



“Operatori i Shërbimeve të Integruara të Sterilizimit” sh.a.

DOKUMENTAT STANDARDE TË TENDERIT PËR

PROCEDURËN E HAPUR

MALLRA¹²

“BLERJE KITE, REAGENTE DHE MATERIALE MJEKËSORE NDIHMËSE NË KUADËR TË PROGRAMIT TË KONTROLLIT MJEKËSOR BAZË, I NDARË NË LOTE”

LOTI 1: “BLERJE KITE-REAGENT PËR PAJISJE PRODHUES ABBOT/OSE EKUIVALENT”

LOTI 2: “BLERJE KITE-REAGENT PËR PAJISJE PRODHUES ROCHE DIAGNOSTIC/OSE EKUIVALENT”

LOTI 3: “BLERJE KITE-REAGENT PËR PAJISJE PRODHUES SYSMEX/ OSE EKUIVALENT”

LOTI 4: “BLERJE KITE/TESTESH DIAGNOSTIKE PËR PËRCAKTIMIN E GJAKUT OKULT (FOB)”

LOTI 5: “BLERJE MATERIALE MJEKËSORE PËR PROGRAMIN BAZË”

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.

² Seti i Dokumenteve Standarde të Tenderit për procedurat e prokurimit mbi kufijtë e lartë monetarë hartohet në gjuhën shqipe dhe gjuhën angleze. Nëse ka ndonjë mospërputhje ndërmjet variantit të setit në gjuhën shqipe me variantin në gjuhën angleze, do të merret për bazë seti në gjuhën shqipe.

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

☐

Ofrues shërbimi

Publik ☐ Privat ☐

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:_____

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

Seksioni 1: Autoriteti/Enti Kontraktor

1.1 Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor

Emri:	“Operatori i Shërbimeve të Integruara të Sterilizimit” sha
Adresa:	Tiranë, Pasuria Nr. 55/17, Zona Kadastrale Nr. 1751, Gjokaj, Vorë, Tiranë
Tel/Faks:	+355692095646
E-mail:	info@oshs.al
Adresa e ueb-faqes:	www.oshs.al
Personi/at përgjegjës për prokurimin: (emri, e-mail)	B. Ll prokurime@oshs.al

1.2 Lloji i Autoritetit/Entit Kontraktor:

Institucion qendror	Institucioni i pavarur
☐	☐
Njësi e autoriteteve vendore	Të tjera
☐	X

1.3 Kategoria e Autoritetit/Entit Kontraktor:

Autoritet/Ent kontraktor që prokuron për nevoja të veta	Organ Qendror blerës	Ofrues shërbimi
X	☐	Publik ☐ Privat ☐
I deleguar	Të tjera	
☐	☐	

1.4. Kontratë në bazë të një marrëveshje të posaçme midis Shqipërisë dhe një shteti tjetër:

Po ☐ **Jo** **X**

1.5 Kontrate që bashkëfinancohet nga një organizatë ndërkombëtare ose një institucion financiar ndërkombëtar:

Po ☐ **Jo** **X**

1.6 Kontratë e rezervuar :

Po

☐

Jo

X

Seksioni 2: Objekti i Kontratës: “Blerje kite, reagente dhe materiale mjekësore ndihmëse në kuadër të programit të kontrollit mjekësor bazë”, i ndarë në lote:

LOTI 1: “Blerje kite-reagent për pajisje prodhues abbot/ose ekuivalent”.

LOTI 2: “Blerje kite-reagent për pajisje prodhues roche diagnostic/ose ekuivalent”.

LOTI 3: “Blerje kite-reagent për pajisje prodhues sysmex/ose ekuivalent”.

LOTI 4: “Blerje kite/testesh diagnostike për përcaktimin e gjakut okult (FOB).

LOTI 5: “Blerje materiale mjekësore për programin bazë”.

2.1 Numri i referencës së procedurës/Lotit (eve): REF-99204-09-09-2026

LOTI 1: REF-99206-09-09-2026

LOTI 2: REF-99208-09-09-2026

LOTI 3: REF-99210-09-09-2026

LOTI 4: REF-99212-09-09-2026

LOTI 5: REF-99214-09-09-2026

2.2 Kodi sipas Fjalorit të Përbashkët të Prokurimit (FPP): Materiale mjekësore të konsumueshme-33140000-3 , Reagentë për laborator- 33696500-0.

2.3 Lloji i “Kontratës Publike për furnizim”

Blerje

Marrje
me qira

Blerje me këste

Një kombinim i tyre

X

☐☐☐**2.4 Kontrata në bazë të Marrëveshjes Kuadër:**

Po

X

Jo

☐**2.5 Lloji i Marrëveshjes Kuadër:**

Me një Operator Ekonomik

☐

Me disa Operatorë Ekonomikë

X (me një OE fitues për secilin lot)

Të gjitha kushtet janë të përcaktuara

Po X

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:

Kjo procedurë e përzgjedhur garanton dhe siguron efektivitet në lidhje të realizimit me shpejtësi të furnizimit, pasi ato do të kryhen në mënyrë periodike dhe në varësi të veprimtarisë së Autoritetit

Kontraktor: shoqëria “OSHS” sha.

Autoriteti Kontraktor ka përzgjedhur që forma juridike e finalizimit të procesit të prokurimit do të jetë me “Marrëveshje Kuadër”, me disa operatorë ekonomikë, ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara, ku për secilin lot do të shpallet një operator ekonomik fitues, parashikuar në nenin 52 të Ligjit Nr. 162/2020 “Për prokurimin publik”, në nenin 63, në pikën 1/b) nën-pika i) të Nenit 64 të Vendimit Nr. 285 datë 19.05.2021, të Këshillit të Ministrave “Rregullat e Prokurimit Publik”, dhe në pikën 10.1 të Udhëzimit nr. 6 datë 16.01.2018, të Agjencisë së Prokurimit Publik “Për përdorimin e marrëveshjes kuadër dhe zhvillimin e saj me mjete elektronike”, të ndryshuar.

Të gjitha kushtet e kontratës do të jenë të përcaktuara ashtu si dhe çmimet e ofertës fituese dhe furnizimi do të kryhet bazuar në këto kushte e çmime. Sasitë do të jenë variabël nga kërkesat e Autoritetit Kontraktor, duke mos tejkaluar vlerën e marrëveshjes kuadër.

Duke vlerësuar rëndësinë që paraqet elementi kohë në këtë procedurë prokurimi, Marrëveshja kuadër me disa operatorë ekonomikë mund të sjellë vonesa, të cilat ndikojnë negativisht në veprimtarinë dhe funksionimin e Autoritetit Kontraktor, për llogari të së cilit po zhvillohet kjo procedurë prokurimi, e cila lidhet drejtëpërdrejtë shërbimin ndaj personave që do të jenë pjesë e Projektit të Kontrollit Mjekësor Bazë. Kjo procedurë është përzgjedhur nga Autoriteti Kontraktor, pasi furnizimi me kite-reagente dhe materiale mjekësore mbështetëse për këtë projekt (chek up) është shërbim i vazhdueshëm, i cili do të zgjasë për një kohë të gjatë, dhe ka ndikim direkt në mbarëvajtjen e punës së Autoritetit Kontraktor.

Nisur nga natyra e furnizimit, gjatë gjithë kohës dhe të vetë specifikës që ka Autoriteti Kontraktor, ofrimi i këtij furnizimi nga disa operatorë ekonomikë për secilin lot nuk është i favorshëm dhe krijon vështirësi autoritetit kontraktor përmarrjen e furnizimit në kohën e duhur, kjo nisur nga specifika e furnizimit ku janë të përcaktuara të gjitha kushtet kryesore të marrëveshjes kuadër. Lidhja e Marrëveshjes Kuadër me një OE të vetëm për secilin lot, do të shoqërohet me mirë organizimin e këtij të fundit për furnizimin në kohë. Gjithashtu siguria për kontratat që parashikohet të lidhen i jep mundësi Operatorit Ekonomik të ulë kostot e ofertës. Marrëveshja kuadër me disa OE për secilin lot ku jo të gjitha kushtet janë të përcaktuara nuk konsiderohet kontratë. Kjo do të thotë që AK nuk kanë mekanizma detyruese për OE të shpallur të suksesshem për pjesëmarrjen e tyre në minikonkurse dhe rrjedhimisht në lidhjen e kontratave pas zhvillimit të tyre. Me qëllim garantimin e furnizimeve në afatet kohore të përcaktuara, MK me disa OE, me një OE të vetëm fitues për çdo lot do të garantonte sigurinë e furnizimeve të artikujve objekt kontrate duke sjellë stabilitet në menaxhimin e kontratave dhe të nevojave të Autoritetit Kontraktor, pra nga ana teknike dhe organizative është e nevojshme kryerja e furnizimit vetëm nga një operator ekonomik për çdo lot të shpallur.

2.7 Marrëveshje Kuadër me disa operatorë ekonomikë:

Numri i operatorëve ekonomikë, me të cilët do të lidhet Marrëveshja Kuadër: ____ (Këtu, duhet të përcaktohet numri maksimal i operatorëve ekonomikë, me të cilët do të lidhet Marrëveshja Kuadër)

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

		Nuk do të ketë rihapje të konkursit. Kontrata/ kontratat do të lidhen sipas kërkesave të Autoritetit Kontraktor të përcaktuara në pikën 2.9 të DT, me operatorin ekonomik të suksesshëm. Dhënia e kontratës/ kontratave do të behet nga Autoriteti Kontraktor i përcaktuar në pikën
--	--	--

		2.9 të DT. Marrëveshja kuadër do të zbatohet me dërgimin e ftesave për ofertë tek operatori ekonomik, palë në marrëveshjen kuadër. Në rast të lindjes së nevojës konkrete për të lidhur një kontratë brenda marrëveshjes kuadër, autoriteti kontraktor duhet që të dërgojë “ftesën për ofertë” tek kontraktuesi, duke specifikuar listën me sasitë përkatëse të artikujve. Autoriteti kontraktor i kërkon operatorit ekonomik fitues, të japë ofertën e tij. Komunikimi ndërmjet autoritetit kontraktor dhe operatorit ekonomik, bëhet në formë të shkruar ose elektronike (email, fax, etj.) dhe në çdo rast duhet të dokumentohet dhe të bëhet pjesë e dosjes së procedurës. Sasitë e parashikuara dhe të kerkuara janë vetëm sasi orientuese dhe NUK e kushtëzojnë Autoritetin Kontraktor për t’i blerë ato.
--	--	---

2.9 Autoriteti Kontraktor/Autoritetet kontraktore ose Enti/Entet kontraktore që do të jenë palë në Marrëveshjen Kuadër: *(këtu duhet të listohen të gjitha autoritetet/entet kontraktore që do të jenë palë përfituese nga marrëveshja kuadër)*

Shoqëria “Operatori i Shërbimeve të Integruara të Sterilizimi” sh.a

2.10 Përshkrimi i shkurtër i kontratës / Marrëveshjes Kuadër

1. Fondi limit/vlera e pritshme e kontratës: 1,635,852,309.34 (një miliard e gjashtëqind e tridhjetë e pesë milion e tetëqind e pesëdhjetë e dy mijë e treqind e nëntë pikë tridhjetë e katër) Lek pa TVSH ose 17,777,138.77 (shtatëmbëdhjetë milion e shtatëqind e shtatëdhjetë e shtatë mijë e njëqind e tridhjetë e tetë pikë shtatëdhjetë e shtatë) Euro pa TVSH.

Vlerat ne Euro në këto dokumenta tenderi janë konvertuar sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë 92.02 lekë, datë 9.9.2026.

2. Në rastin kur, objekti i prokurimit përbëhet nga disa artikuj, shumatorja e çmimeve për njësi është _____ (Monedha), pa TVSH.

3. Burimi i financimit: Vetëfinancim

4. Kodi Output: Shoqëri Aksionare

5. Tipi:

Investime ☐ Kodi: _____

Shërbime X Kodi: 602 Vlera: **1,635,852,309.34** (një miliard e gjashtëqind e tridhjetë e pesë milion e tetëqind e pesëdhjetë e dy mijë e treqind e nëntë pikë tridhjetë e katër) Lek pa TVSH ose 17,777,138.77 (shtatëmbëdhjetë milion e shtatëqind e shtatëdhjetë e shtatë mijë e njëqind e tridhjetë e tetë pikë shtatëdhjetë e shtatë) Euro pa TVSH.

Vlerat ne Euro në këto dokumenta tenderi janë konvertuar sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë 92.02 lekë, datë 9.9.2026

2.11 Kohëzgjatja e kontratës ose afati i zbatimit të kontratës:

Kohëzgjatja në muaj ose ditë

Ose

Fillon më mbaron më

2.11.1. Kohëzgjatja e Marrëveshjes Kuadër:

Kohëzgjatja në muaj: 36 ose ditë: _____ (nga nënshkrimi i Marrëveshjes Kuadër)

2.12 Vendi i dorëzimit të objektit të kontratës:

“Operatori i Shërbimeve të Integruara të Sterilizimi” sh.a, adresa:

2.13 Ndarja në Lote:

Po

X

Jo

☐

Nëse po,

Argumentim: Bazuar në nenet 2, 3 dhe 39(1) të Ligjit Nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik”, i ndryshuar, ku parashikohet se “ (...) ;Autoriteti kontraktor, në procedurat e prokurimit mbi kufirin e lartë monetar, në rast se vendos të zhvillojë procedurën e prokurimit të ndarë në lote, duhet të parashikojë një përcaktim të arsyeve kryesore për këtë vendim, i cili bëhet pjesë e dosjes së tenderit. (...) ;”, si dhe nenit 42(2) të Vendimit nr. 285, datë 19.05.2021 të Këshillit të Ministrave “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, i ndryshuar, kjo procedurë zhvillohet e ndare ne lote sipas rendësisë dhe kategorise se artikujve të përfshirë.

2.14 Përshkrimi i shkurtër i Loteve:

(objekti dhe fondi limit për secilin Lot)

LOTI 1 - “Blerje kite-reagent për pajisje prodhues ABBOT/ose ekuivalent” me fond limit: 433,217,126.67 (Katërqind e tridhjetë e tre milion e dyqind e shtatëmbëdhjetë mijë e njëqind e

njëzet e gjashtë pikë gjashtëdhjetë e shtatë) Lek pa TVSH ose 4,707,858.36 (Katër milion e shtatëqind e shtatë mijë e tetëqind e pesëdhjetë e tetë pikë tridhjetë e gjashtë) Euro pa TVSH;

LOTI 2 - “Blerje kite-reagent për pajisje prodhues Roche Diagnostic/ose ekuivalent” me fond limit: 807,078,556 (Tetëqind e shtatë milion e shtatëdhjetë e tetë mijë e pesëqind e pesëdhjetë e gjashtë) Lek pa TVSH ose 8,770,686.33 (Tetë milion e shtatëqind e shtatëdhjetë mijë e gjashtëqind e tetëdhjetë e gjashtë pikë tridhjetë e tre) Euro pa TVSH;

LOTI 3 - “Blerje kite-reagent për pajisje prodhues Sysmex/ose ekuivalent” me fond limit: 87,358,066.67 (Tetëdhjetë e shtatë milion e treqind e pesëdhjetë e tetë mijë e gjashtëdhjetë e gjashtë pikë gjashtëdhjetë e shtatë) Lek pa TVSH ose 949,337.83 lekë (Nëntëqind e dyzet e nëntë mijë e treqind e tridhjetë e shtatë pikë tetëdhjetë e tre) Euro pa TVSH;

LOTI 4 - “Blerje kite/testesh diagnostike për përcaktimin e gjakut okult (FOB) me fond limit: 127,312,500 (njqind e njezet e shate million e treqin e dymbedhjetete mije e peseqind) Lek pa TVSH pse 1,383,530.75 (nje million e treqind e tetedhjetete e tre mije e peseqind e tridhjetete pike shtatedhjetete e pese) Euro pa TVSH;

LOTI 5 - “Blerje materiale mjekësore për programin bazë” me fond limit: 180,886,060 (Njëqind e tetëdhjetë milion e tetëqind e tetëdhjetë e gjashtë mijë e gjashtëdhjetë) lek pa TVSH ose 1,965,725.49 (Një milion e nëntëqind e gjashtëdhjetë e pesë mijë e shtatëqind e njëzet e pesë pikë dyzet e nëntë) Euro pa TVSH.

Vlerat ne Euro në këto dokumenta tenderi janë konvertuar sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë 92.02 lekë, datë 9.9.2026.

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 5

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.

Operatori ekonomik i cili oferton në më shumë se një Lot, duhet të ketë kapacitetet ekonomike - financiare (pika 1 e seksionit 2.2, të kriterëve të veçanta për kualifikim) si dhe kapacitetet teknike (pika 1 seksionit 2.3, të kriterëve të veçanta për kualifikim), sa shuma e loteve për të cilat ka ofertuar, të marra së bashku. Në rast se ofertuesi nuk plotëson këto kriterë për të gjitha lotet ku ka ofertuar, OE ofertues kualifikohet vetëm në lotin/lotet në të cilin oferta e tij është ekonomikisht më e favorshme.

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****X**

Nëse po, specifikoni grupin e Loteve që mund të kombinohen.

2.15 Pranohen variantet:**Po**☐**Jo****X****2.15.1 Pranohet nënkontraktimi:****Po**☐**Jo****X**

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****X**

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 cilën ofertuesi ndalohet të mbështetet në kapacitetet e subjekteve të tjera.

Po☐**Jo****X**

Nëse po, të specifkohet detyra, puna, aspekte kritike, që ndalohet 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****X**

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****X**

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 se 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 4.

Shuma e kërkuar e sigurimit të ofertës është 32,717,046.19 (Tridhjetë e dy milion e shtatëqind e shtatëmbëdhjetë mijë e dyzet e gjashtë pikë nëntëmbëdhjetë) Lekë ose 355,542.78 (Treqind e pesëdhjetë e pesë mijë e pesëqind e dyzet e dy pike shtatëdhjetë e tetë) Euro x.

Vlerat ne Euro në këto dokumenta tenderi janë konvertuar sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë 92.02 lekë, datë 9.9.2026.

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

Loti 1 - 8,664,342.53 (Tetë milion e gjashtëqind e gjashtëdhjetë e katër mijë e treqind e dyzet e dy pike pesëdhjetë e tre) Lek ose 94,157.17 (Nëntëdhjetë e katër mijë e njëqind e pesëdhjetë e shtatë pikë shtatëmbëdhjetë) Euro;

Loti 2 - 16,141,571.12 (Gjashtëmbëdhjetë milion e njëqind e dyzet e një mijë e pesëqind e shtatëdhjetë e një pikë dymbëdhjetë) Lek ose 175,413.73 (Njëqind e shtatëdhjetë e pesë mijë e katërqind e trembëdhjetë pikë shtatëdhjetë e tre) Euro;

Loti 3 - 1,747,161.33 (Një milion e shtatëqind e dyzet e shtatë mijë e njëqind e gjashtëdhjetë e një pike tridhjetë e tre) Lek ose 18,986.76 (Tetëmbëdhjetë mijë e nëntëqind e tetëdhjetë e gjashtë pikë shtatëdhjetë e gjashtë) Euro;

Loti 4 - 2,546,250 (Dy milion e pesëqind e dyzet e gjashtë mijë e dyqind e pesëdhjetë) Lek ose 27,670.62 (Njëzet e shtatë mijë e gjashtëqind e shtatëdhjetë pikë gjashtëdhjetë e dy) Euro;

Loti 5 - 3,617,721.20 (Tre milion e gjashtëqind e shtatëmbëdhjetë mijë e shtatëqind e njëzet e një pike njëzet) lek ose 39,314.51 (Tridhjetë e nëntë mijë e treqind e katërmëdhjetë pikë pesëdhjetë e një) Euro.

Vlerat ne Euro në këto dokumenta tenderi janë konvertuar sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë 92.02 lekë, datë 9.9.2026.

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:

Nr.	Banka	Nr. llogarisë
1	Raiffeisen Bank	0002094040

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: 150** (njëqind e pesëdhjetë) ditë**Seksioni 4: Procedura****4.1. Lloji i procedurës:** Procedurë e hapur, mbi kufirin e lart monetar**4.2. Është përdorur njoftimi paraprak/periodik i informacionit:****Po**☐**Jo****X**

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****X****4.3 Procedurë e rishpallur:****Po**☐**Jo****X**

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) ³Oferta 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**

³ Të gjitha kriteret e vendosura për vlerësimin e ofertave duhet të jenë sa më objektive dhe të shprehen në shifra. Në çdo rast, kur kriteret janë më shumë se një, pesha e kriterit të çmimit nuk do të jetë më pak se 50 pikë. Pikët maksimale që do të marrë një ofertë do të jenë 100 pikë.

B) oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në çmim X

Në rastin e marrëveshjes kuadër, kur do të përdoret kriteri i vlerësimit të çmimit për njësi, për qëllime krahasimi, vlerësimi i ofertave të paraqitura do të bëhet në bazë të shumatores së çmimeve për njësi (Kjo, metodë vlerësimi nuk do të përdoret nga autoritetet/entet kontraktore kur sasitë janë të llogaritshme në bazë vjetore, sipas eksperiencës së mëparshme, dhe kur marrëveshja kuadër përdoret për prokurimin e mallrave dhe shërbimeve të vazhdueshme. Në këtë rast, çmimi i ulët do të vlerësohet me vlerën totale më të ulët të ofruar).

