushes se shikimit te videogastroskopit duhet te jete te pakten 140 grade.

Thellesia e fushes se shikimit te videogastroskopit duhet te jete midis 2-100 mm.

Diametri I jashtem i tubit te futjes se videogastroskopit duhet te jete maksimumi 9.9 mm.
Videogastroskopi duhet te kete nje diameter te jashtem distal prej maksimumi 9.8 mm.
Kanali I punes se videogastroskopit duhet te kete nje diameter te brendshem prej te pakten 2.8 mm.
Gjatesia e dobishme e punes se videogastroskopit te jete te pakten 1030 mm dhe gjatesia totale duhet te jete te pakten 1350 mm.
Kapaciteti i lakimit te majes se videogastroskopit duhet te jete lart 210 grade, poshte 90 grade, djathtas minimalisht 100 grade dhe majtas minimalisht 100 grade.
Skopi pervec kanalit uje/ajer te kete nje kanal te vecante per nxjerrjen e ujit me presion per pastrimin e lenteve nga papastertite dhe hemoragjite

3. SPECIFIKIMET TEKNIKE TE VIDEOGASTROSKOPIT THERAPEUTIK

Pajisja video gastroskop duhet të jetë e përshtatshme për përdorim terapeutik dhe duhet të jetë HD (High Definition).

Video gastroskopi duhet te ofroje teknologji te vecanta qe te perputhet me modalitetet e permirsimit te imazhit (preferohet IEE) , qe perputhet me modalitetet e permiresimit te imazhit

Kendi I fushes se shikimit te videogastroskopit duhet te jete te pakten 140 grade

Thellesia e fushes se shikimit te videogastroskopit duhet te jete midis 2-100 mm

Diametri i jashtem I tubit te futjes se videogastroskopit duhet te jete maksimumi 12 mm

Diametri i jashtem I tubit te futjes se videogastroskopit duhet te jete maksimumi 12 mm

Te jete me te pakten një kanal pune per videogastroskopin me diameter te brendshem te pakten 2.8 mm

Gjatesia e dobishme e punes se videogastroskopit te jete te pakten 1030 mm

Kapaciteti I lakimit te majes se videogastroskopit duhet te jete lart 210 grade, poshte 90 grade, djathtas 100 grade dhe majtas 100 grade

Skopi pervec kanalit uje/ajer te kete nje kanal te vecante per nxjerrjen e ujit me presion per pastrimin e lenteve nga papastertite dhe hemoragjite

Butonat e ajrit/ujit dhe aspirimit te videogastroskopit duhet deklarohet kompania se do i kembeje kur te konsumohen.

4. SPECIFIKIMET TEKNIKE PER DUODENOSKOP

Pajisja duodenoskop duhet te jete e pershtatshme per perdorim diagnostikues dhe terapeutik dhe duhet të jetë HD.

Videoduodenoskopi duhet te ofroje teknologji te larte qe perputhet me modalitetet e permiresimit te imazhit.

Kendi i fushes se shikimit te video-duodenoskopit duhet te jete te pakten 100 grade.

Thellesia e fushes se shikimit te videoduodenoskopit duhet te jete minimalisht midis 5-60 mm

Drejtimi I fushes se shikimit te videoduodenoskopit duhet te jete shikim ne pjesen laterale.

Diametri I jashtem I tubit te futjes se videoduodenoskopit duhet te jete maksimumi 12.6 mm.

Video-duodenoskopi duhet te kete nje diameter te jashtem distal prej maksimumi 13.5 mm.

Kanali i punes se videoduodenoskopit duhet te kete nje diameter te brendshem prej te pakten 4.2 mm.

Gjatesia e dobishme e punes se videogastroskopit te jete te pakten 1240 mm.

Kapaciteti i lakimit te majes se videogastroskopit duhet te jete lart 120 grade, poshte 90 grade, djathtas 110 grade dhe majtas 90 grade.

Butonat e ajrit/ujit dhe aspirimit te videogastroskopit duhet deklarohet kompania se do i kembeje kur te konsumohen.

5. SPECIFIKIMET TEKNIKE TE VIDEKOLONOSKOPIT

Pajisja videokolonoskop duhet te jete e pershtatshme per perdorim diagnostikues dhe terapeutik dhe duhet te jete HD

Videokolonoskopi duhet te ofroje teknologji te larte qe perputhet me modalitetet e permiresimit te imazhit (preferohet me IEE)

Kendi I fushes se shikimit te videokolonoskopit duhet te jete te pakten 140 grade

Thellesia e fushes se shikimit te videokolonoskopit duhet te jete midis 2-100 mm

Diametri i jashtem i tubit te futjes se videokolonoskopit duhet te jete maksimumi 12.9 mm

Videogastroskopi duhet te kete nje diameter te jashtem distal prej maksimumi 13.2 mm

Kanali I punes se videokolonoskopit duhet te kete nje diameter te brendshem prej te pakten 3.2 mm

Gjatesia e dobishme e punes se videogastroskopit te jete te pakten 1600 mm

Kapaciteti i lakimit te majes se videogastroskopit duhet te jete lart 180 grade, poshte 180 grade, djathtas 160 grade dhe majtas 160 grade

Skopi pervec kanalit uje/ajer te kete nje kanal te vecante per nxjerrjen e ujit me presion per pastrimin e lenteve nga papastertite dhe hemoragjite

Butonat e ajrit/ujit dhe aspirimit te videogastroskopit duhet deklarohet kompania se do i kembeje kur te konsumohen.

Te jete kompatibel/ mundesi integrimi me modulet e inteligjences artificiale

Kolonoskopi duhet te jete i pajisur me mekanizem kontrolli te fleksibilitetit, e cila i lejon doktorit ta beje trupin e endoskopit me shume ose me pak fleksibel, sipas situates, per te thjeshtuar penetrimin.

6. NJESIA ELEKTROKIRURGJIKALE

Elektrobisturi per perdorim ne procedura mono dhe bipolare. Per perdorim te gjere ne aplikacione si : kirurgji, endoskopi, gastroenterologji/ERCP etj

Tensioni ne hyrje min 220v - max240 v, 50/60 Hz

Fuqia elektrike e hyrjes min 1000VA

Fuqia maksimale e daljes 300W

Funksionet qe duhet te kryeje CUT, COAG

E pajisur me qark pacienti (pllake takezimi adult)

E pajisur me fishe qe lidhe gjeneratorin me aksesoret

E pajisur me monitorimin e fuqise ne dalje

E paisur me vete-testim te korrenteve te rrjedhjes

Kompensim i luhatjes ne rrjet

7. MAKINE LARESE DHE DEZINFEKTUESE AUTOMATIKE PER ENDOSKOPET

I pershtatshem per perdorim me dezinfektues te lengshem per te gjitha llojet e skopeve te ofruara

I pershtatshem per dezinfektues me nje perdorim (te perqendruar) si dhe me dezinfektues periodik te gatshem.

Pajisja te ofroje dy kontenier te vecante per ruajtjen e dizinfektanteve te ndryshem per perdorim te ndryshem (gastroskope, kolonoskope, bronkoskope etj) te cilet nuk perzihen me njeri-tjetrin dhe nuk kontaminojne njeri tjetrin.

Pajisja te mundesoje dezinfektimin e dy endoskopeve ne te njejten kohe per te kursyer kohe dhe solucione

Pajisja te ofroje nje gjeresi te mjaftueshme per akomodimin e dy endoskopeve gjate larjes pa i perkulur shume ato.

Pajisja te kryeje dezinfektimin e endoskopeve te te gjitha markave

Sistemi te ofroje gjuhen angleze per menune e perdorimit dhe mesazhet e paralajmerimit-gabimit

Te zoteroje disa programe automatike te larjes

Pas cdo larje, sistemi vet-pastron lavamanin dhe rezervuarët dhe i bën ato gati për larje tjetër. Pajisja te kete ekran LCD dhe te ofroje aksesimin e shpejte te programeve me te perdorura me shortcut dhe/ ose tastierë me prekje per kontrolle.

Paisja te tregoje numrin e operacioneve të dezinfektimit të papërfunduara ose të përfunduara, kohën totale të punës dhe kohën e ndryshimit të filtrit, si dhe paralajmëron përdoruesin në mënyrë të dëgjueshme dhe vizuale për ndryshime.

Paisja siguron dozim të saktë te solucioneve me sistemin e dozimit të lidhur me dezinfektuesin e përqendruar, pastruesin enzimatik dhe rezervuarin e alkoolit.

Sistemi te ofroje kyçje automatike te mbulesës se paisjes gjatë operimit qe nuk lejon hapjen gjatë periudhës së larjes (EN 15883).

Sistemi te ofroje mbrojtje elektrike per te mbrojtur cdo perdorues nga rreziku i rrjedhjes se rrymes

Sistemi te siguroje që uji i përdorur të dërgohet automatikisht në sistemin e derdhjes se ujerave

Sistemi te jete i pajisur me rrota per tu zhvendosur lehtesisht nga një vend në tjetrin, dhe në të njëjtën kohë rrotat të jene te pajisura me frena për tu fiksuar në vend.

Ajri i furnizuar në kanalet e endoskopit te sterilizohet nga sistemi i filtrit Hepa (EN 15883).

Mbulesa e lavamanit te parandaloje ndotjen nga brenda-jashtë ose nga jashtë-brenda.

Paisja te mundesoje shkarkim manual të rezervuarëve të solucioneve dhe te siguroje mbetje minimale në rezervuar pas shkarkimit.

Sistemi i tharjes te jete me opsione të rregullueshme Alkool-Ajër ose vetëm Ajër, duke siguruar tharje më të mirë të brendësisë së endoskopëve

Pajisja te ofroje programe te larjes, per te realizuar te gjitha proceset automatike te larjes .

Sistemi te punoje me AC 220 / 230V 50/60 Hz

Pajisja te vije me kampionet e dizifektueseve per berjen e testimit te paisjes ne momentin e instalimit dhe tranjimin e personelit per perdorimin e paisjes

8. AKSESORE TE TJERE TE SISTEMIT ENDOSKOPIK QE DUHET TE JENE TE PERFSHIRE:

Monitori i sistemit (i klases mjekesore)

Duhet te jete i teknologjise LED , te pakten 27 inch

Rezolucioni imazhit te pakten 1920 x 1080 piksel

Monitori te kete hyrje DVI ose / dhe 3G SDI

Karreli

Ne karrelin e ofruar te gjitha kabllot e lidhjeve elektrike duhet te jene ne gjendje te fiksohen ne nje seksion.

Sistemi duhet te jete i afte te lidhet ne rrjetin e ushqimit me nje kabllo te vetme lidhese.

Duhet te mbaje procesorin dhe monitorin e ofruar

Duhet te jete ne gjendje te mbaje te pakten 2 endoskope dhe per kete duhet te kete nje vares mbajtese ne karrelin transportues

Duhet te kete te pakten 2 rrota me mekanizem bllokimi

Shtrati

Baza dhe kolona te jene prej celik inoxi ose i lyer me boje elektrostatische . Te jene te pastrueshme lehte dhe te dezifektueshme.

Tavolina operatore duhet te jete e paisur me rrota per te levizur dhe me frena per ta fiksuar ne vend.

Te jete e mundur te behet regullimi i lartesisë

Shtrati ekzaminimit te jete me 3 ndarje

Gjatesia e shtratit duhet te jete jo me e vogel se 1900 mm dhe gjeresia e shtratit jo me pak se 500 mm

Pjesa e kembeve te shtratit duhet te jete e levizshme

Krahjet anesore te jene te mbylluya me mekanizem automatik ose te jete i paisur me aksesoret per mbajtjen e kraheve ne pozicionin lateral

Pesha maksimale e pacientit qe duhet te suportoje nuk duhet te jete me e vogel se 200 kg

Kendi i levizjes te pllakes te shpines jo me pak se lart 75°, poshte 15°

Kendi i levizjes te pllakave te kembeve jo me pak se, lart 15°, poshte 85° dhe anesore 90°

Kendi i levizjes trendelenburg dhe anasjelltas jo me pak se 22°/22°

Rregullimi i ures jo me pak se 120 mm

Kendi i animit (majtas, djathtas) jo me pak se 20°/20°,

Aksesore te tjere qe duhet te jene te perfshire:

Biopsy forceps oval fenestrated per kanal pune 2.8 mm dhe me gjatesi 1500-1600 mm dhe 2200-2400 mm.

Ovale snares me diameter laku 30 mm dhe diameter trupi 2.4 mm dhe gjatesi minimalisht 2200 mm.

Hexagonal snare me diameter laku 25 - 30 mm dhe me diameter trupi 2.4 mm dhe gjatesi minimalisht 2200 mm

Gjilpera per sclerotherapy, nje me gjatesi totale 1600 - 2000 mm dhe maje gjilpere 6 mm per kanal pune me diameter 2.8 mm dhe nje me gjatesi totale 2000 - 2400 mm dhe maje gjilpere 4 mm per kanal pune me diameter 2.8 mm

Printer me ngjyra

Aksesore per pastrimin manual te sckopeve

Pajise per testimin e rrjedhjes te skopeve 1 cope

Blllokues kafshimi 100 cope (bite-block)

Solucion lares dhe desinfektues (te pershtshem per pajisjen larese) nga 10 liter

Garancia per paisjet e mesiperme te jete te pakten 3 (tre) vite

LOTI 7 – “PAJISJE DHE SISTEME MJEKESORE PER MONITORIMIN E PACIENTIT”:

Paisjet	Sasia
Sistemi i Monitorimit Fiziologjik ICU	1
Monitori pranë shtratit Lloji A: Monitorët e dhomës operative	2
Monitori i Shtratit Lloji B: Njësia e Kujdesit pas Anestezisë (PACU), ICU, Monitoruesit	15
Monitor Portable	3
Kabllimi / rrjeti	1
Monitor multifunksional (Temperature, Saturim Oksigjeni, FK, EKG, EtCO2)	3
Monitor (me presion arterial invaziv)	3
Monitor (me SPO2, PCO2, Tension arterial me manshete, Temperature, EKG, IBP)	10

Specifikimet teknike te vecanta:

***Për te gjitha teknologjite dhe sistemet e cituara te specifikimet teknike pranohen edhe ekuivalentet.**

1. Sistemi i Monitorimit Fiziologjik ICU

1. Të gjithë kompjuterat do të përdorin sistemin operativ Windows version i fundit, 64 bit
2. Çdo server do të përdorë Windows Server version i fundit
3. Çdo server i bazës së të dhënave do të përdorë MS SQL Server version i fundit
4. Siguron një aftësi qendrore të stacionit të shikimit
5. Siguron aftësinë e monitorimit të shtratit të shtratit

-
6. Monitori I pacientit te kete mundesin e rishikimit te te dhenave gjate monitorimit te pacientit njekohesisht me matjet akutale
 7. Kur rishikoni EKG me 12 drejtime kapje në stacionin e punës , format e valëve mund të jenë zgjeruar, manipuluar dhe matur në ekranin e stacionit të punës.
 8. Në gjendje të rishikojë të dhënat e monitoreve pranë shtratit dhe ato të lëvizshëm nga stacioni qendror.
 9. Siguroni një EKG me 12 drejtime kapje të fituar në monitorin e shtratit me specifikën gjinore algoritmi
 10. Siguroni një EKG me 12 drejtime kapje të afishuar në monitorin e shtratit me algoritmin specifik për moshën.
 11. Aftesi për të siguruar 12 drejtime kapje EKG . Sistemi do të sigurojë aftësinë për të analizuar dhe raportuar rëndësinë klinike me 12 drejtime kapje EKG. Për rëndësinë klinike, këto 12 drejtime kapje duhet të jenë në gjendje për tu krahasuar me 12 format e valëve të drejtimeve të ruajtura më parë.
 12. Siguron aftësinë për të marrë të dhënat e kaluara të pacientit pas shkarkimit përmes ndërfaqes së serverit.
 13. Siguron mundësinë e ndërfaqes me monitorët ekzistues të shenjave vitale.
Kjo do të jetë për të mbledhur dhe shfaqur parametrat në stacionin qendror dhe për të bërë në dispozicion të EMR. Kjo ndërfaqe të jetë e disponueshme në departamentet 6S, 5W & 5E.
 14. PPMTS do të përfshijë një metodë për të mbledhur, vlerësuar dhe menaxhuar klinikën e rasteve te alarmit në përputhje me Qëllimin Kombëtar të Sigurisë së Pacientit NPSG.06.01.01. ose ekuivalente
 15. Sistemi i monitorimit do të mbështesë shpërndarjen pa ndërprerje të fiziologjisë përkatëse, format e valës dhe të dhënat numerike & alarmet e ngjarjes së veprueshme të pacientit njoftimet / alarmet / alarmet për platformën ekzistuese të komunikimit. Kjo kërkesë përfshin punën me përdoruesit klinikë për të zhvilluar rrjedhat e duhura të njoftimit dhe strukturën e përshtatshme të përshkallëzimit. CS do të lejojë një përdorues të shohë të gjithë monitorët e shtratit që do të shoqërohet me zonën e veçantë të kujdesit dhe çdo pacient të lidhur me sistemin.
Kjo do të përfshijë një ekran, program kompjuterik, instalime, furnizim të pandërprerë të energjisë (UPS) dhe të gjitha lidhjet dhe aksesorët për të akomoduar monitorimin në distance dhe funksionalitetin.

Pajisja CS duhet të sigurojë tiparet dhe funksionalitetin e mëposhtëm:

1. Ekрани duhet të jetë minimumi 20 inç
2. Zbulimi i plotë
 - a Të paktën 72 orë
 - b Të paktën zgjedhja e përdoruesit 6 parametra për pacient
 - c Do të ruhen në stacionin qendror ose në një server të veçantëAftësia për të transferuar informacion të plotë të zbulimit nga një njësi në tjetrën në kohën e transferimit të pacientit
3. Numri i pacientëve të shfaqur në stacionin qendror do të jetë njësi specifike me deri në 16 pamje të njëkohshme në ekranin e vetëm.
4. Shfaq format e valëve dhe informacionin numerik për çdo parametër të zgjedhur nga përdoruesi
5. Mundëson përdoruesve të CS për të parë, rregulluar dhe reaguar me shpejtësi ndaj alarmeve.
6. Rishikimi i alarmit
 - a Të paktën 3 nivele alarmesh me alarme vizuale dhe dëgjimore
 - b Aftësia për të shtypur historinë e alarmit dhe të gjitha parametrat e matur
7. Historitë e aritmisë
8. Trendet grafike
9. Trendet tabelare

-
10. Pasqyrë e krevatit për çdo pacient në rrjet
 11. Ekran i prekjes dhe Tastiera dhe miu për të futur informacionin e pacientit Regjistruesi i shiritave me 12 kanale
 13. Printer lazer jo-pronësor
 14. Ekran jo-pronësor
 15. UPS për të furnizuar me procesor CS dhe monitoruar për të paktën 10 minuta
 16. Mundeson të gjitha paketat e monitorëve e pacientit të lidhur në rrjet fushat e kujdesit që do të shikohen në CS dhe në çdo sistem të klientit CS të rrjetëzuar me CS.
a Në rrjet për të lejuar shikimin e pacientëve në njësi të tjera nga çdo qendër stacioni.
 17. Përfshini karakteristikat që mundësojnë diagnostikimin në distancë, zgjidhjen e problemeve dhe mirëmbajtja e pajisjeve.

2. **Monitori pranë shtratit Lloji A: Monitorët e dhomës operative**

Monitoruesi OR do të lejojë përdoruesit të monitorojnë një larmi të gjerë të parametrave zakonisht përdoren në mjedisin OSE. Këto monitorë do të përfshijnë të gjithë lidhjet dhe aksesorët për të siguruar veçoritë dhe funksionalitetin e mëposhtëm:

1. Në rrjet me aftësinë për të parë monitorë të tjerë të pacientëve brenda rrjetit përmes OSE monitor i pacientit.
2. Dizajnoni karakteristika që maksimizojnë hapësirën dhe aksesin në kompletet OSE. (montime në mur me krahë artikulues, montime karroce, bum tavani)
3. Përfshini pajisjen modulare për transferimin efikas të të dhënave të pacientit në departamente të ndryshme ose monitorë të lëvizshëm.
4. Minimumi i Ekranit 19 inç
5. Ekran me prekje
6. Moduli SpO2 - i pajtueshëm me teknologjinë Nellcor Oximax.
7. Sondat / sensorët SpO2:
8. Përdorni sensorë të ripërdorshëm, të disponueshëm ose të ripërdorshëm / të disponueshëm
9. Saktësia e ngopjes me oksigjen: 70-100% me% 3%
10. Monitorimi i presionit të gjakut (IVP) dhe jo-invaziv (IBP)
11. Aftësia për modulën e monitorimit të kapnografisë me grupe kabllorësh
12. Monitorimi i Temperaturës i Aktivizuar
13. Monitorimi i aritmisë me shumë plumba
- 14.12 Aftësia e EKG-së në plumb
15. Aftësia e Monitorimit ST
16. Monitorimi i daljes kardiake: Pushtuese / Jo-invazive
17. Aftësia e monitorimit të presionit venoz qendror
18. Moduli i indeksit bi-spektral (BIS)
19. Moduli ScvO2
20. Moduli i CO-End-Tidal (EtCO2)
21. Moduli i Presionit Intrakranial (ICP)

3. **Monitori i Shtratit Lloji B: Njësia e Kujdesit pas Anestezisë (PACU), ICU,**

Monitoruesit Kompleksë të Dhomave të Trajtimit

Monitori i Shtratit të Llojit B do të lejojë përdoruesin të monitorojë një larmi të gjerë parametrat e përdorur zakonisht në mjedisin PACU. Këta monitorë do të sigurojnë të gjitha lidhjet dhe pajisjet shtesë për të siguruar tiparet e mëposhtme dhe funksionaliteti:

1. Në rrjet me aftësinë për të parë monitorë të tjerë të pacientëve brenda rrjetit përmes monitori pacienti
2. Karakteristikat e projektimit që maksimizojnë hapësirën dhe aksesin në dhomën e pacientit. (montime me krahene mur artikulues, montime karroce, etj.)
3. Do të përfshijë pajisje modulare për transferim efikas të të dhënave të pacientit në të ndryshme departamente ose monitorë portabël.

-
4. Minimumi i Ekranit 19 inç
 5. Ekran me prekje
 6. Moduli SpO2.
 7. Sondat / sensorët SpO2:
 8. Mund të përdorë sensorë të ripërdorshëm, të disponueshëm, ose të ripërdorshëm / të disponueshëm
 9. Saktësia e ngopjes me oksigjen: 70-100% me% 3%
 10. Monitorimi i presionit të gjakut (IVP) dhe jo-invaziv (IBP)
 11. Moduli i monitorimit të kapnografisë i aktivizuar me grupe kabllësh
 12. Monitorimi i Temperaturës i Aktivizuar
 13. Monitorimi i aritmisë me shumë plumba
 - 14.12 Aftësia e EKG-së në plumb
 15. Monitorimi i daljes kardiake: Invazive
 16. Monitorimi i daljes kardiake: Jo-invazive
 17. Aftësia e monitorimit të presionit venoz qendror
 18. Aftësia e monitorimit të presionit pulmonar, PAS, PAD, PAWP
 19. Moduli ScvO2
 20. Moduli i CO-End-Tidal (EtCO2)
 21. Moduli i Presionit Intrakranial (ICP)

4. Monitor Portable

Monitorët Portabël do të montohen në një stendë të lëvizshme. Monitorë Portabël do të sigurojë të gjitha lidhjet dhe aksesoret për të siguruar tiparet e mëposhtme dhe funksionaliteti:

1. Ekran me prekje
2. Moduli SpO2 - i pajtueshëm me teknologjinë Nellcor Oximax ose ekuivalente
3. Sondat / sensorët SpO2:
4. Mund të përdorë sensorë të ripërdorshëm, të disponueshëm, ose të ripërdorshëm / të disponueshëm
5. Saktësia e ngopjes me oksigjen: 70-100% me% 3%
6. Monitorimi i presionit të gjakut invaziv (IVP) dhe jo invaziv (IBP)
7. Monitorimi i kapnografisë i aktivizuar me grupe kabllësh
8. Monitorimi i Temperaturës i Aktivizuar
9. Monitorimi i aritmisë me shumë plumba
- 10.12 Aftësia e EKG-së në plumb
11. Aftësia e Monitorimit ST
12. Moduli CO2 (EtCO2) i baticës
13. I aftë për të dërguar të dhëna përsëri në çdo stacion qendror të rrjetëzuar

5. Kabllimi / rrjeti

Operatori Ekonomik duhet të deklarojë se do të sigurojë:

Sistemi Shendetësor duhet të sigurojë një lidhje të vetme të rrjetit CAT6a për secilin monitor pranë shtratit dhe stacionit qendror.

Kontraktuesi do të sigurojë PPMTS me kerkesat e mëposhtme duke përdorur rrjeti ekzistues kur plotëson specifikimet:

1. Të gjitha kabllot dhe aksesoret për të siguruar një sistem të plotë dhe funksional
- 2 Të gjitha linjat e kabllëve mbi tavan duhet të mbështillen me kravatë dhe të vendosen në sirtarin e kabllëve, në një kanal, ose i përcjellë siç duhet nëpër zonën intersticiale për NFPA 70: kodet NEC.
- 3 Kabllot duhet të bashkohen për standardet e pranuar komerciale, veçanërisht kur kabllot konvergojnë në harduerin e rrjetit.
- 4 Kabllot duhet të shënohen në secilin skaj duke treguar pikën e mbarimit të tjetrit fundi

5 Ngjyrat e kabllave duhet të koordinohen dhe miratohen nga COR/ ose ekuivalent para instalimit.

6 Të gjitha kabllot e rrjetit, përfundimet dhe çdo panele patch-je të përdorura do të jenë CAT6a/ ose ekuivalent të certifikuar.

7 Të gjithë kabllot do të përfundojnë në përputhje me TIA568A/ ose ekuivalent.

8 Çdo kabëll që kalon nëpër hapësirën e plenumit do të vlerësohet në plenum sipas NEC ose ekuivalent

dhe kodet e zbatueshme të zjarrit.

9 Të gjitha drejtimit e kabllave do të testohen dhe certifikohen në përputhje me TSB-67 dhe Rishikimet TIA / EIA 568-A ose TIA / VNM e fundit

10 Konfiguruar për të parë pacientët në të gjithë spitalin ose zonat e kujdesit.

11 I gjithë hardueri i rrjetit do të montohet në një dhomë të caktuar nga AK.

Ndërfaqja HL7

Kontraktuesi do të sigurojë një ndërfaqe HL7 për PPMTS-në që lejon shkëmbimin e të dhëna nga pajisjet e kujdesit përmes mesazheve HL7.

Sistemi i informacionit dhe Ruajtje e të dhënave

Stacioni i punës i shërbimit

Kontraktuesi do të sigurojë një stacion pune të shërbimit PPMTS që lejon mirëmbajtjen duke u lidhur me rrjetin e monitorimit të pacientit për të kryer diagnostikimin, zgjidhjen e problemeve dhe mirëmbajtjen. Stacioni i punës i Shërbimit do të përfshijë lidhje në distance me shërbimet diagnostike të mbështetura nga Kontraktori.

6. Lloji i Pajisjes: Monitor multifunksional (Temperature, Saturim Oksigjeni, FK, EKG, EtCO2)

Modul hemodinamik për EKG, RESP, SPO2, NIBP, TEMP. etj

Shfaqje e njëkohshme e 8 kanaleve / formave të valëve

Rendi dhe ngjyra e formave valore dhe parametrave numerikë duhet të zgjidhen nga përdoruesi

Ekran i sheshte me prekje (touchscreen) Display: Color TFT/ LED/ LCD min 15",

Përdoruesi të ketë mundësi për rregullimin e ndriçimit të ekranit. Preferohet kontrolli automatik i ndriçimit të ekranit bazuar në kushtet e dritës së ambientit.

Sistemi i monitorimit të pacientit duhet të jetë i tipit modular dhe i aftë të monitorojë pacientët , të rritur, pediatër me ekran në prekje dhe ndërfaqen e përdoruesit të butonit rrotullues.

Sistemi alarmues audio (i koduar me ton) dhe vizual (i koduar me ngjyra) sipas nivelit të alarmit

Volumi i rregullueshëm i alarmit (vëllimi i alarmit nuk mund të çaktivizohet ose zvogëlohet në nivelin e padëgjueshëm)

Mundësi komandimi me buton

Komandimi i monitorit: Celes knob (i rregullueshëm)

Regjistrim i të dhënave grafike dhe parametrave: 120 ore

I pajisur me një bateri backup

Mundësi komunikimi në rrjet (LAN)

Moduli / Funkcionet Hemodinamike

EKG:

EKG- 3/5 lead

Në gjendje të shfaqë një ose të gjitha lead e zgjedhur në të njëjtën kohë

Modalitetet e zgjedhshme për të rritur, pediatrik

Përgjigja e frekuencës: Diagnoza 0,05 - 100Hz

Monitor 0,5 - 40 Hz

Shpejtësia e spastrimit (mm / sek): 12,5, 25, 50

Diapazoni numerik i Rrahjeve të Zembrës min 15-350 bpm.

Saktësia e rrahjeve të zembrës: $\pm 1\%$

Analiza e devijimit të segmentit ST: -0.8- + 0.8mV

Saktësia ± 2 bpm.

Zbulim të segmentit -ST. Duhet të jetë analiza e integruar e segmentit ST dhe zbulimi i aritmisë (Minimumi i këtyre llojeve të aritmive sipas protokolleve ndërkombëtarë)

Me algoritem për aritmi dhe pacemaker.

Alarme vizuale dhe zanore.

Parametri i alarmit duhet të pulsojë me të kuqe në prani të alarmeve me përparësi të lartë (p.sh. dridhje ventrikulare dhe asistole) dhe të verdhë të verdhë në prani të alarmeve me përparësi të mesme ose të ulët (p.sh. sinjal i zhurmshëm, etj.)

Duhet të jetë në gjendje të zbulojë ritmin

Respirim:

Metoda: matje e impedances elektrike

Saktësia : ± 2 rpm.

Metoda e rezistencës duke përdorur ECG Leads për testim

Shkalla e frymëmarrjes (RR): 1-150 bpm

Aftësia për të matur intervalin e frymëmarrjes pediatrike dhe të rritur

Shpejtësia e spastrimit: 6,25, 12,5 mm / sek

Alarm i apnea-s i rregullueshëm

SpO2 (Saturimi i oksigjenit)

Diapazoni 1-100%. Saktësi ± 2 në rrezen 70-100%.

4 sensor SPO2 i ripërdorshëm (i Rritur dhe / Paediarik dhe./ Neonate) sipas kërkesës së përdoruesit, me 2 kabllot zgjatimi për monitor

Oksimetria e pulsit:

Numerike:% Saturimi i oksigjenit

Diapazoni: 0-100%

Numerike: Shkalla e Pulsit: 20-250 rrahje në minutë.

Forma e valës: Pulsit i plisizmografit me fuqinë e impulsitregues

Sensor për pacientë pediatër dhe të rritur

Me kufij të rregullueshëm të alarmit

Alarme vizuale dhe zanore

Presion i gjakut invaziv

Matja dhe shfaqja e njëkohshme e një minimumi prej 4 kanalesh, të tilla si (ART, CVP, ICP, LA)

Monitorimi sistolik, diastolik dhe mesatar i presionit (sipas llojit IBP)

Aftësia për monitorimin e presionit të pykës pulmonare

Diapazoni i matjes: -25 deri 350 mmHg

Saktësia E (me përjashtim të përcjellësit): $\pm 3\%$; Furnizuesi të specifikojë

Diapazoni i ekuilibrit zero: ± 200 mmHg

Me kufij të rregullueshëm të alarmit

Do të përfshihen kabllot / adaptorët e përshtatshëm të ndërfaqes ndërmjet monitorit dhe dhënësit

NIBP (Presioni i gjakut jo Invaziv)

Metoda: Oshilometri Automatike

Presioni i inflacionit (afërsisht): Të rriturit: 270 mmHg; Pediatrike: 180 mmHg

Menyrat: manuale/automatike/ e vazhdueshme.

Diapazoni: min 10-270mmHg. Saktësi ± 5 mmHg.

Monitorimi dhe shfaqja e presionit sistolik, diastolik dhe mesatar

Mbrojtje ndaj presioneve të larta.

Intervali i rregullueshëm ndërmjet matjeve (për aktivizimin automatik): 1 min deri në 2 orë

Diapazoni i presionit të inflacionit duhet të jetë sipas kategorisë së pacientit (i rritur dhe pediatrik)

Saktësia : ± 3 mmHg;

Deflacion automatik i manshetës nëse matja nuk merret pas: 120 - 170 sek

Kufijtë e rregullueshëm të alarmit

Temperatura:

2 kanale-1 sonde per matjen e temperatures minimalisht ne diapazonin: 10-45°C.

Rezolucioni: 0.1°C. Saktësia: ±0.1°C.

Karakteristikat e monitorimit të aritmisë:

Zbulimi dhe klasifikimi i avancuar i llojeve të ndryshme të aritmive për të gjithë pacientët kategoritë

Do të zbulojë dhe klasifikojë aritmitë duke përfshirë (por jo kufizuar në):

1. Fibrilacioni ventrikular
2. Takikardia ventrikulare
3. Takikardi Supraventrikulare
4. Bigeminia ventrikulare
5. Bradikardia e sinusit
6. Takikardia e sinusit
7. Karakteristikat e monitorimit të frymëmarrjes asistole:

-Një monitorim i frymëmarrjes përmes llogaritjes së rezistencës, përmes lead-it të EKG-së

-Diapazoni i matjes: 1 - 150 bpm

-Saktësia : ± 1 bpm;

-Koha e rregullueshme e apnesë

-Kufijtë e rregullueshëm të alarmit

Karakteristikat e analizës së segmentit ST:

Monitorimi dhe analiza e përparuar e devijimit të segmentit ST për të rriturit dhe pediatriinë

Analizë e vazhdueshme e ST për 5 drejtime

Pikat e rregullueshme ISO dhe ST për secilin avantazh

Kufijtë e rregullueshëm të alarmit

Karakteristikat e Modulit EtCO₂:

Te jete me teknologji sidestream

Vlerat dhe format e valëve të përqendrimit të CO₂ të inspiruara dhe të ekspiruar

Diapazoni i matjes: 0 deri 100 mmHg

Saktësia 5%;

Me kufij të rregullueshëm të alarmit

Trendet:

Trendet për të paktën 72-96 orë me paraqitje grafike dhe tabelare për të gjitha parametrat

Aksesore:

1. Sensori i gishtit për të rritur, pediatrik, (me shume perdorime)
3. Tub gome NIBP
4. Mansheta NIBP për pacientë të rritur
5. Mansheta NIBP për pacientët pediatrik
6. Kabllo EKG me 3-Lidhje
7. Kabllo EKG me 5-Lidhje
8. Sonda e Temperaturës Rektale dhe Lëkura
9. IBP Cable Qty 2 me shume perdorime
10. Shndërruesit nje perdorimesh IBP – 10 cope
11. Set tubash njeperdorimesh per sidesteam CO₂ – 10 cope
12. Mbështetëse për montim në mur
13. Manuali i funksionimit
14. Konektor per EKG me 3-lead. Set 10x elektroda me nje perdorim.
15. Sensor SpO₂ Adult me shume perdorime me kabell dhe konektor elektrik.
16. Sonde temperature.
17. Bateri e integruar e rikarikueshme per pune normale per 3 ore.

Kërkesat e energjisë: 220V, 50Hz

18. Azhornim Software free

19. Trolley

Sistemi duhet të jetë i plotë me të gjitha aksesoret e pjesëve, duke përfshirë, Kabllot EKG, Sensorët Spo2, Tubin NIBP me manshetë, Sondat e Temperaturës, Bateritë ose ndonjë pajisje tjetër shtesë që kërkohet për matjen e të gjithë parametrave të zgjedhur më sipër me pajisjet e disponueshme dhe të konsumueshme për Pacientët e Rritur dhe Peditër.

