

# 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 ekonomikë)*

SAER MEDICAL

Emri i plotë i ankimuesit (ju lutem shtypeni)

K31610086D

NUIS/NIPT

Rruga Themistokli Gërmenji, Pallati ne Krahe Te RTSH, Kati 1

Adresa

Tiranë

Albania

1027

Qyteti

Shteti

Kodi Postar/Posta

0672078288

Numri i telefonit (përfshirë kodin e zonës)

042229850

Numri i faksit (përfshirë kodin e zonës)

info@saermedical.com

E-mail

Ridi Cipo Ridi Cipo

Emri dhe titulli i zyrtarit të autorizuar për lëshimin e ankesës (ju lutemi shkruani)

2023/04/07

Nënshkrimi i zyrtarit të autorizuar

Data (viti/muaji/dita)

+355672024431

Numri i telefonit (përfshirë kodin e zonës)

042229850

Numri i faksit (përfshirë kodin e zonës)

## Seksioni II: Informacion mbi procedurën

Numri i referencës së procedurës/Lotit

*Plotësoni numrin e referencës së kontratës në njoftimin e kontratës ose në dokumentin e tenderit.*

REF-64609-04-03-2023

---

Tipi i procedurës për ankesën

Procedure Prokurimi Publik

Tipi i ankesës

Dokumenta Tenderi

---

Plotësoni llojin e procedurës së përdorur

Open Simple

---

Autoriteti/Enti Kontraktor

*Emri i autoritetit/entit kontraktor që administron procesin e prokurimit.*

Spitali Obsetrik Gjinekologjik Mbreteresha Geraldine

---

Vlera e përllogaritur e prokurimit

*Vlera e përllogaritur e kontratës/Marrëveshjes Kuadër (shuma në shifra dhe fjalë)*

8829600

---

Objekti i kontratës/Marrëveshjes Kuadër

*Përshkrimi i shkurtër i punëve/mallrave/shërbimeve objekt kontrate/marrëveshje kuadër.*

“Blerje pajisje mjekesore: Furnizim Vendorsje Aparat Stacionar Grafi Dixhitale me panel detektues dhe me printer lazer/dry lazer për printimin e imazheve radiologjike”.

---

Afati i fundit për paraqitjen e ofertës

*Data (viti/muaji/dita)*

2023/04/18

---

Data e publikimit të Njoftimit të Fituesit

(Data (viti/muaji/dita) nëse është e zbatueshme)

---

Data e nënshkrimit të kontratës

(Data (viti/muaji/dita) në rastet e kërkesave për pavlefshmërinë e kontratës)

---

Tipi i kontratës

Data e zhvillimit të procedurës

Mallra

2023/04/18

---

Numri i njoftimit

Kodi CPV

REF-64609-04-03-2023

33112000-8

---

Ankese mbi argument në KPP

---

### Seksioni III: Përshkrimi i ankesës

#### 1. Baza ligjore

(Shkelje/arsyetime ligjore, bazuar në vendime, akte, dokumente, etj.)

Ligji 162/2020 - Per Prokurimin Publik, date 23.12.2020, Neni 2, Neni 3 dhe Neni 36

Vendim Nr. 285 date 19.05.2021: Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit

Publik

Vendim Nr. 2 date 09.06.2021 : Per Miratim e

Dokumentave Standarte te Tenderit Per Mallra, Pune, Sherbime Per Proveduren e Prokurimit

Proedure e Hapur

---

#### 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/disë operatori/ëve ekonomikë pjesëmarrës në procedurën e prokurimit.

(Citoni operatorin/ët ekonomik për të cilin keni pretendime)

- Pavlefshmëri kontrate

*(Citoni kontratën për të cilën kërkoni pavlefshmërinë)*

- Tjetër

□

*(Citoni këtu objektin e ankesës që nuk përfshihet më sipër)*

### **3. Rrethanat dhe faktet** □

*Përshkruani rrethanat e faktit.* □

Ne datën 04.04.2023, jemi njohur nepermjet Sistemit Elektronik të Prokurimit Publik me publikimin e procedurës së prokurimit me objekt: Blerje pajisje mjekësore: Furnizim Vendorsje Aparat Stacionar Grafi Dixhitale me panel detektues dhe me printer lazer/dry lazer për printimin e imazheve radiologjike, REF-64609-04-03-2023.

