



REPUBLIKA E SHQIPËRISË
MINISTRIA E SHËNDETESISË DHE MBROJTJES SOCIALE
SPITALI UNIVERSITAR OBSTETRIK - GJINEKOLOGJIK
“MBRETËRESHA GERALDINË”
“NJËSIA E PROKURIMIT”

Nr. ____/ ____ Prot

Tiranë, më datë _____.2025

PROCESVERBAL – Tipi i kontratës - Mall

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

OBJEKTI I PROCEDURËS: “Blerje materiale mjekimi për nevoja spitalore, e ndarë në lote, në SUOGJ ‘Mbretëresha Geraldinë’, marrëveshje kuadër me disa operatorë ekonomikë (me një OE të vetëm të suksesshëm për secilin lot), me afat 12 muaj”.

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

- Materiale Mjekësore të konsumueshme : 33140000-3

VLERA E FONDIT LIMIT: 64,842,994.26 (gjashtëdhjetë e katër milionë e tetëqind e dyzet e dy mijë e nëntëqind e nëntëdhjetë e katër(4) pikë njëzet e gjashtë(26) qindarka) lekë pa TVSH. Kursi i Kembimit sipas Bankes se Shqiperise Përditesimi i fundit: 10.09.2025 12:26:58 euro 97.12 leke konvertohet, 667,658.50 (Gjashtëqind e gjashtëdhjet e shtatë mijë e gjashtëqind e pesëdhjet e tetë. 5) Euro pa TVSH

Lot.	Emërtimi	Shumatorja totale e cmimeve/njesi pa tvsh	Vlera pa tvsh	Vlera ne Euro
Lot.1	MM1 - Materiale mjekimi te pergjithshme per nevoja spitalore	191,995.51	19,000,033.34	195634.61
Lot.2	MM2 - Materiale mjekimi konsumi dhe kirurgjikale per nevoja spitalore	76,363.56	21,950,072.60	226009.808
Lot.3	Materiale mjekimi ekstra	128,878.34	16,454,749.97	169426.997
Lot.4	Materiale konsumabile dhe implante post-operatorore	27,156.67	3,624,166.75	37316.3792
Lot.5	Materiale njëpërdorimshe për matje glicemie dhe transfuzion gjaku	186	563,750.00	5804.67463
Lot.6	Materiale njëpërdorimshe për mjekimin e plagëve dhe drenazhimin	44,270.00	2,789,365.60	28720.8155
Lot.7	Çorape elastike për profilaksinë e trombozës	1,152.14	460,856.00	4745.22241

Në bazë të nenit 21, pika 2, të Ligjit nr.162/2020 “Për prokurimin publik” i ndryshuar, nenit 2, pika 2/c dhe nenit 78, pika 2, të VKM nr. 285, datë 19.05.2021, i ndryshuar, “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, autoriteti kontraktor **SUOGJ “Mbretëresha Geraldinë”** 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:

2. Kandidati/Ofertuesi duhet të dorëzojë:

1. Ofertuesi duhet të paraqesë:

a. *Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit, sipas Shtojcës 9;*

b. *Sigurimin e Ofertës, sipas Shtojcës 4;*

2. Ofertuesi duhet të paraqesë:

2.1 Kapacitetin profesional të operatorëve ekonomikë:

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

2.1.1 Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë **Autorizim nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, për tregtimin të pajisjeve mjekësore.**

Argumentimi: Ky kriter është bazuar në ligjin nr. 89/2014 “Për Pajisjet Mjekësore” i ndryshuar nën 21 e vijues. [...] Autorizimi për tregtim të pajisjeve mjekësore 1. Ministri përgjegjës për shëndetësinë, nëpërmjet strukturës përgjegjëse, pajis me autorizimin për tregtim prodhuesit, vendas ose të huaj, që kanë regjistruar biznesin në Shqipëri, dhe tregtuesit me shumicë e tregtuesit me pakicë të pajisjeve mjekësore. 2. Rregullat për pajisjen me autorizimin për tregtim të pajisjeve mjekësore dhe për revokimin e tij miratohen me urdhër të ministrit përgjegjës për shëndetësinë. [...] Urdhri Nr. 360 datë 22.08.2016 “Mbi procedurat dhe rregullat për regjistrimin e pajisjeve mjekësore, ndryshimet dhe anulimin e regjistrimit të tyre, dokumentacionin e nevojshëm dhe kostot përkatëse”; - Urdhri Nr. 734 datë 18.10.2018 “Për disa ndryshime në Urdhrin Nr. 360 datë 22.08.2016 “Mbi procedurat dhe rregullat për regjistrimin e pajisjeve mjekësore, ndryshimet dhe anulimin e regjistrimit të tyre, dokumentacionin e nevojshëm dhe kostot përkatëse”. Gjithashtu, kriteri bazohet edhe në relacionin e argumentimit të fondit limit përcaktimin sasive të specifikimeve teknike dhe kriterëve të veçanta për kualifikim nga njësi e posaçme e ngritur me urdherin e titullarit të autoritetit kontraktor. Kriteri është vendosur në përputhje me pikën 1 të nenit 77 të Ligjit nr. 162/2020 “Për Prokurimin Publik”, në të cilën gjejmë të përcaktuar se: 1. Autoritetet ose entet kontraktore përcaktojnë kërkesat për kualifikim për operatorët ekonomikë bazuar në: a) përshtatshmërinë për të kryer veprimtarinë profesionale; b) gjendjen ekonomike dhe financiare; c) aftësinë teknike

dhe profesionale. Kërkesat kufizohen vetëm në ato që janë të përshtatshme për të garantuar që një kandidat ose ofertues të ketë kapacitetet juridike, financiare dhe aftësitë teknike e profesionale për të zbatuar kontratën që do të jepet. Të gjitha kërkesat duhet të kenë lidhje dhe të jenë proporcionale me objektin e kontratës.

- 2.1.2 Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë certifikatën **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë”, dhe nëse operatori ekonomik ofertues është prodhues i pajisjeve mjekësore duhet të paraqesë certifikatën **SSH EN ISO 13485:2016** “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, 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. Çertifikata duhet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

Argumentimi: Ky kriter i percaktuar në piken b) dhe c) është vendosur në përputhje me piken 1 të nenit 79 të Ligjit nr.162/2020 “Per Prokurimin Publik”, në të cilën gjejmë të percaktuar se:

1. Autoriteti ose enti kontraktues për të vërtetuar se punët, mallrat ose shërbimet, object prokurimi, i plotësojnë kërkesat e cilësisë, mund t’u kërkojë ofertuesve të paraqesin certifikatat 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.

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

Gjithashtu ky kriter gjen mbështetje dhe në rekomandimin e APP dhe Drejtorise së përgjithshme të Akreditimit nr. 3330 prot, date 20.03.2018 dhe nr. 145 prot, date 16.03.2018 “Rekomandim mbi hartimin e kërkesave të cilësisë”.

ISO 9001:2015, janë një seri normash dhe standartizimesh ndërkombëtare, që i referohen sistemeve të menaxhimit të cilësisë, pra, të strukturave të organizimit të ndërrmarjeve publike dhe private, struktura të cilat këto ndërrmarje duhet t’i adoptojnë për një orientim më të mirë të ndërrmarjes në standartet e tregut. AK gjykon se çdo Ofertues duhet të jetë i pajisur me ISO 9001:2015 me qëllim efektivitetin dhe efektshmërinë në zhvillimin e veprimtarisë së tij, e cila do të sjellë dhe zvogëlimin e kostove. Pra ky çertifikim do të bëjë të mundur që Ofertuesit të ofrojnë cilësi të mirë me çmime të ulta.

2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

2.2.1. Operatorët ekonomikë duhet të paraqesin vërtetim për xhiron vjetore për vitet **2022, 2023 dhe 2024**, ku vlera e xhiros për të paktën një nga vitet e periudhës së kërkuar duhet të jetë jo më e vogël se 20% e fondit limit/vlera e pritshme e kontratave të lotit apo shumës së loteve për të cilat oferton sipas tabelës së mëposhtme. (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).

Shënim*: Për efekt të përlogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera mesatare do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme për lotin që ofertohej, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” në piken 2.10 të njoftimit të kontratës

“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.”

Argumentimi: Ky kriter, është vendosur në përputhje me piken 3 të nenit 77 të Ligjit nr 162/2020, “Per Prokurimin Publik” i ndryshuar, në të cilin gjejmë të përcaktuar se: 3. Në lidhje me situatën ekonomike dhe financiare, autoritetet ose entet kontraktore mund të vendosin kërkesa që garantojnë se operatorët ekonomikë kanë kapacitetin e nevojshëm ekonomik dhe financiar për të zbatuar kontratën. Për këtë qëllim autoritetet ose entet kontraktore mund të kërkojnë në veçanti që operatorët ekonomikë të kenë një xhiro vjetore minimale të caktuar. Gjithashtu, autoritetet ose entet kontraktore mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të japin informacione në bilanci të tyre vjetore që të tregojnë raportet ndërmjet aktivitetit dhe pasivitetit. Xhiroja vjetore minimale që kërkohet nga operatorët ekonomikë nuk mund të tejkalojë dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës.; në piken 1 dhe piken 2/a të nenit 43 të VKM nr. 285 datë 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, ku përcaktohet se: Pika 1. Autoriteti/enti kontraktor, për të provuar kapacitetet financiare dhe ekonomike, kërkon kopje të deklaratave të xhiros vjetore të realizuar nga operatori ekonomik dhe, sipas rastit të xhiros që mbulon kontrata, për një periudhë maksimumi deri në 3 (tre) vitet e fundit financiare. Pika 2/a: 2. Vlera e xhiros minimale vjetore që u kërkohet operatorëve ekonomikë nuk mund të tejkalojë: a) dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës, në procedurat e prokurimit mbi kufirin e lartë monetar; Vendosja e këtij kriteri bëhet me qëllim krijim të bindjes tek Autoriteti Kontraktor, për aftësinë ekonomike dhe financiare të OE ofertues, duke vërtetuar nëpërmjet dokumenteve të kërkuara me poshtë, se zoterojnë kapacitet ekonomik dhe financiar për të përmbushur kontratën sic është parashikuar nga AK.

Përcaktimi i vlerës së kërkuar argumentohet si më poshtë:

Legjislatori në piken 1 dhe piken 2/a të nenit 43 të VKM nr. 285 datë 19.05.2021 “Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, ka parashikuar marzhin maksimal për vlerën e xhiros, që mund të kërkohet në Procedurën e Hapur, ku përcaktohet; Pika 2/a: 2. Vlera e xhiros minimale vjetore që u kërkohet operatorëve ekonomikë nuk mund të tejkalojë: a) dyfishin e vlerës së parashikuar të kontratës, në procedurat e prokurimit mbi kufirin e lartë monetar; Referuar në vlerën e fondit limit të kësaj procedure AK ka menduar se vendosja e një vlere minimale të xhiros jo më e vogël se **40 % e vlerës së fondit limit*** për të cilat konkurron operatori, është një dëshmi e mjaftueshme për të krijuar bindjen tek Autoriteti Kontraktor se Operatorët Ekonomikë ofertues zoterojnë kapacitet ekonomik dhe financiar për të përmbushur kontratën sic është parashikuar nga AK.

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 43 të VKM 285/2021 “Mbi Rregullat e Prokurimit Publik” ku përcaktohet se: Autoriteti/enti kontraktor, për të provuar kapacitetet financiare dhe ekonomike, kërkon kopje të deklaratave të xhiros vjetore të realizuar nga operatori ekonomik dhe, sipas rastit të xhiros që mbulon kontrata, **për një**

periudhë maksimumi deri në 3 (tre) vitet e fundit financiare; si dhe nenit 13 të Ligjit nr. 8438, datë 28.12.1998 'Për Tatimin Mbi të Ardhurat' i ndryshuar, ku përcaktohen kushtet dhe afatet e dorëzimit për Deklaratat individuale vjetore e të ardhurave; (Shënim: citoni dispozitën përkatëse të legjislacionit tatimor, ku përcaktohen afatet për paraqitjen nga tatimpaguesit të deklaratës vjetore pranë organeve tatimore).

2.3 Kapaciteti teknik:

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

- 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, dhe të deklaruara në organet tatimore, 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.

Argumentimi: Ky kriter u vendos në përputhje me piken 4 të nenit 77 të Ligjit nr. 162/2020, "Per Prokurimin Publik", në të cilin gjejmë të përcaktuar se: 4. Në lidhje me aftësitë teknike dhe profesionale, autoritetet ose entet kontraktore mund të vendosin kërkesa që garantojnë se operatorët ekonomikë zotërojnë burimet e nevojshme njerëzore e teknike, si dhe përvojën e nevojshme për të zbatuar kontratën sipas një standardi të përshtatshëm cilësie.Autoritetet ose entet kontraktore, në veçanti, mund të kërkojnë që operatorët ekonomikë të kenë një nivel të mjaftueshëm përvojë që vërtetohet nga referenca të përshtatshme nga kontratat e zbatuara në të shkuarën.Aftësia profesionale e operatorëve ekonomikë për të ofruar shërbimin, punën, mallin vlerësohet në lidhje me aftësitë organizative, reputacionin dhe besueshmërinë, përvojën e duhur, si dhe personelin e nevojshëm për të zbatuar kontratën, siç është përshkruar nga autoriteti ose enti kontraktor në njoftimin e objektit të kontratës; si dhe me piken 4 të nenit 40 të VKM nr 285 datë 19.05.2021 "Per Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik", në të cilin është e përcaktuar se: [...]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 përllogaritur 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.

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

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

Kërkesa e mësipërme është përcaktuar bazuar në nenin 77 të ligjit nr. 162, datë 23.12.2020 “Për prokurimin publik” dhe pikën 4 të nenit 40 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 sa **20 %** të vlerës së fondit limit, që është brenda vlerës kufi të përcaktuar në nenin e sipërcituar. Autoriteti Kontraktor është institucion terciar Shëndetësor Publik Kombëtar në shërbim të shëndetit të popullatës, të cilës i siguron shërbim shëndetësor parandalues, diagnostikues dhe kurues sipas Kushtetutës së Shqipërisë dhe ligjeve të shëndetit publik. Vendosja e këtij kriteri behet me qëllim krijim e bindjes tek Autoriteti Kontraktor, për aftësinë teknike të OE ofertues, nëpërmjet përvojave të duhura, që janë në përputhje me natyrën e objektit të prokurimit dhe që ka aftësinë e duhur për zbatimin e kontratës siç është parashikuar nga AK.

2.3.1 Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë **Autorizim nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, për tregtimin të pajisjeve mjekësore. Për artikujt që kalsifikohen si pajisje mjekësore.**

Argumentimi: Bazuar në ligjin **ligji nr. 89/2014 “Për pajisjet mjekësore”** Ky ligj rregullon prodhimin, importin, shpërndarjen, vënien në dispozicion në treg dhe përdorimin e pajisjeve mjekësore.

- **Neni 7/1** parashikon se subjektet që ushtrojnë veprimtari tregtimi me shumicë të pajisjeve mjekësore duhet të jenë të **autorizuar nga Ministria e Shëndetësisë**.

Neni 10 ndalon tregtimin e pajisjeve mjekësore nëse subjekti nuk është i regjistruar dhe i pajisur me autorizim të vlefshëm. **Udhëzimi e vitit 2014, i Ministrisë të Shëndetësisë**, “Për kriteret, dokumentacionin dhe procedurat për marrjen e autorizimit për tregtimin me shumicë të pajisjeve mjekësore” Ky udhëzim specifikon dokumentacionin dhe kushtet që duhet të plotësojnë operatorët ekonomikë për të marrë autorizimin. **ligji nr. 162/2020 “Për prokurimin publik” I ndryshuar**, neni 77 pika 1 përcakton se Autoritetet ose entet kontraktore përcaktojnë kërkesat për kualifikim për operatorët ekonomikë bazuar në:

- a) përshtatshmërinë për të kryer veprimtarinë profesionale;
- b) gjendjen ekonomike dhe financiare;
- c) aftësinë teknike dhe profesionale.

Kërkesat kufizohen vetëm në ato që janë të përshtatshme për të garantuar që një kandidat ose ofertues të ketë kapacitetet juridike, financiare dhe aftësitë teknike e profesionale për të

zbatuar kontratën që do të jepet. Të gjitha kërkesat duhet të kenë lidhje dhe të jenë proporcionale me objektin e kontratës.

2.3.2 Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqese **Certifikatë regjistrimi** nga **AKBPM** (Agjencia Kombëtare e Barnave dhe Pajisjeve Mjekësore), për materialet mjekësore.

Argumentimi: Kriteri bazohet në **Ligji nr. 162/2020 “Për Prokurimin Publik”** I ndryshuar parashikon që autoriteti kontraktor ka të drejtë të vendosë kritere të veçanta kualifikimi për të garantuar që operatori ekonomik disponon kapacitetet teknike, ligjore dhe profesionale për të përmbushur kontratën (neni 77 e vijues). Vendosja e këtij kriteri lidhet ngushtësisht me objektin e kontratës dhe është proporcional, pasi siguron që materialet e ofruara janë të regjistruara dhe të lejuara për përdorim në territorin e Republikës së Shqipërisë. **Vendimi nr. 285/2021 “Për Miratimin e Rregullave të prokurimit Publik” I ndryshuar.**

Ligji nr. 105/2014 “Për barnat dhe pajisjet mjekësore”, i ndryshuar, parashikon që importi, tregtimi dhe shpërndarja e materialeve mjekësore në Shqipëri mund të kryhet vetëm nga subjekte të pajisura me autorizim/certifikatë nga Agjencia Kombëtare e Barnave dhe Pajisjeve Mjekësore (AKBPM). Kjo është një garanci ligjore për sigurinë, cilësinë dhe efektivitetin e produkteve që përdoren në sistemin shëndetësor.

Rregulloret e AKBPM (të miratuara me urdhra dhe udhëzime të Ministrit të Shëndetësisë) përcaktojnë se çdo material mjekësor që qarkullon në treg duhet të ketë certifikatë regjistrimi pranë Agjencisë. Kjo procedurë garanton se produktet kanë kaluar kontrolle teknike, dokumentacion të origjinës dhe janë në përputhje me standardet europiane të sigurisë dhe cilësisë. Vendosja e këtij kriteri është në funksion të **mbrojtjes së interesit publik**, pasi pajisjet dhe materialet mjekësore kanë ndikim të drejtpërdrejtë në shëndetin e pacientëve. Prandaj, autoriteti kontraktor, në përputhje me nenin 2 të Ligjit për Prokurimin Publik, ka detyrimin të sigurojë që kontrata zbatohet nga operatorë ekonomikë që ofrojnë vetëm produkte të certifikuar dhe të kontrolluara nga organi përgjegjës shtetëror.

2.3.3 Kërkohe **Autodeklarate** e ofertuesit mbi origjinën e mallit (**vendi i prodhimit dhe kompania prodhuese**) për secilin artikull, për plotësimin e afatit të skadencës së tyre, si dhe respektimit të specifikimeve teknike që oferton.

Argumentimi: Kriteri bazohet në **ligjin nr. 162/2020 “Për Prokurimin Publik”,** neni 77 e vijues, lejon vendosjen e kriterëve të veçanta teknike dhe dokumentuese që lidhen drejtpërdrejt me objektin e kontratës, duke garantuar që operatori ofertues ka kapacitet të plotë për përmbushjen e kontratës dhe për të ofruar produkte të sigurta dhe të standardizuara. **Vendimi nr. 285/2021 “Për Miratimin e Rregullave të prokurimit Publik” I ndryshuar.**

Ligji nr. 105/2014 “Për barnat dhe pajisjet mjekësore”, i ndryshuar, parashikon që çdo produkt mjekësor që importohet ose shpërndahet duhet të jetë i certifikuar dhe i identifikueshëm në mënyrë të qartë, duke përfshirë vendin e prodhimit dhe prodhuesin. Kjo siguron trasabilitet dhe kontroll mbi origjinën e materialeve, një element kyç për sigurinë e pacientëve.

Rëndësia teknike:

- Origjina dhe prodhuesi i materialit mjekësor ndikojnë në **cilësinë, përputhshmërinë me standardet teknike dhe afatin e skadencës.**

- Autodeklarata e ofertuesit siguron që materialet e ofruara janë të identifikueshme dhe mund të monitorohen gjatë gjithë ciklit të furnizimit dhe përdorimit.
- Garanton që materialet përmbushin specifikimet e kërkuara në dosjen e prokurimit, duke eliminuar riskun e furnizimit me produkte të pavlefshme ose me cilësi të ulët.

Siguria për autoritetin kontraktor dhe pacientët:

- Trasabiliteti i origjinës së materialeve mjekësore është i domosdoshëm për monitorimin e afateve të skadencës dhe për të shmangur përdorimin e produkteve të skaduara.
- Kjo mbron shëndetin e pacientëve dhe siguron përputhshmërinë me ligjet dhe rregulloret për pajisjet dhe materialet mjekësore.

2.3.4 *Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë **Autodeklaratë** për materialet mjekësore* Materialet në fjalë të jenë të certifikuara/markuara **CE ose FDA** bashkëlidhur me kopjet e certifikatave përkatëse FDA ose CE/DC (Deklaratë Konformiteti, kur është e aplikueshme), origjinale ose fotokopje dhe nëse nuk janë në gjuhën shqipe, të përkthehen në shqipe dhe të noterizohen.

Argumentimi: Kriteri bazohet në **ligjin nr. 162/2020 “Për Prokurimin Publik” I ndryshuar**, neni 77, lejon vendosjen e kriterëve të veçanta teknike dhe dokumentuese që lidhen drejtpërdrejt me objektin e kontratës. Kjo ka për qëllim të garantojë që operatori ka kapacitetin për të ofruar produkte të sigurta dhe në përputhje me standardet ndërkombëtare. **Ligji nr. 105/2014 “Për barnat dhe pajisjet mjekësore”**, i ndryshuar, kërkon që materialet mjekësore të jenë të certifikuara sipas standardeve europiane (CE) ose amerikane (FDA), për të garantuar sigurinë, efektivitetin dhe përputhshmërinë e tyre me kërkesat teknike dhe rregulloret në fuqi. **Rëndësia teknike:**

Certifikimi CE ose FDA siguron që materialet mjekësore **plotësojnë standardet ndërkombëtare të cilësisë dhe sigurisë**.

Bashkëlidhja e kopjeve të certifikatave ose Deklaratave të Konformitetit (DC) u jep autoriteteve kontraktore mundësinë të verifikojnë autenticitetin dhe vlefshmërinë e materialeve.

Përkthimi dhe noterizimi i dokumenteve në gjuhën shqipe siguron **qartësi dhe vlefshmëri ligjore** gjatë procedurave të prokurimit dhe të kontrollit pasues.

Siguria për autoritetin kontraktor dhe pacientët:

Materialet mjekësore pa certifikim ndërkombëtar ose me certifikata të paqartë nuk mund të përdoren, pasi rrezikojnë shëndetin e pacientëve dhe shkelin legjislacionin.

Ky kriter siguron **trasabilitet dhe kontroll të plotë** mbi cilësinë dhe sigurinë e materialeve të furnizuara.

2.3.5 Për të gjithë artikujt e Shtojcës nr. 5 të DST, duhet të paraqiten mostra ditën e hapjes së ofertave. Dorëzimi i kampioneve/ mostrave, të bëhet pranë Komisionit të Vlerësimit të Ofertave dhe/ose Sekretarisë **S.U.O.GJ “Mbretëresha Geraldinë” Tiranë**, të mbyllura në një zarf /kuti jo transparente të vulosur mbi të cilin të shënohet:

- “Mos e hapni me përjashtim të rasteve kur është i pranishëm Komisioni i Vlerësimit të Ofertave të procedurës së prokurimit: **“Blerje materiale mjekimi për nevoja spitalore, e ndarë në lote, në SUOGJ ‘Mbretëresha Geraldinë’, marrëveshje kuadër me disa operatorë ekonomikë**

(me një OE të vetëm të suksesshëm për secilin lot), me afat 12 muaj” dhe jo para datës së hapjes së ofertave. (*Data e hapjes/dorëzimit të Ofertave).

- Së bashku me mostrat ofertuesi duhet të japë edhe një shkresë të vulosur dhe firmosur ku te listohen mostrat që ndodhen në zarf/kuti.
- Mbi çdo mostër të dorëzuar, ofertuesi duhet të shënojë Nr. Rendor të Artikullit që përfaqëson sipas formularit të çmimit.
- Në paketimin e çdo mostre duhet të evidentohet qarte origjina e mallit, e cila duhet të përputhet me origjinën e deklaruar nga ofertuesi.

Nëse mostrat e dorëzuara, nuk janë të shoqëruara me listën e inventarizimit dhe të identifikuar sipas Nr. Rendor të formularit të çmimit, nëse ka mungesa mostrash për artikuj të veçante 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.

Shënim: (mostrat nuk duhet të jenë të skaduar).

Argumentimi: Kriteri bazohet në ligjin nr. 162/2020, neni 77, lejon vendosjen e kriterëve teknike të verifikimit të ofertave, për të garantuar furnizim me produkte të sigurta dhe të përshtatshme për përdorim spitalor. **Rëndësia teknike:** Dorëzimi i mostrave lejon verifikimin e përputhshmërisë me specifikimet teknike, origjinën, afatin e skadencës dhe standardet CE/FDA. Siguron që materialet e pranuar për përdorim spitalor janë të përshtatshme dhe të kontrolluara, duke reduktuar rrezikun për pacientët dhe institucionin.

Përfitimi për autoritetin kontraktor:

Ky kriter eliminon ofertat me materiale të pavërteta, të papërshtatshme ose të skaduar. Garanton transparencë dhe barazi mes ofertuesve, pasi të gjithë duhet të dorëzojnë mostrat sipas të njëjtave kushte. Ky kriter u vendos në mbështetje të "Relacion per argumentimin e fondit limit dhe hartimin e specifikimeve teknike dhe kriterëve të vecanta per kualifikim per objektin konkret te prokurimit, te hartuar nga njesi e posaçme e ngritur me Urdher te Brendshem nga ana e Titullarit te autoritetit kontraktor. Ky kriter është vendosur nga ana e Autoritetit Kontraktor me qëllim vertetimin se operatori ekonomik i ploteson kërkesat minimale në përputhje me nenin 40, pika 6 a) të VKM nr. 285 datë 19.05.2021 "Për miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik". ku shprehet rrjedhimisht:

6. a) mostra të mallit, kur e gjykon se kjo ka rëndësi për vlerësimin e ofertës teknike. Në këtë rast, autoriteti/enti kontraktor duhet të argumentojë kërkesën për mostrat. Mostrat duhet të trajtohen si informacion konfidencial tregtar dhe duhet të jenë në kontroll të autoritetit/entit kontraktor. Në rastin e procedurave të zhvilluara me mjete elektronike, autoriteti ose enti kontraktor përcakton qartë procedurën për dorëzimin e mostrave, duke garantuar aksesin e çdo operatori të interesuar si dhe konfidencialitetin për pjesëmarrjen në proces. Mostrat i kthehen ofertuesit, me kërkesën e tij, brenda 30 (tridhjetë) ditëve pas nënshkrimit të kontratës, me kusht që kontrata në fjalë të mos jetë objekt i shqyrtimit administrativ apo gjyqësor. Në rastin kur procedura e prokurimit anulohet, mostrat i kthehen ofertuesit, me kërkesën e tij, brenda 30 (tridhjetë) ditëve nga data e marrjes së vendimit përfundimtar të anulimit. Lidhur me këtë kriter, Autoriteti Kontraktor do të vlerësojë mostrat e paraqitura për efekt dokumentimi dhe vlerësimi nga specialistët përkatës të fushës. Ky proces është i domosdoshëm për të garantuar që produktet e ofruara nuk mbeten vetëm në nivel

specifikimesh teknike teorike, por përmbushin në praktikë kushtet e nevojshme për përdorim efektiv në shërbimin shëndetësor.

Në këtë pikë, vlerësimi i mostrave lidhet drejtpërdrejt me:

- Kushtet reale të përdorimit, për të siguruar që produkti është i përshtatshëm dhe funksional për situatat klinike konkrete;
- Mundësitë e përdorimit nga personeli mjekësor, duke shmangur produkte që, ndonëse përmbushin kriteret teknike të shkruara, janë të papërshtatshme praktikisht;
- Sigurimin e një vlerësimi sa më objektiv, pasi specialistët e fushës janë më të kualifikuarit për të gjykuar mbi cilësinë, përshtatshmërinë dhe lehtësinë e përdorimit të produkteve të ofruara.

Kjo qasje synon të garantojë që produkti final të jetë jo vetëm teknikisht në përputhje me kërkesat, por edhe realisht i dobishëm e funksional për mjekët dhe pacientët, duke rritur cilësinë e shërbimit dhe efikasitetin e investimit publik.

- 2.3.6 Për të gjithë artikujt e ofruar **te paraqiten katalogje, ku te përfshihen edhe specifikimet teknike të hollësishme për secilin artikull** (pjesët e katalogut që përmbajnë emertimin dhe specifikimet e detajuara teknike të artikullit që ofertohej, nëse nuk janë në gjuhën shqipe, të përkthehen në gjuhën shqipe dhe të noterizohen). Operatori ekonomik duhet të markojë në katalogun perkates produktin që ofron sipas numrit rendor (**te markuara sipas artikullit**) të percaktuar në formularin e ofertës.

Argumentimi: Kriteri bazohet në ligjin nr. 162/2020 “Për Prokurimin Publik”, neni 77, lejon autoritetin kontraktor të vendosë kriteret të qarta dokumentuese dhe teknike, të lidhura drejtpërdrejt me objektin e kontratës. Kërkesa për katalogje është një mekanizëm i ligjshëm për **verifikimin e përputhshmërisë së ofertës me specifikimet teknike**. Ligji nr. 105/2014 “Për barnat dhe pajisjet mjekësore” dhe rregulloret e AKBPM kërkojnë dokumentacion të detajuar për çdo material mjekësor, për të garantuar sigurinë, cilësinë dhe përshtatshmërinë për përdorim spitalor.

Rëndësia teknike:

- Katalogjet e detajuara mundësojnë verifikim të menjëhershëm të **përputhshmërisë me standardet, specifikimet dhe kërkesat e DST**.
- Markimi i produkteve sipas Numrit Rendor të formularit të ofertës lehtëson **identifikimin e çdo artikulli**, duke shmangur konfuzionin dhe gabimet gjatë procesit të vlerësimit.
- Përkthimi dhe noterizimi i katalogut siguron **vlefshmëri ligjore dhe qartësi për komisionin e vlerësimit**, veçanërisht kur materialet vijnë nga prodhues të huaj.

Siguria për autoritetin kontraktor dhe pacientët:

- Ky kriter garanton që të gjithë artikujt e ofruar **janë të identifikueshëm, të kontrollueshëm dhe të përputhshëm me kërkesat teknike**, duke ulur riskun e furnizimit me materiale të papërshtatshme.
- Siguron **transparencë dhe barazi** mes ofertuesve, pasi çdo operator duhet të japë dokumentacion të njëjtë dhe të verifikueshëm. Ky kriter u vendos në mbështetje të “Relacion per

argumentimin e fondit limit dhe hartimin e specifikimeve teknike dhe kriterëve të veçanta për kualifik për objektin e prokurimit të hartuar nga Njesi e Posaçme e ngritur pranë AK-se me Urdher të Titullarit.

Ky kriter është vendosur nga specialistet e fushe që ka specialitet perkatese në lidhje me kriteret teknike si dhe është në përputhje me nenin 36 dhe 77 të Ligjit nr. 162/2020, “Për Prokurimin Publik, si dhe me piken 6/b të nenit 40 të VKM nr 285 datë 19.05.2021 “Për Miratimin e Rregullave të Prokurimit Publik”, në të cilën është e përcaktuar se:[...] 6. Autoriteti/enti kontraktor mund t’u kërkojë operatorëve ekonomikë të dorëzojnë dëshmi, që tregojnë se ata i plotësojnë kërkesat minimale, të përcaktuara në dokumentet e tenderit, si:[...] b. fotografitë apo katalogët teknikë; [...].

Paraqitja e katalogjeve për të gjithë artikujt që janë objekt prokurimi, është kërkuar me qëllim verifikimin e përputhshmërisë së materialeve mjekësore që operatori ekonomik oferton, me specifikimet teknike të përcaktuara në DST në Shtojcën 5.

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

Të gjitha dokumentet duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara.

Rastet e mosparaqitjes së një dokumenti, ose dokumente false dhe të pasakta, konsiderohen kushte për skualifikim.

FORMULARI I SPECIFIKIMEVE TEKNIKE

Përshkrimi i Specifikimeve Teknike të mallrave objekt i prokurimit, duhet të përshkruhen sa më saktë dhe plotësisht, për sa të jetë e mundur, duke krijuar kushte për konkurrencë të paanshme dhe të hapur midis të gjithë kandidatëve dhe ofertuesve. Specifikimet teknike, me përjashtim të rasteve plotësisht të justifikuara, duhet të hartohen në mënyrë të tillë që të marrin parasysh kriteret e aksesit për personat me aftësi të kufizuara ose projektimin për të gjithë përdoruesit, siç kërkohet nga ligji në fuqi.

SHËNIM: Në Specifikimet Teknike, nuk duhet të përshkruhet asnjë markë specifike prodhimi ose burim ose proces i veçantë, që karakterizon produktet ose shërbimet e ofruara nga një Operator specifik Ekonomik ose ndonjë markë tregtare, patentë, tip ose origjinë ose prodhim specifik, për të favorizuar ose eliminuar ndërmarrje ose produkte të caktuara. Një gjë e tillë lejohet vetëm në raste të jashtëzakonshme kur nuk ekziston një mënyrë e

mjaftueshme, e saktë ose e kuptueshme për të përshkruar objektin e Kontratës. Referencat e tilla duhet të shoqërohen me fjalët "ose ekuivalent".

Skicimet, parametrat teknik etj:

Specifikimi i Materialeve:

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

lot 1 MM1 - Materiale mjekimi te pergjithshme per nevoja spitalore				
Nr	Artikulli	Specifikime teknike	Njësia	Sasia
	Garza, Bende, te tjera konsumable te pergjithshme			
2	Bende 10 cm x 10 m	100% pambuk absorbent, dendesia 24x20	Copë	60
3	Bende elastike 7.5cm x 4m	100% pambuk elastik, pesha 80-90g/cm2	Copë	150
5	Bende adesive 10 cm x 15 m	Cope e pathurur poroze, elastike. Ana ngjitese e mbrojtur me leter te shqiteshme	Copë	600
6	Bende 20 cm x 10 m	100% pambuk absorbent, dendesia 24x20	Copë	7,000
13	Komprese sterile 10cm x 20cm	100% pamb absorbent, dendesia 24x20, 12pala; jo me shume se 5 cope/pako	Copë	2,000
16	Komprese antimikrobiale 10x10cm	E perbere prej materiali absorbues te imprenjuar me polyhexanide / Ag.	Copë	50
17	Hemostatik kolageni i absorbueshem	Siperfaqe 100-110 cm2, me origjine nga tendinet e kuajve, 2.8 mg/cm2 fibrile kolagjeni ose ekuivalent	Copë	200

18	Garze abdominale	Garze sterile, e detektueshme nga rrezet-x, 100% pambuk absorbent, me 6 pala, dimensionet e nje pale 45x45cm, dendesia 28x28, me funde te qepura, me lak lidhes, jo me shume se 5 cope per pako	Copë	10,000
19	Garze 91 cm x 100 m	100% pambuk absorbent, dendesia 24x20	m. linear	24,000
21	Pambuk kirurgjikal	100% pambuk hidrofil, pakete 100g	Copë	2,500
22	Pulla injeksioni	Dimensionet e peraferta: 0.9 cm x 3.8 cm , me garze perthithese ne mes dhe dy anet me ngjites antialergjik	Copë	6,000
23	Leukoplast 5cm x 5m	cope 100% pambuk, ngjites me permbajtje oksid zingu	Copë	3,000
24	Leukoplast antialergjik 5cm x 5m	cope e padeptueshme mendafshi, me ngjites antialergjik	Copë	300
25	Vaj instrumentash	Vaj per mbrojtjen e endoskopeve dhe instrumentave kirurgjikale qe kane pjese te levizshme. Perdoret pas pastrimit dhe para procesit te sterilizimit. Shishe max. 50-100ml ose ekuivalent	Copë	30
26	Solucion pastrimi per optike	Per pastrimin e lenteve, siperfaqeve optike dhe fibrave optike te endoskopeve. Tubet 4-5 gram.	Copë	70
	Sisteme dhe doreza			

27	Sisteme infuzioni	Sistem infuzioni transparente dhe fleksibel e pershtatshme si per shishet edhe per qeset e infuzionit, e pajisur me valvol ajrimi + filter + age , luer lock + bashkuese e gomuar ne forme "Y" ose "flashball" , me PP flow rregullator , 20 pika / 1ml , e paketuar me qese te sterilizuar .	Copë	117,000
28	Doreza ekzaminimi (ndare sipas numrit)	Josterile , me latex natyral , me puder , me permasa S-2000cope, M-150000, L-48000.	Copë	200,000
29	Doreza kirurgjikale sterile (ndare sipas numrit)	Doreza kirurgjikale me puder, latex natyral, paketuar ne zarfe letre te sterilizuar me rreze Gama ose gaz Etilen sipas normativave EN; madhesia 7-1000cope, 7.5-60000cope, 8-19000cope,	pale	80,000
30	Lama bisturie	Nr: 24	Copë	5,000
	Materiale konsumi per respirim, aspirim, infuzion			
31	Filter baktericid	per respirim artificial, antibakterial, HMEF	Copë	350
32	Qarqe respiratori	per respirim artificial L= 1.5 m; ID 22 mm	Copë	20
33	Absorbues CO2 per Anestezi	Permbajtja: Hidroxid Calciumi dhe Natriumi.	Kg	30
		Granulariteti 3÷5 mm. pH: 12 - 14. Ndryshim ngjyre pas saturimit me CO2.		
34	Tuba Guedel	Nr. 0-5 cope,	Copë	30
		Nr.1,-5 cope,		
		Nr.3-10 cope,		
		Nr. 4-10cope		
35	Maske oksigjeni	me zgjatues L=1.5-2m	Copë	2,000
36	Sonde oksigjeni adult	nazale, adult, L=1.5-2 m	Copë	100

39	Komplet aerosoli me tub zgajties 1.5m	maske me rezervuar per medikamente	komplet	10
41	Set drenimi Redon me vakum ne forme fizarmonike 500-800ml Komplet redoni G 16-18	Set=(ballon vakumi+form z fold tub+dren+troakar)G 16-18	set	20
42	Dren pleural	Tip trocar me brima anash(nr8-12)per pediatrie(per te porsalindur 3-5 kg.-10cope),10 cope adult	Copë	20
43	Dren silikoni	Ch 16-28, L=50cm, me vrime a neseore i detektueshem nga rrezet X	Copë	100
		Ch 24 – 50 cop		
		Ch 26 – 50 cop		
48	Dren abdominal double drain me katere te brendshem		Copë	40
56	Stente ureterale	Set, stente double, J, 6Fr, 24-28mm, gide , pusher	Copë	50
57	Intraduktor jugular	per adulte	Copë	30
58	Maske per terapi CPAP	Madhesi e adoptueshme nga masa S deri ne L	Copë	10
59	Lageshtues per CPAP	Me tub konektor	Copë	50
60	Anse bipolare	Per resektoskop bipolar, 24Fr / 26 Fr, per urologji & gjinekologji.	Copë	50
61	Anse monopolare	Per resektoskop monopolar, 24Fr / 26 Fr, per urologji & gjinekologji.	Copë	50
62	Ansa koagulimi	Per resektoskop monopolar 24Fr, me rul sferik		50
64	Set tubimi laparoskopik, steril	Per irrigim te drejtuar, me dy age funksioni, me membrane per monitorim te presionit te irrigimit.	set	10

65	Set tubimi endourologjik, steril	Per irrigim te drejtuar, me dy age funksioni, me membrane per monitorim te presionit te irrigimit.	set	10
69	Solucion glicerine	Ne shiringe 10 ml, solucion uje steril 90% dhe glicerine 10%, per urologji.	Copë	20
71	Set epidural	kateter 19G/20G+age epidurale+gide +filter+ shiringe	set	75
72	Kateter venoz Seldinger 2-rrugesh	me dy rruge, tip Seldinger, L=20-30cm	Copë	80
75	Aparat klizme adult		Copë	2
76	Urinokol pediatrik		Copë	600
77	Kapese kordoni umbilikal		Copë	6,000
78	Kateter umbilikal	CH6-300cope,	Copë	400
		CH8-100cope		
79	Tub ushqimi pediatrik	Ch 6-1700cope, Pediatrik, neonatal. Pa latex/DEHP.	Copë	1,700
80	Zhgute		Copë	100
81	Tuba endotrakeale pediatrike	ID 2.5-100cope,	Copë	750
		ID3-450cope,		
		ID3.5-200cope, nazal/oral		
82	Tuba endotrakeale adult	ID 5.5mm-20cope,	Copë	600
		ID6-50cope,		
		ID6.5-50cope,		
		ID7-400cope,		
		ID7.5-80cope, nazal/oral, me ballon		
85	Kateter aspirimi pediatrik me kontroll vakumi	Ch 8-6000cope,	Copë	10,000
		CH-10-4000cope		
86	Kateter aspirimi adult me kontroll vakumi	CH- 14-900cope,	Copë	1,000
		CH 16-100 cope		
87	Set aspirimi	Set =(kanjule 26x6mm+tub 1.8-2.5m)	set	100
92	Maske Laringeale Silikon	Maske Silikon me nje perdorim. Madhesia	Copë	25
		Nr.3-10cope,		
		Nr4-10cope,		
		Nr5-5cope		

94	Kateter me ballon per hemoragjine pas lindjes	Set steril per nderprerjen dhe menaxhimin e hemoragjise pas lindjes. Seti : Kateter silikoni Fr 24-25 me kanal per monitorim drenimi, ballon 500-600 mL, shiringe 50/60mL, set infuzioni, valvul 2-rrugeshe	set	32
95	Kateter me ballon per dilatacionin e columit	Induktor dilatacioni me ballon te dyfishte 2 x 80-90mL, kateter silikoni 2/3 lumen 16-18Fr, 40-50cm, udhezues metalik; set steril.	Copë	100
96	Spekulum vaginal	Steril, nje perdorimesh.	Copë	1,500
97	Set punkcioni pleural	Set i perbere nga age veres, kateter drenimi 9-12Fr gjatesi 40÷50cm, qese drenimi min.2000ml, me valvul hyrese dhe shkarkimi.	Copë	3
99	Mbulese Kamere	sterile, per kamera endoskopike	Copë	100
100	Qese ekstraktimi e vogel	Vellimi 180-220ml, me dy seksione, seksioni punues me diameter 7- 8cm, me lak mbylles, per laparoscopi me trokare 10-11mm	Copë	5
101	Qese ekstraktimi e madhe	Vellimi 250-300ml, me dy seksione, seksioni punues diameter 9-11cm lak mbylles, per laparoscopi me trokare 10-11mm	Copë	5
	Materiale konsumi per monitorim diagnostike			
102	Leter printeri ECHO		Copë	500
103	Leter printeri fotografike		Copë	20
106	3-kanale	80mmx20mEKG 300G	Copë	60
107	6-12 kanale	90x70x400 recorder code 10666(50 cope)	Copë	200
		Delta 60 plus diameter 19 mm,210 mmx20m 150 cope		
108	Leter printer monitori	Recorder code7981 152X90X160	Copë	60

109	Leter CTG	Leter per kardiotokograf	Copë	
110	Xhel per ECHO	Bidone 5 kg , Xhel - Transonic / Transparent, densiteti - 1/02 gr /ml + nje pistone dhe dy shishe 250 ml boshe, per cdo kater bidona	Copë	200
111	Xhel per EKG	Bidon 5 kg , Elektro-Xhel / ECG, densiteti - - 1/02 gr /ml + nje pistone dhe dy shishe 250 ml boshe, per cdo kater bidona	Copë	5
112	Elektroda monitorimi EKG	Elektroda monitorimi njeperdorimeshe	Copë	300
114	Elektroda Defibrillatori	Cift elektroda per defibrilator njeperdorimeshe me konektor. Sterile. (modeli i pajisjes do te percaktohet nga autoriteti kontraktor) F7952	set	5
115	Aparat tensioni	Me manometer	Copë	50
116	Steto-fonendoskop	Koke e sheshte	Copë	40
117	Ndricues oral	Me bateri;	Copë	5
118	Termometer	termometer pacienti	Copë	300
119	Spatula (druri)	Sterile, e paketuar individualisht	Copë	100
120	Set Pap testi	I perbere nga 1. Spatul druri per Pap Test - STERILE, e paketuar individualisht 2. Citobrusch - STERILE, e paketuar individualisht 3. Xhama mikroskopi i poshtem - 26x76 mm - Menzel me ane dhe buze mbesheteses 4. Xhama mikroskopi i siperm - 22x22 mm - Menzel 5. Speculum (permasa te ndryshme)	set	2,000
121	Set per identifikimin e nenes dhe femijes	Me dy pjese per doren e nenes dhe doren e femijes ne ngjyra te dallueshme	set	7,000

125	Set reanimimi neonatal	Sistem nje perdorimesh me manometer, per krijimin e presionit pozitiv ne salle te lindjes, per monitorim PEEP-PIP tek te porsalindurit premature.	Copë	100
126	Set ngrohës për lageshtues	Set i perbere nga: tel ngrohës, adaptor, sensor nonitorues per lageshti-temperature per qark pacienti me lageshtues.	set	2
137	Sensor oksimetrie neonatal	Per monitor pacienti; set njepedorimesh neonatal me sensor oksimetrie dhe kabllin perkates	Copë	100
138	Sensor oksimetrie	Per monitore pacienti. Shumepedorimesh	Copë	60
		Neonati:		
		Edan me manshet: 16 cop		
		Edan pa manshet: 4 cop		
		Oximeter radikal – 5 cop		
		Oxitron – 5 cop		
		Adult:		
		Zomcare – 10 cop		
		Imec5 – 2 cop		
		Vismo – 3 cop		
		Edan iM80 – 4 cop		
		Edan M3A – 3 cop		
		Edan H100 – 3 cop		
		Drager – 5 cop		
139	Mansheta monitorimi TA	Per monitore pacienti. Shumepedorimesh 30 adult(M-L-XL) +20 pediatrike (7-13 cm)	Copë	50
Lot2 MM2 - Materiale mjekimi konsumi dhe kirurgjikale per nevoja spitalore				
Nr	Artikulli	Specifikime teknike	Njësia	Sasia
	Materiale mjekimi per Anestezi -reanimacion			
1	Kanjule intravenoze	14G, me valvol	Copë	30
2	Kanjule intravenoze	16G, me valvol	Copë	150

3	Kanjule intravenoze	18G, me valvol	Copë	17,000
4	Kanjule intravenoze	20G, me valvol	Copë	10,000
5	Kanjule intravenoze	22G, me valvol	Copë	200
6	Kanjule intravenoze	24G, me valvol	Copë	9,000
8	Age spinale e zakonshme	24G, L=7-9 cm	Copë	100
9	Age spinale atraumatike	Pencil point;	Copë	4,100
		24G L-7-9cm -50 COPE,		
		26G L-7-9cm -300 COPE,		
		25G L-7-9cm -3550 COPE;		
		25G L 12CM – 100 cop,		
		27G L-7-9cm - 100 cope		
11	Kateter zgjatues venoz	Zgjatues 120-150cm	Copë	50
12	Ventil tre-rrugesh		Copë	200
13	Ventil tre-rrugesh me zgjatues	Tub 10-25 cm gjatesi	Copë	400
15	Kateter Foley 2-rruge	Silikon Foley Ped-adult 2-rruge	Copë	4,000
		12G-60,		
		14G-150,		
		18G-150,		
		16G-3640		
16	Kateter Foley 3-rruge	Silikon Foley Ped-adult 3-rruge	Copë	20
18	Sonde gastrike	Nr. 16-50cope,	Copë	100
		Nr.18-50cope		
19	Sonde rektale		Copë	50
21	Qese urine	2000ml, me valvol	Copë	6,000
27	Gjuheza per laringoskop me kamera	Paketim steril, material polimer optik, Nr.2,3,4	Copë	10
28	Age biopsie semi automatic	14G-100mm	Copë	40
	Shiringa, Age		Copë	
42	Shiringa 50cc	Shiringe nje perdorimeshe , sterile , me Age 20 G , 3 pjese,	Copë	10,000
43	Shiringa 20cc	Shiringe nje perdorimeshe , sterile , me Age 20 G , 3 pjese,	Copë	12,000
44	Shiringa 10cc	Shiringe nje perdorimeshe , sterile , me Age 21 G , 3 pjese,	Copë	210,000
45	Shiringa 5cc	Shiringe nje perdorimeshe , sterile , me Age 22 G , 3 pjese,	Copë	80,000
46	Shiringa 2cc	Shiringe nje perdorimeshe , sterile , me Age 23G , 3 pjese,	Copë	55,000
47	Shiringa insuline	Sterile, tre pjeseshe, me Age 26G	Copë	100
48	Age 18G	sterile	Copë	100
49	Age 20G	sterile	Copë	100

50	Age 21G	sterile	Copë	20,000
52	Age 25G	sterile	Copë	100
57	Shiringa 50cc	Shiringe nje perdorimeshe , sterile me gryke hinke	Copë	50
	Materiale nje perdorimeshe per kirurgji			
58	Perparese kirurgu sterile	Perparese kirurgu me peshe jo me pak se 55 g / cm ² , me fundin e kraheve 8 cm te thurura me jake rrethore, me kemishe me materjal PP , e sterilizuar , me permasat L ; XL ; XXL. ngjyre jeshile ose blu		1,200
60	Maske kirurgjikale	Cope e pathurur me 3 shtresa, celuloze , poliester , fiber, koficenti i filtrimit ≥ 99 % , me pershtates per hunden dhe lidhese , dimesionet 90 mm x 180 mm , pesha 2.8 gr	Copë	12,000
61	Kapele kirurgu	Cope e pathurur me peshe jo me pak se 25 gr.m ² , me lidhese poshte qafes, pa latex.	Copë	500
62	Kapuc per infermjere	Cope e pathurur me peshe jo me pak se 25 gr.m ² me fund elastik , pa latex.	Copë	200
63	Qese per veshje kepucesh	Qese PVC, me mbyllje elastike	Copë	200
67	Beze kirurgjikal sterile me vrime 200 x 250 cm	Cope e pathurur e veshur me polietilen, jo invazive, me peshe jo me pak se 35 gr/m ² , me vrime rrethore , me diameter 10 cm , me buze adesive, me permasa te copes 200 x 250 cm	Copë	1,000
68	Beze kirurgjikale sterile me vrime 75x90cm	Cope e pathurur, e veshur me polietilen, jo invazive, me peshe jo me pak se 35g/m ² , me vrime rrethore, diameter 5 cm, me buze adesive, me permasa te copes 75x90cm	Copë	1,000
69	Beze kirurgjikale sterile me vrime (100 x 150cm)	Cope e pathurur, e veshur me polietilen, jo invazive, me peshe jo me pak se 35g/m ² , me vrime rrethore, me diameter 10 cm, me buze adesive, me permasa te copes 100 cm x 150 cm.	Copë	1,000
	Materiale qepes kirurgjikale			
	Sutura mendafshi			
72	Silk -USP 1, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 40-50	me age 1/2 rrethore	Copë	24
74	Silk -USP 2-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 30-35	me age 1/2 rrethore	Copë	24
	Sutura Sintetike te Absorbueshme			
94	Poliglctin ose PGA , Coated- USP 1; Gjatesia e fijes 70-90 cm; Dimensiononi i ageve 40-50	me age 1/2 rrethore	Copë	60,000

95	Poliglctin ose PGA , Coated- USP 0; Gjatesia e fijes 70-90 cm; Dimensiononi i ageve 40-50	me age 1/2 rrethore	Copë	3,600
96	Poliglctin ose PGA , Coated- USP 2- 0; Gjatesia e fijes 70-90 cm; Dimensiononi i ageve 30-40	me age 1/2 rrethore	Copë	480
97	Poliglctin ose PGA , Coated- USP 3- 0; Gjatesia e fijes 70-90 cm; Dimensiononi i ageve 20-30	me age 1/2 rrethore	Copë	1,000
98	Poliglctin ose PGA , Coated- USP 4- 0; Gjatesia e fijes 70-90 cm; Dimensiononi i ageve 20-30	me age 1/2 rrethore	Copë	48
99	Poliglctin ose PGA , Coated-USP5-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 17-22	me age 1/2 rrethore	Copë	24
105	Poliglctin ose PGA , Coated me absorbim te shpejte-USP5-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 17-26	me age 1/2 rrethore	Copë	24
106	Poliglctin ose PGA , Coated me absorbim te shpejte-USP4-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 20-30 mm	me age 1/2 rrethore	Copë	24
108	Polyglactine 910-USP 0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 40-50	me age 1/2 rrethore	Copë	24

109	Polyglactine 910-USP2-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 30-40	me age 1/2 rrethore	Copë	24
119	Suture Sintetike e absorbueshme 180 dite, USP 0	Me perberje Kopolimer prej acidi glikolik dhe karbonat trimetileni, me luspa ne nje drejtim rreth gjithë trupit te fijes dhe me lak ne fund, gjatesi 60cm, age 1/2, 37mm, taper point	Copë	96
	Suture Polipropileni			
120	Polypropylene-USP1, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 30-40 mm	1/2 rrethore	Copë	480
121	Polypropylene-USP1, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 40-50 mm	1/2 rrethore shpuese	Copë	72
122	Polypropylene-USP1, Gjatesia fijes 75-90cm; dimesnioni i ageve 40-50 mm	1/2 rrethore, cutting	Copë	48
125	Polypropylene-USP2-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 25-30 mm	1/2 rrethore	Copë	120
127	Polypropylene-USP3-0, Gjatesia fijes 70-90cm; dimesnioni i ageve 25-30 mm	1/2 rrethore	Copë	120
	Sutura PVDF			
139	Monofilament Sutura PVDF, e pa absorbueshme; USP 3/0	2 metric, straight cutting, 60mm straight, length 100 cm	Copë	72
	Sutura PVDF e verdhe			

149	Shirit Polyester i pa absorbueshme per serklazh 0.5cm	Per tarjtimin e qafes se mitres gjate shtatezanise sipas teknikes Shirodkar, gjatesi 50cm, me dy age 65mm ne te dy anet e shiritit	Copë	24
Mesh kirurgjikal per hernia-laparaskopi.				
153	MESH PVDF/PP	Mesh e perbere me dy komponente 88% PVDF dhe 12% polypropylene (PP) 10cm x15 cm ose ekuivalent	Copë	2
Dezifektante Mjekesore dhe Kirurgjikale				
171	Dezinfektant instrumentash me baze Glutaraldehyde-Formaldehyde	Per dezinfektimin manual te instrumenteve kirurgjikale, perfshire endoskopet dhe fibroskopet. Te kete efekt baktericid, fungicid, tuberkulocid, antiviral (perfshire HBV/HIV)Te furnizohet si komplet me solucion e pa - aktivizuar dhe aktivizuesin per perzierjen dhe perfimin e solucionit te gatshem per perdorim.Permbajtja: min. 2% glutaraldehyde, etj. Te furnizohet si solucion i gatshem per perdorim (max 5 litra / ene). Te kete referenca perdorimi nga firmat e njohura te endoskopeve dhe fibroskopeve	litra	30
173	Drape dezinfektuese	Drape higjenike ter gatshme per perdorim, te imprenjuara me solucion pastrues dhe dezinfektues. Per pastrimin dhe dezinfektimin e siperfaqeve te vogla te pajisjeve dhe instrumentave mjekesore; 100-200 cope / kuti .	Copë	7,000
174	Detergjent	Dezinfektim të shpejtë dhe të vazhdueshme të të gjitha sipërfaqeve, plane sanitare, dysheme, dhe objekteve. Dezinfektanti permban 10 % Didecildimetilammonio Cloruro dhe 2 % Isotiazolinone Magnesio Cloruro , perdoret duke u tretur 20 ml ne 1 liter uje	litra	1,000
175	Xhel shumeperdorimsh	Per desinfektimin e duarve te personelit mjekesor , Antiseptik i shpejte dhe efektiv, i gatshem për ta përdorur, pa nevojën për pastrimin e ujit për shplarje. Te furnizohet si ene 1 – 3 liter te pajisura me dozator.	litra	500
176	Chlorhexidine gluconate	4% chlorexidine gluconate; . Antiseptik me efekt baktericid, fungicid, antiviral. Për kirurgët për desinfektimin e duarve, larja e plotë e pacientëve përpara ndërhyrjes kirurgjikale, i gatshem për ta përdorur	litra	1,700
177	Peroksid Hidrogjeni 3%	Peroksid hidrogjeni 3% e vëllimit. Për përdorim të te plageve te jashtëme, i gatshëm për ta përdorur	litra	40
178	Formaldehid	Solucion 35-40%	litra	50
180	Benzalchonium chloride 10%	Benzalchonium chloride 10%. Per dezinfektimin dhe pastrimin e siperfaqeve. Efekt baktericid, mycobaktericid, antiviral.	litra	250
LOT 3 Materiale mjekimi ekstra				
Nr	Artikulli	Specifikime teknike	Njësia	Sasia
1	Alkool 96	Alkol etilik per perdorim te jashtem, perqendrimi 96 % me ngjyre te bardhe	liter	1,000
2	Fiksues pap-Testi		cope	10
3	Set ambu adult	Maske Nr 3, 4, 5 + Qese rezervuar oksigjeni 850ml +/-50ml	cope	15

4	Anesthetic(Ventilation) Face Mask -Maske faciale per ventilim me presion pozitiv (per aparate anestezie dhe ambu)	Shumepedorimshe Nr. 0 (2 cope), 1 (4 cope), 2 (4 cope), 3 (10 cope), 4 (10 cope), 5 (10 cope)	cope	40
5	Qarqe Respiratore nje perdorimshe per respiratore	Qark respirimi fleksibël me ngrohje për sistem frymëmarrjeje, me dhomë mbushjeje automatike dhe degëzim	cope	150
6	Qese me maske Ambu infant	volum 350 ml +/-50ml 40 cm H2O	cope	10
7	Degezues ne forme Y	Degezues ne forme Y per burim O2	cope	20
8	Chlorhexidine gluconate	Chlorhexidine gluconate 1.5 % + 15% Cetrimide	liter	300
9	Set Laringoskop Adult	Set laringoskop adult me 3 lama 2-3-4	cope	6
10	Set Laringoskopi	Nr.0 me lame te sheshte	cope	5
11	Tuba oksigjeni	Plastike e bute (e bardhe), e tejdukshme tub 4 mm Ø	cope	3
12	Tuba oksigjeni	Plastike e bute (e bardhe), e tejdukshme tub Ø6 mm,gjatesi 4.5 m	cope	10
13	Syze fototerapie per infantet	Nje perdorimshe	cope	200
14	Kateter Central Venoz me akses Periferik 1 fr nje lumen antibektarial	Kateteri duhet te jete 1 Fr 28G gjatesi 20 cm me veshje Rimpaficine dhe Miconazol, material Polyuretan radioopak, te kete vetem nje lumen (I pershtatshem per premature nen 1000 gr). Paketimi duhet te kete, telin udhezues, metrin, udhezuesi plastic I cili griset lehtesisht pas pozicionimit te kateteri.	Cope	150
15	Kateter Central Venoz me akses Periferik 2 fr 2 lumen	Kateter poliuretani, 2 FR/ 24 G dhe gjatesia 20 cm, me shpejtesi rrjedhjeje prej 3.2 ml/minute per lumen. Fundi distal I kateterit duhet te kete nje vije te zeze marker per te treguar vizualisht heqjen e suksesshme te kateterit. Paketimi duhet te kete telin udhezues, metrin, udhezues plastic I cili griset lehtesisht mbas pozicionimit te kateteri.	Cope	250
16	Kateter Umbilikal antimicrobial 2 lumen	Kateteri umbilical duhet te jete polyuretani dhe I veshur me jone argjendi tipi zeolite, duhet te kete 2 linja, 5 Fr gjatesi 40 cm me diameter exter me pak se 2mm dhe shpejtesi rrjedhese me pak se 6.5 (x2) ml/min.	Cope	400

Lot.4 Materiale konsumabile dhe implante post-operatore				
Nr	Artikulli	Specifikime teknike	Njësia	Sasia
1	Set infuzioni për pompa	Seti i infuzionit duhet të ketë një gjatësi prej 200 cm dhe të jetë i pajisur me një veshje mbrojtëse ndaj dritës, për medikamentet e ndjeshme ndaj saj. Dhoma e pikimit duhet të ketë kapacitet 20 pika/ml dhe të jetë e pajisur me një filtër 15 µm. Pajisja duhet të ketë një kapëse kundër rrjedhjes së lirë, e cila montohet brenda pompës së infuzionit. Gjithashtu, duhet të ketë një dalje anësore me valvul, që të lejojë administrimin ose marrjen e medikamenteve.	cope	3,000
2	Porte e Implantueshme Adult 7Fr	Porta duhet të jetë Hibride- Portë Titanium + Trupi POM, dizajn unik dhe i profilizuar. Kateteri duhet të jetë poliuretani 7 F me gjatësi 60 cm volumi rezidual per porten nen 0.4 ml dhe kateterin nen 0.2ml /10cm Kateteri radiopak ku te evidentoohen karakteristikat e volumeve nen skaner me volume deri ne 325 psi. Set duhet te jete gati per perdorim bazuar ne tekniken Seldinger dhe duhet te perfshije Age 22g 38 mm, stilet te jete ne forme J te markuar cdo 10 cm diameter 0.018 , dilatator te qerueshem 10 cm , aksesori tynelizues me diameter deri ne 2mm/18 cm , Duhet te kete tre pika nivelesh per pershtatje me te mire te kateterit .Diametri i septumit duhet të jetë nën 11 mm, Lartësia e portës nën 10.5 mm, baza 25.8x20.9 Pesha duhet të jetë nën 5 gr"	cope	25
Lot.5 Materiale njëpërdorimshe për matje glicemie dhe transfuzion gjaku				
Nr	Artikulli	Specifikime teknike	Njësia	Sasia
1	Fisha Glicemie	Fisha per matjen e nivelit te glicemise + Aparate glukometer (5-10 cope)	cope	10,000
2	Sisteme transfuzioni gjaku	Sisteme transfuzioni gjaku	cope	1,500

Lot.6 Materiale njëpërdorimshe për mjekimin e plagëve dhe drenazhimin

Nr	Artikulli	Specifikime teknike	Njësia	Sasia
1	Veshje Transparente per plage	Veshje transparente per plaget e painfektuara me material viscose, polyester dhe polyethylene E pershtatshme per mbrojtje totale nga patogjenet e jashtem , dizinfektantet dhe uji por qe lejon frymemarjen e plagës ne sale te pershkueshmerise se larte te ajrit. E tejdukshme per nje monitorim te plagës. Vendosije dhe heqje e thjeshte dhe kollajte duke ulur rrezikun e adezimit ne plage.Sterile Permasat 10x25cm	Cope	300
2	Kit sfungjer per plage	Kit per trajtimin e plageve me presion negativ me komponentet: Leter mbeshjtjellose sterile, Qese e papershkrueshme per izolimin dhe ruajtjen e presionit negativ,Shtese per perthithjen e eksudateve, Shtrese sfungjer me xhel per ruajtjen dhe terapine e plagës. Sterile Permasat: S/L/M. I perputhshem me aparaturen CNP3 ose ekuivalent	Cope	60
3	Kit garzash pambuku antimikrobik	Kit per trajtimin e plageve me presion negativ me komponentet: Leter mbeshjtjellose sterile, Qese e papershkrueshme per izolimin dhe ruajtjen e presionit negativ,Shtese per perthithjen e eksudateve, Shtrese pambuku antimikrobial per ruajtjen dhe terapine e plagës. Sterile Permasat: S/L/M. I perputhshem me aparaturen CNP3 (2- aparate) ose ekuivalent	Cope	100
4	Qese eksudati	Qese per mbledhjen e eksudatit te plagës me setin e tubave perkates I perputhshem me aparaturen CNP3 ose ekuivalent.Sterile Volumi 250 ML	Cope	20
5	Qese eksudati	Qese per mbledhjen e eksudatit te plagës me setin e tubave perkates I perputhshem me aparaturen CNP3 ose ekuivalent. Sterile Volumi 1000 ML	Cope	50
6	Garze jodoform per pastrimin dhe dezinfektimin e plageve te infektuara dhe jo te infektuara	Garze jodoform per pastrimin dhe dezinfektimin e plageve te infektuara dhe jo te infektuara ne forme shiriti per vendosje ne plaget qe kerkojne pastrim dhe drenim. Permasa 5 m x 2cm	Cope	100

Lot.7 Çorape elastike për profilaksinë e trombozës				
Nr	Artikulli	Specifikime teknike	Njësia	Sasia
1	Çorape llastike per mbrojtjen ndaj trombozes	Çorapet mjekësore antitromb, te pajisura me një hapje funksionale qe lehtëson pastrimin dhe inspektimin e këmbës. Me ngjitës silikoni tek kofsha, me index kompresimi 18-24 mmHG, me ngjeshje në kyçin e këmbës, anti-trombike dhe antiembolike, te kete një shenje e cila tregon madhësinë nga II në V ose S në XXL. Përmasat: - (S) E shkurtër për ata që janë më pakë se 160 cm të gjatë. - (M) Mesatare për ata deri në 175 cm të gjatë. - (L, XL, XXL) E gjatë për ata më të gjatë se 175 cm. - Sasia e përmasave do të përcaktohet sipas nevojave të AK-së. Modelet duhet të jenë të gjata, duke mbuluar këmbën deri mbi gjurin ose kofshën; Ngjyra e bardhë ose bezhë.	cope (1 kuti = 1 palë (dmth. një çift çorapesh, një për secilën këmbë))	400

Materialet e mjekimit duhet të permbushin standartet CE ose FDA sipas direktivës MDD/MDR 93/42 EEC. Ato duhet të jenë të markuara CE në momentin e lëvrimit të mallit.

Argumentimi : Për hartimin e sasive, specifikimeve teknike dhe kriterëve të vecanta për kualifiim është hartuar nga njesia e posacme e ngritur me urdher të titullarit. Gjithashtu, specifikimet teknike janë bazuar në procedura të mëparshme të zhvilluar në autoritetin kontraktor dhe nga ana e Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale.

Afatet e lëvrimit: 12 muaj

Do të lidhen disa minikontrata, brenda afatit të marreveshjes kuader dhe fondit limit të parashikuar, sipas kërkesave dhe nevojave të Autoritetit Kontraktor.

Afatet e lëvrimit:

Për arsye të krijimit të një sigurie në lëvrimin e mallit pa krijuar vonesa dhe mbulimin në kohë dhe pa probleme të shërbimit, Autoriteti Kontraktor do të lidhë me operatorin ekonomik fitues të dalë nga procedurat e prokurimit, kontrata bazuar në nevojat e tyre brenda një periudhe 12 mujore për Materiale Mjekimi, si me poshte:

Sasia e mallit që kërkohet:

Sasia e mallit që kërkohet: Sasitë e parashikuara janë orientuese dhe sipas nevojave dhe Kërkesave të AK. Afatet e lëvrimit do të jenë si më poshtë:

- 15% e sasisë totale të kontratës duhet të lëvrohet brenda 30 ditëve nga data e nënshkrimit të kontratës.
- Pjesa e mbetur e sasisë duhet të lëvrohet deri në përfundim të kontratës dhe sipas kërkesës së Autoritetit Kontraktor.

Në momentin e lëvrimit të mallit, grupi i marrjes në dorëzim sipas proces verbalit përkatës verifikon :

Faturën elektronike dhe faturën e shoqerimit ku të vendosen sasi të, specifikimet teknike, seri, skadencë, origjinë malli dhe kompani prodhuese.

Afati i skadencës: jo më të vogël se 12 muaj nga data e lëvrimit të mallit në destinacion.

Skadenca duhet të jetë e shënuar në ambalazh.

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

Ofertuesi duhet të përmbushë specifikimet teknike të materialeve mjekësorë detyrimisht.

Operatori Ekonomik i shpallur fitues duhet të paraqesë Autorizim për personin që sjellë mallin të bashkangjitur fotokopjen e ID-së.

.

NJËSIA E PROKURIMIT: