



REPUBLIKA E SHQIPËRISË
MINISTRIA E SHËNDETESISË DHE MBROJTJES SOCIALE
SPITALI RAJONAL LEZHË

FORMULARI I NJOFTIMIT TE FITUESIT

Nr. ____ Prot.

Date 20.11.2018

Për: “**FEDOS**”

Procedura e prokurimit: **Kerkese per Propozim**

Numri i referencës së procedurës/lotit: **REF-89945-10-15-2018**

Përshkrim i shkurtër i kontratës: “**Furnizim Vendosje pajisje mjekesore per spitalin Lezhe**”

Publikime të mëparshme (nëse zbatohet): Buletini i Njoftimeve Publike Date **22/10/2018**. Nr. **42**

Kriteret e përzgjedhjes së fituesit: çmimi më i ulët **X** oferta ekonomikisht më e favorshme

Njoftojme se, kane qenë pjesëmarrës në procedurë këta ofertues me vlerat përkatëse të ofruara:

1. Emri i plotë i shoqërisë: “**EUROMED**” numri i NIPT-it : **K71718012P**

Vlera (me numra dhe fjalë): **1,390,000** (njemiljon e treqind e nentëdhjetë mijë) leke pa TVSH dhe **1,668,000** (njemiljon e gjashtëqind e gjashtëdhjetë e tetemije) leke me TVSH.

2 Emri i plotë i shoqërisë “**FEDOS**” numri i NIPT-it : **K01514009I**

Vlera (me numra dhe fjalë) : **2,400,000** (dymiljon e katerqind mijë) leke pa TVSH dhe **2,880 000** (dymiljon e teteqind e tetëdhjetë mijë) leke me TVSH.

3 Emri i plotë i shoqërisë “**MONTAL**” numri i NIPT-it : **J62009007F**

Vlera (me numra dhe fjalë): **1,747,000** (njemiljon e shtateqind e dyzete e shtate mijë) leke pa TVSH dhe **2,096,400** (dymiljon e nentëdhjetë e gjashtë mijë e katerqind) leke me TVSH.

Etj. _____

Janë skualifikuar ofertuesit e mëposhtëm:

I. Emri i plotë i shoqërisë: “EUROMED”

numri i NIPT-it : K71718012P

Përkatësisht për arsyet e mëposhtme:

➤ **PËR KAPACITETIN TEKNIK Pika 2**

Për të gjithë pajisjet e ofruara te paraqiten katalogje, ku te përfshihen edhe specifikimet teknike te hollësishme për secilin pajisje dhe ku te specifikohet kodi i artikulli te ofertuar. Operatori ekonomik duhet te markoje ne katalogun perkates produktet qe ofron sipas numrit rendor (te markuara sipas pajisjes) te percaktuar ne formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetem ne forme elektronike nepermjet sistemit elektronik te prokurimit.

Ofertuesi nuk ka bere markimin e katalogut te asnje prej produkteve te ofertuar duke mos rrespektuar piken e lartpermendur gje e cila sjell veshtiresi ne vlersimin e produktit te ofruar konform specifikimeve te kerkuara. Gjithashtu duke u nisur nga fakti qe pajisjet e kerkuara kane llojshmeri modulesh dhe opsione te ndryshme ben qe mos markimi i tyre te sjell diferenca ne oferten financiare.

➤ **PËR KAPACITETIN TEKNIK Pika 3**

Autorizim per operatorin ekonomik ofertues drejtuar Spitalit Rajonal Lezhe nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi (ku të provohet/ dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin, i perkthyer dhe i noterizuar), nëpërmjet te cilit konfirmohet se autorizohet të tregtoje pajisjet mjeksore dhe aksesoret , objekt i ketij prokurimi me numer reference specifike te kesaj procedure. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

Ofertuesi per artikujt 2 dhe 3 nuk ka paraqitur dokumentacionin nderlidhes ndermjet prodhuesve te artikujve te lartpermendur dhe distributorit Gima sic kerkohet me lart. Pasi nga konfirmimet ne faqen zyrtare te GIMA , rezulton qe artikulli 2 (Nebulizator) ka prodhues 3A HEALTH CARE S.r.l. dhe artikulli 3 (EKG) ka si prodhues Contec dhe per asnjerin nga keto nuk eshte paraqitur autorizim apo dokumentacion lidhur me distibutorin.

Operatori ekonomik “EUROMED”ka sjelle autorizim prodhuesi te VOTEM per monitor pacienti ne emer te kompanise GEN ALB dhe jo te EUROMED.

➤ **PËR KAPACITETIN TEKNIK Pika 4**

Ofertuesi duhet te paraqese deklarate mbi origjinen e mallit (vendi i prodhimit te pajisjeve dhe kompania prodhuese) per te gjithe pajisjet objekt prokurimi perfshire dhe aksesoret.

Prodhuesi dhe Origjina e artikujve 2 dhe 3 te paraqitur ne Deklaraten mbi origjinen e mallit nga operatori ekonomik nuk korenspondojne me artikujt e ofruar. Konkretisht per artikullin Nr.2 Nebulizator eshte ofruar produkti HOSPYNEB i cili eshte model i regjistruar i prodhuesit 3A HEALTH CARE S.r.l. Gjithashtu kjo e vertetuar nga Katalogu i distributorit GIMA per kodin e ofertuar 28134. Ofertuesi per kete artikull ka paraqitur GIMA si prodhues , gje e cila nuk eshte e vertete. Gjithashtu per artikullin Nr. 3 EKG

ofertuesi ka paraqitur si prodhues distributorin GIMA dhe origjinen ITALI. Nga verifikimet ne katalogun GIMA rezulton qe kodi i ofertuar 33221 eshte i prodhuesit CONTEC dhe ka origjine KINE me model te regjistruar 300G ECG.

➤ PËR KAPACITETIN TEKNIK Pika 5

Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqesi Certifikaten ISO 9001:2015/ ISO 9001:2009 mbi "Sistemet e menaxhimit të cilësisë" ose EN ISO 13485:2003/ EN ISO 13485:2012/ EN ISO 13485:2016 mbi "Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore", te prodhuesit, në përputhje me objektin e prokurimit, lëshuar nga nje organ i vleresimit te konformitetit, i akredituar nga organizmi kombetar i akreditumit ose nga organizma nderkombetare akreditues, te njohur nga Republika e Shqiperise. Çertifikata kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

Ofertuesi per artikujt 2 dhe 3 nuk ka certifikatat e lartpermendura per prodhuesit perkates 3A HEALTH CARE S.r. dhe CONTEC

➤ PËR KAPACITETIN TEKNIK Pika 6

Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqese Certifikaten CE kur eshte e aplikueshme sipas Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes, te prodhuesit, origjinale ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara te vlefshme ne momentin e hapjes dhe dorezimit te ofertave. Firma prodhuese per pajisjet mjeksore te ofertuara duhet te jete e pajisur me Certifikaten CE sipas direktives 93/42/EEC per sistemin e plotë te sigurimit te cilësisë, kjo e certifikuar nga organet certifikuese nderkombetare dhe te jete per secilin model/kodin specifik te ofruar per secilen aparature.

Certifikata CE e paraqitur nga ofertuesi nuk permban artikujt 2 dhe 3 dhe konkretisht Nebulizatorin me modelin e ofruar HOSPYNEB PROFESSIONAL NEBULIZER me kod 28134 dhe EKG me model 300G ECG me kod 33221.

➤ PËR KAPACITETIN TEKNIK Pika 7

Firma prodhuese duhet te leshoje Certificate CE ose Deklarate konformiteti qe te gjithë aksesoret e pajisjeve mjeksore qe do ofertohej ne kete procedure ku te vertetohet qe jane testuara sipas direktives EC 93/ 42/EEC dhe te perfshihen kodi ose modelet perkates.

Ne asnje nga certifikatat e ofertuara nuk permenden aksesoret shoqerues dhe ku te vertetohet konformiteti me normen EC 93/ 42/EEC.

➤ PËR KAPACITETIN TEKNIK Pika 8

- Operatori ekonomik duhet te paraqese oferten teknike, per pajisjet e kerkuara ne forme tabele, ku te plotesohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanise prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut te artikullit/ produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i references se artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet perkatese per produktet

Prodhuesi dhe Origjina e artikujve 2 dhe 3 te paraqitur ne Oferten teknike nga operatori ekonomik nuk korenspondojnë me artikujt e ofruar. Konkretisht per artikullin Nr.2 Nebulizator eshte ofruar produkti HOSPYNEB ,i cili eshte model i regjistruar i prodhuesit 3A HEALTH CARE S.r.l. Gjithashtu kjo e vertetuar nga Katalogu i distributorit GIMA per kodin e ofertuar 28134. Ofertuesi per kete artikull ka paraqitur GIMA si prodhues , gje e cila nuk eshte e vertete. Gjithashtu per artikullin Nr. 3 EKG ofertuesi ka paraqitur si

prodhues distributorin GIMA dhe origjinen ITALI. Nga verifikimet ne katalogun GIMA rezulton qe kodi i ofertuar 33221 eshte i prodhuesit CONTEC dhe ka origjine KINE me model te regjistruar 300G ECG.

- Duke ju referuar DST per dokumentacionin plotesues te Ofertes ekonomike kerkohet:

Të gjithë dokumentat duhet të jenë origjinalë ose kopje të noterizuara të tyre. Rastet e mosdorëzimit të një dokumenti, ose të dokumentave të rreme e të pasakta, konsiderohen si kushte për skualifikim.

- Duke ju referuar Shtojca 9 SPECIFIKIMET TEKNIKE Artikulli 1 Monitori Pacienti

Sistem Modular Monitor Pacienti per mundesine e realizimit te matjeve te parametrave vitale:

ECG (3/6/10 lead), HR, SpO2, NIBP, IBP, Temperaturen (2 kanale), Parametrat Hemodinamike, CO, CO2 ne metoden mainstream dhe sidestream, Flow/Paw, BIS, Gazrave anestezik(CO2, O2, N2O) si dhe parametrat NMT, Ventilimon, CCO dhe EEG.

Monitori duhet te jete i pershtatshem per kategorite e perfshira: te rritur, femije, porsalindurit:

Ekran i sheshte TFT/LCD me touch min 12.1 inch me te pakten 15 mundesi afishimi te formave te vales. Te kete llampe me 3 nivele alarmi jeshile, portokalle dhe te kuqe.

Monitori duhet te kete mundesi e bllokimit te komandimit me touch dhe ofroj mundesi kontrolli ndermjet butonave fizik. Regjistrimine te dhenave grafike dhe parametrave: 72 ore

ECG:

- *ECG (3/6/10 lead),*
- *Diapazoni min 30-300 bpm. Saktesia ± 5 bpm.*
- *Mbrojtje dhe sinkronizim me defibrilatorin.*
- *Zbulim te segmentit –ST. Me algoritem per aritmi dhe pacemaker.*
- *Alarme vizuale dhe zanore.*

SPO2

- *Te pershtatet me standartet ISO 9919: 2005, ISO 80601-2-61:2011*
- *Diapazoni 1-100%*
- *Diapazoni i Pluse 20-300 bpm*
- *Saktesia $\pm 3\%$*
- *Drita e sensorit minimumi 0.13mW*
- *Me dy forma vale min 660/940 nm*

Respirimi:

- *Metoda: matje e impedences elektrike*
- *Diapazon: 30-200 bpm (te rritur); 4-120bpm (porsalindur/femije)*

- **Saktesia** : ± 5 rpm. **Alarme per rrezen e matjes.**
- **Hapat e matjes:** 0, 4 deri 60 hapa/min
- **Measuring accuracy:** ± 1 count/min
- **nterval siperm:** 2 deri 150
- **nterval ulet 0 deri 148**
- **Alarmi Apnea** : Fikur, 5 deri 40 s ne 5 hapa

NIBP(Presioni i gjakut jo Invaziv)

- **Metoda:** Oshilometri Automatike
- **Menyrat:** nterv/automatike/vazhdueshme. Per Neonate, Pediatrik dhe Adult
- **Diapazoni:** min 10-280mm Hg.
- **Tipi i matjes:** sistolik, nterval dhe mesatar.
- **Sistolik:** 40 deri 280 mmHg **Diastolik:** 10 to 235 mmHg, **(MAP):** 10 deri 280 mmHg
Neonate: **Sistolik:** 30 deri 140 mmHg **Diastolic:** 10 deri 110 mmHg, **(MAP):** 10 deri 140 mmHg
- **Adult dhe Pediatrik**
- **Systolic** 40 deri 280 mmHg, **Diastolic:** 10 deri 235 mmHg, **MAP:** 10 deri 280 mmHg **Saktesia te jete sipas standarteve ISO 81060-2) perkatesishte** $\leq \pm 5$ mmHg dhe $\leq \pm 8$ mmHg

Temperatura:

- **2 kanale-Isonde per matjen e temperatures ne diapazonin:** 0-45°C.
- **Rezolucion:** 0.1°C. **Saktesia:** ± 1 °C.
- **Pajisur me alarm per temperaturat jashte diapazonit te matjes.**
- **IBP (Presioni i gjakut invaziv)**
- **Mundesi matje me 2- kanale**
- **interval ii matjes:** -40÷300 mmHg. **Saktesia e matjes:** $\pm 5\%$.

Alarme: apnea, arrhythmia, HR, PR, ST, RR, APNEA,TEMP, deltaTEMP, SpO2,NIBP, IBP, ETCO2, CO2, O2 (I), O2 (E), Tb, MV, Ppeak, PEEP, N2O,N2O, Agent, SEF, BIS, CCO,CCI, TP, VPC

Alarmet e Arrhythmia: ASYSTOLE, VF, VT, V,BRADY, EXT TACHY, EXT BRADY, SV TACHY,VPC RUN, TACHYCARDIA, BRADYCARDIA,COUPLET, EARLY VPC, MULTIFORM, VRHYTHM, PAUSE, BIGEMINY, TRIGEMINY, VPC,IRREGULAR RR, PACER NON-CAPTURE,PROLONGED RR, NO PACER PULSER

Mbrojtje nga defribilimi dhe hyrjeve EKG400 Ws/DC 5 kV sipas standarteve IEC 60601-2-27 17.101

Aksesoret e ofruara nga prodhuesi dhe te dhoqeruara me CE/DC:

- **Konektor per EKG me 3/6/10-lead. Set 10x elektroda me nje perdorim Adult.**
- **Manshete NIBP Adult.**
- **Sensor SpO2 Nellcor Adult me shume perdorime me kabell dhe konektor elektrik.**

- Sonde lekure temperature Adult
- Bateri e integruar e rikarikueshme per pune normale per te pakten 1.5 ore.
- Set Monitorimi per presionin invaziv (kabell + 5x transducer njeperdorimesh).

Ne dokumentat e paraqitura nga ana e operatorit ekonomik, monitori ofron vetem 10 forma te vale,

Nuk ofron llampen e dukshme te alarmeve me tre nivelet e alarmeve e cila eshte kusht themelor per lajmerimin e stafit mjeksore ne rast alarmeve.

Ofertuesi nuk ka markuar versionin me touch screen qe kusht thelbesore per monitorin. Monitori nuk ofron mundesin e bllokimit te komandave me touch.

Nuk oferon mundesin e operimit te BIS, CCO, Parametrave Hemodinamike dhe gazrave anesteziqe.

Nuk specifikon te dhenat per cilesise e sensorit te SPO2 minimumi 0.13mW . Nuk specifikon menyren e operimit te SPO2 me dy forma vale min 660/940 nm Saktesia per Respirimin eshte jasht kufinjve te kerkuar te gabimit Measuring accuracy: ± 1 count/min dhe nuk specifikon hapat e matjen 0, 4 deri 60 hapa/min

Nuk ploteson saktesine e matjeve NIBP sipas standarteve ISO 81060-2

Ofertuesi nuk specifikon dhe nuk ofron sasise dhe alarmeve sic kerkohen ne specifikimet teknike.

Pajisja e ofruar nuk ka standartet IEC 60601-2-27 17.101

Nuk jane ofruar aksesoret e kerkuar

•Konektor per EKG me 3/6/10-lead. Set 10x elektroda me nje perdorim Adult. •Manshete NIBP Adult.

•Sensor SpO2 Nellcor Adult me shume perdorime me kabell dhe konektor elektrik. •Sonde lekure temperature Adult

Artikulli 2 Nebulizator nuk ploteson:

Sasine e ajrit të qarkulluar: 16 l/min

Nuk specifikon operimi me sasi ajeri : 5.2 l/min Nuk specifikon perimi me solucion 4 ml : 0.5l/min Nuk specifikon diametri aerodinamik i maskes: 3.25 um

Artikulli 3 EKG nuk ploteson:

Permasat e ekranit 7 inch dhe me levizje lart-poshte ofrohet 3.5 inch dhe pa mundesi tilti. Nuk eshte me 3 kanale

Nuk ofron mundesi per LAN, Wireless dhe barkod. Nuk specifikon kohen e baterise te pakten 30 min Nuk specifikon densiteti i printimit: 200 dpi Nuk specifikon densiteti i skanimit: 1 ms

Nuk specifikon saktesine e shpejtesise se regjistrimit: $\leq \pm 0.5\%$ EKG nuk specifikon te kete certifikimin IEC standard IEC60601-2-51

2. Emri i plotë i shoqërisë “MONTAL” numri i NIPT-it : J62009007F

Përkatësisht për arsyet e mëposhtme:

➤ PËR KAPACITETIN TEKNIK Pika 2

Për të gjithë pajisjet e ofruara te paraqiten katalogje, ku te përfshihen edhe specifikimet teknike te hollësishme për secilin pajisje dhe ku te specifikohet kodi i artikulli te ofertuar. Operatori ekonomik duhet te markoje ne katalogun perkates produktet qe ofron sipas numrit rendor (te markuara sipas pajisjes) te percaktuar ne formularin e ofertes. Katalogjet do pranohen vetem ne forme elektronike nepermjet sistemit elektronik te prokurimit.

Ofertuesi nuk ka bere markimin e katalogut te asnje prej produkteve te ofertuar duke mos rrespektuar piken e lartpermendur gje e cila sjell veshtiresi ne vlersimin e produktit te ofruar konform specifikimeve te kerkuara. Gjithashtu duke u nisur nga fakti qe pajisjet e kerkuara kan llojshmeri modulesh dhe opsione te ndryshme ben qe mos markimi i tyre te sjell diferenca ne oferten financiare.

➤ PËR KAPACITETIN TEKNIK Pika 3

Autorizim per operatorin ekonomik ofertues drejtuar Spitalit Rajonal Lezhe nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi (ku të provohet / dokumentohet lidhja e tyre me prodhuesin, i perkthyer dhe i noterizuar), nëpërmjet te cilit konfirmohet se autorizohet të tregtoje pajisjet mjeksore dhe aksesoret , objekt i ketij prokurimi me numer reference specifike te kesaj procedure. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

Ofertuesi per artikujt 2 dhe 3 nuk ka paraqitur dokumentacionin nderlidhes ndermjet prodhuesve te artikujve te lartpermendur dhe distributorit Gima sic kerkohet me lart. Pasi nga konfirmimet ne faqen zyrtare te GIMA , rezulton qe artikulli 2 (Nebulizator) ka prodhues 3A HEALTH CARE S.r.l. dhe artikulli 3 (EKG) ka si prodhues Contec dhe per asnjerin nga keto nuk eshte paraqitur autorizim apo dokumentacion lidhur me distributorin.

Operatori ekonomik “EUROMED”ka sjelle autorizim prodhuesi te VOTEM per monitor pacienti ne emer te kompanise GEN ALB dhe jo te EUROMED

➤ PËR KAPACITETIN TEKNIK Pika 4

Ofertuesi duhet te paraqese deklarate mbi origjinen e mallit (vendi i prodhimit te pajisjeve dhe kompania prodhuese) per te gjithë pajisjet objekt prokurimi perfshire dhe aksesoret.

Prodhuesi dhe Origjina e artikujve 2 dhe 3 te paraqitur ne Deklaraten mbi origjinen e mallit nga operatori ekonomik nuk korenspondojnë me artikujt e ofruar. Konkretisht per artikullin Nr.2 Nebulizator eshte ofruar produkti HOSPYNEB i cili eshte model i regjistruar i prodhuesit 3A HEALTH CARE S.r.l. Gjithashtu kjo e vertetur nga Katalogu i distributorit GIMA per kodin e ofertuar 28134. Ofertuesi per kete artikull ka paraqitur GIMA si prodhues , gje e cila nuk eshte e vertete. Gjithashtu per artikullin Nr. 3 EKG ofertuesi ka paraqitur si prodhues distributorin GIMA dhe origjinen ITALI. Nga verifikimet ne katalogun GIMA rezulton qe kodi i ofertuar 33221 eshte i prodhuesit CONTEC dhe ka origjine KINE me model te regjistruar 300G ECG.

➤ PËR KAPACITETIN TEKNIK Pika 5

Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqese Certifikaten ISO 9001:2015/ ISO 9001:2009 “Mbi Sistemet e menaxhimit të cilësisë” ose EN ISO 13485:2003/ EN ISO 13485:2012/ EN ISO 13485:2016 mbi “Sistemin e Menaxhimit të Cilësisë për Pajisjet Mjekësore”, te 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 kërkohet të jetë e vlefshme në kohën e zhvillimit të tenderit.

Ofertuesi per artikujt 2 dhe 3 nuk ka certifikatat e lartpermendura per prodhuesit perkates 3A HEALTH CARE S.r. dhe CONTEC

➤ **PËR KAPACITETIN TEKNIK Pika 6**

Operatori ekonomik ofertues duhet te paraqese Certifikaten CE kur eshte e aplikueshme sipas Direktivave dhe klasifikimit te Keshillit te Europes, te prodhuesit, origjinale ose fotokopje te perkthyer dhe te noterizuara te vlefshme ne momentin e hapjes dhe dorezimit te ofertave. Firma prodhuese per pajisjet mjeksore te ofertuara duhet te jete e pajisur me Certifikaten CE sipas direktives 93/42/EEC per sistemin e plotë te sigurimit te cilësisë, kjo e certifikuar nga organet certifikuese nderkombetare dhe te jete per secilin model/kodin specifik te ofruar per secilen aparature.

Certifikata CE e paraqitur nga ofertuesi nuk permban artikujt 2 dhe 3 dhe konkretisht Nebulizatorin me modelin e ofruar HOSPYNEB PROFESSIONAL NEBULIZER me kod 28134 dhe EKG me model 300G ECG me kod 33221.

➤ **PËR KAPACITETIN TEKNIK Pika 7**

Firma prodhuese duhet te leshoje Certificate CE ose Deklarate konformiteti qe te gjithë aksesoret e pajisjeve mjeksore qe do ofertohen ne kete procedure ku te vertetohet qe jane testuara sipas direktives EC 93/ 42/EEC dhe te perfshihen kodi ose modelet perkates.

Ne asnje nga certifikatat e ofertuara nuk permenden aksesoret shoqerues dhe ku te vertetohet konformiteti me normen EC 93/ 42/EEC.

➤ **PËR KAPACITETIN TEKNIK Pika 8**

- *Operatori ekonomik duhet te paraqese oferten teknike, per pajisjet e kerkuara ne forme tabele, ku te plotesohet: Specifikimet teknike, Emri i kompanise prodhuese, Origjina e mallit, Emertimi i katalogut te artikullit/ produktit, Nr. e faqes ku ndodhet produkti, Numri i references se artikullit (kodi) nxjerre nga katalogu i prodhuesit, si dhe çertifikimet perkatese per produktet*

Prodhuesi dhe Origjina e artikujve 2 dhe 3 te paraqitur ne Oferten teknike nga operatori ekonomik nuk korespondojnë me artikujt e ofruar. Konkretisht per artikullin Nr.2 Nebulizator eshte ofruar produkti HOSPYNEB ,i cili eshte model i regjistruar i prodhuesit 3A HEALTH CARE S.r.l. Gjithashtu kjo e vertetuar nga Katalogu i distributorit GIMA per kodin e ofertuar 28134. Ofertuesi per kete artikull ka paraqitur GIMA si prodhues , gje e cila nuk eshte e vertete. Gjithashtu per artikullin Nr. 3 EKG ofertuesi ka paraqitur si prodhues distributorin GIMA dhe origjinen ITALI. Nga verifikimet ne katalogun GIMA rezulton qe kodi i ofertuar 33221 eshte i prodhuesit CONTEC dhe ka origjine KINE me model te regjistruar 300G ECG.

- *Duke ju referuar DST per dokumentacionin plotesues te Ofertes ekonomike kerkohet:*

Të gjithë dokumentat duhet të jenë origjinalë ose kopje të noterizuara të tyre. Rastet e mosdorëzimit të një dokumenti, ose të dokumentave të rreme e të pasakta, konsiderohen si kushte për skualifikim.

Dokumenti i kerkuar Formulari E-sig025-a nuk eshte paraqitur me firmen dhe vulen origjinale ose dixhitale te Organeve Tatimore. Ofertuesi ka paraqitur nje kopje jo origjinale ose te noterizuar per te siguruar vertetesine e saj.

- Duke ju referuar Shtojca 9 SPECIFIKIMET TEKNIKE Artikulli 1 Monitori Pacienti

Sistem Modular Monitor Pacienti per mundesine e realizimit te matjeve te parametrave vitale:

ECG (3/6/10 lead), HR, SpO2, NIBP, IBP, Temperaturen (2 kanale), Parametrat Hemodinamike, CO, CO2 ne metoden mainstream dhe sidestream, Flow/Paw, BIS, Gazrave anesteziq(CO2, O2, N2O) si dhe parametrat NMT, Ventilimon, CCO dhe EEG.

Monitori duhet te jete i pershtatshem per kategorite e perfshira: te rritur, femije, porsalindurit:

Ekran i sheshte TFT/LCD me touch min 12.1 inch me te pakten 15 mundesi afishimi te formave te vales. Te kete llampe me 3 nivele alarmi jeshile, portokalle dhe te kuqe.

Monitori duhet te kete mundesi e bllokimit te komandimit me touch dhe ofroj mundesi kontrolli ndermjet butonave fizik. Regjistrimin e te dhenave grafike dhe parametrave: 72 ore

ECG:

- *ECG (3/6/10 lead),*
- *Diapazoni min 30-300 bpm. Saktesia ± 5 bpm.*
- *Mbrojtje dhe sinkronizim me defibrilatorin.*
- *Zbulim te segmentit –ST. Me algoritem per aritmi dhe pacemaker.*
- *Alarme vizuale dhe zanore.*

SPO2

- *Te pershtatet me standartet ISO 9919: 2005, ISO 80601-2-61:2011*
- *Diapazoni 1-100%*
- *Diapazoni i Pluse 20-300 bpm*
- *Saktesia $\pm 3\%$*
- *Drita e sensorit minimumi 0.13mW*
- *Me dy forma vale min 660/940 nm*

Respirimi:

- *Metoda: matje e impedences elektrike*
- *Diapazon: 30-200 bpm (te rritur); 4-120bpm (porsalindur/femije)*
- *Saktesia : ± 5 rpm. Alarme per rrezet e matjes.*
- *Hapat e matjes: 0, 4 deri 60 hapa/min*
- *Measuring accuracy: ± 1 count/min*
- *nterval siperm: 2 deri 150*
- *nterval ulet 0 deri 148*

- *Alarmi Apnea : Fikur, 5 deri 40 s ne 5 hapa*

NIBP(Presioni i gjakut jo Invaziv)

- *Metoda: Oshilometri Automatike*
- *Menyrat: nterv/automatike/vazhdueshme. Per Neonate, Pediatrik dhe Adult*
- *Diapazoni: min 10-280mmHg.*
- *Tipi i matjes: sistolik, nterval dhe mesatar.*
- *Sistolik: 40 deri 280 mmHg Diastolik: 10 to 235 mmHg, (MAP): 10 deri 280 mmHg Neonate: Systolik: 30 deri 140 mmHg Diastolic: 10 deri 110 mmHg, (MAP): 10 deri 140 mmHg*
- *Adult dhe Pediatrik*
- *Systolic 40 deri 280 mmHg, Diastolic: 10 deri 235 mmHg, MAP: 10 deri 280 mmHg Saktesia te jete sipas standarteve ISO 81060-2) perkatesishte $\leq \pm 5$ mmHg dhe $\leq \pm 8$ mmHg*

Temperatura:

- *2 kanale-Isonde per matjen e temperatures ne diapazonin: 0-45°C.*
- *Rezolucion: 0.1°C. Saktesia: ± 1 °C.*
- *Pajisur me alarm per temperaturat jashte diapazonit te matjes.*
- *IBP (Presioni i gjakut invaziv)*
- *Mundesi matje me 2- kanale*
- *interval ii matjes: -40÷300 mmHg. Saktesia e matjes: ± 5 %.*

Alarme: apnea, arrhythmia, HR, PR, ST, RR, APNEA,TEMP, deltaTEMP, SpO2,NIBP, IBP, ETCO2, CO2, O2 (I), O2 (E), Tb, MV, Ppeak, PEEP, N2O,N2O, Agent, SEF, BIS, CCO,CCI, TP, VPC

Alarmet e Arrhythmia: ASYSTOLE, VF, VT, V,BRADY, EXT TACHY, EXT BRADY, SV TACHY,VPC RUN, TACHYCARDIA, BRADYCARDIA,COUPLET, EARLY VPC, MULTIFORM, VRHYTHM, PAUSE, BIGEMINY, TRIGEMINY, VPC,IRREGULAR RR, PACER NON-CAPTURE,PROLONGED RR, NO PACER PULSER

Mbrojtje nga defribilimi dhe hyrjeve EKG400 Ws/DC 5 kV sipas standarteve IEC 60601-2-27 17.101

Aksesorete ofruara nga prodhuesi dhe te dhoqeruara me CE/DC:

- *Konektor per EKG me 3/6/10-lead. Set 10x elektroda me nje perdorim Adult.*
- *Manshete NIBP Adult.*
- *Sensor SpO2 Nellcor Adult me shume perdorime me kabell dhe konektor elektrik.*
- *Sonde lekure temperature Adult*
- *Bateri e integruar e rikarikueshme per pune normale per te pakten 1.5 ore.*
- *Set Monitorimi per presionin invaziv (kabell + 5x transducer njeperdorimesh).*

Ne dokumentat e paraqitura nga ana e operatorit ekonomik monitori, ofron vetem 10 forma te vale, nuk ofron llampen e dukshme te alarmeve me tre nivelet e alarmeve e cila

eshte kusht themelor per lajmerimin e stafit mjeksore ne rast alarmi.

Ofertuesi nuk ka markuar versionin me touch scrren qe kusht thelbesor per monitorin. Monitori nuk ofron mundesin e bllokimit te komandave me touch.

Nuk ofron mundesine e operimit te BIS, CCO, Parametrave Hemodinamike dhe gazrave anesteziqe.

Nuk specifikon te dhenat per cilesisne e sensorit te SPO2 minimumi 0.13mW Nuk specifikon menyren e operimit te SPO2 me dy forma vale min 660/940 nm Saktesia per Respirimin eshte jashte kufinjeve te kerkuar te gabimit Measuring accuracy: ± 1 count/min dhe nuk specifikon hapat e matjen 0, 4 deri 60 hapa/min.

Nuk plotesohet saktesia e matjeve NIBP sipas standarteve ISO 81060-2

Ofertuesi nuk specifikon dhe nuk ofron sasite e alarmeve sic kerkohen ne specifikimet teknike.

Pajisja e ofruar nuk ka standartet IEC 60601-2-27 17.101

Nuk janë ofruar aksesoret e kerkuar

•Konektor per EKG me 3/6/10-lead. Set 10x elektroda me nje perdorim Adult. •Manshete NIBP Adult.

•Sensor SpO2 Nellcor Adult me shume perdorime me kabell dhe konektor elektrik. •Sonde lekure temperature Adult

Artikulli 2 Nebulizator nuk ploteson:

Sasine e ajrit të qarkulluar: 16 l/min

Nuk specifikon operimi me sasi ajeri : 5.2 l/min Nuk specifikon perimi me solucion 4 ml : 0.5l/min Nuk specifikon diametri aerodinamik i maskes: 3.25 um

Artikulli 3 EKG nuk ploteson:

Permasat e ekranit 7 inch dhe me levizje lart-poshte ofrohet 3.5 inch dhe pa mundesi tilti. Nuk eshte me 3 kanale

Nuk ofron mundesi per LAN, Wireless dhe barkod. Nuk specifikon kohen e baterise te pakten 30min Nuk specifikon densitetin e printimit: 200 dpi , densitetin e skanimit: 1 ms

Nuk specifikon saktesine e shpejtesise se regjistrimit: $\leq \pm 0.5\%$ EKG nuk specifikon te kete certifikimin IEC standard IEC60601-2-51

* * *

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur, informojmë “FEDOS” SHPK, me NIPT: K01514009I, adresa: Tirane Tirane TIRANE Njesia Administrative Nr.2, Rruga

George W.Bush, Ndertese Nr.5, Hyrja 5, Ap.17, 1017, se oferta e paraqitur, me një vlerë të përgjithshme prej 2,400,000 (dymiljon e katerqind mije) leke pa TVSH dhe 2,880 000 (dymiljon e teteqind e tetedhete mije) leke me TVSH /pikët totale të marra [_____]është identifikuar si oferta e suksesshme.

Rrjedhimisht, jeni i lutur të paraqisni pranë: Spitalit Rajonal Lezhe, sigurimin e kontratës, siç parashikohet në dokumentat e tenderit, brenda 30 ditëve nga dita e marrjes/publikimit të këtij njoftimi.

Në rast se nuk pajtoheni me këtë kërkesë, ose tërhiqeni nga nënshkrimi i kontratës, 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 58 të Ligjit nr.9643 datë 20.11.2006 “Për prokurimin publik”, i ndryshuar.

Njoftimi i Klasifikimit është bërë në datë : **30/10/2018**

Ankesa: (ka ose jo): **PO**

(nëse ka) ka marrë përgjigje në datë **08/11/2018**

TITULLARI I AUTORITETIT KONTRAKTOR

Leon KAZA