Pasi u njohem me kërkesat e specifikimeve teknike të pasqyruara në Shtojcën 5. të DST - Formulari i Specifikimeve Teknike të DST, Do të donim të paraqisnim kërkesat tona për pershtatjen e specifikimeve teknike në mënyrë që ato të jenë gjithëpërfshirëse, në përputhje me Ligjin e Prokurimit Publik, të plotësojnë kërkesat e autoritetit kontraktor dhe të mundësojnë ofrimin e produkteve të kompanisë tona.

Detajet e specifikimeve teknike të cilat na pamundësojnë pjesëmarrjen në këtë procedurë, po i paraqesim në piken Nr. 4: Argumentime mbi shkeljet e pretenduara.

### **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/entit kontraktor.*

Pas shqyrtimit me kujdes të specifikimeve të kërkuara teknike të kësaj procedure prokurimi, shohim që hartimi i tyre është bërë i tillë që të drejtojnë drejt një prodhimi të caktuar. Më saktësisht bëhet fjalë për grafina stacionare digjitale model FDR Smart si dhe printerin e modelit Drypix Smart, që të dyja të prodhuara nga kompania FujiFilm.

Sa më poshtë vijon po paraqesim argumentet tona :

#### **Pika 1.**

Kapitulli 1. Gjeneratori i rrezeve X

Specifikimi i kërkuar : 1.3 Të ketë minimalisht 600 programe anatomike të programueshme

Kërkesa : Të modifikohet ky specifikim në 100 programe anatomike

#### **Argumentimi :**

Ky specifikim është thjesht tipik për një aparat si FDR Smart. E gjejmë këtë specifikim tejet të ekzagjeruar për tipin dhe fluksin e punës së këtij aparati në SUOGJ Mbretëresha Gerladinë . Aktualisht asnjë spital që ka marrë pajisje të reja digjitale nuk ka 600 programe anatomike të programueshme. Kjo sepse në ditët e sotme, manipulimi i dritareve të imazheve të përfutuara në mënyrë digjitale është mjaft i përdorur dhe aty operatori und të luajë mjaft mirë duke eliminuar kësaj ribërjen e grafisë.

Programet anatomikisht të programueshme kanë qenë relevante për pajisjet analoge, ku mundësia për të përsëritur ekspozimin e grafisë ka qenë e madhe. Me anë të këtyre programeve, operatorit (sigurisht pasi të kishte përmbushur shumë parakushte si cilësia e filmit, temperatura e solucioneve, distanca e shkrepjes, sensitiviteti i skemit të kasetës) i ofrohej mundësia që të kishte të paravendosura kushtet e ekspozimit (kV, mAS) duke filluar që nga kockat kraniale e deri te ato talo-crurale.

Pika 2.

Kapitulli 5 Tavolinë radiografike

Specifikimi i kërkuar : 5.9 Lëvizjet vertikale me pedal këmbë dhe shpejtësi lëvizje të paktën 17 mm/s

5.10 Tavolinë radiografie me lëvizje vertikale dhe horizontale

Kërkesa : Të hiqen specifikimet 5.9 dhe 5.10

Argumentimi :

Ky aparat do t'iu shërbejë pacientëve neonatë të cilët shoqërohen nga prindërit dhe po nga këta pozicionohen dhe mbahen të palëvizur në shtrat, sigurisht me orientimin e teknikut/laborantit të imazherisë. Këtu nuk kemi të bëjmë me pacientë të cilët janë të pamundur për të lëvizur apo janë të moshuar, apo kur janë me barrela për shkak të traumave dhe ku del nevoja e uljes së shtratit për të mundësuar hipjen dhe pozicionimin e tyre mbi suprinën e shtratit. Në rastin e neonatëve, ky specifikim bie poshtë sepse është tërësisht i pavlefshëm dhe bëhet thjesht e vetëm për të kuadruar specifikimet e ofruar nga FujiFilm.

Pika 3.

