



REPUBLIKA E SHQIPËRISË

MINISTRIA E SHËNDETËSISË DHE MBROJTJES SOCIALE
SPITALI RAJONAL “MEMORIAL” FIER
NJËSIA E PROKURIMIT



Nr. _____ prot.

Fier, më 22.11.2023

PROCESVERBAL – Tipi i kontratës - Mall

**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 materiale për Hemodinamikën” per Spitalin Rajonal “Memorial” Fier , Marreveshje Kuader me nje operator ekonomik ku te gjitha kushtet jane te percaktuara , me afat 12 muaj.

KODI PËRKATËS NË FJALORIN E PËRBASHKËT TË PROKURIMIT (CPV): Materiale mjekesore te konsumueshme

VLERA E FONDIT LIMIT: 39 897 110 (tridhjetë e nëntë milion e tetëqind e nëntëdhjetë e shtatë mijë e njëqind e dhjetë) **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 Spitalit Rajonal “Memorial” Fier” ka hartuar procesverbalin për argumentimin dhe miratimin e specifikimeve teknike dhe kriterëve për kualifikim për procedurën e sipërcituar, me përmbajtjen si më poshtë:

I. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Sigurim oferte, sipas Shtojcës 3 .;
- b. Formulari përmbledhës i vetëdeklarimit

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. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

2.1. Përshtatshmëria për të kryer veprimtarinë profesionale (nëse është e aplikueshme):

Kriteri Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

2.1.1 Sipas kriterëve të përgjithshme të kualifikimit.

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”.

Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

Kriteri 2.2.1 Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2020, 2021, 2022), ku vlera e xhiros për të paktën një nga vitet e periudhës së kërkuar duhet të jetë jo më e ulët se **30 000 000** lekë (pra kjo vlerë e xhiros minimale vjetore nuk tejkalon vlerën e parashikuar të kësaj kontrate).

Argumentimi për Kriterin 2.2.1: 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”. Referuar parashikimeve ligjore të nenit 43, pika 2, germa ”b”, për procedurat me objekt mallra me fond limit ndërmjet kufirit të ulët dhe të lartë monetar, siç është rasti i kësaj procedure, maksimumi i xhiros vjetore të kërkuar nuk duhet të tejkalojë vlerën e parashikuar të kësaj kontrate.

Kapaciteti teknik:

Kriteri 2.3.1 Dëshmi nga operatori ekonomik për furnizime të mëparshme të ngjashme për realizimin me sukses të një ose disa kontratave të kryera gjatë tre viteve të fundit, në një vlerë jo më të ulët se **10 000 000**, (pra kjo vlerë totale e kontratave të mëparshme të realizuara gjatë tre viteve të fundit, nuk tejkalon 40% të vlerës së parashikuar të kësaj kontrate).

- 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 e shënohet vlera, afati i përfundimit të kontratës ose/dhe faktura tatimore të shitjes, ku shënohen datat, shumat dhe sasitë e mallrave të furnizuara.
- b) për përvojën e mëparshme të realizuar me sektorin privat, operatori ekonomik duhet të paraqesë faturën përkatëse tatimore të shitjes, të plotësuar sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, dhe të deklaruara në organet tatimore, ku të shënohen datat, shumat dhe sasitë e mallrave të furnizuara.

Argumentimi kriteri 2.3.1: 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 e cila nuk

tejkalon 40% të vlerës së fondit limit, që është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar. Ky kriter vendoset me qëllim njohjen e origjinës së mallit dhe kompaninë prodhuese për të identifikuar në mënyrë të qartë atë gjatë lëvrimit të tij dhe për të pasur sigurinë që i njëjti mall i ofertuar do të lëvrohet në destinacion dhe keto kërkesa 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.

Kriteri 2.3.2 Operatori ekonomik duhet të vetëdeklarojë origjinën e mallit dhe kompaninë prodhuese, kjo të plotësohet në *Shtojcën 2. Listat e Çmimeve të artikujve të DST*.

Argumentimi për kriterin 2.3.2: Ky kriter vendoset me qëllim njohjen e origjinës së mallit dhe kompaninë prodhuese për të identifikuar në mënyrë të qartë atë gjatë lëvrimit të tij dhe për të pasur sigurinë që i njëjti mall i ofertuar do të lëvrohet në destinacion në përputhje me nenin 40, pika 8, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, dhe keto kërkesa 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.

Kriteri 2.3.3: Operatori duhet të paraqesë “Autorizim për tregtim të pajisjeve mjekësore”, të lëshuar nga MSHMS sipas Ligjit 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”.

Argumentimi kriteri 2.3.3 Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” si dhe Në Ligjin Nr. 89/2014 “Për Pajisjet Mjekësore” neni 21 i tij.

Kriteri 2.3.4 : Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë certifikatën ISO 9001 mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose/ ekuivalent dhe nëse operatori ekonomik ofertues është prodhues i artikujve të ofruar duhet të paraqesë certifikatën ISO 9001-2015 ose/ ekuivalent për tregtim të pajisjeve mjekësore në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Certifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

Kriteri 2.3.5 Operatori ekonomik ofertues në rastet kur nuk është prodhues i artikujve objekt prokurimi, duhet të paraqesë autodeklarate që furnizuesi nga i cili siguron artikujt objekt prokurimi është konform standarteve të cilësisë ISO 9001 mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose/ ekuivalente, të vlefshme, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose nga organizma ndërkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë dhe i njeh të drejtën AK për të verifikuar vetëdeklarimin në procesin e vlerësimit të dokumentacionit, dhe në rast se OE do të shpallet fitues do të paraqesë certifikatën në fjalë e cila duhet të jetë e vlefshme.

Argumentimi per kriterin 2.3.4 dhe 2.3.5 : Në bazë të nenit 79/1 , të ligjit nr. nr. 162, datë 23.12.2020, “Për prokurimin publik” si dhe neneve 40 si dhe 44 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, me anë të këtij kriteri kërkohet që Autoriteti ose enti kontraktor të vërtetojë se mallrat objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t’u kërkojë ofertuesve të paraqesin çertifikata 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. Bazuar në këto dispozita Autoriteti ose enti kontraktor mund t’u kërkojë ofertuesve dorëzimin e certifikatave ose dokumenteve të ngjashme, të lëshuara nga organe të pavarura, që vërtetojnë pajtueshmërinë e tyre me standardet e kërkuara të cilësisë, veçanërisht sa i takon: a) garantimit të aksesit të personave me aftësi të kufizuara; b) efikasitetit të energjisë; c) sistemeve të menaxhimit mjedisor.

