



REPUBLIKA E SHQIPËRISË  
MINISTRIA E SHËNDETËSISË DHE MBROJTJES SOCIALE  
INSTITUTI I SHËNDETIT PUBLIK

Data: 12 .04 .2023

**PROCESVERBAL – Tipi i kontratës – Mall- Tender i hapur**

**PËR ARGUMENTIMIN DHE MIRATIMIN E SPECIFIKIMEVE TEKNIKE  
DHE KRITEREVE PËR KUALIFIKIM**

*(Ky procesverbal është për efekt publikimi bashkë me dokumentet e tenderit)*

**OBJEKTI I PROCEDURËS:**

“Blerje e kiteve për kërkim dhe diagnostimim për labororet e Institutit të Shëndetit Publik (ISHP).” me fond limit **4,807,067** (katër milionë e tetëqind e shtatë mijë e gjashtëdhjetë e shtatë) lekë pa TVSH.

**KODI PËRKATËS NË FJALORIN E PËRBASHKËT TË PROKURIMIT (CPV):**

**Materiale mjekësore të konsumueshme 33140000-3;**

**VLERA E FONDIT LIMIT:**

**FONDI LIMIT:** (Vlera e Pritshme e Kontratave): **4,807,067** (katërmilionë e tetëqind e shtatë mijë e gjashtëdhjetë e shtatë) lekë pa

Në rastin kur, objekti i prokurimit përbëhet nga disa artikuj, **shumatorja e çmimeve për njësi është 2,665,553**(dy milionë e gjashtëqind e gjashtëdhjetë e pesë mijë e pesëqind e pesëdhjetë e tre) lekë pa TVSH.

Në bazë të nenit 21, pika 2, të Ligjit nr.162/2020 “Për prokurimin publik”, nenit 2, pika 2/c dhe nenit 78, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021“Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” i ndryshuar, autoriteti/enti kontraktor “**Instituti i Shëndetit Publik**” Tiranë, ka hartuar procesverbalin për argumentimin dhe miratimin e specifikimeve teknike dhe kritereve për kualifikim për procedurën e sipërcituar, me përmbajtjen si më poshtë:

## I. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

### Blerjen e kiteve për kërkim dhe diagnostimim për laboratorët e Institutit të Shëndetit Publik (ISHP)

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1:

**Argumentimi:** Ky kriter u vendos sipas nenit 29 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik“, i ndryshuar në të cilën është e parashikuar se:

1. *Oferta ekonomike përmban vlerën ekonomike pa TVSH.*
2. *Operatori ekonomik duhet të hartojë në mënyrë të pavarur, ofertën ekonomike.*

b. Lista e cmimeve të artikujve, sipas Shtojcës 2:

**Argumentimi:** Kjo shtojcë është pjesë e setit të dokumenteve standarte të tenderit për procedurën e prokurimit të sipërcituar.

c. Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas shtojcës 8:

**Argumentimi:** Ky kriter u vendos në mbështetje të nenit 76 të Ligjit nr. 162/2020 “Për Prokurimin Publik“, dhe nenin 26 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik“, i ndryshuar, në të cilën është e përcaktuar se:

*“1. Bashkë me dorëzimin e kërkesave për pjesëmarrje ose të ofertave, autoriteti/enti kontraktor pranon si provë paraprake, në vend të disa vërtetimeve të lëshuara nga autoritetet publike ose palë të treta, formularin përmbledhës të vetëdeklarimit, sipas përcaktimit në nenin 82, të LPP-së, dhe në këto rregulla.”.*

*Ky kriter i siguron AK që operatori ekonomik nuk ka detyrime ndaj Institucioneve Shtetërore ( taksa, tatime, oshë, etj, si dhe çdo detyrim tjetër të parashikuar në shtojcës 8 të DST) duke e siguruar Autoritetin Kontraktor që Operatori ekonomik, do ta realizojë kontratën me sukses.*

d. Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 3:

**Argumentimi:** Ky kriter u vendos sipas nenit 83 Ligjin nr.162, datë 23.12.2020 “Për Prokurimin Publik“, në të cilën është e parashikuar se:

*Pika 1 Neni 83: Autoriteti kontraktor duhet të kërkojë paraqitjen e sigurimit të ofertës nga ofertuesit në të gjitha llojet e procedurave të prokurimit, me përjashtim të procedurave të prokurimit me vlerë të vogël.*

*Pika 2 Neni 83: Autoriteti ose enti kontraktor duhet të specifikojë në dokumentet e tenderit: a) vlerën e kërkuar të sigurimit të ofertës, e cila duhet të jetë 2% e vlerës së përllogaritur të kontratës; b) çdo kërkesë për natyrën dhe formën e sigurimit të ofertës, si dhe në nenin 30 të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” i ndryshuar*

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1. **Përshtatshmëria për të kryer veprimtarinë profesionale (nëse është e aplikueshme):**  
(nuk është i aplikueshëm)

**Argumentimi:** Kërkesa e mësipërme bazohet në nenin 77, pika 1/a dhe 2, të LPP, nenit 40, pika 5, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 "Për miratimin e rregullave të prokurimit publik", si dhe nenit .....

(Shënim: përcaktoni **nëse është rasti**, aktin konkret ligjor ose nënligjor që parashikon plotësimin e ndonjë kërkesë specifike për ushtrimin e veprimtarisë profesionale që lidhet me objektin e prokurimit). **(nuk është i aplikueshëm)**

## 2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve të fundit financiare (2020, 2021 dhe 2022) ku vlera e tyre të jetë jo më e vogël se **30% e vlerës së fondit limit**

*Shënim\*:* Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme, konkretisht:

**4,807,067 \*30% = 1 442 120 (një milion e katërqind e dyzet e dymijë e njëqind e njëzet) Lek**

*Kur konkurohet për, vlera mesatare do të aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave.*

**Nëse operatorët ekonomikë, që konkurrojnë, arrijnë vlerën e xhiros minimale të kërkuar në këto DT, në të paktën një vit të periudhës së kërkuar, kërkesa për plotësimin e kapaciteteve financiare konsiderohet e përmbushur**

**Argumentimi:** Ky kriter është vendosur në përputhje me pikën 3 të nenit 77 të Ligjit nr 162/2020,"Per Prokurimin Publik", në të cilin gjejmë të përcaktuar se: 3. Në lidhje me situatën ekonomike dhe financiare, autoritetet ose entet kontraktore mund të vendosin kërkesa që garantojnë se operatorët ekonomikë kanë kapacitetin e nevojshëm ekonomik dhe financiar për të zbatuar kontratën. Për këtë qëllim autoritetet ose entet kontraktore mund të kërkojnë në veçanti që operatorët ekonomikë të kenë një xhiro vjetore minimale të caktuar. Gjithashtu, autoritetet ose entet kontraktore mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të japin informacione në bilancet e tyre vjetore që të tregojnë raportet ndërmjet aktivitetit dhe pasivitetit. Xhiroja vjetore minimale që kërkohet nga operatorët ekonomikë nuk mund të tejkalojë dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës...], të nenit 43, pika 2 të VKM nr. 285 date 19.05.2021 "Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik" i ndryshuar, ku përcaktohet se:

*Vendosja e këtij kriteri behet me qëllim krijim e bindjes tek Autoriteti Kontraktor, per aftësinë ekonomike dhe financiare të OE ofertues, duke vërtetuar nëpërmjet dokumenteve të kërkuara se zotërojnë kapacitet ekonomik dhe financiar për të përmbushur kontratën sic është parashikuar nga AK.*

### **Përcaktimi i vlerës së kërkuar argumentohet si më poshtë:**

Bazuar në nenin 43 pika 2/a, 43 pika 3 dhe 43 pika 5 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 "Për miratimin e rregullave të prokurimit publik", te ndryshuar, ku përcaktohet:

Neni 43 pika 2/a

Vlera e xhiros minimale vjetore që u kërkohet operatorëve ekonomikë nuk mund të tejkalojë:

*b) dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës, në procedurat e prokurimit mbi kufirin e lartë monetar.*

Neni 43 pika 3

*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 nga autoriteti/enti kontraktor.*

Neni 43 pika 5

*Në rastin e kontratave që bazohen në një marrëveshje kuadër, kërkesa për xhiron minimale, llogaritet mbi bazën e vlerës maksimale të kontratave specifike që do të zbatohen në të njëjtën kohë ose, kur përmasat nuk dihen, mbi bazën e vlerës së parashikuar të marrëveshjes kuadër*

Bazuar në vlerën e fondit limi ndërmjet kufirit të lartë dhe të ulët monetar. Praktika e vendosur ndër vite e cila ka rezultuar e suksesshme, është ajo e marzheve maksimale të përcaktuara nga legjislatori në Rregullat e Prokurimit Publik si dhe në Legjislacionin e Prokurimit Publik në tërësi.