7. Lloji i Pajisjes : Monitor (me presion arterial invaziv)

Monitor Modular per ICU Adult me:

- a) modul hemodinamik per ECG, RESP, SPO2, NIBP, TEMP, IBP
- b) porte per module te tjera

Karakteristikat:

Format e valeve: Deri ne 8,

Ekran i sheshte me prekje (touchscreen) TFT/LCD min 12", rezolucion 800 x 600

Komandimi i monitorit: Celes knob (i rregullueshem)

Regjistrim i te dhenave grafike dhe parametrave: 120 ore

Mundesi komunikimi ne rrjet (LAN)

Moduli / Funkzionet Hemodinamike

EKG:

EKG- 3/5 lead

Diapazoni min 30-300 bpm.

Saktesia ± 5 bpm. Zbulim te segmentit -ST.

Me algoritem per aritmi dhe pacemaker.

Alarme vizuale dhe zanore.

Respirimi:

Metoda: matje e impedances elektrike

Diapazoni: 5-120rpm (te rritur); 5-150 rpm (porsalindur/femije)

Saktesia : ± 5 rpm

SpO2 (Saturimi i oksigjenit)

Diapazoni: 1-100%. Saktesi ± 2 ne rrezen 70-100%.

NIBP(Presioni i gjakut jo Invaziv)

Metoda: Oshilometri Automatike

Menyrat: manuale/automatike/vazhdueshme.

Diapazoni: min 10-270mmHg. Saktesi ± 5 mmHg.

Tipi i matjes: sistolik, diastolik dhe mesatar.

Mbrojtje ndaj presioneve te larta.

Temperatura: 2 kanale-1sonde per matjen e temperatures ne diapazonin: 10-45°C.

Rezolucion: 0.1°C. Saktesia: ± 1 °C.

IBP (Presioni i gjakut invaziv)

Mundesi matje me 2- kanale

Intervali i matjes: -50÷300 mmHg.

Saktesia e matjes: ± 5 %.

Aksesore:Konektor per EKG me 3-lead. Set 10x elektroda me nje perdorim.Manshete NIBP Adult.Sensor SpO2 Adult me shume perdorime me kabull dhe konektor elektrik.Sonde temperature.Bateri e integruar e rikarikueshme per pune normale per 2 ore.Set monitorimi per presionin invaziv (Kabell + 5x transducer njeperdorimesh); Trolley

Ushqimi: Linje AC: 220V; 50Hz ose nga bateria e integruar

8. Lloji i Pajisjes: Monitor (me SPO2, PCO2, Tension arterial me manshete, Temperature, EKG, IBP)

Monitor Modular per ICU Adult me:

- a) modul hemodinamik per ECG, RESP, SPO2, NIBP, TEMP.
- b) porte per module te tjera

Karakteristikat:

Format e valeve: Deri ne 8

Ekran i sheshte me prekje (touchscreen) TFT/LCD min 12", rezolucion 800 x 600
 Komandimi i monitorit: Celes knob (i rregullueshem)
 Regjistrim i te dhenave grafike dhe parametrave: 120 ore
 Mundesi komunikimi ne rrjet (LAN)
 Moduli / FunkSIONET Hemodinamike
 EKG:
 EKG- 3/5 lead
 Diapazoni min 30-300 bpm.
 Saktesia ± 5 bpm.
 Zbulim te segmentit –ST.
 Me algoritem per aritmi dhe pacemaker.
 Alarme vizuale dhe zanore.
 Respirimi:
 Metoda: matje e impedances elektrike
 Diapazoni: 5-120rpm (te rritur); 5-150rpm (porsalindur/femije)
 Saktesia : ± 5 rpm.
 SpO2 (Saturimi i oksigjenit)
 Diapazoni: 1-100%.
 Saktesi ± 2 ne rrezen 70-100%.
 NIBP(Presioni i gjakut jo Invaziv)
 Metoda: Oshilometri Automatike
 Menytrat: manuale/automatike/vazhdueshme.
 Diapazoni: min 10-270mmHg. Saktesi ± 5 mmHg.
 Tipi i matjes: sistolik, diastolik dhe mesatar.
 Mbrojtje ndaj presioneve te larta.
 Temperatura:
 2 kanale - 1 sonde per matjen e temperatures ne diapazonin: 10-45°C.
 Rezolucion: 0.1°C.
 Saktesia: ± 1 °C.
 IBP (Presioni i gjakut invaziv)
 Mundesi matje me 2- kanale
 Intervali i matjes: -50÷300 mmHg.
 Saktesia e matjes: ± 5 %.
 Aksesore:
 Konektor per EKG me 3-lead.
 Set 10x elektroda me nje perdorim.
 Manshete NIBP Adult.
 Sensor SpO2 Adult me shume perdorime me kabell dhe konektor elektrik.
 Sonde temperature.
 Bateri e integruar e rikarikueshme per pune normale per 2 ore.
 Set Monitorimi per presionin invaziv (Kabell + 5x transducer njeperdorimesh)
 Trolley
 Ushqimi: Linje AC: 220V; 50Hz. – Ose nga Bateria e integruar
 Matje e nivelit te CO2 ne frymemarrjen e pacientit ne intervalin: 0÷99 mmHg.
 Saktesia e matjes: ± 10 %
 Set aksesore monitorimi per modulin e gazeve (10x linja monitorimi + 10x water trap)

Garancia per paisjet e mesiperme te jete te pakten 3 (tre) vite

LOTI 8 – “SISTEMI I MONITORIMIT FIZIOLOGJIK DHE I TELEMETRISE SE PACIENTIT”:

Paisjet	Sasia
Sistem monitorimi pacienti me telemetri	1

Monitori pranë shtratit Lloji A: Monitorët e dhomës operative	1
Monitori i Shtratit Lloji B: Njësia e Kujdesit pas Anestezisë (PACU), ICU, Monitoruesit	1
Monitori i Shtratit Lloji C:	1
Monitori i Transportit	2
Monitor Portable	2
Sistemi i Telemetrise	1
Kabllimi / rrjeti	1

***Për te gjitha teknologjite dhe sistemet e cituara te specifikimet teknike pranohen edhe ekuivalentet.**

Specifikimet teknike te vecanta:

1. Sistem monitorimi pacienti me telemetri

1. Të gjithë kompjuterat do të përdorin sistemin operativ Windows version i fundit, 64 bit
2. Çdo server do të përdorë Windows Server version i fundit
3. Çdo server i bazës së të dhënave do të përdorë MS SQL Server version i fundit
4. Siguron një aftësi qendrore të stacionit të shikimit
5. Siguron aftësinë e monitorimit të shtratit të shtratit
6. Monitori I pacientit te kete mundesin e rishikimit te te dhenave gjate monitorimit te pacientit njekohesisht me matjet akutale.
7. Kur rishikoni EKG me 12 drejtime kapje në stacionin e punës , format e valëve mund të jenë zgjeruar, manipuluar dhe matur në ekranin e stacionit të punës.
8. Në gjendje të rishikojë të dhënat e monitoreve pranë shtratit dhe ato të lëvizshëm nga stacioni qendror.
9. Siguroni një EKG me 12 drejtime kapje të fituar në monitorin e shtratit me specifikën gjinore algoritmi
10. Siguroni një EKG me 12 drejtime kapje të afishuar në monitorin e shtratit me algoritmin specifik për moshën.
11. Aftësi për të siguruar 12 drejtime kapje EKG . Sistemi do të sigurojë aftësinë për të analizuar dhe raportuar rëndësinë klinike me 12 drejtime kapje EKG. Për rëndësinë klinike, këto 12 drejtime kapje duhet të jenë në gjendje për tu krahasuar me 12 format e valëve të drejtimeve të ruajtura më parë.
12. Siguron forma të valëve të Zbulimit të Plotë nga monitori i pacientit që mund të jenë shkarkuar në sistemin ekzistues për analizën retrospektive holter.
13. Siguron aftësinë për të marrë të dhënat e kaluara të pacientit pas shkarkimit përmes ndërfaqes së serverit.
14. Kjo do të jetë për të mbledhur dhe shfaqur parametrat në stacionin qendror dhe për të bërë në dispozicion të EMR. Kjo ndërfaqe të jetë e disponueshme në departamentet 6S, 5W & 5E.
15. PPMTS do të përfshijë një metodë për të mbledhur, vlerësuar dhe menaxhuar klinikën e rasteve te alarmit në përputhje me Qëllimin Kombëtar të Sigurisë së Pacientit NPSG.06.01.01.
16. Sistemi i monitorimit do të mbështesë shpërndarjen pa ndërprerje të fiziologjisë përkatëse, format e valës dhe të dhënat numerike & alarmet e ngjarjes së veprueshme të pacientit njoftimet / alarmet / alarmet për platformën ekzistuese të komunikimit pa telefon. Kjo kërkesë përfshin punën me përdoruesit klinikë për të zhvilluar rrjedhat e duhura të njoftimit dhe strukturën e përshtatshme të përshkallëzimit. CS do të lejojë një përdorues të shohë të gjithë monitorët e rrjetave të shtratit dhe telemetrisë qe do te shoqërohet me zonën e veçantë të kujdesit dhe çdo pacient të lidhur me sistemin.

Kjo do të përfshijë një ekran, program kompjuterik, instalime, furnizim të pandërprerë të energjisë (UPS) dhe të gjitha lidhjet dhe aksesorët për të akomoduar monitorimin në distance dhe funksionalitetin.

Pajisja CS duhet të sigurojë tiparet dhe funksionalitetin e mëposhtëm:

1. Ekranin duhet të jetë minimumi 20 inç
2. Zbulimi i plotë
 - a Të paktën 72 orë
 - b Të paktën zgjedhja e përdoruesit 6 parametra për pacient
 - c Do të ruhen në stacionin qendror ose në një server të veçantë
- Aftësia për të transferuar informacion të plotë të zbulimit nga një njësi në tjetrën në kohën e transferimit të pacientit
3. Numri i pacientëve të shfaqur në stacionin qendror do të jetë njësi specifike me deri në 16 pamje të njëkohshme në ekranin e vetëm.
4. Shfaq format e valëve dhe informacionin numerik për çdo parametër të zgjedhur nga përdoruesi
5. Mundëson përdoruesve të CS për të parë, rregulluar dhe reaguar me shpejtësi ndaj alarmeve.
6. Rishikimi i alarmit
 - a Të paktën 3 nivele alarmesh me alarme vizuale dhe dëgjimore
 - b Aftësia për të shtypur historinë e alarmit dhe të gjitha parametrat e matur
7. Historitë e aritmisë
8. Trendet grafike
9. Trendet tabelare
10. Pasqyrë e krevatit për çdo pacient në rrjet
11. Ekranin i prekjes dhe Tastiera dhe miu për të futur informacionin e pacientit Regjistruesi i shiritave me 12 kanale
13. Printer lazer jo-pronësor
14. Ekran jo-pronësor
15. UPS për të furnizuar me procesor CS dhe monitoruar për të paktën 10 minuta
16. Lejoni të gjitha paketat e telemetrisë dhe / ose monitorët e pacientit të lidhur në rrjet fushat e kujdesit që do të shikohen në CS dhe në çdo sistem të klientit CS të rrjetëzuar me CS.
 - a Në rrjet për të lejuar shikimin e pacientëve në njësi të tjera nga çdo qendër stacioni.
17. Përfshini karakteristikat që mundësojnë diagnostikimin në distancë, zgjidhjen e problemeve dhe mirëmbajtja e pajisjeve.

2. Monitori pranë shtratit Lloji A: Monitorët e dhomës operative

Monitoruesi OR do të lejojë përdoruesit të monitorojnë një larmi të gjerë të parametrave zakonisht përdoren në mjedisin OSE. Këto monitorë do të përfshijnë të gjithë lidhjet dhe aksesorët për të siguruar veçoritë dhe funksionalitetin e mëposhtëm:

1. Në rrjet me aftësinë për të parë monitorë të tjerë të pacientëve brenda rrjetit përmes OSE monitorit të pacientit.
2. Dizajnoni karakteristika që maksimizojnë hapësirën dhe aksesin në kompletet OSE. (montime në mur me krahë artikulues, montime karroce, bum tavani)
3. Përfshini pajisjen modulare për transferimin efikas të të dhënave të pacientit në departamente të ndryshme ose monitorë të lëvizshëm.
4. Minimumi i Ekranit 19 inç
5. Ekran me prekje
6. Moduli SpO2 - i pajtueshëm me teknologjinë Nellcor Oximax.
7. Sondat / sensorët SpO2:
8. Përdorni sensorë të ripërdorshëm, të disponueshëm ose të ripërdorshëm / të disponueshëm
9. Saktësia e ngopjes me oksigjen: 70-100% me% 3%
10. Monitorimi i presionit të gjakut (IVP) dhe jo-in vaziv (IBP)
11. Aftësia për modulën e monitorimit të kapnografisë me grupe kabllësh

-
12. Monitorimi i Temperaturës i Aktivizuar
 13. Monitorimi i aritmisë me shumë plumba
 14. EKG 12 lead (kanale)
 15. Aftësia e Monitorimit ST
 16. Monitorimi i daljes kardiake: Pushtuese / Jo-invazive
 17. Aftësia e monitorimit të presionit venoz qendror
 18. Moduli i indeksit bi-spektral (BIS)
 19. Moduli ScvO2
 20. Moduli i CO-End-Tidal (EtCO2)
 21. Moduli i Presionit Intrakranial (ICP)

3. Monitori i Shtratit Lloji B: Njësia e Kujdesit pas Anestezisë (PACU), ICU, Monitoruesit

Kompleksë të Dhomave të Trajtimit

Monitori i Shtratit të Llojit B do të lejojë përdoruesin të monitorojë një larmi të gjerë parametrat e përdorur zakonisht në mjedisin PACU. Këta monitorë do të sigurojnë të gjitha lidhjet dhe pajisjet shtesë për të siguruar tiparet e mëposhtme dhe funksionaliteti:

1. Në rrjet me aftësinë për të parë monitorë të tjerë të pacientëve brenda rrjetit përmes monitori pacienti
2. Karakteristikat e projektimit që maksimizojnë hapësirën dhe aksesin në dhomën e pacientit. (montime në mur me krahe artikulues, montime karroce, etj.)
3. Do të përfshijë pajisje modulare për transferim efikas të të dhënave të pacientit në departamente ose monitorë portabël të ndryshme.
4. Minimumi i Ekranit 19 inç
5. Ekran me prekje
6. Moduli SpO2 - I pajtueshem me teknologjine Nellxor Oximax ose ekuivalente.
7. Sondat / sensorët SpO2:
8. Mund të përdorë sensorë të ripërdorshëm, të disponueshëm, ose të ripërdorshëm / të disponueshëm
9. Saktësia e ngopjes me oksigjen: 70-100% me% 3%
10. Monitorimi i presionit të gjakut (IVP) dhe jo-invaziv (IBP)
11. Moduli i monitorimit të kapnografisë i aktivizuar me grupe kabllësh
12. Monitorimi i Temperaturës i Aktivizuar
13. Monitorimi i aritmisë me shumë plumba
14. EKG 12 lead (kanale)
15. Aftësia e monitorimit ST
16. Monitorimi i daljes kardiake: Invazive / Jo-invazive
17. Aftësia e monitorimit të presionit venoz qendror
18. Aftësia e monitorimit të presionit pulmonar, PAS, PAD, PAWP
19. Moduli ScvO2
20. Moduli i CO-End-Tidal (EtCO2)
21. Moduli i Presionit Intrakranial (ICP)

4. Monitori i Shtratit Lloji C:

ED Akute / Vezhgimi / GI ose ekuivalente

Riparimi / Radiologjia / Qëndrimi i shkurtër / CPRU / Dhomat e procedurave të kardiologjisë
Monitori i Shtratit të Llojit C duhet të montohet pranë shtratit të pacientit në një mënyrë që lejon rrjedhën e efektshme të punës me stafin e departamentit të urgjencës. Këta monitorë do të sigurojnë të gjitha lidhjet dhe aksesoret për të siguruar tiparet e mëposhtme dhe funksionaliteti:

Në rrjet me aftësinë për të parë monitorë të tjerë të pacientëve brenda rrjetit përmes monitorit të pacientit

Karakteristikat e dizajnit që maksimizojnë hapësirën dhe aksesin në dhomën e pacientit. (montuar ne mur me krahe artikulues, montime karroce, etj.)

Do të përfshijë pajisje modulare për transferim efikas të pacientit në departamente të ndryshme.

Minimumi i ekranit 15 inç

Ekran me prekje

Moduli SpO₂ - i pajtueshëm me teknologjinë Nellcor Oximax ose ekuivalente.

Sondat / sensorët SpO₂:

Përdorni sensorë të ripërdorshëm, të disponueshëm ose të ripërdorshëm / të disponueshëm

Saktësia e ngopjes me oksigjen: 70-100% me% 3%

Monitorimi i presionit të gjakut (IVP) dhe jo-in vaziv (IBP)

Monitorimi i kapnografisë i aktivizuar me grupe kabllosh

Monitorimi i Temperaturës i Aktivizuar

Monitorimi i aritmisë me shumë plumba

EKG 12 lead (kanale)

Aftësia e Monitorimit të ST

Moduli CO₂ (EtCO₂) i baticës

5. Monitori i Transportit

Monitoruesit e Transportit do të barten me dorë dhe do të kërkohen vetëm nëse i Kontraktorit Monitorët pranë shtratit nuk kanë aftësinë të veprojnë gjithashtu si një transportim dore monitor. Këta monitorë do të përdoren në fusha të ndryshme të kujdesit. Monitoruesit do të jenë

gjithashtu të përdoret në transferimin e pacientëve në dhe nga zonat e kujdesit në institucionin mjekësor.

Monitoruesit e Transportit duhet të sigurojnë të gjitha lidhjet dhe aksesoret për të siguruar karakteristikat e mëposhtme dhe funksionalitetin:

1. Ekran me prekje

2. Doreza e bartjes dhe opsionet e ndryshme të montimit për transport efektiv

3. Funksionim i zgjatur i baterisë me minimum katër orë punë.

4. Moduli SpO₂ - i pajtueshëm me teknologjinë Nellcor Oximax.

5. Sondat / sensorët SpO₂:

6. Përdorni sensorë të ripërdorshëm, të disponueshëm ose të ripërdorshëm / të disponueshëm

7. Saktësia e ngopjes me oksigjen: 70-100% me% 3%

8. Monitorimi i presionit të gjakut invaziv dhe jo-in vaziv

9. Kapnografia e mundësuar me grupe kabllosh

10. Monitorimi i Temperaturës i Aktivizuar

11. Monitorimi i aritmisë me shumë plumba

12.12 Aftësia e EKG-së në plumb

13. Aftësia e Monitorimit ST

14. I aftë për të dërguar të dhëna përsëri në një stacion qendror

15. Karakteristikat e dizajnit që mundësojnë transferimin e thjeshtë të të dhënave nga departamenti në departamenti.

6. Monitor Portable

Monitorët Portabël do të montohen në një stendë të lëvizshme. Monitori Portabël do të sigurojë të gjitha lidhjet dhe aksesoret për të siguruar tiparet e mëposhtme dhe funksionaliteti:

1. Ekran me prekje

2. Moduli SpO₂ - i pajtueshëm me teknologjinë Nellcor Oximax ose ekuivalente.

3. Sondat / sensorët SpO₂:

4. Mund të përdorë sensorë të ripërdorshëm dhe/ ose të disponueshëm,

5. Saktësia e ngopjes me oksigjen: 70-100% me% 3%

-
6. Monitorimi i presionit të gjakut invaziv (IVP) dhe jo invaziv (IBP)
 7. Monitorimi i kapnografisë i aktivizuar me grupe kabllorësh
 8. Monitorimi i Temperaturës i Aktivizuar
 9. Monitorimi i aritmisë me shumë plumba
 - 10.12 Aftësia e EKG-së në plumb
 11. Aftësia e Monitorimit ST
 12. Moduli CO2 (EtCO2)
 13. I aftë për të dërguar të dhëna përsëri në çdo stacion qendror të rrjetëzuar

7. Sistemi i Telemetrie HW.

Duhet të ofrohet një sistem telemetrie me mbulim antenash në Terapinë Fizike, Qëndrimi i Shkurtër, CPRU, ED, SICU, 5E, 5W, 5N.

Sistemi i Telemetrie duhet të sigurojë të gjitha lidhjet dhe aksesorët për të siguruar karakteristikat e mëposhtme dhe funksionalitetin:

1. Pajisja që do të mbahet nga pacienti duhet të mundësojë monitorimin me WiFi të të dhënave fiziologjike
2. Transmeton nga minimalisht 400MHz deri në minimalisht 600 MHz
3. Lejon shikimin në distance nga stacioni qendror i monitorimit
4. Funksionaliteti i Monitorimit: EKG, monitorimi i aritmisë me shumë drejtime dhe monitorim i SPO2
5. Pajisja transmetuese do të ketë një jetëgjatësi minimale të baterisë prej 48 orësh pune të vazhdueshme

8. Kabllimi / rrjeti

Operatori Ekonomik duhet të deklarojë se do të sigurojë:

Sistemi Shëndetësor do të sigurojë një lidhje të vetme të rrjetit CAT6a për secilin monitor pranë shtratit dhe stacionit qendror.

Nëse më shumë kërkohen nga kontraktori, ata duhet të ndjekë detajet e kabllorëve vetëm pasqerë ose të ofrojë alternativa të tjera të lidhjes. Nëse ka tarifë për të kualifikuar rrjetin ekzistues ju lutemi përshkruani dhe përfshini.

Kontraktuesi do të sigurojë PPMTS me kërkesat e mëposhtme duke përdorur rrjetin ekzistues kur plotëson specifikimet:

1. Të gjitha kabllot dhe aksesorët për të siguruar një sistem të plotë dhe funksional
- 2 Të gjitha linjat e kabllorëve mbi tavan duhet të mbështillen me kravatë dhe të vendosen në sirtarin e kabllorëve, në një kanal, ose i përcjellë siç duhet nëpër zonën intersticiale për NFPA 70: kodet NEC.
- 3 Kabllot duhet të bashkohen për standardet e pranuar komerciale, veçanërisht kur kabllot konvergojnë në harduerin e rrjetit.
- 4 Kabllot duhet të shënohen në secilin skaj duke treguar pikën e mbarimit të tjetrit fundi
- 5 Ngjyrat e kabllorëve duhet të koordinohen dhe miratohen nga COR para instalimit.
- 6 Të gjitha kabllot e rrjetit, përfundimet dhe çdo panele patch-je të përdorura do të jenë CAT6a të certifikuar.
7. Çdo kabëll që kalon nëpër hapësirën e plenumit do të vlerësohet në plenum sipas NEC dhe kodet e zbatueshme të zjarrit ose ekuivalente.
8. Të gjitha drejtimitet e kabllorëve do të testohen dhe certifikohen në përputhje me TSB-67 dhe Rishikimet TIA / EIA 568-A ose TIA / VNM e fundit ose ekuivalente
- 10 Konfiguruar për të parë pacientët në të gjithë spitalin ose zonat e kujdesit.
- 11 I gjithë hardueri i rrjetit do të montohet në një dhomë të caktuar nga AK.

Ndërfaqja HL7

Kontraktuesi do të sigurojë një ndërfaqe HL7 për PPMTS-në që lejon shkëmbimin e të dhënave nga pajisjet e kujdesit përmes mesazheve HL7.

Te siguroje Sistemi i informacioni, regjistrim te te dhenave

Ndërfaqe të Tjera

Per keto kërkesa O.E do deklaroje se do te siguroje:

një ndërfaqe për të lejuar PPMTS-në ose ekuivalent të dërgojë mesazhe alarmi të monitorit të pacientit në sistemin e telefonit pa tel VAAHS ose ekuivalent.

Stacioni i punës

O.E do deklaroje se do të sigurojë një stacion pune të shërbimit PPMTS ose ekuivalent që lejon mirëmbajtjen duke u lidhur me rrjetin e monitorimit të pacientit për të kryer diagnostikimin, zgjidhjen e problemeve dhe mirëmbajtjen. Stacioni i punës i Shërbimit do të përfshijë lidhje ne distance me shërbimet diagnostike të mbështetura nga Kontraktori.

Garancia per paisjet e mesiperme te jete te pakten 3 (tre) vite

LOTI 9 – “PAJISJE KARDIAKE PER MONITORIMIN E PULSIT RITMIT DHE TENSIONIT”:

Paisjet	Sasia
Regjistruerit dhe Analizuesit Holter EKG – 7 ditë	1
Regjistruerit Holter EKG – 7 ditë	2
Regjistruerit dhe Analizuesit Holter EKG - 24 orë	1
Regjistruerit Holter EKG – 24 orë	3
Holter Presioni	1
Pulsoksimeter portativ	1
Monitor i Presionit te Gjakut Ambulator	1
EKG me 6 kanale	1
EKG me 12 kanale	1

Specifikime teknike te vecanta:

1. Lloji i Pajisjes: Regjistruerit dhe Analizuesit Holter EKG – 7 ditë

Regjistruerit Holter

Kompakt, i lehtë, duhet të peshojë më pak se ~150 gram përfshirë baterinë dhe regjistruerit. Duhet të jetë i aftë për regjistrimin e njëkohshëm në kohë reale për 3 dhe ose/7 ose me shume kanale, zakonisht 12 kanale

Duhet të ketë aftësinë e regjistrimit të vazhdueshëm për 24 orë dhe 48 orë dhe 7 ditë.

Duhet te regjistroje te pakten 7 dite (1 javë) me një bateri të vetme /me bateri te ndryshueshme pa humbur te dhenat. Ne kete rast duhet qe te siguroje operatori ekonomik furnizim me bateri per 7 dite

Regjistruerit duhet të jetë rezistent ndaj ujit.

Regjistruerit duhet të funksionojë me bateri dhe të ketë bateri të vetme AA / AAA ose të karikohet në bateri të mbyllur të integruar të rikarikueshme.

Duhet të ketë algoritme të përparuar të përpunimit të sinjalit për të siguruar saktësi superiore në zbulimin e rrahjeve, etiketimin dhe refuzimin e zhurmës.

Duhet të ketë një sistem analizimi me 12 kanale.

Duhet të ketë kapacitet për të shkarkuar të dhëna 7 ditore dhe/ ose 24 orëshe dhe/ose 48 orëshe përmes portës USB / portës standarde të lidhjes

Pajisja duhet të jetë e mbrojtur nga defibrilatori.

Regjistruerit duhet të ketë shpejtësi të marrjes së mostrave dixhitale në vlera / sek / kanal për regjistrim standard dhe hapësirë të brendshme për ruajtje.

Regjistruesi duhet të ketë një kartë memorie kompakte siç kërkohet për çdo regjistrues me kapacitetin përkatës për të ruajtur të gjithë ciklin e regjistrimeve .

Duhet të jetë i aftë për zbulimin e pikës së stimuluesit kardiak.

Preferohet nëse mbështet aftësinë e regjistrimit të zërit.

Duhet të përfshijë deri 2 grupe të elektrodave dhe kabllon e pacientit për të mundësuar regjistrimet me 3 dhe / ose 7kanale

Preferohet të vijë në 2 sete një set që e mban pacienti dhe një tjetër për aksesoret.

Duhet të përfshijë një kartë flash kompakte siç kërkohet për secilin regjistrues me kapacitet adekuat për të ruajtur të gjithë ciklin e regjistrimit.

Duhet të përfshijë kabllo për lidhjen dhe shkarkimin e të dhënave në PC.

Ajo duhet të përfshijë lexuesin e përshtatshëm të kartave flash.

Ai duhet të përfshijë udhëzuesin e përdoruesve dhe manualin teknik, si dhe udhëzues të shpejtë dhe posterë udhëzues për lidhjen e pacientit për referencë dhe përdorim të lehtë.

Duhet të ketë dy vjet garanci për regjistruesin / kartën e memories dhe 6 muaj për kabllo.

Software-i i analizës + Hardware-i

Sistemi i analizës

Duhet të ketë mundësi të shumta skanimi si modalitetet skanuese retrospektive, të mundshme dhe të mbivendosjes, rishikimin e ngjarjes ose shembullit dhe të jetë i përshtatshëm.

Duhet të ketë mundësi për të kthyer raportin përfundimtar në format PDF dhe / ose XML që mundëson lidhjen me sistemet e menaxhimit të të dhënave.

Sistemi duhet të ketë analizë të ritmit të koduar me ngjyra për të ndryshme ngjarjet ventrikulare dhe supraventrikulare dhe/ ose të sigurojë mundësi për shfaqje grafike duke përfshirë, analizat ST për të 12 drejtimet. Grafikët e trendit HR, intervalet RR, Variancë RR, 12 drejtime ST, SVPB dhe VPB.

Duhet të ofrojë zbulimin automatik të fibrilacionit atrial. Duhet të ofrojë softuer për analizën e stimuluesit kardiak.

Duhet të furnizohet me softuer të veçantë kardiak.

Sistemi duhet të ketë kalibra për matjen e amplitudës, koha dhe rrahjet e zemrës.

Duhet të ketë klasifikime të ndryshme të ritmit.

Duhet të ketë analiza të ndryshme të ritmit dhe matje të ST.

Duhet të ketë analizën e matjes së segmentit ST 3 dhe 12.

Duhet të jetë i aftë për analiza të stimuluesit të ritmit.

Duhet të mbështesë formatin e personalizueshëm të raportit, duke përfshirë të dhënat e pacientit, profilin cdo 24 orë per 7 dite/ ose 7 ditor, shtypjen selektive të shiritave dhe tendencave të ritmit, statistikave përmbledhëse në format tabelare dhe narrative dhe të mbështesë shkurtesat e përcaktuara nga përdoruesit.

Kompjuteri + Printeri,

Sistem operimi Windows version i fundit

Duhet të pajiset me versionin më të fundit të procesorin Intel me lexues prej 250 GB / CD/ DVD + RW / me densitet të lartë DVD / disk Blu Ray / port USB / 4 GB RAM /

Duhet të pajiset me monitor TFT 17" me rezolucion të lartë me versionin më të fundit të Windows dhe printime me Printer lazer për densitet të lartë, UPS me kohë pune 1 orë për sistemin total.

Kërkesa të veçanta

Të gjithë manualët e trainimeve duhet të sigurohen dhe instalohen në vend për të plotësuar kënaqësitë e përdoruesit përfundimtar.

Trajnimi i 2 teknikëve për të operuar dhe përdorur pajisjet dhe softuerin që do të sigurohet me shpenzimet e kompanisë.

Sigurimi i 95% uptime dhe ofrimi i shpejtë i shërbimit me pajisje shtesë për zëvendësimin e pajisjeve të prishura dhe softuer me zëvendësim për të mirëmbajtur pajisjet operative siç kërkohet gjatë periudhës së garancisë.

Duhet të plotësojë minimalisht kërkesat e ANSI / AAMI EC 38

Karakteristikat Elektrike

Nje burim monifaz 220-240V 50/60Hz me prizen e lidhjes

Mbrojtje nga tensioni I teper dhe kushtetve te mbingarkeses se rrymes

Alarm visual/ zanor kur bateria eshte e ulet

2. Lloji i Pajisjes: Regjistruerit Holter EKG – 7 ditë

Regjistruerit Holter

Kompakt, i lehtë, duhet të peshojë më pak se ~150 gram përfshirë baterinë dhe regjistruerit

Duhet të jetë i aftë për regjistrimin e njëkohshëm në kohë reale për 3 dhe ose/7 ose me shume kanale

Duhet të ketë aftësinë e regjistrimit të vazhdueshëm për 24 orë dhe 48 orë dhe 7 ditë.

Duhet të punojë të paktën 7 ditë (1 javë) me një bateri të vetme./ me bateri te ndryshueshme pa humbur te dhenat. ne kete rast duhet qe te siguroje operatori ekonomik furnizim me bateri per 7 dite.

Regjistruerit duhet të jetë rezistent ndaj ujit.

Regjistruerit duhet të funksionojë me bateri dhe të ketë bateri të vetme AA / AAA ose të karikohet në bateri të mbyllur të integruar të rikarikueshme.

Duhet të ketë algoritme të përparuar të përpunimit të sinjalit për të siguruar saktësi superiore në zbulimin e rrahjeve, etiketimin dhe refuzimin e zhurmës.

Duhet të ketë një sistem analizimi me 12 kanale.

Duhet të ketë kapacitet për të shkarkuar të dhëna 7 ditore dhe/ ose 24 orëshe dhe/ose 48 orëshe dhe përmes portës USB / portës standarde të lidhjes

Pajisja duhet të jetë e mbrojtur nga defibrilatori.

Regjistruerit duhet të ketë shpejtësi të marrjes së mostrave dixhitale në vlera / sek / kanal për regjistrim standard dhe hapësirë të brendshme për ruajtje.

Regjistruerit duhet të ketë një kartë memorie kompakte siç kërkohet për çdo regjistruer me kapacitetin përkatës për të ruajtur të gjithë ciklin e regjistrimeve .

Duhet të jetë i aftë për zbulimin e pikës së stimuluesit kardiak.

Preferohet nëse mbështet aftësinë e regjistrimit të zërit.

Duhet të përfshijë 2 grupe të elektrodave dhe kabllon e pacientit për të mundësuar regjistrimet me 3 dhe 7 kanale.

Preferohet të vijë në 2 sete një set që e mban pacienti dhe një tjetër për aksesoret.

Duhet të përfshijë një kartë flash kompakte siç kërkohet për secilin regjistruer me kapacitet adekuat për të ruajtur të gjithë ciklin e regjistrimit.

Duhet të përfshijë kabllo për lidhjen dhe shkarkimin e të dhënave në PC.

Ajo duhet të përfshijë lexuesin e përshtatshëm të kartave flash.

Ai duhet të përfshijë udhëzuesin e përdoruesve dhe manualin teknik, si dhe udhëzues të shpejtë dhe posterë udhëzues për lidhjen e pacientit për referencë dhe përdorim të lehtë.

Duhet të ketë dy vjet garanci për regjistruerit / kartën e memories dhe 6 muaj për kabllo.

Shënim: I përshtatshëm me Software-i i analizës + Hardware-i pjesë e pajisjes “Lloji i Pajisjes: Regjistruerit dhe Analizuesit Holter EKG – 7 ditë”

3. Lloji i Pajisjes: Regjistruesit dhe Analizuesit Holter EKG - 24 orë

Regjistrues Holter

Kompakt, i lehtë, duhet të peshojë më pak se ~150 gram përfshirë baterinë dhe regjistruesit

Duhet të jetë i aftë për regjistrimin e njëkohshëm në kohë reale për 3 dhe ose/7 kanale.

Duhet të ketë aftësinë e regjistrimit të vazhdueshëm për 24 orë.

Duhet të punojë të paktën 24 orë me një bateri të vetme.

Regjistruesi duhet të jetë rezistent ndaj ujit.

Regjistruesi duhet të funksionojë me bateri dhe të ketë bateri të vetme AA / AAA ose të karikohet në bateri të mbyllur të integruar të rikarikueshme.

Duhet të ketë memorie të brendshme për 99 lexime të plota të informacioneve shpjeguese.

Duhet të ketë algoritme të përparuar të përpunimit të sinjalit për të siguruar saktësi superiore në zbulimin e rrahjeve, etiketimin dhe refuzimin e zhurmës.

Duhet të ketë një sistem analizimi me 12 kanale.

Duhet të ketë kapacitet për të shkarkuar të dhëna 24 orëshe përmes portës USB / portës standarde të lidhjes në më pak se 5 minuta.

Pajisja duhet të jetë e mbrojtur nga defibrilatori.

Regjistruesi duhet të ketë shpejtësi të marrjes së mostrave dixhitale në vlera / sek / kanal për regjistrim standard dhe hapësirë të brendshme për ruajtje.

Regjistruesi duhet të ketë një kartë memorie kompakte siç kërkohet për çdo regjistrues me kapacitetin përkatës për të ruajtur të gjithë ciklin e regjistrimeve .

Duhet të jetë i aftë për zbulimin e pikës së stimuluesit kardiak.

Preferohet nëse mbështet aftësinë e regjistrimit të zërit.

Duhet të përfshijë deri 2 grupe të elektrodave dhe kabllon e pacientit për të mundësuar regjistrimet me 3 dhe / ose 7kanale

Duhet të vijë në 2 sete një set që e mban pacienti dhe një tjetër për aksesorët.

Duhet të përfshijë një kartë flash kompakte siç kërkohet për secilin regjistrues me kapacitet adekuat për të ruajtur të gjithë ciklin e regjistrimit.

Duhet të përfshijë kabllon për lidhjen dhe shkarkimin e të dhënave në PC.

Ajo duhet të përfshijë lexuesin e përshtatshëm të kartave flash.

Ai duhet të përfshijë udhëzuesin e përdoruesve dhe manualin teknik, si dhe udhëzues të shpejtë dhe posterë udhëzues për lidhjen e pacientit për referencë dhe përdorim të lehtë.

Duhet të përfshijë regjistrimin e min 99 ngjarjeve të pacientit.

Duhet të ketë dy vjet garanci për regjistruesin / kartën e memories dhe 6 muaj për kabllon.

Software-i i analizës + Hardware-i

Sistemi i analizës

Duhet të ketë mundësi të shumta skanimi si modalitetet skanuese retrospektive, të mundshme dhe të mbivendosjes, rishikimin e ngjarjes ose shembullit dhe të jetë i përshtatshëm.

Duhet të ketë mundësi për të kthyer raportin përfundimtar në format PDF dhe / ose XML që mundëson lidhjen me sistemet e menaxhimit të të dhënave.

Sistemi duhet të ketë analizë të ritmit të koduar me ngjyra për të ndryshme ngjarjet ventrikulare dhe supraventrikulare dhe/ ose të sigurojë mundësi për shfaqje grafike duke përfshirë, analizat ST për të 12 drejtimet. Grafikët e trendit HR, intervalet RR, Variancë RR, 12 drejtime ST, SVPB dhe VPB.

Duhet të ofrojë zbulimin automatik të fibrilacionit atrial. Duhet të ofrojë softuer për analizën e stimuluesit kardiak.

Duhet të furnizohet me softuer të veçantë kardiak.

Sistemi duhet të ketë kalibra për matjen e amplitudës, koha dhe rrahjet e zemrës.

Duhet të ketë klasifikime të ndryshme të ritmit.

Duhet të ketë analiza të ndryshme të ritmit dhe matje të ST.

Duhet të ketë analizën e matjes së segmentit ST 3 dhe 12.

Duhet të jetë i aftë për analiza të stimuluesit të ritmit.

Duhet të mbështesë formatin e personalizueshëm të raportit, duke përfshirë të dhënat e pacientit, profilin cdo 24 orë, shtypjen selektive të shiritave dhe tendencave të ritmit, statistikat përmbledhëse në format tabelare dhe narrative dhe të mbështesë shkurtesat e përcaktuara nga përdoruesit

Kompjuteri + Printeri,

Sistem operimi Windows version i fundit

Duhet të pajiset me versionin më të fundit të procesorin Intel me lexues prej 250 GB / CD/ DVD + RW / me densitet të lartë DVD / disk Blu Ray / port USB / 4 GB RAM /

Duhet të pajiset me monitor LCD TFT 17" me rezolucion të lartë me versionin më të fundit të Windows dhe printime me Printer lazer për densitet të lartë, UPS me kohë pune 1 orë për sistemin total.

Kërkesa të veçanta

Të gjithë manualët e trainimeve duhet të sigurohen dhe instalohen në vend për të plotësuar kënaqësitë e përdoruesit përfundimtar.

Trajnimi i 2 teknikëve për të operuar dhe përdorur pajisjet dhe softuerin që do të sigurohet me shpenzimet e kompanisë.

Sigurimi i 95% uptime dhe ofrimi i shpejtë i shërbimit me pajisje shtesë për zëvendësimin e pajisjeve të prishura dhe softuer me zëvendësim për të mirëmbajtur pajisjet operative siç kërkohet gjatë periudhës së garancisë.

Duhet të plotësojë minimalisht kërkesat e ANSI / AAMI EC 38

Karakteristikat Elektrike

Nje burim monifaz 220-240V 50/60Hz me prizen e lidhjes

Mbrojtje nga tensioni I teper dhe kushtetve te mbingarkeses se rrymes

4. Lloji i Pajisjes: Regjistruerit Holter EKG – 24 orë

Regjistruerit Holter

Duhet të jetë regjistruerit i vogël dhe i lehtë me pak se ~150g (përfshi baterinë dhe rregjistruerit)

Duhet të jetë i aftë për regjistrimin e njëkohshëm në kohë reale për minimumi 3 / 7.

Duhet të ketë aftësinë e regjistrimit të vazhdueshëm për 24 orë.

Duhet të punojë të paktën 7 ditë (1 javë) me një bateri të vetme.

Regjistruerit duhet të jetë rezistent ndaj ujit.

Regjistruerit duhet të funksionojë me bateri dhe të ketë bateri të vetme AA / AAA ose të rikarikohet në bateri të mbyllur të integruar të rikarikueshme.

Duhet të ketë memorie të brendshme për 99 lexime të plota të informacioneve shpjeguese.

Duhet të ketë algoritme të përparuar të përpunimit të sinjalit për të siguruar saktësi superiore në zbulimin e rrahjeve, etiketimin dhe refuzimin e zhurmës.

Duhet të ketë një sistem analizimi me 12 kanale.

Duhet të ketë kapacitet për të shkarkuar të dhëna 24 orëshe përmes portës USB / portës standarde të lidhjes

Pajisja duhet të jetë e mbrojtur nga defibrilatori.

Regjistruerit duhet të ketë shpejtësi të marrjes së mostrave dixhitale në vlera / sek / kanal për regjistrim standard dhe hapësirë të brendshme për ruajtje.

Regjistruesi duhet të ketë një kartë memorie kompakte siç kërkohet për çdo regjistrues me kapacitetin përkatës për të ruajtur të gjithë ciklin e regjistrimeve .

Duhet të jetë i aftë për zbulimin e pikës së stimuluesit kardiak.

Preferohet nëse mbështet aftësinë e regjistrimit të zërit.

Duhet të përfshijë deri 2 grupe të elektrodave dhe kabllon e pacientit për të mundësuar regjistrimet me 3 dhe / ose 7kanale

Duhet të vijë në 2 sete një set që e mban pacienti dhe një tjetër për aksesorët.

Duhet të përfshijë një kartë flash kompakte siç kërkohet për secilin regjistrues me kapacitet adekuat për të ruajtur të gjithë ciklin e regjistrimit.

Duhet të përfshijë kabllo për lidhjen dhe shkarkimin e të dhënave në PC.

Ajo duhet të përfshijë lexuesin e përshtatshëm të kartave flash.

Ai duhet të përfshijë udhëzuesin e përdoruesve dhe manualin teknik, si dhe udhëzues të shpejtë dhe posterë udhëzues për lidhjen e pacientit për referencë dhe përdorim të lehtë.

Duhet të përfshijë regjistrimin e min 99 ngjarjeve të pacientit.

Duhet të ketë dy vjet garanci për regjistruesin / kartën e memories dhe 6 muaj për kabllo.

Shënim: I përshtatshëm me Software-i i analizës + Hardware-i pjesë e pajisjes“Lloji i Pajisjes: Regjistruesit dhe Analizuesit Holter EKG – 24 ore”

5. Lloji i Pajisjes: Holter Presioni

Specifikimet Teknike

Holter Presioni kompakt dhe i lëvizshëm, i lehtë për t'u përdorur i përshtatshëm për pacient të rritur, pediatrik i cili mat presionin e gjakut duke përdorur metodën oshilometrike.

Mënyrat e matjes: manuale dhe automatike.

Vizualizimi dhe analizimi I trendit të kohës së presionit të gjakut

Çdo modalitet tregon diastolic, systolic - presionin e gjakut.

Në modalitetin manual, bëhet vetëm një matje çdo herë.

Në modalitetin auto, matja është e çiklizuar; mund të vendosni kohën e intervalit 5/10/15/20/30/45/60/90 minuta ose me mire.

Monitorimi ambulator në kohë reale minimumi në 24 orë dhe shqyrtimi i datës.

Oscillometria me deflacion në hap.

Të gjitha të dhënat mund të transferohen në një PC përmes softwarit të bazuar në versionin Windows 10.

NIBP

- Metoda: oscilometria

- Modaliteti: manual / automatik / i vazhdueshëm

- Diapazoni i matjes: përafërsisht (<)20-(>)280 mmHg ose me mire.

• Intervali i alarmit:

- Per te rritur systolik ne diapazonin(<) 60-(>)270mmHg ose me mire
- Per te rritur diastolik ne diapazonin (<) 30-(>)195 mmHg ose me mire.
- Sasia mesatare e alarmit: 10-270 mmHg ose me mire.

- Mbrojtja e mbtensionit për te rritur: 295 ±5 mmHg ose me mire.

- Alarmi: sistolik, diastolik.

Rezolucioni opsional:

- Saktësia e presionit : ± 3 mmHg ose me mire.

-Presioni: ImmHg ose me mire

- Frekuenca e pulsimit: ± 2 bpm ose me mire.

Holteri duhet te shoqerohet me keto aksesore:

- CD me Software(Programin) i pershtatshem per cdo lloj kompjuteri dhe mundesi instalimi ne kompjutera te ndryshem, me minimumi Sistem Operativ: : Windows version i fundit, me licensa te perhershme.
- Nje manshete tensioni per adult.
- Tubi zgjatues qe lidh holterin me mansheten.
- Kablli per transferimin e te dhenave nga Holteri ne Kompjuter.
- Mbajtesja e Holterit.
- Manuali i perdorimit i perkethyer ne Shqip.
- Manuali i Servisit.

Per shkak te teknologjive te reja dhe jetegjatesise te funksionimit te kesaj pajisje te jetë prodhim i 24 muajve te fundit.

6. Lloji i Pajisjes: Pulsoksimeter portati

Te kryej matjet per SpO₂, frekuenca kardiake, PulseRate, Pulse Bar, Plethysmogram

Te kryeje matje dhe ne perfuzion te ulet

Te jete i pershtatshem per matjet ne gisht, koke dhe ne kembe

Te jete i pershtatshem per neonatal, pediatrik, te rritur

Ekran: dixhital LED / LCD.

Duhet te jetë në formatin analog dhe dixhital

Bateri e rikarikueshme Litiumi dhe karikues stacionar.

Bateri e rikarikueshme e integruar me rezervë të baterisë prej 5 orësh.

Me alarme vizual dhe audio.

Diapazoni i matjeve te SpO₂: 1-100%.

Diapazoni matjeve te pulsit: 30- 250 bpm

Diapazoni i amplitudes se pulsit: 0.05% - 18%

Saktesia e SpO₂ (70 -100%): te rritur ± 2 , perfuzion te ulet ± 2 ;

Te ruhet: ID e pacientit

Regjistrimet e të dhënave: deri në 90 orë

Te shoqerohet me aksesoret e meposhtem:

1) Sensor per matjen SpO₂ ne koke – 5 cope

2) Sensor per matjen e SpO₂ ne kembe per neonatal - 5 cope

3) Sensor Spo₂ per adult – 1 cope

4) Sensor Spo₂ pediatrik -1 cope

7. Lloji i Pajisjes: Monitor i Presionit te Gjakut Ambulator

- Jetëgjatësi - Pajisje e besueshme dhe e qëndrueshme me jetëgjatësi prej 8-10 vjetësh
- Lexime shumë të sakta të PB - teknikë unike e deflacionit hap pas hapi që zbaton përsëritjet e pjesshme të matjes.
- Më shumë siguri dhe komoditet më i mirë i pacientit - me valvulën e funksionimit të nevojshme për presionin e pompimit dhe gjithashtu një valvul automatik të lirimit të presionit për të shmangur dëmtimet që vijnë nga presioni i prangave të larta.
- Analiza e algoritmit miqësor për gjumin - Funksionim i qetë dhe zhurmë e ulët me shqetësime minimale dhe gjumë më të mirë gjatë natës.

- Vlerësimi i Rezistencës ndaj Ujit - testuar sipas standardit të Sigurisë Elektrike dhe Mekanike, përkatëse.
- Standard i veçantë dhe standardi i përputhshmërisë Elektromagnetike, si dhe prova e Mbrojtjes Ndërkombëtare (IP), me Mbrojtje nga hyrja e lëngshme, në shkallën '22' (IP22) ose më mirë.
- Certifikata e Kalibrimit - (E detyrueshme).

SPECIFIKIMET

- Pesha (përveç baterive) - 250 g
- Transferimi i të dhënave - USB ose kabllo serial
- Furnizimi me energji elektrike - 4 bateri AA
- Ekran LCD - 20 * 8 mm
- Numri i çelësave - 2 (fillimi, ngjarja)
- Çertifikatat e konformitetit - CE, FDA-
- Metoda e matjes - oscilometrike
- Diapazoni i PB - 30 - 260 mmHg
- Diapazoni i HR - 40 - 200 bpm
- Periudhat e marrjes së mostrave - 4 (mëngjes, ditë, natë, speciale)
- Intervalet kohore (Leximi) - 5, 10, 15, 20, 25, 30, 40, 60
- Orët e punës - Deri në 51 orë ose më shumë
- Matni presionin e gjakut dhe rrahjet e zemrës sistolike, diastolike dhe mesatare deri në 51 orë dhe ato ofrojnë informacion të saktë dhe të besueshëm për ndryshimet brenda natës dhe valët e mëngjesit gjithashtu.
- Aftësi për lexime shtesë (çelësi i fillimit) i iniciuar nga pacienti ose personi mjekësor dhe shënimi i çdo ngjarjeje (çelësi i ngjarjes) siç është marrja e ilaçeve antihipertension, marramendje ose zbehje.
- Konfiguruar që të dhënat e regjistruara të analizohen nga software te njohura nderkombetare dhe te licensuara (ne rast se ka nevojë)

AKSESOR

- Aparat ABPM
- 1 x regjistruar ABPM
- 1 x qese
- 1 x manshetë për të rritur
- 1 x karikues me dy grupe me kapacitet të lartë AA akuzë
- 1 x optointerface USB / dongle Bluetooth
- 1 x CD me softuerin më të fundit dhe dokumentacionin e përdoruesit
- 1 x CD me softuerin më të fundit dhe dokumentacionin e përdoruesit
- 1 x çertifikatë cilësore preferohet e paketuar në kasë mbrojtëse të zezë

8. Lloji i pajisjes EKG me 6 kanale

Specifikimet:

Lloji	6 kanale ose kombinim i 3 dhe 6, elektrokardiograf i lëvizshëm me softuer analitik të inkorporuar
Dizajni	Kompakt, i lehtë për t'u përdorur, kontroll i thjeshtë
Sinjali EKG	Standardi 12 përfshin I, II, III, AVR, AVL, AVF, V1, V2, V3, V4, V5 dhe V6

Mënyrat e përzgjedhjes të EKG

Manuale
Automatike

Rezultatet e analizës dhe matjet e hollësishme

Printimi i parametrave kryesorë përfshin:

Amplitudat P, Q, R, interval PR,
Kohëzgjatjet Q, R, S, QRS etj

Treguesit për kushtet e punës si:

Programet, drejtuesit etj

Përforcuesi i sinjalit:

Frekuenca e marrjes së mostrës: 1000 Hz

Rezolucioni dixhital:

5 μ V

Diapazoni dinamik:

m 10 mVAC

Potenciali maksimal i elektrodës:

0,05 deri 150 Hz (-3 dB)

Refuzimi i mënyrës së zakonshme

> 100 dB / 50 ose 60 Hz

Pengesa e hyrjes

> 10 M Ω

Zbulimi i stimuluesit të ritmit:

± 2 mV / 0,1 ms

Printimi: Shpejtësia e printimit:

5/25/50 mm / s

Ndjeshmëritë:

5/10/20 mm / mV, të rregulluara automatikisht ose të zgjedhura manualisht

Procesi i printimit:

Printer termik me rezolucion të lartë

8 pika për mm / 200 pika për inç

Me program opsional të matjes dhe interpretimit

Rezultatet e matjes së EKG (intervale, amplituda, boshte elektrike),

Regjistrimi i të dhënave:

Mesatare komplekse me shenja opsionale të referencës së matjes,

Deklaratat e interpretimit të EKG

Regjistrimi i pjesëve:

6 kanale, të pozicionuara në gjerësi në rreth. 110 mm (8 l / 2 \hat{u}), rregullimi automatik i bazës

Furnizimi me energji elektrike:

220 - 240 V \pm 10% / 50 Hz

Bateria e integruar

E rikarikueshme, njësi e integruar e karikuesit,

Aksesorë standardë:

Tregues LED i furnizimit kryesor dhe baterisë

Kabujt e pacientit

Elektroda të gjymtyrëve 4 nr

Elektroda të gjoksit 6 nr

Xhel dhe rrotull letre për rreth. 1000 provime

Aksesorë të tjerë aq sa kërkohen për përdorim standard

Kërkesa të tjera:

Pajisjet duhet të përmbushin ISO ose standarde ekuivalente.

Kërkesa të përgjithshme

Instalimi, testimi, mirëmbajtja

Trajnimi i stafit

Manualin e përdorimit, manualin e shërbimit me qark diagramet, vizatimet, udhëzimet për zgjidhjen e problemeve, lista e pjesëve të këmbimit

Mjedisi i operimit:

Temperatura:

+10 ° C ... +40 ° C

Lagështia:

30% deri 90%, e tropikizuar.

Presioni i atmosferës:

70 kPa në 106 kPa

Të gjitha sipërfaqet duhet të pastrohen me solucione dezinfektuese

9. Lloji i pajisjes EKG me 12 kanale

Lloji: Te perpunoje njekohesisht sinjalet nga 12 lead-et
Ekрани: Me prekje, jo me pak se 7".
Kerkesa Teknike: Te kete mundesi ruajtjeje deri ne 100 EKG
Te suportojte karte SD ose USB.
Te kete matje dhe analiza automatike
Te kete mbrojtje te integruar ndaj defibrilatorit.
Te kete menytrat: manuale, ritmike dhe automatike.
Te kete alarm per shkeputjen e elektrodës.
Te suportojte detektimin PACE
Te kete funksion per rishikim dhe ngrirje te forme vales
Ndjeshmeria te jete e zgjedhshme te pakten ne vlerat: 2.5, 5, 10, 20, 40 mm/mV ose 5, 10, 20 mm/mV dhe automatike
Te kete CMRR jo me pak se 100 dB.

Te kete parametrat e meposhtem te filtrimit:

Filtri AC: i caktivizuar/50/60 Hz
Filtri EMG: i caktivizuar/25 - 150 Hz
Filtri i shmangies se i caktivizuar/0.01 - 0.6 Hz
linjes baze:

Te dhenat e EKG te ruhen si HL7, XML, PDF, PNG, DICOM, etj.

Shkalla e marrjes se mostrave dixhitale: 1000 Hz. Konvertimi A/D: 24 bit.

Pergjigjia e frekuences: min ne diapazonin: 0.05 - 150 Hz

Printimi Te kete printer termik te integruar
Shpejtesia e printimit e zgjedhshme ne vlerat: 5, 12.5, 25, 50 mm/s
Te shfaqe dhe printojte njekohesisht te 12 kanalet.

Furnizimi me energji elektrike: 220-240V \pm 10%, me bateri te integruar litiumi me kohezgatje jo me pak se 4 ore punim i pavaruar.

Aksesorët: Kabull pacienti Elektrodat e gjymtyreve dhe te gjoksit Bateri litiumi
Leter printimi Manual perdorimi

Gjithashtu te mbuloje pjese kembimi aksesore gjate periudhes se garancise.

Garancia per paisjet e mesiperme te jete te pakten 3 (tre) vite

LOTI 10 – “SHTRETER SPITALORE”:

Paisjet	Sasia
Krevat Spitalor ICU me 4 motore	10
Krevat Spitalor ICU me 3 motore	72
Shtrat pacienti me kontroll manual	16
Barrele e levizshme me mbajtese anesore (me aksesore)	20
Barrele e levizshme me mbajtese anesore	15
Krevat ekzaminimi	50

Specifikime teknike te vecanta:

1. Lloji i pajisjes: Krevat Spitalor ICU me 4 motore

Krevat Spitalor me 4 motore per pozicionime te ndryshme, ndryshimi i lartesisë se shpines, kembëve, lartesia dhe trendelenburg-u

Detajet teknike:

4 pjesë plastike, lehtësi në pastrimin e shiritave anësorë me tregues këndorë

Baza mbajtëse e dyshekut me 4 pjese plastike PE per qendrueshmeri me te larte

Pjeset PE Plastike te shkeputshme per koken dhe kembet.

Kornize metalike e lyer me boje epoksy

Kornize metalike e lyer me boje epoksy

Mbajtëse për qeset e urinës (2 në çdo anë)

Mbrojtëse ndaj goditjeve te pjesa e përparme

Funksion për vetë-konturim

-E pajisur me rrota te levizeshme dhe sistem frenimi.

-E pajisur me stativ per mbajtjen e serumeve, e levishme minimalisht ne dy krahe

Specifikimet teknike:

Motoret jane me mbrojtje IP66

4 motoret jane te pavaruar nga njeri-tjetri

Përcaktimi i lartësi, mbështetëses, dhe pjesës së këmbëve në mënyrë elektrike,

2 Panelet e kontrollit te motoreve të ndodhen tek kembet dhe anesore kraheve.

Pult për komandim nga pacienti (me kabëll)

Funksioni i shtrirjes përcaktohet nëpërmjet motorit / sustës shtypëse

Funksioni trendelenburg përcaktohet nëpërmjet motorit

Buton elektrik për CPR-në në panelin e kontrollit në distancë

Tensioni hyres 220/230V – 50/60Hz

Bateri për back-up të rikarikueshme

Motor DC 24 V ose ekuivalent

Duhet te perdoret ne ambjente me temperature : 5 °C deri 50 °C.

Lageshtia e ambientit ku do te perdoret : 10% - 80%

Presioni atmosferik: 700 deri në 1060 hPa

Vlerësimi nga sistemet nderkombetare te ndezshmërisë: UL94V-2

Dimensionet:

Përmasat afersisht 2150x1000x 420 – 770 mm

Gjatesia e dyshekut:afersisht 190 - 195 cm

Gjeresia e dyshekut: afersisht 85 cm

Densiteti i sfyngjerit te dyshekut minimalisht 26

Lëvizja e këmbës: 0° - 27° nga motori

Këndi i trendelenburg: minimum: 12°

Këndi i mbështetëses së pasme: Minimalisht nga 0-60°

Këndi i mbështetëses së shpinës : Minimalisht nga 0-65°

Kapaciteti i peshesh mbajtëse: minimalisht 200 kg

Te kete garanci te pakten 3 (tre) vite

2. Lloji i pajisjes: Krevat Spitalor ICU me 3 motore

Krevat Spitalor me 3 motore per pozicionime te ndryshme, ndryshimi i lartesisë se kokes, zgjatjes se gjatesise dhe lartesisë per kembet.

Detajet teknike:

Baza mbajtëse e dyshekut me 4 pjese plastike PE per qendrueshmeri me te larte/ e laminiuar kompakt

Baza mbajtëse e dyshekut është plastike e laminiuar kompakte
Pjesët PE Plastike të shpejtshme për kokën dhe këmbët
Kornize metalike e lyster me bojë epoksy
Kornize metalike e lyster me bojë epoksy
Mbajtëse për qeset e urinës (2 në çdo anë)
Mbrojtëse ndaj goditjeve të pjesa e përparme
Funksion për vetë-konturim/ Auto-Regresion, (Shpine/kembe) minimum 8cm/4cm
-E pajisur me rrota të levizshme dhe sistem frenimi.
-E pajisur me stativ për mbajtjen e serumeve, e levizshme minimalisht në dy krahe

Specifikimet teknike:

Motoret janë me mbrojtje IP66 ekuivalente
3 motoret janë të pavaruar nga njëri-tjetri
Përcaktimi i lartësi, mbështetëses, dhe pjesës së këmbëve në mënyrë elektrike,
Paneli i kontrollit të motoreve ndodhet tek këmbët dhe anësore kraheve.
Pult për komandim nga pacienti (me kabëll)
Funksioni i shtrirjes përcaktohet nëpërmjet motorit/sustës shtypëse
Buton elektrik për CPR-në në panelin e kontrollit në distancë
Tensioni hyres 220/230V – 50/60Hz
Bateri për back-up të rikarikueshme
Motor DC 24 V
Duhet të perdoret në ambiente me temperaturë : afersisht 5 °C deri 50 °C.
Lageshtia e ambientit ku do të perdoret : afersisht 10% - 80%
Presioni atmosferik: afersisht 700 deri në 1060 hPa
Vlerësimi nga sistemet ndërkombetare të ndezshmërisë: UL94V-2

Dimensionet:

Përmasa: afersisht 2150x1000x680mm
Pesha minimale: 110 kg
Pesha maksimale: 130 kg
Gjatesia e dyshekut: 190 - 195 cm
Gjerësia e dyshekut: afersisht 85 cm

-Lëvizja e shpinës: minimalisht 0° -65°
- Lëvizja e këmbës: 0° - 27° nga motori
Shtrirja e lartësisë: afersisht 380 - 850mm
Këndi i shtrirjes: minimum: 12°
Këndi i mbështetëses së pasme: Minimalisht nga 0-60°
Përthyrja e gjurit: Minimalisht 27°
Kapaciteti i peshesh mbajtëse: 230 - 250 kg

Te këto garanci të pakten 3 (tre) vite

3. Lloji i pajisjes: Shtrat pacienti me kontroll manual

Përmasat afersisht 2150x1000x680mm

Lëvizshmëria:	Lëvizshmëria: Pjesa e pasme e lëvizshme 0-68° Mbështetëse për këmbët e lëvizshme min 0-35° Shtrat i kthyeshëm dhe në gjendje normale
Përmasat e mbështetëses së kokës:	afersisht 93 x 57 cm dhe trashësi 18mm
Përmasat e mbështetëses së këmbëve:	afersisht 93 x 47 cm dhe trashësi 18mm
Përmasat e shinave të jashtme anësore janë	afersisht 132 x 46 cm
Përmasat e shinave brendshme janë	115 - 132 x 30 - 46 cm (+/- 2 cm)
Ka një mekanizëm fiksues dhe e veshur me expocy / kanë një shtresë kromi	

Strukturë metalike, tipi, trashësia:	Platforma e dyshekut dhe pjesa e ulët është e përbërë nga një zgarë metalike me vrima me trashësi 1.20 - 1.50mm.
Të veshur me një shtresë pluhuri elostratike	
Numri i rrotave:	4 (minimalisht)
Diametri i rrotave:	afersisht 125mm
Mekanizmi i fiksimit të rrotave:	Sistem frenimi diagonal
Mbajtësi i serumit dhe specifikimet:	E pajisur me dy pjesë fiksuese. 2 shufra 16 x 1.2mm dhe 1 2 x 1.2 mm. Lartësia minimale 78 - 96cm dhe maksimale 145 - 160cm. Dy mbajtëse
Numri i amortizatorëve mbrojtës:	4
Rregullim manual i gjurit:	Në dispozicion
Përmast për gjendjen e ulët:	50-60 x 40 x 1.5 -2 mm
Përmast për gjendjen e lartë:	40-50 x 30 x 1.5mm
Gjatësia dhe gjerësia e krevatit:	204 - 210 x 102 -105 cm(+/- 2cm)
Lartësia maksimale dhe minimale e krevatit:	50 - 54cm
Dysheku:	190 - 195 x 82 – 85 x 12 - 14 cm I bërë me sfyngjer me densitet 28 I pajisur me veshje speciale me PVC, rezistent ndaj ujit Balancim i shtypjes së trupit prej strukturës speciale Veshja mund të lahet, është antibakteriale dhe mund të pastrohet

Te kete garanci te pakten 1 (një) vit

4. Lloji i pajisjes: Barrele e levizshme me mbajtese anesore (me aksesore).

Permasat Afersisht 202x76x75 cm

Me katër rrota që lëvizin lirshëm me diametër deri 150 mm, dy prej të cilave me sistem frenimi për të rregulluar pozicionin, si dhe mbajtëse anësore, që mund të shtyhet nga një person.

Me mbrojtëse anësore metalike për mbrojtjen e pacientit gjatë transferimit dhe pjesa e kembeve fiksuar / mekanike të komanduara.

Dyshek i mbuluar me lëkurë artificiale antibakteriale dhe të pastrueshme, jo të rrëshkitshme, sfungjer me densitet të lartë, me trashësi të paktën 5-7cm. Rezistent ndaj ujit dhe material PVC. Me jastëk.

Sistemi skeletit të jetë metalik i veshur ekpoxy, i përshtatshëm, i qëndrueshëm dhe lehtësisht i pastrueshëm dhe me siguri maksimale.

Skeleti të jetë çelik i veshur me boje ekpoxy, dhe rezistent ndaj korrozionit (gërryerjes).

Mundësi mbajtëse serumi, e rregullueshme për lartësinë që kërkohet, dhe me vende që të vendoset në të dy anët e kokës.

Të ketë katër mbrojtëse në cepat e barrelës, për mbrojtje ndaj goditjeve anësore.

I pajisur me një barrelë të vecantë që shkëputet nga skeleti i transportuesit kryesor, e cila mund të përdoret si unit më vete me një lehtësi përdorimi, në raste emergjencash.

Ngjyra do të jetë sipas kërkesës së Autoritet Kontraktor.

Te kete mbajtës i tubit të oksigjenit / bombulës së oksigjenit

Te kete garanci te pakten 3 (tre) vite

5. Lloji i pajisjes: Barrele e levizshme me mbajtese anesore

Permasat Afersisht 202x76x75 cm

Barrele me kater rrota me diamter 150 mm, dy prej të cilave me sistem frenimi për të rregulluar pozicionin, si dhe mbajtëse anësore, që mund të shtyhet nga një person.

Me mbrojtëse anësore të lëvizshme për mbrojtjen e pacientit gjatë transferimit dhe këmbë mekanike të komanduara. / Me mbrojtëse anësore metalike për mbrojtjen e pacientit gjatë transferimit dhe pjesa e kembeve fiksuara.

Dyshek i mbuluar me lëkurë artificiale antibakteriale dhe të pastrueshme, jo të rrëshkitshme, sfungjer me densitet të lartë, me trashësi të paktën 5-7cm. Rezistent ndaj ujit dhe material PVC.

Sistemi skeletit të jetë metalik i veshur ekpoxy, i përshtatshëm, i qëndrueshëm dhe lehtësisht i pastrueshëm dhe me siguri maksimale.

Skeleti të jetë çelik i veshur me boje ekpoxy, dhe rezistent ndaj korrozionit (gërryerjes

E rregullueshme për lartësinë që kërkohet, dhe me vende që të vendoset në të dy anët e kokës Të ketë katër mbrojtëse në cepat e barrelës, për mbrojtje ndaj goditjeve anësore.

Ngjyra do të jetë sipas kërkesës së Autoritet Kontraktor.

Te kete garanci te pakten 1 (një) vit

6. Lloji i pajisjes: Krevat ekzaminimi

Krevat Klinik per ekzaminim.

Koka e krevatit e levizshme nga 0 °- 40 °.

Trup kompakt metalik i lyer me boje elektrostatische , antibakteriale me pjekje.

Siperfaqja e krevatit e veshur me lekure te cilesore,

Pjesa e sipërme me jastëk

Trashësia e sfungjerit me dendesi min5 cm 50PU

Kembet e krevatit jane me profil metalik me dimensione: afersisht 30x30x1.8 mm.

Dimensionet e krevatit :

Permasat Afersisht 202x76x75 cm

Dimensionet sipas standarteve Europiane spitalore.

Te kete garanci te pakten 1 (një) vit

LOTI 11 – “PAJISJE TË PROVES KARDIAKE”:

Paisjet	Sasia
Tapet (Ergometri)	1
Biciklete (Ergometri)	1
Tavoline per Tilt Test (E motorrizuar)	1

Specifikime teknike te vecanta:

1. Lloji i Pajisjes: Tapet (Ergometri)

<u>Testi i Stresit</u> <u>Regjistruesi EKG</u> <ul style="list-style-type: none">- Moduli EKG- Marrje e sinjalit me te pakten 12 kanale
<u>Software</u> <ul style="list-style-type: none">- Mundesia e rishikimit se EKG gjate matjes- Amplituda ST, pjerresia, integrali, indeksi, pjerresia e segmentit ST/ritmin- Alarm automatik per aritmine- Rezolucioni jo me shume se 5uV- Filter per frekuencat e uleta 0.01 Hz- Filter per frekuencat e larta 20, 40, 100, 150Hz- Impedenca >10 MOhm- Protokolle te perpiluar paraprakisht te ushtrimeve testuese te stresit- Frekuenca e kampionimit te pakten 15000 kampione/sekonde

- CMRR \geq 100dB
- Funksioni i identifikimit per pacemaker
- Funksion stres test te vleresimit te matjeve:
- Funksion per realizimin e kardiografive vektoriale
- Kontroll manual ose automatik i ergometrit nga kompjuteri
- Printim i EKG
- Kontrolli i modulit te kryesor te Ergometrit
- Mundesia e kryerjes se EKG baze me vete-interpretim
- Raporte te ndryshueshme te parapergatitura

Njesia Kompjuterike

Kompjuter stacionar ose laptop kompatibel me software-in e mesiperm

Tapet

Tapet me karakteristika teknike te avancuara, te cilat garantojne sigurine dhe rehatine e pacientit. Duhet te kete kompesim gradual te bazamentit te tapetit e afte per tu pershtatur me ecjen e pacientit per te zvogeluar sa me shume ndikimin tek kycet, kembet dhe shpina.

Kerkesat baze:

- Shpejtesia: ndermjet $< 0.2\text{km/h}$ deri ne 20 km/h
- Ngjitja: variabel nga $0-25\%$ me rritje 0.1%
- Siperfaqja pistes: $150\text{cm}\times 45\text{cm}$
- Pesha maksimale e pacientit: 200 kg
- Funksioni: automatik permes lidhjes me ushtrimin e EKG
- Lidhja dixhitale me njesine kompjuterike
- Pajisur me buton emergjence per te ndaluar pajisjen.

2. Lloji i Pajisjes: Biciklete (Ergometri)

Testi i Stresit

Regjistruesi EKG

- Moduli EKG
- Marrje e sinjalit me te pakten 12 kanale

Software

- Mundesia e rishikimit se EKG gjate matjes
- Amplituda ST, pjerresia, integrali, indeksi, pjerresia e segmentit ST/ritmin
- Alarm automatik per aritmine
- Rezolucioni jo me shume se $5\mu\text{V}$
- Filter per frekuencat e uleta 0.01 Hz
- Filter per frekuencat e larta $20, 40, 100, 150\text{Hz}$
- Impedenca $>10\text{ MOhm}$
- Protokolle te perpiluar parapakisht te ushtrimeve testuese te stresit
- Frekuenca e kampionimit te pakten $15000\text{ kampione/sekonde}$ per cdo elektrode
- Kontroll manual ose automatik i ergometrit nga kompjuteri
- Printim i EKG
- Kontrolli i modulit te kryesor te Ergometrit
- Mundesia e kryerjes se EKG baze me vete-interpretim
- Raporte te ndryshueshme te parapergatitura
- Funksioni i identifikimit per pacemaker
- Funksion per stres test te vleresimit te matjeve:
- Funksion per realizimin e kardiografive vektoriale

Njesia Kompjuterike

Kompjuter stacionar ose laptop kompatibel me software-in e mesiperm

Biciklete

Biciklete me panel kontrolli. E pajisur me sistem frenimi elektronik.

Kerkesat baze:

- Ngarkesa e rregullueshme nga 20-1000 Watt
- Rrotullime/minute 30-130
- Sistem frenimi elektromagnetik
- Protokolle te programueshme
- E pershtatshme per gjatesi trupore 120-200cm
- Lidhja dixhitale me njesine kompjuterike
- Pajisur me ekran LCD / ekuivalent
- Mundesi per te rregulluar timonin/mbajtesen e duarve

3. Lloji i Pajisjes: Tavoline per Tilt Test (E motorrizuar)

Tilt Test Table

Tavolina duhet te ketë kontroll elektrik te rregullimit te lartesisë permes telekomandës perafersisht min nga 50 në 80 cm

Te dy kontrollet mund te rregullohen nga telekomanda e dorës me dy funksione. (unloaded/load)

Kerkesat baze:

Tabela duhet te anojë aferisht 90 gradë

Treguesi i këndit te animit perafersisht nga 0-90 grade.

Tavolina me anim motor duhet te ketë perafersisht 12- 14 ° / sek shpejtësi në shkarkim (unloaded) dhe perafersisht 6 -7 ° / sek shpejtësi në ngarkim (load)

Duhet te ketë Back-Up Bateria për ta ulur pacientin në rast te ndërprerjes së energjisë ose te shoqerohet me UPS

Duhet te ketë lehtësi per ta ulur deri në lartësinë e karrocave

Duhet te ketë rrota të mëdha frenuese me cilësi të mirë

Ngarkesa maksimale e pacientit të paktën në 150 Kg.

Pjesa e sipërme e tryezës duhet te ketë permasat e peraferta 60cm e gjerë x 195 cm e gjatë x 80cm e lartë

Tilt Test Table a duhet te ketë minimumi tre rripa fiksimi: - Torakale, Pelvike, Gju

Tilt Test Table duhet te ketë shtojcën e tryezës së punës.

Aksesorët

Duhet te përfshijnë ndihmat e fiksimit të kokës, dyshekun, dhe mbështetje të krahut të kateterizimit.

Garancia per paisjet e mesiperme te jete te pakten 3 (tre) vite

LOTI 12 – “PAJISJE MJEKESORE TË SHERBIMEVE PER SPITALIN E RI”:

Paisjet	Sasia
Oftalmoskop	5
Peshore elektrike	3
Llampë Ekzaminimi portative	9

Specifikime teknike te vecanta:

1. Lloji i Pajisjes: Oftalmoskop

Oftalmoskopi i drejtpërdrejtë është një instrument i krijuar për të vizualizuar brendësinë e syrit, me instrumentin relativisht afër syrit të subjektit dhe vëzhguesi duke parë një imazh të zmadhuar në këmbë.

Standardi i Cilësisë së Produktit:

Specifikimet:

- 1) Burimi i dritës - LED
- 2) Optika e mbyllur pa pluhur
- 3) Filtra pa të kuqe, blu dhe polarizim
- 4) Duhet të ketë madhësi të vogla dhe të mëdha të pikave, shënjestra të fiksimit, hapje të çarë, filtër blu dhe hemi-spot.
- 5) Duhet të ketë paketë baterie të lëvizshme me transformator karikues
- 6) Diapazoni i lenteve jo më i vogël se -30D deri + 20D me hapa jo më të mëdhenj se 1D.
- 7) Duhet të jetë bateri e rikarikueshme me karikues / bateri / operim në rrjet.
- Ekran që tregon gjendjen e karikimit.
- 8) Të paktën 3 apertura dhe yll fiksimi.
- 9) Optika e mbyllur pa pluhur dhe sistemi optik asferik.
- 10) Dorezë universale e konvertueshme

Lëvizshmëria, transportueshmëria ofrohet në kasë mbrojtëse për ruajtjen e pastër dhe transportin e sigurt.

Dezinfektimi: Pjesë të Pajisjes që janë krijuar për tu ardhur në kontakt me pacientin ose operatorin duhet të jetë të gjendje për t'u dezinfektuar me lehtësi ose të mbrohen nga një mbulesë sterile e disponueshme.

ISO 10942: 2006 Oph ose ekuivalente

2. Lloji i Pajisjes: Peshore elektrike

Diapazoni i matjes së peshës: deri në 200 kg

Ndjeshmëria: 100g

Diapazoni i matjes së gjatësisë 75 – 210 cm me shkallë 0.5 cm

Me bateri të rikarikueshme për funksionim deri në 35 orë

Me afishues LCD

Me funksionet: Fikje automatike, Tare, peshë fikse

3. Lloji i Pajisjes: Llampë Ekzaminimi portative

Urgjenca e Pediatrie

Ndriçimi (në 1 m) të pakten 50.000 lx

Intensiteti i ndriçimit 30 - 100%

Intensiteti i Rregullueshem

Diametri i fushës së rufesë D10 të pakten 140 mm

Distanca e funksionimit 70 - 140 cm

Temperatura e ngjyrës 4.500 K

Indeksi i dhënies së ngjyrave 95 Ra

Jetëgjatësia e LED 50,000 orë

Diametri i kokës së dritës 240 mm

Tensioni kryesor 220VAC ± 10%, 5

Frekuenca 50 - 60 Hz

Konsumi i energjisë max 16 W

Ngritja e temperaturës tek pacienti / përdoruesi min 2 ° C Bateri Backup

Jetëgjatësia pa energji elektrike minimalisht 4 ore

Garancia për pajisjet e mesiperme të jete të pakten 1 (nje) vit

Shtojca 6

FORMULARI I SASISË DHE GRAFIKUT TË LËVRIMIT

LOTI 1 – “EKOKARDIOGRAPHY”:

Paisjet	Sasia
Eko Kardio-Vaskulare (transezofageale me 2 sonda)	1
Eko Kardio-Vaskulare (transtorakale me 2 sonda)	1
Eko Kardio-Vaskulare (transtorakale me 3 sonda)	1
Eko Radiologjike me sondë abdominale konvekse dhe Lineare	1
Eko Radiologjike e avancuar	1
Eko Portative	1

LOTI 2 - “PAJISJE PËR ARRESTET KARDIAKE”

Paisjet	Sasia
Defibrilator	1
Pacemaker provizor	1

LOTI 3 – “PAJISJE PËR INTUBIM”

Paisjet	Sasia
Set Laringoskop	1

LOTI 4 – “PAJISJE TË FRYMËMARRJES”:

Paisjet	Sasia
Aspirator	1
Ventilator invaziv me aksesore	1
Ventilues i Avancuar	1
Ventilator invaziv portativ	1

LOTI 5 – “PAJISJET PËR INFUZION”:

Paisjet	Sasia
Shiringa Elektrike	2
Pompe infuzioni	1

LOTI 6 – “KABINETI I ENDOSKOPISE”

Paisjet	Sasia
---------	-------

Videoendoskop	1
---------------	---

LOTI 7 – “PAJISJE DHE SISTEME MJEKESORE PER MONITORIMIN E PACIENTIT”:

Paisjet	Sasia
Sistemi i Monitorimit Fiziologjik ICU	1
Monitori pranë shtratit Lloji A: Monitorët e dhomës operative	2
Monitori i Shtratit Lloji B: Njësia e Kujdesit pas Anestezisë (PACU), ICU, Monitoruesit	15
Monitor Portable	3
Kabllimi / rrjeti	1
Monitor multifunksional (Temperature, Saturim Oksigjeni, FK, EKG, EtCO2)	3
Monitor (me presion arterial invaziv)	3
Monitor (me SPO2, PCO2, Tension arterial me manshete, Temperature, EKG, IBP)	10

LOTI 8 – “SISTEMI I MONITORIMIT FIZIOLOGJIK DHE I TELEMETRISE SE PACIENTIT”:

Paisjet	Sasia
Sistem monitorimi pacienti me telemetri	1
Monitori pranë shtratit Lloji A: Monitorët e dhomës operative	1
Monitori i Shtratit Lloji B: Njësia e Kujdesit pas Anestezisë (PACU), ICU, Monitoruesit	1
Monitori i Shtratit Lloji C:	1
Monitori i Transportit	2
Monitor Portable	2
Sistemi i Telemetrise	1
Kabllimi / rrjeti	1

LOTI 9 – “PAJISJE KARDIAKE PER MONITORIMIN E PULSIT RITMIT DHE TENSIONIT”:

Paisjet	Sasia
Regjistruesis dhe Analizuesit Holter EKG – 7 ditë	1
Regjistruesis Holter EKG – 7 ditë	2
Regjistruesis dhe Analizuesit Holter EKG - 24 orë	1
Regjistruesis Holter EKG – 24 orë	3
Holter Presioni	1
Pulsoksimeter portativ	1
Monitor i Presionit te Gjakut Ambulator	1
EKG me 6 kanale	1
EKG me 12 kanale	1

LOTI 10 – “SHTRETER SPITALORE”:

Paisjet	Sasia
Krevat Spitalor ICU me 4 motore	10
Krevat Spitalor ICU me 3 motore	72

Shtrat pacienti me kontroll manual	16
Barrele e levizshme me mbajtese anesore (me aksesore)	20
Barrele e levizshme me mbajtese anesore	15
Krevat ekzaminimi	50

LOTI 11 – “PAJISJE TË PROVES KARDIAKE”:

Paisjet	Sasia
Tapet (Ergometri)	1
Biciklete (Ergometri)	1
Tavoline per Tilt Test (E motorrizuar)	1

LOTI 12 – “PAJISJE MJEKESORE TË SHERBIMEVE PER SPITALIN E RI”:

Paisjet	Sasia
Oftalmoskop	5
Peshore elektrike	3
Llampë Ekzaminimi portative	9

Afatet e lëvrimit:

(I NJEJTE PER TE GJITHA LOTET)

Kontratat do te jepen brenda periudhës: Nga momenti i lidhjes se Marrëveshjes Kuader me OE te shpallur fitues për secilin lot, me afat perfundimtar 12 muaj nga data e nënshkrimit të MK. QSUNT do të lidhë kontratë në bazë të nevojave të saj.

Për çdo kontrate të lidhur brenda marrëveshjes kuadër, sipas përcaktimit më sipër, furnizim vendosja e paisjeve do te jete brenda 60 diteve kalendarike nga lidhja e kontrates

Shtojca 7

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor]

FORMULAR I I KRITEREVE TË PËRZGJEDHJES/KUALIFIKIMIT

(E NJËJTË PËR TË GJITHA LOTET)

1. KRITERET E PËRGJITHSHME TË PËRZGJEDHJES/ KUALIFIKIMIT

Ofertuesi deklaron se:

- a) është i regjistruar në regjistrin tregtar sipas legjislacionit të vendit ku ushtron aktivitetin, ose sipas legjislacionit të posaçëm në rastin e një organizate jofitimprurëse, ka në fushën e veprimtarisë objektin e prokurimit, dhe ka statusin aktiv;
- b) nuk është në proces falimentimi (status aktiv);
- c) nuk është dënuar për ndonjë veprë penale, në përputhje me nenin 76/1 të LPP-së;
- ç) personi (personat) që veprojnë si anëtar i organit administrativ, drejtori ose mbikëqyrësi, aksioneri ose ortaku, ose që ka fuqi përfaqësuese, vendimmarrëse ose kontrolluese brenda Operatorit Ekonomik, nuk është i dënuar ose nuk ka qenë i dënuar nga një vendimi i gjykatës i formës së prerë për çdo veprë penale, të përcaktuar në nenin 76/1 të LPP-së;
- d) nuk është dënuar me vendim gjyqësor të formës së prerë në lidhje me veprimtarinë profesionale; dh nuk ka pagesa pashlyera të taksave dhe kontributeve të sigurimeve shoqërore, ose ndodhet në një prej kushteve të parashikuara në nenin 76/2 të LPP-së;
- e) ka paguar energjinë elektrike dhe plotëson kërkesat që burojnë nga legjislacioni në fuqi. Ky informacion kërkohet për Operatorët Ekonomikë, të cilët operojnë në territorin e Republikës së Shqipërisë.
**Shënim: Plotësimi i germës “e” 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);*
- f) nuk është në kushtet e konfliktit të interesit, sipas legjislacionit në fuqi;
- g) ushtron veprimtarinë në përputhje me legjislacionin përkatës mjedisor, social dhe të punës;
- gj) ka paraqitur një Ofertë të pavarur, sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi;
- h) kryen aktivitetin në përputhje me kërkesat e legjislacionit në fuqi.
- i) nuk ka në cilësinë e anëtarit të organit të administrimit, drejtues ose mbikëqyrës i atij, aksionar ose ortak, ose me kompetenca përfaqësuese, vendimmarrjeje ose kontrolluese brenda tij persona të cilët janë/kanë qenë në këtë cilësi në një operator ekonomik të përjashtuar nga e drejta për të përfituar fonde publike, me vendim të Agjencisë së Prokurimit Publik, gjatë kohës që ky vendim është në fuqi.

Nëse gjuha e përdorur në procedurë është gjuha shqipe, atëherë dokumentet e gjuhës së huaj duhet të shoqërohen nga një përkthim i noterizuar në shqip.

Këto kritere duhet të përmbushen me paraqitjen e Formularit Përmbledhës të Vetëdeklarimit të operatorit ekonomik në ditën e hapjes së Ofertës, sipas Shtojcës 8.

Në rast bashkimi të operatorëve ekonomikë, secili anëtar i grupit duhet të paraqesë Vetëdeklarimin e lartpërmendur.

Në rast se operatori ekonomik ofertues do të mbështetet në kapacitetet e subjekteve të tjera, Vetëdeklarimi i lartpërmendur duhet të paraqitet edhe nga subjekti mbështetës.

Kriteret e Përgjithshme të Pranimit nuk duhet të ndryshohen nga Autoritetet/Entet Kontraktore.

Në çdo rast, Autoriteti/EntiKontraktor ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme për vërtetësinë e informacionit të deklaruar nga Operatori Ekonomik, për sa më sipër.

Nëse oferta paraqitet nga një bashkim Operatorësh Ekonomikë, do të paraqitet :

- Marrëveshje bashkëpunimi ndërmjet Operatorëve Ekonomikë, ku caktohet përfaqësuesi, përqindja e pjesëmarrjes në bashkim, dhe elementët që merr përsipër të realizojë secili prej anëtarëve të bashkimit.
- Nëse, një operator ekonomik dëshiron të mbështetet në kapacitetet e subjekteve të tjera, ai i vërteton autoritetit ose entit kontraktor se do të ketë në dispozicion burimet e nevojshme, duke dorëzuar një angazhim me shkrim të këtyre subjekteve për këtë qëllim.

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT:

(TE NJEJTA PER TE GJITHA LOTET)

LOTI 1 – “EKOKARDIOGRAPHY”:

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

- a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Lista e cmimeve të artikujve, sipas shtojcës 2;
- c. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 8
- ç. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3;

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

a) Operatori ekonomik duhet të paraqesë autorizimin nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale për tregtim të pajisjeve mjekësore.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë certifikatën **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”, dhe nese operatori ekonomik ofertues është prodhues i pajisjeve mjekësore duhet të paraqesë certifikatën **SSH EN ISO 13485:2016** “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” për tregtim të pajisjeve 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 ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Certifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c) Operatori ekonomik ofertues në rastet **kur nuk është prodhues** i artikujve objekt prokurimi, **duhet të paraqesë autodeklarate** që furnizuesi nga i cili siguron artikujt objekt prokurimi është konform standardeve të cilësisë **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, të vlefshme, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

AK rezervon të drejtën për verifikimin e vetëdeklarimit në procesin e vleresimit të dokumentacionit dhe në rastin kur OE ofertues shpallet fitues, duhet të paraqesë certifikatën në fjalë.

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a. Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit financiare (2018, 2019 dhe 2020) ku vlera mesatare e tyre të jete **jo më e vogël se 40 % e vlerës së fondit limit* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurren operatori ekonomik.**

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

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

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

2.3 Kapaciteti teknik:

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

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

Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm **fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore**, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.

Shënim*: Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 20% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilin ofertohej, **konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.10 / 2.14**

Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 20 % do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.

b) Operatori ekonomik duhet të ketë te paktën 1 (një) inxhinier / (inxhinier biomedical/elektronik/informatik /elektrik ose fusha të ngjashme) në stafin e vet të certifikuar /trajnuar për instalim dhe servis pajisjesh mjekësore objekt prokurimi, të vërtetuar nëpërmjet diplomës, çertifikatës/çertifikatave të trajnimit, CV-së, kontratës individuale të punës të vlefshme në momentin e hapjes së ofertave.

c) Për të gjithë artikujt e ofruar të paraqiten katalogje të prodhuesit, ku të përfshihen edhe specifikimet teknike të hollësishme për secilin artikull (*pjesët e katalogut që përmbajnë emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike të artikullit që ofertohej, nëse nuk janë në gjuhën shqipe, të përthehen në gjuhën shqipe dhe të noterizohen*). Operatori ekonomik duhet të markojë në katalogun përkatës produktet që ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) të percaktuar në formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetëm në formë elektronike nëpërmjet sistemit elektronik të prokurimit.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë një autodeklarate ku deklaron se pajisjet do të jenë të shoqëruara me manualin e përdorimit, manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit dhe manualin e servisit/shërbimit.

dh) Operatori ekonomik duhet të paraqesë **oferten teknike**, për pajisjen objekt prokurimi bashkë me aksesoret përkatës, në formë tabele, ku të plotësohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut të pajisjes / produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i referencës së artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet përkatëse për produktet.

e) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë autorizim nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi (*ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin*), nëpërmjet të cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtojë pajisjet

mjekesore objekt prokurimi. Autorizimi duhet te jete original ose kopje e perkthyer dhe noterizuar si dhe i vlefshem ne momentin e hapjes se ofertave.

ë) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqese autodeklarate për pajisjet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) per konformitetin me normat MDD (ose MDR) 93/42/EEC (të përditësuar) ose 98/79 EC (të përditësuar), ose EU 2016/425 (të përditësuar) ose FDA ose (EU) 2017/745, kur eshte e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes, bashkelidhur me kopjet e certifikatave perkatese CE/DC (Deklarate konformiteti) ose FDA, origjinale ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara te vlefshme ne momentin e dorezimit te ofertave.

f) Ofertuesi duhet te paraqese autodeklarate nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi ku deklarohet se pajisja/pajisjet mjekesore te ofertuara, sipas kategorizimit te tyre, permbushin standartet e zbatueshme të IEC 60601, ose ekuivalente aprovuar (e përditësuar).

g) Operatori ekonomik duhet te paraqese deklaraten e garancise per pajisjet dhe aksesoret shoqerues (nese aplikohet), ne te cilen duhet te saktesoje se periudha e garancise per cdo defekt te mundshem teknologjik, sipas afatit te percaktuar ne specifikimet teknike.

gj) Operatori ekonomik duhet te paraqese nje deklarate per furnizimet me mallrave/paisjeve mjekesore sipas afatit te percaktuar.

h) Operatori ekonomik duhet te paraqese nje deklarate ku te konfirmoj vënien në punë të pajisjeve mjekesore.

i) Operatori ekonomik duhet te paraqese deklarate paraprake, per garantimin e rregjistrimit te pajisjes mjekesore te AKBPM-ja, pas shpalljes fitues, sipas ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekesore”.

j) Ofertuesi duhet te paraqese deklarate, ku deklarohet se mallrat/paisjet jane vendosur dhe ambalazhuara sipas standartit të prodhuesit, ku keto mallrat/paisjet sipas objektit te prokurimi te jene te reja, te paperdorura, prodhimi dhe modeli te jete i 2 (dy) viteve te fundit.

k) Operatori ekonomik duhet te paraqese deklarate, ku deklarohet se mer persiper trajnimin e stafit mjekësor dhe Inxhinierisë Klinike për perdorimin e paisjes në momentin e dorëzimit të saj.

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

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

LOTI 2 - “PAJISJE PËR ARRESTET KARDIAKE”:

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1;

b. Lista e cmimeve te artikujve, sipas shtojces 2;

c. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 8

ç. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3;

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

a) Operatori ekonomik duhet të paraqesë autorizimin nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale për tregtim të pajisjeve mjekësore.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese çertifikatën **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”, dhe nese operatori ekonomik ofertues eshte prodhues i pajisjeve mejekesore duhet te paraqese certifikatën **SSH EN ISO 13485:2016** “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” per tregetim të pajisjeve mjekësore në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c) Operatori ekonomik ofertues ne rastet **kur nuk eshte prodhues** i artikujve objekt prokurimi, **duhet te paraqese autodeklarate** qe furnizuesi nga i cili siguron artikujt objekt prokurimi eshte konform standarteve te cilesise **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, te vlefshme, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise.

AK rezervon te drejten per verifikimin e vetedeklarimit ne procesin e vleresimit te dokumentacionit dhe ne rastin kur OE ofertues shpallet fitues, duhet te paraqese certifikaten ne fjale.

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- b. Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit financiare (2018, 2019 dhe 2020) ku vlera mesatare e tyre te jete **jo me e vogel se 40 % e vlerës së fondit limit* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori ekonomik.**

Shënim: Për efekt të përlllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera mesatare do te aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilen ofertohe, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.10 /ose/ 2.14*

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

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

2.3 Kapaciteti teknik:

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

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

Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm **fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore**, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.

Shënim*: Për efekt të përlllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 20% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/lotëve për të cilin ofertohej, **konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” në piken 2.10 / 2.14**

Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 20 % do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.

b) Operatori ekonomik duhet të ketë te pakten 1 (një) inxhinier / (inxhinier biomedical/elektronik/informatik /elektrik ose fusha të ngjashme) në stafin e vet të certifikuar /trajnuar për instalim dhe servis pajisjesh mjekesore objekt prokurimi, të vërtetuar nëpërmjet diplomës, çertifikatës/çertifikatave të trajnimit, CV-së, kontratës individuale të punës të vlefshme në momentin e hapjes së ofertave.

c) Për të gjithë artikujt e ofruar të paraqiten katalogje të prodhuesit, ku të përfshihen edhe specifikimet teknike të hollësishme për secilin artikull (*pjesët e katalogut që përmbajnë emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike të artikullit që ofertohej, nëse nuk janë në gjuhën shqipe, të perkthehen në gjuhën shqipe dhe të noterizohen*). Operatori ekonomik duhet të markojë në katalogun përkatës produktet që ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) të percaktuar në formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetëm në formë elektronike nëpërmjet sistemit elektronik të prokurimit.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë një autodeklarate ku deklaron se pajisjet do të jenë të shoqëruara me manualin e përdorimit, manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit dhe manualin e servisit/shërbimit.

dh) Operatori ekonomik duhet të paraqesë **oferten teknike**, për pajisjen objekt prokurimi bashkë me aksesoret përkatës, në formë tabele, ku të plotësohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut të pajisjes / produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i referencës së artikullit (kodi) nxjerrë nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet përkatëse për produktet.

e) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë autorizim nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi (*ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin*), nëpërmjet të cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtojë pajisjet mjekesore objekt prokurimi. Autorizimi duhet të jetë original ose kopje e perkthyer dhe noterizuar si dhe i vlefshëm në momentin e hapjes së ofertave.

ë) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë autodeklarate për pajisjet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) për konformitetin me normat MDD (ose MDR) 93/42/EEC (të përditësuar) ose 98/79 EC (të përditësuar), ose EU 2016/425 (të përditësuar) ose FDA ose (EU) 2017/745, kur është e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit të Keshillit të Europës, bashkelidhur me kopjet e çertifikatave përkatëse CE/DC (Deklarate konformiteti) ose FDA, origjinale ose fotokopje të perkthyer dhe të noterizuara të vlefshme në momentin e dorëzimit të ofertave.

f) Ofertuesi duhet të paraqese autodeklarate nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi ku deklarohet se pajisja/pajisjet mjekësore të ofertuara, sipas kategorizimit të tyre, përmbushin standartet e zbatueshme të IEC 60601, ose ekuivalente të aprovuar (e përditësuar).

g) Operatori ekonomik duhet të paraqese deklaratën e garancisë për pajisjet dhe aksesoret shoqëruar (nëse aplikohet), në të cilën duhet të saktësojë se periudha e garancisë për çdo defekt të mundshëm teknologjik, sipas afatit të përcaktuar në specifikimet teknike.

gj) Operatori ekonomik duhet të paraqese një deklaratë për furnizimet me mallrave/pajisjeve mjekësore sipas afatit të përcaktuar.

h) Operatori ekonomik duhet të paraqese një deklaratë ku të konfirmoj vënien në punë të pajisjeve mjekësore.

i) Operatori ekonomik duhet të paraqese deklarate paraprake, për garantimin e rregjistrimit të pajisjes mjekësore të AKBPM-jë, pas shpalljes fitues, sipas ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”.

j) Ofertuesi duhet të paraqese deklarate, ku deklarohet se mallrat/pajisjet janë vendosur dhe ambalazhuara sipas standartit të prodhuesit, ku këto mallrat/pajisjet sipas objektit të prokurimit të jenë të reja, të përdorura, prodhimi dhe modeli të jetë i 2 (dy) viteve të fundit.

k) Operatori ekonomik duhet të paraqese deklarate, ku deklarohet se mer për trajnimin e stafit mjekësor dhe Inxhinierisë Klinike për përdorimin e pajisjes në momentin e dorëzimit të saj.

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

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

LOTI 3 – “PAJISJE PËR INTUBIM”:

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

- a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Lista e cmimeve të artikujve, sipas shtojcës 2;
- c. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 8
- ç. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3;

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

a) Operatori ekonomik duhet të paraqesë autorizimin nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale për tregtim të pajisjeve mjekësore.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese certifikatën **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”, dhe nëse operatori ekonomik ofertues është prodhues i pajisjeve mjekësore duhet të paraqese certifikatën **SSH EN ISO 13485:2016** “Sistemin e Menaxhimit të cilësisë”.

të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” per tregetim të pajisjeve mjekësore në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c) Operatori ekonomik ofertues ne rastet **kur nuk eshte prodhues** i artikujve objekt prokurimi, **duhet te paraqese autodeklarate** qe furnizuesi nga i cili siguron artikujt objekt prokurimi eshte konform standarteve te cilesise **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, te vlefshme, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise.

AK rezervon te drejten per verifikimin e vetedeklarimit ne procesin e vleresimit te dokumentacionit dhe ne rastin kur OE ofertues shpallet fitues, duhet te paraqese certifikaten ne fjale.

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- c. Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit financiare (2018, 2019 dhe 2020) ku vlera mesatare e tyre te jete **jo me e vogel se 40 % e vlerës së fondit limit* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori ekonomik.**

Shënim:* Për efekt të përllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera mesatare do te aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilen ofertohe, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.10 /ose/ 2.14

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

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

2.3 Kapaciteti teknik:

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

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

Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm **fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore**, ku shënohen datat, shumat dhe sasitë e mallrave të furnizuara.

Shënim:* Për efekt të përllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 20% do te aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve

për të cilen ofertohet, **konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.10 / 2.14**

Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 20 % do te aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.

b) Operatori ekonomik duhet të ketë te pakten 1 (nje) inxhinier / (inxhinier biomedical/elektronik/informatik /elektrik ose fusha te ngjashme) në stafin e vet të certifikuar /trajnuar per instalim dhe servis pajisjesh mjekesore objekt prokurimi, të vërtetuar nëpërmjet diplomës, çertifikatës/çertifikatave të trajnimit, CV-së, kontratës individuale të punës të vlefshme ne momentin e hapjes se ofertave.

c) Për të gjithë artikujt e ofruar te paraqiten katalogje te prodhuesit, ku te përfshihen edhe specifikimet teknike te hollësishme për secilin artikull (*pjeset e katalogut qe permbajne emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike te artikullit qe ofertohet, nese nuk jane ne gjuhen shqipe, te perkthehen ne gjuhen shqipe dhe te noterizohen*). Operatori ekonomik duhet te markoje ne katalogun perkates produktet qe ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) te percaktuar ne formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetem ne forme elektronike nepermjet sistemit elektronik te prokurimit.

d) Ofertuesi duhet te paraqese nje autodeklarate ku deklaron se pajisjet do te jene te shoqeruara me manualet e perdorimit, manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit dhe manualet e servisit/sherbimit.

dh) Operatori ekonomik duhet te paraqese **oferten teknike**, per pajisjen objekt prokurimi bashke me aksesoret perkates, ne forme tebe, ku te plotesohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanise prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut te pajisjes / produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i references se artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet perkatese per produktet.

e) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqes autorizim nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi (*ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin*), nëpërmjet te cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtojë pajisjet mjekesore objekt prokurimi. Autorizimi duhet te jete original ose kopje e perkthyer dhe noterizuar si dhe i vlefshem ne momentin e hapjes se ofertave.

ë) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqese autodeklarate për pajisjet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) per konformitetin me normat MDD (ose MDR) 93/42/EEC (të përditësuar) ose 98/79 EC (të përditësuar), ose EU 2016/425 (të përditësuar) ose FDA ose (EU) 2017/745, kur eshte e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes, bashkelidhur me kopjet e certifikatave perkatese CE/DC (Deklarate konformiteti) ose FDA, origjinale ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara te vlefshme ne momentin e dorezimit te ofertave.

f) Ofertuesi duhet te paraqese autodeklarate nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi ku deklaron se pajisja/pajisjet mjekesore te ofertuara, sipas kategorizimit te tyre, permbushin standartet e zbatueshme të IEC 60601, ose ekuivalente aprovuar (e perditesuar).

g) Operatori ekonomik duhet te paraqese deklaraten e garancise per pajisjet dhe aksesoret shoqerues (nese aplikohet), ne te cilen duhet te saktesoje se periudha e garancise per cdo defekt te mundshem teknologjik, sipas afatit te percaktuar ne specifikimet teknike.

gj) Operatori ekonomik duhet të paraqese nje deklaratë per furnizimet me mallrave/pajsjeve mjeksore sipas afatit te percaktuar.

h) Operatori ekonomik duhet të paraqese nje deklaratë ku te konfirmoj vënien në punë të pajisjeve mjekesore.

i) Operatori ekonomik duhet të paraqese deklarate paraprake, per garantimin e rregjistrimit te pajisjes mjekesore te AKBPM-ja, pas shpalljes fitues, sipas ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjeksore”.

j) Ofertuesi duhet të paraqese deklarate, ku deklaron se mallrat/pajsjet jane vendosur dhe ambalazhuara sipas standartit të prodhuesit, ku keto mallrat/pajsjet sipas objektit te prokurimi te jene te reja, te paperdorura, prodhimi dhe modeli te jete i 2 (dy) viteve te fundit.

k) Operatori ekonomik duhet të paraqese deklarate, ku deklaron se mer persiper trajnimin e stafit mjekësor dhe Inxhinierisë Klinike për perdorimin e paisjes në momentin e dorëzimit të saj.

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

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

LOTI 4 – “PAJISJE TË FRYMËMARRJES”:

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

a. *Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1;*

b. *Lista e cmimeve te artikujve, sipas shtojces 2;*

c. *Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 8*

ç. *Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3;*

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

a) Operatori ekonomik duhet të paraqesë autorizimin nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale për tregtim të pajisjeve mjekësore.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese çertifikatën **ISO 9001:2015** mbi “*Sistemet e menaxhimit të cilësisë*”, dhe nese operatori ekonomik ofertues eshte prodhues i pajisjeve mejekesore duhet te paraqese certifikatën **SSH EN ISO 13485:2016** “*Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore*”, ose **EN ISO 13485:2016** mbi “*Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore*” per tregetim të pajisjeve mjekësore në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c) Operatori ekonomik ofertues ne rastet **kur nuk eshte prodhues** i artikujve objekt prokurimi, **duhet te paraqese autodeklarate** qe furnizuesi nga i cili siguron artikujt objekt prokurimi eshte konform standarteve te cilesise **ISO 9001:2015** mbi “*Sistemet e menaxhimit*

të cilësisë” ose EN ISO 13485:2016 mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose SSH EN ISO 13485:2016 mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, te vlefshme, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

AK rezervon të drejtën për verifikimin e vetedeklarimit në procesin e vleresimit të dokumentacionit dhe në rastin kur OE ofertues shpallet fitues, duhet të paraqesë certifikatën në fjalë.

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- d. Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit financiare (2018, 2019 dhe 2020) ku vlera mesatare e tyre të jete **jo më e vogël se 40 % e vlerës së fondit limit* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori ekonomik.**

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

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

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

2.3 Kapaciteti teknik:

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

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

Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm **fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore**, ku shënohen datat, shumat dhe sasitë e mallrave të furnizuara.

Shënim:* Për efekt të përllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 20% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilën ofertohej, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” në piken 2.10 / 2.14

Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 20 % do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.

- b) Operatori ekonomik duhet të ketë të paktën 1 (një) inxhinier / (inxhinier biomedical/elektronik/informatik /elektrik ose fusha të ngjashme) në stafin e vet të certifikuar /trajnuar për instalim dhe servis pajisjesh mjekësore objekt prokurimi, të vërtetuar nëpërmjet

diplomës, çertifikatës/çertifikatave të trajnimit, CV-së, kontratës individuale të punës të vlefshme në momentin e hapjes së ofertave.

c) Për të gjithë artikujt e ofruar të paraqiten katalogje të prodhuesit, ku të përfshihen edhe specifikimet teknike të hollësishme për secilin artikull (*pjesët e katalogut që përmbajnë emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike të artikullit që ofrohet, nëse nuk janë në gjuhën shqipe, të përkthehen në gjuhën shqipe dhe të noterizohen*). Operatori ekonomik duhet të markojë në katalogun përkatës produktet që ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) të percaktuar në formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetëm në formë elektronike nëpërmjet sistemit elektronik të prokurimit.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë një autodeklarate ku deklaron se pajisjet do të jenë të shoqëruara me manualet e përdorimit, manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit dhe manualet e servisit/shërbimit.

dh) Operatori ekonomik duhet të paraqesë **oferten teknike**, për pajisjen objekt prokurimi bashkë me aksesoret përkatës, në formë tabele, ku të plotësohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut të pajisjes / produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i referencës së artikullit (kodi) nxjerrë nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet përkatëse për produktet.

e) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë autorizim nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi (*ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin*), nëpërmjet të cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtojë pajisjet mjekësore objekt prokurimi. Autorizimi duhet të jetë origjinal ose kopje e perkthyer dhe noterizuar si dhe i vlefshëm në momentin e hapjes së ofertave.

ë) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë autodeklarate për pajisjet mjekësore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) për konformitetin me normat MDD (ose MDR) 93/42/EEC (të përditësuar) ose 98/79 EC (të përditësuar), ose EU 2016/425 (të përditësuar) ose FDA ose (EU) 2017/745, kur është e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit të Keshillit të Europës, bashkelidhur me kopjet e certifikatave përkatëse CE/DC (Deklarate konformiteti) ose FDA, origjinale ose fotokopje të perkthyera dhe të noterizuara të vlefshme në momentin e dorëzimit të ofertave.

f) Ofertuesi duhet të paraqesë autodeklarate nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi ku deklaron se pajisja/pajisjet mjekësore të ofertuara, sipas kategorizimit të tyre, përmbushin standartet e zbatueshme të IEC 60601, ose ekuivalente aprovuar (e përditësuar).

g) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklaratën e garancisë për pajisjet dhe aksesoret shoqëruar (nëse aplikohet), në të cilën duhet të saktësojë se periudha e garancisë për çdo defekt të mundshëm teknologjik, sipas afatit të percaktuar në specifikimet teknike.

gj) Operatori ekonomik duhet të paraqesë një deklaratë për furnizimet me mallrave/pajisjeve mjekësore sipas afatit të percaktuar.

h) Operatori ekonomik duhet të paraqesë një deklaratë ku të konfirmoj vënien në punë të pajisjeve mjekësore.

i) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklaratë paraprake, për garantimin e rregjistrimit të pajisjes mjekësore të AKBPM-ja, pas shpalljes fitues, sipas ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”.

j) Ofertuesi duhet të paraqese deklarate, ku deklaron se mallrat/paisjet jane vendosur dhe ambalazhuara sipas standartit të prodhuesit, ku keto mallrat/paisjet sipas objektit të prokurimi të jene të reja, të paperdorura, prodhimi dhe modeli të jete i 2 (dy) viteve të fundit.

k) Operatori ekonomik duhet të paraqese deklarate, ku deklaron se mer persiper trajnimin e stafit mjekësor dhe Inxhinierisë Klinike për përdorimin e paisjes në momentin e dorëzimit të saj.