Kriteri 2.3.6 Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë vetëdeklarim se të gjitha materialet nga ofertuesi janë konform Direktivave dhe klasifikimit të Këshillit të Europës, bashkëlidhur me kopjet e certifikatave përkatëse CE/DC (Deklarate konformiteti) ose FDA, për të gjithë artikujt e ofruar, sipas kategorizimit të tyre , origjinale ose fotokopje të perkthyer dhe të noterizuara të vlefshme në momentin e dorëzimit të ofertave.

Argumentimi për kriterin 2.3.6 : 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 testeve 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.

Kriteri 2.3.7 : Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë Autorizim të lëshuar nga firma prodhuese ose distributori zyrtar i autorizuar nga prodhuesi /MAH/ (ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin), nëpërmjet të cilit konfirmohet se autorizohet të tregtoje materialet mjekësore objekt prokurimi. Autorizimi duhet të jetë i vlefshëm në momentin e hapjes dhe dorëzimit të ofertave; dhe origjinale ose fotokopje të perkthyer dhe të noterizuara.

Argumentimi për kriterin 2.3.7: : Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në pikat 2 dhe 4 të nenit 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe pikën 5 të nenit 44 të VKM nr 285 datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, ku është e cituar: Pika 5. *”Kur është e dukshme që një operator ekonomik e ka të pamundur të marrë etiketën specifike, të cilësuar nga autoriteti/entikontraktor ose një etiketë ekuivalente, brenda afateve kohore përkatëse, për shkak që nuk lidhen me atë operator ekonomik, autoriteti ose enti kontraktor pranon mënyra të tjera vërtetimi të përshtatshme, që mund të përfshijnë një dosje teknike nga prodhuesi, nëse operatori ekonomik në fjalë vërteton se punët, furnizimet ose shërbimet që ai duhet të ofrojë përmbushin kërkesat e etiketës specifike ose kërkesat specifike*

të cilësuar nga autoriteti/enti kontraktor. Autorizimi per OE ofertues nga firma prodhuese ose nga distributor i autorizuar prej prodhuesit është një dokument i domosdoshëm për t’u paraqitur, në mënyrë që autoriteti kontraktor të sigurohet që OE ofertues është në gjendje të realizojë punën/shërbimin në mënyrë cilësore që parashikohen nga legjislacioni në fuqi për kryerjen e shërbimeve, objekt i kontratës, të lëshuara nga autoritetet kompetente dhe që vlerësohet nga ana e njësisë së prokurimit si e nevojshme për realizimin me sukses të kontratës.

Kriteri 2.3.8 Për të gjithë artikujt e ofruar te paraqiten Katalogje, ku te përfshihen edhe specifikimet teknike te hollësishme për secilin artikull (pjeset e katalogut qe permbajne emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike te artikullit qe ofertohe, nese nuk jane ne gjuhen shqipe, *te perkthehen ne gjuhen shqipe dhe te noterizohen*). Operatori ekonomik duhet te markoje me ngjyrë të ndezur (të verdhë), artikujt e ofruar ne katalogun perkates produktet qe ofron sipas numrit rendor (te markuara sipas artikullit) te percaktuar ne formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetem ne forme elektronike nepermjet sistemit elektronik te prokurimit.

Argumentimi kriterin 2.3.8: Ky kriter është vendosur nga ana e Autoritetit Kontraktor me qëllim vërtetimin se operatori ekonomik i plotëson kërkesat minimale në përputhje me nenin 40, pika 6 b) të VKM nr. 285 datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”. ku shprehet rrjedhimisht: 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; me qëllim verifikimin e plotesimit te specifikimeve teknike.

Kriteri 2.3.9 Operatori ekonomik duhet te paraqese Oferten Teknike, per artikujt e kerkuar ne forme tabele, ku te plotesohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanise prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut te artikullit/ produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i references se artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe certifikimet perkatese per produktet.

Argumentimi për kriterin 2.3.9: Ky kriter vendoset bazuar në nenin 77, të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik”, nenin 40, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”.

Kriteri 2.3.10 Kerkohen mostra per te gjithë artikujt e kerkuar .

Dorëzimi i Kampioneve/ mostrave të bëhet pranë Spitalit Rajonal Memorial Fier, të mbyllura me ngjitëse në zarf/a ose kuti jo transparente të vulosur/a, mbi të cilin/at të shënohet: “Mos e hapni me përjashtim te rasteve kur është i pranishëm Komisioni i Vlerësimit te Ofertave te procedurës se prokurimit « » dhe jo para datës 15 .12 .2023, ora _____ 09:00.

- *Së bashku me mostrat ofertuesi duhet të japë edhe një shkresë të vulosur dhe firmosur ku të listohen mostrat që ndodhen në zarf/kuti.*
- *Mbi çdo mostër të dorëzuar, ofertuesi duhet të shënoje Nr. Rendor të Artikullit që përfaqëson sipas formularit të ofertës (shtojca 2).*

- Në paketimin e çdo mostre duhet të evidentohet qartë origjina e mallit e cila duhet të përputhet me origjinën e deklaruar nga ofertuesi në formularin e ofertës (Shtojca 2).

Mostrat e dorëzuara duhet të jenë të shoqëruara me listën e inventarizimit dhe të identifikuara sipas Nr. Rendor të formularit të çmimit, e cila dorëzohet vetëm elektronikisht. Nëse ka mungesa mostrash për artikuj të veçantë ose nëse origjina e stampuar mbi mostër nuk përputhet me origjinën e deklaruar nga ofertuesi, atëherë oferta do të quhet jo e rregullt dhe rrjedhimisht do të skualifikohet.

Argumentim për kriterin 2.3.10: Ky kriter vendoset në përputhje me piken 6/a të nenit 40 të VKM nr.285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, lidhur me dëshmitë për mostra të mallit, me qëllim verifikimin e plotësimit të specifikimeve teknike. Gjithashtu kërkesat e cilësisë janë vënë në përputhje me nenin 44 të VKM nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik” i ndryshuar.