*AK ka parashikuar vlerën prej 30 % , në zbatim të limiteve të vendosura nga VKM-ja nr 285 datë 19.05.2021, në mënyrë që të nxisë pjesëmarrjen e sa më shumë OE të biznesit të madh dhe të vogël, të cilat kanë eksperiencën e nevojshme dhe stabilitetin e nevojshëm për të kryer me sukses kontratën në rastin e shpalljes fitues, duke qenë se objekti i kontratës është specifik, dhe është në përputhje me natyrën, vlerën e objektit të kontratës.*

---

**Përcaktimi i viteve të kërkuara për paraqitjen e vërtetimit të xhiros vjetore** është bërë bazuar në nenin 43 të VKM 285/2021 'Mbi Rregullat e Prokurimit Publik' i ndryshuar ku përcaktohet se: *Autoriteti/enti kontraktor, për të provuar kapacitetet financiare dhe ekonomike, kërkon kopje të deklaratave të xhiros vjetore të realizuar nga operatori ekonomik dhe, sipas rastit të xhiros që mbulon kontrata, për një periudhë maksimumi deri në 3 (tre) vitet e fundit financiare;* si dhe nenit 29 të Ligjit nr. 8438, datë 28.12.1998 'Për Tatimin Mbi të Ardhurat' i ndryshuar, ku përcaktohen kushtet dhe afatet e dorëzimit për Deklaratat individuale vjetore e të ardhurave; *Tatimpaguesit paraqesin deklaratën vjetore ne organet tatimore brenda dates 31 mars te vitit pasardhes.*

*(Shënim: citoni dispozitën përkatëse të legjislacionit tatimor, ku përcaktohen afatet për paraqitjen nga tatimpaguesit të deklaratës vjetore pranë organeve tatimore).*

### **2.3 Kapaciteti teknik:**

a) Dëshmi nga operatori ekonomik për furnizime të mëparshme të ngjashme në një vlerë **jo më të madhe se 20% të vlerës së fondit limit që është realizuar gjatë tre viteve të fundit, nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës.**

- Si dëshmi për përvojën e mëparshme me një ent publik, kërkohen vërtetime të lëshuara nga një ent publik për përmbushjen me sukses të kontratës, ku të shënohenvlera, afati i përfundimit të kontratës ose/dhe fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.

- Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm **fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.**

**Shënim\*:** Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, **20%** do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar, **konkretisht**

**4,807,067 \*20% =961 413 (nëntëqind e gjashtëdhjetë e një mijë e katërqind e trembëdhjetë) lekë**

**Argumentimi:** Ky kriter u vendos në përputhje me pikën 4 të nenit 77 të Ligjit nr. 162/2020, "Për Prokurimin Publik", në të cilin gjejmë të përcaktuar se: *4. Në lidhje me aftësitë teknike dhe profesionale, autoritetet ose entet kontraktore mund të vendosin kërkesa që garantojnë se operatorët ekonomikë zotërojnë burimet e nevojshme njerëzore e teknike, si dhe përvojën e nevojshme për të zbatuar kontratën sipas një standardi të përshtatshëm cilësie. Autoritetet ose entet kontraktore, në veçanti, mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të kenë një nivel të mjaftueshëm përvojë që vërtetohet nga referenca të përshtatshme nga kontratat e zbatuara në të shkuarën. Aftësia profesionale e operatorëve ekonomikë për të ofruar shërbimin, punën, mallin vlerësohet në lidhje me aftësitë organizative, reputacionin dhe besueshmërinë, përvojën e duhur, si dhe personelin e nevojshëm për të zbatuar kontratën, siç është përshkruar nga autoriteti ose enti kontraktor në njoftimin e objektit të kontratës...; në pikën 4/b të nenit 55 të VKM nr. 285 date 19.05.2021 "Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik" i ndryshuar, në të cilën është e përcaktuar se: [...]*4.b) Për kontratat e mallrave dhe shërbimeve vlera totale e kërkuar duhet të jetë në një vlerë jo më të madhe se 20% të vlerës së përlogaritur të kontratës, që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tri viteve të fundit, nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës; si dhe në pikën 4 të nenit 40 të VKM nr. 285 date 19.05.2021 "Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik" i ndryshuar, në të cilën është e përcaktuar se: [...]*4..Autoriteti/enti kontraktor si dëshmi për përvojën e mëparshme kërkon vërtetime të lëshuara nga një ent publik për përmbushjen me sukses të kontratës, ku të shënohen vlera, afati i përfundimit të kontratës ose/dhe fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara. Në rastin e përvojës së mëparshme të realizuar me sektorin privat, si dëshmi pranohen vetëm fatura tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.***

Vendosja e këtij kriteri bëhet me qëllim krijimin e bindjes tek Autoriteti Kontraktor, për aftësinë teknike të OE ofertues, nëpërmjet përvojave të duhura, që janë në përpjesëtim me natyrën e objektit të prokurimit dhe që ka aftësinë e duhur për zbatimin e kontratës sic është parashikuar nga AK.

**Përcaktimi i vlerës së kërkuar për kontratat e ngjashme argumentohet si më poshtë:**

Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 "Për prokurimin publik" dhe pikën 4 të nenit 40, si dhe në pikën 4/b) të nenit 55 të VKM nr. 285 datë 19.05.2021 "Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik" i ndryshuar.

Me anë të këtij kriteri kërkohet që operatorët ekonomikë të dëshmojnë që kanë përvojën e nevojshme për të zbatuar kontratën, prandaj është kërkuar që furnizimet e mëparshme të ngjashme të jenë në vlerën jo më të madhe se **20 %** të vlerës së fondit limit , që është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar.

Vendosja e këtij kriteri bëhet me qëllim krijim e bindjes tek Autoriteti Kontraktor, për aftësinë teknike të OE ofertues, nëpërmjet përvojave të duhura, që janë në përpjesëtim me natyrën e objektit të prokurimit dhe që ka aftësinë e duhur për zbatimin e kontratës sic është parashikuar nga AK.

AK ka parashikuar vlerën jo më të madhe se 20 % në mënyrë që të nxisë pjesëmarrjen e sa më shumë OE, me biznes të vogël dhe të mesëm, të cilat kanë eksperiencën e nevojshme dhe stabilitetin e nevojshëm për të kryer me sukses kontratën në rastin e shpalljes fitues, duke qenë se objekti i kontratës është specifik, dhe është në përputhje me natyrën, vlerën e objektit të kontratës.

---

### 2.3. Kërkesa të tjera të veçanta për kualifikim

- a) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë certifikatën **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose ekuivalent, ose **ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore, ose ekuivalent, lëshuar nga një organ i vlerësimit të konformitetit akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë (në përputhje me objektin e prokurimit).

*Certifikata duhet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit. Dokumentat duhet të jenë origjinale ose fotokopje të përkthyer dhe të noterizuara të vlefshme në momentin e dorëzimit të ofertave.*

**Argumentimi:** Ky kriter vihet në përputhje me pikën 1 të nenit 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” lidhur me kualifikimin profesional dhe aftësinë teknike dhe me pikën 3 të nenit 40, pika 1 neni 44, të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, i ndryshuar. Ky kriter është i lidhur ngushtë me objektin e kësaj kontrate si dhe me aftësinë zbatuese të kontratës, me garantimin e kapaciteteve profesionale nga OE pjesëmarrës si dhe rekomandimit të APP nr. 7998 datë 24.12.2021 “Mbi hartimin e kriterëve për kualifikim për procedurat e prokurimit për mallra, punë, shërbime”.

Ky kriter është në përputhje edhe me pikën 1 të nenit 79 të Ligjit nr.162/2020 “Për Prokurimin Publik”, në të cilën gjejmë të përcaktuar se: *1. Autoriteti ose enti kontraktor për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t’u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikata të lëshuara nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Kjo dispozitë zbatohet edhe kur kërkesat teknike u referohen kualifikimeve të kandidatit ose të ofertuesit. Gjithashtu ky kriter gjen mbështetje dhe në rekomandimin e APP dhe Drejtorise së përgjithshme të Akreditimit nr. 3330 prot, datë 20.03.2018 dhe nr. 145 prot, date 16.03.2018 “Rekomandim mbi hartimin e kërkesave të cilësisë”.*

*Argumentimi teknik* i kësaj kërkesë lidhet ngushtë me rëndësinë e produkteve qw po prokurohen, tw cilay përdoren për aplikimin e analizave kërkimore, diagnostikues, konsideruar edhe faktin,

që janë produkte të cilat nuk prodhohen në Shqipëri, por importohen. Konsiderojmë të rëndësishëm edhe faktorin që ISHP si AK, është një institucion reference, kërkon siguri që OE është i standartizuar për të kryer proceset e menaxhimit të proceseve të importit eksportit transportit dhe mbërritjen e tyre në destinacion (ISHP) në kushte të sigurta.