4.5 Afati i fundit për paraqitjen dhe hapjen e ofertave:Data: **28.9.2026 ora 14.00**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**X****Jo** ☐

Nëse po, argumentoni arsyet e shkurtimit të këtij afati:

Autoriteti Kontraktor, në zbatim të nenit 42, pika 6, të Ligjit nr. 162/2020 “Për Prokurimin Publik”, të ndryshuar, i cili parashikon mundësinë e shkurtimit të afatit të pranimin të ofertave në raste të veçanta, kur ekziston një gjendje urgjence e argumentuar dhe respektimi i afatit standard nuk është i mundur, vlerëson se për procedurën e prokurimit me objekt “Blerje kite, reagente dhe materiale mjekësore ndihmëse në kuadër të programit të kontrollit mjekësor bazë, i ndarë në lote”, është e nevojshme marrja e masave për zhvillimin dhe përfundimin e procedurës brenda një afati sa më të përshtatshëm, me qëllim garantimin e vijimësisë së ofrimit të shërbimit të Kontrollit Mjekësor Bazë.

Programi i Kontrollit Mjekësor Bazë (Check-Up) përbën një program me rëndësi të veçantë për ofrimin e shërbimeve parandaluese dhe diagnostikuese për individët. Në funksion të realizimit të këtij programi, kryerja në kohë e analizave dhe testeve diagnostikuese kërkon disponueshmërinë e vazhdueshme të kiteve, reagentëve dhe materialeve mjekësore ndihmëse të nevojshme për procesin e analizimit.

Objekti i kësaj procedure përfshin furnizimin me kite-reagentë për pajisje të prodhuesve sikurse është e ndarë në lote, kite/teste diagnostike për përcaktimin e gjakut, si dhe materiale mjekësore ndihmëse të nevojshme për realizimin e Programit të Kontrollit Mjekësor Bazë.

Në mënyrë të veçantë, furnizimi i këtyre produkteve lidhet drejtpërdrejt me realizimin e analizave laboratorike dhe testeve diagnostikuese të parashikuara. Mungesa ose vonesa në sigurimin e tyre mund të sjellë kufizim të kapaciteteve për realizimin e analizave, vonesa në përpunimin e tyre dhe, për rrjedhojë, vështirësi në garantimin e vijimësisë së ofrimit të shërbimit.

Duke pasur në konsideratë natyrën e produkteve objekt të prokurimit, të cilat përdoren në mënyrë të vazhdueshme për realizimin e analizave dhe testeve diagnostikuese, nevoja për sigurimin e tyre nuk

është një nevojë sporadike, por një nevojë që lidhet me vijimësinë e përditshme të aktivitetit të Programit të Kontrollit Mjekësor Bazë.

Në këtë kontekst, Autoriteti Kontraktor duhet të marrë në konsideratë jo vetëm kohën e nevojshme për zhvillimin e procedurës së prokurimit, por edhe kohën e nevojshme pas përfundimit të procedurës për realizimin e furnizimit, përfshirë përmbushjen e detyrimeve procedurale, përfundimin e afateve përkatëse dhe lidhjen e kontratës/kontratave, si dhe afatin e nevojshëm për furnizimin efektiv të produkteve objekt të prokurimit.

Për më tepër, në zhvillimin e procedurës duhet të mbahet në konsideratë edhe mundësia e ushtrimit të së drejtës së ankimit nga operatorët ekonomikë. Ankimet e mundshme në faza të ndryshme të procedurës mund të sjellin zgjatjen e afateve të zhvillimit të saj, në përputhje me procedurat e parashikuara nga legjislacioni në fuqi, duke ndikuar në kohën e përfundimit të procedurës dhe në sigurimin e furnizimit.

Për këtë arsye, fillimi dhe përfundimi i procedurës brenda një afati sa më të përshtatshëm është i nevojshëm për të reduktuar rrezikun e krijimit të mungesave në kite, reagentë dhe materiale mjekësore ndihmëse dhe për të garantuar vijimësinë e realizimit të analizave dhe testeve diagnostikuese sipas Programit të Kontrollit Mjekësor Bazë.

Në këto kushte, Autoriteti Kontraktor vlerëson se ekzistojnë rrethana objektive që lidhen me nevojën për sigurimin në kohë të produkteve objekt të procedurës dhe me garantimin e vijimësisë së ofrimit të shërbimit të Kontrollit Mjekësor Bazë, të cilat justifikojnë nevojën për shkurtimin e afatit të pranimit të ofertave.

Shkurtimi i afatit nuk synon kufizimin e konkurrencës apo të pjesëmarrjes së operatorëve ekonomikë, por synon mundësimin e përfundimit të procedurës në kohën e nevojshme për sigurimin e furnizimit dhe shmangien e një situate të mundshme të mungesës së produkteve të nevojshme për realizimin e analizave dhe testeve diagnostikuese.

Autoriteti Kontraktor do të vijojë zhvillimin e procedurës në përputhje me kërkesat e legjislacionit në fuqi për prokurimin publik dhe duke respektuar parimet e transparencës, konkurrencës, proporcionalitetit, mosdiskriminimit dhe trajtimit të barabartë të operatorëve ekonomikë.

Për sa më sipër, në mbështetje të nenit 42, pika 6, të Ligjit nr. 162/2020 “Për Prokurimin Publik”, të ndryshuar, Autoriteti Kontraktor vlerëson të nevojshme shkurtimin e afatit të pranimit të ofertave në 15 (pesëmbëdhjetë) ditë nga data e publikimit të njoftimit të kontratës, me qëllim përfundimin e procedurës në kohën e nevojshme dhe sigurimin në kohë të kiteve, reagentëve dhe materialeve mjekësore ndihmëse për vijimin e Programit të Kontrollit Mjekësor Bazë.

Shkurtimi i këtij afati do të zbatohet duke garantuar njëkohësisht që operatorët ekonomikë të kenë mundësi reale dhe të barabarta për pjesëmarrje në procedurë dhe duke respektuar në çdo fazë parimet e transparencës, konkurrencës, proporcionalitetit, mosdiskriminimit dhe trajtimit të barabartë, në përputhje me legjislacionin në fuqi për prokurimin publik.

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

Shqip X

Anglisht X

Seksioni 5: Informacione shtesë:

5.1 Dokumente me pagesë (zbatohet vetëm për procedurat që nuk zhvillohen me mjete elektronike):

Po	☐	Jo	X
-----------	--------------------------	-----------	----------

Nëse po

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

Ky çmim mbulon kostot aktuale të kopjimit dhe shpërndarjes së Dokumenteve të Tenderit (DT) tek Operatorët Ekonomikë. Operatorët Ekonomikë 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 softuerike.

Data e dorëzimit të këtij njoftimi 11.09.2026

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

FTESE 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

*(Për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor, për publikim në
Buletinin e Njoftimeve Publike)*

1. Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor:

Emri: “Operatori i Shërbimeve të Integruara të Sterilizimit”, sha

Adresa: Tiranë, Pasuria Nr. 55/17, Zona Kadastrale Nr. 1751, Gjokaj, Vorë, Tiranë

Tel/Faks: +355692095646

E-mail: prokurime@oshis.al

Ueb-faqe: www.oshis.al

2. Lloji i procedurës së prokurimit: Procedurë e hapur, mbi kufirin e lart monetar

3. Numri i referencës së procedurës /Lotit: REF-99204-09-09-2026

LOTI 1: REF-99206-09-09-2026

LOTI 2: REF-99208-09-09-2026

LOTI 3: REF-99210-09-09-2026

LOTI 4: REF-99212-09-09-2026

LOTI 5: REF-99214-09-09-2026

4. Objekti i kontratës/Marrëveshjes Kuadër: Blerje kite, reagente dhe materiale mjekësore ndihmëse në kuadër të programit të kontrollit mjekësor bazë”, i ndarë në lote:

LOTI 1: “Blerje kite-reagent për pajisje prodhues Abbot/ose ekuivalent”.

LOTI 2: “Blerje kite-reagent për pajisje prodhues Roche Diagnostic/ose ekuivalent”.

LOTI 3: “Blerje kite-reagent për pajisje prodhues Sysmex/ose ekuivalent”.

LOTI 4: “Blerje kite/testesh diagnostike për përcaktimin e gjakut okult (FOB)”.

LOTI 5: “Blerje materiale mjekësore për programin bazë”.

5. Kodi sipas Fjalorit të Përbashkët të Prokurimit (FPP): Materiale mjekësore të konsumueshme-33140000-3 , Reagentë për laborator- 33696500-0

6. Fondi limit: 1,635,852,309.34 (një miliard e gjashtëqind e tridhjetë e pesë milion e tetëqind e pesëdhjetë e dy mijë e treqind e nëntë pikë tridhjetë e katër) Lek pa TVSH ose 17,777,138.77 (shtatëmbëdhjetë milion e shtatëqind e shtatëdhjetë e shtatë mijë e njëqind e tridhjetë e tetë pikë shtatëdhjetë e shtatë) Euro pa TVSH.

LOTI 1 - “Blerje kite-reagent për pajisje prodhues ABBOT/ose ekuivalent” me fond limit: 433,217,126.67 (Katërqind e tridhjetë e tre milion e dyqind e shtatëmbëdhjetë mijë e njëqind e njëzet e gjashtë pikë gjashtëdhjetë e shtatë) Lek pa TVSH ose 4,707,858.36 (Katër milion e shtatëqind e shtatë mijë e tetë qind e pesëdhjetë e tetë pikë tridhjetë e gjashtë) Euro pa TVSH;

LOTI 2 - “Blerje kite-reagent për pajisje prodhues Roche Diagnostic/ ose ekuivalent” me fond limit: 807,078,556 (Tetëqind e shtatë milion e shtatëdhjetë e tetë mijë e pesëqind e pesëdhjetë e gjashtë) Lek pa TVSH ose 8,770,686.33 (Tetë milion e shtatëqind e shtatëdhjetë mijë e gjashtëqind e tetëdhjetë e gjashtë pikë tridhjetë e tre) Euro pa TVSH;

LOTI 3 - “Blerje kite-reagent për pajisje prodhues Roche Sysmex/ ose ekuivalent” me fond limit: 87,358,066.67 (Tetëdhjetë e shtatë milion e treqind e pesëdhjetë e tetë mijë e gjashtëdhjetë e gjashtë pikë gjashtëdhjetë e shtatë) Lek pa TVSH ose 949,337.83 lekë (Nëntëqind e dyzet e nëntë mijë e treqind e tridhjetë e shtatë pikë tetëdhjetë e tre) Euro pa TVSH;

LOTI 4 - “Blerje kite/testesh diagnostike për përcaktimin e gjakut okult (FOB) me fond limit: 127,312,500 (Njëqind e njëzet e shtatë milion e treqind e dymbëdhjetë mijë e pesëqind) Lek pa TVSH ose 1,383,530.75 (Një milion e treqind e tetëdhjetë e tre mijë e pesëqind e tridhjetë pike shtatëdhjetë e pesë) Euro pa TVSH;

LOTI 5 - “Blerje materiale mjekësore për programin bazë” me fond limit: 180,886,060 (Njëqind e tetëdhjetë milion e tetëqind e tetëdhjetë e gjashtë mijë e gjashtëdhjetë) lek pa TVSH ose 1,965,725.49 (Një milion e nëntëqind e gjashtëdhjetë e pesë mijë e shtatëqind e njëzet e pesë pikë dyzet e nëntë) Euro pa TVSH.

Vlerat ne Euro në këto dokumenta tenderi janë konvertuar sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë 92.02 lekë, datë 9.9.2026.

7. Kohëzgjatja e kontratës/marrëveshjes kuadër ose afati për zbatimin e saj: 36 muaj nga nënshkrimi i marrëveshjes kuadër.

8. Afati i fundit për paraqitjen dhe hapjen e ofertave: 28.9.2026 Ora:14:00

9. Procedurë e Rishpallur:

Po

☐

Jo

X

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)

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

PLANIFIKIMI I

KONTRATAVE NË MARRËVESHJEN KUADËR

☐ 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 /Marrëveshjes Kuadër: _____

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 /Marrëveshjes Kuadër: _____

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 Kontratës.

Seksioni II: Shtojcat

Seksioni II përfshin Shtojcat, të cilat 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 lëvrimit.

Seksioni III. Termat dhe Kushtet e Kontratës (TKK)

Seksioni III përmban Kushtet e Përgjithshme dhe të Veçanta 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

- Objekti i procedurës së prokurimit, si dhe numri i kontratave (Loteve) dhe objektet e tyre përcaktohen në njoftimin e kontratës.
- 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

- “Operator ekonomik” është çdo person fizik ose juridik, ose ent publik apo grup personash/entesh, përfshirë shoqëritë me sipërmarrje të përkohshme të tyre dhe organizatat jofitimprurëse, të cilat ofrojnë kryerjen e punëve, furnizimin e mallrave ose ofrimin e shërbimeve në treg, 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

- Në çdo kohë para afatit të fundit për paraqitjen e ofertave, Autoriteti/Enti Kontraktor mund t'i ndryshojë Dokumentet e Tenderit duke hartuar një

- Tenderit** shtojcë, me këto ndryshime.
2. Çdo shtojcë do të jetë pjesë e Dokumenteve të Tenderit dhe do të publikohet në të njëjtën mënyrë siç është bërë publikimi i Dokumenteve të 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.

Në procedurat e prokurimit nën kufijtë e lartë monetarë, dokumentet e paraqitura në gjuhë të huaj duhet të shoqërohen nga një përkthim i noterizuar në gjuhën shqipe.

Në procedurat e prokurimit mbi kufijtë e lartë monetarë, një ofertë është e kualifikueshme edhe nëse një pjesë e dokumentacionit të saj mund të jetë në gjuhën shqipe dhe një pjesë në gjuhën angleze.
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 Ekonomike në përputhje me formularin e paraqitur në Seksionin II: Të gjithë Formularët shoqërues 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 Personi (at) e Autorizuar.
5. **Ofertat** Përveç nëse përshkruhet ndryshe në njoftimin e kontratës dhe dokumentat e

Alternative	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 Ekonomike do të jenë në përputhje me kërkesat e specifikuar në njoftimin e kontratës dhe dokumentat e tenderit. 2. Operatori Ekonomik duhet të plotësojë Formularin e Ofertës Ekonomike 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. 5. 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 Kontratës 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 Operatori 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 afatit 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 zgjatur.

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 pranimi 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 të fundit për paraqitjen e ofertave. Zarfë 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

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 kërkohej, 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 deklarate, 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. Operatori ekonomik mund të përdorë një formular vetëdeklarimi që është përdorur gjatë një procedure prokurimi të mëparshme, nëse informacioni që ajo përmban vazhdon të jetë i saktë dhe i vlefshëm.

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

Në rastin e operatorëve ekonomikë të huaj, dokumentet duhet të paraqiten në formën e kërkuar nga legjislacioni në fuqi për njohjen e dokumentacionit. Në raste të dokumenteve që nuk lëshohen në vendin e origjinës, ky fakt duhet të provohet prej operatorëve ekonomikë.

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 Ligjit për Prokurimin Publik (LPP).

20. 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:

Në rastin kur oferta ekonomikisht më e favorshme identifikohet në bazë të koston, autoriteti ose enti kontraktor duhet të argumentojë dhe të dokumentojë vendosjen e çdo kriteri që do të përdorë, si dhe peshën specifike për secilin kriter, konkretisht, pikët që do të ketë çdo kriter dhe mënyrën e llogaritjes së

pikëve për ofertuesit e njëpasnjëshëm. Në çdo rast, kur kriteret janë më shumë se një, pesha e kriterit të çmimit nuk do të jetë më pak se 50 pikë. Pikët maksimale që do të marrë një ofertë do të jenë 100 pikë.

Formula që zbatohet për llogaritjen e pikëve është si më poshtë:

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

P_o - janë pikët totale të ofertës së vlerësuar

$P_{k1}/P_{k2}/P_{k3}/\dots$ - janë pikët për secilin kriter të vlerësuar, që mund të jetë kriter me trend zbritës ose me trend rritës.

a) Në rastet e vlerësimit të ofertës ekonomikisht më të favorshme, për kriteret me trend zbritës, zbatohet formula si më poshtë:

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

P_{k1} _____ Pikët e kriterit që vlerësohet

V_{mink1} _____ Vlera më e ulët e ofruar për kriterin që po vlerësohet

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

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

b) Në rastet e vlerësimit të ofertës ekonomikisht më të favorshme, për kriteret me trend rritës, zbatohet formula si më poshtë:

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

V_{maxk1} _____ Vlera më e lartë e ofruar për kriterin 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: 1. 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 përdor si kritere vlerësimi një nga kriteret e përcaktuara në Njoftimin e Kontratës.

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

21. Konvertimi në valutë të vetme

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

22.Korrigjimi i gabimeve aritmetike dhe i ofertës anomalisht të ulët

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

- (a) Nëse ka ndonjë mospërputhje midis çmimit për njësi dhe çmimit total, që rezulton nga shumëzimi i çmimit të njësisë me sasinë, çmimi i njësisë mbizotëron dhe çmimi total korrigjohet në bazë të tij. Në këtë rast, do të korrigjohet edhe shuma në fjalë, e cila ka lidhje me gabimin.
- (b) Nëse ka ndonjë mospërputhje tek çmimi total, kur totali është shuma ose diferenca e nëntotaleve, çmimi i nëntotalit mbizotëron dhe çmimi total korrigjohet në bazë të tij. Në këtë rast, do të korrigjohet edhe shuma në fjalë, e cila ka lidhje me gabimin.
- (c) Nëse ka ndonjë mospërputhje ndërmjet shumës në fjalë dhe shumës në shifra, mbizotëron shuma në fjalë. Bën përjashtim nga ky rregull situata kur, shuma në fjalë ka mospërputhje me shumën në shifra, ndërkohë që kjo e fundit nuk ka gabime aritmetike në përlogaritjen e zërave të ofertës.

Në çdo rast, Ofertat me gabime aritmetike refuzohen kur:

- shumat absolute të të gjitha korrigjimeve janë më shumë se 2% e vlerës së ofertës ekonomike të ofruar;
- shuma absolute e të gjitha korrigjimeve është më pak se 2%, por nuk pranohet korrigjimi nga ofertuesi.

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

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

Në procedurat e prokurimit me vlerë nën kufijtë e lartë monetarë, nëse një apo disa oferta vlerësohen si anomalisht të ulëta, Komisioni i Vlerësimit të Ofertave i refuzon ato, duke i skualifikuar nga procedura, pa i kërkuar sqarim ofertuesit/sve.

Në procedurat e prokurimit me vlerë mbi kufijtë e lartë monetarë, nëse një apo disa oferta vlerësohen si anomalisht të ulëta, Komisioni i Vlerësimit të Ofertave, duhet t'i kërkojë 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 të vlerësojnë informacionin e dhënë, në konsultim me ofertuesin në përputhje me dispozitat e këtij neni.

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 | <p>1. Pas konfirmimit të fituesit/ve Autoriteti/Enti Kontraktor përgatit, nënshkruan dhe fton Operatorin/ët e suksesshëm Ekonomik të nënshkruajë Marrëveshjen kuadër/Kontratën.</p> <p>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.</p> <p>Sigurimi për realizimin e kontratës mund të paraqitet në një nga format e mëposhtme:</p> <p>a) mundësi pagese nga ofertuesi në vlerë monetare, në llogarinë e</p> |

autoritetit ose entit kontraktor;

- b) garanci bankare;
- c) garanci nga shoqëri sigurimi.

DH. ANKESAT

25. Procedura e ankesës

1. Çdo Operator Ekonomik, i cili ka interes të ligjshëm 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, në Sistemin e Ankesave Elektronike.
2. Në rastet e ankesave për vendimet e autoritetit ose entit kontraktor për përzgjedhjen e kandidatëve pas fazës së parakualifikimit ose për procesin e vlerësimit të ofertave, operatorët ekonomikë, të cilët kanë marrë pjesë në procedurën e prokurimit dhe mund të cenohen nga ankesa e paraqitur, kanë të drejtë të paraqesin argumentet e tyre në lidhje me këtë të fundit njëkohësisht pranë autoritetit ose entit kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik në Sistemin e Ankesave Elektronike..

Kundër vendimit të autoritetit ose entit kontraktor, operatorët ekonomikë të interesuar, të cilët kanë paraqitur argumentet e tyre në lidhje me ankesën, kanë të drejtën të ankohen pranë Komisionit të Prokurimit Publik.

3. 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 vendimin përfundimtar 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 e përshtatshme 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 të LPP dhe nenin 75 të VKM 285/2021, të ndryshuar.

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.

4. Nëse, Autoriteti/Enti Kontraktor duhet të rishpallë një procedurë të re për të njëjtin objekt të prokurimit dhe me të njëjtat të dhëna, nuk duhet të vijojë me rishpalljen e saj në Sistemin e Prokurimit Elektronik përpara përfundimit të afateve të ankimimit/shqyrtimit të ankesave dhe vendimit të marrë lidhur me to.