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

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

LOTI 5 – “PAJISJET PËR INFUZION”:

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

- a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Lista e cmimeve të artikujve, sipas shtojcës 2;
- c. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 8
- ç. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3;

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

a) Operatori ekonomik duhet të paraqesë autorizimin nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale për tregtim të pajisjeve mjekësore.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese çertifikatën **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”, dhe nese operatori ekonomik ofertues është prodhues i pajisjeve mejekesore duhet të paraqese çertifikatën **SSH EN ISO 13485:2016** “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” për tregtim të pajisjeve 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 ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c) Operatori ekonomik ofertues në rastet **kur nuk është prodhues** i artikujve objekt prokurimi, **duhet të paraqese autodeklarate** që furnizuesi nga i cili siguron artikujt objekt prokurimi është konform standarteve të cilësisë **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, të vlefshme, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

AK rezervon të drejtën për verifikimin e vetëdeklarimit në procesin e vleresimit të dokumentacionit dhe në rastin kur OE ofertues shpallet fitues, duhet të paraqese çertifikatën në fjale.

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- e. Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit financiare (2018, 2019 dhe 2020) ku vlera mesatare e tyre te jete **jo me e vogel se 40 % e vlerës së fondit limit* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori ekonomik.**

Shënim:* Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera mesatare do te aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilen ofertohet, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.10 /ose/ 2.14

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

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

2.3 Kapaciteti teknik:

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

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

Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm **fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore,** ku shënohen datat, shumat dhe sasitë e mallrave të furnizuara.

Shënim:* Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 20% do te aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilen ofertohet, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.10 / 2.14

Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 20 % do te aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.

- b) Operatori ekonomik duhet të ketë te paktën 1 (nje) inxhinier / (inxhinier biomedical/elektronik/informatik /elektrik ose fusha te ngjashme) në stafin e vet të certifikuar /trajnuar per instalim dhe servis pajisjesh mjekesore objekt prokurimi, të vërtetuar nëpërmjet diplomës, çertifikatës/çertifikatave të trajnimit, CV-së, kontratës individuale të punës te vlefshme ne momentin e hapjes se ofertave.

- c) Për të gjithë artikujt e ofruar te paraqiten katalogje te prodhuesit, ku te përfshihen edhe specifikimet teknike te hollësishme për secilin artikull (*pjeset e katalogut qe permbajne emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike te artikullit qe ofertohet, nese nuk jane ne gjuhen shqipe, te perkthehen ne gjuhen shqipe dhe te noterizohen*). Operatori ekonomik duhet te markoje ne katalogun perkates produktet qe ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) te percaktuar ne formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetem ne forme elektronike nepermjet sistemit elektronik te prokurimit.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë një autodeklarate ku deklaron se pajisjet do të jenë të shoqëruara me manualin e përdorimit, manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit dhe manualin e servisit/shërbimit.

dh) Operatori ekonomik duhet të paraqesë **oferten teknike**, për pajisjen objekt prokurimi bashkë me aksesoret përkatës, në formë tabele, ku të plotësohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut të pajisjes / produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i referencës së artikullit (kodi) nxjerrë nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet përkatëse për produktet.

e) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë autorizim nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi (*ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin*), nëpërmjet të cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtojë pajisjet mjekësore objekt prokurimi. Autorizimi duhet të jetë original ose kopje e perkthyer dhe noterizuar si dhe i vlefshëm në momentin e hapjes së ofertave.

ë) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë autodeklarate për pajisjet mjekësore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) për konformitetin me normat MDD (ose MDR) 93/42/EEC (të përditësuar) ose 98/79 EC (të përditësuar), ose EU 2016/425 (të përditësuar) ose FDA ose (EU) 2017/745, kur është e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit të Keshillit të Europës, bashkëlidhur me kopjet e certifikatave përkatëse CE/DC (Deklarate konformiteti) ose FDA, origjinale ose fotokopje të perkthyera dhe të noterizuara të vlefshme në momentin e dorëzimit të ofertave.

f) Ofertuesi duhet të paraqesë autodeklarate nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi ku deklaron se pajisja/pajisjet mjekësore të ofertuara, sipas kategorizimit të tyre, përmbushin standartet e zbatueshme të IEC 60601, ose ekuivalente aprovuar (e përditësuar).

g) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklaratën e garancisë për pajisjet dhe aksesoret shoqëruar (nese aplikohet), në të cilën duhet të saktësojë se periudha e garancisë për çdo defekt të mundshëm teknologjik, sipas afatit të përcaktuar në specifikimet teknike.

gj) Operatori ekonomik duhet të paraqesë një deklaratë për furnizimet me mallrave/pajisjeve mjekësore sipas afatit të përcaktuar.

h) Operatori ekonomik duhet të paraqesë një deklaratë ku të konfirmoj vënien në punë të pajisjeve mjekësore.

i) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklaratë paraprake, për garantimin e regjistrimit të pajisjes mjekësore të AKBPM-ja, pas shpalljes fitues, sipas ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”.

j) Ofertuesi duhet të paraqesë deklaratë, ku deklaron se mallrat/pajisjet janë vendosur dhe ambalazhuara sipas standartit të prodhuesit, ku këto mallrat/pajisjet sipas objektit të prokurimit të jenë të reja, të paperdorura, prodhimi dhe modeli të jenë i 2 (dy) viteve të fundit.

k) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklaratë, ku deklaron se mer për shërbim trajnimin e stafit mjekësor dhe Inxhinierisë Klinike për përdorimin e pajisjes në momentin e dorëzimit të saj.

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

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

LOTI 6 – “KABINETI I ENDOSKOPISE”:

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

- a. *Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1;*
- b. *Lista e cmimeve të artikujve, sipas shtojcës 2;*
- c. *Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 8*
- ç. *Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3;*

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

a) Operatori ekonomik duhet të paraqesë autorizimin nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale për tregtim të pajisjeve mjekësore.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë certifikatën **ISO 9001:2015** mbi “*Sistemet e menaxhimit të cilësisë*”, dhe nese operatori ekonomik ofertues është prodhues i pajisjeve meqesore duhet të paraqesë certifikatën **SSH EN ISO 13485:2016** “*Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore*”, ose **EN ISO 13485:2016** mbi “*Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore*” për tregtim të pajisjeve 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 ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c) Operatori ekonomik ofertues në rastet **kur nuk është prodhues** i artikujve objekt prokurimi, **duhet të paraqesë autodeklarate** që furnizuesi nga i cili siguron artikujt objekt prokurimi është konform standardeve të cilësisë **ISO 9001:2015** mbi “*Sistemet e menaxhimit të cilësisë*” ose **EN ISO 13485:2016** mbi “*Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore*” ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi “*Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore*”, të vlefshme, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

AK rezervon të drejtën për verifikimin e vetëdeklarimit në procesin e vleresimit të dokumentacionit dhe në rastin kur OE ofertues shpallet fitues, duhet të paraqesë certifikatën në fjale.

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- f. Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit financiare (2018, 2019 dhe 2020) ku vlera mesatare e tyre të jetë **jo më e vogël se 40 % e vlerës së fondit limit* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori ekonomik.**

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

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

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

2.3 Kapaciteti teknik:

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

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

Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm **fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore**, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.

Shënim*: Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 20% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilin ofertohej, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” në pikën 2.10 / 2.14

Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 20 % do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.

b) Operatori ekonomik duhet të ketë të paktën 1 (një) inxhinier / (inxhinier biomedical/elektronik/informatik /elektrik ose fusha të ngjashme) në stafin e vet të certifikuar /trajnuar për instalim dhe servis pajisjesh mjekësore objekt prokurimi, të vërtetuar nëpërmjet diplomës, çertifikatës/çertifikatave të trajnimit, CV-së, kontratës individuale të punës të vlefshme në momentin e hapjes së ofertave.

c) Për të gjithë artikujt e ofruar të paraqiten katalogje të prodhuesit, ku të përfshihen edhe specifikimet teknike të hollësishme për secilin artikull (*pjesët e katalogut që përmbajnë emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike të artikullit që ofertohej, nëse nuk janë në gjuhën shqipe, të perkthehen në gjuhën shqipe dhe të noterizohen*). Operatori ekonomik duhet të markojë në katalogun perkates produktet që ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) të percaktuar në formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetëm në formë elektronike nëpërmjet sistemit elektronik të prokurimit.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë një autodeklarate ku deklaron se pajisjet do të jenë të shoqeruara me manualet e përdorimit, manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit dhe manualet e servisit/shërbimit.

dh) Operatori ekonomik duhet të paraqesë **oferten teknike**, për pajisjen objekt prokurimi bashkë me aksesoret perkates, në formë tabele, ku të plotësohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut të pajisjes / produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i referencës së artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet perkatese për produktet.

e) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqes autorizim nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi (*ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin*), nëpërmjet të cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtojë pajisjet mjekësore objekt prokurimi. Autorizimi duhet të jetë original ose kopje e perkthyer dhe noterizuar si dhe i vlefshëm në momentin e hapjes së ofertave.

ë) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqes autodeklarate për pajisjet mjekësore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) për konformitetin me normat MDD (ose MDR) 93/42/EEC (të përditësuar) ose 98/79 EC (të përditësuar), ose EU 2016/425 (të përditësuar) ose FDA ose (EU) 2017/745, kur është e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit të Keshillit të Europës, bashkelidhur me kopjet e certifikatave perkatëse CE/DC (Deklarate konformiteti) ose FDA, origjinale ose fotokopje të perkthyera dhe të noterizuara të vlefshme në momentin e dorëzimit të ofertave.

f) Ofertuesi duhet të paraqes autodeklarate nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi ku deklaron se pajisja/pajisjet mjekësore të ofertuara, sipas kategorizimit të tyre, përmbushin standartet e zbatueshme të IEC 60601, ose ekuivalente aprovuar (e përditësuar).

g) Operatori ekonomik duhet të paraqes deklaratën e garancisë për pajisjet dhe aksesoret shoqerues (nese aplikohet), në të cilën duhet të saktësojë se periudha e garancisë për çdo defekt të mundshëm teknologjik, sipas afatit të përcaktuar në specifikimet teknike.

gj) Operatori ekonomik duhet të paraqes një deklaratë për furnizimet me mallrave/pajisjeve mjekësore sipas afatit të përcaktuar.

h) Operatori ekonomik duhet të paraqes një deklaratë ku të konfirmoj vënien në punë të pajisjeve mjekësore.

i) Operatori ekonomik duhet të paraqes deklaratë paraprake, për garantimin e rregjistrimit të pajisjes mjekësore të AKBPM-ja, pas shpalljes fitues, sipas ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”.

j) Ofertuesi duhet të paraqes deklaratë, ku deklaron se mallrat/pajisjet janë vendosur dhe ambalazhuara sipas standartit të prodhuesit, ku këto mallrat/pajisjet sipas objektit të prokurimit të jenë të reja, të përdorura, prodhimi dhe modeli të jenë i 2 (dy) viteve të fundit.

k) Operatori ekonomik duhet të paraqes deklaratë, ku deklaron se mer për siper trajnimin e stafit mjekësor dhe Inxhinierisë Klinike për përdorimin e pajisjes në momentin e dorëzimit të saj.

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

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

LOTI 7 – “PAJISJE DHE SISTEME MJEKESORE PER MONITORIMIN E PACIENTIT”:

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

- a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Lista e cmimeve të artikujve, sipas shtojcës 2;
- c. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 8
- ç. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3;

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

a) Operatori ekonomik duhet të paraqesë autorizimin nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale për tregtim të pajisjeve mjekësore.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë çertifikatën **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”, dhe nese operatori ekonomik ofertues është prodhues i pajisjeve mjekësore duhet të paraqesë çertifikatën **SSH EN ISO 13485:2016** “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” për tregtim të pajisjeve 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 ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c) Operatori ekonomik ofertues në rastet **kur nuk është prodhues** i artikujve objekt prokurimi, **duhet të paraqesë autodeklarate** që furnizuesi nga i cili siguron artikujt objekt prokurimi është konform standarteve të cilësisë **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, të vlefshme, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

AK rezervon të drejtën për verifikimin e vetëdeklarimit në procesin e vleresimit të dokumentacionit dhe në rastin kur OE ofertues shpallet fitues, duhet të paraqesë çertifikatën në fjale.

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- g. Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit financiare (2018, 2019 dhe 2020) ku vlera mesatare e tyre të jete **jo më e vogël se 40 % e vlerës së fondit limit* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori ekonomik.**

Shënim:* Për efekt të përlllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera mesatare do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilin ofertohet, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” në pikën 2.10 /ose/ 2.14

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

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

2.3 Kapaciteti teknik:

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

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

Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm **fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore**, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.

Shënim*: Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 20% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilin ofertohet, **konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” në pikën 2.10 / 2.14**

Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 20 % do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.

b) Operatori ekonomik duhet të ketë të pakten 1 (një) inxhinier / (inxhinier biomedical/elektronik/informatik /elektrik ose fusha të ngjashme) në stafin e vet të certifikuar /trajnuar për instalim dhe servis pajisjesh mjekësore objekt prokurimi, të vërtetuar nëpërmjet diplomës, çertifikatës/çertifikatave të trajnimit, CV-së, kontratës individuale të punës të vlefshme në momentin e hapjes së ofertave.

c) Për të gjithë artikujt e ofruar të paraqiten katalogje të prodhuesit, ku të përfshihen edhe specifikimet teknike të hollësishme për secilin artikull (*pjesët e katalogut që përmbajnë emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike të artikullit që ofertohet, nëse nuk janë në gjuhën shqipe, të perkthehen në gjuhën shqipe dhe të noterizohen*). Operatori ekonomik duhet të markojë në katalogun përkatës produktet që ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) të percaktuar në formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetëm në formë elektronike nëpërmjet sistemit elektronik të prokurimit.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë një autodeklarate ku deklaron se pajisjet do të jenë të shoqëruara me manualet e përdorimit, manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit dhe manualet e servisit/shërbimit.

dh) Operatori ekonomik duhet të paraqesë **oferten teknike**, për pajisjen objekt prokurimi bashkë me aksesoret përkatës, në formë tabele, ku të plotësohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut të pajisjes / produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i referencës së artikullit (kodi) nxjerrje nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet përkatëse për produktet.

e) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë autorizim nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi (*ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin*), nëpërmjet të cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtojë pajisjet mjekësore objekt prokurimi. Autorizimi duhet të jetë original ose kopje e perkthyer dhe noterizuar si dhe i vlefshëm në momentin e hapjes së ofertave.

ë) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë autodeklarate për pajisjet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) për konformitetin me normat MDD (ose MDR) 93/42/EEC (të përditësuar) ose 98/79 EC (të përditësuar), ose EU 2016/425 (të përditësuar) ose FDA ose (EU) 2017/745, kur është e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit të Keshillit të Europës, bashkelidhur me kopjet e certifikatave perkatëse CE/DC (Deklarate konformiteti) ose FDA, origjinale ose fotokopje të perkthyer dhe të noterizuara të vlefshme në momentin e dorëzimit të ofertave.

f) Ofertuesi duhet të paraqesë autodeklarate nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi ku deklaron se pajisja/pajisjet mjekesore të ofertuara, sipas kategorizimit të tyre, përmbushin standartet e zbatueshme të IEC 60601, ose ekuivalente aprovuar (e përditësuar).

g) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklaratën e garancisë për pajisjet dhe aksesoret shoqerues (nese aplikohet), në të cilën duhet të saktësojë se periudha e garancisë për çdo defekt të mundshëm teknologjik, sipas afatit të përcaktuar në specifikimet teknike.

gj) Operatori ekonomik duhet të paraqesë një deklaratë për furnizimet me mallrave/pajisjeve mjekesore sipas afatit të përcaktuar.

h) Operatori ekonomik duhet të paraqesë një deklaratë ku të konfirmoj vënien në punë të pajisjeve mjekesore.

i) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklarate paraprake, për garantimin e rregjistrimit të pajisjes mjekesore të AKBPM-ja, pas shpalljes fitues, sipas ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekesore”.

j) Ofertuesi duhet të paraqesë deklarate, ku deklaron se mallrat/pajisjet janë vendosur dhe ambalazhuara sipas standartit të prodhuesit, ku këto mallrat/pajisjet sipas objektit të prokurimit të jenë të reja, të përdorura, prodhimi dhe modeli të jetë i 2 (dy) viteve të fundit.

k) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklarate, ku deklaron se mer për sipër trajnimin e stafit mjekësor dhe Inxhinierisë Klinike për përdorimin e pajisjes në momentin e dorëzimit të saj.

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

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

LOTI 8 – “SISTEMI I MONITORIMIT FIZIOLOGJIK DHE I TELEMETRISË SE PACIENTIT”:

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

- a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Lista e cmimeve të artikujve, sipas shtojcës 2;
- c. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 8
- ç. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3;

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

a) Operatori ekonomik duhet të paraqesë autorizimin nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale për tregtim të pajisjeve mjekësore.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë certifikatën **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”, dhe nese operatori ekonomik ofertues është prodhues i pajisjeve mejekesore duhet të paraqesë certifikatën **SSH EN ISO 13485:2016** “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” për tregtim të pajisjeve 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 ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Certifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c) Operatori ekonomik ofertues në rastet **kur nuk është prodhues** i artikujve objekt prokurimi, **duhet të paraqesë autodeklarate** që furnizuesi nga i cili siguron artikujt objekt prokurimi është konform standarteve të cilësisë **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, të vlefshme, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

AK rezervon të drejtën për verifikimin e vetedeklarimit në procesin e vleresimit të dokumentacionit dhe në rastin kur OE ofertues shpallet fitues, duhet të paraqesë certifikatën në fjalë.

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- h. Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit financiare (2018, 2019 dhe 2020) ku vlera mesatare e tyre të jete **jo me e vogël se 40 % e vlerës së fondit limit* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori ekonomik.**

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

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

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

2.3 Kapaciteti teknik:

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

- Si dëshmi për përvojën e mëparshme me një ent publik, kërkohen **vërtetime të lëshuara nga një ent publik për përmbushjen me sukses të kontratës, ku të**

shënohen vlera, afati i përfundimit të kontratën dhe fatura tatimore të shitjes ku të evidentohen artikujt.

Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm **fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore**, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.

Shënim*: Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 20% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/lotëve për të cilin ofertohet, **konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.10 / 2.14**

Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 20 % do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.

b) Operatori ekonomik duhet të ketë te pakten 1 (nje) inxhinier / (inxhinier biomedical/elektronik/informatik /elektrik ose fusha te ngjashme) në stafin e vet të certifikuar /trajnuar per instalim dhe servis pajisjesh mjekesore objekt prokurimi, të vërtetuar nëpërmjet diplomës, çertifikatës/çertifikatave të trajnimit, CV-së, kontratës individuale të punës të vlefshme ne momentin e hapjes se ofertave.

c) Për të gjithë artikujt e ofruar te paraqiten katalogje te prodhuesit, ku te përfshihen edhe specifikimet teknike te hollësishme për secilin artikull (*pjeset e katalogut qe permbajne emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike te artikullit qe ofertohet, nese nuk jane ne gjuhen shqipe, te perkthehen ne gjuhen shqipe dhe te noterizohen*). Operatori ekonomik duhet te markoje ne katalogun perkates produktet qe ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) te percaktuar ne formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetem ne forme elektronike nepermjet sistemit elektronik te prokurimit.

d) Ofertuesi duhet te paraqese nje autodeklarate ku deklaron se pajisjet do te jene te shoqeruara me manualet e perdorimit, manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit dhe manualet e servisit/sherbimit.

dh) Operatori ekonomik duhet te paraqese **oferten teknike**, per pajisjen objekt prokurimi bashke me aksesoret perkates, ne forme tebeles, ku te plotesohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanise prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut te pajisjes / produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i references se artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet perkatese per produktet.

e) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqes autorizim nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi (*ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin*), nëpërmjet te cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtojë pajisjet mjekesore objekt prokurimi. Autorizimi duhet te jete original ose kopje e perkthyer dhe noterizuar si dhe i vlefshem ne momentin e hapjes se ofertave.

ë) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqese autodeklarate për pajisjet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) per konformitetin me normat MDD (ose MDR) 93/42/EEC (të përditësuar) ose 98/79 EC (të përditësuar), ose EU 2016/425 (të përditësuar) ose FDA ose (EU) 2017/745, kur eshte e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes, bashkelidhur me kopjet e certifikatave perkatese CE/DC (Deklarate konformiteti) ose FDA, origjinale ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara te vlefshme ne momentin e dorezimit te ofertave.

f) Ofertuesi duhet të paraqese autodeklarate nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi ku deklaron se pajisja/pajisjet mjekesore te ofertuara, sipas kategorizimit të tyre, permbushin standartet e zbatueshme të IEC 60601, ose ekuivalente aprovuar (e perditesuar).

g) Operatori ekonomik duhet të paraqese deklaraten e garancise per pajisjet dhe aksesoret shoqerues (nese aplikohet), ne te cilen duhet te saktesoje se periudha e garancise per cdo defekt te mundshem teknologjik, sipas afatit te percaktuar ne specifikimet teknike.

gj) Operatori ekonomik duhet të paraqese nje deklarate per furnizimet me mallrave/paisjeve mjekesore sipas afatit te percaktuar.

h) Operatori ekonomik duhet të paraqese nje deklarate ku te konfirmoj vënien në punë të pajisjeve mjekesore.

i) Operatori ekonomik duhet të paraqese deklarate paraprake, per garantimin e rregjistrimit te pajisjes mjekesore te AKBPM-ja, pas shpalljes fitues, sipas ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekesore”.

j) Ofertuesi duhet të paraqese deklarate, ku deklaron se mallrat/paisjet jane vendosur dhe ambalazhuara sipas standartit të prodhuesit, ku keto mallrat/paisjet sipas objektit te prokurimi te jene te reja, te paperdorura, prodhimi dhe modeli te jete i 2 (dy) viteve te fundit.

k) Operatori ekonomik duhet të paraqese deklarate, ku deklaron se mer persiper trajnimin e stafit mjekësor dhe Inxhinierisë Klinike për perdorimin e paisjes në momentin e dorëzimit të saj.

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

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

LOTI 9 – “PAJISJE KARDIAKE PER MONITORIMIN E PULSIT RITMIT DHE TENSIONIT”:

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1;

b. Lista e cmimeve te artikujve, sipas shtojces 2;

c. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 8

ç. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3;

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

a) Operatori ekonomik duhet të paraqesë autorizimin nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale për tregtim të pajisjeve mjekësore.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese çertifikatën **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”, dhe nese operatori ekonomik ofertues eshte prodhues i pajisjeve mejekesore duhet te paraqese certifikatën **SSH EN ISO 13485:2016** “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të

Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” per tregëtim të pajisjeve 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 nderkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c) Operatori ekonomik ofertues në rastet **kur nuk është prodhues** i artikujve objekt prokurimi, **duhet të paraqesë autodeklarate** që furnizuesi nga i cili siguron artikujt objekt prokurimi është konform standarteve të cilësive **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, të vlefshme, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma nderkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

AK rezervon të drejtën për verifikimin e vetedeklarimit në procesin e vleresimit të dokumentacionit dhe në rastin kur OE ofertues shpallet fitues, duhet të paraqesë certifikatën në fjalë.

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- i. Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit financiare (2018, 2019 dhe 2020) ku vlera mesatare e tyre të jete **jo më e vogël se 40 % e vlerës së fondit limit* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori ekonomik.**

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

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

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

2.3 Kapaciteti teknik:

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

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

Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm **fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore**, ku shënohen datat, shumat dhe sasitë e mallrave të furnizuara.

Shënim:* Për efekt të përlllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 20% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilën ofertohet, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” në pikën 2.10 / 2.14

Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 20 % do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.

b) Operatori ekonomik duhet të ketë te pakten 1 (nje) inxhinier / (inxhinier biomedical/elektronik/informatik /elektrik ose fusha te ngjashme) në stafin e vet të certifikuar /trajnuar per instalim dhe servis pajisjesh mjekesore objekt prokurimi, të vërtetuar nëpërmjet diplomës, çertifikatës/çertifikatave të trajnimit, CV-së, kontratës individuale të punës te vlefshme ne momentin e hapjes se ofertave.

c) Për të gjithë artikujt e ofruar te paraqiten katalogje te prodhuesit, ku te përfshihen edhe specifikimet teknike te hollësishme për secilin artikull (*pjeset e katalogut qe permbajne emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike te artikullit qe ofertohe, nese nuk jane ne gjuhen shqipe, te perkthehen ne gjuhen shqipe dhe te noterizohen*). Operatori ekonomik duhet te markoje ne katalogun perkates produktet qe ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) te percaktuar ne formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetem ne forme elektronike nepermjet sistemit elektronik te prokurimit.

d) Ofertuesi duhet te paraqese nje autodeklarate ku deklarone se pajisjet do te jene te shoqeruara me manualet e perdorimit, manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit dhe manualet e servisit/sherbimit.

dh) Operatori ekonomik duhet te paraqese **oferten teknike**, per pajisjen objekt prokurimi bashke me aksesoret perkates, ne forme table, ku te plotesohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanise prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut te pajisjes / produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i references se artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet perkatese per produktet.

e) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqes autorizim nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi (*ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin*), nëpërmjet te cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtojte pajisjet mjekesore objekt prokurimi. Autorizimi duhet te jete original ose kopje e perkthyer dhe noterizuar si dhe i vlefshem ne momentin e hapjes se ofertave.

ë) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqese autodeklarate për pajisjet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) per konformitetin me normat MDD (ose MDR) 93/42/EEC (të përditësuar) ose 98/79 EC (të përditësuar), ose EU 2016/425 (të përditësuar) ose FDA ose (EU) 2017/745, kur eshte e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes, bashkelidhur me kopjet e certifikatave perkatese CE/DC (Deklarate konformiteti) ose FDA, origjinale ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara te vlefshme ne momentin e dorezimit te ofertave.

f) Ofertuesi duhet te paraqese autodeklarate nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi ku deklarone se pajisja/pajisjet mjekesore te ofertuara, sipas kategorizimit te tyre, permbushin standartet e zbatueshme të IEC 60601, ose ekuivalente aprovuar (e perditesuar).

g) Operatori ekonomik duhet te paraqese deklaraten e garancise per pajisjet dhe aksesoret shoqerues (nese aplikohet), ne te cilen duhet te saktesoje se periudha e garancise per cdo defekt te mundshem teknologjik, sipas afatit te percaktuar ne specifikimet teknike.

gj) Operatori ekonomik duhet te paraqese nje deklarate per furnizimet me mallrave/paisjeve mjekesore sipas afatit te percaktuar.

h) Operatori ekonomik duhet të paraqese nje deklarate ku te konfirmoj vënien në punë të pajisjeve mjekesore.

i) Operatori ekonomik duhet të paraqese deklarate paraprake, per garantimin e rregjistrimit te pajisjes mjekesore te AKBPM-ja, pas shpalljes fitues, sipas ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekesore”.

j) Ofertuesi duhet të paraqese deklarate, ku deklarone se mallrat/paisjet jane vendosur dhe ambalazhuara sipas standartit të prodhuesit, ku keto mallrat/paisjet sipas objektit te prokurimi te jene te reja, te paperdorura, prodhimi dhe modeli te jete i 2 (dy) viteve te fundit.

k) Operatori ekonomik duhet të paraqese deklarate, ku deklarone se mer persiper trajnimin e stafit mjekësor dhe Inxhinierisë Klinike për perdorimin e paisjes në momentin e dorëzimit të saj.

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

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

LOTI 10 – “SHTRETER SPITALORE”:

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

- a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Lista e cmimeve te artikujve, sipas shtojces 2;
- c. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 8
- ç. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3;

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

a) Operatori ekonomik duhet të paraqesë autorizimin nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale për tregtim të pajisjeve mjekësore.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese çertifikatën **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”, dhe nese operatori ekonomik ofertues eshte prodhues i pajisjeve mejekesore duhet te paraqese çertifikatën **SSH EN ISO 13485:2016** “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” per tregetim të pajisjeve mjekësore në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c) Operatori ekonomik ofertues ne rastet **kur nuk eshte prodhues** i artikujve objekt prokurimi, **duhet te paraqese autodeklarate** qe furnizuesi nga i cili siguron artikujt objekt prokurimi eshte konform standarteve te cilesise **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, te vlefshme, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje

organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise.

AK rezervon te drejten per verifikimin e vetedeklarimit ne procesin e vleresimit te dokumentacionit dhe ne rastin kur OE ofertues shpallet fitues, duhet te paraqese certifikaten ne fjale.

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- j. Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit financiare (2018, 2019 dhe 2020) ku vlera mesatare e tyre te jete **jo me e vogel se 40 % e vlerës së fondit limit* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori ekonomik.**

Shënim:* Për efekt të përlllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera mesatare do te aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilen ofertohet, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.10 /ose/ 2.14

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

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

2.3 Kapaciteti teknik:

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

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

Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm **fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore**, ku shënohen datat, shumat dhe sasitë e mallrave të furnizuara.

Shënim:* Për efekt të përlllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 20% do te aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilen ofertohet, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.10 / 2.14

Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 20 % do te aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.

b) Operatori ekonomik duhet të ketë te paktën 1 (nje) inxhinier / (inxhinier biomedical/elektronik/informatik /elektrik ose fusha te ngjashme) në stafin e vet të certifikuar /trajnuar per instalim dhe servis pajisjesh mjekesore objekt prokurimi, të vërtetuar nëpërmjet diplomës, çertifikatës/çertifikatave të trajnimit, CV-së, kontratës individuale të punës te vlefshme ne momentin e hapjes se ofertave.

c) Për të gjithë artikujt e ofruar te paraqiten katalogje te prodhuesit, ku te përfshihen edhe specifikimet teknike te hollësishme për secilin artikull (*pjeset e katalogut qe permbajne emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike te artikullit qe ofertohe, nese nuk jane ne gjuhen shqipe, te perkthehen ne gjuhen shqipe dhe te noterizohen*). Operatori ekonomik duhet te markoje ne katalogun perkates produktet qe ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) te percaktuar ne formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetem ne forme elektronike nepermjet sistemit elektronik te prokurimit.

d) Ofertuesi duhet te paraqese nje autodeklarate ku deklarone se pajisjet do te jene te shoqeruara me manualet e perdorimit, manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit dhe manualet e servisit/sherbimit.

dh) Operatori ekonomik duhet te paraqese **oferten teknike**, per pajisjen objekt prokurimi bashke me aksesoret perkates, ne forme tebeles, ku te plotesohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanise prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut te pajisjes / produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i references se artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet perkatese per produktet.

e) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqes autorizim nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi (*ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin*), nëpërmjet te cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtojte pajisjet mjekesore objekt prokurimi. Autorizimi duhet te jete original ose kopje e perkthyer dhe noterizuar si dhe i vlefshem ne momentin e hapjes se ofertave.

ë) Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqese autodeklarate për pajisjet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) per konformitetin me normat MDD (ose MDR) 93/42/EEC (të përditësuar) ose 98/79 EC (të përditësuar), ose EU 2016/425 (të përditësuar) ose FDA ose (EU) 2017/745, kur eshte e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes, bashkelidhur me kopjet e certifikatave perkatese CE/DC (Deklarate konformiteti) ose FDA, origjinale ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara te vlefshme ne momentin e dorezimit te ofertave.

f) Ofertuesi duhet te paraqese autodeklarate nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi ku deklarone se pajisja/pajisjet mjekesore te ofertuara, sipas kategorizimit te tyre, permbushin standartet e zbatueshme të IEC 60601, ose ekuivalente aprovuar (e perditesuar).

g) Operatori ekonomik duhet te paraqese deklaraten e garancise per pajisjet dhe aksesoret shoqerues (nese aplikohet), ne te cilen duhet te saktesoje se periudha e garancise per cdo defekt te mundshem teknologjik, sipas afatit te percaktuar ne specifikimet teknike.

gj) Operatori ekonomik duhet te paraqese nje deklaratë per furnizimet me mallrave/paisjeve mjekesore sipas afatit te percaktuar.

h) Operatori ekonomik duhet te paraqese nje deklaratë ku te konfirmoj vënien në punë të pajisjeve mjekesore.

i) Operatori ekonomik duhet te paraqese deklarate paraprake, per garantimin e rregjistrimit te pajisjes mjekesore te AKBPM-ja, pas shpalljes fitues, sipas ligjit 89/2014 "Për pajisjet mjekesore".

j) Ofertuesi duhet te paraqese deklarate, ku deklarone se mallrat/paisjet jane vendosur dhe ambalazhuara sipas standartit të prodhuesit, ku keto mallrat/paisjet sipas objektit te prokurimit te jene te reja, te paperdorura, prodhimi dhe modeli te jete i 2 (dy) viteve te fundit.

k) Operatori ekonomik duhet të paraqese deklarate, ku deklaron se mer persiper trajnimin e stafit mjekësor dhe Inxhinierisë Klinike për përdorimin e paisjes në momentin e dorëzimit të saj.

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

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

LOTI 11 – “PAJISJE TË PROVES KARDIAKE”:

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

- a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Lista e cmimeve të artikujve, sipas shtojcës 2;
- c. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 8
- ç. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3;

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

a) Operatori ekonomik duhet të paraqesë autorizimin nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale për tregtim të pajisjeve mjekësore.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese çertifikatën **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”, dhe nese operatori ekonomik ofertues eshte prodhues i pajisjeve mejekesore duhet te paraqese certifikatën **SSH EN ISO 13485:2016** “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” për tregtim të pajisjeve 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.

c) Operatori ekonomik ofertues në rastet **kur nuk është prodhues** i artikujve objekt prokurimi, **duhet të paraqese autodeklarate** që furnizuesi nga i cili siguron artikujt objekt prokurimi është konform standarteve të cilësisë **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, të vlefshme, 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.

AK rezervon të drejtën për verifikimin e vetëdeklarimit në procesin e vleresimit të dokumentacionit dhe në rastin kur OE ofertues shpallet fitues, duhet të paraqese certifikatën në fjalë.

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- k. Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit financiare (2018, 2019 dhe 2020) ku vlera mesatare e tyre të jete **jo më e vogël se 40 %**

e vlerës së fondit limit* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori ekonomik.

Shënim:* Për efekt të përllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera mesatare do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilën ofertohet, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.10 /ose/ 2.14

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

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

2.3 Kapaciteti teknik:

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

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

Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm **fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore**, ku shënohen datat, shumat dhe sasitë e mallrave të furnizuara.