- b) Operatori ekonomik ofertues në rastet **kur nuk është prodhues** i artikujve objekt prokurimi, **duhet të paraqesë certifikatat që vërtetojnë**, që prodhuesi nga i cili siguron artikujt objekt prokurimi **është i certifikuar konform standarteve të cilësisë ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose *ekuivalent*, ose **ISO 13485:2016** mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose *ekuivalent*, **të vlefshme në momentin e dorëzimit të ofertave** në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vlerësimit të konformitetit **akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë,**

ose ofertuesi **duhet të paraqesë autodeklaratë** që prodhuesi i produkteve:

- i. është konform sistemeve të menaxhimit dhe janë të paisur me certifikatë ISO 9001:2015 ose ekuivalent ose ISO 13485:2016 ose ekuivalent,  
dhe
- ii. të deklarohej për çdo prodhues numri i certifikimit të ISO 9001:2015 ose ekuivalent ose ISO 13485:2016 ose ekuivalent  
dhe
- iii. të deklarohej afati i vlefshmërisë të certifikimeve të mësipërme ( e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit  
dhe
- iv. të deklarohej organi i vlerësimit të konformitetit i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues të njohura nga Republika e Shqipërisë.

*Në rastin kur OE paraqet certifikatat, këto duhet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit. Dokumentat duhet të jenë origjinale ose fotokopje të përkthyer dhe të noterizuara të vlefshme në momentin e dorëzimit të ofertave.*

*Ne rastin e paraqitjes së Autodeklartës, AK rezervon të drejtën për verifikimin e autodeklartës në procesin e vlerësimit të dokumentacionit dhe në rastin kur OE ofertues shpallet fitues, duhet të paraqesë dokumentacionin e mësipërm origjinal ose fotokopje të përkthyer dhe të noterizuara të vlefshme në momentin e dorëzimit të dokumentave.*

**Argumentimi:** Kriteri, b) është vendosur në përputhje me pikën 1 të nenit 79 të Ligjit nr.162/2020 “Për Prokurimin Publik”, në të cilën gjejmë të përcaktuar se: *1. Autoriteti ose enti kontraktor për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t’u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikata të lëshuara nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Kjo dispozitë zbatohet edhe kur kërkesat teknike u referohen kualifikimeve të kandidatit ose të ofertuesit.*

Keto kriter gjen mbështetje ne piken 1 te nenit 44 te VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik” i ndryshuar, ku përcaktohet se: *1. Autoriteti/enti kontraktor, për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t’u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikata të lëshuara nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë, vetëm nëse ato janë të argumentuara dhe të lidhura ngushtësisht dhe në mënyrë të drejtpërdrejtë me objektin e prokurimit.* Gjithashtu ky kriter gjen mbështetje dhe në rekomandimin e APP dhe Drejtorise së përgjithshme të Akreditimit nr. 3330 prot, datë 20.03.2018 dhe nr. 145 prot, date 16.03.2018 “Rekomandim mbi hartimin e kërkesave të cilësisë”.

*Argumentimi teknik* qëndron pikërisht në faktin e rëndësisë e produkteve objekt prokurimi, të cilat janë produkte direkte që përdoren për aplikimin e analizave kërkimore, diagnostikues, konsideruar edhe faktin, që janë produkte të cilat nuk prodhohen në Shqipëri, por importohen, marrë në konsideratë që edhe ISHP si AK, është një institucion reference dhe kërkon të ketë siguri në lidhje me cilësinë e prodhuesve të këtyre produkteve, në varësi të objektit, të cilat po prokurohen, i ka vlerësuar si të nevojshme për ekzekutimin me sukses të kontratë, në mbështetje të pikës 3 dhe 8 të nenit 40 te VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik” i ndryshuar. Ky kriter vendoset që AK të sigurohet që malli që do të ofrohet nga Operatori Ekonomik të cilët plotësojnë standartet ndërkombëtare dhe kërkesat e cilësisë, që kanë lidhje me produktet objekt i kësaj procedure

c) Operatori ekonomik duhet të paraqesë Certifikata konformiteti/Deklaratë konformiteti CE sipas direktivës (MDD ose MDR) 93/42 EEC ose 98/79EC (IVDD), (të përditësuara), të vlefshme, ose certifikimi FDA e vlefshme sipas kategorizimit të tyre, të përkthyer dhe të noterizuara per artikujt. (Përjashtohen nga kjo kërkesë artikujt 4 dhe 5, )

Çertifikat/at duhet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit. *Dokumentat duhet të jenë origjinale ose fotokopje të përkthyer dhe të noterizuara të vlefshme në momentin e dorëzimit të ofertave*

**Argumentimi:** Kriteri (c) është vendosur në përputhje me pikën 1 të nenit 79 të Ligjit nr.162/2020 ”Për Prokurimin Publik”, në të cilën gjejmë të përcaktuar se: *1. Autoriteti ose enti kontraktor për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t’u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikata të lëshuara nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Kjo dispozitë zbatohet edhe kur kërkesat teknike u referohen kualifikimeve të kandidatit ose të ofertuesit.*

Keto kritere gjejne mbështetje ne piken 1 te nenit 44 te VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik” i ndryshuar, ku përcaktohet se: *1. Autoriteti/enti*



kontraktor, për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t'u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikata të lëshuara nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë, vetëm nëse ato janë të argumentuara dhe të lidhura ngushtësisht dhe në mënyrë të drejtpërdrejtë me objektin e prokurimit.. Ky kriter është në përputhje me pikën 3 dhe 6/c të nenit 40 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, lidhur me dëshmitë për rezultatet e testimeve zyrtare të lëshuara nga institucione të autorizuar që vërtetojnë pajtueshmërinë e produkteve me specifikimet teknike. Certifikimi CE i këtyre materialeve është obligator në zbatim të Ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore” (nenit 17 dhe 18) si dhe rekomandimit të APP nr. 7998 datë 24.12.2021 “Mbi hartimin e kriterëve për kualifikim për procedurat e prokurimit për mallra, punë, shërbime”, si dhe rekomandimeve të APP-se për vendosjen e FDA-se.

*Argumentimi teknik* qëndron në rëndësinë e listës së produkteve, të cilat janë produkte direkte që përdoren për aplikimin e analizave kërkimore, diagnostikues, konsideruar edhe faktin, që janë produkte të cilat nuk prodhohen në Shqipëri, por importohen, marrë në konsideratë që edhe ISHP si AK, është një institucion reference dhe kërkon të ketë siguri në lidhje me cilësinë e prodhuesve të këtyre produkteve, në varësi të objektit, të cilat po prokurohen, i ka vlerësuar si të nevojshme për ekzekutimin me sukses të kontratë, bazuar në pikën 3 dhe 8 të nenit 40 të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” i ndryshuar, si dhe në zbatim të Ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”, i ndryshuar (nenit 17 dhe 18). (Artikujt 4 dhe 5 janë përjashtuar nga kërkesa e pikës (c) sepse do të përdoren për kërkim shkencor, ky specifikim është vendosur nga anëtari që ka specialitetin përkatës)

Ky kriter vendoset që AK të sigurohet që malli që do të ofrohet nga Operatori Ekonomik të cilët plotësojnë standartet ndërkombëtare dhe kërkesat e cilësisë, që kanë lidhje me produktet objekt i kësaj procedure.

**d)** Kërkohen të paraqiten katalogë teknikë për të gjithë artikujt e ofertuar ku të jenë të pasqyruara specifikimet teknike të kërkuara për secilin artikull. Në katalogë, duhet të shënohet sipas numrit të artikullit në Shtojcën 2. Listat e Çmimeve të artikujve dhe të markohen me ngjyrë të ndezur, artikujt e ofruar. (Katalogët duhet të ngarkohen në [www.app.gov.al](http://www.app.gov.al) së bashku me dokumentacionin e kërkuar në DST. Përshkrimi teknik duhet të jetë i përkthyer në gjuhën shqipe, dhe i noterizuar).

**Argumentimi.** Ky kriter është vendosur nga anëtari i NJP që ka specialitetin përkatës në lidhje me kriteret teknike në mbështetje me pikën 6/b të nenit 40 të VKM nr 285 datë 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” i ndryshuar, në të cilën është e përcaktuar se: [...] 6. Autoriteti/enti kontraktor mund t'u kërkojë operatorëve ekonomikë të dorëzojnë dëshmi, që tregojnë se ata i plotësojnë kërkesat minimale, të përcaktuara në dokumentet e tenderit, si: [...] b. fotografitë apo katalogët teknikë; [...].