SEKSIONI II: LISTA E SHTOJCAVE

Shtojca 1: Formulari i Ofertës Ekonomike

Shtojca 2: Formulari i Ofertës ekonomike, për procedurat e prokurimit për furnizimin me karburant, gazoil, benzol dhe karburant për ngrohje, kur aplikohet si kriter vlerësimi oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në çmimin më të ulët nga operatori ekonomik

Shtojca 3: Listat e Çmimeve të artikujve

Shtojca 4: Formulari i Sigurimit të Ofertës

Shtojca 5: Lista e Informacionit Konfidencial

Shtojca 6: Formulari i Specifikimeve Teknike

Shtojca 7: Formulari i Sasisë dhe Grafikut i lëvrimit

Shtojca 8: Formulari i Kritereve të Përzgjedhjes së Ofertuesve

Shtojca 9: Formulari Përmbledhës i Vetëdeklarimit

Shtojca 10: Formulari i Njoftimit të Skualifikimit

Shtojca 11: Formulari i Njoftimit të Fituesit, pas publikimit të të cilit fillojnë afatet e ankimimit

Shtojca 12: Formulari i Njoftimit të Fituesit, në përfundim të afateve të ankimit

Shtojca 13: Formulari i Njoftimit të Operatorëve Ekonomikë të Suksesshëm në Marrëveshjen Kuadër pas publikimit të të cilit fillojnë afatet e ankimit

Shtojca 14: Formulari i Njoftimit të Operatorëve Ekonomikë të Suksesshëm në Marrëveshjen Kuadër, në përfundim të afateve të ankimit

Shtojca 15: Formulari i Njoftimit të Anulimit të Procedurës së Prokurimit, pas publikimit të të cilit fillojnë afatet e ankimit

Shtojca 1.

(Shtojcë për t'u paraqitur nga operatori ekonomik)

FORMULARI I OFERTËS EKONOMIKE⁴

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 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 Kontratës;
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];**

⁴ Vlera e ofertës ekonomike nuk duhet të kalojë dy shifra pas presjes dhjetore.

Emri i përfaqësuesit të ofertuesit	
Nënshkrimi	
Vula	
Datë _____	

Shtojca 2.

[Në rastin e procedurave të prokurimit për furnizimin me karburant, gazoil, benzol dhe karburant për ngrohje, kur aplikohet si kriter vlerësimi oferta ekonomike më e favorshme bazuar në çmimin më të ulët, nga operatori ekonomik plotësohet dhe paraqitet vetëm kjo Shtojcë]

FORMULARI I OFERTËS EKONOMIKE⁵

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.

ç) 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.

⁵ Vlera e ofertës ekonomike nuk duhet të kalojë dy shifra pas presjes dhjetore.

d) Norma e fitimit e shprehur në vlerë absolute është si më poshtë:

1	2	3
Nr.	Përshkrimi i mallrave	Norma e fitimit e shprehur në vlerë absolute

Emri i përfaqësuesit të ofertuesit	
Nënshkrimi	
Vula	
Datë _____	

Kujdes: Bazuar në parashikimet e nenit 45/2.1 të VKM Nr. 285/2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, të ndryshuar, kur si kriter vlerësimi përdoret “oferta ekonomikisht më e favorshme bazohet në çmimin më të ulët”, autoriteti/enti kontraktor përlllogarit çmimin bazuar në:

- a) çmimin e bursës, së datës kur është publikuar njoftimi i kontratës së procedurës së prokurimit, i konvertuar sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë të kësaj date
- b) elementet fiskale;
- c) normën e fitimit të shprehur në vlerë absolute, e cila duhet të jetë e pandryshuar gjatë gjithë kohës së zbatimit të kontratës;

Shtojca 3.

(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 zbatohen rregullat e përcaktuara në Udhëzimet për Operatorët Ekonomikë.

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

Të gjithë artikujt në këtë Formular duhet të plotësohen dhe t'u vendoset çmimi i ofruar në Listën përkatëse të Çmimeve për artikujt. Artikujt pa vlerë do të konsiderohen si artikuj të paofruar dhe do të çojnë në refuzimin e ofertës.

Lista e Çmimeve

1	2	3	4	5	
Artikulli	Përshkrimi i mallit	Sasia	çmimi per njesi	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 4.

(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-së.*

* * *

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 së 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 5.

(Shtojcë 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 nxjerjen 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. Konkretisht: 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 6.

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor]

FORMULARI I SPECIFIKIMEVE TEKNIKE

Përshkrimi i Specifikimeve Teknike të mallrave objekt i prokurimit, duhet të përshkruhen sa më saktë dhe plotësisht, për sa të jetë e mundur, duke krijuar kushte për konkurrencë të paanshme dhe të hapur midis të gjithë kandidatëve dhe ofertuesve. Specifikimet teknike, me përjashtim të rasteve plotësisht të justifikuara, duhet të hartohen në mënyrë të tillë që të marrin parasysh kriteret e aksesit për personat me aftësi të kufizuara ose projektimin për të gjithë përdoruesit, siç kërkohet nga ligji në fuqi.

SHËNIM: Në Specifikimet Teknike, nuk duhet të përshkruhet asnjë markë specifike prodhimi ose burim ose proces i veçantë, që karakterizon produktet ose shërbimet e ofruara nga një Operator specifik Ekonomik ose ndonjë markë tregtare, patentë, tip ose origjinë ose prodhim specifik, për të favorizuar ose eliminuar ndërmarrje ose produkte të caktuara. Një gjë e tillë lejohet vetëm në raste të jashtëzakonshme kur nuk ekziston një mënyrë e mjaftueshme, e saktë ose e kuptueshme për të përshkruar objektin e Kontratës. Referencat e tilla duhet të shoqërohen me fjalët "ose ekuivalent".

Në hartimin e specifikimeve teknike, autoritetet /entet kontraktore mbajnë në konsideratë detyrimet e përcaktuara në legjislacionin përkatës në fushat, si më poshtë:

a) Kërkesat minimale të performancës së energjisë, siç përcaktohet në legjislacionin në fuqi për efikasitetin e energjisë dhe për performancën energjetike në ndërtesa, konsumin e energjisë dhe burimeve të tjera të produkteve me ndikim në energji, përfshirë parashikimet për përdorimin e etiketave për produktet me ndikim në energji;

b) Specifikimet teknike për produkte të caktuara, siç përcaktohet në aktet ligjore dhe nënligjore të fushës me qëllim përmirësimin e performancës energjetike dhe uljen e ndikimit në mjedis;

Përshkrimi i kërkesave të zbatimit të shërbimeve në lidhje me to:

SPECIFIKIMET TEKNIKE

LOTI 1: "BLERJE KITE-REAGENT PËR PAJISJE PRODHUES ABBOT/OSE EKUVALENT"

Nr	Emërtimi i artikullit	Specifikime Teknike	Njësia
1	ARC CREATININE2 RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Metoda: Kinetic Alkaline Picrate, Te jete e pershtatshme per moster: Serum, plazme dhe urine. Te jete ne formatin reagent cartridge, Kapaciteti: min 400 teste/cartridge, Volumi R1 53.9 ml, Volumi R2 21.4 ml Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Afati minimal i	test

		skadencës në momentin e dorëzimit: ≥ 6 muaj	
2	ARC ULTRA HDL RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Metoda: Accelerator Selective Detergent, Te jete e pershtatshme per moster: Serum, plazme. Te jete ne formatin reagent cartridge, Kapaciteti: min 360 teste/cartridge, Volumi R1 84 ml, Volumi R2 32 ml Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Afati minimal i skadencës në momentin e dorëzimit: ≥ 6 muaj	test
3	UREA NITROGEN2 KIT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Metoda :Urease/GLDH, kinetic. Te jete i pershtatshem per moster: serum,plazme ose/dhe urine sipas konfigurimit. Paketimi te jete 4 njesi per kit.Kapaciteti: min 350 teste/cartridge, Volumi R1 53.9 ml, Volumi R2 33.1 ml Afati i skadences te jete minimumi 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	test
4	ARC ALT2 (Alanine Aminotransferaze) RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Metoda NADH. Analiti: Alanine Aminotransferase (ALT/SGPT), Mostrat: Serum dhe plazmë humane, Paketimi: 4×990 teste, Kapaciteti total: 3,960 teste/kit. Afati i skadences jo me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	test
5	ARC AST2 (Aspartate Aminotransferaze) RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Metoda NADH. Analiti: Alanine Aminotransferase (ALT/SGPT), Mostrat: Serum dhe plazmë humane, Paketimi: 4×990 teste, Kapaciteti total: 3,960 teste/kit. Afati i skadences jo me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	test
6	CC DIRECT BILIRUBIN RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Analiti: Bilirubina direkte (Direct Bilirubin / DBili),Paketimi: 2,000 teste/kit, Metoda: Diazonium salt, Mostra: Serum/plazmë humane, sipas aplikimit të prodhuesit, Skadencia te jete te pakten 6 muaj nga data e dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	test

7	ARC TTL BILIRUBIN2 RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Analiti: Bilirubinë totale, Metoda: Diazo colorimetric, Paketimi: 8 × 450 teste, Kapaciteti total: 3,600 teste/kit, Reagentët: R1 dhe R2., Volumi: R1 85.9 mL dhe R2 26.7 mL për një njësi të reagentit. Skadencia minimumi 6 muaj afat të mbetur në momentin e dorëzimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	test
8	ARC CHOLESTEROL 2 RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Metoda: Enzimatik kolorimetrike, Paketimi: 4 cartridge R1 62.5 ml, sipas konfigurimit të produktit, Skadencia te jete minimumi 6 muaj ne momentin e dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	test
9	ARC Cholesterol LDL RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Metoda Measured, Liquid Selective Detergent. Analiti: LDL-kolesterol (Low-Density Lipoprotein Cholesterol), Format: Reagent i lëngshëm me dy reagentë (R1 + R2).Paketim te jete minimumi 450 teste. Ruajtja: 2–8°C; të mos ngrihet, Skadencia te jete minimumi 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	test
10	ARC GLUCOSE RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale Metoda: Hexokinase/G-6-PDH, Paketimi: 5 cartridge R1 20 ml, sipas konfigurimit të produktit, Skadencia te jete minimumi 4 muaj ne momentin e dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	test
11	ARC TRIGLICERIDE2 RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Metoda: Glycerol phosphate oxidase, Paketimi: 4 cartridge R1 90.5 ml, sipas konfigurimit të produktit, Skadencia te jete minimumi 6 muaj ne momentin e dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	test

12	MULTICHEM S PLUS LEVEL 1	Material kontrolli (QC) për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Material kontrolli i lengshëm, i ngjirë. Paketim 12x5 ml me volum total 60 ml/kit. Te mund të ruhet e pahapur për 30 muaj në temperaturën -20 deri në -80 grade C. Te mund të ruhet e hapur për 7 dite në temperaturën 2 deri në 8 grade C. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Duhet të përfshijë vlerat referente për testet biokimike (ALT, AST, Kolesterol, HDL, LDL, Trigliceride, Urea, Kreat, Glukoze, Bilirubin total dhe direkte, etj . Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.Të shoqërohet me Value/Assay Sheet përkatës. Skadenca të pakten 6 muaj	kuti
13	MULTICHEM S PLUS LEVEL 2	Material kontrolli (QC) për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Material kontrolli i lengshëm, i ngjirë. Paketim 12x5 ml me volum total 60 ml/kit. Te mund të ruhet e pahapur për 30 muaj në temperaturën -20 deri në -80 grade C. Te mund të ruhet e hapur për 7 dite në temperaturën 2 deri në 8 grade C. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Duhet të përfshijë vlerat referente për testet biokimike (ALT, AST, Kolesterol, HDL, LDL, Trigliceride, Urea, Kreat, Glukoze, Bilirubin total dhe direkte, etj . Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.Të shoqërohet me Value/Assay Sheet përkatës. Skadenca të pakten 6 muaj	kuti
14	MULTICHEM S PLUS LEVEL 3	Material kontrolli (QC) për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Material kontrolli i lengshëm, i ngjirë. Paketim 12x5 ml me volum total 60 ml/kit. Te mund të ruhet e pahapur për 30 muaj në temperaturën -20 deri në -80 grade C. Te mund të ruhet e hapur për 7 dite në temperaturën 2 deri në 8 grade C. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Duhet të përfshijë vlerat referente për testet biokimike (ALT, AST, Kolesterol, HDL, LDL, Trigliceride, Urea, Kreat, Glukoze, Bilirubin total dhe direkte, etj . Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.Të shoqërohet me Value/Assay Sheet përkatës. Skadenca të pakten 6 muaj	kuti
15	ARC CONSOL CHEMISTRY CAL	Kalibrator për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Analitet e mbuluara : , ALT, AST, kolesterol, , kreatinin, bilirubinë totale, trigliceride, Urea Nitrogen.i destinuar për kalibrimin e metodave të kimisë klinike për substrakte dhe metabolitë. Kalibratori duhet të mbulojë parametrat përkatës të sistemit, të ketë vlera kalibrimi të përcaktuara sipas lotit dhe të shoqërohet me fletën e vlerave të kalibrimit. Paketimi: 12 × 5 mL, gjithsej 60 mL/kit, produkt IVD, origjinal, i pahapur. Skadenca të jete jo me pak se 6 muaj në momentin e dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	kuti

16	CC MULTICONSTITUENT CAL	Kalibrator për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale për kalibrimin e analizave , Glucose, Paketimi: 2 x 3 x 5 mL – 3 vialë të nivelit 1 dhe 3 vialë të nivelit 2, Volumi total: 30 mL/kit. Skadenca te jete minimumi 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	kuti
17	CC BILIRUBIN CAL	Kalibrator për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale për kalibrimin e analizave , Direct Bilirubin, Paketimi: 2 x 3 x 5 mL – 3 vialë të nivelit 1 dhe 3 vialë të nivelit 2, Volumi total: 30 mL/kit. Skadenca te jete minimumi 3 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	kuti
18	RDX LIPID MULTICONST CAL	Kalibrator për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale për kalibrimin e analizave , LDL HDL, Paketimi: 6 x 1 mL, Volumi total: 6 mL/kit. Skadenca te jete minimumi 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	kuti
19	ARC SAMPLE CUPS X 1000	Consumable / pjesë mbështetëse për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Tipi: Sample Cup, njëpërdorimëshe, Materiali: Plastikë e përshtatshme për përdorim laboratorik, Paketimi: 1,000 copë/kuti. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	kuti
20	DETERGENT A 2*500 ML	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale Paketimi: 2 x 500 mL, Volumi total: 1,000 mL/kit”. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadenca te paktën 6 muaj	kuti
21	CC ACID WASH 2*500 ML	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale ”. . Paketimi: 2 x 500 mL, Volumi total: 1,000 mL/kit. Skadenca te jete te mbi 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	kuti
22	CC ALKALINE WASH 2*500 ML	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale ”. . Paketimi: 2 x 500 mL, Volumi total: 1,000 mL/kit. Skadenca te jete te mbi 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm;	kuti

		kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	
23	DETERGENT B 2*400 ML	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Paketimi: 2 × 400 mL, Volumi total: 800 mL/kit”. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadencia te pakten 6 muaj	kuti
24	WATER BATH ADITIVE 2*500	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale sipas zërit: “WATER BATH ADITIVE 2*500 ML(2)”. Paketimi: 2 × 500 mL, Volumi total: 1 L, Skadencia te jete te pakten 6 muaj ne momentin e dorezimit .Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	kuti
25	CD RUBY 4000 DIL SHEATH 20L	Reagent diluent/sheath për analizatorin hematologjik Abbott CELL-DYN Ruby / CELL-DYN 4000, i destinuar për hollimin e mostrave dhe si solucion mbështetës/sheath gjatë procesit të numërimit hematologjik. Produkti duhet të jetë origjinal dhe plotësisht kompatibil me analizatorin CELL-DYN Ruby. Paketimi: 1 × 20 L (cubitainer).Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Skadencia minimumi 4 muaj afat të mbetur në momentin e dorëzimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	kuti
26	CD RUBY 3200 HGB NC LYSE 3.8L	Reagent HGB/NOC Lyse, pa cianid (cyanide-free), për analizatorët hematologjikë Abbott CELL-DYN Ruby / CELL-DYN 3200, i destinuar për lizimin e leukociteve WBC dhe për përcaktimin fotometrik të përqendrimit të hemoglobinës, si dhe për përgatitjen e segmentit për analizën NOC. Skadencia te jete minimumi 6 muaj nga momenti i dorezimit .Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	kuti
27	CD RUBY WBC LYSE 3800ML	Reagent / diluent për përdorim me Abbott CELL-DYN Ruby. Reagent lizues për eritrocitet (RBC). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Reagent i lëngshëm, ready-to-use. Forma: Reagent i lëngshëm, ready-to-use. Paketimi: 1 × 3.8 L, Enë: Cubitainer, Kapaciteti: 3,800 mL reagent për njësi.Skadencia te jete minimumi 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	kuti

28	ENZYMATIC CLEANER 2*50 ML	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Abbott CELL-DYN Ruby. Pastrues enzimatik i lëngshëm, për përdorim laboratorik, Paketimi: 2 × 50 mL, Volumi total: 100 mL/kit. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale sipas zërit: “ENZYMATIC CLEANER 2*50 ML(2)”. Skadenca të jete minimumi 4 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	kuti
29	CD 26 PLUS CONTROL	Material kontrolli (QC) për përdorim me Abbott CELL-DYN Ruby. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale .Kontrolli përmban 3 nivele kontrolli – Low, Normal dhe High – dhe përdoret për monitorimin e saktësisë dhe performancës së analizatorit dhe të parametrave të hemogramës. Produkti të jete me bazë gjaku human, i destinuar për kontrollin e cilësisë së analizave hematologjike dhe duhet të jetë plotësisht kompatibil me sistemin CELL-DYN përkatës. Paketimi: 12 x2.5 ml, me 2 flakonë për secilin nga 3 nivelet. Skadenca të jete jo më pak se 1,5 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	kuti

LOTI 2: “BLERJE KITE-REAGENT PËR PAJISJE PRODHUES ROCHE DIAGNOSTIC/OSE EKVIVALENT”

Nr	Emërtimi i artikullit	Specifikime Teknike	Njësia
1	Halogen Lamp Cobas c	Consumable / pjesë mbështetëse për përdorim në pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale .Tip : Halogen Lamp Assembly,Tension : 12 V, Fuqia: 50 W. Të ketë të paktën 700 orë kohë pune të vazhdueshme ose 6 muaj përdorim (cilado të ndodhë e para) .	copë
2	Cuvettes Cobas c (3)	Consumable / pjesë mbështetëse për përdorim në pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. me 24 segmente me kuveta. Kuvetat duhet të jenë të reja, të papërdorura dhe në paketimin origjinal të prodhuesit, me lot/identifikim të produktit dhe të përdoren sipas kushteve dhe afatit të përdorimit të përcaktuar nga prodhuesi	Kuti x 24 segmente

3	PreciControl ClinChem Multi 2,20 x 5 mL Control(20)	Material kontrolli (QC) për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale”. Analitetet te përfshijnë parametra të kimisë klinike si ALT, AST, ALP, amilazë, kolesterol, CK, kreatininë, LDH, lipazë, CRP, etj., Paketimi: 20 × 5 mL, gjithsej 100 mL/kit. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml
4	PreciControl ClinChem Multi 1,20 x 5 mL Control(20)	Material kontrolli (QC) për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Material kontrolli cilësor shumë parametrik PreciControl ClinChem Multi 1, Level 1, për monitorimin e saktësisë dhe precizionit të metodave kuantitative të kimisë klinike në analizatorët Roche cobas c.. Paketimi: 20 × 5 mL, gjithsej 100 mL/kit.Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter	ml
5	Detergent 1 NaOH-D Cobas c	Material pastrimi/mirëmbajtjeje për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Detergjent bazik me bazë NaOH, Paketimi: 66 mL /123 mL. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml

6	NaCl Diluent 9% Cobas c	Reagent/diluent për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Përqendrimi: 9%. Paketimi: 50/123 mL. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml
7	Eco-D (Ecotergent) Cobas c	Material pastrimi/mirëmbajtjeje për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Funkzioni: redukton rritjen bakteriale dhe formimin e flluskave, Paketimi: 12 × 59 mL / 1 x 123 mL, Volumi total: 708 / 123 mL, Shishja: Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml
8	Cleaner Integra (Pastrues) Cobas c111	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Roche Cobas Integra 400 / 400 Plus. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Volumi: 1,000 mL. Paketimi: 1 shishe × 1,000 mL . Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml
9	Creatinine Jaffe Integra / Cobas c	Reagent/kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale Mostra: Serum, plazmë dhe urinë humane. Paketimi: Kit për 700 / 2500 teste . Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	teste