Shënim:* Për efekt të përllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 20% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilën ofertohet, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.10 / 2.14

Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 20 % do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.

b) Operatori ekonomik duhet të ketë te pakten 1 (një) inxhinier / (inxhinier biomedical/elektronik/informatik /elektrik ose fusha të ngjashme) në stafin e vet të certifikuar /trajnuar për instalim dhe servis pajisjesh mjekësore objekt prokurimi, të vërtetuar nëpërmjet diplomës, çertifikatës/çertifikatave të trajnimit, CV-së, kontratës individuale të punës të vlefshme në momentin e hapjes së ofertave.

c) Për të gjithë artikujt e ofruar të paraqiten katalogje të prodhuesit, ku të përfshihen edhe specifikimet teknike të hollësishme për secilin artikull (pjesët e katalogut që përmbajnë emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike të artikullit që ofertohet, nëse nuk janë në gjuhën shqipe, të perkthehen në gjuhën shqipe dhe të noterizohen). Operatori ekonomik duhet të markoje në katalogun përkatës produktet që ofron sipas numrit rendor **(të markuara sipas artikullit)** të percaktuar në formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetëm në formë elektronike nëpërmjet sistemit elektronik të prokurimit.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë një autodeklarate ku deklaron se pajisjet do të jenë të shoqeruara me manualin e përdorimit, manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit dhe manualin e servisit/shërbimit.

dh) Operatori ekonomik duhet të paraqesë **oferten teknike**, për pajisjen objekt prokurimi bashkë me aksesoret perkates, në formë tabele, ku të plotësohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut të pajisjes / produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i referencës së artikullit (kodi) nxjerrë nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet perkatese për produktet.

e) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë autorizim nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi (*ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin*), nëpërmjet të cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtojë pajisjet mjekësore objekt prokurimi. Autorizimi duhet të jetë original ose kopje e perkthyer dhe noterizuar si dhe i vlefshëm në momentin e hapjes së ofertave.

ë) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë autodeklarate për pajisjet mjekësore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) për konformitetin me normat MDD (ose MDR) 93/42/EEC (të përditësuar) ose 98/79 EC (të përditësuar), ose EU 2016/425 (të përditësuar) ose FDA ose (EU) 2017/745, kur është e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit të Keshillit të Europës, bashkëlidhur me kopjet e certifikatave perkatese CE/DC (Deklarate konformiteti) ose FDA, origjinale ose fotokopje të perkthyera dhe të noterizuara të vlefshme në momentin e dorëzimit të ofertave.

f) Ofertuesi duhet të paraqesë autodeklarate nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi ku deklaron se pajisja/pajisjet mjekësore të ofertuara, sipas kategorizimit të tyre, përmbushin standartet e zbatueshme të IEC 60601, ose ekuivalente aprovuar (e përditësuar).

g) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklaratën e garancisë për pajisjet dhe aksesoret shoqerues (nese aplikohet), në të cilën duhet të saktësojë se periudha e garancisë për çdo defekt të mundshëm teknologjik, sipas afatit të percaktuar në specifikimet teknike.

gj) Operatori ekonomik duhet të paraqesë një deklaratë për furnizimet me mallrave/paisjeve mjekësore sipas afatit të percaktuar.

h) Operatori ekonomik duhet të paraqesë një deklaratë ku të konfirmoj vënien në punë të paisjeve mjekësore.

i) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklaratë paraprake, për garantimin e rregjistrimit të pajisjes mjekësore të AKBPM-ja, pas shpalljes fitues, sipas ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”.

j) Ofertuesi duhet të paraqesë deklaratë, ku deklaron se mallrat/paisjet janë vendosur dhe ambalazhuara sipas standartit të prodhuesit, ku këto mallrat/paisjet sipas objektit të prokurimit të jenë të reja, të paperdorura, prodhimi dhe modeli të jenë i 2 (dy) viteve të fundit.

k) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklaratë, ku deklaron se mer për sipër trajnimin e stafit mjekësor dhe Inxhinierisë Klinike për përdorimin e paisjes në momentin e dorëzimit të saj.

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

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

LOTI 12 – “PAJISJE MJEKESORE TË SHERBIMEVE PER SPITALIN E RI”:

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

- a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Lista e cmimeve të artikujve, sipas shtojcës 2;
- c. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 8
- ç. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3;

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

a) Operatori ekonomik duhet të paraqesë autorizimin nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale për tregtim të pajisjeve mjekësore.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë çertifikatën **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”, dhe nese operatori ekonomik ofertues është prodhues i pajisjeve mjekësore duhet të paraqesë çertifikatën **SSH EN ISO 13485:2016** “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” për tregtim të pajisjeve 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 ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

c) Operatori ekonomik ofertues në rastet **kur nuk është prodhues** i artikujve objekt prokurimi, **duhet të paraqesë autodeklarate** që furnizuesi nga i cili siguron artikujt objekt prokurimi është konform standardeve të cilësisë **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose **EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose **SSH EN ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, të vlefshme, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vleresimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

AK rezervon të drejtën për verifikimin e vetëdeklarimit në procesin e vleresimit të dokumentacionit dhe në rastin kur OE ofertues shpallet fitues, duhet të paraqesë çertifikatën në fjalë.

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

1. Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit financiare (2018, 2019 dhe 2020) ku vlera mesatare e tyre të jete **jo më e vogël se 40 % e vlerës së fondit limit* të lotit apo shumës së loteve për të cilat konkurron operatori ekonomik.**

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

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

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

2.3 Kapaciteti teknik:

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

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

Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm **fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore**, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.

Shënim*: Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 20% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/loteve për të cilin ofertohej, **konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” në pikën 2.10 / 2.14**

Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, 20 % do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.

b) Operatori ekonomik duhet të ketë të pakten 1 (një) inxhinier / (inxhinier biomedical/elektronik/informatik /elektrik ose fusha të ngjashme) në stafin e vet të certifikuar /trajnuar për instalim dhe servis pajisjesh mjekësore objekt prokurimi, të vërtetuar nëpërmjet diplomës, çertifikatës/çertifikatave të trajnimit, CV-së, kontratës individuale të punës të vlefshme në momentin e hapjes së ofertave.

c) Për të gjithë artikujt e ofruar të paraqiten katalogje të prodhuesit, ku të përfshihen edhe specifikimet teknike të hollësishme për secilin artikull (*pjesët e katalogut që përmbajnë emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike të artikullit që ofertohej, nëse nuk janë në gjuhën shqipe, të përkthehen në gjuhën shqipe dhe të noterizohen*). Operatori ekonomik duhet të markojë në katalogun përkatës produktet që ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) të percaktuar në formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetëm në formë elektronike nëpërmjet sistemit elektronik të prokurimit.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë një autodeklarate ku deklaron se pajisjet do të jenë të shoqëruara me manualin e përdorimit, manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit dhe manualin e servisit/shërbimit.

dh) Operatori ekonomik duhet të paraqesë **oferten teknike**, për pajisjen objekt prokurimi bashkë me aksesoret përkatës, në formë tabele, ku të plotësohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut të pajisjes / produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i referencës së artikullit (kodi) nxjerrje nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet përkatëse për produktet.

e) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë autorizim nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi (*ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin*), nëpërmjet të cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtojë pajisjet mjekësore objekt prokurimi. Autorizimi duhet të jetë original ose kopje e përkthyer dhe noterizuar si dhe i vlefshëm në momentin e hapjes së ofertave.

ë) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë autodeklarate për pajisjet mjekesore nga ofertuesi (distributori/prodhuesi) për konformitetin me normat MDD (ose MDR) 93/42/EEC (të përditësuar) ose 98/79 EC (të përditësuar), ose EU 2016/425 (të përditësuar) ose FDA ose (EU) 2017/745, kur është e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit të Keshillit të Europës, bashkelidhur me kopjet e certifikatave perkatëse CE/DC (Deklarate konformiteti) ose FDA, origjinale ose fotokopje të perkthyer dhe të noterizuara të vlefshme në momentin e dorëzimit të ofertave.

f) Ofertuesi duhet të paraqesë autodeklarate nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi ku deklaron se pajisja/pajisjet mjekesore të ofertuara, sipas kategorizimit të tyre, përmbushin standartet e zbatueshme të IEC 60601, ose ekuivalente aprovuar (e përditësuar).

g) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklaratën e garancisë për pajisjet dhe aksesoret shoqerues (nese aplikohet), në të cilën duhet të saktësojë se periudha e garancisë për çdo defekt të mundshëm teknologjik, sipas afatit të përcaktuar në specifikimet teknike.

gj) Operatori ekonomik duhet të paraqesë një deklaratë për furnizimet me mallrave/pajisjeve mjekesore sipas afatit të përcaktuar.

h) Operatori ekonomik duhet të paraqesë një deklaratë ku të konfirmoj vënien në punë të pajisjeve mjekesore.

i) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklarate paraprake, për garantimin e rregjistrimit të pajisjes mjekesore të AKBPM-ja, pas shpalljes fitues, sipas ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekesore”.

j) Ofertuesi duhet të paraqesë deklarate, ku deklaron se mallrat/pajisjet janë vendosur dhe ambalazhuara sipas standartit të prodhuesit, ku këto mallrat/pajisjet sipas objektit të prokurimit të jenë të reja, të përdorura, prodhimi dhe modeli të jetë i 2 (dy) viteve të fundit.

k) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklarate, ku deklaron se mer për siper trajnimin e stafit mjekësor dhe Inxhinierisë Klinike për përdorimin e pajisjes në momentin e dorëzimit të saj.

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

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

Shtojca 8.

(Shtojcë për tu paraqitur nga operatori ekonomik)

FORMULARI PËRMBLEDHËS I VETËDEKLARIMIT

I.Unë i nënshkruari _____ në cilësinë e _____ të operatorit ekonomik _____ deklaroj nën përgjegjësinë time të plotë që:

A. Pjesa I: Informacion në lidhje me Operatorin Ekonomik

Identifikimi	Përgjigjja
Emri i operatorit ekonomik: (Ju lutemi renditni të gjithë operatorët ekonomikë nëse jeni një BOE. Ju lutemi tregoni rolin e operatorit ekonomik në BOE	-----
Numri NIPT/et:	-----
Adresa postare: Qyteti / qyteti; Kodi postar	-----
Përfaqësuesi (emri):	-----
Telefoni:	-----
E-mail:	----- ---

B: DEKLARATË

Për nënkontraktorët dhe subjektet në kapacitetet, e të cilave do të mbështetet Operatori Ekonomik (nëse është e zbatueshme)

Në cilësinë e operatorit ekonomik, deklaroj nën përgjegjësinë time të plotë se:			
• Informacione për nënkontraktorin			
Emri i nënkontraktorit të propozuar	NIPT -i	Përqindja e nënkontraktimit	Mallrat/ shërbimet e lidhura me to për t'u nënkontraktuar

- **Informacion mbi subjektet mbi kapacitetin, e të cilëve do të mbështetet operatori ekonomik**

Emri (at) e subjekteve	NIPT-i	Lloji i kapacitetit për të cilin do të mbështetet operatori ekonomik	Specifiko konkretisht kapacitetin/et

Deklaroj se, për subjektin / subjektet në kapacitetin/et, e të cilit/ëve do të mbështetem, nuk ka arsye për skualifikimin ose përjashtimin e tij / tyre nga procedura, në përputhje me dispozitat e nenit 76 të LPP-së, dhe konfirmoj me dokumente provuese që do të ketë burimet e kërkuara siç janë deklaruar.

Pjesa II: Shkaqet e përjashtimit

A: DEKLARATA PËR PËRMBUSHJEN E KRITEREVE TË PËRGJITHSHME TË KUALIFIKIMIT

Deklarata	Referencat (kur janë të zbatueshme)
Operatori ekonomik është i regjistruar në regjistrin tregtar sipas legjislacionit të vendit ku ushtron aktivitetin, ose sipas legjislacionit të posaçëm në rastin e një organizate jofitimprurëse, ka në fushën e veprimtarisë objektin e prokurimit, dhe ka statusin aktiv.	Nëse dokumentacioni përkatës është i disponueshëm në formë elektronike, ju lutemi tregoni: Adresën e ueb-it: [shkruajeni] Autoritetin ose organin lëshues: [shkruajeni] Lloji i dokumentit: [shkruajeni]
Operatori ekonomik nuk është dënuar për ndonjë nga veprat penale të parashikuara në nenin 76/1 të LPP-së ose ka qenë i dënuar dhe ka kaluar një periudhë 5-vjeçare nga data e ekzekutimit të dënimit, nëse nuk është përcaktuar një periudhë tjetër nga gjykata, sipas parashikimeve të nenit 76 të LPP-së.	Nëse dokumentacioni përkatës është i disponueshëm në formë elektronike, ju lutemi tregoni: Adresën e ueb-it: [shkruajeni] Autoritetin ose organin lëshues: [shkruajeni] Lloji i dokumentit: [shkruajeni]

<p>Personi / personat në cilësinë e anëtarit të organit administrativ, drejtorit ose mbikëqyrësit, si aksionar ose si ortak, ka ose fuqi përfaqësuese, vendimmarrëse ose kontrolluese brenda operatorit ekonomik, si më poshtë:</p> <hr/> <hr/> <p>etj.</p> <p>nuk janë të dënuar me vendim gjyqësor të formës së prerë për ndonjë nga veprat penale të përcaktuara në nenin 76/1 të LPP-së ose kanë qenë i dënuar dhe ka kaluar një periudhë 5-vjeçare nga data e ekzekutimit të dënimit, nëse nuk është përcaktuar një periudhë tjetër nga gjykata, sipas parashikimeve të nenit 76 të LPP-së, etj.</p>	<p>Nëse dokumentacioni përkatës është i disponueshëm në formë elektronike, ju lutemi tregoni:</p> <p>Adresën e ueb-it: [shkruajeni]</p> <p>Autoritetin ose organin lëshues: [shkruajeni]</p> <p>Lloji i dokumentit: [shkruajeni]</p>
<p>Operatori ekonomik nuk është dënuar me vendim gjyqësor të formës së prerë për vepra që lidhen me veprimtarinë profesionale.</p>	<p>Nëse dokumentacioni përkatës është i disponueshëm në formë elektronike, ju lutemi tregoni:</p> <p>Adresën e ueb-it: [shkruajeni]</p> <p>Autoritetin ose organin lëshues: [shkruajeni]</p> <p>Lloji i dokumentit: [shkruajeni]</p>
<p>Operatori ekonomik nuk është në proces falimentimi (statusi aktiv).</p>	<p>Nëse dokumentacioni përkatës është i disponueshëm në formë elektronike, ju lutemi tregoni:</p> <p>Adresën e ueb-it: [shkruajeni]</p> <p>Autoritetin ose organin lëshues: [shkruajeni]</p> <p>Lloji i dokumentit: [shkruajeni]</p>
<p>Operatori Ekonomik ka paguar të gjitha detyrimet për taksat dhe kontributet e sigurimeve shoqërore, sipas legjislacionit në fuqi, ose ndodhet në një nga rastet e parashikuara në nenin 76/2 të LPP-së</p>	<p>Nëse dokumentacioni përkatës është i disponueshëm në formë elektronike, ju lutemi tregoni:</p> <p>Adresën e ueb-it: [shkruajeni]</p> <p>Autoritetin ose organin lëshues: [shkruajeni]</p> <p>Lloji i dokumentit: [shkruajeni]</p>

<p>Operatori ekonomik ka paguar të gjitha detyrimet e energjisë elektrike, për të gjitha adresat e ushtrimit të aktivitetit, sipas legjislacionit përkatës në fuqi.</p> <p>Ky informacion kërkohet për operatorët ekonomikë, të cilët operojnë në territorin e Republikës së Shqipërisë.</p>	<p>Nëse dokumentacioni përkatës është i disponueshëm në formë elektronike, ju lutemi tregoni:</p> <p>Adresën e ueb-it: [shkruajeni]</p> <p>Autoritetin ose organin lëshues: [shkruajeni]</p> <p>Lloji i dokumentit: [shkruajeni]</p>
<p>Operatori ekonomik ushtron aktivitetin e tij në zbatimin e kërkesave ligjore në fuqi, përfshirë legjislacionin mjedisor, social dhe të punës.</p>	<p>Nëse dokumentacioni përkatës është i disponueshëm në formë elektronike, ju lutemi tregoni:</p> <p>Adresën e ueb-it: [shkruajeni]</p> <p>Autoritetin ose organin lëshues: [shkruajeni]</p> <p>Lloji i dokumentit: [shkruajeni]</p>
<p>Operatori ekonomik nuk është në listën e operatorëve ekonomikë të ndaluar për të fituar kontrata publike në përputhje me nenin 78 të LPP-së.</p> <p>Operatori ekonomik nuk ka në cilësinë e anëtarit të organit të administrimit, drejtues ose mbikëqyrës i atij, aksionar ose ortak, ose me kompetenca përfaqësuese, vendimmarrjeje ose kontrolluese brenda tij persona të cilët janë /kanë qenë në këtë cilësi në një operator ekonomik të përjashtuar nga e drejta për të përfituar fonde publike, me vendim të Agjencisë së Prokurimit Publik, gjatë kohës që ky vendim është në fuqi.</p>	<p>Nëse dokumentacioni përkatës është i disponueshëm në formë elektronike, ju lutemi tregoni:</p> <p>Adresën e ueb-it: [shkruajeni]</p> <p>Autoritetin ose organin lëshues: [shkruajeni]</p> <p>Lloji i dokumentit: [shkruajeni]</p>

B: DEKLARATA

Për Dorëzimin e Ofertave të Pavarura

Deklarata	Përgjigje
<p>Në cilësinë e operatorit ekonomik, bëj këtë deklaratë në përputhje me nenin 1 të Ligjit Nr. 162/2020, datë 23.12.2020 "Për Prokurimin Publik", dhe në zbatim të Ligjit Nr. 9121/2003 "Për Mbrojtjen e Konkurrencës", dhe garantoj që deklaratat e mëposhtme janë të vërteta dhe të plota në çdo aspekt:</p>	<p>_____</p>

1. Kam lexuar dhe kuptuar përmbajtjen e kësaj deklarate;	Po []
2. Kuptoj që oferta e paraqitur do të skualifikohet dhe / ose përjashtohet nga pjesëmarrja në prokurimin publik nëse kjo Deklaratë konstatohet se nuk është e plotë dhe / ose e pasaktë në të gjitha aspektet;	Po []
3. Jam i autorizuar nga Ofertuesi për të nënshkruar këtë Deklaratë dhe për të paraqitur një Ofertë në emër të Ofertuesit;	Po []
4. Çdo person, nënshkrimi i të cilit paraqitet në dokumentacionin e ofertës është i autorizuar nga ofertuesi për të përgatitur dhe për të nënshkruar ofertën në emër të ofertuesit;	Po []
5. Për efekt të kësaj deklarate dhe ofertës së paraqitur, unë e kuptoj se fjala "konkurrent" nënkupton çdo operator tjetër ekonomik, përveç Ofertuesit, pavarësisht nëse paraqitet si një bashkim i operatorëve ekonomikë ose jo, që: a) paraqet një ofertë në përgjigje të Njoftimit të Kontratës të bërë nga Autoriteti/Enti Kontraktor; b) është ofertues i mundshëm i cili, bazuar në kualifikimet, aftësitë ose përvojat e tij, mund të paraqesë një Ofertë në përgjigje të Njoftimit të Kontratës .	Po []
6. Ofertuesi deklaron se e ka përgatitur ofertën e tij në mënyrë të pavarur, pa u konsultuar, komunikuar dhe pa pasur ndonjë marrëveshje ose dakord me ndonjë konkurrent tjetër;	Po [] Jo []
7. Ofertuesi deklaron se është konsultuar, ka komunikuar, ka lidhur marrëveshje me një ose më shumë konkurrentë në lidhje me këtë procedurë prokurimi. Ofertuesi deklaron se në dokumentet e bashkangjitura, detajet e kësaj oferte përfshijnë emrat e konkurrentëve, natyrën dhe arsyet e konsultimit,	Po [] Jo []

komunikimit, marrëveshjes ose angazhimit (në rast të një bashkimi të operatorëve ekonomikë ose nënkontraktimit).	
<p>8. Në veçanti, pa cenuar pikat 6 dhe 7 më lart, nuk ka pasur asnjë konsultim, komunikim, kontratë ose marrëveshje me ndonjë konkurrent në lidhje me :</p> <p>a) çmimet;</p> <p>b) metodat, faktorët ose formulat e përdorura për llogaritjen e çmimit;</p> <p>c) qëllimin ose vendimin për të paraqitur një ofertë ose jo; ose</p> <p>d) paraqitjen e një oferte që nuk plotëson specifikimet e kërkesës së ofertës.</p>	Po [] Jo []
<p>9. Për më tepër, nuk ka pasur asnjë konsultim, komunikim, marrëveshje ose kontratë me ndonjë konkurrent në lidhje me cilësinë, sasinë, specifikimet ose dërgesat specifike të mallrave ose shërbimeve në lidhje me prokurimin përkatës, përveç kur thuhet në pikën 7 më lart.</p>	Po [] Jo []
<p>10. Kushtet e ofertës nuk u janë bërë të ditura ose treguar ofertuesve të tjerë në asnjë mënyrë, qoftë para datës dhe orës së hapjes zyrtare të ofertave, shpalljes së ofertës fituese dhe nënshkrimit të kontratës, përveç nëse kërkohet nga ligji ose nëse thuhet specifikisht nën pikën 7 më lart.</p>	Po [] Jo []

C: DEKLARATA

Mbi Konfliktin e Interesit

Deklarata
Në cilësinë e operatorit ekonomik, ne deklarojmë se jemi të vetëdijshëm për sa vijon:

Konflikti i interesit është një situatë e konfliktit midis detyrës publike dhe interesit privat të një zyrtari, në të cilën ai / ajo ka interesa private direkte ose indirekte që ndikojnë, ose që mund të ndikojë ose që duket se ndikojnë në kryerjen e padrejtë të detyrave dhe detyrimeve publike.

Në përputhje me nenin 21, paragrafi 1, Ligji Nr. 9367, datë 07.04.2005, kategoritë e zyrtarëve siç parashikohen në Kapitullin III, Seksioni II, që janë absolutisht të ndaluara të përfitojnë drejtpërdrejt ose indirekt nga nënshkrimi i kontratave midis një pale dhe institucionit publik janë:

- Presidenti i Republikës, Kryeministri, Zëvendës Kryeministri, Ministrat, ose Zëvendësministrat, Deputetët, Gjyqtarët e Gjykatës Kushtetuese, Gjyqtarët e Gjykatës së Lartë, Kreu i Kontrollit të Lartë të Shtetit, Prokurori i Përgjithshëm, Gjyqtarët dhe Prokurorët në nivelin e Gjykatës së Shkallës së Parë dhe Gjykatës së Apelit, Avokati i Popullit, Anëtarët e Komisionit Qendror të Zgjedhjeve, Anëtarët e Këshillit të Lartë të Drejtësisë, Inspektori i Përgjithshëm i Inspektoratit të Lartë të Deklarimit dhe Kontrollit të Pasurive dhe Konfliktit të Interesit, Anëtarët e Enteve Rregullatore (Këshilli Mbikëqyrës i Bankës së Shqipërisë, përfshirë Guvernatorin dhe Zëvendësguvernatorin; konkurrenca; telekomunikacioni; energjia elektrike; furnizimi me ujë; sigurimi; bonot; autoritetet e medias), sekretarët e përgjithshëm të institucioneve qendrore si dhe çdo zyrtar publik në çdo institucion publik pozicioni i të cilit është i barabartë me atë të Drejtorit i Përgjithshëm, drejtuesit e organeve të administratës publike që nuk janë pjesë e shërbimit civil. Për nëpunësit civilë të nivelit të mesëm, sipas nenit 31 dhe zyrtarët sipas nenit 32 të kreut III, seksionit 2 të këtij ligji, ndalimi në paragrafin 1 të këtij neni, për shkak të interesave private të zyrtarit, siç përcaktohet këtu të zbatohet vetëm në rast të lidhjes së kontratave brenda fushës dhe territorit të institucionit dhe juridiksionit të institucionit, ku punon zyrtari. Ky ndalim do të zbatohet edhe kur pala në kontratë është një institucion varësie.

Kur zyrtari është kryetar bashkie ose nënkryetar i një bashkie ose komune, ose kryetar i një këshilli rajonal, anëtar i këshillit përkatës, ose një zyrtar i lartë i menaxhimit të një njësie të qeverisjes vendore, ndalimi për shkak të interesave private të zyrtarit, specifikuar këtu, do të zbatohet vetëm në rastin e lidhjes së kontratave, nëse ka, me bashkinë, komunën ose rajonin ku zyrtari ushtron një detyrë të tillë. Ky ndalim do të zbatohet gjithashtu kur pala në kontratë është një institucion publik në varësi të kësaj njësie (neni 21, paragrafi 2, Ligji Nr. 9367, datë 07.04.2005).

Ndalimet e parashikuara në nenin 21, paragrafët 1, 2 të Ligjit Nr. 9367, datë 07.04.2005, me përjashtimet përkatëse, do të zbatohen në të njëjtën masë edhe për personat e lidhur me zyrtarin, d.m.th. **bashkëshortin, bashkëjetuesin, fëmijët madhorë e prindërit e zyrtarit dhe të bashkëshortit dhe bashkëjetuesit.**

Unë jam në dijeni të kërkesave dhe ndalimeve të parashikuara në Ligjin Nr. 9367, datë 07.04.2005 "Për Parandalimin e Konfliktit të Interesit në Ushtrimin e Funksioneve Publike", të ndryshuar, dhe aktet nënligjore të miratuara në bazë të tij nga Inspektorati i Lartë i Deklarimit dhe Kontrolli i Pasurive, si dhe Ligji Nr. 162/2020, datë 23.12.2022 "Për Prokurimin Publik".

Në përputhje me to, unë deklaroj këtu se asnjë zyrtar publik, siç përcaktohet në Kapitullin III, Seksioni II të Ligjit Nr. 9367, datë 07.04.2005, dhe në këtë deklaratë, nuk ka ndonjë interes privat, direkt ose indirekt, me personin juridik që unë përfaqësoj këtu.

Për zbatimin e dispozitave ligjore në marrëdhëniet e punës

Deklarata	Përgjigje
Në cilësinë e operatorit ekonomik, deklaroj nën përgjegjësinë time të vetme se:	
1. Operatori ekonomik garanton mbrojtjen e së drejtës për punësim dhe profesion nga çdo formë e diskriminimit parashikuar nga legjislacioni i punës në fuqi.	Po [] Jo []
2. Operatori ekonomik ka kontratat përkatëse të punës me punonjësit e tij dhe garanton masa sigurie dhe shëndetësore për të gjithë dhe, në veçanti, për grupet në nevojë, bazuar në legjislacionin e punës në fuqi.	Po [] Jo []
3. Operatori ekonomik nuk ka ndonjë masë efektive ligjore të vendosur nga Inspektorati Shtetëror i Punës dhe Shërbimeve Sociale (ISHPSHSH). Në rastet kur janë identifikuar shkelje ligjore, operatori ekonomik ka marrë masat e nevojshme për adresimin e tyre brenda afateve të përcaktuara nga ISHPSHSH.	Po [] Jo []

Pjesa III Kriteret e Përzgjedhjes/Kualifikimit

A: DEKLARATË

Në përputhje me specifikimet teknike dhe grafikun e realizimit të objektit të kontratës:

Deklarata	Përgjigje
Në cilësinë e operatorit ekonomik, ne deklarojmë se plotësojnë të gjitha specifikimet teknike, siç udhëzohet në dokumentet e tenderit, dhe këtë e provojmë përmes certifikatave dhe dokumenteve të paraqitura me këtë deklaratë (nëse kërkohet nga Autoriteti/Enti Kontraktor), dhe marrim përsipër të realizojmë objektin në përputhje me Listën e mallrave dhe grafikun e lëvrimit të përcaktuar nga Autoriteti/Enti kontraktor.	Po [] Jo []

B: DEKLARATË

Për disponimin e punonjësve dhe makinerive të nevojshme (nëse kërkohen)

Deklarata	Përgjigje
<p>Në cilësinë e operatorit ekonomik, deklaroj nën përgjegjësinë time të vetme se:</p> <p>Unë kam punonjësit e nevojshëm si dhe mjetet dhe makineritë për ekzekutimin e kontratës, siç përcaktohet në dokumentet e tenderit, dhe e vërtetoj këtë me dokumentacionin përkatës, të cilin do ta paraqes në kopje origjinale ose të noterizuar nëse fitoj, ose nëse më kërkohen sqarime nga autoriteti/enti kontraktor.</p>	<p><u>Punonjës</u></p> <p>Po [] Jo []</p> <p>Nëse, po, numri i punonjësve:</p> <hr/> <p>Profili i punonjësve</p> <hr/> <p><u>Makineri e mjete</u></p> <p>Po [] Jo []</p> <p>Nëse po, të listohen me të dhënat konkrete:</p> <hr/>
<p>Data e dorëzimit të deklaratës _____ Vula _____</p> <p>Emri, Mbiemri, Firma _____</p>	

Ju lutemi sigurohuni që:

- Secili pjesëmarrës i renditur në një bashkim operatorësh ekonomikë të paraqesë një **Formular të veçantë të Vetëdeklarimit**.
- Në rast se operatori ekonomik ofertues do të mbështetet në kapacitetet e subjekteve të tjera, një **Formular i veçantë i Vetëdeklarimit** duhet të paraqitet edhe nga subjekti mbështetës.

Në çdo rast, autoriteti/enti kontraktor ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme për vërtetësinë të informacionit të deklaruar nga operatori ekonomik për sa më sipër.

Shenim: Në çdo rast, përpara se të japë kontratën, autoriteti/enti kontraktor duhet t'i kërkojë ofertuesit fitues që të dorëzojë dokumentet provuese për vetëdeklarimet në formularin përmbledhës të vetëdeklarimit, si dhe dokumentet e paraqitura si pjesë e ofertës në rrugë elektronike. Këto dokumente duhet të paraqiten në origjinal ose në kopje të njësuara me origjinalin.

Shtojca 9

Formulari i Njoftimit të Skualifikimit²

[Vendndodhja dhe data]

[Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor]

[Adresa e Ofertuesit]

I nderuar, Z. / Znj. <Emri i kontaktit >

Ju falënderojmë për pjesëmarrjen tuaj në procedurën e sipërpërmendur të prokurimit publik. Procedura u zhvillua në përputhje me Ligjin Nr. 162/2020 “Për Prokurimin Publik”.

Oferta juaj u vlerësua me kujdes në bazë të kushteve dhe kërkesave të përcaktuara në Njoftimin e Kontratës dhe dosjen e ofertës. Me keqardhje ju informojmë se jeni skualifikuar pasi oferta e paraqitur nga ju është refuzuar për arsyen (et) e mëposhtme:

Nëse mendoni se autoriteti/enti kontraktor ka shkelur LPP-në ose RPP-në gjatë procedurës së prokurimit publik, ju keni të drejtë të inicioni një procedurë rishikimi pas publikimit të njoftimit të fituesit sipas parashikimeve të Kapitullin XIV të Ligjit të Prokurimit Publik.

Megjithëse nuk mund t'i përdorim shërbimet tuaja në këtë rast, ne besojmë se do të mbeteni të interesuar për iniciativat tona të prokurimit.

Me respekt,

Titullari i Autoritetit/Entit Kontraktor

²Ky njoftim do të përdoret në rastin e procedurave të prokurimit të zhvilluara në rrugë shkresore

Shtojca 10

[Shtojcë për tu plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor]

FORMULARI I NJOFTIMIT TË FITUESIT

[Data]

Drejtuar: [Emri dhe adresa e Ofertuesit fitues]

Procedura e prokurimit/lotit:

Numri i procedurës / referenca e Lotit: Përshkrimi i shkurtër i kontratës: [Objekti, sasi dhe kohëzgjatja e kontratës]

Publikimet e mëparshme (nëse është rasti): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]

Kriteret e përzgjedhjes së fituesit:

oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në kosto

oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në çmim

Me anë të këtij Njoftimi ju informojmë se, në këtë procedurë kanë marrë pjesë Ofertuesit e mëposhtëm me këto vlera përkatëse të ofruara:

1. _____

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-t

Vlera

(e shprehur në shifra dhe fjalë)

2. _____

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

Vlera

(e shprehur në shifra dhe fjalë)

Etj. _____

Nga pjesëmarrësit janë skualifikuar Ofertuesit e mëposhtëm:

1. _____

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

arsyet e mëposhtme

2. _____

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

arsyet e mëposhtme

* * *

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

Me publikimin e këtij njoftimi, fillojnë afatet e ankimit sipas përcaktimeve në nenin 109 të Ligjit Nr. 162/2020, datë 23.12.2020, “Për Prokurimin Publik”.

[Titullari i Autoritetit/entit Kontraktor]

Shtojca 11

[Shtojcë për tu plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor]

FORMULARI I NJOFTIMIT TË FITUESIT 3

(PAS PROCESIT TË ANKIMIT)

[Data]

Drejtuar: [Emri dhe adresa e Ofertuesit fitues]

Procedura e prokurimit/lotit

Numri i procedurës / referenca e Lotit: Përshkrimi i shkurtër i kontratës: [Objekti, Sasitë dhe kohëzgjatja e kontratës] Publikimet e mëparshme (nëse është rasti): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]

Kriteret e përzgjedhjes së fituesit:

oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar ne kosto

oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në çmim

Me anë të kësaj ju informojmë se Ofertuesit e mëposhtëm kanë marrë pjesë në këtë procedurë me këto vlera përkatëse të ofruara:

1. _____
Emri i plotë i shoqërisë Numri i NIPT-t Vlera (e shprehur në shifra dhe fjalë)

2. _____
Emri i plotë i shoqërisë Numri i NIPT-it Vlera (e shprehur në shifra dhe fjalë)

Etj. _____

Janë skualifikuar Ofertuesit e mëposhtëm:

1. _____
Emri i plotë i shoqërisë Numri i NIPT-it arsyt

2. _____
Emri i plotë i shoqërisë Numri i NIPT-it arsyt

* * *

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.

³ Ky Formular është i aplikueshëm nëse ka Ankime

Rrjedhimisht, jeni i lutur të paraqisni pranë [emri dhe adresa e autoritetit/entit 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 nuk dorëzon sigurimin e kontratës brenda afatit përfundimtar tërhiqeni nga nënshkrimi i kontratës, do të konfiskohet sigurimi i ofertës suaj) 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 83 të Ligjit nr. 162/2020 “Për prokurimin publik”.

Ankesat: (vendimi përfundimtar për trajtimin e ankesës/ave nr. datë) _____

[Titullari i autoritetit /Entit kontraktor]

Shtojca 12

[Shtojcë për tu plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor në rastin e Marrëveshjes Kuadër]

FORMULARI I NJOFTIMIT TË OPERATORËVE EKONOMIKË TË SUKSESSHËM NË MARRËVESHJEN KUADËR

[Data]

Drejtuar: [Emri dhe adresa e operatorëve ekonomikë të suksesshëm]

1. _____
2. _____
3. _____

* * *

Procedura e prokurimit:

Përshkrimi i shkurtër i kontratës: [shuma, objekti, kohëzgjatja e kontratës, etj.]

Publikimet e mëparshme (nëse aplikohet): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]

Kriteret e përzgjedhjes së fituesit:

oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në kosto

oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në çmim

Me anë të kësaj bëjmë me dije se, në këtë procedurë /lot kanë marrë pjesë operatorët ekonomikë të mëposhtëm me vlerat përkatëse si më poshtë:

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

Vlera e ofruar/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave (nëse është e zbatueshme) _____

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

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

Vlera e ofruar/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave (nëse është e zbatueshme) _____

e shprehur në shifra dhe në fjalë)

Etj. _____

Janë skualifikuar Operatorët ekonomikë e mëposhtëm:

1. _____

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

arsyet

2. _____

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

arsyet

* * *

Duke iu referuar procedurës së mësipërme, ju informojmë se operatorët ekonomikë të mëposhtëm janë identifikuar si të suksesshëm:

1. _____

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

Vlera / Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave (nëse është e zbatueshme)

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

Totali i pikëve të marra _____

2. _____

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

Vlera e ofruar/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave (nëse është e zbatueshme)

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

Totali i pikëve të marra _____

Etj. _____

Me publikimin e këtij njoftimi, fillojnë afatet e ankimit sipas përcaktimeve në nenin 109 të Ligjit Nr. 162/2020, datë 23.12.2020, “Për Prokurimin Publik”.

[Drejtuesi i Autoritetit /Entit Kontraktor]

Shtojca 13

[Shtojcë për tu plotësuar nga Autoriteti/enti Kontraktor në rastin e Marrëveshjes Kuadër]

FORMULARI I NJOFTIMIT TË OPERATORËVE EKONOMIKË TË SUKSESSHËM NË MARRËVESHJEN KUADËR (PAS PROCESIT TË ANKIMIT⁴)

[Data]

Drejtuar: [Emri dhe adresa e operatorëve ekonomikë të suksesshëm]

1. _____
2. _____
3. _____

* * *

Procedura e prokurimit:

Përshkrimi i shkurtër i kontratës: [shuma, objekti, kohëzgjatja e kontratës, etj.]

Publikimet e mëparshme (nëse aplikohet): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]

Kriteret e përzgjedhjes së fituesit:

oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në kosto

oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në çmim

Me anë të kësaj bëjmë me dije se në këtë procedurë /lot kanë marrë pjesë operatorët ekonomikë me vlerat përkatëse si më poshtë:

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

Vlera/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave (nëse është e zbatueshme) _____
(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

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

Vlera/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave (nëse është e zbatueshme) _____
(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

Etj. _____

⁴ Ky Formulari është i aplikueshëm nëse ka ankime

Janë skualifikuar Operatorët ekonomikë e mëposhtëm:

1. _____
Emri i plotë i shoqërisë *Numri i NIPT-it* *arsyet*

2. _____
Emri i plotë i shoqërisë *Numri i NIPT-it* *arsyet*

* * *

Duke iu referuar procedurës së mësipërme, ju informojmë se operatorët ekonomikë të mëposhtëm janë identifikuar si të suksesshëm:

1. _____
Emri i plotë i shoqërisë *Numri i NIPT-it*

Vlera/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave (nëse është e zbatueshme) _____

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

Totali i pikëve të marra _____

2. _____
Emri i plotë i shoqërisë *Numri i NIPT-it*

Vlera/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave (nëse është e zbatueshme) _____

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

Totali i pikëve të marra _____

Etj. _____

Si pasojë, nga ju kërkohet të paraqisni tek [emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor] sigurimin e kontratës brenda _____ ditëve nga data e marrjes të këtij njoftimi për të lidhur draft marrëveshjen.

Ankesat: (vendimi përfundimtar për trajtimin e ankesës/ave nr dhe datë) _____

[Titullari i Autoritetit /Entit Kontraktor]

Seksioni III Termat dhe Kushtet e Kontratës (TKK)

Ky Seksion përmban :

Shtojca 14: Kushtet e Përgjithshme të Kontratës

Shtojca 15: Kushtet e Vecanta të Kontratës

Shtojca 16: Formulari i Sigurimit të Kontratës

Shtojca 17: Draftmarreveshja ku përcaktohen të gjitha kushtet

Shtojca 18: Draftmarreveshja ku nuk përcaktohen të gjitha kushtet

Shtojca 14

Kushtet e Përgjithshme të Kontratës (KPK)

Këto Kushte të Përgjithshme të Kontratës (KPK), së bashku me Kushtet e Veçanta dhe dokumentet e tjera të renditura në to, përbëjnë një dokument të plotë që shpreh të drejtat dhe detyrimet e palëve.

Neni 1 Dispozitat e përgjithshme

1.1 Përkufizimet

Në Kushtet e Kontratës ("këto Kushte"), të cilat përfshijnë Kushtet e Veçanta dhe këto Kushte të Përgjithshme, fjalët dhe shprehjet e mëposhtme kanë këto kuptime:

1.1.1 Kontrata

1.1.1.1 "Kontrata" do të thotë kontrata me shpërblim, e lidhur me shkrim, ndërmjet një apo më shumë operatorëve ekonomikë dhe një ose më shumë autoriteteve ose enteve kontraktore, që kanë si objekt kryerjen e punimeve, furnizimin e mallrave dhe shërbimeve, në përputhje me LPP.

1.1.1.2 "Dokumentet e Kontratës" do të thotë dokumentet e renditura në Kontratë, përfshirë çdo ndryshim të saj.

1.1.1.3 "Çmimi i Kontratës" do të thotë çmimi që i paguhet Furnizuesit siç specifikohet në kontratë.

1.1.1.4 "Përfundimi" do të thotë përmbushja e të gjitha detyrimeve, me ose pa penalitet, nga Furnizuesi në përputhje me termat dhe kushtet e përcaktuara në Kontratë.

1.1.1.5 "Ndërprerje e Kontratës" do të thotë mosvijimi i ekzekutimit të Kontratës sipas përcaktimeve në Nenin 25.

1.1.1.6 "Specifikime teknike" do të thotë karakteristikat e Mallrave objekt kontrate dhe çdo shtesë dhe modifikim i këtyre karakteristikave në përputhje me Kontratën.

1.1.1.7 "Vizatimet" do të thotë vizatimet e Mallrave, siç janë përfshirë në Kontratë, dhe çdo vizatim shtesë dhe i modifikuar i lëshuar nga (ose në emër dhe për llogari të) Blerësit në përputhje me Kontratën.

1.1.1.8 "Katalog" do të thotë një "libër" që përmban listën e produkteve/mallrave përfshirë përshkrimet e cilësive/specifikimeve, si dhe mënyrën e përdorimit të tyre.

1.1.1.9 "Listat" do të thotë dokumenti (et) me titull Listat të plotësuara nga Furnizuesi dhe të dorëzuara me ofertën, siç janë të përfshira në Kontratë. Dokumente të tilla mund të përfshijnë Listat e Çmimeve të dhëna, Listat e tarifave dhe / ose çmimeve.

1.1.1.10 "Ofertë" do të thotë oferta ekonomike dhe të gjitha dokumentet e tjera që Furnizuesi ka dorëzuar me ofertën ekonomike, siç janë përfshirë në Kontratë.

1.1.1.11 "KPK" do të thotë Kushtet e Përgjithshme të Kontratës.

1.1.1.12 "KVK" do të thotë Kushtet e Veçanta të Kontratës.

1.1.2 Palët e Kontratës

1.1.2.1 "Palë" do të thotë nënshkruesit e kontratës, në cilësinë e Blerësit dhe Furnizuesit sipas kontekstit.

1.1.2.2 "Blerës" do të thotë Autoriteti/Enti Kontraktor përfituesi i Mallrave objekt kontrate.

1.1.2.3 "Furnizues" do të thotë operatori (ët) ekonomik që furnizon Mallrat objekt kontrate.

1.1.2.4 "Nënkontraktor" do të thotë çdo subjekt i caktuar si nënkontraktor për ofrimin e një pjese të Mallrave ose Shërbimeve të Lidhura me to.

1.1.3 **Datat, Testet, Periudhat dhe Përfundimi**

1.1.3.1 "Test i Pranimit" do të thotë testet (nëse janë të aplikueshme) të cilat janë specifikuar në Kontratë dhe që kryhen në përputhje me Specifikimet për qëllimin e pranimit të Mallrave.

1.1.3.2 "Ditë" do të thotë një ditë kalendarike.

1.1.4 **Mallrat**

1.1.4.1 "Mallra" do të thotë të gjitha mallrat, lënda e parë, makineritë dhe pajisjet dhe / ose materialet e tjera që Furnizuesit duhet t'i furnizojnë Blerësit sipas Kontratës.

1.1.4.2 "Shërbime të Lidhura" do të thotë shërbimet e rastit të lidhura me furnizimin e Mallrave, siç janë sigurimi, transporti, instalimi, vënia në punë, trajnimi dhe mirëmbajtja fillestare ose ndonjë shërbim tjetër i kësaj natyre sipas Kontratës.

1.1.5 **Përkufizime të tjera**

1.1.5.1 "Adresa e Blerësit" është adresa e specifikuar në KVK.

1.1.5.2 "Forca Madhore" është përcaktuar në Nenin 22 "Forca Madhore".

1.1.5.3 "Sigurimi i Kontratës" është sipas përcaktimeve të Nenit 10 "Sigurimi i Kontratës".

1.1.5.4 "Vendi i dorëzimit të Mallrave", do të thotë vendi i përcaktuar në KVK.

1.1.5.5 "E paparashikueshme" ose "E paparashikuar" do të thotë një ngjarje objektivist e pamundur të parashikohet në momentin e publikimit të Njoftimit të Kontratës në SPE.

1.1.5.6 Modifikimi i kontratës" është sipas përcaktimeve në Nenin 23.

1.1.5.7 "Legjislacioni në fushën e prokurimit" do të thotë LPP-ja, Rregullat e Prokurimit Publik dhe akte të tjera nënligjore në bazë dhe për zbatim të LPP –së siç specifikohet në KVK

1.1.5.8 "Praktikat e Ndaluar" kanë kuptimin e përcaktuar në LPP.

1.2 **Interpretimi**

1.2.1 Interpretimi i Kontratës, përveç kur konteksti kërkon ndryshe:

(a) fjalët që tregojnë një gjini përfshijnë të gjitha gjinitë;

(b) fjalët që tregojnë njëjësin përfshijnë edhe shumësin dhe fjalët që tregojnë shumësin përfshijnë edhe njëjësin;

(c) dispozitat që përfshijnë fjalën "bie dakord", "rënë dakord" ose "marrëveshje" kërkojnë që marrëveshja të dokumentohet me shkrim;

(d) "i shkruar" ose "me shkrim" do të thotë i shkruar me dorë, i shkruar me makinë, printuar ose i bërë në mënyrë elektronike.

1.2.2 Inkotermat

(a) "Inkotermat" do të thotë termat ndërkombëtare tregtare që përbëjnë rregullat e interpretimit të termave tregtare që përcaktojnë detyrimet përkatëse, kostot, dhe risqet e lidhura me transferimin e Mallrave nga shitësi tek blerësi.

(b) Përveçse kur nuk është në përputhje me ndonjë dispozitë të Kontratës, kuptimi i çdo termi tregtar dhe të drejtat dhe detyrimet e Palëve në të do të jenë siç përshkruhet nga Inkotermat.

(c) Inkotermat, kur përdoren, rregullohen nga rregullat e përshkruara në botimin aktual të Inkotermave, të specifikuar në KVK, dhe të publikuar nga Dhoma Ndërkombëtare e Tregtisë.

1.2.3 Modifikimi

Çdo modifikim i Kontratës i cili nuk kryhet me shkrim, dhe nuk përmban datën, apo nuk i referohet shprehimisht Kontratës dhe nuk nënshkruhet nga një përfaqësues i autorizuar rregullisht i secilës Palë është i pavlefshëm. Palët nuk mund të bëjnë modifikime të asnjë elementi të kontratës që do të sillnin ndryshime thelbësore në kushtet mbi bazën e të cilave është përzgjedhur Furnizuesi.

1.2.4 Heqja dorë

Çdo heqje dorë nga të drejtat, kompetencat ose mjetet ligjore të një Pale sipas Kontratës duhet të bëhet me shkrim, me datë dhe e nënshkruar nga një përfaqësues i autorizuar i Palës që bën këtë dorëheqje, dhe duhet të specifikojë të drejtën dhe masën nga e cila po hiqet dorë.

1.2.5 Ndikimi i pavarur i dispozitave të kontratës

Nëse ndonjë dispozitë ose kusht i Kontratës është i ndaluar ose bëhet i pavlefshëm ose i pazbatueshëm, një ndalim, pavlefshmëri apo pazbatueshmëri e tillë nuk ndikon në vlefshmërinë ose zbatueshmërinë e ndonjë dispozite dhe kushti tjetër të Kontratës.

1.3 Komunikimet

Kurdo këto Kushte parashikojnë dhënien ose lëshimin e miratimeve, certifikatave, pëlqimeve, përcaktimeve, njoftimeve, kërkesave dhe shlyerjeve këto komunikime do të jenë:

(a) me shkrim dhe të dorëzuara dorazi (kundrejt marrjes), dërguar me postë ose korrier, ose transmetuar duke përdorur ndonjë nga sistemet e rena dakord të transmetimit elektronik siç përshkruhet në KVK;

dhe

(b) dorëzuar, dërguar ose transmetuar në adresën për komunikimet e marrësit siç përshkruhet në KVK. Sidoqoftë:

(i) nëse marrësi njofton një adresë tjetër, komunikimet do të dorëzohen në përputhje me rrethanat; dhe

(ii) nëse marrësi nuk ka deklaruar ndryshe kur kërkon një miratim ose pëlqim, mund të dërgohet në adresën nga e cila është lëshuar kërkesa.

Miratimet, pëlqimet dhe përcaktimet nuk do të mbahen ose vonohen pa arsye.

1.4 Ligji dhe gjuha

Kontrata do të rregullohet dhe interpretohet sipas legjislacionit Shqiptar në fuqi.

Gjuha e Kontratës do të jetë ajo e deklaruar në KVK.

Gjuha për komunikime do të jetë ajo e deklaruar në KVK. Nëse aty nuk përcaktohet asnjë gjuhë, gjuha për komunikime do të jetë gjuha e përcaktuar e Kontratës.

Dokumentet mbështetëse dhe literatura e shtypur që janë pjesë e Kontratës mund të jenë në një gjuhë tjetër me kusht që ato të shoqërohen nga një përkthim zyrtar i fragmenteve përkatëse dhe, për qëllime të interpretimit të Kontratës, ky përkthim do të mbizotërojë.

Furnizuesi do të përballojë të gjitha kostot e përkthimit dhe të gjitha risqet e saktësisë së një përkthimi të tillë, për dokumentet e siguruar nga Furnizuesi.

1.5 Prioriteti i Dokumenteve

Dokumentet që formojnë Kontratën duhet të konsiderohen reciprokisht shpjeguese të njëri-tjetrit. Nëse në dokumente gjendet një paqartësi ose mospërputhje, Blerësi lëshon çdo sqarim ose udhëzim të nevojshëm.

1.6 Hartimi i Kontratës

1.6.1 Njoftimi i ofertës fituese në përfundim të afateve të ankimit do të shërbejë për hartimin e kontratës midis palëve, e cila duhet të firmoset brenda afatit të parashikuar në Dokumentat e Tenderit.

1.6.2 Ekzistenca e kontratës do të konfirmohet me nënshkrimin e dokumentit të kontratës.

1.7 E drejta e autorit

1.7.1 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe në kontratë, e drejta e autorit në të gjitha vizatimet, dokumentet dhe materialet e tjera që përmbajnë të dhëna dhe informacione të dhëna Blerësit nga Furnizuesi këtu do t'i mbeten Blerësit, edhe nëse ato i janë furnizuar Blerësit drejtpërdrejt ose përmes Furnizuesit nga ndonjë pale të tretë, përfshirë furnizuesit e materialeve.

1.8 Detaje Konfidenciale

Furnizuesi dhe personeli i Blerësit do të zbulojnë çdo informacion të tillë konfidencial dhe informacione të tjera që mund të kërkohen në mënyrë të arsyeshme për të verifikuar pajtueshmërinë e Furnizuesit me Kontratën dhe për të lejuar zbatimin e duhur të saj.

Secili prej tyre do t'i trajtojë të dhënat e kontratës në mënyrë konfidenciale, deri në masën e nevojshme për të kryer detyrimet e tyre përkatëse sipas Kontratës ose për të qenë në përputhje me ligjet në fuqi. Asnjë prej tyre nuk do të publikojë ose zbulojë të dhëna të veçanta të Mallrave të përgatitura nga Pala tjetër pa marrëveshjen paraprake të Palës tjetër. Sidoqoftë, Furnizuesit lejohen të zbulojnë çdo informacion publikisht të disponueshëm, ose informacion që kërkohet për të provuar kualifikimet e tij për të konkurruar në procedura të tjera.

Pavarësisht nga sa më sipër, Furnizuesi mund t'i sigurojë Nënkontraktorit (eve) të tij dokumente, të dhëna dhe informacione të tjera që merr nga Blerësi në masën e kërkuar që Nënkontraktori (ët) të kryejë punën e tij sipas Kontratës. Në rast të tillë, Furnizuesi duhet të përfshijë në kontratën e tij me Nënkontraktorin/ët një dispozitë që parashikon ruajtjen e konfidencialitetit sikurse parashikohet në adresë të Furnizuesit sipas këtij neni.

1.9 Pajtueshmëria me ligjet

Gjatë realizimit të Kontratës Furnizuesi respekton ligjet në fuqi.

Nëse nuk përcaktohet ndryshe në Kushtet e Veçanta:

(a) Blerësi siguron dhe paguan të gjitha lejet, miratimet dhe / ose licencat nga të gjitha autoritetet lokale, shtetërore ose kombëtare ose ndërmarrjet e shërbimeve publike në vendin e Blerësit që (i) autoritete ose ndërmarrje të tilla i kërkojnë Blerësit të sigurojë në emër të tij dhe (ii) janë të domosdoshëm për ekzekutimin e Kontratës, përfshirë ato që kërkohen për përmbushjen e detyrimeve përkatëse si nga Furnizuesi ashtu dhe Blerësi sipas Kontratës;

(b) Furnizuesi siguron dhe paguan të gjitha lejet, miratimet dhe / ose licencat nga të gjitha autoritetet lokale, shtetërore ose kombëtare ose ndërmarrjet e shërbimeve publike në vendin e Blerësit që autoritete ose ndërmarrje të tilla i kërkojnë Furnizuesit të sigurojë në emër të tij dhe që janë të nevojshme për kryerjen e Kontratës, duke përfshirë, pa u kufizuar, vizat për personelin e Furnizuesit dhe Nënkontraktorit dhe lejet e hyrjes për të gjitha pajisjet e importuara të Furnizuesit. Furnizuesi siguron të gjitha lejet, miratimet dhe / ose licencat e tjera që nuk janë përgjegjësi e Blerësit sipas pikës 1.9 (a) këtu dhe që janë të nevojshme për ekzekutimin e Kontratës. Furnizuesi do të dëmshpërblejë dhe zhdëmtojë Blerësin nga dhe kundër çdo dhe të gjitha detyrimeve, dëmeve, pretendimeve, gjobave, penaliteteve dhe shpenzimeve të çfarëdo natyre që lindin ose rezultojnë nga shkelja e ligjeve të tilla nga Furnizuesi ose personeli i tij, duke përfshirë Nënkontraktorët dhe personelin e tyre, por pa cenuar Nenin 7.1.

1.10 Përgjegjësia e përbashkët dhe solidare

Nëse Furnizuesi është një bashkim i Operatorëve Ekonomikë, të gjithë këta Operatorë Ekonomikë do të jenë bashkërisht dhe solidarisht përgjegjës ndaj Blerësit për përmbushjen e dispozitave të Kontratës.

1.11 Inspektimet dhe Auditimi nga Blerësi

Furnizuesi i përgjigjet pyetjeve dhe i jep Blerësit çdo informacion ose dokument të nevojshëm për (i) hetimin e pretendimeve të Praktikave të Ndaluar, ose (ii) monitorimin dhe vlerësimin nga ana e Blerësit të Kontratës dhe për t'i dhënë mundësi Blerësit të shqyrtojë dhe adresojë çdo problematikë në lidhje me Kontratën.

Furnizuesi mban të gjithë dokumentacionin në lidhje me zbatimin e Kontratës në përputhje me legjislacionin në fuqi.

Neni 2 Praktikave të Ndaluar

2.1 Furnizuesi nuk do të autorizojë ose lejojë asnjë nga punonjësit ose përfaqësuesit e tij, të angazhohen në Praktikave të Ndaluar në lidhje me prokurimin, dhënien ose ekzekutimin e Kontratës.

2.2 Nëse Blerësi konstaton se dhënia e kontratës është bërë në kushtet e konfliktit të interesit dhe ky fakt nuk ka qenë i mundur të identifikohet më parë, i kërkon Komisionit të Prokurimit Publik të deklarojë kontratën absolutisht të pavlefshme.

Nëse Blerësi gjatë zbatimit të kontratës ka informacion për veprime korruptive informon organet kompetente.

Neni 3 Njoftimet

3.1 Çdo njoftim i dhënë nga njëra Palë tek tjetra, në përputhje me Kontratën, do të bëhet me shkrim në adresën e specifikuar në KVK.

3.2 Njoftimi do të ketë efekt sapo të dorëzohet.

Neni 4 Objekti i Furnizimit

4.1 Mallrat dhe Shërbimet e Lidhura me to që do të furnizohen duhet të jenë sipas specifikimeve dhe kushteve të përcaktuara në Dokumentet e Tenderit.

4.2 Kushtet e kontratës nuk ndryshojnë nga ato të përshkruara në dokumentet e tenderit dhe në ofertën fituese, me përjashtim të rasteve kur Furnizuesi, për arsye objektive dhe të pavarura prej tij në kohën e ofertimit ofron, me të njëjtin çmim, kushte më të mira se ato të tenderuara.

Neni 5 Dorëzimi

-
- 5.1** Dorëzimi i Mallrave dhe Përfundimi i Shërbimeve të Lidhura me to do të jetë në përputhje me kërkesat e specifikuar në Dokumentet e Tenderit.

Neni 6 Përgjegjësitë e Furnizuesit

- 6.1** Furnizuesi do të jetë përgjegjës për furnizimin e të gjitha Mallrave dhe Shërbimeve të Lidhura me to të përfshira në Objektivin e Furnizimit në përputhje me kërkesat e përcaktuara në Dokumentet e Tenderit.

Neni 7 Çmimi i Kontratës

- 7.1** Çmimi i kontratës do të jetë i pandryshueshëm përgjatë kohëzgjatjes së realizimit të Kontratës, përveç rasteve të parashikuara në Nenin 21.

Neni 8 Kushtet e Pagesës

- 8.1** Çmimi i Kontratës do të paguhet siç specifikohet në KVK.
Furnizuesi duhet të paguhet nga Blerësi për Mallrat e dorëzuara dhe Shërbimet e Lidhura me to të kryera, në përmbushjen e të gjitha detyrimeve të parashikuara në Kontratë.
- 8.2** Pagesat do të kryhen menjëherë nga Blerësi, jo më vonë se periudha kohore e specifikuar në KVK pas dorëzimit të një fature ose kërkesë për pagesë nga Furnizuesi, dhe pasi Blerësi ta ketë pranuar atë.
- 8.3** Nëse nuk përcaktohet ndryshe në KVK, pagesa duhet bërë në monedhë Shqiptare. Kursi i këmbimit të monedhave të ndryshme do të jetë kursi i Bankës së Shqipërisë i fiksuar në ditën e dërgimit për publikim të njoftimit të kontratës.
- 8.4** Në rast të verifikimit të vonësive në kryerjen e pagesave nga ana e Blerësit, megjithëse Furnizuesi 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 9 Tatimet, Taksat dhe Detyrimet e tjera

- 9.1** Për Mallrat e prodhuara jashtë vendit të Blerësit, Furnizuesi do të jetë plotësisht përgjegjës për të gjitha tatimet dhe taksat, taksat e pullës, tarifatat e licencës dhe detyrime të tjera të tilla të vendosura jashtë vendit të Blerësit.

-
- 9.2** Për Mallrat e prodhuara brenda vendit të Blerësit, Furnizuesi do të jetë plotësisht përgjegjës për të gjitha tatimet dhe taksat, detyrimet, tarifat e licencës, etj., të lindura deri në dorëzimin e Mallrave të kontraktuara tek Blerësi.
- 9.3** Nëse në vendin e Blerësit, mund të jetë i disponueshëm për Furnizuesin ndonjë përjashtim, ulje, lejim ose favor tatimor, Blerësi duhet t'i krijojë mundësi Furnizuesit të përfitojë nga këto lehtësira.

Neni 10 Sigurimi i Kontratës

- 10.1** Furnizuesi, brenda afatit të caktuar nga Blerësi në njoftimin e fituesit, paraqet Sigurimin e Kontratës në shumën e specifikuar në KVK.
- 10.2** Në përputhje me Nenin 10.1, Sigurimi i Kontratës do të shprehet në monedhën e Kontratës dhe do të jetë në formën e përcaktuar nga Blerësi në KVK.
- 10.3** Shuma nga Sigurimi i Kontratës do t'i paguhet Blerësit si kompensim për çdo humbje të rezultuar nga mospërbushja e detyrimeve sipas Kontratës nga ana e Furnizuesit.
- 10.4** Sigurimi i Kontratës do t'i kthehet Furnizuesit jo më vonë se tridhjetë (30) ditë pas datës së përmbushjes së detyrimeve së Furnizuesit sipas Kontratës, përfshirë çdo detyrim garancie, përveç rasteve kur specifikohet ndryshe në KVK.

Neni 11 Nënkontraktimi

- 11.1** Nënkontraktimi nuk duhet të bëhet pa aprovimin paraprak me shkrim të Blerësit dhe jo më shumë se 50% të vlerës së kontratës.
- 11.2** Blerësi lejohet të bëjë pagesa drejtpërsëdrejti tek nënkontraktori për furnizimet që do të kryejë, me miratimin paraprak me shkrim të Furnizuesit
- 11.3** Parashikimet e Nenit 2 zbatohen edhe për nënkontraktimin.

Neni 12 Specifikimet dhe Standardet

- 12.1** Furnizuesi duhet të sigurojë që Mallrat dhe Shërbimet e Lidhura të jenë në përputhje me Kërkesat Teknike, siç specifikohet në Dokumentet e Tenderit.
- Furnizuesi nuk mban përgjegjësi për gabime në skicim, të dhëna, vizatim ose çdo aspekt tjetër të specifikimeve teknike të dhëna nga Blerësi, me përjashtim të rastit kur gabimi ishte aq i dukshëm sa Furnizuesi duhet ta kishte parë dhe këshilluar Blerësin për të.
- Kudo që bëhen referenca në Kontratë për kodet dhe standardet, në përputhje me të cilat do të ekzekutohet, shtesa ose versioni i rishikuar i kodeve dhe standardeve të tilla, do të jenë ato të specifikuar në kërkesat e dokumenteve të tenderit. Çdo ndryshim në cilindo kod dhe standard, gjatë ekzekutimit të Kontratës, do të zbatohet vetëm pas miratimit nga Blerësi dhe do të trajtohet në përputhje me Nenin 23 të këtyre kushteve dhe dispozitat e LPP-së për modifikimin e Kontratës, Neni 127.

Neni 13 Paketimi dhe Dokumentet

- 13.1** Furnizuesi siguron paketimin e mallrave siç kërkohet për të parandaluar dëmtimin ose përkeqësimin e tyre gjatë transportit në destinacionin e tyre përfundimtar, siç përshkruhet në Kontratë. Gjatë transportit, paketimi duhet të jetë i tillë që t'i rezistojë ekspozimit ndaj temperaturave ekstreme, kripës dhe reshjeve dhe kushteve të magazinimit. Madhësia dhe peshat e kutisë së paketimit do të marrin parasysh, kur është e përshtatshme, largësinë e destinacionit përfundimtar të Mallrave.

-
- 13.2** Paketimi, shënjimi dhe dokumentacioni brenda dhe jashtë pakove duhet të jenë në përputhje me kërkesat e veçanta siç parashikohen shprehimisht në Kontratë, përfshirë kërkesat shtesë, nëse ka, të specifikuar në KVK, dhe në çdo kërkesë tjetër nga Blerësi.

Neni 14 Siguracioni

- 14.1** Përveç nëse specifikohet ndryshe në KVK, Furnizuesi duhet të sigurojë që Mallrat që do të dorëzohen sipas kontratës janë plotësisht të siguruar ndaj humbjes ose dëmtimit të lidhur me prodhimin ose blerjen, transportin, magazinimin dhe dorëzimin, në përputhje me Inkotermat e zbatueshme ose në mënyrën e specifikuar në KVK.

Neni 15 Transporti

- 15.1** Përveçse kur përcaktohet ndryshe në KVK, përgjegjësia për organizimin e transportit të Mallrave do të jetë në përputhje me Inkotermat e zbatueshme.

Neni 16 Inspektimet dhe testet

- 16.1** Furnizuesi do të kryejë me shpenzimet e veta dhe pa asnjë kosto për Blerësin, të gjitha testet dhe / ose inspektimet e tilla të Mallrave dhe Shërbimeve të Lidhura me to siç specifikohet në KVK.
- 16.2** Inspektimet dhe testet mund të kryhen në ambientet e Furnizuesit ose Nënkontraktorit të tij, në pikën e dorëzimit, dhe / ose në destinacionin përfundimtar të Mallrave, ose në një vend tjetër në vendin e Blerësit siç përcaktohet në KVK. Nëse kryhen në ambientet e Furnizuesit ose Nënkontraktorit të tij, të gjitha lehtësitë dhe ndihma e arsyeshme, duke përfshirë aksesin tek vizatimet dhe të dhënat e prodhimit, do t'u dorëzohen inspektorëve pa pagesë për Blerësin.
- 16.3** Përfaqësuesit e caktuar të Blerësit kanë të drejtë të marrin pjesë në testet dhe / ose inspektimet e përmendura në Nenin 16.2, me kusht që Blerësi të përballojë të gjitha kostot dhe shpenzimet e tij të kryera në lidhje me një pjesëmarrje të tillë duke përfshirë, por pa u kufizuar, të gjitha shpenzimet e udhëtimit dhe akomodimit.
- 16.4** Kurdoherë që Furnizuesi është i gatshëm të kryejë ndonjë test dhe inspektim të tillë, ai do t'i bëjë një njoftim të arsyeshëm paraprak, Blerësit, duke përfshirë vendin dhe kohën. Furnizuesi do të marrë nga çdo Palë e tretë përkatëse ose prodhues çdo leje ose pëlqim të nevojshëm për t'i mundësuar Blerësit ose përfaqësuesit të tij të caktuar të marrë pjesë në test dhe / ose inspektim.
- 16.5** Blerësi mund të kërkojë nga Furnizuesi të kryejë çdo test dhe / ose inspektim që nuk kërkohet nga Kontrata, por konsiderohet i nevojshëm për të verifikuar nëse karakteristikat dhe performanca e Mallrave përputhen me kodet dhe standardet e Specifikimeve Teknike sipas Kontratës. Blerësi do të mbajë përgjegjësi për koston e këtyre testeve. Nëse një test dhe / ose inspektim i tillë pengon progresin e prodhimit dhe / ose kryerjen nga ana e Furnizuesit të detyrimeve të tjera të tij sipas Kontratës, Blerësi do të pranojë të ndryshojë grafikun e lëvrimit.
- 16.6** Furnizuesi do t'i sigurojë Blerësit një raport të rezultateve të çdo testi dhe / ose inspektimi të tillë.
- 16.7** Blerësi mund të refuzojë çdo Mall ose ndonjë pjesë të tij që nuk e kalon testimin dhe/ose inspektimin ose nuk është në përputhje me Specifikimet. Furnizuesi do të ndreqë ose zëvendësojë Mallrat e refuzuar apo pjesë të tyre ose do të bëjë ndryshimet e nevojshme për të përmbushur specifikimet pa ndonjë kosto për Blerësin, dhe do të përsërisë testin dhe / ose inspektimin, pa asnjë kosto për Blerësin, pasi të njoftojë në përputhje me Nenin 16.4.

-
- 16.8** Furnizuesi bie dakord që ekzekutimi i një testi dhe / ose inspektimi i Mallrave ose ndonjë pjese të tyre, nuk e shkarkojnë Furnizuesin nga garancitë ose detyrimet e tjera sipas Kontratës.

Neni 17 Dëmet e likujduara

- 17.1** Dëmet e likujduara për dorëzimin e vonuar të mallrave 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 e vlerës përkatëse të mbetur, nga çmimi i përgjithshëm i Kontratës, por jo më pak se 25% e vlerës së Kontratës.
 - b) Për kontratat me periudhë zbatimi, jo më shumë se 12 muaj, tarifa ditore do të jetë 2/1000 e vlerës përkatëse të mbetur, nga çmimi i përgjithshëm i Kontratës, por jo më pak se 25% e vlerës së kontratës.
 - c) Për kontratat me periudhë zbatimi më shumë se 12 muaj, tarifa ditore do të jetë 1/1000 e vlerës përkatëse të mbetur, nga çmimi i përgjithshëm i Kontratës, por jo më pak se 25% e vlerës së kontratës.

Neni 18 Garancia

- 18.1** Furnizuesi garanton që Mallrat nuk kanë defekte që vijnë nga ndonjë veprim ose mosveprim i Furnizuesit ose që vijnë nga skicimi, materialet dhe punimi nën përdorimin normal në kushtet që mbizotërojnë në vendin e destinacionit përfundimtar.
- 18.2** Blerësi përcakton në KVK kohëzgjatjen e vlefshmërisë së garancisë (nëse është rasti), pasi Mallrat, ose ndonjë pjesë e tyre sipas rastit, të jenë dorëzuar dhe pranuar në destinacionin përfundimtar të përshkruar në KVK.
- 18.3** Blerësi do të njoftojë Furnizuesin duke treguar natyrën e defekteve të tilla së bashku me të gjitha provat e disponueshme të tyre, menjëherë pas zbulimit të tyre, por jo më vonë se dhjetë ditë nga zbulimi. Blerësi do të sigurojë të gjitha mundësitë që Furnizuesi të inspektojë defekte të tilla.
- 18.4** Pas marrjes së njoftimit, Furnizuesi duhet, brenda periudhës së specifikuar në KVK, të riparojë ose zëvendësojë me shpejtësi Mallrat ose pjesët e dëmtuara, pa ndonjë kosto për Blerësin.
- Nëse pas marrjes së njoftimit, Furnizuesi nuk arrin të rregullojë defektin brenda periudhës së specifikuar më sipër, Blerësi mund të kryejë rregullimet e nevojshme me shpenzimet e Furnizimit. Në çdo rast, Blerësi mund të vendosë që të njoftojë Furnizuesin për ndërprerjen e Kontratës.

Neni 19 Zhdëmtimi i Patentës

- 19.1** Furnizuesi dëmshpërblen dhe zhdëmton Blerësin dhe zyrtarët e tij nga dhe kundër padive, veprimeve ose procedurave administrative, pretendimeve, kërkesave, humbjeve, dëmeve, kostove dhe shpenzime të çdo natyre, përfshirë tarifat e avokatit dhe shpenzimet, të cilat Blerësi mund të pësojë si rezultat i çdo shkelje ose shkelje të pretenduar të ndonjë patente, modeli, skice të regjistruar, marke tregtare, të drejte autori ose një të drejte tjetër të pronësisë intelektuale të regjistruar ose që përndryshe ekzistonte në datën e kontratës për shkak të:

(a) instalimit të mallrave nga Furnizuesi ose përdorimit të mallrave në vendin e dorëzimit të Mallrave;

dhe

(b) shitjen në çdo vend të produkteve të prodhuara nga Mallrat.

Një zhdëmtim i tillë nuk aplikohet nëse Mallrat ose ndonjë pjesë e tyre përdoren përtej kushteve të kontratës ose përdorimi i tyre ose i një pjese të tyre bëhet në kombinim me ndonjë pajisje, impiant ose material tjetër që nuk është furnizuar nga Furnizuesi, në përputhje me Kontratën.

19.2 Nëse është nisur ndonjë procedurë apo ngritur ndonjë kërkesë kundër Blerësit që del nga çështjet e përmendura në Nenin 19.1, Blerësi do të njoftojë menjëherë Furnizuesin, dhe Furnizuesi mundet me shpenzimet e tij dhe në emër të Blerësit të ndërmarrë të gjitha veprimet për zgjidhjen e ndonjë procedure apo pretendimi të tillë.

19.3 Nëse Furnizuesi nuk e njofton Blerësin brenda tridhjetë (30) ditëve pas marrjes së një njoftimi të tillë, atëherë Blerësi do të jetë i lirë të kryejë të njëjtën gjë në emër dhe për llogari të tij.