*Paraqitja e katalogeve për të gjithë artikujt që janë objekt prokurimi, është kërkuar me qëllim verifikimin e përputhshmërisë së materialeve/artikujve objekt i procedurës së prokurimit që operatori ekonomik oferton, me specifikimet teknike të percaktuara në DST në Shtojcën 5, me qëllim verifikimin dhe sigurinë e AK se produkteve /materialeve/artikujve të kërkuara të kësaj procedure prokurimi, përmbushin specifikimet teknike/.*

- e) Operatori ekonomik duhet të paraqesë të dhënat teknike (bazuar në shtojcën 5) , për artikujt e kërkuar në formë tabele, ku të plotësohet të dhënat përkatëse duke marrë në konsideratë tabelën e specifikimeve teknike shtojca 5 në kolonat përkatëse, kodi i katalogut, emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, të artikullit/ produktit/kohën e lëvrimit.

**Argumentimi:** Ky kriter është vendosur me qëllim që të identifikohet përmbushja e specifikimeve teknike për artikujt e kërkuar te cilat janë hartuar në përputhje me **pikën 1 të nenit 36 të Ligjit nr. 162/2020, “Për Prokurimin Publik”**, në të cilën është e percaktuar se: *1. Specifikimet teknike, siç përcaktohen në nenin 4 të këtij ligji, duhet të përshkruhen në dokumentet e tenderit. Në specifikimet teknike përcaktohen qartë karakteristikat e punëve, shërbimit ose furnizimit që do të prokurohet. Këto karakteristika mund të lidhen edhe me procesin specifik ose metodën e prodhimit ose ofrimit të punëve, furnizimeve ose shërbimeve të kërkuara ose me një proces specifik për një fazë tjetër të ciklit jetësor edhe kur këta faktorë nuk përbëjnë përmbajtjen e saj thelbësore nëse ato janë të lidhura me objektin e kontratës dhe proporcionale me vlerën dhe objektivat e saj. Në specifikimet teknike mund të specifikohet edhe nëse do të jetë i nevojshëm transferimi i të drejtave të pronësisë intelektuale. Specifikimet teknike, me përjashtim të rasteve të justifikuara plotësisht, hartohen në mënyrë të tillë që të marrin në konsideratë kriteret e aksesueshmërisë për personat me aftësi të kufizuar ose projektimit për të gjithë përdoruesit, sipas kërkesave në legjislacionin në fuqi.*

Gjithashtu ky kriter është në përputhje me pikën 2, 8 të nenit 40 të VKM nr 285 date 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” i ndryshuar, ku specifikimet janë hartuar në mbështetje të pikës 2. *Për mallrat që do të prokurohen, autoritetet/entet kontraktore parashikojnë specifikimet teknike, të cilat duhet të përshkruajnë minimumin ose tërësinë e elementeve më të rëndësishme përbërëse, që garantojnë cilësinë e kërkuar, në përputhje me nenin 36, të LPP-së, dhe që i vlerëson mallrat si të pranueshme për funksionet e kërkuara.*

Ne zbatim të pikës 8, neni 40 të VKM nr 285 date 19.05.2021, *Ak kërkon plotësimin e të dhënave në shtojcën nr 5, me anë të së cilës do të bëhet e mundur verifikimi me i saktë i artikujve të ofertuar, specifikimeve të tyre, origjina, konformiteti etj me dokumentacionin mbështetës të paraqitur nga ofertuesi, dhe për të siguruar AK për përmbushjen e specifikimeve teknike.*

- f) Operatori duhet të paraqesë “Autorizim për tregtim të pajisjeve mjekësore”, të lëshuar nga MSHMS sipas Ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore” i ndryshuar.

Autorizimi duhet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit. *Dokumenti duhet të jenë origjinale ose noterizuar të vlefshme në momentin e dorëzimit të ofertave*

**Argumenti:** Ky kriter vendoset duke u bazuar në nenin 77, pika 4 e Ligjit nr.162/2020 “Për Prokurimin Publik”, të nenit 40, pika 5, gërma a), nenin 44, të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” i ndryshuar, në nenin, 21, 22 te Ligjit 89/2014

“Për pajisjet mjekësore”, i ndryshuar, ku parashikohet detyrimi që ka cdo OE që tregeton pajisje mjekësore që të pajiset me Autorizimi për tregtim të pajisjeve mjekësore.

Bazuar në Ligjin 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”, i ndryshuar, neni 4 ”Paisje mjekësore e diagnostifikimit in vitro”, pika 1 dhe 3, thuhet shprehimisht se si ”Paisje mjekësore” konsiderohen dhe kitet/reagentët.

**Shtojca 5.**

**FORMULARI I SPECIFIKIMEVE TEKNIKE**

Specifikimi i Materialeve:

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

“ Blerjen e kiteve per kerkim dhe diagnostimim per laboratoret e Institutit te Shendetit Publik (ISHP)”,

Nr	Kodi I katalogut	EMERTIMI artikujve	Specifikimet teknike	Lloji i amballazhit	Njesia matese	SASIA e kerkuar e prishme	Origjina e mallit	Kompania prodhuese	Afati i levrimit
1		Test i imunofluoeshences indirekte per zbulimin e Leishmaniozes viscerale	Forma promastigote e <i>Leishmania infantum</i> human e perftuar nga kultura in vitro e vendosur ne 10 unaza/mikropuseta ne lame e madhesise prej 6mm (10*10 teste/kuti)	100 test/kit	Kit	2			
2		Test ELISA per serodiagnozen e Borreliozes (Semundja Lyme) per kapjen e antirrupave IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitrupave IgM ndaj Borellias ne mostrat humane .	96 teste/kit	Kit	1			
3		Test ELISA per serodiagnozen e Borreliozes (Semundja Lyme) per kapjen e antirrupave IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitrupave IgG ndaj Borrelias ne mostrat humane .	96 teste/kit	Kit	1			

4	CCHF virus, ELISA, IgM	ELISA CCHF IgM. Kit per zbulimin e antitropave te klases M immunoglobulin (IgM) kundrejt virusit te ethes hemorragjike te Kongo Krimese ne mostra humane	Kit/96 teste	Kit	2			
5	CCHF virus virus, ELISA, IgG	ELISA CCHF IgG. Kit per zbulimin e antitropave te klases M immunoglobulin (IgG) kundrejt virusit te ethes hemorragjike te Kongo Krimese ne mostra humane	Kit/96 teste	Kit	2			
6	Tick Born Encephalitis (TBE ELISA (IgM)	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj TBE ne mostrapat humane serum ose plazem	Kit/96 teste	Kit	1			
7	Tick Born Encephalitis (TBE ELISA IgG)	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj TBE ne mostrapat humane serum ose plazem	Kit/96 teste	Kit	1			
8	<i>Rickettsia Typhi</i> , ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj R.typhi ne mostrapat humane serum ose plazem	Kit/96 teste	Kit	2			
9	<i>Rickettsia Typhi</i> , ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj R.typhi ne mostrapat humane serum ose plazem	Kit/ 96 teste	Kit	2			

10	Spotted Fever Rickettsia ,ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj Spotted Fever Rickettsia ne mo­strat humane serum ose plazem	Kit/96 teste	Kit	2			
11	Spotted Fever Rickettsia, ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj Spotted Fever Rickettsia ne mo­strat humane serum ose plazem	96 teste/Kit	Kit	2			
12	<i>Herpes Siplmlex</i> virus 1 (HSV-1), ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin cilesor te antitropave IgM ndaj HSV 1 ne mo­strat humane serum ose plazem	96 teste/Kit	Kit	1			
13	<i>Coxiella burnetii</i> (Q-Fever) Phase 2 IgM - ELISA	ELISA IgM Faza 2, testi zbulon infeksion akut ne mo­strat humane IgM ( faze 2).	96 teste/Kit	Kit	1			
14	<i>Coxiella burnetii</i> (Q-Fever) Phase 2 IgG - ELISA	ELISA IgG Faza 2, testi zbulon infeksion akut ne mo­strat humane IgG ( faze 2).	96 teste/Kit	Kit	1			
15	<i>Coxiella burnetii</i> (Q-Fever) Phase 1 IgG - ELISA	ELISA IgG Faza 1, zbulon infeksion kronik ne mo­strat humane IgG ( faze 1).	96 teste/Kit	Kit	1			
16	Mononukleoze infektive, ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj monouk­leoza Infektive (EBV) ne mo­strat humane .	96 teste/Kit	Kit	1			
17	Mononukleoze infektive, ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj Mononukleoze infektive ne mo­strat humane .	96 teste/Kit	Kit	1			

18	<i>Mycoplasma pneumoniae</i> , ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj mycoplasma pneumonia ne mostrap humane .	96 teste/Kit	Kit	1			
19	<i>Mycoplasma pneumoniae</i> , ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj <i>Mycoplasma pneumoniae</i> ne mostrap humane .	96 teste/Kit	Kit	1			
20	<i>Citomegalovirus (CMV)</i> , ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj citomegalovirus ne mostrap humane .	96 teste/Kit	Kit	1			
21	<i>Citomegalovirus (CMV)</i> , ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj citomegalovirus ne mostrap humane .	96 teste/Kit	Kit	1			
22	Rubella virus, ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA per zbulimin e antitropave IgG ndaj Rubelavirus ne mostrap humane .	96 teste/Kit	Kit	1			
23	Measles virus, ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj measles virus (fruthit) ne mostrap humane	96 teste/Kit	Kit	1			
24	<i>Varicela Zoster Virus (VZV)</i> , ELISA, IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj VZV ne mostrap humane .	96 teste/Kit	Kit	1			