10	Ureal Integra / Cobas c	Reagent/kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Mostrat: Serum, plazmë dhe urinë humane , Paketimi: 500 / 600 teste.Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	teste
11	ALT / ALTP Integra / Cobas c	Reagent/kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale Analiti: ALT / ALTP (Alanine Aminotransferase). Mostra: Serum dhe plazmë humane, Paketimi: 500 / 800 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	teste
12	ISE deproteinizer Integra (pastrues)(6)	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Roche Cobas Integra 400 / 400 Plus. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale.Paketimi: 6 × 21 mL, Volumi total: 126 mL. Gjendja: I ri, i pahapur, në paketimin origjinal.Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml
13	AST / ASTP Integra / Cobas c	Reagent/kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale Analiti: AST / ASTP (Aspartate Aminotransferase). Mostra: Serum dhe plazmë humane, Reagent diagnostik IVD, Paketimi: 500 / 800 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit	teste

		sipas IFU.	
14	Bil-D Integra / Cobas c (Bilirubine)	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Analiti: Bilirubinë direkte (BIL-D), Mostra: Serum/plazmë humane. Kapaciteti: 350 / 1000 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	teste
15	Bil-T Integra / Cobas c (Bilirubine)	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Analiti: Bilirubinë totale (BIL-T). Mostra: Serum dhe plazmë humane, Paketimi : 250 / 1050 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	teste
16	Gluc Integra / Cobas c (Glicemi R)	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Analiti: Glucose (GLUC3). Mostra: Serum, plazmë, urinë dhe CSF. Paketimi: 800 / 3300 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	teste
17	LDL-C Integra / Cobas c (LDL Kolesterol)	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Analiti: LDL-Cholesterol (LDL-C). Mostra: Serum dhe plazmë humane. Paketimi: 200 / 600 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit	teste

		sipas IFU.	
18	Micro-KUV.20x 1000 integra (Kuveta matjeje)(20)	Consumable / pjesë mbështetëse për përdorim me Roche Cobas Integra 400 / 400 Plus. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Kuveta matjeje/reaksioni Micro-KUV për analizatorët Roche COBAS INTEGRA, të destinuara për përdorim në sistemin fotometrik të analizatorit për kryerjen e reaksioneve dhe matjeve biokimike. Kuvetat duhet të jenë plotësisht kompatible me analizatorin COBAS INTEGRA 400/400 Plus, të përshtatshme për përdorim automatik dhe të jenë të prodhuara sipas specifikimeve të prodhuesit. Paketimi: 1000 copë x 20 qese, sipas konfigurimit të furnizimit. Produkt i ri, i papërdorur, në paketim origjinal dhe me identifikim të lotit.	copë
19	Control Test M Urisys	Material kontrolli (QC) për përdorim me Roche Cobas U 411. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Lloji: Shirita kalibrimi, Paketimi: 50 shirita kalibrimi, Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadenca të jete jo me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit.	copë
20	Combur-10- M 100 STR Urisys (Stripe urine me)	Reagent / kit për përdorim me Roche Cobas U 411. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Shirita diagnostikues për analizën e urinës Combur-10 Test M, për përcaktimin cilësor/gjysmë sasior të 10 parametrave urinarë: leukocyte (LEU), nitrite (NIT), proteinë (PRO), glukozë (GLU), ketone (KET), urobilinogjen (UBG), bilirubinë (BIL), gjak/eritrocite/hemoglobinë (ERY/Hb), pH dhe densitet specifik (SG). Shiritat duhet të jenë të përshtatshëm për analizatorin Roche cobas u 41. Paketimi: 100 shirita/teste. Produkt i ri, i pahapur, në paketimin origjinal, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Skadenca të jete jo me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit.	copë
21	Cfas 12x3ML	Kalibrator universal për përdorim në pajisjet Cobas Roche, për kalibrimin e parametrave biokimike si: ALT, AST, BIL T3, Bil, Chol, Triglicerid, Ureal, Creatinin etj. Paketimi një kuti me 12 shishe nga 3 mL secili, 36 ml gjithsej, liofilizant. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: të kene jo me pak se 1/2 e afatit total të vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter.	ml

22	Cfas Lipids 3x1ML	Kalibrator lipid për përdorim ne pajisjet Cobas Roche, per kalibrimin e parametrave biokimike HDL_C dhe LDL_C. Paketimi nje kuti me 3 shishe nga 1 mL secili, 3 ml gjithesej, liofilizant. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter.	ml
23	Activator for cobas c,Integra,c111 9*12 mL	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim ne pajisjet Cobas Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale.Paketimi: 9 × 12 mL, Volumi total: 108 mL. Gjendja: I ri, i pahapur, në paketimin origjinal. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml
24	cobas Integra NaCl Diluent 9 %	Reagent / diluent për përdorim me Roche Cobas Integra 400 Plus. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Përqendrimi: 9%. Paketimi: 6 × 22 mL. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml
25	cobas cup white w.hole CX 1000 cp	Consumable / pjesë mbështetëse për përdorim me Roche Cobas Integra 400 / 400 Plus. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Kuvetat duhet të jenë plotësisht kompatible me analizatorin COBAS INTEGRA 400/400 Plus, të përshtatshme për përdorim automatik dhe të jenë të prodhuara sipas specifikimeve të prodhuesit. Paketimi: 1000 copë. Produkt i ri, i papërdorur, në paketim origjinal dhe me identifikim të lotit.	copë

26	Acid wash Solution Cobas c	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale.Paketimi: 2 × 1.8 / 2 Liter, Volumi total: 3600 / 4000 mL. Gjendja: I ri, i pahapur, në paketimin origjinal. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml
27	Cell Wash Solution I/NaOH-D / Basic WASH Cobas c	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale.Paketimi: 900 / 980 mL, Volumi total: 900 mL. Gjendja: I ri, i pahapur, në paketimin origjinal. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml
28	Sample Cleaner 1, cobas c 12*59 mL	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale.Paketimi: 12 × 59 mL, Volumi total: 708 mL. Gjendja: I ri, i pahapur, në paketimin origjinal. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml
29	SMS Cobas c	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale.Paketimi: 50 / 123 mL, Volumi total: 50 mL. Gjendja: I ri, i pahapur, në paketimin origjinal. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml

30	Sample Cleaner 2 12*68mL	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Paketimi: 12 × 68 mL, Volumi total: 816 mL. Gjendja: I ri, i pahapur, në paketimin origjinal. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml
31	Cobas sample cup 5000pcs	Kuveta/Material konsume qe perdoren per sasi te vogla serumi dhe per kryerjen e kalibrimeve dhe kontroleve. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël për përdorim ne pajisjet Cobas Roche, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Paketimi: 20 × 250 cope, Volumi total: 5000 cope. Gjendja: I ri, i pahapur, në paketimin origjinal. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	copë
32	TRIGL, Integra / Cobas c	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Analiti: Triglicerid (TRIGL), Metoda: Enzimatiqe-colorimetri me GPO, Mostra: Serum dhe plazmë humane, Paketimi : 250 / 1000 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU	teste
33	HDLC4, cobas c, Integra	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Analiti: HDL Kolesterol (HDLC4), Metoda: Enzimatiqe-colorimetri homogjene, Mostra: Serum dhe plazmë humane, Paketimi : 350 / 700 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte	teste

		me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU	
34	CHOL, cobas c, Integra	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Analiti: Kolesterol (CHOL2), Metoda: Enzimatiqe-colorimetri, Mostra: Serum dhe plazmë humane, Paketimi : 400 / 2600 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: të kene jo me pak se 1/2 e afatit total të vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU	teste

LOTI 3: “BLERJE KITE-REAGENT PËR PAJISJE PRODHUES SYSMEX/ OSE EKUIVALENT”

Nr	Emërtimi i artikullit	Specifikime Teknike	Njesia
1	Meditape UC-9A 100STR Urisys (Stripe urine)(10)	Reagent / kit për përdorim me Sysmex UC-9A urine chemistry analyzer. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Lloji: Shirita reagentë për analizë urine. Parametra: 9, Sasia: 100 shirita/flakon, Metoda: analizë gjysmë sasiore me lexim fotometrik/reflektance, Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadencia të jete jo me pak se 1 vit nga momenti i dorëzimit.	cope shirita
2	UF-FLUOROCCELL CR 2X29ML(UFR-800A)(2)	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex UF-Series urine particle analyzer (UF/UFR-800A reagent family). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe	ml

		karakteristika funksionale. Përdorimi: Analizë automatike e sedimentit urinar Funksioni: Ngjyrosje fluoesciente e leukociteve, qelizave epiteliale, baktereve etj. Paketimi: 2 × 29 mL, Volumi total: 58 mL. Stabiliteti pas vendosjes në analizator: 90 ditë. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadencia te jete jo me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit.	
3	UF-FLUOROCELL SF 2X29ML(UFF-800A)(2)	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex UF-Series urine particle analyzer (UF/UFR-800A reagent family). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Përdorimi: Analizë automatike e sedimentit urinar Funksioni: Ngjyrosje fluoesciente e elementëve të formuar në urinë, Paketimi: 2 × 29 mL, Volumi total: 58 mL, Skadencia te jete jo me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml
4	UF-CELLSHEATH 20L	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex UF-Series urine particle analyzer (UF/UFR-800A reagent family). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Model: UCS-900A Përdorimi: Analizatorë Sysmex UF-Series për analizën e sedimentit urinar, Paketimi: 1 × 20 L, Lloji: Reagent/solucion IVD, Funksioni: Sheath fluid për sistemin e analizës së grimcave urinare, Ruajtja: 2–35°C, të mbrohet nga drita direkte. Skadencia te jete jo me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	cope
5	UF-CONTROL 2X30ML(2)	Material kontrolli (QC) për përdorim me Sysmex UF-Series urine particle analyzer (UF/UFR-800A reagent family). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Nivele kontrolli: 2 nivele, Volumi: 30 mL/nivel, Paketimi: 2 × 30 mL, Volumi total: 60 mL, kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadencia te jete jo me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit.	copë
6	Lysercell WDF 5L	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex XN-2000 / XN-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Funksioni: Reagent lizues për kanalin WDF, Te ruhet ne: 2–35°C, Stabiliteti pas hapjes: 90 ditë. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadencia te jete jo me	litra

		pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit.	
7	Flourocell WNR 82ML(2)	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex XN-2000 / XN-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Paketimi: 2 × 82 mL, Volumi total: 164 mL. Parametrat: WBC, BASO, NRBC ,Te mund te ruhet : 2–35°C, larg dritës direkte. Stabiliteti në analizator pas hapjes: 90 ditë, Skadenca te jete jo me pak se 1 vit nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml
8	Lysercell WNR 5L	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex XN-2000 / XN-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Paketimi: 1 × 5 L, Kanali: WNR, Funkzioni: lizimi i eritrociteve për analizën e WBC/BASO/NRBC, kripëra kuaternare organike të amonit 0.20% dhe surfaktant jo-jonik 0.10% . Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadenca te jete jo me pak se 6 muaj ne momentin e dorezimit.	litra
9	Flourocell WDF 42ML(2)	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex XN-2000 / XN-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Reagent fluorescent Fluorocell WDF për analizatorët hematologjikë automatikë Sysmex XN-Series, i destinuar për ngjyrosjen fluorescente të komponentëve leukocitarë pas lizimit me Lysercell WDF, për përcaktimin e diferencimit të leukociteve (WBC differential). Paketimi: 2 × 42 mL, gjithsej 84 mL.Produkt IVD, i ri, i pahapur, në paketimin origjinal të prodhuesit, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Skadenca te jete jo me pak se 6 muaj ne momentin e dorezimit.	ml
10	XN Check Level 1, 3.0 Ml	Material kontrolli (QC) për përdorim me Sysmex XN-2000 / XN-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Material kontrolli hematologjik XN CHECK Level 1, i destinuar për kontrollin e cilësisë së analizatorëve automatikë të hematologjisë Sysmex XN-Series. Kontrolli duhet të mundësojë monitorimin e parametrave hematologjikë, përfshirë RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW, PLT, WBC dhe parametrat e diferencimit leukocitar, si dhe parametrat e retikulociteve sipas konfigurimit të analizatorit. Paketimi: 1 × 3.0 mL. Produkt IVD, i gatshëm për përdorim, i ruajtur në 2–8°C, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Stabiliteti i lotit: 8 javë, Stabiliteti pas hapjes: 7 ditë, në 2–8°C. Skadenca te jete jo me pak	ml

		se 6 muaj ne momentin e dorezimit.	
11	XN Check Level 2, 3.0 mL	Material kontrolli (QC) për përdorim me Sysmex XN-2000 / XN-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Material kontrolli hematologjik XN CHECK Level 2, i destinuar për kontrollin e cilësisë së analizatorëve automatikë të hematologjisë Sysmex XN-Series. Level 2 përdoret për monitorimin e vlerave në intervalin normal. Kontrolli mbulon parametrat CBC, diferencimin leukocitar, NRBC, retikulocitet dhe parametrat e tjerë diagnostikues sipas konfigurimit të analizatorit. Paketimi: 1 × 3.0 mL. Produkt IVD, i gatshëm për përdorim, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Skadencia te jete jo me pak se 6 muaj nga data e dorezimit.	ml
12	XN Check Level 3, 3.0 mL	Material kontrolli (QC) për përdorim me Sysmex XN-2000 / XN-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Material kontrolli hematologjik XN CHECK Level 3, i destinuar për kontrollin e cilësisë së analizatorëve automatikë të hematologjisë Sysmex XN-Series. Level 3 përfaqëson nivelin me përqendrim të lartë dhe përdoret për monitorimin e performancës së analizatorit në intervalin përkatës të kontrollit. Kontrolli mbulon parametrat CBC, diferencimin leukocitar, NRBC, granulocitet e papjekura, retikulocitet dhe parametrat e trombociteve, sipas konfigurimit të analizatorit. Paketimi: 1 × 3.0 mL. Produkt IVD, i gatshëm për përdorim, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Ruajtja: 2–8°C, para dhe pas hapjes. Stabiliteti i lotit: 8 javë. Stabiliteti pas hapjes: 7 ditë në 2–8°C.	ml
13	E-Check (XS) N4X1.5 ML L1	Material kontrolli (QC) për përdorim me Sysmex XS-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Niveli: Level 1 – Low abnormal, Volumi: 1.5 mL, Paketimi 4x1.5ml, Parametrat: WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, NEUT, LYMPH, MONO, EO, BASO, RDW, MPV, P-LCR, PDW, PCT dhe parametra teknike të DIFF., Ruajtja: 2–8°C, para dhe pas hapjes.,	ml

		Stabiliteti pas hapjes: 14 ditë, Periudha e përdorimit të lotit: deri në 8 javë, Niveli: Level 1 – Low abnormal, Volumi: 1.5 mL Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	
14	E-Check (XS) N4X1.5 ML L3	Material kontrolli (QC) për përdorim me Sysmex XS-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Niveli: Level 3 – High, Volumi: 1.5 mL/flakon, Paketimi: 4 × 1.5 mL, Volumi total: 6 mL Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadencia të jete jo me pak se 90 dite nga momenti i dorezimit/ose sipas percaktimit të prodhuesit per Lotin.	ml
15	E-Check (XS) N4X1.5 ML L2	Material kontrolli (QC) për përdorim me Sysmex XS-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Niveli: Level 2 – Normal, Volumi: 1.5 mL/flakon, Paketimi: 4 × 1.5 mL, Volumi total: 6 mL, Parametrat: RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, RDW, WBC dhe parametrat e diferencimit leukocitar, Material kontrolli hematologjik IVD, Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml
16	Cell Pack 20L Sysmex (Hollues)	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex hematology analyzer (XN-530 / XN-2000 sipas konfigurimit). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Funksioni: Hollimi i mostrës dhe, sipas sistemit, përdorim si sheath fluid/mantle fluid Lloji: Reagent diagnostik IVD, Paketimi: 1 × 20 L, Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	cope
18	Cell Clean Sysmex (pastrues)	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Sysmex hematology analyzer (XN-530 / XN-2000 sipas konfigurimit). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me	cope(shishe 50 ml)

		emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Detergjent/pastrues alkaline për pastrimin e sistemit hidraulik të analizatorëve automatikë Sysmex të hematologjisë. Përdoret për eliminimin e mbetjeve të reagentëve lizues, mbetjeve qelizore dhe proteinave të gjakut nga sistemi fluidik i analizatorit. Përbërësi aktiv: hipoklorit natriumi, me përqendrim të klorit aktiv 5.0%. Produkt IVD, i gatshëm për përdorim, kompatibil me analizatorët, Stabiliteti pas hapjes: 60 ditë, Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	
19	Stromatolyser 4DL sysmex XS (Hematologji)	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex hematology analyzer (XN-530 / XN-2000 sipas konfigurimit). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibil me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Reagent lizues për eritrocitet për diferencim leukocitar dhe WBC në sistemet XS. Volumi: 5 L, Stabiliteti pas hapjes: 60 ditë, Përbërës aktivë: surfaktant jo-jonik 0.18% dhe kripë amoniumi kuaternar organik 0.08% , Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadencia të jete jo me pak se 6 muaj ne momentin e dorezimit.	litra
20	Sulfolyser 1.5 (HGB) =0.5(3)	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex hematology analyzer (XN-530 / XN-2000 sipas konfigurimit). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibil me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Reagent hemoglobinometrik SULFOLYSER 1.5 për përcaktimin e përqendrimit të hemoglobinës (HGB) në analizatorët automatikë të hematologjisë Sysmex. Reagenti përdoret për lizimin e eritrociteve dhe konvertimin e hemoglobinës në një formë të përshtatshme për matje fotometrike. Paketimi: 3 × 0.5 L (500 mL), gjithsej 1.5 L. Produkt IVD, i gatshëm për përdorim, kompatibil me analizatorët Sysmex sipas specifikimit të prodhuesit, me lot dhe datë skadence të identifikueshme në paketim. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadencia të jete jo me pak se 6 muaj ne momentin e dorezimit.	litra

LOTI 4: “BLERJE KITE/TESTESH DIAGNOSTIKE PËR PËRCAKTIMIN E GJAKUT OKULT (FOB)”

Nr	Emërtimi i artikullit	Specifikime Teknike	Njesia
1	Fece Gjaku Okult x25Test(25)	Test diagnostik imunokromatografik për zbulimin cilësor të gjakut okult në feçe (FOB – Fecal Occult Blood), për përdorim in vitro. Testi duhet të jetë i përshtatshëm për zbulimin e hemoglobinës njerëzore në	copë/teste

		mostra feçesh, me procedurë të thjeshtë dhe rezultat të shpejtë. Paketimi: 25 teste. Produkt IVD, i ri, i pahapur, në paketimin origjinal të prodhuesit, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Analiza: Gjaku okult në feçe (FOB), Metoda: Imunokromatografike, Mostra: Feçe, Analiti: Hemoglobinë njerëzore (hHb), Rezultati: Cilësor – pozitiv/negativ. Skadencia të jete jo me pak se 6 muaj nga data e dorezimit.	
--	--	--	--

LOTI 5: “BLERJE MATERIALE MJEKËSORE PËR PROGRAMIN BAZË”

Nr	Emërtimi i artikullit	Specifikime Teknike	Njesia
1	Filter Carboni Quick Change 5 Micron	Material filtrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Analizator laboratorik sipas reagentit të listuar. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale sipas zërit: “Filter Carboni Quick Change 5 Micron”. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	copë
2	Filter Quick Sediment Change 5 Micron Melt	Material filtrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Analizator laboratorik sipas reagentit të listuar. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale sipas zërit: “Filter Quick Sediment Change 5 Micron Melt”. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	copë
3	Natri Chloridi 0.9%	Solucion fiziologjik Natrium Chloride 0.9% (NaCl), solucion ujqor	litra

		steril me përqendrim 0.9% w/v, për përdorim laboratorik/diagnostik sipas aplikimit të prodhuesit. Të jetë i përshtatshëm për përdorim në sistemet dhe pajisjet laboratorike ku kërkohet solucion fiziologjik. Produkt i ri, i pahapur, në paketimin origjinal, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Paketim 0.5 litra, skadencia të jete të pakten 6 muaj nga momenti i dorezimit	
4	Pambuk 100g	Pambuk hidrofili, 100% pambuk, i butë dhe absorbues, i përshtatshëm për përdorim mjekësor/laboratorik. Pa papastërti dhe pa materiale të huaja. Paketimi: 100 g. Produkt i ri, i paketuar në mënyrë higjienike, me paketim të mbyllur	copë
5	Pasteur Pipettes 1ml (500)(500)	Pipeta Pasteur njëpërdorimëshe, kapacitet nominal 1 mL, për transferimin dhe dozimin e sasive të vogla të lëngjeve në procedura laboratorike. Të prodhuara nga material plastik laboratorik polietilen , me trup të tejdukshëm dhe majë të përshtatshme për transferim të kontrolluar të lëngjeve. permasa : diametri i jashtëm 8mm (-+1mm), gjeresi 150mm(-+10mm) Të jenë të përshtatshme për përdorim laboratorik dhe kompatible me aplikimet përkatëse. Paketimi: 500 copë. Produkt i ri, i paketuar dhe i mbrojtur nga kontaminimi.	copë
6	Sodium Chloride 0.9%-	Solucion Sodium Chloride 0.9% (NaCl), solucion fiziologjik me	litra

	500ML Sol for Infusion	përqendrim 0.9% w/v, për përdorim laboratorik. Të jetë i pastër, homogjen dhe i përshtatshëm për përdorim në procedurat laboratorike dhe/ose pajisjet analitike sipas kërkesave të prodhuesit. Paketimi dhe volumi sipas kërkesës. Produkt i ri, i pahapur, në paketimin origjinal, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Skadencia të jete te pakten 6 muaj nga momenti i dorezimit	
7	Test Tube 16x100mm Conical (10ml) x2000 cp(2000)	Tuba laboratorikë njëpërdorimësh (Test Tubes), me fund konik, për përdorim në laboratorë klinikë dhe diagnostikë. Dimensionet nominale: 16 × 100 mm, kapacitet nominal 10 mL. Të jenë të prodhuar nga material plastik laboratorik transparent dhe inert, me sipërfaqe të përshtatshme për përdorim me mostra biologjike dhe reagentë laboratorikë. Të jenë të përshtatshëm për centrifugim, sipas specifikimit të prodhuesit. Paketimi: 2,000 copë. Produkt i ri, i papërdorur dhe i paketuar në mënyrë higjienike.	copë
8	Top Slide 18x18MM Diamond(LAMELA)(200)	Lamela laboratorike (cover glass) për mikroskopi, formë katrore, me përmasa 18 × 18 mm, e prodhuar nga xham optik transparent me cilësi të lartë, me sipërfaqe të lëmuar dhe të përshtatshme për montimin e preparateve mikroskopike. Të jenë të pastra, pa gërvishje, flluska ose papastërti optike dhe me trashësi uniforme. Paketimi: 200 copë.	copë
9	Tuba me vakum K3EDTA 3ml per gjak komplet (100)	Tuba vakum njëpërdorimësh për marrjen, transportin dhe ruajtjen e mostrave të gjakut venoz për analiza hematologjike, me antikoagulant K3EDTA. Kapacitet nominal 3 mL, të pajisur me kapak hermetik dhe sistem vakumi për marrje të kontrolluar të mostrës. Të jenë të prodhuar nga material transparent laboratorik, të përshtatshëm për përdorim me analizatorë automatikë hematologjikë. Paketimi: 100 copë	copë
10	Tuba me vakum me xhel 3.5ml per serum(100)	Tuba vakum njëpërdorimësh për marrjen, koagulimin, ndarjen dhe ruajtjen e mostrave të gjakut për analiza biokimike dhe imunologjike. Të përmbajnë xhel ndarës për serum (SST – Serum Separator Tube), me kapacitet nominal 3.5 mL. Tubat duhet të sigurojnë ndarjen e serumit nga elementët qelizorë pas centrifugimit, duke formuar barrierë stabile xheli ndërmjet serumit dhe koagulit. Të jenë sterilë, me kapak hermetik dhe vakum të parakalibruar. Paketimi: 100 copë. Skadencia të jete te pakten 1 vit nga momenti i dorezimit	copë

11	Uje per Injeksion 5mlx10Amp(10)	Ujë për Injektivim (Water for Injections – WFI), solucion steril dhe apirogjen, pa konservantë dhe pa substanca të shtuara, i destinuar për përdorim farmaceutik dhe për përgatitjen/dilucionin e preparateve për injektivim, sipas indikacionit të produktit. Paketimi: 10 ampula × 5 mL. Produkt i sterilizuar, në paketim individual hermetik, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Skadencia të jete jo me pak se 1 vit nga momenti i dorezimit	ampula
12	Alkol 70% X1L	Solucion alkoolik 70% v/v për përdorim antiseptik dhe dezinfektues, i përshtatshëm për dezinfektimin e sipërfaqeve dhe/ose lëkurës sipas destinacionit të produktit. Produkt i gatshëm për përdorim, me përqendrim 70% v/v, i paketuar në enë të përshtatshme dhe rezistente ndaj alkoolit. Paketimi: 1 × 1 L. Produkt i ri, i pahapur, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Skadencia të jtet jo me pak se 1 vit nga momenti i dorezimit	litra
13	CLEAR Lock Microtubes 1.5ml (4*50)(200)	Mikrotuba laboratorikë CLEAR Lock me kapak të integruar dhe mbyllje të sigurt, kapacitet nominal 1.5 mL, për ruajtjen, përpunimin dhe centrifugimin e mostrave laboratorike. Të jenë të prodhuara nga material plastik laboratorik transparent, me rezistencë të përshtatshme mekanike dhe kimike. Kapaku të sigurojë mbyllje hermetike dhe të parandalojë hapjen aksidentale gjatë centrifugimit. Paketimi: 4 × 50 copë, gjithsej 200 copë.	copë
14	Age Vacutainer(100)	Produkti: Tub vakutainer për marrje gjaku Lloji: Tub vakum për marrje gjaku venoz Materiali: Plastikë PET ose material laboratorik ekuivalent Kapaciteti: zakonisht 2–10 ml, sipas llojit të analizës Kapaku: Me ngjyrë sipas aditivit të tubit Steriliteti: Steril Përdorimi: Marrje, ruajtje dhe transport i mostrave të gjakut Përdorim: Njëpërdorimësh	copë

15	Analysy Sysk P.V (Bombul per ujin)	Produkti: Bombulë/recipient për mostra uji Materiali: Plastikë e përshtatshme për analiza laboratorike, p.sh. HDPE/PP Kapaciteti: zakonisht 500 ml ose 1 litër, sipas kërkesës së laboratorit Kapaku: Me mbyllje hermetike, kundër rrjedhjes Përdorimi: Marrje, ruajtje dhe transport i mostrave të ujit për analiza fiziko-kimike/mikrobiologjike Transparenca: Transparente ose gjysmë-transparente Steriliteti: Sterile, nëse përdoret për analiza mikrobiologjike Etiketimi: Hapësirë për identifikimin e mostrës, datën dhe orën e marrjes Njëpërdorimësh: Po, për marrjen e mostrave sterile	kuti
16	Gel ECG 1000ml		copë
17	Gota Urine 30ml(200)	Produkti: Kontenitor për mbledhjen e urines, kapaciteti 30 ml; Materiali: Polipropilen (PP) ose material plastik mjekësor i përshtatshëm;	copë
18	Kontenitor Fece 30ml (200)	Produkti: Kontenitor për mbledhjen e mostrave të feçeve, kapaciteti 30 ml; Materiali: Polipropilen (PP) ose material plastik mjekësor i përshtatshëm;	copë
19	Lama(Xhama Mikroskopi 26x76mm) (50)(50)		copë
20	Leokoplast Pulle Injeksioni (100)	Leukoplast për injeksione / fiksime pas injeksionit Materiali: shirit mjekësor me bazë tekstile ose jo të endur Përdorimi: fiksimi i pambukut/garzës pas injeksioneve dhe procedurave të vogla	copë
21	Leter EKG EIA(5)	Letër termike, e përshtatshme për regjistrim EKG	rrotull
22	Maja Pipetash BLU 201- 1000x500 cp(500)	Produkti: Maja pipetash blu Vëllimi: 201–1000 µL Ngjyra: Blu Tipi: Universal, për pipeta automatike të përputhshme Materiali: Polipropilen (PP), cilësi laboratorike Përdorimi: Transferim dhe dozimin e lëngjeve në laborator Njëpërdorimësh	copë

23	Maja Pipetash te VERDHA 201- 1000(1000)(1000)	Produkti: Maja pipetash të verdha Vëllimi: 201–1000 µL Ngjyra: E verdhë Materiali: Polipropilen (PP), cilësi laboratorike Tipi: Universal, për pipeta automatike të përputhshme Përdorimi: Dozimin dhe transferimin e lëngjeve laboratorike Njëpërdorimëshe	copë
----	---	--	------

Shtojca 7.*(Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor)**(Kjo Shtojcë në rastin e Marrëveshjes Kuadër do të plotësohet nga autoriteti/enti kontraktor vetëm gjatë rihapjes së procesit të mini-konkursit)***FORMULARI I SASISË DHE GRAFIKUT TË LËVRIMIT****Sasia e mallit që kërkohet:****LOTI 1: “BLERJE KITE-REAGENT PËR PAJISJE PRODHUES ABBOT/OSE EKVIVALENT”**

Nr	Emërtimi i artikullit	Specifikime Teknike	Paketimi	Njesia	Sasia
1	ARC CREATININE2 RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Metoda: Kinetic Alkaline Picrate, Te jete e pershtatshme per moster: Serum,plazme dhe urine. Te jete ne formatin reagent cartridge, Kapaciteti: min 400 teste/cartridge, Volumi R1 53.9 ml, Volumi R2 21.4 ml Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Afati minimal i skadencës në momentin e dorëzimit: ≥ 6 muaj	3600	test	600,000
2	ARC ULTRA HDL RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Metoda: Accelerator Selective Detergent, Te jete e pershtatshme per moster: Serum,plazme. Te jete ne formatin reagent cartridge, Kapaciteti: min 360 teste/cartridge, Volumi R1 84 ml, Volumi R2 32 ml Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Afati minimal i skadencës në momentin e dorëzimit: ≥ 6 muaj	1440	test	600,000
3	UREA NITROGEN2 KIT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Metoda :Urease/GLDH, kinetic. Te jete i pershtatshem per moster: serum,plazme ose/dhe urine sipas konfigurimit. Paketimi te jete 4 njesi per kit.Kapaciteti: min 350 teste/cartridge, Volumi R1 53.9 ml, Volumi R2 33.1 ml Afati i	1400	test	600,000

		skadences te jete minimumi 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.			
4	ARC ALT2 (Alanine Aminotransferaz e) RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Metoda NADH. Analiti: Alanine Aminotransferase (ALT/SGPT), Mostrat: Serum dhe plazmë humane, Paketimi: 4 × 990 teste, Kapaciteti total: 3,960 teste/kit. Afati i skadences jo me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	3960	test	600,000
5	ARC AST2 (Aspartate Aminotransferaz e) RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Metoda NADH. Analiti: Alanine Aminotransferase (ALT/SGPT), Mostrat: Serum dhe plazmë humane, Paketimi: 4 × 990 teste, Kapaciteti total: 3,960 teste/kit. Afati i skadences jo me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	3960	test	600,000
6	CC DIRECT BILIRUBIN RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Analiti: Bilirubina direkte (Direct Bilirubin / DBili),Paketimi: 2,000 teste/kit,Metoda: Diazonium salt, Mostra: Serum/plazmë humane, sipas aplikimit të prodhuesit, Skadencia te jete te pakten 6 muaj nga data e dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	2000	test	600,000
7	ARC TTL BILIRUBIN2 RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Analiti: Bilirubinë totale, Metoda: Diazo colorimetric,Paketimi: 8 × 450 teste, Kapaciteti total: 3,600 teste/kit, Reagentët: R1 dhe R2.,Volumi: R1 85.9 mL dhe R2 26.7 mL për një njësi të reagentit. Skadencia minimumi 6 muaj afat të mbetur në momentin e dorëzimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	3600	test	600,000

8	ARC CHOLESTERO L 2 RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Metoda: Enzimatik kolorimetrike, Paketimi: 4 cartridge R1 62.5 ml, sipas konfigurimit të produktit, Skadencia te jete minimumi 6 muaj ne momentin e dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	3200	test	600,000
9	ARC Cholesterol LDL RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Metoda Measured, Liquid Selective Detergent. Analiti: LDL-kolesterol (Low-Density Lipoprotein Cholesterol), Format: Reagent i lëngshëm me dy reagentë (R1 + R2).Paketim te jete minimumi 450 teste. Ruajtja: 2–8°C; të mos ngrihet, Skadencia te jete minimumi 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	450	test	600,000
10	ARC GLUCOSE RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Metoda: Hexokinase/G-6-PDH, Paketimi: 5 cartridge R1 20 ml, sipas konfigurimit të produktit, Skadencia te jete minimumi 4 muaj ne momentin e dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	1500	test	600,000
11	ARC TRIGLICERID E2 RGT	Reagent / kit për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Metoda: Glycerol phosphate oxidase, Paketimi: 4 cartridge R1 90.5 ml, sipas konfigurimit të produktit, Skadencia te jete minimumi 6 muaj ne momentin e dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	1900	test	600,000

12	MULTICHEM S PLUS LEVEL 1	Material kontrolli (QC) për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Material kontrolli i lengshem, i ngrire. Paketim 12x5 ml me volum total 60 ml/kit. Te mund te ruhet e pahapur per 30 muaj ne temperaturen -20 deri ne -80 grade C. Te mund te ruhet e hapur per 7 dite ne temperaturen 2 deri ne 8 grade C. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Duhet te perfshije vlerat referente per testet biokimike (ALT, AST, Kolesterol, HDL, LDL, Trigliceride, Urea, Kreat, Glukoze, Bilirubin total dhe direkte, etj . Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.Të shoqërohet me Value/Assay Sheet përkatës. Skadencia te pakten 6 muaj	5x12ml	kuti	24
13	MULTICHEM S PLUS LEVEL 2	Material kontrolli (QC) për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Material kontrolli i lengshem, i ngrire. Paketim 12x5 ml me volum total 60 ml/kit. Te mund te ruhet e pahapur per 30 muaj ne temperaturen -20 deri ne -80 grade C. Te mund te ruhet e hapur per 7 dite ne temperaturen 2 deri ne 8 grade C. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Duhet te perfshije vlerat referente per testet biokimike (ALT, AST, Kolesterol, HDL, LDL, Trigliceride, Urea, Kreat, Glukoze, Bilirubin total dhe direkte, etj . Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.Të shoqërohet me Value/Assay Sheet përkatës. Skadencia te pakten 6 muaj	5x12ml	kuti	24
14	MULTICHEM S PLUS LEVEL 3	Material kontrolli (QC) për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Material kontrolli i lengshem, i ngrire. Paketim 12x5 ml me volum total 60 ml/kit. Te mund te ruhet e pahapur per 30 muaj ne temperaturen -20 deri ne -80 grade C. Te mund te ruhet e hapur per 7 dite ne temperaturen 2 deri ne 8 grade C. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Duhet te perfshije vlerat referente per testet biokimike (ALT, AST, Kolesterol, HDL, LDL, Trigliceride, Urea, Kreat, Glukoze, Bilirubin total dhe direkte, etj . Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.Të shoqërohet me Value/Assay Sheet përkatës. Skadencia te pakten 6 muaj	5x12ml	kuti	24

15	ARC CONSOL CHEMISTRY CAL	Kalibrator për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Analitet e mbuluara : , ALT, AST, kolesterol, , kreatinin, bilirubinë totale, trigliceride, Urea Nitrogen.i destinuar për kalibrimin e metodave të kimisë klinike për substrakte dhe metabolitë. Kalibratori duhet të mbulojë parametrat përkatës të sistemit, të ketë vlera kalibrimi të përcaktuara sipas lotit dhe të shoqërohet me fletën e vlerave të kalibrimit. Paketimi: 12 × 5 mL, gjithsej 60 mL/kit, produkt IVD, origjinal, i pahapur. Skadenca te jete jo me pak se 6 muaj ne momentin e dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	5x12ml	kuti	42
16	CC MULTICONSTI TUENT CAL	Kalibrator për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale për kalibrimin e analizave , Glucose, Paketimi: 2 x 3 × 5 mL – 3 vialë të nivelit 1 dhe 3 vialë të nivelit 2, Volumi total: 30 mL/kit. Skadenca te jete minimumi 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	6x5ml	kuti	24
17	CC BILIRUBIN CAL	Kalibrator për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale për kalibrimin e analizave , Direct Bilirubin, Paketimi: 2 x 3 × 5 mL – 3 vialë të nivelit 1 dhe 3 vialë të nivelit 2, Volumi total: 30 mL/kit. Skadenca te jete minimumi 3 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	6x5ml	kuti	30
18	RDX LIPID MULTICONST CAL	Kalibrator për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale për kalibrimin e analizave , LDL HDL, Paketimi: 6 × 1 mL, Volumi total: 6 mL/kit. Skadenca te jete minimumi 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	6x1ml	kuti	20

19	ARC SAMPLE CUPS X 1000	Consumable / pjesë mbështetëse për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Tipi: Sample Cup, njëpërdorimëshe, Materiali: Plastikë e përshtatshme për përdorim laboratorik, Paketimi: 1,000 copë/kuti. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	1000	kuti	36
20	DETERGENT A 2*500 ML	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale Paketimi: 2 × 500 mL, Volumi total: 1,000 mL/kit”. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadencia te pakten 6 muaj	2x500ml	kuti	80
21	CC ACID WASH 2*500 ML	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale ”. . Paketimi: 2 × 500 mL, Volumi total: 1,000 mL/kit. Skadencia te jete te mbi 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	2x500ml	kuti	80
22	CC ALKALINE WASH 2*500 ML	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale ”. . Paketimi: 2 × 500 mL, Volumi total: 1,000 mL/kit. Skadencia te jete te mbi 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	2x500ml	kuti	110
23	DETERGENT B 2*400 ML	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale Paketimi: 2 × 400 mL, Volumi total: 800 mL/kit”. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadencia te pakten 6 muaj	2x400ml	kuti	20

24	WATER BATH ADITIVE 2*500	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Abbott ARCHITECT c8000. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale sipas zërit: “WATER BATH ADITIVE 2*500 ML(2)”. Paketimi: 2 × 500 mL, Volumi total: 1 L, Skadencia te jete te pakten 6 muaj ne momentin e dorezimit .Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	2x500ml	kuti	25
25	CD RUBY 4000 DIL SHEATH 20L	Reagent diluent/sheath për analizatorin hematologjik Abbott CELL-DYN Ruby / CELL-DYN 4000, i destinuar për hollimin e mostrave dhe si solucion mbështetës/sheath gjatë procesit të numërimit hematologjik. Produkti duhet të jetë origjinal dhe plotësisht kompatibil me analizatorin CELL-DYN Ruby. Paketimi: 1 × 20 L (cubitainer).Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Skadencia minimumi 4 muaj afat të mbetur në momentin e dorëzimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	20L	kuti	1500
26	CD RUBY 3200 HGB NC LYSE 3.8L	Reagent HGB/NOC Lyse, pa cianid (cyanide-free), për analizatorët hematologjikë Abbott CELL-DYN Ruby / CELL-DYN 3200, i destinuar për lizimin e leukociteve WBC dhe për përcaktimin fotometrik të përqendrimit të hemoglobinës, si dhe për përgatitjen e segmentit për analizën NOC. Skadencia te jete minimumi 6 muaj nga momenti i dorezimit .Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	3.8L	kuti	215
27	CD RUBY WBC LYSE 3800ML	Reagent / diluent për përdorim me Abbott CELL-DYN Ruby. Reagent lizues për eritrocitet (RBC). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Reagent i lëngshëm, ready-to-use. Forma: Reagent i lëngshëm, ready-to-use. Paketimi: 1 × 3.8 L, Enë: Cubitainer, Kapaciteti: 3,800 mL reagent për njësi.Skadencia te jete minimumi 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	3.8L	kuti	1250

28	ENZYMATIC CLEANER 2*50 ML	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Abbott CELL-DYN Ruby. Pastrues enzimatik i lëngshëm, për përdorim laboratorik, Paketimi: 2 × 50 mL, Volumi total: 100 mL/kit. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale sipas zërit: “ENZYMATIC CLEANER 2*50 ML(2)”. Skadenca të jete minimumi 4 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	2x50ml	kuti	45
29	CD 26 PLUS CONTROL	Material kontrolli (QC) për përdorim me Abbott CELL-DYN Ruby. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale .Kontrolli përmban 3 nivele kontrolli – Low, Normal dhe High – dhe përdoret për monitorimin e saktësisë dhe performancës së analizatorit dhe të parametrave të hemogramës. Produkti të jete me bazë gjaku human, i destinuar për kontrollin e cilësisë së analizave hematologjike dhe duhet të jetë plotësisht kompatibil me sistemin CELL-DYN përkatës. Paketimi: 12 x2.5 ml, me 2 flakonë për secilin nga 3 nivelet. Skadenca të jete jo më pak se 1,5 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	12x2.5ml	kuti	72

LOTI 2: “BLERJE KITE-REAGENT PËR PAJISJE PRODHUES ROCHE DIAGNOSTIC/OSE EKVIVALENT”

Nr	Emërtimi i artikullit	Specifikime Teknike	Njesia	Sasia
1	Halogen Lamp Cobas c	Consumable / pjesë mbështetëse për përdorim në pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale .Tip : Halogen Lamp Assembly,Tension : 12 V, Fuqia: 50 W. Te kete te pakten 700 orë kohë pune të vazhdueshme ose 6 muaj përdorim (cilado të ndodhë e para) .	copë	20
2	Cuvettes Cobas c (3)	Consumable / pjesë mbështetëse për përdorim në pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. me 24 segmente me kuveta. Kuvetat duhet të jenë të reja, të papërdorura dhe në paketimin origjinal të prodhuesit, me lot/identifikim të produktit dhe të përdoren sipas kushteve dhe afatit të përdorimit të përcaktuar nga prodhuesi	Kuti x 24 segmente	20

3	PreciControl ClinChem Multi 2,20 x 5 mL Control(20)	Material kontrolli (QC) për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale”. Analitetet te përfshijnë parametra të kimisë klinike si ALT, AST, ALP, amilazë, kolesterol, CK, kreatininë, LDH, lipazë, CRP, etj., Paketimi: 20 × 5 mL, gjithsej 100 mL/kit. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml	1,400
4	PreciControl ClinChem Multi 1,20 x 5 mL Control(20)	Material kontrolli (QC) për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Material kontrolli cilësor shumë parametrik PreciControl ClinChem Multi 1, Level 1, për monitorimin e saktësisë dhe precizionit të metodave kuantitative të kimisë klinike në analizatorët Roche cobas c.. Paketimi: 20 × 5 mL, gjithsej 100 mL/kit.Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter	ml	1,400
5	Detergent 1 NaOH-D Cobas c	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Detergjent bazik me bazë NaOH, Paketimi: 66 mL /123 mL. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml	57,024
6	NaCl Diluent 9% Cobas c	Reagent / diluent për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Përqendrimi: 9%. Paketimi: 50/123 mL. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit	ml	450

		sipas IFU.		
7	Eco-D (Ecotergent) Cobas c	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Funksioni: redukton rritjen bakteriale dhe formimin e flluskave, Paketimi: 12 × 59 mL / 1 x 123 mL, Volumi total: 708 / 123 mL, Shishja: Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml	4,248
8	Cleaner Integra (Pastrues) Cobas c111	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Roche Cobas Integra 400 / 400 Plus. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Volumi: 1,000 mL. Paketimi: 1 shishe × 1,000 mL . Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml	324,000
9	Creatinine Jaffe Integra / Cobas c	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Mostra: Serum, plazmë dhe urinë humane. Paketimi: Kit për 700 / 2500 teste . Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	teste	900,000
10	Ureal Integra / Cobas c	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Mostrat: Serum, plazmë dhe urinë humane , Paketimi: 500 / 600 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	teste	90,000

11	ALT / ALTP Integra / Cobas c	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Analiti: ALT / ALTP (Alanine Aminotransferase). Mostra: Serum dhe plazmë humane, Paketimi: 500 / 800 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	teste	90,000
12	ISE deproteinizer Integra (pastrues)(6)	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Roche Cobas Integra 400 / 400 Plus. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale.Paketimi: 6 × 21 mL, Volumi total: 126 mL. Gjendja: I ri, i pahapur, në paketimin origjinal.Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml	504
13	AST / ASTP Integra / Cobas c	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale Analiti: AST / ASTP (Aspartate Aminotransferase). Mostra: Serum dhe plazmë humane, Reagent diagnostik IVD, Paketimi: 500 / 800 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	teste	900,000
14	Bil-D Integra / Cobas c (Bilirubine)	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Analiti: Bilirubinë direkte (BIL-D), Mostra: Serum/plazmë humane. Kapaciteti: 350 / 1000 teste.Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	teste	900,000

15	Bil-T Integra / Cobas c (Bilirubine)	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Analiti: Bilirubinë totale (BIL-T). Mostra: Serum dhe plazmë humane, Paketimi : 250 / 1050 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	teste	900,000
16	Gluc Integra / Cobas c (Glicemi R)	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Analiti: Glucose (GLUC3). Mostra: Serum, plazmë, urinë dhe CSF. Paketimi: 800 / 3300 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	teste	900,000
17	LDL-C Integra / Cobas c (LDL Kolesterol)	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Analiti: LDL-Cholesterol (LDL-C). Mostra: Serum dhe plazmë humane. Paketimi: 200 / 600 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	teste	900,000
18	Micro-KUV.20x 1000 integra (Kuveta matjeje)(20)	Consumable / pjesë mbështetëse për përdorim me Roche Cobas Integra 400 / 400 Plus. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Kuveta matjeje/reaksioni Micro-KUV për analizatorët Roche COBAS INTEGRA, të destinuara për përdorim në sistemin fotometrik të analizatorit për kryerjen e reaksioneve dhe matjeve biokimike. Kuvetat duhet të jenë plotësisht kompatible me analizatorin COBAS INTEGRA 400/400 Plus, të përshtatshme për përdorim automatik dhe të jenë të prodhuara sipas specifikimeve të prodhuesit. Paketimi: 1000 copë x 20 qese, sipas konfigurimit të furnizimit. Produkt i ri, i papërdorur, në paketim origjinal dhe me identifikim të lotit.	copë	100,000

19	Control Test M Urisys	Material kontrolli (QC) për përdorim me Roche Cobas U 411. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Lloji: Shirita kalibrimi, Paketimi: 50 shirita kalibrimi, Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadencia të jete jo me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit.	copë	150
20	Combur-10- M 100 STR Urisys (Stripe urine me)	Reagent / kit për përdorim me Roche Cobas U 411. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Shirita diagnostikues për analizën e urinës Combur-10 Test M, për përcaktimin cilësor/gjysmë sasior të 10 parametrave urinarë: leukocyte (LEU), nitrite (NIT), proteinë (PRO), glukozë (GLU), ketone (KET), urobilinogjen (UBG), bilirubinë (BIL), gjak/eritrocite/hemoglobinë (ERY/Hb), pH dhe densitet specifik (SG). Shiritat duhet të jenë të përshtatshëm për analizatorin Roche cobas u 41. Paketimi: 100 shirita/teste. Produkt i ri, i pahapur, në paketimin origjinal, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Skadencia të jete jo me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit.	copë	450,000
21	Cfas 12x3ML	Kalibrator universal për përdorim ne pajisjet Cobas Roche, per kalibrimin e parametrave biokimike si: ALT, AST, BILT3, Bild, Chol, Triglicerid, Ureal, Creatinin etj. Paketimi nje kuti me 12 shishe nga 3 mL secili, 36 ml gjithesej, liofilizant. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter.	ml	648
22	Cfas Lipids 3x1ML	Kalibrator lipid për përdorim ne pajisjet Cobas Roche, per kalibrimin e parametrave biokimike HDL_C dhe LDL_C. Paketimi nje kuti me 3 shishe nga 1 mL secili, 3 ml gjithesej, liofilizant. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter.	ml	45.0
23	Activator for cobas c, Integra, c111 9*12 mL	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim ne pajisjet Cobas Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Paketimi: 9 × 12 mL, Volumi total: 108 mL. Gjendja: I ri, i pahapur, në paketimin origjinal. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit	ml	540

		sipas IFU.		
24	cobas Integra NaCl Diluent 9 %	Reagent / diluent për përdorim me Roche Cobas Integra 400 Plus. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Përqendrimi: 9%. Paketimi: 6 × 22 mL. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml	396
25	cobas cup white w.hole CX 1000 cp	Consumable / pjesë mbështetëse për përdorim me Roche Cobas Integra 400 / 400 Plus. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Kuvetat duhet të jenë plotësisht kompatible me analizatorin COBAS INTEGRA 400/400 Plus, të përshtatshme për përdorim automatik dhe të jenë të prodhuara sipas specifikimeve të prodhuesit. Paketimi: 1000 copë. Produkt i ri, i papërdorur, në paketim origjinal dhe me identifikim të lotit.	copë	9,000
26	Acid wash Solution Cobas c	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Paketimi: 2 × 1.8 / 2 Liter, Volumi total: 3600 / 4000 mL. Gjendja: I ri, i pahapur, në paketimin origjinal. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml	194,400
27	Cell Wash Solution I/NaOH-D / Basic WASH Cobas c	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Paketimi: 900 / 980 mL, Volumi total: 900 mL. Gjendja: I ri, i pahapur, në paketimin origjinal. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml	518,400

28	Sample Cleaner 1, cobas c 12*59 mL	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Paketimi: 12 × 59 mL, Volumi total: 708 mL. Gjendja: I ri, i pahapur, në paketimin origjinal. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml	2,832.00
29	SMS Cobas c	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Paketimi: 50 / 123 mL, Volumi total: 50 mL. Gjendja: I ri, i pahapur, në paketimin origjinal. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml	150
30	Sample Cleaner 2 12*68mL	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Paketimi: 12 × 68 mL, Volumi total: 816 mL. Gjendja: I ri, i pahapur, në paketimin origjinal. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml	3,264
31	Cobas sample cup 5000pcs	Kuveta/Material konsume qe perdoren per sasi te vogla serumi dhe per kryerjen e kalibrimeve dhe kontroleve. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël për përdorim ne pajisjet Cobas Roche, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Paketimi: 20 × 250 cope, Volumi total: 5000 cope. Gjendja: I ri, i pahapur, në paketimin origjinal. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit	copë	5,000.00

		sipas IFU.		
32	TRIGL, Integra / Cobas c	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Analiti: Triglicerid (TRIGL), Metoda: Enzimatiqe-colorimetri me GPO, Mostra: Serum dhe plazmë humane, Paketimi : 250 / 1000 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU	teste	900,000
33	HDLc4, cobas c, Integra	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Analiti: HDL Kolesterol (HDLc4), Metoda: Enzimatiqe-colorimetri homogjene, Mostra: Serum dhe plazmë humane, Paketimi : 350 / 700 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU	teste	900,000
34	CHOL, cobas c, Integra	Reagent / kit për përdorim ne pajisjet Cobas C Roche. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Analiti: Kolesterol (CHOL2), Metoda: Enzimatiqe-colorimetri, Mostra: Serum dhe plazmë humane, Paketimi : 400 / 2600 teste. Afati i skadencës së mbetur në momentin e dorëzimit: te kene jo me pak se 1/2 e afatit total te vlefshmerise se mbetur, por ne cdo rast, jo me pak se 6 muaj, pervec rasteve kur afati total i vlefshmerise i deklaruar nga prodhuesi eshte me i shkurter. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU	teste	900,000

LOTI 3: “BLERJE KITE-REAGENT PËR PAJISJE PRODHUES SYSMEX/ OSE EKVIVALENT”

Nr	Emërtimi i artikullit	Specifikime Teknike	Njesia	Sasia
1	Meditape UC-9A 100STR Urisys (Stripe urine)(10)	Reagent / kit për përdorim me Sysmex UC-9A urine chemistry analyzer. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Lloji:	cope shirita	300,000

		Shirita reagentë për analizë urine. Parametra: 9, Sasia: 100 shirita/flakon, Metoda: analizë gjysmë sasiore me lexim fotometrik/reflektance, Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadenca te jete jo me pak se 1 vit nga momenti i dorezimit.		
2	UF- FLUOROCCELL CR 2X29ML(UFR- 800A)(2)	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex UF-Series urine particle analyzer (UF/UFR-800A reagent family). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Përdorimi: Analizë automatike e sedimentit urinar Funksioni: Ngjyrosje fluorescente e leukociteve, qelizave epiteliale, baktereve etj. Paketimi: 2 × 29 mL, Volumi total: 58 mL. Stabiliteti pas vendosjes në analizator: 90 ditë. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadenca te jete jo me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit.	ml	2,100
3	UF- FLUOROCCELL SF 2X29ML(UFF- 800A)(2)	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex UF-Series urine particle analyzer (UF/UFR-800A reagent family). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Përdorimi: Analizë automatike e sedimentit urinar Funksioni: Ngjyrosje fluorescente e elementëve të formuar në urinë, Paketimi: 2 × 29 mL, Volumi total: 58 mL, Skadenca te jete jo me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml	2,100
4	UF- CELLSHEATH 20L	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex UF-Series urine particle analyzer (UF/UFR-800A reagent family). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Model: UCS-900A Përdorimi: Analizatorë Sysmex UF-Series për analizën e sedimentit urinar, Paketimi: 1 × 20 L, Lloji: Reagent/solucion IVD, Funksioni: Sheath fluid për sistemin e analizës së grimcave urinare, Ruajtja: 2–35°C, të mbrohet nga drita direkte. Skadenca te jete jo	cope	350

		me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.		
5	UF-CONTROL 2X30ML(2)	Material kontrolli (QC) për përdorim me Sysmex UF-Series urine particle analyzer (UF/UFR-800A reagent family). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Nivele kontrolli: 2 nivele, Volumi: 30 mL/nivel, Paketimi: 2 × 30 mL, Volumi total: 60 mL, kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadencia të jete jo me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit.	copë	40
6	Lysercell WDF 5L	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex XN-2000 / XN-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Funkcioni: Reagent lizues për kanalin WDF, Te ruhet ne: 2–35°C, Stabiliteti pas hapjes: 90 ditë. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadencia të jete jo me pak se 6 muaj nga momenti i dorezimit.	litra	400
7	Flourocell WNR 82ML(2)	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex XN-2000 / XN-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Paketimi: 2 × 82 mL, Volumi total: 164 mL. Parametrat: WBC, BASO, NRBC ,Te mund te ruhet : 2–35°C, larg dritës direkte. Stabiliteti në analizator pas hapjes: 90 ditë, Skadencia të jete jo me pak se 1 vit nga momenti i dorezimit. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml	6,000
8	Lysercell WNR 5L	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex XN-2000 / XN-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Paketimi: 1 × 5 L, Kanali: WNR, Funkcioni: lizimi i eritrociteve për analizën e WBC/BASO/NRBC, kripëra kuaternare organike të amonit 0.20% dhe surfaktant jo-jonik 0.10% . Të furnizohet me lot dhe afat skadence të	litra	600

		identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadenca te jete jo me pak se 6 muaj ne momentin e dorezimit.		
9	Flourocell WDF 42ML(2)	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex XN-2000 / XN-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale . Reagent fluorescent Fluorocell WDF për analizatorët hematologjikë automatikë Sysmex XN-Series, i destinuar për ngjyrosjen fluorescente të komponentëve leukocitarë pas lizimit me Lysercell WDF, për përcaktimin e diferencimit të leukociteve (WBC differential). Paketimi: 2 × 42 mL, gjithsej 84 mL.Produkt IVD, i ri, i pahapur, në paketimin origjinal të prodhuesit, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Skadenca te jete jo me pak se 6 muaj ne momentin e dorezimit.	ml	4,000
10	XN Check Level 1, 3.0 ML	Material kontrolli (QC) për përdorim me Sysmex XN-2000 / XN-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Material kontrolli hematologjik XN CHECK Level 1, i destinuar për kontrollin e cilësisë së analizatorëve automatikë të hematologjisë Sysmex XN-Series. Kontrolli duhet të mundësojë monitorimin e parametrave hematologjikë, përfshirë RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW, PLT, WBC dhe parametrat e diferencimit leukocitar, si dhe parametrat e retikulociteve sipas konfigurimit të analizatorit. Paketimi: 1 × 3.0 mL. Produkt IVD, i gatshëm për përdorim, i ruajtur në 2–8°C, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Stabiliteti i lotit: 8 javë, Stabiliteti pas hapjes: 7 ditë, në 2–8°C. Skadenca te jete jo me pak se 6 muaj ne momentin e dorezimit.	ml	120
11	XN Check Level 2, 3.0 mL	Material kontrolli (QC) për përdorim me Sysmex XN-2000 / XN-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Material kontrolli hematologjik XN CHECK Level 2, i destinuar për kontrollin e cilësisë së analizatorëve automatikë të hematologjisë Sysmex XN-Series. Level 2 përdoret për monitorimin e vlerave në intervalin normal. Kontrolli mbulon parametrat CBC, diferencimin leukocitar, NRBC, retikulocitet dhe parametrat e tjerë diagnostikues sipas konfigurimit të analizatorit. Paketimi: 1 × 3.0 mL. Produkt IVD, i gatshëm për përdorim, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Skadenca te jete jo me pak se 6 muaj nga data e	ml	120

		dorezimit.		
12	XN Check Level 3, 3.0 mL	Material kontrolli (QC) për përdorim me Sysmex XN-2000 / XN-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Material kontrolli hematologjik XN CHECK Level 3, i destinuar për kontrollin e cilësisë së analizatorëve automatikë të hematologjisë Sysmex XN-Series. Level 3 përfaqëson nivelin me përqendrim të lartë dhe përdoret për monitorimin e performancës së analizatorit në intervalin përkatës të kontrollit. Kontrolli mbulon parametrat CBC, diferencimin leukocitar, NRBC, granulocitet e papjekura, retikulocitet dhe parametrat e trombociteve, sipas konfigurimit të analizatorit. Paketimi: 1 × 3.0 mL. Produkt IVD, i gatshëm për përdorim, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Ruajtja: 2–8°C, para dhe pas hapjes. Stabiliteti i lotit: 8 javë. Stabiliteti pas hapjes: 7 ditë në 2–8°C.	ml	120
13	E-Check (XS) N4X1.5 ML L1	Material kontrolli (QC) për përdorim me Sysmex XS-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Niveli: Level 1 – Low abnormal, Volumi: 1.5 mL, Paketimi 4x1.5ml, Parametrat: WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, NEUT, LYMPH, MONO, EO, BASO, RDW, MPV, P-LCR, PDW, PCT dhe parametra teknikë të DIFF., Ruajtja: 2–8°C, para dhe pas hapjes., Stabiliteti pas hapjes: 14 ditë, Periudha e përdorimit të lotit: deri në 8 javë, Niveli: Level 1 – Low abnormal, Volumi: 1.5 mL Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	ml	120
14	E-Check (XS) N4X1.5 ML L3	Material kontrolli (QC) për përdorim me Sysmex XS-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Niveli: Level 3 – High, Volumi: 1.5 mL/flakon, Paketimi: 4 × 1.5 mL, Volumi total: 6 mL Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadencia të jete jo me pak se 90 dite nga momenti i dorezimit/ose sipas percaktimit te prodhuesit per Lotin.	ml	120
15	E-Check (XS) N4X1.5 ML L2	Material kontrolli (QC) për përdorim me Sysmex XS-Series. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Niveli: Level 2 – Normal, Volumi: 1.5 mL/flakon, Paketimi: 4 × 1.5 mL, Volumi total: 6 mL, Parametrat: RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, RDW, WBC dhe parametrat e diferencimit leukocitar, Material kontrolli hematologjik IVD, Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas	ml	120

		IFU.		
16	Cell Pack 20L Sysmex (Hollues)	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex hematology analyzer (XN-530 / XN-2000 sipas konfigurimit). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Funksioni: Hollimi i mostrës dhe, sipas sistemit, përdorim si sheath fluid/mantle fluid Lloji: Reagent diagnostik IVD, Paketimi: 1 × 20 L, Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	cope	10,000
18	Cell Clean Sysmex (pastrues)	Material pastrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Sysmex hematology analyzer (XN-530 / XN-2000 sipas konfigurimit). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Detergjent/pastrues alkaline për pastrimin e sistemit hidraulik të analizatorëve automatikë Sysmex të hematologjisë. Përdoret për eliminimin e mbetjeve të reagentëve lizues, mbetjeve qelizore dhe proteinave të gjakut nga sistemi fluidik i analizatorit. Përbërësi aktiv: hipoklorit natriumi, me përqendrim të klorit aktiv 5.0%. Produkt IVD, i gatshëm për përdorim, kompatibil me analizatorët, Stabiliteti pas hapjes: 60 ditë, Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	cope(shishe 50 ml)	300
19	Stromatolyser 4DL sysmex XS (Hematologji)	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex hematology analyzer (XN-530 / XN-2000 sipas konfigurimit). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Reagent lizues për eritrocitet për diferencim leukocitar dhe WBC në sistemet XS. Volumi: 5 L, Stabiliteti pas hapjes: 60 ditë, Përbërës aktivë: surfaktant jo-jonik 0.18% dhe kripë amoniumi kuaternar organik 0.08% , Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadencia te jete jo me pak se 6 muaj ne momentin e dorezimit.	litra	3,240
20	Sulfolyser 1.5	Reagent / diluent për përdorim me Sysmex hematology	litra	

	(HGB) =0.5(3)	analyzer (XN-530 / XN-2000 sipas konfigurimit). Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale. Reagent hemoglobinometrik SULFOLYSER 1.5 për përcaktimin e përqendrimit të hemoglobinës (HGB) në analizatorët automatikë të hematologjisë Sysmex. Reagenti përdoret për lizimin e eritrociteve dhe konvertimin e hemoglobinës në një formë të përshtatshme për matje fotometrike. Paketimi: 3 × 0.5 L (500 mL), gjithsej 1.5 L. Produkt IVD, i gatshëm për përdorim, kompatibil me analizatorët Sysmex sipas specifikimit të prodhuesit, me lot dhe datë skadence të identifikueshme në paketim. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU. Skadencia të jete jo me pak se 6 muaj ne momentin e dorezimit.		150
--	---------------	--	--	-----

LOTI 4: “BLERJE KITE/TESTESH DIAGNOSTIKE PËR PËRCAKTIMIN E GJAKUT OKULT (FOB)”

Emërtimi i artikullit	Specifikime Teknike	Njesia	Sasia
Fece Gjaku Okult x25Test(25)	Test diagnostik imunokromatografik për zbulimin cilësor të gjakut okult në feçe (FOB – Fecal Occult Blood), për përdorim in vitro. Testi duhet të jetë i përshtatshëm për zbulimin e hemoglobinës njerëzore në mostra feçesh, me procedurë të thjeshtë dhe rezultat të shpejtë. Paketimi: 25 teste. Produkt IVD, i ri, i pahapur, në paketimin origjinal të prodhuesit, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Analiza: Gjaku okult në feçe (FOB), Metoda: Imunokromatografike, Mostra: Feçe, Analiti: Hemoglobinë njerëzore (hHb), Rezultati: Cilësor – pozitiv/negativ. Skadencia të jete jo me pak se 6 muaj nga data e dorezimit.	copë/teste	1,500,000

LOTI 5: “BLERJE MATERIALE MJEKËSORE PËR PROGRAMIN BAZË”

Nr	Emërtimi i artikullit	Specifikime Teknike	Njesia	Sasia
1	Filter Carboni Quick Change 5 Micron	Material filtrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Analizator laboratorik sipas reagentit të listuar. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale sipas zërit: “Filter Carboni Quick Change 5 Micron”. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	copë	50

2	Filter Quick Sediment Change 5 Micron Melt	Material filtrimi / mirëmbajtjeje për përdorim me Analizator laboratorik sipas reagentit të listuar. Produkti duhet të jetë i përshtatshëm/kompatibël me platformën ekzistuese, me emërtim, paketim dhe karakteristika funksionale sipas zërit: “Filter Quick Sediment Change 5 Micron Melt”. Të furnizohet me lot dhe afat skadence të identifikueshëm; kushtet e ruajtjes dhe përdorimit sipas IFU.	copë	30
3	Natri Chloridi 0.9%	Solucion fiziologjik Natrium Chloride 0.9% (NaCl), solucion ujqor steril me përqendrim 0.9% w/v, për përdorim laboratorik/diagnostik sipas aplikimit të prodhuesit. Të jetë i përshtatshëm për përdorim në sistemet dhe pajisjet laboratorike ku kërkohet solucion fiziologjik. Produkt i ri, i pahapur, në paketimin origjinal, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Paketim 0.5 litra, skadencia të jete të pakten 6 muaj nga momenti i dorezimit	litra	3,000
4	Pambuk 100g	Pambuk hidrofil, 100% pambuk, i butë dhe absorbues, i përshtatshëm për përdorim mjekësor/laboratorik. Pa papastërti dhe pa materiale të huaja. Paketimi: 100 g. Produkt i ri, i paketuar në mënyrë higjienike, me paketim të mbyllur	copë	90,000
5	Pasteur Pipettes 1ml (500)(500)	Pipeta Pasteur njëpërdorimëshe, kapacitet nominal 1 mL, për transferimin dhe dozimin e sasive të vogla të lëngjeve në procedura laboratorike. Të prodhuara nga material plastik laboratorik polietilen , me trup të tejdukshëm dhe majë të përshtatshme për transferim të kontrolluar të lëngjeve.permasa : diametri i jashtëm 8mm (-+1mm), gjeresi 150mm(+10mm) Të jenë të përshtatshme për përdorim laboratorik dhe kompatible me aplikimet përkatëse. Paketimi: 500 copë. Produkt i ri, i paketuar dhe i mbrojtur nga kontaminimi.	copë	100,000

6	Sodium Chloride 0.9%-500ML Sol for Infusion	Solucion Sodium Chloride 0.9% (NaCl), solucion fiziologjik me përqendrim 0.9% w/v, për përdorim laboratorik. Të jetë i pastër, homogjen dhe i përshtatshëm për përdorim në procedurat laboratorike dhe/ose pajisjet analitike sipas kërkesave të prodhuesit. Paketimi dhe volumi sipas kërkesës. Produkt i ri, i pahapur, në paketimin origjinal, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Skadenca të jete të pakten 6 muaj nga momenti i dorezimit	litra	5,000
7	Test Tube 16x100mm Conical (10ml) x2000 cp(2000)	Tuba laboratorikë njëpërdorimësh (Test Tubes), me fund konik, për përdorim në laboratorë klinikë dhe diagnostikë. Dimensionet nominale: 16 × 100 mm, kapacitet nominal 10 mL. Të jenë të prodhuar nga material plastik laboratorik transparent dhe inert, me sipërfaqe të përshtatshme për përdorim me mostra biologjike dhe reagentë laboratorikë. Të jenë të përshtatshëm për centrifugim, sipas specifikimit të prodhuesit. Paketimi: 2,000 copë. Produkt i ri, i papërdorur dhe i paketuar në mënyrë higjienike.	copë	1,000,000
8	Top Slide 18x18MM Diamond(LAMELA)(200)	Lamela laboratorike (cover glass) për mikroskop, formë katrore, me përmasa 18 × 18 mm, e prodhuar nga xham optik transparent me cilësi të lartë, me sipërfaqe të lëmuar dhe të përshtatshme për montimin e preparateve mikroskopike. Të jenë të pastra, pa gërvishje, flluska ose papastërti optike dhe me trashësi uniforme. Paketimi: 200 copë.	copë	90,000
9	Tuba me vakum K3EDTA 3ml per gjak komplet (100)	Tuba vakum njëpërdorimësh për marrjen, transportin dhe ruajtjen e mostrave të gjakut venoz për analiza hematologjike, me antikoagulant K3EDTA. Kapacitet nominal 3 mL, të pajisur me kapak hermetik dhe sistem vakumi për marrje të kontrolluar të mostrës. Të jenë të prodhuar nga material transparent laboratorik, të përshtatshëm për përdorim me analizatorë automatikë hematologjikë. Paketimi: 100 copë	copë	2,000,000
10	Tuba me vakum me xhel 3.5ml per serum(100)	Tuba vakum njëpërdorimësh për marrjen, koagulimin, ndarjen dhe ruajtjen e mostrave të gjakut për analiza biokimike dhe imunologjike. Të përmbajnë xhel ndarës për serum (SST – Serum Separator Tube), me kapacitet nominal 3.5 mL. Tubat duhet të sigurojnë ndarjen e serumit nga elementët qelizorë pas centrifugimit, duke formuar barrierë stabile xheli ndërmjet serumit dhe koagulit. Të jenë sterilë, me kapak hermetik dhe vakum të parakalibruar. Paketimi: 100 copë. Skadenca të jete të pakten 1 vit nga	copë	2,000,000

		momenti i dorezimit		
11	Uje per Injeksion 5mlx10Amp(10)	Ujë për Injektivim (Water for Injections – WFI), solucion steril dhe aprotogen, pa konservantë dhe pa substanca të shtuara, i destinuar për përdorim farmaceutik dhe për përgatitjen/dilucionin e preparateve për injektivim, sipas indikacionit të produktit. Paketimi: 10 ampula × 5 mL. Produkt i sterilizuar, në paketim individual hermetik, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Skadencia të jete jo më pak se 1 vit nga momenti i dorezimit	ampula	10,000
12	Alkol 70% X1L	Solucion alkoolik 70% v/v për përdorim antiseptik dhe dezinfektues, i përshtatshëm për dezinfektimin e sipërfaqeve dhe/ose lëkurës sipas destinacionit të produktit. Produkt i gatshëm për përdorim, me përqendrim 70% v/v, i paketuar në enë të përshtatshme dhe rezistente ndaj alkoolit. Paketimi: 1 × 1 L. Produkt i ri, i pahapur, me lot dhe datë skadence të identifikueshme. Skadencia të jete jo më pak se 1 vit nga momenti i dorezimit	litra	3,600
13	CLEAR Lock Microtubes 1.5ml (4*50)(200)	Mikrotuba laboratorikë CLEAR Lock me kapak të integruar dhe mbyllje të sigurt, kapacitet nominal 1.5 mL, për ruajtjen, përpunimin dhe centrifugimin e mostrave laboratorike. Të jenë të prodhuara nga material plastik laboratorik transparent, me rezistencë të përshtatshme mekanike dhe kimike. Kapaku të sigurojë mbyllje hermetike dhe të parandalojë hapjen aksidentale gjatë centrifugimit. Paketimi: 4 × 50 copë, gjithsej 200 copë.	copë	14,000
14	Age Vacutainer(100)	Produkti: Tub vakutainer për marrje gjaku Lloji: Tub vakum për marrje gjaku venoz Materiali: Plastikë PET ose material laboratorik ekuivalent Kapaciteti: zakonisht 2–10 ml, sipas llojit të analizës Kapaku: Me ngjyrë sipas aditivit të tubit Steriliteti: Steril Përdorimi: Marrje, ruajtje dhe transport i mostrave të gjakut Përdorim: Njëpërdorimësh	copë	60,000
15	Analysy Sysk P.V (Bombul per ujin)	Produkti: Bombulë/recipient për mostra uji Materiali: Plastikë e përshtatshme për analiza laboratorike, p.sh. HDPE/PP Kapaciteti: zakonisht 500 ml ose 1 litër, sipas kërkesës së laboratorit Kapaku: Me mbyllje hermetike, kundër rrjedhjes Përdorimi: Marrje, ruajtje dhe transport i mostrave të ujit për analiza fiziko- kimike/mikrobiologjike Transparenca: Transparente ose gjysmë- transparente Steriliteti: Sterile, nëse përdoret për analiza mikrobiologjike Etiketimi: Hapësirë për identifikimin e mostrës, datën dhe orën e marrjes Njëpërdorimësh: Po, për marrjen e mostrave	kuti	340

		sterile		
16	Gel ECG 1000ml		copë	2000
17	Gota Urine 30ml(200)	Produkti: Kontenitor për mbledhjen e urines, kapaciteti 30 ml; Materiali: Polipropilen (PP) ose material plastik mjekësor i përshtatshëm;	copë	28000
18	Kontenitor Fece 30ml (200)	Produkti: Kontenitor për mbledhjen e mostrave të feçeve, kapaciteti 30 ml; Materiali: Polipropilen (PP) ose material plastik mjekësor i përshtatshëm;	copë	900,000
19	Lama(Xhama Mikroskopi 26x76mm) (50)(50)		copë	3000
20	Leokoplast Pulle Injeksioni (100)	Leukoplast për injeksione / fiksion pas injeksionit Materiali: shirit mjekësor me bazë tekstile ose jo të endur Përdorimi: fiksimi i pambukut/garzës pas injeksioneve dhe procedurave të vogla	copë	70,000
21	Leter EKG EIA(5)	Letër termike, e përshtatshme për regjistrim EKG	rrotull	16,000
22	Maja Pipetash BLU 201-1000x500 cp(500)	Produkti: Maja pipetash blu Vëllimi: 201–1000 µL Ngjyra: Blu Tipi: Universal, për pipeta automatike të përputhshme Materiali: Polipropilen (PP), cilësi laboratorike Përdorimi: Transferim dhe dozimin e lëngjeve në laborator Njëpërdorimëshe	copë	200
23	Maja Pipetash te VERDHA 201-1000(1000)(1000)	Produkti: Maja pipetash të verdha Vëllimi: 201–1000 µL Ngjyra: E verdhë Materiali: Polipropilen (PP), cilësi laboratorike Tipi: Universal, për pipeta automatike të përputhshme Përdorimi: Dozimin dhe transferimin e lëngjeve laboratorike Njëpërdorimëshe	copë	300

Afatet e lëvrimit:

LOTI 1: “BLERJE KITE-REAGENT PËR PAJISJE PRODHUES ABBOT/OSE EKVIVALENT”

Afati i lëvrimit: 36 (tridhjetë e gjashtë) muaj nga nënshkrimi i marrëveshjes kuadër.

LOTI 2: “BLERJE KITE-REAGENT PËR PAJISJE PRODHUES ROCHE DIAGNOSTIC/OSE EKUIVALENT”

Afati i lëvrimnit: 36 (tridhjetë e gjashtë) muaj nga nënshkrimi i marrëveshjes kuadër.

LOTI 3: “BLERJE KITE-REAGENT PËR PAJISJE PRODHUES SYSMEX/ OSE EKUIVALENT”

Afati i lëvrimnit: 36 (tridhjetë e gjashtë) muaj nga nënshkrimi i marrëveshjes kuadër.

LOTI 4: “BLERJE KITE/TESTESH DIAGNOSTIKE PËR PËRCAKTIMIN E GJAKUT OKULT (FOB)”

Afati i lëvrimnit: 36 (tridhjetë e gjashtë) muaj nga nënshkrimi i marrëveshjes kuadër.

LOTI 5: “BLERJE MATERIALE MJEKËSORE PËR PROGRAMIN BAZË”

Afati i lëvrimnit: 36 (tridhjetë e gjashtë) muaj nga nënshkrimi i marrëveshjes kuadër.

Destinacioni: Shoqeria “OSHS” sha, me adrese: Zona Kadastrale nr. 1751, nr. pasurie 55/17,

Rruga Gjokaj, Bashkia Vore, Tirane 1001.

KJO SHTOJCË PËRCAKTON KRITERET PËR TË GJITHA LOTET:

LOTI 1: “BLERJE KITE-REAGENT PËR PAJISJE PRODHUES ABBOT/OSE EKVIVALENT”

LOTI 2: “BLERJE KITE-REAGENT PËR PAJISJE PRODHUES ROCHE DIAGNOSTIC/OSE EKVIVALENT”

LOTI 3: “BLERJE KITE-REAGENT PËR PAJISJE PRODHUES SYSMEX/ OSE EKVIVALENT”

LOTI 4: “BLERJE KITE/TESTESH DIAGNOSTIKE PËR PËRCAKTIMIN E GJAKUT OKULT (FOB)”

LOTI 5: “BLERJE MATERIALE MJEKËSORE PËR PROGRAMIN BAZË”

Shtojca 8.

[Shtojcë për t’u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor]

FORMULAR I I KRITEREVE TË PËRZGJEDHJES/KUALIFIKIMIT

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 vepër 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 ortak, ose që ka fuqi përfaqësuese, vendimmarrëse ose kontrolluese brenda Operatorit Ekonomik, nuk është i dënuar ose nuk ka qenë i dënuar nga një vendim i gjykatës i formës së prerë për çdo vepër penale, të përcaktuar në nenin 76/1 të LPP-së;
- d) nuk është shpallur fajtor për shkelje të rëndë profesionale, për sa kohë që nuk është parashkruar, sipas legjislacionit në fuqi;
- 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.

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 fituar kontrata publike, me vendim të Agjencisë së Prokurimit Publik, gjatë kohës që ky vendim është në fuqi.

j) ka regjistruar pronarët përfitues në regjistrin e pronarëve përfitues, sipas parashikimeve të legjislacionit në fuqi.

k) zbaton detyrimet që rrjedhin nga legjislacioni në fuqi për pagat bazë referuese për kategori profesioni për punonjësit e pajtuar në punë. Ky informacion kërkohet për Operatorët Ekonomikë, i regjistruar në regjistrin tregtar shqiptar.

Këto kritere duhet të përmbushen me paraqitjen e Formularit Përmbledhës të Vetëdeklarimit të operatorit ekonomik në ditën e hapjes së Ofertës, **sipas Shtojcës 9**.

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/Enti Kontraktor 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

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

a. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas Shtojcës 9;

b. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 4;

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

Referuar pikës 1 të shtojcës 8, ofertuesi duhet të deklarojë se përmbush kriteret e përgjithshme të pranimit/kualifikimit. Këto kriteret duhet të plotësohen me dorëzimin e vetëdeklaratës me shkrim të subjektit, në ditën e hapjes së ofertës, sipas Shtojcës 9.

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

2.2.1 Për të provuar se operatorët ekonomikë kanë kapacitetin e nevojshëm ekonomik dhe financiar për të zbatuar kontratën, duhet të paraqesin vërtetim për xhiron vjetore për vitet financiare (2023, 2024, 2025), ku vlera e xhiros për të paktën një nga vitet e periudhës së kërkuar duhet të jetë **jo më e vogël se 40 % e vlerës së fondit limit për secilin prej loteve që konkurohet/shumatores së loteve për të cilat konkurron.**

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

2.3 Kapaciteti teknik:

2.3.1 Operatori ekonomik duhet të paraqesë dëshmi për furnizimet e mëparshme të ngjashme të kryera gjatë 3 (tre) viteve të fundit nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës, në vlerën **jo më pak se 20 % e vlerës së fondit limit për secilin prej loteve që konkurohet/shumatores së loteve për të cilat konkurron.** Këto furnizime të mëparshme, të ngjashme, duhet të vërtetohen me dokumentacionin si më poshtë:

- a) Kur furnizimet e ngjashme janë realizuar me ente publike, operatori ekonomik duhet të paraqesë vërtetime të lëshuara nga një ent publik për përmbushjen me sukses të kontratës, ku të shënohen vlera, afati i përfundimit të kontratës ose fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore, ku shënohen datat, shumat dhe sasitë e mallrave të furnizuara.
- b) Kur furnizimet e ngjashme janë realizuar me subjekte private, operatori ekonomik duhet të paraqesë fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore, ku shënohen datat, shumat dhe sasitë e mallrave të furnizuara.

2.3.2 Operatori ekonomik duhet të paraqesë **Autorizim për tregtim të pajisjeve mjekësore**, të lëshuar nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, sipas Ligjit Nr. 89/2014 “Për pajisjet mjekësore” i ndryshuar.

2.3.3 Operatori ekonomik duhet të paraqesë **certifikate konformiteti CE** (ose deklarata konformiteti DC), ose **certifikimin FDA** për të gjithë artikujt e ofruar, sipas kategorizimit të tyre.

2.3.4 Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë certifikimin **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose **ekuivalent** ne përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma

nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata duhet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

2.3.5 Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklaratë për certifikimin ISO 13485:2016 "Sistemi i Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore" ose ekuivalent, të prodhuesit, 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 duhet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

Shënim: Ky kriter konsiderohet i përmbushur me paraqitjen e deklaratës. Përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afateve të ankimit, autoriteti kontraktor i kërkon ofertuesit të kualifikuar i pari, të dorëzojë certifikatën sipas deklarimit të bërë,

2.3.6 Operatori ekonomik pjesëmarrës, duhet të paraqesë **një deklaratë**, me anë të së cilës merr përsipër të kryejë shërbimin e transportit me objekt prokurimi në adresën e përcaktuar nga autoriteti kontraktor përfitues konform specifikimeve teknike.

2.3.7 Operatori ekonomik duhet të paraqesë **një deklaratë**, ku të deklarojë se afati i skadencës së mallrave objekt prokurimi, do të jetë sipas kushteve të përcaktuara në specifikimet teknike, në shtojcën 6 "Formulari i specifikimeve teknike".

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente me të dhëna të rreme ose të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

Shtojca 9.

(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

Pjesa II: Shkaqet e përjashtimit

A: DEKLARATA PËR PËRMBUSHJEN E KRITEREVE TË PËRGJITHSHME TË KUALIFIKIMIT

Deklarata
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. <i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____
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. <i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____

Personi / personat në cilësinë e anëtarit të organit administrativ, drejtorit ose mbikëqyrësit, si aksionar ose si ortak, ka ose kompetenca përfaqësuese, vendimmarrëse ose kontrolluese brenda operatorit ekonomik, si më poshtë: etj. 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 të 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. <i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____
Operatori ekonomik nuk është shpallur fajtor për shkelje të rëndë profesionale, për sa kohë që nuk është parashkruar, sipas legjislacionit në fuqi. <i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____
Operatori ekonomik nuk është në proces falimentimi (statusi aktiv). <i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____
Operatori ekonomik ka paguar të gjitha detyrimet e energjisë elektrike, për të gjitha adresat e ushtrimit të aktivitetit, sipas legjislacionit përkatës në fuqi. Ky informacion kërkohet për operatorët ekonomikë, të cilët operojnë në territorin e Republikës së Shqipërisë. <i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____
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. <i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____
Operatori Ekonomik nuk ka shfaqur mangësi të rëndësishme apo të vazhdueshme në përmbushjen e një kriteri thelbësor të një kontrate të mëparshme me një autoritet ose ent kontraktor apo një kontrate koncesionare që ka çuar në përfundimin e kësaj kontrate. <i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____
Operatori ekonomik ka regjistruar pronarët përfitues në regjistrin e pronarëve përfitues, sipas parashikimeve të legjislacionit në fuqi. <i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____

Operatori ekonomik i regjistruar në regjistrin tregtar shqiptar zbaton detyrimet që rrjedhin nga legjislacioni në fuqi për pagat bazë referuese për kategori profesioni për punonjësit e pajtuar në punë. <i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____
Operatori ekonomik nuk është në listën e operatorëve ekonomikë të ndaluar për të fituar kontrata publike në përputhje me nenin 78 të LPP-së. 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 fituar kontrata publike, me vendim të Agjencisë së Prokurimit Publik, gjatë kohës që ky vendim është në fuqi. <i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____
Operatori ekonomik ushtron aktivitetin e tij në zbatimin e kërkesave ligjore në fuqi. <i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____

B: DEKLARATA

Për Dorëzimin e Ofertave të Pavarura

Në cilësinë e përfaqësuesit të operatorit ekonomik, Deklaroj Se: Jam në dijeni të pasojave që vinë ndaj meje lidhur me këtë Deklaratë, në respektim të ligjit nr. 9121/2003, “Për mbrojtjen e konkurrencës” dhe ligjit nr. 162/2020, “Për prokurimin publik”, të ndryshuar. Kam përgatitur ofertën në mënyrë të pavarur, pa bërë marrëveshje apo pa rënë dakord me asnjë konkurrent tjetër⁶. Në veçanti, pa kufizuar si më lart, nuk kam pasur kontratë apo marrëveshje me ndonjë konkurrent me qëllim cënimin e konkurrencën, në lidhje me: a) çmimet; b) metodat, faktorët ose formulat e përdorura për llogaritjen e çmimit; c) qëllimin apo vendimin për të paraqitur apo jo një ofertë; ose, d) paraqitjen e një oferte që nuk i plotëson specifikimet e kërkesës për ofertë. Nuk kam pasur marrëveshje apo kontrata me ndonjë konkurrent, me qëllim cënimin e konkurrencës, në lidhje me cilësinë, sasinë, specifikimet apo dërgesa të veçanta të produkteve apo shërbimeve të cilat lidhen me prokurimin në fjalë. Kushtet e ofertës nuk u janë bërë të njohura dhe as nuk do t’u bëhen të njohura, me qëllim cënimin e konkurrencës, në çdo mënyrë qoftë, konkurrentëve të tjerë, para datës dhe kohës së hapjes zyrtare të ofertave, shpalljes fitues dhe lidhjes së kontratës, vetëm nëse kërkohet me ligj.
--

C: DEKLARATA

⁶ Për qëllim të kësaj deklarate dhe ofertës së paraqitur, fjala “konkurrentë” nënkupton çdo operator tjetër ekonomik, të ndryshëm nga Ofertuesi, të paraqitur ose jo si bashkim operatorësh ekonomik, që: a) paraqesin një ofertë në përgjigje të Njoftimit të Kontratës dhe/ose të Ftesës për Ofertë, të bërë nga Autoriteti Kontraktor; b) është një ofertues i mundshëm, i cili bazuar në kualifikimin, aftësitë ose përvojat e tij, mundet të dorëzojë një ofertë në përgjigje, të Njoftimit të Kontratës dhe/ose të Ftesës për Ofertë.

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 Kontrollit të Pasurive, si dhe Ligjin Nr. 162/2020, datë 23.12.2020 "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.

D: DEKLARATA

Për zbatimin e dispozitave ligjore në marrëdhëniet e punës

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

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
Në cilësinë e operatorit ekonomik, deklaroj nën përgjegjësinë time të plotë se:	<u>Punonjës</u>
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.	Po [] Jo [] Nëse, po, numri i punonjësve: Profili i punonjësve

	<u>Makineri e mjete</u> Po [] Jo [] Nëse po, të listohen me të dhënat konkrete:
Emri, Mbiemri _____ Firma _____ Vula _____ Data e dorëzimit të deklaratës _____	

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.
- Çdo vetdeklarim i pavërtetë/pasaktë nga ana e operatorëve ekonomikë jo vetëm që përbën shkak për skualifikimin nga procedura konkrete, por përbën shkak edhe për përjashtimin e tyre nga e drejta për të fituar kontrata publike deri në 3 vjet, sipas parashikimeve të ligjit për prokurimin publik.
- Operatorët ekonomikë që ofertojnë në procedurat e prokurimit të vetdeklarojnë në çdo rast informacionin e saktë që i korrespondon gjendjes së tyre faktike.

Në çdo rast, autoriteti/enti kontraktor ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme për vërtetësinë e informacionit të deklaruar nga operatori ekonomik për sa më sipër.