II. Argumentimi i specifikimeve teknike

Nr	Emërtimi	Njësia
	Katetere koronare diagnostike	
1	Angiokit containing: (Judkins left and right 6F – 4.0 catheter (100cm), and 6F normal sheeth introducer ëith mini-guide ëire) Komplet angiografie qe permban: (kateter i majte dhe djathte Judkins 6 F-4.0 (100 cm), dhe introduktor 6 F normal me mini guide shoqeruese)	copë
7	Catheter left coronary Judkins Technique (100 cm) (Kateter te majte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 3.0	copë
8	Catheter left coronary Judkins Technique (100 cm) (Kateter te majte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 3.5	copë
10	Catheter left coronary Judkins Technique (100 cm) (Kateter te majte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 4.5	copë
11	Catheter left coronary Judkins Technique (100 cm) (Kateter te majte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 5.0	copë
12	Catheter left coronary Judkins Technique (100 cm) (Kateter te majte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 6.0	copë

19	Catheter right coronary Judkins technique (100 cm) (Kateter te djathte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 3.0	copë
20	Catheter right coronary Judkins technique (100 cm) (Kateter te djathte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 3.5	copë
22	Catheter right coronary Judkins technique (100 cm) (Kateter te djathte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 4.5	copë
23	Catheter right coronary Judkins technique (100 cm) (Kateter te djathte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 5.0	copë
24	Catheter right coronary Judkins technique (100 cm) (Kateter te djathte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 6.0	copë
25	Catheter ventricular angled Pigtail (110 cm) (Kateter ventrikular, Pigtail te kendeziuar (110cm)) <u>6 F</u> , 145* <u>6 SH</u>	copë
29	Catheter left coronary Amplatz Technique (100 cm) (Kateter te majte, teknika Amplatz (100cm) <u>6 F</u> , AL I	copë
30	Catheter left coronary Amplatz Technique (100 cm) (Kateter te majte, teknika Amplatz (100cm) <u>6 F</u> , AL II	copë
31	Catheter left coronary Amplatz Technique (100 cm) (Kateter te majte, teknika Amplatz (100cm) <u>6 F</u> , AL III	copë
34	Catheter right coronary Amplatz Technique (100 cm) (Kateter te djathte, teknika Amplatz (100cm) <u>6 F</u> , AR I	copë
35	Catheter right coronary Amplatz Technique (100 cm) (Kateter te djathte, teknika Amplatz (100cm) <u>6 F</u> , AR II	copë
54	Catheter IMA (internal mammary) (100 cm) (Kateter te a. mamare (100cm) <u>6 F</u>	copë
56	Catheter LCB (Left Coronary Bypass) (100 cm) (Kateter per bypass ne a.coronare sinister) (100 cm) <u>6 F</u>	copë

58	Catheter RCB (Right Coronary Bypass) (100 cm) (Kateter per bypass ne a.coronare dexter) (100 cm) <u>6 F</u>	copë
61	PTFE-coated J curve 4-7 cm - J radius 3 mm exchange guideëires. 035 in 260 cm, (Maje ne forme J e veshur me PTFE, 4-7 cm, me rreze 3 mm, .035 imch, 260 cm)	copë
	Set per pergatitjen per koronarografine angioplastike	
3	Normal sheath introducer ëith mini-guide ëire (Sheath me gjatesi normale dhe gide te vogel) 7 F	copë
6	Extra long sheath 45-90 cm introducers ëithout obturator (ëith mini-guide ëire) Sheath me gjatesi te gjate 45-90 cm pa obturator (me guide te vogel) 6 F	copë
7	Extra long sheath 45-90 cm introducers ëithout obturator (ëith mini-guide ëire) Sheath me gjatesi te gjate 45-90 cm pa obturator (me guide te vogel) 7 F	copë
8	High-pressure 1000 PSI Catheter extensions (connector) male-female Katetere zgjatues me presion te larte (bashkues mashkull-femer) Ø interior 2,15 75 cm	copë
9	Pressure tubing made of poliethylene Male-female, length 100 cm, tubing diameter 1 x 2 mm (Tuba presioni me material polietileni mashkull-femer, gjatesi 100 cm, diameter tubi 1x2mm)	copë
10	Manifolds (female luer lock to distal rotating adapter) triple high-pressure manifold OFF (3 ëays) Tre-rrugesh me dalje femer te pershtatur per pjesen distale te kateterit Tre-rrugesh me presion te larte OFF (3 rruge) 3 female right "off" 3 femra djathtas "off"	copë
11	Stopcocks 3 ports (2 female-1 male) Rubinet 3 portesh (2 femra-1 mashkull) a) loë pressure stopcoks 50 psi (rubinet me presion te ulet)	copë
15	Spectraline disposable syringes for connection ëith manifolds and catheters 10-12 ml blue, security stop at 1.0 ml, rubber gasket for smooth plunger action ëith double seal crystal clear barrel ëithout lateral finger rings (no finger grip) - 50% of quantity pieces and ëith lateral finger rings (ëith finger grip) - 50% of quantity pieces) (Shiringa nje perdorimshme te vijejuara per lidhjen me tre rrugesh dhe me kateter me piston e tape te qendrueshme per injektim kontrasti, 10-12 ml blue, me ndalese sigurie tek kufiri 1 ml, ndarese gome ne fund te pistonit per nje levizje me te lehte te pistonit me izolim te dyfishte, materjal i tejdukshem dhe pa kapse anesore per gishtat ne 50% te sasise dhe me kapse anesore per gishtat ne 50% te sasise)	copë

16	Angiodyn image intensifier cover ëith elastic fixation 140 cm (Qese plastmasi per veshjen e llambes) 140 cm	copë
17	Angiography pack - Reinforced Angio Drape 240 x 300 cm ëith tëo sided PE clear film (ëaterproof, high absorption ability), - Tray 30x30x5 cm, - Cup 60 m, - Boël 500 ml, - Table Cover 140x150 cm, - Gauze 10x10 cm, - Protective cover 80x110 cm, - Image intensifier cover ëith elastic fixation, - Sponge stick, - Coats XL x 2, - Scalpel	copë
21	Hemostasis Y-connector: 50% of quantity ëith pressure monitoring line (no side arm), push click-20%, push pull-80%; 50% of quantity ëithout pressure monitoring line (no side arm), push click-20%, push pull-7, screë type-10% (Lidhes tip Y per hemostaze: 50% te sasise me linje anesore per monitorimin e presionit, shty kercit 20%, shty terhiq 80%; 50% tjetër te sasise pa linje anesore per monitorimin e presionit, shty kercit 20%, shty -terhiq 70%, shtrengim me filetim 10%)	copë
30	Transradial kit sheath introducer ëith vessel dilator 6 F, (sheath length 10-13 cm, guideëire and needle) Komplet sheath transradial me dilatator 6 F (gjatesi sheath 10-13 cm, guide dhe age)	copë
31	Transradial kit sheath introducer ëith vessel dilator 7 F, (sheath length 10-13 cm, guideëire and needle) Komplet sheath transradial me dilatator 6 F (gjatesi sheath 10-13 cm, guide dhe age)	copë
Ballona dhe kateter guide dhe gida angioplastike		
4	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers (ballon gjysem komplant me 2 marker) 1.5mm,12-13mm	copë
9	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers, (ballon gjysem komplant me 2 marker) 2 mm,12-13 mm	copë
10	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers, (ballon gjysem komplant me 2 marker) 2 mm,14-16 mm	copë
14	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter,2 markers,(ballon gjysem komplant me 2 marker) 2.5 mm,12-13 mm	copë
15	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter,2 markers,(ballon gjysem komplant me 2 marker) 2.5 mm,20 mm	copë
17	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers,(ballon gjysem komplant me 2 marker) 2.5 mm,14-16 mm	copë

18	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers,(ballon gjysem kompleant me 2 marker) 3 mm,14-16 mm	copë
20	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers,(ballon gjysem kompleant me 2 marker) 3.5 mm,12-13 mm	copë
21	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers,(ballon gjysem kompleant me 2 marker) 3.5 mm,14-16 mm	copë
23	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers,(ballon gjysem kompleant me 2 marker) 4 mm,12-13 mm	copë
24	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter,2 markers,(ballon gjysem kompleant me 2 marker) 4 mm,14-16 mm	copë
25	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers,(ballon gjysem kompleant me 2 marker) 4 mm,20 mm	copë
47	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter, 2 markers, 2.5mm, 8-10mm	copë
48	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,2.5mm,12-14mm	copë
50	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter, 2 markers, 2.75mm, 8-10mm	copë
51	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,2.75mm,12-14mm	copë
52	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,2.75mm,18-21mm	copë
54	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter ,2 markers,3mm,8-10mm	copë
55	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter ,2 markers,3mm,12-14mm	copë
56	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter ,2 markers,3mm,18-21mm	copë
57	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,3.25mm,8-10mm	copë
58	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,3.25mm,10-12mm	copë
59	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,3.25mm,14-16mm	copë
61	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,3.5mm,6-8mm	copë
62	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,3.5mm,8-10mm	copë

63	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,3.5mm,10-12mm	copë
64	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,3.5mm,14-16mm	copë
65	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,3.5mm,18-21mm	copë
67	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,4mm,12-13mm	copë
68	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,4.5mm,14-16mm	copë
69	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,5mm,14-16mm	copë
71	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Extra back up 3.0	copë
72	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Extra back up 3.5	copë
74	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Extra back up 4.0	copë
75	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Extra back up 4.5	copë
76	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Extra back up 5.0	copë
78	Coronary guide catheter (ëithout side holes) 6F, Left Judkins technique 3.5	copë
79	Coronary guide catheter (ëithout side holes) 6F, Left Judkins technique 4.0	copë
80	Coronary guide catheter (ëithout side holes) 6F, Left Judkins technique 4.5	copë
81	Coronary guide catheter (ëithout side holes) 6F, Left Judkins technique 5.0	copë
82	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Left, Judkins technique 3.5	copë
83	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Left, Judkins technique 4.0	copë
84	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Left, Judkins technique 4.5	copë
85	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Left, Judkins technique 5.0	copë
89	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Left, Amplatz I	copë
90	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Left, Amplatz II	copë
91	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Left, Amplatz III	copë
98	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Right, Judkins technique 3.0	copë
99	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Right, Judkins technique 3.5	copë
101	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Right, Judkins technique 4.0	copë

102	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Right, Judkins technique 4.5	copë
105	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Right, Amplatz I	copë
106	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Right, Amplatz II	copë
107	PTCA guideëire 0.014" (hydrophylic) floppy 180-200 cm	copë
108	PTCA guideëire 0.014" (standart)	copë
109	PTCA guideëire 0.014 (hydrophylic-extra floppy) 180-200cm. guide angioplastike e forte	copë
110	Inflation device (Pistoleta e fryrjes se ballonit)	copë
111	Set: Torque+metallic insertion tool for PCI guideëire in guiding catheter: Torku+shiringe (age) metalike per futjen e e guides se PCI ne kateterin drejtues	copë
	Stenta te medikuara	
	Drug-eluting stents covered ëith cytostatic drugs: serolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus. Obligatory characteristics: architecture for flexibility, cobalt or platinum alloy, crossing profiles under 0.049 inch, thickness strut under 0.0038 inch, tested in multicentric studies for their efficacy and ëith American FDA or CE approvals) (Stente te veshura me medikamente citostatike: serolimus, everolimus, biolimus ose zotarolimus. Karakteristika te detyrueshme: arkitekture fleksibile, material kobalt ose platinum, me profil kalueshmerie nen 0.049 inch, dhe trashesine e trutit nen 0.0038 inch, te provuar ne studime multicentrike, per efikasitet dhe te aprovuara nga FDA amerikane ose Komun.Europian CE)	
1	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.5 mm 8-10 mm	copë
2	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.5 mm 12-14 mm	copë
3	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.5 mm 15-16 mm	copë
4	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.5 mm 18-20 mm	copë
5	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.5 mm 21-24 mm	copë
6	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.5 mm 25-28 mm	copë