25	<i>Varicela Zoster Virus (VZV)</i> , ELISA, IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj VZV ne mostrap humane .	96 teste/Kit	Kit	1			
26	<i>Parvovirus B 19</i> , ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj Parvovirus B19 ne mostrap humane .	96 teste/Kit	Kit	1			
27	<i>Chikungyia virus</i> ELISA ,IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj Chikungyia virus ne mostrap humane .	96 teste/Kit	Kit	1			
28	<i>Chikungyia virus</i> , ELISA ,IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj Chikungyia virus ne mostrap humane .	96 teste/Kit	Kit	1			
29	<i>Leptospira</i> , ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj leptospira ne mostrap humane .	96 teste/Kit	Kit	4			
30	<i>Leptospira</i> , ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj leptospira ne mostrap humane .	96 teste/Kit	Kit	4			
31	<i>Echinococcus granulosus</i> , ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA per zbulimin e antitropave IgG ndaj Echinococcus granulosus, ne mostrap humane.	96 teste/Kit	Kit	2			
32	<i>Echinococcus</i> Western blott IgG	Teste konfirmimi bazuar ne teknikene eestern blot per IgG Echinococcus.	24 test/Kit	Kit	1			



33	<i>Cryptosporidium spp</i>	Test imunoenzimatik per zbulimin e <i>Cryptosporidium parvum</i> ne mostrap fekale	96 teste/Kit	Kit	2			
34	<i>Toxoplasma gondii</i> , ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA $\mu$ -capture per zbulimin e antitropave IgM ndaj <i>Toxoplasma gondii</i> ne mostrap humane .	96 teste/Kit	Kit	3			
35	<i>Toxoplasma gondii</i> , ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA per zbulimin e antitropave IgG ndaj <i>Toxoplasma gondii</i> ne mostrap humane .	96 teste/Kit	Kit	3			
36	<i>Toxoplasma gondii</i> , ELISA IgG avidity	Test konfirmues ELISA avidity per rastet akute te <i>Toxoplasma gondii</i> , formati me 96 gropeza per testimin e 48 mostrap humane	96 gropeza per testimin e 48 mostrap /Kit	Kit	1			
37	RPR	Test aglutinimi, te perfshihet ne kit edhe kontrolli pozitiv, negativ dhe karta e aglutinimit ., per diagnosën e sifilizit	100 teste/kuti	Kit	7			
38	TPHA	Test hemoaglutinimi, per konfirmimin e diagnoses se <i>Treponema Pallidium</i>	200 teste/kuti	Kit	3			
39	<i>Treponema pallidium</i> , ELISA IgM	Anti <i>Treponema pallidium</i> ELISA IgM , test invitro cilesor ose sasior per zbulimin dhe identifikimin e antitropave IgM kunder <i>Treponema pallidium</i> ne plazmen ose serumin human	96 teste/Kit	Kit	1			
40	<i>Treponema pallidium</i> , ELISA IgG	Anti <i>Treponema pallidium</i> ELISA IgG , test invitro cilesor ose sasior per zbulimin dhe identifikimin e antitropave IgG	96 teste/Kit	Kit	1			

			kunder Treponema pallidum ne plazmen ose serumin human						
41		<i>Legionella Urinary Antigen Card</i>	Legionella Urinary Antigen Card, test per idenfikiin e Legionelles	teste	teste	100			
42		<i>Anti-Salmonella (A - 67), omnivalent</i>	Serum diagnostikues per salmonellat per te gjitha grupin e salmonelave	flakon 1ml	flakon(cope )	1			
43		<i>Anti-Salmonella OMA</i>	Serum diagnostikues per salmonellat O antigen vetem te grupit A	flakon 3ml	flakon(cope )	1			
44		<i>Anti-Salmonella OMB</i>	Serum diagnostikues per salmonellat O antigen vetem te grupit B	flakon 3ml	flakon(cope )	1			
45		<i>Anti-Salmonella OMC</i>	Serum diagnostikues per salmonellat O antigen vetem te grupit C	flakon 1ml	flakon(cope )	1			
46		<i>Anti-Salmonella OMD</i>	Serum diagnostikues per salmonellat O antigen vetem te grupit D	flakon 1ml	flakon(cope )	1			
47		<i>Anti-Salmonella OME</i>	Serum diagnostikues per salmonellat O antigen vetem te grupit E	flakon 1ml	flakon(cope )	1			
48		<i>Anti-Salmonella OMF</i>	Serum diagnostikues per salmonellat O antigen vetem te grupit F	flakon 1ml	flakon(cope )	1			
49		<i>Anti-Salmonella OMG</i>	Serum diagnostikues per salmonellat O antigen vetem te grupit G	flakon 1ml	flakon(cope )	1			
50		<i>Anti-Salmonella HMA</i>	Serum diagnostikues per salmonellat H antigen vetem te grupit A	flakon 3ml	flakon(cope )	1			
51		<i>Anti-Salmonella HMB</i>	Serum diagnostikues per salmonellat H antigen vetem te grupit B	flakon 1ml	flakon(cope )	1			

52	Anti- <i>Salmonella</i> HMC	Serum diagnostikues per salmonellat H antigen vetem te grupit C	flakon 3ml	flakon(cope)	1			
53	<i>Brucella</i> ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA per zbulimin e antitropave IgM ndaj Brucellozës ne mostrat humane .	96 teste/Kit	Kit	1			
54	BRCELLA ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA per zbulimin e antitropave IgG ndaj Brucellozës ne mostrat humane .	96 teste/Kit	Kit	1			
55	Antigen <i>Brucella Abortus</i>	Test aglutinimi për zbulimin e anticorpeve ndaj brucellozës në mostrat humane	ampula/5ml	Ampula (cope)	10			
56	Antigen <i>Proteus OX19</i>	Test aglutinimi për zbulimin e anticorpeve ndaj riketciozat në mostrat humane	ampula/5ml	Ampula (cope)	10			
57	Antigen <i>Salmonela typhi O</i>	test aglutinimi per detektimin e antitropave anti salmonella typhi O	ampula/5ml	Ampula (cope)	10			
58	Antigen <i>Salmonela typhi H</i>	test aglutinimi per detektimin e antitropave anti salmonella typhi H	ampula/5ml	Ampula (cope)	10			
59	Antigen <i>Salmonela paratyphi A-O</i>	test aglutinimi per detektimin e antitropave anti salmonella paratyphi AO	ampula/5ml	Ampula (cope)	5			
60	Antigen <i>Salmonela paratyphi A-H</i>	test aglutinimi per detektimin e antitropave anti salmonella paratyphi AH	ampula/5ml	Ampula (cope)	5			
61	Antigen <i>Salmonela paratyphi B-O</i>	test aglutinimi per detektimin e antitropave anti salmonella paratyphi BO	ampula/5ml	Ampula (cope)	5			
62	Antigen <i>Salmonela paratyphi B-H</i>	test aglutinimi per detektimin e antitropave anti salmonella paratyphi BH	ampula/5ml	Ampula (cope)	5			

63	Antigen <i>Salmonella paratyphi</i> C-O	test aglutinimi per detektimin e antitropave anti salmonella paratyphi CO	ampula/5ml	Ampula (cope)	5			
64	Antigen <i>Salmonella paratyphi</i> C-H	test aglutinimi per detektimin e antitropave anti salmonella paratyphi CH	ampula/5ml	Ampula (cope)	5			
65	Serum kontrolli	Serum kontrolli pozitiv per antigenet febrile	flakon/1ml	flakon(cope)	1			
66	Anti <i>Vibrio Cholerae</i> polyvalent	Serum diagnostic per identifikimin e <i>Vibrio Cholerae</i> polyvalent	flakon/2ml	flakon(cope)	1			
67	Anti <i>Vibrio Cholerae inaba</i>	Serum diagnostic per identifikimin e <i>Vibrio Cholerae inaba</i>	flakon/2ml	flakon(cope)	2			
68	Anti <i>Vibrio Cholerae ogaëa</i>	Serum diagnostic per identifikimin e <i>Vibrio Cholerae ogaëa</i>	flakon/2ml	flakon(cope)	2			
69	Anti <i>Vibrio cholerae</i> O139 (bengale)	Serum diagnostic per identifikimin e <i>Vibrio cholerae</i> O139 (bengale)	flakon/2ml	flakon(cope)	2			
70	Test identifikimi për <i>Campylobacter</i>	Test manual i minimizuar biokimik për idetifikimin e <i>Campylobacter</i> me jo me pak se 20 galeri/test jo më pak se 12 strip/kuti +ampula terreni rritës përkates	jo më pak se 12 teste / kuti	teste	12			
71	Bujon mTSB me mitomycine C	Terren per pasurimin ë prodhimet te verotoksinave te E.Coli	Kuti 100 tuba	kuti	1			
72	Verotoxin O157 kontroll	Reagent kontrolli pozitiv per verotoksin /O157	flakon/1,8ml	flakon(cope)	1			