- Në procedurat e prokurimit me një fazë, përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afateve të ankimit, autoriteti/enti kontraktor i kërkon ofertuesit të kualifikuar i pari që të dorëzojë dokumentet provuese për vetëdeklarimet në formularin përmbledhës të vetëdeklarimit, si dhe dokumentet e paraqitura si pjesë e ofertës në rrugë elektronike.
- Në procedurat e prokurimit me faza, ky dokumentacion i kërkohet të gjithë kandidatëve të kualifikuar në fazën e parë, përpara nisjes së afateve të ankimit.
- Ofertuesi i kualifikuar i pari, përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afateve të ankimit, për dokumentat e ofertës të ngarkuara në Sistemin e Prokurimit

Elektronik duhet të dorëzojë dokumentat provuese, të cilat duhet të jenë në origjinal ose në kopje të njehsuara.

- **Ndërsa, dokumentet provuese, që do të paraqiten për të provuar vetëdeklarimet e bëra, duhet të paraqiten në origjinal ose të njësuar me origjinalin dhe të provojnë gjendjen faktike të ofertuesit në kohën e ofertimit të tij.**

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.

Shtojca 10.

Formulari i Njoftimit të Skualifikimit⁷

[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”, të ndryshuar.

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 mbeten të interesuar për iniciativat tona të prokurimit.

Me respekt,

Titullari i Autoritetit/Entit Kontraktor

⁷Ky njoftim do të përdoret në rastin e procedurave të prokurimit të zhvilluara në rrugë shkresore

Shtojca 11.

[Shtojcë për tu plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor]

**FORMULARI I NJOFTIMIT TË FITUESIT, PAS PUBLIKIMIT TË TË CILIT FILLOJNË
AFATET E ANKIMIMIT**

[Data]

Drejtuar:

Operatorit Ekonomik (OE) ☐ ose

[Emri, Nipti dhe adresa e Operatorit Ekonomik]

Bashkimit të Operatorëve Ekonomikë (BOE) ☐

[Emrat, Nipt-et, % përkatëse dhe adresat e anëtarëve të BOE]

- OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ **JO** ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

-OE/BOE me Subjekt Mbështetës:

PO ☐ **JO** ☐

Nëse po, të jepen dhënat: _____

[Emrat, Nipt-et, përkatëse dhe adresat]

Tipi i Kontratës: _____

Lloji i Procedurës së prokurimit: _____

Numri i Procedurës /referenca e Lotit: Përshkrimi i shkurtër i kontratës: [Objekti, sasi dhe kohëzgjatja e kontratës]

Data e Publikimit të Njoftimit të Kontratës në SPE: _____

Data e Publikimit të Njoftimit të Kontratës në Buletinin e Njoftimeve Publike [Data]
[Numri] _____

KRITERET E PËRZGJEDHJES SË FITUESIT:

- oferta ekonomisht më e favorshme bazuar në kosto ☐
- oferta ekonomisht më e favorshme bazuar në çmim ☐

Me anë të këtij Formulari ju informojmë se, në këtë procedurë/lot 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)

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐

JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

2. _____

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

Vlera

(e shprehur në shifra dhe fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐

JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

Etj. _____

Nga pjesëmarrësit janë skualifikuar, Ofertuesit e mëposhtëm:

1. _____

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

arsyet e mëposhtme

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐

JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

2. _____

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

arsyet e mëposhtme

* * *

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

* * *

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 ofertues i sukseshëm.

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

Shtojca 11.

[Shtojcë për tu plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor]

FORMULARI I NJOFTIMIT TË FITUESIT, NË PËRFUNDIM TË AFATEVE TË ANKIMIT

[Data]

Drejtuar:

Operatorit Ekonomik (OE) ☐ ose

[Emri, Nipti dhe adresa e Operatorit Ekonomik]

Bashkimit të Operatorëve Ekonomikë (BOE) ☐

[Emrat, Nipt-et, % përkatëse dhe adresat e anëtarëve të BOE]

- OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ **JO** ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

-OE/BOE me Subjekt Mbështetës:

PO ☐ **JO** ☐

Nëse po, të jepen dhënat: _____

[Emrat, Nipt-et, përkatëse dhe adresat]

Tipi i Kontratës: _____

Lloji i Procedurës së prokurimit: _____

Numri i Procedurës / Referenca e Lotit: Përshkrimi i shkurtër i kontratës: [Objekti, sasi dhe kohëzgjatja e kontratës]

Data e Publikimit në SPE, të Njoftimit të Fituesit nga i cili nisin afatet e ankimit/Njoftimit të anulimit nga i cili nisin afatet e ankimit: _____

⁸Data e Publikimit në Buletin e Njoftimeve Publike, të Njoftimit të Fituesit nga i cili nisin afatet e ankimit/Njoftimit të Anulimit nga i cili nisin afatet e ankimit

[Data] [Numri] _____

KRITERET E PËRZGJEDHJES SË FITUESIT:

⁸ Në rastin e procedurave të prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, plotësohet vetëm data e publikimit të këtyre njoftimeve në BNJP

-oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në kosto ☐

-oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në çmim ☐

Me anë të këtij Formulari, ju informojmë se, në këtë procedurë/lot kanë marrë pjesë Ofertuesit e mëposhtëm me vlerat përkatëse të ofruara:

1. _____
Emri i plotë i shoqërisë Numri i NIPT-it Vlera (e shprehur në shifra dhe fjalë)
OE/BOE me nënkontraktor
PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____
(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

2. _____
Emri i plotë i shoqërisë Numri i NIPT-it Vlera (e shprehur në shifra dhe fjalë)
OE/BOE me nënkontraktor
PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____
(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

Etj. _____

Janë skualifikuar Ofertuesit e mëposhtëm:

1. _____
Emri i plotë i shoqërisë Numri i NIPT-it arsyt
OE/BOE me nënkontraktor
PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____
(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

2. _____
Emri i plotë i shoqërisë Numri i NIPT-it arsyt
OE/BOE me nënkontraktor
PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____
(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

* * *

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 fituese.

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.

Nëse nuk dorëzoni sigurimin e kontratës brenda afatit përfundimtar të parashikuar në dokumentet e tenderit, apo tërhiqeni nga nënshkrimi i kontratës, do t'ju konfiskohet siguri 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”, të ndryshuar.

Ankesa pas Njoftimit të Fituesit, nga i cili nisin afatet e ankimit /Njoftimit të Anulimit, nga i cili nisin afatet e ankimit

PO ☐ JO ☐

Nëse Po (Nr. __ Datë __ i vendimit përfundimtar për shqyrtimin e ankesës, të dhënë nga Komisioni i Prokurimit Publik)

[Titullari 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 PUBLIKIMIT TË TË CILIT FILLOJNË AFATET E
ANKIMIMIT**

[Data]

Drejtuar:

Operatorit Ekonomik (OE) ☐ ose

[Emri, Nipti dhe adresa e Operatorit Ekonomik]

Bashkimit të Operatorëve Ekonomikë (BOE) ☐

[Emrat, Nipt-et, % përkatëse dhe adresat e anëtarëve të BOE]

- OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ **JO** ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

-OE/BOE me Subjekt Mbështetës:

PO ☐ **JO** ☐

Nëse po, të jepen dhënat: _____

[Emrat, Nipt-et, përkatëse dhe adresat]

* * *

Tipi i Kontratës: _____

Lloji i Procedurës së prokurimit: _____

Numri i Procedurës / referenca e Lotit:

Përshkrimi i shkurtër i kontratës: *[Objekti, sasitë dhe kohëzgjatja e kontratës]*

Data e Publikimit të Njoftimit të Kontratës në SPE: _____

Data e Publikimit të Njoftimit të Kontratës në Buletinin e 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 Formulari 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 _____
(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

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

Vlera e ofruar/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave _____
e shprehur në shifra dhe në fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

Etj. _____

Nga pjesëmarrësit janë skualifikuar, Ofertuesit e mëposhtëm:

1. _____
Emri i plotë i shoqërisë _____ Numri i NIPT-it _____ arsyet _____

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

2. _____
Emri i plotë i shoqërisë _____ Numri i NIPT-it _____ arsyet _____

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

* * *

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

1. _____

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

Vlera/Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

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

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

Totali i pikëve të marra _____

Etj. _____

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

Shtojca 14.

[Shtojcë për tu plotësuar nga Autoriteti/enti Kontraktor në rastin e Marrëveshjes Kuadër]

FORMULARI I NJOFTIMIT TË OPERATORËVE EKONOMIKË TË SUKSESSHËM NË MARRËVESHJEN KUADËR, NË PËRFUNDIM TË AFATEVE TË ANKIMIT

[Data]

Drejtuar:

Operatorit Ekonomik (OE) ☐ ose

[Emri, Nipti dhe adresa e Operatorit Ekonomik]

Bashkimit të Operatorëve Ekonomikë (BOE) ☐

[Emrat, Nipt-et, % përkatëse dhe adresat e anëtarëve të BOE]

- OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ **JO** ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

-OE/BOE me Subjekt Mbështetës:

PO ☐ **JO** ☐

Nëse po, të jepen dhënat: _____

[Emrat, Nipt-et, përkatëse dhe adresat]

Tipi i Kontratës: _____

Lloji i Procedurës së prokurimit: _____

Numri i Procedurës / Referenca e Lotit: Përshkrimi i shkurtër i kontratës: [Objekti, sasi dhe kohëzgjatja e kontratës]

Data e Publikimit në SPE të Njoftimit të Fituesit nga i cili nisin afatet e ankimit/Njoftimit të anulimit nga i cili nisin afatet e ankimit (_____)

⁹Data e Publikimit në Buletin e Njoftimeve Publike të Njoftimit të Fituesit nga i cili nisin afatet e ankimit /Njoftimit të Anulimit nga i cili nisin afatet e ankimit, [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

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____
(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

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

Vlera/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____
(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

Etj. _____

Janë skualifikuar Ofertuesit e mëposhtëm:

1. _____
Emri i plotë i shoqërisë _____ Numri i NIPT-it _____ arsyet _____

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

⁹ Në rastin e procedurave të prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, plotësohet vetëm data e publikimit të këtyre njoftimeve në BNJP

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

2. _____
Emri i plotë i shoqërisë _____ Numri i NIPT-it _____ arsyt _____

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

* * *

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 _____

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

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 _____

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO ☐ JO ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

Totali i pikëve të marra _____

Etj. _____

Si pasojë, nga ju kërkohet të paraqiteni tek [emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor] brenda _____ ditëve nga data e marrjes të këtij njoftimi për të lidhur marrëveshjen.

Ankesa pas Njoftimit të Fituesit, nga i cili nisin afatet e ankimit /Njoftimit të Anulimit, nga i cili nisin afatet e ankimit

PO ☐ JO ☐

Nëse Po (Nr.____ Datë____ i vendimit përfundimtar për shqyrtimin e ankesës, të dhënë nga Komisioni i Prokurimit Publik)

[Titullari i Autoritetit /Entit Kontraktor]

Shtojca 15.

(Shtojcë për tu plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor)

FORMULARI I NJOFTIMIT TË ANULIMIT TË PROCEDURËS SË PROKURIMIT, PAS PUBLIKIMIT TË TË CILIT FILLOJNË AFATET E ANKIMIMIT

1. Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor

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

2. Lloji i procedurës: _____

3. Numri i Referencës së procedurës/lotit: _____

4. Objekti i Kontratës _____

5. Fondi Limit _____

6. Arsytet e Anulimit:

- ☐ në procedurat me faza nuk është dorëzuar asnjë kërkesë e përshtatshme;
☐ në procedurat me një fazë nuk është dorëzuar asnjë ofertë e përshtatshme;
☐ konstaton se dokumentet e tenderit përmbajnë gabime ose mangësi të rëndësishme;
☐ për shkak të rrethanave të paparashikueshme dhe objektive, nevojat ose aftësia paguese e autoritetit ose entit kontraktor kanë ndryshuar;
☐ kur Komisioni i Prokurimit Publik vendos anulimin sipas parashikimeve në LPP;
☐ kur titullari i autoritetit kontraktor vendos anulimin sipas parashikimeve në nenin 19/4 të LPP.

7. Informacion shtesë

Me publikimin e këtij formulari, nisin afatet e ankimit sipas parashikimeve të nenit 110 të Ligjit 162/2020 “Per prokurimin publik”, të ndryshuar.

Seksioni III Termat dhe Kushtet e Kontratës (TKK)

Ky Seksion përmban :

Shtojca 16: Kushtet e Përgjithshme të Kontratës

Shtojca 17: Kushtet e Veçanta të Kontratës

Shtojca 18: Formulari i Sigurimit të Kontratës

Shtojca 19: DraftMarrëveshja kuadër ku përcaktohen të gjitha kushtet

Shtojca 20: DraftMarrëveshja kuadër ku nuk përcaktohen të gjitha kushtet

Shtojca 16.

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 "Ndërrprerje 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 Pranimi" do të thotë testet (nëse janë të aplikueshme) të cilat janë specifikuar në Kontratë dhe që kryhen në përputhje me Specifikimet për qëllimin e pranimi 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..

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 Ndalura" 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 njëjës përfshijnë edhe shumësin dhe fjalët që tregojnë shumësin përfshijnë edhe njëjës;

(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 kërkojnë 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 kërkojnë 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 kërkojnë 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, penalteteve 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 Ndaluara, 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 Ndaluara

2.1 Furnizuesi nuk do të autorizojë ose lejojë asnjë nga punonjësit ose përfaqësuesit e tij, të angazhohen në Praktikave të Ndaluara 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 specifikuara 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 Objektin 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 vonesave 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”.
- 8.5** Në procedurat e prokurimit që kanë objekt “karburantin”, gjatë kohës së zbatimit të kontratës për furnizimin me karburant, gasoil, benzol dhe karburant për ngrohje, vlera absolute e normës së fitimit nuk do të ndryshojë gjatë ekzekutimit të kontratës, në rast të luhatjes së çmimeve. Nëse çmimi gjatë kohës së zbatimit të kontratës për furnizimin me karburant, gasoil, benzol dhe karburant për ngrohje ndryshon në raport me çmimin e kontratës, atëherë autoritetet/entet kontraktore duhet të bëjnë likuidimin e mallit sipas faturave periodike të shitjes, të lëshuara sipas legjislacionit tatimor në fuqi në lidhje me momentin e lëshimit të faturës, mbështetur në çmimin e bursës në ditën para lëshimit të faturës, të publikuar nga APP pas dërgimit të këtij çmimi për publikim nga Drejtoria e Përgjithshme e Doganave, levruar sipas kushtit CIF-

Shqipëri dhe të konvertuar sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë të ditës para lëshimit të faturës.

Autoriteti kontraktor, para pagimit të faturës së mallit duhet të kontrollojë përqindjen e pranuar të rritjes apo të uljes të çmimit të bursës, të publikuar nga APP pas dërgimit të këtij çmimi për publikim, nga Drejtoria e Përgjithshme e Doganave lëvruar sipas kushtit CIF-Shqipëri, në momentin e shitjes së mallit, objekt kontrate, autoriteteve kontraktore, si dhe cilësinë e mallit të lëvruar, nëse është e njëjtë me atë të cilën është shpallur fitues kontraktori.

Neni 9 Tatimet, Taksat dhe Detyrimet e tjera

- .1** Për Mallrat e prodhuara jashtë vendit të Blerësit, Furnizuesi do të jetë plotësisht përgjegjës për të gjitha tatimet dhe taksat, taksat e pullës, tarifat 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.

-
- 12.2** 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.
- 12.3** 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 specifikuara 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 specifikuara 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 likuajuara

- 17.1** Dëmet e likuajuara 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 përlogaritjen 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

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 17.**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.**Monedha do të jetë: *[specifikoni monedhën]***2.2 Sigurimi i Kontratës do t'i lëshohet ose kthehet, menjëherë Furnizuesit sipas formularit të mëposhtëm****2.3 Nëse parashikohet një ulje periodike e sigurimit të Kontratës, ajo kryhet si më poshtë:****2.4 _____
Nëse nuk plotësohet, sigurimi mbetet i pandryshuar.****Neni 3 Inspektimi dhe Testet****3.1 Inspektimet dhe testet do të jenë:
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 Grafikun 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: _____ me tvsh.

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 specifikuara.

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 18.

[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 19.**Draft i Marrëveshjes Kuadër (Ku përcaktohen të gjitha kushtet)****MALLRA**

[Përdorimi i kësaj draft 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 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 mallra 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 20

Draft Marrëveshja Kuadër (Ku nuk përcaktohen të gjitha kushtet)

MALLRA

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 mallra.

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 përmallra 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 mallra 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 21: Formulari i Ankesës pranë Autoritetit/Entit kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik

Shtojca 22: Formulari i paraqitjes së argumentave nga operatorët ekonomikë të interesuar pranë Autoritetit/Entit kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik

Shtojca 23: Njoftimi i Kontratës së nënshkruar

Shtojca 24: Njoftimi i kontratës së nënshkruar që publikohet në Buletinin e Njoftimeve Publike

Shtojca 25: Formulari i Anulimit të Procedurës së Prokurimit, në përfundim të afateve të ankimimit

Shtojca 21.

**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

☐

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 përlogaritur e prokurimit

(Vlera e përlogaritur 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 të Njoftimit të 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 kërkon)

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, në Sistemin e Ankesave Elektronike.

Shënim: Ankimuesi duhet ta dërgojë njëkohësisht ankesën në autoritetin/ entin kontraktor dhe Komisionin e Prokurimit publik, në Sistemin e Ankesave Elektronike.

Nr. i faksit:

E-mail:

Nënshkrimi dhe vula e Ankuesit

Administratori/ Përfaqësuesi i autorizuar

Shtojca 22.

**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

☐

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 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, në Sistemin e Ankesave Elektronike.

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 23.*(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	_____

1.2 Lloji i Autoritetit/Entit Kontraktor:

Institucion qendror

☐

Institucion i pavarur

☐

Njësia e Qeverisjes Vendore

☐

Të tjera

☐**1.3 Procedura e prokurimit për lidhjen e kësaj kontrate është zhvilluar nga:**

Autoritet/ent kontraktor që prokuron për nevoja të veta

☐

Organ Qendror blerës

☐

Ofruesi Shërbimit

Publik ☐ Privat ☐

I deleguar

☐

Të tjera

☐**Seksioni 2. Objekti i Kontratës**

2.1 Numri i referencës së procedurës / Lotit

2.2 Lloji i "Kontratave Publike për furnizim"

Blerje	Qira	Blerje me këste	Një kombinim i tyre
☐	☐	☐	☐

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 ekonomike më e favorshme bazuar në kosto ☐

Sipas rëndësisë: Çmimi ☐ pikët ☐

etj. ☐ pikë

ose

B) oferta ekonomike 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 nënkontrakte):

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 24.

[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. Data e Publikimit në SPE të Njoftimit të Fituesit në përfundim të afateve të ankimit _____:

¹⁰Data e Publikimit në Buletinin e Njoftimeve Publike të Njoftimit të Fituesit në përfundim të afateve të ankimit [Data] (Numri)

7. Vlera totale përfundimtare e kontratës (përfshirë Lotet, opsionet dhe nënkontraktimin):

Vlera _____ Monedha _____
 (me TVSH)

8. Emri dhe adresa e Kontraktorit

Emri _____
 Adresa _____
 Numri i NIPT-it _____

OE/BOE me nënkontraktor

¹⁰ Në rastin e procedurave të prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, plotësohet vetëm data e publikimit të këtij njoftimi në BNJP

PO ☐ **JO** ☐

Nëse po, të jepen dhënat _____

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

Vlera e nënkontraktimit _____ me TVSH Monedha _____

8. Data e nënshkrimit të kontratës

Shtojca 25.*(Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor)***FORMULARI I ANULIMIT TË PROCEDURËS SË PROKURIMIT, NË PËRFUNDIM TË AFATEVE TË ANKIMIT****1. Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor**

Emri _____

Adresa _____

Tel/Faks _____

E-mail _____

Ueb-faqe _____

2. Lloji i procedurës: Hapur**3. Numri i Referencës së procedurës/lotit:****4. Objekti i Kontratës** _____**5. Fondi Limit** _____**6. Arsytet e Anulimit:**

- ☐ në procedurat me faza nuk është dorëzuar asnjë kërkesë e përshtatshme;
- ☐ në procedurat me një fazë nuk është dorëzuar asnjë ofertë e përshtatshme;
- ☐ konstaton se dokumentet e tenderit përmbajnë gabime ose mangësi të rëndësishme;
- ☐ për shkak të rrethanave të paparashikueshme dhe objektive, nevojat ose aftësia paguese e autoritetit ose entit kontraktor kanë ndryshuar;
- ☐ kur Komisioni i Prokurimit Publik vendos anulimin sipas parashikimeve në LPP;
- ☐ kur titullari i autoritetit kontraktor vendos anulimin sipas parashikimeve në nenin 19/4 të LPP.

7. Data e publikimit në SPE të Njoftimit të anulimit nga i cili nisin afatet e ankimit: _____

¹¹Data e Publikimit në Buletin e Njoftimeve Publike të Njoftimit të Anulimit nga i cili nisin afatet e ankimit [Nr] [datë]

8. Ankesa pas Njoftimit të Anulimit, nga i cili nisin afatet e ankimit

PO ☐ JO ☐

¹¹ Në rastin e procedurave të prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, plotësohet vetëm data e publikimit të këtij njoftimi në BNJP

Nëse Po (Nr.____ Datë____ i vendimit përfundimtar për shqyrtimin e ankesës, të dhënë nga Komisioni i Prokurimit Publik)

Në përfundim të afatit për paraqitjen e ankesave _____/shqyrtimit të ankesave dhe vendimit të marrë lidhur me to, procedura e prokurimit me objekt “_____”, anulohet.

Data e dorëzimit të këtij njoftimi

Titullari i Autoritetit/Entit Kontraktor