7	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.5 mm 32-33mm	copë
8	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.75 mm 12-14 mm	copë
9	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.75 mm 15-16 mm	copë
11	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.75 mm 18-20 mm	copë
12	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.75 mm 21-24 mm	copë
13	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.75 mm 25-28 mm	copë
14	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.75 mm 32-33mm	copë
15	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.0 mm 12-14 mm	copë
16	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.0 mm 15-16 mm	copë
17	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.0 mm 18-20 mm	copë
18	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.0 mm 21-24 mm	copë
19	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.0 mm 25-28 mm	copë
21	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.0 mm 32-33mm	copë
22	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.0 mm 38-40mm	copë

23	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.5 mm 12-14 mm	copë
24	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.5 mm 15-16 mm	copë
25	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.5 mm 18-20 mm	copë
26	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.5 mm 21-24 mm	copë
27	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.5 mm 25-28 mm	copë
29	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.5 mm 32-33mm	copë
30	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.5 mm 38 mm	copë
31	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.5 mm 48 mm	copë
32	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.0 mm 10-12 mm	copë
33	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.0 mm 14-16 mm	copë
34	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.0 mm 18-20 mm	copë
35	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.0 mm 20-24 mm	copë
36	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.5 mm 10-12 mm	copë
37	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.5 mm 14-16 mm	copë

38	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.5 mm 18-20 mm	copë
39	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.5 mm 20-24 mm	copë
40	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.25 mm 12-13 mm	copë
41	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.25 mm 15-16 mm	copë
42	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.25 mm 18-20 mm	copë
43	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.25 mm 21-24 mm	copë
Drug-eluting stent for restenosis- stetnta te medikuara per restenoze		

	<p>Drug-eluting stent for restenosis, LM and bifurcation, Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of cobalt alloy (CoCr) or Platinum (PtCr), markers of platinum iridium, sinusoidal technology connecting from one ãire, or in combination CËT technology, Multi-link technology or combination of mentioned technologies or equivalent, ãith the active component - cytostatic ãith anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus or Serolimus. The drug carries BioLinx polymer, or fluoropolymer, or PVDF or an equivalent polymer ãith drug delivery through 120 to 180 days or equivalent, tested in multicentric studies for their efficacy, CE aproval for use in patients ãith diabetes or equivalent. (Stente te veshura me medikamente citostatike: Stente te veshura me me dikament per ristenozã, LM dhe bifurkime, Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar qã lãshon ilaç (i medikuar) e pãrbãrã prej aliazh Kobalti (CoCr) ose Platini (PtCr)", markues platinum iridium, teknologji sinusoidale me lidhje nga njã tel, teknologji CËT, teknologji Multi-Link ose kombinim i teknologjive tã sipãrpermendura, ose ekuivalente me komponent aktiv, citostatik Everolimus, Zotarolimus ose Serolimus me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, Mbajtãsi i ilaçit BioLinx polymer ose Fluoropolymer ose PVDF ose polimer ekuivalent shpãrndan ilaçin nã 120 deri nã 180 ditã ose ekuivalent, te provuara ne studime multicentrike per efikasitet, CE per perdorim ne pacient diabetik ose ekuivalent)</p>	
2	Diameter 2.0mm, gjatesi 15-16mm	copã
9	Diameter 2.25mm, gjatesi 15-16mm	copã
10	Diameter 2.25mm, gjatesi 18-20mm	copã
11	Diameter 2.25mm, gjatesi 21-24mm	copã
17	Diameter 2.50mm, gjatesi 11-12mm	copã
18	Diameter 2.50mm, gjatesi 15-16mm	copã
19	Diameter 2.50mm, gjatesi 18-20mm	copã
26	Diameter 2.75mm, gjatesi 11-12mm	copã
27	Diameter 2.75mm, gjatesi 15-16mm	copã
28	Diameter 2.75mm, gjatesi 18-20mm	copã
29	Diameter 2.75mm, gjatesi 21-24mm	copã
30	Diameter 2.75mm, gjatesi 25-28mm	copã
35	Diameter 3mm, gjatesi 11-12mm	copã

36	Diameter 3mm, gjatesi 15-16mm	copë
37	Diameter 3mm, gjatesi 18-20mm	copë
38	Diameter 3mm, gjatesi 21-24mm	copë
39	Diameter 3mm, gjatesi 25-28mm	copë
44	Diameter 3.5mm, gjatesi 11-12mm	copë
45	Diameter 3.5mm, gjatesi 15-16mm	copë
46	Diameter 3.5mm, gjatesi 18-20mm	copë
47	Diameter 3.5mm, gjatesi 21-24mm	copë
48	Diameter 3.5mm, gjatesi 25-28mm	copë
51	Diameter 3.5mm, gjatesi 37-38mm	copë
52	Diameter 4.0mm, gjatesi 11-12mm	copë
53	Diameter 4.0mm, gjatesi 15-16mm	copë
54	Diameter 4.5mm, gjatesi 18-20mm	copë
55	Diameter 4.5mm, gjatesi 21-24mm	copë
56	Diameter 5.0mm, gjatesi 11-12mm	copë

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”.

Argumentim: Specifikimet Teknike janë vendosur bazuar te procesverbali nr. 1105/1 date 27/09/2023 te komisionit te hartimit i specifikimeve teknike për procedurën e prokurimit me objekt: “**Materiale për Shërbimin e Hemodinamikës**”si dhe ne perputhje me nenin 4,pika 38/b, nenin 36 te **Ligjit nr. 162/2020, “Per Prokurimin Publik”,** nenin 40, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”.

FORMULARI I SASISË DHE GRAFIKUT TË LËVRIMIT

Sasia e mallit që kërkohet:

Nr	Emërtimi	Njësia	Sasia
	Katetere koronare diagnostike		
1	Angiokit containing: (Judkins left and right 6F – 4.0 catheter (100cm), and 6F normal sheeth introducer ëith mini-guide ëire) Komplet angiografie qe permban: (kateter i majte dhe djathte Judkins 6 F-4.0 (100 cm), dhe introduktor 6 F normal me mini guide shoqeruese)	copë	1,200
7	Catheter left coronary Judkins Technique (100 cm) (Kateter te majte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 3.0	copë	70
8	Catheter left coronary Judkins Technique (100 cm) (Kateter te majte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 3.5	copë	175
10	Catheter left coronary Judkins Technique (100 cm) (Kateter te majte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 4.5	copë	70
11	Catheter left coronary Judkins Technique (100 cm) (Kateter te majte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 5.0	copë	35
12	Catheter left coronary Judkins Technique (100 cm) (Kateter te majte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 6.0	copë	14
19	Catheter right coronary Judkins technique (100 cm) (Kateter te djathte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 3.0	copë	70

20	Catheter right coronary Judkins technique (100 cm) (Kateter te djathte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 3.5	copë	210
22	Catheter right coronary Judkins technique (100 cm) (Kateter te djathte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 4.5	copë	70
23	Catheter right coronary Judkins technique (100 cm) (Kateter te djathte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 5.0	copë	35
24	Catheter right coronary Judkins technique (100 cm) (Kateter te djathte, teknika Judkins (100cm) <u>6 F</u> , 6.0	copë	14
25	Catheter ventricular angled Pigtail (110 cm) (Kateter ventrikular, Pigtail te kendeziuar (110cm)) <u>6 F</u> , 145* <u>6 SH</u>	copë	35
29	Catheter left coronary Amplatz Technique (100 cm) (Kateter te majte, teknika Amplatz (100cm) <u>6 F</u> , AL I	copë	21
30	Catheter left coronary Amplatz Technique (100 cm) (Kateter te majte, teknika Amplatz (100cm) <u>6 F</u> , AL II	copë	35
31	Catheter left coronary Amplatz Technique (100 cm) (Kateter te majte, teknika Amplatz (100cm) <u>6 F</u> , AL III	copë	7
34	Catheter right coronary Amplatz Technique (100 cm) (Kateter te djathte, teknika Amplatz (100cm) <u>6 F</u> , AR I	copë	21
35	Catheter right coronary Amplatz Technique (100 cm) (Kateter te djathte, teknika Amplatz (100cm) <u>6 F</u> , AR II	copë	35
54	Catheter IMA (internal mammary) (100 cm) (Kateter te a. mamare (100cm) <u>6 F</u>	copë	105
56	Catheter LCB (Left Coronary Bypass) (100 cm) (Kateter per bypass ne a.coronare sinister) (100 cm) <u>6 F</u>	copë	4
58	Catheter RCB (Right Coronary Bypass) (100 cm) (Kateter per bypass ne a.coronare dexter) (100 cm) <u>6 F</u>	copë	4

61	PTFE-coated J curve 4-7 cm - J radius 3 mm exchange guideëires. 035 in 260 cm, (Maje ne forme J e veshur me PTFE, 4-7 cm, me rreze 3 mm, .035 in, 260 cm)	copë	910
Set per pergatitjen per koronarografine angioplastike			
3	Normal sheath introducer ëith mini-guide ëire (Sheath me gjatesi normale dhe gide te vogel) 7 F	copë	600
6	Extra long sheath 45-90 cm introducers ëithout obturator (ëith mini-guide ëire) Sheath me gjatesi te gjate 45-90 cm pa obturator (me guide te vogel) 6 F	copë	35
7	Extra long sheath 45-90 cm introducers ëithout obturator (ëith mini-guide ëire) Sheath me gjatesi te gjate 45-90 cm pa obturator (me guide te vogel) 7 F	copë	70
8	High-pressure 1000 PSI Catheter extensions (connector) male-female Katetere zgjatues me presion te larte (bashkues mashkull-femer) Ø interior 2,15 75 cm	copë	35
9	Pressure tubing made of poliethylene Male-female, length 100 cm, tubing diameter 1 x 2 mm (Tuba presioni me material polietileni mashkull-femer, gjatesi 100 cm, diameter tubi 1x2mm)	copë	840
10	Manifolds (female luer lock to distal rotating adapter) triple high-pressure manifold OFF (3 ëays) Tre-rrugesh me dalje femer te pershtatur per pjesen distale te kateterit Tre-rrugesh me presion te larte OFF (3 rruge) 3 female right "off" 3 femra djathtas "off"	copë	840
11	Stopcocks 3 ports (2 female-1 male) Rubinet 3 portesh (2 femra-1 mashkull) a) loë pressure stopcoks 50 psi (rubinet me presion te ulet)	copë	14
15	Spectraline disposable syringes for connection ëith manifolds and catheters 10-12 ml blue, security stop at 1.0 ml, rubber gasket for smooth plunger action ëith double seal crystal clear barrel ëithout lateral finger rings (no finger grip) - 50% of quantity pieces and ëith lateral finger rings (ëith finger grip) - 50% of quantity pieces) (Shiringa nje perdorimshme te vijezuara per lidhjen me tre rrugesh dhe me kateter me piston e tape te qendrueshme per injektim kontrasti, 10-12 ml blue, me ndalesë sigurie tek kufiri 1 ml, ndaresë gome ne fund te pistonit per nje levizje me te lehte te pistonit me izolim te dyfishte, materjal i tejdukshem dhe pa kapse anesore per gishtat ne 50% te sasise dhe me kapse anesore per gishtat ne 50% te sasise)	copë	910
16	Angiodyn image intensifier cover ëith elastic fixation 140 cm (Qese plastmasi per veshjen e llambes) 140 cm	copë	140

17	Angiography pack - Reinforced Angio Drape 240 x 300 cm ëith tëo sided PE clear film (ëaterproof, high absorption ability), - Tray 30x30x5 cm, - Cup 60 m, - Boël 500 ml, - Table Cover 140x150 cm, - Gauze 10x10 cm, - Protective cover 80x110 cm, - Image intensifier cover ëith elastic fixation, - Sponge stick, - Coats XL x 2, - Scalpel	copë	840
21	Hemostasis Y-connector: 50% of quantity ëith pressure monitoring line (no side arm), push click-20%, push pull-80%; 50% of quantity ëithout pressure monitoring line (no side arm), push click-20%, push pull-7, screë type-10% (Lidhes tip Y per hemostaze: 50% te sasise me linje anesore per monitorimin e presionit, shty kercit 20%, shty terhiq 80%; 50% tjetër te sasise pa linje anesore per monitorimin e presionit, shty kercit 20%, shty -terhiq 70%, shtrengim me filetimit 10%)	copë	350
30	Transradial kit sheath introducer ëith vessel dilator 6 F, (sheath length 10-13 cm, guideëire and needle) Komplet sheath transradial me dilatator 6 F (gjatesi sheath 10-13 cm, guide dhe age)	copë	140
31	Transradial kit sheath introducer ëith vessel dilator 7 F, (sheath length 10-13 cm, guideëire and needle) Komplet sheath transradial me dilatator 6 F (gjatesi sheath 10-13 cm, guide dhe age)	copë	35
Ballona dhe kateter guide dhe gida angioplastike			
4	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers (ballon gjysem kompleant me 2 marker) 1.5mm,12-13mm	copë	70
9	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers, (ballon gjysem kompleant me 2 marker) 2 mm,12-13 mm	copë	7
10	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers, (ballon gjysem kompleant me 2 marker) 2 mm,14-16 mm	copë	105
14	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter,2 markers,(ballon gjysem kompleant me 2 marker) 2.5 mm,12-13 mm	copë	7
15	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter,2 markers,(ballon gjysem kompleant me 2 marker) 2.5 mm,20 mm	copë	7
17	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers,(ballon gjysem kompleant me 2 marker) 2.5 mm,14-16 mm	copë	14

18	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers,(ballon gjysem kompleant me 2 marker) 3 mm,14-16 mm	copë	14
20	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers,(ballon gjysem kompleant me 2 marker) 3.5 mm,12-13 mm	copë	7
21	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers,(ballon gjysem kompleant me 2 marker) 3.5 mm,14-16 mm	copë	7
23	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers,(ballon gjysem kompleant me 2 marker) 4 mm,12-13 mm	copë	7
24	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter,2 markers,(ballon gjysem kompleant me 2 marker) 4 mm,14-16 mm	copë	7
25	Semi compliant Rapid exchange PTCA ballon catheter, 2 markers,(ballon gjysem kompleant me 2 marker) 4 mm,20 mm	copë	5
47	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter, 2 markers, 2.5mm, 8-10mm	copë	35
48	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,2.5mm,12-14mm	copë	105
50	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter, 2 markers, 2.75mm, 8-10mm	copë	7
51	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,2.75mm,12-14mm	copë	21
52	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,2.75mm,18-21mm	copë	21
54	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter ,2 markers,3mm,8-10mm	copë	21
55	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter ,2 markers,3mm,12-14mm	copë	7
56	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter ,2 markers,3mm,18-21mm	copë	49
57	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,3.25mm,8-10mm	copë	7
58	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,3.25mm,10-12mm	copë	7
59	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,3.25mm,14-16mm	copë	7
61	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,3.5mm,6-8mm	copë	7
62	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,3.5mm,8-10mm	copë	10

63	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,3.5mm,10-12mm	copë	49
64	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,3.5mm,14-16mm	copë	49
65	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,3.5mm,18-21mm	copë	35
67	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,4mm,12-13mm	copë	14
68	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,4.5mm,14-16mm	copë	7
69	Non compliant Rapid exchange PTCA catheter,2 markers,5mm,14-16mm	copë	7
71	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Extra back up 3.0	copë	7
72	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Extra back up 3.5	copë	70
74	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Extra back up 4.0	copë	14
75	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Extra back up 4.5	copë	7
76	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Extra back up 5.0	copë	4
78	Coronary guide catheter (ëithout side holes) 6F, Left Judkins technique 3.5	copë	7
79	Coronary guide catheter (ëithout side holes) 6F, Left Judkins technique 4.0	copë	7
80	Coronary guide catheter (ëithout side holes) 6F, Left Judkins technique 4.5	copë	4
81	Coronary guide catheter (ëithout side holes) 6F, Left Judkins technique 5.0	copë	4
82	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Left, Judkins technique 3.5	copë	70
83	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Left, Judkins technique 4.0	copë	280
84	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Left, Judkins technique 4.5	copë	35
85	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Left, Judkins technique 5.0	copë	7
89	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Left, Amplatz I	copë	7
90	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Left, Amplatz II	copë	7
91	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Left, Amplatz III	copë	4

98	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Right, Judkins technique 3.0	copë	7
99	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Right, Judkins technique 3.5	copë	140
101	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Right, Judkins technique 4.0	copë	70
102	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Right, Judkins technique 4.5	copë	14
105	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Right, Amplatz I	copë	7
106	Coronary guide catheter (Side holes) 7F, Right, Amplatz II	copë	7
107	PTCA guideëire 0.014" (hydrophylic) floppy 180-200 cm	copë	490
108	PTCA guideëire 0.014" (standart)	copë	70
109	PTCA guideëire 0.014 (hydrophylic-extra floppy) 180-200cm. guide angioplastike e forte	copë	35
110	Inflation device (Pistoleta e fryrjes se ballonit)	copë	490
111	Set: Torque+metallic insertion tool for PCI guideëire in guiding catheter: Torku+shiringe (age) metalike per futjen e e guides se PCI ne kateterin drejtues	copë	490
	Stenta te medikuara		
	Drug-eluting stents covered ëith cytostatic drugs: serolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus. Obligatory characteristics: architecture for flexibility, cobalt or platinum alloy, crossing profiles under 0.049 inch, thickness strut under 0.0038 inch, tested in multicentric studies for their efficacy and ëith American FDA or CE approvals) (Stente te veshura me medikamente citostatike: serolimus, everolimus, biolimus ose zotarolimus. Karakteristika te detyrueshme: arkitekture fleksibile, material kobalt ose platinum, me profil kalueshmerie nen 0.049 inch, dhe trashesine e trutit nen 0.0038 inch, te provuar ne studime multicentrike, per efikasitet dhe te aprovuara nga FDA amerikane ose Komun.Europian CE)		
1	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.5 mm 8-10 mm	copë	7
2	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.5 mm 12-14 mm	copë	14
3	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.5 mm 15-16 mm	copë	21

4	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.5 mm 18-20 mm	copë	14
5	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.5 mm 21-24 mm	copë	11
6	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.5 mm 25-28 mm	copë	11
7	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.5 mm 32-33mm	copë	7
8	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.75 mm 12-14 mm	copë	14
9	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.75 mm 15-16 mm	copë	28
11	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.75 mm 18-20 mm	copë	35
12	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.75 mm 21-24 mm	copë	35
13	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.75 mm 25-28 mm	copë	21
14	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.75 mm 32-33mm	copë	7
15	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.0 mm 12-14 mm	copë	21
16	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.0 mm 15-16 mm	copë	49
17	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.0 mm 18-20 mm	copë	49
18	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.0 mm 21-24 mm	copë	49