73	Test Imunoenzimativ për zbulimin e verotoksines 1 dhe 2 (Shigatoxin 1 dhe 2) te E coli	Test imunoenzimativ për zbulimin e verotoxin 1 dhe 2 (Shigatoxin 1 dhe 2) te E.Coli	96 test/Kit	Kit	1			
74	test i shpejtë Verotoxin/O157	Test i shpejtë imunokromatografik për identifikimin e toksinave STX Shiga-like dhe E.Coli O157	Kit/25 test	Kit	1			
75	penicillin	Antibiotik peniciline 1UI i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5			
76	Ampicillin	Antibiotik ampiciline 2 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5			
77	Ampicillin	Antibiotik ampiciline 10 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
78	Ampicillin-sulbactam	Antibiotik Ampicillin-sulbactam 10-10 µg per testimin e rezistences bakteriale	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5			
79	Amoxicillin-Acid clavulanic	Antibiotik Amoxicillin-acid clavulanic 20-10 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
80	Piperacillin	Antibiotik Piperacillin 30 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5			
81	Piperacillin-tazobactam	Antibiotik Piperacillin-tazobactam 30-6 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
82	Ticarcillin	Antibiotik Ticarcillin 75 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5			

83	Ticarcillin-Acid clavulanic	Antibiotik Ticarcillin-clavulanic acid 75-10 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5			
84	Cefepime	Antibiotik Cefepime 30 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
85	Cefixime	Antibiotik Cefixime 5 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5			
86	Cefotaxime	Antibiotik Cefotaxime 5 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
87	Cefoxitin	Antibiotik Cefoxitin 30 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
88	Cefpodoxime	Antibiotik Cefpodoxime 10 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5			
89	Ceftazidime	Antibiotik Ceftazidime 10 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
90	Ceftriaxone	Antibiotik Ceftriaxone 30 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
91	Cefuroxime	Antibiotik Cefuroxime 30 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
92	Ertapenem	Antibiotik Ertapenem 10 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
93	Imipenem	Antibiotik Imipenem 10 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			

94	Meropenem	Antibiotik Meropenem 10 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
95	Aztreonam	Antibiotik Aztreonam 30 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
96	Ciprofloxacin	Antibiotik Ciprofloxacin 5 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
97	Pefloxacin	Antibiotik Pefloxacin 5µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
98	Levofloxacin	Antibiotik Levofloxacin 5µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
99	Moxifloxacin	Antibiotik Moxifloxacin 5µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
100	Norfloxacin	Antibiotik Norfloxacin 10µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5			
101	Amikacin	Antibiotik Amikacin 30µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5			
102	Gentamicin	Antibiotik Gentamicin 10µgg per testimin e rezistences bakteriale	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
103	Tobramycin	Antibiotik Tobramycin 10µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5			

104	Trimethoprim-sulfamethoxazole	Antibiotik Trimethoprim-sulfamethoxazole 1.25-23.75 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
105	Ofloxacin	Antibiotik Ofloxacin 5 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5			
106	Tetracycline	Antibiotik Tetracycline 30µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5			
107	Tigecycline	Antibiotik Tigecycline 15µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
108	Nitrofurantoin	Antibiotik Nitrofurantoin 100µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10			
109	Cloxacillin	Antibiotik Cloxacillin 5µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5			
110	Ceftriaxone	Shirita per testimin e perqendrimit minimal frenues (MIC) bakterial	jo më pak se 10 teste /Kit	teste	50			
111	Cefixime	Shirita per testimin e perqendrimit minimal frenues (MIC) bakterial	jo më pak se 10 teste /Kit	teste	50			
112	Ciprofloxacin	Shirita per testimin e perqendrimit minimal frenues (MIC) bakterial	jo më pak se 10 teste /Kit	teste	50			
113	Azithromycin	Shirita per testimin e perqendrimit minimal frenues (MIC) bakterial	jo më pak se 10 teste /Kit	teste	50			
114	Spectinomycin	Shirita per testimin e perqendrimit minimal frenues (MIC) bakterial	jo më pak se 10 teste /Kit	teste	50			



115	Gentamicin	Shirita per testimin e perqendrimit minimal frenues (MIC) bakterial	jo më pak se 10 teste /Kit	teste	50			
116	Kit identifikimi per <i>Neisseria meningitidis</i>	Kit aglutinimi per identifikimin e <i>Neisseria meningitidis</i>	Kit 10 teste	teste	10			
117	Kit identifikimi per grupet e streptokokut	Latex aglutinimi per identifikimi per grupet e streptokokut (A,B,C,D,F,G)	Kit (6 flakon x 50 teste)	Kit	1			
118	Sistem per identifikimin e enterobaktereve	test manual i minimizuar biokimik për idetifikimin e enterobakterieve me jo me pak se 20 galeri/test, jo më pak se 25 test/kuti	teste	teste	100			

**Afati i skadencës:** duhet të jetë jo më pak se 8-10 muaj nga data e lëvrimin të mallit në ISHP.

Skadenca duhet të jetë e shënuar në ambalazh

Ambalazhimi të jetë i përshtatshëm sipas llojit të mallit të shoqëruar me etiketat dhe markimin përkatë

**Shtojca 6**

**FORMULARI I SASISË DHE GRAFIKUT TË LËVRIMIT**

**Sasia e mallit që kërkohet:**

“ Blerjen e kiteve per kerkim dhe diagnostimim per laboratoret e Institutit te Shendetit Publik (ISHP)”,

<b>Nr</b>	<b>Kodi I katalogut</b>	<b>EMERTIMI artikujve</b>	<b>Specifikimet teknike</b>	<b>Lloji i ambalazhit</b>	<b>Njesia matese</b>	<b>SASIA e kerkuar e pritshme</b>	<b>Afati i levrimit</b>
1		Test i imunofluoreshence s indirekte per zbulimin e Leishmaniozes viscerele	Forma promastigote e <i>Leishmania infantum</i> human e perftuar nga kultura in vitro e vendosur ne 10 unaza/mikropuseta ne lame e madhesise prej 6mm (10*10 teste/kuti)	100 test/kit	Kit	2	
2		Test ELISA per serodiagnozen e Borreliozes (Semundja Lyme) per kapjen e antirrupave IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitrupave IgM ndaj Borellias ne mostrat humane .	96 teste/kit	Kit	1	
3		Test ELISA per serodiagnozen e Borreliozes (Semundja Lyme) per kapjen e antirrupave IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitrupave IgG ndaj Borrelias ne mostrat humane .	96 teste/kit	Kit	1	
4		CCHF virus, ELISA,IgM	ELISA CCHF IgM. Kit per zbulimin e antitrupave te klases M immunoglobulin (IgM) kundrejt virusit te ethes hemorragjike te Kongo Krimese ne mostra humane	Kit/96 teste	Kit	2	

5		CCHF virus virus, ELISA, IgG	ELISA CCHF IgG. Kit per zbulimin e antitropave te klases M immunoglobulin (IgG) kundrejt virusit te ethes hemorragjike te Kongo Krimese ne mostra humane	Kit/96 teste	Kit	2	
6		Tick Born Encephalitis (TBE ELISA (IgM)	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj TBE ne mostrapat humane serum ose plazem	Kit/96 teste	Kit	1	
7		Tick Born Encephalitis (TBE ELISA IgG)	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj TBE ne mostrapat humane serum ose plazem	Kit/96 teste	Kit	1	
8		<i>Rickettsia Typhi</i> , ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj R.typhi ne mostrapat humane serum ose plazem	Kit/96 teste	Kit	2	
9		<i>Rickettsia Typhi</i> , ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj R.typhi ne mostrapat humane serum ose plazem	Kit/ 96 teste	Kit	2	
10		Spotted Fever <i>Rickettsia</i> ,ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj Spotted Fever <i>Rickettsia</i> ne mostrapat humane serum ose plazem	Kit/96 teste	Kit	2	
11		Spotted Fever <i>Rickettsia</i> , ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj Spotted Fever <i>Rickettsia</i> ne mostrapat humane serum ose plazem	96 teste/Kit	Kit	2	