Blerësi, me kërkesën e Furnizuesit, do ti japë Furnizuesit të gjithë ndihmën në dispozicion në kryerjen e procedurave të tilla dhe do të rimbursohet nga Furnizuesi për të gjitha shpenzimet e arsyeshme të kryera në këtë mënyrë.

Blerësi dëmshpërblen dhe zhdëmton Furnizuesin dhe punonjësit, dhe nënkontraktorët e tij nga dhe kundër çdo padie, veprimi apo procedure administrative, që Furnizuesi mund të pësojë si rezultat i çdo shkelje ose shkelje të pretenduar të ndonjë patente, modeli, skice të regjistruar, marke tregtare, të drejte autori ose një të drejte tjetër të pronësisë intelektuale të regjistruar ose që ekzistonte në datën e kontratës që lind nga ose në lidhje me çdo skicim, të dhënë, vizatim, specifikim apo dokument apo materiale të tjera të ofruara apo skicuara nga ose në emër të Blerësit.

Neni 20 Kufizimi i Përgjegjësisë

20.1 Me përjashtim të rasteve të neglizhencës së rëndë ose shkelje me dashje:

(a) Furnizuesi nuk do të jetë përgjegjës ndaj Blerësit, për ndonjë humbje apo dëm indirekt ose që ka si pasojë, humbje të përdorimit, humbje të prodhimit, ose humbje të fitimeve ose kostove të interesit, me kusht që ky përjashtim të mos zbatohet për asnjë detyrim të Furnizuesit për t'i paguar Blerësit dëmet e likujduara; dhe

(b) përgjegjësia e përgjithshme e Furnizuesit ndaj Blerësit, nuk duhet të kalojë Çmimin e Kontratës, me përjashtim të rasteve për koston e riparimit ose zëvendësimit të pajisjeve me defekt, ose çdo detyrim të Furnizuesit për të zhdëmtuar Blerësin në lidhje me shkeljen e patentës.

Neni 21 Ndryshime në aktet ligjore dhe nënligjore

21.1 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 Furnizuesi është ndikuar në përmbushjen e detyrimeve të tij sipas kontratës.

Neni 22 Forca madhore

22.1 Mos kryerja apo kryerja me vonesë nga ana e një Pale të ndonjë prej detyrimeve të saj sipas kësaj Kontrate nuk do të konsiderohet shkelje e kësaj Kontrate nëse një mospërmbushje apo vonesë e tillë vjen drejtpërdrejt për shkak të ndonjë ngjarje të Forcës Madhore.

-
- 22.2** Për qëllime të këtij neni, "Ngjarja e Forcës Madhore" do të thotë një ngjarje ose situatë përtej kontrollit të një Pale që nuk është e parashikueshme, është e pashmangshme dhe nuk shkaktohet nga neglizhenca ose mungesa e kujdesit nga njëra Palë. Ngjarje të tilla mund të përfshijnë, por nuk kufizohen në, veprime të një Pale qoftë në kapacitetin e tij sovran ose kontraktual, luftërat ose revolucionet, zjarret, përmytjet, epidemitë/pandemitë, kufizimet e karantinës dhe embargo e mallrave.
- 22.3** Nëse ndodh një Ngjarje e Forcës Madhore, Pala e prekur do të njoftojë menjëherë Palën tjetër me shkrim për gjendjen e tillë dhe shkakun e saj. Në qoftë se nuk udhëzohet ndryshe nga Pala tjetër me shkrim, Pala e prekur do të vazhdojë të kryejë detyrimet e saj sipas Kontratës për aq sa është e arsyeshme e praktikueshme dhe do të kërkojë të gjitha mjetet e arsyeshme alternative për realizimin që nuk pengohen nga Ngjarja e Forcës Madhore

Neni 23 Modifikimi i Kontratës

- 23.1** Palët mund të modifikojnë kontratën gjatë afatit të saj, vetëm nëse ndodhen në ndonjë nga rastet e parashikuara në LPP.
- 23.2** Blerësi mund t'i paraqesë kërkesë në çdo kohë Furnizuesit, të bëjë modifikime brenda objektit të përgjithshëm të Kontratës në një ose më shumë nga kushtet si vijon:
- (a) vizatimet, skicat ose specifikimet, ku Mallrat që do të furnizohen sipas Kontratës duhet të prodhohen posaçërisht për Blerësin;
 - (b) mënyra e dërgesës ose paketimit;
 - (c) vendin e dorëzimit; dhe
 - (d) Shërbimet e Lidhura që do të ofrohen nga Furnizuesi.
- 23.3** Kur modifikimi shoqërohet me rritje të vlerës së Kontratës, vlera totale e modifikimeve nuk duhet të tejkalojë 20% të vlerës së kontratës fillestare. Kur kryhen disa modifikime të njëpasnjëshme, ky kufizim duhet të aplikohet për vlerën e përgjithshme të të gjitha modifikimeve. Kur kontrata përmban një klauzolë të rishikimit të çmimit, baza për përlllogaritjen e vlerës maksimale të lejuar për modifikimet do të jetë vlera e kontratës me çmimin e përditësuar.
- 23.4** Asnjë modifikim i Kontratës nuk do të bëhet pa miratimin paraprak të Blerësit, shoqëruar me një marrëveshje me shkrim dhe të nënshkruar nga një përfaqësues i autorizuar i Furnizuesit dhe Blerësit.

Neni 24 Zgjatja e afatit

- 24.1** Nëse në çdo kohë gjatë ekzekutimit të Kontratës, Furnizuesi ose nënkontraktorët e tij hasin kushte që pengojnë dërgimin në kohë të Mallrave ose përfundimin e Shërbimeve të Lidhura në përputhje me Nenin 5, Furnizuesi njofton menjëherë Blerësin me shkrim për vonesën, kohëzgjatjen e mundshme dhe shkakun e saj. Sa më shpejt që të jetë e mundur pas marrjes së njoftimit të Furnizuesit, Blerësi vlerëson situatën dhe në bazë të diskrecionit të tij mund të zgjasë kohën e realizimit nga ana e Furnizuesit. Në këtë rast zgjatja miratohet nga Palët dhe reflektohet në modifikimin e Kontratës.

24.2

Me përjashtim të rastit të Forcës Madhore, siç parashikohet në Nenin 22, një vonesë nga Furnizuesi në kryerjen e detyrimeve të Dorëzimit dhe Përfundimit do ta bëjë Furnizuesin përgjegjës për pagesën e dëmeve të likujduara në përputhje me parashikimet në kontratë.

Neni 25 Ndërprerja e Kontratës

25.1 Njoftim për të korrigjuar

Nëse Furnizuesi nuk përmbush ndonjë detyrim sipas Kontratës, Blerësi mund ti kërkojë me Njoftim që Furnizuesi të ndreqë mospërmbushjen brenda pesëmbëdhjetë (15) ditëve.

25.2 Ndërprerja për mospërmbushje

Blerësi, pa cenuar ndonjë mjet tjetër ligjor në lidhje me shkeljen e Kontratës, mundet me anë të një Njoftimi me shkrim për mospërmbushje që i dërgohet Furnizuesit, ta përfundojë Kontratën në tërësi ose pjesërisht:

- (i) nëse Furnizuesi nuk ka përmbushur detyrimin edhe pas Njoftimit të bërë sipas pikës 25.1 të këtij neni;
- (ii) Nëse Furnizuesi nuk ka arritur të dorëzojë ndonjë ose të gjitha Mallrat brenda periudhës së specifikuar në Kontratë, ose brenda ndonjë zgjatjeje të dhënë nga Blerësi në përputhje me Nenin 24; ose
- (iii) Nëse provohet se Furnizuesi është angazhuar në Praktika të Ndaluar, siç përcaktohet në Nenin 2, gjatë konkurrimit për Kontratën apo ekzekutimit të saj.

25.3 Ndërprerja për paaftësi paguese

Blerësi ndërpret në çdo kohë Kontratën duke njoftuar Furnizuesin nëse Furnizuesi falimenton. Furnizuesi ndërpret në çdo kohë Kontratën nëse Blerësi nuk ka aftësi paguese. Në një rast të tillë, ndërprerja do të bëhet pa kompensim për Furnizuesin, me kusht që kjo ndërprerje nuk do të cenojë ose ndikojë në ndonjë të drejtë padie apo mjeti ligjor që ka lindur apo do të lindë më pas për Blerësin.

25.4 Ndërprerja për Shkak të Interesit Publik

- a) Blerësi mund të ndërpresë kontratën në çdo kohë nëse gjykon se ky veprim duhet ndërmarrë për t'i shërbyer sa më mirë interesit publik.
- b) Blerësi duhet të njoftojë me shkrim Furnizuesin për ndërprerjen.
- c) Blerësi duhet të paguajë Furnizuesin për të gjitha Mallrat e pranuar dhe Shërbimet e lidhura me to të kryera përpara ndërprerjes dhe duhet t'i paguajë Furnizuesit dëmet e shkaktuara për kryerjen e pjesshme të Mallrave dhe Shërbimeve të lidhura me to. Në llogaritjen e shumës së dëmeve, Furnizuesit do t'i kërkohet të ndërmarrë të gjitha veprimet e nevojshme për të minimizuar dëmet.

Neni 26 Kufizimet e Eksportit

26.1

Pavarësisht nga çdo detyrim sipas Kontratës për të përfunduar të gjitha formalitetet e eksportit, çdo kufizim eksporti që i atribuohet Blerësit, vendit të Blerësit ose përdorimit të mallrave ose shërbimeve që do të furnizohen, të cilat rrjedhin nga rregulloret tregtare nga një vend që furnizon ato mallra ose shërbime, dhe të cilat në mënyrë të konsiderueshme e pengojnë Furnizuesin për të përmbushur detyrimet e tij sipas Kontratës, do ta shkarkojnë Furnizuesin nga detyrimi për të ofruar dërgesa ose shërbime, gjithnjë me kusht që Furnizuesi të demonstrojë në

mënyrë të kënaqshme për Blerësin që i ka përfunduar të gjitha formalitetet në kohën e duhur, duke përfshirë aplikimet për leje, autorizime dhe licenca të nevojshme për dërgimin e mallrave ose shërbimeve sipas kushteve të Kontratës.

Neni 27 Zgjidhja e mosmarrëveshjeve

- 27.1** Blerësi dhe Furnizuesi do të bëjnë të gjitha përpjekjet për të zgjidhur në mënyrë miqësore përmes bisedimeve të drejtpërdrejta çdo mosmarrëveshje që lind midis tyre gjatë ekzekutimit të Kontratës.
- 27.2** Nëse, palët nuk arrijnë të zgjidhin mosmarrëveshjen e tyre me një konsultim të tillë të ndërsjellë, atëherë secila Palë mund t'i njoftojë Palës tjetër për qëllimin e saj për të shkuar në Gjykatë.

Shtojca 15

Kushtet e Veçanta të Kontratës

Kushtet e mëposhtme të veçanta të Kontratës do të plotësojnë KPK. Nëse ka një konflikt, dispozitat e KVK do të mbizotërojnë mbi ato në KPK.

Neni 1 Dispozitat e Përgjithshme

1.1 Blerësi është: *[vendos emrin e Blerësit]*

Adresa: _____

Telefoni: _____

Numri i faksit: _____

E-mail: _____

1.2 Furnizuesi është: *[vendos emrin e Furnizuesit]*

Adresa: _____

Telefoni: _____

Numri i faksit: _____

E-mail: _____

Të dhënat e mësipërme duhet të jenë të sakta për qëllime të komunikimeve gjatë zbatimit të kontratës.

1.3 Gjuha për komunikimet është *[specifiko gjuhën për komunikime]:*

Gjuha është: *[specifiko gjuhën]*

Neni 2 Sigurimi i Kontratës

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

2.2 Monedha do të jetë: *[specifikoni monedhën]*

2.3 Sigurimi i Kontratës do t'i lëshohet ose kthehet, menjëherë Furnizuesit sipas formularit të mëposhtëm

2.4 Nëse parashikohet një ulje periodike e sigurimit të Kontratës, ajo kryhet si më poshtë:

Nëse nuk plotësohet, sigurimi mbetet i pandryshuar.

Neni 3 Inspektimi dhe Testet

Inspektimet dhe testet do të jenë:

3.1 Inspektimi para dërgesës: [specifiko inspektimin dhe testet]

3.2 Pranimi përfundimtar: [specifiko inspektimin dhe testet]

Inspektimet dhe testet do të kryhen në: _____

4.1 Neni 4 Dorëzimi

Vendi i dorëzimit të Mallrave do të jetë:

Dërgesat dhe dokumentet e tjera që duhet të sigurohen nga Furnizuesi janë:

(a) Kushtet e dorëzimit, datat dhe vendet e dorëzimit të mallrave dhe pjesëve të këmbimit do të përmbushen në përputhje me Grafikon e Dorëzimeve të parashikuar në këtë Kontratë.

(b) Furnizuesi do të njoftojë Blerësin _____ ditë para çdo dorëzimi të mallrave.

(c) Njoftimi i dorëzimit do të bëhet me shkrim, me faks, postë elektronike, etj. tek:

(ç) Nëse Blerësi i merr mallrat nga një palë e tretë, njoftimi i dorëzimit përfshin listën e dokumenteve të nevojshme për marrjen e mallrave dhe përshkruan dokumentet që do t'i jepen Blerësit.

(d) Nëse Blerësi i merr mallrat nga një palë e tretë, Furnizuesi do të dorëzojë të gjitha dokumentet e nevojshme për marrjen e mallrave tek: _____

Neni 5 Çmimi i Kontratës

Çmimi i Kontratës është: _____

Neni 6 Kushtet e pagesës

6.1 (a) Pagesa e mallrave do të bëhet brenda _____ ditëve nga data e pranimi të Mallrave ose nga data e marrjes së kërkesës për pagesë me shkrim, pavarësisht nga dita e ardhjes. Nëse nuk specifikohet, periudha kohore do të jetë 30 ditë.

(b) Pagesa do të bëhet në monedhën _____ . Nëse lihet e paplotësuar, pagesa do të bëhet në monedhën Shqiptare.

- 6.2** Të gjitha pagesat e shumave që i detyrohen Furnizuesit mund të bëhen vetëm në llogarinë bankare të Furnizuesit të detajuar në mënyrë të qartë në Kontratë.

Neni 7 Shërbimet në Lidhje me to

Kushtet e veçanta të mëposhtme do të zbatohen për kryerjen e pagesës së shërbimeve të lidhura

Neni 8 Paketimi dhe Dokumentet

Paketimi, shënjimi dhe dokumentacioni brenda dhe jashtë paketave duhet të jetë: *[vendos detajet e kërkuara për shënjimin dhe dokumentacionin e paketimit]*

Neni 9 Siguracioni

Nëse nuk është në përputhje me Inkotermat, mbulimi i sigurimit do të jetë si më poshtë *[specifikoni kërkesat e sigurimit]*

Neni 10 Transporti

Përgjegjësia për rregullimin e transportit të Mallrave do të jetë në përputhje me Inkotermat e specifikuar.

Nëse nuk është në përputhje me Inkotermat, përgjegjësia për transportin do të jetë si më poshtë: *[specifikoni organizimet e transportit, nëse ndryshojnë nga sa më sipër]*

Shtojca 16

[Shtojcë për t'u paraqitur nga Operatori Ekonomik]

FORMULARI I SIGURIMIT TË KONTRATËS

[Data]

Për: [Emri dhe adresa e autoritetit/entit 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]

* * *

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 /entit 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 plotë të kontratës.

[Përfaqësuesi i bankës / kompanisë së sigurimeve]

Shtojca 17

Draft i Marrëveshjes Kuadër (Ku përcaktohen të gjitha kushtet)

PER PUNË / MALLRA/ SHËRBIME

[Përdorimi i kësaj drafte marrëveshje është i detyrueshëm për të gjithë autoritetet/entet kontraktore që do të përdorin Marrëveshjen Kuadër]

Nr . __

datë :

Kjo Marrëveshje është lidhur më [datë] ndërmjet [emri dhe adresa e Autoritetit /Entit Kontraktor], këtu e tutje referuar si "Autoriteti /Enti Kontraktor" dhe [emri dhe adresa e Kontraktorit] përfaqësuar nga [përfaqësuesi], këtu e më tej referuar si "Kontraktori".

Kontraktori, përmes ofertës së tij, me datë [data] pajtohet të furnizojë mallrat, siç specifikohet në kushtet e përcaktuara në:

- Këtë Formular;
- Formularin e Deklarimit të Ofertës të paraqitur nga Ofertuesi;
- Specifikimet Teknike;
- Listën e Çmimeve të Artikujve.

Të gjitha këto dokumente janë të bashkangjitura, si pjesë integrale e kësaj marrëveshje.

Neni 1 Objekti

1.1 Objekti i Marrëveshjes Kuadër është të përcaktojë kushtet, përfshirë çmimet për njësi dhe rregullat për dërgimin e mallrave / shërbimeve / punëve të mëposhtme.

[Përshkrim i përgjithshëm]

- 1.2 Marrëveshja Kuadër do të zbatohet duke dërguar ftesa për oferta tek Operatorët Ekonomikë, palë në marrëveshje sipas nevojave të Autoritetit/entit kontraktor.
- 1.3 Shumat e dhëna këtu janë vetëm për qëllime orientimi dhe NUK e detyrojnë Autoritetin/Entin Kontraktor t'i blejë ato. Autoriteti/Enti Kontraktor ka të drejtë të blejë më pak ose më shumë sasi sesa ato të parashikuara.
- 1.4 Kontraktori nuk do të ketë të drejtë për kompensim dhe nuk do të lejohet të bëjë ndryshime në çmimet për njësi, për shembull nëse Autoriteti/enti Kontraktor vendos të blejë më pak ose më shumë sasi sesa ato të parashikuara të specifikuar dhe / ose nëse Autoriteti/enti Kontraktor vendos të mos blejë cilëndo nga këto sasi për disa artikuj.
- 1.5 Kohëzgjatja e Marrëveshjes Kuadër: _____

Neni 2 Çmimi

2.1 Çmimet për njësi për punë / mallra / shërbime përshkruhen në Listen e Çmimit të Artikujve.

2.2 Çmimet për njësi do të jenë fikse dhe nuk do të ndryshojnë për porositë e bëra në bazë të kësaj Marrëveshje Kuadër.

Nënshkrimet dhe datat

Për Kontraktorin

Për Autoritetin /Entin Kontraktor

Emri:		Emri:	
Pozicioni:		Pozicioni:	
Firma:		Firma:	
Data:		Data:	
Vula:		Vula:	

Shtojca 18

Draft Marrëveshja Kuadër (Ku nuk përcaktohen të gjitha kushtet)

PËR PUNËT/ MALLRAT / SHËRBIMET

Emri i Autoritetit/Enti Kontraktor,

dhe

Emri i Kontraktorit

Bien dakord si më poshtë:

Të nënshkruajnë Marrëveshjen Kuadër për objektin: <shëno titullin> me numrin identifikues: <shëno numrin e prokurimit>

Neni 1 Objekti.

1 Objekti i kësaj marrëveshje kuadër është të vendosë rregullat për kontratat që do të lidhen përmes procesit të Mini – konkurrimit vetëm midis Operatorëve Ekonomik që janë palë në këtë Marrëveshje Kuadër.

1.2 Kjo Marrëveshje Kuadër nuk është një kontratë në vetvete, por përcakton kushtet për kontratat që do të lidhen, bazuar në të.

1.3 Kontraktori është vetëm një prej palëve të Marrëveshjes Kuadër.

Neni 2 Detyrimet e Palëve

2.1 Autoriteti /Enti Kontraktor, palë në këtë marrëveshje, do t'i dërgojë Kontraktuesit një "Ftesë për Ofertë" sa herë që ka nevojë për punë / mallra / shërbime.

2.2 Kontraktori është i detyruar të paraqesë një Ofertë sa herë që kërkohet nga Autoriteti /enti Kontraktor.

Neni 3 Kontratat në zbatimin e Marrëveshjes Kuadër

1.1 Kontratat do të nënshkruhen vetëm pas procesit të mini-konkurrimit.

Neni 4 Procesi i mini-konkurrimit

4.1 Procesi i mini-konkurrimit do të zhvillohet me të gjithë operatorët ekonomik, palë në Marrëveshjen Kuadër, kurdoherë që ka nevojë për punë / mallra / shërbime nga ana e Autoritetet/entet Kontraktore.

4.2 Autoriteti/Enti Kontraktor do të rihapë konkurrimin në të njëjtat kushte ose kushte të tjera të përcaktuara në Ftesën për Oferta, siç përcaktohet në Dokumentet e Tenderit.

4.3 Sa herë që ka nevojë për punë / mallra / shërbime, Autoriteti/Enti Kontraktor përgatit Ftesat për Oferta dhe i dërgon ato te të gjithë Operatorët Ekonomik, palë në Marrëveshjen Kuadër. Vlerësimi i Ofertave do të bazohet në kriteret e përcaktuara në Ftesën për Oferta.

Neni 5 Kohëzgjatja e Marrëveshjes Kuadër _____

Firmat dhe Data _____

Për Kontraktorin

Për Autoritetin/Entin Kontraktor

Emri:		Emri:	
Pozicioni:		Pozicioni:	
Firma:		Firma:	
Data:		Data:	
Vula:		Vula:	

SEKSIONI IV

Ankimi dhe Njoftimet për mbylljen e procesit

Shtojca 19: Formulari i Ankesës pranë Autoritetit/Entit kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik

Shtojca 20: Formulari i paraqitjes së argumentave nga operatorët ekonomikë të interesuar pranë Autoritetit/Entit kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik

Shtojca 21 : Njoftimi i Kontratës së nënshkruar

Shtojca: 22 : Njoftimi i kontratës së nënshkruar që publikohet në Buletinin e Njoftimeve Publike

Shtojca 23: Formulari i anulimit te procedurës

Shtojca 19**FORMULARI I ANKESËS PRANË AUTORITETIT/ENTIT KONTRAKTOR DHE
KOMISIONIT TË PROKURIMIT PUBLIK**Ankesë drejtuar: Autoriteti/Entit Kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik **Seksioni I. Identifikimi i ankimuesit***Ankimuesi mund të jetë një ofertues ose ofertues i mundshëm (p.sh. individ, operator ekonomik, shoqatë, bashkim operatorësh ekonomike)*

Emri i plotë i ankimuesit (ju lutem shtypeni)

Nuis/Nipt

Adresa

Qyteti

Shteti

Kodi Postar / Posta

Numri i telefonit (përfshirë kodin e zonës)

Numri i faksit (përfshirë kodin e zonës)

E-mail

Emri dhe titulli i zyrtarit të autorizuar për lëshimin e ankesës (ju lutemi shkruani)

Nënshkrimi i zyrtarit të autorizuar

Data (viti/muaji/dita)

Numri i telefonit (përfshirë kodin e zonës)

Numri i faksit (përfshirë kodin e zonës)

Seksioni II. Informacion mbi procedurën**1. Numri i referencës së procedurës/Lotit***Plotësoni numrin e referencës së kontratës në njoftimin e kontratës ose në dokumentet e tenderit.*

2. Lloji i Procedurës

Plotësoni llojin e procedurës së përdorur për prokurimin në fjalë.

Procedurë e hapur

Procedurë e hapur e thjeshtuar

Procedurë e kufizuar

Procedurë konkurruese me negociim

Partneritet për inovacion

Dialog konkurrues

Procedurë me negociim me shpallje
paraprake të njoftimit

Procedurë me negociim pa shpallje
paraprake të njoftimit të kontratës

Shërbim Konsulence

Kontratë e lidhur pa zhvilluar ndonjë nga
procedurat e prokurimit të parashikuara në
LPP

3. Autoriteti /Enti Kontraktor

Emri i autoritetit/entit kontraktor që administron procesin e prokurimit.

4. Vlera e përllogaritur e prokurimit

(Vlera e përllogaritur e kontratës/marrëveshjes kuadër) (shuma në shifra dhe fjalë)

5. Objekti i kontratës/Marrëveshjes Kuadër

(Përshkrimi i shkurtër i punëve / mallrave / shërbimeve objekt kontrate/marrëveshje kuader).

6. Afati i fundit për paraqitjen e ofertës

(Data (viti/muaji/dita)

7. Data e publikimit te Njoftimit te Fituesit
(Data (viti/muaji/dita) nëse është e zbatueshme)

8. **Data e nënshkrimit të kontratës**
(Data (viti/muaji/dita) në rastet e kërkesave për pavlefshmërinë e kontratës)

Seksioni III. Përshkrimi i ankesës

1. Baza ligjore (Shkelje ligjore, bazuar në vendime, akte, dokumente, etj.)

2. Objekti i ankesës

- Modifikim i dokumentave të tenderit

- Kundërshtim i vendimit të Komisionit të Vlerësimit të Ofertave lidhur me skualifikimin e ofertës tuaj.

(Citoni këtu arsyet e skualifikimit)

- Kundërshtim i vendimit të Komisionit të Vlerësimit të Ofertave lidhur me kualifikimin e ofertës të një/disa operatori/ve ekonomik pjesëmarrës në procedurën e prokurimit.

(Citoni operatorin/ët ekonomik për të cilin keni pretendime)

- Pavlefshmëri kontrate

(Citoni kontratën për të cilën kërkon pavlefshmërinë)

- Tjetër

(Citoni këtu objektin e ankesës që nuk përfshihet më sipër)

3. Rrethanat dhe faktet

Përshkruani rrethanat e faktit.

4. Argumentime mbi shkeljet e pretenduara

Përshkruani në mënyrë koncize shkeljet e pretenduara, duke argumentuar qartë dhe saktë se përse pretendoni për paligjshmëri në veprimet e autoritetit kontraktor.

5. Kërkesë për ekspertizë të posaçme

Po

Jo

(Nëse po, specifikoni llojin e ekspertizës që kërkoni)

6. Kërkesë për përjashtim të zyrtarëve që do të merren me shqyrtimin e ankesës:

7. Lista e informacionit konfidencial:

Përcaktoni se cili informacion është konfidencial, nëse ka. Shpjegoni pse informacioni është ose një version i dokumenteve përkatëse me heqjen e pjesëve konfidenciale dhe një përmbledhje të përmbajtjes.

Kujdes :Ankimuesi duhet t'i bashkëlidhë ankimit, që do të paraqesë në autoritetin/ entin kontraktor dhe Komisionin e Prokurimit Publik, dokumentin bankar që vërteton pagesën e tarifës përkatëse për ankesën pranë Komisionit të Prokurimit Publik

Dërgojeni formularin e plotësuar të ankesës së prokurimit, të gjitha shtojcat e nevojshme dhe kopjet shtesë, pranë **Autoritetit /Enti Kontraktor dhe Komisionit te Prokurimit Publik.**

Shënim: Ankimuesi duhet ta dërgojë njëkohësisht ankesën në autoritetin/ entin kontraktor dhe Komisionin e Prokurimit publik

Nr. i faksit:

E-mail:

Nënshkrimi dhe vula e Ankuesit

Administratori/ Përfaqësuesi i autorizuar

Shtojca 20:

**FORMULARI I PARAQITJES SË ARGUMENTAVE NGA OPERATORËT
EKONOMIKË TE INTERESUAR PRANË AUTORITETIT/ENTIT KONTRAKTOR
DHE KOMISIONIT TË PROKURIMIT PUBLIK**

Paraqitja e argumentave nga operatorët ekonomikë të interesuar drejtuar:

Autoriteti/Entit Kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik

Seksioni I. Identifikimi i Operatorit/ëve Ekonomikë/Bashkimit të operatorëve ekonomikë

Emri i plotë i Operatorit Ekonomik/Operatorëve Ekonomikë (ju lutem shtypeni)

Nuis/Nipt

Adresa

Qyteti

Shteti

Kodi Postar / Posta

Numri i telefonit (përfshirë kodin e zonës)

Numri i faksit (përfshirë kodin e zonës)

E-mail

Emri dhe titulli i zyrtarit të autorizuar për dërgimin e këyre kundërshtimeve (ju lutemi shkruani)

Nënshkrimi i zyrtarit të autorizuar

Data (viti/muaji/dita)

Numri i telefonit (përfshirë kodin e zonës)

Numri i faksit (përfshirë kodin e zonës)

Seksioni II. Informacion mbi procedurën

1. Numri i referencës së procedurës/Lotit

Plotësoni numrin e referencës së kontratës në njoftimin e kontratës ose në dokumentet e tenderit.

2. Lloji i Procedurës

Procedurë e hapur

Procedurë e hapur e thjeshtuar

Procedurë e kufizuar

Procedurë konkurruese me negociim

Partneritet për inovacion

Dialog konkurrues

Procedurë me negociim me shpallje
paraprake të njoftimit

Procedurë me negociim pa shpallje
paraprake të njoftimit të kontratës

Shërbim Konsulence

3. Autoriteti /Enti Kontraktor

Emri i autoritetit/entit kontraktor që administron procesin e prokurimit.

4. Vlera e përllogaritur e prokurimit

Vlera e përllogaritur e kontratës/Marrëveshjes Kuadër (shuma në shifra dhe fjalë)

5. Objekti i kontratës/Marrëveshjes Kuadër

Përshkrimi i shkurtër i punëve / mallrave / shërbimeve objekt kontrate/marrëveshje kuader.

6. Afati i fundit për paraqitjen e ofertës

Data (viti/muaji/dita)

7. Ankesa që po shqyrtohet:

(emri i Operatorit ekonomik që ka paraqitur ankesë për këtë procedurë prokurimi)

8. Data e Publikimit të Njoftimit të Fituesit

Data (viti/muaji/dita)

Seksioni III. Argumentat mbi ankesën e paraqitur nga Operatori/ët ekonomikë

1. Baza ligjore

(Shkelje/arsyetime ligjore, bazuar në vendime, akte, dokumente, etj.)

2. Deklaratë e hollësishme e argumenteve mbi ankesën e paraqitur

Jepni një deklaratë të hollësishme të fakteve dhe argumenteve që mbështesin argumentimet tuaja. Për çfarëdo arsye, specifikoni datën në të cilën u vutë në dijeni për faktet e lidhura me arsyet e ketyre srgumenteve. Përmendni seksionet përkatëse të Dokumenteve të Tenderit, nëse është e zbatueshme. Përdorni faqe shtesë nëse është e nevojshme.

3. Lista e informacionit konfidencial

Përcaktoni se cili informacion është konfidencial, nëse ka. Shpjegoni pse informacioni është ose një version i dokumenteve përkatëse me heqjen e pjesëve konfidenciale dhe një përmbledhje të përmbajtjes.

Dërgojeni formularin e plotësuar të argumentimeve tuaja, si dhe të gjitha shtojcat e nevojshme dhe kopjet shtesë, pranë **Autoritetit /Enti Kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik**

Shënim: Nëse operatorët ekonomikë të interesuar nuk kanë paraqitur argumentat e tyre që kundërshtojnë ankesën, sipas parashikimeve të LPP, nuk mund të ushtrojnë më pas të drejtën e ankimit për vendimin e dhënë lidhur me ankesën për këtë procedurë prokurimi.

Nr. i faksit:

E-mail:

Nënshkrimi dhe vula e Operatorit /eve Ekonomikë

Shtojca 21

(Shtojcë për tu plotësuar nga autoriteti/enti kontraktor)

Formulari i Njoftimit të Kontratës së Nënshkruar

Seksioni 1 Autoriteti/Enti Kontraktor

1.1 Emri dhe adresa e Autoritetit /Entit Kontraktor

Emri _____

Adresa _____

Tel/Faks _____

E-mail _____

Ueb-faqe _____

I.2 Lloji i Autoritetit/Entit Kontraktor:

Institucion qendror

Njësia e Qeverisjes Vendore

Institucion i pavarur

Të tjera

1.3 Kategoria e Autoritetit/Entit Kontraktor:

Autoritet/ent kontraktor që prokuron për nevoja të veta

I deleguar

Organ Qendror blerës

Të tjera

Seksioni 2. Objekti i Kontratës

2.1 Numri i referencës së procedurës / Lotit

2.2 Lloji i "Kontratave Publike për Mallra"

Blerje Qira Blerje me këste Një kombinim i këtyre

2. Kontratë në bazë të Marrëveshjes Kuadër

Po Jo

Nëse Po, lloji i Marrëveshjes Kuadër

Me një Operator Ekonomik

Me disa operatorë ekonomik

Të gjitha kushtet janë të vendosura Po Jo

2.4 Përshkrimi i shkurtër i kontratës

2. Fondi limit _____

3. Burimi i financimit _____

4. Objekti i Kontratës _____

2.5 Kohëzgjatja e Kontratës ose afati i përfundimit:

Kohëzgjatja në muaj ose ditë

ose

Duke nisur // dhe përfunduar në //

2.6 Ndarja në LOTE:

Po Jo

Nëse po, numri i LOTEVE:

2.7 Kontrata me nënkontraktim:

Po Jo

Seksioni 3. Procedura

3.1 Lloji i procedurës: E hapur

3.2 Kriteret e përzgjedhjes së fituesit:

A) oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në kosto

Sipas rëndësisë: Çmimi pikët

etj. pikë

ose

B) oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në çmim

3.3 Numri i ofertave të paraqitura:

Numri i ofertave të rregullta:

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

Po Jo

3.5. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë së Informacionit dhe Komunikimit (TIK), kur standardet nuk janë të zbatueshme, aprovimi paraprak merret nga Agjencia Kombëtare e Shoqërisë së Informacionit.

Po Jo

Seksioni 4 Informacion rreth Kontratës

4.1 Numri i kontratës: _____ Data e kontratës

4.2 Emri dhe adresa e Kontraktorit

Emri _____

Adresa _____

Nipti _____

Tel/Faks _____

E-mail _____

Ueb-faqe _____

4.2.1 Emri dhe adresa e nënkontraktorit

Emri _____

Adresa _____

Nipti _____

Tel/Faks _____

E-mail _____

Ueb-faqe _____

4.3 Vlera totale përfundimtare e Kontratës (përfshirë shumë, opsione dhe nënkontrakttime):

Vlera _____ Monedha _____
(pa TVSH)

Vlera _____ Monedha _____
(me TVSH)

4.3.1 Vlera totale e nënkontraktimit: _____

Vlera _____ Monedha _____
(pa TVSH)

Vlera _____ Monedha _____
(me TVSH)

4.4 Informacion Shtesë

Data e dorëzimit të këtij njoftimi □□/□□/□□□□

Shtojca 22

[Shtojcë për tu plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor për publikim në Buletinin e Njoftimeve Publike]

Formulari i Njoftimit të Kontratës së Nënshkruar

1. Emri dhe adresa e Autoritetit /Enti Kontraktor

Emri _____
 Adresa _____
 Tel/Faks _____
 E-mail _____
 Ueb-faqe _____

2. Lloji i procedurës: _____

3. Objekti i kontratës _____

4. Numri i referencës së procedurës / Lotit _____

5. Fondi Limit

6. Vlera totale përfundimtare e kontratës (përfshirë Lotet, opsionet dhe nënkontraktimin):

Vlera _____
 (me TVSH) Monedha _____

Vlera e nënkontraktimit _____ me TVSH Monedha _____

7. Data e nënshkrimit të kontratës

8. Emri dhe adresa e Kontraktorit / nënkontraktorit

Emri _____
 Adresa _____
 Numri i NIPT-it _____

(Shtojce për tu plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor)

Shtojca 23

Formulari i Njoftimit të Anulimit

1. Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor

Emri _____
Adresa _____
Tel/Faks _____
E-mail _____
Ueb-faqe _____

2. Lloji i procedurës: _____

3. Numri i Referencës se procedurës/lotit:

4. Objekti i Kontratës _____

5. Fondi Limit _____

6. Arsyet e Anulimit:

Bazuar në Ligjin Nr. 162/2020, datë 23.12.2020 "Për Prokurimin Publik", Neni 98, pika 1:

- a) ;
- b) ;
- c) ;
- ç) ;
- d) ;

Etj. _____

7. Informacion shtesë

Data e dorëzimit të këtij njoftimi