Kapitulli 5 Tavolinë radiografike

Specifikimi i kërkuar : 5.8 Poter të rrotullueshëm për detektorët 35 x 43 cm

Kërkesa : Të hiqet specifikimi si tipik i FujiFilm

Argumentimi :

Nuk ka nevojë të bëhet rrotullimi i detektorit nga portrait në landscape sepse dimensionimi i tij arrin të mbulojë të gjithë gjatësinë e neonatit. Ky specifikim është tipik në ortopedi dhe jo në maternitet. Ju lutem shihni faqen web të FujiFilm ku jepet ky specifikim :

<https://www.fujifilm.com/pl/en/healthcare/x-ray/x-ray-room-dr-solutions/fdr-smart-x>

Pika 4.

Kapitulli 6 Mbajtësi i llambës së rrezeve X

Specifikimi i kërkuar : 6.6 Lëvizje horizontale të tubit minimalisht 220 cm

Kërkesa : Të bëhet minimalisht 150 cm ashtu siç edhe e kanë në specifikimet e tyre pjesa më e madhe e prodhuesve të mirënjohur në botë.

Argumentimi :

Një specifikim i tillë është tipik për ambiente urgjencash të traumës ku kërkohet ekspozim i shpejtë i shumë pjesëve të trupit në një kohë sa më të shkurtër dhe pa patur nevojë për një ripozicionim të pacientit për shkak të pamundësisë së këtij të fundit. Në rastin konkret bëhet fjalë për një aparat i cili do t'iu shërbejë fëmijëve të porsalindur dhe një kërkesë e tillë për një lëvizje gjatësore të llambës prej 2,2 metra duket mjaft e ekzagjeruar për një pacient të përmasave të një neonati.

Pika 5

Kapitulli 7 Detektor për radiografi dixhitale

Specifikimi i kërkuar : 7.24 Certifikatë për standardin antibakterial të SIAA ISO22196

Kërkesa : Të hiqet ky specifikim

Argumentimi :

E njëjta kërkesë për certifikatë sanitare, para tre vitesh, ishte vendosur fillimisht edhe në procedurën e prokurimit në Spitalin Universitar Shefqet Ndroqi , sepse edhe aty ishte pilotuar për të njëjtin produkt dhe kompani. Pas protestave ky specifikim u hoq me turp dhe nuk u mor parasysh sepse u kuptua që ishte për FujiFilm i cili, për kronikë u paraqit me çmim mjaft të lartë.

## Pika 6

Kapitulli 7 Detektor për radiografi dixhitale

Specifikimi i kërkuar : 7.24 Software duhet të jetë nga i njëjti prodhues që prodhon detektorin dhe bateritë

Kërkesa : Të hiqet ky specifikim

### Argumentimi :

Përdoruesit i intereson produkti final, pra që pajisja të jetë në gjendje që të ofrojë një software aplikimi të mirë i cili të bëjë të mundur shfaqjen dhe manipulimin e duhur të imazheve. Në rast se në produktin e FujiFilm si detektori ashtu dhe programi kanë të njëtin prodhues, kjo nuk e bën aspak më të mirë dhe më të frytshëm këtë software. Thjesht ky specifikim vendoset aty për të kufizuar konkurrencën dhe avantazhuar FujiFilm-in.

## Pika 7

Kapitulli 7 Detektor për radiografi dixhitale

Specifikimi i kërkuar : 7.12 Kapacitet mbajtës në sipërfaqe të paktën 300 kg

Kërkesa : Të modifikohet ky specifikim me të paktën 100-120kg

### Argumentimi :

Është thellësisht i panevojshëm që të kërkohet një detektor i tillë i cili të ketë një kapacitet të tillë mbajtës. Ky specifikim është i pavend sepse behët fjalë për pacientë neonatë me një peshë gati më të vogël se e vetë detektorit. Edhe sikur hartuesit e specifikimeve të pretendojnë që aty do të bëjnë grafi edhe nënat postpartum apo zonja të cilat kanë një patologji të caktuar, përsëri në rastin e tyre detektori do të jetë në poter dhe pacienti nuk do të kenë asnjë pikë kontakti sepse do të shtrihet mbi shtrat. Ky specifikim është vendosur ashtu si në pikat e tjera thjesht për të favorizuar FujiFilm.