12	<i>Herpes Sipmlex</i> virus 1 (HSV-1), ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin cilesor te antitropave IgM ndaj HSV 1 ne mostrapat humane serum ose plazem	96 teste/Kit	Kit	1	
13	<i>Coxiella burnetii</i> (Q-Fever) Phase 2 IgM - ELISA	ELISA IgM Faza 2, testi zbulon infeksion akut ne mostrapat humane IgM ( faze 2).	96 teste/Kit	Kit	1	
14	<i>Coxiella burnetii</i> (Q-Fever) Phase 2 IgG - ELISA	ELISA IgG Faza 2, testi zbulon infeksion akut ne mostrapat humane IgG ( faze 2).	96 teste/Kit	Kit	1	
15	<i>Coxiella burnetii</i> (Q-Fever) Phase 1 IgG - ELISA	ELISA IgG Faza 1, zbulon infeksion kronik ne mostrapat humane IgG ( faze 1).	96 teste/Kit	Kit	1	
16	Mononukleoze infektive, ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj mononukleoza Infektive (EBV) ne mostrapat humane .	96 teste/Kit	Kit	1	
17	Mononukleoze infektive, ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj Mononukleoze infektive ne mostrapat humane .	96 teste/Kit	Kit	1	

18		<i>Mycoplasma pneumoniae</i> , ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj mycoplasma pneumonia ne mostrapat humane .	96 teste/Kit	Kit	1	
19		<i>Mycoplasma pneumoniae</i> , ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj <i>Mycoplasma pneumoniae</i> ne mostrapat humane .	96 teste/Kit	Kit	1	
20		<i>Citomegalovirus</i> (CMV) , ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj citomegalovirus ne mostrapat humane .	96 teste/Kit	Kit	1	
21		<i>Citomegalovirus</i> (CMV), ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj citomegalovirus ne mostrapat humane .	96 teste/Kit	Kit	1	
22		Rubella virus, ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA per zbulimin e antitropave IgG ndaj Rubelavirus ne mostrapat humane .	96 teste/Kit	Kit	1	
23		Measles virus, ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj measles virus (fruthit) ne mostrapat humane	96 teste/Kit	Kit	1	
24		<i>Varicela Zoster</i> Virus (VZV), ELISA,IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj VZV ne mostrapat humane .	96 teste/Kit	Kit	1	
25		<i>Varicela Zoster</i> Virus (VZV), ELISA,IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj VZV ne mostrapat humane .	96 teste/Kit	Kit	1	
26		<i>Parvovirus B</i> 19,ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj Parvovirus B19 ne mostrapat humane .	96 teste/Kit	Kit	1	

27	<i>Chikungunya</i> virus ELISA ,IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj <i>Chikungunya</i> virus ne mostrapat humane .	96 teste/Kit	Kit	1	
28	<i>Chikungunya</i> virus,ELISA ,IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj <i>Chikungunya</i> virus ne mostrapat humane .	96 teste/Kit	Kit	1	
29	<i>Leptospira</i> , ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgM ndaj <i>leptospira</i> ne mostrapat humane .	96 teste/Kit	Kit	4	
30	<i>Leptospira</i> , ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA indirekte per zbulimin e antitropave IgG ndaj <i>leptospira</i> ne mostrapat humane .	96 teste/Kit	Kit	4	
31	<i>Echinococcus granulosus</i> , ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA per zbulimin e antitropave IgG ndaj <i>Echinococcus granulosus</i> , ne mostrapat humane.	96 teste/Kit	Kit	2	
32	<i>Echinococcus</i> Ëestern blott IgG	Teste konfirmimi bazuar në teknikën ëestern blot për IgG <i>Echinococcus</i> .	24 test/Kit	Kit	1	
33	<i>Cryptosporidium spp</i>	Test imunoenzimatik per zbulimin e <i>Cryptosporidium parvum</i> ne mostrapat fekale	96 teste/Kit	Kit	2	
34	<i>Toxoplasma gondii</i> , ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA $\mu$ -capture per zbulimin e antitropave IgM ndaj <i>Toxoplasma gondii</i> ne mostrapat humane .	96 teste/Kit	Kit	3	
35	<i>Toxoplasma gondii</i> , ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA per zbulimin e antitropave IgG ndaj <i>Toxoplasma gondii</i> ne mostrapat humane .	96 teste/Kit	Kit	3	

36		<i>Toxoplasma gondii</i> , ELISA IgG avidity	Test konfirmues ELISA avidity per rastet akute te <i>Toxoplasma gondii</i> , formati me 96 gropeza per testimin e 48 mostrave humane	96 gropeza per testimin e 48 mostrave /Kit	Kit	1	
37		RPR	Test aglutinimi, te perfshihet ne kit edhe kontrolli pozitiv,negativ dhe karta e aglutinimit ., për diagnosën e sifilizit	100 teste/kuti	Kit	7	
38		TPHA	Test hemoaglutinimi, per konfirmimin e diagnoses se <i>Treponema Pallidium</i>	200 teste/kuti	Kit	3	
39		<i>Treponema pallidium</i> , ELISA IgM	Anti <i>Treponema pallidium</i> ELISA IgM , test invitro cilesor ose sasior per zbulimin dhe identifikimin e antitropave IgM kunder <i>Treponema pallidium</i> ne plazmen ose serumin human	96 teste/Kit	Kit	1	
40		<i>Treponema pallidium</i> , ELISA IgG	Anti <i>Treponema pallidium</i> ELISA IgG , test invitro cilesor ose sasior per zbulimin dhe identifikimin e antitropave IgG kunder <i>Treponema pallidium</i> ne plazmen ose serumin human	96 teste/Kit	Kit	1	
41		<i>Legionella Urinary Antigen Card</i>	<i>Legionella Urinary Antigen Card</i> , test per idenifikimin e <i>Legionelles</i>	teste	teste	100	
42		Anti- <i>Salmonella</i> (A - 67), omnivalent	Serum diagnostikues per salmonellat per te gjitha grupin e salmonelave	flakon 1ml	flakon(cope)	1	
43		Anti- <i>Salmonella</i> OMA	Serum diagnostikues per salmonellat O antigen vetem te grupit A	flakon 3ml	flakon(cope)	1	
44		Anti- <i>Salmonella</i> OMB	Serum diagnostikues per salmonellat O antigen vetem te grupit B	flakon 3ml	flakon(cope)	1	
45		Anti- <i>Salmonella</i> OMC	Serum diagnostikues per salmonellat O antigen vetem te grupit C	flakon 1ml	flakon(cope)	1	
46		Anti- <i>Salmonella</i> OMD	Serum diagnostikues per salmonellat O antigen vetem te grupit D	flakon 1ml	flakon(cope)	1	

47	Anti- <i>Salmonella</i> OME	Serum diagnostikues per salmonellat O antigen vetem te grupit E	flakon 1ml	flakon(cope)	1	
48	Anti- <i>Salmonella</i> OMF	Serum diagnostikues per salmonellat O antigen vetem te grupit F	flakon 1ml	flakon(cope)	1	
49	Anti- <i>Salmonella</i> OMG	Serum diagnostikues per salmonellat O antigen vetem te grupit G	flakon 1ml	flakon(cope)	1	
50	Anti- <i>Salmonella</i> HMA	Serum diagnostikues per salmonellat H antigen vetem te grupit A	flakon 3ml	flakon(cope)	1	
51	Anti- <i>Salmonella</i> HMB	Serum diagnostikues per salmonellat H antigen vetem te grupit B	flakon 1ml	flakon(cope)	1	
52	Anti- <i>Salmonella</i> HMC	Serum diagnostikues per salmonellat H antigen vetem te grupit C	flakon 3ml	flakon(cope)	1	
53	<i>Brucella</i> ELISA IgM	Test imunoenzimatik ELISA per zbulimin e antitropave IgM ndaj Brucellozës ne mo­strat humane .	96 teste/Kit	Kit	1	
54	BRCELLA ELISA IgG	Test imunoenzimatik ELISA per zbulimin e antitropave IgG ndaj Brucellozës ne mo­strat humane .	96 teste/Kit	Kit	1	
55	Antigen <i>Brucella</i> <i>Abortus</i>	Test aglutinimi për zbulimin e anticorpeve ndaj brucellozës në mo­strat humane	ampula/5ml	Ampula (cope)	10	
56	Antigen <i>Proteus</i> OX19	Test aglutinimi për zbulimin e anticorpeve ndaj riketciozat në mo­strat humane	ampula/5ml	Ampula (cope)	10	
57	Antigen <i>Salmonella</i> <i>typhi</i> O	test aglutinimi per detektimin e antitropave anti salmonella typhi O	ampula/5ml	Ampula (cope)	10	
58	Antigen <i>Salmonella</i> <i>typhi</i> H	test aglutinimi per detektimin e antitropave anti salmonella typhi H	ampula/5ml	Ampula (cope)	10	



