



REPUBLIKA E SHQIPËRISË
MINISTRIA E SHËNDETËSISË DHE MBROJTJES SOCIALE
SPITALI RAJONAL DURRËS

NR. Prot _____

Data _____.____.2024

PROCESVERBAL – Tipi i kontratës - Mall

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

OBJEKTI I PROCEDURËS: “*BLERJE MATERIALE PËR KIRURGJINË E KATARAKTËS PËR SPITALIN RAJONAL DURRËS*”.

Fondi limit/ Vlera e pritshme e kontratave që mund të lidhen gjatë Marrëveshjes Kuadër **ne total:** 4,546,300 (Katërmilion e peseqind e dyzet e gjashtëmijë e treqind) **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 Durres* ka hartuar procesverbalin për argumentimin dhe miratimin e specifikimeve teknike dhe kriterëve për kualifikim për procedurën e sipërcituar, me përmbajtjen si më poshtë:

2.3 Kapaciteti teknik:

1. Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë Autodeklaratën për Konformitetin me normën MDD 93/42/EEC ose 98/79/EC ose ekuivalentë të materialeve mjekësore bashkëlidhur me kopjet e certifikatave përkatëse CE/DC (Deklaratë Konformiteti) ose Certificate FDA kur është e aplikueshme sipas direktivave dhe klasifikimit të Këshillit të Europës, të Prodhuesit, bashkëlidhur me kopjet e certifikatave përkatëse origjinale ose fotokopje të përkthyer dhe të noterizuara të vlefshme në momentin e dorëzimit.
2. Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë Certifikatën ISO 9001:2015 mbi ”Sistemet e menaxhimit të cilësisë”, për tregëtim 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 nderkombëtare akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

Argumentimi: Kriteret e pikes 1 dhe 2 jane vendosur ne perputhje me piken 1 te nenit 79 te Ligjit nr.162/2020 "Per Prokurimin Publik", ne te cilen gjejme te percaktuar se:

1. Autoriteti ose enti kontraktor për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t'u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikata të lëshuara nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë.

Ky kriter gjen mbështetje ne piken 1 te nenit 44 te VKM nr 285 date 19.05.2021 "Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik", te ndryshuar, ku percaktohet se: *1. Autoriteti/enti kontraktor, për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, objekt prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t'u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikata të lëshuara nga një organ i vlerësimit të konformitetit, i akredituar nga organizmi kombëtar i akreditimit ose organizma ndërkombëtarë akreditues, të njohur nga Republika e Shqipërisë, vetëm nëse ato janë të argumentuara dhe të lidhura ngushtësisht dhe në mënyrë të drejtpërdrejtë me objektin e prokurimit.*

3. Deklarate mbi origjinen e mallit (ku te percaktohen vendi i prodhimit dhe kompania prodhuese).

Argumentimi: Ky kriter eshte vendosur ne perputhje me **piken 1** te **nenit 36** te **Ligjit nr. 162/2020, "Per Prokurimin Publik"**, ne te cilen eshte e percaktuar se: *1. Specifikimet teknike, siç përcaktohen nënenin 4 të këtij ligji, duhet të përshkruhen në dokumentet e tenderit. Në specifikimet teknike përcaktohen qartë karakteristikat e punëve, shërbimit ose furnizimit që do të prokurohet. Këto karakteristika mund të lidhen edhe me procesin specifik ose metodën e prodhimit ose ofrimit të punëve, furnizimeve ose shërbimeve të kërkuara ose me një proces specifik për një fazë tjetër të ciklit tjetësor edhe kur këta faktorë nuk përbëjnë përmbajtjen e saj thelbësore nëse ato janë të lidhura me objektin e kontratës dhe proporcionale me vlerën dhe objektivat e saj. Në specifikimet teknike mund të specifikohet edhe nëse do të jetë i nevojshëm transferimi i të drejtave të pronësisë intelektuale. Specifikimet teknike, me përjashtim të rasteve të justifikuara plotësisht, hartohen në mënyrë të tillë që të marrin në konsideratë kriteret e aksesueshmërisë për personat me aftësi të kufizuar ose projektimit për të gjithë përdoruesit, sipas kërkesave në legjislacionin në fuqi. Gjithashtu ky kriter eshte ne perputhje me piken 2 te nenit 40 te VKM nr 285 date 19.05.2021 "Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik", ku percaktohet se: *2. Për mallrat që do të prokurohen, autoritetet/entet kontraktor e parashikojnë specifikimet teknike, të cilat duhet të përshkruajnë minimumin ose tërësinë e elementeve më të rëndësishme përbërëse, që garantojnë cilësinë e kërkuar, nëpërputhje me nenin 36, të LPP-së, dhe që i vlerëson mallrat si të pranueshme për funksionet e kërkuara. Ne kete kontekst eshte kerkuar dhe deklarata e origjinës dhe prodhuesit, me ane te se ciles do te behet e mundur verifikimi me i sakte i artikujve te ofertuar, specifikimeve te tyre, origjina, konformiteti etj me dokumentacionin mbështetes te paraqitur nga ofertuesi.**

4. Referuar Vendimit te KPP me nr 921/2024 date 24.07.2024 rregjistruar me tonen me nr prot 1028/5 date 26.07.2024 ky kriter ndryshohet me kete permbajtje: Oe duhet te paraqesi ditën dhe orën e hapjes se ofertave mostrat vetem per piken 3,4 te tabelës ne seksionin II te Dst-es, konkretisht :

3	Thika korneale nr 3 .0 , per te realizuar tynelin kryesor, e harkuar me kend	Cope	100
4	Thika korneale , per tynel anesor me tehun preres 15 0	Cope	100

Komisioni sqaron se kerkesat per paraqitjen e mostrave te thikave lidhet drejtperdrejt me mirfeksionim e aparatures dhe suksesit te procedures kirurgjikale qe realizohet ndaj pacienteve. Ndaj eshte e domosdoshme shqyrtimi dhe vlersimi i ketyre mostrave perpara pranimit te tyre nga AK. Pasi nese thikat nuk plotesojne kriterat e AK atehere nuk mund te realizojm me sukses asnje nderhyrje dhe si rrjedhim nuk mund te realizohet as sherbimi qe ka per qellim kjo procedure. Dorezimi i kampioneve/mostrave te behet prane sekretarise se SRD te mbyllura ne nje zarf/kuti jo transparente te vulosur ne te cilen te shenohet:

“Mos e hapni me perjashtim te rasteve kur eshte i pranishem KVO te procedures se prokurimit “Blerje Materiale Për Kirurgjinë E Kataraktës Për Spitalin Rajonal Durrës” dhe jo para dates ne oren dhe daten e hapjes se tenderit.

Se bashku me mostrat ofertuesi duhet te jape edhe nje shkrese te vulosur dhe te firmosur ku te listohen mostrat qe ndodhen ne zarf/kuti

Mbi cdo moster te dorezuar ofertuesi duhet te shenoje nr rendor te artikullit qe perfaqeson sipas formularit te cmimit.

Ne paketimin e cdo mostre duhet te evidentohet qarte origjina e mallit e cila duhet te perputhet me origjinen e deklaruar nga ofertuesi.

Nese mostrat e dorezuara nuk jane te shoqeruara me listen e inventarizimit dhe te identifikuara sipas nr rendor te formularit te cmimit nese ka mungesa mostrash per artikuj te vecante ose nese origjina e stampuar mbi moster nuk perputhet me origjinen e deklaruar nga ofertuesi ateher oferta do te quhet jo e rregullt dhe rrjedhimisht do te skualifikohet.

II. Argumentimi i specifikimeve teknike

Nr	Emertimi	Njesi	Sasia per 12-muaj
1	Tripan blu me te pakten 0,06%-1ml	flakon	100
2	Viskoelastik Koheziv, 1-1.6% Sodium Hyaluronate me paketim 0.8-1 ml	Cope	250
3	Thika korneale nr 3 .0 , per te realizuar tynelin kryesor, e harkuar me kend	Cope	100
4	Thika korneale , per tynel anesor me tehun preres 15 0	Cope	100
5	Sol BSS 500 ml	Cope	100
6	Lente intraokulare e bute asferike, asimetrike, bikonvekse hidrofobike/hidrofilike se bashku me kartixh per injektim , me diameter Optik 6-6.5 mm, gjatesia maksimale 12.5-	Cope	256

	13.5 mm , I gjithë diapazoni I dioptrive te perfshije nga 0D deri ne + 30 D		
7	Kasete njeperdorimshe per fakoemulsifikim, te mundesoje kirurgjine e kataraktes per prerje 2.85-3.0 mm me komponentet: setin I/A, mbulesen e ekranit,sleven shtrenguese maje dhe papuci i testimit.	Cope	100
8	Kompresa sterile operacioni me bire dhe xhep per mbledhjen e likideve	cope	250
9	Doreza pa puder 7.0	Cope	720
10	Doreza pa puder 6.5	Cope	250
11	Vitrektomi Anteriore.	cope	5

Percaktimi i Specifikimeve Teknikë

1. Flakon 1 ml tryptan blu me perqendrim 0.06%
2. Sodium Hyaluronate me perqendrim te larte nga 1.2%-1.6% me sasi nga 0.8-1.0(ne shiringe) me
 - a. viskozitet 120.000mPa.
3. Bisturi korneale 3 .0 mm , per te realizuar tynelin kryesor, e harkuar per kirurgjine e kataraktes (nje perdorimshe)
4. Bisturi korneale 15 grade mm , per te realizuar tynelin anesor kirurgjine e kataraktes (nje perdorimshe)
5. Sol i balancuar elektrolit per kirurgjine e kataraktes 500ml flakon.
6. Lente intraokulare e bute asferike, asimetrike, bikonvekse hidrofobike/hidrofilike se bashku me kartixh per injektim , me diameter Optik 6-6.5 mm, gjatesia maksimale 12.5-13.5 mm , I gjithë diapazoni I dioptrive te perfshije nga 0 D deri ne + 30 D.
7. Kasete njeperdorimshe per fakoemulsifikim, te mundesoje kirurgjine e kataraktes per prerje 2.85-3.0 mm me komponentet: setin I/A, mbulesen e ekranit,sleven shtrenguese maje dhe papuci i testimit.
8. Materiali i komprese te jete nonwoven jo plasmas (celofon). Permasat duhet te variojne nga gjatesia 110-130cm gjeresia 80-100cmm te jene te pajisura me xhep per mbledhjen e solucionit ,sterile dhe nje perdorimeshe.
9. Doreza te perbera nga latex 100 natyral dhe pa permbajtje pudre.Te jene sterile per perdorim kirurgjikal.
10. Doreza te perbera nga latex 100 natyral dhe pa permbajtje pudre.Te jene sterile per perdorim kirurgjikal.
11. Vitrektomi Anteriore

Komisioni ben me dije Operatoret ekonomik se aparatura me te cilin realizon proceduren Spitali Rajonal Durres eshte e tipit **Stellaris Phacoemulsifikator** dhe per materialet sipas pikave 6,7 dhe 11

pajisjet duhet te jene te perputhshme per kete aparature pasi ne te kundert aparatura nuk mund te funksionojë dhe nuk mbulohe dot sherbimi.

Artikujte duhet te kene ½ dates se prodhimit me daten e skadences.

Komisioni ben me dije Operatoret ekonomik se aparatura me te cilin realizon proceduren Spitali Rajonal Durres eshte e tipit **Stellaris Phacoemulsifikator** dhe per materialet sipas pikave 6,7 dhe 11 pajisjet duhet te jene ekuivalente apo kompatibel per kete aparature

Artikujt duhet te kene ½ dates se prodhimit me daten e skadences.

Afati I levrimit te mallit

Malli duhet te levrohet sipas kerkeses se Autoritetit Kontraktor.

Sasia dhe Grafiku i levrimit jane vendosur **ne baze te materialit te pergatitjes se specifikimeve teknike me nr. 510/2 prot., dt. 08.04.2024 te pergatitur nga grupi i punes i ngritur me urdherin e brendshem me nr. 510/1 prot., dt. 25.03.2024**, si dhe materiali i rishikimit te specifikimeve me nr prot.833/10 date 21.06.2024 mbi zbatimin e vendimit te KPP-se. Si dhe ne perputhje me **piken 1 te nenit 40 te VKM-se Nr. 285, date 19.05.2021** “Per Miratimin e Rregullave te Prokurimit Publik” i ndryshuar, ne te cilen gjejme te percaktuar se: *1. Në procedurat e prokurimit për mallra, autoriteti/enti kontraktor parashikon sasinë e mallrave që do të lëvrojë, si dhe grafikun e levrimit të mallrave.*

Ne baze te relacionit me nr prot.1028/8 date 29.07.2024 nga grupi i punes i ngritur me urdherin me nr prot.833/8 date 14.06.2024 dhe nr prot.1028/6 date 26.07.2024 mbi zbatimin e vendimit te KPP-s nr 961/2024 rregjistruar me tonen 1028/5 prot date 26.07.2024.

Si dhe ne perputhje me nenin 4 pika 38 te ligjit 162/2020 “Per Prokurimin Publik ” i ndryshuar nenin 40 pika 2 te VKM 285 date 19.05.2021, Per miratimin e rregullave te prokurimit publik i ndryshuar si dhe neneve 20 dhe 49 te ligjit nr 105/2014

U ngarkua ne sistemin e prokurimit elektronik nga njesia e prokurimit:

Edison Rapi	Pergjegjes i Sektorit te Prokurimit Publik
Muhamed Troplini	Specialist Fushe/Shef Sherbimi Okulistikes
Enis Karaj	Specialist i larte i Sektorit te prokurimit publik