## Pika 8

Kapitulli 7 Detektor për radiografi dixhitale

Specifikimi i kërkuar : 7.4 Shfaqja e imazheve max për 3 sekonda

Kërkesa : Të hiqet ky specifikim

### Argumentimi :

Vijon lista e pafund e specifikimeve sipas FujiFilm. Në vetvete shfaqja e një imazhi për 3 apo disa sekonda më shumë nuk kompromenton aspak as cilësinë e diagnozës dhe as fluksin e punës. Për më tepër, pas ekspozimit që i bëhet pacientit, laboranti/tekniku i imazherisë shkon dhe asiston pacientin , pra nuk pengohet aspak procesi.

## Pika 9

Kapitulli 7 Detektor për radiografi dixhitale

Specifikimi i kërkuar : 7.7 Karikues baterish, ku mund të karikohen të dy bateritë njëkohësisht

Kërkesa : Të hiqet ky specifikim

Argumentimi :

Nuk ka logjikë që të jenë të dy bateritë në karikim e sipër, sepse njëra prej baterive është në detektor kurse tjetra është në karikim

## Pika 10

Kapitulli 7 Detektor për radiografi dixhitale

Specifikimi i kërkuar : 7.9 detektori të punojë i kabluar si dhe wireless

Kërkesa : Të modifikohet ky specifikim : Vetëm wireless.

Argumentimi :

Lidhet ngushtësisht me specifikimet teknike të prodhuesit FujiFilm ndërkohë që të gjithë prodhuesit e tjerë që teknologjinë wireless, përdorin vetëm wireless dhe jo me kablo.

Pika 11

Kapitulli 4 Stativ vertikal dhe 5 Tavinë Radiografike

Specifikimi i kërkuar : 4.3 dhe 5.7 Poter që ofron lidhje automatike për detektorin e lëvizshëm për karikim

Kërkesa : Të hiqet ky specifikim

Argumentimi :

Ashtui si edhe në pikën 10, nuk bën sens sepse detektori është i lidhur wireless. Kjo është diçka tipike e FujiFilm

Pika 12

Kapitulli 7 Detektor për radiografi dixhitale

Specifikimi i kërkuar : 7.10 Standardi wireless IEE 802.11n

Kërkesa : Të hiqet ky specifikim

Argumentimi :

Pasi kërkon që të ketë komunikim si me kablo ashtu edhe me wireless, hartuesit hyjnë në detaje të cilat janë zgjidhje teknologjike specifike e secilit prej prodhuesve dhe ndërhyrja në zgjidhje teknologjike është thjesht favorizim eksplisit i një prodhuesi të caktuar.

Pika 13

Kapitulli 8 Printer radiografie digjitale lazer/lazer dry

Specifikimi i kërkuar : 8.1 Të ketë teknologji printimi lazer/lazer dry

Kërkesa : Të modifikohet ky specifikim në Dry Laser dhe Thermal dry

Argumentimi :

Prej vitesh dy teknologjitë kanë ekzistuar dhe kanë ofruar cilësi të njëjtë imazhi. Fokusimi vetëm te teknologjia lazer eliminon konkurrencën

Pika 14

Kapitulli 8 Printer radiografie digjitale lazer/lazer dry

Specifikimi i kërkuar : 8.3 Të ketë kapacitet printimi minimumi 50 mikron

Kërkesa : Të modifikohet ky specifikim në 160 mikron minimumi

Argumentimi :

Ka një mospërputhje teknologjike midis kërkesës për të patur një rezolucion prej 160 mikron për detektorin digital të pajisjes së grafisë, ndërkohë që kur vjen puna te printeri kërkohet 50 mikron. Ky specifikim përkon me këkesën për një printer i cili do të kryejë printime për mamografinë ku kërkohet një rezolucion i lartë, ndërsa këtu nuk është rasti.