59	Antigen <i>Salmonella paratyphi</i> A-O	test aglutinimi per detektimin e antitropave anti salmonella paratyphi AO	ampula/5ml	Ampula (cope)	5	
60	Antigen <i>Salmonella paratyphi</i> A-H	test aglutinimi per detektimin e antitropave anti salmonella paratyphi AH	ampula/5ml	Ampula (cope)	5	
61	Antigen <i>Salmonella paratyphi</i> B-O	test aglutinimi per detektimin e antitropave anti salmonella paratyphi BO	ampula/5ml	Ampula (cope)	5	
62	Antigen <i>Salmonella paratyphi</i> B-H	test aglutinimi per detektimin e antitropave anti salmonella paratyphi BH	ampula/5ml	Ampula (cope)	5	
63	Antigen <i>Salmonella paratyphi</i> C-O	test aglutinimi per detektimin e antitropave anti salmonella paratyphi CO	ampula/5ml	Ampula (cope)	5	
64	Antigen <i>Salmonella paratyphi</i> C-H	test aglutinimi per detektimin e antitropave anti salmonella paratyphi CH	ampula/5ml	Ampula (cope)	5	
65	Serum kontrolli	Serum kontrolli pozitiv per antigenet febrile	flakon/1ml	flakon(cope)	1	
66	Anti <i>Vibrio Cholerae</i> polyvalent	Serum diagnostic per identifikimin e <i>Vibrio Cholerae</i> polyvalent	flakon/2ml	flakon(cope)	1	
67	Anti <i>Vibrio Cholerae inaba</i>	Serum diagnostic per identifikimin e <i>Vibrio Cholerae inaba</i>	flakon/2ml	flakon(cope)	2	
68	Anti <i>Vibrio Cholerae ogaëa</i>	Serum diagnostic per identifikimin e <i>Vibrio Cholerae ogaëa</i>	flakon/2ml	flakon(cope)	2	
69	Anti <i>Vibrio cholerae</i> O139 (bengale)	Serum diagnostic per identifikimin e <i>Vibrio cholerae</i> O139 (bengale)	flakon/2ml	flakon(cope)	2	
70	Test identifikimi për <i>Campylobacter</i>	Test manual i minimizuar biokimik për identifikimin e <i>Campylobacter</i> me jo me pak se 20 galeri/test jo më pak se 12 strip/kuti +ampula terreni rritës përkates	jo më pak se 12 teste / kuti	teste	12	

71	Bujon mTSB me mitomycine C	Terren per pasurimin e prodhimit te verotoksinave te E.Coli	Kuti 100 tuba	kuti	1	
72	Verotoxin O157 kontroll	Reagent kontrolli pozitiv per verotoksin /O157	flakon/1,8ml	flakon(cope)	1	
73	Test Imunoenzimatik per zbulimin e verotoksines 1 dhe 2 (Shigatoxin 1 dhe 2) te E coli	Test imunoenzimatik per zbulimin e verotoksin 1 dhe 2(Shigatoxin 1 dhe 2) te E.Coli	96 test/Kit	Kit	1	
74	test i shpejte Verotoxin/O157	Test I shpejte imunokromatografik per identifikimin e toksinave STX Shiga-like dhe E.Coli O157	Kit/25 test	Kit	1	
75	penicillin	Antibiotik peniciline 1UI i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5	
76	Ampicillin	Antibiotik ampiciline 2 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5	
77	Ampicillin	Antibiotik ampiciline 10 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10	
78	Ampicillin-sulbactam	Antibiotik Ampicillin-sulbactam 10-10 µg per testimin e rezistences bakteriale	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5	
79	Amoxicillin-Acid clavulanic	Antibiotik Amoxicillin-acid clavulanic 20-10 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10	
80	Piperacillin	Antibiotik Piperacillin 30 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5	
81	Piperacillin-tazobactam	Antibiotik Piperacillin-tazobactam 30-6 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10	

82	Ticarcillin	Antibiotik Ticarcillin 75 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5
83	Ticarcillin-Acid clavulanic	Antibiotik Ticarcillin-clavulanic acid 75-10 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5
84	Cefepime	Antibiotik Cefepime 30 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10
85	Cefixime	Antibiotik Cefixime 5 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5
86	Cefotaxime	Antibiotik Cefotaxime 5 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10
87	Cefoxitin	Antibiotik Cefoxitin 30 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10
88	Cefpodoxime	Antibiotik Cefpodoxime 10 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5
89	Ceftazidime	Antibiotik Ceftazidime 10 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10
90	Ceftriaxone	Antibiotik Ceftriaxone 30 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10
91	Cefuroxime	Antibiotik Cefuroxime 30 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10

92	Ertapenem	Antibiotik Ertapenem 10 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10
93	Imipenem	Antibiotik Imipenem 10 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10
94	Meropenem	Antibiotik Meropenem 10 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10
95	Aztreonam	Antibiotik Aztreonam 30 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10
96	Ciprofloxacin	Antibiotik Ciprofloxacin 5 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10
97	Pefloxacin	Antibiotik Pefloxacin 5µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10
98	Levofloxacin	Antibiotik Levofloxacin 5µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10
99	Moxifloxacin	Antibiotik Moxifloxacin 5µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10
100	Norfloxacin	Antibiotik Norfloxacin 10µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5
101	Amikacin	Antibiotik Amikacin 30µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5
102	Gentamicin	Antibiotik Gentamicin 10µgg per testimin e rezistences bakteriale	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10

103	Tobramycin	Antibiotik Tobramycin 10µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5	
104	Trimethoprim-sulfamethoxazole	Antibiotik Trimethoprim-sulfamethoxazole 1.25-23.75 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10	
105	Ofloxacin	Antibiotik Ofloxacin 5 µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5	
106	Tetracycline	Antibiotik Tetracycline 30µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5	
107	Tigecycline	Antibiotik Tigecycline 15µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10	
108	Nitrofurantoin	Antibiotik Nitrofurantoin 100µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	10	
109	Cloxacillin	Antibiotik Cloxacillin 5µg i imprenjuar ne disk. Per testimin e rezistences bakteriale.	shufer/50 disqe	shufer (cope)	5	
110	Ceftriaxone	Shirita per testimin e perqendrimit minimal frenues (MIC) bakterial	jo më pak se 10 teste /Kit	teste	50	
111	Cefixime	Shirita per testimin e perqendrimit minimal frenues (MIC) bakterial	jo më pak se 10 teste /Kit	teste	50	
112	Ciprofloxacin	Shirita per testimin e perqendrimit minimal frenues (MIC) bakterial	jo më pak se 10 teste /Kit	teste	50	
113	Azithromycin	Shirita per testimin e perqendrimit minimal frenues (MIC) bakterial	jo më pak se 10 teste /Kit	teste	50	
114	Spectinomycin	Shirita per testimin e perqendrimit minimal frenues (MIC) bakterial	jo më pak se 10 teste /Kit	teste	50	

115		Gentamicin	Shirita per testimin e perqendrimit minimal frenues (MIC) bakterial	jo më pak se 10 teste /Kit	teste	50	
116		Kit identifikimi per <i>Neisseria meningitidis</i>	Kit aglutinimi per identifikimin e <i>Neisseria meningitidis</i>	Kit 10 teste	teste	10	
117		Kit identifikimi per grupet e streptokokut	Latex aglutinimi per identifikimi per grupet e streptokokut (A,B,C,D,F,G)	Kit (6 flakon x 50 teste)	Kit	1	
118		Sistem per identifikimin e enterobaktereve	test manual i minimizuar biokimik për idetifikimin e enterobakterieve me jo me pak se 20 galeri/test, jo më pak se 25 test/kuti	teste	teste	100	

### AFATET E LEVRIMIT

AFATET E LEVRIMIT. **Kontratat mund të lidhen me AK brenda afatit 12 muaj nga data e nënshkrimit të MK nga palët**

**Grafiku i levrimit do te jete sipas kerkesave te AK, jo më shumë se 6 muaj nga nënshkrimi i kontratave**

**Përjashtimisht këtij përcaktimi, autoritetet kontraktore mund të lidhin kontratë për çdo nevojë për artikujt e listës së planifikuar, që del e paparashikuar dhe është e domosdoshme në cdo kohë.**

**Për çdo kontrate të lidhur sipas përcaktimit më sipër, afatet e levrimit do të përcaktohen sipas kërkesës së Autoritetit Kontraktor.**

Sasia dhe Grafiku i levrimit janë vendosur në përputhje me pikën 1 të nenit 40 të VKM-së Nr. 285, date 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik” i ndryshuar, në të cilëngjejmë të përcaktuar se: *1. Në procedurat e prokurimit për mallra, autoriteti/enti kontraktor parashikon sasinë e mallrave që do të lëvrojë, si dhe grafikun e levrimit të mallrave.*

Ngarkohet për hedhjen e procedures në sistem [znj. Lindita Kokona](#) në cilësinë e personit përgjegjës për prokurim.

### NJËSIA E PROKURIMIT: