



**REPUBLIKA E SHQIPËRISË  
MINISTRIA E SHËNDETËSISË DHE MBROJTJES SOCIALE  
OPERATORI I SHËRBIMEVE TË KUJDESIT SHËNDETËSOR  
SPITALI RAJONAL SHKODER**

Nr. \_\_\_\_\_ prot.

Shkoder, me \_\_\_\_ . \_\_\_\_ .2023

**MIRATOHET  
TITULLARI I AUTORITETIT KONTRAKTOR  
SENAD HALLUNAJ**

**PROCESVERBAL – Tipi i kontratës - Mallra**

**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:**

Objekti i Prokurimit: F.V pajisje mjekesore për poliklinikes e sp.Shkoder e ndare ne lote:

REF-

LOT 1 F.V pajisje mjekesore për polikliniken e Sp.Shkoder

LOT 2 F.V pajisje per EEG ePoliklinikes

Fondi limit:**24,974,723.20** (njezet e katërmilion e nëntëqind e shtatëdhjetë e katërmije e shtatëqind e njezet e tre.20) Leke pa tvsh

LOT 1 F.Vpajisjemjekesorepërpolikliniken e Sp.Shkoder me fond limit: 24,694,056.54 (njezete e katermilion e gjashteqind e nentedhjte e katermije e pesedhjte e gjashte.54) leke pa tvsh.

LOT 2 F.V pajisje per EEG ePoliklinikes me fond limit: 280,666.66 (dyqind e tetedhjetemije e gjashteqind e gjashtedhjte e gjashte.66) leke pa tvsh.

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

**Pajisje mjekesore 33100000-1**

## **VLERA E FONDIT LIMIT**

Fondi limit në total për 2 lotet: **24,974,723.20** (njetzet e katërmilion e nëntëqind e shtatëdhjetë e katërmije e shtatëqind e njetët e tre.20) Leke 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”, autoriteti/enti kontraktor/**Spitali Rajonal Shkoderka** hartuar procesverbalin për argumentimin dhe miratimin e specifikimeve teknike dhe kriterëve për kualifikim për procedurën e sipërcituar, me përmbajtjen si më poshtë:

### **1. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT të njëjta për të gjitha lotet**

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

*a. Formularin e Ofertës, sipas Shtojcës 1*

*b. Lista e cmimeve të artikujve, sipas shtojcës 2*

*c. Formularin për mbledhjen e Vetedeklarimit, sipas shtojcës 8*

*ç. Sigurimin e ofertes, sipas Shtojcës 3 vlerën e kërkuar të sigurimit të ofertës, e cila duhet të jetë 2% e vlerës së përlllogaritur të kontratës/lotit.*

**Argumentimi:** Kërkesat e mësipërme bazohen në nenet 76, 82 dhe 83 të LPP, nenit 26, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”.

**2. Ofertuesi duhet të paraqesë:**

#### **2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:**

2.2.1 Operatorët ekonomikë duhet të paraqesin vërtetim për xhiron vjetore për vitet financiare 2020, 2021, 2022, ku vlera e xhiros për të paktën një nga vitet e periudhës së kërkuar duhet të jetë jo më e vogël se 40% e fondit limit të kontratës të lotit apo shumës së loteve për të cilat oferton.

(Kjo kërkesë do të konsiderohet e përmbushur nëse Operatori ekonomik arrin vlerën e xhiros minimale në të paktën një vit të periudhës së kërkuar nga Autoriteti Kontraktor).

**Argumentimi:** Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në vlerën e fondit limit të kësaj procedure, si dhe bazuar në nenin 77, pika 3, e LPP, si dhe nenin 43, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”.

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” ku përcaktohet:

Neni 43 pika 2/b

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

*a) dyfishin e vlerës së përlllogaritur të kontratës ose lotit, 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.*

---

*Shënim: Duke qenë se aktet ligjore dhe nënligjore parashikojnë një marzh për vlerën e xhiros që mund të kërkohet, autoritetet/entet kontraktore duhet të argumentojnë vlerën e kërkuar të xhiros brenda këtij marzhi.*

Përcaktimi i viteve të kërkuara për paraqitjen e vërtetimit të xhiros vjetore është bërë bazuar në nenin 29, të Ligjit Nr. 8438, dt. 28.12.1998 "Për Tatimin mbi të Ardhurat", i ndryshuar, ku përcaktohet: Çdo tatimpagues pergatit deklaratën vjetore të të ardhurave të tatueshme në formën e përcaktuar në udhëzimin e Ministrisë të Financave në zbatim të këtij ligji. Tatimpaguesit paraqesin deklaratën vjetore në organet tatimore **brenda datës 31 mars të vitit pasardhës,**

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

## **2.3 Kapaciteti teknik Te njehta per te dy Lotet**

### **2.3 Për kapacitetin teknik:**

**2.3.1** Operatori ekonomik duhet të paraqesë dëshmi për shërbimet e mëparshme të ngjashme, të kryera gjatë tre viteve të fundit nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës, në një vlerë jo më të vogël se 40% të vlerës së të vlerës së fondit të limit të kontratës apo së fondit limit të loteve për të cilat oferton.

Për të vërtetuar përvojën e mëparshme të ngjashme, operatorët ekonomikë duhet të paraqesin dëshmitë e mëposhtme:

- a) për përvojën e mëparshme të realizuar me sektorin publik, 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/dhe faturave tatimore të shitjes, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, ku shënohen datat, shumat dhe mallrave të furnizuara.
- b) për përvojën e mëparshme të realizuar me sektorin privat, 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 mallrave të furnizuara.

**Argumentimi:** Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe nenit 40, pika 4, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”. 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 pak se **40%** të vlerës së fondit limit, vlerë e cila është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar.

Përcaktimi i vlerës së kërkuar për kontratat e ngjashme argumentohet si më poshtë dhe është e perputhshme me përcaktimet e RRPP nëni 40 pika 4:

*‘Për të provuar përvojën e mëparshme, autoriteti/enti kontraktor kërkon dëshmi për realizimin me sukses të një ose disa kontratave të mëparshme, të ngjashme, të kryera gjatë tre viteve të fundit. Në çdo rast, vlera totale e kërkuar duhet të jetë në një vlerë jo më të madhe se 40% të vlerës së përlogaritur të kontratës, që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit, nga data e shpalljes së njoftimit të kontratës.*

*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.’*

Është kërkuar që furnizimet e mëparshme të ngjashme të jenë në vlerën **sa 40% të fondit limit**, që është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar (jo më të madhe se **40%** të vlerës së përlogaritur të kontratës).

*Shënim: Duke qenë se aktet ligjore dhe nënligjore parashikojnë një marzh për vlerën e kontratave të ngjashme që mund të kërkohet, autoritete/entet kontraktore duhet të argumentojnë vlerën e kërkuar të kontratave të ngjashme brenda këtij marzhi.*

2.3.2 Operatori ekonomik duhet të paraqesë ofertën teknike, për pajisjen e kërkuar në formë të tabelave, ku të plotësohet: Specifikimet teknike të ofruara, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut të artikullit/produktit, Numri i faqes ku ndodhet produkti, Numri i referencës së artikullit (kodi) nxjerrjen nga katalogu i prodhuesit, si dhe certifikimet përkatëse për produktin.

**Argumentimi:** Ky kriter vendoset me qëllim njohjen e pajisjes dhe për të pasur sigurinë që i njëjti mall i ofertuar do të lëvrohet në destinacion në perputhje me nenin 40, pika 8, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, dhe kësaj kërkesë i shërbejnë autoritetit kontraktor për njohjen e mundësisë së OE për përmbushjen me sukses të kontratës pra të garancisë së furnizimit të mallit objekt i prokurimit.

2.3.3 Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklaratën për përmbushjen e afatit të garancisë sipas përcaktimeve në specifikimet teknike të DST, ku të saktësoje se periudha e garancisë të jete jo më pak se 2 dy vjet përfshirë blerjen dhe zëvendësimin e pjesëve të difektuara me pjesë kembimi të reja të cilat të jenë *origjinale ose ekuivalente* dhe në përputhje me ato të përdorura fillimisht.

**Argumentimi:** Bazuar në nenin 77, të Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe pikën 2 të nenit 40 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” i ndryshuar, ku ndër të tjera përcaktohet se këto kërkesa i shërbejnë autoritetit kontraktor për të provuar kapacitetet teknike dhe profesionale.

2.3.4. Operatori ekonomik duhet të paraqesë një Vetëdeklaratë, që pajisja e ofruar është e re, të një prodhimi origjinal.

**Argumentimi:** Ky kriter vendoset në përputhje me nenin 77, të Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” nenin 40, pika 8, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, dhe këto kërkesa i shërbejnë autoritetit kontraktor për njohjen e mundësisë së OE për përmbushjen me sukses të kontratës për të garancisë së furnizimit të mallit objekt prokurimi.

2.3.5. Operatori ekonomik duhet të paraqesë katalogë/broshurë me të dhënat teknike për pajisjet e ofruara ku të jenë të pasqyruara specifikimet teknike të kërkuara për secilin artikull. Operatori ekonomik duhet të markojë në katalogun përkatës produktet që ofron si pas numrit rendor (të markuara si pas artikullit) të përcaktuar në formularin e ofertës. (Katalogu duhet të ngarkohet në [www.app.gov.al](http://www.app.gov.al) së bashku me dokumentacionin e kërkuar në këto DT. Përshkrimi teknik duhet të jetë I përkthyer dhe noterizuar në gjuhën shqipe në pjesët që kanë lidhje me specifikimet teknike të kërkuara në DST). Katalogjet do pranohen vetëm në formë elektronike nëpërmjet sistemit elektronik të prokurimit.

**Argumentimi:** Ky kriter vendoset në përputhje me pikën 6/b të nenit 40 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, lidhur me dëshmitë për fotografitë ose katalogët teknike, me qëllim verifikimin e plotësimit të specifikimeve teknike.

2.3.6. Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë autorizim nga prodhuesi / MAH / ose nga distributori zyrtar I autorizuar nga prodhuesi (ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin) nëpërmjet të cilit konfirmohet se ofertuesi autorizohet të tregtojë pajisjet mjekësore objekt prokurimi. Autorizimi duhet të jete origjinal I përkthyer ose kopje e përkthyer dhe noterizuar.

**Argumentimi:** Ky kriter vihet në përputhje me pikën 1 të nenit 77(*aftësia teknike*) të Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik”, me pikën 3 të nenit 40 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, i ndryshuar, me qëllim zotërimin e reputacionit dhe besueshmërisë për zbatimin e kontratës 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”.

2.3.7. Operatori ekonomik duhet të paraqesë Autorizim për tregtim të pajisjeve mjekësore, të lëshuar nga Ministria e Shëndetësisë, sipas ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”. Autorizimi duhet të jete I vlefshem ne kohen e zhvillimit te tenderit deri ne ekzekutimin e kontrates.

**Argumentim:** Ky kriter vihet në përputhje me nenin 21 “Autorizimi për tregtim të pajisjeve mjekësore” i Ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”.

2.3.8. Operatori ekonomik duhet të jetë I certifikuar ISO 9001:2015 për import/eksport/tregetim të pajisjeve mjekësore /ose/ ekuivalent. Për këtë ai duhet të paraqesë certifikatën përkatëse, të vlefshme. Certifikata te jetë leshuar nga një organ I vlerësimit të konformitetit, I akredituar nga organizmi kombëtar I akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

**Argumentimi:** Ky kriter vihet në përputhje me piken 1 te nenit 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” lidhur me kualifikimin profesional dhe aftësinë teknike dheme pikën 3 të nenit 40 te VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, i ndryshuar. Ky kriter është i lidhur ngushte 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 procedurate prokurimit për mallra, punë, shërbime”.

2.3.9. Operatori ekonomik duhet te paraqesi Certifikatën ISO 9001:2015 mbi ” Sistemet e menaxhimit të cilësisë ” ose EN ISO 13485:2012/EN ISO 13485:2016 mbi ” Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjeksore ose ekuivalente, të prodhuesit, në përputhje me objektin e prokurimit. Ose në rastin kur OE ofertues nuk është prodhues të paraqesë Vetëdeklarim ku të deklarojë se furnizuesi është konform Standardeve të Cilësisë.

**Argumentim:** Ky kriter vendoset në përputhje me piken 1 te nenit 79 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe nenin 44 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” i ndryshuar, lidhur me dëshmitë për rezultatet e testimeve zyrtare të lëshuara nga institucione te autorizuar që vërtetojnë pajtueshmërinë e produkteve me specifikimet teknikesi dhe rekomandimit të APP nr. 7998 datë 24.12.2021 “Mbi hartimin e kriterëve për kualifikim për procedurat e prokurimit për mallra, punë, shërbime”.

2.3.10. Operatori ekonomik duhet të paraqesë Certifikata konformiteti CE ose CE sipas direktivës (MDD ose MDR) 93/42 EEC, ose FDA të vlefshme për artikujt e ofruar, sipas kategorizimit të tyre ne VENDIM Nr. 731, datë 2.9.2015 PËR MIRATIMIN E RREGULLIT TEKNIK “PËR KËRKESAT THELBËSORE, VLERËSIMIN E KONFORMITETIT, KLASIFIKIMIN DHE MARKIMIN CE TË PAJISJEVE MJEKËSORE”, pika 8.4,

**Argumentim:** Ky kriter vendoset 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 te 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.

2.3.11 Operatori ekonomik duhet të ketë të paktën 1(një) inxhinierë të trajnuar për instalim dhe servis pajisjesh mjekësore me profil inxhinier biomjekësor/elektronik/elektrik/mekatronik/IT.

Për këtë OE duhet të disponojë dokumentat e mëposhtme provuese për inxhinierin e mësipërm:

- Diploma
- Çertifikatat/dëshmitë e trajnimit për pajisje mjekësore
- Kontratë pune/ shërbimi e vlefshme.
- Listepagesat e deklaruara në organet tatimore(formularët E-sig 025 ) në tre muajt e fundit nga data e zhvillimit të tenderit për inxhinierat bazuar në vkm nr 514 date 20.09.2017 “Për miratimin e listës kombëtare të profesioneve”.
- Inxhinieri do të jetë personi përgjegjës për instalimin e aparaturave mjekësore dhe për trajnimin e stafit spitalor (mjeke,infermier,inxhinier) për përdorimin e sakte të aparaturave mjekësore.

*Kjo kërkesë do të përmbushet nëpërmjet Formularit Përmbledhës të Vetëdeklarimit, ndërsa dokumentacioni provues, do të dorëzohet vetëm nga Operatori Ekonomik i kualifikuar i pari, përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afatëve ankimit, sipas përcaktimeve të bëra në pikën 6, të nenit 26, të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, të ndryshuar*

**Argumentimi:**Bazuar në pikën 4, të nenit 77, të Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe pikës 5/b dhe 5/c , neni 40 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 fuqinë punëtore të nevojshme për ekzekutimin e objektit të prokurimit, për të provuar kapacitetet teknike dhe profesionale.

2.3.12 Operatori ekonomik duhet të paraqesë një vetëdeklarim që pajisjet mjekësore që do të përdoren gjatë zbatimit të kontratës dhe që i nënshtrohen kërkesave të ligjit nr. 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”, i ndryshuar, duhet të jenë të regjistruara pranë AKBPM, sipas parashikimeve të këtij ligji.

**Argumentimi:** Ky kriter vendoset në përputhje me nenin 77, të Ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik”nenin 40, pika 8, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, dhe kësaj kërkesë i shërbejnë autoritetit kontraktor për njohjen e mundësisë së OE për përmbushjen me sukses të kontratës pra të garancisë së furnizimit të mallit objekt prokurimi.

### **III. Argumentimi i specifikimeve teknike**

Skicimet, parametrat tekniketj:

Specifikimi i Materialeve:

Nr.	Emertimi
1.	<p><b>Spirometer</b>                      Duhette kryejematjet ne FVC, VC, MMV me kurba ne kohereale.                      Duhette ketekran LCD touchscreen jo me te vogel se 6".                      Duhette mase ketoparametra: FVC, FEV1, FEV1/FVC, FEV3, FEV3/FVC, FEV6, FEV1/ FEV6, PEF, FEF25, FEF50, FEF75, FEF25-75, FET, Lung Age, FIVC, FIV1, FIV1/FIVC, PIF, VC, IVC, IC, ERV, FEV1/VC, VT, VE, Rf, ti, te, te/ttot, VT/ti, MVV                      Duhette ruaje jo me pak se 8000 teste.                      Duhette jete me turbine dixhitale dy-drejtimshe, e riperdorshme                      Burimi ushqimit : rrjet elektrik 220V 50 Hz, ose me bateri te rikarikueshme te inkorporuar</p> <p><b>Aksesoret:</b>                      Doreze+ turbine e riperdorshme – 1 set.                      Gojze spirometri - 1 cope                      Leter printer - 1 cope                      Bllokues hunde - 1 cope</p>
2.	<p><b>Lupe Ekzaminimi</b>                      Lupe ekzaminimi per perdorim ne dermatologji.</p>
3.	<p><b>Llampe Woods</b>                      Llampe me lentezmadhese me teknologji Led qe emeton dy tipet e drites: UV dhe drite natyrale (tedites)                      E perdorshme ne dermatologji                      Me celes per zgjedhjen e tipit te drites</p>
4.	<p><b>Dermatoskop Optik</b>                      Dermatoskop Optik me lentezmadhese 10x dhe me drite Led te bardhe                      Funksionim me bateri alkaline</p>
5.	<p><b>Peshore+Pajisje per matjegasiesie</b>                      Peshore analoge ose dixhitale per matjen e peshes se pacienteve me pajisje per matjen e gjatesise te integruar ne tenjete pajisje.                      Pesha qe peshorja duhet te mase duhet te jete minimum 100 kg                      Pajisja per matjen e gjatesise duhet te mase minimum 2 meter</p>
6.	<p><b>Orchimeter Prader</b></p>
7.	<p><b>Exophthalmometer</b></p>



	Exoptalmometer Dual Luedde osekuivalent
8.	<p><b>ShkalleSuedeze</b></p> <p>Karakteristikatqeduhettekeshkallasuedeze:</p> <p>Gjatesia:Jo me e vogel se 200 cm</p> <p>Gjeresia:Jo me e vogel se 80 cm</p> <p>Tekete distance nga muri kufiksohet</p> <p>Teketedisandarje me shkopinj horizontal</p> <p>Pesha mbajtese jo me e vogel se 100 kg</p>
9.	<p><b>Tens Ultratingull + elektroterapi</b></p> <p>PaisjeUltrasonoreprofesionale e pajisur me tepaktennje sonde me diameter 15mm</p> <p>I paisur me 10 programe ne tecilatoperatorimundtendryshojeparametrat e meposhtem:</p> <p>a.Frekuenca(1-3MHz)</p> <p>b.Fuqiaefektive e rregullueshmederi ne maksimumi 3W/cm<sup>2</sup></p> <p>c.Numrikanaleveteelektroterapise: tepakten 2</p> <p>d. Rrymamaksimaletepakten 70mA</p> <p>e. Tensionimaksimaltepakten 100Vdc</p> <p>f. teketetepakten keto rrymaelektroterapeutike: Dydinamike, Faradik, impulsive, GALvanike, TENS, bipolar, etj</p> <p>Tensioniihyrjes 90-240V 50/60Hz</p> <p>Teshoqerohet me tepaktenketo aksesore</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• sonde ultrasound – 1 cope</li> <li>• kabllollidhes per elektroterapi – 2 cope</li> <li>• elektrodagominetemedha 4 cope</li> <li>• elektrodagominetevogla 4 cope</li> </ul>
10.	<p><b>Topa Dodath</b></p> <p>Topa Dodath me ngjyra me diameter 75 cm cope 3</p> <p>Topa Dodath me ngjyra me diameter 65 cm cope 3</p>
11.	<p><b>Shtrat me sistemulje-ngritje</b></p> <p>Shtrat per perdorim ne fizioterapi</p> <p>Shtratelektrik I perberengatreseksione:Pjesa e kokes,pjesa e shpindesdhepjesa e kembeve.</p> <p>Pjesa e kokesduhetteketenjepjeseteheqme ne correspondence tekokes(fytyres) kurpacientieshte I shtrire me bark poshte.</p> <p>-Gjatesia e shtratitnukduhette jete me e vogel se 190 cm</p> <p>-Lartesia(ngritja e shtratit,pjesesshpindore ne pozicion vertical) e rregullueshmeelektrikisht me vlerateperfshira ne diapazonin 65cm-95cm</p> <p>-Pjesa e kokes e rregullueshmeelektrikishtlart ne nje interval(0°-x°) ne diapazonin 0°-&gt; +70°</p> <p>-Pesha mbajtese jo me e vogel se 135 kg</p>

12.	<p><b>Pesha Gira 2 kg 1set/2 cope</b> Pesha 2 kg set dy cope teperdorshme ne fizioterapi per reabilitim</p>
13.	<p><b>Pesha per femije me ngjitje 2kg-3kg</b> Pesha per femije 1 set me dy cope 2 kg 1 set me dy cope 3 kg</p>
14.	<p><b>Shkopinj per ushtrime 1 meter</b> Shkopinjushtrimesh me gjatesitepakten 1 m dhe trashesi 3.5 cm</p>
15.	<p><b>Teraband me ngjyra</b> Jeshile 3 cope Kuqe 3 cope Verdhe 3 cope</p>
16.	<p><b>ShtratGjinekologjik</b> ShtratViziteGjinekologjik(pozicionlitotomik) I per bere prej celikut e pa oksidueshem ose i kromuar Shtrat I per bere ngat reseksione: Pjesa Shpindore; Pjesa e Mesit (ndenjese); Pjesa e Kembeve I pajisur me bacine ledhe me suport e gjunjesh me lartesi terregullueshme. Pjesa e kembeve e levizshme dhe e fiksueshme Pjesa shpindore duhet te jete e fiksueshme ne pozicionin lart ne disakende Pesha mbajtese jo me pak se 100 kg Permasat e perafertate perfshira ne diapazonin: a. Gjatesia: 1.8m-&gt;2m b. Gjeresia: 0.5m-&gt;0.8m c. Lartesia: 0.7m-&gt;0.8m Teket e pjeseshpindore me sfungjertetrashe ne diapazonin 4-6cm me mbulesere zistentendajujit.</p>
17.	<p><b>Llampe Ekzaminimi</b> Llampe ekzaminimi Led Tekete diameter teperfshire ne diapazonin: 10-.20 cm E pozicionueshme ne kend 360° dhe ne lartesi teperfshire ne diapazonin: 0.6-&gt;1.8 m Intensiteti I drites ne largesi 1 meter I perfshire ne diapazonin: 25kLux-&gt;60kLux Color Rendering &gt;=96 Tensionii Hyrjes 220 Volt E pajisur me rrotat transporti</p>
1	
18.	<p><b>Ctg-Karditograf</b> Karditograf:</p>

	<p>Monitor fetal per matjen e rrahjevetezemres se fetusitdhekontraksioneve uterine.</p> <p>KarakteristikatTeknike:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1.Metoda e matjes se FHR:Pulsed Doppler</li> <li>2.Diapazoni I matjes se FHR:Iperfshire ne diapazonin 30-240 bpm</li> <li>3.Hyrja me trekanale per FHR1,FHR2,UC probe</li> <li>4.I paisur me markueseventesh</li> </ol> <p>Ekrani:</p> <p>Ne ekranduhetteshfaqentepaktengrafiku I FHR,grafiku I UC,numri I rrahjeve FHR1,numri I rrahjeve FHR2 dhenumri I UC.</p> <p>Paisjate jete e paisur me altoporlant.</p> <p>Alarmet:</p> <p>Teaktivizohetkurkalohetlimiti I HR</p> <p>Ne ekrantejepetmesazhkur:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a.Printerinuk ka leter</li> <li>b.Kurkapaku I printeritnukeshte I mbyllur</li> <li>c.Kursondatnuk jane telidhura</li> <li>d.Kur bacteria eshte e shkarikuar</li> </ol> <p>I paisur me bateri perperdorim pa energjielektrike</p> <p>Tensioni I hyrjes 220V 50 Hz</p> <p>I paisur me:</p> <p>Sonda Ultrasonike-2cope,Sonde Toko-1 cope,Shenues eventesh-1cope,gjel,rrip fiksues per sondat,leterprinteri</p>
19.	<p><b>Grafi</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1.Tavolina e Pacientit <ol style="list-style-type: none"> <li>a.Tavoline e levizshme ne drejtimetlongitudinaldhetrasversal me mekanizemkycje e perberenga material rontgulecent.</li> <li>b.Gjatesia e Tavolines:Jo me e vogel se 220 cm</li> <li>c.Gjeresia e Tavolines:Jo me e vogel se 70 cm</li> <li>d.Peshambajtese e tavolines:Jo me e vogel se 180 Kg</li> <li>e.Diapazoni I levizjes se tavolines ne drejtimin longitudinal(gjatesore):Jo me e vogel se +/- 45 cm</li> <li>f.Diapazoni I levizjes ne pozicionintrasversal(lateral):Jo me e vogel se +/- 12 cm</li> <li>g.Lartesia e tavolinesafersisht 75cm</li> </ol> </li> <li>2.Stativi Vertikal(Bucky Wall Stand) <ol style="list-style-type: none"> <li>a.Stativ vertical I fiksuar ne toke</li> <li>b.Lartesiainimale e poteritngatoka:Jo me shume se 41 cm</li> <li>c.Lartesiamaksimale e qendres se poteritngatoka:Jo me pak se 1900 cm</li> <li>d.Komponentfrenues</li> </ol> </li> </ol>

	<p>3.Kolona-Krahu MbajtesiTubit</p> <p>a.Tipi I montimitttekrahuttetubit:Imontuar ne toke</p> <p>b.Levizjalongjitudinale(gjatesore) e krahutmbajtestetubit:Jo me pak se 180cm</p> <p>c.Levizjavevertikale e tubit X-Ray,diapazoni I distances:Jo me pak se 190 cm</p> <p>e.Rrotullimi I tubitteRrezeve X:Te pakten 90°</p> <p>4.Kolimatori</p> <p>a.Iperdorshemmanualisht</p> <p>b.Lazer,dritepozicionimi Led</p> <p>c.Filtrarrezatimi built-in</p> <p>5.Tubi I Rrezeve X</p> <p>a.Numri I focal spot ne tubin e Rrezeve X:Jo me pak se 2</p> <p>b.Diametrat e focal spot:0.6 mm ;1.2mm</p> <p>c.Voltazhi I TubitteRrezeveX:Jo me pak se 150kV</p> <p>e.Kapacitetitermik I anodes:Jo me pak se 300kHU</p> <p>6.Gjeneratori</p> <p>a.Gjenerator me frekuencetelarte</p> <p>b.Linja 3faze 400/480 VAC</p> <p>c.Kapaciteti I gjeneratorit :Jo me pak se 50 kW</p> <p>d.Diapazoni I ndryshimitevoltazhitteanodes,jo me pak se 40-150kV</p> <p>e. rrymamaksimale jo me pak se 320mA</p> <p>f.Software me parametrateparavendosura per ekzaminimeanatomike(kV,mAsetj) automatikeose manual.</p>
20.	<p><b>Sistem CR</b></p> <p>Dixhitalizues me permasatavoline me tepaktennje slot kasetash.</p> <p>Sistem skanimi per leximin e tepakten 3 formatekasetashafersisht 35x43cm,24x30cm,18x24cm</p> <p>Sistemittevjete me tepaktentrekasetat e lartpermendura</p> <p>TesuportojeKapaciteteleximi ne densitet: 160 μm lexim I shpejte , 80 μm lexim I ngadalte</p> <p>Resolucioni I kontrastitgrayscale:Tepakten 16 bit / pixel</p> <p>Kompatibilitet me standartinDicom 3.0</p> <p>Kapaciteti:Jo me pak se 70 kaseta ne ore me format 35x43cm</p> <p>Konsola e Kontrollit</p> <p>Paisje PC me monitor per kontrollin e CR,memenaxhimdheperpunimteimazhit</p> <p>Sistemioperativ Windows 10 ose me iri</p> <p>Software per procesimin e imazheve X-Ray</p> <p>Kompatibilitet I plote I software me standartindicom 3.0</p> <p>Procesim automatic dhe manual I imazheve X-Ray</p> <p>Inversion(negative/positive) teimazheve</p>

	<p>Rregullim I parametrave te imazhit (madhesi, contrast, ndricim)  Eksportim I imazheve ne disk dhe USB  Mundesiprintim te disa imazheve te ndryshme ne tenjettin film</p>
21.	<p><b>Printer per filmografi</b>  Teketepaktendysirtare (tray) per vendosjen e filmave  Madhesia e filmave qe duhet te suportojne (te pakten keto  madhesi filmash): 14"x17" (35x43cm); 11"x14" (28x35cm); 10"x12" (25x30cm); 8"x10" (20x25cm)  Pixel Size: Tepakten 320dpi  Kompatibilitet I plote me standartin Dicom 3.0  Printeriteshoqerohet me 600 filma</p>
22.	<p><b>Negativoskop</b>  Te jete i pershtatshem per vendosjen e 2 grafive  Dimensione ta fersisht 38x92 cm  Energjia elektrike: 220V 50/60Hz</p>
23.	<p><b>Autorefraktometer</b>  Refractive mesaurment range:  Vertex Distance: 0.0, 12.0, 13.75, 15.0mm  Sphere mesaurment range: Vlerate perfshira ne diapazonin -30D ~ +25D, step (0.12, 0.25)  Cylinder mesaurment range: 0 ~ +/- 10D (0.12/0.25 step)  Axis mesaurment range: 0 ~ 180° (1° step)  Minimum pupil diameter measurable: 2 mm  Corneal Curvature Radius Mesaurment  Corneal refractivity mesaurment range: Vlerate perfshira ne diapazonin 33.00D ~ 67.5D (index n=1.3375) (0.12/0.25 step)  Degree of corneal astigmatism mesaurment range: 0D ~ +/- 10D (0.12/0.25 step)  Symbol: mm, -D, +D  Axis angle mesaurment range: 0 ~ 180° (1° step)  Pupil diameter mesaurment range: 2mm ~ 8.0mm (0.1mm step)  Fuqia e hyrjes: 220-240 Volt, 50/60HZ  Paisjate jete e paisur me monitor LCD  Paisjate jete e paisur me printer termik</p>
24.	<p><b>2. Biomikroskop + Tonometer</b>  Microscope type: Galilean  Eyepiece: minimumi 12.5X</p>

	<p>Total magnification:Vlerateperfshira ne diapazonin 40x-&gt;6X  Angle between eyepieces:minimum 10°  Eyepieces diopter range:minimum +/-5D  Slit Width:Continuosly variable from 0 to 14mm  Slit image length: e perfshira ne diapazonin 1-14mm  Illumination field diameter: 14mm,10mm,5mm,3mm,2mm,1mm,0.2mm  Slit Angle:0~180°  Slit inclination:0°,5°,10°,15°,20°  Lamp:Halogenose Led  Fuqia e hyrjes:220Volt,50Hz  Paisjateketeteinkorpuardhenje tonometer aplanacioni</p>
25.	<p><b>Kuti Lente Prove</b>  Set lentesh me 266 cope, kornizemetalike</p>
26.	<p><b>Projektor+Tabele</b>  Distanca e projektimit:Vlerateperfshira ne diapazonin 2-7m  Zmadhimi I Projektionit:30x ne distancen 5 m  Grafiket:Minimumi 30 grafike  Permasat e Projektionit:Minimumi 330mmx220mm(WxH) ne distance 5 m  Burimi I drites:Halogenose Led  Projektori te jete I paisur me tabelenprojektuese  Fuqia e hyrjes:220-240Volt 50/60Hz</p>
27.	<p>Endoskop Nazal  Endoskopnazalfleksibel.  Sistem me cilesitelarte me pamje high resolution  Unit I perberengaRinofaringoskopifleksibeldhenganje unit I shfaqjes se videos dheimazhitdheperpunimittetij.  Mundesiaspirimi.  Teketeteinkorpuarnjeburimdrate Led  Tekete diameter te insertion Tube jo me I madh se 3.8mm  Bending(Up/Down)-perthyerja e pjesesfundore(Lart/Poshte):jo me e vogel se 130°/130°  Gjatesia e punes(working length):Jo me e madhe se 330mm  Fusha e pamjes:Jo me e vogel se 90°  Teketembrojtjendajujittepakten IPX7  Furnizuar me pinceta per marrje biopsied he pinceta per heqjen e trupavetehuj</p>
28.	<p><b>Spekulum Nazal</b>  Material I sterilizueshemcelikinoksidant model Kilian/Hartmann  Permasate ndryshme14.5cm/31mm; 16cm /31mm</p>

	Sasia ngady cope per secilin model
29.	<b>KanjuleNazale</b> Kanjuleaspirimihunde.Material I sterilizueshemcelikinoksidant. Teketepermasatepjesesfundore ø5mm gjatesia 18cm
30.	<b>Aspirator</b> Te jete I pershtatshem ne procedurat ORL Motori:Pompe me piston Fluksi I Ajrittemos jete me I vogel se 15l/min. Vakumi I rregullueshem ne vlerateperfshira ne 0-0.75 bar Gote e autoklavueshme 1 litershe Tensioni I hyrjes 220-230Volt
31.	<b>Bajonete</b> Te jete model Lucae me permasa 14 cm, serrated. Material I sterilizueshemcelikinoksidant
32.	<b>SpekulumVeshi</b> Material I sterilizueshemcelikinoksidant model Hartmann Set me 3 cope me diameter 4-5-6mm
33.	<b>KanjuleVeshi</b> Kanjula aspirim veshi. Material Celik inoksidant. Te kete permasa te pjeses fundore ø3mm –Sasia:cope 4 Material Celik inoksidant. Te kete permasa te pjeses fundore ø2.5mmSasia:cope 4
34.	<b>Pince Veshi</b> Pincaveshi model Hartmann. Dimensionet e majes se pincas:Gjatesia 11mm Gjeresia:0.6mm-2 cope Pincaveshi model Hartmann. Dimensionet e majes se pincas:Gjatesia 6mm;Gjeresia:0.3mm-2 cope
35.	<b>PasqyreLaringeale</b> Teketediametrin ne diapazonin 20-22 mm Me dorezemetaliketedrejte 18 cm
36.	<b>Timpanograme</b> Aparattimpanometrie me disafrekuenca. Mundesiprintimiterezultatit I paisurtepakten me sonde tym p probe Te jete I perdorshem per femijet Teketetepershireprotokollediagnostikedhe screening
37.	<b>CistoskopFleksibel</b>

	<p>CistoskopFleksibelportabel</p> <p><b>ProcesoriImazhit</b></p> <p>Kompatibel me endoscope fleksibeldhevideoendoskope</p> <p>Njesi e integruar me monitor minimum 10 inch me opsionevideoregjistrimidhefoto</p> <p>Ekran me ngjyra TFT/LCD me resolucion Full HD</p> <p>Mundesithithje(suction)</p> <p>Me aftesi per kalibrimin e ngjyrave</p> <p>Mundesingrirjedherrotullimiteimazhit</p> <p>Me kujtesetebrendshme per imazhetdhefilmimet e proceduravedheporte USB per transferimin e tyre</p> <p>Me aftesi per ruajtjendherishikimin e imazhevedhefilmimeve</p> <p>Teketedalje HDMI per lidhje me monitor tejashtem</p> <p><b>CistoskopFleksibel</b></p> <p>Video-cistoskopfleksibelkompatibel me procesorin e imazhit me siper</p> <p>Light Source:Led</p> <p>Diametri I jashtemicistoskopite jete maksimumi 5 mm</p> <p>Working Length:Minimumi 38 cm</p> <p>Kanali I punes:Me I vogel se 2.2mm</p> <p>Levizja(lart/poshte)-Bending(Up/Down):Minimumi(130°/210°)</p> <p>Cistoskopite jete I sterilizueshem</p> <p>Furnizuar me pinceta per kapjedhebiopsy,force pastrami dhecantembajtese</p> <p>Teketembrojtjendajujitpakten IPX7</p> <p><b>Pajisur me mbajteseendoskopi</b></p> <p>Kompaktdhe I pershtatshem per pajisjet e mesiperme</p> <p>Pajisur me mbajese per aksesoret</p> <p>I pajisur me 4 rrotaantistatike</p>
38.	<p><b>Shtratekzaminimi me pozicionlitotomik</b></p> <p>ShtratViziteGjinekologjik(pozicionlitotomik)</p> <p>I perbereprejelikutepaoksidueshemoseikromuar</p> <p>Shtrat I perberengatreseksione:PjesaShpindore;Pjesa e Mesit(ndenjese);Pjesa e Kembeve</p> <p>I pajisur me baceinedhe me suportegjunjesh me lartesiterregullueshme.</p> <p>Pjesa e kembeve e levizshmedhe e fiksueshme</p> <p>Pjesashpindoreduhette jete e fiksueshme ne pozicioninlart ne disakende</p> <p>Pesha mbajtese jo me pak se 100 kg</p> <p>Permasat e perafertateperfshira ne diapazonin:</p> <p>a.Gjatesia:1.8m-&gt;2m</p> <p>b.Gjeresia:0.5m-&gt;0.8m</p> <p>c.Lartesia:0.7m-&gt;0.8m</p> <p>Teketepjesenshpindore me sfungjertetrashne ne diapazonin 4-6cm me mbuleserezistentendajujit.</p>



39.	<p><b>Rektoskop</b> Rektoskop/ sigmoidoskop me obturator me permasa 21x300mm</p>
40.	<p><b>EKG</b> Karakteristikateknike: Ekg me 12 kanale a.Meekran LCD minimum 12 inch b.Meregjistrim manual ose automatic c.Me printer thermal teintegruar me rezulociontelarte, printim ne formatin 12x1 d.Transferim I tedhenave ne USB e.Autonomibaterietepakten 4 ore. Bateriae jete e rikarikueshme. f.Epaisur me filtra: filter EMG, filter ilinje AC, etj g.Epaisur me kabullEkg,ventozadheelektrodat e ekstremiteveve per kycetdhekembet. h. E paisur me Karrelinperkates.</p>
41.	<p><b>Eko</b> Tëjetë e përshtatshme për ekzaminimet vaskulare Tëketë për punim dixhital për përfundimin e imazheve me cilësitë të lartë Tëketë e ekranit me ngjyra, me teknologji LED dhe rezolucion minimal 1920 x 1080 pixel. Madhësia e ekranit diagonal tëjetë jo më pak se 23.5 inch. Këndi i shikimit vertical dhe horizontal tëpaktën 175°. Pajisur me tëpaktën 5 porta për sondat e ndryshme konvekse, endokavitare dhe lineare. Pajisur me tëpaktën një funksionim të multi-frekuencave ultrasonike. Tësupto të sondat me frekuencanë diapazonin minimal 1÷17 MHz Tëketë panel komandimi multi-funksional me tastjerë të ndryshme butonash të programueshëm. Tëketë panelin e komandimit touch screen LCD, jo më të vogël se 13", me rezolucion 1920x1080. Këndi i shikimit jo më pak se 150°. Me inklinim tëpaktën 10° Mundësi të madhë të skanimit deri në min. 10-herë. Thellësia e fushës së skanimit duhet të garantojë deri në 40 cm Frekuenca e imazhit "frame rate" tëjetëmbi 1550 fps Ekografia tëketë diapazonin dinamik tëpaktën 300 decibel. Tëpërfshihen të gjithë modalitetet e skanimit mëposhtë: 2-Dimensional (2D) Tëketë të mundësive të selektimit për min. 5 shkallë frekuencash. Gain jo më pak se 1-250 Tëketë të mundësive të selektimit për 15 ose më shumë hartat e ndryshme Tëketë të mundësive të selektimit për tëpaktën 12 hartat e ndryshme Tëketë të fokusit të rregullueshëm jo më pak se 12 nivele Tëketë funksion bashkimit të imazhve adaptiv jo më pak se 15 lloje</p>

Indeksi I akustikes se indevete jete tepakten 1400-1700 me jo me pak se 30 nivele  
Mikroskanimite jete tekapten 9 nivele  
Color Doppler  
Gain iregullueshëmderinë 250  
Densitet ilinjës e rregullueshmetëpaktën 4 nivele  
Frame rate jo mëpak se 250fps.  
Rregullimiilinjësbazë me tëpaktën 30 nivele  
PRF jo mëpak se 0.5- 8 kHz  
Harta e ngjyrave e rregullueshmejo mëpak se 10  
Filtriimuritirregullueshëmtepaktën 30-750  
Power Doppler  
Fuqia e rregullueshëm 0-100%  
Filtriimuritirregullueshëm 30-750  
Mundësiselëktimiderinë 10 osemëshumëhartangjyrë  
Doppler Spektral PW  
Teketetepaktenformatet e paraqitjes :H1/2, H1/4, V1/3, V1/2, V2/3,O1/4,  
Tëketëmundësiselëktimipër min. 5 shkallefrekuencash.  
Shkalla e përsëritjessëpulsiveve: 1 derinë min. 16KHz  
Gjatësiaminimale e dritaressëkampionimit 1 derinë 24mm  
Korrigjimiikëndit jo mëpak se 0-70°  
Tëketë range dinamik me 10 nivele  
Tëketë baseline tërregullueshëm me jo mëpak se 17 nivele  
Motion Mode  
Tëketë Gain tërregullueshëm jo mëpak se 1- 250  
Tëketëmundësiselëktimipërtëpaktën 5 shpejtesiskanimi  
Tëketëopsionpërparaqitjetëimazhitnë 3D  
Tëpërfshihen Software tëmëposhtëm me licenca pa skadencë:  
Paketa e plotë e matjeveAbdominale, gjinekologjike, obstetrike, vaskulare, kardiake, urologjike,  
pediatrike, pjesët e vogla,  
Pakete e matjeve doppler automatike, nëkohëreale.  
Karakteristikatëtjera:  
Njësimemorie e integruar me kapacitet minimal 1 TB.  
Teruajetepakten 600s  
Database ipërfshirëpërpatientëdheimazhet.  
Funksionraportimi me mundësiintegritëimazheve, matjevedhegrafikeveparametrike  
Mundësieksportimiitëdhënavënë format BMP, JPEG,TIF (imazhe) dhe AVI ,WMV, MP4 (video).  
Ndërfaqje: USB, HDMI, VGA, Ethernet (import/export tëdhënash), Audio.  
Furnizimi me energji: 100-240VAC -50/60Hz  
Teketebateriteintegruar per tepakten 1.5ore pune  
Sonda dheaksesorëtëpërfshirë:

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 1 (një) sondëkonvekse, jomë e vogël se 1-7 MHz</li> <li>1 (një) sondëlineare, jomë e vogël se 4-14 MHz</li> <li>1 (një) sonde kardiake, jo me e vogël se 1-7 MHz</li> <li>1 Printer per printimin e ekzaminimittekyer</li> <li>• Printer termikbardh e zi iintegruar</li> </ul>
42.	Kasko me Elektroda per EEG marka Micromed, Modeli Brainquick 3200 ose ekuivalente
43	Fotosimulator per EEG marka Micromed, Modeli Brainquick 3200 ose ekuivalente

**Argumentimi:** Specifikimet teknike janë vendosur në përputhje me parashikimet e nenit 4, pika 38/b dhe nenit 36, të LPP:

“38/b) në rast të prokurimit publik të mallrave ose shërbimeve, specifikimi me të cilin përkufizohen karakteristikat e prodhimit ose shërbimit, siç janë niveli i cilësisë, ndikimi mbi mjedisin jetësor dhe ndikimet klimatike, përshkrim i të gjitha kushteve, duke përfshirë edhe arritshmëri për persona me aftësi të kufizuara dhe vlerësim të përputhshmërisë, niveli i realizimit, shfrytëzim i prodhimit, siguri ose dimensione, duke i përfshirë edhe kërkesat relevante për produktin në raport me emërtimin me të cilin shitet, terminologjinë, simbolet, testimet dhe metodat për testim, paketimin, shënimin dhe etiketimin, si dhe udhëzime për përdorim, proceset dhe metodat e prodhimit në secilën fazë të jetëgjatësisë së mallrave dhe shërbimeve, si dhe procedura për vlerësim të përputhshmërisë” si dhe nenit 40, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, “për mallrat që do të prokurohen, autoriteti/enti kontraktor parashikojnë specifikimet teknike, të cilat duhet të përshkruajnë minimumin ose tërësinë e elementëve më të rëndësishëm 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.”

*Shënim:* Përcaktoni specifikimet teknike, për mallrat objekt prokurimi, të cilat duhet të përshkruajnë minimumin ose tërësinë e elementeve më të rëndësishme përbërëse, që garantojnë cilësinë e kërkuar, dhe që i vlerëson mallrat si të pranueshme për funksionet e kërkuara, në përputhje me parashikimet e nenit 4, pika 38/b dhe nenit 36, të LPP, si dhe nenit 40, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, **duke argumentuar çdo kërkesë funksionale ose performance, apo/dhe çdo standard të kërkuar**, ku çdo referencë duhet të shoqërohet nga fjalët “ose ekuivalenti i tij/saj”.

*Kujdes:* Në specifikimet teknike, nëse nuk e justifikon objekti i kontratës, nuk duhet të përmendet asnjë markë prodhimi ose burim specifik apo proces i veçantë, që karakterizon produktet ose shërbimet e ofruara nga një operator ekonomik specifik apo asnjë markë tregtare, patentë, tipi ose origjinë apo

*prodhim specifik, me qëllim favorizimin ose eliminimin e disa sipërmarrjeve ose produkteve. Një gjë e tillë lejohet vetëm në raste përjashtimore kur nuk ekziston një mënyrë e mjaftueshme, e saktë apo e kuptueshme e përshkrimit të objektit të kontratës, sipas pikës 3 të nenit 36, të LPP. Referime të tilla duhet të shoqërohen nga fjalët “ose ekuivalente”.*

## NJESIA E PROKURIMIT

Nermin Agovi

Redona Haxhijaj

Ing.Gledi Urovi