Pika 15

Kapitulli 8 Printer radiografie digjitale lazer/lazer dry

Specifikimi i kërkuar : 8.4 Të ketë të paktën 2 magazina filmi (35x43 cm dhe 20x25 cm)

8.5 Printeri të vijë me të paktën 500 filma me përmasa 35 x43 cm dhe 600 filma me përmasa 26x36 cm

Kërkesa : Të modifikohet ky specifikimi i pikës 8.5 në Printeri të vijë me të paktën 500 filma me përmasa 35 x43 cm dhe 600 filma me përmasa 26x36 ose 20x25 cm

**Argumentimi :**

Në rendje e sipër për të vendosur sa më shumë specifikime të FujiFilm edhe te printeri, hartuesit kanë bërë një lapsus teknik duke kërkuar një format filmi 26x36 cm që është tipik i FujiFilm sipas edhe këtij website të vetë Fuji :

<https://www.fujifilm.com/pt/en/healthcare/x-ray/dry-imager/drypix-edge>

Ky format mund të ofrohet nga Fuji dhe nga askush tjetër. Përsëri vallë është rastësi kjo gjë ?Kur sheh sasinë e kërkuara ( 500 filma për formatin 35x43 dhe 600 filma për formatin 26x36cm), në pamje të parë nuk të krijon asnjë dyshim. Por kur hyn dhe sheh kutitë e FujiFilm atëherë kupton më shumë. Formatin 35x 43 cm përmban 100 fije filmi /kuti ashtu si çdo prodhues tjetër, kurse formati 26x36 cm ka 150 fije filmi dhe rrjedhimisht nuk kërkohen 500, por 600 fije filmi në mënyrë që sasia e kutie të jetë e plotë dhe të sjellin 4 kuti x 150 = 600 fije filmi.

Së fundmi, në Kriteret e Veçanta të Kualifikimit, Kapaciteti Teknik, pika 2.3.2.kërkohe Çertifikatë ISO 9001:2015 Mbi Sistemet e Menaxhimit të Cilësisë dhe në pikën 2.2.3 kërkohet të paraqitet Çertifikatë ISO 13485:2016 mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, për import, eksport, tregtim të materialeve mjekësore/ose/ekuivalent.

Në asnjë procedurë

prokurimi nuk kërkohen të dyja këto çertifikata për ofertuesin, por kërkohet Çertifikatë ISO 9001:2015 Mbi Sistemet e Menaxhimit të Cilësisë ose ekuivalent, e cila mund të jetë ISO 13485:2016.

Si përfundim, kërkojmë nga ana e Autoritetit Kontraktor që të reflektojë për specifikimet e mësipërme teknike në mënyrë që të lejojë një garë të hapur dhe të ndershme. Duam t'ju sigurojmë që kërkesa jonë nuk është aspak një kërkesë për të kënaqur specifikimet tona, por për të ruajtur dinjitetin e një gare ashtu siç i takon një Spitali Universitar. Ju sigurojmë që produkti që ne përfaqësojmë mban në mënyrë mjaft dinjitoze barrën e punës së një Spitali mjaft të rëndësishëm universitar si dhe të disa klinikave private me zë.

**5. Kërkesë për ekspertizë të posaçme**

Po

Jo

*(Nëse po, specifikoni llojin e ekspertizës që kërkoni)*

---

**6. Kërkesë për përjashtim të zyrtarëve që do të merren me shqyrtimin e ankesës:**

Jo

---

**7. Lista e informacionit konfidencial:**

*Përcaktoni se cili informacion është konfidencial, nëse ka. Shpjegoni pse informacioni është ose një version i dokumenteve përkatëse me heqjen e pjesëve konfidenciale dhe një përmbledhje të përmbajtjes.* □

***Kujdes: Ankimuesi duhet t'i bashkëlidhë ankimit, që do të paraqesë në autoritetin/entin kontraktor dhe Komisionin e Prokurimit Publik, dokumentin bankar që vërteton pagesën e tarifës përkatëse për ankesën pranë Komisionit të Prokurimit Publik***

---

Dërgojeni formularin e plotësuar të ankesës së prokurimit, të gjitha shtojcat e nevojshme dhe kopjet shtesë, pranë **Autoritetit/Enti Kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik.**

Shënim: Ankimuesi duhet ta dërgojë njëkohësisht ankesën në autoritetin/entin kontraktor dhe Komisionin e Prokurimit publik

**Nr. i faksit:** 042229850

**E-mail:** info@saermedical.com

**Nënshkrimi dhe vula e Ankuesit**

**Administratori/Përfaqësuesi i autorizuar** Ridi Cipo