19	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.0 mm 25-28 mm	copë	49
21	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.0 mm 32-33mm	copë	21
22	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.0 mm 38-40mm	copë	11
23	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.5 mm 12-14 mm	copë	21
24	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.5 mm 15-16 mm	copë	49
25	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.5 mm 18-20 mm	copë	49
26	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.5 mm 21-24 mm	copë	49
27	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.5 mm 25-28 mm	copë	49
29	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.5 mm 32-33mm	copë	21
30	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.5 mm 38 mm	copë	7
31	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 3.5 mm 48 mm	copë	7
32	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.0 mm 10-12 mm	copë	7
33	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.0 mm 14-16 mm	copë	10
34	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.0 mm 18-20 mm	copë	10

35	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.0 mm 20-24 mm	copë	7
36	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.5 mm 10-12 mm	copë	4
37	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.5 mm 14-16 mm	copë	7
38	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.5 mm 18-20 mm	copë	7
39	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 4.5 mm 20-24 mm	copë	7
40	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.25 mm 12-13 mm	copë	4
41	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.25 mm 15-16 mm	copë	4
42	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.25 mm 18-20 mm	copë	4
43	Drug eluting (cytostatic: sirolimus, everolimus, biolimus or zotarolimus) stents (Stente te veshura me medikament per angioplastike koronare) 2.25 mm 21-24 mm	copë	4
Drug-eluting stent for restenosis- stentta te medikuara per restenoze			

	Drug-eluting stent for restenosis, LM and bifurcation, Obligatory characteristics: Coronary stent that releases drug (drug-eluting) made of cobalt alloy (CoCr) or Platinum (PtCr) , markers of platinum iridium, sinusoidal technology connecting from one èire, or in combination CÈT technology, Multi-link technology or combination of mentioned technologies or equivalent , èith the active component - cytostatic èith anti-inflammatory and antiproliferative activity - Everolimus, Zotarolimus or Serolimus. The drug carries BioLinx polymer, or fluoropolymer, or PVDF or an equivalent polymer èith drug delivery through 120 to 180 days or equivalent , tested in multicentric studies for their efficacy, CE aproval for use in patients èith diabetes or equivalent. (Stente te veshura me medikamente citostatike: Stente te veshura me me dikament per ristenzoza, LM dhe bifurkime, Karakteristika te detyrueshme: Stent koronar që lëshon ilaç (i medikuar) e përbërë prej aliazh Kobalti (CoCr) ose Platini (PtCr)”, markues platinum iridium, teknologji sinusoidale me lidhje nga një tel, teknologji CÈT, teknologji Multi-Link ose kombinim i teknologjive të sipërpërmendura, ose ekuivalente me komponent aktiv, citostatik Everolimus, Zotarolimus ose Serolimus me aktivitet anti-inflamator dhe anti-proliferativ, Mbajtësi i ilaçit BioLinx polymer ose Fluoropolymer ose PVDF ose polimer ekuivalent shpërndan ilaçin në 120 deri në 180 ditë ose ekuivalent, te provuara ne studime multicentrike per efikasitet, CE per perdorim ne pacient diabetik ose ekuivalent)		
2	Diameter 2.0mm, gjatesi 15-16mm	copë	4
9	Diameter 2.25mm, gjatesi 15-16mm	copë	7
10	Diameter 2.25mm, gjatesi 18-20mm	copë	4
11	Diameter 2.25mm, gjatesi 21-24mm	copë	4
17	Diameter 2.50mm, gjatesi 11-12mm	copë	4
18	Diameter 2.50mm, gjatesi 15-16mm	copë	7
19	Diameter 2.50mm, gjatesi 18-20mm	copë	7
26	Diameter 2.75mm, gjatesi 11-12mm	copë	4
27	Diameter 2.75mm, gjatesi 15-16mm	copë	10
28	Diameter 2.75mm, gjatesi 18-20mm	copë	8
29	Diameter 2.75mm, gjatesi 21-24mm	copë	5
30	Diameter 2.75mm, gjatesi 25-28mm	copë	5
35	Diameter 3mm, gjatesi 11-12mm	copë	5

36	Diameter 3mm, gjatesi 15-16mm	copë	5
37	Diameter 3mm, gjatesi 18-20mm	copë	5
38	Diameter 3mm, gjatesi 21-24mm	copë	5
39	Diameter 3mm, gjatesi 25-28mm	copë	5
44	Diameter 3.5mm, gjatesi 11-12mm	copë	5
45	Diameter 3.5mm, gjatesi 15-16mm	copë	5
46	Diameter 3.5mm, gjatesi 18-20mm	copë	5
47	Diameter 3.5mm, gjatesi 21-24mm	copë	5
48	Diameter 3.5mm, gjatesi 25-28mm	copë	5
51	Diameter 3.5mm, gjatesi 37-38mm	copë	5
52	Diameter 4.0mm, gjatesi 11-12mm	copë	5
53	Diameter 4.0mm, gjatesi 15-16mm	copë	5
54	Diameter 4.5mm, gjatesi 18-20mm	copë	5
55	Diameter 4.5mm, gjatesi 21-24mm	copë	5
56	Diameter 5.0mm, gjatesi 11-12mm	copë	5

Argumentim: Sasia dhe Grafiku i levrimit jane vendosur bazuar te procesverbali nr. 1105/1 date 27/09/2023 te komisionit te hartimit i specifikimeve teknike për procedurën e prokurimit me objekt: **“Materiale për Shërbimin e Hemodinamikës”**si dhe ne perputhje me nenin 4,pika 38/b, nenin 36 te **Ligjit nr. 162/2020, “Per Prokurimin Publik”**, nenin 40, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”.

Dokumentat e tenderit janë hartuar bazuar në ligjin nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, “Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”. Referuar pikës 5 të nenit 82 të Ligjit 162 date 23.12.2020 “Për prokurimin publik” operatorët ekonomikë duhet të paraqesin dokumentet e paraqitura si pjesë e ofertës në rrugë elektronike si dhe dokumentet mbështetëse në origjinal ose një kopje të noterizuar të tyre për vetëdeklarimet e dhëna, jo me vone se 5 dite nga publikimi i njoftimit te fituesit përfundimtar.

NJËSIA E PROKURIMIT: