



---

# QENDRA SPITALORE UNIVERSITARE "NËNË TEREZA"

## DOKUMENTAT STANDARDE TË TENDERIT PËR PROCEDURËN E HAPUR (MBI KUFIRIN E LARTË MONETAR) MALLRA<sup>12</sup>

**OBJEKTI:** "Blerje materiale mjekësore per Sherbimin e Hemodinamikes - për mbulimin e nevojave 24 mujore",

**FONDI LIMIT:** (Vlera e Pritshme e Kontratave, për të gjitha lotet): **396 894 358,33** (treqind e nëntëdhjetë e gjashtë milion e tetëqind e nëntëdhjetë e katër mijë e treqind e pesëdhjetë e tetë presje tridhjetë e tre) **lekë pa TVSH i ndarë në lote (7 lote)**, e konvertuar në Euro sipas kursit të këmbimit të datës 22.04.2025: **4 022 849,77** (kater milion e njëzet e dy mijë e tetëqind e dyzet e nëntë presje shtatëdhjetë e shtatë) **euro pa TVSH. Shumatore e çmimeve për njësi (në total për të gjitha lotet): 23 553 748,33** (njëzë e tre milion e pesëqind e pesëdhjetë e tre mijë e shtatëqind e dyzet e tetë mijë presje tridhjetë e tre) **lekë pa TVSH**, e konvertuar në Euro sipas kursit të këmbimit të datës 22.04.2025: **238 736,55** (dyqind e tridhjetë e tetë mijë e shtatëqind e tridhjetë e gjashtë presje pesëdhjetë e pesë) **euro pa TVSH.**

**REFERENCA:** REF-45778-04-25-2025

---

<sup>1</sup> Në rastet e mosparashikimeve konkrete në këtë set dokumentash, Autoriteti /Enti kontraktor do t'i referohet parashikimeve të legjislacionit dhe rregullave të prokurimit publik në fuqi.

## NJOFTIME

### NJOFTIMI PARAPRAK I INFORMACIONIT/ NJOFTIMI PERIDIOK I INFORMACIONIT

(Për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor nëse aplikohet)

#### 1.1 Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor:

Emri \_\_\_\_\_

Adresa \_\_\_\_\_

#### 1.2 Lloji i Autoritetit/Entit Kontraktor:

Institucion qendror

Njësi e autoriteteve vendore

Institucioni i pavarur

Të tjera

#### 1.3 Kategoria e Autoritetit/Entit Kontraktor:

Autoritet/ent kontraktor që prokuron për nevoja të veta

I deleguar

Organ Qendror blerës

Të tjera

Ofrues shërbimi

Publik  Privat

#### 1.4 Emri dhe adresa e personit të kontaktit:

Personi (at) përgjegjës për prokurimin: \_\_\_\_\_

Tel/faks \_\_\_\_\_

E-mail \_\_\_\_\_

#### 1.5 Objekti i kontratës/marrëveshjes kuadër dhe kodi sipas Fjalorit të Përbashkët të Prokurimit (FPP):

\_\_\_\_\_

#### 1.6 Lloji i procedurës së prokurimit: \_\_\_\_\_

#### 1.7 Tipi i kontratës: \_\_\_\_\_

#### 1.8 Fondi limit i përlogaritur për këtë kontratë/marrëveshje kuadër/Fondi limit i përlogaritur për këtë objekt siç është planifikuar në parashikimin buxhetor të Autoritetit/Entit Kontraktor (në rastin e marrëveshjeve kuadër ose kontratave shumëvjeçare):

\_\_\_\_\_

#### 1.9 Kohëzgjatja e përafërt e kontratës/marrëveshjes kuadër: \_\_\_\_\_

**1.10 Përshkrimi i shkurtër i kontratës/marrëveshjes kuadër dhe/ose Lotit (eve), nëse përdoren:**

---

**1.11. Lloji i Marrëveshjes Kuadër, nëse është rasti:**

---

**1.12 Kohën e përafërt për zhvillimin e procedurës së prokurimit:**

---

**1.13 Informacion tjetër që konsiderohet i dobishëm nga autoriteti/enti kontraktor:**

---

**NJOFTIMI I KONTRATËS**  
(Për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor )

**Seksioni 1: Autoriteti/Enti Kontraktor**

**1.1 Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor**

Emri:	Qendra Spitalore Universitare “Nënë Tereza”
Adresa:	Rruga e Dibrës Nr. 372, Tiranë
Tel/Faks:	Tel. +355 42 362 627 Fax. +355 42 363 644
E-mail:	<a href="mailto:QSUT@shendetesia.gov.al">QSUT@shendetesia.gov.al</a>
Adresa e ueb-faqes:	<a href="http://www.qsut.gov.al">www.qsut.gov.al</a>
Personi/at përgjegjës për prokurimin: (emri, e-mail)	Xhenis.Lulja  <a href="mailto:xhenis.lulja@qsut.gov.al">xhenis.lulja@qsut.gov.al</a>

**1.2 Lloji i Autoritetit/Entit Kontraktor:**

Institucion qendror	Institucioni i pavarur
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Njësi e autoriteteve vendore	Të tjera
<input type="checkbox"/>	<b>X</b>

**1.3 Kategoria e Autoritetit/Entit Kontraktor:**

Autoritet/Ent kontraktor që prokuron për nevoja të veta	Organ Qendror blerës	Ofrues shërbimi
<b>X</b>	<input type="checkbox"/>	Publik <input type="checkbox"/> Privat <input type="checkbox"/>
I deleguar	Të tjera	
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	

**1.4. Kontratë në bazë të një marrëveshje të posaçme midis Shqipërisë dhe një shteti tjetër:**

**Po**  **Jo** **X**

**1.5 Kontrate që bashkëfinancohet nga një organizatë ndërkombëtare ose një institucion financiar ndërkombëtar:**

**Po**  **Jo** **X**

**1.6 Kontratë e rezervuar :**

**Po**  **Jo** **X**

**Seksioni 2: Objekti i Kontratës: “Blerje materiale mjekësore per Sherbimin e Hemodinamikes - për mbulimin e nevojave 24 mujore”, e ndarë në lote si më poshtë:**

<b>Blerje materiale mjekësore per Sherbimin e Hemodinamikes - për mbulimin e nevojave 24 mujore:</b>
<b>LOTET:</b>
<b>Loti 1: ICD VR</b>
<b>LOT 2 - MRI IPG FOR PHYSIOLOGICAL PACING/ GJENERATORE PULSI TE IMLANTUESHME MRI PER PEJSIM FIZIOLOGJIK</b>
<b>LOTI 3 - BIVENTRICULAR PACEMAKER (CRT-P)</b>
<b>LOTI 4 - PACEMAKER MRI COMPATIBLE / PACEMAKER TË PËRSHTATSHËM PËR MRI</b>
<b>LOT 5 MATERIALE MJEKËSORE PËR SËMUNDJET STRUKTURALE</b>
<b>LOT 6 – VASCULAR CLOSURE DEVICE / PAJISJE PER MBYLLJEN E ENEVE TE GJAKUT</b>
<b>LOT 7 - BALONA ME PRESION SHUMË TË LARTË PËR ANGIOPLASTIKË KORONARE</b>

**2.1 Numri i referencës së procedurës/Lotit (eve) REF-45778-04-25-2025, Lotet:**

<b>Blerje materiale mjekësore per Sherbimin e Hemodinamikes - për mbulimin e nevojave 24 mujore:</b>	
<b>LOTET:</b>	<b>Nr. REF:</b>
<b>Loti 1: ICD VR</b>	<b>REF-45780-04-25-2025</b>
<b>LOT 2 - MRI IPG FOR PHYSIOLOGICAL PACING/ GJENERATORE PULSI TE IMLANTUESHME MRI PER PEJSIM FIZIOLOGJIK</b>	<b>REF-45782-04-25-2025</b>
<b>LOTI 3 - BIVENTRICULAR PACEMAKER (CRT-P)</b>	<b>REF-45784-04-25-2025</b>
<b>LOTI 4 - PACEMAKER MRI COMPATIBLE / PACEMAKER TË PËRSHTATSHËM PËR MRI</b>	<b>REF-45786-04-25-2025</b>
<b>LOT 5 MATERIALE MJEKËSORE PËR SËMUNDJET STRUKTURALE</b>	<b>REF-45788-04-25-2025</b>
<b>LOT 6 – VASCULAR CLOSURE DEVICE / PAJISJE PER MBYLLJEN E ENEVE TE GJAKUT</b>	<b>REF-45790-04-25-2025</b>
<b>LOT 7 - BALONA ME PRESION SHUMË TË LARTË PËR ANGIOPLASTIKË KORONARE</b>	<b>REF-45792-04-25-2025</b>

**2.2 Kodi sipas Fjalorit të Përbashkët të Prokurimit (FPP)**

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

**Materiale mjekësore konsumi jo-kimike dhe hematologjike 33141000-0**

**2.3 Lloji i “Kontratës Publike për furnizim”**

Blerje	Marrje me qira	Blerje me këste	Një kombinim i tyre
<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

**2.4 Kontrata në bazë të Marrëveshjes Kuadër:**

Po	<input checked="" type="checkbox"/>	Jo	<input type="checkbox"/>
----	-------------------------------------	----	--------------------------

## 2.5 Lloji i Marrëveshjes Kuadër:

- Me një Operator Ekonomik
- Me disa Operatorë Ekonomikë  (Një OE fitues për secilin lot)
- Të gjitha kushtet janë të përcaktuara Po  Jo

## 2.6 Marrëveshje kuadër me një operator ekonomik:

Në rastin e Marrëveshjes Kuadër me një Operator Ekonomik, kur janë përcaktuar të gjitha kushtet, më poshtë të jepen arsyet e përzgjedhjes:

*Për arsye të mbulimit të shërbimit me mallin e kërkuar gjatë gjithë kohës dhe të vetë specifikës që ka AK (Qendër Shëndetësore Terciare e vetme në RSH), lëvrimi i këtij malli nga disa operatore ekonomike për secilin lot nuk është i favorshëm dhe krijon vështirësi autoritetit kontraktor për furnizim në kohën e duhur. Lidhur me prokurimin e këtij objekti, janë të përcaktuara të gjitha kushtet kryesore të marrëveshjes kuadër të tilla si artikulli/materialet mjekesore, specifikimet teknike, lëvrimi si dhe sasitë e pritshme të kërkuara. Ndryshimi i OE në rast se kjo marrëveshje do të lidhej me disa OE për secilin lot (pra rrjedhimisht ku jo të gjitha kushtet do të ishin të përcaktuara) do të shkaktonte kosto shtesë, pasiguri dhe konfuzion për OE të suksesshëm, gjë që do të shoqërohej me rritjen e afateve të lëvrimin duke patur parasysh që materiali mjekesor ka afat skandence si dhe nevojën për trajtimin sa më parë në kohë të pacientëve të AK. Lidhja e MK me një OE të vetëm, do të shoqërohej me mirëorganizimin e këtij të fundit për sigurimin e mallrave në kohë, sigurimin e një rezerve dhe furnizimin në kohën e kërkuar nga AK. Gjithashtu siguria për kontratat që parashikohet të lidhen i jep mundësi OE të ulë kostot e ofertës. Marrëveshja kuadër me disa OE për secilin lot ku jo të gjitha kushtet janë të përcaktuara nuk konsiderohet kontratë. Kjo do të thotë që AK nuk ka mekanizma detyruese për OE të shpallur të suksesshëm për pjesëmarrjen e tyre në minikonkurse dhe rrjedhimisht në lidhjen e kontratave pas zhvillimit të tyre. Pasiguria dhe vonesat mund të sjellin dështime në furnizimin me këto materiale për AK në kohën e duhur, duke patur impakt direkt tek pacienti. Me qëllim garantimin e furnizimeve në afatet kohore të përcaktuara, MK me një OE të vetëm fitues për secilin lot do të garantonte sigurinë e furnizimeve sipas kushteve të përcaktuara dhe brenda afateve të kërkuara duke sjellë stabilitet në menaxhimin e kontratave dhe të nevojave të AK.*

## 2.7 Marrëveshje Kuadër me disa operatorë ekonomikë:

**Numri i operatorëve ekonomikë, me të cilët do të lidhet Marrëveshja Kuadër: 1 (një, për secilin lot)**  
(Këtu, duhet të përcaktohet numri maksimal i operatorëve ekonomikë, me të cilët do të lidhet Marrëveshja Kuadër)

## 2.8 Kushtet që duhet të zbatohen në rastin e rihapjes së konkurrimit:

		<p><b>Nuk do të ketë rihapje të konkursit.</b>  <b>Kontratat do të lidhen sipas kërkesave të AK, me operatorin ekonomik të suksesshëm.</b></p>
--	--	--

**2.9 Autoriteti Kontraktor/Autoritetet kontraktore ose Enti/Entet kontraktore që do të jenë palë në Marrëveshjen Kuadër:** (këtu duhet të listohen të gjitha autoritetet/entet kontraktore që do të jenë palë përfutuese nga marrëveshja kuadër)

**AK ‘Qendra Spitalore Universitare “ Nene Tereza” Tirane’**

## 2.10 Përshkrimi i shkurtër i kontratës / Marrëveshjes Kuadër

**1. Fondi limit/vlera e pritshme e kontratës: 395 502 525,00** (treqind e nëntëdhjetë e pesë milion e pesëqind e dy mijë e pesëqind e njëzet e pesë) lekë pa TVSH e ndarë në 7 lote, e konvertuar në Euro, sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë, datë 22.04.2025: **4 022 849,77** (kater milion e njëzet e dy mijë e tetëqind e dyzet e nëntë presje shtatëdhjetë e shtatë) euro pa TVSH., e ndarë në lote si më poshtë:

<b>Blerje materiale mjekësore per Sherbimin e Hemodinamikes - për mbulimin e nevojave 24 mujore:</b>		
<b>LOTET:</b>	<b>Vlerë në Lek pa TVSH</b>	<b>Vlerë në Euro pa TVSH</b>
Loti 1: ICD VR	37 068 500,00	375 719,64
LOT 2 - MRI IPG FOR PHYSIOLOGICAL PACING/ GJENERATORE PULSI TE IMLANTUESHME MRI PER PEJSIM FIZIOLOGJIK	109 378 500,00	1 108 640,79
LOTI 3 - BIVENTRICULAR PACEMAKER (CRT-P)	48 228 000,00	488 830,33
LOTI 4 - PACEMAKER MRI COMPATIBLE / PACEMAKER TË PËRSHTATSHËM PËR MRI	56 138 000,00	569 004,66
LOT 5 MATERIALE MJEKËSORE PËR SËMUNDJET STRUKTURALE	134 725 600,00	1 365 554,43
LOT 6 – VASCULAR CLOSURE DEVICE / PAJISJE PER MBYLLJEN E ENEVE TE GJAKUT	3 150 000,00	31 927,83
LOT 7 - BALONA ME PRESION SHUMË TË LARTË PËR ANGIOPLASTIKË KORONARE	8 205 758,33	83 172,09

Vlerat janë konvertuar në Euro, sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë, datë 22.04.2025 me kurs këmbimi 98,66 lekë.

<b>Blerje materiale mjekësore per Sherbimin e Hemodinamikes - për mbulimin e nevojave 24 mujore:</b>		
<b>LOTET:</b>	<b>Shumatore çmimi për njësi Lekë pa TVSH</b>	<b>Shumatore Çmimi për Njësi Euro pa TVSH</b>
Loti 1: ICD VR	794 600,00	8 053,92
LOT 2 - MRI IPG FOR PHYSIOLOGICAL PACING/ GJENERATORE PULSI TE IMLANTUESHME MRI PER PEJSIM FIZIOLOGJIK	1 433 400,00	14 528,68
LOTI 3 - BIVENTRICULAR PACEMAKER (CRT-P)	1 474 000,00	14 940,20
LOTI 4 - PACEMAKER MRI COMPATIBLE / PACEMAKER TË PËRSHTATSHËM PËR MRI	298 400,00	3 024,53
LOT 5 MATERIALE MJEKËSORE PËR SËMUNDJET STRUKTURALE	19 163 370,00	194 236,47
LOT 6 – VASCULAR CLOSURE DEVICE / PAJISJE PER MBYLLJEN E ENEVE TE GJAKUT	35 000,00	354,75
LOT 7 - BALONA ME PRESION SHUMË TË LARTË PËR ANGIOPLASTIKË KORONARE	354 978,33	3 598,00
<b>Shumatore të gjitha loteve pa TVSH</b>	<b>23 553 748,33</b>	<b>238 736,55</b>

*(Sqarim: Operatorët ekonomikë ofertues duhet të zbatojnë dispozitat e legjislacionit për tatimin mbi vlerën e shtuar lidhur me aplikimin e TVSH mbi materiale të implantueshme. Sipas ligjit nr. 92, datë 27.04.2014 "Per tatimin mbi vlerën e shtuar në RSH", i ndryshuar, neni 51, gërma "b", materialet e implantueshme përjashtohen nga tatimi mbi vlerën e shtuar.)*

Të konvertuara në Euro, sipas kursit të këmbimit (98,66) të Bankës së Shqipërisë datë 22.04.2025.

3. Burimi i financimit: **Buxheti i shtetit**

4. Kodi Output: **1013049**

5. Tipi:

Investime <input type="checkbox"/>	Kodi: _____	Vlera: _____
Shërbime <b>X</b>	Kodi: <b>602</b>	Vlera: <b>396 894 358,33</b> (treqind e nëntëdhjetë e gjashtë milion e tetëqind e nëntëdhjetë e katër mijë e treqind e pesëdhjetë e tetë presje tridhjetë e tre) <b>lekë pa TVSH i ndarë në lote (7 lote)</b> , e konvertuar në Euro sipas kursit të këmbimit (98,66) të datës 22.04.2025: <b>4 022 849,77</b> (kater milion e njëzet e dy mijë e tetëqind e dyzet e nëntë presje shtatëdhjetë e shtatë) <b>euro pa TVSH..</b>

## 2.11 Kohëzgjatja e kontratës ose afati i zbatimit të kontratës:

Kohëzgjatja në muaj  ose ditë

Ose

Fillon më  mbaron më

### 2.11.1. Kohëzgjatja e Marrëveshjes Kuadër:

**Kohëzgjatja në muaj: 24 ose ditë: \_\_\_\_\_ (nga nënshkrimi i Marrëveshjes Kuadër)**

Ose fillon më \_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_ (d/m/v)

mbaron më \_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_ (d/m/v)

## 2.12 Vendi i dorëzimit të objektit të kontratës:

**Qendra Spitalore Universitare 'Nënë Tereza', Tiranë**

## 2.13 Ndarja në Lote:

Po

X

Jo

*(Sqarim: Objekti i prokurimit (sipas loteve përkatëse) është i përcaktuar në zëra për Shërbimin e Hemodinamikës, pra çdo OE/BOE, duhet të ofertojë me çmim për njësi për çdo zë, sipas loteve përkatëse, të cilat pasqyrohen në specifikimet teknike të Dokumenteve të Tenderit)*

Nëse po,



**2.14 Përshkrimi i shkurtër i Loteve:**

(objekti dhe fondi limit për secilin Lot)

<b>Loti 1: ICD VR</b>							
Nr.	Materiali mjeksore me specififikimet teknike	Njësia	Sasi	Çmim sipas MK së lidhur nga vetë AK	Vlerë pa TVSH	TVSH	Vlerë me TVSH
1*	<p><b>ICD VR- single chamber implantable defibrillator with defibrillation lead, Peelable Percutaneous Lead 7F Introducer and technical support during implantation</b> ICD-VR defibrilator i implantueshem nje dhomeshe bashke me sonden e defibrilimit, introduktore per futjen e sondes se pacemakerit si dhe teknikal support during implantation) <b>ICD VR – single chamber implantable defibrillator including the following features: - maximum delivered energy at least 35 Joules, algorithms for discrimination of SVTs from VTs algorithm for monitoring lead integrity with patient alert and ability of automatic reprogramming of VF detection parameters in case of alert, trends for heart variability, daily heart rate and daily activity, 3 arrhythmia detection zones (VT, fast VT and VF) , programmable Active Can, sound or vibration alarm in case or battery depletion or any other condition, lead fracture, diagnostics features: episodes, markers and EMG Defibrillation lead, steroid, active fixation, with 2 defibrillation coils, choice of different length, Sheeth-introducer peel away for introducing electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer).</b> ICD-VR defibrilator i implantueshem nje dhomeshe qe permban edhe karakteristikat e meposhteme: energjia e “leshuar” te pakten 35 joules, algoritma per diskriminimin e SVTs nga VTs,t e dhena per “heart variability”, frekuencen ditore dhe aktivitetin ditor, 3 zona te zbulimit te aritmive (VT, VT e shpejte dhe VF) , active Can i programueshem,alarm me ze ose vibrim ne rast te mbarimit te baterise ose fracture te sondes ose te nje problem tjetër, karakteristika te programueshme: episodet, treguesit dhe EMG. Sonde defibrilimi steroide me fiksion aktiv me 2 coil defibrilimi, me zgjedhje minimumi te 3 gjatesive,Introduktore per futjen e sondes se pacemakerit me funksion (qe perفشijne guiden, shiringen, dilatorin, agen dhe introduktorin .</p>	Copë	65				
2*	<p><b>ICD-DR – dual chamber implantable defibrillator with compatible defibrillation lead, compatible atrial lead and 2 sheath (9 and 8 sheath) and technical support during imp</b> (ICD-DR – defribillator kardiak i implantueshem, dy dhomeshe implantable defibrillator, me sonden ventrikulare dhe atriale kompatible si dhe me 2 sheath (9 dhe 8 french) si dhe support teknik gjate implantimit) <b>ICD-DR – dual chamber implantable defibrillator with compatible defibrillation leads with the charecteristic: Maximum delivered energy for HV therapy not less than 35J for all shocks, Arrhythmia detection in 3 zones (VT, FVT and VF), ATP therapy delivered before and during the capacitor charging, Automatic pacing mode switch from AAI(R) to DDD(R) and vice versa or algorithm for RV pacing minimization, Wireless communication with programmer, Programmable active SVC coil and active can for VF shock delivery, SVT discriminator based on far-field morphology, At least 2 algorithms for reducing unnecessary shocks in addition to SVT discriminators, sound or vibration alarm in case or battery depletion or any other condition,</b> ICD-DR – defribillator kardiak i implantueshem,dy dhomeshe implantable</p>	Copë	25				

	defibrillator, me sonden ventrikulare dhe atriale kompatibile qe ka keto karakteristika: Energjia maksimale e shkarkuar për terapine me voltazh të lartë (HV) jo më pak se 35J për të gjitha goditjet, Detektim aritmie në 3 zona (Takikardi Ventrikulare (TV), Takikardi Ventrikulare e Shpejtë (TVS) dhe Fibrilacion Ventrikular(FV)) ,Ndërrim automatik i modalitetit të pejsimit nga AAI(R) në DDD(R) dhe anasjelltas për minimizimin e pejsimit në Ventrikulin e Djathtë, Komunikim Wireless me programuesin, ,Diskriminues i Takikardisë Supraventrikulare bazuar në morfologjinë far-field , Të paktën 2 algoritme për reduktimin e shkarkimeve të panevojshme krahas diskriminuesve të Takikardisë Supraventrikulare, alarm me ze ose vibrim ne rast te mbarimit te baterise ose fracture te sondes ose te nje problem tjetër,						
3	<b>PEEL WAY</b>	Copë	150				
4	<b>Pacing system analyser (PSA) restirliable patients cable compatible with programer</b> (Kabell i resterilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit	Copë	10				
5	<b>Paper for programer</b> (leter per programatorin)	Copë	35				
<b>Shumatore çmimi për njësi pa TVSH</b>			<b>794 600</b>				
<b>TVSH</b>							
<b>Shumatore çmimi për njësi me TVSH</b>							
<b>Vlerë Totale pa TVSH</b>					<b>37 068 500</b>		
<b>TVSH</b>							
<b>Vlerë Totale me TVSH</b>							

*\*Shenim Artikujt 1, 2, jane te perjashtuar nga TVSH (ligji nr. 92, date 27.04.2014 "Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH", i ndryshuar, neni 51, gërma "b")*

<b>LOT 2 - MRI IPG FOR PHYSIOLOGICAL PACING/ GJENERATORE PULSI TE IMLANTUESHME MRI PER PEJSIM FIZIOLOGJIK</b>							
Nr.	Materiali mjeksor me specifikimet teknike	Njësia	Sasi	Çmim për njësi sipas MK	Vlerë pa TVSH	TVSH	Vlerë me TVSH
1	<b>Pacemaker VVIR-rate adaptive implantable pulse generator with technology that allows safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5 T and 3 T + independent programming of frequency adaptability for the zone of normal and for the zone of high physical load + automatic recognition of the moment of implantation and polarity of the electrode + automatic reprogramming of the stimulation polarity and sensing polarity + ventricular pacing lead with active or passive fixation.</b> ( Pacemaker VVIR- gjenerator pulsi i implantueshem me ritem te adaptueshem qe lejon pacientin te kryeje imazhin MRI i sigurte ne fushen magnetike 1.5 T dhe 3 T. + programim i pavarur i adaptimit te frekuences per zonen normale dhe per zonen me ngarkese te larte fizike +njohje automatike e momentit te implantimit dhe polaritetit te elektrodes + riprogramim automatik i polaritetit te stimulimit dhe polaritet te njeshmerise + elektrode ritmi ventrikulare me fiksion pasiv ose aktiv)	copë	425				

2	<p><b>Pacemaker DDDR- atrio-ventricular rate adaptive impantable pulse generator with technology that allows safe MRI imaging for the patients in the magnetic fields of 1.5 T dhe 3 T+ automatic adjustment of stimulation voltage depending on the maesured pacing threshold + automatic adjustment of sensitivity in both heart chambers + algorithm for extension of AV delay for minimisation of ventricular pacing + ("rate drop response" algorithm for recognition and therapy of vasovagal syncope) + independent programming of frequency adaptability for the zone of normal and for the zone of high physical load + trend of electrode impedance + recording of intracadiac electrograms + switching from bipolar to unipolar stimulation in case the pacing impedance is outside the set values + atrial and ventricular pacing leads with active or passive fixation.</b> (Pacemaker DDDR- gjenerator pulsi i implantueshem me ritem te adaptueshem atrio-ventikular me teknologji qe lejon pacientin te kryej imazhin MRI i sigurte ne fushen magnetike 1.5 T dhe 3 T + rregullim automatik i tensionit te stimulimit ne varesi te pragut te pacimit + rregullim automatik i ndjeshmerise ne te dy dhomat e zemres + algoritem per zgjatjen e voneses AV per minimizimin e pacimit ventrikular + algoritem pergjigje te renies se ritmit per njohjen dhe terapine e sinkopes vazovagale + programim i pavarur i frekuences per zonen normale dhe per zonen e ngarkeses se larte fizike + te kete trend te impedances se elektrodes + rregjistrim i elektrogrames intrakardiake + konvertim nga stimulum bipolar ne unipolar ne raste se impedanca e pacimit eshte jashte vlerave te vendosura + elektroda ritmi atriale dhe ventrikulare me fiksion aktiv ose pasiv)</p>	copë	220				
3	<p><b>Pacemaker VVIR MRI with active leds with antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. Single chamber pacemaker with programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), amplitude threshold test, lead impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time), and automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range (for example in case of lead fracture), recording and storage of IEGM. Steroide eluting ventricular pacing lead wich 50 % are active fixation and 50 % are with passive fixation. Antibiotic antibacterial envelope for impantable devices designed to reduce the risk of infection. + possibility of full body absorbion + elution of minocycline and rifampicine + possibility of multiple envelope size choice.</b> Pacemaker nje - dhomeshe MRI qe programon polaritetin e pejsimit (njepolar dhe bipolar), test te pragut te amplitudes, grafikun e impedances se sondes (grafik ditor i vlerave te impedances se sondes vs kohes), dhe kalimi i polaritetit te pejsimit nga bipolar ne unipolar ne rast se vlera e impedances se sondes eshte jashte intervalit te programuar (per shembull ne rast te demtimit te sondes, rregjistrimi dhe ruajtja e IEGM.) Sonde ventrikular pejsimi e veshur me steroid ku 50 % jane sonda me fiksion pasiv dhe 50 % me fiksion aktiv. Zarf antimikrobial me antibiotik per aparate te implantueshem i dizenuar per uljen e infeksionit, me mundesi absorbimin e plote, i veshur me minocikline dhe rifampicine, mundesine e zgjedhjes se zarfeve me madhesi te ndryshme.</p>	copë	2				
4	<p><b>Pacemaker DDDR MRI with corresponding active leads with Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. Dual chamber</b></p>	copë	2				

	<p><b>pacemaker rate responsible with: automatic active capture control in atrium and ventricle depending on measured pacing threshold, programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), amplitude threshold test, lead impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time including bipolar lead storage of intracardiac electrograms,EGM storage. Atrial and ventricular Steroid eluting pacing lead with active fixation. Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. + possibility of full body absorption +elution of minocycline and rifampicin + possibility of multile envelope size choice. Pacemaker DDDR MRI me: kontroll automatik i captures ne atrium dhe ne ventrikul nga matja e pragut te pejsimit, polaritet pejsimi te programueshem (unipolar dhe bipolar), test te pragut e amplitudes, trend te impedences se elektrodos (grafik i matjes ditore te impedences ne raport me kohen), magazinimin elektrogrames intrakardiake. Sonde atriale dhe ventrikulare pejsimi e veshur me fiksime aktive. Zarf antimikrobial me antibiotik per aparate te implantueshem, i dizenuar per uljen e infeksionit, me mundesi absorbimin e plote, i veshur me minocikline dhe rifampicin, mundesine e zgjedhjes e zarfeve me madhesi te ndryshme.</b></p>					
5	<p><b>Sheeth-introducer peel way for introducing permanent pacemaker electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer) 8 F.</b> Intraduktore qe mund te hiqet per futjen e sondes se pacemakerit me punction (qe perfshejne guiden, shiringen, dilatorin, agen dhe intraduktorin 8 F</p>	cope	900			
6	<p><b>Electrodes for temporary pacing with external pacemaker 5 or 6 F.</b> Elektroda per pejsim te perkohshem me pacemaker te jashtem 5/6 F</p>	cope	80			
7	<p><b>Paper for programer.</b> Leter per programatorin</p>	Cope	20			
8	<p><b>Disposable large alligator clip style extension with safe connect used for temporary pacing procedures/resterilized.</b> Kabell me 2 dalje me krokodila qe lidhet me pacemakerin e jashtem / I sterilizueshem)</p>	cope	25			
9	<p><b>Pacing system analyser (PSA) restiriable patients cable compatible with programer.</b> Kabell I risterilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit.</p>	cope	20			
10	<p><b>Lumenless lead for stimulation of HIS bundle + electrode body diameter 4.1 Fr. + multiple lengths + technology that allows safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5 T and 3 T.</b> Elektrode pa lumen per stimulimin e HIS bundle, diametri i trupit te elektrodos 4.1 Fr, gjatesi te ndryshme, me teknologji qe lejon pacientin te kryeje imazhe MRI i sigurte ne fushen magnetike 1.5 T dhe 3 T</p>	cope	8			
11	<p><b>Catheter for HIS bundle electrode placement and fixation with fixed curved. Possibility to select different curves and catheter lengths.</b> Kateter per vendosjen dhe fiksimin e elektrodos se HIS bundle me forme fikse, mundesi per te zgjedhur forma dhe gjatesi te ndryshme</p>	cope	8			
12	<p><b>Deflectable catheter for HIS bundle electrode placement and fixation. Possibility to select different catheter lengths.</b> Kateter I devijueshem per vendosjen dhe fiksimin e elektrodos se HIS bundle, mundesi per te zgjedhur gjatesi te ndryshme.</p>	cope	8			
<p><b>Shumatore çmimi për njësi pa TVSH</b></p>			<b>1 433 400</b>			
<p><b>TVSH</b></p>						
<p><b>Shumatore çmimi për njësi me TVSH</b></p>						
<p><b>Vlerë Totale pa TVSH</b></p>					<b>109 378 500,00</b>	

TVSH	
Vlerë Totale me TVSH	

*\*Shenim Artikujt 1, 2, 3, 4 dhe 10, jane te perjashtuar nga TVSH (ligji nr. 92, date 27.04.2014 "Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH", i ndryshuar, neni 51, gërma "b")*

LOTI 3 - BIVENTRICULAR PACEMAKER (CRT-P)							
Nr.	Materiali mjeksor me specifikimet teknike	Njësia	Sasi	Çmim për njësi	Vlerë pa TVSH	TVSH	Vlerë me TVSH
1	<p><b>Biventricular pacemaker (CRT-P) Compound of:</b> 1- CRT Device; 2- Active Atrial Lead; 3- active Ventricular Lead; 4- CS Lead unipolar/bipolar; 5- CS cannulation catheter set; 6- Venogram Balloon catheter for coronary sinus; 7- Introducer 3pcs; 8- technical support and PROCTOR during implantation. CRT-P device including the following features: 1- Separate programming of pacing parameters (amplitude, pulse width) for LV and RV, at least 4 or 5 different programmable vectors for LV lead pacing , Programmable interventricular stimulation interval, Automatic lead polarity switch from bipolar to unipolar in case of lead impedance out of preset range, Possibility of parallel printing of diagnostic trends such as AT/AF daily burden, percentage of pacing, Algorithm for suppression atrial fibrillation by atrial pacing in sinus rhythm, Pulmonary congestion detection and monitoring, 2-Steroid eluting atrial pacing lead with active fixation, 3-Steroid eluting ventrikular pacing lead with active fixation, 4-Bipolar steroid eluting lead for left ventricle stimulation through coronary sinus. Implantation over the wire, possibility of choice of different distal end curves 5-Catheter for LV introduction into coronary sinus, possibility of choice of different distal end curves. 6- Accesory set for LV introduction into coronary sinus which consists of : guidewire, slitter tool, syringe and torque, 7- Balloon catheter for coronary sinus venogram with possibility of introduction over-the-wire, 8- 3 Sheeth-introducer peel away for introducing electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer), 2 size 7-8 F, one size 9 F. 1- Pacemaker-i CRT-P duhet te plotesoje specifikat e meposhteme: Programim i vecante i parametrave te pejsimit (amplitudes, gjerësi se pulsit) per VM dhe VD., te pakten 5 vektore te ndryshem te programueshem te eletrodes LV te pejsimit Interval i stimulimit interventrikular i programueshem. - Nderrim automatik i polaritetit te sondes nga bipolare ne unipolare ne rastin kur impedanca eshte jashte kufirit te parapercaktuar. - Mundesi e printimit paralel te prirjeve diagnostike, si ngakeses ditore te TA/FA, frekuences ventrikulare gjate TA/FA, perqindjes ditore te pejsimit - Algoritmi per nderprerjen e FA nepermjet pejsimit atrial ne ritem sinusal. - Monitorim dhe identifikim i kongestionit pulmonary, 2-Sonde atriale bipolare me fiksim aktiv, e veshur me steroide, 3- Sonde ventrikulare bipolare me fiksim aktive e veshur me steroide, 4 - Sonde ventrikulare bipolare e veshur me steroide per stimulimin e ventrikulit te majte nepermjet sinusit koronar, me mundesi per implantim CS "mbi tel" dhe me mundesi zgjedhje midis 2 gjatesive te sondave si dhe te dy tipeve te ndryshme fiksimi ne anen distal. 5-Kateter per futjen ne sinusin koronar, me mundesi zgjedhje te formave te ndyshme. 6-Set aksesoresh per futjen ne sinusin koronar I cili konsiston:giden, sliter tool, shiringen dhe torque. 7-kateter me ballon per venogramen e sinusit koronar me mundesine e e futjes "mbi tel" .7-3sheath peel away per futjen e e sondave ku 2 nga keto 7 french dhe njera 9 french</p>	copë	30				

2	<p><b>Biventricular defibrilator(CRT– D) with corresponding leads ( compatible right Ventricular Lead, Atrial Lead , left Ventricular Lead , Coronary sinus cannulation set , Balloon catheter for CS ), and technical support during implantation and proctor. - CRT-D device including the following features:Arrhythmia detection in 3 zones ( VT, FVT and VF ), ATP therapy delivered before and during the capacitor charging , Independent programming of LV and RV pacing parameters, Independent dual zone rate response programming for normal workload and high physical exercise or is single slop, Minimum 3 pacing vectors in LV, Algorithm for ensuring CRT during ventricular sense events or algorithm synchronies LV pacing with RV intrinsic, Programmability of at least 2 different RV sensing vectors for VT/VF detection, Patient sound alarm or vibration in case of battery depletion and lead dysfunction, SVT discriminator based on far-field morphology, sound or vibration alarm in case of battery depletion or any other condition</b> Biventricular defibrilator( CRT – D ) with corresponding leads ( compatible right Ventricular Lead, Atrial Lead , left Ventricular Lead , Coronary sinus cannulation set , Balloon catheter for CS ), and technical support during implantation and proctor. - CRT-D device including the following features:Arrhythmia detection in 3 zones ( VT, FVT and VF ), ATP therapy delivered before and during the capacitor charging , Independent programming of LV and RV pacing parameters, Independent dual zone rate response programming for normal workload and high physical exercise or is single slop, Minimum 3 pacing vectors in LV, Algorithm for ensuring CRT during ventricular sense events or algorithm synchronies LV pacing with RV intrinsic, Programmability of at least 2 different RV sensing vectors for VT/VF detection, Patient sound alarm or vibration in case of battery depletion and lead dysfunction, SVT discriminator based on far-field morphology, sound or vibration alarm in case of battery depletion or any other condition. Defibrilator biventrikular (CRT – D) me sondat dhe sheath korrespondues (Sonden e ventrikulit të djathtë,sonden atriale,sonden e ventrikulit të majtë, set per kanjulimin e sinusit koronar, kateter me balon për CS si dhe suport teknik dhe proctor gjatë implantimit). - CRT-D duhet te permbushi keto karakteristika: dedektim aritmise në 3 zona (takikardi ventrikulare (TV),takekardi ventrikulare e shpejte TVS) dhe Fibrilacion ventrikular (FV), terapi me pejsim antitakikardie ( ATP) e aplikuar para dhe gjatë karikimit të kapacitorit, Programim i pavarur i parametrave të parametrave te pejsimit te ventikulit te majte dhe te djathte., Programim i pavarur i përgjigjes i frekuences me dy zona per ngarkese normale dhe aktivitet fizik te larte, te pakten 3 vektorë pejsues ne ventrikulin e majte. Algoritem për te siguruar CRT gjatë eventeve te sensimit ventrikulare ose algoritem qe sinkronizon pejsimin e VM me intrinsic e VD, Programueshmëri e të paktën 2 vektorëve sensimi ne ventrikulin e djathte per dedektimin e TV/FV, alarm per pacientin ne rast harxhimi te baterise dhe disfunktionit te sondes, diskriminues i takikardise supraventikulare bazuar ne morfologjine e far-field. Alarm me ze ose vibrim ne rast te mbarimit te baterise ose fracture te sondes ose te nje probem tjeter.</p>	cope	40				
3	<p><b>Subselection catheter for LV Lead introduction into target vein with angled distal</b> (kateter subesektiv per futjen e sondes se VM ne nje vene me ken distal)</p>	cope	70				
4	<p><b>Pacing system analyser (PSA) restiriliable patient cable compatible with programer ( kabell i restirilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implatimit te pacemekerit )</b></p>		10				
5	<p><b>Paper for programer</b> (leter per programatorin)</p>	cope	20				
6	<p>left ventricular lead, different size AND curve,sonda per ventikulin e majte me permasa dhe forma te ndryshme</p>	cope	50				
7	<p>Catheter për hyrjen LV në sinus coronar, mundësinë e zgjedhjes së kthesave të ndryshme fundore distale</p>	cope	50				

8	MULTI POINT biventrikular DDDRV a fib pacemaker, ruajtjen ne programues te elektrogrameve intrakardiacale ne memorien e pajisjes per 14 minuta, me kalimin automatik te parametrave te tjere ne baze aktivitetit te pacientit algoritmi per shtypjen e fibrilimit atrial me stimulim atrial ne ritmin sinusal, stimulim i vecante i frekuences nderkohe qe ndryshon menyren e perdorimit, algoritmin per stimulimin biventrikular te ruajtjes ne rast te ndryshme ne intervalin AV, zbulimin dhe monitorimin e mbingarkeses pulmonare, algoritme per optimizmin e AV, PV dhe vonesat VV, jetegjatesi me shume se 6 vjet me 100% DDD MP pacing, 60ppm, A/RV/LV1/LV2=2.5V/0.4 ms, 500 om.Sonda kompatible atrial dhe pacing me fiksion	cope	22			
<b>Shumatore çmimi për njësi pa TVSH</b>			<b>1 474 000</b>			
<b>TVSH</b>						
<b>Shumatore çmimi për njësi me TVSH</b>						
<b>Vlerë Totale pa TVSH</b>					<b>48 228 000,00</b>	
<b>TVSH</b>						
<b>Vlerë Totale me TVSH</b>						

**\*Shenim Artikujt 1, 2, 6 dhe 8 jane te perjashtuar nga TVSH (ligji nr. 92, date 27.04.2014 "Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH", i ndryshuar, neni 51, gërma "b")**

LOTI 4 - PACEMAKER MRI COMPATIBLE / PACEMAKER TË PËRSHTATSHËM PËR MRI							
Nr.	Materiali mjeksor me specifikimet teknike	Njësia	Sasi	Çmim për njësi	Vlerë pa TVSH	TVSH	Vlerë me TVSH
	<i>VVIR pacemaker with leads, MRI compatible: (full body scan)(Pacemaker VVIR me sonden qe te jene kompatibel me MRI rezonancën magnetike):</i>						
1	VVIR - FULL BODY MRI 1.5T pacemaker, storage of intracardiac electrograms, with automatic switching to the rest (sleep) parameters based on the patient activity, with programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time), and automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range including bipolar lead, longevity of more than 14 years with 60 stimulations in minute at 2.5V 100% stimulation 0,4ms pulse width.Compatible pacing lead with active or passive fixation with minimum introducer of 7F.Sheeth-introducer peel away for introducing permanent pacemaker electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer)of standard size from minimum 7 F. VVIR - stimules kardiak , MRI kompatibel, full body 1.5T, ruajtja e elektrogrameve intrakardiake, me kalimin automatik të parametrave të tjerë në bazë të aktivitetit të pacientit, me programim te polaritetit te pejsimit (unipolar dhe bipolar), impedancën trendi (grafik i matjes së matjes së pjesshme të impedances ndaj kohës) dhe kalimi i polaritetit automatik të pejsimit nga bipolar në unipolar pacing në rast se impedanca e matur e plumbit është jashtë diapazonit të programueshëm duke përfshirë sonden bipolar, jetëgjatësinë e më shumë se 14 vjet me 60 stimulime në minutë në 2.5V stimulim 100% 0,4ms gjerësi impuls.Sonda me Pejsim kompatibel me fiksion aktive ose pasive me hyrjen minimale të 7F.Sheath-peel aawaypër futjen e elektrodës e pacemakerit (duke përfshirë tela udhëzues, shiringë, dilator, gjilpërë dhe futës) të madhësisë standarde nga minimumi 7F.	cope	200				
2	<i>1.1 Introducer</i>	cope	220				
	<i>DDDR pacemaker with atrial and ventrikular leads, MRI compatible: (full body scan) Pacemaker DDDR me sondatatriale dhe ventrikulare , kompatible me MRI:</i>						



3	A FULL BODY MRI 1.5T dual chamber pacemaker, storage of intracardiac electrograms, with automatic switching to the rest (sleep) parameters based on the patient activity, automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range including bipolar lead, Algorithm for suppression atrial fibrillation by atrial pacing in sinus rhythm, automatic algorithm to prevent unnecessary ventricular stimulation by adapting the AV delay, special frequency stimulation during mode changes (mode switch), storage of intracardiac electrograms in the device memory for 2 minutes with choice of priorities triggers, NIPS protocol, PVC Response, algorithm for terminating a PMT , longevity of more than 9 years with 60 stimulations in minute at 2.5V 100% stimulation 0.4ms pulse width with Stored EGM On.Compatible atrial and pacing lead with active or passive fixation with minimum introducer of 7F.DDDR stimulus kardiak FULL BODY MRI 1.5T, stimulus me dy dhoma, ruajtja e elektrogrameve intrakardiacale, me kalimin automatik të parametrevë të tjerë në bazë të aktivitetit të pacientit, kalimi automatik i pacing polaritetit nga bipolar në pacing unipolar në rast se impedanca e matur e plumbit është jashtë diapazonit të programueshëm duke përfshirë sonden bipolar, Algoritmi për fibrilimin atrial të shtypjes nga pacing atrial në ritmin e sinusit, algoritmi automatik për të parandaluar stimulimin e panevojshëm ventrikular duke përshtatur vonesën AV, stimulim të veçantë të frekuencës gjatë ndryshimeve të modalitetit (kaloni mode) , ruajtjen e electrograms intracardiac në kujtesën e pajisjes për 2 minuta me zgjedhjen e prioriteteve shkakton, NIPS protokoll, PVC Përgjigje, algoritmi për ndërprerjen e një PMT, jetëgjatësi më shumë se 9 vjet me 60 stimulime në minutë me 2.5V stimulim 100% 0.4ms gjerësi impuls me EGM të ruajtura On.Compatible e atriale dhe pacing plumbi me fiksion aktiv ose pasiv me hyrjen minimale të 7F	cope	190				
4	Pacing system analyser (PSA) restiriliabile patients cable compatible with programmer <b>(Kabell I resterilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit)</b>	Cope	30				
5	<i>Paper for programmer (leter per programatorin)</i>	Cope	20				
6	<b>Disposable large alligator clip style extension with safe connect used for tempory pacing procedures/resterilized</b> (Kabell me 2 dalje me krokodila qe lidhet me pacemakerin e jashtem/I sterilizueshem)	cope	20				
<b>Shumatore çmimi për njësi pa TVSH</b>			<b>298 400</b>				
<b>TVSH</b>							
<b>Shumatore çmimi për njësi me TVSH</b>							
<b>Vlerë Totale pa TVSH</b>					<b>56 138 000,00</b>		
<b>TVSH</b>							
<b>Vlerë Totale me TVSH</b>							

**\*Shenim Artikujt 1, 2, dhe 3 jane te perjashtuar nga TVSH (ligji nr. 92, date 27.04.2014 "Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH", i ndryshuar, neni 51, gërma "b")**



LOT 5 MATERIALE MJEKËSORE PËR SËMUNDJET STRUKTURALE							
Nr.	Materiali mjeksore me specifikimet teknike	Njesia	Sasi	Çmim për njësi mestar	Vlerë pa TVSH	TVSH	Vlerë me TVSH
1	<p><b>Patent Foramen Ovale Occluder, self-expanding double-disc device made of nitinol mesh and polyester or polypropylene fabric membrane. Device Size (defined as respectively the Right Atrial and the Left Atrial disc diameter in mm) should be 24 - 26 mm for the Right Atrial disc and 17 mm to 19 mm for the Left Atrial disc. Provided with the respective delivery catheter (Sheath – Dilator – Loader - Guidewire) compatible in length and lumen size corresponding to the device size, Delivery Cable and Support Guidewire (0.035" / &gt;250 cm / J-tip / stiff or super-stiff). Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the occluder must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥3 years.</b> Paisje për mbylljen e komunikimit atrial, pajisje me dy disqe vetë-zgjeruese e bërë nga rrjetë nitinol dhe membranë prej poliester ose polipropileni. Madhësia e pajisjes (përcaktuar respektivisht si diametri i diskut atrial të djathtë dhe diskut atrial të majtë në mm) duhet të jetë me diametër 24 - 26 mm për diskut atrial të djathtë dhe 17 - 19 mm për diskut atrial të majtë. Pajisur me kateterin përkatës të implantimit (Sheath - Dilator - Loader - Guidewire) i pajtueshëm në gjatësi dhe madhësi lumeni që korrespondon me madhësinë e pajisjes, me Kabllin e Lëshimit dhe gidën e suportit (0.035" në diametër / &gt;250 cm e gjatë / e fortë ose shumë e fortë). Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet të jete studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥3 vitesh.</p>	copë	6				
2	<p><b>Patent Foramen Ovale Occluder, self-expanding double-disc device made of nitinol mesh and polyester or polypropylene fabric membrane. Device Size (defined as respectively the Right Atrial and the Left Atrial disc diameter in mm) should be 29 - 31 mm for the Right Atrial disc and 24 mm to 26 mm for the Left Atrial disc. Provided with the respective delivery catheter (Sheath – Dilator – Loader) compatible in length and lumen size corresponding to the device size, Delivery Cable and Support Guidewire (0.035" / &gt;250 cm / J-tip / stiff or super-stiff). Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the occluder must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥3 years.</b> Paisje për mbylljen e komunikimit atrial, pajisje me dy disqe vetë-zgjeruese e bërë nga rrjetë nitinol dhe membranë prej poliester ose polipropileni. Madhësia e pajisjes (përcaktuar respektivisht si diametri i diskut atrial të djathtë dhe diskut atrial të majtë në mm) duhet të jetë me diametër 29 - 31 mm për diskut atrial të djathtë dhe 24 - 26 mm për diskut atrial të majtë. Pajisur me kateterin përkatës të implantimit (Sheath - Dilator - Loader - Guidewire) i pajtueshëm në gjatësi dhe madhësi lumeni që korrespondon me madhësinë e pajisjes, me Kabllin e Lëshimit dhe gidën e suportit (0.035" në diametër / &gt;250 cm e gjatë / e fortë ose shumë e fortë). Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet të jete studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.</p>	copë	6				

3	<p><b>Patent Foramen Ovale Occluder, self-expanding double-disc device made of nitinol mesh and polyester or polypropylene fabric membrane. Device Size (defined as respectively the Right Atrial and the Left Atrial disc diameter in mm) should be 34 - 36 mm for the Right Atrial disc and 24 mm to 26 mm for the Left Atrial disc. Provided with the respective delivery catheter (Sheath – Dilator – Loader) compatible in length and lumen size corresponding to the device size, Delivery Cable and Support Guidewire (0.035" / &gt;250 cm / J-tip / stiff or super-stiff). Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the occluder must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of <math>\geq 5</math> years.</b> Paisje për mbylljen e komunikimit atrial, pajisje me dy disqe vetë-zgjeruese e bërë nga rrjetë nitinol dhe membranë prej poliestër ose polipropileni. Madhësia e pajisjes (përcaktuar respektivisht si diametri i diskut atrial të djathtë dhe diskut atrial të majtë në mm) duhet të jetë me diametër 34 - 36 mm për diskut atrial të djathtë dhe 24 - 26 mm për diskut atrial të majtë. Pajisur me kateterin përkatës të implantimit (Sheath - Dilator - Loader - Guidewire) i pajtueshëm në gjatësi dhe madhësi lumeni që korrespondon me madhësinë e pajisjes, me Kabllin e Lëshimit dhe gidën e suportit (0.035" në diametër / &gt;250 cm e gjatë / e fortë ose shumë e fortë). Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet të jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej <math>\geq 3</math> vitesh.</p>	copë	8				
4	<p><b>Percutaneous self-expandable bioprosthesis INDICATED FOR THE TREATMENT OF AORTIC VALVE STENOSIS, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, supra/intra-annular/ functional leaflets, treatment of 18 - 20 <math>\pm</math> 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific LOADING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of <math>\geq 5</math> years.</b> Bioprotezë perkutane me vetëzmadhim E INDIKUAR PËR TRAJTIMIN E STENOZËS SË AORTËS, skelet me shumë nivele i përbërë prej nitinoli, e dukshme nën fluoroskopi, fletët e valvulës prej indi perikardi derri ose lope, supra/intra-annulare, për trajtim të annulusit aortik me diametër 18 - 20 <math>\pm</math> 1mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate bioprotezes duhet të jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej <math>\geq 5</math> vitesh.</p>	copë	5				
5	<p><b>Percutaneous self-expandable bioprosthesis INDICATED FOR THE TREATMENT OF AORTIC VALVE STENOSIS, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, upra/intra-annular/ functional leaflets, treatment of 20 - 23 <math>\pm</math> 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific LOADING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of <math>\geq 5</math></b></p>	set	10				

	<p><b>years.</b> Bioprotezë percutane me vetëzmadhim E INDIKUAR PËR TRAJTIMIN E STENOZËS SË AORTËS, skelet me shumë nivele i përbërë prej nitinoli, e dukshme nën fluoroskopi, fletët e valvulës prej indi perikardi derri ose lope, supra/intra-annulare, për trajtim të annulusit aortik me diametër 20 - 23 ± 1mm Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet te jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.</p>					
6	<p><b>Percutaneous self-expandable bioprosthesis INDICATED FOR THE TREATMENT OF AORTIC VALVE STENOSIS, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, upra/intra-annular/ functional leaflets, treatment of 23 - 26 ± 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific LOADING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years.</b> Bioprotezë percutane me vetëzmadhim E INDIKUAR PËR TRAJTIMIN E STENOZËS SË AORTËS, skelet e shumë nivele i përbërë prej nitinoli, e dukshme nën fluoroskopi, fletët e valvulës prej indi perikardi derri ose lope, supra/intra-annulare, për trajtim të annulusit aortik me diametër 23 - 26 ± 1 mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet te jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.</p>	set	10			
7	<p><b>Percutaneous self-expandable bioprosthesis INDICATED FOR THE TREATMENT OF AORTIC VALVE STENOSIS, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, upra/intra-annular/ functional leaflets, treatment of 26 - 30 ± 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific LOADING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years.</b> Bioprotezë percutane me vetëzmadhim E INDIKUAR PËR TRAJTIMIN E STENOZËS SË AORTËS, skelet me shumë nivele i përbërë prej nitinoli, e dukshme nën fluoroskopi, fletët e valvulës prej indi perikardi derri ose lope, supra/intra-annulare, për trajtim të annulusit aortik me diametër 26 - 30 ± 1mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria e afatgjate bioprotezes duhet te jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.</p>	set	7			
8	<p><b>Ballon - expandable Transcatheter Heart Valve made from fixed bovine or porcine pericardium</b></p>	set	2			

	<p>tissue, Trileaflet, Cobalt - Chromium or Nickel - Chromium Alloy frame Valve, visible under fluoroscopy. Treatment of 21 - 23 ± 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific CRIMPING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years. Valvul e zemrës transkateterike që fryhet me ballon e bërë prej indit të perikardit fiks të gjedhit ose të derrit, Trileaflet, Korniza e valvulës me aliazh Kobalt - Krom ose Nikel - Krom, e dukshme me fluoroskopi për trajtim të annulusit aortik me diametër 21 - 23 ± 1mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet te jene studiuar dhe raportuar prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.</p>					
9	<p><b>Ballon - expandable Transcatheter Heart Valve made from fixed bovine or porcine pericardium tissue, Trileaflet, Cobalt - Chromium or Nickel - Chromium Alloy frame Valve, visible under fluoroscopy. Treatment of 23 - 26 ± 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific CRIMPING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years.</b> Valvul e zemrës transkateterike që fryhet me ballon e bërë prej indit të perikardit fiks të gjedhit ose të derrit, Trileaflet, Korniza e valvulës me aliazh Kobalt - Krom ose Nikel - Krom, e dukshme me fluoroskopi për trajtim të annulusit aortik me diametër 23 - 26 ± 1mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet te jene studiuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.</p>	set	6			
10	<p><b>Ballon - expandable Transcatheter Heart Valve made from fixed bovine or porcine pericardium tissue, Trileaflet, Cobalt - Chromium or Nickel - Chromium Alloy frame Valve, visible under fluoroscopy. Treatment of 26 - 29 ± 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific CRIMPING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years.</b> Valvul e zemrës transkateterike që fryhet me ballon e bërë prej indit të perikardit fiks të gjedhit ose të derrit, Trileaflet, Korniza e valvulës me aliazh Kobalt - Krom ose Nikel - Krom, e dukshme me fluoroskopi për trajtim të annulusit aortik me diametër 26 - 29 ± 1mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet te</p>	set	6			

	jene studiuar dhe raportuar prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej $\geq 5$ vitesh.					
11	<b>Guidewire specifically designed for TAVI procedure. Guidewire should be designed to minimize the risk of ventricular perforation, Guidewire should be pre-shaped, length <math>\geq 250</math>mm, tip design – curved, 0.035 inch diameter, curve diameter <math>\geq 30</math> mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Gide drejtuese e dizenuar specifikiisht për procedurë TAVI. Gida duhet të jetë e dizenuar të minimizojë rrezikun e shpimit ventrikular, gida duhet të jetë e pre-formuar, me gjatësi $\geq 250$ mm, forma e majës të jetë e kurbuar, diametri 0.035", diametri i kurbës $\geq 30$ mm Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	40			
12	<b>Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 16 <math>\pm</math>1mm. usable lenngth 100 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval</b> Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 16 $\pm$ 1mm . Gjatësia 120 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	10			
13	<b>Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 18<math>\pm</math>1 mm. usable lenngth 100 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval</b> Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 18 $\pm$ 1mm. Gjatësia e perdorshme 100 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	20			
14	<b>Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 20<math>\pm</math>1mm. usable lenngth 100 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval</b> Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 20 $\pm$ 1mm. Gjatësia e perdorshme 100 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	18			
15	<b>Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 23 <math>\pm</math>1mm. 1 usable lenngth 100 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval</b> Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 23 $\pm$ 1mm. Gjatësia e perdorshme 100 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	16			
16	<b>Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 25 <math>\pm</math>1mm. usable lenngth 100 cm or longer 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval</b> Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 25 $\pm$ 1mm. Gjatësia e perdorshme 100 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	6			
17	<b>Introducer Sheath 8F with hemostatic valve, length 7 - 11 cm, Guidewire compatible: 0,035 ose 0.038". Mandatory CE or FDA approval</b> Introduktor 8F me valvul hemostatike, gjatësia 7 - 10 cm, i përshtatshëm me gidë 0.035 ose 0,038". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	46			
18	<b>Introducer Sheath 11-12F with hemostatic valve and Hydrophilic Coating, length <math>\geq 7</math> cm, Guidewire compatible: 0.035 or 0.038" / 0.96 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Introduktor 11-12F me me valvul hemostatike dhe veshje hidrofilike, gjatësia $\geq 7$ cm, i përshtatshëm me gidë 0.035 ose 0,038". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	46			
19	<b>Introducer Sheath with Hydrophilic Coating 16F, length <math>\geq 28</math>cm, Guidewire compatible: 0.035 or 0.038" / 0.96 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Introduktor me veshje hidrofilike 16F, gjatësi pune $\geq 28$ cm. , i përshtatshëm me gidë 0.035 ose 0.038" / 0.96 mm.. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	46			

20	<b>Snare with 35mm loop diameter, length ≥120cm. Mandatory CE or FDA approval</b> Lak me diameter 35mm, gjatesi >120cm) Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	10				
21	<b>Manual Inflation Device used to inflate the balloon catheter. ≥30cm<sup>3</sup> (≥30 cc) of volume / rated for ≥ 25 ATM / rotating or fixed manometer with colored pressure scale for easy reading. Mechanism for progressive or rapid pressure increase and release. 3 way stopcock included. Mandatory CE or FDA approval</b> Pajisja manuale e fryrjes që përdoret për të fryrë kateterin e balonit. Vëllimi ≥30cm <sup>3</sup> (≥30 cc) / i çertifikuar për presione ≥ 25 ATM / manometër rrotullues ose fiks me shkallë presioni me ngjyra për lexim të lehtë. Mekanizëm për rritjen dhe uljen progresive ose të shpejtë të presionit. E përfshirë koka me 3 drejtime. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	46				
22	<b>Supportive Guidewire, marked "stiff" / "super stiff" or "extra stiff" 0.035" diameter, 180 - 200 cm of length, J-tip style with soft atraumatic tip design, inner stainless steel core and PTFE coating. Mandatory CE or FDA approval</b> Guidewire suportit, e shënuar "stiff" / "super stiff" ose "extra stiff" me diametër 0,035", 180 - 200 cm gjatësi, maja e kthyer me formë J me profil të butë dhe jo-traumatik të majës, bërthamë e brendshme çeliku inox dhe veshje rrëshqitëse PTFE Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	24				
23	<b>Set of electrodes for temporary pacing with external pacemaker with ballon (pacing catheter with balloon at its tip, syringe, pin adapter and needle with peel away introducer) length &gt;100 cm, 5F or 6F. Mandatory CE or FDA approval</b> Set elektrodash për peisim të përkohshem me pacemaker të jashtëm me ballon (sondë pejsimi e jashtme me balon në majë, shiringë, adaptor me pine për lidhjen, age dhe introduktor "peel away [i zhveshëm]") gjatësia > 100 cm, 5F ose 6F. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	20				
24	<b>Graft stent with microporous coating ePTFE wrapped around a crom/cobalt framework, with an over the wire delivery system, 6x 27-29 mm x 120-123 cm, compatible with a 6F or 7F introducer. Mandatory CE or FDA approval,</b> Stent graft me veshje mikroporoze ePTFE mbeshetur mbi nje platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi over the wire, 6x 27-29 mm x 120-123 cm kompatibel me itroduktor 6 F or 7 F. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	2				
25	<b>Graft stent with microporous coating ePTFE wrapped around a crom/cobalt framework, with an over the wire delivery system, 8x 27-29 mm x 120-123 cm, compatible with a 6F or 7F introducer. Mandatory CE or FDA approval</b> Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA, Stent graft me veshje mikroporoze ePTFE mbeshetur mbi nje platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi over the wire, 8x 27-29 mm x 120-123 cm kompatibel me itroduktor 6 F or 7 F. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	2				
<b>Shumatore çmimi për njësi pa TVSH</b>				<b>19 163 370,00</b>			
<b>TVSH</b>							
<b>Shumatore çmimi për njësi me TVSH</b>							
<b>Vlerë Totale pa TVSH</b>					<b>134 725 600,00</b>		
<b>TVSH</b>							
<b>Vlerë Totale me TVSH</b>							

*\*Shenim Artikujt 4, 7, 8, 9 dhe 10 jane te perjashtuar nga TVSH (ligji nr. 92, date 27.04.2014 "Per tatimin mbi vleren e shtuar ne RSH", i ndryshuar, neni 51, gërma "b"); Për sa i përket artikujve 1, 2 dhe 3, referuar pikës 1 të nenit 34 të Ligjit Nr.162/2020 "Për Prokurimin Publik" të ndryshuar, si dhe pikës 1 të nenit 12 të VKM-së nr.285/2021 "Për miratimin e rregullave të prokurimit publik" të ndryshuar, është e përcaktuar se, llogaritja e vlerës së parashikuar të një prokurimi, bazohet në shumën totale që duhet paguar pa TVSH, duke qenë se për artikullin me nr. 1, 2 dhe 3, ofertat e administruara gjatë testimit të tregut kanë rezultuar me apo pa TVSH për artikuj e kërkuar si pjesë e Setit si Sheath, Dilator, Loader dhe Guidewire, të cilat i ka kategorizuar si artikuj me apo pa TVSH, OE/BOE ofertues të saktësojë në formularin e ofertës artikujt me dhe pa TVSH.*

LOT 6 – VASCULAR CLOSURE DEVICE / PAJISJE PER MBYLLJEN E ENEVE TE GJAKUT							
	Materiale mjeksore	Njesia	Sasi	Çmimmesatar për njësi	Vlerë pa TVSH	TVSH	Vlerë me TVSH
1	Suture Based Vascular Closure Device, indicated for artery puncture site closure that can be utilized for closure of access of 5F - 21F arterial sheaths (Maximum of 26F / 0.34" / 8.62mm Outer Diameter Sheaths). Mandatory CE or FDA approval. Efficacy/safety of the device must have been studied and reported in randomized trials clinical follow up of ≥30 days. Pajisja e mbylljes vaskulare me bazë suture / qepjeje, e indikuar për mbylljen e vendit të aksesit në arterien femorale që mund të përdoret për mbylljen e aksesit të introduktorëve vaskularë me diametër 5 - 21F (Introduktorë me diametër të jashtëm maximumi 26F / 0.34" / 8.62mm) Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet te jene studiuar dhe raportuar ne prova klinike te randoizuara me kohe ndjekje te gjate prej ≥30 ditesh.	cope	90				
Shumatore çmimi për njësi pa TVSH				35 000,00			
TVSH							
Shumatore çmimi për njësi me TVSH							
Vlerë Totale pa TVSH					3 150 000,00		
TVSH							
Vlerë Totale me TVSH							

LOT 7 - BALONA ME PRESION SHUMË TË LARTË PËR ANGIOPLASTIKË KORONARE							
1	Materiali mjeksore me specifikimet teknike	Njesia	Sasi	Çmim mestar për njësi	Vlerë pa TVSH	TVSH	Vlerë me TVSH



1	<p><b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 2.0 x 15-16 mm. Mandatory CE or FDA approval</b>                  Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione &gt;32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 2.0 x 15-16 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p>	copë	4				
2	<p><b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 2.5 x 15-16 mm. Mandatory CE or FDA approval</b>                  Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione &gt;32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 2.5 x 15-16 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p>	copë	42				
3	<p><b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 3.0 x 10-11 mm. Mandatory CE or FDA approval</b>                  Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione &gt;32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 3.0 x 10-11 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p>	copë	8				
4	<p><b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. Mandatory CE or FDA approval</b>                  3.0 x 15-16 mm. Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione &gt;32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 3.0 x 15-16 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p>	copë	26				



5	<p><b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 3.5 x 10-11 mm. Mandatory CE or FDA approval</b></p> <p>Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione &gt;32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 3.5 x 10-11 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p>	copë	6				
6	<p><b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 3.5 x 15-6 mm. Mandatory CE or FDA approval</b></p> <p>Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione &gt;32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 3.5 x 15-16 mm Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p>	copë	12				
7	<p><b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 4.0 x 15-16 mm. Mandatory CE or FDA approval</b></p> <p>Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione &gt;32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 4.0 x 15-16 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p>	copë	46				
8	<p><b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 4.5 x 15-16 mm. Mandatory CE or FDA approval</b></p> <p>Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione &gt;32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 4.5 x 15-16 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p>	copë	2				

9	<p><b>Manual Inflation Device used to inflate the balloon catheter. <math>\geq 14\text{cm}^3</math> (<math>\geq 14</math> cc) of volume / rated for up to 55 ATM / rotating or fixed manometer with colored pressure scale for easy reading. Mechanism for progresive or rapid pressure increase and release. 3 way stopcock included. Mandatory CE or FDA approval</b>                  Pajisja manuale e fryrjes që përdoret për të fryrë kateterin e balonit. Vëllimi <math>\geq 14\text{cm}^3</math> (<math>\geq 14</math> cc) / i çertifikuar për presione deri në 55 ATM / manometër rrotullues ose i palëvizshëm me shkallë presioni me ngjyra për lexim të lehtë. Mekanizëm për rritjen dhe uljen progresive ose të shpejtë të presionit. E përfshirë koka me 3 drejtime. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p>	copë	40				
10	<p><b>Resorbable Vascular Closure Device, with two bioabsorbable sandwich like discs conected by a locking bioabsorbable suture for artery puncture site closure that can be utilized for closure of access of <math>\leq 7\text{F}</math> arterial sheaths. Guidewire compatible: 0.038" / 0.96 mm. Mandatory CE or FDA approval Efficacy/safety of the devicde must have been studied and reported in randomized trials clinical follow up of <math>\geq 30</math> days.</b>                  Pajisje e mbylljes vaskulare e rezorbueshme, me dy disqe te bioabsorbueshem ne trajte sanduici te lidhur prej nje suture te bioabsorbueshme, e indikuar për mbylljen e vendit të aksesit në arterien femorale që mund të përdoret për mbylljen e aksesit të introduktorëve vaskularë me diametër <math>\leq 7\text{F}</math>, i përshtatshëm me gjidë 0.038" / 0.96 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet te jene studiuar dhe raportuar ne prova klinike te randoizuara me kohe ndjekje te gjate prej <math>\geq 30</math> ditesh.</p>	cope	70				
<b>Shumatore çmimi për njësi pa TVSH</b>				<b>354 978,33</b>			
<b>TVSH</b>							
<b>Shumatore çmimi për njësi me TVSH</b>							
<b>Vlerë Totale pa TVSH</b>					<b>8 205 758,33</b>		
<b>TVSH</b>							
<b>Vlerë Totale me TVSH</b>							

2.14.1 Një ofertues mund të aplikojë për:

një Lot,

disa Lote,

të gjitha Lotet.

Për secilin Lot duhet të paraqitet një ofertë e veçantë.

**2.14.2 Numri maksimal i Loteve për ofertues:**

Specifikoni numrin maksimal të Loteve që mund t'i jepen një ofertuesi: **7 (shtate)**

**2.14.3 Kriteret/rregullat që duhet të zbatohen për të përcaktuar Lotet që do t'i jepen ofertuesit:**

Specifikoni kriteret për të përcaktuar Lotet që do të jepen, kur ofertuesi shpallet fitues i më shumë Loteve sesa numri maksimal i lejuar në pikën 2.14.2.

---

---

---

**2.14.4 Kombinimi i Loteve në një kontratë/kontrata të përbashkëta (Kur të njëjtit ofertues mund t'i jepet më shumë se një Lot):**

**Po**  **Jo**

Nëse po, specifikoni grupin e Loteve që mund të kombinohen.

---

---

**2.15 Pranoen variantet:**

**Po**  **Jo**

**2.15.1 Pranohet nënkontraktimi:**

**Po**  **Jo**

**Nëse lejohet nënkontraktimi, specifikoni përqindjen e lejuar për nënkontraktim:**

*(nuk lejohet nënkontraktimi në një masë më të madhe se 50 % e vlerës së kontratës)*

---

**2.15.2 Autoriteti/Enti Kontraktor do të kryejë pagesa direkte tek nënkontraktori:**

**Po**  **Jo**

**Shënime të tjera** *(nëse vlerësohen të nevojshme nga autoriteti/enti kontraktor)*

---

---

---

**2.16. Mbështetja në kapacitetet e subjekteve të tjera:**

Specifikoni nëse autoriteti/ enti kontraktor kërkon që detyra/punë/aspektet kritike të kontratës të përmbushen nga vetë operatori ekonomik ose nga ndonjë prej anëtarëve të bashkimit të operatorëve ekonomikë, për të cilën ofertuesi ndalohet të mbështetet në kapacitetet e subjekteve të tjera.

Po  X Jo

**Nëse po, të specifikohet detyra, puna, aspekte kritike, që ndalohet mbështetja:**

- Shtojca 8, Kriteret e Veçanta, 2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar, germa a)
- Shtojca 8, Kriteret e Veçanta, 2.3 Kapaciteti teknik, germa a)

**2.17 Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë së Informacionit dhe Komunikimit (TIK), përdoren standardet e përgatitura nga Agjencia Kombëtare e Shoqërisë së Informacionit:**

Po  Jo  X

**2.18. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë së Informacionit dhe Komunikimit (TIK), në rast se standardet nuk janë të zbatueshme, merret një miratim paraprak nga Agjencia Kombëtare e Shoqërisë së Informacionit:**

Po  Jo  X

**Seksioni 3: Informacione juridike, ekonomike, financiare dhe teknike**

**3.1 Sigurimi i ofertës:** (e zbatueshme në rastin e procedurave të prokurimit me një vlerë më të lartë se se prokurimi me vlerë të vogël).

Në rastin e kontratave sektoriale, enti kontraktor, në bazë të diskrecionit të tij, mund të kërkojë sigurimin e ofertës edhe për procedurat nën kufirin e lartë monetar.

Operatori Ekonomik paraqet Formularin e Sigurimit të Ofertës, sipas Shtojcës 4.

Shuma e kërkuar e sigurimit të ofertës është **7 937 887,17** (shtatë milion e nëntëqind e tridhjetë e shtatë mijë e tetëqind e tetëdhjetë e shtatë presje shtatëmbëdhjetë) lekë, konvertuar në euro sipas kursit zyrtar të Bankës (98,66) së Shqipërisë të datës 22.04.2025: **80 457,00** (tetëdhjetë mijë e katërqind e pesëdhjetë e shtatë) euro.

Në rastet e paraqitjes së ofertave për Lote të veçanta, vlera e sigurimit të ofertës **për secilin Lot** do të jetë **si më poshtë:**

LOTET:	Sigurimi i ofertës	Sigurimi i ofertës në Euro
LOTI 1: ICD VR	741 370,00	7 514,39
LOT 2 - MRI IPG FOR PHYSIOLOGICAL PACING/ GJENERATORE PULSI TE IMLANTUESHME MRI PER PEJSIM FIZIOLOGJIK	2 187 570,00	22 172,82
LOTI 3 - BIVENTRICULAR PACEMAKER (CRT-P)	964 560,00	9 776,61



b) Objekti i prokurimit të procedurës së anuluar të prokurimit \_\_\_\_\_

c) Fondi limit i procedurës së anuluar të prokurimit \_\_\_\_\_ (shuma , monedha)

#### 4.4 Kriteret e përzgjedhjes së fituesit:

A) <sup>2</sup>Oferta ekonomikisht më e favorshme, bazuar në kosto

Sipas rëndësisë:

çmimi  pikët

\_\_\_\_\_  pikët

\_\_\_\_\_  pikët

\_\_\_\_\_  pikët

Autoriteti/ Enti Kontraktor duhet të specifikojë pikët për secilin kriter të përcaktuar të vlerësimit.

#### OSE

B) oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në çmim **X**

**Shënim<sup>1</sup>:** Për efekt krahasimi, vlerësimi i ofertave të paraqitura do të bëhet mbi bazën e vlerës totale të ofertuar (çmim për njësi të ofertuar x sasi të pritshme). Kontratat e bazuara në MK do të lidhen me OE të suksesshëm mbi bazën e çmimeve për njësi të ofertës së shpallur të suksesshme.

**Kujdes\*:** Vlera e pritshme e kontratave nuk duhet të kalojë fondin limit të shpallur në këto Dokumente Tenderi. Në të kundërt oferta do të refuzohet.

**Shënim<sup>2</sup>:** Marreveshja Kuader do të lidhet me vlerën e Fondit Limit të përcaktuar në këto DST. Me ezaurimin e Fondit Limit ose afatit, perfundon dhe Marreveshja Kuader.

**Në rastin e marrëveshjes kuadër, kur do të përdoret kriteri i vlerësimit të çmimit për njësi, për qëllime krahasimi, vlerësimi i ofertave të paraqitura do të bëhet në bazë të shumatores së çmimeve për njësi (Kjo, metodë vlerësimi nuk do të përdoret nga autoritetet/entet kontraktore kur sasi të jenë të llogaritshme në bazë vjetore, sipas eksperiencës së mëparshme, dhe kur marrëveshja kuadër përdoret për prokurimin e mallrave dhe shërbimeve të vazhdueshme. Në këtë rast, çmimi i ulët do të vlerësohet me vlerën totale më të ulët të ofruar).**

#### 4.5 Afati i fundit për paraqitjen dhe hapjen e ofertave:

Data: **23.05.2023 Ora 10:00**

Vendi: [www.app.gov.al](http://www.app.gov.al)

**Kur oferta kërkohet të paraqitet në mënyrë elektronike, ofertuesit duhet ta paraqesin atë në mënyrë elektronike në faqen zyrtare të APP, [www.app.gov.al](http://www.app.gov.al)**

---

<sup>2</sup> Të gjitha kriteret e vendosura për vlerësimin e ofertave duhet të jenë sa më objektive dhe të shprehen në shifra. Në çdo rast, kur kriteret janë më shumë se një, pesha e kriterit të çmimit nuk do të jetë më pak se 50 pikë. Pikët maksimale që do të marrë një ofertë do të jenë 100 pikë.

**Informacioni mbi ofertat e paraqitura në mënyrë elektronike i transmetohet të gjithë atyre Operatorëve Ekonomikë që kanë paraqitur oferta, me kërkesë të tyre.**

**4.6 Aplikohet shkurtimi i afatit për pranimin e ofertave, sipas parashikimeve në nenin 42, pika 6, të LPP (e aplikueshme për procedurat e prokurimit mbi kufirin e lartë monetar).**

**Po**  **Jo**

Nëse po, argumentoni arsyet e shkurtimit të këtij afati:

**4.7 Gjuha (ët) në të cilat mund të hartohen ofertat:**

**Shqip**

**Anglisht**

**Seksioni 5: Informacione shtesë:**

**5.1 Dokumente me pagesë (zbatohet vetëm për procedurat që nuk zhvillohen me mjete elektronike):**

**Po**  **Jo**

Nëse po

**Monedha** \_\_\_\_\_

**Çmimi** \_\_\_\_\_

Ky çmim mbulon kostot aktuale të kopjimit dhe shpërndarjes së Dokumenteve të Tenderit (DT) tek Operatorët Ekonomikë. Operatorët Ekonomikë të interesuar kanë të drejtë të konsultojnë DT përpara blerjes së tyre.

**5.2 Informacione shtesë (vendi, zyra, mënyra e blerjes së dokumenteve të tenderit (kur është e aplikueshme)**

---

---

**Operatori ekonomik fitues, për nënshkrimin e një kontrate publike duhet të ketë:**

- Kopje të Certifikatës Elektronike të Fiskalizimit, për tatimpaguesit që përdorin Platformën Qendrore të Faturave.
- Kopje të Certifikatës Elektronike të Fiskalizimit dhe kopje të vlefshme të kontratës së lidhur me Kompaninë e Çertifikuar për zgjidhjen softuerike në përdorim, për tatimpaguesit që lëshojnë fatura përmes zgjidhjes softuerike.

Data e dorëzimit të këtij njoftimi: **22/04/2025**

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor në Marrëveshjen Kuadër në rihapjen e procesit të mini-konkurrrimit]

### **FTESE PËR OFERTË**

(shënoni emrin e Autoritetit/Entit Kontraktor) fton për paraqitjen e ofertave në procedurën për furnizimin e mallrave në vijim:

.....  
.....  
.....

jepni një përshkrim të saktë të mallrave dhe sasisë konkrete të kërkuar:

**Vendi i dorëzimit të mallrave:** (jepni një përshkrim të shkurtër) \_\_\_\_\_

**Koha e dorëzimit/lëvrimit:** Mallrat duhet të dorëzohen brenda datës \_\_\_\_\_

**Ofertat duhet të paraqiten në:**

.....[jepni adresën e saktë]

**Afati i fundit për pranimin e ofertave:**

.....

[Përcaktoni datën dhe orën]

**Kriteret për përcaktimin e ofertës fituese** \_\_\_\_\_

**Forma e komunikimit:**

Forma shkresore

Forma elektronike (e-mail, faks, etj.)



**NJOFTIMI I SHKURTUAR I KONTRATËS****1. Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor:**

Emri:	Qendra Spitalore Universitare “Nënë Tereza”
Adresa:	Rruga e Dibrës Nr. 372, Tiranë
Tel/Faks:	Tel. +355 42 362 627 Fax. +355 42 363 644
E-mail:	<a href="mailto:QSUT@shendetesia.gov.al">QSUT@shendetesia.gov.al</a>
Adresa e ueb-faqes:	<a href="http://www.qsut.gov.al">www.qsut.gov.al</a>
Personi/at përgjegjës për prokurimin: (emri, e-mail)	Xhenis Lulja <a href="mailto:Xhenis.lulja@qsut.gov.al">Xhenis.lulja@qsut.gov.al</a>

**2. Lloji i procedurës së prokurimit: Procedurë e hapur, mbi kufirin e lartë monetar – Mallra – Prokurim me mjete elektronike**, Marrëveshje kuadër me disa operatorë ekonomikë (me një OE fitues për secilin lot), ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara, me afat 24 muaj nga nënshkrimi.

**3. Numri i referencës së procedurës REF-45778-04-25-2025, /Lotit:**

Blerje materiale mjekësore per Sherbimin e Hemodinamikes - për mbulimin e nevojave 24 mujore:	
LOTET:	Nr. REF:
Loti 1: ICD VR	REF-45780-04-25-2025
LOT 2 - MRI IPG FOR PHYSIOLOGICAL PACING/ GJENERATORE PULSI TE IMLANTUESHME MRI PER PEJSIM FIZIOLOGJIK	REF-45782-04-25-2025
LOTI 3 - BIVENTRICULAR PACEMAKER (CRT-P)	REF-45784-04-25-2025
LOTI 4 - PACEMAKER MRI COMPATIBLE / PACEMAKER TË PËRSHTATSHËM PËR MRI	REF-45786-04-25-2025
LOT 5 MATERIALE MJEKËSORE PËR SËMUNDJET STRUKTURALE	REF-45788-04-25-2025
LOT 6 – VASCULAR CLOSURE DEVICE / PAJISJE PER MBYLLJEN E ENEVE TE GJAKUT	REF-45790-04-25-2025
LOT 7 - BALONA ME PRESION SHUMË TË LARTË PËR ANGIOPLASTIKË KORONARE	REF-45792-04-25-2025

**4. Objekti i kontratës / Marrëveshjes Kuadër: “Blerje materiale mjekësore per Sherbimin e Hemodinamikes - për mbulimin e nevojave 24 mujore”.**

Blerje materiale mjekësore per Sherbimin e Hemodinamikes - për mbulimin e nevojave 24 mujore:	
LOTET:	
Loti 1: ICD VR	
LOT 2 - MRI IPG FOR PHYSIOLOGICAL PACING/ GJENERATORE PULSI TE IMLANTUESHME MRI PER PEJSIM FIZIOLOGJIK	
LOTI 3 - BIVENTRICULAR PACEMAKER (CRT-P)	
LOTI 4 - PACEMAKER MRI COMPATIBLE / PACEMAKER TË PËRSHTATSHËM PËR MRI	
LOT 5 MATERIALE MJEKËSORE PËR SËMUNDJET STRUKTURALE	
LOT 6 – VASCULAR CLOSURE DEVICE / PAJISJE PER MBYLLJEN E ENEVE TE GJAKUT	

**LOT 7 - BALONA ME PRESION SHUMË TË LARTË PËR ANGIOPLASTIKË KORONARE****5. Kodi sipas Fjalorit të Përbashkët të Prokurimit (FPP):****Materiale mjekësore të konsumueshme, 33140000-3****Materiale mjekësore konsumi jo-kimike dhe hematologjike 33141000-0**

**6. Fondi limit: 396 894 358,33** (treqind e nentëdhjete e gjashte milion e teteqind e nenetdhjete e kater mije e treqind e pesedhjete e tete presje tridhjete e tre) **lekë pa TVSH, e konvertuar ne euro sipas kursit zyrtar te kembimit te datës (98,66) 22.04.2025: 4 197 215,99** (katër milion njëqind e nentëdhjete e shtate mije e dyqind e pesëmbëdhjete presje nentëdhjete e nente) Euro Pa TVSH.

- Fondi limit për **Lotin 1 – “ICD-VR”** është **37 068 500,00** (tridhjete e shtate milion e gjashtëdhjete e tete mije e pesëqind) **lekë pa TVSH.**
- Fondi limit për **“LOT 2 - MRI IPG for physiological pacing/ gjeneratore pulsi te imlantueshme MRI per pejsim fiziologjik”** është **109 378 500,00** (njëqind e nente milion e treqind e shtatëdhjete e tete mije e pesëqind) **lekë pa TVSH.**
- Fondi limit për **Lotin 3 “Biventricular Pacemaker (CRT-P)”** është **48 228 000,00** (dyzete e tete milion e dyqind e njezete e tete mije) **lekë pa TVSH.**
- Fondi limit për **Lotin 4 "Pacemaker MRI compatible / Pacemaker të përshtatshëm për MRI"** është **56 138 000,00** (pesëdhjete e gjashte milion e njëqind e tridhjete e tete mije) **lekë pa TVSH.**
- Fondi limit për **Lotin 5 materiale mjekësore për sëmundjet strukturale”** është **134 725 600,00** (njëqind e tridhjete e kater milion e shtateqind e njezete e pese mije e gjashtëqind) **lekë pa TVSH.**
- Fondi limit për **Lotin 6 “Vascular closure device / pajisje per mbylljen e eneve te gjakut”** është **3 150 000,00** (tre milion e njëqind e pesëdhjete mije) **lekë pa TVSH.**
- Fondi limit për **Lotin 7 “Balona me presion shumë të lartë për angioplastikë koronare”** është: **8 205 758,33** (tete milion e dyqind e pese mije e shtateqind e pesëdhjete e tete presje tridhjete e tre )**lekë pa TVSH.**

**E konvertuar në Euro sipas kursit të këmbimit të Bankës së Shqipërisë (98,66) të datës 22.04.2025:**

<b>LOTET:</b>	<b>Vlerë në Euro pa TVSH</b>
<b>Loti 1: ICD VR</b>	<b>375 719,64</b>
<b>LOT 2 - MRI IPG FOR PHYSIOLOGICAL PACING/ GJENERATORE PULSI TE IMLANTUESHME MRI PER PEJSIM FIZIOLOGJIK</b>	<b>1 108 640,79</b>
<b>LOTI 3 - BIVENTRICULAR PACEMAKER (CRT-P)</b>	<b>488 830,33</b>
<b>LOTI 4 - PACEMAKER MRI COMPATIBLE / PACEMAKER TË PËRSHTATSHËM PËR MRI</b>	<b>569 004,66</b>

<b>LOT 5 MATERIALE MJEKËSORE PËR SËMUNDJET STRUKTURALE</b>	<b>1 365 554,43</b>
<b>LOT 6 – VASCULAR CLOSURE DEVICE / PAJISJE PER MBYLLJEN E ENEVE TE GJAKUT</b>	<b>31 927,83</b>
<b>LOT 7 - BALONA ME PRESION SHUMË TË LARTË PËR ANGIOPLASTIKË KORONARE</b>	<b>83 172,09</b>

Në rastin kur, objekti i prokurimit përbëhet nga disa artikuj, shumatorja e çmimeve për njësi është (në total për të gjitha lotet): 23 553 748,33 (njëzet e tre milion e pesëqind e pesëdhjetë e tre mijë e shtatëqind e dyzet e tetë presje tridhjetë e tre) lekë pa TVSH. Shumatore e çmimeve për njësi në euro: 238 736,55 (dyqind e tridhjetë e tetë mijë e shtatëqind e tridhjetë e gjashtë presje pesëdhjetë e pesë) euro pa TVSH, e ndarë në lote:

<b>Blerje materiale mjekësore per Sherbimin e Hemodinamikes - për mbulimin e nevojave 24 mujore:</b>		
<b>LOTET:</b>	<b>Shumatore çmimi për njësi Lekë pa TVSH</b>	<b>Shumatore Çmimi për Njësi Euro pa TVSH</b>
<b>Loti 1: ICD VR</b>	<b>794 600,00</b>	<b>8 053,92</b>
<b>LOT 2 - MRI IPG FOR PHYSIOLOGICAL PACING/ GJENERATORE PULSI TE IMLANTUESHME MRI PER PEJSIM FIZIOLOGJIK</b>	<b>1 433 400,00</b>	<b>14 528,68</b>
<b>LOTI 3 - BIVENTRICULAR PACEMAKER (CRT-P)</b>	<b>1 474 000,00</b>	<b>14 940,20</b>
<b>LOTI 4 - PACEMAKER MRI COMPATIBLE / PACEMAKER TË PËRSHTATSHËM PËR MRI</b>	<b>298 400,00</b>	<b>3 024,53</b>
<b>LOT 5 MATERIALE MJEKËSORE PËR SËMUNDJET STRUKTURALE</b>	<b>19 163 370,00</b>	<b>194 236,47</b>
<b>LOT 6 – VASCULAR CLOSURE DEVICE / PAJISJE PER MBYLLJEN E ENEVE TE GJAKUT</b>	<b>35 000,00</b>	<b>354,75</b>
<b>LOT 7 - BALONA ME PRESION SHUMË TË LARTË PËR ANGIOPLASTIKË KORONARE</b>	<b>354 978,33</b>	<b>3 598,00</b>
<b>Shumatore të gjitha loteve pa TVSH</b>	<b>23 553 748,33</b>	<b>238 736,55</b>

Vlerat janë konvertuar në Euro, sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë, datë 22.04.2025 me kurs këmbimi 98,66 lekë.

**7. Kohëzgjatja e kontratës/marrëveshjes kuadër ose afati për zbatimin e saj: 24 muaj nga nënshkrimi.**

**8. Afati i fundit për paraqitjen dhe hapjen e ofertave: Data: 23.05.2023 Ora 10:00**

**9. Procedurë e Rishpallur:**

Po

Jo

Nëse është një procedurë e rishpallur, ju lutemi plotësoni të dhënat identifikuese të procedurës së anuluar:

- a) Numri i referencës në sistemin e prokurimit elektronik të procedurës së anuluar të prokurimit \_\_\_\_\_
- b) Objekti i prokurimit të procedurës së anuluar të prokurimit \_\_\_\_\_
- c) Fondi limit i procedurës së anuluar të prokurimit \_\_\_\_\_ (*shuma , monedha*)

[Për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor në Marrëveshjen Kuadër]

**PLANIFIKIMI I**

**KONTRATAVE NË MARRËVESHJEN KUADËR**

<input type="checkbox"/> Mallra: Numri i përafërt i kontratave të planifikuara për t'u dhënë në bazë të Marrëveshjes Kuadër _____		
<b>Numri i kontratës</b>	<b>Titulli i kontratës</b>	<b>Përshkrimi i shkurtër i kontratës</b>
<b>01</b>	_____	_____
<b>02</b>	_____	_____
<b>03</b>	_____	_____
<b>...</b>	_____	_____

*Shënim: Ky planifikim është i përafërt bazuar në nevojat që mund të ketë autoriteti/enti kontraktor dhe orientues për palët në proces.*

(Për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor)

## NJOFTIMI PËR NDRYSHIMIN E DOKUMENTAVE TË TENDERIT

### 1. Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor

Emri \_\_\_\_\_

Adresa \_\_\_\_\_

Tel/Faks \_\_\_\_\_

E-mail \_\_\_\_\_

Ueb-faqe \_\_\_\_\_

### 2. Kontaktet e personit (ave) përgjegjës për prokurimin:

Emri \_\_\_\_\_

E-mail \_\_\_\_\_

3. Lloji i procedurës së prokurimit: \_\_\_\_\_

4. Lloji i kontratës /Marrëveshjes Kuadër: \_\_\_\_\_

5. Numri i referencës për procedurën / Lotin: \_\_\_\_\_

6. Objekti i kontratës / Marrëveshjes Kuadër: \_\_\_\_\_

7. Kodi sipas Fjalorit të Përbashkët të Prokurimit (FPP): \_\_\_\_\_

8. Fondi limit : \_\_\_\_\_

9. Justifikimi, argumentat përkatëse dhe referencat ligjore për nevojën e ndryshimit të dokumentave të tenderit:

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

10. Nëse shtyhet afati i fundit për pranimin e ofertave, të shënohet afati i ri i përcaktuar: \_\_\_\_\_

### Shënim:

Këtij njoftimi duhet t'i bashkëngjitet shtojca e ndryshimeve në dokumentat e tenderit.

(Për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor)

**NJOFTIMI PËR MODIFIKIMIN E MARRËVESHJES KUADËR/KONTRATËS GJATË ZBATIMIT**

**1. Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor:**

Emri \_\_\_\_\_  
Adresa \_\_\_\_\_  
Tel/Faks \_\_\_\_\_  
E-mail \_\_\_\_\_  
Ueb-faqe \_\_\_\_\_

**2. Kontaktet e personit (ave) përgjegjës për prokurimin:**

Emri \_\_\_\_\_  
E-mail \_\_\_\_\_

**3. Lloji i procedurës së prokurimit:** \_\_\_\_\_

**4. Lloji i kontratës /Marrëveshjes Kuadër:** \_\_\_\_\_

**5. Numri i referencës për procedurën / Lotin:** \_\_\_\_\_

**6. Objekti i kontratës / Marrëveshjes Kuadër :** \_\_\_\_\_

**7. Kodi sipas Fjalorit të Përbashkët të Prokurimit (FPP):** \_\_\_\_\_

**8. Fondi limit:** \_\_\_\_\_

**9. Situata sipas parashikimeve të nenit 127 të LPP dhe argumentet përkatëse për ta përdorur atë:**

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

**10. Përshkrimi i modifikimit të kontratës/Marrëveshjes Kuadër, përfshirë natyrën dhe sasinë ose vlerën e mallrave:**

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

**11. Vlera totale e kontratës së nënshkruar/marrëveshjes kuadër:** \_\_\_\_\_

**12. Vlera e ndryshuar (nëse është rasti):** \_\_\_\_\_

**13. Kohëzgjatja e kontratës / Marrëveshjes Kuadër:** \_\_\_\_\_

**Dhe afati i ri (nëse është rasti):** \_\_\_\_\_

**14. Emri dhe adresa e Operatorit/ëve Ekonomikë:**

Emri \_\_\_\_\_

NIPT: \_\_\_\_\_

Adresa \_\_\_\_\_

Kontaktet \_\_\_\_\_

**15. Data e nënshkrimit të modifikimit :** \_\_\_\_\_

**16. Burimi i financimit:** \_\_\_\_\_

**17. Informacion tjetër që vlerësohet i nevojshëm nga autoriteti/enti kontraktor** \_\_\_\_\_

---



---

## DOKUMENTAT E TENDERIT

### Përmbajtja:

#### **Seksioni I: Udhëzime për Operatorët Ekonomikë (Udhëzime)**

Teksti në Seksionin I nuk mund të modifikohet nga Autoriteti/Enti kontraktor ose operatorët ekonomikë, përveç informacionit të plotësuar sipas Njoftimit të Kontratës.

#### **Seksioni II: Shtojcat**

**Seksioni II** përfshin Shtojcat, të cilat duhet të plotësohen nga Operatori Ekonomik dhe të paraqiten si pjesë e ofertës së tij, si dhe Shtojcat që duhet të plotësohen nga autoriteti/enti kontraktor si, specifikimet teknike, kriteret e përzgjedhjes së ofertuesve, sasia dhe grafiku i lëvrimit.

#### **Seksioni III. Termet dhe Kushtet e Kontratës (TKK)**

**Seksioni III** përmban Kushtet e Përgjithshme dhe të Veçanta që do të zbatohen për të gjitha Kontratat, Formularin e Sigurimit të Kontratës, si dhe formularë që duhet të nënshkruhen nga të dy palët si, draftet e marrëveshjeve kuadër, sipas llojeve të tyre.

#### **Seksioni IV: Ankimi dhe Njoftimet për mbylljen e procesit**

**Seksioni IV** përfshin formularët standard që përdoren nga operatorët ekonomikë, në procesin e ankimit pranë autoritetit/entit kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik, si dhe njoftimet që duhet të plotësohen nga autoriteti/enti kontraktor në përfundim të procesit të prokurimit.

## Seksioni I: Udhëzime për Operatorët Ekonomikë

### A. TË PËRGJITHSHME

#### 1. Objekti i prokurimit

1. Objekti i procedurës së prokurimit, si dhe numri i kontratave (Loteve) dhe objektet e tyre përcaktohen në njoftimin e kontratës.
2. Përveç nëse specifikohet ndryshe më poshtë, përkufizimet dhe interpretimet në këto Dokumente të Tenderit do të jenë sipas përcaktimeve të Ligjit për Prokurimin Publik (LPP) dhe Kushtet e Përgjithshme të Kontratës (KPP).

#### 2. Operatorët Ekonomikë të përshtatshëm

- a) "Operator ekonomik" është çdo person fizik ose juridik, ose ent publik apo grup personash/entesh, përfshirë shoqëritë me sipërmarrje të përkohshme të tyre dhe organizatat jofitimprurëse, të cilat ofrojnë kryerjen e punëve, furnizimin e mallrave ose ofrimin e shërbimeve në treg, sipas Udhëzimeve për Operatorët Ekonomikë (këtu e më tej referuar si "Udhëzimet").

Në rastin e një bashkimi operatorësh ekonomikë (BOE):

- 1.1. të gjithë operatorët, anëtarë të këtij bashkimi do të kenë përgjegjësi të përbashkët dhe solidare;
- 1.2. BOE i bashkëlidh Ofertës së tij një marrëveshje ndërmjet palëve ku caktohet dhe autorizohet edhe Përfaqësuesi, i cili do të ketë autoritetin të përfaqësojë BOE gjatë procedurës së prokurimit dhe, në rast se BOE shpallet fituese e Kontratës, edhe gjatë zbatimit të Kontratës.

- b) Operatori Ekonomik duhet të konsultohet me të gjitha udhëzimet, formularët, termat dhe specifikimet në Dokumentet e Tenderit. Mosdhënia nga operatori ekonomik e të gjithë informacionit ose dokumentacionit të kërkuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor në Dokumentet e Tenderit do të çojë në refuzimin e Ofertës.

#### 3. Sqarimi i Dokumenteve të Tenderit

Ofertuesi i mundshëm mund të kërkojë sqarime për dokumentet e tenderit nga autoriteti/enti kontraktor, i cili duhet t'i përgjigjet çdo kërkesë për sqarim të dokumenteve të tenderit, të bërë nga çdo operator ekonomik, me kusht që kërkesa të jetë marrë jo më vonë se 6 ditë para afatit përfundimtar të dorëzimit të ofertave.

Autoriteti/Enti kontraktor duhet të përgjigjet brenda 3 ditëve nga depozitimi i kërkesës, në mënyrë që të bëjë të mundur dorëzimin e ofertës në kohë nga operatori ekonomik dhe, pa identifikuar burimin e kërkesës, duhet t'ua komunikojë sqarimin përkatës të gjithë operatorëve ekonomikë, që kanë tërhequr dokumentet e tenderit.

#### 4. Ndryshimi i Dokumenteve të Tenderit

1. Në çdo kohë para afatit të fundit për paraqitjen e ofertave, Autoriteti/Enti Kontraktor mund t'i ndryshojë Dokumentet e Tenderit duke hartuar një shtojcë, me këto ndryshime.

2. Çdo shtojcë do të jetë pjesë e Dokumenteve të Tenderit dhe do të publikohet në të njëjtën mënyrë siç është bërë publikimi i Dokumenteve të Tenderit.
3. Nëse ndryshimi i Dokumenteve të Tenderit bëhet në gjysmën e parë të afatit për pranimin e Ofertave, autoriteti apo enti kontraktor mund të zgjasin afatin për pranimin e ofertave. Nëse dokumentet e tenderit ndryshohen në gjysmën e dytë të afatit për paraqitjen e ofertave, autoriteti/enti kontraktor zgjat afatin e fundit për paraqitjen e ofertave me të paktën 10 ditë për procedurat mbi kufirin e lartë monetar dhe me të paktën 7 ditë për procedurat nën kufirin e lartë monetar.

## **B. PËRGATITJA E OFERTAVE**

1. **Shpenzimet e ofertimit** Operatori Ekonomik përballon të gjitha shpenzimet që lidhen me përgatitjen dhe paraqitjen e ofertës së tij, dhe Autoriteti/Enti Kontraktor nuk ka detyrime apo përgjegjësi për këto shpenzime, pavarësisht nga zhvillimi apo rezultati i procedurës.
2. **Gjuha e Ofertës** Oferta, si dhe të gjitha korrespondencat dhe dokumentet në lidhje me procedurën e prokurimit do të paraqiten në gjuhën/gjuhët e specifikuar në njoftimin e kontratës.  
  
Në procedurat e prokurimit nën kufijtë e lartë monetarë, dokumentet e paraqitura në gjuhë të huaj duhet të shoqërohen nga një përkthim i noterizuar në gjuhën shqipe.  
  
Në procedurat e prokurimit mbi kufijtë e lartë monetarë, një ofertë është e kualifikueshme edhe nëse një pjesë e dokumentacionit të saj mund të jetë në gjuhën shqipe dhe një pjesë në gjuhën angleze.
3. **Dokumentet përbërëse të Ofertës** Oferta do të përmbajë të gjitha dokumentet mbështetëse siç kërkohet nga Autoriteti/Enti Kontraktor.
4. **Formularët e tenderit dhe Listat Çmimeve** Operatori Ekonomik paraqet Formularin e Ofertës Ekonomike në përputhje me formularin e paraqitur në Seksionin II: Të gjithë Formularët shoqërues duhet të plotësohen pa ndonjë ndryshim; nuk do të pranohet asnjë zëvendësues. Të gjitha vendet bosh duhet të plotësohen me informacionin e kërkuar.  
  
Për procedurat e prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, origjinali i ofertës duhet të shtypet ose të shkruhet me bojë që nuk fshihet. Të gjitha fletët e ofertës duhet të lidhen së bashku dhe të numerizohen. Të gjitha fletët e ofertës, përveç literaturës së pandryshueshme dhe të printuar duhet të pajisen me inicialet ose të nënshkruhen nga Personi (at) e Autorizuar. Çdo ndryshim në ofertë duhet të jetë i lexueshëm dhe i nënshkruar nga Personi (at) e Autorizuar.
5. **Ofertat Alternative** Përveç nëse përshkruhet ndryshe në njoftimin e kontratës dhe dokumentat e tenderit propozimet alternative ose kohët alternative për përfundimin, nuk do të merren parasysh.

- 6. Çmimet**
1. Çmimet e ofruara nga Operatori Ekonomik në Formularin e Ofertës Ekonomike do të jenë në përputhje me kërkesat e specifikuar në njoftimin e kontratës dhe dokumentat e tenderit.
  2. Operatori Ekonomik duhet të plotësojë Formularin e Ofertës Ekonomike bashkangjitur me këto DT, duke përcaktuar mallrat që do të dorëzohen, sasi të dhe çmimin e tyre.
  3. Të gjitha çmimet duhet të kuotohen në Monedhën sipas Njoftimit të Kontratës, duke përfshirë edhe tatimet dhe taksat që zbatohen, pa përfshirë TVSH-në. Nëse çmimet kuotohen në valutë të huaj siç përcaktohet në Njoftimin e Kontratës, atëherë ato duhet të konvertohen në Lekë shqiptare (Lekë) sipas kursit të këmbimit të caktuar nga Banka Qendrore e Shqipërisë në ditën e dërgimit për publikim të Njoftimit të Kontratës dhe duhet të ruhen në atë kurs deri në skadimin e periudhës së vlefshmërisë së Ofertës.
  4. Ofertuesi duhet të shënojë në Formularin e Ofertës, çmimet totale të Ofertës për të gjitha Mallrat pa TVSH. Vlera e TVSH-së, kur aplikohet, i shtohet çmimit të dhënë dhe përbën vlerën totale të Ofertës.
  5. Në rastin e një Marrëveshje Kuadër ku NUK përcaktohen të gjitha kushtet, çmimet për kontratat bazuar në Marrëveshjen Kuadër nuk janë të fiksuara, ato janë objekt i ndryshimit pas një mini – konkurrimi midis Operatorëve Ekonomikë, palë në Marrëveshjen Kuadër.
- 7. Monedhat** Monedha (at) e ofertave dhe monedha (at) e pagesës do të jenë siç specifikohet në njoftimin e kontratës.
- 8. Proveshmëria e Kualifikimeve të Operatorit Ekonomik** Për të provuar kualifikimet e tij për realizimin e Kontratës, Operatori Ekonomik do të japë informacionin e kërkuar në Seksionin II: Shtojcat.
- 9. Periudha e vlefshmërisë së Ofertës**
1. Ofertat do të jenë të vlefshme për periudhën e specifikuar në Njoftimin e Kontratës pas afatit të paraqitjes së Ofertave të përcaktuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor; Oferta për një periudhë më të shkurtër nuk është e vlefshme dhe do të refuzohet.
  2. Sigurimi i Ofertës mund të paraqitet në njërin nga format e mëposhtme:
    - a) Pagesa nga ofertuesi, në vlerë monetare, në llogarinë e autoritetit/entit kontraktor;
    - b) Garanci bankare;
    - c) Garanci sigurimi.

Dokumentet e mësipërme duhet të jenë të vlefshme gjatë gjithë periudhës së vlefshmërisë së Ofertës.

3. Periudha e vlefshmërisë së Ofertës fillon nga momenti i hapjes së ofertave. Në çdo rast, të paktën 5 ditë para përfundimit të afatit të vlefshmërisë së ofertave, Autoriteti/Enti Kontraktor mund t'i kërkojë Ofertuesit me shkrim të zgjasë periudhën e vlefshmërisë, deri në një datë të caktuar. Ofertuesi mund ta refuzojë këtë kërkesë me shkrim, pa humbur të drejtën për rimbursim të Sigurimit të Ofertës, kur ka një të tillë. Ofertuesi që bie dakord të zgjasë periudhën e vlefshmërisë së Ofertës njofton Autoritetin/Entin Kontraktor me shkrim dhe paraqet një sigurim oferte të zgjatur, nëse ka pasur një të tillë. Oferta nuk mund të modifikohet. Nëse Ofertuesi nuk i përgjigjet kërkesës së bërë nga Autoriteti/Enti Kontraktor në lidhje me zgjatjen e periudhës së vlefshmërisë së Ofertës, ose nuk e pranon kërkesën në fjalë, ose nuk paraqet një sigurim të zgjatur të ofertës, kur kërkohet, atëherë Autoriteti/Enti Kontraktor e refuzon Ofertën. Nëse Autoriteti/Enti Kontraktor nuk i ka bërë një kërkesë me shkrim operatorit ekonomik për të zgjatur periudhën e vlefshmërisë së ofertës, sipas parashikimit të paragrafit të parë të kësaj pike, atëherë Operatori Ekonomik nuk mund të penalizohet për këtë, pra sigurimi i ofertës së tij nuk konfiskohet.

**10. Formati dhe Nënshkrimi i Ofertave**

Në përgjigje të Njoftimit të Kontratës, çdo Operator Ekonomik paraqet ofertën sipas formularëve standard në këtë DT. Oferta nënshkruhet nga personi/personat përgjegjës të autorizuar për këtë qëllim.

**D. PARAQITJA DHE HAPJA E OFERTAVE**

**11. Paraqitja e Ofertave**

11.1 Në procedurat e prokurimit që zhvillohen me mjete elektronike, Operatorët Ekonomikë duhet të ngarkojnë ofertën e tyre në sistemin e prokurimit elektronik, sipas përcaktimeve në manualët përkatëse.

11.2 Lidhur me procedurat e prokurimit, që zhvillohen në rrugë shkresore, Operatorët Ekonomikë duhet të paraqesin vetëm ofertën origjinale të mbyllur në një zarf jotransparent, të vulosur dhe të firmosur me emrin dhe adresën e Ofertuesit dhe të shënuar: "Ofertë për Furnizimin e Mallrave; Njoftimi Nr. \_\_\_.

**“MOS E HAPNI, ME PËRJASHTIM TË RASTEVE KUR ËSHTË I PRANISHËM KOMISIONI I VLERËSIMIT TË OFERTAVE, JO PËRPARA ----- d/m/v, në orën-----” .**

**12. Afati i fundit për paraqitjen e Ofertave**

Oferta duhet të paraqitet brenda afatit të përcaktuar nga autoriteti/enti kontraktor. Nëse autoriteti/enti kontraktor zgjat afatin kohor për pranimin e ofertave, operatorët ekonomikë, mund të paraqesin ofertat e tyre brenda afatit të zgjatur.

Data e hapjes së ofertave do të jetë e njëjtë me afatin e fundit të paraqitjes së ofertave. Nëse për arsye objektive, të shkaktuara nga një situatë e paparashikuar nga autoriteti/enti kontraktor në kohën e fillimit të procedurës, është e pamundur

të respektohet afati për hapjen e ofertave nga autoriteti ose enti kontraktor, arsyja duhet të dokumentohet dhe të caktohet një datë e re për hapjen e ofertave.

Ofertuesit ose përfaqësuesit e tyre të autorizuar, të cilët kanë paraqitur oferta, ftohen të marrin pjesë në hapjen e ofertave, nëse janë të interesuar. Mosparaqitja e tyre nuk pengon hapjen e ofertave.

**13. Ofertat me vonesë**

Autoriteti/Enti Kontraktor nuk merr në shqyrtim asnjë ofertë që vjen pas afatit të fundit për paraqitjen e tyre siç specifikohet në Njoftimin e Kontratës. Sistemi i Prokurimit Elektronik nuk lejon paraqitjen e ofertave që janë në tejkalim të afatit të fundit për paraqitjen e tyre.

**14. Tërheqja, Zëvendësimi dhe Modifikimet**

1. Operatori Ekonomik mund ta tërheqë, zëvendësojë ose modifikojë ofertën e tij, në çdo kohë deri përpara afatit të fundit të pranimit të ofertave.

2. Në procedurat e prokurimit, të cilat zhvillohen në rrugë shkresore, ofertuesit mund të modifikojnë ose tërheqin ofertat e tyre me kusht që modifikimi ose tërheqja të bëhet para skadimit të afatit përfundimtar për paraqitjen e ofertave. Si modifikimet ashtu edhe tërheqjet duhet t'i komunikohen Autoritetit/Entit Kontraktor me shkrim, para datës së afatit të fundit për paraqitjen e ofertave. Zarfë që përmban deklaratën e Ofertuesit duhet të shënohet: "MODIFIKIM OFERTE" ose "TËRHEQJE OFERTE".

3. Asnjë ofertë nuk mund të tërhiqet, zëvendësohet ose modifikohet pas afatit të fundit për paraqitjen e ofertave.

**15. Hapja e Ofertave**

Ofertat hapen pas përfundimit të afatit të fundit të përcaktuar për pranimin e ofertave në dokumentat e tenderit.

**E. SHQYRTIMI I OFERTAVE**

**16. Konfidencialiteti**

Autoriteti/enti kontraktor duhet të ruajë konfidencialitetin sipas përcaktimeve të nenit 16 të LPP-së.

**17. Sqarimi i ofertave**

Autoriteti/Enti Kontraktor, gjatë procesit të shqyrtimit dhe vlerësimit të ofertave, mund të kërkojë sqarime nga operatorët ekonomikë ofertues. Çdo sqarim i paraqitur nga Operatori Ekonomik që nuk i përgjigjet një kërkesë nga Autoriteti/Enti Kontraktor nuk do të merret në konsideratë. Nuk mund të kërkohej, ofrohet apo lejohet asnjë ndryshim në çmimet ose përmbajtjen e ofertave, përveç rasteve të konfirmimit të korigjimit të gabimeve aritmetike të konstatuara nga Autoriteti/Enti Kontraktor gjatë vlerësimit të ofertave.

**18. Përgjegjshmëria e ofertave**

1. Një ofertë e përgjegjshme/vlefshme është ajo që plotëson kërkesat e Dokumenteve të Tenderit pa devijime materiale, rezerva ose mospranim, siç përcaktohet më poshtë:

- (a) "**Devijim**" është shmangia nga kërkesat e specifikuara në Dokumentet e Tenderit;

- (b) **“Rezervim”** është përcaktimi i kushteve kufizuese ose mospranimi i plotë i kërkesave të specifikuara në Dokumentet e Tenderit; dhe
- (c) **“Mospranim”** është mosparaqitja e një pjesë ose e të gjithë informacionit ose dokumentacionit të kërkuar në Dokumentet e Tenderit.

2. Nëse një ofertë nuk i përgjigjet kërkesave të Dokumenteve të Tenderit, ajo refuzohet.

## F. VLERËSIMI I OFERTAVE

### 19. Kualifikimi i Operatorit Ekonomik

1. Për një pjesë të kriterëve të pranimit të kërkuara në dokumentat e tenderit, Operatori Ekonomik duhet të paraqesë Formularin Përmbledhës të Vetëdeklarimit si një provë paraprake në formën e një deklaratë, ku shprehet se Oferta e tij është në përputhje me Kërkesat Teknike, kushtet dhe kriteret e përcaktuara në Njoftimin e Kontratës dhe në Dokumentet e Tenderit.

2. Informacioni i pasqyruar në formularin e vetëdeklarimit, i cili gjendet në një bazë të dhënash, ku autoriteti/enti kontraktor mund të aksesojë direkt këtë informacion dhe /ose dokumentin, duhet të shoqërohet me adresën përkatëse për këtë bazë të dhënash. Operatori ekonomik mund të përdorë një formular vetëdeklarimi që është përdorur gjatë një procedure prokurimi të mëparshme, nëse informacioni që ajo përmban vazhdon të jetë i saktë dhe i vlefshëm.

3. Operatori ekonomik duhet të paraqesë dokumentacionin e kërkuar për të gjitha kriteret, për të cilat nuk lejohet vetëdeklarim.

Në rastin e operatorëve ekonomikë të huaj, dokumentet duhet të paraqiten në formën e kërkuar nga legjislacioni në fuqi për njohjen e dokumentacionit. Në raste të dokumenteve që nuk lëshohen në vendin e origjinës, ky fakt duhet të provohet prej operatorëve ekonomikë.

4. Operatori Ekonomik është përgjegjës për të gjithë dokumentacionin e paraqitur si pjesë e Ofertës. Në rast të verifikimit të përmbajtjes së dokumentacionit të paraqitur, ose të Vetëdeklarimeve, kur përmbajtja e tyre nuk rezulton të jetë e vërtetë, Operatori Ekonomik është në kushtet e parashikuara në nenin 78, pika 1, gërma (a) të Ligjit për Prokurimin Publik (LPP).

### 20. Kriteret e përcaktimit të ofertës fituese

1. Autoriteti/Enti Kontraktor përcakton ofertën ekonomikisht më të favorshme në bazë të kriterëve të përcaktimit të ofertës fituese që janë përcaktuar në Njoftimin e Kontratës dhe në Dokumentet e Tenderit si më poshtë.

#### **Opsioni 1) – Oferta Ekonomikisht më e Favorshme, bazuar në kosto:**

Në rastin kur oferta ekonomikisht më e favorshme identifikohet në bazë të koston, autoriteti ose enti kontraktor duhet të argumentojë dhe të dokumentojë vendosjen e çdo kriteri që do të përdorë, si dhe peshën specifike për secilin kriter, konkretisht, pikët që do të ketë çdo kriter dhe mënyrën e llogaritjes së pikëve për ofertuesit e njëpasnjëshëm. Në çdo rast, kur kriteret janë më shumë se një, pesha e kriterit të çmimit nuk do të jetë më pak se 50 pikë. Pikët maksimale që do të marrë një ofertë do të jenë 100 pikë.

Formula që zbatohet për llogaritjen e pikëve është si më poshtë:

$$P_o = P_{k1} + P_{k2} + P_{k3} + \dots$$

$P_o$  - janë pikët totale të ofertës së vlerësuar

$P_{k1}/P_{k2}/P_{k3}/\dots$  - janë pikët për secilin kriter të vlerësuar, që mund të jetë kriter me trend zbritës ose me trend rritës.

**a) Në rastet e vlerësimit të ofertës ekonomike më të favorshme, për kriteret me trend zbritës, zbatohet formula si më poshtë:**

$$P_{k1} = V_{mink1} \times P_{maxk1} / O_{k1}$$

$P_{k1}$  \_\_\_\_\_ Pikët e kriterit që vlerësohet

$V_{mink1}$  \_\_\_\_\_ Vlera më e ulët e ofruar për kriterin që po vlerësohet

$P_{maxk1}$  \_\_\_\_\_ Pikët maksimale që i jepen kriterit që vlerësohet

$O_{k1}$  \_\_\_\_\_ Treguesi i ofertës për kriterin që vlerësohet.

**b) Në rastet e vlerësimit të ofertës ekonomike më të favorshme, për kriteret me trend rritës, zbatohet formula si më poshtë:**

$$P_{k1} = O_{k1} \times P_{maxk1} / V_{maxk1}$$

$V_{maxk1}$  \_\_\_\_\_ Vlera më e lartë e ofruar për kriterin që vlerësohet

$P_{maxk1}$  \_\_\_\_\_ Pikët maksimale që i jepen kriterit që vlerësohet

$O_{k1}$  \_\_\_\_\_ Treguesi i ofertës për kriterin që vlerësohet.

### **Opsioni 2) – Oferta Ekonomike më e Favorshme, Bazuar në Çmim:**

Kontrata do t'i jepet ofertuesit i cili ka ofruar çmimin më të ulët të ofertës.

SHENIM: 1. Autoriteti/Enti Kontraktor do të zgjedhë vetëm një nga Opsionet si kriter i vlerësimit. Përdorimi i të dy opsioneve në DT e bën procedurën të pavlefshme.

2. Autoriteti/Enti Kontraktor përdor si kriter vlerësimi një nga kriteret e përcaktuara në Njoftimin e Kontratës.

3. Autoriteti/Enti Kontraktor do t'i japë kontratën Operatorit Ekonomik, Oferta e të cilit ka rezultuar të jetë ekonomike më e favorshme.

### **21. Konvertimi në valutë të vetme**

Për qëllime vlerësimi dhe krahasimi, monedha (et) e Ofertës do të konvertohet në një monedhë të vetme siç specifikohet në Njoftimin e Kontratës.



**22. Korrigjimi i gabimeve aritmetike dhe i ofertës anomalisht te ulët**

1. Autoriteti/Enti Kontraktor kontrollon ofertat e paraqitura nëse kanë gabime aritmetike. Nëse ofertat rezultojnë me gabime aritmetike, autoriteti/enti i korrigjon këto gabime si më poshtë:

- (a) Nëse ka ndonjë mospërputhje midis çmimit për njësi dhe çmimit total, që rezulton nga shumëzimi i çmimit të njësisë me sasinë, çmimi i njësisë mbizotëron dhe çmimi total korrigjohet në bazë të tij. Në këtë rast, do të korrigjohet edhe shuma në fjalë, e cila ka lidhje me gabimin.
- (b) Nëse ka ndonjë mospërputhje tek çmimi total, kur totali është shuma ose diferenca e nëntotaleve, çmimi i nëntotalit mbizotëron dhe çmimi total korrigjohet në bazë të tij. Në këtë rast, do të korrigjohet edhe shuma në fjalë, e cila ka lidhje me gabimin.
- (c) Nëse ka ndonjë mospërputhje ndërmjet shumës në fjalë dhe shumës në shifra, mbizotëron shuma në fjalë. Bën përjashtim nga ky rregull situata kur, shuma në fjalë ka mospërputhje me shumën në shifra, ndërkohë që kjo e fundit nuk ka gabime aritmetike në përlllogaritjen e zërave të ofertës.

Në çdo rast, Ofertat me gabime aritmetike refuzohen kur:

- shumat absolute të të gjitha korrigjimeve janë më shumë se 2% e vlerës së ofertës ekonomike të ofruar;
- shuma absolute e të gjitha korrigjimeve është më pak se 2%, por nuk pranohet korrigjimi nga ofertuesi.

2. Në rastin kur janë të vlefshme dy ose më pak oferta, në përputhje me nenin 93 të LPP-së, oferta vlerësohet anomalisht e ulët kur ajo është ulur më shumë se 25% të fondit limit të përlllogaritur.

- Në rast kur janë të vlefshme tre ose më shumë oferta, në përputhje me nenin 93 të LPP-së, oferta vlerësohet anomalisht e ulët nëse vlera e saj do të jetë më e vogël se 85% e mesatares së ofertave të vlefshme.

Në procedurat e prokurimit me vlerë nën kufijtë e lartë monetarë, nëse një apo disa oferta vlerësohen si anomalisht të ulëta, Komisioni i Vlerësimit të Ofertave i refuzon ato, duke i skualifikuar nga procedura, pa i kërkuar sqarim ofertuesit/sve.

Në procedurat e prokurimit me vlerë mbi kufijtë e lartë monetarë, nëse një apo disa oferta vlerësohen si anomalisht të ulëta, Komisioni i Vlerësimit të Ofertave, duhet t'i kërkojë operatorit ekonomik të paraqesë brenda tre ditëve pune, shpjegime të çmimit ose kostove të propozuara në ofertë, në përputhje me nenin 93 të LPP-së dhe të vlerësojnë informacionin e dhënë, në konsultim me ofertuesin në përputhje me dispozitat e këtij neni.

Në çdo rast, ofertuesi ka detyrimin të justifikojë dhe dokumentojë me prova me shkrim, shpjegime për elementin/elementet specifike të ofertës, në përputhje me kërkesat e nenit 93 të LPP-së.

2.1 Formula që duhet zbatuar, për të vlerësuar një ofertë anomalisht të ulët, në rastin kur ekzistojnë tre ose më shumë oferta të vlefshme, është si më poshtë:

**O - Oferta**

**MO – Mesatarja e ofertave të vlefshme**

**N - Numri i ofertave të vlefshme**

**PR (Zm) – Zbritje e mundshme**

**MO = O1 + O2 + O3 + ... On / N**

**PR = 85 % Mo**

**Vlera e ofertave të vlerësuara < .. PR ..... rrjedhimisht oferta është anomalisht e ulët.**

3. Nëse një Operator Ekonomik nuk pranon korigjimin e gabimeve aritmetike, ose nëse Ofertuesi nuk arrin të japë një justifikim për të bindur Autoritetin/Entin Kontraktor, në rast të një oferte anomalisht të ulët, Oferta e tij do të refuzohet.

4. Procesi i hedhjes së shortit

Nëse dy ose më shumë oferta kanë të njëjtin çmim më të ulët ose kanë të njëjtat pikë, atëherë fituesi përcaktohet me short, në prani të ofertuesve. Ofertuesit njoftohen për datën dhe kohën e hedhjes së shortit. Mospjesëmarrja e ofertuesve gjatë procesit të hedhjes së shortit nuk përbën arsye për skualifikim.

#### **D. DHËNIA E KONTRATËS**

- 23. Njoftimi i Fituesit**
1. Brenda afatit të vlefshmërisë së Ofertës, Autoriteti/Enti Kontraktor njofton Operatorin Ekonomik të suksesshëm se, Oferta e tij është pranuar, dhe është shpallur fituese.
- 24. Nënshkrimi i Marrëveshjes Kuadër/ Kontratës**
1. Pas konfirmimit të fituesit/ve Autoriteti/Enti Kontraktor përgatit, nënshkruan dhe fton Operatorin/ët e suksesshëm Ekonomik të nënshkruajë Marrëveshjen kuadër/Kontratën.
  2. Autoriteti/Enti Kontraktor i kërkon fituesit një sigurim për realizimin e Kontratës. Shuma e mbulimit për realizimin e kontratës do të jetë 10% e vlerës së Kontratës. Formulari i Sigurimit të Kontratës, dorëzohet para nënshkrimit të Kontratës.
- Sigurimi për realizimin e kontratës mund të paraqitet në një nga format e mëposhtme:
- a) mundësi pagese nga ofertuesi në vlerë monetare, në llogarinë e autoritetit ose entit kontraktor;
  - b) garanci bankare;
  - c) garanci nga shoqëri sigurimi.

## DH. ANKESAT

### 25. Procedura e ankesës

1. Çdo Operator Ekonomik, i cili ka interes të ligjshëm për objektin e prokurimit dhe rrezikon të dëmtohet nga vendimmarrja e autoritetit/entit kontraktor mund të paraqesë ankesë njëkohësisht pranë autoritetit/entit kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik në lidhje me Dokumentet e Tenderit, kualifikimin, përzgjedhjen ose përcaktimin e ofertës fituese, sipas parashikimeve në LPP dhe aktet nënligjore, në Sistemin e Ankesave Elektronike.
2. Në rastet e ankesave për vendimet e autoritetit ose entit kontraktor për përzgjedhjen e kandidatëve pas fazës së parakualifikimit ose për procesin e vlerësimit të ofertave, operatorët ekonomikë, të cilët kanë marrë pjesë në procedurën e prokurimit dhe mund të cenohen nga ankesa e paraqitur, kanë të drejtë të paraqesin argumentet e tyre në lidhje me këtë të fundit njëkohësisht pranë autoritetit ose entit kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik në Sistemin e Ankesave Elektronike..

Kundër vendimit të autoritetit ose entit kontraktor, operatorët ekonomikë të interesuar, të cilët kanë paraqitur argumentet e tyre në lidhje me ankesën, kanë të drejtën të ankohen pranë Komisionit të Prokurimit Publik.

3. Autoriteti/Enti Kontraktor mund t'i kërkojë Komisionit të Prokurimit Publik që të lëshojë masa të ndërmjetme për mospezullimin e procedurës së prokurimit.

## E. ANULIMI I PROCEDURËS

### 26. Anulimi i procedurës

1. Autoriteti / Enti kontraktor publikon vendimin përfundimtar për Anulimin e Procedurës së Prokurimit, në të njëjtën mënyrë siç publikon Njoftimin e Kontratës, jo më vonë se 5 (pesë) ditë nga data e skadimit të afatit të fundit për paraqitjen e ankesave, ose dhënien e vendimit përfundimtar për ankimin.
2. Autoriteti/ Enti kontraktor anulon procedurën e prokurimit në rastet kur:
  - a) nuk është paraqitur asnjë kërkesë e përshtatshme në procedurat me faza;
  - b) nuk është paraqitur asnjë ofertë e përshtatshme në procedurat me një fazë;
  - c) konstaton se dokumentet e tenderit përmbajnë gabime ose mangësi të rëndësishme;
  - d) për shkak të rrethanave të paparashikueshme dhe objektive, nevojat ose aftësia paguese e autoritetit ose entit kontraktor ka ndryshuar;

---

e) Komisioni i Prokurimit Publik vendos anulimin në përputhje me parashikimet në LPP;

Gjithashtu, Titullari i autoritetit/entit vendos anulimin e procedurës sipas përcaktimeve në nenin 19 të LPP dhe nenin 75 të VKM 285/2021, të ndryshuar.

3. Kur procedura e prokurimit publik anulohet në përputhje me shkronjën "d" të paragrafit 2, autoriteti/enti kontraktor nuk duhet të shpallë një procedurë të re për të njëjtin objekt të prokurimit dhe me të njëjtat të dhëna.

4. Nëse, Autoriteti/Enti Kontraktor duhet të rishpallë një procedurë të re për të njëjtin objekt të prokurimit dhe me të njëjtat të dhëna, nuk duhet të vijojë me rishpalljen e saj në Sistemin e Prokurimit Elektronik përpara përfundimit të afateve të ankimimit/shqyrtimit të ankesave dhe vendimit të marrë lidhur me to.

---

## SEKSIONI II: LISTA E SHTOJCAVE

Shtojca 1: Formulari i Ofertës Ekonomike

Shtojca 2: Formulari i Ofertës ekonomike, për procedurat e prokurimit për furnizimin me karburant, gazoil, benzol dhe karburant për ngrohje, kur aplikohet si kriter vlerësimi oferta ekonomike më e favorshme bazuar në çmimin më të ulët nga operatori ekonomik

Shtojca 3: Listat e Çmimeve të artikujve

Shtojca 4: Formulari i Sigurimit të Ofertës

Shtojca 5: Lista e Informacionit Konfidencial

Shtojca 6: Formulari i Specifikimeve Teknike

Shtojca 7: Formulari i Sasisë dhe Grafikut i lëvrimit

Shtojca 8: Formulari i Kritereve të Përzgjedhjes së Ofertuesve

Shtojca 9: Formulari Përmbledhës i Vetëdeklarimit

Shtojca 10: Formulari i Njoftimit të Skualifikimit

Shtojca 11: Formulari i Njoftimit të Fituesit, pas publikimit të të cilit fillojnë afatet e ankimimit

Shtojca 12: Formulari i Njoftimit të Fituesit, në përfundim të afateve të ankimimit

Shtojca 13: Formulari i Njoftimit të Operatorëve Ekonomikë të Suksesshëm në Marrëveshjen Kuadër pas publikimit të të cilit fillojnë afatet e ankimimit

Shtojca 14: Formulari i Njoftimit të Operatorëve Ekonomikë të Suksesshëm në Marrëveshjen Kuadër, në përfundim të afateve të ankimimit

Shtojca 15: Formulari i Njoftimit të Anulimit të Procedurës së Prokurimit, pas publikimit të të cilit fillojnë afatet e ankimimit

## Shtojca 1.

(Shtojcë për t'u paraqitur nga operatori ekonomik)

### FORMULARI I OFERTËS EKONOMIKE<sup>3</sup>

Data:

Numri i referencës së procedurës së prokurimit/lotit:

Për: **[Operatori Ekonomik shënon emrin e Autoritetit/Entit Kontraktor]**

Emri i ofertuesit dhe NIPT-i **[Operatori Ekonomik shënon emrin e ofertuesit dhe NIPT-in]**

Ne, të nënshkruarit, deklarojmë se:

a) Kemi konsultuar dhe nuk kemi asnjë rezervë për Dokumentet e Tenderit të procedurës me objekt:*[shënoni objektin e procedurës së prokurimit të publikuar në SPE]*, përfshirë sqarimet dhe Shtojcat e nxjerra.

b) Ne *[vendos emrin e Operatorit Ekonomik dhe numrin unik të identifikimit, dhe/ose anëtarët e BOE, nëse është rasti]*, nuk jemi të përjashtuar nga e drejta për të fituar kontrata publike dhe jemi në përputhje me kërkesat e kualifikimit dhe kërkesat specifike të kontratës siç specifikohet në njoftimin e kontratës *[vendos objektin e procedurës së prokurimit/lotit]*.

c) Ne ofrojmë t'i furnizojmë Autoritetit/Entit Kontraktor **[vendos emrin e Autoritetit/entit Kontraktor]**, në përputhje me Dokumentet e Tenderit (shih më poshtë), Mallrat për **[vendosni CPV-në e procedurës/Lotit përkatës nga Njoftimi i Kontratës të publikuar në SPE]** në përputhje me Ofertën Teknike, me çmimet e renditura në Listën e Çmimeve të Artikujve dhe në përputhje me Termat dhe Kushtet e Kontratës, të cilat reflektohen në Dokumentet e Tenderit.

d) Oferta jonë është në përputhje me dokumentet e mëposhtme:

1. Udhëzimet për Operatorët Ekonomikë;
2. Njoftimin e Kontratës;
3. Kriteret e Përzgjedhjes;
4. Specifikimet teknike, grafikun e lëvrimit dhe sasinë e kërkuar;
5. Kushtet e Përgjithshme të Kontratës;
6. Kushtet e Veçanta të Kontratës;
7. Listat e Çmimeve të Artikujve.

e) Çmimi total i Ofertës sonë, **pa TVSH**, është: ----- **[Operatori Ekonomik e vendos në shifra dhe fjalë];**

f) Çmimi total i Ofertës sonë, **me TVSH**, është: ----- **[Operatori Ekonomik e vendos në shifra dhe fjalë];**

<sup>3</sup> Vlera e ofertës ekonomike nuk duhet të kalojë dy shifra pas presjes dhjetore.

---

<b>Emri i përfaqësuesit të ofertuesit</b>	
<b>Nënshkrimi</b>	
<b>Vula</b>	
<b>Datë _____</b>	

## Shtojca 2.

*[Në rastin e procedurave të prokurimit për furnizimin me karburant, gazoil, benzol dhe karburant për ngrohje, kur aplikohet si kriter vlerësimi oferta ekonomisht më e favorshme bazuar në çmimin më të ulët, nga operatori ekonomik plotësohet dhe paraqitet vetëm kjo Shtojcë]*

### FORMULARI I OFERTËS EKONOMIKE<sup>4</sup>

Data:

Numri i referencës së procedurës së prokurimit/lotit:

Për: **[Operatori Ekonomik shënon emrin e Autoritetit/Entit Kontraktor]**

Emri i ofertuesit dhe NIPT-i **[Operatori Ekonomik shënon emrin e ofertuesit dhe NIPT-in]**

Ne, të nënshkruarit, deklarojmë se:

a) Kemi konsultuar dhe nuk kemi asnjë rezervë për Dokumentet e Tenderit të procedurës me objekt:*[shënoni objektin e procedurës së prokurimit të publikuar në SPE]*, përfshirë sgarimet dhe Shtojcat e nxjerra.

b) Ne *[vendos emrin e Operatorit Ekonomik dhe numrin unik të identifikimit, dhe/ose anëtarët e BOE, nëse është rasti]*, nuk jemi në të përjashtuar nga e drejta për të fituar kontrata publike dhe jemi në përputhje me kërkesat e kualifikimit dhe kërkesat specifike të kontratës siç specifikohet në njoftimin e kontratës *[vendos objektin e procedurës së prokurimit/lotit]*.

c) Ne ofrojmë t'i furnizojmë Autoritetit/Entit Kontraktor **[vendos emrin e Autoritetit/entit Kontraktor]**, në përputhje me Dokumentet e Tenderit (shih më poshtë), Mallrat për **[vendosni CPV-në e procedurës/Lotit përkatës nga Njoftimi i Kontratës të publikuar në SPE]** në përputhje me Ofertën Teknike, me çmimet e renditura në Listën e Çmimeve të Artikujve dhe në përputhje me Termat dhe Kushtet e Kontratës, të cilat reflektohen në Dokumentet e Tenderit.

ç) Oferta jonë është në përputhje me dokumentet e mëposhtme:

1. Udhëzimet për Operatorët Ekonomikë;
2. Njoftimin e Kontrates;
3. Kriteret e Përzgjedhjes;
4. Specifikimet teknike, grafikun e lëvrimit dhe sasinë e kërkuar;
5. Kushtet e Përgjithshme të Kontratës;

<sup>4</sup> Vlera e ofertës ekonomike nuk duhet të kalojë dy shifra pas presjes dhjetore.



6. Kushtet e Veçanta të Kontratës.

d) Norma e fitimit e shprehur në vlerë absolute është si më poshtë:

1	2	3
Nr.	Përshkrimi i mallrave	Norma e fitimit e shprehur ne vlerë absolute

Emri i përfaqësuesit të ofertuesit	
Nënshkrimi	
Vula	
Datë _____	

**Kujdes: Bazuar në parashikimet e nenit 45/2.1 të VKM Nr. 285/2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik”, të ndryshuar, kur si kriter vlerësimi përdoret “oferta ekonomikisht më e favorshme bazohet në çmimin më të ulët”, autoriteti/enti kontraktor përlllogarit çmimin bazuar në:**

- a) *çmimin e bursës, së datës kur është publikuar njoftimi i kontratës së procedurës së prokurimit, i konvertuar sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë të kësaj date*
- b) *elementet fiskale;*
- c) *normën e fitimit të shprehur në vlerë absolute, e cila duhet të jetë e pandryshuar gjatë gjithë kohës së zbatimit të kontratës;*

**Shtojca 3.***(Shtojcë për t'u paraqitur nga operatori ekonomik)***LISTA E ÇMIMEVE TË ARTIKUJVE****Data:** \_\_\_\_\_**Numri i referencës së procedurës së prokurimit/lotit:**  
\_\_\_\_\_**Emri dhe numri unik i identifikimit të Operatorit Ekonomik/Operatorëve ekonomikë (në rast BOE):** \_\_\_\_\_**Monedha:** \_\_\_\_\_

Në rast të mospërputhjes midis çmimit për njësi dhe totalit, këto do të zbatohen rregullat e përcaktuara në Udhëzimet për Operatorët Ekonomikë.

Çmimet dhe monedhat të jenë në përputhje me Udhëzimet për Operatorët Ekonomikë.

Të gjithë artikujt në këtë Formular duhet të plotësohen dhe t'u vendoset çmimi i ofruar në Listën përkatëse të Çmimeve për artikujt. Artikujt pa vlerë do të konsiderohen si artikujt të paofruar dhe do të çojnë në refuzimin e ofertës.

**Lista e Çmimeve**

<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	
<b>Artikulli</b>	<b>Përshkrimi i mallit</b>	<b>Sasia</b>	<b>çmimi per njësi</b>	<b>Çmimi total për artikull (3 x 4X)</b>	
1.					
2.					
3.					
4					
	<b>Çmimi total (Mallrat)</b>				_____
<b>Çmimi Neto pa TVSH</b>					
<b>TVSH (%)</b>					
<b>Çmimi total me TVSH:</b>					
<b>Emri i përfaqësuesit të ofertuesit</b>					

---

<b>Nënshkrimi</b>	
<b>Vula</b>	
<b>Datë</b> _____	

#### Shtojca 4.

*(Shtojcë për t'u paraqitur nga operatori ekonomik)*  
*[Letër me kokë e Bankës / Kompanisë së Sigurimeve]*

### FORMULARI I SIGURIMIT TË OFERTËS

Për: *[Emri dhe adresa e autoritetit/entit kontraktor]*

Në emër të: *[Emri dhe adresa e ofertuesit të siguruar]*

\* \* \*

Procedura e prokurimit *[lloji i procedurës]*

Përshkrim i shkurtër i kontratës: *[objekti]*

Publikimi *(nëse zbatohet)*: Buletini i Njoftimeve Publike *[Data] [Numri]/Nr. Referencës në faqen e APP-së.*

\* \* \*

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur,

*Ne vërtetojmë se [emri i ofertuesit të siguruar] ka derdhur një depozitë pranë [emri dhe adresa e bankës] / është garantuar pranë [emri dhe adresa e kompanisë së sigurimit] me një vlerë prej [monedha dhe vlera, e shprehur në fjalë dhe shifra] si kusht për sigurimin e ofertës, dorëzuar nga operatori i lartpërmendur ekonomik.*

Marrim përsipër të transferojmë në llogarinë e *[emri i autoritetit/entit kontraktor]* vlerën e siguruar, brenda 15 (pesëmbëdhjetë) ditëve nga kërkesa juaj e thjeshtë dhe e parë me shkrim, pa kërkuar shpjegime, me kusht që kjo kërkesë të përmendë mospërbushjen e njërit nga kushtet e mëposhtme:

- Ofertuesi e ka tërhequr ose ka ndryshuar ofertën, pas afatit përfundimtar për paraqitjen e ofertave ose para afatit përfundimtar, nëse është përcaktuar kështu në dokumentat e tenderit;
- Ofertuesi ka refuzuar nënshkrimin e kontratës së prokurimit kur autoriteti/enti kontraktor e kërkon një gjë të tillë;
- Ofertuesi nuk ka paraqitur sigurimin e kontratës, ku oferta është shpallur fituese ose nuk ka plotësuar ndonjë kusht tjetër përpara nënshkrimit të kontratës së përcaktuar në dokumentat e tenderit.

Ky Sigurim është i vlefshëm për periudhën e specifikuar në *[njoftimin e kontratës]*.

**[Përfaqësuesi i bankës / kompanisë së sigurimit]**

## Shtojca 5.

(Shtojcë për tu paraqitur nga Operatori Ekonomik, nëse është rasti)

### Lista e Informacionit Konfidencial

(Shkruani informacionin që dëshironi të mbetet konfidencial )

Lloji, natyra e informacionit që duhet mbajtur konfidencial	Numri i faqeve dhe pikave në DST që dëshironi të mbeten konfidenciale	Arsyet e mbajtjes konfidencial të këtij informacioni	Afati i fundit për mbajtjen konfidencial të këtij informacioni

### VËMENDJE

Çdo e dhënë që nuk është regjistruar si konfidenciale do të konsiderohet se për të është dhënë pëlqimi i mbajtësit të një informacioni të tillë dhe Autoriteti/Enti Kontraktor nuk do të jetë përgjegjës për nxjerjen e këtij informacioni.

Nuk konsiderohet se përbën sekret tregtar informacioni që duhet të bëhet publik sipas ligjit, që ka të bëjë me një shkelje të ligjit ose që duhet të publikohet në bazë të praktikave të mira tregtare dhe parimeve të etikës tregtare. Konkretisht: Operatori ekonomik nuk mund të klasifikojë si konfidencial: çmimin e ofertës, listën e çmimeve, katalogun, informacionin lidhur me kriteret e përzgjedhjes së ofertës, dokumentet publike, fragmente nga regjistrat publikë dhe informacione të tjera që duhet të bëhen publike ose që nuk janë konfidenciale në përputhje me legjislacionin në fuqi.

### Përfaqësuesi i Ofertuesit

### Nënshkrimi

### Vula

## Shtojca 6.

### FORMULARI I SPECIFIKIMEVE TEKNIKE

#### LOTI 1: ICD VR

Nr.	Materiali mjeksore me specifikimet teknike	Njësia
1*	<b>ICD VR- single chamber implantable defibrillator with defibrillation lead, Peelable Percutaneous Lead 7F Introducer and technical support during implantation</b> ICD-VR defibrilator i implantueshem nje dhomesh bashke me sonden e defribilitimit, introduktore per futjen e sondes se pacemakerit si dhe teknikal support during implantation) <b>ICD VR – single chamber implantable defibrillator including the following features: - maximum delivered energy at least 35 Joules, algorithms for discrimination of SVTs from VTs algorithm for monitoring lead integrity with patient alert and ability of automatic reprogramming of VF detection parameters in case of alert, trends for heart variability, daily heart rate and daily activity, 3 arrhythmia detection zones (VT, fast VT and VF) , programmable Active Can, sound or vibration alarm in case or battery depletion or any other condition, lead fracture, diagnostics features: episodes, markers and EMG Defibrillation lead, steroid, active fixation, with 2 defibrillation coils, choice of different length, Sheeth-introducer peel away for introducing electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer).</b> ICD-VR defibrilator i implantueshem nje dhomesh qe permban edhe karakteristikat e meposhteme: energjia e “leshuar” te pakten 35 joules, algoritma per diskriminimin e SVTs nga VTs,t e dhena per “heart variability”, frekuencen ditore dhe aktivitetin ditor, 3 zona te zbulimit te aritmive (VT, VT e shpejte dhe VF) , active Can i programueshem,alarm me ze ose vibrim ne rast te mbarimit te baterise ose fracture te sondes ose te nje problem tjeter, karakteristika te programueshme: episodet, treguesit dhe EMG, Sonde defibrilimi steroide me fiksime aktiv me 2 coil defibrilimi, me zgjedhje minimumi te 3 gjatesive,Introduktore per futjen e sondes se pacemakerit me funksion (qe perfshijne guiden, shiringen, dilatorin, agen dhe introduktorin .	Copë
2*	<b>ICD-DR – dual chamber implantable defibrillator with compatible defibrillation lead, compatible atrial lead and 2 sheath (9 and 8 sheath) and technical support during imp</b> (ICD-DR – defribillator kardiak i implantueshem, dy dhomesh implantable defibrillator, me sonden ventrikulare dhe atriale kompatible si dhe me 2 sheath (9 dhe 8 french) si dhe support teknik gjate implantimit) <b>ICD-DR – dual chamber implantable defibrillator with compatible defibrillation leads with the charecteristic: Maximum delivered energy for HV therapy not less than 35J for all shocks, Arrhythmia detection in 3 zones (VT, FVT and VF), ATP therapy delivered before and during the capacitor charging, Automatic pacing mode switch from AAI(R) to DDD(R) and vice versa or algorithm for RV pacing minimization, Wireless communication with programmer, Programmable active SVC coil and active can for VF shock delivery, SVT discriminator based on far-field morphology, At least 2 algorithms for reducing unnecessary shocks in addition to SVT discriminators, sound or vibration alarm in case or battery depletion or any other condition,</b> ICD-DR – defribillator kardiak i implantueshem,dy dhomesh implantable defibrillator, me sonden ventrikulare dhe atriale kompatible qe ka keto karakteristika: Energjia maksimale e shkarkuar per terapine me voltazh të lartë (HV) jo më pak se 35J për të gjitha goditjet, Detektim aritmie në 3 zona (Takikardi Ventrikulare (TV), Takikardi Ventrikulare e Shpejtë (TVS)dhe Fibrilacion Ventrikular(FV)) ,Ndërrim automatik i modalitetit të pejsimit nga AAI(R) në DDD(R) dhe anasjelltas për minimizimin e pejsimit në Ventrikulin e Djathtë, Komunikim Wireless me programuesin, ,Diskriminues i Takikardisë Supraventrikulare bazuar në morfologjinë far-field , Të paktën 2 algoritme për reduktimin e shkarkimeve të panevojshme krahas diskriminuesve të Takikardisë Supraventrikulare, alarm me ze ose vibrim ne rast te mbarimit te baterise ose fracture te sondes ose te nje problem tjeter,	Copë
3	<b>PEEL WAY</b>	Copë
4	<b>Pacing system analyser (PSA) restiriliable patients cable compatible with programer</b> (Kabell i resterilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit	Copë
5	<b>Paper for programer</b> (leter per programatorin)	Copë

#### LOT 2 - MRI IPG FOR PHYSIOLOGICAL PACING/ GJENERATORE PULSI TE IMLANTUESHME MRI PER PEJSIM FIZIOLOGJIK

Nr.	Materiali mjeksor me specifikimet teknike	Njësia
-----	---	--------

1	<p><b>Pacemaker VVIR-rate adaptive implantable pulse generator with technology that allows safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5 T and 3 T + independent programming of frequency adaptability for the zone of normal and for the zone of high physical load + automatic recognition of the moment of implantation and polarity of the electrode + automatic reprogramming of the stimulation polarity and sensing polarity + ventricular pacing lead with active or passive fixation.</b> ( Pacemaker VVIR- gjenerator pulsi i implantueshem me ritem te adaptueshem qe lejon pacientin te kryej imazhin MRI i sigurte ne fushen magnetike 1.5 T dhe 3 T. + programim i pavarur i adaptimit te frekuences per zonen normale dhe per zonen me ngarkese te larte fizike +njohje automatike e momentit te implantimit dhe polaritetit te elektrodes + riprogramim automatik i polaritetit te stimulimit dhe polaritet te njeshmerise + elektrode ritmi ventrikulare me fiksion pasiv ose aktiv)</p>	copë
2	<p><b>Pacemaker DDDR- atrio-ventricular rate adaptive implantable pulse generator with technology that allows safe MRI imaging for the patients in the magnetic fields of 1.5 T dhe 3 T+ automatic adjustment of stimulation voltage depending on the measured pacing threshold + automatic adjustment of sensitivity in both heart chambers + algorithm for extension of AV delay for minimisation of ventricular pacing + ("rate drop response" algorithm for recognition and therapy of vasovagal syncope) + independent programming of frequency adaptability for the zone of normal and for the zone of high physical load + trend of electrode impedance + recording of intracardiac electrograms + switching from bipolar to unipolar stimulation in case the pacing impedance is outside the set values + atrial and ventricular pacing leads with active or passive fixation.</b> (Pacemaker DDDR- gjenerator pulsi i implantueshem me ritem te adaptueshem atrio-ventrikular me teknologji qe lejon pacientin te kryej imazhin MRI i sigurte ne fushen magnetike 1.5 T dhe 3 T + rregullim automatik i tensionit te stimulimit ne varesi te pragut te pacimit + rregullim automatik i ndjeshmerise ne te dy dhomat e zemres + algoritem per zgjatjen e voneses AV per minimizimin e pacimit ventrikular + algoritem pergjigje te renies se ritmit per njohjen dhe terapine e sinkopes vazovagale + programim i pavarur i frekuences per zonen normale dhe per zonen e ngarkeses se larte fizike + te kete trend te impedances se elektrodes + rregjistrim i elektrogrames intrakardiake + konvertim nga stimulim bipolar ne unipolar ne raste se impedanca e pacimit eshte jashte vlerave te vendosura + elektroda ritmi atriale dhe ventrikulare me fiksion aktiv ose pasiv)</p>	copë
3	<p><b>Pacemaker VVIR MRI with active leads with antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. Single chamber pacemaker with programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), amplitude threshold test, lead impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time), and automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range (for example in case of lead fracture), recording and storage of IEGM. Steroid eluting ventricular pacing lead with 50 % are active fixation and 50 % are with passive fixation. Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. + possibility of full body absorption + elution of minocycline and rifampicin + possibility of multiple envelope size choice.</b> Pacemaker nje - dhomeshe MRI qe programon polaritetin e pejsimit (njepolar dhe bipolar), test te pragut te amplitudes, grafikun e impedances se sondes (grafik ditor i vlerave te impedances se sondes vs kohes), dhe kalimi i polaritetit te pejsimit nga bipolar ne unipolar ne rast se vlera e impedances se sondes eshte jashte intervalit te programuar (per shembull ne rast te demtimit te sondes, rregjistrimi dhe ruajtja e IEGM.) Sonde ventrikular pejsimi e veshur me steroid ku 50 % jane sonda me fiksion pasiv dhe 50 % me fiksion aktiv. Zarf antimikrobial me antibiotik per aparate te implantueshem i dizenuar per uljen e infeksionit, me mundesi absorbimin e plote, i veshur me minocikline dhe rifampicine, mundesine e zgjedhjes se zarfeve me madhesi te ndryshme.</p>	copë
4	<p><b>Pacemaker DDDR MRI with corresponding active leads with Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. Dual chamber pacemaker rate responsible with: automatic active capture control in atrium and ventricle depending on measured pacing threshold, programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), amplitude threshold test, lead impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time including bipolar lead storage of intracardiac electrograms,EGM storage. Atrial and ventricular Steroid eluting pacing lead with active fixation. Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. + possibility of full body absorption +elution of minocycline and rifampicin + possibility of multiple envelope size choice.</b> Pacemaker DDDR MRI me: kontroll automatik i captures ne atrium dhe ne ventrikul nga matja e pragut te pejsimit, polaritet pejsimi te programueshem (unipolar dhe bipolar), test te pragut e amplitudes, trend te impedances se elektrodes (grafik i matjes ditore te impedances ne raport me kohes), magazinimin elektrogrames intrakardiake. Sonde atriale dhe ventrikulare pejsimi e veshur me fiksion aktive. Zarf antimikrobial me antibiotik per aparate te implantueshem, i dizenuar per uljen e infeksionit, me mundesi absorbimin e plote, i veshur me minocikline dhe rifampicin, mundesine e zgjedhjes e zarfeve me madhesi te ndryshme.</p>	copë
5	<p><b>Sheeth-introducer peel way for introducing permanent pacemaker electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer) 8 F.</b> Intraduktore qe mund te hiqet per futjen e sondes se pacemakerit me punction (qe perfshijne guiden, shiringen, dilatorin, agen dhe intraduktorin 8 F</p>	cope
6	<p><b>Electrodes for temporary pacing with external pacemaker 5 or 6 F.</b> Elektroda per pejsim te perkohshem me pacemaker te jashtem 5/6 F</p>	cope
7	<p><b>Paper for programmer.</b> Leter per programatorin</p>	Cope

8	<b>Disposable large alligator clip style extension with safe connect used for temporary pacing procedures/sterilized.</b> Kabell me 2 dalje me krokodila qe lidhet me pacemakerin e jashtem / I sterilizueshem)	cope
9	<b>Pacing system analyser (PSA) restiriliabile patients cable compatible with programer.</b> Kabell I risterilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit.	cope
10	<b>Lumenless lead for stimulation of HIS bundle + electrode body diameter 4.1 Fr. + multiple lengths + technology that allows safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5 T and 3 T.</b> Elektrode pa lumen per stimulimin e HIS bundle, diametri i trupit te elektrodes 4.1 Fr, gjatesi te ndryshme, me teknologji qe lejon pacientin te kryeje imazhe MRI i sigurte ne fushen magnetike 1.5 T dhe 3 T	cope
11	<b>Catheter for HIS bundle electrode placement and fixation with fixed curved. Possibility to select different curves and catheter lengths.</b> Kateter per vendosjen dhe fiksimin e elektrodes se HIS bundle me forme fikse, mundesi per te zgjedhur forma dhe gjatesi te ndryshme	cope
12	<b>Deflectable catheter for HIS bundle electrode placement and fixation. Possibility to select different catheter lengths.</b> Kateter I devijueshem per vendosjen dhe fiksimin e elektrodes se HIS bundle, mundesi per te zgjedhur gjatesi te ndryshme.	cope

### LOTI 3 - BIVENTRICULAR PACEMAKER (CRT-P)

Nr.	Materiali mjeksor me specifikimet teknike	Njësia
1	<b>Biventricular pacemaker (CRT-P) Compound of: 1- CRT Device; 2- Active Atrial Lead; 3- active Ventricular Lead; 4- CS Lead unipolar/bipolar; 5- CS cannulation catheter set; 6- Venogram Balloon catheter for coronary sinus; 7- Introducer 3pcs; 8- technical support and PROCTOR during implantation.</b> CRT-P device including the following features: 1-Separate programming of pacing parameters (amplitude, pulse width) for LV and RV, at least 4 or 5 different programmable vectors for LV lead pacing , Programmable interventricular stimulation interval, Automatic lead polarity switch from bipolar to unipolar in case of lead impedance out of preset range, Possibility of parallel printing of diagnostic trends such as AT/AF daily burden, percentage of pacing, Algorithm for supression atrial fibrillation by atrial pacing in sinus rhythm, Pulmonary congestion detection and monitoring, 2-Steroid eluting atrial pacing lead with active fixation, 3-Steroid eluting ventrikular pacing lead with active fixation, 4-Bipolar steroid eluting lead for left ventricle stimulation through coronary sinus. Implantation over the wire, possibility of choice of different distal end curves 5-Catheter for LV introduction into coronary sinus, possibilty of choice of different distal end curves.6- Accesory set for LV introduction into coronary sinus which consists of : guidewire, slitter tool, syringe and torque,7-Balloon catheter for coronary sinus venogram with possibility of introduction over-the-wire, 8- 3 Sheeth-introducer peel away for introducing electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer), 2 size 7-8 F, one size 9 F.1-Pacemaker-i CRT-P duhet te pletesoje specifikat e meposhteme: Programim i vecante i parametrave te pejsimit (amplitudes, gjerese se pulsit) per VM dhe VD., te pakten 5 vektore te ndryshem te programueshem te eletrodes LV te pejsimit Interval i stimulimit interventrikular i programueshem. - Nderim automatik i polaritetit te sondes nga bipolare ne unipolare ne rastin kur impedanca eshte jashte kufirit te parapercaktuar. - Mundesi e printimit paralel te prirjeve diagnostike, si gakeses ditore te TA/FA, frekuences ventrikulare gjate TA/FA, perqindjes ditore te pejsimit - Algoritmi per nderpererjen e FA nepermjet pejsimit atrial ne ritem sinusal. - Monitorim dhe identifikim i kongestionit pulmonary, 2-Sonde atriale bipolare me fiksion aktiv, e veshur me steroide, 3- Sonde ventrikulare bipolare me fiksion aktive e veshur me steroide, 4 - Sonde ventrikulare bipolare e veshur me steroide per stimulimin e ventrikulit te majte nepermjet sinusit koronar, me mundesi per implantim CS "mbi tel" dhe me mundesi zgjedhje midis 2 gjatesive te sondave si dhe te dy tipeve te ndryshme fiksimi ne anen distal. 5-Kateter per futjen ne sinusin koronar, me mundesi zgjedhje te formave te ndryshme. 6-Set aksesoresh per futjen ne sinusin koronar I cili konsiston:giden, sliter tool, shiringen dhe torque. 7-kateter me ballon per venogramen e sinusit koronar me mundesine e e futjes "mbi tel" .7-3sheath peel away per futjen e e sondave ku 2 nga keto 7 french dhe njera 9 french	copë
2	<b>Biventricular defibrilator(CRT- D) with corresponding leads ( compatible right Ventricular Lead, Atrial Lead , left Ventricular Lead , Coronary sinus cannulation set , Balloon catheter for CS ), and technical support during implantation and proctor. - CRT-D device including the following features:Arrhythmia detection in 3 zones ( VT, FVT and VF ), ATP therapy delivered before and during the capacitor charging , Independent programming of LV and RV pacing parameters, Independent dual zone rate response programming for normal workload and high physical exercise or is single slop, Minimum 3 pacing vectors in LV, Algorithm for ensuring CRT during ventricular sense events or algorithm synchronies LV pacing with RV intrinsic, Programmability of at least 2 different RV sensing vectors for VT/VF detection, Patient sound alarm or vibration in case of battery depletion and lead dysfunction, SVT discriminator based on far-field morphology, sound or vibration alarm in case of battery depletion or any other condition Biventricular defibrilator( CRT - D ) with corresponding leads ( compatible right Ventricular Lead, Atrial Lead , left Ventricular Lead , Coronary sinus cannulation set , Balloon catheter for CS ), and technical support during implantation and proctor. - CRT-D device including the following features:Arrhythmia detection in 3 zones ( VT, FVT and VF ), ATP therapy delivered before and during the capacitor charging , Independent programming of LV and RV pacing parameters, Independent dual zone rate response programming for normal workload and high physical exercise or is single slop, Minimum 3 pacing vectors in LV, Algorithm for ensuring CRT during ventricular sense events or algorithm synchronies LV pacing with RV intrinsic, Programmability of at least 2 different RV sensing vectors for VT/VF detection, Patient sound alarm or vibration in case of battery depletion and lead dysfunction, SVT discriminator based on far-field morphology, sound or vibration alarm in case of battery depletion or any other condition. Defibrilator biventricular (CRT - D) me sondat dhe sheath korrespondues (Sonden e ventrikulit të djathtë,sonden atriale,sonden e ventrikulit të majtë, set per kanjulinimin e sinusit koronar, kateter me balon për CS si dhe suport teknik dhe proctor gjatë implantimit). - CRT-D duhet te permbushi keto karakteristika: dedektim aritmise në 3 zona (takikardi ventrikulare (TV),takekardi</b>	cope



	ventrikulare e shpejte TVS) dhe Fibrilacion ventrikular (FV), terapi me pejsim antitakikardie (ATP) e aplikuar para dhe gjatë karikimit të kapacitatorit, Programim i pavarur i parametrave të parametrave të pejsimit të ventikutit të majte dhe të djathtë., Programim i pavarur i përgjigjes i frekuences me dy zona për ngarkese normale dhe aktivitet fizik të larte, të pakten 3 vektorë pejsues në ventrikulin e majte. Algoritmi për të siguruar CRT gjatë eventeve të sensimit ventrikulare ose algoritmi që sinkronizon pejsimin e VM me intrinsic e VD, Programueshmëri e të paktën 2 vektorëve sensimi në ventrikulin e djathtë për dedektimin e TV/FV, alarm për pacientin në rast harxhimi të baterise dhe disfunksionit të sondes, diskriminues i takikardise supraventikulare bazuar në morfologjine e far-field. Alarm me ze ose vibrim në rast të mbarimit të baterise ose fracture të sondes ose të një problemi tjetër.	
3	<b>Subselection catheter for LV Lead introduction into target vein with angled distal</b> (kateter subeselektiv për futjen e sondes së VM në një vene me kënd distal)	cope
4	<b>Pacing system analyser (PSA) restiriliable patient cable compatible with programer (kabeli i restirilizueshem që lidhet me programatorin dhe shërben si analizator për matjet gjatë implantimit të pacemakerit)</b>	
5	<b>Paper for programer</b> (leter për programatorin)	cope
6	left ventricular lead, different size AND curve,sonda për ventrikulin e majte me permassa dhe forma të ndryshme	cope
7	Catheter për hyrjen LV në sinus coronar, mundësinë e zgjedhjes së kthesave të ndryshme fundore distale	cope
8	MULTI POINT biventrikular DDDR a fib pacemaker, ruajtjen në programues të elektrogrameve intrakardiale në memorien e pajisjes për 14 minuta, me kalimin automatik të parametrave të tjere në baze aktivitetit të pacientit algoritmi për shtypjen e fibrilitit atrial me stimulim atrial në ritmin sinusal, stimulim i vecante i frekuences nderkohe që ndryshon mënyrën e përdorimit, algoritmin për stimulimin biventrikular të ruajtjes në rast të ndryshme në intervalin AV, zbulimin dhe monitorimin e mbingarkesës pulmonare, algoritme për optimizimin e AV, PV dhe vonesat VV, jetegjatesi me shumë se 6 vjet me 100% DDD MP pacing, 60ppm, A/RV/LV1/LV2=2.5V/0.4 ms, 500 om.Sonda kompatible atrial dhe pacing me fiksion	cope

#### LOTI 4 - PACEMAKER MRI COMPATIBLE / PACEMAKER TË PËRSHTATSHËM PËR MRI

Nr.	Materiali mjeksor me specififikimet teknike	Njësia
	<b>VVIR pacemaker with leads, MRI compatible: (full body scan)(Pacemaker VVIR me sonden që të jone kompatible me (MRI) rezonancën magnetike):</b>	
1	VVIR - FULL BODY MRI 1.5T pacemaker, storage of intracardiac electrograms, with automatic switching to the rest (sleep) parameters based on the patient activity, with programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time), and automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range including bipolar lead, longevity of more than 14 years with 60 stimulations in minute at 2.5V 100% stimulation 0,4ms pulse width.Compatible pacing lead with active or passive fixation with minimum introducer of 7F.Sheath-introducer peel away for introducing permanent pacemaker electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer)of standard size from minimum 7 F. VVIR - stimulus kardiak , MRI kompatible, full body 1.5T, ruajtja e elektrogrameve intrakardiale, me kalimin automatik të parametrave të tjerë në bazë të aktivitetit të pacientit, me programim të polaritetit të pejsimit (unipolar dhe bipolar), impedancën trendi (grafik i matjes së matjes së pjeshme të impedances ndaj kohës) dhe kalimi i polaritetit automatik të pejsimit nga bipolar në unipolar pacing në rast se impedanca e matur e plumbit është jashtë diapazonit të programueshëm duke përfshirë sonden bipolar, jetëgjatësinë e më shumë se 14 vjet me 60 stimulime në minutë në 2.5V stimulim 100% 0,4ms gjerësi impuls.Sonda me Pejsim kompatible me fiksion aktive ose pasive me hyrjen minimale të 7F.Sheath-peel awaypër futjen e elektrodës e pacemakerit (duke përfshirë tela udhëzues, shiringë, dilator, gjilpërë dhe futës) të madhësisë standarde nga minimumi 7F.	cope
2	1.1 Introducer	cope
	<b>DDDR pacemaker with atrial and ventricular leads, MRI compatible: (full body scan) Pacemaker DDDR me sondatriale dhe ventrikulare , kompatible me MRI:</b>	
3		cope

	<p>A FULL BODY MRI 1.5T dual chamber pacemaker, storage of intracardiac electrograms, with automatic switching to the rest (sleep) parameters based on the patient activity, automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range including bipolar lead, Algorithm for suppression atrial fibrillation by atrial pacing in sinus rhythm, automatic algorithm to prevent unnecessary ventricular stimulation by adapting the AV delay, special frequency stimulation during mode changes (mode switch), storage of intracardiac electrograms in the device memory for 2 minutes with choice of priorities triggers, NIPS protocol, PVC Response, algorithm for terminating a PMT, longevity of more than 9 years with 60 stimulations in minute at 2.5V 100% stimulation 0.4ms pulse width with Stored EGM On.Compatible atrial and pacing lead with active or passive fixation with minimum introducer of 7F.DDDR stimulus kardiak FULL BODY MRI 1.5T, stimulus me dy dhoma, ruajtja e elektrogrameve intrakardiakale, me kalimin automatik të parametrave të tjerë në bazë të aktivitetit të pacientit, kalimi automatik i pacing polaritetit nga bipolar në pacing unipolar në rast se impedanca e matur e plumbit është jashtë diapazonit të programueshëm duke përfshirë sonden bipolar, Algoritmi për fibrilimin atrial të shtypjes nga pacing atrial në ritmin e sinusit, algoritmi automatik për të parandaluar stimulimin e panevojshëm ventrikular duke përshtatur vonesën AV, stimulim të veçantë të frekuencës gjatë ndryshimeve të modalitetit (kaloni mode), ruajtjen e electrograms intracardiac në kujtesën e pajisjes për 2 minuta me zgjedhjen e prioriteteve shkakton, NIPS protokoll, PVC Përgjigje, algoritmi për ndërprerjen e një PMT, jetëgjatësi më shumë se 9 vjet me 60 stimulumë në minutë me 2.5V stimulim 100% 0.4ms gjerësi impuls me EGM të ruajtura On.Compatible atriale dhe pacing plumbi me fiksion aktiv ose pasiv me hyrjen minimale të 7F</p>	
4	Pacing system analyser (PSA) restirilizable patients cable compatible with programmer <b>(Kabell I restirilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit)</b>	Cope
5	<i>Paper for programer (leter per programatorin)</i>	Cope
6	<b>Disposable large alligator clip style extension with safe connect used for temporary pacing procedures/resterilized)</b> (Kabell me 2 dalje me krokodila qe lidhet me pacemakerin e jashtem/I sterilizueshem)	cope

#### LOT 5 MATERIALE MJEKËSORE PËR SËMUNDJET STRUKTURALE

Nr.	Materiali mjekësore me specififikimet teknike	Njesia
1	<p><b>Patent Foramen Ovale Occluder, self-expanding double-disc device made of nitinol mesh and polyester or polypropylene fabric membrane. Device Size (defined as respectively the Right Atrial and the Left Atrial disc diameter in mm) should be 24 - 26 mm for the Right Atrial disc and 17 mm to 19 mm for the Left Atrial disc. Provided with the respective delivery catheter (Sheath – Dilator – Loader - Guidewire) compatible in length and lumen size corresponding to the device size, Delivery Cable and Support Guidewire (0.035" / &gt;250 cm / J-tip / stiff or super-stiff). Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the occluder must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥3 years.</b> Pajisje për mbylljen e komunikimit atrial, pajisje me dy disqe vetë-zgjeruese e bërë nga rrjetë nitinol dhe membranë prej poliester ose polipropileni. Madhësia e pajisjes (përcaktuar respektivisht si diametri i diskut atrial të djathtë dhe diskut atrial të majtë në mm) duhet të jetë me diametër 24 - 26 mm për diskut atrial të djathtë dhe 17 - 19 mm për diskut atrial të majtë. Pajisur me kateterin përkatës të implantimit (Sheath - Dilator - Loader - Guidewire) i pajtueshëm në gjatësi dhe madhësi lumeni që korrespondon me madhësinë e pajisjes, me Kabllin e Lëshimit dhe gidën e suportit (0.035" në diametër / &gt;250 cm e gjatë / e fortë ose shumë e fortë). Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet të jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥3 vitesh.</p>	copë
2	<p><b>Patent Foramen Ovale Occluder, self-expanding double-disc device made of nitinol mesh and polyester or polypropylene fabric membrane. Device Size (defined as respectively the Right Atrial and the Left Atrial disc diameter in mm) should be 29 - 31 mm for the Right Atrial disc and 24 mm to 26 mm for the Left Atrial disc. Provided with the respective delivery catheter (Sheath – Dilator – Loader) compatible in length and lumen size corresponding to the device size, Delivery Cable and Support Guidewire (0.035" / &gt;250 cm / J-tip / stiff or super-stiff). Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the occluder must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥3 years.</b> Pajisje për mbylljen e komunikimit atrial, pajisje me dy disqe vetë-zgjeruese e bërë nga rrjetë nitinol dhe membranë prej poliester ose polipropileni. Madhësia e pajisjes (përcaktuar respektivisht si diametri i diskut atrial të djathtë dhe diskut atrial të majtë në mm) duhet të jetë me diametër 29 - 31 mm për diskut atrial të djathtë dhe 24 - 26 mm për diskut atrial të majtë. Pajisur me kateterin përkatës të implantimit (Sheath - Dilator - Loader - Guidewire) i pajtueshëm në gjatësi dhe madhësi lumeni që korrespondon me madhësinë e pajisjes, me Kabllin e Lëshimit dhe gidën e suportit (0.035" në diametër / &gt;250 cm e gjatë / e fortë ose shumë e fortë). Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet të jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥3 vitesh.</p>	copë
3	<p><b>Patent Foramen Ovale Occluder, self-expanding double-disc device made of nitinol mesh and polyester or polypropylene fabric membrane. Device Size (defined as respectively the Right Atrial and the Left Atrial disc diameter in mm) should be 34 - 36 mm for the Right Atrial disc and 24 mm to 26 mm for the Left Atrial disc. Provided with the respective delivery catheter (Sheath – Dilator – Loader) compatible in length and lumen size corresponding to the device size, Delivery Cable and Support Guidewire (0.035" / &gt;250 cm / J-tip / stiff or super-stiff). Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the occluder must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years.</b> Pajisje për mbylljen e komunikimit atrial, pajisje me dy disqe vetë-zgjeruese e bërë nga rrjetë nitinol dhe membranë prej poliester ose polipropileni. Madhësia e pajisjes (përcaktuar respektivisht si diametri i diskut atrial të djathtë dhe diskut atrial të majtë</p>	copë

	<p>në mm) duhet të jetë me diametër 34 - 36 mm për diskun atrial të djathtë dhe 24 - 26 mm për diskun atrial të majtë. Pajisur me kateterin përkatës të implantimit (Sheath - Dilator - Loader - Guidewire) i pajtueshëm në gjatësi dhe madhësi lumeni që korrespondon me madhësinë e pajisjes, me Kabllin e Lëshimit dhe gidën e suportit (0.035" në diametër / &gt;250 cm e gjatë / e fortë ose shumë e fortë). Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet të jete studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥3 vitesh.</p>	
4	<p><b>Percutaneous self-expandable bioprosthesis INDICATED FOR THE TREATMENT OF AORTIC VALVE STENOSIS, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, supra/intra-annular/ functional leaflets, treatment of 18 - 20 ± 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific LOADING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years.</b>          Bioprotezë perkutane me vetëzmadhim E INDIKUAR PËR TRAJTIMIN E STENOZËS SË AORTËS, skelet me shumë nivele i përbërë prej nitinoli, e dukshme nën fluoroskopi, fletët e valvulës prej indi perikardi derri ose lope, supra/intra-annulare, për trajtim të annulusit aortik me diametër 18 - 20 ± 1mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet të jete studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.</p>	copë
5	<p><b>Percutaneous self-expandable bioprosthesis INDICATED FOR THE TREATMENT OF AORTIC VALVE STENOSIS, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, upra/intra-annular/ functional leaflets, treatment of 20 - 23 ± 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific LOADING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years.</b>          Bioprotezë perkutane me vetëzmadhim E INDIKUAR PËR TRAJTIMIN E STENOZËS SË AORTËS, skelet me shumë nivele i përbërë prej nitinoli, e dukshme nën fluoroskopi, fletët e valvulës prej indi perikardi derri ose lope, supra/intra-annulare, për trajtim të annulusit aortik me diametër 20 - 23 ± 1mm Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet të jete studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.</p>	set
6	<p><b>Percutaneous self-expandable bioprosthesis INDICATED FOR THE TREATMENT OF AORTIC VALVE STENOSIS, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, upra/intra-annular/ functional leaflets, treatment of 23 - 26 ± 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific LOADING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years.</b>          Bioprotezë perkutane me vetëzmadhim E INDIKUAR PËR TRAJTIMIN E STENOZËS SË AORTËS, skelet me shumë nivele i përbërë prej nitinoli, e dukshme nën fluoroskopi, fletët e valvulës prej indi perikardi derri ose lope, supra/intra-annulare, për trajtim të annulusit aortik me diametër 23 - 26 ± 1 mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet të jete studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.</p>	set
7	<p><b>Percutaneous self-expandable bioprosthesis INDICATED FOR THE TREATMENT OF AORTIC VALVE STENOSIS, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, upra/intra-annular/ functional leaflets, treatment of 26 - 30 ± 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific LOADING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years.</b>          Bioprotezë perkutane me vetëzmadhim E INDIKUAR PËR TRAJTIMIN E STENOZËS SË AORTËS, skelet me shumë nivele i përbërë prej nitinoli, e dukshme nën fluoroskopi, fletët e valvulës prej indi perikardi derri ose lope, supra/intra-annulare, për trajtim të annulusit aortik me diametër 26 - 30 ± 1mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria e afatgjate e bioprotezes duhet të jete studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.</p>	set
8	<p><b>Ballon - expandable Transcatheter Heart Valve made from fixed bovine or porcine pericardium tissue, Trileaflet, Cobalt - Chromium or Nickel - Chromium Alloy frame Valve, visible under fluoroscopy. Treatment of 21 - 23 ± 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific CRIMPING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years.</b>          Valvul e zëmërës transkateterike që fryhet me ballon e bërë prej indit të perikardit fiks të gjedhit ose të dërrit, Trileaflet, Korniza e valvulës me aliazh Kobalt - Krom ose Nikel - Krom, e dukshme me fluoroskopi për trajtim të annulusit aortik me diametër 21 - 23 ± 1mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet të jete studiuar dhe raportuar prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.</p>	set

9	<b>Ballon - expandable Transcatheter Heart Valve made from fixed bovine or porcine pericardium tissue, Trileaflet, Cobalt - Chromium or Nickel - Chromium Alloy frame Valve, visible under fluoroscopy. Treatment of 23 - 26 ± 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific CRIMPING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years.</b> Valvul e zemrës transkateterike që fryhet me ballon e bërë prej indit të perikardit fiks të gjedhit ose të dërrit, Trileaflet, Korniza e valvulës me aliazh Kobalt - Krom ose Nikel - Krom, e dukshme me fluoroskopi për trajtim të anulosit aortik me diametër 23 - 26 ± 1mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet te jene studiuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.	set
10	<b>Ballon - expandable Transcatheter Heart Valve made from fixed bovine or porcine pericardium tissue, Trileaflet, Cobalt - Chromium or Nickel - Chromium Alloy frame Valve, visible under fluoroscopy. Treatment of 26 - 29 ± 1mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific CRIMPING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years.</b> Valvul e zemrës transkateterike që fryhet me ballon e bërë prej indit të perikardit fiks të gjedhit ose të dërrit, Trileaflet, Korniza e valvulës me aliazh Kobalt - Krom ose Nikel - Krom, e dukshme me fluoroskopi për trajtim të anulosit aortik me diametër 26 - 29 ± 1mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet te jene studiuar dhe raportuar prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.	set
11	<b>Guidewire specifically designed for TAVI procedure. Guidewire should be designed to minimize the risk of ventricular perforation, Guidewire should be pre-shaped, length ≥ 250mm, tip design – curved, 0.035 inch diameter, curve diameter ≥ 30 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Gide drejtuese e dizenuar specifikkisht për procedurë TAVI. Gida duhet të jetë e dizenuar të minimizojë rrezikun e shpimit ventrikular, gida duhet të jetë e preformuar, me gjatësi ≥ 250mm, forma e majës të jetë e kurbuar, diametri 0.035", diametri i kurbës ≥ 30 mm Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
12	<b>Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 16 ±1mm. usable length 100 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval</b> Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 16±1mm . Gjatësia 120 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
13	<b>Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 18±1 mm. usable length 100 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval</b> Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 18±1mm. Gjatësia e perdorshme 100 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
14	<b>Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 20±1mm. usable length 100 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval</b> Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 20±1mm. Gjatësia e perdorshme 100 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
15	<b>Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 23 ±1mm. 1 usable length 100 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval</b> Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 23 ±1mm. Gjatësia e perdorshme 100 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
16	<b>Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 25 ±1mm. usable length 100 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval</b> Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 25±1mm. Gjatësia e perdorshme 100 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
17	<b>Introducer Sheath 8F with hemostatic valve, length 7 - 11 cm, Guidewire compatible: 0.035 ose 0.038". Mandatory CE or FDA approval</b> Introdaktor 8F me valvul hemostatike, gjatësia 7 - 10 cm, i përshtatshëm me gidë 0.035 ose 0,038". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
18	<b>Introducer Sheath 11-12F with hemostatic valve and Hydrophilic Coating, length ≥7 cm, Guidewire compatible: 0.035 or 0.038" / 0.96 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Introdaktor 11-12F me me valvul hemostatike dhe veshje hidroflike, gjatësia ≥7 cm, i përshtatshëm me gidë 0.035 ose 0,038". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
19	<b>Introducer Sheath with Hydrophilic Coating 16F, length ≥28cm, Guidewire compatible: 0.035 or 0.038" / 0.96 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Introdaktor me veshje hidroflike 16F, gjatësi pune ≥28cm. , i përshtatshëm me gidë 0.035 ose 0.038" / 0.96 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
20	<b>Snare with 35mm loop diameter, length ≥120cm. Mandatory CE or FDA approval</b> Lak me diameter 35mm, gjatësi >120cm) Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
21	<b>Manual Inflation Device used to inflate the balloon catheter. ≥30cm<sup>3</sup> (≥30 cc) of volume / rated for ≥ 25 ATM / rotating or fixed manometer with colored pressure scale for easy reading. Mechanism for progressive or rapid pressure increase and release. 3 way stopcock included. Mandatory CE or FDA approval</b> Pajisja manuale e fryrjes që përdoret për të fryrë kateterin e balonit. Vëllimi ≥30cm <sup>3</sup> (≥30 cc) / i certifikuar për presione ≥ 25 ATM / manometër rrotullues ose fiks me shkallë presioni me ngjyra për lexim të lehtë. Mekanizëm për rritjen dhe uljen progresive ose të shpejtë të presionit. E përfshirë koka me 3 drejtime. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
22	<b>Supportive Guidewire, marked "stiff" / "super stiff" or "extra stiff" 0.035" diameter, 180 - 200 cm of length, J-tip style with soft atraumatic tip design, inner stainless steel core and PTFE coating. Mandatory CE or FDA approval</b> Guidewire suportit, e shënuar "stiff" / "super stiff" ose "extra stiff" me diametër 0,035", 180 - 200 cm gjatësi, maja e kthyer me formë J me profil të butë dhe jo-traumatik të majës, bërthamë e brendshme çeliku inox dhe veshje rrëshqitëse PTFE Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë

23	<b>Set of electrodes for temporary pacing with external pacemaker with ballon (pacing catheter with balloon at its tip, syringe, pin adapter and needle with peel away introducer) length &gt;100 cm, 5F or 6F. Mandatory CE or FDA approval</b> Set elektrodash për peisim të përkohshëm me pacemaker të jashtëm me ballon (sondë pejsimi e jashtëm me balon në majë, shiringë, adaptor me pine për lidhjen, age dhe introduktor "peel away [i zhveshëm]") gjatësia > 100 cm, 5F ose 6F. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
24	<b>Graft stent with microporous coating ePTFE wrapped around a crom/cobalt framework, with an over the wire delivery system, 6x 27-29 mm x 120-123 cm, compatible with a 6F or 7F introducer. Mandatory CE or FDA approval</b> , Stent graft me veshje mikroporoze ePTFE mbështetur mbi një platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi over the wire, 6x 27-29 mm x 120-123 cm kompatibel me itroduktor 6 F or 7 F. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
25	<b>Graft stent with microporous coating ePTFE wrapped around a crom/cobalt framework, with an over the wire delivery system, 8x 27-29 mm x 120-123 cm, compatible with a 6F or 7F introducer. Mandatory CE or FDA approval</b> Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA, Stent graft me veshje mikroporoze ePTFE mbështetur mbi një platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi over the wire, 8x 27-29 mm x 120-123 cm kompatibel me itroduktor 6 F or 7 F. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë

#### LOT 6 – VASCULAR CLOSURE DEVICE / PAJISJE PER MBYLLJEN E ENEVE TE GJAKUT

	Materiale mjeksore	Njesia
1	<b>Suture Based Vascular Closure Device, indicated for artery puncture site closure that can be utilized for closure of access of 5F - 21F arterial sheaths (Maximum of 26F / 0.34" / 8.62mm Outer Diameter Sheaths). Mandatory CE or FDA approval. Efficacy/safety of the devicde must have been studied and reported in randomized trials clinical follow up of ≥30 days.</b> Pajisja e mbylljes vaskulare me bazë suture / qepjeje, e indikuar për mbylljen e vendit të aksesit në arterien femorale që mund të përdoret për mbylljen e aksesit të introduktorëve vaskularë me diametër 5 - 21F (Introduktorë me diametër të jashtëm maximumi 26F / 0.34" / 8.62mm) Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet te jene studiuar dhe raportuar ne prova klinike te randomizuara me kohe ndjekje te gjate prej ≥30 ditesh.	cope

#### LOT 7 - BALONA ME PRESION SHUMË TË LARTË PËR ANGIOPLASTIKË KORONARE

]	Materiali mjeksore me specifikimet teknike	Njesia
1	<b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 2.0 x 15-16 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione >32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 2.0 x 15-16 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
2	<b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 2.5 x 15-16 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione >32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 2.5 x 15-16 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
3	<b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 3.0 x 10-11 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione >32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 3.0 x 10-11 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
4	<b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. Mandatory CE or FDA approval</b> 3.0 x 15-16 mm. Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione >32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 3.0 x 15-16 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
5	<b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 3.5 x 10-11 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione >32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 3.5 x 10-11 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
6	<b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter.</b>	copë

	<b>3.5 x 15-6 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione >32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 3.5 x 15-16 mm Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	
7	<b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 4.0 x 15-16 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione >32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 4.0 x 15-16 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
8	<b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 4.5 x 15-16 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione >32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 4.5 x 15-16 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
9	<b>Manual Inflation Device used to inflate the balloon catheter. ≥14cm<sup>3</sup> (≥14 cc) of volume / rated for up to 55 ATM / rotating or fixed manometer with colored pressure scale for easy reading. Mechanism for progressive or rapid pressure increase and release. 3 way stopcock included. Mandatory CE or FDA approval</b> Pajisja manuale e fryrjes që përdoret për të fryrë kateterin e balonit. Vëllimi ≥14cm <sup>3</sup> (≥14 cc) / i çertifikuar për presione deri në 55 ATM / manometër rrotullues ose i palëvizshëm me shkallë presioni me ngjyra për lexim të lehtë. Mekanizëm për rritjen dhe uljen progresive ose të shpejtë të presionit. E përfshirë koka me 3 drejtime. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë
10	<b>Resorbable Vascular Closure Device, with two bioabsorbable sandwich like discs connected by a locking bioabsorbable suture for artery puncture site closure that can be utilized for closure of access of ≤7F arterial sheaths. Guidewire compatible: 0.038" / 0.96 mm. Mandatory CE or FDA approval Efficacy/safety of the device must have been studied and reported in randomized trials clinical follow up of ≥30 days.</b> Pajisje e mbylljes vaskulare e rezorbueshme, me dy disqe te bioabsorbueshem ne trajte sanduici te lidhur prej nje suture te bioabsorbueshme, e indikuar për mbylljen e vendit të aksesit në arterien femorale që mund të përdoret për mbylljen e aksesit të introduktorëve vaskularë me diametër ≤7F, i përshtatshëm me gidë 0.038" / 0.96 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet te jene studiuar dhe raportuar ne prova klinike te randomizuara me kohe ndjekje te gjate prej ≥30 ditesh.	cope

## SPECIFIKIMET TEKNIKE TE PERGJITESHME

- Data e skadencës në ditën e lëvrimit të mallit duhet të jetë jo më e vogël se 1/2 e kohës ndërmjet datës së prodhimit dhe asaj të skadencës /ose/ jo më pak se 1 vit nga data e prodhimit
- Për implantet, OE duhet të garantojë praninë e inxhinierit për lotët 1,2, 3 dhe 4 dhe të Proktorit për lotët 2, 3 dhe 5.
- Të respektohen specifikimet teknike të kërkuara nga shërbimi për çdo artikull.

Shtojca 7.

FORMULARI I SASISË DHE GRAFIKUT TË LËVRIMIT

<b>Loti 1: ICD VR</b>			
Nr.	Materiali mjeksore me specifikimet teknike	Njesia	Sasi e parashikuar per 24 muaj
1*	<p><b>ICD VR- single chamber implantable defibrillator with defibrillation lead, Peelable Percutaneous Lead 7F Introducer and technical support during implantation</b> ICD-VR defibrilator i implantueshem nje dhomesh bashke me sonden e defibrilimit, introduktore per futjen e sondes se pacemakerit si dhe teknikal support during implantation) <b>ICD VR – single chamber implantable defibrillator including the following features: - maximum delivered energy at least 35 Joules, algorithms for discrimination of SVTs from VTs algorithm for monitoring lead integrity with patient alert and ability of automatic reprogramming of VF detection parameters in case of alert, trends for heart variability, daily heart rate and daily activity, 3 arrhythmia detection zones (VT, fast VT and VF) , programmable Active Can, sound or vibration alarm in case or battery depletion or any other condition, lead fracture, diagnostics features: episodes, markers and EMG Defibrillation lead, steroid, active fixation, with 2 defibrillation coils, choice of different length, Sheeth-introducer peel away for introducing electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer).</b> ICD-VR defibrilator i implantueshem nje dhomesh qe permban edhe karakteristikat e meposhteme: energjia e “leshuar” te pakten 35 joules, algoritma per diskriminimin e SVTs nga VTs,t e dhena per “heart variability”, frekuencen ditore dhe aktivitetin ditore, 3 zona te zbulimit te aritmive (VT, VT e shpejte dhe VF) , active Can i programueshem,alarm me ze ose vibrim ne rast te mbarimit te baterise ose fracture te sondes ose te nje problem tjetere, karakteristika te programueshme: episodet, treguesit dhe EMG, Sonde defibrilimi steroide me fiksion aktiv me 2 coil defibrilimi, me zgjedhje minimumi te 3 gjatesive,Introduktore per futjen e sondes se pacemakerit me funksion (qe perfshijne guiden, shiringen, dilatorin, agen dhe introduktorin .</p>	cope	65
2*	<p><b>ICD-DR – dual chamber implantable defibrillator with compatible defibrillation lead, compatible atrial lead and 2 sheath (9 and 8 sheath) and technical support during imp</b> (ICD-DR – defibrilator kardiak i implantueshem, dy dhomesh implantable defibrilator, me sonden ventrikulare dhe atriale kompatible si dhe me 2 sheath (9 dhe 8 french) si dhe support teknik gjate implantimit) <b>ICD-DR – dual chamber implantable defibrillator with compatible defibrillation leads with the characteristic: Maximum delivered energy for HV therapy not less than 35J for all shocks, Arrhythmia detection in 3 zones (VT, FVT and VF), ATP therapy delivered before and during the capacitor charging, Automatic pacing mode switch from AAI(R) to DDD(R) and vice versa or algorithm for RV pacing minimization, Wireless communication with programmer, Programmable active SVC coil and active can for VF shock delivery, SVT discriminator based on far-field morphology, At least 2 algorithms for reducing unnecessary shocks in addition to SVT discriminators, sound or vibration alarm in case or battery depletion or any other condition,</b> ICD-DR – defibrilator kardiak i implantueshem,dy dhomesh implantable defibrilator, me sonden ventrikulare dhe atriale kompatible qe ka keto karakteristika: Energjia maksimale e shkarkuar per terapine me voltazh te larte (HV) jo me pak se 35J per te gjitha goditjet, Detektim aritmie ne 3 zona (Takikardi Ventrikulare (TV), Takikardi Ventrikulare e Shpejte (TVS)dhe Fibrilacion Ventrikular(FV)) ,Nderrim automatik i modalitetit te pejsimit nga AAI(R) ne DDD(R) dhe anasjelltas per minimizimin e pejsimit ne Ventrikulin e Djathte, Komunikim Wireless me programuesin, ,Diskriminues i Takikardise Supraventrikulare bazuar ne morfologjine far-field , Te paktën 2 algoritme per reduktimin e shkarkimeve te panevojshme krahas diskriminuesve te Takikardise</p>	cope	25

	Supraventrikulare, alarm me ze ose vibrim ne rast te mbarimit te baterise ose fracture te sondes ose te nje problem tjetër,		
3	<b>PEEL WAY</b>	cope	150
4	<b>Pacing system analyser (PSA) restiriliable patients cable compatible with programer</b> (Kabell i resterilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit	Cope	10
5	<b>Paper for programer</b> (leter per programatorin)	cope	35
<b>LOT 2 - MRI IPG FOR PHYSIOLOGICAL PACING/ GJENERATORE PULSI TE IMLANTUESHME MRI PER PEJSIM FIZIOLOGJIK</b>			
Nr.	Materiali mjeksor me specifikimet teknike	Njësia	Sasi e parashikuar per 24 muaj
1	<b>Pacemaker VVIR-rate adaptive implantable pulse generator with technology that allows safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5 T and 3 T + independent programming of frequency adaptability for the zone of normal and for the zone of high physical load + automatic recognition of the moment of implantation and polarity of the electrode + automatic reprogramming of the stimulation polarity and sensing polarity + ventricular pacing lead with active or passive fixation.</b> ( Pacemaker VVIR- gjenerator pulsi i implantueshem me ritëm të adaptueshem që lejon pacientin të kryejë imazhin MRI i sigurtë në fushën magnetike 1.5 T dhe 3 T. + programim i pavarur i adaptimit të frekuencës për zonën normale dhe për zonën me ngarkesë të lartë fizike + njohje automatike e momentit të implantimit dhe polaritetit të elektrodës + riprogramim automatik i polaritetit të stimulimit dhe polaritetit të njeshmerisë + elektrode ritmi ventrikulare me fiksim pasiv ose aktiv)	copë	425
2	<b>Pacemaker DDR- atrio-ventricular rate adaptive impantable pulse generator with technology that allows safe MRI imaging for the patients in the magnetic fields of 1.5 T dhe 3 T+ automatic adjustment of stimulation voltage depending on the measured pacing threshold + automatic adjustment of sensitivity in both heart chambers + algorithm for extension of AV delay for minimisation of ventricular pacing + ("rate drop response" algorithm for recognition and therapy of vasovagal syncope) + independent programming of frequency adaptability for the zone of normal and for the zone of high physical load + trend of electrode impedance + recording of intracardiac electrograms + switching from bipolar to unipolar stimulation in case the pacing impedance is outside the set values + atrial and ventricular pacing leads with active or passive fixation.</b> (Pacemaker DDR- gjenerator pulsi i implantueshem me ritëm të adaptueshem atrio-ventrikular me teknologji që lejon pacientin të kryejë imazhin MRI i sigurtë në fushën magnetike 1.5 T dhe 3 T + rregullim automatik i tensionit të stimulimit në varesi të pragut të pacimit + rregullim automatik i ndjeshmerisë në të dy dhomat e zemrës + algoritëm për zgjatjen e vonës AV për minimizimin e pacimit ventrikular + algoritëm përgjigje të rënies së ritmit për njohjen dhe terapinë e sinkopes vazovagale + programim i pavarur i frekuencës për zonën normale dhe për zonën e ngarkesës së lartë fizike + të këtij trend të impedancës së elektrodës + regjistrim i elektrogrames intrakardiakë + konvertim nga stimulim bipolar në unipolar në rast se impedanca e pacimit është jashtë vlerave të vendosura + elektrode ritmi atriale dhe ventrikulare me fiksim aktiv ose pasiv)	copë	220



3	<p><b>Pacemaker VVIR MRI with active leds with antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. Single chamber pacemaker with programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), amplitude threshold test, lead impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time), and automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range (for example in case of lead fracture), recording and storage of IEGM. Steroide eluting ventricular pacing lead wick 50 % are active fixation and 50 % are with passive fixation. Antibiotic antibacterial envelope for impantable devices designed to reduce the risk of infection. + possibility of full body absorbion + elution of minocycline and rifampicine + possibility of multiple envelope size choice.</b> Pacemaker nje - dhomeshe MRI qe programon polaritetin e pejsimit (njepolar dhe bipolar), test te pragut te amplitudes, grafikun e impedances se sondes (grafik ditor i vlerave te impedances se sondes vs kohes), dhe kalimi i polaritetit te pejsimit nga bipolar ne unipolar ne rast se vlera e impedances se sondes eshte jashte intervalit te programuar (per shembull ne rast te demtimit te sondes, rregjistrimi dhe ruajtja e IEGM.) Sonde ventrikulare pejsimi e veshur me steroid ku 50 % jane sonda me fiksion pasiv dhe 50 % me fiksion aktiv. Zarf antimikrobial me antibiotik per aparate te implantueshem i dizenuar per uljen e infeksionit, me mundesi absorbimin e plote, i veshur me minocikline dhe rifampicine, mundesine e zgjedhjes se zarfeve me madhesi te ndryshme.</p>	cope	2
4	<p><b>Pacemaker DDDR MRI with corresponding active leads with Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. Dual chamber pacemaker rate responsible with: automatic active capture control in atrium and ventricle depending on measured pacing threshold, programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), amplitude threshold test, lead impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time including bipolar lead storage of intracardiac electrograms,EGM storage. Atrial and ventricular Steroid eluting pacing lead with active fixation. Antibiotic antibacterial envelope for implantable devices designed to reduce the risk of infection. + possibility of full body absorption +elution of minocycline and rifampicin + possibility of multile envelope size choice.</b> Pacemaker DDDR MRI me: kontroll automatik i captures ne atrium dhe ne ventrikul nga matja e pragut te pejsimit, polaritet pejsimi te programueshem (unipolar dhe bipolar), test te pragut e amplitudes, trend te impedances se elektrodes (grafik i matjes ditore te impedances ne raport me kohes), magazinimin elektrogrames intrakardiake. Sonde atriale dhe ventrikulare pejsimi e veshur me fiksion aktive. Zarf antimikrobial me antibiotik per aparate te implantueshem, i dizenuar per uljen e infeksionit, me mundesi absorbimin e plote, i veshur me minocikline dhe rifampicin, mundesine e zgjedhjes e zarfeve me madhesi te ndryshme.</p>	cope	2
5	<p><b>Sheath-introducer peel way for introducing permanent pacemaker electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer) 8 F.</b> Intraduktores qe mund te hiqet per futjen e sondes se pacemakerit me punksion (qe perfshijne guiden, shiringen, dilatorin, agen dhe intraduktorin 8 F</p>	cope	900
6	<p><b>Electrodes for temporary pacing with external pacemaker 5 or 6 F.</b> Elektroda per pejsim te perkohshem me pacemaker te jashtem 5/6 F</p>	cope	80
7	<p><b>Paper for programmer.</b> Leter per programatorin</p>	Cope	20
8	<p><b>Disposable large alligator clip style extension with safe connect used for temporary pacing procedures/resterilized.</b> Kabell me 2 dalje me krokodila qe lidhet me pacemakerin e jashtem / I sterilizueshem</p>	cope	25
9	<p><b>Pacing system analyser (PSA) restiriliable patients cable compatible with programmer.</b> Kabell I risterilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit.</p>	cope	20

10	<b>Lumenless lead for stimulation of HIS bundle + electrode body diameter 4.1 Fr. + multiple lengths + technology that allows safe MRI imaging for the patient in the magnetic fields of 1.5 T and 3 T.</b> Elektrode pa lumen per stimulimin e HIS bundle, diametri i trupit te elektrodes 4.1 Fr, gjatesi te ndryshme, me teknologji qe lejon pacientin te kryeje imazhe MRI i sigurte ne fushen magnetike 1.5 T dhe 3 T	cope	8
11	<b>Catheter for HIS bundle electrode placement and fixation with fixed curved. Possibility to select different curves and catheter lengths.</b> Kateter per vendosjen dhe fiksimin e elektrodes se HIS bundle me forme fikse, mundesi per te zgjedhur forma dhe gjatesi te ndryshme	cope	8
12	<b>Deflectable catheter for HIS bundle electrode placement and fixation. Possibility to select different catheter lengths.</b> Kateter I devijueshem per vendosjen dhe fiksimin e elektrodes se HIS bundle, mundesi per te zgjedhur gjatesi te ndryshme.	cope	8

**LOTI 3 - BIVENTRICULAR PACEMAKER (CRT-P)**

Nr.	Materiali mjeksor me specifikimet teknike	Njësia	Sasia e parashikuar per 24 muaj
1	<p><b>Biventricular pacemaker (CRT-P) Compound of: 1- CRT Device; 2- Active Atrial Lead; 3- active Ventricular Lead; 4- CS Lead unipolar/bipolar; 5- CS cannulation catheter set; 6- Venogram Balloon catheter for coronary sinus; 7- Introducer 3pcs; 8- technical support and PROCTOR during implantation.</b>CRT-P device including the following features: 1-Separate programming of pacing parameters (amplitude, pulse width) for LV and RV, at least 4 or 5 different programmable vectors for LV lead pacing , Programmable interventricular stimulation interval, Automatic lead polarity switch from bipolar to unipolar in case of lead impedance out of preset range, Possibility of parallel printing of diagnostic trends such as AT/AF daily burden, percentage of pacing, Algorithm for supression atrial fibrillation by atrial pacing in sinus rhythm, Pulmonary congestion detection and monitoring, 2-Steroid eluting atrial pacing lead with active fixation, 3-Steroid eluting ventrikular pacing lead with active fixation, 4-Bipolar steroid eluting lead for left ventricle stimulation through coronary sinus. Implantation over the wire, possibilty of choice of different distal end curves 5-Catheter for LV introduction into coronary sinus, possibilty of choice of different distal end curves.6- Accessory set for LV introduction into coronary sinus which consists of : guidewire, slitter tool, syringe and torque,7-Balloon catheter for coronary sinus venogram with possibility of introduction over-the-wire, 8- 3 Sheeth-introducer peel away for introducing electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer), 2 size 7-8 F, one size 9 F.1-Pacemaker-i CRT-P duhet te plotesoje specifikat e meposhteme: Programim i vecante i parametrave te pejsimit (amplitudes, gjerese se pulsit) per VM dhe VD., te pakten 5 vektore te ndryshem te programueshem te eletrodes LV te pejsimit Interval i stimulimit interventrikular i programueshem. - Nderrim automatik i polaritetit te sondes nga bipolare ne unipolare ne rastin kur impedanca eshte jashte kufirit te parapercaktuar. - Mundesi e printimit paralel te prirjeve diagnostike, si ngakeses ditore te TA/FA, frekuences ventrikulare gjate TA/FA, perqindjes ditore te pejsimit - Algoritmi per nderprerjen e FA nepermjet pejsimit atrial ne ritem sinusal. - Monitorim dhe identifikim i kongestionit pulmonary, 2-Sonde atriale bipolare me fiksim aktiv, e veshur me steroide, 3- Sonde ventrikulare bipolare me fiksim aktive e veshur me steroide, 4 - Sonde ventrikulare bipolare e veshur me steroide per stimulimin e ventrikulit te majte nepermjet sinusit koronar, me mundesi per implantim CS "mbi tel" dhe me mundesi zgjedhje midis 2 gjatesive te sondave si dhe te dy tipeve te ndryshme fiksimi ne anen distal. 5-Kateter per futjen ne sinusin koronar, me mundesi zgjedhje te formave te ndyshme. 6-Set aksesoresh per futjen ne sinusin koronar I cili konsiston:giden, sliter tool, shiringen dhe torque. 7-kateter me ballon per venogramen e sinsuit koronar me mundesine e e futjes "mbi tel" .7-3sheath peel away per fuken e e sondave ku 2 nga keto 7 french dhe njera 9 french</p>	copë	30

2	<p><b>Biventricular defibrillator(CRT- D) with corresponding leads ( compatible right Ventricular Lead, Atrial Lead , left Ventricular Lead , Coronary sinus cannulation set , Balloon catheter for CS ), and technical support during implantation and proctor. - CRT-D device including the following features:Arrhythmia detection in 3 zones ( VT, FVT and VF ), ATP therapy delivered before and during the capacitor charging , Independent programming of LV and RV pacing parameters, Independent dual zone rate response programming for normal workload and high physical exercise or is single slop, Minimum 3 pacing vectors in LV, Algorithm for ensuring CRT during ventricular sense events or algorithm synchronies LV pacing with RV intrinsic, Programmability of at least 2 different RV sensing vectors for VT/VF detection, Patient sound alarm or vibration in case of battery depletion and lead dysfunction, SVT discriminator based on far-field morphology, sound or vibration alarm in case of battery depletion or any other condition.</b></p> <p><b>Defibrilator biventrikular (CRT – D) me sondat dhe sheath korrespondues (Sonden e ventrikulit të djathtë,sonden atriale,sonden e ventrikulit të majtë, set per kanjulimin e sinusit koronar, kateter me balon për CS si dhe suport teknik dhe proctor gjatë implantimit). - CRT-D duhet te permbushi keto karakteristika: dedektim aritmise në 3 zona (takikardi ventrikulare (TV),takekardi ventrikulare e shpejte TVS) dhe Fibrilacion ventrikular (FV), terapi me pejsim antitakikardie ( ATP) e aplikuar para dhe gjatë karikimit të kapacitatorit, Programim i pavarur i parametrave të parametrave te pejsimit te ventikulit te majte dhe te djathte,, Programim i pavarur i përgjigjes i frekuences me dy zona per ngarkese normale dhe aktivitet fizik te larte, te pakten 3 vektorë pejsues ne ventrikulin e majte. Algoritëm për te siguruar CRT gjatë eventeve te sensimit ventrikulare ose algoritëm qe sinkronizon pejsimin e VM me intrinsic e VD, Programueshmëri e të paktën 2 vektorëve sensimi ne ventrikulin e djathte per dedektimin e TV/FV, alarm per pacientin ne rast harxhimi te baterise dhe disfunktionit te sondes, diskriminues i takikardise supraventikulare bazuar ne morfologjine e far-field. Alarm me ze ose vibrim ne rast te mbarimit te baterise ose fracture te sondes ose te nje problem tjetër.</b></p>	cope	40
3	<p><b>Subselection catheter for LV Lead introduction into target vein with angled distal (kateter subesektiv per futjen e sondes se VM ne nje vene me ken distal)</b></p>	cope	70
4	<p><b>Pacing system analyser (PSA) restirliable patient cable compatible with programer ( kabell i restirilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implatimit te pacemekerit )</b></p>		10
5	<p><b>Paper for programer (leter per programatorin)</b></p>	cope	20
6	<p>left ventricular lead, different size AND curve,sonda per ventikulim e majte me permasa dhe forma te ndryshme</p>	cope	50
7	<p>Catheter për hyrjen LV në sinus koronar, mundësinë e zgjedhjes së kthesave të ndryshme fundore distale</p>	cope	50

8	MULTI POINT biventricular DDDR a fib pacemaker, ruajtjen ne programues te elektrogrameve intrakardiacale ne memorien e pajisjes per 14 minuta, me kalimin automatik te parametrave te tjere ne baze aktivitetit te pacientit algoritmi per shtypjen e fibrilimit atrial me stimulim atrial ne ritmin sinusal, stimulim i vecante i frekuences nderkohe qe ndryshon menyren e perdorimit, algoritmin per stimulimin biventricular te ruajtjes ne rast te ndryshme ne intervalin AV, zbulimin dhe monitorimin e mbingarkeses pulmonare, algoritme per optimizmin e AV, PV dhe vonesat VV, jetegjatesi me shume se 6 vjet me 100% DDD MP pacing, 60ppm, A/RV/LV1/LV2=2.5V/0.4 ms, 500 om.Sonda kompatible atrial dhe pacing me fiksim	cope	22
<b>LOTI 4 - PACEMAKER MRI COMPATIBLE / PACEMAKER TË PËRSHTATSHËM PËR MRI</b>			
Nr.	Materiali mjeksor me specifikimet teknike	Njësia	Sasia e parashikuar per 24 muaj
	<b>VVIR pacemaker with leads, MRI compatible: (full body scan)(Pacemaker VVIR me sonden qe te jene kompatibel me (MRI) rezonancen magnetike):</b>		
1	VVIR - FULL BODY MRI 1.5T pacemaker, storage of intracardiac electrograms, with automatic switching to the rest (sleep) parameters based on the patient activity, with programmable pacing polarity (unipolar and bipolar), impedance trend (graph of daily measured lead impedance vs. time), and automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range including bipolar lead, longevity of more than 14 years with 60 stimulations in minute at 2.5V 100% stimulation 0,4ms pulse width.Compatible pacing lead with active or passive fixation with minimum introducer of 7F.Sheeth-introducer peel away for introducing permanent pacemaker electrode (including guide wire, syringe, dilator, needle and introducer)of standard size from minimum 7 F. VVIR - stimulus kardiak , MRI kompatibel, full body 1.5T, ruajtja e elektrogrameve intrakardiacke, me kalimin automatik të parametrave të tjerë në bazë të aktivitetit të pacientit, me programim të polaritetit të pejsimit (unipolar dhe bipolar), impedancën trendi (grafik i matjes së matjes së pjesshme të impedances ndaj kohës) dhe kalimi i polaritetit automatik të pejsimit nga bipolar në unipolar pacing në rast se impedanca e matur e plumbit është jashtë diapazonit të programueshëm duke përfshirë sonden bipolar, jetëgjatësinë e më shumë se 14 vjet me 60 stimulime në minutë në 2.5V stimulim 100% 0,4ms gjerësi impuls.Sonda me Pejsim kompatibel me fiksim aktive ose pasive me hyrjen minimale të 7F.Sheath-peel away për futjen e elektrodës e pacemakerit (duke përfshirë tela udhëzues, shiringë, dilator, gjilpërë dhe futës) të madhësisë standarde nga minimumi 7F.	cope	200
2	<i>1.1 Introducer</i>	cope	220
	<b>DDDR pacemaker with atrial and ventricular leads, MRI compatible: ( full body scan) Pacemaker DDDR me sondatatriale dhe ventrikulare , kompatible me MRI:</b>		190
3	A FULL BODY MRI 1.5T dual chamber pacemaker, storage of intracardiac electrograms, with automatic switching to the rest (sleep) parameters based on the patient activity, automatic pacing polarity switch from bipolar to unipolar pacing in case that measured lead impedance is out of programmable range including bipolar lead, Algorithm for suppression atrial fibrillation by atrial pacing in sinus rhythm, automatic algorithm to prevent unnecessary ventricular stimulation by adapting the AV delay, special frequency stimulation during mode changes (mode switch), storage of intracardiac electrograms in the device memory for 2 minutes with choice of priorities triggers, NIPS protocol, PVC Response, algorithm for terminating a	cope	

	PMT , longevity of more than 9 years with 60 stimulations in minute at 2.5V 100% stimulation 0,4ms pulse width with Stored EGM On.Compatible atrial and pacing lead with active or passive fixation with minimum introducer of 7F.DDDR stimules kardiak FULL BODY MRI 1.5T, stimules me dy dhoma, ruajtja e elektrogrameve intrakardiale, me kalimin automatik të parametrave të tjerë në bazë të aktivitetit të pacientit, kalimi automatik i pacing polaritetit nga bipolar në pacing unipolar në rast se impedanca e matur e plumbit është jashtë diapazonit të programueshëm duke përfshirë sonden bipolar, Algoritmi për fibrilimin atrial të shtypjes nga pacing atrial në ritmin e sinusit, algoritmi automatik për të parandaluar stimulimin e panevojshëm ventrikular duke përshtatur vonesën AV, stimulim të veçantë të frekuencës gjatë ndryshimeve të modalitetit (kaloni mode) , ruajtjen e electrograms intracardiac në kujtesën e pajisjes për 2 minuta me zgjedhjen e prioriteteve shkaktin, NIPS protokoll, PVC Përgjigje, algorithm për ndërprerjen e një PMT, jetëgjatësi më shumë se 9 vjet me 60 stimulime në minutë me 2.5V stimulim 100% 0,4ms gjerësi impuls me EGM të ruajtura On.Compatibl e atriale dhe pacing plumbi me fiksion aktiv ose pasiv me hyrjen minimale të 7F		
4	Pacing system analyser (PSA) restiriliabile patients cable compatible with programmer <b>(Kabell I resterilizueshem qe lidhet me programatorin dhe sherben si analizator per matjet gjate implantimit te pacemakerit)</b>	Cope	30
5	<i>Paper for programer (leter per programatorin)</i>	Cope	20
6	<b>Disposable large alligator clip style extension with safe connect used for temporary pacing procedures/resterilized</b> (Kabell me 2 dalje me krokodila qe lidhet me pacemakerin e jashtem/I sterilizueshem)	cope	20
<b>LOT 5 MATERIALE MJEKËSORE PËR SËMUNDJET STRUKTURALE</b>			
Nr.	Materiali mjeksore me specifikimet teknike	Njesia	Sasi e parashikuar per 24 muaj
1	<b>Patent Foramen Ovale Occluder, self-expanding double-disc device made of nitinol mesh and polyester or polypropylene fabric membrane. Device Size (defined as respectively the Right Atrial and the Left Atrial disc diameter in mm) should be 24 - 26 mm for the Right Atrial disc and 17 mm to 19 mm for the Left Atrial disc. Provided with the respective delivery catheter (Sheath – Dilator – Loader) compatible in length and lumen size corresponding to the device size, Delivery Cable and Support Guidewire (0.035" / &gt;250 cm / J-tip / stiff or super-stiff). Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the occluder must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years.</b> Paisje për mbylljen e komunikimit atrial, pajisje me dy disqe vetë-zgjeruese e bërë nga rrjetë nitinol dhe membranë prej poliestër ose polipropileni. Madhësia e pajisjes (përcaktuar respektivisht si diameter i diskut atrial të djathtë dhe diskut atrial të majtë në mm) duhet të jetë me diametër 24 - 26 mm për diskut atrial të djathtë dhe 17 - 19 mm për diskut atrial të majtë. Pajisur me kateterin përkatës të implantimit (Sheath - Dilator - Loader - Guidewire) i pajtueshëm në gjatësi dhe madhësi lumeni që korrespondon me madhësinë e pajisjes, me Kabllin e Lëshimit dhe gidën e suportit (0.035" në diametër / >250 cm e gjatë / e fortë ose shumë e fortë). Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet te jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.	copë	6

2	<p><b>Patent Foramen Ovale Occluder, self-expanding double-disc device made of nitinol mesh and polyester or polypropylene fabric membrane. Device Size (defined as respectively the Right Atrial and the Left Atrial disc diameter in mm) should be 29 - 31 mm for the Right Atrial disc and 24 mm to 26 mm for the Left Atrial disc. Provided with the respective delivery catheter (Sheath – Dilator – Loader) compatible in length and lumen size corresponding to the device size, Delivery Cable and Support Guidewire (0.035" / &gt;250 cm / J-tip / stiff or super-stiff). Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the occluder must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years.</b></p> <p>Paisje për mbylljen e komukimit atrial, pajisje me dy disqe vetë-zgjeruese e bërë nga rrjetë nitinol dhe membranë prej poliester ose polipropileni. Madhësia e pajisjes (përcaktuar respektivisht si diametri i diskut atrial të djathtë dhe diskut atrial të majtë në mm) duhet të jetë me diametër 29 - 31 mm për diskut atrial të djathtë dhe 24 - 26 mm për diskut atrial të majtë. Pajisur me kateterin përkatës të implantimit (Sheath - Dilator - Loader - Guidewire) i pajtueshëm në gjatësi dhe madhësi lumeni që korrespondon me madhësinë e pajisjes, me Kabllin e Lëshimit dhe gidën e suportit (0.035" në diametër / &gt;250 cm e gjatë / e fortë ose shumë e fortë). Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet të jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.</p>	copë	6
3	<p><b>Patent Foramen Ovale Occluder, self-expanding double-disc device made of nitinol mesh and polyester or polypropylene fabric membrane. Device Size (defined as respectively the Right Atrial and the Left Atrial disc diameter in mm) should be 34 - 36 mm for the Right Atrial disc and 24 mm to 26 mm for the Left Atrial disc. Provided with the respective delivery catheter (Sheath – Dilator – Loader) compatible in length and lumen size corresponding to the device size, Delivery Cable and Support Guidewire (0.035" / &gt;250 cm / J-tip / stiff or super-stiff). Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the occluder must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years.</b></p> <p>Paisje për mbylljen e komunikimit atrial, pajisje me dy disqe vetë-zgjeruese e bërë nga rrjetë nitinol dhe membranë prej poliester ose polipropileni. Madhësia e pajisjes (përcaktuar respektivisht si diametri i diskut atrial të djathtë dhe diskut atrial të majtë në mm) duhet të jetë me diametër 34 - 36 mm për diskut atrial të djathtë dhe 24 - 26 mm për diskut atrial të majtë. Pajisur me kateterin përkatës të implantimit (Sheath - Dilator - Loader - Guidewire) i pajtueshëm në gjatësi dhe madhësi lumeni që korrespondon me madhësinë e pajisjes, me Kabllin e Lëshimit dhe gidën e suportit (0.035" në diametër / &gt;250 cm e gjatë / e fortë ose shumë e fortë). Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet të jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.</p>	copë	8
4	<p><b>Percutaneous self-expandable bioprosthesis INDICATED FOR THE TREATMENT OF AORTIC VALVE STENOSIS, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, supra-annular functional leaflets, treatment of 18 - 20 mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific LOADING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of ≥5 years.</b></p> <p>Bioprotezë perkutane me vetëzmadhim E INDIKUAR PËR TRAJTIMIN E STENOZËS SË AORTËS, skelet me shumë nivele i përbërë prej nitinoli, e dukshme nën fluoroskopi, fletët e valvulës prej indi perikardi derri ose lope, për trajtim të annulusit aortik me diametër 18 - 20 mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate bioprotezes duhet të jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej ≥5 vitesh.</p>	copë	5

5	<p><b>Percutaneous self-expandable bioprosthesis INDICATED FOR THE TREATMENT OF AORTIC VALVE STENOSIS, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, supra-annular functional leaflets, treatment of 20 - 23 mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific LOADING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of <math>\geq 5</math> years.</b> Bioprotezë percutane me vetëzmadhim E INDIKUAR PËR TRAJTIMIN E STENOZËS SË AORTËS, skelet me shumë nivele i përbërë prej nitinoli, e dukshme nën fluoroskopi, fletët e valvulës prej indi perikardi derri ose lope, për trajtim të annulusit aortik me diametër 20 - 23 mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet të jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej <math>\geq 5</math> vitesh.</p>	set	10
6	<p><b>Percutaneous self-expandable bioprosthesis INDICATED FOR THE TREATMENT OF AORTIC VALVE STENOSIS, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, supra-annular functional leaflets, treatment of 23 - 26 mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific LOADING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of <math>\geq 5</math> years.</b> Bioprotezë percutane me vetëzmadhim E INDIKUAR PËR TRAJTIMIN E STENOZËS SË AORTËS, skelet e shumë nivele i përbërë prej nitinoli, e dukshme nën fluoroskopi, fletët e valvulës prej indi perikardi derri ose lope, për trajtim të annulusit aortik me diametër 23 - 26 mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet të jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej <math>\geq 5</math> vitesh.</p>	set	10
7	<p><b>Percutaneous self-expandable bioprosthesis INDICATED FOR THE TREATMENT OF AORTIC VALVE STENOSIS, multilevel framework of nitinol, visible under fluoroscopy, porcine or bovine pericardial tissue, supra-annular functional leaflets, treatment of 26 - 30 mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific LOADING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of <math>\geq 5</math> years.</b> Bioprotezë percutane me vetëzmadhim E INDIKUAR PËR TRAJTIMIN E STENOZËS SË AORTËS, skelet me shumë nivele i përbërë prej nitinoli, e dukshme nën fluoroskopi, fletët e valvulës prej indi perikardi derri ose lope, për trajtim të annulusit aortik me diametër 26 - 30 mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimit. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria e afatgjate bioprotezes duhet të jene studiuar dhe raportuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej <math>\geq 5</math> vitesh.</p>	set	7
8	<p><b>Ballon - expandable Transcatheter Heart Valve made from fixed bovine or porcine pericardium tissue, Trileaflet, Cobalt - Chromium or Nickel - Chromium Alloy frame Valve, visible under fluoroscopy. Treatment of 21 - 23 mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific CRIMPING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported in clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of <math>\geq 5</math></b></p>	set	2

	<p><b>years.</b> Valvul e zemrës transkateterike që fryhet me ballon e bërë prej indit të perikardit fiks të gjedhit ose të derrit, Trileaflet, Korniza e valvulës me aliazh Kobalt - Krom ose Nikel - Krom, e dukshme me fluoroskopi për trajtim të annulusit aortik me diametër 24 - 26 mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimin. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet te jene studiuar dhe raportuar prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej <math>\geq 5</math> vitesh.</p>		
9	<p><b>Ballon - expandable Transcatheter Heart Valve made from fixed bovine or porcine pericardium tissue, Trileaflet, Cobalt - Chromium or Nickel - Chromium Alloy frame Valve, visible under fluoroscopy. Treatment of 23 - 26 mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific CRIMPING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of <math>\geq 5</math> years.</b></p> <p>Valvul e zemrës transkateterike që fryhet me ballon e bërë prej indit të perikardit fiks të gjedhit ose të derrit, Trileaflet, Korniza e valvulës me aliazh Kobalt - Krom ose Nikel - Krom, e dukshme me fluoroskopi për trajtim të annulusit aortik me diametër 23 - 26 mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimin. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet te jene studiuar ne prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej <math>\geq 5</math> vitesh.</p>	set	6
10	<p><b>Ballon - expandable Transcatheter Heart Valve made from fixed bovine or porcine pericardium tissue, Trileaflet, Cobalt - Chromium or Nickel - Chromium Alloy frame Valve, visible under fluoroscopy. Treatment of 26 - 29 mm annulus diameter range. Expiry date no less than 12 months since the delivery date. Furnished with the specific CRIMPING SYSTEM and DELIVERY CATHETER. Mandatory CE or FDA approval. Long term efficacy/safety of the bioprosthesis must have been studied and reported clinical multicentric, randomized trials with long term clinical follow up of <math>\geq 5</math> years.</b></p> <p>Valvul e zemrës transkateterike që fryhet me ballon e bërë prej indit të perikardit fiks të gjedhit ose të derrit, Trileaflet, Korniza e valvulës me aliazh Kobalt - Krom ose Nikel - Krom, e dukshme me fluoroskopi për trajtim të annulusit aortik me diametër 26 - 29 mm. Data e skadencës jo më pak se 12 muaj nga data e lëvrimin. Të shoqërohet me PAISJEN SPECIFIKE PËR MONTIMIN E VALVULËS në kateterin dërgues DHE KATETERIN DËRGUES përkatës. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e bioprotezes duhet te jene studiuar dhe raportuar prova te randomizuara, klinike, multicentrike me kohe ndjekje te gjate prej <math>\geq 5</math> vitesh.</p>	set	6
11	<p><b>Guidewire specifically designed for TAVI procedure. Guidewire should be designed to minimize the risk of ventricular perforation, Guidewire should be pre-shaped, length <math>\geq 250</math>mm, tip design – curved, 0.035 inch diameter, curve diameter <math>\geq 30</math> mm. Mandatory CE or FDA approval</b></p> <p>Gide drejtuese e dizenuar specifikisht për procedurë TAVI. Gida duhet të jetë e dizenuar të minimizojë rrezikun e shpimit ventrikular, gida duhet të jetë e pre-formuar, me gjatësi <math>\geq 250</math>mm, forma e majës të jetë e kurbuar, diametri 0.035", diametri i kurbës <math>\geq 30</math> mm Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p>	copë	40
12	<p><b>Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 16 mm. 120 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval</b></p> <p>Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 16 mm. Gjatësia 120 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p>	copë	10
13	<p><b>Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 18 mm. 120 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval</b></p> <p>Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 18 mm. Gjatësia 120 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p>	copë	20



14	<b>Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 20 mm. 120 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval</b> Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 20 mm. Gjatësia 120 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	18
15	<b>Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 23 mm. 120 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval</b> Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 23 mm. Gjatësia 120 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	16
16	<b>Valvuloplasty Balloon Catheters, balloon length 40 mm, diameter 25 mm. 120 cm or longer. 0.035" guidewire compatible. Mandatory CE or FDA approval</b> Kateter Balon Valvuloplastie, gjatësi e balonit 40 mm, diametër 25 mm. Gjatësia 120 cm ose më shumë. Kompatibël me gidë 0.035". Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	6
17	<b>Introducer Sheath 8F with hemostatic valve, length 7 - 10 cm, Guidewire compatible: 0.038" / 0.96 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Introductor 8F me valvul hemostatike, gjatësia 7 - 10 cm, i përshtatshëm me gidë 0.038" / 0.96 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	46
18	<b>Introducer Sheath 12F with hemostatic valve and Hydrophilic Coating, length ≥7 cm, Guidewire compatible: 0.038" / 0.96 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Introductor 12F me valvul hemostatike dhe veshje hidrofiliqe, gjatësia ≥7 cm, i përshtatshëm me gidë 0.038" / 0.96 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	46
19	<b>Introducer Sheath with Hydrophilic Coating 16F, length ≥28cm, Guidewire compatible: 0.038" / 0.96 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Introductor me veshje hidrofiliqe 16F, gjatësi pune ≥28cm, i përshtatshëm me gidë 0.038" / 0.96 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	46
20	<b>Snare with 35mm loop diameter, length ≥120cm. Mandatory CE or FDA approval</b> Lak me diametër 35mm, gjatësi >120cm) Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	10
21	<b>Manual Inflation Device used to inflate the balloon catheter. ≥30cm<sup>3</sup> (≥30 cc) of volume / rated for ≥ 25 ATM / rotating manometer with colored pressure scale for easy reading. Mechanism for progressive or rapid pressure increase and release. 3 way stopcock included. Mandatory CE or FDA approval</b> Pajisja manuale e fryrjes që përdoret për të fryrë kateterin e balonit. Vëllimi ≥30cm <sup>3</sup> (≥30 cc) / i certifikuar për presione ≥ 25 ATM / manometër rrotullues me shkallë presioni me ngjyra për lexim të lehtë. Mekanizëm për rritjen dhe uljen progresive ose të shpejtë të presionit. E përfshirë koka me 3 drejtime. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	46
22	<b>Supportive Guidewire, marked "stiff" / "super stiff" or "extra stiff" 0.035" diameter, 180 - 200 cm of length, J-tip style with soft atraumatic tip design, inner stainless steel core and PTFE coating. Mandatory CE or FDA approval</b> Guidewire suportit, e shënuar "stiff" / "super stiff" ose "extra stiff" me diametër 0,035", 180 - 200 cm gjatësi, maja e kthyer me formë J me profil të butë dhe jo-traumatik të majës, bërthamë e brendshme çeliku inox dhe veshje rrëshqitëse PTFE Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	24
23	<b>Set of electrodes for temporary pacing with external pacemaker with balloon (pacing catheter with balloon at its tip, syringe, pin adapter and needle with peel away introducer) length &gt;100 cm, 5F or 6F. Mandatory CE or FDA approval</b> Set elektrodash për peisim të përkohshëm me pacemaker të jashtëm me ballon (sondë pejsimi e jashtme me balon në majë, shiringë, adaptor me pine për lidhjen, age dhe introductor "peel away [i zhveshëm]") gjatësia > 100 cm, 5F ose 6F. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	20
24	<b>Graft stent with microporous coating ePTFE wrapped around a crom/cobalt framework, with an over the wire delivery system, 6x 28-29 mm x 120-123 cm, compatible with a 6F introducer. Mandatory CE or FDA approval</b> Stent graft me veshje mikroporoze ePTFE mbeshtetur mbi nje platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi over the wire, 6x 28-29 mm x 120-123 cm kompatibel me introductor 6 F. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	2

25	<p><b>Graft stent with microporous coating ePTFE wrapped around a crom/cobalt framework, with an over the wire delivery system, 8x 28-29 mm x 120-123 cm, compatible with a 6F introducer. Mandatory CE or FDA approval</b> Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p> <p>Stent graft me veshje mikroporoze ePTFE mbeshitetur mbi nje platforme kromi dhe kobalti, sistem leshimi over the wire, 8x 28-29 mm x 120-123 cm kompatibel me itroduktor 6 F. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p>	copë	2
<b>LOT 6 – VASCULAR CLOSURE DEVICE / PAJISJE PER MBYLLJEN E ENEVE TE GJAKUT</b>			
	<b>Materiale mjeksore</b>	<b>Njesia</b>	<b>Sasia e parashikuar per 24 muaj</b>
1	<p><b>Suture Based Vascular Closure Device, indicated for artery puncture site closure that can be utilized for closure of access of 5F - 21F arterial sheaths (Maximum of 26F / 0.34" / 8.62mm Outer Diameter Sheaths). Mandatory CE or FDA approval. Efficacy/safety of the devicde must have been studied and reported in randomized trials clinical follow up of ≥30 days.</b> Pajisja e mbylljes vaskulare me bazë suture / qepjeje, e indikuar për mbylljen e vendit të aksesit në arterien femorale që mund të përdoret për mbylljen e aksesit të itroduktorëve vaskularë me diametër 5 - 21F (Introduktorë me diametër të jashtëm maximumi 26F / 0.34" / 8.62mm) Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet te jene studiuar dhe raportuar ne prova klinike te randoizuara me kohe ndjekje te gjate prej ≥30 ditesh.</p>	cope	90
<b>LOT 7 - BALONA ME PRESION SHUMË TË LARTË PËR ANGIOPLASTIKË KORONARE</b>			
]	<b>Materiali mjeksore me specifikimet teknike</b>	<b>Njesia</b>	<b>Sasi e parashikuar per 24 muaj</b>
1	<p><b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 2.0 x 15-16 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione &gt;32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 2.0 x 15-16 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p>	copë	4
2	<p><b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 2.5 x 15-16 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione &gt;32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 2.5 x 15-16 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p>	copë	42
3	<p><b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 3.0 x 10-11 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione &gt;32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 3.0 x 10-11 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA</p>	copë	8
4	<p><b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. Mandatory CE or FDA approval</b> 3.0 x 15-16 mm. Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione &gt;32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi</p>	copë	26

	një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 3.0 x 15-16 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA		
5	<b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 3.5 x 10-11 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione >32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 3.5 x 10-11 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	6
6	<b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 3.5 x 15-6 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione >32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 3.5 x 15-16 mm Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	12
7	<b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 4.0 x 15-16 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione >32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 4.0 x 15-16 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	46
8	<b>Super-High pressure PTCA Balloon Dilatation Catheter, rated for Burst Pressure &gt;32 ATM. Rapid Exchange mechanism / advanced over a .014" guidewire. Compatible with 5F or larger guiding catheter. 4.5 x 15-16 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Balon PTCA me presion super të lartë, i testuar për presione >32 ATM. Mekanizëm i Shkëmbimit të Shpejtë / i avancueshëm mbi një guidewire 0,014". I pajtueshëm me kateter guiding 5F ose më shumë. 4.5 x 15-16 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	2
9	<b>Manual Inflation Device used to inflate the balloon catheter. ≥20cm<sup>3</sup> (≥20 cc) of volume / rated for up to 55 ATM / rotating manometer with colored pressure scale for easy reading. Mechanism for progressive or rapid pressure increase and release. 3 way stopcock included. Mandatory CE or FDA approval</b> Pajisja manuale e fryrjes që përdoret për të fryrë kateterin e balonit. Vëllimi ≥20cm <sup>3</sup> (≥20 cc) / i çertifikuar për presione deri në 55 ATM / manometër rrotullues me shkallë presioni me ngjyra për lexim të lehtë. Mekanizëm për rritjen dhe uljen progresive ose të shpejtë të presionit. E përfshirë koka me 3 drejtime. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA	copë	40
10	<b>Resorbable Vascular Closure Device, with two bioabsorbable sandwich like discs conected by a locking bioabsorbable suture for artery puncture site closure that can be utilized for closure of access of ≤7F arterial sheaths. Guidewire compatible: 0.038" / 0.96 mm. Mandatory CE or FDA approval</b> Efficacy/safety of the devicde must have been studied and reported in randomized trials clinical follow up of ≥30 days. Pajisje e mbylljes vaskulare e rezorbueshme, me dy disqe te bioabsorbueshem ne trajte sanduici te lidhur prej nje suture te bioabsorbueshme, e indikuar për mbylljen e vendit të aksesit në arterien femorale që mund të përdoret për mbylljen e aksesit të introduktorëve vaskularë me diametër ≤7F, i përshtatshëm me gidë 0.038" / 0.96 mm. Të kenë detyrimisht aprovim CE ose FDA. Efikasiteti/siguria afatgjate e pajisjes duhet te jene studiuar dhe raportuar ne prova klinike te randomizuara me kohe ndjekje te gjate prej ≥30 ditesh.	cope	70

- Afati i lëvrimit për 24 muaj. Kontratat do të lidhen për mbulimin e nevojave 1 – vjeçare të AK. Për çdo kontratë të lidhur brenda marrëveshjes kuadër, afati i lëvrimit do të jetë:

- 
- Për Lot 1, 2, 3, 4, 6 dhe 7:
    - 70 % e mallit, brenda 6 mujorit të parë pas nënshkrimit të kontratës, e ndarë në:
      - Muaji I: Minimalisht 30 %
      - Muaji II: Minimalisht 20 %
      - Muaji III: Minimalisht 20 %
      - Muaji IV: Minimalisht 10 %
      - Muaji V: Minimalisht 10 %
      - Muaji VI: Minimalisht 10 %
    - Pjesa tjetër sipas kërkesave të Autoritetit Kontraktor.
  - Për Lot 5:
    - 25 % e artikujve, duhet të lëvrohet maksimumi brenda 30 ditëve pas nënshkrimit të kontratës. Perjashtimisht, AK percakton artikujt, sasia e të cilëve do të lëvrohet e plotë, brenda afatit prej 30 ditësh apo sasinë e artikujve që do të lëvrohen në pamundësi të përpjestimit.
    - Pjesa tjetër sipas kërkesave të Autoritetit Kontraktor brenda afatit të kontratës..

**Shënim:** Ky grafik lëvrimi për të gjitha lotët shërben për të garantuar AK për disponim të Stokut dhe parandaluar situata të paparashikuara si dhe në orientimin e OE për marrjen e masave dhe disponibilitetin e furnizimit. Ky grafik mund të ndryshojë apo rishikohet sipas nevojës së Shërbimit në rast të problematikave të ndryshme që mund të shfaqen gjatë zbatimit të kontratës.

**Shënim:** AK mund të lidhe kontratë edhe në raste të tjera të paparashikuara.

## Shtojca 8.

### FORMULAR I I KRITEREVE TË PËRZGJEDHJES/KUALIFIKIMIT

#### 1. KRITERET E PËRGJITHSHME TË PËRZGJEDHJES/ KUALIFIKIMIT

##### OFERTUESI DEKLARON SE:

- a) është i regjistruar në regjistrin tregtar sipas legjislacionit të vendit ku ushtron aktivitetin, ose sipas legjislacionit të posaçëm në rastin e një organizate jofitimprurëse, ka në fushën e veprimtarisë objektin e prokurimit, dhe ka statusin aktiv;
- b) nuk është në proces falimentimi (status aktiv);
- c) nuk është dënuar për ndonjë vepër penale, në përputhje me nenin 76/1 të LPP-së;
- ç) personi (personat) që veprojnë si anëtar i organit administrativ, drejtori ose mbikëqyrësi, aksioneri ose ortaku, oseqë ka fuqi përfaqësuese, vendimmarrëse ose kontrolluese brenda Operatorit Ekonomik, nuk është i dënuar ose nuk ka qenë i dënuar nga një vendimi i gjykatës i formës së prerë për çdo vepër penale, të përcaktuar në nenin 76/1 të LPP-së;
- d) nuk është shpallur fajtor për shkelje të rëndë profesionale, për sa kohë që nuk është parashkuar, sipas legjislacionit në fuqi;

---

dh) nuk ka pagesa pashlyera të taksave dhe kontributeve të sigurimeve shoqërore, ose ndodhet në një prej kushteve të parashikuara në nenin 76/2 të LPP-së;

e) ka paguar energjinë elektrike dhe plotëson kërkesat që burojnë nga legjislacioni në fuqi. Ky informacion kërkohet për Operatorët Ekonomikë, të cilët operojnë në territorin e Republikës së Shqipërisë.

f) nuk është në kushtet e konfliktit të interesit, sipas legjislacionit në fuqi;

g) ushtron veprimtarinë në përputhje me legjislacionin përkatës mjedisor, social dhe të punës;

gj) ka paraqitur një Ofertë të Pavarur, sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi;

h) kryen aktivitetin në përputhje me kërkesat e legjislacionit në fuqi.

i) nuk ka në cilësinë e anëtarit të organit të administrimit, drejtues ose mbikëqyrës i atij, aksionar ose ortak, ose me kompetenca përfaqësuese, vendimmarrjeje ose kontrolluese brenda tij persona të cilët janë/kanë qenë në këtë cilësi në një operator ekonomik të përjashtuar nga e drejta për të fituar kontrata publike, me vendim të Agjencisë së Prokurimit Publik, gjatë kohës që ky vendim është në fuqi.

j) ka regjistruar pronarët përfitues në regjistrin e pronarëve përfitues, sipas parashikimeve të legjislacionit në fuqi.

k) zbaton detyrimet që rrjedhin nga legjislacioni në fuqi për pagat bazë referuese për kategori profesioni për punonjësit e pajtuar në punë. Ky informacion kërkohet për Operatorët Ekonomikë, i regjistruar në regjistrin tregtar shqiptar.

Këto kritere duhet të përmbushen me paraqitjen e Formularit Përmbledhës të Vetëdeklarimit të operatorit ekonomik në ditën e hapjes së Ofertës, **sipas Shtojcës 9**.

Në rast bashkimi të operatorëve ekonomikë, secili anëtar i grupit duhet të paraqesë Vetëdeklarimin e lartpërmendur.

Në rast se, operatori ekonomik ofertues do të mbështetet në kapacitetet e subjekteve të tjera, Vetëdeklarimi i lartpërmendur duhet të paraqitet edhe nga subjekti mbështetës.

### **Kriteret e Përgjithshme të Pranimit nuk duhet të ndryshohen nga Autoritetet/Entet Kontraktore.**

Në çdo rast, Autoriteti/Enti Kontraktor ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme për vërtetësinë e informacionit të deklaruar nga Operatori Ekonomik, për sa më sipër.

Nëse oferta paraqitet nga një bashkim Operatorësh Ekonomikë, do të paraqitet:

- Marrëveshje bashkëpunimi ndërmjet Operatorëve Ekonomikë, ku caktohet përfaqësuesi, përqindja e pjesëmarrjes në bashkim, dhe elementët që merr përsipër të realizojë secili prej anëtarëve të bashkimit.
- Nëse, një operator ekonomik dëshiron të mbështetet në kapacitetet e subjekteve të tjera, ai i vërteton autoritetit ose entit kontraktor se do të ketë në dispozicion burimet e nevojshme, duke dorëzuar një angazhim me shkrim të këtyre subjekteve për këtë qëllim.

## 2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

### (TË NJËJTA PËR TË GJITHA LOTET)

#### 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:

a) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë certifikimin **ISO 9001:2015** mbi “Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose **ISO 13485:2016** “Sistemi i Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose ekuivalent, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata duhet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë **autodeklaratë** për certifikimin **ISO 13485:2016** “Sistemi i Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore” ose ekuivalent, të prodhuesit, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditimit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata duhet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

**Shënim:** OE, në rastin e renditjes i pari dhe përpara njoftimit të fituesit, duhet të paraqesë certifikatën përkatëse të prodhuesit sipas vetëdeklarimit të bërë. AK rezervon te drejten per verifikimin e vetedeklarimit ne procesin e vleresimit te dokumentacionit.

##### 2.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

a) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit financiare (2022, 2023 dhe 2024) ku vlera e tyre te jete **jo me e vogel se 40% e vlerës së fondit limit.**

*Shënim\*:* Për efekt të përlllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, vlera mesatare do te aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar sipas sasive të pritshme të lotit/lotëve për të cilën ofertohet, konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” ne piken 2.10 /ose/ 2.14

*Kur konkurohet për më shumë se 1 lot, vlera mesatare do te aplikohet mbi shumën totale të vlerës së pritshme të kontratave për lotet që konkurrohet.*

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

##### 2.3 Kapaciteti teknik:

---

a) Dëshmi nga operatori ekonomik për furnizime të mëparshme të ngjashme në një vlerë sa **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 me një ent publik, kërkohen **vërtetime të lëshuara nga një autoritet / ent publik për përmbushjen me sukses të kontratës, ku të shënohen vlera, afati i përfundimit të kontratës së bashku me kontratën e lidhur ose / dhe fatura tatimore të shitjes**, të plotësuara sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi, ku shënohen datat, shumat dhe sasi të mallrave të furnizuara.

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

**Shënim\*:** Për efekt të përlllogaritjes së vlerës së kërkuar sipas këtij kriteri, 20% do të aplikohet mbi vlerën e fondit limit të parashikuar për këtë procedurë prokurimi, **konkretisht mbi vlerat e kolonës “Vlera e pritshme e kontratave” në pikën 2.10 / 2.14.**

b) Operatori ekonomik ofertues duhet të paraqesë **autorizim nga firma prodhuese / MAH / distributori i autorizuar**, (ku të provohet/dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin) **per tregtimin e mallrave objekt prokurimi.** Autorizimi duhet të jetë origjinal dhe nëse nuk është në gjuhën angleze ose shqipe, të përkthehet në gjuhën angleze ose shqipe dhe të noterizohet.

c) Kërkohet **Autodeklaratë** për materialet mjekësore nga ofertuesi (distributori / prodhuesi) për konformitetin me normat MDD 93/42/EEC (sipas aplikimit të vlefshmërisë), ose EU Regulation 2017/745 (me azhurnimet përkatëse) ose 98/79/EC (sipas aplikimit të vlefshmërisë) ose 98/34 EC (sipas aplikimit të vlefshmërisë), ose 90/385/EEC (për implantet aktive) kur është e aplikueshme, bashkëlidhur me kopjet e çertifikatave përkatëse FDA ose CE/DC (Deklaratë Konformiteti) kur është e aplikueshme, sipas Direktivave dhe klasifikimit të Këshillit të Europës, origjinale ose fotokopje dhe nëse nuk janë në gjuhën angleze ose shqipe, të përkthehen në gjuhën angleze ose shqipe dhe të noterizohen.

ç) Për të gjithë artikujt (materiale mjekësore, konsumablet etj.) e ofruar dhe që janë pjesë e tabelave të pasqyruara në këto Dokumente Tenderi (*Specifikimet teknike /specifikimi i materialeve*), **duhet të paraqiten katalogje, ku të përfshihen edhe specifikimet teknike të hollësishme për secilin artikull** (pjesët e katalogut që përmbajnë emërtimin dhe specifikimet e detajuara teknike të artikullit që ofertohet) nëse katalogjet e paraqitura nuk janë në gjuhën angleze ose shqipe, të përkthehen në gjuhën angleze ose shqipe dhe të noterizohen. Operatori ekonomik **duhet të markojë në katalogun përkatës produktet për të cilat oferton**, sipas numrit rendor të percaktuar në formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetëm në formë elektronike nepermjet sistemit elektronik të prokurimit.

d) **Operatori ekonomik** duhet të paraqesë **oferten teknike** për artikujt e kërkuar, në formë tabele, ku të plotësohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanisë prodhuese, Origjina e mallit, Skadencia e mallit, Emërtimi i katalogut të 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.

### **Shënim për operatorët ekonomikë:**

Në zbatim të pikës 1, të Nenit 26, të VKM Nr. 285, datë 19.05.2021 “Për miratimin e rregullave të prokurimit publik” i ndryshuar, ku parashikohet: “Bashkë me dorëzimin e kërkesave për pjesëmarrje ose të ofertave, autoriteti/enti kontraktor pranon si provë paraprake, në vend të disa vërtetimeve të lëshuara nga autoritetet publike ose palë të treta, formularin përmbledhës të vetëdeklarimit, sipas përcaktimit në nenin 82, të LPP-së, dhe në këto rregulla”, si dhe përcaktimet e pikës 6, të këtij neni, ku parashikohet: “Përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afateve të ankimit, autoriteti/enti kontraktor i kërkon ofertuesit të kualifikuar, i pari dorëzimin e dokumenteve provuese të parashikuara në shkronjat “a”, “b”, “d”, “dh”, “e”, “h”, “i”, “j” të pikës 2 të këtij neni, si dhe dokumentet e tjera shoqëruese të ofertës, të dorëzuara në rrugë elektronike<sup>5</sup>. Këto dokumente duhet të paraqiten në original ose në kopje të njësuara me origjinalin.

- Autoriteti/enti kontraktor përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afateve ankimit, do t'i kërkojë ofertuesit fitues nëpërmjet Sistemit të Prokurimit Elektronik që të dorëzojë dokumentet provuese për vetëdeklarimet e bëra në formularin përmbledhës të vetëdeklarimit, si dhe dokumentet e tjera të kërkuara sipas Shtojcës 8 të DST. Mosparaqitja e dokumentacionit përmbushës për këto pika do të jetë kusht skualifikimi.
- Autoriteti Kontraktor mund të bejë verifikimin e dokumentacionit në përputhje me vetëdeklarimin e bere gjate fazes se ofertimit. Konstatimi i mosperputhjeve midis Formularit Përmbledhës të Vetëdeklarimit dhe dokumentacionit të dorëzuar perben kusht skualifikimi.
- Në cdo rast AK ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme mbi vërtetësinë e informacionit të deklaruar nga operatori ekonomik ose t'i kërkojë operatorit ekonomik sqarime dhe dokumente mbështetëse për këto sqarime.

**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.**



**Shtojca 9.**

*(Shtojcë për tu paraqitur nga operatori ekonomik)*

**FORMULARI PËRMBLEDHËS I VETËDEKLARIMIT**

I. Unë i nënshkruari \_\_\_\_\_ në cilësinë e \_\_\_\_\_ të operatorit ekonomik \_\_\_\_\_ deklaroj nën përgjegjësinë time të plotë që:

**A. Pjesa I: Informacion në lidhje me Operatorin Ekonomik**

<b>Identifikimi</b>	<b>Përgjigja</b>
Emri i operatorit ekonomik: (Ju lutemi renditni të gjithë operatorët ekonomikë nëse jeni një BOE. Ju lutemi tregoni rolin e operatorit ekonomik në BOE	-----
Numri NIPT/et:	-----
Adresa postare: Qyteti / qyteti; Kodi postar	-----
Përfaqësuesi (emri):	-----
Telefoni:	-----
E-mail:	----- ---

**B: DEKLARATË**

**Për nënkontraktorët dhe subjektet në kapacitetet, e të cilave do të mbështetet Operatori Ekonomik (nëse është e zbatueshme)**

Në cilësinë e operatorit ekonomik, deklaroj nën përgjegjësinë time të plotë se:

- **Informacione për nënkontraktorin**

Emri i nënkontraktorit të propozuar	NIPT – i	Përqindja e nënkontraktimit	Mallrat/ shërbimet e lidhura me to për t'u nënkontraktuar

- Informacion mbi subjektet mbi kapacitetin, e të cilëve do të mbështetet operatori ekonomik

Emri (at) e subjekteve	NIPT-i	Lloji i kapacitetit për të cilin do të mbështetet operatori ekonomik	Specifiko konkretisht kapacitetin/et

## Pjesa II: Shkaqet e përjashtimit

### A: DEKLARATA PËR PËRMBUSHJEN E KRITEREVE TË PËRGJITHSHME TË KUALIFIKIMIT

Deklarata
<p>Operatori ekonomik është i regjistruar në regjistrin tregtar sipas legjislacionit të vendit ku ushtron aktivitetin, ose sipas legjislacionit të posaçëm në rastin e një organizate jofitimprurëse, ka në fushën e veprimtarisë objektin e prokurimit, dhe ka statusin aktiv.</p> <p><i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____</p>
<p>Operatori ekonomik nuk është dënuar për ndonjë nga veprat penale të parashikuara në nenin 76/1 të LPP-së ose ka qenë i dënuar dhe ka kaluar një periudhë 5-vjeçare nga data e ekzekutimit të dënimit, nëse nuk është përcaktuar një periudhë tjetër nga gjykata, sipas parashikimeve të nenit 76 të LPP-së.</p> <p><i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____</p>

<p>Personi / personat në cilësinë e anëtarit të organit administrativ, drejtorit ose mbikëqyrësit, si aksionar ose si ortak, ka ose kompetenca përfaqësuese, vendimmarrëse ose kontrolluese brenda operatorit ekonomik, si më poshtë:</p> <hr/> <hr/> <p>etj.</p> <p>nuk janë të dënuar me vendim gjyqësor të formës së prerë për ndonjë nga veprat penale të përcaktuara në nenin 76/1 të LPP-së ose kanë qenë të dënuar dhe ka kaluar një periudhë 5-vjeçare nga data e ekzekutimit të dënimit, nëse nuk është përcaktuar një periudhë tjetër nga gjykata, sipas parashikimeve të nenit 76 të LPP-së, etj.</p> <p><i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____</p>
<p>Operatori ekonomik nuk është shpallur fajtor për shkelje të rëndë profesionale, për sa kohë që nuk është parashkruar, sipas legjislacionit në fuqi.</p> <p><i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____</p>
<p>Operatori ekonomik nuk është në proces falimentimi (statusi aktiv).</p> <p><i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____</p>
<p>Operatori ekonomik ka paguar të gjitha detyrimet e energjisë elektrike, për të gjitha adresat e ushtrimit të aktivitetit, sipas legjislacionit përkatës në fuqi.</p> <p>Ky informacion kërkohet për operatorët ekonomikë, të cilët operojnë në territorin e Republikës së Shqipërisë.</p> <p><i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i></p>
<p>Operatori Ekonomik ka paguar të gjitha detyrimet për taksat dhe kontributet e sigurimeve shoqërore, sipas legjislacionit në fuqi, ose ndodhet në një nga rastet e parashikuara në nenin 76/2 të LPP-së.</p> <p><i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____</p>
<p>Operatori Ekonomik nuk ka shfaqur mangësi të rëndësishme apo të vazhdueshme në përmbushjen e një kriteri thelbësor të një kontrate të mëparshme me një autoritet ose ent kontraktor apo një kontrate koncesionare që ka çuar në përfundimin e kësaj kontrate.</p> <p><i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____</p>
<p>Operatori ekonomik ka regjistruar pronarët përfitues në regjistrin e pronarëve përfitues, sipas parashikimeve të legjislacionit në fuqi.</p> <p><i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme</i> _____</p>

Operatori ekonomik i regjistruar në regjistrin tregtar shqiptar zbaton detyrimet që rrjedhin nga legjislacioni në fuqi për pagat bazë referuese për kategori profesioni për punonjësit e pajtuar në punë.

*Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme* \_\_\_\_\_

Operatori ekonomik nuk është në listën e operatorëve ekonomikë të ndaluar për të fituar kontrata publike në përputhje me nenin 78 të LPP-së.

Operatori ekonomik nuk ka në cilësinë e anëtarit të organit të administrimit, drejtues ose mbikëqyrës i atij, aksionar ose ortak, ose me kompetenca përfaqësuese, vendimmarrjeje ose kontrolluese brenda tij persona të cilët janë /kanë qenë në këtë cilësi në një operator ekonomik të përjashtuar nga e drejta për të fituar kontrata publike, me vendim të Agjencisë së Prokurimit Publik, gjatë kohës që ky vendim është në fuqi.

*Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme* \_\_\_\_\_

Operatori ekonomik ushtron aktivitetin e tij në zbatimin e kërkesave ligjore në fuqi.

*Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme* \_\_\_\_\_

## B: DEKLARATA

### Për Dorëzimin e Ofertave të Pavarura

Në cilësinë e përfaqësuesit të operatorit ekonomik, **Deklaroj Se:**

Jam në dijeni të pasojave që vinë ndaj meje lidhur me këtë Deklaratë, në respektim të ligjit nr. 9121/2003, “Për mbrojtjen e konkurrencës” dhe ligjit nr. 162/2020, “Për prokurimin publik”, të ndryshuar.

Kam përgatitur ofertën në mënyrë të pavarur, pa bërë marrëveshje apo pa rënë dakord me asnjë konkurrent tjetër<sup>6</sup>.

Në veçanti, pa kufizuar si më lart, nuk kam pasur kontratë apo marrëveshje me ndonjë konkurrent me qëllim cënimin e konkurrencën, në lidhje me:

- a) çmimet;
- b) metodat, faktorët ose formulat e përdorura për llogaritjen e çmimit;
- c) qëllimin apo vendimin për të paraqitur apo jo një ofertë; ose,
- d) paraqitjen e një oferte që nuk i plotëson specifikimet e kërkesës për ofertë.

Nuk kam pasur marrëveshje apo kontrata me ndonjë konkurrent, me qëllim cënimin e konkurrencës, në lidhje me cilësinë, sasinë, specifikimet apo dërgesa të veçanta të produkteve apo shërbimeve të cilat lidhen me prokurimin në fjalë.

Kushtet e ofertës nuk u janë bërë të njohura dhe as nuk do t’u bëhen të njohura, me qëllim cënimin e konkurrencës, në çdo mënyrë qoftë, konkurrentëve të tjerë, para datës dhe kohës së hapjes zyrtare të ofertave, shpalljes fitues dhe lidhjes së kontratës, vetëm nëse kërkohet me ligj.

<sup>6</sup> Për qëllim të kësaj deklarate dhe ofertës së paraqitur, fjala “konkurrentë” nënkupton çdo operator tjetër ekonomik, të ndryshëm nga Ofertuesi, të paraqitur ose jo si bashkim operatorësh ekonomik, që: a) paraqesin një ofertë në përgjigje të Njoftimit të Kontratës dhe/ose të Ftesës për Ofertë, të bërë nga Autoriteti Kontraktor; b) është një ofertues i mundshëm, i cili bazuar në kualifikimin, aftësitë ose përvojat e tij, mundet të dorëzojë një ofertë në përgjigje, të Njoftimit të Kontratës dhe/ose të Ftesës për Ofertë.

## C: DEKLARATA

### Mbi Konfliktin e Interesit

Deklarata
<p>Në cilësinë e operatorit ekonomik, ne deklarojmë se jemi të vetëdijshëm për sa vijon:</p> <p>Konflikti i interesit është një situatë e konfliktit midis detyrës publike dhe interesit privat të një zyrtari, në të cilën ai / ajo ka interesa private direkte ose indirekte që ndikojnë, ose që mund të ndikojë ose që duket se ndikojnë në kryerjen e padrejtë të detyrave dhe detyrimeve publike.</p>
<p>Në përputhje me nenin 21, paragrafi 1, Ligji Nr. 9367, datë 07.04.2005, kategoritë e zyrtarëve siç parashikohen në Kapitullin III, Seksioni II, që janë absolutisht të ndaluara të përfitojnë drejtpërdrejt ose indirekt nga nënshkrimi i kontratave midis një pale dhe institucionit publik janë:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Presidenti i Republikës, Kryeministri, Zëvendës Kryeministri, Ministrat, ose Zëvendësministrat, Deputetët, Gjyqtarët e Gjykatës Kushtetuese, Gjyqtarët e Gjykatës së Lartë, Kreu i Kontrollit të Lartë të Shtetit, Prokurori i Përgjithshëm, Gjyqtarët dhe Prokurorët në nivelin e Gjykatës së Shkallës së Parë dhe Gjykatës së Apelit, Avokati i Popullit, Anëtarët e Komisionit Qendror të Zgjedhjeve, Anëtarët e Këshillit të Lartë të Drejtësisë, Inspektori i Përgjithshëm i Inspektoratit të Lartë të Deklarimit dhe Kontrollit të Pasurive dhe Konfliktit të Interesit, Anëtarët e Enteve Rregullatore (Këshilli Mbikëqyrës i Bankës së Shqipërisë, përfshirë Guvernatorin dhe Zëvendësguvernatorin; konkurrenca; telekomunikacioni; energjia elektrike; furnizimi me ujë; sigurimi; bonot; autoritetet e medias), sekretarët e përgjithshëm të institucioneve qendrore si dhe çdo zyrtar publik në çdo institucion publik pozicioni i të cilit është i barabartë me atë të Drejtorit i Përgjithshëm, drejtuesit e organeve të administratës publike që nuk janë pjesë e shërbimit civil.</li></ul> <p>Për nëpunësit civilë të nivelit të mesëm, sipas nenit 31 dhe zyrtarët sipas nenit 32 të kreut III, seksionit 2 të këtij ligji, ndalimi në paragrafin 1 të këtij neni, për shkak të interesave private të zyrtarit, siç përcaktohet këtu të zbatohet vetëm në rast të lidhjes së kontratave brenda fushës dhe territorit të institucionit dhe juridiksionit të institucionit, ku punon zyrtari. Ky ndalim do të zbatohet edhe kur pala në kontratë është një institucion varësie.</p> <p>Kur zyrtari është kryetar bashkie ose nënkryetar i një bashkie ose komune, ose kryetar i një këshilli rajonal, anëtar i këshillit përkatës, ose një zyrtar i lartë i menaxhimit të një njësie të qeverisjes vendore, ndalimi për shkak të interesave private të zyrtarit, specifikuar këtu, do të zbatohet vetëm në rastin e lidhjes së kontratave, nëse ka, me bashkinë, komunën ose rajonin ku zyrtari ushtron një detyrë të tillë. Ky ndalim do të zbatohet gjithashtu kur pala në kontratë është një institucion publik në varësi të kësaj njësie (neni 21, paragrafi 2, Ligji Nr. 9367, datë 07.04.2005).</p> <p>Ndalimet e parashikuara në nenin 21, paragrafët 1, 2 të Ligjit Nr. 9367, datë 07.04.2005, me përjashtimet përkatëse, do të zbatohen në të njëjtën masë edhe për personat e lidhur me zyrtarin, d.m.th. <b>bashkëshortin, bashkëjetuesin, fëmijët madhorë e prindërit e zyrtarit dhe të bashkëshortit dhe bashkëjetuesit.</b></p>
<p>Unë jam në dijeni të kërkesave dhe ndalimeve të parashikuara në Ligjin Nr. 9367, datë 07.04.2005 "Për Parandalimin e Konfliktit të Interesit në Ushtrimin e Funkcioneve Publike", të ndryshuar, dhe aktet nënligjore të miratuara në bazë të tij nga Inspektorati i Lartë i Deklarimit dhe Kontrollit të Pasurive, si dhe Ligjin Nr. 162/2020, datë 23.12.2020 "Për Prokurimin Publik".</p>
<p>Në përputhje me to, unë deklaroj këtu se asnjë zyrtar publik, siç përcaktohet në Kapitullin III, Seksioni II të Ligjit Nr. 9367, datë 07.04.2005, dhe në këtë deklaratë, nuk ka ndonjë interes privat, direkt ose indirekt, me personin juridik që unë përfaqësoj këtu.</p>

## D: DEKLARATA

### Për zbatimin e dispozitave ligjore në marrëdhëniet e punës

<b>Deklarata</b>
Në cilësinë e operatorit ekonomik, deklaroj nën përgjegjësinë time të plotë se:
<ul style="list-style-type: none"><li>• Operatori ekonomik _____garanton mbrojtjen e të drejtës së punësimit dhe profesionit nga çdo formë diskriminimi, të parashikuar nga legjislacioni i punës në fuqi.</li><li>• Operatori ekonomik_____lidh me punëmarrësit kontratat përkatëse të punës dhe garanton masat në drejtim të sigurisë dhe shëndetit në punë për të Gjithë dhe, në mënyrë të veçantë, për grupet e rrezikuara, bazuar në legjislacionin e punës në fuqi.</li><li>• Operatori ekonomik _____nuk ka masë Ligjore në fuqi, të vendosur nga Inspektoriati Shtetëror i Punës dhe Shërbimeve Shoqërore (ISHPSHSH). Në rastet kur janë konstatuar shkelje ligjore, operatori ekonomik ka marrë masat e nevojshme për adresimin e tyre, brenda afateve të përcaktuara nga ISHPSHSH.</li></ul> <p><i>Sqarime nëse vlerësohet e nevojshme _____</i></p>

## Pjesa III Kriteret e Përzgjedhjes/Kualifikimit

### A: DEKLARATË

#### Në përputhje me specifikimet teknike dhe grafikun e realizimit të objektit të kontratës:

Deklarata	Përgjigje
Në cilësinë e operatorit ekonomik, ne deklarojmë se plotësojnë të gjitha specifikimet teknike, siç udhëzohet në dokumentet e tenderit, dhe këtë e provojmë përmes certifikatave dhe dokumenteve të paraqitura me këtë deklaratë nëse kërkohet nga Autoriteti/Enti Kontraktor), dhe marrim përsipër të realizojmë objektin në përputhje me Listën e mallrave dhe grafikun e lëvrimit të përcaktuar nga Autoriteti/Enti kontraktor.	Po [ ] Jo [ ]

### B: DEKLARATË

#### Për disponimin e punonjësve dhe makinerive të nevojshme (nëse kërkohen)

Deklarata	Përgjigje
Në cilësinë e operatorit ekonomik, deklaroj nën përgjegjësinë time të plotë se:  Unë kam punonjësit e nevojshëm si dhe mjetet dhe makineritë për ekzekutimin e kontratës, siç përcaktohet në dokumentet e tenderit, dhe e vërtetoj këtë me	<u>Punonjës</u>  Po [ ] Jo [ ]  Nëse, po, numri i punonjësve:

dokumentacionin përkatës, të cilin do ta paraqes në kopje origjinale ose të noterizuar nëse fitoj, ose nëse më kërkohen sqarime nga autoriteti/enti kontraktor.	<hr/> Profili i punonjësve <hr/> <u>Makineri e mjete</u> Po [ ] Jo [ ] Nëse po, të listohen me të dhënat konkrete: <hr/>
<b>Emri, Mbiemri</b> _____ <b>Firma</b> _____ <b>Vula</b> _____ <b>Data e dorëzimit të deklaratës</b> _____	

**Ju lutemi sigurohuni që:**

- Secili pjesëmarrës i renditur në një bashkim operatorësh ekonomikë të paraqesë një Formular të veçantë të Vetëdeklarimit.
- Në rast se, operatori ekonomik ofertues do të mbështetet në kapacitetet e subjekteve të tjera, një Formular i veçantë i Vetëdeklarimit duhet të paraqitet edhe nga subjekti mbështetës.
- Çdo vetdeklarim i pavërtetë/pasaktë nga ana e operatorëve ekonomikë jo vetëm që përbën shkak për skualifikimin nga procedura konkrete, por përbën shkak edhe për përjashtimin e tyre nga e drejta për të fituar kontrata publike deri në 3 vjet, sipas parashikimeve të ligjit për prokurimin publik.
- Operatorët ekonomikë që ofertojnë në procedurat e prokurimit të vetdeklarojnë në çdo rast informacionin e saktë që i korrespondon gjendjes së tyre faktike.

Në çdo rast, autoriteti/enti kontraktor ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme për vërtetësinë e informacionit të deklaruar nga operatori ekonomik për sa më sipër.

- Në procedurat e prokurimit me një fazë, përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afateve të ankimit, autoriteti/enti kontraktor i kërkon ofertuesit të kualifikuar i pari që të dorëzojë dokumentet provuese për vetëdeklarimet në formularin përmbledhës të vetëdeklarimit, si dhe dokumentet e paraqitura si pjesë e ofertës në rrugë elektronike.
- Në procedurat e prokurimit me faza, ky dokumentacion i kërkohet të gjithë kandidatëve të kualifikuar në fazën e parë, përpara nisjes së afateve të ankimit.
- Ofertuesi i kualifikuar i pari, përpara publikimit të njoftimit të fituesit dhe nisjes së afateve të ankimit, për dokumentat e ofertës të ngarkuara në Sistemin e Prokurimit

---

**Elektronik duhet të dorëzojë dokumentat provuese, të cilat duhet të jenë në origjinal ose në kopje të njehsuara.**

- **Ndërsa, dokumentet provuese, që do të paraqiten për të provuar vetëdeklarimet e bëra, duhet të paraqiten në origjinal ose të njësuar me origjinalin dhe të provojnë gjendjen faktike të ofertuesit në kohën e ofertimit të tij.**

Informacioni i pasqyruar në formularin e vetëdeklarimit, i cili gjendet në një bazë të dhënash, ku autoriteti/enti kontraktor mund të aksesojë direkt këtë informacion dhe/ose dokumentin, duhet të shoqërohet me adresën përkatëse për këtë bazë të dhënash.



---

**Shtojca 10.**

**Formulari i Njoftimit të Skualifikimit<sup>7</sup>**

[Vendndodhja dhe data]

[Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor]

[Adresa e Ofertuesit]

I nderuar, Z. / Znj. <Emri i kontaktit >

Ju falënderojmë për pjesëmarrjen tuaj në procedurën e sipërpërmendur të prokurimit publik. Procedura u zhvillua në përputhje me Ligjin Nr. 162/2020 “Për Prokurimin Publik”, të ndryshuar.

Oferta juaj u vlerësua me kujdes në bazë të kushteve dhe kërkesave të përcaktuara në Njoftimin e Kontratës dhe dosjen e ofertës. Me keqardhje ju informojmë se jeni skualifikuar pasi oferta e paraqitur nga ju është refuzuar për arsyen (et) e mëposhtme:

---

---

---

---

Nëse mendoni se, autoriteti/enti kontraktor ka shkelur LPP-në ose RPP-në gjatë procedurës së prokurimit publik, ju keni të drejtë të inicioni një procedurë rishikimi pas publikimit të njoftimit të fituesit sipas parashikimeve të Kapitullin XIV të Ligjit të Prokurimit Publik.

Megjithëse nuk mund t'i përdorim shërbimet tuaja në këtë rast, ne besojmë se do të mbeteni të interesuar për iniciativat tona të prokurimit.

Me respekt,

**Titullari i Autoritetit/Entit Kontraktor**

---

<sup>7</sup>Ky njoftim do të përdoret në rastin e procedurave të prokurimit të zhvilluara në rrugë shkresore

**Shtojca 11.**

[Shtojcë për tu plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor]

**FORMULARI I NJOFTIMIT TË FITUESIT, PAS PUBLIKIMIT TË TË CILIT FILLOJNË  
AFATET E ANKIMIMIT**

[Data]

**Drejtuar:**

**Operatorit Ekonomik (OE)**  ose

[Emri, Nipti dhe adresa e Operatorit Ekonomik]

**Bashkimit të Operatorëve Ekonomikë (BOE)**

[Emrat, Nipt-et, % përkatëse dhe adresat e anëtarëve të BOE]

**- OE/BOE me nënkontraktor**

**PO**  **JO**

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

**-OE/BOE me Subjekt Mbështetës:**

**PO**  **JO**

Nëse po, të jepen dhënat: \_\_\_\_\_

[Emrat, Nipt-et, përkatëse dhe adresat]

Tipi i Kontratës: \_\_\_\_\_

Lloji i Procedurës së prokurimit: \_\_\_\_\_

Numri i Procedurës /referenca e Lotit: Përshkrimi i shkurtër i kontratës: [Objekti, sasi dhe kohëzgjatja e kontratës]

Data e Publikimit të Njoftimit të Kontratës në SPE: \_\_\_\_\_

Data e Publikimit të Njoftimit të Kontratës në Buletin e Njoftimeve Publike [Data] [Numri] \_\_\_\_\_

**KRITERET E PËRZGJEDHJES SË FITUESIT:**

- oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në kosto
- oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në çmim

Me anë të këtij Formulari ju informojmë se, në këtë procedurë/lot kanë marrë pjesë, Ofertuesit e mëposhtëm me këto vlera përkatëse të ofruara:

1. \_\_\_\_\_  
*Emri i plotë i shoqërisë* *Numri i NIPT-t*

Vlera

(e shprehur në shifra dhe fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO  JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

2. \_\_\_\_\_  
*Emri i plotë i shoqërisë* *Numri i NIPT-it*

Vlera

(e shprehur në shifra dhe fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO  JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

Etj. \_\_\_\_\_

**Nga pjesëmarrësit janë skualifikuar, Ofertuesit e mëposhtëm:**

1. \_\_\_\_\_  
*Emri i plotë i shoqërisë* *Numri i NIPT-it* *arsyet e mëposhtme*

OE/BOE me nënkontraktor

PO  JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

2. \_\_\_\_\_  
*Emri i plotë i shoqërisë* *Numri i NIPT-it* *arsyet e mëposhtme*

\* \* \*

OE/BOE me nënkontraktor

---

PO  JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

\* \* \*

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur, informojmë [emri dhe adresa e ofertuesit fitues], se oferta e paraqitur me vlerë totale prej \_\_\_\_\_ [shuma përkatëse e shprehur me fjalë dhe shifra] / totali i pikëve të marra [\_\_\_\_\_] është identifikuar si ofertues i sukseshëm.

Me publikimin e këtij njoftimi, fillojnë afatet e ankimit sipas përcaktimeve në nenin 110 të Ligjit Nr. 162/2020, datë 23.12.2020 “Për Prokurimin Publik”, të ndryshuar.

## Shtojca 11.

[Shtojcë për tu plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor]

### FORMULARI I NJOFTIMIT TË FITUESIT, NË PËRFUNDIM TË AFATEVE TË ANKIMIT

[Data]

Drejtuar:

**Operatorit Ekonomik (OE)**  ose

[Emri, Nipti dhe adresa e Operatorit Ekonomik]

**Bashkimit të Operatorëve Ekonomikë (BOE)**

[Emrat, Nipt-et, % përkatëse dhe adresat e anëtarëve të BOE]

**- OE/BOE me nënkontraktor**

**PO**  **JO**

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

**-OE/BOE me Subjekt Mbështetës:**

**PO**  **JO**

Nëse po, të jepen dhënat: \_\_\_\_\_

[Emrat, Nipt-et, përkatëse dhe adresat]

Tipi i Kontratës: \_\_\_\_\_

Lloji i Procedurës së prokurimit: \_\_\_\_\_

Numri i Procedurës / Referenca e Lotit: Përshkrimi i shkurtër i kontratës: [Objekti, sasi dhe kohëzgjatja e kontratës]

Data e Publikimit në SPE, të Njoftimit të Fituesit nga i cili nisin afatet e ankimit/Njoftimit të anulimit nga i cili nisin afatet e ankimit: \_\_\_\_\_

<sup>8</sup>Data e Publikimit në Buletin e Njoftimeve Publike, të Njoftimit të Fituesit nga i cili nisin afatet e ankimit/Njoftimit të Anulimit nga i cili nisin afatet e ankimit

[Data] [Numri] \_\_\_\_\_

### KRITERET E PËRZGJEDHJES SË FITUESIT:

-oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në kosto

<sup>8</sup> Në rastin e procedurave të prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, plotësohet vetëm data e publikimit të këtyre njoftimeve në BNJP

-oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në çmim

**Me anë të këtij Formulari, ju informojmë se, në këtë procedurë/lot kanë marrë pjesë Ofertuesit e mëposhtëm me vlerat përkatëse të ofruara:**

1. \_\_\_\_\_

*Emri i plotë i shoqërisë      Numri i NIPT-t      Vlera (e shprehur në shifra dhe fjalë)*

OE/BOE me nënkontraktor

PO                       JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

*(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)*

2. \_\_\_\_\_

*Emri i plotë i shoqërisë      Numri i NIPT-it      Vlera (e shprehur në shifra dhe fjalë)*

OE/BOE me nënkontraktor

PO                       JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

*(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)*

Etj. \_\_\_\_\_

**Janë skualifikuar Ofertuesit e mëposhtëm:**

1. \_\_\_\_\_

*Emri i plotë i shoqërisë    Numri i NIPT-it    arsytet*

OE/BOE me nënkontraktor

PO                       JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

*(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)*

2. \_\_\_\_\_

*Emri i plotë i shoqërisë    Numri i NIPT-it    arsytet*

OE/BOE me nënkontraktor

PO                       JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

*(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)*

\* \* \*

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur, informojmë [emri dhe adresa e ofertuesit të shpallur fitues] se, oferta e paraqitur, me një vlerë të përgjithshme prej [shuma përkatëse e shprehur në fjalë dhe shifra]/pikët totale të marra [\_\_\_\_\_]është identifikuar si oferta fituese.

Rrjedhimisht, jeni i lutur të paraqisni pranë [emri dhe adresa e autoritetit/entit kontraktor dhe referenca e kontaktit] sigurimin e kontratës, siç parashikohet në dokumentat e tenderit, brenda \_\_\_\_\_ ditëve nga dita e marrjes/publikimit të këtij njoftimi.

---

Nëse nuk dorëzoni sigurimin e kontratës brenda afatit përfundimtar të parashikuar në dokumentet e tenderit, apo tërhiqeni nga nënshkrimi i kontratës, do t'ju konfiskohet sigurimi i ofertës suaj dhe kontrata do t'i akordohet ofertuesit vijues në klasifikimin përfundimtar, oferta e të cilit është dorëzuar me një vlerë të përgjithshme prej *[vlera përkatëse e shprehur në fjalë dhe shifra]*, siç parashikohet në nenin 83 të Ligjit nr. 162/2020 “Për prokurimin publik”, të ndryshuar.

Ankesa pas Njoftimit të Fituesit, nga i cili nisin afatet e ankimit /Njoftimit të Anulimit, nga i cili nisin afatet e ankimit

PO  JO

Nëse Po ( *Nr. \_\_ Datë \_\_ i vendimit përfundimtar për shqyrtimin e ankesës, të dhënë nga Komisioni i Prokurimit Publik*)

**[Titullari i autoritetit /Entit kontraktor]**

**Shtojca 13.**

*[Shtojcë për tu plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor në rastin e Marrëveshjes Kuadër]*

**FORMULARI I NJOFTIMIT TË OPERATORËVE EKONOMIKË TË SUKSESSHËM NË MARRËVESHJEN KUADËR, PAS PUBLIKIMIT TË TË CILIT FILLOJNË AFATET E ANKIMIMIT**

*[Data]*

**Drejtuar:**

**Operatorit Ekonomik (OE)**  ose

*[Emri, Nipti dhe adresa e Operatorit Ekonomik]*

**Bashkimit të Operatorëve Ekonomikë (BOE)**

*[Emrat, Nipt-et, % përkatëse dhe adresat e anëtarëve të BOE]*

**- OE/BOE me nënkontraktor**

**PO**  **JO**

*Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_*

*(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)*

**-OE/BOE me Subjekt Mbështetës:**

**PO**  **JO**

*Nëse po, të jepen dhënat: \_\_\_\_\_*

*[Emrat, Nipt-et, përkatëse dhe adresat]*

\* \* \*

Tipi i Kontratës: \_\_\_\_\_

Lloji i Procedurës së prokurimit: \_\_\_\_\_

Numri i Procedurës / referenca e Lotit:

Përshkrimi i shkurtër i kontratës: *[Objekti, sasi dhe kohëzgjatja e kontratës]*

Data e Publikimit të Njoftimit të Kontratës në SPE: \_\_\_\_\_

Data e Publikimit të Njoftimit të Kontratës në Buletinin e Njoftimeve Publike *[Data]* *[Numri]* \_\_\_\_\_

**KRITERET E PËRZGJEDHJES SË FITUESIT:**

-oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në kosto

-oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në çmim



Me anë të këtij Formulari bëjmë me dije se, në këtë procedurë /lot kanë marrë pjesë operatorët ekonomikë të mëposhtëm me vlerat përkatëse, si më poshtë:

1. \_\_\_\_\_  
Emri i plotë i shoqërisë \_\_\_\_\_ Numri i NIPT-it \_\_\_\_\_

Vlera e ofruar/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave \_\_\_\_\_

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO  JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

2. \_\_\_\_\_  
Emri i plotë i shoqërisë \_\_\_\_\_ Numri i NIPT-it \_\_\_\_\_

Vlera e ofruar/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave \_\_\_\_\_

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO  JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

Etj. \_\_\_\_\_

**Nga pjesëmarrësit janë skualifikuar, Ofertuesit e mëposhtëm:**

1. \_\_\_\_\_  
Emri i plotë i shoqërisë \_\_\_\_\_ Numri i NIPT-it \_\_\_\_\_ arsyet \_\_\_\_\_

OE/BOE me nënkontraktor

PO  JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

2. \_\_\_\_\_  
Emri i plotë i shoqërisë \_\_\_\_\_ Numri i NIPT-it \_\_\_\_\_ arsyet \_\_\_\_\_

OE/BOE me nënkontraktor

PO  JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

\* \* \*

Duke iu referuar procedurës së mësipërme, informojmë se, operatorët ekonomikë të mëposhtëm janë identifikuar si ofertues i sukseshëm:

1. \_\_\_\_\_

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

Vlera/Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave

\_\_\_\_\_

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO  JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

Totali i pikëve të marra \_\_\_\_\_

2. \_\_\_\_\_

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

Vlera e ofruar/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave

\_\_\_\_\_

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO  JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

Totali i pikëve të marra \_\_\_\_\_

Etj. \_\_\_\_\_

Me publikimin e këtij njoftimi, fillojnë afatet e ankimit sipas përcaktimeve në nenin 110 të Ligjit Nr. 162/2020, datë 23.12.2020, “Për Prokurimin Publik”, të ndryshuar.

## Shtojca 14.

[Shtojcë për tu plotësuar nga Autoriteti/enti Kontraktor në rastin e Marrëveshjes Kuadër]

### FORMULARI I NJOFTIMIT TË OPERATORËVE EKONOMIKË TË SUKSESSHËM NË MARRËVESHJEN KUADËR, NË PËRFUNDIM TË AFATEVE TË ANKIMIT

[Data]

Drejtuar:

**Operatorit Ekonomik (OE)**  ose

[Emri, Nipti dhe adresa e Operatorit Ekonomik]

**Bashkimit të Operatorëve Ekonomikë (BOE)**

[Emrat, Nipt-et, % përkatëse dhe adresat e anëtarëve të BOE]

**- OE/BOE me nënkontraktor**

**PO**  **JO**

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

**-OE/BOE me Subjekt Mbështetës:**

**PO**  **JO**

Nëse po, të jepen dhënat: \_\_\_\_\_

[Emrat, Nipt-et, përkatëse dhe adresat]

Tipi i Kontratës: \_\_\_\_\_

Lloji i Procedurës së prokurimit: \_\_\_\_\_

Numri i Procedurës / Referenca e Lotit: Përshkrimi i shkurtër i kontratës: [Objekti, sasi dhe kohëzgjatja e kontratës]

Data e Publikimit në SPE të Njoftimit të Fituesit nga i cili nisin afatet e ankimit/Njoftimit të anulimit nga i cili nisin afatet e ankimit (\_\_\_\_\_)

<sup>9</sup>Data e Publikimit në Buletin e Njoftimeve Publike të Njoftimit të Fituesit nga i cili nisin afatet e ankimit /Njoftimit të Anulimit nga i cili nisin afatet e ankimit, [Data] [Numri] \_\_\_\_\_

<sup>9</sup> Në rastin e procedurave të prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, plotësohet vetëm data e publikimit të këtyre njoftimeve në BNJP

## KRITERET E PËRZGJEDHJES SË FITUESIT:

- oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në kosto
- oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në çmim

Me anë të kësaj bëjmë me dije se, në këtë procedurë /lot kanë marrë pjesë operatorët ekonomikë me vlerat përkatëse si më poshtë:

1. \_\_\_\_\_  
Emri i plotë i shoqërisë \_\_\_\_\_ Numri i NIPT-it \_\_\_\_\_

Vlera/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave  
\_\_\_\_\_  
(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO  JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

2. \_\_\_\_\_  
Emri i plotë i shoqërisë \_\_\_\_\_ Numri i NIPT-it \_\_\_\_\_

Vlera/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave  
\_\_\_\_\_  
OE/BOE me nënkontraktor

PO  JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

Etj. \_\_\_\_\_

Janë skualifikuar Ofertuesit e mëposhtëm:

1. \_\_\_\_\_  
Emri i plotë i shoqërisë \_\_\_\_\_ Numri i NIPT-it \_\_\_\_\_ arsyet \_\_\_\_\_

OE/BOE me nënkontraktor

PO  JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

2. \_\_\_\_\_  
Emri i plotë i shoqërisë \_\_\_\_\_ Numri i NIPT-it \_\_\_\_\_ arsyet \_\_\_\_\_

OE/BOE me nënkontraktor

PO  JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

\* \* \*

Duke iu referuar procedurës së mësipërme, ju informojmë se operatorët ekonomikë të mëposhtëm janë identifikuar si të suksesshëm:

1. \_\_\_\_\_

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

Vlera/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave \_\_\_\_\_

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO  JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

Totali i pikëve të marra \_\_\_\_\_

2. \_\_\_\_\_

Emri i plotë i shoqërisë

Numri i NIPT-it

Vlera/ Totali i çmimeve për njësi dhe vlera e pritshme e kontratave \_\_\_\_\_

(e shprehur në shifra dhe në fjalë)

OE/BOE me nënkontraktor

PO  JO

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve , Nipt-et, % e nënkontraktimit)

Totali i pikëve të marra \_\_\_\_\_

Etj. \_\_\_\_\_

Si pasojë, nga ju kërkohet të paraqiteni tek [emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor ] brenda \_\_\_\_\_ ditëve nga data e marrjes të këtij njoftimi për të lidhur marrëveshjen.

Ankesa pas Njoftimit të Fituesit, nga i cili nisin afatet e ankimit /Njoftimit të Anulimit, nga i cili nisin afatet e ankimit

PO  JO

Nëse Po ( Nr. \_\_ Datë \_\_ i vendimit përfundimtar për shqyrtimin e ankesës, të dhënë nga Komisioni i Prokurimit Publik)

**[Titullari i Autoritetit /Entit Kontraktor]**

---

## Shtojca 15.

(Shtojcë për tu plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor)

### FORMULARI I NJOFTIMIT TË ANULIMIT TË PROCEDURËS SË PROKURIMIT, PAS PUBLIKIMIT TË TË CILIT FILLOJNË AFATET E ANKIMIMIT

#### 1. Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor

Emri \_\_\_\_\_

Adresa \_\_\_\_\_

Tel/Faks \_\_\_\_\_

E-mail \_\_\_\_\_

Ueb-faqe \_\_\_\_\_

2. Lloji i procedurës: \_\_\_\_\_

3. Numri i Referencës së procedurës/lotit: \_\_\_\_\_

4. Objekti i Kontratës \_\_\_\_\_

5. Fondi Limit \_\_\_\_\_

#### 6. Arsytet e Anulimit:

- në procedurat me faza nuk është dorëzuar asnjë kërkesë e përshtatshme;
- në procedurat me një fazë nuk është dorëzuar asnjë ofertë e përshtatshme;
- konstaton se dokumentet e tenderit përmbajnë gabime ose mangësi të rëndësishme;
- për shkak të rrethanave të paparashikueshme dhe objektive, nevojat ose aftësia paguese e autoritetit ose entit kontraktor kanë ndryshuar;
- kur Komisioni i Prokurimit Publik vendos anulimin sipas parashikimeve në LPP;
- kur titullari i autoritetit kontraktor vendos anulimin sipas parashikimeve në nenin 19/4 të LPP.

#### 7. Informacion shtesë

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Me publikimin e këtij formulari, nisin afatet e ankimit sipas parashikimeve të nenit 110 të Ligjit 162/2020 “Per prokurimin publik”, të ndryshuar.

---

### **Seksioni III Termat dhe Kushtet e Kontratës (TKK)**

Ky Seksion përmban :

Shtojca 16: Kushtet e Përgjithshme të Kontratës

Shtojca 17: Kushtet e Veçanta të Kontratës

Shtojca 18: Formulari i Sigurimit të Kontratës

Shtojca 19: DraftMarrëveshja ku përcaktohen të gjitha kushtet

Shtojca 20: DraftMarrëveshja ku nuk përcaktohen të gjitha kushtet

## Shtojca 16.

# Kushtet e Përgjithshme të Kontratës (KPK)

Këto Kushte të Përgjithshme të Kontratës (KPK), së bashku me Kushtet e Veçanta dhe dokumentet e tjera të renditura në to, përbëjnë një dokument të plotë që shpreh të drejtat dhe detyrimet e palëve.

## Neni 1 Dispozitat e përgjithshme

### 1.1 Përkufizimet

Në Kushtet e Kontratës ("këto Kushte"), të cilat përfshijnë Kushtet e Veçanta dhe këto Kushte të Përgjithshme, fjalët dhe shprehjet e mëposhtme kanë këto kuptime:

#### 1.1.1 Kontrata

**1.1.1.1** "Kontrata" do të thotë kontrata me shpërbim, e lidhur me shkrim, ndërmjet një apo më shumë operatorëve ekonomikë dhe një ose më shumë autoriteteve ose enteve kontraktore, që kanë si objekt kryerjen e punimeve, furnizimin e mallrave dhe shërbimeve, në përputhje me LPP.

**1.1.1.2** "Dokumentet e Kontratës" do të thotë dokumentet e renditura në Kontratë, përfshirë çdo ndryshim të saj.

**1.1.1.3** "Çmimi i Kontratës" do të thotë çmimi që i paguhet Furnizuesit siç specifikohet në kontratë.

**1.1.1.4** "Përfundimi" do të thotë përmbushja e të gjitha detyrimeve, me ose pa penalitet, nga Furnizuesi në përputhje me termat dhe kushtet e përcaktuara në Kontratë.

**1.1.1.5** "Ndërprerje e Kontratës" do të thotë mosvijimi i ekzekutimit të Kontratës sipas përcaktimeve në Nenin 25.

**1.1.1.6** "Specifikime teknike" do të thotë karakteristikat e Mallrave objekt kontrate dhe çdo shtesë dhe modifikim i këtyre karakteristikave në përputhje me Kontratën.

**1.1.1.7** "Vizatimet" do të thotë vizatimet e Mallrave, siç janë përfshirë në Kontratë, dhe çdo vizatim shtesë dhe i modifikuar i lëshuar nga (ose në emër dhe për llogari të) Blerësit në përputhje me Kontratën.

**1.1.1.8** "Katalog" do të thotë një "libër" që përmban listën e produkteve/mallrave përfshirë përshkrimet e cilësive/specifikimeve, si dhe mënyrën e përdorimit të tyre.

**1.1.1.9** "Listat" do të thotë dokumenti (et) me titull Listat të plotësuara nga Furnizuesi dhe të dorëzuara me ofertën, siç janë të përfshira në Kontratë. Dokumente të tilla mund të përfshijnë Listat e Çmimeve të dhëna, Listat e tarifave dhe / ose çmimeve.

**1.1.1.10** "Ofertë" do të thotë oferta ekonomike dhe të gjitha dokumentet e tjera që Furnizuesi ka dorëzuar me ofertën ekonomike, siç janë përfshirë në Kontratë.

**1.1.1.11**  
**1** "KPK" do të thotë Kushtet e Përgjithshme të Kontratës.

**1.1.1.12**  
**2** "KVK" do të thotë Kushtet e Veçanta të Kontratës.



---

## **1.1.2 Palët e Kontratës**

**1.1.2.1** "Palë" do të thotë nënshkruesit e kontratës, në cilësinë e Blerësit dhe Furnizuesit sipas kontekstit.

**1.1.2.2** "Blerës" do të thotë Autoriteti/Enti Kontraktor përfituesi i Mallrave objekt kontrate.

**1.1.2.3** "Furnizues" do të thotë operatori (ët) ekonomik që furnizon Mallrat objekt kontrate.

**1.1.2.4** "Nënkontraktor" do të thotë çdo subjekt i caktuar si nënkontraktor për ofrimin e një pjese të Mallrave ose Shërbimeve të Lidhura me to.

## **1.1.3 Datat, Testet, Periudhat dhe Përfundimi**

**1.1.3.1** "Test i Pranimit" do të thotë testet (nëse janë të aplikueshme) të cilat janë specifikuar në Kontratë dhe që kryhen në përputhje me Specifikimet për qëllimin e pranimit të Mallrave.

**1.1.3.2** "Ditë" do të thotë një ditë kalendarike.

## **1.1.4 Mallrat**

**1.1.4.1** "Mallra" do të thotë të gjitha mallrat, lënda e parë, makineritë dhe pajisjet dhe / ose materialet e tjera që Furnizuesit duhet t'i furnizojnë Blerësit sipas Kontratës.

**1.1.4.2** "Shërbime të Lidhura" do të thotë shërbimet e rastit të lidhura me furnizimin e Mallrave, siç janë sigurimi, transporti, instalimi, vënia në punë, trajnimi dhe mirëmbajtja fillestare ose ndonjë shërbim tjetër i kësaj natyre sipas Kontratës.

## **1.1.5 Përkufizime të tjera**

**1.1.5.1** "Adresa e Blerësit" është adresa e specifikuar në KVK.

**1.1.5.2** "Forca Madhore" është përcaktuar në Nenin 22 "Forca Madhore".

**1.1.5.3** "Sigurimi i Kontratës" është sipas përcaktimeve të Nenit 10 "Sigurimi i Kontratës".

**1.1.5.4** "Vendi i dorëzimit të Mallrave", do të thotë vendi i përcaktuar në KVK.

**1.1.5.5** "E paparashikueshme" ose "E paparashikuar" do të thotë një ngjarje objektivist e pamundur të parashikohet në momentin e publikimit të Njoftimit të Kontratës..

**1.1.5.6** Modifikimi i kontratës" është sipas përcaktimeve në Nenin 23.

**1.1.5.7** "Legjislacioni në fushën e prokurimit" do të thotë LPP-ja, Rregullat e Prokurimit Publik dhe akte të tjera nënligjore në bazë dhe për zbatim të LPP –së siç specifikohet në KVK

**1.1.5.8** "Praktikat e Ndaluar" kanë kuptimin e përcaktuar në LPP.

## **1.2 Interpretimi**

**1.2.1** Interpretimi i Kontratës, përveç kur konteksti kërkon ndryshe:

(a) fjalët që tregojnë një gjini përfshijnë të gjitha gjinitë;

(b) fjalët që tregojnë njëjësin përfshijnë edhe shumësin dhe fjalët që tregojnë shumësin përfshijnë edhe njëjësin;

(c) dispozitat që përfshijnë fjalën "bie dakord", "rënë dakord" ose "marrëveshje" kërkojnë që marrëveshja të dokumentohet me shkrim;

(d) "i shkruar" ose "me shkrim" do të thotë i shkruar me dorë, i shkruar me makinë, printuar ose i bërë në mënyrë elektronike.

### **1.2.2 Inkotermat**

(a) "Inkotermat" do të thotë termat ndërkombëtare tregtare që përbëjnë rregullat e interpretimit të termave tregtare që përcaktojnë detyrimet përkatëse, kostot, dhe risqet e lidhura me transferimin e Mallrave nga shitësi tek blerësi.

(b) Përveçse kur nuk është në përputhje me ndonjë dispozitë të Kontratës, kuptimi i çdo termi tregtar dhe të drejtat dhe detyrimet e Palëve në të do të jenë siç përshkruhet nga Inkotermat.

(c) Inkotermat, kur përdoren, rregullohen nga rregullat e përshkruara në botimin aktual të Inkotermave, të specifikuar në KVK, dhe të publikuar nga Dhoma Ndërkombëtare e Tregtisë.

### **1.2.3 Modifikimi**

Çdo modifikim i Kontratës i cili nuk kryhet me shkrim, dhe nuk përmban datën, apo nuk i referohet shprehimisht Kontratës dhe nuk nënshkruhet nga një përfaqësues i autorizuar rregullisht i secilës Palë është i pavlefshëm. Palët nuk mund të bëjnë modifikime të asnjë elementi të kontratës që do të sillnin ndryshime thelbësore në kushtet mbi bazën e të cilave është përzgjedhur Furnizuesi.

### **1.2.4 Heqja dorë**

Çdo heqje dorë nga të drejtat, kompetencat ose mjetet ligjore të një Pale sipas Kontratës duhet të bëhet me shkrim, me datë dhe e nënshkruar nga një përfaqësues i autorizuar i Palës që bën këtë dorëheqje, dhe duhet të specifikojë të drejtën dhe masën nga e cila po hiqet dorë.

### **1.2.5 Ndikimi i pavarur i dispozitave të kontratës**

Nëse ndonjë dispozitë ose kusht i Kontratës është i ndaluar ose bëhet i pavlefshëm ose i pazbatueshëm, një ndalim, pavlefshmëri apo pazbatueshmëri e tillë nuk ndikon në vlefshmërinë ose zbatueshmërinë e ndonjë dispozite dhe kushti tjetër të Kontratës.

## **1.3 Komunikimet**

Kurdo këto Kushte parashikojnë dhënien ose lëshimin e miratimeve, certifikatave, pëlqimeve, përcaktimeve, njoftimeve, kërkesave dhe shlyerjeve këto komunikime do të jenë:

(a) me shkrim dhe të dorëzuara dorazi (kundrejt marrjes), dërguar me postë ose korrier, ose transmetuar duke përdorur ndonjë nga sistemet e rena dakord të transmetimit elektronik siç përshkruhet në KVK;

dhe

(b) dorëzuar, dërguar ose transmetuar në adresën për komunikimet e marrësit siç përshkruhet në KVK. Sidoqoftë:

(i) nëse marrësi njofton një adresë tjetër, komunikimet do të dorëzohen në përputhje me rrethanat; dhe

(ii) nëse marrësi nuk ka deklaruar ndryshe kur kërkon një miratim ose pëlqim, mund të dërgohet në adresën nga e cila është lëshuar kërkesa.

Miratimet, pëlqimet dhe përcaktimet nuk do të mbahen ose vonohen pa arsye.

#### **1.4 Ligji dhe gjuha**

Kontrata do të rregullohet dhe interpretohet sipas legjislacionit Shqiptar në fuqi.

Gjuha e Kontratës do të jetë ajo e deklaruar në KVK.

Gjuha për komunikime do të jetë ajo e deklaruar në KVK. Nëse aty nuk përcaktohet asnjë gjuhë, gjuha për komunikime do të jetë gjuha e përcaktuar e Kontratës.

Dokumentet mbështetëse dhe literatura e shtypur që janë pjesë e Kontratës mund të jenë në një gjuhë tjetër me kusht që ato të shoqërohen nga një përkthim zyrtar i fragmenteve përkatëse dhe, për qëllime të interpretimit të Kontratës, ky përkthim do të mbizotërojë.

Furnizuesi do të përballojë të gjitha kostot e përkthimit dhe të gjitha risqet e saktësisë së një përkthimi të tillë, për dokumentet e siguruar nga Furnizuesi.

#### **1.5 Prioriteti i Dokumenteve**

Dokumentet që formojnë Kontratën duhet të konsiderohen reciprokisht shpjeguese të njëri-tjetrit. Nëse në dokumente gjendet një paqartësi ose mospërputhje, Blerësi lëshon çdo sqarim ose udhëzim të nevojshëm.

#### **1.6 Hartimi i Kontratës**

**1.6.1** Njoftimi i ofertës fituese në përfundim të afateve të ankimit do të shërbejë për hartimin e kontratës midis palëve, e cila duhet të firmoset brenda afatit të parashikuar në Dokumentat e Tenderit.

**1.6.2** Ekzistenca e kontratës do të konfirmohet me nënshkrimin e dokumentit të kontratës.

#### **1.7 E drejta e autorit**

**1.7.1** Me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe në kontratë, e drejta e autorit në të gjitha vizatimet, dokumentet dhe materialet e tjera që përmbajnë të dhëna dhe informacione të dhëna Blerësit nga Furnizuesi këtu do t'i mbeten Blerësit, edhe nëse ato i janë furnizuar Blerësit drejtpërdrejt ose përmes Furnizuesit nga ndonjë pale të tretë, përfshirë furnizuesit e materialeve.

#### **1.8 Detaje Konfidenciale**

Furnizuesi dhe personeli i Blerësit do të zbulojnë çdo informacion të tillë konfidencial dhe informacione të tjera që mund të kërkohen në mënyrë të arsyeshme për të verifikuar pajtueshmërinë e Furnizuesit me Kontratën dhe për të lejuar zbatimin e duhur të saj.

Secili prej tyre do t'i trajtojë të dhënat e kontratës në mënyrë konfidenciale, deri në masën e nevojshme për të kryer detyrimet e tyre përkatëse sipas Kontratës ose për të qenë në përputhje me ligjet në fuqi. Asnjë prej tyre nuk do të publikojë ose zbulojë të dhëna të veçanta të Mallrave të përgatitura nga Pala tjetër pa marrëveshjen paraprake të Palës tjetër. Sidoqoftë, Furnizuesit lejohen të zbulojnë çdo informacion publikisht të disponueshëm, ose informacion që kërkohet për të provuar kualifikimet e tij për të konkurruar në procedura të tjera.

Pavarësisht nga sa më sipër, Furnizuesi mund t'i sigurojë Nënkontraktorit (eve) të tij dokumente, të dhëna dhe informacione të tjera që merr nga Blerësi në masën e kërkuar që Nënkontraktori (ët) të kryejë punën e tij sipas Kontratës. Në rast të tillë, Furnizuesi duhet të përfshijë në kontratën e tij me Nënkontraktorin/ët një dispozitë që parashikon ruajtjen e konfidencialitetit sikurse parashikohet në adresë të Furnizuesit sipas këtij neni.

#### **1.9 Pajtueshmëria me ligjet**

Gjatë realizimit të Kontratës, Furnizuesi respekton ligjet në fuqi.

Nëse nuk përcaktohet ndryshe në Kushtet e Veçanta

(a) Blerësi siguron dhe paguan të gjitha lejet, miratimet dhe / ose licencat nga të gjitha autoritetet lokale, shtetërore ose kombëtare ose ndërmarrjet e shërbimeve publike në vendin e Blerësit që (i) autoritete ose ndërmarrje të tilla i kërkojnë Blerësit të sigurojë në emër të tij dhe (ii) janë të domosdoshëm për ekzekutimin e Kontratës, përfshirë ato që kërkojnë për përmbushjen e detyrimeve përkatëse si nga Furnizuesi ashtu dhe Blerësi sipas Kontratës;

(b) Furnizuesi siguron dhe paguan të gjitha lejet, miratimet dhe / ose licencat nga të gjitha autoritetet lokale, shtetërore ose kombëtare ose ndërmarrjet e shërbimeve publike në vendin e Blerësit që autoritete ose ndërmarrje të tilla i kërkojnë Furnizuesit të sigurojë në emër të tij dhe që janë të nevojshme për kryerjen e Kontratës, duke përfshirë, pa u kufizuar, vizat për personelin e Furnizuesit dhe Nënkontraktorit dhe lejet e hyrjes për të gjitha pajisjet e importuara të Furnizuesit. Furnizuesi siguron të gjitha lejet, miratimet dhe / ose licencat e tjera që nuk janë përgjegjësi e Blerësit sipas pikës 1.9 (a) këtu dhe që janë të nevojshme për ekzekutimin e Kontratës. Furnizuesi do të dëmshpërblejë dhe zhdëmtojë Blerësin nga dhe kundër çdo dhe të gjitha detyrimeve, dëmeve, pretendimeve, gjobave, penaliteteve dhe shpenzimeve të çfarëdo natyre që lindin ose rezultojnë nga shkelja e ligjeve të tilla nga Furnizuesi ose personeli i tij, duke përfshirë Nënkontraktorët dhe personelin e tyre, por pa cenuar Nenin 7.1.

#### **1.10 Përgjegjësia e përbashkët dhe solidare**

Nëse Furnizuesi është një bashkim i Operatorëve Ekonomikë, të gjithë këta Operatorë Ekonomikë do të jenë bashkërisht dhe solidarisht përgjegjës ndaj Blerësit për përmbushjen e dispozitave të Kontratës.

#### **1.11 Inspektimet dhe Auditimi nga Blerësi**

Furnizuesi i përgjigjet pyetjeve dhe i jep Blerësit çdo informacion ose dokument të nevojshëm për (i) hetimin e pretendimeve të Praktikave të Ndaluar, ose (ii) monitorimin dhe vlerësimin nga ana e Blerësit të Kontratës dhe për t'i dhënë mundësi Blerësit të shqyrtojë dhe adresojë çdo problematikë në lidhje me Kontratën.

Furnizuesi mban të gjithë dokumentacionin në lidhje me zbatimin e Kontratës në përputhje me legjislacionin në fuqi.

### **Neni 2 Praktikave të Ndaluar**

**2.1** Furnizuesi nuk do të autorizojë ose lejojë asnjë nga punonjësit ose përfaqësuesit e tij, të angazhohen në Praktikave të Ndaluar në lidhje me prokurimin, dhënie ose ekzekutimin e Kontratës.

**2.2** Nëse Blerësi konstaton se dhënia e kontratës është bërë në kushtet e konfliktit të interesit dhe ky fakt nuk ka qenë i mundur të identifikohet më parë, i kërkon Komisionit të Prokurimit Publik të deklarojë kontratën absolutisht të pavlefshme.

Nëse Blerësi gjatë zbatimit të kontratës ka informacion për veprime korruptive informon organet kompetente.

### **Neni 3 Njoftimet**

**3.1** Çdo njoftim i dhënë nga njëra Palë tek tjetra, në përputhje me Kontratën, do të bëhet me shkrim në adresën e specifikuar në KVK.

**3.2** Njoftimi do të ketë efekt sapo të dorëzohet.

### **Neni 4 Objekti i Furnizimit**

**4.1** Mallrat dhe Shërbimet e Lidhura me to që do të furnizohen duhet të jenë sipas specifikimeve dhe kushteve të përcaktuara në Dokumentet e Tenderit.

**4.2** Kushtet e kontratës nuk ndryshojnë nga ato të përshkruara në dokumentet e tenderit dhe në ofertën fituese, me përjashtim të rasteve kur Furnizuesi, për arsye objektive dhe të pavarura prej tij në kohën e ofertimit ofron, me të njëjtin çmim, kushte më të mira se ato të tenderuara.

---

## **Neni 5 Dorëzimi**

- 5.1** Dorëzimi i Mallrave dhe Përfundimi i Shërbimeve të Lidhura me to do të jetë në përputhje me kërkesat e specifikuar në Dokumentet e Tenderit.

## **Neni 6 Përgjegjësitë e Furnizuesit**

- 6.1** Furnizuesi do të jetë përgjegjës për furnizimin e të gjitha Mallrave dhe Shërbimeve të Lidhura me to të përfshira në Objektin e Furnizimit në përputhje me kërkesat e përcaktuara në Dokumentet e Tenderit.

## **Neni 7 Çmimi i Kontratës**

- 7.1** Çmimi i kontratës do të jetë i pandryshueshëm përgjatë kohëzgjatjes së realizimit të Kontratës, përveç rasteve të parashikuara në Nenin 21.

## **Neni 8 Kushtet e Pagesës**

- 8.1** Çmimi i Kontratës do të paguhet siç specifikohet në KVK.  
Furnizuesi duhet të paguhet nga Blerësi për Mallrat e dorëzuara dhe Shërbimet e Lidhura me to të kryera, në përmbushjen e të gjitha detyrimeve të parashikuara në Kontratë.
- 8.2** Pagesat do të kryhen menjëherë nga Blerësi, jo më vonë se periudha kohore e specifikuar në KVK pas dorëzimit të një fature ose kërkesë për pagesë nga Furnizuesi, dhe pasi Blerësi ta ketë pranuar atë.
- 8.3** Nëse nuk përcaktohet ndryshe në KVK, pagesa duhet bërë në monedhë Shqiptare. Kursi i këmbimit të monedhave të ndryshme do të jetë kursi i Bankës së Shqipërisë i fiksuar në ditën e dërgimit për publikim të njoftimit të kontratës.
- 8.4** Në rast të verifikimit të vonësive në kryerjen e pagesave nga ana e Blerësit, megjithëse Furnizuesi ka përmbushur të gjitha detyrimet e tij në përputhje me kushtet e kontratës, detyrimet e prapambetura dhe kamatëvonësat përkatëse do të kryhen në përputhje me parashikimet e Ligjit Nr. 48/2014 “Për pagesat e vonuara në detyrimet kontraktore e tregtare”.
- 8.5** Në procedurat e prokurimit që kanë objekt “karburantin”, gjatë kohës së zbatimit të kontratës për furnizimin me karburant, gasoil, benzol dhe karburant për ngrohje, vlera absolute e normës së fitimit nuk do të ndryshojë gjatë ekzekutimit të kontratës, në rast të luhatjes së çmimeve. Nëse çmimi gjatë kohës së zbatimit të kontratës për furnizimin me karburant, gazoil, benzol dhe karburant për ngrohje ndryshon në raport me çmimin e kontratës, atëherë autoritetet/entetet kontraktore duhet të bëjnë likuidimin e mallit sipas faturave periodike të shitjes, të lëshuara sipas legjislacionit tatumor në fuqi në lidhje me momentin e leshimit të faturës, mbështetur në çmimin e bursës në ditën para leshimit të faturës, të publikuar nga APP pas dërgimit të këtij çmimi për publikim nga Drejtoria e Përgjithshme e Doganave, levruar sipas kushtit CIF-Shqipëri dhe të konvertuar sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë të ditës para leshimit të faturës.  
Autoriteti kontraktor, para pagimit të faturës së mallit duhet të kontrollojë përqindjen e pranuar të rritjes apo të uljes të çmimit të bursës, të publikuar nga APP pas dërgimit të këtij çmimi për publikim, nga Drejtoria e Përgjithshme e Doganave levruar sipas kushtit CIF-Shqipëri, në momentin e shitjes së mallit, objekt kontrate, autoriteteve kontraktore, si dhe cilësinë e mallit të levruar, nëse është e njëjtë me atë të cilën është shpallur fitues kontraktori.

---

## **Neni 9 Tatimet, Taksat dhe Detyrimet e tjera**

- .1** Për Mallrat e prodhuara jashtë vendit të Blerësit, Furnizuesi do të jetë plotësisht përgjegjës për të gjitha tatimet dhe taksat, taksat e pullës, tarifat e licencës dhe detyrime të tjera të tilla të vendosura jashtë vendit të Blerësit.
- 9.2** Për Mallrat e prodhuara brenda vendit të Blerësit, Furnizuesi do të jetë plotësisht përgjegjës për të gjitha tatimet dhe taksat, detyrimet, tarifat e licencës, etj., të lindura deri në dorëzimin e Mallrave të kontraktuara tek Blerësi.
- 9.3** Nëse në vendin e Blerësit, mund të jetë i disponueshëm për Furnizuesin ndonjë përjashtim, ulje, lejim ose favor tatimor, Blerësi duhet t'i krijojë mundësi Furnizuesit të përfitojë nga këto lehtësira.

## **Neni 10 Sigurimi i Kontratës**

- 10.1** Furnizuesi, brenda afatit të caktuar nga Blerësi në njoftimin e fituesit, paraqet Sigurimin e Kontratës në shumën e specifikuar në KVK.
- 10.2** Në përputhje me Nenin 10.1, Sigurimi i Kontratës do të shprehet në monedhën e Kontratës dhe do të jetë në formën e përcaktuar nga Blerësi në KVK.
- 10.3** Shuma nga Sigurimi i Kontratës do t'i paguhet Blerësit si kompensim për çdo humbje të rezultuar nga mospërbushja e detyrimeve sipas Kontratës nga ana e Furnizuesit.
- 10.4** Sigurimi i Kontratës do t'i kthehet Furnizuesit jo më vonë se tridhjetë (30) ditë pas datës së përmbushjes së detyrimeve së Furnizuesit sipas Kontratës, përfshirë çdo detyrim garancie, përveç rasteve kur specifikohet ndryshe në KVK.

## **Neni 11 Nënkontraktimi**

- 11.1** Nënkontraktimi nuk duhet të bëhet pa aprovimin paraprak me shkrim të Blerësit dhe jo më shumë se 50% të vlerës së kontratës.
- 11.2** Blerësi lejohet të bëjë pagesa drejtpërsëdrejti tek nënkontraktori për furnizimet që do të kryejë, me miratimin paraprak me shkrim të Furnizuesit
- 11.3** Parashikimet e Nenit 2 zbatohen edhe për nënkontraktimin.

## **Neni 12 Specifikimet dhe Standardet**

- 12.1** Furnizuesi duhet të sigurojë që Mallrat dhe Shërbimet e Lidhura të jenë në përputhje me Kërkesat Teknike, siç specifikohet në Dokumentet e Tenderit.
- 12.2** Furnizuesi nuk mban përgjegjësi për gabime në skicim, të dhëna, vizatim ose çdo aspekt tjetër të specifikimeve teknike të dhëna nga Blerësi, me përjashtim të rastit kur gabimi ishte aq i dukshëm sa Furnizuesi duhet ta kishte parë dhe këshilluar Blerësin për të.
- 12.3** Kudo që bëhen referenca në Kontratë për kodet dhe standardet, në përputhje me të cilat do të ekzekutohet, shtesa ose versioni i rishikuar i kodeve dhe standardeve të tilla, do të jenë ato të specifikuar në kërkesat e dokumenteve të tenderit. Çdo ndryshim në cilindo kod dhe standard, gjatë ekzekutimit të Kontratës, do të zbatohet vetëm pas miratimit nga Blerësi dhe do të trajtohet në përputhje me Nenin 23 të këtyre kushteve dhe dispozitat e LPP-së për modifikimin e Kontratës, Neni 127.

---

### **Neni 13 Paketimi dhe Dokumentet**

- 13.1** Furnizuesi siguron paketimin e mallrave siç kërkohet për të parandaluar dëmtimin ose përkeqësimin e tyre gjatë transportit në destinacionin e tyre përfundimtar, siç përshkruhet në Kontratë. Gjatë transportit, paketimi duhet të jetë i tillë që t'i rezistojë ekspozimit ndaj temperaturave ekstreme, kripës dhe reshjeve dhe kushteve të magazinimit. Madhësia dhe peshat e kutisë së paketimit do të marrin parasysh, kur është e përshtatshme, largësinë e destinacionit përfundimtar të Mallrave.
- 13.2** Paketimi, shënjimi dhe dokumentacioni brenda dhe jashtë pakove duhet të jenë në përputhje me kërkesat e veçanta siç parashikohen shprehimisht në Kontratë, përfshirë kërkesat shtesë, nëse ka, të specifikuar në KVK, dhe në çdo kërkesë tjetër nga Blerësi.

### **Neni 14 Siguracioni**

- 14.1** Përveç nëse specifikohet ndryshe në KVK, Furnizuesi duhet të sigurojë që Mallrat që do të dorëzohen sipas kontratës janë plotësisht të siguruar ndaj humbjes ose dëmtimit të lidhur me prodhimin ose blerjen, transportin, magazinimin dhe dorëzimin, në përputhje me Inkotermat e zbatueshme ose në mënyrën e specifikuar në KVK.

### **Neni 15 Transporti**

- 15.1** Përveçse kur përcaktohet ndryshe në KVK, përgjegjësia për organizimin e transportit të Mallrave do të jetë në përputhje me Inkotermat e zbatueshme.

### **Neni 16 Inspektimet dhe testet**

- 16.1** Furnizuesi do të kryejë me shpenzimet e veta dhe pa asnjë kosto për Blerësin, të gjitha testet dhe /ose inspektimet e tilla të Mallrave dhe Shërbimeve të Lidhura me to siç specifikohet në KVK.
- 16.2** Inspektimet dhe testet mund të kryhen në ambientet e Furnizuesit ose Nënkontraktorit të tij, në pikën e dorëzimit, dhe / ose në destinacionin përfundimtar të Mallrave, ose në një vend tjetër në vendin e Blerësit siç përcaktohet në KVK. Nëse kryhen në ambientet e Furnizuesit ose Nënkontraktorit të tij, të gjitha lehtësitë dhe ndihma e arsyeshme, duke përfshirë aksesin tek vizatimet dhe të dhënat e prodhimit, do t'u dorëzohen inspektorëve pa pagesë për Blerësin.
- 16.3** Përfaqësuesit e caktuar të Blerësit kanë të drejtë të marrin pjesë në testet dhe / ose inspektimet e përmendura në Nenin 16.2, me kusht që Blerësi të përballojë të gjitha kostot dhe shpenzimet e tij të kryera në lidhje me një pjesëmarrje të tillë duke përfshirë, por pa u kufizuar, të gjitha shpenzimet e udhëtimit dhe akomodimit.
- 16.4** Kurdoherë që Furnizuesi është i gatshëm të kryejë ndonjë test dhe inspektim të tillë, ai do t'i bëjë një njoftim të arsyeshëm paraprak, Blerësit, duke përfshirë vendin dhe kohën. Furnizuesi do të marrë nga çdo Palë e tretë përkatëse ose prodhues çdo leje ose pëlqim të nevojshëm për t'i mundësuar Blerësit ose përfaqësuesit të tij të caktuar të marrë pjesë në test dhe / ose inspektim.
- 16.5** Blerësi mund të kërkojë nga Furnizuesi të kryejë çdo test dhe / ose inspektim që nuk kërkohet nga Kontrata, por konsiderohet i nevojshëm për të verifikuar nëse karakteristikat dhe performanca e Mallrave përputhen me kodet dhe standardet e Specifikimeve Teknike sipas Kontratës. Blerësi do të mbajë përgjegjësi për koston e këtyre testeve. Nëse një test dhe / ose inspektim i tillë pengon progresin e prodhimit dhe / ose kryerjen nga ana e Furnizuesit të detyrimeve të tjera të tij sipas Kontratës, Blerësi do të pranojë të ndryshojë grafikun e lëvrimit.

- 
- 16.6** Furnizuesi do t'i sigurojë Blerësit një raport të rezultateve të çdo testi dhe / ose inspektimi të tillë.
- 16.7** Blerësi mund të refuzojë çdo Mall ose ndonjë pjesë të tij që nuk e kalon testimin dhe/ose inspektimin ose nuk është në përputhje me Specifikimet. Furnizuesi do të ndreqë ose zëvendësojë Mallrat e refuzuar apo pjesë të tyre ose do të bëjë ndryshimet e nevojshme për të përmbushur specifikimet pa ndonjë kosto për Blerësin, dhe do të përsërisë testin dhe / ose inspektimin, pa asnjë kosto për Blerësin, pasi të njoftojë në përputhje me Nenin 16.4.
- 16.8** Furnizuesi bie dakord që ekzekutimi i një testi dhe / ose inspektimi i Mallrave ose ndonjë pjese të tyre, nuk e shkarkojnë Furnizuesin nga garancitë ose detyrimet e tjera sipas Kontratës.

### **Neni 17 Dëmet e likujduara**

- 17.1** Dëmet e likujduara për dorëzimin e vonuar të mallrave do të llogariten me tarifën e mëposhtme ditore:
- a) Për kontratat me periudhë zbatimi, jo më shumë se 6 muaj, tarifa ditore do të jetë 4/1000 e vlerës përkatëse të mbetur, nga çmimi i përgjithshëm i Kontratës, por jo më pak se 25% e vlerës së Kontratës.
  - b) Për kontratat me periudhë zbatimi, jo më shumë se 12 muaj, tarifa ditore do të jetë 2/1000 e vlerës përkatëse të mbetur, nga çmimi i përgjithshëm i Kontratës, por jo më pak se 25% e vlerës së kontratës.
  - c) Për kontratat me periudhë zbatimi më shumë se 12 muaj, tarifa ditore do të jetë 1/1000 e vlerës përkatëse të mbetur, nga çmimi i përgjithshëm i Kontratës, por jo më pak se 25% e vlerës së kontratës.

### **Neni 18 Garancia**

- 18.1** Furnizuesi garanton që Mallrat nuk kanë defekte që vijnë nga ndonjë veprim ose mosveprim i Furnizuesit ose që vijnë nga skicimi, materialet dhe punimi nën përdorimin normal në kushtet që mbizotërojnë në vendin e destinacionit përfundimtar.
- 18.2** Blerësi përcakton në KVK kohëzgjatjen e vlefshmërisë së garancisë (nëse është rasti), pasi Mallrat, ose ndonjë pjesë e tyre sipas rastit, të jenë dorëzuar dhe pranuar në destinacionin përfundimtar të përshkruar në KVK.
- 18.3** Blerësi do të njoftojë Furnizuesin duke treguar natyrën e defekteve të tilla së bashku me të gjitha provat e disponueshme të tyre, menjëherë pas zbulimit të tyre, por jo më vonë se dhjetë ditë nga zbulimi. Blerësi do të sigurojë të gjitha mundësitë që Furnizuesi të inspektojë defekte të tilla.



#### 18.4

Pas marrjes së njoftimit, Furnizuesi duhet, brenda periudhës së specifikuar në KVK, të riparojë ose zëvendësojë me shpejtësi Mallrat ose pjesët e dëmtuara, pa ndonjë kosto për Blerësin.

Nëse pas marrjes së njoftimit, Furnizuesi nuk arrin të rregullojë defektin brenda periudhës së specifikuar më sipër, Blerësi mund të kryejë rregullimet e nevojshme me shpenzimet e Furnizimit. Në çdo rast, Blerësi mund të vendosë që të njoftojë Furnizuesin për ndërprerjen e Kontratës.

### Neni 19 Zhdëmtimi i Patentës

**19.1** Furnizuesi dëmshpërblen dhe zhdëmton Blerësin dhe zyrtarët e tij nga dhe kundër padive, veprimeve ose procedurave administrative, pretendimeve, kërkesave, humbjeve, dëmeve, kostove dhe shpenzime të çdo natyre, përfshirë tarifat e avokatit dhe shpenzimet, të cilat Blerësi mund të pësojë si rezultat i çdo shkelje ose shkelje të pretenduar të ndonjë patente, modeli, skice të regjistruar, marke tregtare, të drejte autori ose një të drejte tjetër të pronësisë intelektuale të regjistruar ose që përndryshe ekzistonte në datën e kontratës për shkak të:

(a) instalimit të mallrave nga Furnizuesi ose përdorimit të mallrave në vendin e dorëzimit të Mallrave;

dhe

(b) shitjen në çdo vend të produkteve të prodhuara nga Mallrat.

Një zhdëmtim i tillë nuk aplikohet nëse Mallrat ose ndonjë pjesë e tyre përdoren përtej kushteve të kontratës ose përdorimi i tyre ose i një pjese të tyre bëhet në kombinim me ndonjë pajisje, impiant ose material tjetër që nuk është furnizuar nga Furnizuesi, në përputhje me Kontratën.

**19.2** Nëse është nisur ndonjë procedurë apo ngritur ndonjë kërkesë kundër Blerësit që del nga çështjet e përmendura në Nenin 19.1, Blerësi do të njoftojë menjëherë Furnizuesin, dhe Furnizuesi mundet me shpenzimet e tij dhe në emër të Blerësit të ndërmarrë të gjitha veprimet për zgjidhjen e ndonjë procedure apo pretendimi të tillë.

**19.3** Nëse Furnizuesi nuk e njofton Blerësin brenda tridhjetë (30) ditëve pas marrjes së një njoftimi të tillë, atëherë Blerësi do të jetë i lirë të kryejë të njëjtën gjë në emër dhe për llogari të tij.

Blerësi, me kërkesën e Furnizuesit, do ti japë Furnizuesit të gjithë ndihmën në dispozicion në kryerjen e procedurave të tilla dhe do të rimbursohet nga Furnizuesi për të gjitha shpenzimet e arsyeshme të kryera në këtë mënyrë.

Blerësi dëmshpërblen dhe zhdëmton Furnizuesin dhe punonjësit, dhe nënkontraktorët e tij nga dhe kundër çdo padie, veprimi apo procedure administrative, që Furnizuesi mund të pësojë si rezultat i çdo shkelje ose shkelje të pretenduar të ndonjë patente, modeli, skice të regjistruar, marke tregtare, të drejte autori ose një të drejte tjetër të pronësisë intelektuale të regjistruar ose që ekzistonte në datën e kontratës që lind nga ose në lidhje me çdo skicim, të dhënë, vizatim, specifikim apo dokument apo materiale të tjera të ofruara apo skicuara nga ose në emër të Blerësit.

### Neni 20 Kufizimi i Përgjegjësisë

**20.1** Me përjashtim të rasteve të neglizhencës së rëndë ose shkelje me dashje:

(a) Furnizuesi nuk do të jetë përgjegjës ndaj Blerësit, për ndonjë humbje apo dëm indirekt ose që ka si pasojë, humbje të përdorimit, humbje të prodhimit, ose humbje të fitimeve ose kostove të

interesit, me kusht që ky përjashtim të mos zbatohet për asnjë detyrim të Furnizuesit për t'i paguar Blerësit dëmet e likujduara; dhe

(b) përgjegjësia e përgjithshme e Furnizuesit ndaj Blerësit, nuk duhet të kalojë Çmimin e Kontratës, me përjashtim të rasteve për koston e riparimit ose zëvendësimit të pajisjeve me defekt, ose çdo detyrim të Furnizuesit për të zhdëmtuar Blerësin në lidhje me shkeljen e patentës.

## **Neni 21 Ndryshime në aktet ligjore dhe nënligjorë**

**21.1** Nëse pas datës së dorëzimit të ofertave ose datës së nënshkrimit të kontratës, ndonjë ligj ose akt nënligjor në Republikën e Shqipërisë hyn në fuqi ose ndryshon dhe ndikon kushtet, duke përfshirë datën e dorëzimit ose çmimin e kontratës, kushtet ose çmimi i kontratës do të rregullohen në atë masë sa Furnizuesi është ndikuar në përmbushjen e detyrimeve të tij sipas kontratës.

## **Neni 22 Forca madhore**

**22.1** Mos kryerja apo kryerja me vonesë nga ana e një Pale të ndonjë prej detyrimeve të saj sipas kësaj Kontrate nuk do të konsiderohet shkelje e kësaj Kontrate nëse një mospërmbushje apo vonesë e tillë vjen drejtpërdrejt për shkak të ndonjë ngjarje të Forcës Madhore.

**22.2** Për qëllime të këtij neni, "Ngjarja e Forcës Madhore" do të thotë një ngjarje ose situatë përtej kontrollit të një Pale që nuk është e parashikueshme, është e pashmangshme dhe nuk shkaktohet nga neglizhenca ose mungesa e kujdesit nga njëra Palë. Ngjarje të tilla mund të përfshijnë, por nuk kufizohen në, veprime të një Pale qoftë në kapacitetin e tij sovran ose kontraktual, luftërat ose revolucionet, zjarret, përmytjet, epidemitë/pandemitë, kufizimet e karantinës dhe embargo e mallrave.

**22.3** Nëse ndodh një Ngjarje e Forcës Madhore, Pala e prekur do të njoftojë menjëherë Palën tjetër me shkrim për gjendjen e tillë dhe shkakun e saj. Në qoftë se nuk udhëzohet ndryshe nga Pala tjetër me shkrim, Pala e prekur do të vazhdojë të kryejë detyrimet e saj sipas Kontratës për aq sa është e arsyeshme e praktikueshme dhe do të kërkojë të gjitha mjetet e arsyeshme alternative për realizimin që nuk pengohen nga Ngjarja e Forcës Madhore

## **Neni 23 Modifikimi i Kontratës**

**23.1** Palët mund të modifikojnë kontratën gjatë afatit të saj, vetëm nëse ndodhen në ndonjë nga rastet e parashikuara në LPP.

**23.2** Blerësi mund t'i paraqesë kërkesë në çdo kohë Furnizuesit, të bëjë modifikime brenda objektit të përgjithshëm të Kontratës në një ose më shumë nga kushtet si vijon:

(a) vizatimet, skicat ose specifikimet, ku Mallrat që do të furnizohen sipas Kontratës duhet të prodhohen posaçërisht për Blerësin;

(b) mënyra e dërgesës ose paketimit;

(c) vendin e dorëzimit; dhe

(d) Shërbimet e Lidhura që do të ofrohen nga Furnizuesi.

**23.3** Kur modifikimi shoqërohet me rritje të vlerës së Kontratës, vlera totale e modifikimeve nuk duhet të tejkalojë 20% të vlerës së kontratës fillestare. Kur kryhen disa modifikime të njëpasnjëshme, ky kufizim duhet të aplikohet për vlerën e përgjithshme të të gjitha modifikimeve. Kur kontrata

---

përmban një klauzolë të rishikimit të çmimit, baza për përlogaritjen e vlerës maksimale të lejuar për modifikimet do të jetë vlera e kontratës me çmimin e përditësuar.

- 23.4** Asnjë modifikim i Kontratës nuk do të bëhet pa miratimin paraprak të Blerësit, shoqëruar me një marrëveshje me shkrim dhe të nënshkruar nga një përfaqësues i autorizuar i Furnizuesit dhe Blerësit.

## **Neni 24 Zgjatja e afatit**

- 24.1** Nëse në çdo kohë gjatë ekzekutimit të Kontratës, Furnizuesi ose nënkontraktorët e tij hasin kushte që pengojnë dërgimin në kohë të Mallrave ose përfundimin e Shërbimeve të Lidhura në përputhje me Nenin 5, Furnizuesi njofton menjëherë Blerësin me shkrim për vonesën, kohëzgjatjen e mundshme dhe shkakun e saj. Sa më shpejt që të jetë e mundur pas marrjes së njoftimit të Furnizuesit, Blerësi vlerëson situatën dhe në bazë të diskrecionit të tij mund të zgjasë kohën e realizimit nga ana e Furnizuesit. Në këtë rast zgjatja miratohet nga Palët dhe reflektohet në modifikimin e Kontratës.

- 24.2** Me përjashtim të rastit të Forcës Madhore, siç parashikohet në Nenin 22, një vonesë nga Furnizuesi në kryerjen e detyrimeve të Dorëzimit dhe Përfundimit do ta bëjë Furnizuesin përgjegjës për pagesën e dëmeve të likujduara në përputhje me parashikimet në kontratë.

## **Neni 25 Ndërprerja e Kontratës**

### **25.1 Njoftim për të korrigjuar**

Nëse Furnizuesi nuk përmbush ndonjë detyrim sipas Kontratës, Blerësi mund ti kërkojë me Njoftim që Furnizuesi të ndreqë mospërmbushjen brenda pesëmbëdhjetë (15) ditëve.

### **25.2 Ndërprerja për mospërmbushje**

Blerësi, pa cenuar ndonjë mjet tjetër ligjor në lidhje me shkeljen e Kontratës, mundet me anë të një Njoftimi me shkrim për mospërmbushje që i dërgohet Furnizuesit, ta përfundojë Kontratën në tërësi ose pjesërisht:

- (i) nëse Furnizuesi nuk ka përmbushur detyrimin edhe pas Njoftimit të bërë sipas pikës 25.1 të këtij neni;
- (ii) Nëse Furnizuesi nuk ka arritur të dorëzojë ndonjë ose të gjitha Mallrat brenda periudhës së specifikuar në Kontratë, ose brenda ndonjë zgjatjeje të dhënë nga Blerësi në përputhje me Nenin 24; ose
- (iii) Nëse provohet se Furnizuesi është angazhuar në Praktika të Ndalura, siç përcaktohet në Nenin 2, gjatë konkurrimit për Kontratën apo ekzekutimit të saj.

### **25.3 Ndërprerja për paaftësi paguese**

Blerësi ndërpret në çdo kohë Kontratën duke njoftuar Furnizuesin nëse Furnizuesi falimenton. Furnizuesi ndërpret në çdo kohë Kontratën nëse Blerësi nuk ka aftësi paguese. Në një rast të tillë, ndërprerja do të bëhet pa kompensim për Furnizuesin, me kusht që kjo ndërprerje nuk do të cenojë ose ndikojë në ndonjë të drejtë padie apo mjeti ligjor që ka lindur apo do të lindë më pas për Blerësin.

### **25.4 Ndërprerja për Shkak të Interesit Publik**

---

a) Blerësi mund të ndërpresë kontratën në çdo kohë nëse gjykon se ky veprim duhet ndërmarrë për t'i shërbyer sa më mirë interesit publik.

b) Blerësi duhet të njoftojë me shkrim Furnizuesin për ndërprerjen.

c) Blerësi duhet të paguajë Furnizuesin për të gjitha Mallrat e pranuar dhe Shërbimet e lidhura me to të kryera përpara ndërprerjes dhe duhet t'i paguajë Furnizuesit dëmet e shkaktuara për kryerjen e pjeshme të Mallrave dhe Shërbimeve të lidhura me to. Në llogaritjen e shumës së dëmeve, Furnizuesit do t'i kërkohet të ndërmarrë të gjitha veprimet e nevojshme për të minimizuar dëmet.

#### **Neni 26 Kufizimet e Eksportit**

Pavarësisht nga çdo detyrim sipas Kontratës për të përfunduar të gjitha formalitetet e eksportit, çdo kufizim eksporti që i atribuohet Blerësit, vendit të Blerësit ose përdorimit të mallrave ose shërbimeve që do të furnizohen, të cilat rrjedhin nga rregulloret tregtare nga një vend që furnizon ato mallra ose shërbime, dhe të cilat në mënyrë të konsiderueshme e pengojnë Furnizuesin për të përmbushur detyrimet e tij sipas Kontratës, do ta shkarkojnë Furnizuesin nga detyrimi për të ofruar dërgesa ose shërbime, gjithnjë me kusht që Furnizuesi të demonstrojë në mënyrë të kënaqshme për Blerësin që i ka përfunduar të gjitha formalitetet në kohën e duhur, duke përfshirë aplikimet për leje, autorizime dhe licenca të nevojshme për dërgimin e mallrave ose shërbimeve sipas kushteve të Kontratës.

#### **Neni 27 Zgjidhja e mosmarrëveshjeve**

**27.1** Blerësi dhe Furnizuesi do të bëjnë të gjitha përpjekjet për të zgjidhur në mënyrë miqësore përmes bisedimeve të drejtpërdrejta çdo mosmarrëveshje që lind midis tyre gjatë ekzekutimit të Kontratës.

**27.2** Nëse, palët nuk arrijnë të zgjidhin mosmarrëveshjen e tyre me një konsultim të tillë të ndërsjellë, atëherë secila Palë mund t'i njoftojë Palës tjetër për qëllimin e saj për të shkuar në Gjykatë.

**Shtojca 17.****Kushtet e Veçanta të Kontratës**

Kushtet e mëposhtme të veçanta të Kontratës do të plotësojnë KPK. Nëse ka një konflikt, dispozitat e KVK do të mbizotërojnë mbi ato në KPK.

**Neni 1 Dispozitat e Përgjithshme****1.1** Blerësi është: *[vendos emrin e Blerësit ]*

Adresa: \_\_\_\_\_

Telefoni: \_\_\_\_\_

Numri i faksit: \_\_\_\_\_

E-mail: \_\_\_\_\_

**1.2** Furnizuesi është: *[vendos emrin e Furnizuesit]*

Adresa: \_\_\_\_\_

Telefoni: \_\_\_\_\_

Numri i faksit: \_\_\_\_\_

E-mail: \_\_\_\_\_

*Të dhënat e mësipërme duhet të jenë të sakta për qëllime të komunikimeve gjatë zbatimit të kontratës.*

**1.3** Gjuha për komunikimet është *[specifiko gjuhën për komunikime]:*Gjuha është: *[specifiko gjuhën]***Neni 2 Sigurimi i Kontratës****2.1** Sigurimi i Kontratës në shumën prej (10% të vlerës së saj) duhet të ofrohet nga Furnizuesi për të siguruar ekzekutimin e detyrimeve të tij sipas kontratës.Monedha do të jetë: *[specifikoni monedhën]***2.2**

Sigurimi i Kontratës do t'i lëshohet ose kthehet, menjëherë Furnizuesit sipas formularit të mëposhtëm

**2.3**

Nëse parashikohet një ulje periodike e sigurimit të Kontratës, ajo kryhet si më poshtë:

**2.4**

Nëse nuk plotësohet, sigurimi mbetet i pandryshuar.

**Neni 3 Inspektimi dhe Testet****3.1**

Inspektimet dhe testet do të jenë:

Inspektimi para dërgesës: *[specifiko inspektimin dhe testet]*

**3.2** Pranimiti përfundimtar: [specifiko inspektimin dhe testet]  
 Inspektimet dhe testet do të kryhen në: \_\_\_\_\_

#### **4.1 Neni 4 Dorëzimi**

Vendi i dorëzimit të Mallrave do të jetë:

Dërgesat dhe dokumentet e tjera që duhet të sigurohen nga Furnizuesi janë:

(a) Kushtet e dorëzimit, datat dhe vendet e dorëzimit të mallrave dhe pjesëve të këmbimit do të përmbushen në përputhje me Grafikon e Dorëzimeve të parashikuar në këtë Kontratë.

(b) Furnizuesi do të njoftojë Blerësin \_\_\_\_\_ ditë para çdo dorëzimi të mallrave.

(c) Njoftimi i dorëzimit do të bëhet me shkrim, me faks, postë elektronike, etj. tek:

(ç) Nëse Blerësi i merr mallrat nga një palë e tretë, njoftimi i dorëzimit përfshin listën e dokumenteve të nevojshme për marrjen e mallrave dhe përshkruan dokumentet që do t'i jepen Blerësit.

(d) Nëse Blerësi i merr mallrat nga një palë e tretë, Furnizuesi do të dorëzojë të gjitha dokumentet e nevojshme për marrjen e mallrave tek: \_\_\_\_\_

#### **Neni 5 Çmimi i Kontratës**

Çmimi i Kontratës është: \_\_\_\_\_ me tvsh.

#### **Neni 6 Kushtet e pagesës**

**6.1** (a) Pagesa e mallrave do të bëhet brenda \_\_\_\_\_ ditëve nga data e pranimit të Mallrave ose nga data e marrjes së kërkesës për pagesë me shkrim, pavarësisht nga dita e ardhjes. Nëse nuk specifkohet, periudha kohore do të jetë 30 ditë.

(b) Pagesa do të bëhet në monedhën \_\_\_\_\_. Nëse lihet e paplotësuar, pagesa do të bëhet në monedhën Shqiptare.

**6.2** Të gjitha pagesat e shumave që i detyrohen Furnizuesit mund të bëhen vetëm në llogarinë bankare të Furnizuesit të detajuar në mënyrë të qartë në Kontratë.

#### **Neni 7 Shërbimet në Lidhje me to**

Kushtet e veçanta të mëposhtme do të zbatohen për kryerjen e pagesës së shërbimeve të lidhura

#### **Neni 8 Paketimi dhe Dokumentet**

Paketimi, shënjimi dhe dokumentacioni brenda dhe jashtë paketave duhet të jetë:

*[vendos detajet e kërkuara për shënjimin dhe dokumentacionin e paketimit]*

#### **Neni 9 Siguracioni**

Nëse nuk është në përputhje me Inkotermat, mbulimi i sigurimit do të jetë si më poshtë

*[specifikoni kërkesat e sigurimit]*

**Neni 10 Transporti**

Përgjegjësia për rregullimin e transportit të Mallrave do të jetë në përputhje me Inkotermat e specifikuara.

Nëse nuk është në përputhje me Inkotermat, përgjegjësia për transportin do të jetë si më poshtë:

*[specifikoni organizimet e transportit, nëse ndryshojnë nga sa më sipër]*

**Shtojca 18.**

[ Shtojcë për t'u paraqitur nga Operatori Ekonomik]

**FORMULARI I SIGURIMIT TË KONTRATËS**

[Data]

Për: [Emri dhe adresa e autoritetit/entit kontraktor]

Në emër të: [Emri dhe adresa e ofertuesit të siguruar]

\* \* \*

Procedura e prokurimit: [lloji i procedurës]

Përshkrim i shkurtër i kontratës: [ objekti]

Publikimi (nëse zbatohet): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]

\* \* \*

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur, dhe me kusht që [emri i ofertuesit të përcaktuar fitues] t'i jetë akorduar kontrata,

Ne vërtetojmë se [emri i ofertuesit të përcaktuar fitues] ka derdhur një depozitë pranë [emri dhe adresa e bankës / kompanisë së sigurimeve] në një shumë prej [monedha dhe vlera, e shprehur në fjalë dhe shifra] si kusht për sigurimin e ekzekutimit të kontratës, që do të nënshkruhet me [emri i autoritetit kontraktor]

Marrim përsipër të transferojmë në llogarinë e [emri i autoritetit /entit kontraktor] vlerën e siguruar, brenda 15 (pesëmbëdhjetë) ditëve nga kërkesa juaj e thjeshtë dhe e parë me shkrim, pa kërkuar shpjegime, me kusht që kjo kërkesë të përmendë mos-përmbyshjen e kushteve të kontratës.

Ky Sigurim është i vlefshëm deri në zbatimin plotë të kontratës.

[Përfaqësuesi i bankës / kompanisë së sigurimeve]



**Shtojca 19.****Draft i Marrëveshjes Kuadër (Ku përcaktohen të gjitha kushtet)****MALLRA**

[Përdorimi i kësaj draft marrëveshje është i detyrueshëm për të gjithë autoritetet/entet kontraktore që do të përdorin Marrëveshjen Kuadër]

Nr . \_\_

**datë :**

Kjo Marrëveshje është lidhur më [datë] ndërmjet [emri dhe adresa e Autoritetit /Entit Kontraktor], këtu e tutje referuar si "Autoriteti /Enti Kontraktor" dhe [emri dhe adresa e Kontraktorit] përfaqësuar nga [përfaqësuesi], këtu e më tej referuar si "Kontraktori".

Kontraktori, përmes ofertës së tij, me datë [data] pajtohet të furnizojë mallrat, siç specifikohet në kushtet e përcaktuara në:

- Këtë Formular;
- Formularin e Deklarimit të Ofertës të paraqitur nga Ofertuesi;
- Specifikimet Teknike;
- Listën e Çmimeve të Artikujve.

Të gjitha këto dokumente janë të bashkangjitura, si pjesë integrale e kësaj marrëveshje.

**Neni 1 Objekti**

1.1 Objekti i Marrëveshjes Kuadër është të përcaktojë kushtet, përfshirë çmimet për njësi dhe rregullat për dërgimin e mallrave të mëposhtme.

[ Përshkrim i përgjithshëm ]

1.2 Marrëveshja Kuadër do të zbatohet duke dërguar ftesa për oferta tek Operatorët Ekonomikë, palë në marrëveshje sipas nevojave të Autoritetit/entit kontraktor.

1.3 Shumat e dhëna këtu janë vetëm për qëllime orientimi dhe NUK e detyrojnë Autoritetin/Entin Kontraktor t'i blejë ato. Autoriteti/Enti Kontraktor ka të drejtë të blejë më pak ose më shumë sasi sesa ato të parashikuara.

1.4 Kontraktori nuk do të ketë të drejtë për kompensim dhe nuk do të lejohet të bëjë ndryshime në çmimet për njësi, për shembull nëse Autoriteti/enti Kontraktor vendos të blejë më pak ose më shumë sasi sesa ato të parashikuara të specifikuar dhe / ose nëse Autoriteti/enti Kontraktor vendos të mos blejë cilëndo nga këto sasi për disa artikuj.

1.5 Kohëzgjatja e Marrëveshjes Kuadër: \_\_\_\_\_

## Neni 2 Çmimi

2.1 Çmimet për njësi për mallra përshkruhen në Listen e Çmimit të Artikujve.

2.2 Çmimet për njësi do të jenë fikse dhe nuk do të ndryshojnë për porositë e bëra në bazë të kësaj Marrëveshje Kuadër.

## Nënshkrimet dhe datat

### Për Kontraktorin

### Për Autoritetin /Entin Kontraktor

<b>Emri:</b>		<b>Emri:</b>	
Pozicioni:		Pozicioni:	
Firma:		Firma:	
Data:		Data:	
<b>Vula:</b>		<b>Vula:</b>	

## Shtojca 20

### Draft Marrëveshja Kuadër

(Ku nuk përcaktohen të gjitha kushtet)

#### MALLRA

Emri i Autoritetit/Enti Kontraktor,

dhe

Emri i Kontraktorit

Bien dakord si më poshtë:

**Të nënshkruajnë Marrëveshjen Kuadër për objektin:** <shëno titullin> me numrin identifikues: <shëno numrin e prokurimit>

#### Neni 1 Objekti.

1 Objekti i kësaj marrëveshje kuadër është të vendosë rregullat për kontratat që do të lidhen përmes procesit të Mini – konkurrimit vetëm midis Operatorëve Ekonomik që janë palë në këtë Marrëveshje Kuadër.

1.2 Kjo Marrëveshje Kuadër nuk është një kontratë në vetvete, por përcakton kushtet për kontratat që do të lidhen, bazuar në të.

1.3 Kontraktori është vetëm një prej palëve të Marrëveshjes Kuadër.

#### Neni 2 Detyrimet e Palëve

2.1 Autoriteti /Enti Kontraktor, palë në këtë marrëveshje, do t'i dërgojë Kontraktuesit një "Ftesë për Ofertë" sa herë që ka nevojë për mallra.

2.2 Kontraktori është i detyruar të paraqesë një Ofertë sa herë që kërkohet nga Autoriteti /Enti Kontraktor.

#### Neni 3 Kontratrat në zbatimin e Marrëveshjes Kuadër

1.1 Kontratrat do të nënshkruhen vetëm pas procesit të mini-konkurrimit.

#### Neni 4 Procesi i mini-konkurrimit

4.1 Procesi i mini-konkurrimit do të zhvillohet me të gjithë operatorët ekonomik, palë në Marrëveshjen Kuadër, kurdoherë që ka nevojë përmallra nga ana e Autoritetet/entet Kontraktore.

4.2 Autoriteti/Enti Kontraktor do të rihapë konkurrimin në të njëjtat kushte ose kushte të tjera të përcaktuara në Ftesën për Oferta, siç përcaktohet në Dokumentet e Tenderit.

4.3 Sa herë që ka nevojë për mallra Autoriteti/Enti Kontraktor përgatit Ftesat për Oferta dhe i dërgon ato te të gjithë Operatorët Ekonomik, palë në Marrëveshjen Kuadër. Vlerësimi i Ofertave do të bazohet në kriteret e përcaktuara në Ftesën për Oferta.

**Neni 5** Kohëzgjatja e Marrëveshjes Kuadër \_\_\_\_\_

**Firmat dhe Data** \_\_\_\_\_

**Për Kontraktorin**

**Për Autoritetin/Entin Kontraktor**

<b>Emri:</b>		<b>Emri:</b>	
Pozicioni:		Pozicioni:	
Firma:		Firma:	
Data:		Data:	
<b>Vula:</b>		<b>Vula:</b>	

## SEKSIONI IV

### Ankimi dhe Njoftimet për mbylljen e procesit

**Shtojca 21:** Formulari i Ankesës pranë Autoritetit/Entit kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik

**Shtojca 22:** Formulari i paraqitjes së argumentave nga operatorët ekonomikë të interesuar pranë Autoritetit/Entit kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik

**Shtojca 23:** Njoftimi i Kontratës së nënshkruar

**Shtojca 24:** Njoftimi i kontratës së nënshkruar që publikohet në Buletinin e Njoftimeve Publike

**Shtojca 25:** Formulari i Anulimit të Procedurës së Prokurimit, në përfundim të afateve të ankimit

**Shtojca 21.**

**FORMULARI I ANKESËS PRANË AUTORITETIT/ENTIT KONTRAKTOR DHE  
KOMISIONIT TË PROKURIMIT PUBLIK**

Ankesë drejtuar: Autoriteti/Entit Kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik

**Seksioni I. Identifikimi i ankimuesit**

*Ankimuesi mund të jetë një ofertues ose ofertues i mundshëm (p.sh. individ, operator ekonomik, shoqatë, bashkim operatorësh ekonomike)*

Emri i plotë i ankimuesit (ju lutem shtypeni)

Nuis/Nipt

Adresa

Qyteti

Shteti

Kodi Postar / Posta

Numri i telefonit (përfshirë kodin e zonës)

Numri i faksit (përfshirë kodin e zonës)

E-mail

Emri dhe titulli i zyrtarit të autorizuar për lëshimin e ankesës (ju lutemi shkruani)

Nënshkrimi i zyrtarit të autorizuar

Data (viti/muaji/dita)

Numri i telefonit (përfshirë kodin e zonës)

Numri i faksit (përfshirë kodin e zonës)

**Seksioni II. Informacion mbi procedurën****1. Numri i referencës së procedurës/Lotit**

*Plotësoni numrin e referencës së kontratës në njoftimin e kontratës ose në dokumentet e tenderit.*

## 2. Lloji i Procedurës

*Plotësoni llojin e procedurës së përdorur për prokurimin në fjalë.*

Procedurë e hapur

Procedurë e hapur e thjeshtuar

Procedurë e kufizuar

Procedurë konkurruese me negociim

Partneritet për inovacion

Dialog konkurrues

Procedurë me negociim me shpallje paraprake të njoftimit

Procedurë me negociim pa shpallje paraprake të njoftimit të kontratës

Kontratë e lidhur pa zhvilluar ndonjë nga procedurat e prokurimit të parashikuara në LPP

### 3. Autoriteti /Enti Kontraktor

*Emri i autoritetit/entit kontraktor që administron procesin e prokurimit.*

---

### 4. Vlera e përlogaritur e prokurimit

*(Vlera e përlogaritur e kontratës/marrëveshjes kuadër) (shuma në shifra dhe fjalë)*

---

### 5. Objekti i kontratës/Marrëveshjes Kuadër

*(Përshkrimi i shkurtër i punëve / mallrave / shërbimeve objekt kontrate/marrëveshje kuader).*

---

### 6. Afati i fundit për paraqitjen e ofertës

*(Data (viti/muaji/dita))*

---

### 7. Data e publikimit të Njoftimit të Fituesit

*(Data (viti/muaji/dita) nëse është e zbatueshme)*

---

## 8. Data e nënshkrimit të kontratës

*(Data (viti/muaji/dita) në rastet e kërkesave për pavlefshmërinë e kontratës)*

---

## Seksioni III. Përshkrimi i ankesës

1. Baza ligjore (Shkelje ligjore, bazuar në vendime, akte, dokumente, etj.)

---

### 2. Objekti i ankesës

- Modifikim i dokumentave të tenderit

- Kundërshtim i vendimit të Komisionit të Vlerësimit të Ofertave lidhur me skualifikimin e ofertës tuaj.

*(Citoni këtu arsyet e skualifikimit)*

- Kundërshtim i vendimit të Komisionit të Vlerësimit të Ofertave lidhur me kualifikimin e ofertës të një/disa operatori/ve ekonomik pjesëmarrës në procedurën e prokurimit.

*(Citoni operatorin/ët ekonomik për të cilin keni pretendime)*

- Pavlefshmëri kontrate

*(Citoni kontratën për të cilën kërkon pavlefshmërinë)*

- Tjetër

*(Citoni këtu objektin e ankesës që nuk përfshihet më sipër)*

### 3. Rrethanat dhe faktet

*Përshkruani rrethanat e faktit.*

### 4. Argumentime mbi shkeljet e pretenduara

*Përshkruani në mënyrë koncize shkeljet e pretenduara, duke argumentuar qartë dhe saktë se përse pretendoni për paligjshmëri në veprimet e autoritetit kontraktor.*



### 5. Kërkesë për ekspertizë të posaçme

Po

Jo

(Nëse po, specifkoni llojin e ekspertizës që kërkoni)

---



---

### 6. Kërkesë për përjashtim të zyrtarëve që do të merren me shqyrtimin e ankesës:

---



---

### 7. Lista e informacionit konfidencial:

---



---

*Përcaktoni se cili informacion është konfidencial, nëse ka. Shpjegoni pse informacioni është ose një version i dokumenteve përkatëse me heqjen e pjesëve konfidenciale dhe një përmbledhje të përmbajtjes.*

***Kujdes :Ankimuesi duhet t'i bashkëlidhë ankimit, që do të paraqesë në autoritetin/ entin kontraktor dhe Komisionin e Prokurimit Publik, dokumentin bankar që vërteton pagesën e tarifës përkatëse për ankesën pranë Komisionit të Prokurimit Publik***

Dërgojeni formularin e plotësuar të ankesës së prokurimit, të gjitha shtojcat e nevojshme dhe kopjet shtesë, në Sistemin e Ankesave Elektronike.

Shënim: Ankimuesi duhet ta dërgojë njëkohësisht ankesën në autoritetin/ entin kontraktor dhe Komisionin e Prokurimit publik, në Sistemin e Ankesave Elektronike.

**Nr. i faksit:**

**E-mail:**

**Nënshkrimi dhe vula e Ankuesit**

**Administratori/ Përfaqësuesi i autorizuar**

**Shtojca 22.**

**FORMULARI I PARAQITJES SË ARGUMENTAVE NGA OPERATORËT  
EKONOMIKË TE INTERESUAR PRANË AUTORITETIT/ENTIT KONTRAKTOR  
DHE KOMISIONIT TË PROKURIMIT PUBLIK**

**Paraqitja e argumentave nga operatorët ekonomikë të interesuar drejtuar:**

Autoriteti/Entit Kontraktor dhe Komisionit të Prokurimit Publik

**Seksioni I. Identifikimi i Operatorit/ëve Ekonomikë/Bashkimit të operatorëve ekonomikë**

Emri i plotë i Operatorit Ekonomik/Operatorëve Ekonomikë (ju lutem shtypeni)  
Nuis/Nipt

Adresa

Qyteti

Shteti

Kodi Postar / Posta

Numri i telefonit (përfshirë kodin e zonës)

Numri i faksit (përfshirë kodin e zonës)

E-mail

Emri dhe titulli i zyrtarit të autorizuar për dërgimin e këyre kundërshtimeve (ju lutemi shkruani)

Nënshkrimi i zyrtarit të autorizuar

Data (viti/muaji/dita)

Numri i telefonit (përfshirë kodin e zonës)

Numri i faksit (përfshirë kodin e zonës)

**Seksioni II. Informacion mbi procedurën**

1. Numri i referencës së procedurës/Lotit

---

*Plotësoni numrin e referencës së kontratës në njoftimin e kontratës ose në dokumentet e tenderit.*

---

## 2. Lloji i Procedurës

Procedurë e hapur

Procedurë e hapur e thjeshtuar

Procedurë e kufizuar

Procedurë konkurruese me negociim

Partneritet për inovacion

Dialog konkurrues

Procedurë me negociim me shpallje  
paraprake të njoftimit

Procedurë me negociim pa shpallje  
paraprake të njoftimit të kontratës

3. Autoriteti /Enti Kontraktor

*Emri i autoritetit/entit kontraktor që administron procesin e prokurimit.*

---

4. Vlera e përlogaritur e prokurimit

---

*Vlera e përlogaritur e kontratës/ Marrëveshjes Kuadër (shuma në shifra dhe fjalë)*

5. Objekti i kontratës/Marrëveshjes Kuadër

---

*Përshkrimi i shkurtër i shërbimeve objekt kontrate/marrëveshje kuader.*

6. Afati i fundit për paraqitjen e ofertës

---

Data (viti/muaji/dita)

7. Ankesa që po shqyrtohet:  
(emri i Operatorit ekonomik që ka paraqitur ankesë për këtë procedurë prokurimi)

---

8. Data e Publikimit të Njoftimit të Fituesit

---

Data (viti/muaji/dita)

### Seksioni III. Argumentat mbi ankesën e paraqitur nga Operatori/ët ekonomikë

1. Baza ligjore

(Shkelje/arsyetime ligjore, bazuar në vendime, akte, dokumente, etj.)

---

2. Deklaratë e hollësishme e argumenteve mbi ankesën e paraqitur

*Jepni një deklaratë të hollësishme të fakteve dhe argumenteve që mbështesin argumentimet tuaja. Për çfarëdo arsye, specifikoni datën në të cilën u vutë në dijeni për faktet e lidhura me arsyet e ketyre srgumenteve. Përmendni seksionet përkatëse të Dokumenteve të Tenderit, nëse është e zbatueshme. Përdorni faqe shtesë nëse është e nevojshme.*

3. Lista e informacionit konfidencial

*Përcaktoni se cili informacion është konfidencial, nëse ka. Shpjegoni pse informacioni është ose një version i dokumenteve përkatëse me heqjen e pjesëve konfidenciale dhe një përmbledhje të përmbajtjes.*

---

Dërgojeni formularin e plotësuar të argumentimeve tuaja, si dhe të gjitha shtojcat e nevojshme dhe kopjet shtesë, në Sistemin e Ankesave Elektronike.

**Shënim: Nëse operatorët ekonomikë të interesuar nuk kanë paraqitur argumentat e tyre që kundërshtojnë ankesën, sipas parashikimeve të LPP, nuk mund të ushtrojnë më pas të drejtën e ankimit për vendimin e dhënë lidhur me ankesën për këtë procedurë prokurimi.**

**Nr. i faksit:**

**E-mail:**

**Nënshkrimi dhe vula e Operatorit /eve Ekonomikë**

**Shtojca 23.***(Shtojcë për tu plotësuar nga autoriteti/enti kontraktor)***Formulari i Njoftimit të Kontratës së Nënshkruar****Seksioni 1 Autoriteti/Enti Kontraktor****1.1 Emri dhe adresa e Autoritetit /Entit Kontraktor**

Emri \_\_\_\_\_

Adresa \_\_\_\_\_

Tel/Faks \_\_\_\_\_

E-mail \_\_\_\_\_

Ueb-faqe \_\_\_\_\_

**I.2 Lloji i Autoritetit/Entit Kontraktor:**

Institucion qendror

Institucion i pavarur

Njësia e Qeverisjes Vendore

Të tjera

**1.3 Procedura e prokurimit për lidhjen e kësaj kontrate është zhvilluar nga:**Autoritet/ent kontraktor që prokuron për nevoja të  
veta

Organ Qendror blerës

Ofruesi Shërbimit  
Publik  Privat 

I deleguar

Të tjera

**Seksioni 2. Objekti i Kontratës**

## 2.1 Numri i referencës së procedurës / Lotit

---

## 2.2 Lloji i "Kontratave Publike për furnizim"

Blerje	Qira	Blerje me këste	Një kombinim i tyre
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

## 2. Kontratë në bazë të Marrëveshjes Kuadër

Po  Jo

### Nëse Po, lloji i Marrëveshjes Kuadër

Me një Operator Ekonomik

Me disa operatorë ekonomik

Të gjitha kushtet janë të vendosura Po  Jo

## 2.4 Përshkrimi i shkurtër i kontratës

2. Fondi limit \_\_\_\_\_

3. Burimi i financimit \_\_\_\_\_

4. Objekti i Kontratës \_\_\_\_\_

## 2.5 Kohëzgjatja e Kontratës ose afati i përfundimit:

Kohëzgjatja në muaj  ose ditë

ose

Duke nisur  dhe përfunduar në

## 2.6 Ndarja në LOTE:

Po  Jo

Nëse po, numri i LOTEVE:

## 2.7 Kontrata me nënkontraktim:

Po  Jo

### Seksioni 3. Procedura

3.1 Lloji i procedurës: E hapur

3.2 Kriteret e përzgjedhjes së fituesit:

A) oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në kosto

Sipas rëndësisë: Çmimi   pikët

etj.   pikë

ose

B) oferta ekonomikisht më e favorshme bazuar në çmim

3.3 Numri i ofertave të paraqitura:

Numri i ofertave të rregullta:

3.4. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë së Informacionit dhe Komunikimit (TIK) janë përdorur standardet e përgatitura nga Agjencia Kombëtare e Shoqërisë së Informacionit:

Po  Jo

3.5. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë së Informacionit dhe Komunikimit (TIK), kur standardet nuk janë të zbatueshme, aprovimi paraprak merret nga Agjencia Kombëtare e Shoqërisë së Informacionit.

Po  Jo

### Seksioni 4 Informacion rreth Kontratës

4.1 Numri i kontratës: \_\_\_\_\_ Data e kontratës

4.2 Emri dhe adresa e Kontraktorit





**Shtojca 24.**

[ Shtojcë për tu plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor për publikim në Buletinin e Njoftimeve Publike]

## Formulari i Njoftimit të Kontratës së Nënshkruar

**1. Emri dhe adresa e Autoritetit /Enti Kontraktor**

Emri \_\_\_\_\_  
 Adresa \_\_\_\_\_  
 Tel/Faks \_\_\_\_\_  
 E-mail \_\_\_\_\_  
 Ueb-faqe \_\_\_\_\_

**2. Lloji i procedurës:** \_\_\_\_\_

**3. Objekti i kontratës** \_\_\_\_\_

**4. Numri i referencës së procedurës / Lotit** \_\_\_\_\_

**5. Fondi Limit** \_\_\_\_\_

**6. Data e Publikimit në SPE të Njoftimit të Fituesit në përfundim të afateve të ankimit** \_\_\_\_\_:

<sup>10</sup>Data e Publikimit në Buletinin e Njoftimeve Publike të Njoftimit të Fituesit në përfundim të afateve të ankimit [Data] (Numri)

**7. Vlera totale përfundimtare e kontratës (përfshirë Lotet, opsionet dhe nënkontraktimin):**

Vlera \_\_\_\_\_  
 (me TVSH) Monedha \_\_\_\_\_

**8. Emri dhe adresa e Kontraktorit**

Emri \_\_\_\_\_  
 Adresa \_\_\_\_\_  
 Numri i NIPT-it \_\_\_\_\_

**OE/BOE me nënkontraktor**

\_\_\_\_\_

<sup>10</sup> Në rastin e procedurave të prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, plotësohet vetëm data e publikimit të këtij njoftimi në BNJP

---

**PO**                       **JO**

Nëse po, të jepen dhënat \_\_\_\_\_

(Emrat e nënkontraktorëve, Nipt-et, % e nënkontraktimit)

Vlera e nënkontraktimit \_\_\_\_\_ me TVSH    Monedha \_\_\_\_\_

**8. Data e nënshkrimit të kontratës**

\_\_\_\_\_

**Shtojca 25.***(Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti/Enti Kontraktor)***FORMULARI I ANULIMIT TË PROCEDURËS SË PROKURIMIT, NË PËRFUNDIM TË AFATEVE TË ANKIMIT****1. Emri dhe adresa e Autoritetit/Entit Kontraktor**

Emri \_\_\_\_\_  
 Adresa \_\_\_\_\_  
 Tel/Faks \_\_\_\_\_  
 E-mail \_\_\_\_\_  
 Ueb-faqe \_\_\_\_\_

**2. Lloji i procedurës: Hapur****3. Numri i Referencës së procedurës/lotit:****4. Objekti i Kontratës** \_\_\_\_\_**5. Fondi Limit** \_\_\_\_\_**6. Arsyet e Anulimit:**

- në procedurat me faza nuk është dorëzuar asnjë kërkesë e përshtatshme;  
 në procedurat me një fazë nuk është dorëzuar asnjë ofertë e përshtatshme;  
 konstaton se dokumentet e tenderit përmbajnë gabime ose mangësi të rëndësishme;  
 për shkak të rrethanave të paparashikueshme dhe objektive, nevojat ose aftësia paguese e autoritetit ose entit kontraktor kanë ndryshuar;  
 kur Komisioni i Prokurimit Publik vendos anulimin sipas parashikimeve në LPP;  
 kur titullari i autoritetit kontraktor vendos anulimin sipas parashikimeve në nenin 19/4 të LPP.

**7. Data e publikimit** në SPE të Njoftimit të anulimit nga i cili nisin afatet e ankimit: \_\_\_\_\_

<sup>11</sup>Data e Publikimit në Buletin e Njoftimeve Publike të Njoftimit të Anullimit nga i cili nisin afatet e ankimit [ Nr] [datë]

**8. Ankesa pas Njoftimit të Anulimit, nga i cili nisin afatet e ankimit**

PO  JO

<sup>11</sup> Në rastin e procedurave të prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, plotësohet vetëm data e publikimit të këtij njoftimi në BNJP

---

Nëse Po (Nr. \_\_ Datë \_\_ i vendimit përfundimtar për shqyrtimin e ankesës, të dhënë nga Komisioni i Prokurimit Publik)

Në përfundim të afatit për paraqitjen e ankesave \_\_\_\_\_/shqyrtimit të ankesave dhe vendimit të marrë lidhur me to, procedura e prokurimit me objekt “ \_\_\_\_\_”, anulohet.

Data e dorëzimit të këtij njoftimi

**Titullari i Autoritetit/Entit Kontraktor**